

1188-1201

# CIM-10-GM 2012

Index systématique – Version française Volume 1 (chapitres I–XI) Octobre 2012 La série «Statistique de la Suisse» publiée par l'Office fédéral de la statistique (OFS) couvre les domaines suivants:

- **0** Bases statistiques et généralités
- 1 Population
- 2 Espace et environnement
- 3 Vie active et rémunération du travail
- **4** Economie nationale
- **5** Prix
- 6 Industrie et services
- 7 Agriculture et sylviculture
- 8 Energie
- **9** Construction et logement
- 10 Tourisme
- 11 Mobilité et transports
- **12** Monnaie, banques, assurances
- **13** Protection sociale
- 14 Santé
- **15** Education 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 et disparités régionales et internationales

# CIM-10-GM 2012

Index systématique – Version française Volume 1 (chapitres I–XI) Octobre 2012

**Rédaction** Traduction basée sur la CIM-10 GM de l'institut

allemand pour la documentation et l'information

médicale.

**Editeur** Office fédéral de la statistique (OFS)

Editeur: Office fédéral de la statistique (OFS)

Complément d'information: Secrétariat de codage

e-mail: codeinfo@bfs.admin.ch Office fédéral de la statistique (OFS)

Traduction basée sur:

CIM-10 GM 2012 de l'institut Allemand pour la documentation et l'information médiacle (DIMDI)

**Réalisation:** Office fédéral de la statistique, CH-2010 Neuchâtel **Diffusion:** Office fédéral de la statistique, CH-2010 Neuchâtel

tél. 032 713 60 60 / fax 032 713 60 61 / e-mail: order@bfs.admin.ch

Numéro de commande: 1188-1201

Auteurs:

Prix: 37 francs (TVA excl.)
Série: Statistique de la Suisse

Domaine: 14 Santé

Langue du texte original: Allemand (document en partie déjà traduit en français par SwissDRG AG)

**Traduction:** TranScript Übersetzungsgruppe GmbH / Nice Computing

Page de couverture: OFS; concept: Netthoevel & Gaberthüel, Bienne; photo: © Uwe Bumann – Fotolia.com

**Graphisme/Layout:** Section DIAM, Prepress / Print

Copyright: Office fédéral de la statistique (OFS), Neuchâtel 2012 – Version basée sur la CIM-10 de la WHO et la CIM-10-GM

de l'institut allemand pour la documentation et l'information médicale (DIMDI) La reproduction est autorisée, sauf à des fins commerciales, si la source est mentionnée

ISBN: 978-3-303-14182-3

# Table des matières

ntroduction			V
	I	Certaines maladies infectieuses et parasitaires A00–B99	3
	II	Tumeurs C00-D48	61
	III	Maladies du sang et des organes hematopoietiques et certains troubles du système immunitaire $D50-D90$	121
	IV	Maladies endocriniennes, nutritionnelles et metaboliques E00–E90	141
	V	Troubles mentaux et du comportement F00–F99	175
	VI	Maladies du systeme nerveux G00–G99	235
	VII	Maladies de l'Oeil et de ses annexes H00–H59	269
	VIII	Maladies de l'Oreille et de l'apophyse mastoide H60–H95	295
	IX	Maladies de l'appareil circulatoire 100–199	307
	×	Maladies de l'appareil respiratoire J00–J99	345
	ΧI	Maladies de l'appareil digestif K00–K93	373

# Introduction

Base de la classification La présente version de la CIM-10-GM 2012 est l'adaptation 2012 de la version CIM-

10-GM 2010 française. La traduction se base sur la CIM-10-GM 2012 éditée par le Deutsches Institut für Medizinische Dokumentation und Information (DIMDI) en

Allemagne (Etat au 23 september 2011).

Validité La version 2012 de la CIM-10-GM entrera en vigueur le 1.1.2013 en Suisse. A cette

date, son application sera obligatoire pour tous les hôpitaux de soins somatiques aigus, les services de soins aigus et les maisons de naissances pour le codage des diagnostics

dans le cadre de la statistique médicale des hôpitaux.

Langues et formats

disponibles

La CIM-10-GM 2012 est disponible en allemand ,français et en italien. La version française de la CIM-10-GM 2012 est disponible en format PDF, ClaML et ASCII et sera

également disponible en format imprimé.

Codage des diagnostics: Le codage des diagnostics (principaux et secondaires) doit se faire selon les règles de

codage suisses publiées par l'Office fédéral de la statistique (voir manuel de codage publié par l'OFS). Ces règles de codage sont élaborées afin de répondre aussi bien aux besoins épidémiologiques qu'aux besoins du système de rémunération SwissDRG (coût par cas). Pour plus de renseignements par rapport aux règles de codage en vigueur, la

hotline de l'OFS reste à votre entière disposition (codeinfo@bfs.admin.ch).

Remarques sur la mise en page/traduction:

Une mise en page équivalente à la version allemande n'est malheureusement pas possible avec les outils de travail actuellement à disposition de l'OFS. Nous vous prions de

nous excuser des désagréments engendrés.

Nous vous remerçions d'ores et déjà de bien vouloir nous informer des éventuelles erreurs/inconsistences dans le document afin que nous puissions en améliorer la qualité

à l'avenir (codeinfo@bfs.admin.ch).

**Remerciements** Nous remercions vivement les différents experts qui nous ont aidés notamment dans le

contrôle des traductions.

# Chapitre I

# Certaines maladies infectieuses et parasitaires (A00 - B99)

Incl.: Les maladies considérées habituellement comme contagieuses ou transmissibles

Excl.: sujet porteur ou suspecté porteur d'une maladie infectieuse (Z22.-)

Certaines infections localisées - voir les chapitres relatifs aux divers systèmes, appareils et organes Maladies infectieuses et parasitaires de la mère compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité [à l'exception du tétanos obstétrical] (O98.-)

infections spécifiques de la période périnatale [à l'exception du tétanos néonatal, de la syphilis congénitale, des infections périnatales à gonocoques et des maladies périnatales dues au virus de l'immunodéficience humaine [VIH]] (P35-P39)

grippe et autres affections aiguës des voies respiratoires (J00-J22)

#### Ce chapitre comprend les groupes suivants:

e cimpici	e comprehe tes groupes surventes
A00-A09	Maladies intestinales infectieuses
A15-A19	Tuberculose
A20-A28	Certaines anthropozoonoses bactériennes
A30-A49	Autres maladies bactériennes
A50-A64	Infections dont le mode de transmission est essentiellement sexuel
A65-A69	Autres maladies à spirochètes
A70-A74	Autres maladies à Chlamydia
A75-A79	Rickettsioses
A80-A89	Infections virales du système nerveux central
A90-A99	Fièvres virales transmises par des arthropodes et fièvres virales hémorragiques
B00-B09	Infections virales caractérisées par des lésions cutanéo-muqueuses
B15-B19	Hépatite virale
B20-B24	Maladies dues au virus de l'immunodéficience humaine [VIH]
B25-B34	Autres maladies virales
B35-B49	Mycoses
B50-B64	Maladies dues à des protozoaires
B65-B83	Helminthiases
B85-B89	Pédiculose, acariase et autres infestations

# Les catégories de ce chapitre comprenant des points d'exclamation sont les suivantes:

Séquelles de maladies infectieuses et parasitaires

B95!	Streptocoques et staphylocoques, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
B96!	Autres agents bactériens précisés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
B97!	Virus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
B98!	Autres micro-organismes infectieux précisés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres

Agents d'infections bactériennes, virales et autres classées dans d'autres chapitres

# Maladies intestinales infectieuses (A00-A09)

Autres maladies infectieuses

# A00 Choléra

B90-B94

B95-B98 B99-B99

A00.0 A Vibrio cholerae 01, biovar cholerae

Choléra classique

A00.1	A Vibrio cholerae 01, biovar El Tor Choléra El Tor
A00.9	Choléra, sans précision
A01	Fièvres typhoïde et paratyphoïde
A01.0	Fièvre typhoïde Infection due à Salmonella typhi
A01.1	Paratyphoïde A
A01.2	Paratyphoïde B
A01.3	Paratyphoïde C
A01.4	Paratyphoïde, sans précision Infection due à Salmonella paratyphi SAI
A02	Autres infections à Salmonella  Incl.: infection ou intoxication alimentaire due à toute espèce de Salmonella, sauf S. typhi et S paratyphi
A02.0	Entérite à Salmonella
A02.1	Septicémie à Salmonella
A02.2	Infection localisée à Salmonella Arthrite† (M01.3-*) Maladie rénale tubulo-interstitielle† (N16.0*) Méningite† (G01*) Ostéomyélite† (M90.2-*) Pneumopathie† (J17.0*)  à Salmonella
A02.8	Autres infections précisées à Salmonella
A02.9	Infection à Salmonella, sans précision
A03	Shigellose
A03.0	Shigellose à Shigella dysenteriae Infection à Shigella du groupe A [Shiga-Kruse]
A03.1	Shigellose à Shigella flexneri Infection à Shigella du groupe B
A03.2	Shigellose à Shigella boydii Infection à Shigella du groupe C
A03.3	Shigellose à Shigella sonnei Infection à Shigella du groupe D
A03.8	Autres shigelloses
A03.9	Shigellose, sans précision Dysenterie bacillaire SAI
A04	Autres infections intestinales bactériennes  Excl.: entérite tuberculeuse (A18.3)     intoxications bactériennes d'origine alimentaire classées ailleurs (A05)
A04.0	Infection entéropathogène à Escherichia coli

A04.1	Infection entérotoxigène à Escherichia coli
A04.2	Infection entéro-invasive à Escherichia coli
A04.3	Infection entéro-hémorragique à Escherichia coli
A04.4	Autres infections intestinales à Escherichia coli Entérite à Escherichia coli SAI
A04.5	Entérite à Campylobacter
A04.6	Entérite à Yersinia enterocolitica  Excl.: yersiniose extra-intestinale (A28.2)
A04.7	Entérocolite à Clostridium difficile Intoxication d'origine alimentaire à Clostridium difficile Colite pseudomembraneuse
A04.8	Autres infections intestinales bactériennes précisées
A04.9	Infection intestinale bactérienne, sans précision Entérite bactérienne SAI
A05	Autres intoxications bactériennes d'origine alimentaire, non classées ailleurs <i>Excl.</i> : effets toxiques de denrées alimentaires nocives (T61-T62) infection à Escherichia coli (A04.0-A04.4) intoxication et infection alimentaires à Clostridium difficile (A04.7) intoxication et infection alimentaires à Salmonella (A02) listériose (A32)
A05.0	Intoxication alimentaire à staphylocoques
A05.1	Botulisme Intoxication alimentaire classique à Clostridium botulinum
A05.2	Intoxication alimentaire à Clostridium perfringens [Clostridium welchii] Entérite aiguë nécrosante
A05.3	Intoxication alimentaire à Vibrio parahaemolyticus
A05.4	Intoxication alimentaire à Bacillus cereus
A05.8	Autres intoxications bactériennes d'origine alimentaire précisées
A05.9	Intoxication bactérienne d'origine alimentaire, sans précision
A06	Amibiase Incl.: infection à Entamoeba histolytica Excl.: autres maladies intestinales à protozoaires (A07)
A06.0	Dysenterie amibienne aiguë Amibiase: • aiguë • intestinale SAI
A06.1	Amibiase intestinale chronique
A06.2	Colite amibienne non dysentérique
A06.3	Amæbome de l'intestin Amæbome SAI

A06.4	Abcès amibien du foie Amibiase hépatique		
A06.5†	Abcès amibien du poumon (J99.8*) Abcès amibien du poumon (et du foie)		
A06.6†	Abcès amibien du cerveau (G07*) Abcès amibien du cerveau (et du foie) (et du poumon)		
A06.7	Amibiase cutanée		
A06.8	Autres localisations d'une infection amibienne Appendicite Balanite† (N51.2*)		
A06.9	Amibiase, sans précision		
A07	Autres maladies intestinales à protozoaires		
A07.0	Balantidiose Dysenterie balantidienne		
A07.1	Giardiase [lambliase]		
A07.2	Cryptosporidiose		
A07.3	Infection à Isospora Coccidiose intestinale Infection due à Isospora belli et Isospora hominis Isosporose		
A07.8	Autres maladies intestinales précisées, à protozoaires Sarcocystose Sarcosporidiose Trichomonase intestinale		
A07.9	Maladie intestinale à protozoaires, sans précision Colite Diarrhée à protozoaires Dysenterie Diarrhée à flagellés		
A08	Infections virales intestinales et autres infections intestinales précisées <i>Excl.</i> : grippe avec atteinte gastro-intestinale (J09, J10.8, J11.8)		
A08.0	Entérite à rotavirus		
A08.1	Gastro-entéropathie aiguë à l'agent de Norwalk		
A08.2	Entérite à adénovirus		
A08.3	Autres entérites virales		
A08.4	Infections intestinales virales, sans précision Entérite Gastro-entérite virale SAI		
A08.5	Autres infections intestinales précisées		

## A09 Autro

#### Autres gastro-entérites et colites non précisées d'origine infectieuse SAI

*Excl.*: diarrhée non infectieuse (K52.9)

maladies dues à des bactéries, des protozoaires, des virus et d'autres agents infectieux précisés (A00-A08)

Diarrhée néonatale non infectieuse (P78.3)

#### A09.0 Autres gastro-entérites et colites non précisées d'origine infectieuse

**Note:** Cette catégorie doit aussi être utilisée pour d'autres gastro-entérites et colites non précisées d'origine infectieuse suspectée.

Catarrhe intestinal

Diarrhée:

- hémorragique aïgue
- · aiguë hémorragique
- · aiguë aqueuse
- dysentérique
- épidémique

infectieuse ou septique:

• Entérite

hémorragique

Gastro-entérite

SAI

• Colite

Diarrhée infectieuse SAI

#### A09.9 Autres gastro-entérites et colites SAI d'origine non précisée

# Tuberculose

(A15-A19)

*Incl.*: infections à Mycobacterium tuberculosis et Mycobacterium bovis

Excl.: pneumoconiose associée à une tuberculose (J65)

séquelles de tuberculose (B90.-)

silico-tuberculose (J65)

tuberculose congénitale (P37.0)

# Tuberculose de l'appareil respiratoire, avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire et histologique

# A15.0 Tuberculose pulmonaire, confirmée par examen microscopique de l'expectoration, avec ou sans culture ou par procédé de biologie moléculaire

Bronchectasie tuberculeuse Fibrose pulmonaire tuberculeuse Pneumopathie tuberculeuse Pneumothorax tuberculeux

confirmé(e) par l'examen microscopique de l'expectoration, avec ou sans culture ou par procédé de biologie moléculaire

#### A15.1 Tuberculose pulmonaire, confirmée par culture seulement

Toute maladie classée en A15.0, confirmée par culture seulement

#### A15.2 Tuberculose pulmonaire, avec confirmation histologique

Toute maladie classée en A15.0, avec confirmation histologique

#### A15.3 Tuberculose pulmonaire, avec confirmation, moyen autre et non précisé

Toute maladie classée en A15.0 avec confirmation, non précisée par quel procédé. Toute maladie classée en A15.0 avec confirmation par procédé de biologie moléculaire

# A15.4 Tuberculose des ganglions intrathoraciques, avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire et histologique

Tuberculose ganglionnaire:

• hilaire avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire et

médiastinale histologique

trachéobronchique

**Excl.:** précisée comme primo-infection (A15.7)

# A15.5 Tuberculose du larynx, de la trachée et des bronches, avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire et histologique

Tuberculose de:

• bronches

• glotte

avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire et histologique

larynx

• trachée

# A15.6 Pleurésie tuberculeuse, avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire et histologique

Empyème tuberculeux Tuberculose de la plèvre avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire et histologique

**Excl.:** au cours d'une primo-infection tuberculeuse de l'appareil respiratoire, avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire et histologique (A15.7)

# A15.7 Primo-infection tuberculeuse de l'appareil respiratoire, avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire et histologique

# A15.8 Autres formes de tuberculose de l'appareil respiratoire, avec confirmation, bactériologique, par biologie moléculaire et histologique

Tuberculose (de):

• médiastinale

• nasale

avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire et histologique

rhinopharyngéesinus de la face

A15.9 Tuberculose de l'appareil respiratoire sans précision, avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire et histologique

# Tuberculose de l'appareil respiratoire, sans confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique

# A16.0 Tuberculose pulmonaire, avec examens bactériologique, par biologie moléculaire et histologique négatifs

Bronchectasie tuberculeuse Fibrose tuberculeuse Pneumopathie tuberculeuse Pneumothorax tuberculeux

avec examens bactériologique, par biologie moléculaire et histologique

# A16.1 Tuberculose pulmonaire, sans examen bactériologique, par biologie moléculaire et histologique

Toute maladie classée en A16.0, examens bactériologique, par biologie moléculaire et histologique non effectués

#### A16.2 Tuberculose pulmonaire, sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique

Tuberculose pulmonaire:

• Bronchectasie tuberculeuse

• Fibrose tuberculeuse

• Pneumopathie tuberculeuse

• Pneumothorax tuberculeux

SAI (sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique)

#### A16.3 Tuberculose des ganglions intrathoraciques, sans mention de confirmation, bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique

Tuberculose ganglionnaire:

· hilaire

· intrathoracique

médiastinale

trachéo-bronchique

SAI (sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique)

**Excl.:** précisée comme primo-infection (A16.7)

#### Tuberculose du larynx, de la trachée et des bronches, sans mention de confirmation A16.4 bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique

Tuberculose de:

bronches

• glotte larynx SAI (sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou

histologique)

trachée

#### A16.5 Pleurésie tuberculeuse, sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique

Empyème tuberculeux Pleurésie tuberculeuse Tuberculose de la plèvre

SAI (sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique)

**Excl.:** primo-infection tuberculeuse de l'appareil respiratoire (A16.7)

#### A16.7 Primo-infection tuberculeuse de l'appareil respiratoire, sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique

Complexe primaire tuberculeux

Primo-infection tuberculeuse de l'appareil respiratoire SAI

#### A16.8 Autres formes de tuberculose de l'appareil respiratoire, sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique

Tuberculose (de):

médiastinale

· nasale

• rhinopharyngée • sinus de la face SAI (sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique)

#### A16.9 Tuberculose de l'appareil respiratoire sans précision, sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique

Tuberculose (de):

- SAI
- appareil respiratoire SAI

#### A17† Tuberculose du système nerveux

#### A17.0† Méningite tuberculeuse (G01\*)

Leptoméningite tuberculeuse

Tuberculose méningée (cérébrale) (médullaire)

#### A17.1† Tuberculome méningé (G07\*)

Tuberculome des méninges

## A17.8† Autres formes de tuberculose du système nerveux

Abcès tuberculeux du cerveau (G07\*)

Méningo-encéphalite tuberculeuse (G05.0\*)

Myélite tuberculeuse (G05.0\*)

Polynévrite tuberculeuse (G63.0\*)

Tuberculome de cerveau (G07\*)

Tuberculose | de | moelle épinière (G07\*)

#### A17.9† Tuberculose du système nerveux, sans précision (G99.8\*)

## A18 Tuberculose d'autres organes

#### A18.0† Tuberculose des os et des articulations

Arthrite (M01.1-\*)

Mastoïdite (H75.0\*)

Ostéite (M90.0-\*)

Ostéomyélite (M90.0-\*) tuberculeuse

Ostéonécrose (M90.0-\*)

Synovite (M68.0-\*)

Ténosynovite (M68.0-\*)

Tuberculose de:

- colonne vertébrale [mal de Pott] (M49.0-\*)
- genou [tumeur blanche du genou] (M01.16\*)
- hanche (M01.15\*)

#### A18.1 Tuberculose de l'appareil génito-urinaire

Affection inflammatoire tuberculeuse des organes pelviens de la femme† (N74.1\*) Tuberculose (de):

- col de l'utérus† (N74.0\*)
- organes génitaux de l'homme† (N51.-\*)
- rénale† (N29.1\*)
- uretère† (N29.1\*)
- vessie† (N33.0\*)

#### A18.2 Adénopathie tuberculeuse périphérique

Adénite tuberculeuse

*Excl.*: adénopathie tuberculeuse trachéo-bronchique (A15.4, A16.3) tuberculose des ganglions:

- intrathoraciques (A15.4, A16.3)
- mésentériques et rétropéritonéales (A18.3)

## A18.3 Tuberculose de l'intestin, du péritoine et des ganglions mésentériques

Ascite

Entérite† (K93.0\*) tuberculeuse

Péritonite† (K67.3\*)

Tuberculose (de):

- anus et rectum† (K93.0\*)
- intestin (côlon) (grêle)† (K93.0\*)
- rétropéritonéale (ganglions lymphatiques)

#### A18.4 Tuberculose de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané

Erythème induré tuberculeux

Lupus:

- exedens
- vulgaire (de):
  - SAI
- paupière† (H03.1\*)

Scrofuloderme

Excl.: lupus érythémateux (L93.-)

Lupus érythémateux disséminé (M32.-)

#### A18.5 Tuberculose de l'œil

Choriorétinite† (H32.0\*) Episclérite† (H19.0\*) Iridocyclite† (H22.0\*) Kératite interstitielle† (H19.2\*)

cyclite† (H22.0\*) tuberculeuse

Kératoconjonctivite (interstitielle) (phlycténulaire)† (H19.2\*) *Excl.*: lupus vulgaire de la paupière (A18.4)

## A18.6 Tuberculose de l'oreille

Otite moyenne tuberculeuse† (H67.0\*)

Excl.: mastoïdite tuberculeuse (A18.0†)

#### A18.7† Tuberculose des surrénales (E35.1\*)

Maladie d'Addison tuberculeuse

#### A18.8 Tuberculose d'autres organes précisés

Artérite cérébrale tuberculeuse† (I68.1\*)

Tuberculose de:

- endocarde† (I39.8\*)
- myocarde† (I41.0\*)
- œsophage† (K23.0\*)
- péricarde† (I32.0\*)
- thyroïde† (E35.0\*)

## A19 Tuberculose miliaire

Incl.: polysérite tuberculeuse

tuberculose:

- disséminée
- généralisée

## A19.0 Tuberculose miliaire aiguë, localisation unique et précisée

- A19.1 Tuberculose miliaire aiguë, sièges multiples
- A19.2 Tuberculose miliaire aiguë, sans précision
- A19.8 Autres tuberculoses miliaires
- A19.9 Tuberculose miliaire, sans précision

# Certaines anthropozoonoses bactériennes (A20-A28)

A20	Peste Incl.: infection à Yersinia pseudotuberculosis subsp. pestis [Yersinia pestis]
A20.0	Peste bubonique
A20.1	Peste cutanée
A20.2	Peste pulmonaire
A20.3	Peste méningée
A20.7	Peste septicémique
A20.8	Autres formes de peste Peste: • abortive • asymptomatique • mineure
A20.9	Peste, sans précision
A21	Tularémie Incl.: fièvre (de):  • mouche du daim  • transmise par le lapin infection à Francisella tularensis subsp. tularensis [Francisella tularensis]
A21.0	Tularémie ulcéro-glandulaire
A21.1	Tularémie oculo-glandulaire
A21.2	Tularémie pulmonaire
A21.3	Tularémie gastro-intestinale Tularémie abdominale
A21.7	Tularémie généralisée
A21.8	Autres formes de tularémie
A21.9	Tularémie, sans précision
A22	Charbon Incl.: infection à Bacillus anthracis
A22.0	Charbon cutané Anthrax malin Pustule maligne
A22.1	Charbon pulmonaire Charbon par inhalation Maladie des: • chiffonniers • trieurs de laine

A22.2

**Charbon gastro-intestinal** 

	<ul> <li>ondulante</li> </ul>
A23.0	Brucellose à Brucella melitensis Fièvre de Malte
A23.1	Brucellose à Brucella abortus Maladie de Bang
A23.2	Brucellose à Brucella suis Brucellose du porc et du sanglier
A23.3	Brucellose à Brucella canis
A23.8	Autres brucelloses
A23.9	Brucellose, sans précision
A24	Morve et mélioïdose
A24.0	Morve Infection à Burkholderia mallei Infection à Pseudomonas mallei Malleus (morve)
A24.1	Mélioïdose aiguë et galopante Mélioïdose: • pulmonaire • septicémique
A24.2	Mélioïdose subaiguë et chronique
A24.3	Autres mélioïdoses
A24.4	<b>Mélioïdose, sans précision</b> Infection à Burkholderia pseudomallei SAI Infection à Pseudomonas pseudomallei SAI Maladie de Whitmore
A25	Fièvres causées par morsure de rat
A25.0	Spirillose Sodoku
A25.1	Streptobacillose Erythème arthritique épidémique Fièvre (de): • Haverhill • streptobacillaire causée par morsure de rat
A25.9	Fièvre causée par morsure de rat, sans précision

A22.7

A22.8

A22.9

A23

Septicémie charbonneuse

**Autres formes de charbon** Méningite charbonneuse† (G01\*)

Charbon, sans précision

• méditerranéenne

Brucellose
Incl.: fièvre (de):
• Malte

A26

Erysipéloïde

A26.0	Erysipéloïde cutanée Erythème migrant [rouget du porc] Rouget du porc
A26.7	Septicémie à Erysipelothrix
A26.8	Autres formes d'érysipéloïde
A26.9	Erysipéloïde, sans précision
A27	Leptospirose
A27.0	Leptospirose ictéro-hémorragique [Maladie de Weil] Leptospirose à Leptospira interrogans serovar icterohaemorrhagiae
A27.8	Autres formes de leptospirose
A27.9	Leptospirose, sans précision
A28	Autres anthropozoonoses bactériennes, non classées ailleurs
A28.0	Pasteurellose
A28.1	Maladie des griffes du chat
A28.2	Yersiniose extra-intestinale  Excl.: entérite à Yersinia enterocolitica (A04.6) peste (A20)
A28.8	Autres anthropozoonoses bactériennes précisées, non classées ailleurs
A28.9	Anthropozoonose bactérienne, sans précision
Autres	maladies bactériennes
(A30-A	49)
A30	Lèpre [maladie de Hansen]  Incl.: infection à Mycobacterium leprae  Excl.: séquelles de lèpre (B92)
A30.0	Lèpre indéterminée Groupe indéterminé (I)
A30.1	<b>Lèpre tuberculoïde</b> Forme tuberculoïde (T) Tuberculoïde polaire (TT)
A30.2	Lèpre tuberculoïde de type intermédiaire atypique Borderline tuberculoïde (BT)
A30.3	Lèpre de type intermédiaire atypique Borderline (BB) proprement dite
A30.4	<b>Lèpre lépromateuse de type intermédiaire atypique</b> Borderline lépromateuse (BL)

A30.5	Lèpre lépromateuse Forme lépromateuse (L) Lépromateuse polaire (LL)
A30.8	Autres formes de lèpre
A30.9	Lèpre, sans précision
A31	Infections dues à d'autres mycobactéries  Excl.: lèpre (A30) tuberculose (A15-A19)
A31.0	Infection pulmonaire à Mycobacterium Infection à Mycobacterium: • avium • intracellulare [bacille de Battey] • kansasii
A31.1	Infection cutanée à Mycobacterium Infection par Mycobacterium: • marinum • ulcerans Ulcère de Buruli
A31.8	Autres infections à Mycobacterium
A31.80	Infection mycobactérienne atypique disséminée  Note: L'agent doit pouvoir être mis en évidence dans au moins un compartiment stérile
A31.88	Autres infections mycobactériennes
A31.9	Infection à Mycobacterium, sans précision Infection atypique à Mycobacterium SAI Mycobactériose SAI
A32	Listériose Incl.: infection listérienne d'origine alimentaire Excl.: listériose néonatale (disséminée) (P37.2)
A32.0	Listériose cutanée
A32.1†	Méningite et méningo-encéphalite listériennes  Méningite (G01*)  Méningo-encéphalite (G05.0*)
A32.7	Septicémie listérienne
A32.8	Autres formes de listériose Artérite cérébrale† (I68.1*) Endocardite† (I39.8*) Listériose oculo-glandulaire
A32.9	Listériose, sans précision
A33	Tétanos néonatal

A34

Tétanos obstétrical

A35	Incl.: Tétanos SAI
	Excl.: tétanos:     • néonatal (A33)     • obstétrical (A34)
A36	Diphtérie
A36.0	<b>Diphtérie pharyngée</b> Angine diphtérique pseudomembraneuse Diphtérie amygdalienne
A36.1	Diphtérie rhinopharyngée
A36.2	Diphtérie laryngée Laryngo-trachéite diphtérique
A36.3	Diphtérie cutanée Excl.: érythrasma (L08.1)
A36.8	Autres formes de diphtérie Conjonctivite† (H13.1*) Myocardite† (I41.0*) Polynévrite† (G63.0*) diphtérique
A36.9	Diphtérie, sans précision
A37	Coqueluche
A37.0	Coqueluche à Bordetella pertussis
A37.1	Coqueluche à Bordetella parapertussis
A37.8	Coqueluche due à d'autres espèces de Bordetella
A37.9	Coqueluche, sans précision
A38	Scarlatine Excl.: angine à streptocoques (J02.0)
A39	Infection à méningocoques
A39.0†	Méningite à méningocoques (G01*)
A39.1†	Syndrome de Waterhouse-Friderichsen (E35.1*) Surrénalite hémorragique à méningocoques Syndrome méningococcique surrénalien
A39.2	Méningococcémie aiguë
A39.3	Méningococcémie chronique
A39.4	Méningococcémie, sans précision Bactériémie méningococcique SAI
A39.5†	Cardite à méningocoques  Endocardite (I39.8*) Myocardite (I41.0*) Péricardite (I32.0*) Cardite SAI (I52.0*)  méningococcique

#### A39.8 Autres infections à méningocoques

Arthrite† (M01.0\*)

Conjonctivite† (H13.1\*)

méningococcique

Encéphalite† (G05.0\*) Névrite rétrobulbaire† (H48.1\*)

Arthrite post-méningococcique† (M03.0-\*)

#### A39.9 Infection méningococcique, sans précision

Maladie méningococcique SAI

## A40 Septicémie à streptocoques

Utiliser les codes T80.2, T81.4 et T88.0 lorsque la présence d'une septicémie est décrite comme une complication après une perfusion, transfusion, injection, intervention ou vaccination

Pour indiquer l'existence d'un choc septique, utiliser un code supplémentaire de la catégorie R57.2.

Excl.: au cours de l'accouchement (O75.3)

consécutive à:

• avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O03-O07, O08.0)

néonatale (P36.0-P36.1) puerpérale (O85)

- A40.0 Septicémie à streptocoques, groupe A
- A40.1 Septicémie à streptocoques, groupe B
- A40.2 Septicémie à streptocoques, groupe D
- A40.3 Septicémie à Streptococcus pneumoniae

Septicémie à pneumocoques

- A40.8 Autres septicémies à streptocoques
- A40.9 Septicémie à streptocoques, sans précision

#### A41 Autres septicémies Utiliser les codes T80.2, T81.4 et T88.0 lorsque la présence d'une septicémie est décrite comme une complication après une perfusion, transfusion, injection, intervention ou vaccination Pour indiquer l'existence d'un choc septique, utiliser le code supplémentaire R57.2. **Excl.:** au cours de l'accouchement (O75.3) bactériémie SAI (A49.9) consécutive à: • avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O03-O07, O08.0) mélioïdose septicémique (A24.1) septicémie (à) (au cours de): • actinomycosique (A42.7) • Candida (B37.7) • charbonneuse (A22.7) • Erysipelothrix (A26.7) • gonocoques (A54.8) • listérienne (A32.7) • méningocoques (A39.2-A39.4) • néonatale (P36.-) • puerpérale (O85) • streptocoques (A40.-) • syndrome du choc toxique (A48.3) • tularémique (A21.7) • virus de l'herpès (B00.7) yersiniose extra-intestinale (A28.2) peste septicémique (A20.7) A41.0 Septicémie à staphylocoques dorés A41.1 Septicémie à d'autres staphylocoques précisés Septicémie à staphylocoques coagulase-négatifs A41.2 Septicémie à staphylocoques non précisés A41.3 Septicémie à Haemophilus influenzae A41.4 Septicémie à micro-organismes anaérobies Excl.: gangrène gazeuse (A48.0) A41.5 Septicémie à d'autres micro-organismes Gram négatif Septicémie à micro-organismes Gram négatif SAI A41.51 Escherichia coli [E. coli] A41.52 Pseudomonas A41.58 Autres micro-organismes Gram négatif A41.8 Autres septicémies précisées

# A41.8 Autres septicémies précisées A41.9 Septicémie, sans précision A42 Actinomycose Excl.: actinomycétome (B47.1) A42.0 Actinomycose pulmonaire A42.1 Actinomycose abdominale A42.2 Actinomycose cervico-faciale A42.7 Septicémie actinomycosique

A42.8	Autres formes d'actinomycose
A42.9	Actinomycose, sans précision
A43	Nocardiose
A43.0	Nocardiose pulmonaire
A43.1	Nocardiose cutanée
A43.8	Autres formes de nocardiose
A43.9	Nocardiose, sans précision
A44	Bartonellose
A44.0	Bartonellose généralisée Fièvre de Oroya
A44.1	Bartonellose cutanée et cutanéo-muqueuse Verruga peruana
A44.8	Autres formes de bartonellose
A44.9	Bartonellose, sans précision
A46	<b>Erysipèle</b> <i>Excl.</i> : érysipèle du post-partum ou puerpéral (O86.8)
A48	Autres maladies bactériennes, non classées ailleurs <i>Excl.</i> : actinomycétome (B47.1)
A48.0	Gangrène gazeuse Myonécrose Phlegmon à Clostridium
A48.1	Maladie des légionnaires avec pneumonie
A48.2	Maladie des légionnaires, sans signes pulmonaires [fièvre de Pontiac]
A48.3	Syndrome du choc toxique  Excl.: choc endotoxique SAI (R57.8) septicémie SAI (A41.9)
A48.4	Fièvre purpurique du Brésil Infection généralisée à Haemophilus aegyptius
A48.8	Autres maladies bactériennes précisées
A49	Infection bactérienne, siège non précisé  Excl.: agents bactériens, cause de maladies classées dans d'autres chapitres (B95-B96) infection (à):  • Chlamydia SAI (A74.9)  • méningococcique SAI (A39.9)  • rickettsies SAI (A79.9)  • spirochètes SAI (A69.9)
A49.0	Infection à staphylocoques, siège non précisé
A49.1	Infection à streptocoques, siège non précisé

A49.2	Infection à Haemophilus influent	zae, siège non	précisé

A49.3 Infection à Mycoplasma, siège non précisé

A49.8 Autres infections bactériennes, siège non précisé

A49.9 Infection bactérienne, sans précision

Bactériémie SAI

# Infections dont le mode de transmission est essentiellement sexuel (A50-A64)

Excl.: maladies dues au virus de l'immunodéficience humaine [VIH] (B20-B24)

syndrome de Reiter (M02.3-)

urétrite non spécifique et non gonococcique (N34.1)

## A50 Syphilis congénitale

## A50.0 Syphilis congénitale précoce, symptomatique

Toute manifestation d'une syphilis congénitale précisée comme étant précoce, ou évidente moins de deux ans après la naissance.

Laryngite
Oculopathie
Ostéochondropathie
Pharyngite
syphilit

syphilitique congénitale précoce

Pneumopathie

Rhinite

Syphilis congénitale précoce:

- cutanée
- cutanéo-muqueuse
- viscérale

#### A50.1 Syphilis congénitale précoce, latente

Syphilis congénitale sans signes cliniques, avec réaction sérologique positive et réaction négative dans le liquide céphalo-rachidien, moins de deux ans après la naissance.

#### A50.2 Syphilis congénitale précoce, sans précision

Syphilis congénitale SAI moins de deux ans après la naissance.

#### A50.3 Oculopathie syphilitique congénitale tardive

Kératite interstitielle syphilitique congénitale tardive† (H19.2\*) Oculopathie syphilitique congénitale tardive NCA† (H58.8\*)

Excl.: triade de Hutchinson (A50.5)

#### A50.4 Syphilis congénitale nerveuse tardive [neuro-syphilis juvénile]

Démence paralytique
Paralysie générale
Syphilis nerveuse tabétique
Tabès

Encéphalite † (G05.0\*) Méningite † (G01\*)

syphilitique congénitale tardive

Polynévrite † (G63.0\*)

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier un trouble mental associé.

Excl.: triade de Hutchinson (A50.5)

#### A50.5 Autres formes tardives de syphilis congénitale, symptomatique

Toute forme de syphilis congénitale précisée tardive, ou évidente deux ans au moins après la naissance.

Arthropathie† (M03.1-\*) Ostéochondropathie† (M90.2-\*)

syphilitique congénitale tardive

Dents de Hutchinson

Maladie de Clutton† (M03.1-\*)

Nez en selle attribuable à la syphilis

Syphilis cardio-vasculaire congénitale tardive† (I98.0\*)

Triade de Hutchinson

#### A50.6 Syphilis congénitale tardive, latente

Syphilis congénitale sans signes cliniques, avec réaction sérologique positive et réaction négative dans le liquide céphalo-rachidien, deux ans au moins après la naissance.

#### A50.7 Syphilis congénitale tardive, sans précision

Syphilis congénitale SAI, deux ans au moins après la naissance.

Syphilis congénitale tardive SAI

#### A50.9 Syphilis congénitale, sans précision

#### A51 Syphilis précoce

#### A51.0 Syphilis génitale primaire

Chancre syphilitique SAI

#### A51.1 Syphilis anale primaire

#### A51.2 Syphilis primaire d'autres localisations

#### A51.3 Syphilis secondaire de la peau et des muqueuses

Alopécie † (L99.8\*)

syphilitique Leucodermie † (L99.8\*)

Plaque muqueuse Condylome plat

#### A51.4 Autres formes de syphilis secondaire

Affection inflammatoire des organes pelviens de la femme † (N74.2\*)

Iridocyclite † (H22.0\*) Lymphadénopathie

Méningite † (G01\*)

Myosite † (M63.0-\*)

Oculopathie NCA † (H58.8\*)

Périostite † (M90.1-\*)

#### A51.5 Syphilis précoce, latente

Syphilis (acquise) sans signes cliniques, avec réaction sérologique positive et réaction négative dans le liquide céphalo-rachidien, moins de deux ans après l'infection.

#### A51.9 Syphilis précoce, sans précision

syphilitique secondaire

### A52 Syphilis tardive

#### A52.0† Syphilis cardio-vasculaire

Anévrisme syphilitique de l'aorte (I79.0\*) Aortite (I79.1\*)

Artérite cérébrale (I68.1\*) Endocardite SAI (I39.8\*)

Insufficance aortique (I39.1\*) syphilitique

Insuffisance pulmonaire (I39.3\*)

Myocardite (I41.0\*) Péricardite (I32.0\*)

Syphilis cardio-vasculaire SAI (I98.0\*)

#### A52.1 Syphilis nerveuse symptomatique

Arthropathie de Charcot† (M14.6\*)

Atrophie optique† (H48.0\*) Encéphalite† (G05.0\*)

Méningite† (G01\*)

Névrite:

syphilitique tardive

• acoustique† (H94.0\*)

• rétrobulbaire† (H48.1\*)

Polynévrite† (G63.0\*)

Parkinsonisme syphilitique† (G22\*)

Tabès

## A52.2 Syphilis nerveuse asymptomatique

## A52.3 Syphilis nerveuse, sans précision

Gomme (syphilitique)

Syphilis (tardive) du système nerveux central SAI

Syphilome

#### A52.7 Autres formes tardives de syphilis symptomatique

Affection inflammatoire des organes pelviens de la femme† (N74.2\*) Bursite† (M73.1-\*)

Choriorétinite† (H32.0\*)

Episclérite† (H19.0\*)

Leucodermie† (L99.8\*)

Oculopathie NCA† (H58.8\*)

Péritonite† (K67.2\*)

Glomérulite syphilitique† (N08.0\*)

Gomme (syphilitique) Syphilis tardive ou tertiaire

toute localisation, sauf celles classées en A52.0-A52.3

syphilitique tardive

Synovite syphilitique [stade non précisé]† (M68.0-\*)

Syphilis [stade non précisé]:

- hépatique† (K77.0\*)
- musculaire† (M63.0-\*)
- osseuse† (M90.2-\*)
- pulmonaire† (J99.8\*)

#### A52.8 Syphilis tardive, latente

Syphilis (acquise), sans symptômes cliniques, avec réaction sérologique positive et réaction négative dans le liquide céphalo-rachidien, deux ans au moins après l'infection.

#### A52.9 Syphilis tardive, sans précision

## A53 Syphilis, autres et sans précision

## A53.0 Syphilis latente, non précisée précoce ou tardive

Sérologie syphilitique positive Syphilis latente SAI

#### A53.9 Syphilis, sans précision

Infection due à Treponema pallidum SAI

Syphilis (acquise) SAI

Excl.: syphilis SAI entraînant la mort avant l'âge de deux ans (A50.2)

## A54 Infection gonococcique

# A54.0 Infection gonococcique de la partie inférieure de l'appareil génito-urinaire, sans abcès périurétral ou des glandes annexes

Cervicite
Cystite
Urétrite
gonococcique SAI

Vulvo-vaginite

Excl.: avec abcès (des):

- glandes génito-urinaires (A54.1)
- périurétral (A54.1)

# A54.1 Infection gonococcique de la partie inférieure de l'appareil génito-urinaire, avec abcès périurétral et des glandes annexes

Abcès gonococcique des glandes de Bartholin

## A54.2 Pelvipéritonite gonococcique et autres infections génito-urinaires gonococciques

Affection inflammatoire des organes pelviens de la femme† (N74.3\*)
Epididymite† (N51.1\*)
Orchite† (N51.1\*)
Prostatite† (N51.0\*)
gonococcique

**Excl.:** péritonite gonococcique (A54.8)

#### A54.3 Infection gonococcique de l'œil

Conjonctivite† (H13.1\*) Iridocyclite† (H22.0\*) gonococcique Ophtalmie gonococcique du nouveau-né

#### A54.4† Infection gonococcique du système ostéo-articulaire et des muscles

Arthrite (M01.3-\*)
Bursite (M73.0-\*)
Ostéomyélite (M90.2-\*)
Synovite (M68.0-\*)
Ténosynovite (M68.0-\*)

#### A54.5 Pharyngite gonococcique

#### A54.6 Infection gonococcique de l'anus et du rectum

#### A54.8 Autres infections gonococciques

Abcès du cerveau† (G07\*) Endocardite† (I39.8\*) Lésions cutanées Méningite† (G01\*)

Myocardite† (I41.0\*) gonococcique(s)

Péricardite† (I32.0\*) Péritonite† (K67.1\*) Pneumopathie† (J17.0\*) Septicémie

**Excl.:** pelvipéritonite gonococcique (A54.2)

#### A54.9 Infection gonococcique, sans précision

#### A55 Lymphogranulomatose vénérienne à Chlamydia

*Incl.*: Bubon climatique ou tropical

Esthiomène

Maladie de (Durand-)Nicolas-Favre

#### A56 Autres infections à Chlamydia transmises par voie sexuelle

*Incl.*: infections à Chlamydia trachomatis transmises par voie sexuelle

**Excl.:** conjonctivite néonatale à Chlamydia (P39.1) lymphogranulomatose à Chlamydia (A55)

maladies classées en A74.-

pneumopathie congénitale à Chlamydia (P23.1)

#### A56.0 Infection à Chlamydia de la partie inférieure de l'appareil génito-urinaire

Cervicite

Cystite Urétrite

à Chlamydia

Vulvo-vaginite

#### A56.1 Infection à Chlamydia, pelvi-péritonéale et des autres organes génito-urinaires

Affection inflammatoire des organes pelviens de la femme† (N74.4\*) Epididymite† (N51.1\*) à Chlamydia

Orchite† (N51.1\*)

#### A56.2 Infection à Chlamydia de l'appareil génito-urinaire, sans précision

#### A56.3 Infection à Chlamydia de l'anus et du rectum

#### A56.4 Infection à Chlamydia du pharynx

#### A56.8 Infection à Chlamydia transmise par voie sexuelle, autres localisations

#### A57 Chancre mou

Incl.: Chancrelle

#### A58 Granulome inguinal

Incl.: Donovanose

#### A59 **Trichomonase**

**Excl.:** trichomonase intestinale (A07.8)

#### A59.0 Trichomonase uro-génitale

Leucorrhée (vaginale) à Trichomonas (vaginalis) Prostatite† (N51.0\*)

A59.8 Autres localisations de trichomona
--

#### A59.9 Trichomonase, sans précision

## A60 Infection ano-génitale par le virus de l'herpès [herpes simplex]

# A60.0 Infection des organes génitaux et de l'appareil génito-urinaire par le virus de l'herpès

Infection des organes génitaux par le virus de l'herpès:

- femme† (N77.0\*, N77.1\*)
- homme† (N51.-\*)

#### A60.1 Infection de la marge cutanée de l'anus et du rectum, par le virus de l'herpès

#### A60.9 Infection ano-génitale par le virus de l'herpès, sans précision

# A63 Autres maladies dont le mode de transmission est essentiellement sexuel,

#### non classées ailleurs

*Excl.*: molluscum contagiosum (B08.1) papillome du col de l'utérus (D26.0)

#### A63.0 Condylomes ano-génitaux (vénériens)

## A63.8 Autres maladies précisées dont le mode de transmission est essentiellement sexuel

## A64 Maladie sexuellement transmise, sans précision

Incl.: Maladie vénérienne SAI

# Autres maladies à spirochètes (A65-A69)

Excl.: leptospirose (A27.-) syphilis (A50-A53)

## A65 Syphilis non vénérienne

*Incl.:* Béjel Njovera

Syphilis endémique

#### A66 Pian

Incl.: bouba frambæsia Pian [yaws]

#### A66.0 Lésions initiales du pian

Chancre pianique

Frambœsia initiale ou primaire

Pian mère

Ulcère frambœsial initial

#### A66.1 Papillomes multiples et pian plantaire humide (pian-crabe)

Frambæsome

Papillome pianique plantaire ou palmaire

Pianome

#### A66.2 Autres lésions cutanées précoces du pian

Frambæside du pian récent

Pian cutané, moins de cinq ans après l'infection

Pian récent (cutané) (maculaire) (maculo-papulaire) (micro-papulaire) (papulaire)

#### A66.3 Hyperkératose pianique

Hyperkératose palmaire ou plantaire (précoce) (tardive), due au pian

Main de vampire

Pianides plantaires hyperkératosiques et trichophytoïdes

#### A66.4 Gommes et ulcères pianiques

Frambæside gommeuse

Pian tardif nodulaire (ulcéré)

#### A66.5 Gangosa

Rhinopharyngite mutilante

#### A66.6 Lésions ostéo-articulaires pianiques

Gomme osseuse

Goundou
Ostéite ou périostite gommeuse

Hydarthrose

Nodule

Ostéite du pian (précoce) (tardif)

Périostite (hypertrophique)

#### A66.7 Autres manifestations du pian

Lésions muqueuses pianiques

Nodules juxta-articulaires pianiques

#### A66.8 Pian latent

Pian sans signes cliniques, avec sérologie positive

#### A66.9 Pian, sans précision

#### A67 Pinta [caraté]

#### A67.0 Lésions initiales de la pinta

Chancre (initial)
Papule (initiale)

de la pinta [caraté]

## A67.1 Lésions intermédiaires de la pinta

Hyperkératose

Lésions hyperchromiques | de la pinta [caraté]

Plaques érythémateuses

Pintides

#### A67.2 Lésions tardives de la pinta

Lésions cardio-vasculaires† (198.1\*)

Lésions cutanées

- achromiques
- cicatricielles
- dyschromiques

de la pinta [caraté]

#### A67.3 Lésions mixtes de la pinta

Lésions cutanées achromiques avec lésions cutanées hyperchromiques de la pinta [caraté]

#### A67.9 Pinta, sans précision

A68 Fièvres récurrentes [borrélioses]

Incl.: typhus récurrent

Excl.: maladie de Lyme (A69.2)

A68.0 Fièvre récurrente [borréliose] à poux

Fièvre récurrente à Borrelia recurrentis

A68.1 Fièvre récurrente [borréliose] à tiques

Fièvre récurrente à Borrelia, sauf Borrelia recurrentis

A68.9 Fièvre récurrente [borréliose], sans précision

A69 Autres infections à spirochètes

A69.0 Stomatite ulcéro-nécrotique

Cancrum oris

Gangrène à fusospirochètes

Noma

Stomatite gangréneuse

A69.1 Autres infections dites de Vincent

Angine de Vincent

Gingivite | de vincer

Gingivite
Gingivo-stomatite ulcéro-nécrotique (aiguë)

Pharyngite à fusospirochètes Stomatite à fusospirochètes

A69.2 Maladie de Lyme

Erythème chronique migrateur à Borrelia burgdorferi

A69.8 Autres infections à spirochètes précisées

A69.9 Infection à spirochètes, sans précision

# Autres maladies à Chlamydia (A70-A74)

## A70 Infection à Chlamydia psittaci

Incl.: Ornithose Psittacose

Fièvre des perroquets

A71 Trachome

Excl.: séquelles de trachome (B94.0)

A71.0 Phase initiale du trachome

Trachoma dubium

#### A71.1 Phase active du trachome

Conjonctivite:

- folliculaire trachomateuse
- granuleuse (trachomateuse)

Pannus trachomateux

#### A71.9 Trachome, sans précision

# A74 Autres infections à Chlamydia

*Excl.*: conjonctivite néonatale à Chlamydia (P39.1) infections à Chlamydia transmises par voie sexuelle (A55-A56) pneumopathie (à):

- Chlamydia (J16.0)
- congénitale (P23.1)

#### A74.0† Conjonctivite à Chlamydia (H13.1\*)

Paratrachome

#### A74.8 Autres infections à Chlamydia précisées

Péritonite à Chlamydia† (K67.0\*)

### A74.9 Infection à Chlamydia, sans précision

Chlamydiose SAI

## Rickettsioses

(A75-A79)

## A75 Typhus

**Excl.:** rickettsiose due à Ehrlichia sennetsu (A79.8)

#### A75.0 Typhus épidémique à poux dû à Rickettsia prowazekii

Typhus:

- classique
- épidémique (à poux)

#### A75.1 Typhus résurgent [maladie de Brill]

Maladie de Brill-Zinsser

#### A75.2 Typhus à Rickettsia typhi

Typhus murin (à puces)

#### A75.3 Typhus à Rickettsia tsutsugamushi

Fièvre fluviale du Japon Typhus des broussailles

#### A75.9 Typhus, sans précision

Typhus SAI

# A77 Fièvre pourprée [rickettsioses à tiques]

## A77.0 Fièvre pourprée à Rickettsia rickettsii

Fièvre (de):

- pourprée des Montagnes rocheuses
- Sao Paulo [maculeuse brésilienne]

#### A77.1 Fièvre pourprée à Rickettsia conorii

Fièvre (à) (de):

- boutonneuse
- exanthématique méditerranéenne
- indienne à tiques
- Marseille
- tiques du Kenya

Typhus africain à tiques

#### A77.2 Fièvre pourprée due à Rickettsia sibirica

Fièvre russo-asiatique Typhus à tiques de Sibérie

#### A77.3 Fièvre pourprée due à Rickettsia australis

Fièvre à tiques du Queensland

#### A77.8 Autres fièvres pourprées

#### A77.9 Fièvre pourprée, sans précision

Typhus à tiques SAI

### A78 Fièvre Q

Incl.: Infection à Rickettsia burnetii [Coxiella burnetii]

Fièvre (du):

- Montana
- quadrilatérale

#### A79 Autres rickettsioses

#### A79.0 Fièvre des tranchées

Fièvre (de):

- quintane
- Volhynie

#### A79.1 Rickettsiose varicelliforme due à Rickettsia akari

Fièvre de Kew Garden Rickettsiose vésiculaire

#### A79.8 Autres types précisés de rickettsiose

Rickettsiose à Ehrlichia sennetsu

#### A79.9 Rickettsiose, sans précision

Infection à rickettsies SAI

# Infections virales du système nerveux central (A80-A89)

Excl.: séquelles de:

- encéphalite virale (B94.1)
- poliomyélite (B91)

A80	Poliomyélite aiguë
A80.0	Poliomyélite paralytique aiguë, associée au virus vaccinal
A80.1	Poliomyélite paralytique aiguë, virus sauvage importé
A80.2	Poliomyélite paralytique aiguë, virus sauvage indigène
A80.3	Poliomyélites paralytiques aiguës, autres et sans précision
A80.4	Poliomyélite aiguë non paralytique
A80.9	Poliomyélite aiguë, sans précision

A81	Infections atypiques à virus, du système nerveux central Incl.: maladies à prions, du système nerveux central
A81.0	Maladie de Creutzfeldt-Jakob Encéphalopathie spongieuse subaiguë
A81.1	Panencéphalite sclérosante subaiguë Encéphalite subaiguë à inclusions de Dawson Leucoencéphalopathie sclérosante de Van Bogaert
A81.2	Leucoencéphalopathie multifocale progressive Leucoencéphalopathie multifocale SAI
A81.8	Autres infections atypiques à virus, du système nerveux central Kuru
A81.9	Infection atypiques à virus, du système nerveux central, sans précision Maladie à prion du système nerveux central SAI
A82	Rage
A82.0	Rage sylvatique
A82.1	Rage des rues [rage citadine]
A82.9	Rage, sans précision
A83	Encéphalite virale transmise par des moustiques <i>Incl.</i> : méningo-encéphalite à virus transmise par des moustiques <i>Excl.</i> : encéphalite équine vénézuélienne (A92.2)
A83.0	Encéphalite japonaise
A83.1	Encéphalite équine occidentale
A83.2	Encéphalite équine orientale
A83.3	Encéphalite de Saint-Louis
A83.4	Encéphalite australienne Maladie virale de Kunjin Encéphalite de la Murray Valley
A83.5	Encéphalite de Californie Encéphalite de La Crosse Méningo-encéphalite de Californie
A83.6	Maladie à virus de Rocio
A83.8	Autres encéphalites virales transmises par des moustiques
A83.9	Encéphalite virale transmise par des moustiques, sans précision
A84	Encéphalite virale transmise par des tiques  Incl.: méningo-encéphalite virale transmise par des tiques
A84.0	Encéphalite de la taïga [encéphalite verno-estivale russe]
A84.1	Encéphalite d'Europe centrale transmise par des tiques Encéphalite verno-estivale d'Europe centrale (FSME)

#### A84.8 Autres encéphalites virales transmises par des tiques

Encéphalomyélite ovine [louping ill] Maladie virale de Powassan

#### A84.9 Encéphalite virale transmise par des tiques, sans précision

## A85 Autres encéphalites virales, non classées ailleurs

Incl.: encéphalomyélite méningo-encéphalite précisée virale NCA

*Excl.*: chorioméningite lymphocytaire (A87.2) encéphalite (due au virus de):

- herpès [herpes simplex] (B00.4)
- morbilleuse (B05.0)
- ourlienne (B26.2)
- poliomyélite (A80.-)
- zostérienne (B02.0)

encéphalomyélite myalgique bénigne (G93.3)

#### A85.0† Encéphalite à entérovirus (G05.1\*)

Encéphalomyélite à entérovirus

#### A85.1† Encéphalite à adénovirus (G05.1\*)

Méningo-encéphalite à adénovirus

#### A85.2 Encéphalite virale transmise par des arthropodes, sans précision

#### A85.8 Autres encéphalites virales précisées

Encéphalite léthargique

Maladie de Von Economo-Cruchet

### A86 Encéphalite virale, sans précision

Incl.: Encéphalomyélite Méningo-encéphalite à virus SAI

### A87 Méningite virale

Excl.: méningite (due au virus de):

- herpès [herpes simplex] (B00.3)
- morbilleuse (B05.1)
- ourlienne (B26.1)
- poliomyélite (A80.-)
- zostérienne (B02.1)

#### A87.0† Méningite à entérovirus (G02.0\*)

Méningite à virus:

- Coxsackie
- ECHO

#### A87.1† Méningite à adénovirus (G02.0\*)

#### A87.2 Chorioméningite lymphocytaire

Méningo-encéphalite lymphocytaire

#### A87.8 Autres méningites virales

#### A87.9 Méningite virale, sans précision

A88	Autres infections virales du système nerveux central, non classées ailleurs Excl.: encéphalite virale SAI (A86) méningite virale SAI (A87.9)
A88.0	Fièvre exanthémateuse à entérovirus [exanthème de Boston]
A88.1	Vertige épidémique
A88.8	Autres infections virales précisées du système nerveux central
A89	Infection virale du système nerveux central, sans précision
Fièvres	s virales transmises par des arthropodes et fièvres virales
hémorr	agiques
(A90-A	99)

A90	Dengue [dengue classique]
	Excl.: fièvre hémorragique due au virus de la dengue (A91)
A91	Fièvre hémorragique due au virus de la dengue
A92	Autres fièvres virales transmises par des moustiques Excl.: maladie de la Ross River (B33.1)
A92.0	Fièvre de Chikungunya Fièvre hémorragique de Chikungunya
A92.1	Fièvre due au virus O'nyong-nyong
A92.2	Fièvre équine vénézuélienne
	Encéphalite équine vénézuélienne Encéphalomyélite équine vénézuélienne
A92.3	Fièvre due au virus West-Nile
	Fièvre West-Nile Fièvre du Nile occidental
A92.4	Fièvre de la vallée du Rift
A92.8	Autres fièvres virales précisées, transmises par des moustiques
A92.9	Fièvre virale transmise par des moustiques, sans précision
A93	Autres fièvres virales transmises par des arthropodes, non classées ailleurs
A93.0	Fièvre d'Oropouche
A93.1	Fièvre à pappataci
A93.2	Fièvre à tiques du Colorado
A93.8	Autres fièvres virales précisées, transmises par des arthropodes Maladie virale de Piry Stomatite vésiculaire virale [fièvre de l'Indiana]

A94	Fièvre virale transmise par des arthropodes, sans précision <i>Incl.</i> : Fièvre à arbovirus SAI Infection à arbovirus SAI
A95	Fièvre jaune
A95.0	Fièvre jaune sylvatique Fièvre jaune de: • brousse • jungle
A95.1	Fièvre jaune citadine
A95.9	Fièvre jaune, sans précision
A96	Fièvre hémorragique à arénavirus
A96.0	Fièvre hémorragique de Junin Fièvre hémorragique d'Argentine
A96.1	Fièvre hémorragique de Machupo Fièvre hémorragique de Bolivie
A96.2	Fièvre de Lassa Fièvre hémorragique de Lassa
A96.8	Autres fièvres hémorragiques à arénavirus
A96.9	Fièvre hémorragique à arénavirus, sans précision
A98	Autres fièvres hémorragiques virales, non classées ailleurs <i>Excl.</i> : fièvre hémorragique (de) (due au):  • Chikungunya (A92.0)  • virus de la dengue (A91)
A98.0	Fièvre hémorragique de Crimée [du Congo] Fièvre hémorragique d'Asie centrale
A98.1	Fièvre hémorragique d'Omsk
A98.2	Maladie de la forêt de Kyasanur
A98.3	Maladie de Marburg
A98.4	Maladie à virus Ebola
A98.5	Fièvre hémorragique avec syndrome rénal Fièvre hémorragique (de):  • Corée  • épidémique  • russe Maladie à virus Hanta [hantavirus] avec manifestations rénales Nephropathia epidemica
	Excl.: syndrome (cardio-)pulmonaire à virus Hanta (B33.4)
A98.8	Autres fièvres hémorragiques virales précisées
A99	Fièvre hémorragique virale, sans précision

Infections virales caractérisées par des lésions cutanéo-muqueuses (B00-B09)

## Infections par le virus de l'herpès [herpes simplex]

Excl.: herpangine (B08.5)

infection:

- ano-génitale par le virus de l'herpès (A60.-)
- virale congénitale herpétique (P35.2)

mononucléose due à herpès virus gamma (B27.0)

#### B00.0 Eczéma herpétique

Pustulose varicelliforme de Kaposi

#### B00.1 Dermite vésiculaire due au virus de l'herpès

Dermite vésiculaire de:

• lèvre due au virus humain type 2 (alpha)

· oreille

Herpes simplex de:

- · face
- lèvre

#### B00.2 Gingivo-stomatite et pharyngo-amygdalite due au virus de l'herpès

due au virus de l'herpès

Pharyngite due au virus de l'herpès

#### B00.3† Méningite due au virus de l'herpès (G02.0\*)

#### B00.4† Encéphalite due au virus de l'herpès (G05.1\*)

Encéphalomyélite à herpès simien type 1 (Virus B) Méningo-encéphalite due au virus de l'herpès

#### B00.5 Affections oculaires dues au virus de l'herpès

Conjonctivite† (H13.1\*)
Dermite de la paupière† (H03.1\*)
Iridocyclite† (H22.0\*)

Iritis† (H22.0\*) Kératite† (H19.1\*)

Kératoconjonctivite† (H19.1\*)

Uvéite† (H22.0\*)

#### B00.7 Maladie disséminée due au virus de l'herpès

Septicémie due au virus de l'herpès

#### B00.8 Autres formes d'infection due au virus de l'herpès

Hépatite herpétique† (K77.0\*) Panaris herpétique† (L99.8\*)

#### B00.9 Infection due au virus de l'herpès, sans précision

Infection à herpes simplex SAI

#### B01 Varicelle

#### B01.0† Méningite varicelleuse (G02.0\*)

#### B01.1† Encéphalite varicelleuse (G05.1\*)

Encéphalite post-varicelleuse Encéphalomyélite varicelleuse

#### B01.2† Pneumopathie varicelleuse (J17.1\*)

B01.8	Varicelle avec autres complications
B01.9	Varicelle SAI
B02	Zona [herpes zoster] Incl.: Zona Herpes zoster
B02.0†	Encéphalite zostérienne (G05.1*) Méningo-encéphalite zostérienne
B02.1†	Méningite zostérienne (G02.0*)
B02.2†	Zona accompagné d'autres manifestations neurologiques Atteinte post-herpétique du ganglion géniculé (G53.0*) Névralgie trigéminée post-herpétique (G53.0*) Polynévrite post-zostérienne (G63.0*)
B02.3	Zona ophtalmique Blépharite† (H03.1*) Conjonctivite† (H13.1*) Iridocyclite† (H22.0*) Iritis† (H22.0*) Kératite† (H19.2*) Kératoconjonctivite† (H19.2*) Sclérite† (H19.0*)
B02.7	Zona disséminé
B02.8	Zona avec autres complications Otite externe dans le zona † (H62.1*)
B02.9	Zona SAI
B03	Variole  Note: En mai 1980, la 33ème Assemblée mondiale de la Santé a officiellement déclaré que la variole avait été éradiquée. La classification est maintenue à des fins de surveillance.
B04	Monkeypox
B05	Rougeole  Excl.: panencéphalite sclérosante subaiguë (A81.1)
B05.0†	Rougeole compliquée d'une encéphalite (G05.1*) Encéphalite post-morbilleuse
B05.1†	Rougeole compliquée d'une méningite (G02.0*) Méningite post-morbilleuse
B05.2†	Rougeole compliquée d'une pneumopathie (J17.1*) Pneumopathie post-morbilleuse
B05.3†	Rougeole compliquée d'une otite moyenne (H67.1*) Otite moyenne post-morbilleuse
B05.4	Rougeole avec complications intestinales

Rougeole avec autres complications Rougeole compliquée de kératite et de kératoconjonctivite† (H19.2\*)

B05.8

#### B05.9 Rougeole sans complication

Rougeole SAI

B06 Rubéole

**Excl.:** rubéole congénitale (P35.0)

B06.0† Rubéole avec complications neurologiques

Encéphalite (G05.1\*)

Méningite (G02.0\*) rubéoleuse

Méningo-encéphalite (G05.1\*)

**B06.8** Rubéole avec autres complications

Arthrite† (M01.4\*) Pneumopathie† (J17.1\*)

B06.9 Rubéole sans complication

Rubéole SAI

### B07 Verrues d'origine virale

*Incl.:* Verruca:

- simplex
- vulgaris

Excl.: condylomes ano-génitaux (vénériens) (A63.0)

papillome (de):

- col de l'utérus (D26.0)
- larynx (D14.1)
- vessie (D41.4)

## B08 Autres infections virales caractérisées par des lésions cutanéo-muqueuses,

#### non classées ailleurs

Excl.: stomatite vésiculaire virale (A93.8)

#### B08.0 Autres infections à orthopoxvirus

Cowpox

Dermatite pustuleuse contagieuse ovine

Orf

Pseudovaccine [nodule des trayeurs]

Vaccine naturelle

Vaccinia

Excl.: monkeypox (B04)

#### B08.1 Molluscum contagiosum

#### B08.2 Exanthème subit [sixième maladie] [roséole infantile]

## B08.3 Erythème infectieux [cinquième maladie] [mégalérythème épidémique]

#### B08.4 Stomatite vésiculaire avec exanthème, due à un entérovirus

Syndrome pied-main-bouche

#### B08.5 Pharyngite vésiculaire due à un entérovirus

Herpangine

#### B08.8 Autres infections virales précisées, caractérisées par des lésions cutanéo-

#### muqueuses

Fièvre (de):

- aphteuse
- Yaba

Pharyngite lymphonodulaire à entérovirus Syndrome du virus de Tanapox

# Infection virale caractérisée par des lésions cutanéo-muqueuses, sans précision

Incl.: Enanthème Exanthème viral SAI

# Hépatite virale

(B15-B19)

Utiliser au besoin un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament en cause dans une hépatite post-transfusionnelle.

Excl.: hépatite (à):

- cytomégalovirus (B25.1)
- herpétique (B00.8)

séquelles d'hépatite virale (B94.2)

B15	Hépatite aiguë A
B15.0	Hépatite A avec coma hépatique
B15.9	Hépatite A sans coma hépatique Hépatite A (aiguë) (virale) SAI
B16	Hépatite aiguë B
B16.0	Hépatite aiguë B avec agent delta, avec coma hépatique
B16.1	Hépatite aiguë B avec agent delta, sans coma hépatique
B16.2	Hépatite aiguë B sans agent delta, avec coma hépatique
B16.9	Hépatite aiguë B, sans agent delta et sans coma hépatique Hépatite B (aiguë) (virale) SAI
B17	Autres hépatites virales aiguës
B17.0	(Sur)infection aiguë par agent delta d'un sujet porteur de l'hépatite B
B17.1	Hépatite aiguë C
B17.2	Hépatite aiguë E
B17.8	Autres hépatites virales aiguës précisées Hépatite non A non B (aiguë) (virale) NCA
B17.9	Hépatite virale aiguë, sans précision Hépatite aiguë SAI
B18	Hépatite virale chronique

B18.1	<b>Hépatite virale chronique B sans agent delta</b> Hépatite (virale) chronique B
B18.2	Hépatite virale chronique C
B18.8	Autres hépatites virales chroniques
B18.9	Hépatite virale chronique, sans précision
B19 B19.0 B19.9	Hépatite virale, sans précision  Hépatite virale, sans précision, avec coma hépatique  Hépatite virale, sans précision, sans coma hépatique  Hépatite virale SAI

# Maladies dues au virus de l'immunodéficience humaine [VIH] (B20-B24)

**Note:** Utiliser au besoin un ou plusieurs codes supplémentaires avec les catégories B20-B24 afin d'indiquer toutes les manifestations de la maladie due au VIH. Concernant l'ordre des codes, il convient de se référer aux directives de codage.

Incl.: Complexe relatif au SIDA [ARC]

Syndrome d'immunodéficience acquise [SIDA]

Infection symptomatique par le virus de l'immunodéficience humaine (VIH)

Excl.: infection asymptomatique par le virus de l'immunodéficience humaine [VIH] (Z21)

Compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité (O98.7)

Sujets en contact avec et exposés au virus de l'immunodéficience humaine [VIH] (Z20.6)

Mise en évidence par des examens de laboratoire du virus de l'immunodéficience humaine [VIH] (R75)

# Immunodéficience humaine virale [VIH], à l'origine de maladies infectieuses et parasitaires

Excl.: syndrome d'infection aiguë par VIH (B23.0)

- B21 Immunodéficience humaine virale [VIH], à l'origine de tumeurs malignes
- Immunodéficience humaine virale [VIH], à l'origine d'autres affections précisées

Incl.: Démence

Encéphalopathie

Pneumopathie lymphoïde interstitielle

Syndromes cachectiques Émaciation (slim disease) Syndrome de dépérissement

- B23 Immunodéficience humaine virale [VIH], à l'origine d'autres maladies
- B23.0 Syndrome d'infection aiguë par VIH
- B23.8 Maladie par VIH à l'origine d'autres états précisés

Lymphadénopathie généralisée (persistante)

# B24 Immunodéficience humaine virale [VIH], sans précision Incl.: Complexe relatif au SIDA [ARC] SAI Syndrome d'immunodéficience acquise [SIDA] SAI

# Autres maladies virales

(B25-B34)

B25	Maladie à cytomégalovirus  Excl.: infection congénitale à cytomégalovirus (P35.1) mononucléose à cytomégalovirus (B27.1)
B25.0†	Pneumopathie à cytomégalovirus (J17.1*)
B25.1†	Hépatite à cytomégalovirus (K77.0*)
B25.2†	Pancréatite à cytomégalovirus (K87.1*)
B25.8	Autres maladies à cytomégalovirus
B25.80†	Infection à cytomégalovirus de l'appareil digestif Duodénite† (K93.8*) Gastrite† (K93.8*) Iléite† (K93.8*) Colite† (K93.8*) Œsophagite† (K23.8*)
B25.88	Autres infections à cytomégalovirus
B25.9	Maladie à cytomégalovirus, sans précision
B26	Oreillons Incl.: parotidite:
B26.0†	Orchite ourlienne (N51.1*)
B26.1†	Méningite ourlienne (G02.0*)
B26.2†	Encéphalite ourlienne (G05.1*)
B26.3†	Pancréatite ourlienne (K87.1*)
B26.8	Oreillons avec autres complications  Arthrite† (M01.5*)  Myocardite† (I41.1*)  Néphrite† (N08.0*)  Polynévrite† (G63.0*)  ourlienne
B26.9	Oreillons sans complication Oreillons SAI Parotidite ourlienne SAI

B27	Mononucléose infectieuse  Incl.: angine à monocytes fièvre ganglionnaire maladie de Pfeiffer
B27.0	Mononucléose due à herpès virus gamma Mononucléose due au virus d'Epstein-Barr
B27.1	Mononucléose à cytomégalovirus
B27.8	Autres mononucléoses infectieuses
B27.9	Mononucléose infectieuse, sans précision
B30	Conjonctivite virale  Excl.: affection oculaire:  • due au virus de l'herpès [herpes simplex] (B00.5)  • zostérienne (B02.3)
B30.0†	Kératoconjonctivite due à un adénovirus (H19.2*) Kératoconjonctivite épidémique
B30.1†	Conjonctivite due à un adénovirus (H13.1*) Conjonctivite (des): • folliculaire aiguë due à un adénovirus • piscines
B30.2	Pharyngo-conjonctivite virale
B30.3†	Conjonctivite hémorragique aiguë épidémique (entérovirale) (H13.1*) Conjonctivite (due à): • entérovirus 70 • hémorragique (aiguë) (épidémique) • virus Coxsackie 24
B30.8†	Autres conjonctivites virales (H13.1*) Conjonctivite de Newcastle
B30.9	Conjonctivite virale, sans précision
B33	Autres maladies à virus, non classées ailleurs
B33.0	Myalgie épidémique Maladie de Bornholm
B33.1	Maladie de la Ross River Fièvre de la Ross River Arthrite épidémique exanthémateuse
B33.2	Cardite virale
B33.3	Infections à rétrovirus, non classées ailleurs Infection à rétrovirus SAI
B33.4†	Syndrome (cardio-)pulmonaire à virus Hanta [hantavirus] [SPH] [SCPH] (J17.1*) Maladie à virus Hanta avec manifestations pulmonaires Maladie à virus Sin Nombre
	Utiliser au besoin un code supplémentaire (N17.9) pour identifier la défaillance rénale associée au SPH dû aux virus Andes, Bayou et Black Creek Canal.
	Excl.: fièvre hémorragique avec syndrome rénal (A98.5)

B33.8

Autres maladies à virus précisées

# B34 Infection virale, siège non précisé

Excl.: infection (à) (due au):

- rétrovirus SAI (B33.3)
- virus de l'herpès [herpes simplex] SAI (B00.9) maladie à cytomégalovirus SAI (B25.9)

virus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres (B97.-)

#### B34.0 Infection adénovirale, sans précision

#### B34.1 Infection entérovirale, sans précision

Infection SAI à virus:

- Coxsackie
- ECHO

#### B34.2 Infection coronavirale, sans précision

Excl.: syndrome respiratoire aigu sévère [SRAS] (U04.9)

- B34.3 Infection parvovirale, sans précision
- B34.4 Infection papovavirale, sans précision
- B34.8 Autres infections virales, siège non précisé
- B34.9 Infection virale, sans précision

Virémie SAI

## Mycoses

(B35-B49)

Excl.: mycosis fongoïde (C84.0)

pneumopathie par hypersensibilité aux poussières organiques (J67.-)

#### B35 Dermatophytose

Incl.: favus

infections causées par les espèces appartenant aux genres Epidermophyton, Microsporum et Trichophyton

teigne, tous types, sauf ceux classés en B36.-

#### B35.0 Teigne de la barbe et du cuir chevelu

Kérion

Sycosis trichophytique Teigne tondante

#### B35.1 Teigne de l'ongle

Dermatophytose de l'ongle

Onychomycose

Onyxis dermatophytique

#### B35.2 Teigne de la main

Dermatophytose de la main Trichophytie de la main

#### B35.3 Teigne du pied

Dermatophytose du pied

Pied d'athlète

Trichophytie du pied

**Teigne de la peau glabre** Trichophytie des parties découvertes du corps

B35.4

B35.5

B35.5	Teigne imbriquée Tokelau
B35.6	Teigne du membre inférieur Eczéma marginé de Hebra Gale des blanchisseurs Eczéma marginé de Hebra [ Jock itch] Dermatophytose de l'aine
B35.8	Autres dermatophytoses Dermatophytose: • disséminée • granulomateuse
B35.9	<b>Dermatophytose, sans précision</b> Teigne SAI
B36	Autres mycoses superficielles
B36.0	Pityriasis versicolor Tinea: • flava • versicolor
B36.1	<b>Tinea nigra</b> Keratomycosis nigricans palmaris Microsporosis nigra Pityriasis nigra
B36.2	Piedra blanche Tinea blanca
B36.3	Piedra noire
B36.8	Autres mycoses superficielles précisées
B36.9	Mycose superficielle, sans précision
B37	Candidose Incl.: candidiase moniliase
	Excl.: candidose néonatale (P37.5)
B37.0	Stomatite à Candida Muguet buccal
B37.1	Candidose pulmonaire
B37.2	Candidose de la peau et des ongles Onyxis Périonyxis à Candida  Excl.: érythème fessier du nourrisson (L22)
B37.3†	Candidose de la vulve et du vagin (N77.1*)
JU1.3	Vulvo-vaginite à Candida Vulvo-vaginite candomycétque Muguet vaginal

B37.4	Candidose d'autres localisations uro-génitales Balanite† (N51.2*) Urétrite† (N37.0*) à Candida
B37.5†	Méningite à Candida (G02.1*)
B37.6†	Endocardite à Candida (I39.8*)
B37.7	Septicémie à Candida
B37.8	Autres localisations de candidose
B37.81	Œsophagite à Candida
B37.88	Autres localisations de candidose Chéilite Entérite due à un Candida
B37.9	Candidose, sans précision Muguet SAI
B38	Coccidioïdomycose
B38.0	Coccidioïdomycose pulmonaire aiguë
B38.1	Coccidioïdomycose pulmonaire chronique
B38.2	Coccidioïdomycose pulmonaire, sans précision
B38.3	Coccidioïdomycose cutanée
B38.4†	Méningite à coccidioïdomycose (G02.1*)
B38.7	Coccidioïdomycose disséminée Coccidioïdomycose généralisée
B38.8	Autres formes de coccidioïdomycose
B38.9	Coccidioïdomycose, sans précision
B39	Histoplasmose
B39.0	Histoplasmose pulmonaire aiguë à Histoplasma capsulatum
B39.1	Histoplasmose pulmonaire chronique à Histoplasma capsulatum
B39.2	Histoplasmose pulmonaire à Histoplasma capsulatum, sans précision
B39.3	Histoplasmose disséminée à Histoplasma capsulatum Histoplasmose généralisée à Histoplasma capsulatum
B39.4	Histoplasmose à Histoplasma capsulatum, sans précision Histoplasmose américaine
B39.5	Histoplasmose à Histoplasma duboisii Histoplasmose africaine
B20 0	Historiasmoso, sans précision

B40	Blastomycose Excl.: blastomycose:     • brésilienne (B41)     • chéloïdienne (B48.0)
B40.0	Blastomycose pulmonaire aiguë
B40.1	Blastomycose pulmonaire chronique
B40.2	Blastomycose pulmonaire, sans précision
B40.3	Blastomycose cutanée
B40.7	Blastomycose disséminée Blastomycose généralisée
B40.8	Autres formes de blastomycose
B40.9	Blastomycose, sans précision
B41	Paracoccidioïdomycose  Incl.: blastomycose brésilienne maladie de Lutz
B41.0	Paracoccidioïdomycose pulmonaire
B41.7	Paracoccidioïdomycose disséminée Paracoccidioïdomycose généralisée
B41.8	Autres formes de paracoccidioïdomycose
B41.9	Paracoccidioïdomycose, sans précision
B42	Sporotrichose
B42.0†	Sporotrichose pulmonaire (J99.8*)
B42.1	Sporotrichose lympho-cutanée
B42.7	Sporotrichose disséminée Sporotrichose généralisée
B42.8	Autres formes de sporotrichose
B42.9	Sporotrichose, sans précision
B43	Chromomycose [chromoblastomycose] et abcès phaeohyphomycosique
B43.0	Chromomycose cutanée Dermatite verruqueuse
B43.1	Abcès phaeohyphomycosique du cerveau Chromomycose cérébrale
B43.2	Abcès et kyste phaeohyphomycosiques sous-cutanés
B43.8	Autres formes de chromomycose
B43.9	Chromomycose, sans précision

B44	Aspergillose  Incl.: aspergillome
B44.0	Aspergillose pulmonaire invasive
B44.1	Autres aspergilloses pulmonaires
B44.2	Aspergillose amygdalienne
B44.7	<b>Aspergillose disséminée</b> Aspergillose généralisée
B44.8	Autres formes d'aspergillose
B44.9	Aspergillose, sans précision
B45	Cryptococcose
B45.0	Cryptococcose pulmonaire
B45.1	Cryptococcose cérébrale Cryptococcose cérébro-méningée Méningite à cryptocoques† (G02.1*)
B45.2	Cryptococcose cutanée
B45.3	Cryptococcose osseuse
B45.7	Cryptococcose disséminée Cryptococcose généralisée
B45.8	Autres formes de cryptococcose
B45.9	Cryptococcose, sans précision
B46	Zygomycose
B46.0	Mucormycose pulmonaire
B46.1	Mucormycose rhinocérébrale
B46.2	Mucormycose gastro-intestinale
B46.3	<b>Mucormycose cutanée</b> Mucormycose sous-cutanée
B46.4	<b>Mucormycose disséminée</b> Mucormycose généralisée
B46.5	Mucormycose, sans précision
B46.8	Autres zygomycoses Entomophthorose
B46.9	Zygomycose, sans précision Phycomycose SAI
B47	Mycétome
B47.0	<b>Eumycétome</b> Maduromycose Pied de Madura, mycosique

Actinomycétome

B47.1

#### B47.9 Mycétome, sans précision

Pied de Madura SAI

## B48 Autres mycoses, non classées ailleurs

#### B48.0 Lobomycose

Blastomycose chéloïdienne

#### B48.1 Rhinosporidose

#### B48.2 Allescheriase

Infection à Pseudallescheria boydii Infection à Scedosporium *Excl.*: eumycétome (B47.0)

#### B48.3 Géotrichose

Stomatite à Geotrichum

#### B48.4 Pénicilliose

#### B48.7 Mycoses opportunistes

Mycoses causées par des champignons de faible virulence qui ne peuvent donner un état infectieux qu'en raison de la présence de certains facteurs tels que l'existence d'une maladie débilitante ou l'administration d'agents thérapeutiques immunosuppresseurs ou autres, ou de radiothérapie. La plupart des champignons responsables sont des saprophytes habituels du sol et de végétaux en décomposition.

#### B48.8 Autres mycoses précisées

Adiaspiromycose

### B49 Mycose, sans précision

Incl.: Fongémie SAI

# Maladies dues à des protozoaires (B50-B64)

Excl.: amibiase (A06.-)

autres maladies intestinales à protozoaires (A07.-)

#### B50 Paludisme à Plasmodium falciparum

Incl.: infections mixtes à Plasmodium falciparum et à toute autre espèce de Plasmodium

#### B50.0 Paludisme à Plasmodium falciparum avec complications cérébrales

Paludisme cérébral SAI

#### B50.8 Autres formes sévères et compliquées de paludisme à Plasmodium falciparum

Paludisme sévère ou compliqué à Plasmodium falciparum SAI

#### B50.9 Paludisme à Plasmodium falciparum, sans précision

#### Paludisme à Plasmodium vivax

*Incl.*: infections mixtes à Plasmodium vivax et autres espèces de Plasmodium, à l'exception de Plasmodium falciparum

Excl.: infections mixtes avec Plasmodium falciparum (B50.-)

#### B51.0 Paludisme à Plasmodium vivax, avec rupture de la rate

#### B51.8 Paludisme à Plasmodium vivax, avec autres complications

#### B51.9 Paludisme à Plasmodium vivax, sans complication

Paludisme à Plasmodium vivax SAI

#### Paludisme à Plasmodium malariae

*Incl.*: infections mixtes à Plasmodium malariae et autres espèces de Plasmodium, à l'exception de Plasmodium falciparum et de Plasmodium vivax

Excl.: infections mixtes avec Plasmodium:

- falciparum (B50.-)
- vivax (B51.-)

#### B52.0 Paludisme à Plasmodium malariae, avec atteinte rénale

#### B52.8 Paludisme à Plasmodium malariae, avec autres complications

#### B52.9 Paludisme à Plasmodium malariae, sans complication

Paludisme à Plasmodium malariae SAI

## B53 Autres paludismes confirmés par examen parasitologique

### B53.0 Paludisme à Plasmodium ovale

Excl.: infections mixtes avec Plasmodium:

- falciparum (B50.-)
- malariae (B52.-)
- vivax (B51.-)

#### B53.1 Paludisme à plasmodies simiennes

Excl.: infections mixtes avec Plasmodium:

- falciparum (B50.-)
- malariae (B52.-)
- ovale (B53.0)
- vivax (B51.-)

#### B53.8 Autres paludismes, confirmés par examen parasitologique, non classés ailleurs

Paludisme confirmé par examen parasitologique SAI

### B54 Paludisme, sans précision

Incl.: Paludisme diagnostiqué cliniquement, sans confirmation parasitologique.

#### Leishmaniose

#### B55.0 Leishmaniose viscérale

Kala-azar

Leishmaniose dermique après kala-azar

#### B55.1 Leishmaniose cutanée

Bouton d'Orient

#### B55.2 Leishmaniose cutanéo-muqueuse

Espundia

#### B55.9 Leishmaniose, sans précision

B56	Trypanosomiase africaine  Incl.: Maladie du sommeil		
B56.0	Trypanosomiase à Trypanosoma gambiense Infection à Trypanosoma brucei gambiense Maladie du sommeil de l'Afrique occidentale		
B56.1	Trypanosomiase à Trypanosoma rhodesiense Infection à Trypanosoma brucei rhodesiense Maladie du sommeil de l'Afrique orientale		
B56.9	<b>Trypanosomiase africaine, sans précision</b> Maladie du sommeil SAI Trypanosomiase SAI, en des lieux où la trypanosomiase africaine est répandue		
B57	Maladie de Chagas  Incl.: infection à Trypanosoma cruzi trypanosomiase américaine		
B57.0†	Forme aiguë de la maladie de Chagas, avec atteinte cardiaque (I41.2*, I98.1*) Forme aiguë de la maladie de Chagas avec: • atteinte cardio-vasculaire NCA (I98.1*) • myocardite (I41.2*)		
B57.1	Forme aiguë de la maladie de Chagas, sans atteinte cardiaque Forme aiguë de la maladie de Chagas SAI		
B57.2	Maladie de Chagas (chronique) avec atteinte cardiaque Maladie de Chagas (chronique) (avec):  • SAI  • atteinte cardio-vasculaire NCA† (I98.1*)  • myocardite† (I41.2*) Trypanosomiase:  • SAI, en des lieux où la maladie de Chagas est répandue  • américaine SAI		
B57.3	Maladie de Chagas (chronique) avec atteinte de l'appareil digestif		
B57.4	Maladie de Chagas (chronique) avec atteinte du système nerveux		
B57.5	Maladie de Chagas (chronique) avec atteinte d'autres organes		
B58	Toxoplasmose  Incl.: infection à Toxoplasma gondii  Excl.: toxoplasmose congénitale (P37.1)		
B58.0†	Oculopathie à Toxoplasma Choriorétinite à Toxoplasma (H32.0*)		
B58.1†	Hépatite à Toxoplasma (K77.0*)		
B58.2†	Méningo-encéphalite à Toxoplasma (G05.2*)		
B58.3†	Toxoplasmose pulmonaire (J17.3*)		
B58.8	Toxoplasmose avec atteinte d'autres organes Myocardite† (I41.2*) Myosite† (M63.1-*) à Toxoplasma		
B58.9	Toxoplasmose, sans précision		

## B59† Pneumocystose (J17.3\*)

Incl.: Pneumocystose Pneumonie à:

- Pneumocystis carinii
- Pneumocystis jirovecii

### Autres maladies dues à des protozoaires, non classées ailleurs

*Excl.*: cryptosporidiose (A07.2) isosporose (A07.3)

microsporidiose intestinale (A07.8)

B60.0 Babésiose

Piroplasmose

B60.1 Acanthamæbiose

Conjonctivite due à Acanthamoeba† (H13.1\*) Kératoconjonctivite due à Acanthamoeba† (H19.2\*)

B60.2 Nægleriase

Méningo-encéphalite amibienne primitive† (G05.2\*)

B60.8 Autres maladies précisées dues à des protozoaires

Microsporidiose

Maladie due à des protozoaires, sans précision

## Helminthiases

(B65-B83)

## B65 Schistosomiase [bilharziose]

*Incl.:* Snail fever [Bilharziose urinaire]

B65.0 Schistosomiase due à Schistosoma haematobium [schistosomiase urinaire]

Schistosomiase urinaire

B65.1 Schistosomiase due à Schistosoma mansoni [schistosomiase intestinale]

Schistosomiase intestinale

B65.2 Schistosomiase due à Schistosoma japonicum

Schistosomiase asiatique

B65.3 Dermite cercarienne

Prurit des nageurs

#### B65.8 Autres formes de schistosomiase

Infection à Schistosoma:

- intercalatum
- mattheei
- · mekongi

#### B65.9 Schistosomiase, sans précision

#### **B66** Autres infections par douves [distomatoses] B66.0 **Opisthorchiase** Infection par: · douve du foie du chat • Opisthorchis (felineus) (viverrini) B66.1 Clonorchiase Infection à Clonorchis sinensis Maladie: • chinoise de la douve du foie • orientale de la douve du foie B66.2 Dicrocœliase Infection (à): • Dicrocoelium dendriticum • petite douve (du foie) B66.3 **Fasciolase** Infection à Fasciola: gigantica • hepatica indica Maladie due à la douve du foie de mouton B66.4 **Paragonimiase** Distomatose pulmonaire Douve pulmonaire Infection par l'espèce Paragonimus B66.5 **Fasciolopsiase** Distomatose intestinale Infection par Fasciolopsis buski **B66.8** Autres infections par douves précisées Echinostomose Hétérophyiase Métagonimiase Nanophyétiase Watsoniase B66.9 Infection par douves, sans précision **B67 Echinococcose** Incl.: hydatidose B67.0 Infection hépatique à Echinococcus granulosus B67.1 Infection pulmonaire à Echinococcus granulosus B67.2 Infection osseuse à Echinococcus granulosus B67.3 Infections à Echinococcus granulosus, autres et à localisations multiples B67.4 Infection à Echinococcus granulosus, sans précision Infection par cestodes du chien B67.5 Infection hépatique à Echinococcus multilocularis B67.6 Infections à Echinococcus multilocularis, autres et à localisations multiples

Infection à Echinococcus multilocularis, sans précision

B67.7

B67.8	Infection hépatique à Echinococcus, sans précision		
B67.9	Infections à Echinococcus, autres et sans précision Echinococcose SAI		
B68	Infection à Taenia [téniase]  Excl.: cysticercose (B69)		
B68.0	Infection à Taenia solium Infection par cestodes du porc		
B68.1	Infection à Taenia saginata Infection par cestodes adultes (Taenia saginata) Ver solitaire du bœuf		
B68.9	Infection à Taenia, sans précision		
B69	Cysticercose Incl.: infection par larve de Taenia solium		
B69.0	Cysticercose du système nerveux central		
B69.1	Cysticercose de l'œil		
B69.8	Cysticercose, autres localisations		
B69.9	Cysticercose, sans précision		
B70	Diphyllobothriase et sparganose		
B70.0	<b>Diphyllobothriase</b> Cestodes de poisson (infection) Infection à Diphyllobothrium (adulte), (D. latum) (D. pacificum) <i>Excl.</i> : diphyllobothriase larvaire (B70.1)		
B70.1	Sparganose Diphyllobothriase larvaire Infection à: • larves de Spirometra • Sparganum (S.mansoni) (S. proliferum) Spirométrose		
B71	Autres infections à cestodes		
B71.0	Hyménolépiase Infection (à) (par): • cestodes du rat • Hymenolepis nana		
B71.1	Infection à Dipylidium Infection par cestodes du chien		
B71.8	Autres infections par cestodes, précisées Cénurose		
B71.9	Infection par cestodes, sans précision Infection à cestodes, SAI		

#### B72 **Dracunculose**

Incl.: Infection [dracontiase] (à):

- Dracunculus medinensis
- ver de Guinée

#### **B73 Onchocercose**

*Incl.:* Cécité des rivières

Infection à Onchocerca volvulus

Onchocercose

#### B74 **Filariose**

Excl.: éosinophilie tropicale (pulmonaire) SAI (J82)

onchocercose (B73)

#### B74.0 Filariose à Wuchereria bancrofti

Eléphantiasis bancroftien Filariose bancroftienne

#### B74.1 Filariose à Brugia malayi

#### B74.2 Filariose à Brugia timori

#### B74.3 Loase

Filariose à Loa loa Infection à Loa loa Loïase

Œdème de Calabar

#### B74.4 Mansonellose

Infection à Mansonella:

- ozzardi
- perstans
- streptocerca

#### **Autres filarioses** B74.8

Dirofilariose

#### B74.9 Filariose, sans précision

#### **B75 Trichinose**

Incl.: Infection à Trichinella

Trichinellose

#### **B76 Ankylostomiase**

Incl.: uncinariose

#### B76.0 **Ankylostomose**

Infection à Ancylostoma

#### B76.1 Nécatorose

Infection à Necator americanus

#### B76.8 **Autres ankylostomiases**

#### B76.9 Ankylostomiase, sans précision

Larva migrans cutanée SAI

B77	Ascaridiase Incl.: ascaridiose infection à Ascaris
B77.0	Ascaridiase avec complications intestinales
B77.8	Ascaridiase avec autres complications
B77.9	Ascaridiase, sans précision
B78	Anguillulose [strongyloïdose]  Excl.: trichostrongylose (B81.2)
B78.0	Anguillulose intestinale
B78.1	Anguillulose cutanée
B78.7	Anguillulose disséminée
B78.9	Anguillulose, sans précision
B79	Infection à Trichuris trichiuria Incl.: Trichocéphale (infection) (maladie) Trichocéphalose
B80	Oxyurose Incl.: Entérobiase Infection à oxyures Oxyurose
B81	Autres helminthiases intestinales, non classées ailleurs  Excl.: Angiostrongyloïdose due à Parastrongylus cantonensis (B83.2)  Angiostrongyloïdose due à Angiostrongylus cantonensis (B83.2)
B81.0	Anisakiase Infection à larve d'Anisakis
B81.1	Capillariose intestinale Capillariose SAI Infection à Capillaria phyilippinensis
	Excl.: capillariose hépatique (B83.8)
B81.2	Trichostrongylose
B81.3	Angiostrongyloïdose [angiostrongylose] intestinale Angiostrongyloïdose due à Parastrongylus costaricensis Angiostrongyloïdose due à Angiostrongylus costaricensis
B81.4	Helminthiases intestinales mixtes Helminthiase mixte SAI Infection par helminthes intestinaux classés dans plus d'une des catégories B65.0-B81.3 et B81.8
B81.8	Autres helminthiases intestinales précisées Infection par: • Oesophagostomum [œsophagostomose] • Ternidens diminutus
B82	Parasitose intestinale, sans précision

B82.0

Helminthiase intestinale, sans précision

#### B82.9 Parasitose intestinale, sans précision

#### B83 Autres helminthiases

**Excl.:** capillariose:

- SAI (B81.1)
- intestinale (B81.1)

#### B83.0 Larva migrans viscérale

Toxocarose

#### B83.1 Gnathostomiase

Dermatite migrante

Dermatite ou œdème "rampant"

#### B83.2 Angiostrongyloïdose à Parastrongylus cantonensis

Méningo-encéphalite à éosinophiles† (G05.2\*)

*Excl.*: angiostrongyloïdose intestinale (B81.3)

#### B83.3 Syngamose

Syngamose

#### B83.4 Hirudiniase interne

Excl.: hirudiniase externe (B88.3)

#### B83.8 Autres helminthiases précisées

Acanthocéphalose Capillariose hépatique Gongylonémose Métastrongylose Thélaziose

#### B83.9 Helminthiase, sans précision

Vers SAI

Excl.: helminthiase intestinale SAI (B82.0)

# Pédiculose, acariase et autres infestations (B85-B89)

### B85 Pédiculose et phtiriase

## B85.0 Pédiculose due à Pediculus humanus capitis

Infestation de la chevelure par des poux

#### B85.1 Pédiculose due à Pediculus humanus corporis

Infestation du corps par des poux

#### B85.2 Pédiculose, sans précision

#### B85.3 Phtiriase

Infestation par:

- morpions
- Phthirus pubis
- poux du pubis

#### B85.4 Infestation mixte, pédiculose et phtiriase

Infestation classée dans plus d'une des catégories B85.0-B85.3

B86 Gale

Incl.: Prurit dû à la gale

B87 Myiase

*Incl.*: infestation par larves de mouches

B87.0 Myiase cutanée

Myiase rampante

B87.1 Myiase des plaies cutanées

Myiase traumatique

B87.2 Myiase oculaire

B87.3 Myiase rhinopharyngée

Myiase laryngée

B87.4 Myiase auriculaire

B87.8 Myiase d'autres localisations

Myiase:

• génito-urinaire

• intestinale

B87.9 Myiase, sans précision

Autres infestations

B88.0 Autres acariases

Dermite (due à):

- acarienne
- Demodex
- Dermanyssus gallinae
- Liponyssoides sanguineus

Trombiculose

**Excl.:** gale (B86)

B88.1 Tungose [infestation par puce-chique]

B88.2 Autres infestations par arthropodes

Scarabiase

B88.3 Hirudiniase externe

Infestation par sangsues SAI

*Excl.*: hirudiniase interne (B83.4)

B88.8 Autres infestations précisées

Ichtyoparasitose à Vandellia cirrhosa

Linguatulose Porocéphalose

B88.9 Infestation, sans précision

Infestation (cutanée) (par):

SAI

· acariens SAI

Parasites de la peau SAI

B89 Parasitose, sans précision

# Séquelles de maladies infectieuses et parasitaires (B90-B94)

**Note:** Les catégories B90-B94 doivent être utilisées pour définir des affections figurant en A00-B89 qui sont la cause de séquelles, elles-mêmes classées ailleurs. Les séquelles comprennent les états précisés comme tels; elles comprennent également les effets tardifs de maladies classées dans les catégories ci-dessus, s'il est prouvé que la maladie elle-même n'est plus présente. Pour l'utilisation de cette catégorie dans la prise en charge en milieu hospitalier, voir les directives de codage allemandes.

B90	Séquelles de tuberculose
B90.0	Séquelles de tuberculose du système nerveux central
B90.1	Séquelles de tuberculose génito-urinaire
B90.2	Séquelles de tuberculose des os et des articulations
B90.8	Séquelles de tuberculose d'autres organes
B90.9	Séquelles de tuberculose des voies respiratoires et sans précision Séquelles de tuberculose SAI
B91	<b>Séquelles de poliomyélite</b> <i>Excl.</i> : Syndrome post-poliomyélitique (G14)
B92	Séquelles de lèpre
B94	Séquelles de maladies infectieuses et parasitaires, autres et non précisées
B94.0	Séquelles du trachome
B94.1	Séquelles d'encéphalite virale
B94.2	Séquelles d'hépatite virale
B94.8	Séquelles d'autres maladies infectieuses et parasitaires précisées
B94.9	Séquelles de maladie infectieuse ou parasitaire, sans précision

Agents d'infections bactériennes, virales et autres classées dans d'autres chapitres (B95-B98)

**Note:** Ces catégories ne doivent jamais être utilisées pour le codage de la cause principale. Elles sont proposées pour servir, au besoin, de code supplémentaire si l'on désire identifier l'(les) agent(s) responsable(s) des maladies classées ailleurs.

- Streptocoques et staphylocoques, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
- B95.0! Streptocoques, groupe A, cause de maladies classées dans d'autres chapitres

B95.1!	Streptocoques, groupe B, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
B95.2!	Streptocoques, groupe D, cause de maladies classées dans d'autres chapitres Entérocoques
B95.3!	Streptococcus pneumoniae, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
B95.4!	Autres streptocoques, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
B95.41!	Streptocoques, groupe C, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
B95.42!	Streptocoques, groupe G, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
B95.48!	Autres streptocoques spécifiés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
B95.5!	Streptocoques non précisés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
B95.6!	Staphylococcus aureus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
B95.7!	Autres staphylocoques, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
B95.8!	Staphylocoque non précisé, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
B95.9!	Autres micro-organismes Gram positif précisés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
B95.90!	Autres micro-organismes aérobies Gram positif précisés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres Corynébactéries
B95.91!	Autres micro-organismes anaérobies Gram positif non sporulants non précisés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres Pseudostreptocoques Propionibactéries
B96!	Autres agents bactériens précisés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
B96.0!	Mycoplasma et Ureaplasma, cause de maladies classées dans d'autres chapitres Mycoplasma pneumoniae [M. pneumoniae] Pleuro-pneumonia-like-organism [PPLO]
B96.2!	Escherichia coli et autres entérobactéries, cause de maladies classées dans d'autres chapitres Enterobacter Klebsiella Morganella Proteus Serratia
B96.3!	Haemophilus influenzae et Moraxella, cause de maladies classées dans d'autres chapitres Groupe HACEK [Haemophilus, Actinobacillus, Cardiobacterium hominis, Eikenella, Kingella] Haemophilus influenzae [H. influenzae]

B96.5!	Pseudomonas et autres bacilles non fermentants cause de maladies classées dans d'autres chapitres Acinetobacter Burkholderia Pseudomonas aeruginosa Stenotrophomonas
B96.6!	Bacillus fragilis et autres micro-organismes anaérobies Gram négatif, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
B96.7!	Clostridium perfringens et autres micro-organismes anaérobies sporulants Gram positif, causes de maladies classées dans d'autres chapitres
B96.8!	Autres agents bactériens précisés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
B97!	Virus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
B97.0!	Adénovirus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
B97.1!	Entérovirus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres Virus: • Coxsackie • ECHO
B97.2!	Coronavirus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
B97.3!	Rétrovirus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres Lentivirus Oncovirus
B97.4!	Virus respiratoire syncytial, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
B97.5!	Réovirus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
B97.6!	Parvovirus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
B97.7!	Papillovirus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
B97.8!	Autres virus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres Métapneumovirus humain
B98!	Autres micro-organismes infectieux précisés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
B98.0!	Helicobacter pylori [H. pylori], cause de maladies classées dans d'autres chapitres
B98.1!	Vibrio vulnificus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres

Autres maladies infectieuses (B99-B99)

B99 Maladies infectieuses, autres et non précisées

# **Chapitre II**

# Tumeurs (C00 - D48)

#### Ce chapitre comprend les groupes suivants:

_				
Tumeurs n				
C00-C75 Tumeurs malignes, primitives ou présumées primitives, de siège précisé, à				
	des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés			
	C00-C14 Tumeurs malignes de la lèvre, de la cavité buccale et du pharynx			
	C15-C26 Tumeurs malignes des organes digestifs			
	C30-C39 Tumeurs malignes des organes respiratoires et intrathoraciques			
	C40-C41 Tumeurs malignes des os et du cartilage articulaire			
	C43-C44 Mélanome malin et autres tumeurs malignes de la peau			
	C45-C49 Tumeurs malignes du tissu mésothélial et des tissus mous			
	C50-C50 Tumeur maligne du sein			
	C51-C58 Tumeurs malignes des organes génitaux de la femme			
	C60-C63 Tumeurs malignes des organes génitaux de l'homme			
	C64-C68 Tumeurs malignes des voies urinaires			
	C69-C72 Tumeurs malignes de l'œil, de l'encéphale et d'autres parties du système			
	nerveux central			
	C73-C75 Tumeurs malignes de la thyroïde et d'autres glandes endocrines			
C76-C80	Tumeurs malignes de sièges mal définis, secondaires et non précisés			
C81-C96	Tumeurs malignes primitives ou présumées primitives des tissus lymphoïde,			
	hématopoïétique et apparentés			
C97-C97	Tumeurs malignes de sièges multiples indépendants (primitifs)			
Tumeurs ir				
Tumeurs b	bénignes			
	meurs à évolution imprévisible ou inconnue			
	C76-C80 C81-C96 C97-C97 Tumeurs in Tumeurs bé			

#### Les catégories de ce chapitre comprenant des points d'exclamation sont les suivantes:

C94.8!	Crise blastique au cours d'une leucémie myéloïde chronique [LMC]
C95.8!	Leucémie, réfractaire au traitement d'induction standard
C97!	Tumeurs malignes de sièges multiples indépendants (primitifs)

# 1. Tumeurs malignes de sièges mal définis, secondaires ou non précisés

Les catégories C76-C80 comprennent les tumeurs malignes pour lesquelles il n'y a pas d'indication précise du siège primitif du cancer ou s'il est "généralisé", "disséminé" ou étendu" sans mention du siège primitif. Dans les deux cas, le siège primitif est considéré comme inconnu.

#### 2. Activité fonctionnelle

Toutes les tumeurs sont classées dans ce chapitre, qu'elles aient ou non une activité fonctionnelle. On utilisera, au besoin, un code supplémentaire du chapitre IV, pour identifier toute activité fonctionnelle en relation avec une tumeur quelconque. Par exemple, phéochromocytome malin de la surrénale sécrétant des catécholamines doit être codé C74 avec le code supplémentaire E27.5; adénome basophile de l'hypophyse avec syndrome de Cushing doit être codé D35.2 avec le code supplémentaire E24.0.

## 3. Morphologie

Il y a un certain nombre de groupes morphologiques (histologiques) principaux de tumeurs malignes: les carcinomes, y compris les adénocarcinomes et les épithéliomas spinocellulaires; les sarcomes; les autres tumeurs malignes des tissus mous, y compris les mésothéliomes; les lymphomes (hodgkiniens et non hodgkiniens); les leucémies; les autres tumeurs malignes précisées et de morphologie spécifique d'une topographie et les tumeurs malignes non précisées. Le terme "cancer" est un terme générique et peut être utilisé pour n'importe lequel de ces groupes, bien qu'il soit rarement employé pour les tumeurs malignes des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés. Le terme "carcinome" est parfois utilisé, à tort, comme synonyme de "cancer".

La classification des tumeurs dans le chapitre II se fait essentiellement selon le siège, et, en groupes très étendus, selon le comportement de la tumeur. Dans quelques cas exceptionnels, la morphologie est reprise dans le titre de la catégorie et de la sous-catégorie.

Pour les lecteurs désireux d'identifier le type histologique d'une tumeur donnée, des codes morphologiques détaillés sont indiqués séparément aux pages 1269-1296. Ces codes morphologiques dérivent de la deuxième édition de la Classification internationale des Maladies - Oncologie (CIM-O), qui est une classification selon un axe double offrant des systèmes de codification indépendants pour la topographie et la morphologie. Ces codes de morphologie comprennent six chiffres: les quatre premiers identifient les types histologiques; le cinquième le type d'évolution (tumeur maligne primitive, tumeur maligne secondaire (métastatique), tumeur in situ, tumeur bénigne, tumeur de nature maligne ou bénigne incertaine); le sixième chiffre est un code de degré de différentiation pour les tumeurs solides et sert aussi de code spécial pour les lymphomes et les leucémies.

# 4. Sous-catégories du chapitre II

Prière de noter l'utilisation spéciale de la sous-catégorie .8 dans ce chapitre [voir note 5]. Là où il a fallu prévoir une catégorie spéciale pour "autres", on a en général fait appel à la sous-catégorie .7.

# 5. Tumeurs malignes empiétant sur les limites de sièges différents et utilisation de la sous-catégorie .8 (lésion à localisations contiguës)

Les catégories C00-C75 servent à la classification des tumeurs malignes primitives en fonction de leur point de départ. De nombreuses catégories à trois caractères sont encore divisées en sous-catégories, correspondant aux diverses parties de l'organe en question. Une tumeur qui empiète sur deux ou trois sous-catégories contiguës dans une catégorie à trois caractères et dont le point de départ ne peut être déterminé, devra être classée dans la sous-catégorie .8 (lésion à localisations contiguës) sauf si cette combinaison est explicitement indexée ailleurs. Par exemple, "carcinome de l'œsophage et de l'estomac" est classé en C16.0 (cardia), alors que le "carcinome de la pointe et de la face inférieure de la langue" devra être classé en C02.8. Par ailleurs, "carcinome de la pointe de la langue s'étendant à la face inférieure" devra être classé en C02.1, puisque son point de départ, la pointe, est connu. Le terme "lésion à localisations contiguës" implique que l'extension se fait de proche en proche. Alors que les sous-catégories se suivant dans un ordre numérique sont fréquemment contiguës, ceci n'est pas toujours le cas (par exemple vessie C67.-), et le responsable du codage devra consulter un texte d'anatomie pour savoir quels sont les rapports anatomiques.

Dans certains systèmes, il y a parfois chevauchement des limites des catégories à trois caractères. Pour en tenir compte, les sous-catégories suivantes ont été retenues:

C02.8	Lésion à localisations contiguës de la langue
C08.8	Lésion à localisations contiguës des glandes salivaires principales
C14.8	Lésion à localisations contiguës de la lèvre, de la cavité buccale et du pharynx
C21.8	Lésion à localisations contiguës du rectum, de l'anus et du canal anal
C24.8	Lésion à localisations contigues des voies biliaires
C26.8	Lésion à localisations contiguës de l'appareil digestif
C39.8	Lésion à localisations contiguës des organes respiratoires et intrathoraciques
C41.8	Lésion à localisations contiguës des os et du cartilage articulaire
C49.8	Lésion à localisations contiguës du tissu conjonctif et des autres tissus mous
C57.8	Lésion à localisations contiguës des organes génitaux de la femme
C63.8	Lésion à localisations contiguës des organes génitaux de l'homme

C68.8 Lésion à localisations contiguës des organes urinaires C72.8 Lésion à localisations contiguës du système nerveux central

A titre d'exemple, un "carcinome de l'estomac et de l'intestin grêle" devrait être codé en C26.8 (lésion à localisations contiguës de l'appareil digestif).

## 6. Tumeurs malignes de tissu ectopique

Les tumeurs malignes de tissu ectopique seront codées au siège mentionné, par exemple les "tumeurs malignes ectopiques du pancréas" seront codées "pancréas, sans précision" (C25.9).

# 7. Emploi de l'index alphabétique pour le codage des tumeurs

Ce codage doit prendre en compte, outre le siège, la morphologie et l'évolution de la tumeur. Il convient de se référer en premier lieu à l'entrée de l'Index alphabétique pour la description morphologique.

Les pages d'introduction du volume 3 comportent des instructions générales sur l'emploi correct de l'Index alphabétique. Il convient de consulter les instructions et exemples détaillés relatifs aux tumeurs pour assurer l'utilisation correcte des catégories et des sous-catégories du chapitre II.

# 8. Utilisation de la deuxième édition de la Classification internationale des Maladies - Oncologie (CIM-O)

Le chapitre II fournit une classification topographique assez restreinte, voire inexistante, pour certains types morphologiques. Pour toutes les tumeurs, les codes topographiques de la CIM-O font essentiellement appel aux mêmes catégories à trois ou quatre caractères utilisées dans le chapitre II pour les tumeurs malignes (C00-C77, C80). Ils fournissent ainsi une plus grande spécificité de siège pour les autres tumeurs (malignes secondaires (métastatiques), bénignes, in situ, à évolution imprévisible ou inconnue).

Nous recommandons l'utilisation de la CIM-O aux organismes qui désireraient identifier aussi bien le siège que la morphologie des tumeurs, par exemple les registres du cancer, les hôpitaux spécialisés en oncologie, les départements d'anatomo-pathologie et autres institutions spécialisées en cancérologie.

# Tumeurs malignes (C00-C97)

Tumeurs malignes, primitives ou présumées primitives, de siège précisé, à l'exception des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés (C00-C75)

Tumeurs malignes de la lèvre, de la cavité buccale et du pharynx (C00-C14)

## C00 Tumeur maligne de la lèvre

Excl.: face cutanée de la lèvre (C43.0, C44.0)

#### C00.0 Lèvre supérieure, bord libre

Lèvre supérieure:

- SAI
- extérieur
- zone d'application du rouge à lèvres

#### C00.1 Lèvre inférieure, bord libre

Lèvre inférieure:

- SAI
- extérieur
- zone d'application du rouge à lèvres

#### C00.2 Lèvre, sans précision, bord libre

Extérieur de la lèvre SAI

#### C00.3 Lèvre supérieure, face interne

Lèvre supérieure:

- face:
  - muqueuse
  - orale
- frein
- muqueuse

### C00.4 Lèvre inférieure, face interne

Lèvre inférieure:

- face:
  - muqueuse
  - orale
- frein
- muqueuse

#### C00.5 Lèvre, sans précision, face interne

Lèvre, sans indication si inférieure ou supérieure:

- face:
  - muqueuse
  - orale

	• frein • muqueuse
C00.6	Commissure de
C00.8	<b>Lésion à loca</b> [voir note 5 au c
C00.9	Lèvre, sans p
C01	Tumeur mal Incl.: Face su Partie fi Tiers po
C02	Tumeur mal
C02.0	Face dorsale Deux tiers antér

# des lèvres

s lèvres

# ilisations contiguës de la lèvre

début de ce chapitre]

## récision

# igne de la base de la langue

périeure de la base de la langue

xe de la langue SAI stérieur de la langue

# igne de la langue, parties autres et non précisées

# de la langue

rieurs de la langue, face supérieure

*Excl.*: face supérieure de la base de la langue (C01)

#### C02.1 Pointe et bords latéraux de la langue

Pointe de la langue

#### C02.2 Face inférieure de la langue

Deux tiers antérieurs de la langue, face inférieure

Frein de la langue

#### C02.3 Deux tiers antérieurs de la langue, sans précision

Partie mobile de la langue SAI Tiers moyen de la langue SAI

#### C02.4 Amygdale linguale

Excl.: amygdale SAI (C09.9)

#### C02.8 Lésion à localisations contiguës de la langue

[voir note 5 au début de ce chapitre]

Tumeur maligne de la langue dont le point de départ ne peut être classé à aucune des catégories C01-C02.4

#### C02.9 Langue, sans précision

#### C03 Tumeur maligne de la gencive

Incl.: gencive

muqueuse (de la crête) alvéolaire

Excl.: tumeurs malignes odontogéniques (C41.02-C41.1)

#### C03.0 Gencive supérieure

#### C03.1 Gencive inférieure

#### C03.9 Gencive, sans précision

#### C04 Tumeur maligne du plancher de la bouche

#### C04.0 Plancher antérieur de la bouche

En avant de la jonction prémolaire-canine

#### C04.1 Plancher latéral de la bouche

C04.8	Lésion à localisations contiguës du plancher de la bouche [voir note 5 au début de ce chapitre]
C04.9	Plancher de la bouche, sans précision
C05	Tumeur maligne du palais
C05.0	Voûte palatine
C05.1	Voile du palais  Excl.: paroi rhinopharyngienne du voile du palais (C11.3)
C05.2	Luette
C05.8	Lésion à localisations contiguës du palais [voir note 5 au début de ce chapitre]
C05.9	Palais, sans précision
C06	Tumeur maligne de la bouche, parties autres et non précisées
C06.0	Muqueuse de la joue Face interne de la joue Muqueuse buccale SAI
C06.1	Vestibule de la bouche Gouttière: • buccale • labiale  (supérieure) (inférieure)
C06.2	Région rétromolaire
C06.8	Lésion à localisations contiguës de la bouche, parties autres et non précisées [Voir note 5 au début de ce chapitre]
C06.9	Bouche, sans précision Cavité buccale SAI Glande salivaire accessoire, siège non précisé
C07	Tumeur maligne de la glande parotide
C08	Tumeur maligne des glandes salivaires principales, autres et non précisées <i>Excl.</i> : glande parotide (C07) tumeurs malignes des glandes salivaires accessoires SAI (C06.9) tumeurs malignes des glandes salivaires accessoires précisées classées en fonction de leur siège anatomique
C08.0	Glande sous-mandibulaire Glande sous-maxillaire
C08.1	Glande sublinguale
C08.8	Lésion à localisations contiguës des glandes salivaires principales [voir note 5 au début de ce chapitre]
	Tumeur maligne des glandes salivaires principales dont le point de départ ne peut être classé à aucune des catégories C07-C08.1

**Glande salivaire principale, sans précision** Glande salivaire (principale) SAI

C08.9

	<ul><li>linguale (C02.4)</li><li>pharyngienne (C11.1)</li></ul>
C09.0	Fosse amygdalienne
C09.1	Pilier de l'amygdale (antérieur) (postérieur)
C09.8	<b>Lésion à localisations contiguës de l'amygdale</b> [voir note 5 au début de ce chapitre]
C09.9	Amygdale, sans précision Amygdale: • SAI • palatine
C10	Tumeur maligne de l'oropharynx <i>Excl.</i> : amygdale (C09)
C10.0	Sillon glosso-épiglottique
C10.1	Face antérieure de l'épiglotte Epiglotte, bord libre [marge] Pli(s) glosso-épiglottique(s)
	Excl.: épiglotte (partie sus-hyoïdienne) SAI (C32.1)
C10.2	Paroi latérale de l'oropharynx
C10.3	Paroi postérieure de l'oropharynx
C10.4	Fente branchiale Kyste branchial [siège de la tumeur]
C10.8	Lésion à localisations contiguës de l'oropharynx [voir note 5 au début de ce chapitre]
	Carrefour pharyngo-laryngé de l'oropharynx
C10.9	Oropharynx, sans précision
C11	Tumeur maligne du rhinopharynx
C11.0	Paroi supérieure du rhinopharynx Plafond du rhinopharynx
C11.1	Paroi postérieure du rhinopharynx Amygdale pharyngienne Tissu adénoïde
C11.2	Paroi latérale du rhinopharynx Fossette de Rosenmüller Orifice de la trompe d'Eustache Récessus pharyngien

Paroi antérieure du rhinopharynx

• cloison nasale Paroi rhinopharyngienne (supérieure) (postérieure) du voile du palais Plancher du rhinopharynx

Bord postérieur de:
• choanes

Tumeur maligne de l'amygdale *Excl.*: amygdale:

C09

C11.3

# C11.8 Lésion à localisations contiguës de rhinopharynx

[voir note 5 au début de ce chapitre]

# C11.9 Rhinopharynx, sans précision

Paroi rhinopharyngienne SAI

# C12 Tumeur maligne du sinus piriforme

Incl.: Récessus piriforme

# C13 Tumeur maligne de l'hypopharynx

*Excl.*: sinus piriforme (C12)

# C13.0 Région rétro-cricoïdienne

# C13.1 Repli ary-épiglottique, versant hypopharyngé

Repli ary-épiglottique:

- SAI
- · zone marginale

Excl.: repli ary-épiglottique, versant laryngé (C32.1)

# C13.2 Paroi postérieure de l'hypopharynx

# C13.8 Lésion à localisations contiguës de l'hypopharynx

[voir note 5 au début de ce chapitre]

# C13.9 Hypopharynx, sans précision

Paroi hypopharyngée SAI

# C14 Tumeur maligne de la lèvre, de la cavité buccale et du pharynx, de sièges

autres et mal définis

Excl.: cavité buccale SAI (C06.9)

# C14.0 Pharynx, sans précision

# C14.2 Anneau de Waldeyer

# C14.8 Lésion à localisations contiguës de la lèvre, de la cavité buccale et du pharynx

[voir note 5 au début de ce chapitre]

Tumeur maligne de la lèvre, de la cavité buccale et du pharynx dont le point de départ ne peut être classé à aucune des catégories C00-C14.2

# Tumeurs malignes des organes digestifs

(C15-C26)

# C15 Tumeur maligne de l'œsophage

*Note:* On utilisera au choix l'une des subdivisions suivantes:

- .0-.2 selon description anatomique
- .3-.5 selon le tiers supérieur, moyen, inférieur

On a renoncé volontairement au principe de l'exclusion mutuelle des catégories car ces deux types de classification sont utilisés, mais les divisions anatomiques en résultant ne sont pas identiques.

# C15.0 Œsophage cervical

C15.1	Œsophage thoracique
C15.2	Œsophage abdominal
C15.3	Tiers supérieur de l'œsophage
C15.4	Tiers moyen de l'œsophage
C15.5	Tiers inférieur de l'œsophage
C15.8	Lésion à localisations contiguës de l'œsophage [voir note 5 au début de ce chapitre]
C15.9	Œsophage, sans précision
C16	Tumeur maligne de l'estomac
C16.0	Cardia Jonction: • cardio-œsophagienne • œsophago-gastrique Œsophage et estomac Orifice œsophagien de l'estomac
C16.1	Fundus
C16.2	Corps de l'estomac
C16.3	Antre pylorique Antre de l'estomac
C16.4	Pylore Canal pylorique Prépylore
C16.5	Petite courbure de l'estomac, sans précision Petite courbure de l'estomac, non classée en C16.1-C16.4
C16.6	Grande courbure de l'estomac, sans précision Grande courbure de l'estomac, non classée en C16.0-C16.4
C16.8	Lésion à localisations contiguës de l'estomac [voir note 5 au début de ce chapitre]
C16.9	Estomac, sans précision Cancer gastrique SAI
C17	Tumeur maligne de l'intestin grêle
C17.0	Duodénum
C17.1	Jéjunum
C17.2	<b>lléon Excl.:</b> valvule iléo-cæcale (C18.0)
C17.3	Diverticule de Meckel
C17.8	Lésion à localisations contiguës de l'intestin grêle [voir note 5 au début de ce chapitre]
C17.9	Intestin grêle, sans précision

C18	Tumeur maligne du côlon
C18.0	Cæcum Valvule iléo-cæcale
C18.1	Appendice
C18.2	Côlon ascendant
C18.3	Angle droit du côlon
C18.4	Côlon transverse
C18.5	Angle gauche du côlon
C18.6	Côlon descendant
C18.7	Côlon sigmoïde Sigmoïde [côlon pelvien]  Excl.: jonction recto-sigmoïdienne (C19)
C18.8	Lésion à localisations contiguës du côlon [voir note 5 au début de ce chapitre]
C18.9	Côlon, sans précision Gros intestin SAI
C19	Tumeur maligne de la jonction recto-sigmoïdienne Incl.: Côlon et rectum Côlon recto-sigmoïde
C20	Tumeur maligne du rectum  Incl.: Ampoule rectale
C21	Tumeur maligne de l'anus et du canal anal
C21.0	Anus, sans précision  Excl.: marge anale (C43.5, C44.5) peau anale (C43.5, C44.5) peau périanale (C43.5, C44.5)
C21.1	Canal anal Sphincter anal
C21.2	Zone cloacale
C21.8	Lésion à localisations contiguës du rectum, de l'anus et du canal anal [voir note 5 au début de ce chapitre]
	Ano-rectale Jonction ano-rectale Tumeur maligne du rectum, de l'anus et du canal anal dont le point de départ ne peut être classé à aucune des catégories C20-C21.2
C22	Tumeur maligne du foie et des voies biliaires intrahépatiques Excl.: tumeur maligne secondaire du foie (C78.7) voies biliaires SAI (C24.9)
C22.0	Carcinome hépatocellulaire Hépatome (malin)

C22.1	Carcinome du canal biliaire intrahépatique Cholangiocarcinome
C22.2	Hépatoblastome
C22.3	Angiosarcome du foie Sarcome des cellules de Kupffer
C22.4	Autres sarcomes du foie
C22.7	Autres carcinomes du foie précisés
C22.9	Foie, sans précision
C23	Tumeur maligne de la vésicule biliaire
C24	Tumeurs malignes des voies biliaires, autres et non précisées <i>Excl.</i> : canal biliaire intrahépatique (C22.1)
C24.0	Canal biliaire extra-hépatique Canal:  • biliaire SAI  • cholédoque  • cystique  • hépatique  • hépatique commune
C24.1	Ampoule de Vater
C24.8	Lésion à localisations contiguës des voies biliaires [voir note 5 au début de ce chapitre]
	Tumeur maligne affectant à la fois les canaux biliaires intra- et extra-hépatiques Tumeur maligne des voies biliaires dont le point de départ ne peut être classé à aucune des catégories C22.0-C24.1
C24.9	Voies biliaires, sans précision
C25	Tumeur maligne du pancréas
C25.0	Tête du pancréas
C25.1	Corps du pancréas
C25.2	Queue du pancréas
C25.3	Canal pancréatique
C25.4	Pancréas endocrine Ilots de Langerhans
C25.7	Autres parties du pancréas Col du pancréas
C25.8	Lésion à localisations contiguës du pancréas [voir note 5 au début de ce chapitre]
C25 9	Paneréas, cane précision

# C26 Tumeur maligne des organes digestifs, de sièges autres et mal définis

Excl.: péritoine et rétropéritoine (C48.-)

# C26.0 Tractus intestinal, partie non précisée

Intestin SAI

#### **C26.1** Rate

Excl.: lymphome folliculaire (C82.-)

lymphome de Hodgkin [lymphogranulomatose maligne] (C81.-)

lymphome non folliculaire (C83.-)

lymphome à cellules T/NK matures (C84.-)

lymphome non hodgkinien, de types autres et non précisés (C85.-)

# C26.8 Lésion à localisations contiguës de l'appareil digestif

[voir note 5 au début de ce chapitre]

Tumeurs maligne des organes digestifs dont le point de départ ne peut être classé à aucune des catégories C15-C26.1

Excl.: jonction cardio-esophagienne (C16.0)

# C26.9 Sièges mal définis de l'appareil digestif

Tractus gastro-intestinal SAI Tube ou appareil digestif SAI

# Tumeurs malignes des organes respiratoires et intrathoraciques (C30-C39)

*Incl.*: oreille moyenne

Excl.: mésothéliome (C45.-)

# C30 Tumeur maligne des fosses nasales et de l'oreille moyenne

## C30.0 Fosses nasales

Cartilage du nez

Cloison nasale

Cornets

Vestibule des fosses nasales

Septum nasal

Excl.: bord postérieur de la cloison nasale et des choanes (C11.3)

bulbe olfactif (C72.2) nez SAI (C76.0) os du nez (C41.02)

peau du nez (C43.3, C44.3)

## C30.1 Oreille moyenne

Cellules mastoïdiennes

Oreille interne

Trompe d'Eustache

*Excl.*: cartilage de l'oreille (C49.0)

conduit auditif (externe) (C43.2, C44.2)

os de l'oreille (méat) (C41.01)

peau de l'oreille (externe) (C43.2, C44.2)

C31	Tumeur maligne des sinus de la face
C31.0	Sinus maxillaire Antre (de Highmore) (maxillaire)
C31.1	Sinus ethmoïdal
C31.2	Sinus frontal
C31.3	Sinus sphénoïdal
C31.8	Lésion à localisations contiguës des sinus de la face [voir note 5 au début de ce chapitre]
C31.9	Sinus de la face, sans précision
C32	Tumeur maligne du larynx
C32.0	Glotte Corde vocale (vraie) SAI Musculature intrinsèque du larynx
C32.1	Etage sus-glottique Bandes ventriculaires Epiglotte (partie sus-hyoïdienne) SAI Face postérieure (laryngée) de l'épiglotte Fausses cordes vocales Larynx extrinsèque Repli ary-épiglottique, versant laryngé  Excl.: face antérieure de l'épiglotte (C10.1) repli ary-épiglottique: • SAI (C13.1) • versant hypopharyngé (C13.1) • zone marginale (C13.1)
C32.2	Etage sous-glottique
C32.3	Cartilage laryngé
C32.8	Lésion à localisations contiguës du larynx [voir note 5 au début de ce chapitre]
C32.9	Larynx, sans précision
C33	Tumeur maligne de la trachée
C34	Tumeur maligne des bronches et du poumon
C34.0	Eperon Hile (du poumon)
C34.1	Lobe supérieur, bronches ou poumon
C34.2	Lobe moyen, bronches ou poumon
C34.3	Lobe inférieur, bronches ou poumon
C34.8	Lésion à localisations contiguës des bronches et du poumon [voir note 5 au début de ce chapitre]
C34.9	Bronche ou poumon, sans précision

C37	Tumeur maligne du thymus
C38	Tumeur maligne du cœur, du médiastin et de la plèvre <i>Excl.</i> : mésothéliome (C45)
C38.0	<b>Cœur</b> Péricarde
	Excl.: gros vaisseaux (C49.3)
C38.1	Médiastin antérieur
C38.2	Médiastin postérieur
C38.3	Médiastin, partie non précisée
C38.4	Plèvre
C38.8	Lésion à localisations contiguës du cœur, du médiastin et de la plèvre [voir note 5 au début de ce chapitre]
C39	Tumeur maligne de l'appareil respiratoire et des organes intrathoraciques, de sièges autres et mal définis  Excl.: intrathoracique SAI (C76.1) thoracique SAI (C76.1)
C39.0	Voies respiratoires supérieures, partie non précisée
C39.8	Lésion à localisations contiguës des organes respiratoires et intrathoraciques [voir note 5 au début de ce chapitre]
	Tumeur maligne des organes respiratoires et intrathoraciques dont le point de départ ne peut être classé à aucune des catégories C30-C39.0
C39.9	Sièges mal définis de l'appareil respiratoire Voies respiratoires SAI
Tumeur (C40-C	rs malignes des os et du cartilage articulaire 41)
	elle osseuse SAI (C96.7) oviale (C49)
C40	Tumeur maligne des os et du cartilage articulaire des membres
C40.0	Omoplate et os longs du membre supérieur
C40.1	Os courts du membre supérieur
C40.2	Os longs du membre inférieur

Lésion à localisations contiguës des os et du cartilage articulaire des membres [voir note 5 au début de ce chapitre]

Os et cartilage articulaire d'un membre, sans précision

C40.3

C40.8

C40.9

Os courts du membre inférieur

# Tumeur maligne des os et du cartilage articulaire, de sièges autres et non précisés

Excl.: cartilage de:

- larynx (C32.3)
- membres (C40.-)
- nez (C30.0)
- oreille (C49.0)

os des membres (C40.-)

# C41.0 Os du crâne et de la face

Maxillaire (supérieur)

Os orbital

Excl.: carcinome, tout type, sauf intra-osseux ou odontogène de:

- mâchoire supérieure (C03.0)
- sinus maxillaire (C31.0)

mandibule (C41.1)

maxillaire inférieur (C41.1)

#### C41.01 Os crâniofaciaux

Os de l'orbite

Os:

- ethmoïde
- frontal
- occipital
- pariétal
- sphénoïde
- temporal

# C41.02 Os maxillofaciaux

Os de la face, sans précisions

Maxillaire

Cornets

Mâchoire supérieure

Os:

- nasal
- zygomatique

Vomer

# C41.1 Mandibule

Maxillaire inférieur

Excl.: carcinome, tout type, sauf intra-osseux ou odontogène de la mâchoire:

- Gencive (C03.9)
- inférieure (C03.1)

maxillaire supérieur (C41.02)

## C41.2 Rachis

Excl.: sacrum et coccyx (C41.4)

# C41.3 Côtes, sternum et clavicule

- C41.30 Côtes
- C41.31 Sternum
- C41.32 Clavicule

# C41.4 Pelvis

Sacrum

Coccyx

# C41.8 Lésion à localisations contiguës des os et du cartilage articulaire

[voir note 5 au début de ce chapitre]

Tumeur maligne de l'os et du cartilage articulaire dont le point de départ ne peut être classé à aucune des catégories C40-C41.4

# C41.9 Os et cartilage articulaire, sans précision

# Mélanome malin et autres tumeurs malignes de la peau (C43-C44)

# C43 Mélanome malin de la peau

Incl.: les codes morphologiques M872-M879 avec code de comportement /3

Excl.: mélanome malin de la peau des organes génitaux (C51-C52, C60.-, C63.-)

# C43.0 Mélanome malin de la lèvre

*Excl.*: bord libre de la lèvre (C00.0-C00.2)

- C43.1 Mélanome malin de la paupière, y compris le canthus
- C43.2 Mélanome malin de l'oreille et du conduit auditif externe
- C43.3 Mélanome malin de la face, parties autres et non précisées
- C43.4 Mélanome malin du cuir chevelu et du cou

#### C43.5 Mélanome malin du tronc

Marge Peau anale

Peau (du):

- périanale
- sein

Excl.: anus SAI (C21.0)

- C43.6 Mélanome malin du membre supérieur, y compris l'épaule
- C43.7 Mélanome malin du membre inférieur, y compris la hanche

# C43.8 Lésion à localisations contiguës d'un mélanome malin de la peau [voir note 5 au début de ce chapitre]

# C43.9 Mélanome malin de la peau, sans précision

Mélanome (malin) SAI

# C44 Autres tumeurs malignes de la peau

*Incl.*: tumeur maligne des glandes:

- sébacées
- sudoripares

*Excl.*: mélanome malin de la peau (C43.-)

peau des organes génitaux (C51-C52, C60.-, C63.-)

sarcome de Kaposi (C46.-)

# C44.0 Face cutanée de la lèvre

Carcinome basocellulaire de la lèvre

Peau pileuse entre le bord libre de la lèvre supérieure et le nez

Peau pileuse entre le bord libre de la lèvre inférieure et le sillon mentolabial

Excl.: tumeur maligne de la lèvre et du bord de la lèvre (C00.-)

# C44.1 Peau de la paupière, y compris le canthus

Excl.: tissu conjonctif de la paupière (C49.0)

## C44.2 Peau de l'oreille et du conduit auditif externe

*Excl.*: tissu conjonctif de l'oreille (C49.0)

# C44.3 Peau de la face, parties autres et non précisées

## C44.4 Peau du cuir chevelu et du cou

## C44.5 Peau du tronc

Marge Peau anale Peau (du):

- périanale
- sein

Excl.: anus SAI (C21.0)

# C44.6 Peau du membre supérieur, y compris l'épaule

## C44.7 Peau du membre inférieur, y compris la hanche

# C44.8 Lésion à localisations contiguës de la peau

[voir note 5 au début de ce chapitre]

# C44.9 Tumeur maligne de la peau, sans précision

# Tumeurs malignes du tissu mésothélial et des tissus mous (C45-C49)

# C45 Mésothéliome

*Incl.*: le code morphologique M905 avec code de comportement /3

# C45.0 Mésothéliome de la plèvre

Excl.: autres tumeurs malignes de la plèvre (C38.4)

# C45.1 Mésothéliome du péritoine

Epiploon Mésentère Mésocôlon

Péritoine (pariétal) (pelvien)

Excl.: autres tumeurs malignes du péritoine (C48.-)

C45.2	Mésothéliome du péricarde Excl.: autres tumeurs malignes du péricarde (C38.0)
C45.7	Mésothéliome d'autres sièges
C45.9	Mésothéliome, sans précision
C46	Sarcome de Kaposi  Incl.: le code morphologique M9140 avec code de comportement /3
C46.0	Sarcome de Kaposi de la peau
C46.1	Sarcome de Kaposi des tissus mous
C46.2	Sarcome de Kaposi du palais
C46.3	Sarcome de Kaposi des ganglions lymphatiques
C46.7	Sarcome de Kaposi d'autres sièges
C46.8	Sarcome de Kaposi d'organes multiples
C46.9	Sarcome de Kaposi, sans précision
C47	Tumeur maligne des nerfs périphériques et du système nerveux autonome <i>Incl.</i> : nerfs et ganglions sympathiques et parasympathiques <i>Excl.</i> : Nerf crâniens (C72.2-C72.5)
C47.0	Nerfs périphériques de la tête, de la face et du cou <i>Excl.</i> : nerfs périphériques de l'orbite (C69.6)
C47.1	Nerfs périphériques du membre supérieur, y compris l'épaule
C47.2	Nerfs périphériques du membre inférieur, y compris la hanche
C47.3	Nerfs périphériques du thorax
C47.4	Nerfs périphériques de l'abdomen
C47.5	Nerfs périphériques du pelvis
C47.6	Nerfs périphériques du tronc, sans précision
C47.8	Lésion à localisations contiguës des nerfs périphériques et du système nerveux autonome [voir note 5 au début de ce chapitre]
C47.9	Nerfs périphériques et système nerveux autonome, sans précision
C48	Tumeur maligne du rétropéritoine et du péritoine Excl.: mésothéliome (C45) sarcome de Kaposi (C46.1)
C48.0	Rétropéritoine
C48.1	Parties précisées du péritoine Epiploon Mésentère Mésocôlon Péritoine: • pariétal • pelvien

#### C48.2 Péritoine, sans précision

#### C48.8 Lésion à localisations contiguës du rétropéritoine et du péritoine

[voir note 5 au début de ce chapitre]

#### C49 Tumeur maligne du tissu conjonctif et des autres tissus mous

Incl.: aponévrose bourse séreuse cartilage ligament, sauf de l'utérus muscle

synoviale tendon (gaine) tissu adipeux

vaisseau:

- lymphatique
- sanguin

**Excl.:** cartilage (du):

- articulaire (C40-C41)
- larynx (C32.3)
- nez (C30.0)

mésothéliome (C45.-)

nerfs périphériques et du système nerveux autonome (C47.-)

péritoine (C48.-) rétropéritoine (C48.0) sarcome de Kaposi (C46.-) tissu conjonctif du sein (C50.-)

#### C49.0 Tissu conjonctif et autres tissus mous de la tête, de la face et du cou

Tissu conjonctif de:

- oreille
- paupière

**Excl.:** tissu conjonctif de l'orbite (C69.6)

#### C49.1 Tissu conjonctif et autres tissus mous du membre supérieur, y compris l'épaule

#### C49.2 Tissu conjonctif et autres tissus mous du membre inférieur, y compris la hanche

#### C49.3 Tissu conjonctif et autres tissus mous du thorax

Aisselle Diaphragme Gros vaisseaux **Excl.:** cœur (C38.0)

médiastin (C38.1-C38.3) sein (C50.-) thymus (C37)

#### C49.4 Tissu conjonctif et autres tissus mous de l'abdomen

Hypocondre Paroi abdominale

#### C49.5 Tissu conjonctif et autres tissus mous du pelvis

Aine Fesse Périnée

#### C49.6 Tissu conjonctif et autres tissus mous du tronc, sans précision

Dos SAI

# C49.8 Lésion à localisations contiguës du tissu conjonctif et des autres tissus mous

[voir note 5 au début de ce chapitre]

Tumeur maligne du tissu conjonctif et des autres tissus mous dont le point de départ ne peut être classé à aucune des catégories C47-C49.6

# C49.9 Tissu conjonctif et autres tissus mous, sans précision

# Tumeur maligne du sein (C50-C50)

C50	Tumeurs malignes du sein <i>Incl.</i> : tissu conjonctif du sein <i>Excl.</i> : peau du sein (C43.5, C44.5)
C50.0	Mamelon et aréole
C50.1	Partie centrale du sein
C50.2	Quadrant supéro-interne du sein
C50.3	Quadrant inféro-interne du sein
C50.4	Quadrant supéro-externe du sein
C50.5	Quadrant inféro-externe du sein
C50.6	Prolongement axillaire du sein
C50.8	<b>Lésion à localisations contiguës du sein</b> [voir note 5 au début de ce chapitre]
C50.9	Sein, sans précision

# Tumeurs malignes des organes génitaux de la femme (C51-C58)

Incl.: peau des organes génitaux de la femme

C51	Tumeur maligne de la vulve
C51.0	<b>Grande lèvre</b> Glande de Bartholin
C51.1	Petite lèvre
C51.2	Clitoris
C51.8	<b>Lésion à localisations contiguës de la vulve</b> [voir note 5 au début de ce chapitre]
C51.9	Vulve, sans précision Organes génitaux externes de la femme SAI Pudendum femininum

C52	Tumeur maligne du vagin
C53	Tumeur maligne du col de l'utérus
C53.0	Endocol
C53.1	Exocol
C53.8	Lésion à localisations contiguës du col de l'utérus [voir note 5 au début de ce chapitre]
C53.9	Col de l'utérus, sans précision
C54	Tumeur maligne du corps de l'utérus
C54.0	Isthme de l'utérus Segment inférieur de l'utérus
C54.1	Endomètre
C54.2	Myomètre
C54.3	Fond de l'utérus
C54.8	Lésion à localisations contiguës du corps de l'utérus [voir note 5 au début de ce chapitre]
C54.9	Corps de l'utérus, sans précision
C55	Tumeur maligne de l'utérus, partie non précisée
C56	Tumeur maligne de l'ovaire
C57	Tumeur maligne des organes génitaux de la femme, autres et non précisés
C57.0	Trompe de Fallope Oviducte Trompe de l'utérus
C57.1	Ligament large
C57.2	Ligament rond
C57.3	Paramètre Ligament de l'utérus SAI
C57.4	Annexes de l'utérus, sans précision
C57.7	Autres organes génitaux de la femme précisés Corps ou canal de Wolff
C57.8	Lésion à localisations contiguës des organes génitaux de la femme [voir note 5 au début de ce chapitre]
	Salpingo-ovarienne Utéro-ovarienne Tumeur maligne des organes génitaux de la femme dont le point de départ ne peut être classé à aucune des catégories C51-C57.7, C58
C57.9	Organe génital de la femme, sans précision Voies génito-urinaires de la femme SAI

# C58 Tumeur maligne du placenta

Incl.: Chorio-épithéliome SAI Choriocarcinome SAI

Excl.: chorio-adénome (destruens) (D39.2)

môle hydatiforme:
• SAI (O01.9)
• invasive (D39.2)

• maligne (D39.2)

# Tumeurs malignes des organes génitaux de l'homme (C60-C63)

Incl.: peau des organes génitaux de l'homme

C60	Tumeur maligne de la verge
C60.0	Prépuce
C60.1	Gland
C60.2	Corps de la verge Corps caverneux
C60.8	Lésion à localisations contiguës de la verge [voir note 5 au début de ce chapitre]
C60.9	Verge, sans précision Peau de la verge SAI
C61	Tumeur maligne de la prostate
C62	Tumeur maligne du testicule
C62.0	Cryptorchidie Testicule: • ectopique [siège de la tumeur] • retenu [siège de la tumeur]
C62.1	Testicule descendu Testicule scrotal
C62.9	Testicule, sans précision
C63	Tumeur maligne des organes génitaux de l'homme, autres et non précisés
C63.0	Epididyme
C63.1	Cordon spermatique
C63.2	Scrotum Peau du scrotum
C63.7	Autres organes génitaux de l'homme précisés Tunique vaginale Vésicule séminale

# C63.8 Lésion à localisations contiguës des organes génitaux de l'homme

[voir note 5 au début de ce chapitre]

Tumeur maligne des organes génitaux de l'homme dont le point de départ ne peut être classé à aucune des catégories C60-C63.7

# C63.9 Organe génital de l'homme, sans précision

Voies génito-urinaires de l'homme SAI

# Tumeurs malignes des voies urinaires (C64-C68)

Tumeur maligne du rein, à l'exception du bassinet

Excl.: bassinet (C65) calices (C65)

# C65 Tumeur maligne du bassinet

Incl.: Calices

Jonction pelvi-urétérale

# C66 Tumeur maligne de l'uretère

*Excl.*: orifice urétéral de la vessie (C67.6)

# C67 Tumeur maligne de la vessie

C67.0 Trigone de la vessie

C67.1 Dôme de la vessie

# C67.2 Paroi latérale de la vessie

- C67.3 Paroi antérieure de la vessie
- C67.4 Paroi postérieure de la vessie
- C67.5 Col vésical

Orifice urétral interne

- C67.6 Orifice urétéral
- C67.7 Ouraque

# C67.8 Lésion à localisations contiguës de la vessie

[voir note 5 au début de ce chapitre]

# C67.9 Vessie, sans précision

# C68 Tumeur maligne des organes urinaires, autres et non précisés

**Excl.:** voies génito-urinaires SAI:

- femme (C57.9)
- homme (C63.9)

## C68.0 Urètre

Excl.: orifice urétral de la vessie (C67.5)

#### C68.1 Glande urétrale

# C68.8 Lésion à localisations contiguës des organes urinaires

[voir note 5 au début de ce chapitre]

Tumeur maligne des organes urinaires dont le point de départ ne peut être classé à aucune des catégories C64-C68.1

# C68.9 Organe urinaire, sans précision

Appareil urinaire SAI

Tumeurs malignes de l'œil, de l'encéphale et d'autres parties du système nerveux central

(C69-C72)

# C69 Tumeur maligne de l'œil et de ses annexes

Excl.: nerf optique (C72.3)

paupière (peau) (C43.1, C44.1) tissu conjonctif de la paupière (C49.0)

## C69.0 Conjonctive

C69.1 Cornée

C69.2 Rétine

C69.3 Choroïde

# C69.4 Corps ciliaire

Globe oculaire

# C69.5 Glande lacrymale et canal lacrymal

Canal lacrymo-nasal Sac lacrymal

# C69.6 Orbite

Muscle extra-oculaire

Nerfs périphériques de l'orbite

Tissu:

- conjonctif de l'orbite
- rétrobulbaire
- rétro-oculaire

Excl.: os de l'orbite (C41.01)

# C69.8 Lésion à localisations contiguës de l'œil et de ses annexes

[voir note 5 au début de ce chapitre]

# C69.9 Œil, sans précision

# C70 Tumeur maligne des méninges

C70.0 Méninges cérébrales

C70.1 Méninges rachidiennes

C70.9 Méninges, sans précision

C71	Tumeur maligne de l'encéphale  Excl.: nerfs crâniens (C72.2-C72.5) tissu rétrobulbaire (C69.6)
C71.0	Encéphale, sauf lobes et ventricules Supratentoriel SAI
C71.1	Lobe frontal
C71.2	Lobe temporal
C71.3	Lobe pariétal
C71.4	Lobe occipital
C71.5	Ventricule cérébral Excl.: quatrième ventricule (C71.7)
C71.6	Cervelet
C71.7	Tronc cérébral Infratentoriel SAI Quatrième ventricule
C71.8	Lésion à localisations contiguës de l'encéphale [voir note 5 au début de ce chapitre]
C71.9	Encéphale, sans précision
C72	Tumeur maligne de la moelle épinière, des nerfs crâniens et d'autres parties du système nerveux central <i>Excl.</i> : méninges (C70) nerfs périphériques et du système nerveux autonome (C47)
C72.0	Moelle épinière
C72.1	Queue de cheval
C72.2	Nerf olfactif Bulbe olfactif
C72.3	Nerf optique
C72.4	Nerf auditif
C72.5	Nerfs crâniens, autres et non précisés Nerf crânien SAI
C72.8	Lésion à localisations contiguës de l'encéphale et d'autres parties du système nerveux central [voir note 5 au début de ce chapitre]  Tumeur maligne de l'encéphale et d'autres parties du système nerveux central dont le point de départ
	ne peut être classé à aucune des catégories C70-C72.5
C72.9	Système nerveux central, sans précision Système nerveux SAI

Tumeurs malignes de la thyroïde et d'autres glandes endocrines (C73-C75)

C73 Tumeur maligne de la thyroïde C74 Tumeur maligne de la surrénale C74.0 Cortex de la surrénale C74.1 Médullosurrénale C74.9 Surrénale, sans précision C75 Tumeur maligne d'autres glandes endocrines et structures apparentées Excl.: ovaire (C56) pancréas endocrine (C25.4) surrénale (C74.-) testicule (C62.-) thymus (C37) thyroïde (C73) C75.0 Parathyroïde C75.1 **Hypophyse** C75.2 Tractus cranio-pharyngien C75.3 **Epiphyse** C75.4 Corpuscule carotidien C75.5 Glomus aortique et autres paraganglions C75.8 Atteinte pluriglandulaire, sans précision *Note:* Les sièges d'atteintes multiples connus doivent être codés séparément. C75.9 Glande endocrine, sans précision

Tumeurs malignes de sièges mal définis, secondaires et non précisés (C76-C80)

# C76 Tumeur maligne de sièges autres et mal définis

**Excl.:** Tumeur maligne:

• Localisation non précisée (C80.-) tumeur maligne de(s):

• tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés (C81-C96)

- voies génito-urinaires SAI:
  - femme (C57.9)
- homme (C63.9)

# C76.0 Tête, face et cou

Joue SAI Nez SAI

C76.1	Thorax Aisselle SAI Intrathoracique SAI Thoracique SAI
C76.2	Abdomen
C76.3	Pelvis Aine SAI Localisation empiétant sur plusieurs organes pelviens, tels que: • cloison recto-vaginale • cloison recto-vésicale
C76.4	Membre supérieur
C76.5	Membre inférieur
C76.7	Autres sièges mal définis
C76.8	Lésion à localisations contiguës de sièges autres et mal définis [voir note 5 au début de ce chapitre]
C77	Tumeur maligne des ganglions lymphatiques, secondaire et non précisée <i>Excl.</i> : tumeur maligne des ganglions lymphatiques, précisée comme étant primitive (C81, C85. C96)
C77.0	Ganglions lymphatiques de la tête, de la face et du cou Ganglions sus-claviculaires
C77.1	Ganglions lymphatiques intrathoraciques
C77.2	Ganglions lymphatiques intra-abdominaux
C77.3	Ganglions lymphatiques de l'aisselle et du membre supérieur Ganglions pectoraux
C77.4	Ganglions lymphatiques inguinaux et du membre inférieur
C77.5	Ganglions lymphatiques intrapelviens
C77.8	Ganglions lymphatiques de sièges multiples
C77.9	Ganglion lymphatique, sans précision
C78	Tumeur maligne secondaire des organes respiratoires et digestifs
C78.0	Tumeur maligne secondaire du poumon
C78.1	Tumeur maligne secondaire du médiastin
C78.2	Tumeur maligne secondaire de la plèvre
C78.3	Tumeur maligne secondaire des organes respiratoires, autres et non précisés
C78.4	Tumeur maligne secondaire de l'intestin grêle
C78.5	Tumeur maligne secondaire du gros intestin et du rectum
C78.6	Tumeur maligne secondaire du rétropéritoine et du péritoine
C78.7	Tumeur maligne secondaire du foie et des voies biliaires intrahépatiques
C78.8	Tumeur maligne secondaire des organes digestifs, autres et non précisés

C79	Tumeur maligne secondaire de sièges autres et non précisés
C79.0	Tumeur maligne secondaire du rein et du bassinet
C79.1	Tumeur maligne secondaire de la vessie et des organes urinaires, autres et non précisés
C79.2	Tumeur maligne secondaire de la peau
C79.3	Tumeur maligne secondaire du cerveau et des méninges cérébrales Méningite néoplasique lors de tumeur des tissus lymphatiques, hématopoïétiques et apparentés
C79.4	Tumeur maligne secondaire de parties du système nerveux, autres et non précisées
C79.5	Tumeur maligne secondaire des os et de la moelle osseuse Foyers osseux (médullaires) de lymphomes malins (maladies relevant de la classification sous C81-C88)
C79.6	Tumeur maligne secondaire de l'ovaire
C79.7	Tumeur maligne secondaire de la glande surrénale
C79.8	Tumeur maligne secondaire d'autres sièges précisés
C79.81	Tumeur maligne secondaire du sein <i>Excl.</i> : Peau du sein (C79.2)
C79.82	Tumeur maligne secondaire des organes génitaux <i>Excl.</i> : Tumeur maligne secondaire de l'ovaire (C79.6)
C79.83	Tumeur maligne secondaire du péricarde
C79.84	Autres tumeurs malignes secondaires du cœur Endocarde Myocarde
C79.88	Autres tumeurs secondaires malignes d'autres localisations précisées
C79.9	Tumeur maligne secondaire de siège non précisé généralisé (secondaire):  • Cancer SAI  • Tumeur maligne SAI  Carcinomatose (secondaire) SAI  Cancers secondaires multiples SAI
C80	Tumeur maligne de siège non précisé
C80.0	Tumeur maligne, siège primitif inconnu, ainsi précisée
C80.9	Tumeur maligne, sans précision Carcinome SAI Cancer SAI Tumeur maligne SAI Cancers multiples SAI Excl.: Cancers secondaires multiples (C79.9) Tumeur maligne secondaire de siège non précisé (C79.9)

# Tumeurs malignes primitives ou présumées primitives des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés (C81-C96)

En présence d'une implication méningée ou cérébrale dans les cas de tumeurs des tissus lymphatiques, hématopoïétiques et apparentés, utiliser un code supplémentaire. (C79.3)

En présence de foyers osseux (médullaires) de lymphome malin, (maladies qui relèvent de la classification sous C81-C88), utiliser un code supplémentaire (C79.5)

Excl.: Tumeur des ganglions lymphatiques, secondaire et non précisée (C77.-)

C81	Lymphome de Hodgkin [lymphogranulomatose maligne]
C81.0	Lymphome de Hodgkin nodulaire à prédominance lymphocytaire
C81.1	Lymphome de Hodgkin classique avec sclérose nodulaire
C81.2	Lymphome de Hodgkin classique à cellularité mixte
C81.3	Lymphome de Hodgkin classique à déplétion lymphocytaire
C81.4	Lymphome de Hodgkin classique riche en lymphocytes <i>Excl.</i> : lymphome de Hodgkin nodulaire à prédominance lymphocytaire (C81.0)
C81.7	Autres formes de lymphome de Hodgkin classique Lymphome de Hodgkin classique de type non précisé
C81.9	Lymphome de Hodgkin, sans précision
C82	Lymphome folliculaire  Incl.: lymphome folliculaire non hodgkinien avec ou sans zones diffuses  Excl.: lymphomes à cellules T/NK matures (C84)
C82.0	Lymphome folliculaire de grade l
C82.1	Lymphome folliculaire de grade II
C82.2	Lymphome folliculaire de grade III, sans précision
C82.3	Lymphome folliculaire de grade Illa
C82.4	Lymphome folliculaire de grade IIIb
C82.5	Lymphome centrofolliculaire diffus
C82.6	Lymphome centrofolliculaire cutané
C82.7	Autres formes de lymphome, folliculaire
C82.9	Lymphome folliculaire, sans précision Lymphome, nodulaire SAI

# C83 Lymphome non folliculaire

# C83.0 Lymphome à petites cellules B

Lymphome lymphoplasmocytaire Variante non leucémique de la LLC-B Lymphome nodal de la zone marginale Lymphome splénique de la zone marginale

Excl.: leucémie lymphoïde chronique (C91.1-) lymphomes à cellules T/NK matures (C84.-) macroglobulinémie de Waldenström (C88.0)

# C83.1 Lymphome à cellules du manteau

Polypose lymphomateuse maligne Lymphome centrocytaire

## C83.3 Lymphome diffus à grandes cellules B

anaplasique CD30 positif immunoblastique plasmablastique de sous-type non o

Lymphome diffus à grandes cellules B

de sous-type non différencié riche en cellules T centroblastique

Excl.: lymphome médiastinal (thymique) à grandes cellules B (C85.2) lymphomes à cellules T/NK matures (C84.-)

# C83.5 Lymphome lymphoblastique

Lymphome à cellules précurseurs B Lymphome lymphoblastique à cellules B Lymphome lymphoblastique à cellules T Lymphome lymphoblastique SAI Lymphome à cellules précurseurs T

# C83.7 Lymphome de Burkitt

Lymphome de Burkitt atypique Lymphome "Burkitt-like"

Excl.: LLA-B à cellules matures, de type Burkitt (C91.8-)

# C83.8 Autres lymphomes non folliculaires

Lymphome à cellules B à effusion primaire Lymphome intravasculaire à grandes cellules B Granulomatose lymphomatoïde

Excl.: lymphome médiastinal (thymique) à grandes cellules B (C85.2) lymphome à cellules B riche en cellules T (C83.3)

# C83.9 Lymphome non folliculaire, sans précision

# C84 Lymphomes à cellules T/NK matures

## C84.0 Mycosis fongoïde

# C84.1 Réticulose de Sézary

# C84.4 Lymphome périphérique à cellules T, non spécifié

Lymphome de Lennert

Lymphome lympho-épithélioïde

## C84.5 Autres lymphomes à cellules T/NK matures

**Note:** Si une atteinte des cellules T est mentionnée à propos d'un lymphome précis, il convient de le coder selon la description la plus précise.

Excl.: lymphome angio-immunoblastique à cellules T (C86.5)

lymphome blastique à cellules NK (C86.4)

lymphome extranodal à cellules T/NK, type nasal (C86.0)

lymphome hépatosplénique à cellules T (C86.1)

syndrome lymphoprolifératif cutané primitif à cellules T, CD30 positif (C86.6)

lymphome sous-cutané à cellules T de type panniculite (C86.3)

leucémies à cellules T (C91.-)

lymphome à cellules T de type entéropathie (C86.2)

# C84.6 Lymphome anaplasique à grandes cellules, ALK positif

Lymphome anaplasique à grandes cellules, CD30 positif

# C84.7 Lymphome anaplasique à grandes cellules, ALK négatif

Excl.: syndrome lymphoprolifératif cutané primitif à cellules T, CD30 positif (C86.6)

## C84.8 Lymphome cutané à cellules T, sans précision

# C84.9 Lymphome à cellules T/NK matures, sans précision

Lymphome à cellules T/NK, sans précision

Excl.: lymphome à cellules T matures, non spécifié (C84.4)

# C85 Lymphome non hodgkinien, de types autres et non précisés

# C85.1 Lymphomes à cellules B, sans précision

**Note:** Si une atteinte des cellules B est mentionnée à propos d'un lymphome précis, il convient de le coder selon la description la plus précise.

# C85.2 Lymphome médiastinal (thymique) à grandes cellules B

# C85.7 Autres types précisés de lymphome non hodgkinien

## C85.9 Lymphome non hodgkinien, non précisé

Lymphome:

- SAI
- malin SAI
- non hodgkinien SAI

# C86 Autres lymphomes à cellules T/NK spécifiés

*Excl.*: lymphome anaplasique à grandes cellules, ALK négatif (C84.7) lymphome anaplasique à grandes cellules, ALK positif (C84.6)

# C86.0 Lymphome extranodal à cellules T/NK, type nasal

## C86.1 Lymphome hépatosplénique à cellules T

Contient des cellules de type alpha-bêta et gamma-delta

# C86.2 Lymphome à cellules T de type entéropathique

Lymphome à cellules T associé à des entéropathies

# C86.3 Lymphome sous-cutané à cellules T de type panniculite

# C86.4 Lymphome blastique à cellules NK

## C86.5 Lymphome angio-immunoblastique à cellules T

Lymphadénopathie angio-immunoblastique avec dysprotéinémie [LAID]

# C86.6 Syndrome lymphoprolifératif cutané primitif à cellules T, CD30 positif

Papulose lymphomatoïde

Lymphome cutané anaplasique à grandes cellules

Lymphome cutané à grandes cellules T, CD30 positif

# C88 Maladies immunoprolifératives malignes

Utiliser les chiffres suivants en cinquième position dans la catégorie C88:

O Sans mention de rémission complète Sans mention de rémission En rémission partielle

1 En rémission complète

## C88.0 Macroglobulinémie de Waldenström

Lymphome lymphoplasmocytaire avec production d'IgM

Macroglobulinémie (primitive) (idiopathique)

Excl.: lymphome à petites cellules B (C83.0)

## C88.2 Autre maladie des chaînes lourdes

Maladie de Franklin

Maladie des chaînes lourdes gamma Maladie des chaînes lourdes mu

# C88.3 Maladie immunoproliférative de l'intestin grêle

Maladie des chaînes lourdes alpha

Maladie immunoproliférative de l'intestin grêle de type méditerranéen

# C88.4 Lymphome extranodal de la zone marginale à cellules B, lymphome des tissus

# lymphoïdes associés aux muqueuses [lymphome MALT]

**Note:** Utiliser un code supplémentaire (C83.3) pour indiquer l'évolution vers un lymphome de haute malignité (lymphome diffus à grandes cellules).

Lymphome des tissus lymphoïdes associés aux tissus cutanés [lymphome SALT] Lymphome des tissus lymphoïdes associés aux bronches [lymphome BALT]

## C88.7 Autres maladies immunoprolifératives malignes

## C88.9 Maladie immunoproliférative maligne, sans précision

Maladie immunoproliférative SAI

# **G90** Myélome multiple et tumeurs malignes à plasmocytes

Utiliser les chiffres suivants en cinquième position dans la catégorie C90:

O Sans mention de rémission complète Sans mention de rémission En rémission partielle

1 rémission complète

# C90.0 Myélome multiple

Maladie de Kahler

Myélome à plasmocytes

Myélomatose

Plasmocytome médullaire

**Excl.:** plasmocytome solitaire (C90.3-)

# C90.1 Leucémie à plasmocytes

Leucémie plasmocytaire

# C90.2 Plasmocytome extramédullaire

# C90.3 Plasmocytome solitaire

Tumeur maligne à plasmocytes localisée SAI Plasmocytome SAI Myélome solitaire

# C91 Leucémie lymphoïde

Utiliser un code supplémentaire (C95.8) pour indiquer la présence d'une leucémie réfractaire au traitement d'induction standard.

Utiliser les chiffres suivants en cinquième position dans la catégorie C91:

O Sans mention de rémission complète

Sans mention de rémission

En rémission partielle

1 En rémission complète

# C91.0 Leucémie lymphoïde aiguë [LLA]

Note: Ce code doit être utilisé uniquement pour les leucémies à cellules précurseurs B ou T.

# C91.1 Leucémie lymphoïde chronique [LLC] à cellules B

Leucémie lymphoplasmocytoïde

Syndrome de Richter

Excl.: lymphome lymphoplasmocytaire (C83.0)

# C91.3 Leucémie prolymphocytaire à cellules B

# C91.4 Leucémie à tricholeucocytes

Réticulo-endothéliose leucémique

# C91.5 Lymphome/leucémie à cellules T de l'adulte (associé(e) au HTLV-1)

aiguë chronique

latente variante

lymphomateuse

# C91.6 Leucémie prolymphocytaire à cellules T

# C91.7 Autres leucémies lymphoïdes

Leucémie à grands lymphocytes T granuleux (associée à la polyarthrite rhumatoïde)

# C91.8 LLA-B à cellules matures de type Burkitt

Excl.: lymphome de Burkitt avec peu ou pas d'infiltration de la moelle osseuse (C83.7)

# C91.9 Leucémie lymphoïde, sans précision

# C92 Leucémie myéloïde

Incl.: leucémie:

- granulocytaire
- · myélogène

Utiliser un code supplémentaire (C95.8) pour indiquer la présence d'une leucémie réfractaire au traitement d'induction standard.

Utiliser les chiffres suivants en cinquième position dans la catégorie C92:

O Sans mention de rémission complète

Sans mention de rémission

En rémission partielle

1 En rémission complète

## C92.0 Leucémie myéloblastique aiguë [LMA]

Leucémie myéloïde aiguë à différenciation minimale

Leucémie myéloïde aiguë (avec maturation)

LMA 1/ETO

LMA M0

LMA M1

LMA M2

LMA avec t(8;21)

LMA (sans classification FAB) SAI

Anémie réfractaire avec crise blastique (prolifération de blastes en transformation)

Excl.: poussée aiguë au cours d'une leucémie myéloïde chronique (C92.1)

## C92.1 Leucémie myéloïde chronique [LMC], BCR/ABL positive

Leucémie myéloïde chronique [LMC], chromosome Philadelphie (Ph1) positive

Leucémie myéloïde chronique, t(9;22) (q34;q11)

Utiliser un code supplémentaire (C94.8!) pour indiquer la présence d'une crise blastique.

Excl.: leucémie myéloïde chronique atypique, BCR/ABL négative (C92.2-)

leucémie myélomonocytaire chronique (C93.1-)

syndrome myéloprolifératif non classé ailleurs (D47.1)

# C92.2 Leucémie myéloïde chronique atypique, BCR/ABL négative

#### C92.3 Sarcome mvéloïde

Note: Variante de leucémie myéloïde croissant sous forme de tumeur dans les tissus mous

Chlorome

Sarcome granulocytaire

## C92.4 Leucémie promyélocytaire aiguë

LMA M3

LMA avec t(15;17) et variantes

# C92.5 Leucémie myélomonocytaire aiguë

LMA M4

LMA M4 Eo avec inv(16) ou t(16;16)

## C92.6 Leucémie myéloïde aiguë avec anomalie 11q23

Leucémie myéloïde aiguë avec altérations du gène MLL

#### C92.7 Autres leucémies myéloïdes

Excl.: leucémie chronique à éosinophiles [syndrome hyperéosinophilique] (D47.5)

## C92.8 Leucémie myéloïde aiguë avec dysplasie multilinéaire

**Note:** Leucémie myéloïde aiguë avec dysplasie de l'hématopoïèse résiduelle et/ou antécédent de maladie myélodysplasique

## C92.9 Leucémie myéloïde, sans précision

# C93 Leucémie monocytaire

Incl.: leucémie monocytoïde

Utiliser un code supplémentaire (C95.8) pour indiquer la présence d'une leucémie réfractaire au traitement d'induction standard.

Utiliser les chiffres suivants en cinquième position dans la catégorie C93:

O Sans mention de rémission complète

Sans mention de rémission

En rémission partielle

1 En rémission complète

# C93.0 Leucémie monoblastique/monocytaire aiguë

LMA M5 LMA M5a LMA M5b

## C93.1 Leucémie myélomonocytaire chronique

Leucémie monocytaire chronique

LMMC-1 LMMC-2

LMMC avec éosinophilie

# C93.3 Leucémie myélomonocytaire juvénile

## C93.7 Autres leucémies monocytaires

# C93.9 Leucémie monocytaire, sans précision

# C94 Autres leucémies à cellules précisées

Utiliser un code supplémentaire (C95.8) pour indiquer la présence d'une leucémie réfractaire au traitement d'induction standard.

Excl.: leucémie à plasmocytes (C90.1)

réticulo-endothéliose leucémique (C91.4)

Utiliser les chiffres suivants en cinquième position dans la catégorie C94:

O Sans mention de rémission complète

Sans mention de rémission En rémission partielle

1 En rémission complète

# C94.0 Polyglobulie primitive aiguë et érythroleucose

Leucémie myéloïde aiguë, M6 (a) (b)

Erythroleucémie

# C94.2 Leucémie aiguë à mégacaryocytes

Leucémie mégacaryocytaire aiguë Leucémie myéloïde aiguë, M7

# C94.3 Leucémie à mastocytes

# C94.4 Panmyélose aiguë avec myélofibrose

Myélofibrose aiguë

# C94.6 Maladie myélodysplasique et myéloproliférative, non classée ailleurs

## C94.7 Autres leucémies précisées

Leucémie agressive à cellules NK Leucémie aiguë à basophiles

## C94.8! Crise blastique au cours d'une leucémie myéloïde chronique [LMC]

# C95 Leucémie à cellules non précisées

**Note:** N'utiliser les codes suivants (C95.0- à C95.7- et C95.9-) que si les lignées ne sont pas ou ne peuvent être déterminées.

Utiliser un code supplémentaire (C95.8) pour indiquer la présence d'une leucémie réfractaire au traitement d'induction standard.

Utiliser les chiffres suivants en cinquième position pour les sous-catégories C95.0 à C95.7 et C95.9:

O Sans mention de rémission complète

	Sans mention de rémission
	En rémission partielle
	1 En rémission complète
C95.0	Leucémie aiguë à cellules non précisées  Leucémie à cellules souches de lignée incertaine  Leucémie aiguë biclonale  Leucémie aiguë de lignée mixte  Leucémie aiguë biphénotypique  Excl.: poussée aiguë au cours d'une leucémie chronique non précisée (C95.1)
COE 4	
C95.1	Leucémie chronique à cellules non précisées
C95.7	Autres leucémies à cellules non précisées
C95.8!	Leucémie, réfractaire au traitement d'induction standard
C95.9	Leucémie, sans précision
C96	Tumeurs malignes des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés, autres et non précisées
C96.0	Histiocytose à cellules de Langerhans multifocale et multisystémique (disséminée) [Maladie d'Abt-Letterer-Siwe] Histiocytose X multisystémique
C96.2	Tumeur maligne à mastocytes  Mastocytose systémique agressive Sarcome à mastocytes  Excl.: leucémie à mastocytes (C94.3)
C96.4	Sarcome à cellules dendritiques (cellules accessoires) Sarcome à cellules de Langerhans Sarcome à cellules dendritiques folliculaires Sarcome à cellules dendritiques interdigitées
C96.5	Histiocytose à cellules de Langerhans multifocale et unisystémique Maladie de Hand-Schüller-Christian Histiocytose X multifocale
C96.6	Histiocytose unifocale à cellules de Langerhans Granulome éosinophile Histiocytose X unifocale Histiocytose X, SAI Histiocytose à cellules de Langerhans, SAI
C96.7	Autres tumeurs malignes précisées des tissus lymphoïde, hématopoïétique et
	apparentés
C96.8	Sarcome histiocytaire Histiocytose maligne
C96.9	Tumeur maligne des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés, sans

précision

# Tumeurs malignes de sièges multiples indépendants (primitifs) (C97-C97)

# C97!

# Tumeurs malignes de sièges multiples indépendants (primitifs)

**Note:** Les différentes tumeurs doivent être codées séparément. Le code C97! peut être utilisé même quand les différentes tumeurs primitives ne sont définies que par un seul code (p. ex. C43.5 Mélanome malin du tronc).

# Tumeurs in situ (D00-D09)

Note: On considère que de nombreuses tumeurs in situ correspondent à des stades de transition morphologique entre la dysplasie et le cancer invasif. Ainsi, on reconnaît trois stades d'évolution dans le cas de néoplasie intra-épithéliale cervicale (NIC), dont le troisième (NIC III) comprend à la fois une dysplasie sévère et un carcinome in situ. Ce système de classification a été étendu à d'autres organes, tels que la vulve et le vagin. Les descriptions des néoplasies intra-épithéliales, stade III, avec ou sans mention de dysplasie sévère sont classées dans cette section; les stades I et II sont classés parmi les dysplasies de l'appareil atteint et doivent être codés dans les chapitres relatifs aux diverses localisations anatomiques. Dans les chapitres relatifs aux diverses localisations anatomiques. La seule dérogation à ce principe concerne les néoplasies intraépithéliales de la prostate: dans l'ancien classement en trois stades, seul le stade I est classé comme dysplasie de la prostate, tandis que les stades II et III sont en revanche classés dans le chapitre qui suit; selon le nouveau classement en deux stades, le bas grade est classé comme dysplasie et le haut grade est classé dans le chapitre qui suit.

# Incl.: érythroplasie

érythroplasie de Queyrat

les codes morphologiques avec code de comportement /2

maladie de Bowen

# D00 Carcinome in situ de la cavité buccale, de l'œsophage et de l'estomac

Excl.: mélanome in situ (D03.-)

## D00.0 Lèvre, cavité buccale et pharynx

Bord libre de la lèvre

Repli ary-épiglottique:

- SAI
- · versant hypopharyngé
- zone marginale

Excl.: épiglotte:

- SAI (D02.0)
- partie sus-hyoïdienne (D02.0) peau de la lèvre (D03.0, D04.0)

repli ary-épiglottique, versant laryngé (D02.0)

## D00.1 Œsophage

# D00.2 Estomac

Carcinome in situ des organes digestifs, autres et non précisés Excl.: mélanome in situ (D03.-)

D01

D01.0	<b>Côlon</b> <i>Excl.</i> : jonction recto-sigmoïdienne (D01.1)
D01.1	Jonction recto-sigmoïdienne
D01.2	Rectum
D01.3	Anus et canal anal  Excl.: marge anale (D03.5, D04.5) peau anale (D03.5, D04.5) peau périanale (D03.5, D04.5)
D01.4	Parties de l'intestin, autres et non précisées <i>Excl.</i> : ampoule de Vater (D01.5)
D01.5	Foie, vésicule et voies biliaires Ampoule de Vater
D01.7	Autres organes digestifs précisés Pancréas
D01.9	Organe digestif, sans précision
D02	Carcinome in situ de l'oreille moyenne et de l'appareil respiratoire <i>Excl.</i> : mélanome in situ (D03)
D02.0	Larynx Epiglotte (partie sus-hyoïdienne) Repli ary-épiglottique, versant laryngé  Excl.: repli ary-épiglottique: • SAI (D00.0) • versant hypopharyngé (D00.0) • zone marginale (D00.0)
D02.1	Trachée
D02.2	Bronches et poumon
D02.3	Autres parties de l'appareil respiratoire Fosses nasales Oreille moyenne Sinus de la face  Excl.: nez:  • SAI (D09.7)  • peau (D03.3, D04.3) oreille (externe) (peau) (D03.2, D04.2)
D02.4	Appareil respiratoire, sans précision
D03	Mélanome in situ  Incl.: les codes morphologiques M872-M879 avec code de comportement /2
D03.0	Mélanome in situ de la lèvre
D03.1	Mélanome in situ de la paupière, y compris le canthus
D03.2	Mélanome in situ de l'oreille et du conduit auditif externe
D03.3	Mélanome in situ de parties de la face, autres et non précisées
08	

D03.4	Mélanome in situ du cuir chevelu et du cou
D03.5	Mélanome in situ du tronc  Marge Peau Peau périanale Sein (peau) (tissu mou)
D03.6	Mélanome in situ du membre supérieur, y compris l'épaule
D03.7	Mélanome in situ du membre inférieur, y compris la hanche
D03.8	Mélanome in situ d'autres sièges
D03.9	Mélanome in situ, sans précision
D04	Carcinome in situ de la peau  Excl.: érythroplasie de Queyrat (verge) SAI (D07.4) mélanome in situ (D03)
D04.0	Peau de la lèvre Excl.: bord libre de la lèvre (D00.0)
D04.1	Peau de la paupière, y compris le canthus
D04.2	Peau de l'oreille et du conduit auditif externe
D04.3	Peau des parties de la face, autres et non précisées
D04.4	Peau du cuir chevelu et du cou
D04.5	Peau du tronc  Marge Peau anale Peau (du): • périanale • sein  Excl.: anus SAI (D01.3) peau des organes génitaux (D07)
D04.6	Peau du membre supérieur, y compris l'épaule
D04.7	Peau du membre inférieur, y compris la hanche
D04.8	Peau d'autres sièges
D04.9	Peau, sans précision
D05	Carcinome in situ du sein  Excl.: carcinome in situ de la peau du sein (D04.5) mélanome in situ du sein (peau) (D03.5)
D05.0	Carcinome in situ lobulaire
D05.1	Carcinome in situ intracanalaire
D05.7	Autres carcinomes in situ du sein
D05.9	Carcinome in situ du sein, sans précision

dysplasie sévère

D06

	Excl.: dysplasie sévère du col de l'utérus SAI (N87.2) mélanome in situ du col de l'utérus (D03.5)
D06.0	Endocol
D06.1	Exocol
D06.7	Autres parties du col de l'utérus
D06.9	Col de l'utérus, sans précision
D07	Carcinome in situ d'organes génitaux, autres et non précisés <i>Excl.</i> : mélanome in situ (D03.5)
D07.0	Endomètre
D07.1	<b>Vulve</b> Néoplasie intraépithéliale de la vulve [NIV], stade III, avec ou sans mention de dysplasie sévère <i>Excl.</i> : dysplasie sévère de la vulve SAI (N90.2)
D07.2	<b>Vagin</b> Néoplasie intraépithéliale du vagin [NIVA], stade III, avec ou sans mention de dysplasie sévère <i>Excl.</i> : dysplasie sévère du vagin SAI (N89.2)
D07.3	Organes génitaux de la femme, autres et non précisés
D07.4	<b>Verge</b> Erythroplasie de Queyrat SAI
D07.5	<b>Prostate</b> Néoplasie intraépithéliale de haut grade de la prostate [NIP de haut grade] <i>Excl.</i> : Dysplasie légère de la prostate (N42.3)
D07.6	Organes génitaux de l'homme, autres et non précisés
D09	Carcinome in situ de sièges autres et non précisés <i>Excl.</i> : mélanome in situ (D03)
D09.0	Vessie
D09.1	Organes urinaires, autres et non précisés
D09.2	<b>Œil</b> <i>Excl.</i> : peau de la paupière (D04.1)
D09.3	Thyroïde et autres glandes endocrines  Excl.: ovaire (D07.3)     pancréas endocrine (D01.7)     testicule (D07.6)
D09.7	Carcinome in situ d'autres sièges précisés
D09.9	Carcinome in situ, sans précision

Carcinome in situ du col de l'utérus Incl.: néoplasie intraépithéliale du col de l'utérus [NIC], stade III, avec ou sans mention de

# Tumeurs bénignes (D10-D36)

*Incl.*: les codes morphologiques avec code de comportement /0

## D10 Tumeur bénigne de la bouche et du pharynx

#### D10.0 Lèvre

Lèvre (bord libre) (face intérieure) (frein) (muqueuse)

Excl.: peau de la lèvre (D22.0, D23.0)

#### D10.1 Langue

Amygdale linguale

#### D10.2 Plancher de la bouche

#### D10.3 Parties de la bouche, autres et non précisées

Glandes salivaires accessoires SAI

*Excl.*: muqueuse de la lèvre (D10.0)

paroi rhinopharyngienne du voile du palais (D10.6) tumeur odontogène bénigne (D16.4-D16.5)

#### D10.4 Amygdale

Amygdale (palatine)

Excl.: amygdale:

- linguale (D10.1)
- pharyngienne (D10.6)

fosse piliers des amygdales (D10.5)

#### D10.5 Autres parties de l'oropharynx

Epiglotte, face antérieure Fosse | . . . . . .

Fosse Piliers des amygdales

Fossette

Excl.: épiglotte:

- SAI (D14.1)
- partie sus-hyoïdienne (D14.1)

#### D10.6 Rhinopharynx

Amygdale pharyngienne

Bord postérieur de la cloison nasale et des choanes

#### D10.7 Hypopharynx

#### D10.9 Pharynx, sans précision

#### D11 Tumeur bénigne des glandes salivaires principales

Excl.: tumeurs bénignes des glandes salivaires accessoires SAI (D10.3) tumeurs bénignes des glandes salivaires accessoires précisées qui sont classées en fonction

de leur siège anatomique

#### D11.0 Glande parotide

#### D11.7 Autres glandes salivaires principales

Glande:

- · sous-maxillaire
- sublinguale

D11.9

Glande salivaire principale, sans précision

D12	Tumeur bénigne du côlon, du rectum, de l'anus et du canal anal
D12.0	<b>Cæcum</b> Valvule iléo-cæcale
D12.1	Appendice
D12.2	Côlon ascendant
D12.3	Côlon transverse Angle: • droit du côlon • gauche du côlon
D12.4	Côlon descendant
D12.5	Côlon sigmoïde
D12.6	Côlon, sans précision Adénomatose du côlon Gros intestin SAI Polypose (héréditaire) du côlon
D12.7	Jonction recto-sigmoïdienne
D12.8	Rectum
D12.9	Anus et canal anal  Excl.: marge anale (D22.5, D23.5) peau anale (D22.5, D23.5) peau périanale (D22.5, D23.5)
D13	Tumeurs bénignes de parties autres et mal définies de l'appareil digestif
D13.0	Œsophage
D13.1	Estomac
D13.2	Duodénum
D13.3	Parties de l'intestin grêle, autres et non précisées
D13.4	Foie Voies biliaires intra-hépatiques
D13.5	Voies biliaires extra-hépatiques
D13.6	Pancréas  Excl.: pancréas endocrine (D13.7)
D13.7	Pancréas endocrine Ilots de Langerhans Tumeur à cellules insulaires
D13.9	Sièges mal définis de l'appareil digestif Appareil digestif SAI Intestin SAI Rate

#### D14.0 Oreille moyenne, fosses nasales et sinus de la face Cartilage du nez Excl.: bord postérieur de la cloison nasale et des choanes (D10.6) bulbe olfactif (D33.3) cartilage de l'oreille (D21.0) conduit auditif (externe) (D22.2, D23.2) nez: • SAI (D36.7) • peau (D22.3, D23.3) oreille (externe) (peau) (D22.2, D23.2) os de: • nez (D16.4) • oreille (D16.4) polype (de): • nasal (fosses nasales) (J33.-) • oreille (moyenne) (H74.4) • sinus de la face (J33.8) D14.1 Larynx Epiglotte (partie sus-hyoïdienne) **Excl.:** épiglotte, face antérieure (D10.5) polype des cordes vocales et du larynx (J38.1) D14.2 Trachée D14.3 Bronches et poumon D14.4 Appareil respiratoire, sans précision D15 Tumeur bénigne des organes intrathoraciques, autres et non précisés Excl.: tissu mésothélial (D19.-) D15.0 **Thymus** D15.1 Cœur Excl.: gros vaisseaux (D21.3) D15.2 Médiastin D15.7 Autres organes intrathoraciques précisés D15.9 Organe intrathoracique, sans précision D16 Tumeur bénigne des os et du cartilage articulaire Excl.: synoviale D21.tissu conjonctif (de): • larynx (D14.1) • nez (D14.0) • oreille (D21.0) • paupière (D21.0) D16.0 Omoplate et os longs du membre supérieur D16.1 Os courts du membre supérieur D16.2 Os longs du membre inférieur D16.3 Os courts du membre inférieur

Tumeur bénigne de l'oreille moyenne et de l'appareil respiratoire

D14

Os du crâne et de la face *Excl.*: maxillaire inférieur (D16.5)

D16.4

D16.41	Os crâniofaciaux Os de l'orbite Os:  • ethmoïde • frontal • occipital • pariétal • sphénoïde • temporal
D16.42	Os maxillofaciaux Os de la face, sans précisions Maxillaire Cornets Mâchoire supérieure Os: • nasal • zygomaticum Vomer
D16.5	Maxillaire inférieur Mandibule
D16.6	Rachis Excl.: sacrum et coccyx (D16.8)
D16.7	Côtes, sternum et clavicule
D16.70	Côtes
D16.71	Sternum
D16.72	Clavicule
D16.8	Bassin, sacrum et coccyx Os iliaques Sacrum Coccyx
D16.9	Os et cartilage articulaire, sans précision
D17	Tumeur lipomateuse bénigne  Incl.: les codes morphologiques M885-M888 avec code de comportement /0
D17.0	Tumeur lipomateuse bénigne de la peau et du tissu sous-cutané de la tête, de la face et du cou
D17.1	Tumeur lipomateuse bénigne de la peau et du tissu sous-cutané du tronc
D17.2	Tumeur lipomateuse bénigne de la peau et du tissu sous-cutané des membres
D17.3	Tumeur lipomateuse bénigne de la peau et du tissu sous-cutané, de sièges autres et non précisés
D17.4	Tumeur lipomateuse bénigne des organes intrathoraciques
D17.5	<b>Tumeur lipomateuse bénigne des organes intra-abdominaux</b> <i>Excl.</i> : péritoine et rétropéritoine (D17.7)

D17.6	Tumeur lipomateuse bénigne du cordon spermatique				
D17.7	Tumeur lipomateuse bénigne d'autres sièges Péritoine Rétropéritoine				
D17.9	Tumeur lipomateuse bénigne, sans précision Lipome SAI				
D18		angiome et lymphangiome, tout siège les codes morphologiques M912-M917 avec code de comportement /0			
	Excl.:	nævus bleu ou pigmentaire (D22)			
D18.0		Hémangiome, tout siège Angiome SAI			
	Utilise	er les chiffres suivants en cinquième position dans la sous-catégorie D18.0:			
	0	Localisation non précisée			
	1	Peau et hypoderme			
	2	Intracrânien			
	3	Système hépatobiliaire et pancréas			
	4	Système digestif			
	5	Sphère O.R.L.			
	8	Autres localisations			
D18.1		phangiome, tout siège plymphangiome			
	Utilis	er les chiffres suivants en cinquième position dans la sous-catégorie D18.1:			
	0	Hygroma kystique cervical			
	1	Aisselle			
	2	Aine			
	3	Rétroperitoneal			
	8	Autres localisations Mésentérique			
	9	Localisation non précisée			
D19		eur bénigne du tissu mésothélial le code morphologique M905 avec code de comportement /0			
D19.0	Tissu	ı mésothélial de la plèvre			
D19.1	Tissu mésothélial du péritoine				
D19.7	Tissu mésothélial d'autres sièges				
D19.9		Tissu mésothélial, sans précision Mésothéliome bénin SAI			
D20		eur bénigne des tissus mous du rétropéritoine et du péritoine tissu mésothélial (D19) tumeur lipomateuse bénigne du péritoine et du rétropéritoine (D17.7)			
D20.0	Rétro	ppéritoine			

D20.1

Péritoine

#### D21 Autres tumeurs bénignes du tissu conjonctif et des autres tissus mous

Incl.: aponévrose bourse séreuse cartilage ligament, sauf de l'utérus muscle synoviale tendon (gaine) tissu adipeux vaisseau: • lymphatique • sanguin Excl.: cartilage (du): • articulaire (D16.-) • larynx (D14.1) • nez (D14.0) hémangiome (D18.0-) léiomyome de l'utérus (D25.-) lymphangiome (D18.1-)

nerfs périphériques et du système nerveux autonome (D36.1)

péritoine (D20.1) rétropéritoine (D20.0) tissu:conjonctif du sein (D24) tout ligament de l'utérus (D28.2) tumeur lipomateuse (D17.-)

#### D21.0 Tissu conjonctif et autres tissus mous de la tête, de la face et du cou

Tissu conjonctif de:

- oreille
- paupière

**Excl.:** tissu conjonctif de l'orbite (D31.6)

- D21.1 Tissu conjonctif et autres tissus mous du membre supérieur, y compris l'épaule
- D21.2 Tissu conjonctif et autres tissus mous du membre inférieur, y compris la hanche
- D21.3 Tissu conjonctif et autres tissus mous du thorax

Aisselle
Diaphragme
Gros vaisseaux

Excl.: cœur (D15.1)
 médiastin (D15.2)
 thymus (D15.0)

- D21.4 Tissu conjonctif et autres tissus mous de l'abdomen
- D21.5 Tissu conjonctif et autres tissus mous du bassin

*Excl.*: léiomyome de l'utérus (D25.-) tout ligament de l'utérus (D28.2)

D21.6 Tissu conjonctif et autres tissus mous du tronc, sans précision

Dos SAI

D21.9 Tissu conjonctif et autres tissus mous, sans précision

D22	Nævus à mélanocytes  Incl.: les codes morphologiques M872-M879 avec code de comportement /0 Nævus:  • SAI  • bleu  • pigmentaire  • pileux
D22.0	Nævus à mélanocytes de la lèvre
D22.1	Nævus à mélanocytes de la paupière, y compris le canthus
D22.2	Nævus à mélanocytes de l'oreille et du conduit auditif externe
D22.3	Nævus à mélanocytes des parties de la face, autres et non précisées
D22.4	Nævus à mélanocytes du cuir chevelu et du cou
D22.5	Nævus à mélanocytes du tronc  Marge Peau anale Peau (du):  • périanale • sein
D22.6	Nævus à mélanocytes du membre supérieur, y compris l'épaule
D22.7	Nævus à mélanocytes du membre inférieur, y compris la hanche
D22.9	Nævus à mélanocytes, sans précision
D23	Autres tumeurs bénignes de la peau  Incl.: tumeurs bénignes de:
	Excl.: nævus à mélanocytes (D22) tumeurs lipomateuses bénignes (D17.0-D17.3)
D23.0	Peau de la lèvre Excl.: bord libre de la lèvre (D10.0)
D23.1	Peau de la paupière, y compris le canthus
D23.2	Peau de l'oreille et du conduit auditif externe
D23.3	Peau des parties de la face, autres et non précisées
D23.4	Peau du cuir chevelu et du cou
D23.5	Peau du tronc  Marge Peau anale  Peau (du):  • périanale  • sein  Excl.: anus SAI (D12.9) peau des organes génitaux (D28-D29)

Peau du membre supérieur, y compris l'épaule

D23.6

D23.7	Peau du membre inférieur, y compris la hanche			
D23.9	Peau, sans précision			
D24	Tumeur bénigne du sein  Incl.: Sein:  • parties molles • tissu conjonctif			
	Excl.: dysplasie mammaire bénigne (N60) peau du sein (D22.5, D23.5)			
D25	Léiomyome de l'utérus  Incl.: fibromyome de l'utérus tumeur bénigne de l'utérus avec le code morphologique M889 et le code de comportement /0			
D25.0	Léiomyome sous-muqueux de l'utérus			
D25.1	Léiomyome intramural de l'utérus			
D25.2	Léiomyome sous-séreux de l'utérus			
D25.9	Léiomyome de l'utérus, sans précision			
D26	Autres tumeurs bénignes de l'utérus			
D26.0	Col de l'utérus			
D26.1	Corps de l'utérus			
D26.7	Autres parties de l'utérus			
D26.9	Utérus, sans précision			
D27	Tumeur bénigne de l'ovaire			
D28	Tumeur bénigne des organes génitaux de la femme, autres et non précisés <i>Incl.</i> : peau des organes génitaux de la femme polype adénomateux			
D28.0	Vulve			
D28.1	Vagin			
D28.2	Trompe et ligaments de l'utérus Ligament de l'utérus (large) (rond) Trompe de Fallope			
D28.7	Autres organes génitaux de la femme précisés			
D28.9	Organe génital de la femme, sans précision			
D29	Tumeur bénigne des organes génitaux de l'homme <i>Incl.</i> : peau des organes génitaux de l'homme			
D29.0	Verge			
D29.1	Prostate  Excl.: adénomatose hyperplasique de la prostate (N40) hyperplasie (adénomateuse) de la prostate (N40) hypertrophie prostatique (N40)			

D29.2 **Testicule** D29.3 **Epididyme** D29.4 **Scrotum** Peau du scrotum D29.7 Autres organes génitaux de l'homme Cordon spermatique Tunique vaginale Vésicule séminale D29.9 Organe génital de l'homme, sans précision **D30** Tumeur bénigne des organes urinaires D30.0 Rein Excl.: bassinet rénal (D30.1) calices rénaux (D30.1) D30.1 Bassinet rénal D30.2 Uretère Excl.: orifice urétéral de la vessie (D30.3) D30.3 Vessie Orifice de la vessie: • urétéral • urétral D30.4 Urètre *Excl.*: orifice urétral de la vessie (D30.3) D30.7 Autres organes urinaires Glandes para-urétrales D30.9 Organe urinaire, sans précision Appareil urinaire SAI D31 Tumeur bénigne de l'œil et de ses annexes Excl.: nerf optique (D33.3) peau de la paupière (D22.1, D23.1) tissu conjonctif de la paupière (D21.0) D31.0 Conjonctive D31.1 Cornée D31.2 Rétine D31.3 Choroïde D31.4 Corps ciliaire Globe oculaire D31.5 Glande lacrymale et canal lacrymal Canal lacrymonasal Sac lacrymal

D31.6	Orbite, sans précision  Muscle extra-oculaire  Nerfs périphériques de l'orbite  Tissu:  • conjonctif de l'orbite  • rétrobulbaire  • rétro-oculaire  Excl.: os orbital (D16.41)
D31.9	Œil, sans précision
D32	Tumeur bénigne des méninges
D32.0	
	Méninges cérébrales
D32.1	Méninges rachidiennes
D32.9	Méninges, sans précision Méningiome SAI
D33	Tumeur bénigne de l'encéphale et d'autres parties du système nerveux
	central  Excl.: angiome (D18.0)     méninges (D32)     nerfs périphériques et du système nerveux autonome (D36.1)     tissu rétro-oculaire (D31.6)
D33.0	Encéphale, supratentoriel  Hémisphères cérébraux  Lobe:  • frontal  • occipital  • pariétal  • temporal  Ventricule cérébral  Excl.: quatrième ventricule (D33.1)
D33.1	Encéphale, infratentoriel
500.1	Cervelet Quatrième ventricule Tronc cérébral
D33.2	Encéphale, sans précision
D33.3	Nerfs crâniens Bulbe olfactif
D33.4	Moelle épinière
D33.7	Autres parties précisées du système nerveux central
D33.9	Système nerveux central, sans précision Système nerveux (central) SAI
D34	Tumeur bénigne de la thyroïde

D35	Tumeur bénigne des glandes endocrines, autres et non précisées <i>Excl.</i> : ovaire (D27) pancréas endocrine (D13.7) testicule (D29.2) thymus (D15.0)
D35.0	Surrénale
D35.1	Parathyroïde
D35.2	Hypophyse
D35.3	Canal cranio-pharyngien
D35.4	Epiphyse
D35.5	Corpuscule carotidien
D35.6	Glomus aortique et autres paraganglions
D35.7	Autres glandes endocrines précisées
D35.8	Atteinte pluriglandulaire
D35.9	Glande endocrine, sans précision
D36	Tumeur bénigne de sièges autres et non précisés
D36.0	Ganglions lymphatiques
D36.1	Nerfs périphériques et du système nerveux autonome <i>Excl.</i> : nerfs périphériques de l'orbite (D31.6)
D36.7	Autres sièges précisés Nez SAI
D36.9	Tumeur bénigne de siège non précisé

# Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue (D37-D48)

**Note:** Les catégories D37-D48 classent en fonction de leur siège les tumeurs à évolution imprévisible ou de nature imprécise: le doute subsiste donc quant au caractère malin ou bénin de la tumeur. Ces tumeurs relèvent du code de comportement /1 dans la classification de la morphologie des tumeurs.

# Tumeur de la cavité buccale et des organes digestifs à évolution imprévisible ou inconnue

#### D37.0 Lèvre, cavité buccale et pharynx

Extérieur de la lèvre

Glandes salivaires principales et accessoires

Repli ary-épiglottique:

SAI

D37

- versant hypopharyngé
- · zone marginale

Excl.: épiglotte:

- SAI (D38.0)
- partie sus-hyoïdienne (D38.0) peau de la lèvre (D48.5)

repli ary-épiglottique, versant laryngé (D38.0)

- D37.1 Estomac
- D37.2 Intestin grêle
- D37.3 Appendice
- D37.4 Côlon
- D37.5 Rectum

Jonction recto-sigmoïdienne

#### D37.6 Foie, vésicule et voies biliaires

Ampoule de Vater

#### D37.7 Autres organes digestifs

D37.70 Pancréas

#### D37.78 Autres organes digestifs

Anus SAI Canal anal Intestin SAI Œsophage Sphincter anal

Excl.: (zone de la) marge anale (D48.5)

peau anale (D48.5) peau périanale (D48.5)

#### D37.9 Appareil digestif, sans précision

D38	Tumeur de l'oreille moyenne et des organes respiratoires et intrathoraciques
	à évolution imprévisible ou inconnue Excl.: cœur (D48.7)
D38.0	Larynx Epiglotte (partie sus-hyoïdienne) Repli ary-épiglottique, versant laryngé
	Excl.: repli ary-épiglottique:  • SAI (D37.0)  • versant hypopharyngé (D37.0)  • zone marginale (D37.0)
D38.1	Trachée, bronches et poumon
D38.2	Plèvre
D38.3	Médiastin
D38.4	Thymus
D38.5	Autres organes respiratoires Cartilage du nez Fosses nasales Oreille moyenne Sinus de la face  Excl.: oreille (externe) (peau) (D48.5) nez SAI (D48.7)
	peau du nez (D48.5)
D38.6	Appareil respiratoire, sans précision
D39	Tumeur des organes génitaux de la femme à évolution imprévisible ou
	inconnue
D39.0	Utérus
D39.1	Ovaire
D39.2	Placenta Chorio-adénome destruens Môle hydatiforme: • invasive • maligne  Excl.: môle hydatiforme SAI (O01.9)
D39.7	Autres organes génitaux de la femme Peau des organes génitaux de la femme
D39.9	Organe génital de la femme, sans précision
D40	Tumeur des organes génitaux de l'homme à évolution imprévisible ou inconnue
D40.0	Prostate
D40.1	Testicule
D40.7	Autres organes génitaux de l'homme Peau des organes génitaux de l'homme

D40.9	Organe génital de l'homme, sans précision
D41	Tumeur des organes urinaires à évolution imprévisible ou inconnue
D41.0	Rein Excl.: bassinet (D41.1)
D41.1	Bassinet
D41.2	Uretère
D41.3	Urètre
D41.4	Vessie
D41.7	Autres organes urinaires
D41.9	Organe urinaire, sans précision
D42	Tumeur des méninges à évolution imprévisible ou inconnue
D42.0	Méninges cérébrales
D42.1	Méninges rachidiennes
D42.9	Méninges, sans précision
D43	Tumeur de l'encéphale et du système nerveux central à évolution imprévisible ou inconnue <i>Excl.</i> : nerfs périphériques et du système nerveux autonome (D48.2)
D43.0	Encéphale, supratentoriel Hémisphères cérébraux Lobe: • frontal • occipital • pariétal • temporal Ventricule cérébral
	Excl.: quatrième ventricule (D43.1)
D43.1	Encéphale, infratentoriel Cervelet Quatrième ventricule Tronc cérébral
D43.2	Encéphale, sans précision
D43.3	Nerfs crâniens
D43.4	Moelle épinière
D43.7	Autres parties du système nerveux central
D43.9	Système nerveux central, sans précision Système nerveux (central) SAI

#### **D44** Tumeur des glandes endocrines à évolution imprévisible ou inconnue **Excl.:** ovaire (D39.1) pancréas endocrine (D37.70) testicule (D40.1) thymus (D38.4) D44.0 Thyroïde D44.1 Surrénale D44.2 **Parathyroïde** D44.3 **Hypophyse** D44.4 Canal cranio-pharyngien D44.5 **Epiphyse** D44.6 Corpuscule carotidien D44.7 Glomus aortique et autres paraganglions D44.8 Atteinte pluriglandulaire Adénomatose endocrinienne multiple D44.9 Glande endocrine, sans précision **D45** Polyglobulie essentielle Note: La polycythémie vraie (polyglobulie essentielle) a été classée dans les tumeurs malignes (code de morphologie "/3") lors de la troisième révision de la CIM-O. Il faut continuer d'utiliser le code D45, même si celui-ci entre dans la catégorie des tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue. Un changement de classification n'interviendra que dans le processus de révision en vue de la création de la CIM-11. **D46** Syndromes myélodysplasiques Syndrome myélodysplasique induit par des agents alkylants Syndrome myélodysplasique induit par des épipodophyllotoxines Syndrome myélodysplasique induit par une thérapie, SAI Excl.: aplasie médullaire médicamenteuse (D61.1-) D46.0 Anémie réfractaire non sidéroblastique, ainsi précisée Note: Sans sidéroblastes, sans prolifération blastique D46.1 Anémie réfractaire sidéroblastique Anémie réfractaire avec excès de blastes D46.2 Anémie réfractaire avec excès de blastes, type I [RAEB I] Anémie réfractaire avec excès de blastes, type II [RAEB II] D46.4 Anémie réfractaire, non précisée D46.5 Anémie réfractaire avec dysplasie multilignées D46.6 Syndrome myélodysplasique avec délétion isolée du chromosome 5 [del(5q)] Syndrome de délétion du bras court du chromosome 5 D46.7 Autres syndromes myélodysplasiques

**Excl.:** leucémie myélomonocytaire chronique (C93.1-)

Syndrome myélodysplasique, sans précision

Myélodysplasie SAI

Préleucémie (syndrome de) SAI

D46.9

# Autres tumeurs des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés à évolution imprévisible ou inconnue

#### D47.0 Tumeurs à histiocytes et mastocytes à évolution imprévisible et inconnue

Mastocytome SAI

Tumeur à mastocytes SAI

Mastocytose systémique indolente

Mastocytose systémique associée à une hémopathie clonale non mastocytaire [SM-AHNMD]

Excl.: mastocytose (cutanée) (congénitale) (Q82.2)

#### D47.1 Maladie myéloproliférative chronique

Maladie myéloproliférative, sans précision

Leucémie chronique à neutrophiles

*Excl.*: leucémie myéloïde chronique atypique, BCR/ABL négative (C92.2-) leucémie myéloïde chronique [LMC], BCR/ABL positive (C92.1-)

#### D47.2 Gammapathie monoclonale de signification indéterminée [GMSI]

#### D47.3 Thrombocytémie essentielle (hémorragique)

Thrombocytémie hémorragique idiopathique

#### D47.4 Ostéomyélofibrose

Myélofibrose chronique idiopathique

Myélofibrose (idiopathique) (avec métaplasie myéloïde)

Myélosclérose (mégacaryocytaire) avec métaplasie myéloïde

Myélofibrose secondaire à un syndrome myéloprolifératif

Excl.: myélofibrose aiguë (C94.4-)

#### D47.5 Leucémie chronique à éosinophiles [syndrome hyperéosinophilique]

# D47.7 Autres tumeurs précisées des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés à évolution imprévisible ou inconnue

Tumeurs histiocytaires à évolution imprévisible ou inconnue

# D47.9 Tumeur des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés à évolution imprévisible ou inconnue, sans précision

Maladie lymphoproliférative SAI

# Tumeur de sièges autres et non précisés à évolution imprévisible ou inconnue

Excl.: neurofibromatose (non maligne) (Q85.0)

#### D48.0 Os et cartilage articulaire

Excl.: cartilage de:

- larvnx (D38.0)
- nez (D38.5)
- oreille (D48.1)

synoviale (D48.1)

tissu conjonctif de la paupière (D48.1)

#### D48.1 Tissu conionctif et autres tissus mous

Tissu conjonctif de:

- oreille
- paupière

Excl.: cartilage (du):

- articulaire (D48.0)
- larynx (D38.0)
- nez (D38.5)

tissu conjonctif du sein (D48.6)

#### D48.2 Nerfs périphériques et du système nerveux autonome

*Excl.*: nerfs périphériques de l'orbite (D48.7)

#### D48.3 Rétropéritoine

• sein

#### D48.4 Péritoine

#### D48.5 Peau

Marge Peau anale Peau (du):
• périanale

*Excl.*: anus SAI (D37.78)

extérieur de la lèvre (D37.0)

peau des organes génitaux (D39.7, D40.7)

#### D48.6 Sein

Cystosarcome phyllode [tumeur de Brodie]

Tissu conjonctif du sein

Excl.: peau du sein (D48.5)

#### D48.7 Autres sièges précisés

Cœur

Nerfs périphériques de l'orbite

Œil

Excl.: peau de la paupière (D48.5) tissu conjonctif (D48.1)

#### D48.9 Tumeur à évolution imprévisible ou inconnue, sans précision

Néoformation SAI

Prolifération tumorale SAI

Tumeur SAI

# **Chapitre III**

# Maladies du sang et des organes hématopoïétiques et certains troubles du système immunitaire (D50 - D90)

Excl.: certaines affections dont l'origine se situe dans la période périnatale (P00-P96) complications de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (O00-O99) lésions traumatiques, empoisonnements et certaines autres conséquences de causes externes (S00-T98) maladies auto-immunes (systémiques) SAI (M35.9) maladies dues au virus de l'immunodéficience humaine [VIH] (B20-B24) maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques (E00-E90) malformations congénitales et anomalies chromosomiques (Q00-Q99) symptômes, signes et résultats anormaux d'examens cliniques et de laboratoire, non classés ailleurs (R00-

tumeurs (C00-D48)

R99)

#### Ce chapitre comprend les groupes suivants:

D50-D53	Anémies nutritionnelles
D55-D59	Anémies hémolytiques
D60-D64	Aplasies médullaires et autres anémies
D65-D69	Anomalies de la coagulation, purpura et autres affections hémorragiques
D70-D77	Autres maladies du sang et des organes hématopoïétiques
D80-D90	Certaines anomalies du système immunitaire

#### Les catégories de ce chapitre comprenant des astérisques sont les suivantes:

D63\* Anémie au cours de maladies chroniques classées ailleurs
D77\* Autres maladies du sang et des organes hématopoïétiques au cours de maladies classées ailleurs

# Anémies nutritionnelles (D50-D53)

# D50 Anémie par carence en fer

Incl.: anémie:

- ferriprive
- hypochrome

#### D50.0 Anémie par carence en fer secondaire à une perte de sang (chronique)

Anémie posthémorragique (chronique)

Excl.: anémie:

- congénitale par perte de sang fœtal (P61.3)
- posthémorragique aiguë (D62)

#### D50.1 Dysphagie sidéropénique

Syndrome de:

- Kelly-Paterson
- Plummer-Vinson

#### D50.8 Autres anémies par carence en fer

#### D50.9 Anémie par carence en fer, sans précision

#### D51 Anémie par carence en vitamine B<sub>12</sub>

Excl.: carence en vitamine B<sub>12</sub> (E53.8)

#### D51.0 Anémie par carence en vitamine B<sub>12</sub> due à une carence en facteur intrinsèque

Anémie (de):

- Addison
- Biermer
- pernicieuse (congénitale)

Carence congénitale en facteur intrinsèque

#### D51.1 Anémie par carence en vitamine B<sub>12</sub> due à une malabsorption sélective de la

#### vitamine B<sub>12</sub>, avec protéinurie

Anémie mégaloblastique héréditaire Syndrome d'Imerslund(-Gräsbeck)

#### D51.2 Carence en transcobalamine II

#### D51.3 Autres anémies par carence alimentaire en vitamine B<sub>12</sub>

Anémie des végétariens stricts

- D51.8 Autres anémies par carence en vitamine B<sub>12</sub>
- D51.9 Anémie par carence en vitamine B<sub>12</sub>, sans précision

#### D52 Anémie par carence en acide folique

#### D52.0 Anémie par carence alimentaire en acide folique

Anémie mégaloblastique nutritionnelle

#### D52.1 Anémie par carence en acide folique due à des médicaments

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

#### D52.8 Autres anémies par carence en acide folique

#### D52.9 Anémie par carence en acide folique, sans précision

Anémie par carence en acide folique SAI

#### D53 Autres anémies nutritionnelles

Incl.: anémie mégaloblastique ne répondant pas au traitement par la vitamine B<sub>12</sub> ou l'acide folique

#### D53.0 Anémie par carence en protéines

Anémie (par):

- carence en acides aminés
- orotacidurique

**Excl.:** syndrome de Lesch-Nyhan (E79.1)

#### D53.1 Autres anémies mégaloblastiques, non classées ailleurs

Anémie mégaloblastique SAI

Excl.: maladie de Di Guglielmo (C94.0-)

#### D53.2 Anémie scorbutique

**Excl.:** scorbut (E54)

#### D53.8 Autres anémies nutritionnelles précisées

Anémie associée à carence en:

- cuivre
- molybdène
- zinc

*Excl.*: carences nutritionnelles sans mention d'anémies, telles que carence en:

- cuivre (E61.0)
- molybdène (E61.5)
- zinc (E60)

#### D53.9 Anémie nutritionnelle, sans précision

Anémie chronique simple

Excl.: anémie SAI (D64.9)

## Anémies hémolytiques

(D55-D59)

## D55 Anémie due à des anomalies enzymatiques

Excl.: anémie par déficit enzymatique, due à des médicaments (D59.2)

#### D55.0 Anémie due à une carence en glucose-6-phosphate déshydrogénase [G6PD]

Anémie par carence en G6PD

Favisme

#### D55.1 Anémie due à d'autres anomalies du métabolisme du glutathion

Anémie (due à):

- déficit enzymatique, excepté G6PD, de la voie de l'hexose monophosphate [HMP]
- hémolytique non sphérocytaire (héréditaire), type I

#### D55.2 Anémie due à des anomalies des enzymes glycolytiques

Anémie (due à):

- déficit en:
  - hexokinase
  - pyruvate kinase [PK]
  - triose-phosphate isomérase
- hémolytique non sphérocytaire (héréditaire), type II

#### D55.3 Anémie due à des anomalies du métabolisme des nucléotides

#### D55.8 Autres anémies dues à des anomalies enzymatiques

#### D55.9 Anémie due à des anomalies enzymatiques, sans précision

#### D56 Thalassémie

#### D56.0 Alpha-thalassémie

Excl.: anasarque fœtoplacentaire due à une maladie hémolytique (P56.-)

#### D56.1 Bêta-thalassémie

Bêta-thalassémie grave

Maladie de Cooley

Thalassémie:

- intermédiaire moyenne
- · majeure

Excl.: Thalassémie bêta à hématies falciformes (D57.2)

D56.2	Delta-bêta-thalassémie
D56.3	Trait thalassémique
D56.4	Persistance héréditaire de l'hémoglobine fœtale [HbF]
D56.8	Autres thalassémies
D56.9	Thalassémie, sans précision Anémie méditerranéenne (avec autre hémoglobinopathie) Thalassémie (mineure) (mixte) (avec autre hémoglobinopathie)
D57	Affections à hématies falciformes [drépanocytaires] Excl.: autres hémoglobinopathies (D58)
D57.0	Anémie à hématies falciformes [anémie drépanocytaire] avec crises Maladie Hb-SS avec crise
D57.1	Anémie à hématies falciformes sans crises Anémie Maladie di hématies falciformes [drépanocytaire] SAI Trouble Thalassémie à hématies falciformes
D57.2	Affections à hématies falciformes [drépanocytaires] hétérozygotes doubles  Maladie à Hb-SC Hb-SD Hb-SE Béta-thalassemie à hématies falciformes
D57.3	Trait de la maladie des hématies falciformes [drépanocytaire] Hémoglobine S hétérozygote Trait Hb-S
D57.8	Autres affections à hématies falciformes [drépanocytaires]
D58	Autres anémies hémolytiques héréditaires
D58.0	Sphérocytose héréditaire Ictère: • acholurique (familial) • hémolytique congénital (sphérocytaire) Syndrome de Minkowski-Chauffard
D58.1	Elliptocytose héréditaire

Elliptocytose héréditaire Elliptocytose (congénitale) Ovalocytose (congénitale) (héréditaire)

#### D58.2 Autres hémoglobinopathies

Anémie congénitale à corps de Heinz

Hémoglobine anormale SAI

Hémoglobinopathie SAI

Hb-C

Maladie à Hb-D Hb-E

Maladie hémolytique à hémoglobine instable

Excl.: hémoglobinose M [Hb-M] (D74.0)

méthémoglobinémie (D74.-)

persistance héréditaire de l'hémoglobine fœtale [HbF] (D56.4)

polycythémie:

- due à haute altitude (D75.1)
- familiale (D75.0)

#### D58.8 Autres anémies hémolytiques héréditaires précisées

Stomatocytose

#### D58.9 Anémie hémolytique héréditaire, sans précision

#### D59 Anémie hémolytique acquise

#### D59.0 Anémie hémolytique auto-immune, due à des médicaments

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

#### D59.1 Autres anémies hémolytiques auto-immunes

Anémie hémolytique:

- type chaud (secondaire) (symptomatique)
- type froid (secondaire) (symptomatique)

Hémoglobinurie à agglutinines froides

Maladie (à):

- · agglutinines froides
- chronique à hémagglutinines froides
- hémolytique auto-immune (type chaud) (type froid)

Excl.: Syndrome d'Evans (D69.3)

maladie hémolytique du fœtus et du nouveau-né (P55.-)

hémoglobinurie paroxystique a frigore (D59.6)

#### D59.2 Anémie hémolytique non auto-immune, due à des médicaments

Anémie par déficit enzymatique, due à des médicaments

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

#### D59.3 Syndrome hémolytique urémique

#### D59.4 Autres anémies hémolytiques non auto-immunes

Anémie hémolytique:

- mécanique
- · microangiopathique
- toxique

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.

#### D59.5 Hémoglobinurie nocturne paroxystique [Marchiafava-Micheli]

Excl.: hémoglobinurie SAI (R82.3)

#### D59.6 Hémoglobinurie due à une hémolyse relevant d'autres causes externes

Hémoglobinurie (de):

- effort
- marche
- paroxystique a frigore

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.

Excl.: hémoglobinurie SAI (R82.3)

#### D59.8 Autres anémies hémolytiques acquises

#### D59.9 Anémie hémolytique acquise, sans précision

Anémie hémolytique idiopathique chronique

# Aplasies médullaires et autres anémies (D60-D64)

#### D60 Aplasie médullaire acquise pure [érythroblastopénie]

*Incl.*: érythroblastopénie (acquise) (adulte) (avec thymome)

- D60.0 Aplasie médullaire acquise pure, chronique
- D60.1 Aplasie médullaire acquise pure, transitoire
- D60.8 Autres aplasies médullaires acquises pures
- D60.9 Aplasie médullaire acquise pure, sans précision

#### D61 Autres anémies aplastiques

Utiliser un code supplémentaire pour indiquer l'existence d'une thrombopénie (D69.4-, D69.5-, D69.6-) ou d'une agranulocytose et d'une neutropénie (D70.-).

Excl.: agranulocytose (D70)

#### D61.0 Anémies aplastiques constitutionnelle

Anémie (de):

- Fanconi
- hypoplasique familiale

Erythroblastopénie (pure) (du):

- congénitale
- nourrisson
- primaire

Pancytopénie avec malformations Syndrome de Blackfan-Diamond

#### D61.1 Anémies aplastiques médicamenteuse

Pancytopénie médicamenteuse

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

- D61.10 Aplasie médicamenteuse médullaire due à un traitement cytostatique
- D61.18 Autre aplasie médullaire médicamenteuse
- D61.19 Aplasie médicamenteuse médullaire, sans précision

#### D61.2 Anémies aplastiques due à d'autres agents externes

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.

- D61.3 Anémies aplastiques idiopathique
- D61.8 Autres anémies aplastiques précisées
- D61.9 Anémies aplastiques, sans précision

Anémie hypoplasique SAI Hypoplasie médullaire Panmyélophtisie

#### D62 Anémie posthémorragique aiguë

*Incl.*: Anémie après hémorragie per- et postopératoire *Excl.*: anémie congénitale par perte de sang fœtal (P61.3)

#### D63\* Anémie au cours de maladies chroniques classées ailleurs

- D63.0\* Anémie au cours de maladies tumorales (C00-D48†)
- D63.8\* Anémie au cours d'autres maladies chroniques classées ailleurs

Anémie au cours de néphropathie chronique au stade supérieur ou égal à 3 (N18.3-N18.5†)

#### D64 Autres anémies

Excl.: anémie réfractaire:

- SAI (D46.4)
  - avec excès de blastes (D46.2)
  - avec excès de blastes en transformation (C92.0-)
  - non sidéroblastique (D46.0)
  - sidéroblastique (D46.1)

#### D64.0 Anémie sidéroblastique héréditaire

Anémie hypochrome sidéroblastique liée au sexe

#### D64.1 Anémie sidéroblastique secondaire, due à une maladie

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier la maladie.

#### D64.2 Anémie sidéroblastique secondaire, due à des médicaments et des toxines

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.

#### D64.3 Autres anémies sidéroblastiques

Anémie sidéroblastique:

- SAI
- réagissant à la pyridoxine NCA

#### D64.4 Anémie dysérythropoïétique congénitale

Anémie dyshématopoïétique (congénitale)

Excl.: maladie de Di Guglielmo (C94.0-) syndrome de Blackfan-Diamond (D61.0)

#### D64.8 Autres anémies précisées

Anémie leuco-érythroblastique Pseudoleucémie infantile

#### D64.9 Anémie, sans précision

Anomalies de la coagulation, purpura et autres affections hémorragiques (D65-D69)

#### D65 Coagulation intravasculaire disséminée [syndrome de défibrination]

*Incl.:* Purpura fulminans

Excl.: chez le nouveau-né (P60)

compliquant:

- avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.1)
- grossesse, accouchement et puerpéralité (O45.0, O46.0, O67.0, O72.3)

#### D65.0 Afibrinogénémie acquise

#### D65.1 Coagulation intravasculaire disséminée

Coagulopathie de consommation

#### D65.2 Hémorragie fibrinolytique acquise

Purpura fibrinolytique

#### D65.9 Syndrome de défibrination, sans précision

#### D66 Carence héréditaire en facteur VIII

*Incl.*: Carence en facteur VIII (avec anomalie fonctionnelle)

Hémophilie:

- SAI
- A
- classique

Excl.: carence en facteur VIII avec anomalie vasculaire (D68.0)

#### D67 Carence héréditaire en facteur IX

Incl.: Carence en:

- facteur IX (avec anomalie fonctionnelle)
- facteur de la thromboplastine plasmatique

Hémophilie B

Maladie de Christmas

#### D68 Autres anomalies de la coagulation

Excl.: compliquant:

- avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.1)
- grossesse, accouchement et puerpéralité (O45.0, O46.0, O67.0, O72.3)

#### D68.0 Maladie de von Willebrand

Angiohémophilie

Carence en facteur VIII avec anomalie vasculaire

Hémophilie vasculaire

Excl.: carence en facteur VIII:

- SAI (D66)
- avec anomalie fonctionnelle (D66) fragilité capillaire (héréditaire) (D69.8)

#### D68.1 Carence héréditaire en facteur XI

Déficit en précurseur de thromboplastine plasmatique [PTA]

Hémophilie C

#### D68.2 Carence héréditaire en autres facteurs de coagulation

Afibrinogénémie congénitale

Carence en:

- AC-globuline
- proaccélérine

Carence en facteur:

- I [fibrinogène]
- II [prothrombine]
- V [labile]
- VII [stable]
- X [Stuart-Prower]
- XII [Hageman]
- XIII [stabilisant de la fibrine]

Disfibrinogénémie (congénitale)

Hypoproconvertinémie

Maladie de Owren

#### D68.3 Troubles hémorragiques dus à des anticoagulants circulants

#### D68.30 Troubles hémorragiques dus à des anticoagulants circulants

Hémorragie pendant l'utilisation au long cours d'anticoagulants

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier l'anticoagulant administré.

**Excl.:** Utilisation au long cours d'anticoagulants sans hémorragie (Z92.1)

#### D68.31 Troubles hémorragiques dus à l'augmentation d'anticorps anti-facteur VIII

Augmentation des anti-VIIIa

#### D68.32 Troubles hémorragiques dus à l'augmentation d'anticorps dirigés contre d'autres facteurs

#### de coagulation

Augmentation des

- anti-IXa
- anti-Xa
- anti-XIa
- anticorps dirigés contre le facteur von Willebrand

#### D68.38 Autres troubles hémorragiques dus à l'augmentation d'autres anticorps non précisés

#### D68.4 Carence acquise en facteur de coagulation

Carence en facteur de coagulation due à:

- · affections du foie
- · avitaminose K

Excl.: carence du nouveau-né en vitamine K (P53)

#### D68.5 Thrombophilie primaire

Carence en:

- antithrombine
- protéine C
- protéine S

Mutation du gène de prothrombine

Résistance à la la protéine C activée [mutation du facteur V Leiden]

#### D68.6 Autres thrombophilies

Syndrome des anti-cardiolipine

Syndrome des anti-phospholipides

Présence de l'anticoagulant du lupus

Excl.: Coagulation intravasculaire disséminée (D65.-)

Hyperhomocystéinémie (E72.1)

#### D68.8 Autres anomalies précisées de la coagulation

#### D68.9 Anomalie de la coagulation, sans précision

#### D69 Purpura et autres affections hémorragiques

Excl.: purpura:

- cryoglobulinémique (D89.1)
- fulminans (D65.-)
- hypergammaglobulinémique bénin (D89.0)
- thrombopénique thrombotique (M31.1)

thrombocytémie essentielle (hémorragique) (D47.3)

#### D69.0 Purpura allergique

Purpura:

- · anaphylactoïde
- non thrombopénique:
  - hémorragique
  - idiopathique
- rhumatoïde [Schönlein-Henoch]
- vasculaire

Vasculite allergique

#### D69.1 Modifications qualitatives des plaquettes

Maladie de Glanzmann

Syndrome de(s):

- Bernard-Soulier [plaquettes géantes]
- · plaquettes grises

Thrombasthénie (hémorragique) (héréditaire)

Thrombopathie

**Excl.:** maladie de von Willebrand (D68.0)

#### D69.2 Autres purpuras non thrombopéniques

Purpura:

- SAI
- sénile
- simple

#### D69.3 Purpura thrombopénique idiopathique

Syndrome d'Evans Maladie de Werlhof

Autres thrombopénies primaires Excl.: syndrome de Wiskott-Aldrich (D82.0)

thrombopénie:

- avec absence de radius (Q87.2)
- néonatale transitoire (P61.0)

#### D69.40 Autres thrombopénies primaires, qualifiées de réfractaires aux transfusions

#### D69.41 Autres thrombopénies primaires, non qualifiées de réfractaires aux transfusions

#### D69.5 Thrombopénie secondaire

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.

- Thrombopénie induite par l'héparine de type I D69.52
- D69.53 Thrombopénie induite par l'héparine de type II
- D69.57 Autres thrombopénies secondaires, qualifiées de réfractaires aux transfusions
- D69.58 Autres thrombopénies secondaires, non qualifiées de réfractaires aux transfusions

D69.4

D69.9	Affection hémorragique, sans précision
<b>D</b> 00.0	Fragilité capillaire (héréditaire) Pseudohémophilie vasculaire
D69.8	Autres affections hémorragiques précisées
D69.61	Thrombocytopénie non précisée, non qualifiée de réfractaire aux transfusions
D69.60	Thrombocytopénie non précisée, qualifiée de réfractaire aux transfusions
D69.6	Thrombopénie, sans précision
D69.59	Thrombopénie secondaire sans précision

# Autres maladies du sang et des organes hématopoïétiques (D70-D77)

#### D70 Agranulocytose et neutropénie

*Incl.*: Angine agranulocytaire

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

Excl.: neutropénie néonatale transitoire (P61.5)

#### D70.0 Agranulocytose et neutropénie congénitale

Agranulocytose génétique infantile

Neutropénie congénitale Syndrome de Kostmann

#### D70.1 Agranulocytose et neutropénie dues à un médicament

Agranulocytose et neutropénie dues à un traitement

Pour les sous-catégories D70.10 à D70.14, se baser seulement sur la phase critique de l'agranulocytose pendant laquelle le nombre de granulocytes neutrophiles est inférieur à 500 et le celui des leucocytes inférieur à 1000 par/ml de sang.

D70.10	Phase critique de moins de 4 jours
D70.11	Phase critique de 10 à moins de 20 jours
D70.12	Phase critique de 20 jours ou plus
D70.13	phase critique de 4 jours à moins de 7 jours
D70.14	phase critique de 7 jours à moins de 10 jours
D70.18	Autres formes évolutives d'agranulocytose et neutropénie dues à un médicament
D70.19	Agranulocytose et neutropénie dues à un médicament, non précisées

## t, non précisées

Agranulocytose et neutropénie dues à un médicament, SAI

#### D70.3 Autre agranulocytose

Agranulocytose SAI

#### D70.5 Neutropénie cyclique

Neutropénie périodique

#### D70.6 Autre neutropénie

Neutropénie lors d'hypersplénisme Neutropénie splénogène (primaire)

#### D70.7 Neutropénie, sans précision

#### **D71** Anomalies fonctionnelles des granulocytes neutrophiles

*Incl.*: Déficit en complexe récepteur de la membrane cellulaire [CR3]

Dysphagocytose congénitale

Granulomatose septique progressive

Maladie granulomateuse chronique (infantile)

#### D72 Autres anomalies des leucocytes

Excl.: basophilie (D75.8)

neutropénie (D70.-)

préleucémie (syndrome de) (D46.9) troubles immunitaires (D80-D90) Syndromes myélodysplasiques (D46.-)

#### D72.0 Anomalies génétiques des leucocytes

Anomalie (granulation) (granulocyte) ou syndrome de:

- Alder
- May-Hegglin
- Pelger-Huët

Hypersegmentation

leucocytaire, héréditaire

Hyposegmentation | 1

Leucomélanopathie héréditaire

Excl.: syndrome de Chediak(-Steinbrink)-Higashi (E70.3)

#### D72.1 Eosinophilie

Eosinophilie:

- allergique
- héréditaire

#### D72.8 Autres anomalies précisées des leucocytes

Leucocytose

Lymphocytose (symptomatique)

Lymphopénie

Monocytose (symptomatique)

Plasmocytose

Réaction leucémoïde de type:

- lymphocytaire
- · monocytaire
- myélocytaire

#### D72.9 Anomalie des leucocytes, sans précision

#### D73 Maladies de la rate

#### D73.0 Hyposplénisme

Asplénie post-chirurgicale

Atrophie de la rate

Excl.: asplénie (congénitale) (Q89.0)

#### D73.1 Hypersplénisme

Excl.: splénomégalie:

- SAI (R16.1)
- congénitale (Q89.0)

#### D73.2 Splénomégalie congestive chronique

#### D73.3 Abcès de la rate

#### D73.4 Kyste de la rate

#### D73.5 Infarctus de la rate

Rupture de la rate, non traumatique

Torsion de la rate

**Excl.:** rupture traumatique de la rate (S36.04)

#### D73.8 Autres maladies de la rate

Fibrose de la rate SAI

Périsplénite Splénite SAI

#### D73.9 Maladie de la rate, sans précision

#### D74 Méthémoglobinémie

#### D74.0 Méthémoglobinémie congénitale

Déficit congénital en NADH-méthémoglobine-réductase

Hémoglobinose M [Hb-M]

Méthémoglobinémie héréditaire

#### D74.8 Autres méthémoglobinémies

Méthémoglobinémie:

- acquise (avec sulfhémoglobinémie)
- toxique

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.

#### D74.9 Méthémoglobinémie, sans précision

#### D75 Autres maladies du sang et des organes hématopoïétiques

Excl.: adénopathie (R59.-)

hypergammaglobulinémie SAI (D89.2)

lymphadénite:

- SAI (I88.9)
- aiguë (L04.-)
- chronique (I88.1)
- mésentérique (aiguë) (chronique) (I88.0)

#### D75.0 Erythrocytose familiale

Polycythémie [polyglobulie]:

- bénigne
- familiale

Excl.: ovalocytose héréditaire (D58.1)

#### D75.1 Polycythémie secondaire

Erythrocytose SAI Polycythémie:

- acquise
- due à:
  - altitude
  - chute du volume plasmatique
  - érythropoïétine
  - stress
- émotive
- hypoxémique
- · néphrogène
- relative
- SAI

Excl.: polycythémie (du):

- nouveau-né (P61.1)
- vraie [polyglobulie essentielle] (D45)

## D75.8 Autres maladies précisées du sang et des organes hématopoïétiques

Basophilie

#### D75.9 Maladie du sang et des organes hématopoïétiques, sans précision

## D76 Certaines maladies du tissu lymphoréticulaire et du système réticulohistiocytaire

**Excl.:** histiocytose maligne (C96.8)

maladie de Letterer-Siwe (C96.0)

granulome éosinophile (C96.6)

maladie de Hand-Schüller-Christian (C96.5)

sarcome histiocytaire (C96.8)

histiocytose X, multifocale (C96.5)

histiocytose X, unifocale (C96.6)

histiocytose à cellules de Langerhans, multifocale (C96.5)

histiocytose à cellules de Langerhans, unifocale (C96.6)

réticulo-endothéliose ou réticulose:

- histiocytaire médullaire
- leucémique (C91.4-)
- lipomélanique (I89.8)
- maligne (C85.7)
- non lipidique (C96.0)

### D76.1 Lymphohistiocytose hémophagocytaire

Histiocytoses de phagocytes mononucléés Réticulose hémophagocytaire familiale

#### D76.2 Syndrome hémophagocytaire associé à une infection

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier l'agent infectieux ou la maladie.

#### D76.3 Autres syndromes histiocytaires

Histiocytose sinusale avec adénopathie massive Réticulohistiocytome (à cellules géantes) Xanthogranulome

# D77\* Autres maladies du sang et des organes hématopoïétiques au cours de maladies classées ailleurs

*Incl.*: Fibrose splénique due à la schistosomiase [bilharziose] (B65.-†)

# Certaines anomalies du système immunitaire (D80-D90)

Incl.:	anomalies du système du complément déficits immunitaires, sauf les maladies dues au virus de l'immunodéficience humaine [VIH] sarcoïdose
Excl.:	maladies auto-immunes (systémiques) SAI (M35.9) anomalies fonctionnelles des granulocytes neutrophiles (D71) maladies dues au VIH (B20-B24) Immunodéficience humaine virale [VIH] compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité (O98.7)
D80	Déficit immunitaire avec déficit prédominant de la production d'anticorps
D80.0	Hypogammaglobulinémie héréditaire Agammaglobulinémie: • autosomique récessive (type allemande) • liée au chromosome X [Bruton] (avec déficit de l'hormone de croissance)
D80.1	Hypogammaglobulinémie non familiale Agammaglobulinémie: • avec lymphocytes B porteurs d'immunoglobulines • commune variable Hypogammaglobulinémie SAI
D80.2	Déficit sélectif en immunoglobuline A [IgA]
D80.3	Déficit sélectif en sous-classes d'immunoglobulines G [IgG]
D80.4	Déficit sélectif en immunoglobuline M [IgM]
D80.5	Déficit immunitaire avec augmentation de l'immunoglobuline M [IgM]
D80.6	Déficit en anticorps avec immunoglobulines presque normales ou avec hyperimmunoglobinémie
D80.7	Hypogammaglobulinémie transitoire du nourrisson
D80.8	Autres déficits immunitaires avec déficit prédominant de la production d'anticorps Déficit de la chaîne légère kappa
D80.9	Déficit immunitaire avec déficit prédominant de la production d'anticorps, sans précision
D81	Déficits immunitaires combinés Excl.: agammaglobulinémie autosomique récessive (type allemande) (D80.0)
D81.0	Déficit immunitaire combiné sévère [DICS] avec dysgénésie réticulaire
D81.1	Déficit immunitaire combiné sévère [DICS] avec nombre faible de cellules B et T
D81.2	Déficit immunitaire combiné sévère [DICS] avec nombre faible ou normal de cellules B
D81.3	Déficit en adénosine désaminase [ADA]
D81.4	Syndrome de Nézelof

Déficit en purine nucléoside phosphorylase [PNP]

D81.5

D81.6	Déficit en complexe majeur d'histocompatibilité classe l Syndrome des lymphocytes nus
D81.7	Déficit en complexe majeur d'histocompatibilité classe II
D81.8	Autres déficits immunitaires combinés Déficit en carboxylase biotine-dépendante
D81.9	Déficit immunitaire combiné, sans précision Déficit immunitaire combiné sévère [DICS] SAI
D82	Déficit immunitaire associé à d'autres anomalies majeures Excl.: ataxie télangiectasique [Louis-Bar] (G11.3)
D82.0	Syndrome de Wiskott-Aldrich Déficit immunitaire avec thrombocytopénie et eczéma
D82.1	Syndrome de Di George Alymphoplasie thymique Aplasie ou hypoplasie thymique avec déficit immunitaire Syndrome de la poche branchiale
D82.2	Déficit immunitaire avec micromélie
D82.3	Déficit immunitaire avec réponse héréditaire anormale au virus d'Epstein-Barr Maladie lymphoproliférative liée au chromosome X
D82.4	Syndrome d'hyperimmunoglobuline E [lgE]
D82.8	Déficit immunitaire associé à d'autres anomalies majeures précisées
D82.9	Déficit immunitaire associé à une anomalie majeure, sans précision
D83	Déficit immunitaire commun variable
D83.0	Déficit immunitaire commun variable avec anomalies prédominantes du nombre et de la fonction des lymphocytes B
D83.1	Déficit immunitaire commun variable avec anomalies prédominantes des lymphocytes T immunorégulateurs
D83.2	Déficit immunitaire commun variable avec autoanticorps anti-lymphocytes B ou T
D83.8	Autres déficits immunitaires communs variables
D83.9	Déficit immunitaire commun variable, sans précision
D84	Autres déficits immunitaires
D84.0	Anomalie de la fonction lymphocytaire antigène-1 (LFA-1)
D84.1	<b>Déficit du complément</b> Déficit de l'inhibiteur de la C1 estérase [C1-INH]
D84.8	Autres déficits immunitaires précisés
D84.9	Déficit immunitaire, sans précision
D86	Sarcoïdose
D86.0	Sarcoïdose du poumon

### D86.1 Sarcoïdose des ganglions lymphatiques

### D86.2 Sarcoïdose du poumon avec sarcoïdose des ganglions lymphatiques

### D86.3 Sarcoïdose de la peau

### D86.8 Sarcoïdose de localisations autres et associées

Arthropathie† (M14.8\*)
Iridocyclite† (H22.1\*)
Myocardite+ (I41.8\*)
Myosite† (M63.3\*)
Paralysie multiple des nerfs crâniens† (G53.2\*)

Fièvre uvéo-parotidienne [Heerfordt]

### D86.9 Sarcoïdose, sans précision

### D89 Autres anomalies du système immunitaire, non classées ailleurs

Excl.: échec et rejet de greffe (T86.-)

gammapathie monoclonale de signification indéterminée [GMSI] (D47.2) hyperglobulinémie SAI (R77.1)

### D89.0 Hypergammaglobulinémie polyclonale

Gammapathie polyclonale SAI

Purpura hypergammaglobulinémique bénin

### D89.1 Cryoglobulinémie

Angéite [vascularite] cryoglobulinémique

Cryoglobulinémie:

- essentielle
- · idiopathique
- mixte
- primitive
- secondaire

Purpura cryoglobulinémique

### D89.2 Hypergammaglobulinémie, sans précision

### D89.3 Syndrome d'immunoreconstitution

Syndrome inflammatoire de restauration immunitaire [SIRI]

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament éventuellement responsable.

### D89.8 Autres anomalies précisées du système immunitaire, non classées ailleurs

### D89.9 Anomalie du système immunitaire, sans précision

Maladie immunitaire SAI

# D90 Immunocompromission après radiothérapie, chimiothérapie et autres mesures immunosuppressives

Excl.: Due à un médicament:

- Agranulocytose (D70.-)
- Neutropénie (D70.-)

### **Chapitre IV**

# Maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques (E00 - E90)

**Note:** Toutes les tumeurs sont classées dans le Chapitre II, qu'il soit ou non fait mention d'activité fonctionnelle. On peut utiliser, au besoin, les codes de ce chapitre (E05.8, E07.0, E16-E31, E34.-) comme code supplémentaire pour indiquer l'activité fonctionnelle d'une tumeur ou d'un tissu endocrinien ectopique, et l'hyperfonctionnement ou l'hypofonctionnement de glandes endocrines associé à une tumeur et à d'autres états classés ailleurs.

*Excl.*: anomalies endocriniennes et métaboliques transitoires spécifiques au fœtus et au nouveau-né (P70-P74) complications de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (O00-O99) symptômes, signes et résultats anormaux d'examens cliniques et de laboratoire, non classés ailleurs (R00-R99)

### Ce chapitre comprend les groupes suivants:

-	1 0 1
E00-E07	Affections de la glande thyroïde
E10-E14	Diabète sucré
E15-E16	Autres anomalies de la régulation du glucose et de la sécrétion pancréatique interne
E20-E35	Maladies des autres glandes endocrines
E40-E46	Malnutrition
E50-E64	Autres carences nutritionnelles
E65-E68	Obésité et autres excès d'apport
E70-E90	Anomalies du métabolisme

### Les catégories de ce chapitre comprenant des astérisques sont les suivantes:

E35\* Anomalies endocriniennes au cours de maladies classées ailleurs E90\* Anomalies nutritionnelles et métaboliques au cours de maladies classées ailleurs

# Affections de la glande thyroïde (E00-E07)

### E00

### Syndrome d'insuffisance thyroïdienne congénitale

Incl.: maladies endémiques dues à une insuffisance en iode de l'environnement soit directe, soit résultant d'une insuffisance thyroïdienne maternelle. Certaines de ces maladies ne correspondent pas à une hypothyroïdie en cours mais sont la conséquence d'une sécrétion anormale de l'hormone thyroïdienne au cours du développement du fœtus. Le goitre endémique peut y être associé.

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (F70-F79) pour identifier le retard mental associé.

**Excl.:** hypothyroïdie par carence inapparente en iode (E02)

### E00.0 Syndrome d'insuffisance thyroïdienne congénitale de type neurologique Crétinisme endémique, de type neurologique

### **E00.1** Syndrome d'insuffisance thyroïdienne congénitale de type myxœdémateux Crétinisme endémique (de):

- hypothyroïdien
- type myxœdémateux

E00.2	Syndrome d'insuffisance thyroïdienne congénitale de type mixte Crétinisme endémique, de type mixte
E00.9	Syndrome d'insuffisance thyroïdienne congénitale, sans précision Crétinisme endémique SAI Hypothyroïdie par insuffisance congénitale en iode SAI
E01	Affections thyroïdiennes et apparentées liées à une carence en iode <i>Excl.</i> : hypothyroïdie par carence inapparente en iode (E02) syndrome d'insuffisance thyroïdienne congénitale (E00)
E01.0	Goitre diffus (endémique) lié à une carence en iode
E01.1	Goitre multinodulaire (endémique) lié à une carence en iode Goitre nodulaire lié à une carence en iode
E01.2	Goitre (endémique) lié à une carence en iode, sans précision Goitre endémique SAI
E01.8	Autres affections thyroïdiennes et apparentées liées à une carence en iode Hypothyroïdie par carence acquise en iode SAI
E02	Hypothyroïdie par carence inapparente en iode
E03	Autres hypothyroïdies  Excl.: hypothyroïdie:  • après un acte à visée diagnostique et thérapeutique (E89.0)  • liée à une carence en iode (E00-E02)
E03.0	Hypothyroïdie congénitale, avec goitre diffus Goitre congénital (non toxique):  • SAI  • parenchymateux
	Excl.: goitre congénital transitoire avec fonction normale (P72.0)
E03.1	Hypothyroïdie congénitale, sans goitre Aplasie de la thyroïde (avec myxœdème) Atrophie congénitale de la thyroïde Hypothyroïdie congénitale SAI
E03.2	Hypothyroïdie due à des médicaments et à d'autres produits exogènes Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.
E03.3	Hypothyroïdie post-infectieuse
E03.4	Atrophie de la thyroïde (acquise)  Excl.: atrophie congénitale de la thyroïde (E03.1)
E03.5	Coma myxœdémateux
E03.8	Autres hypothyroïdies précisées
E03.9	Hypothyroïdie, sans précision Myxœdème SAI

### **E04** Autres goitres non toxiques

Excl.: goitre congénital:

- SAI (E03.0)
- diffus (E03.0)
- parenchymateux (E03.0)

goitre lié à une carence en iode (E00-E02)

### E04.0 Goitre diffus non toxique

Goitre, non toxique:

- diffus (colloïde)
- simple

### **E04.1** Nodule thyroïdien simple non toxique

Goitre uninodulaire non toxique

Nodule:

- colloïde (kystique) (thyroïdien)
- thyroïdien (kystique) SAI

### E04.2 Goitre multinodulaire non toxique

Goitre:

- kystique SAI
- multinodulaire (kystique) SAI

### E04.8 Autres goitres non toxiques précisés

### E04.9 Goitre non toxique, sans précision

Goitre:

- SAI
- nodulaire (non toxique) SAI

### E05 Thyréotoxicose [hyperthyroïdie]

Excl.: thyréotoxicose néonatale (P72.1)

thyroïdite chronique avec thyréotoxicose transitoire (E06.2)

### E05.0 Thyréotoxicose avec goitre diffus

Goitre:

- exophtalmique ou toxique SAI
- toxique diffus

Maladie de Basedow

### E05.1 Thyréotoxicose avec nodule thyroïdien simple

Thyréotoxicose avec goitre uninodulaire toxique

### E05.2 Thyréotoxicose avec goitre multinodulaire toxique

Goitre nodulaire toxique SAI

### E05.3 Thyréotoxicose due à des nodules thyroïdiens ectopiques

### E05.4 Thyréotoxicose factice

### E05.5 Crise thyréotoxique aiguë

### E05.8 Autres thyréotoxicoses

Hyperproduction de thyrotrophine

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.

### E05.9 Thyréotoxicose, sans précision

Cardiopathie thyréotoxique† (I43.8\*)

Hyperthyroïdie SAI

### E06 **Thyroïdite**

Excl.: thyroïdite du post-partum (O90.5)

#### E06.0 Thyroïdite aiguë

Abcès de la thyroïde

Thyroïdite:

- pyogène
- suppurée

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

#### E06.1 Thyroïdite subaiguë

Thyroïdite (à) (de):

- cellules géantes
- de Quervain
- granulomateuse
- non suppurée

Excl.: thyroïdite auto-immune (E06.3)

### E06.2 Thyroïdite chronique avec thyréotoxicose transitoire

**Excl.:** thyroïdite auto-immune (E06.3)

#### E06.3 Thyroïdite auto-immune

Goitre lymphadénoïde

Hashitoxicose (transitoire)

Strumite lymphomateuse

Thyroïdite (de):

- Hashimoto
- · lymphocytaire

#### E06.4 Thyroïdite médicamenteuse

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

### E06.5 Autres thyroïdites chroniques

Thyroïdite (de):

- · chronique:
  - SAI
- fibreuse
- ligneuse
- Riedel

### E06.9 Thyroïdite, sans précision

### E07 Autres affections de la thyroïde

### E07.0 Hypersécrétion de calcitonine

Hyperplasie des cellules C de la thyroïde Hypersécrétion de thyrocalcitonine

### E07.1 Goitre dû à un trouble de l'hormonosynthèse

Goitre familial dû à un trouble de l'hormonosynthèse

Syndrome de Pendred

Excl.: goitre congénital transitoire avec fonction thyroïdienne normale (P72.0)

### E07.8 Autres affections précisées de la thyroïde

Anomalie de la thyroglobuline

Hémorragie de la thyroïde

Infarctus

Syndrome de dysfonctionnement euthyroïdien

### E07.9 Affection de la thyroïde, sans précision

### Diabète sucré

(E10-E14)

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (ChapitreXX) pour identifier éventuellement le médicament.

Les subdivisions suivantes peuvent être utilisées comme quatrième chiffre avec les rubriques E10-E14:

### .0 Avec coma

Coma:

- diabétique, avec ou sans acidocétose:
- hyperglycémique
- hyperosmolaire
- hyperglycémique SAI

Excl.: Coma hypoglycémique (.6)

### .1 Avec acidocétose

Acidocétose Acidose diabétique, sans mention de coma

### .2† Avec complications rénales

Glomérulonéphrite intracapillaire (N08.3\*) Néphropathie diabétique (N08.3\*) Syndrome de Kimmelstiel-Wilson (N08.3\*)

### .3† Avec complications oculaires

Cataracte (H28.0\*) Rétinopathie (H36.0\*) diabétique

### .4† Avec complications neurologiques

Amyotrophie (G73.0\*)
Mononévrite (G59.0\*)
Neuropathie végétative (G99.0\*)
Polynévrite (G63.2\*)

• système nerveux autonome (G99.0\*)
Polynévrite (G63.2\*)
• Polyneuropathie

diabétique (G63.2\*)

### 5 Avec complications vasculaires périphériques

Angiopathie périphérique† (I79.2\*)
Gangrène
Ulcère
diabétique

### .6 Avec autres complications précisées

Arthropathie diabétique† (M14.2\*)

• nerveuse† (M14.6\*)

Hypoglycémie

Coma hypoglycémique

Arthropathie neuropathique diabétique† (M14.6\*)

### .7 Avec complications multiples

### .8 Avec complications non précisées

### .9 Sans complication

Utiliser les chiffres 0 et 1 en cinquième position pour les sous-catégories .2 à .6, .8 et .9 des catégories E10 à E14.

Utiliser les chiffres 2 à 5 en cinquième position, exclusivement pour la sous-catégorie .7 des catégories E10 à E14.

Les sous-catégories .0 (coma) et .1 (cétoacidose) sont considérées, en principe, comme décompensées et sont toujours codées avec 1 en cinquième position.

- 0 Non désigné comme décompensé
- 1 Désigné comme décompensé
- 2 Avec autres complications multiples, non désigné comme décompensé
- 3 Avec autres complications multiples, désigné comme décompensé
- 4 Avec syndrome du pied diabétique, non désigné comme décompensé
- 5 Avec syndrome du pied diabétique, désigné comme décompensé

### E10 Diabète sucré insulino-dépendant

[4e et 5e position voir début de ce groupe de maladies]

*Incl.:* diabète (sucré):

- instable
- juvénile
- sujet à cétose

Excl.: anomalie de l'épreuve de tolérance au glucose (R73.0)

- diabète sucré:
   au cours de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (O24.-)
- de malnutrition (E12.-)
- néonatal (P70.2)
- pancréatoprive (E13.-)

glycosurie:

- SAI (R81)
- rénale (E74.8)

Hypoinsulinémie postopératoire, sauf diabète sucré pancréatoprive (E89.1)

### E11 Diabète sucré non insulino-dépendant

[4e et 5e position voir début de ce groupe de maladies]

*Incl.*: diabète (sucré) (avec obésité) (sans obésité) (de):

- · adulte
- maturité
- non cétosique
- non insulino-dépendant du sujet jeune
- stable
- type II

Excl.: anomalie de l'épreuve de tolérance au glucose (R73.0)

diabète sucré:
• au cours de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (O24.-)

- de malnutrition (E12.-)
- néonatal (P70.2)
- pancréatoprive (E13.-)

glycosurie:

- SAI (R81)
- rénale (E74.8)

Hypoinsulinémie postopératoire, sauf diabète sucré pancréatoprive (E89.1)

### Diabète sucré de malnutrition

[4e et 5e position voir début de ce groupe de maladies]

Incl.: diabète sucré de malnutrition:

- insulino-dépendant
- non insulino-dépendant

Excl.: anomalie de l'épreuve de tolérance au glucose (R73.0)

diabète sucré:

- au cours de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (O24.-)
- néonatal (P70.2)
- pancréatoprive (E13.-)

glycosurie:

- SAI (R81)
- rénale (E74.8)

Hypoinsulinémie postopératoire, sauf diabète sucré pancréatoprive (E89.1)

### **E13** Autres diabètes sucrés précisés

[4e et 5e position voir début de ce groupe de maladies]

Incl.: Diabète sucré pancréatoprive

*Excl.*: anomalie de l'épreuve de tolérance au glucose (R73.0) diabète sucré:

- au cours de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (O24.-)
- de malnutrition (E12.-)
- insulino-dépendant (E10.-)
- néonatal (P70.2)
- non insulino-dépendant (E11.-)

glycosurie:

- SAI (R81)
- rénale (E74.8)

Hypoinsulinémie postopératoire, sauf diabète sucré pancréatoprive (E89.1)

### **E14** Diabète sucré, sans précision

[4e et 5e position voir début de ce groupe de maladies]

Incl.: diabète SAI

Excl.: anomalie de l'épreuve de tolérance au glucose (R73.0)

diabète sucré:

- au cours de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (O24.-)
- de malnutrition (E12.-)
- insulino-dépendant (E10.-)
- néonatal (P70.2)
- non insulino-dépendant (E11.-)
- pancréatoprive (E13.-)

glycosurie:

- SAI (R81)
- rénale (E74.8)

Hypoinsulinémie postopératoire, sauf diabète sucré pancréatoprive (E89.1)

# Autres anomalies de la régulation du glucose et de la sécrétion pancréatique interne

(E15-E16)

### E15 Coma hypoglycémique non diabétique

Incl.: Coma:

- hypoglycémique SAI
- insulinique induit, chez un non diabétique Hyperinsulinisme avec coma hypoglycémique

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament éventuellement causant.

### E16 Autres anomalies de la sécrétion pancréatique interne

### E16.0 Hypoglycémie médicamenteuse, sans coma

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

### E16.1 Autres hypoglycémies

Encéphalopathie après coma hypoglycémique

Hyperinsulinisme:

- SAI
- · fonctionnel

Hyperplasie des cellules bêta des îlots de Langerhans SAI

Hypoglycémie non hyperinsulinémique fonctionnelle

### E16.2 Hypoglycémie, sans précision

### E16.3 Hypersécrétion de glucagon

Hyperplasie des cellules endocrines du pancréas avec hypersécrétion de glucagon

### E16.4 Sécrétion anormale de gastrine

Hypergastrinémie

Syndrome de Zollinger-Ellison

### E16.8 Autres anomalies précisées de la sécrétion pancréatique interne

Hypersécrétion du pancréas endocrine de:

- polypeptide:
  - · intestinal vaso-actif
  - pancréatique
- "releasing factor" de l'hormone de croissance
- somatostatine

### E16.9 Anomalie de la régulation de la sécrétion pancréatique interne, sans précision

Hyperplasie des cellules (des):

- endocrines du pancréas SAÍ
- îlots de Langerhans SAI

# Maladies des autres glandes endocrines (E20-E35)

Excl.: galactorrhée (N64.3) gynécomastie (N62)

E20	Hypoparathyroïdie  Excl.: hypoparathyroïdie:  • après un acte à visée diagnostique et thérapeutique (E89.2)  • néonatale transitoire (P71.4)  syndrome de Di George (D82.1)  tétanie SAI (R29.0)
E20.0	Hypoparathyroïdie idiopathique
E20.1	Pseudohypoparathyroïdie
E20.8	Autres hypoparathyroïdies
E20.9	Hypoparathyroïdie, sans précision Tétanie parathyroïdienne
E21	Hyperparathyroïdie et autres maladies de la glande parathyroïde Excl.: ostéomalacie:  • adulte (M83)  • infantile et juvénile (E55.0)
E21.0	Hyperparathyroïdie primaire Hyperplasie de la glande parathyroïde Ostéite fibro-kystique généralisée [maladie osseuse de von Recklinghausen]
E21.1	Hyperparathyroïdie secondaire, non classée ailleurs <i>Excl.</i> : hyperparathyroïdie secondaire d'origine rénale (N25.8)
E21.2	Autres hyperparathyroïdies Hyperparathyroïdie tertiaire
	Excl.: hypercalcémie hypocalciurique familiale (E83.58)
E21.3	Hyperparathyroïdie, sans précision
E21.4	Autres maladies précisées de la glande parathyroïde
E21.5	Maladie de la glande parathyroïde, sans précision

### **E22** Hypersécrétion de l'hypophyse

**Excl.:** hypersécrétion de:

- · ACTH:
  - hypophysaire (E24.0)
  - non associée à la maladie de Cushing (E27.0)
- thyrotrophine (E05.8)

syndrome de:

- Cushing (E24.-)
- Nelson (E24.1)

### E22.0 Acromégalie et gigantisme

Arthropathie associée à l'acromégalie† (M14.5\*)

Hypersécrétion de l'hormone somatotrope

**Excl.:** haute stature constitutionnelle (E34.4)

hypersécrétion du pancréas endocrine du "releasing factor" de l'hormone de croissance (E16.8)

### E22.1 Hyperprolactinémie

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament éventuellement causant.

### E22.2 Syndrome de sécrétion anormale de l'hormone antidiurétique

### E22.8 Autres hypersécrétions de l'hypophyse

Puberté hypophysaire précoce

### E22.9 Hypersécrétion de l'hypophyse, sans précision

### E23 Hyposécrétion et autres anomalies de l'hypophyse

*Incl.*: les états mentionnés ci-dessous, qu'il s'agisse d'une anomalie hypophysaire ou hypothalamique

**Excl.:** hypopituitarisme après un acte à visée diagnostique et thérapeutique (E89.3)

### E23.0 Hypopituitarisme

Cachexie hypophysaire

Hypogonadisme hypogonadotrophique

Insuffisance (de):

- hormone de croissance idiopathique
- isolée en:
  - ACTH
- gonadotrophine
- hormone de croissance
- hormone hypophysaire
- Prolactine
- Thyréotropine
- staturale pituitaire SAI

Maladie de Simmonds

Nécrose pituitaire (post-partum)

Panhypopituitarisme

Syndrome de:

- eunuchoïdisme fertile
- Kallmann
- · Lorain-Lévi
- Sheehan

### E23.1 Hypopituitarisme médicamenteux

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

E23.2	Diabète insipide  Excl.: diabète insipide néphrogénique (N25.1)		
E23.3	Anomalie hypothalamique, non classée ailleurs  Excl.: syndrome de: Prader-Willi (Q87.1) Russell-Silver (Q87.1)		
E23.6	Autres anomalies de l'hypophyse Abcès de l'hypophyse Dystrophie adiposo-génitale		
E23.7	Anomalie de l'hypophyse, sans précision		
E24	Syndrome de Cushing		
E24.0	Maladie de Cushing hypophyso-dépendante Hypercorticisme hypophyso-dépendant Hypersécrétion hypophysaire d'ACTH		
E24.1	Syndrome de Nelson		
E24.2	Syndrome de Cushing médicamenteux Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.		
E24.3	Syndrome de sécrétion ectopique d'ACTH Syndrome cushingoïde de sécrétion ectopique d'ACTH		
E24.4	Pseudosyndrome de Cushing dû à l'alcool		
E24.8	Autres syndromes de Cushing		
E24.9	Syndrome de Cushing, sans précision		
E25	Anomalies génito-surrénaliennes  Incl.: macrogénitosomie précoce     précocité sexuelle avec hyperplasie surrénale     pseudo-puberté isosexuelle précoce  chez l'homme		
	pseudo-hermaphrodisme surrénalien pseudo-puberté hétérosexuelle précoce syndromes génito-surrénaliens, masculinisant ou féminisant, qu'ils soient acquis ou associés à une hyperplasie surrénale congénitale consécutive à des anomalies enzymatiques congénitales de la synthèse des hormones cortico-stéroïdes virilisme (chez la femme)		
E25.0	Anomalies génito-surrénaliennes congénitales liées à un déficit enzymatique Hyperplasie surrénale congénitale (avec perte de sel)		
E25.00	Déficit en 21-hydroxylase [SAG de type 3], forme classique		
E25.01	Déficit en 21-hydroxylase [SAG de type 3], forme tardive		
E25.08	Autres anomalies adrénogénitales congénitales liées à un déficit enzymatique		
E25.09	Anomalie adrénogénitale congénitale liée à un déficit enzymatique, sans précision		
E25.8	Autres anomalies génito-surrénaliennes Anomalie génito-surrénalienne idiopathique Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament éventuellement causant.		

### E25.9 Anomalie génito-surrénalienne, sans précision

Syndrome génito-surrénalien SAI

### **E26** Hyperaldostéronisme

### E26.0 Hyperaldostéronisme primaire

Hyperaldostéronisme primaire dû à un adénome surrénalien (bilatéral)

Syndrome de Conn

### E26.1 Hyperaldostéronisme secondaire

### E26.8 Autres hyperaldostéronismes

Syndrome de Bartter

### E26.9 Hyperaldostéronisme, sans précision

### Autres maladies de la glande surrénale

### E27.0 Autres hyperfonctionnements corticosurrénaux

Hypersécrétion d'ACTH, non associée à la maladie de Cushing

Puberté surrénalienne précoce

**Excl.:** syndrome de Cushing (E24.-)

### E27.1 Insuffisance corticosurrénale primaire

Maladie d'Addison

Surrénalite auto-immune

Excl.: amylose (E85.-)

maladie d'Addison tuberculeuse (A18.7) syndrome de Waterhouse-Friderichsen (A39.1)

### E27.2 Crise addisonienne

Crise:

- corticosurrénalienne
- surrénalienne

### E27.3 Insuffisance corticosurrénale médicamenteuse

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

### E27.4 Insuffisances corticosurrénales, autres et sans précision

Hémorragie

Infarctus

de la surrénale

Insuffisance corticosurrénale SAI

Hypoaldostéronisme

**Excl.:** adrénoleucodystrophie [Addison-Schilder] (E71.3) syndrome de Waterhouse-Friderichsen (A39.1)

### E27.5 Hyperfonctionnement de la médullosurrénale

Hyperplasie de la médullosurrénale Hypersécrétion de catécholamine

### E27.8 Autres maladies précisées de la glande surrénale

Anomalie de la transcortine

### E27.9 Maladie de la glande surrénale, sans précision

### **E28** Dysfonction ovarienne

**Excl.:** insuffisance:

- isolée en gonadotrophine (E23.0)
- ovarienne après un acte à visée diagnostique et thérapeutique (E89.4)

### E28.0 Hyperœstrogénie

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament éventuellement causant.

### E28.1 Hyperandrogénie

Hypersécrétion des androgènes ovariens

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament éventuellement causant.

### E28.2 Syndrome ovarien polykystique

Syndrome (de):

- ovarien sclérokystique
- · Stein-Leventhal

### E28.3 Insuffisance ovarienne primaire

Diminution des œstrogènes

Ménopause prématurée SAI

Syndrome de l'ovaire résistant aux gonadotrophines

Excl.: dysgénésie gonadique pure (Q99.1)

syndrome de Turner (Q96.-)

troubles de la ménopause et du climatère féminin (N95.1)

### E28.8 Autres dysfonctions ovariennes

Hyperfonction ovarienne SAI

### E28.9 Dysfonction ovarienne, sans précision

### **E29** Dysfonction testiculaire

Excl.: azoospermie ou oligospermie SAI (N46)

hypofonction testiculaire après un acte à visée diagnostique et thérapeutique (E89.5) insuffisance isolée en gonadotrophine (E23.0)

syndrome de:

- Klinefelter (Q98.0-Q98.2, Q98.4)
- résistance aux androgènes (E34.5-)
- testicule féminisant (E34.51)

### **E29.0** Hyperfonction testiculaire

Hypersécrétion d'hormones testiculaires

### **E29.1** Hypofonction testiculaire

Biosynthèse défectueuse de l'hormone androgène testiculaire SAI

Déficit de l'hormone Anti-Müller

Déficit en 5-alpha-réductase (avec pseudo-hermaphroditisme masculin)

Hypogonadisme testiculaire SAI

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament éventuellement causant.

### E29.8 Autres dysfonctions testiculaires

### E29.9 Dysfonction testiculaire, sans précision

Anomalies de la puberté, non classées ailleurs
Puberté retardée Développement sexuel retardé Retard de développement constitutionnel
Puberté précoce Menstruation précoce
<ul> <li>Excl.: hyperplasie surrénale congénitale (E25.0) pseudo-puberté:</li> <li>hétérosexuelle précoce chez la femme (E25)</li> <li>isosexuelle précoce chez l'homme (E25) puberté hypophysaire précoce (E22.8) syndrome d'Albright(-Mc Cune)(-Sternberg) (Q78.1)</li> </ul>
Autres anomalies de la puberté Pubarche prématurée Thélarche prématurée
Anomalie de la puberté, sans précision
<b>Dysfonctionnement pluriglandulaire</b> <i>Excl.</i> : ataxie télangiectasique [Louis-Bar] (G11.3) dystrophie myotonique [Steinert] (G71.1) pseudohypoparathyroïdie (E20.1)
Insuffisance pluriglandulaire auto-immune Syndrome de Schmidt
Hyperfonctionnement pluriglandulaire <i>Excl.</i> : adénomatose endocrinienne multiple (D44.8)
Autres dysfonctionnements pluriglandulaires
Dysfonctionnement pluriglandulaire, sans précision
Maladies du thymus  Excl.: aplasie ou hypoplasie avec déficit immunitaire (D82.1)  myasthénie (G70.0)
Hyperplasie persistante du thymus Hypertrophie du thymus
Abcès du thymus
Autres maladies du thymus
Maladie du thymus, sans précision
Autres troubles endocriniens  Excl.: pseudohypoparathyroïdie (E20.1)
Syndrome carcinoïde  Note: Peut être utilisé, au besoin, comme code supplémentaire pour identifier l'activité fonctionnelle associée à une tumeur carcinoïde.
Autres hypersécrétions d'hormones intestinales

Sécrétion hormonale ectopique, non classée ailleurs

E34.2

### E34.3 Insuffisance staturale, non classée ailleurs

Insuffisance staturale:

- SAI
- constitutionnelle
- de type Laron
- · psychosociale

*Excl.*: insuffisance staturale (au cours de):

- achondroplasique (Q77.4)
- hypochondroplasique (Q77.4)
- hypophysaire (E23.0)
- micromélique avec immunodéficience (D82.2)
- nutritionnelle (E45)
- rénale (N25.0)
- syndromes dysmorphiques spécifiques coder le syndrome voir Index alphabétique progeria (E34.8)

syndrome de Russell-Silver (Q87.1)

### E34.4 Haute stature constitutionnelle

Gigantisme constitutionnel

### E34.5 Syndrome de résistance aux androgènes

Anomalies des récepteurs hormonaux périphériques

Insensibilité aux androgènes

Pseudo-hermaphrodisme masculin avec résistance aux androgènes

Syndrome de Reifenstein

Testicule féminisant

### E34.50 Syndrome de résistance partielle aux androgènes

Insensibilité partielle aux androgènes [PAIS]

Syndrome de Reifenstein

### E34.51 Syndrome de résistance totale aux androgènes

Insensibilité totale aux androgènes [CAIS] Féminisation testiculaire (syndrome)

E34.59 Syndrome de résistance aux androgènes, sans précision

### E34.8 Autres troubles endocriniens précisés

Dysfonctionnement de la glande pinéale Progeria

### E34.9 Anomalie endocrinienne, sans précision

Trouble:

- · endocrinien SAI
- hormonal SAI

### Anomalies endocriniennes au cours de maladies classées ailleurs

### E35.0\* Anomalies de la glande thyroïde au cours de maladies classées ailleurs Tuberculose de la thyroïde (A18.8†)

### E35.1\* Anomalies de la glande surrénale au cours de maladies classées ailleurs

Maladie d'Addison tuberculeuse (A18.7†)

Syndrome de Waterhouse-Friderichsen (méningococcique) (A39.1†)

### E35.8\* Anomalies d'autres glandes endocrines au cours de maladies classées ailleurs

# Malnutrition (E40-E46)

**Note:** Le degré de malnutrition se mesure généralement en termes de poids, exprimé en écarts types par rapport à la moyenne de la population de référence. Lorsqu'on dispose d'une ou plusieurs mesures antérieures, l'absence de gain pondéral chez l'enfant, ou la perte de poids chez l'enfant ou chez l'adulte, est en général évocateur de malnutrition. Quand on ne dispose que d'une mesure, le diagnostic est basé sur des présomptions et n'est pas certain sans autres signes cliniques ou biologiques. Dans les cas exceptionnels où l'on ne dispose d'aucune mesure de poids, il faut se fier aux signes cliniques.

Si un poids est inférieur à la valeur moyenne de la population de référence, il existe une forte présomption: de malnutrition grave si une valeur observée se situe à trois écarts types ou plus en dessous de la valeur moyenne de la population de référence; de malnutrition modérée pour une valeur observée située entre deux et moins de trois écarts types; et de malnutrition légère pour une valeur située entre un et moins de deux écarts types.

*Excl.*: anémies nutritionnelles (D50-D53)

famine (T73.0)

malabsorption intestinale (K90.-)

séquelles de malnutrition protéino-énergétique (E64.0) syndrome cachectique dû à infection à VIH (B22)

### E40 Kwashiorkor

Malnutrition grave avec oedème nutritionnel et dépigmentation de la peau et des cheveux

**Excl.:** kwashiorkor avec marasme (E42)

### E41 Marasme nutritionnel

*Incl.*: Malnutrition grave avec marasme *Excl.*: kwashiorkor avec marasme (E42)

### E42 Kwashiorkor avec marasme

*Incl.*: Malnutrition protéino-énergétique grave [comme en E43]:

- avec signes de kwashiorkor et de marasme
- forme intermédiaire

### E43 Malnutrition protéino-énergétique grave, sans précision

Perte de poids importante (émaciation) chez l'enfant ou l'adulte, ou absence de gain pondéral chez l'enfant, aboutissant à un poids inférieur d'au moins trois écarts types à la valeur moyenne de la population de référence (ou à une perte similaire exprimée selon d'autres méthodes statistiques). Lorsque l'on ne dispose que d'une seule mesure, il y a une forte présomption d'émaciation grave quand le poids est inférieur de trois écarts types ou davantage à la moyenne de la population de référence.

Incl.: (Edème de famine

### E44 Malnutrition protéino-énergétique légère ou modérée

### E44.0 Malnutrition protéino-énergétique modérée

Perte de poids chez l'enfant ou chez l'adulte, ou absence de gain pondéral chez l'enfant, aboutissant à un poids qui est inférieur de deux écarts types ou plus, mais moins de trois, à la valeur moyenne de la population de référence (ou une perte similaire exprimée selon d'autres méthodes statistiques). Quand on ne dispose que d'une mesure, il existe une forte présomption de malnutrition protéino-énergétique modérée quand le poids observé est inférieur de deux écarts types ou plus, mais moins de trois, à la moyenne de la population de référence.

### E44.1 Malnutrition protéino-énergétique légère

Perte de poids chez l'enfant ou chez l'adulte, ou absence de gain pondéral chez l'enfant, aboutissant à un poids qui est inférieur d'un écart type ou plus, mais moins de deux, à la valeur moyenne de la population de référence (ou une perte similaire exprimée selon d'autres méthodes statistiques). Quand on ne dispose que d'une mesure, il existe une forte présomption de malnutrition protéino-énergétique modérée quand le poids observé est inférieur d'un écart type ou plus, mais moins de deux, à la moyenne de la population de référence.

### **E45** Retard de développement après malnutrition protéino-énergétique

Incl.: Arrêt de croissance dû à la malnutrition
Insuffisance staturale nutritionnelle
Retard de développement physique dû à la malnutrition

### E46 Malnutrition protéino-énergétique, sans précision

Incl.: Déséquilibre protéino-énergétique SAI Malnutrition SAI

# Autres carences nutritionnelles (E50-E64)

Excl.: anémies nutritionnelles (D50-D53)

E50	<b>Avitaminose A</b> <i>Excl.</i> : séquelles d'avitaminose A (E64.1)
E50.0	Avitaminose A avec xérosis conjonctival
<b>EEO</b> 4	Authoritana Auror tarbar de Ditat et afaire la

E50.1 Avitaminose A avec taches de Bitot et xérosis conjonctival Taches de Bitot chez le jeune enfant

E50.2 Avitaminose A avec xérosis cornéen

E50.3 Avitaminose A avec xérosis et ulcération de la cornée

E50.4 Avitaminose A avec kératomalacie

E50.5 Avitaminose A avec héméralopie

E50.6 Avitaminose A avec cicatrices xérophtalmiques de la cornée

E50.7 Autres manifestations oculaires de l'avitaminose A

Xérophtalmie SAI

E50.8 Autres manifestations de l'avitaminose A

Kératose folliculaire Xérodermie due à l'avitaminose A† (L86\*)

### E50.9 Avitaminose A, sans précision

Hypovitaminose A SAI

### E51 Carence en thiamine

**Excl.:** séquelles de carence en thiamine (E64.8)

### E51.1 Béribéri

Béribéri:

- humide† (I98.8\*)
- sec

E51.2	Encénhal	lonathie	de	Wernicke
LJI.Z	LIICEDIIAI	Opaline	ue	AACHIIICKE

### E51.8 Autres manifestations de la carence en thiamine

### E51.9 Carence en thiamine, sans précision

### Carence en acide nicotinique [pellagre]

Incl.: Carence en:

- acide nicotinique (tryptophane)
- nicotinamide Pellagre (alcoolique)

*Excl.*: séquelles de carence en acide nicotinique (E64.8)

### E53 Autres avitaminoses du groupe B

*Excl.*: anémie par carence en vitamine B<sub>12</sub> (D51.-) séquelles d'avitaminose du groupe B (E64.8)

### E53.0 Carence en riboflavine

Ariboflavinose

### E53.1 Carence en pyridoxine

Avitaminose B<sub>6</sub>

**Excl.:** anémie sidéroblastique réagissant à la pyridoxine (D64.3)

### E53.8 Autres avitaminoses précisées du groupe B

Carence en:

- acide folique
- acide pantothénique
- biotine
- cobalamine
- cyanocobalamine
- folate
- vitamine B<sub>12</sub>

### E53.9 Avitaminose du groupe B, sans précision

### E54 Carence en acide ascorbique

Incl.: Carence en vitamine C

Scorbut

**Excl.:** anémie scorbutique (D53.2)

séquelles d'avitaminose C (E64.2)

### Carence en vitamine D

Excl.: ostéomalacie de l'adulte (M83.-) ostéoporose (M80-M81) séquelles de rachitisme (E64.3)

### E55.0 Rachitisme évolutif

Ostéomalacie:

- infantile
- juvénile

Excl.: rachitisme (de):

- cœliaque (K90.0)
- Crohn (K50.-)
- hypophosphatémique familial (E83.30)
- non évolutif (E64.3)
- rénal (N25.0)

### E55.9 Carence en vitamine D, sans précision Avitaminose D E56 **Autres avitaminoses Excl.:** séquelles d'autres avitaminoses (E64.8) E56.0 Carence en vitamine E E56.1 Carence en vitamine K **Excl.:** carence en: • facteur de coagulation due à l'avitaminose K (D68.4) • vitamine K chez le nouveau-né (P53) E56.8 Carence en autres vitamines E56.9 Avitaminose, sans précision E58 Carence alimentaire en calcium **Excl.:** anomalies du métabolisme du calcium (E83.5-) séquelles de carence calcique (E64.8) E59 Carence alimentaire en sélénium Incl.: Maladie de Keshan **Excl.:** séquelles de carence en sélénium (E64.8) E60 Carence alimentaire en zinc E61 Carences en autres éléments nutritionnels Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament éventuellement causant. Excl.: affections thyroïdiennes liées à une carence en iode (E00-E02) anomalies du métabolisme des minéraux (E83.-) séquelles de malnutrition et autres carences nutritionnelles (E64.-) E61.0 Carence en cuivre E61.1 Carence en fer **Excl.:** anémie par carence en fer (D50.-) E61.2 Carence en magnésium E61.3 Carence en manganèse E61.4 Carence en chrome E61.5 Carence en molybdène E61.6 Carence en vanadium E61.7 Carence en plusieurs éléments nutritionnels

Carence en autres éléments nutritionnels précisés

Carence en élément nutritionnel, sans précision

E61.8

E61.9

E63	Autres carences nutritionnelles  Excl.: déshydratation (E86) problèmes alimentaires du nouveau-né (P92) retard de croissance (R62.8) séquelles de malnutrition et autres carences nutritionnelles (E64)
E63.0	Carence en acides gras essentiels
E63.1	Déséquilibre alimentaire
E63.8	Autres carences nutritionnelles précisées
E63.9	Carence nutritionnelle, sans précision Myocardiopathie nutritionnelle SAI† (I43.2*)
E64	Séquelles de malnutrition et autres carences nutritionnelles
E64.0	Séquelles de malnutrition protéino-énergétique Excl.: retard de développement après malnutrition protéino-énergétique (E45)
E64.1	Séquelles d'avitaminose A
E64.2	Séquelles d'avitaminose C
E64.3	<b>Séquelles de rachitisme</b> Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (M40, M41.5) pour identifier l'atteinte rachidienne.
E64.8	Séquelles d'autres carences nutritionnelles
E64.9	Séquelles d'une carence nutritionnelle non précisée
Obésité (E65-E6	e et autres excès d'apport 68)
E65	Adiposité localisée Incl.: Bourrelet adipeux
E66	Obésité

Excl.: dystrophie adiposo-génitale (E23.6)

lipomatose:

- SAI (E88.2)
- douloureuse [Dercum] (E88.2) syndrome de Prader-Willi (Q87.1)

Utiliser les chiffres suivants en cinquième position dans les sous-catégories E66.0-E66.9:

Utiliser le cinquième chiffre 0, 1, 2 et 9 pour les patients âgés de 18 ans et plus.

Utiliser le cinquième chiffre 9 pour les patients de 0 à 18 ans non révolus.

- 0 Indice de masse corporelle [IMC] compris entre 30 et moins de 35
- 1 Indice de masse corporelle [IMC] compris entre 35 et moins de 40
- 2 Indice de masse corporelle [IMC] de 40 ou plus
- 9 9 Indice de masse corporelle [IMC] non précisé

### E66.0 Obésité due à un excès calorique

### Utiliser, au besoin, un code supp

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

### E66.2 Obésité extrême avec hypoventilation alvéolaire

Syndrome de Pickwick

### E66.8 Autres obésités

Obésité endogène

### E66.9 Obésité, sans précision

Obésité exogène SAI

### E67 Autres excès d'apport

Excl.: séquelles d'excès d'apport (E68) suralimentation SAI (R63.2)

### E67.0 Hypervitaminose A

### E67.1 Hypercaroténémie

### E67.2 Syndrome d'hypervitaminose B<sub>6</sub>

Hypervitaminose B<sub>6</sub>

### E67.3 Hypervitaminose D

E67.8 Autres excès précisés d'apport

### E68 Séquelles d'excès d'apport

### Anomalies du métabolisme

(E70-E90)

Excl.: anémies hémolytiques dues à des anomalies enzymatiques (D55.-)

déficit en 5-alpha-réductase (E29.1)

hyperplasie surrénale congénitale (E25.0)

syndrome de:

- Ehlers-Danlos (Q79.6)
- Marfan (Q87.4)
- résistance aux androgènes (E34.5)

### E70 Anomalies du métabolisme des acides aminés aromatiques

### E70.0 Phénylcétonurie classique

### E70.1 Autres hyperphénylalaninémies

### E70.2 Anomalies du métabolisme de la tyrosine

Alcaptonurie

Hypertyrosinémie

Ochronose

Tyrosinémie

Tyrosinose

### E70.3 Albinisme

Albinisme:

- · cutanéo-oculaire
- · oculaire

Syndrome de:

- Chediak(-Steinbrinck)-Higashi
- Cross
- · Hermansky-Pudlak

### E70.8 Autres anomalies du métabolisme des acides aminés aromatiques

Anomalies du métabolisme de:

- histidine
- tryptophane

### E70.9 Anomalies du métabolisme des acides aminés aromatiques, sans précision

# Anomalies du métabolisme des acides aminés à chaîne ramifiée et du métabolisme des acides gras

### E71.0 Maladie des urines à odeur de sirop d'érable

### E71.1 Autres anomalies du métabolisme des acides aminés à chaîne ramifiée

Acidémie:

- isovalérique
- · méthylmalonique
- propionique

Hyperleucine-isoleucinémie

Hypervalinémie

### E71.2 Anomalie du métabolisme des acides aminés à chaîne ramifiée, sans précision

### E71.3 Anomalie du métabolisme des acides gras

Adrénoleucodystrophie [Addison-Schilder]

Carence en carnitine palmityltransférase musculaire

Excl.: maladie de Schilder (G37.0)

### E72 Autres anomalies du métabolisme des acides aminés

Excl.: anomalies du métabolisme (de la) (des):

- acides aminés à chaîne ramifiée (E71.0-E71.2)
- acides aminés aromatiques (E70.-)
- acides gras (E71.3)
- purine et pyrimidine (E79.-)

goutte (M10.-)

résultats anormaux d'examens sans maladie évidente (R70-R89)

### E72.0 Anomalies du transport des acides aminés

Thésaurismose cystinique (maladie de Lignac)

Syndrome de:

- de Toni-Debré-Fanconi
- Lowe

Maladie de Hartnup

Cystinose

Cystinurie

Excl.: anomalies du métabolisme du tryptophane (E70.8)

### E72.1 Anomalies du métabolisme des acides aminés soufrés

Cystathioninurie

Déficit en sulfite-oxydase

Homocystinurie

Méthioninémie

Excl.: carence en transcobalamine II (D51.2)

### E72.2 Anomalies du cycle de l'uréogenèse

Acidurie arginino-succinique

Argininémie

Citrullinémie

Hyperammoniémie

Excl.: anomalies du métabolisme de l'ornithine (E72.4)

### E72.3 Anomalies du métabolisme de la lysine et de l'hydroxylysine

Acidurie glutarique

Hydroxylysinémie

Hyperlysinémie

Excl.: maladie de Refsum (G60.1)

Syndrome de Zellweger (Q87.8)

### E72.4 Anomalies du métabolisme de l'ornithine

Ornithinémie (type I, II)

### E72.5 Anomalies du métabolisme de la glycine

Hyperglycinémie non cétosique

Hyperhydroxyprolinémie

Hyperprolinémie (type I, II)

Sarcosinémie

### E72.8 Autres anomalies précisées du métabolisme des acides aminés

Anomalies du:

- cycle gamma-glutamyl
- métabolisme des acides aminés bêta

### E72.9 Anomalie du métabolisme des acides aminés, sans précision

### E73 Intolérance au lactose

- E73.0 Déficit congénital en lactase
- E73.1 Déficit secondaire en lactase
- E73.8 Autres intolérances au lactose
- E73.9 Intolérance au lactose, sans précision

### Autres anomalies du métabolisme des hydrates de carbone

Excl.: diabète sucré (E10-E14)

hypersécrétion de glucagon (E16.3)

hypoglycémie SAI (E16.2)

mucopolysaccharidose (E76.0-E76.3)

### E74.0 Thésaurismose glycogénique

Déficit en phosphorylase hépatique

Glycogénose cardiaque

Maladie de:

- Andersen
- Cori
- Forbes
- Hers
- McArdle
- Pompe
- Tarui
- von Gierke

### E74.1 Anomalies du métabolisme du fructose

Déficit en fructose-1,6-diphosphatase

Fructosurie essentielle

Intolérance héréditaire au fructose

### E74.2 Anomalies du métabolisme du galactose

Déficit en galactokinase

Galactosémie

### E74.3 Autres anomalies de l'absorption intestinale des hydrates de carbone

Déficit en sucrase

Malabsorption glucose-galactose

Excl.: intolérance au lactose (E73.-)

### E74.4 Anomalies du métabolisme du pyruvate et de la gluconéogenèse

Déficit en:

- carboxykinase phosphoénol pyruvate
- pyruvate:
  - carboxylase
  - déshydrogénase

Excl.: avec anémie (D55.-)

### E74.8 Autres anomalies précisées du métabolisme des hydrates de carbone

Glycosurie rénale

Oxalose

Oxalurie

Pentosurie essentielle

### E74.9 Anomalie du métabolisme des hydrates de carbone, sans précision

## Anomalies du métabolisme des sphingolipides et autres anomalies du stockage des lipides

Excl.: maladie de Refsum (G60.1)

mucolipidose, type I-III (E77.0-E77.1)

### E75.0 Gangliosidose GM<sub>2</sub>

Gangliosidose GM<sub>2</sub>:

- SAI
- · adulte
- juvénile

Maladie de:

- Sandhoff
- Tay-Sachs

### E75.1 Autres gangliosidoses

Gangliosidose:

- SAI
- GM<sub>1</sub>
- GM<sub>3</sub>

Mucolipidose IV

### E75.2 Autres sphingolipidoses

Déficit en sulfatase

Leucodystrophie métachromatique

Maladie de:

- Fabry(-Anderson)
- Gaucher
- Krabbe
- Niemann-Pick

Syndrome de Farber

Excl.: adrénoleucodystrophie [Addison-Schilder] (E71.3)

### E75.3 Sphingolipidose, sans précision

### E75.4 Lipofuscinose à céroïdes neuronaux

Maladie de:

- Batten
- · Bielschowsky-Jansky
- Kufs
- Spielmeyer-Vogt

### E75.5 Autres anomalies du stockage des lipides

Cholestérose cérébro-tendineuse [van Bogaert-Scherer-Epstein]

Maladie de Wolman

### E75.6 Anomalie du stockage des lipides, sans précision

### E76 Anomalies du métabolisme des glucosaminoglycanes

### E76.0 Mucopolysaccharidose, type I

Syndrome de:

- Hurler
- Hurler-Scheie
- Scheie

### E76.1 Mucopolysaccharidose, type II

Syndrome de Hunter

### E76.2 Autres mucopolysaccharidoses

Carence en bêta-glucoronidase

Mucopolysaccharidoses, type III, IV, VI, VII

Syndrome de:

- Maroteaux-Lamy (léger) (sévère)
- Morquio (-semblable à) (classique)
- Sanfilippo (type B) (type C) (type D)

### E76.3 Mucopolysaccharidose, sans précision

### E76.8 Autres anomalies du métabolisme des glucosaminoglycanes

### E76.9 Anomalie du métabolisme des glucosaminoglycanes, sans précision

### Anomalies du métabolisme des glycoprotéines

### E77.0 Défauts de la transformation post-traductionnelle des enzymes lysosomiaux

Mucolipidose II [maladie à inclusion cellulaire] Mucolipidose III [polydystrophie de type Hurler]

### E77.1 Défauts de la dégradation des glycoprotéines

Aspartylglucosaminurie

Fucosidose

Mannosidose

Sialidose [mucolipidose I]

### E77.8 Autres anomalies du métabolisme des glycoprotéines

### E77.9 Anomalie du métabolisme des glycoprotéines, sans précision

### Anomalies du métabolisme des lipoprotéines et autres lipidémies

*Excl.*: sphingolipidose (E75.0-E75.3)

### E78.0 Hypercholestérolémie essentielle

Hyperbêtalipoprotéinémie

Hypercholestérolémie familiale

Hyperlipidémie, groupe A

Hyperlipoprotéinémie à lipoprotéines de basse densité [LDL]

Hyperlipoprotéinémie, type IIa de Fredrickson

### E78.1 Hyperglycéridémie essentielle

Hyperglycéridémie endogène

Hyperlipidémie, groupe B

Hyperlipoprotéinémie à lipoprotéines de très basse densité [VLDL]

Hyperlipoprotéinémie, type IV de Fredrickson

Hyperprébêtalipoprotéinémie

### E78.2 Hyperlipidémie mixte

Bêtalipoprotéinémie large ou flottante

Hyperbêtalipoprotéinémie avec prébêtalipoprotéinémie

Hypercholestérolémie avec hyperglycéridémie endogène

Hyperlipidémie, groupe C

Hyperlipoprotéinémie de Fredrickson, type IIb ou III

Xanthome:

- tubéreux
- tubéro-éruptif

Excl.: cholestérose cérébro-tendineuse [van Bogaert-Scherer-Epstein] (E75.5)

### E78.3 Hyperchylomicronémie

Hyperglycéridémie mixte

Hyperlipidémie, groupe D

Hyperlipoprotéinémie de Fredrickson, type I ou V

### E78.4 Autres hyperlipidémies

Hyperlipidémie mixte familiale

### E78.5 Hyperlipidémie, sans précision

### E78.6 Déficit en lipoprotéines

Abêtalipoprotéinémie

Déficit en:

- lécithine-cholestérol-acyltransférase
- lipoprotéines de haute densité

Нуро	bêtalipoprotéinémie die de Tangier
Autro	es anomalies du métabolisme des lipoprotéines
Anor	nalie du métabolisme des lipoprotéines, sans précision
Ano	malies du métabolisme de la purine et de la pyrimidine
Excl.	anémie orotacidurique (D53.0)
	calcul du rein (N20.0)
	déficits immunitaires combinés (D81 -)

### E79.0 Hyperuricémie sans signes d'arthrite inflammatoire et de maladie tophacée

Hyperuricémie asymptomatique

goutte (M10.-)

Hypoalphalipoprotéinémie

E78.8 E78.9

E79

### E79.1 Syndrome de Lesch-Nyhan

### E79.8 Autres anomalies du métabolisme de la purine et de la pyrimidine

Xanthinurie héréditaire

### E79.9 Anomalie du métabolisme de la purine et de la pyrimidine, sans précision

### Anomalies du métabolisme de la porphyrine et de la bilirubine

Incl.: déficit en catalase et en peroxydase

xeroderma pigmentosum (Q82.1)

### E80.0 Porphyrie érythropoïétique héréditaire

Porphyrie érythropoïétique congénitale Protoporphyrie érythropoïétique

### E80.1 Porphyrie cutanée tardive

### E80.2 Autres porphyries

Coproporphyrie héréditaire

Porphyrie:

- SAI
- aiguë intermittente (hépatique)

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.

### E80.3 Déficit en catalase et en peroxydase

Acatalasie [Takahara]

### E80.4 Syndrome de Gilbert

### E80.5 Maladie de Crigler et Najjar

### E80.6 Autres anomalies du métabolisme de la bilirubine

Syndrome de:

- Dubin-Johnson
- Rotor

### E80.7 Anomalie du métabolisme de la bilirubine, sans précision

**Excl.:** carence (en):

Anomalies du métabolisme des minéraux

E83

### • alimentaire en minéraux (E58-E61) • vitamine D (E55.-) maladies de la glande parathyroïde (E20-E21) E83.0 Anomalies du métabolisme du cuivre Maladie de: • Menkes (cheveux crépus) (en fil de fer) • Wilson Anomalies du métabolisme du fer E83.1 Hémochromatose Excl.: anémie: • par carence en fer (D50.-) • sidéroblastique (D64.0-D64.3) E83.2 Anomalies du métabolisme du zinc Acrodermatitis enteropathica E83.3 Anomalies du métabolisme du phosphore et de la phosphatase Excl.: ostéomalacie de l'adulte (M83.-) ostéoporose (M80-M81) E83.30 Rachitisme hypophosphatémique familial Diabète phosphaté E83.31 Rachitisme dépendant de la vitamine D Déficit en 25-hydroxyvitamine-D-1-alpha-hydroxylase Déficit en pseudovitamine D Anomalie des récepteurs de la vitamine D [Type II] Anomalie de la synthèse de la vitamine D [Type I] E83.38 Autres anomalies du métabolisme du phosphore et de la phosphatase Hypophosphatémie familiale [hypophosphatasie] [syndrome de Rathbun] Déficit en phosphatase acide Syndrome de Fanconi secondaire Rachitisme d'origine tumorale E83.39 Anomalies du métabolisme du phosphore et de la phosphatase, sans précision E83.4 Anomalies du métabolisme du magnésium Hypermagnésiémie Hypomagnésiémie E83.5 Anomalies du métabolisme du calcium Excl.: chondrocalcinose (M11.1-M11.2) hyperparathyroïdie (E21.0-E21.3) E83.50 Calciphylaxie E83.58 Anomalies du métabolisme du calcium Hypercalcémie hypocalciurique familiale Hypercalciurie idiopathique E83.59 Anomalies du métabolisme du calcium, sans précision E83.8 Autres anomalies du métabolisme des minéraux E83.9 Anomalie du métabolisme des minéraux, sans précision

E84	Fibrose kystique Incl.: mucoviscidose
E84.0	Fibrose kystique avec manifestations pulmonaires
E84.1	Fibrose kystique avec manifestations intestinales Syndrome d'occlusion intestinale distale Occlusion intestinale due à un bouchon de méconium dans la mucoviscidose† [au cours de fibrose kystique†] (P75*)
	Excl.: occlusion intestinale due à un bouchon de méconium sans fibrose kystique (P76.0)
E84.8	Fibrose kystique avec autres manifestations
E84.80	Mucoviscidose à manifestation pulmonaire et intestinale
E84.87	Mucoviscidose avec autres manifestations multiples
E84.88	Mucoviscidose avec autres manifestations
E84.9	Fibrose kystique, sans précision
E85	Amylose Excl.: maladie d'Alzheimer (G30)
E85.0	Amylose hérédofamiliale non neuropathique Fièvre méditerranéenne familiale Néphropathie amyloïde familiale
E85.1	Amylose hérédofamiliale neuropathique Polyneuropathie amyloïde (portugaise)
E85.2	Amylose hérédofamiliale, sans précision
E85.3	Amylose généralisée secondaire Amylose associée à hémodialyse
E85.4	Amylose limitée à un ou plusieurs organe(s) Amylose localisée
E85.8	Autres amyloses
E85.9	Amylose, sans précision
E86	Hypovolémie  Incl.: Déplétion du volume du plasma ou du liquide extracellulaire Déshydratation Hypovolémie
	Excl.: choc hypovolémique:  • SAI (R57.1)  • post-opératoire (T81.1)  • traumatique (T79.4) déshydratation du nouveau-né (P74.1)
E87	Autres déséquilibres hydro-électrolytiques et acido-basiques
E87.0	Hyperosmolarité et hypernatrémie Excès de sodium [Na] Surcharge en sodium [Na]

### E87.1 Hypo-osmolarité et hyponatrémie

Déficit en sodium [Na]

**Excl.:** syndrome de sécrétion anormale de l'hormone antidiurétique (E22.2)

### E87.2 Acidose

Acidose:

- SAI
- lactique
- métabolique
- respiratoire

Excl.: acidose diabétique (E10-E14 avec le quatrième chiffre .1)

### E87.3 Alcalose

Alcalose:

- SAI
- métabolique
- respiratoire

### E87.4 Anomalie mixte de l'équilibre acido-basique

### E87.5 Hyperkaliémie

Excès de potassium [K] Surcharge en potassium [K]

### E87.6 Hypokaliémie

Déficit en potassium [K]

### E87.7 Surcharge liquidienne

*Excl.*: œdème (R60.-)

### E87.8 Autres déséquilibres hydro-électrolytiques, non classés ailleurs

Déséquilibre électrolytique SAI

Hyperchlorémie Hypochlorémie

### E88 Autres anomalies métaboliques

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

Excl.: histiocytose X (chronique) (C96.6)

### E88.0 Anomalies du métabolisme des protéines plasmatiques, non classés ailleurs

Disalbuminemie

Déficit en alpha-1-antitrypsine

Excl.: anomalies du métabolisme des lipoprotéines (E78.-)

gammapathie monoclonale (D47.2)

hypergammaglobulinémie polyclonale (D89.0) macroglobulinémie de Waldenström (C88.0)

### E88.1 Lipodystrophie, non classée ailleurs

Lipodystrophie SAI

Excl.: maladie de Whipple (K90.8)

### E88.2 Lipomatose, non classée ailleurs

Lipomatose:

- ŜAI
- douloureuse [Dercum]

### E88.3 Syndrome de lyse tumorale

Lyse (spontanée) des tumeurs (après traitement cytostatique d'une néoplasie)

E88.8	Adénolipomatose de Launois-Bensaude Triméthylaminurie				
E88.9	Anomalie métabolique, sans précision				
E89	Anomalies endocriniennes et métaboliques après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classées ailleurs				
E89.0	Hypothyroïdie après un acte à visée diagnostique et thérapeutique Hypothyroïdie après: • chirurgie • irradiation				
E89.1	Hypoinsulinémie après un acte à visée diagnostique et thérapeutique Hyperglycémie après:  • chirurgie • pancréatectomie				
	Un diabète sucré pancréatoprive est codé en premier lieu par un code de la catégorie E13				
E89.2	Hypoparathyroïdie après un acte à visée diagnostique et thérapeutique Tétanie parathyréoprive				
E89.3	Hypopituitarisme après un acte à visée diagnostique et thérapeutique Hypopituitarisme après irradiation				
E89.4	Insuffisance ovarienne après un acte à visée diagnostique et thérapeutique				
E89.5	Hypofonctionnement testiculaire après un acte à visée diagnostique et thérapeutique				
E89.6	Hypofonctionnement corticosurrénal (de la médullaire) après un acte à visée diagnostique et thérapeutique				
E89.8	Autres anomalies endocriniennes et métaboliques après un acte à visée diagnostique et thérapeutique				
E89.9	Anomalie endocrinienne et métabolique après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, sans précision				
E90*	Anomalies nutritionnelles et métaboliques au cours de maladies classées ailleurs				

# **Chapitre V**

# Troubles mentaux et du comportement (F00 - F99)

Incl.: troubles du développement psychologique

*Excl.*: symptômes, signes et résultats anormaux d'examens cliniques et de laboratoire, non classés ailleurs (R00-R99)

#### Ce chapitre comprend les groupes suivants:

F00-F09	Troubles mentaux organiques, y compris les troubles symptomatiques
F10-F19	Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de substances psycho-actives
F20-F29	Schizophrénie, trouble schizotypique et troubles délirants
F30-F39	Troubles de l'humeur [affectifs]
F40-F48	Troubles névrotiques, troubles liés à des facteurs de stress et troubles somatoformes
F50-F59	Syndromes comportementaux associés à des perturbations physiologiques et à des facteurs
	physiques
F60-F69	Troubles de la personnalité et du comportement chez l'adulte
F70-F79	Retard mental
F80-F89	Troubles du développement psychologique
F90-F98	Troubles du comportement et troubles émotionnels apparaissant habituellement durant l'enfance et
	l'adolescence
F99-F99	Trouble mental, sans précision

#### Les catégories de ce chapitre comprenant des astérisques sont les suivantes:

F00*	Démence	de la	maladie	d'Alzheimer

F02\* Démence au cours d'autres maladies classées ailleurs

# Troubles mentaux organiques, y compris les troubles symptomatiques (F00-F09)

Ce groupe réunit un ensemble de troubles mentaux ayant en commun une étiologie organique démontrable, à type de maladie ou de lésion cérébrales, ou d'atteinte entraînant un dysfonctionnement du cerveau. Le dysfonctionnement peut être primaire: c'est le cas des maladies, lésions ou atteintes qui touchent le cerveau de manière directe ou sélective; il peut également être secondaire: c'est le cas des maladies et des troubles somatiques qui affectent le cerveau au même titre que les autres organes ou systèmes de l'organisme.

La démence (F00-F03) est un syndrome dû à une maladie cérébrale, habituellement chronique et progressive, caractérisé par une altération de nombreuses fonctions corticales supérieures, telles que la mémoire, l'idéation, l'orientation, la compréhension, le calcul, la capacité d'apprendre, le langage et le jugement. Le syndrome ne s'accompagne pas d'un obscurcissement de la conscience. Les déficiences des fonctions cognitives s'accompagnent habituellement (et sont parfois précédées) d'une détérioration du contrôle émotionnel, du comportement social, ou de la motivation. Ce syndrome survient dans la maladie d'Alzheimer, dans les maladies vasculaires cérébrales, et dans d'autres affections qui de manière primaire ou secondaire, affectent le cerveau.

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire, pour identifier la maladie sous-jacente.

#### F00\*

#### Démence de la maladie d'Alzheimer (G30.-†)

La maladie d'Alzheimer est une maladie cérébrale dégénérative primitive d'étiologie inconnue dont la neuropathologie et la neurochimie sont caractéristiques. Elle débute habituellement de façon insidieuse et progresse lentement mais régulièrement en quelques années.

#### F00.0\* Démence de la maladie d'Alzheimer, à début précoce (G30.0†)

Démence de la maladie d'Alzheimer survenant avant l'âge de 65 ans, évoluant assez rapidement vers une détérioration et comportant de multiples perturbations marquées des fonctions corticales supérieures.

Démence dégénérative primaire de type Alzheimer, à début présénile

Démence présénile, de type Alzheimer

Maladie d'Alzheimer, type 2

#### F00.1\* Démence de la maladie d'Alzheimer, à début tardif (G30.1†)

Démence de la maladie d'Alzheimer survenant après l'âge de 65 ans, habituellement à la fin de la huitième décennie ou au-delà ; elle évolue de façon lentement progressive et se caractérise essentiellement par une altération de la mémoire.

Démence dégénérative primaire de type Alzheimer, à début sénile

Démence sénile, de type Alzheimer (DSTA)

Maladie d'Alzheimer, type 1

#### F00.2\* Démence de la maladie d'Alzheimer, forme atypique ou mixte (G30.8†)

Démence atypique, de type Alzheimer

#### F00.9\* Démence de la maladie d'Alzheimer, sans précision (G30.9†)

#### F01

#### Démence vasculaire

La démence vasculaire résulte d'un infarcissement cérébral dû à une maladie vasculaire, par exemple, une maladie cérébrovasculaire hypertensive. Les infarctus sont habituellement de petite taille mais leurs effets sont cumulatifs. La démence survient habituellement à un âge avancé.

Incl.: démence artériopathique

#### F01.0 Démence vasculaire à début aigu

Démence vasculaire qui s'installe, habituellement de façon rapide, à la suite d'ictus cérébraux répétés, liés à des thromboses vasculaires, des embolies ou des hémorragies. Il est rare que la cause en soit un infarcissement massif unique.

#### F01.1 Démence vasculaire par infarctus multiples

Démence vasculaire dont le début est progressif, qui fait suite à de nombreux épisodes ischémiques transitoires provoquant des lacunes dans le parenchyme cérébral.

Démence à prédominance corticale

#### F01.2 Démence vasculaire sous-corticale

Démence vasculaire avec antécédent d'hypertension artérielle et de foyers de destruction ischémique dans la substance blanche profonde des hémisphères cérébraux. Le cortex cérébral est habituellement indemne, ce qui tranche avec le tableau clinique qui peut être proche de celui de la démence de la maladie d'Alzheimer.

#### F01.3 Démence vasculaire mixte, corticale et sous-corticale

#### F01.8 Autres formes de démence vasculaire

#### F01.9 Démence vasculaire, sans précision

#### F02\* Démence au cours d'autres maladies classées ailleurs

Démences dues, ou supposées dues, à d'autres causes que la maladie d'Alzheimer ou à une maladie vasculaire cérébrale. Elles peuvent débuter à tout âge, mais ne surviennent que rarement à un âge avancé.

#### F02.0\* Démence de la maladie de Pick (G31.0†)

Démence évoluant progressivement, débutant à l'âge mûr, caractérisée par des modifications précoces, lentement progressives, du caractère et par une détérioration sociale, aboutissant à une déficience des fonctions intellectuelles, de la mémoire et du langage, accompagnées d'une apathie, d'une euphorie et, plus rarement, de symptômes extra-pyramidaux.

#### F02.1\* Démence de la maladie de Creutzfeldt-Jakob (A81.0†)

Démence évoluant progressivement, comportant des signes neurologiques étendus, due à des altérations neuropathologiques spécifiques que l'on suppose provoquées par un agent transmissible. Elle débute habituellement à l'âge mûr ou plus tard, mais peut débuter chez l'adulte à n'importe quel âge. Son évolution est subaiguë, aboutissant à la mort en un à deux ans.

#### F02.2\* Démence de la maladie de Huntington (G10†)

Démence survenant dans le contexte d'une dégénérescence cérébrale étendue. La maladie est transmise par un gène autosomique dominant unique. Les symptômes apparaissent typiquement dans la troisième et la quatrième décennies. L'évolution est lentement progressive, aboutissant habituellement à la mort en 10 à 15 années.

Démence de la chorée de Huntington

#### F02.3\* Démence de la maladie de Parkinson (G20.-†)

Démence survenant au cours de l'évolution d'une maladie de Parkinson avérée. Aucune caractéristique clinique distinctive n'a été mise en évidence jusqu'ici.

Démence dans:

- · paralysie agitante
- · parkinsonisme

#### F02.4\* Démence de la maladie due au virus de l'immunodéficience humaine [VIH] (B22†)

Démence survenant au cours de l'évolution d'une maladie VIH, en l'absence de toute autre maladie ou infection concomitante pouvant expliquer les signes cliniques.

#### F02.8\* Démence au cours d'autres maladies classées ailleurs

Démence (au cours de):

- carence en:
  - acide nicotinique [pellagre] (E52†)
  - vitamine B<sub>12</sub> (E53.8†)

#### Classification internationale des Maladies - ICD-10 2012

- dégénérescence hépatolenticulaire (E83.0†)
- épilepsie (G40.-†)
- hypercalcémie (E83.5†)
- hypothyroïdie acquise (E01.-†, E03.-†)
- intoxications (T36-T65†)
- lipidose cérébrale (E75.-†)
- lupus érythémateux disséminé (M32.-†)
- neurosyphilis (A52.1†)
- périartérite noueuse (M30.0†)
- sclérose en plaques (G35.-†)
- trypanosomiase (B56.-†, B57.-†)
- urémie (N18.-†)

#### F03 Démence, sans précision

Incl.: Démence:

- dégénérative primaire
- présénile
- sénile

Démence:

· forme dépressive ou délirante

Psychose:

- présénile SAI
- sénile

Excl.: démence sénile avec delirium ou état confusionnel aigu (F05.1) sénilité SAI (R54)

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

Syndrome dominé par une altération de la mémoire, récente et ancienne, avec conservation de la mémoire immédiate, par une réduction de la capacité à apprendre des informations nouvelles et par une désorientation temporelle. Il peut y avoir une confabulation marquée, mais la perception et les autres fonctions cognitives, y compris l'intelligence, sont habituellement intactes. Le pronostic dépend de l'évolution de la lésion sous-jacente.

*Incl.*: Psychose ou syndrome de Korsakov non alcoolique

Excl.: amnésie:

- SAI (R41.1)
- antérograde (R41.1)
- dissociative (F44.0)
- rétrograde (R41.2)

syndrome de Korsakov:

- induit par d'autres substances psycho-actives (F11-F19 avec le quatrième chiffre .6)
- induit par l'alcool ou sans précision (F10.6)

#### F05 Delirium, non induit par l'alcool et d'autres substances psycho-actives

Syndrome cérébral organique sans étiologie spécifique, caractérisé par la présence simultanée de perturbations de la conscience et de l'attention, de la perception, de l'idéation, de la mémoire, du comportement psychomoteur, des émotions, et du rythme veille-sommeil. La durée est variable et le degré de gravité varie de léger à très sévère.

*Incl.*: état confusionnel (non alcoolique) psychose infectieuse réaction organique aigu(ë) ou subaigu(ë) syndrome: · cérébral

psycho-organique

**Excl.:** delirium tremens induit par l'alcool ou sans précision (F10.4)

#### F05.0 Delirium non surajouté à une démence, ainsi décrit

#### F05.1 Delirium surajouté à une démence

Affections répondant aux critères cités plus haut mais survenant au cours d'une démence (F00-F03).

#### F05.8 Autres formes de delirium

Delirium d'origine mixte Délire postopératoire

#### F05.9 Delirium, sans précision

# Autres troubles mentaux dus à une lésion cérébrale et un dysfonctionnement cérébral, et à une affection somatique

Comprend diverses affections causées par un trouble cérébral dû à une affection cérébrale primitive, à une affection somatique touchant secondairement le cerveau, à des substances toxiques exogènes ou des hormones, à des troubles endocriniens, ou à d'autres maladies somatiques.

Excl.: associés à:

- delirium (F05.-)
- démence classée en F00-F03

induits par l'alcool et d'autres substances psycho-actives (F10-F19)

#### F06.0 Etat hallucinatoire organique

Trouble caractérisé par des hallucinations persistantes ou récurrentes, habituellement visuelles ou auditives, survenant en l'absence d'une obnubilation de la conscience, et que le sujet peut reconnaître ou non en tant que telles. Les hallucinations peuvent être à l'origine d'une élaboration délirante, mais les idées délirantes ne dominent pas le tableau clinique; les hallucinations peuvent être reconnues comme pathologiques par le sujet lui-même.

Etat hallucinatoire organique (non alcoolique)

**Excl.:** hallucinose alcoolique (F10.5) schizophrénie (F20.-)

#### F06.1 Catatonie organique

Trouble caractérisé par une diminution (stupeur) ou une augmentation (agitation) de l'activité psychomotrice et par des symptômes catatoniques. Les deux pôles de la perturbation psychomotrice peuvent alterner.

**Excl.:** schizophrénie catatonique (F20.2)

stupeur:

- SAI (R40.1)
- dissociative (F44.2)

#### F06.2 Trouble délirant organique [d'allure schizophrénique]

Trouble caractérisé par la présence, au premier plan du tableau clinique, d'idées délirantes persistantes ou récurrentes. Les idées délirantes peuvent être accompagnées d'hallucinations. Certaines caractéristiques évoquant une schizophrénie, comme des hallucinations bizarres ou des troubles du cours de la pensée, peuvent être présentes.

Etats délirants et états délirants et hallucinatoires d'origine organique

Psychose d'allure schizophrénique au cours d'une épilepsie

**Excl.:** schizophrénie (F20.-)

troubles:

- délirants persistants (F22.-)
- psychotiques:
- aigus et transitoires (F23.-)
- induits par des substances psychoactives (F11-F19 avec le quatrième chiffre .5)

#### F06.3 Troubles organiques de l'humeur [affectifs]

Troubles caractérisés par une altération de l'humeur ou de l'affect, habituellement accompagnés d'une altération du niveau global d'activité, il peut s'agir de troubles dépressifs, hypomaniaques, maniaques ou bipolaires (voir F30-F38), mais secondaires à une maladie organique.

*Excl.*: troubles de l'humeur non organiques ou sans précision (F30-F39)

#### F06.4 Trouble anxieux organique

Trouble caractérisé par la présence des caractéristiques descriptives essentielles d'une anxiété généralisée (F41.1), d'un trouble panique (F41.0), ou d'une association des deux, mais secondaire à une maladie organique.

**Excl.:** troubles anxieux non organiques ou sans précision (F41.-)

#### F06.5 Trouble dissociatif organique

Trouble caractérisé par une perte partielle ou complète de l'intégration normale entre souvenirs du passé, conscience de l'identité et des sensations immédiates, et contrôle des mouvements corporels (voir F44.-), mais secondaire à une maladie organique.

Excl.: troubles dissociatifs [de conversion] non organiques ou sans précision (F44.-)

#### F06.6 Labilité [asthénie] émotionnelle organique

Trouble caractérisé par une incontinence ou une labilité émotionnelles, une fatigabilité, et diverses sensations physiques désagréables (par exemple des vertiges) et par des douleurs, mais secondaire à une maladie organique.

Excl.: troubles somatoformes non organiques ou sans précision (F45.-)

#### F06.7 Trouble cognitif léger

Trouble caractérisé par une altération de la mémoire, des difficultés d'apprentissage et une réduction de la capacité à se concentrer sur une tâche, sauf pendant des périodes de courte durée. Le sujet éprouve souvent une fatigue mentale accentuée quand il fait des efforts mentaux, et un nouvel apprentissage peut être subjectivement difficile même quand il est objectivement réussi. Aucun de ces symptômes ne présente une sévérité suffisante pour justifier un diagnostic de démence (F00-F03) ou de delirium (F05.-). Ce diagnostic ne doit être fait qu'en présence d'un trouble somatique spécifié; il ne doit pas être fait en présence de l'un des troubles mentaux ou du comportement classés en F10-F99. Le trouble peut précéder, accompagner ou succéder à des infections et des troubles physiques très divers, cérébraux et généraux, sans qu'il existe obligatoirement des preuves directes en faveur d'une atteinte cérébrale. Il peut être différencié d'un syndrome post-encéphalitique (F07.1) et d'un syndrome post-commotionnel (F07.2) sur la base de son étiologie, de sa symptomatologie, moins riche et moins sévère, et de sa durée, habituellement plus courte.

### F06.8 Autres troubles mentaux précisés dus à une lésion cérébrale et un dysfonctionnement cérébral et à une affection physique

Psychose épileptique SAI

# F06.9 Trouble mental sans précision, dû à une lésion cérébrale et un dysfonctionnement cérébral, et à une affection physique

Syndrome cérébral organique SAI Trouble mental organique SAI

# Troubles de la personnalité et du comportement dus à une affection, une lésion et un dysfonctionnement cérébraux

Une altération de la personnalité et du comportement peut constituer un trouble résiduel ou concomitant d'une maladie, d'une lésion, ou d'un dysfonctionnement cérébral.

#### F07.0 Trouble organique de la personnalité

Trouble caractérisé par une altération significative des modes de comportement qui étaient habituels au sujet avant la survenue de la maladie; les perturbations concernent, en particulier, l'expression des émotions, des besoins et des pulsions. Le tableau clinique peut, par ailleurs, comporter une altération des fonctions cognitives, de la pensée, et de la sexualité.

Personnalité pseudopsychopathique organique

Pseudodébilité organique

Psychosyndrome de l'épilepsie du système limbique

Syndrome (des):

- · frontal
- lobotomisés
- post-leucotomie

*Excl.*: changement durable de la personnalité après:

- expérience de catastrophe (F62.0)
- maladie psychiatrique (F62.1)

syndrome:

- post-commotionnel (F07.2)
- post-encéphalitique (F07.1) trouble spécifique de la personnalité (F60-F61)

#### F07.1 Syndrome post-encéphalitique

Altération résiduelle du comportement, non spécifique et variable, après guérison d'une encéphalite virale ou bactérienne. Le syndrome est réversible, ce qui constitue la principale différence entre ce tableau et les troubles organiques de la personnalité.

*Excl.*: trouble organique de la personnalité (F07.0)

#### F07.2 Syndrome post-commotionnel

Syndrome survenant à la suite d'un traumatisme crânien (habituellement d'une gravité suffisante pour provoquer une perte de connaissance) et comportant de nombreux symptômes variés tels que maux de tête, vertiges, fatigue, irritabilité, difficultés de concentration, difficultés à accomplir des tâches mentales, altération de la mémoire, insomnie, et diminution de la tolérance au stress, aux émotions, ou à l'alcool.

Syndrome:

- cérébral post-traumatique, non psychotique
- post-contusionnel (encéphalopathie)

Excl.: Commotion cérébrale aiguë (S06.0)

# F07.8 Autres troubles organiques de la personnalité et du comportement dus à une affection, une lésion et un dysfonctionnement cérébraux

Trouble affectif organique de l'hémisphère droit

# F07.9 Trouble organique de la personnalité et du comportement dû a une affection, une lésion et un dysfonctionnement cérébraux, sans précision

Psychosyndrome organique

#### F09 Trouble mental organique ou symptomatique, sans précision

Incl.: Psychose:

- · organique SAI
- symptomatique SAI

Excl.: psychose SAI (F29)

# Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de substances psycho-actives (F10-F19)

Ce groupe comprend de nombreux troubles variés, de gravité et de symptomatologie diverses, mais qui sont tous liés à l'utilisation d'une ou de plusieurs substances psycho-actives, prescrites ou non par un médecin. Le troisième caractère du code identifie la substance impliquée, alors que le quatrième caractère sert à spécifier les tableaux cliniques; les quatrièmes caractères doivent être utilisés, selon les besoins, pour chacune des substances indiquées; il convient toutefois de noter que les quatrièmes caractères du code ne sont pas tous applicables à chaque substance.

L'identification de la substance psycho-active doit se faire à partir de toutes les sources d'information possibles. Ces dernières comportent: les informations fournies par le sujet lui-même, les analyses de sang, d'urine, etc., les symptômes physiques et psychologiques caractéristiques, les signes et comportements cliniques, les drogues trouvées chez le patient, les renseignements de tierces personnes bien informées. De nombreux sujets consomment plusieurs catégories de substances psycho-actives différentes. Le diagnostic principal se fera, si possible, en fonction de la substance toxique (ou de la catégorie de substances toxiques) qui est responsable du tableau clinique ou qui en détermine les caractéristiques essentielles. Des diagnostics supplémentaires doivent être codés quand d'autres substances psycho-actives ont été consommées en quantité suffisante pour provoquer une intoxication (quatrième chiffre .0), des conséquences nocives (quatrième chiffre .1), une dépendance (quatrième chiffre .2) ou d'autres troubles (quatrième chiffre .3-.9).

Le diagnostic de troubles liés à l'utilisation de substances multiples (F19) doit être réservé à des cas où le choix des substances psycho-actives se fait de façon chaotique et sans discrimination, ou dans lesquels il n'est pas possible de différencier les effets provenant des unes ou des autres.

**Excl.:** Utilisation nocive pour la santé n'entraînant pas de dépendance (F55.-)

Les subdivisions suivantes peuvent être utilisées comme quatrième chiffre avec les rubriques F10-F19:

#### .0 Intoxication aiguë

Etat consécutif à la prise d'une substance psycho-active et entraînant des perturbations de la conscience, des facultés cognitives, de la perception, de l'affect ou du comportement, ou d'autres fonctions et réponses psychophysiologiques. Les perturbations sont directement liées aux effets pharmacologiques aigus de la substance consommée, et disparaissent avec le temps, avec guérison complète, sauf dans les cas ayant entraîné des lésions organiques ou d'autres complications. Parmi les complications, on peut citer: les traumatismes, les fausses routes avec inhalation de vomissements, le delirium, le coma, les convulsions et d'autres complications médicales. La nature de ces complications dépend de la catégorie pharmacologique de la substance consommée et de son mode d'administration.

Etats de transe et de possession au cours d'une intoxication par une substance psycho-active Intoxication pathologique

Ivresse:

- SAI
- alcoolique aiguë

"Mauvais voyages" (drogues)

**Excl.:** intoxication signifiant empoisonnement (T36-T50)

#### .1 Utilisation nocive pour la santé

Mode de consommation d'une substance psycho-active qui est préjudiciable à la santé. Les complications peuvent être physiques (par exemple hépatite consécutive à des injections de substances psycho-actives par le sujet lui-même) ou psychiques (par exemple épisodes dépressifs secondaires à une forte consommation d'alcool).

Abus d'une substance psycho-active

#### .2 Syndrome de dépendance

Ensemble de phénomènes comportementaux, cognitifs et physiologiques survenant à la suite d'une consommation répétée d'une substance psycho-active, typiquement associés à un désir puissant de prendre la drogue, à une difficulté à contrôler la consommation, à une poursuite de la consommation malgré des conséquences nocives, à un désinvestissement progressif des autres activités et obligations au profit de la consommation de cette drogue, à une tolérance accrue, et, parfois, à un syndrome de sevrage physique.

Le syndrome de dépendance peut concerner une substance psycho-active spécifique (par exemple le tabac, l'alcool ou le diazépam), une catégorie de substances (par exemple les substances opiacées), ou un ensemble plus vaste de substances psycho-actives pharmacologiquement différentes.

Alcoolisme chronique

Dipsomanie

Toxicomanie

#### .3 Syndrome de sevrage

Ensemble de symptômes qui se regroupent de diverses manières et dont la gravité est variable; ils surviennent lors d'un sevrage complet ou partiel d'une substance psycho-active consommée de façon prolongée. La survenue et l'évolution du syndrome de sevrage sont limitées dans le temps et dépendent de la catégorie et de la dose de la substance psycho-active consommée immédiatement avant l'arrêt ou la réduction de la consommation. Le syndrome de sevrage peut se compliquer de convulsions.

#### .4 Syndrome de sevrage avec delirium

Etat dans lequel le syndrome de sevrage décrit sous le quatrième chiffre .3 se complique d'un delirium (voir les critères de F05.-). Cet état peut également comporter des convulsions. Lorsque des facteurs organiques jouent également un rôle dans cette étiologie, l'état doit être classé en F05.8.

Delirium tremens

#### .5 Trouble psychotique

Ensemble de phénomènes psychotiques survenant durant ou immédiatement après la consommation d'une substance psycho-active, qui ne peuvent être entièrement expliqués par une intoxication aiguë et qui n'entrent pas dans le cadre d'un syndrome de sevrage. Ce trouble se caractérise par la présence d'hallucinations (typiquement auditives, mais souvent également polysensorielles), d'une distorsion des perceptions, d'idées délirantes (souvent de type paranoïaque ou persécutoire), de perturbations psychomotrices (agitation ou stupeur), et d'un affect anormal, pouvant aller d'une peur intense à l'extase. Les fonctions élémentaires ne sont habituellement pas touchées, mais il peut exister un certain degré d'obnubilation de la conscience, n'atteignant toutefois jamais le caractère d'une confusion grave.

Hallucinose

Jalousie Paranoïa

alcoolique

Psychose SAI

**Excl.:** trouble psychotique résiduel ou de survenue tardive, induit par l'alcool ou d'autres substances psycho-actives (F10-F19 avec le quatrième chiffre .7)

#### .6 Syndrome amnésique

Syndrome dominé par la présence de troubles chroniques de la mémoire (faits récents et anciens). La mémoire immédiate est habituellement préservée et la mémoire récente est plus sévèrement perturbée que la mémoire des faits anciens. Il y a habituellement des perturbations manifestes de la perception du temps et de la chronologie des événements, ainsi que des difficultés à apprendre des matières nouvelles. Le syndrome peut comporter une fabulation intense. Les autres fonctions cognitives sont d'habitude relativement préservées et les troubles mnésiques sont sans commune mesure avec les autres perturbations.

Psychose ou syndrome de Korsakov, induit par l'alcool ou d'autres substances psycho-actives ou sans précision

Trouble amnésique induit par l'alcool ou les drogues

Psychose ou syndrome de Korsakov, sans précision

Utiliser les codes supplémentaires (E51.2† G32.8\*) pour indiquer l'existence d'un syndrome de Wernicke associé.

Excl.: syndrome de Korsakov non alcoolique (F04)

#### .7 Trouble résiduel ou psychotique de survenue tardive

Etat dans lequel les modifications, induites par les substances psycho-actives, des cognitions, des affects, de la personnalité ou du comportement persistent au-delà de la période où l'on estime que la substance psycho-active a des effets directs. La survenue de la perturbation doit être directement liée à la consommation de la substance. Les cas où le début du trouble est retardé par rapport à un (des) épisode(s) d'abus d'une substance psycho-active ne doivent être notés ici que s'il existe des arguments clairs et précis permettant d'attribuer le trouble aux effets résiduels de la substance. Les cas où le displacement et de la substance de la substance. Les cas où le destre de la substance psychotique, en partie parce qu'ils sont épisodiques et souvent de courte durée, et en partie parce qu'ils reproduisent des expériences antérieures liées à l'alcool ou à d'autres substances psychoactives.

#### Démence:

- alcoolique SAI
- et autres altérations des fonctions cognitives durables, moins sévères

Flashbacks

Syndrome cérébral alcoolique chronique

Trouble (des):

- · affectif résiduel
- perceptions persistant, induit par des substances hallucinogènes
- psychotique de survenue tardive, induit par des substances psycho-actives
- résiduel de la personnalité et du comportement

*Excl.*: état psychotique induit par l'alcool ou d'autres substances psycho-actives (F10-F19 avec le quatrième chiffre .5)

syndrome de Korsakov induit par l'alcool ou d'autres substances psycho-actives (F10-F19 avec le quatrième chiffre .6)

- .8 Autres troubles mentaux et du comportement
- .9 Trouble mental ou du comportement, sans précision
- Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation d'alcool [4e position voir début de ce groupe de maladies]
- Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation d'opiacés [4e position voir début de ce groupe de maladies]
- F12 Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de dérivés du cannabis

[4e position voir début de ce groupe de maladies]

F13 Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de sédatifs ou d'hypnotiques

[4e position voir début de ce groupe de maladies]

- Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de cocaïne [4e position voir début de ce groupe de maladies]
- Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation d'autres stimulants, y compris la caféine

[4e position voir début de ce groupe de maladies]

- Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation d'hallucinogènes [4e position voir début de ce groupe de maladies]
- Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de tabac [4e position voir début de ce groupe de maladies]

Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de solvants volatils [4e position voir début de ce groupe de maladies]

# Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de drogues multiples et troubles liés à l'utilisation d'autres substances psycho-actives

[4e position voir début de ce groupe de maladies]

Cette catégorie doit être utilisée quand au moins deux substances psycho-actives sont utilisées, sans qu'il soit possible de déterminer laquelle est principalement en cause dans le trouble. Cette catégorie doit également être utilisée quand la nature exacte de certaines - voire de l'ensemble - des substances psycho-actives utilisées est incertaine ou inconnue, de nombreux consommateurs de drogues multiples ne sachant pas exactement euxmêmes ce qu'ils prennent.

*Incl.*: utilisation inadéquate de drogues SAI

# Schizophrénie, trouble schizotypique et troubles délirants (F20-F29)

Ce groupe réunit la schizophrénie, catégorie la plus importante de ce groupe de troubles, le trouble schizotypique, les troubles délirants persistants, et un groupe assez large de troubles psychotiques aigus et transitoires. Les troubles schizo-affectifs ont été maintenus ici, bien que leur nature reste controversée.

#### F20 Schizophrénie

F19

Les troubles schizophréniques se caractérisent habituellement par des distorsions fondamentales et caractéristiques de la pensée et de la perception, ainsi que par des affects inappropriés ou émoussés. La clarté de l'état de conscience et les capacités intellectuelles sont habituellement préservées, bien que certains déficits des fonctions cognitives puissent apparaître au cours de l'évolution. Les phénomènes psychopathologiques les plus importants sont: l'écho de la pensée, les pensées imposées et le vol de la pensée, la divulgation de la pensée, la perception délirante, les idées délirantes de contrôle, d'influence ou de passivité, les hallucinations dans lesquelles des voix parlent ou discutent du sujet à la troisième personne, les troubles du cours de la pensée et les symptômes négatifs.

L'évolution des troubles schizophréniques peut être continue, épisodique avec survenue d'un déficit progressif ou stable, ou bien elle peut comporter un ou plusieurs épisodes suivis d'une rémission complète ou incomplète. On ne doit pas faire un diagnostic de schizophrénie quand le tableau clinique comporte des symptômes dépressifs ou maniaques importants, à moins d'être certain que les symptômes schizophréniques précédaient les troubles affectifs. Par ailleurs, on ne doit pas porter un diagnostic de schizophrénie quand il existe une atteinte cérébrale manifeste ou une intoxication par une drogue ou un sevrage à une drogue. Des troubles semblables apparaissant au cours d'une épilepsie ou d'une autre affection cérébrale, sont à coder en F06.2, ceux induits par des substances psycho-actives étant à classer en F10-F19 avec le quatrième chiffre .5.

**Excl.:** réaction schizophrénique (F23.2) schizophrénie:

- aiguë (indifférenciée) (F23.2)
- cyclique (F25.2)

trouble schizotypique (F21)

#### F20.0 Schizophrénie paranoïde

La schizophrénie paranoïde se caractérise essentiellement par la présence d'idées délirantes relativement stables, souvent de persécution, habituellement accompagnées d'hallucinations, en particulier auditives, et de perturbations des perceptions. Les perturbations des affects, de la volonté et du langage, de même que les symptômes catatoniques, sont soit absents, soit relativement discrets.

Schizophrénie paraphrénique

Excl.: état paranoïaque d'involution (F22.8) paranoïa (F22.0)

#### F20.1 Schizophrénie hébéphrénique

Forme de schizophrénie caractérisée par la présence, au premier plan, d'une perturbation des affects; les idées délirantes et les hallucinations restent flottantes et fragmentaires, le comportement est irresponsable et imprévisible; il existe fréquemment un maniérisme. L'humeur est superficielle et inappropriée. La pensée est désorganisée et le discours incohérent. Le trouble entraîne fréquemment un isolement social. Le pronostic est habituellement médiocre, en raison de l'apparition précoce de symptômes "négatifs", concernant, en particulier, un émoussement des affects et une perte de la volonté. En principe, le diagnostic d'hébéphrénie doit être réservé à des adolescents et des adultes jeunes.

Hébéphrénie

Schizophrénie désorganisée

#### F20.2 Schizophrénie catatonique

La schizophrénie catatonique se caractérise essentiellement par la présence de perturbations psychomotrices importantes, pouvant alterner d'un extrême à un autre: hyperkinésie ou stupeur, obéissance automatique ou négativisme. Des attitudes imposées ou des postures catatoniques peuvent être maintenues pendant une période prolongée. La survenue d'épisodes d'agitation violente est caractéristique de ce trouble. Les manifestations catatoniques peuvent s'accompagner d'un état oniroïde (ressemblant à un rêve) comportant des expériences hallucinatoires intensément vécues.

Catalepsie

Catatonie schizophrénique

Flexibilité cireuse | Stupeur catatonique

#### F20.3 Schizophrénie indifférenciée

Etats psychotiques répondant aux critères généraux de la schizophrénie, mais ne correspondant à aucune des formes cliniques décrites en F20.0-F20.2, ou répondant simultanément aux critères de plusieurs de ces formes, sans prédominance nette d'un groupe déterminé de caractéristiques diagnostiques.

Schizophrénie atypique

Excl.: dépression post-schizophrénique (F20.4) schizophrénie chronique indifférenciée (F20.5) trouble psychotique aigu d'allure schizophrénique (F23.2)

#### F20.4 Dépression post-schizophrénique

Episode dépressif, éventuellement prolongé, survenant au décours d'une maladie schizophrénique. Certains symptômes schizophréniques "positifs" ou "négatifs" doivent encore être présents, mais ne dominent plus le tableau clinique. Ce type d'état dépressif s'accompagne d'un risque accru de suicide. Si le patient ne présente plus aucun symptôme schizophrénique, on doit faire un diagnostic d'épisode dépressif (F32.-). Si les symptômes schizophréniques restent florides et au premier plan de la symptomatologie, on doit garder le diagnostic de la forme clinique appropriée de schizophrénie (F20.0-F20.3).

#### F20.5 Schizophrénie résiduelle

Stade chronique de l'évolution d'une maladie schizophrénique, avec une progression nette à partir du début jusqu'à un stade tardif caractérisé par des symptômes "négatifs" durables, mais pas obligatoirement irréversibles, par exemple ralentissement psychomoteur, hypoactivité, émoussement affectif, passivité et manque d'initiative, pauvreté de la quantité et du contenu du discours, peu de communication non verbale (expression faciale, contact oculaire, modulation de la voix et gestes), manque de soins apportés à sa personne et performances sociales médiocres.

Etat résiduel schizophrénique Restzustand (schizophrénique) Schizophrénie chronique indifférenciée

#### F20.6 Schizophrénie simple

Trouble caractérisé par la survenue insidieuse et progressive de bizarreries du comportement, d'une impossibilité à répondre aux exigences de la société et d'une diminution globale des performances. La survenue des caractéristiques "négatives" de la schizophrénie résiduelle (par exemple un émoussement affectif et une perte de la volonté, etc.) n'est pas précédée d'un quelconque symptôme psychotique manifeste.

#### F20.8 Autres formes de schizophrénie

Psychose SAI Trouble SAI Schizophrénie cénestopathique

Excl.: trouble schizophréniforme de courte durée (F23.2)

#### F20.9 Schizophrénie, sans précision

#### Trouble schizotypique

Trouble caractérisé par un comportement excentrique et des anomalies de la pensée et des affects, ressemblant à celles de la schizophrénie, mais ne comportant aucune anomalie schizophrénique manifeste ou caractéristique à un moment quelconque de l'évolution. La symptomatologie peut comporter une froideur affective inappropriée, une anhédonie, un comportement étrange ou excentrique, une tendance au retrait social, des idées de persécution ou des idées bizarres, ne présentant pas les caractéristiques d'idées délirantes authentiques, des ruminations obsessionnelles, des troubles du cours de la pensée et des perturbations des perceptions, parfois des épisodes transitoires quasi-psychotiques comportant des illusions intenses, des hallucinations auditives ou autres et des idées pseudo-délirantes, survenant habituellement sans facteur déclenchant extérieur. Le début du trouble est difficile à déterminer et son évolution correspond habituellement à celle d'un trouble de la personnalité.

*Incl.*: Personnalité schizotypique

Réaction schizophrénique latente

Schizophrénie:

- borderline
- latente
- pré-psychotique
- prodromique
- pseudo-névrotique
- · pseudo-psychopathique

*Excl.*: personnalité schizoïde (F60.1) syndrome d'Asperger (F84.5)

#### F22 Troubles délirants persistants

Comprend des troubles divers, caractérisés uniquement, ou essentiellement, par la présence d'idées délirantes persistantes et ne pouvant être classés parmi les troubles organiques, schizophréniques ou affectifs. Quand la durée d'un trouble délirant est inférieure à quelques mois, il doit être classé, au moins temporairement, en F23.-.

#### F22.0 Trouble délirant

Trouble caractérisé par la survenue d'une idée délirante unique ou d'un ensemble d'idées délirantes apparentées, habituellement persistantes, parfois durant toute la vie. Le contenu de l'idée ou des idées délirantes est très variable. La présence d'hallucinations auditives (voix) manifestes et persistantes, de symptômes schizophréniques tels que des idées délirantes d'influence ou un émoussement net des affects, ou la mise en évidence d'une affection cérébrale, sont incompatibles avec le diagnostic. Toutefois, la présence d'hallucinations auditives, en particulier chez les sujets âgés, survenant de façon irrégulière ou transitoire, ne permet pas d'éliminer ce diagnostic, à condition qu'il ne s'agisse pas d'hallucinations typiquement schizophréniques et qu'elles ne dominent pas le tableau clinique.

Etat paranoïaque Paranoïa

Paraphrénie (tardive)

Psychose paranoïaque

Délire de relation des sensitifs

**Excl.:** personnalité paranoïaque (F60.0)

psychose paranoïaque psychogène (F23.3)

réaction paranoïaque (F23.3)

schizophrénie paranoïde (F20.0)

#### F22.8 Autres troubles délirants persistants

Troubles dans lesquels l'idée ou les idées délirantes sont accompagnées d'hallucinations auditives persistantes à type de voix ou de symptômes schizophréniques qui ne justifient pas un diagnostic de schizophrénie (F20.-).

Dysmorphophobie délirante Etat paranoïaque d'involution Paranoïa quérulente

#### F22.9 Trouble délirant persistant, sans précision

#### F23 Troubles psychotiques aigus et transitoires

Groupe hétérogène de troubles caractérisés par la survenue aiguë de symptômes psychotiques tels que des idées délirantes, des hallucinations, des perturbations des perceptions et par une désorganisation massive du comportement normal. Une survenue aiguë est définie comme étant l'apparition, allant crescendo, d'un tableau clinique manifestement pathologique, en deux semaines au plus. Ces troubles ne comportent aucun élément en faveur d'une étiologie organique. Ils s'accompagnent souvent d'une perplexité ou d'une hébétude, mais les perturbations de l'orientation dans le temps, dans l'espace, et quant à la personne, ne sont pas suffisamment persistantes ou graves pour répondre aux critères d'un delirium d'origine organique (F05.-). En général, ces troubles guérissent complètement en moins de quelques mois, souvent en quelques semaines ou jours. Le diagnostic doit être modifié si le trouble persiste. Le trouble peut être associé à un facteur aigu de stress habituellement à des événements stressants survenus une ou deux semaines avant le début du trouble.

#### F23.0 Trouble psychotique aigu polymorphe, sans symptômes schizophréniques

Trouble psychotique aigu, comportant des hallucinations, des idées délirantes ou des perturbations des perceptions manifestes, mais très variables, changeant de jour en jour, voire d'heure en heure. Il existe souvent un bouleversement émotionnel s'accompagnant de sentiments intenses et transitoires de bonheur ou d'extase, d'anxiété ou d'irritabilité. Le polymorphisme et l'instabilité sont caractéristiques du tableau clinique. Les caractéristiques psychotiques ne répondent pas aux critères de la schizophrénie (F20.-). Ces troubles ont souvent un début brutal, se développent rapidement en l'espace de quelques jours et disparaissent souvent rapidement, sans rechutes. Quand les symptômes persistent, le diagnostic doit être modifié pour celui de trouble délirant persistant (F22.-).

Bouffée délirante Psychose cycloïde

sans symptômes schizophréniques ou sans précision

#### F23.1 Trouble psychotique aigu polymorphe avec symptômes schizophréniques

Trouble psychotique aigu caractérisé par la présence du tableau clinique polymorphe et instable décrit sous F23.0; malgré l'instabilité du tableau clinique, certains symptômes typiquement schizophréniques sont présents la plupart du temps. Quand les symptômes schizophréniques persistent, le diagnostic doit être modifié pour celui de schizophrénie (F20.-).

Bouffée délirante Psychose cycloïde

avec symptômes schizophréniques

#### F23.2 Trouble psychotique aigu d'allure schizophrénique

Trouble psychotique aigu, caractérisé par la présence de symptômes psychotiques relativement stables, justifiant un diagnostic de schizophrénie, mais persistant moins d'un mois. Les caractéristiques polymorphes instables décrites en F23.0 sont absentes. Quand les symptômes schizophréniques persistent, le diagnostic doit être modifié pour celui de schizophrénie (F20.-).

Psychose schizophréniforme de courte durée Trouble

Onirophrénie

Réaction schizophrénique

Schizophrénie aiguë (indifférenciée)

Excl.: trouble:

- délirant organique [d'allure schizophrénique] (F06.2)
- schizophréniforme SAI (F20.8)

#### F23.3 Autre trouble psychotique aigu, essentiellement délirant

Trouble psychotique aigu, caractérisé par la présence au premier plan du tableau clinique d'idées délirantes ou d'hallucinations relativement stables, mais ne justifiant pas un diagnostic de schizophrénie (F20.-). Quand les idées délirantes persistent, le diagnostic doit être modifié pour celui de trouble délirant persistant (F22.-).

Psychose paranoïaque psychogène

Réaction paranoïaque

#### F23.8 Autres troubles psychotiques aigus et transitoires

Autres troubles psychotiques aigus précisés, ne comportant aucun élément en faveur d'une étiologie organique, et ne justifiant pas un classement en F23.0-F23.3.

#### F23.9 Trouble psychotique aigu et transitoire, sans précision

Psychose réactionnelle (brève) SAI

Psychose réactionnelle

#### F24 Trouble délirant induit

Trouble délirant partagé par au moins deux personnes liées très étroitement entre elles sur le plan émotionnel. Un seul des partenaires présente un trouble psychotique authentique; les idées délirantes sont induites chez l'autre (les autres) et disparaissent habituellement en cas de séparation des partenaires.

*Incl.*: Folie à deux

Trouble:

- paranoïaque induit
- · psychotique induit

#### F25 Troubles schizo-affectifs

Troubles épisodiques, dans lesquels des symptômes affectifs et des symptômes schizophréniques sont conjointement au premier plan de la symptomatologie, mais ne justifient pas un diagnostic ni de schizophrénie, ni d'épisode dépressif ou maniaque. Les affections au cours desquelles des symptômes affectifs sont surajoutés à une maladie schizophrénique préexistante, ou vont de pair ou alternent avec des troubles délirants persistants d'un type différent, sont classés sous F20-F29. La présence de symptômes psychotiques non congruents à l'humeur, au cours des troubles affectifs, ne justifie pas un diagnostic de trouble schizo-affectif.

#### F25.0 Trouble schizo-affectif, type maniaque

Trouble dans lequel des symptômes schizophréniques et des symptômes maniaques sont conjointement au premier plan de la symptomatologie au cours d'un même épisode de la maladie, l'épisode pathologique ne justifiant ainsi un diagnostic ni de schizophrénie ni d'épisode maniaque. Cette catégorie doit être utilisée pour classer un épisode isolé et le trouble récurrent dont la plupart des épisodes sont des épisodes schizo-affectifs, type maniaque.

Psychose:

- schizo-affective, type maniaque
- · schizophréniforme, type maniaque

#### F25.1 Trouble schizo-affectif, type dépressif

Trouble dans lequel des symptômes schizophréniques et des symptômes dépressifs sont conjointement au premier plan de la symptomatologie au cours d'un même épisode de la maladie, l'épisode pathologique ne justifiant ainsi un diagnostic ni de schizophrénie ni d'épisode dépressif. Cette catégorie doit être utilisée pour classer un épisode isolé et le trouble récurrent dont la plupart des épisodes sont des épisodes schizo-affectifs, type dépressif.

Psychose:

- schizo-affective, type dépressif
- · schizophréniforme, type dépressif

#### F25.2 Trouble schizo-affectif, type mixte

Psychose schizophrénique et affective mixte Schizophrénie cyclique

#### F25.8 Autres troubles schizo-affectifs

#### F25.9 Trouble schizo-affectif, sans précision

Psychose schizo-affective SAI

#### F28 Autres troubles psychotiques non organiques

Troubles délirants ou hallucinatoires ne justifiant pas un diagnostic de schizophrénie (F20.-), de trouble délirant persistant (F22.-), de trouble psychotique aigu et transitoire (F23.-), d'épisode maniaque, type psychotique (F30.2) ou d'épisode dépressif grave, type psychotique (F32.3).

Incl.: Psychose hallucinatoire chronique

#### F29 Psychose non organique, sans précision

Incl.: Psychose SAI

**Excl.:** psychose organique ou symptomatique SAI (F09)

trouble mental SAI (F99)

# Troubles de l'humeur [affectifs] (F30-F39)

Ce groupe réunit les troubles dans lesquels la perturbation fondamentale est un changement des affects ou de l'humeur, dans le sens d'une dépression (avec ou sans anxiété associée) ou d'une élation. Le changement de l'humeur est habituellement accompagné d'une modification du niveau global d'activité, et la plupart des autres symptômes sont soit secondaires à ces changements de l'humeur et de l'activité, soit facilement compréhensibles dans leur contexte. La plupart de ces troubles ont tendance à être récurrents et la survenue des épisodes individuels peut souvent être mise en relation avec des situations ou des événements stressants.

#### F30 Episode maniaque

Toutes les subdivisions de cette catégorie s'appliquent exclusivement à un épisode isolé. Un épisode hypomaniaque ou maniaque survenant chez un sujet ayant présenté un ou plusieurs épisodes affectifs dans le passé (dépressif, hypomaniaque, maniaque, ou mixte) doit conduire à un diagnostic de trouble affectif bipolaire (F31.-).

*Incl.*: trouble bipolaire, épisode maniaque isolé

#### F30.0 Hypomanie

Trouble caractérisé par la présence d'une élévation légère, mais persistante, de l'humeur, de l'énergie et de l'activité, associée habituellement à un sentiment intense de bien-être et d'efficacité physique et psychique. Il existe souvent une augmentation de la sociabilité, du désir de parler, de la familiarité, ou de l'énergie sexuelle et une réduction du besoin de sommeil; ces symptômes ne sont toutefois pas assez marqués pour entraver le fonctionnement professionnel ou pour entraîner un rejet social. L'euphorie et la sociabilité sont parfois remplacées par une irritabilité ou des attitudes vaniteuses ou grossières. Les perturbations de l'humeur et du comportement ne sont pas accompagnées d'hallucinations ou d'idées délirantes.

#### F30.1 Manie sans symptômes psychotiques

Présence d'une élévation de l'humeur hors de proportion avec la situation du sujet, pouvant aller d'une jovialité insouciante à une agitation pratiquement incontrôlable. Cette élation s'accompagne d'une augmentation d'énergie, entraînant une hyperactivité, un désir de parler, et une réduction du besoin de sommeil. L'attention ne peut être soutenue et il existe souvent une distractibilité importante. Le sujet présente souvent une augmentation de l'estime de soi avec idées de grandeur et surestimation de ses capacités. La levée des inhibitions sociales normales peut entraîner des conduites imprudentes, déraisonnables, inappropriées ou déplacées.

#### F30.2 Manie avec symptômes psychotiques

Présence, associée au tableau clinique décrit en F30.1, d'idées délirantes (habituellement de grandeur) ou d'hallucinations (habituellement à type de voix parlant directement au sujet), ou d'une agitation, d'une activité motrice excessive et d'une fuite des idées d'une gravité telle que le sujet devient incompréhensible ou hors d'état de communiquer normalement.

Manie avec symptômes psychotiques:

- · congruents à l'humeur
- non congruents à l'humeur Stupeur maniaque

#### F30.8 Autres épisodes maniaques

#### F30.9 Episode maniaque, sans précision

Manie SAI

#### F31 Trouble affectif bipolaire

Trouble caractérisé par deux ou plusieurs épisodes au cours desquels l'humeur et le niveau d'activité du sujet sont profondément perturbés, tantôt dans le sens d'une élévation de l'humeur et d'une augmentation de l'énergie et de l'activité (hypomanie ou manie), tantôt dans le sens d'un abaissement de l'humeur et d'une réduction de l'énergie et de l'activité (dépression). Les épisodes récurrents d'hypomanie ou de manie sont classés comme bipolaires.

Incl.: maladie

psychose maniaco-dépressive

réaction

Excl.: cyclothymie (F34.0)

trouble bipolaire, épisode maniaque isolé (F30.-)

#### F31.0 Trouble affectif bipolaire, épisode actuel hypomaniaque

Le sujet est actuellement hypomaniaque, et a eu, dans le passé, au moins un autre épisode affectif (hypomaniaque, maniaque, dépressif, ou mixte).

#### F31.1 Trouble affectif bipolaire, épisode actuel maniaque sans symptômes psychotiques

Le sujet est actuellement maniaque, sans symptômes psychotiques (comme sous F30.1), et a eu, dans le passé, au moins un autre épisode affectif (hypomaniaque, maniaque, dépressif, ou mixte).

#### F31.2 Trouble affectif bipolaire, épisode actuel maniaque avec symptômes psychotiques

Le sujet est actuellement maniaque, avec symptômes psychotiques (comme sous F30.2), et a eu, dans le passé, au moins un autre épisode affectif (hypomaniaque, maniaque, dépressif, ou mixte).

#### F31.3 Trouble affectif bipolaire, épisode actuel de dépression légère ou moyenne

Le sujet est actuellement déprimé, comme au cours d'un épisode dépressif d'intensité légère ou moyenne (F32.0 ou F32.1), et a eu, dans le passé, au moins un épisode hypomaniaque, maniaque ou mixte bien documenté.

# F31.4 Trouble affectif bipolaire, épisode actuel de dépression sévère sans symptômes psychotiques

Le sujet est actuellement déprimé, comme au cours d'un épisode dépressif d'intensité sévère sans symptômes psychotiques (F32.2), et a eu, dans le passé, au moins un épisode hypomaniaque, maniaque ou mixte bien documenté

# F31.5 Trouble affectif bipolaire, épisode actuel de dépression sévère avec symptômes psychotiques

Le sujet est actuellement déprimé, comme au cours d'un épisode dépressif d'intensité sévère avec symptômes psychotiques (F32.3), et a eu, dans le passé, au moins un épisode hypomaniaque, maniaque ou mixte bien documenté.

#### F31.6 Trouble affectif bipolaire, épisode actuel mixte

Le sujet a eu, dans le passé, au moins un épisode hypomaniaque, maniaque, dépressif ou mixte bien documenté, et l'épisode actuel est caractérisé soit par la présence simultanée de symptômes maniaques et dépressifs, soit par une alternance rapide de symptômes maniaques et dépressifs.

**Excl.:** épisode affectif mixte isolé (F38.0)

#### F31.7 Trouble affectif bipolaire, actuellement en rémission

Le sujet a eu, dans le passé, au moins un épisode hypomaniaque, maniaque ou mixte bien documenté, et au moins un autre épisode affectif (hypomaniaque, maniaque, dépressif ou mixte), mais sans aucune perturbation significative de l'humeur, ni actuellement, ni au cours des derniers mois. Les rémissions sous traitement prophylactique doivent être classées ici.

#### F31.8 Autres troubles affectifs bipolaires

Episodes maniaques récurrents SAI Trouble bipolaire II

#### F31.9 Trouble affectif bipolaire, sans précision

#### F32 Episodes dépressifs

Dans les épisodes typiques de chacun des trois degrés de dépression: léger (F32.0), moyen (F32.1) ou sévère (F32.2, F32.3), le sujet présente un abaissement de l'humeur, une réduction de l'énergie et une diminution de l'activité. Il existe une altération de la capacité à éprouver du plaisir, une perte d'intérêt, une diminution de l'aptitude à se concentrer, associées couramment à une fatigue importante, même après un effort minime. On observe habituellement des troubles du sommeil, et une diminution de l'appétit. Il existe presque toujours une diminution de l'estime de soi et de la confiance en soi et, fréquemment, des idées de culpabilité ou de dévalorisation, même dans les formes légères. L'humeur dépressive ne varie guère d'un jour à l'autre ou selon les circonstances, et peut s'accompagner de symptômes dits somatiques", par exemple d'une perte d'intérêt ou de plaisir, d'un réveil matinal précoce, plusieurs heures avant l'heure habituelle, d'une aggravation matinale de la dépression, d'un ralentissement psychomoteur important, d'une agitation, d'une perte d'appétit, d'une perte de poids et d'une perte de la libido. Le nombre et la sévérité des symptômes permettent de déterminer trois degrés de sévérité d'un épisode dépressif: léger, moyen et sévère.

*Incl.*: épisodes isolés de:

- · dépression:
  - psychogène
  - réactionnelle
- réaction dépressive (F32.0,F32.1,F32.2)

Excl.: associés à un trouble des conduites (F91.-, F32.0)

trouble (de):

- adaptation (F43.2)
- dépressif récurrent (F33.-)

#### F32.0 Episode dépressif léger

Au moins deux ou trois des symptômes cités plus haut sont habituellement présents. Ces symptômes s'accompagnent généralement d'un sentiment de détresse, mais le sujet reste, le plus souvent, capable de poursuivre la plupart de ses activités.

#### F32.1 Episode dépressif moyen

Au moins quatre des symptômes cités plus haut sont habituellement présents et le sujet éprouve des difficultés considérables à poursuivre ses activités usuelles.

#### F32.2 Episode dépressif sévère sans symptômes psychotiques

Episode dépressif dans lequel plusieurs des symptômes dépressifs mentionnés ci-dessus, concernant typiquement une perte de l'estime de soi et des idées de dévalorisation ou de culpabilité, sont marqués et pénibles. Les idées et les gestes suicidaires sont fréquents et plusieurs symptômes "somatiques" sont habituellement présents.

Dépression:

agitée

épisode isolé sans symptômes psychotiques

majeurevitale

#### F32.3 Episode dépressif sévère avec symptômes psychotiques

Episode dépressif correspondant à la description d'un épisode dépressif sévère (F32.2) mais s'accompagnant, par ailleurs, d'hallucinations, d'idées délirantes, ou d'un ralentissement psychomoteur ou d'une stupeur d'une gravité telle que les activités sociales habituelles sont impossibles; il peut exister un danger vital en raison d'un suicide, d'une déshydratation ou d'une dénutrition. Les hallucinations et les idées délirantes peuvent être congruentes ou non congruentes à l'humeur.

Episodes isolés de:

- · dépression:
  - majeure avec symptômes psychotiques
  - psychotique
- psychose dépressive:
  - psychogène
  - réactionnelle

#### F32.8 Autres épisodes dépressifs

Dépression atypique

Episodes isolés d'une dépression "masquée" SAI

#### F32.9 Episode dépressif, sans précision

Dépression SAI Trouble dépressif SAI

#### F33 Trouble dépressif récurrent

Trouble caractérisé par la survenue répétée d'épisodes dépressifs correspondant à la description d'un tel épisode (F32.-), en l'absence de tout antécédent d'épisodes indépendants d'exaltation de l'humeur et d'augmentation de l'énergie (manie). Le trouble peut toutefois comporter de brefs épisodes caractérisés par une légère élévation de l'humeur et une augmentation de l'activité (hypomanie), succédant immédiatement à un épisode dépressif, et parfois déclenchés par un traitement antidépresseur. Les formes graves du trouble dépressif récurrent (F33.2 et F33.3) présentent de nombreux points communs avec des concepts antérieurs comme ceux de dépression maniaco-dépressive, de mélancolie, de dépression vitale et de dépression endogène. Le premier épisode peut survenir à n'importe quel âge, de l'enfance à la vieillesse, le début peut être aigu ou insidieux et la durée peut varier de quelques semaines à de nombreux mois. Le risque de survenue d'un épisode maniaque ne peut jamais être complètement écarté chez un patient présentant un trouble dépressif récurrent, quel que soit le nombre d'épisodes dépressifs déjà survenus. Si un tel épisode maniaque se produit, le diagnostic doit être changé pour celui de trouble affectif bipolaire (F31.-).

*Incl.*: épisodes récurrents de (F33.0 ou F33.1):

- · dépression:
  - psychogène
  - · réactionnelle
- · réaction dépressive

trouble dépressif saisonnier

**Excl.:** épisodes dépressifs récurrents de courte durée (F38.1)

#### F33.0 Trouble dépressif récurrent, épisode actuel léger

Trouble caractérisé par la survenue répétée d'épisodes dépressifs, l'épisode actuel étant léger (F32.0), en l'absence de tout antécédent de manie.

#### F33.1 Trouble dépressif récurrent, épisode actuel moyen

Trouble caractérisé par la survenue répétée d'épisodes dépressifs, l'épisode actuel étant moyen (F32.1), en l'absence de tout antécédent de manie.

#### F33.2 Trouble dépressif récurrent, épisode actuel sévère sans symptômes psychotiques

Trouble caractérisé par la survenue répétée d'épisodes dépressifs, l'épisode actuel étant sévère, sans symptômes psychotiques (F32.2), en l'absence de tout antécédent de manie.

Dépression:

- endogène sans symptômes psychotiques
- majeure récurrente, sans symptômes psychotiques
- vitale récurrente, sans symptômes psychotiques

Psychose maniaco-dépressive, forme dépressive, sans symptômes psychotiques

#### F33.3 Trouble dépressif récurrent, épisode actuel sévère avec symptômes psychotiques

Trouble caractérisé par la survenue répétée d'épisodes dépressifs, l'épisode actuel étant sévère, avec symptômes psychotiques (F32.3), en l'absence de tout épisode précédent de manie.

Dépression endogène avec symptômes psychotiques

Episodes récurrents sévères de:

- dépression:
  - majeure, avec symptômes psychotiques
  - psychotique
- psychose dépressive:
  - psychogène
  - · réactionnelle

Psychose maniaco-dépressive, forme dépressive, avec symptômes psychotiques

#### F33.4 Trouble dépressif récurrent, actuellement en rémission

Le sujet a eu, dans le passé, au moins deux épisodes dépressifs répondant aux descriptions données en F33.0-F33.3, mais ne présente aucun symptôme dépressif depuis plusieurs mois.

#### F33.8 Autres troubles dépressifs récurrents

#### F33.9 Trouble dépressif récurrent, sans précision

Dépression unipolaire SAI

#### F34 Troubles de l'humeur [affectifs] persistants

Troubles de l'humeur persistants et habituellement fluctuants, dans lesquels la plupart des épisodes individuels ne sont pas suffisamment sévères pour justifier un diagnostic d'épisode hypomaniaque ou d'épisode dépressif léger. Toutefois, étant donné qu'ils persistent pendant des années et parfois pendant la plus grande partie de la vie adulte du sujet, ils entraînent une souffrance et une incapacité considérables. Dans certains cas, des épisodes maniaques ou dépressifs récurrents ou isolés peuvent se surajouter à un état affectif persistant.

#### F34.0 Cyclothymie

Instabilité persistante de l'humeur, comportant de nombreuses périodes de dépression ou d'exaltation légère (hypomanie), mais dont aucune n'est suffisamment sévère ou prolongée pour justifier un diagnostic de trouble affectif bipolaire (F31.-) ou de trouble dépressif récurrent (F33.-). Le trouble se rencontre fréquemment dans la famille de sujets ayant un trouble affectif bipolaire et certains sujets cyclothymiques sont eux-mêmes atteints ultérieurement d'un trouble affectif bipolaire.

#### Personnalité:

- affective
- cycloïde
- · cyclothymique

#### F34.1 Dysthymie

Abaissement chronique de l'humeur, persistant au moins plusieurs années, mais dont la sévérité est insuffisante, ou dont la durée des différents épisodes est trop brève, pour justifier un diagnostic de trouble dépressif récurrent, sévère, moyen ou léger (F33.-).

#### Dépression:

- · anxieuse persistante
- névrotique

Névrose

Personnalité dépressive

Excl.: dépression anxieuse (légère ou non persistante) (F41.2)

#### F34.8 Autres troubles de l'humeur [affectifs] persistants

#### F34.9 Trouble de l'humeur [affectif] persistant, sans précision

#### F38 Autres troubles de l'humeur [affectifs]

Tous les autres troubles de l'humeur dont la sévérité ou la durée est insuffisante pour justifier un classement en F30-F34.

#### F38.0 Autres troubles de l'humeur [affectifs] isolés

Episode affectif mixte isolé

#### F38.1 Autres troubles de l'humeur [affectifs] récurrents

Episodes dépressifs récurrents de courte durée

#### F38.8 Autres troubles de l'humeur [affectifs] précisés

#### F39 Trouble de l'humeur [affectif], sans précision

**Incl.:** Psychose affective SAI

# Troubles névrotiques, troubles liés à des facteurs de stress et troubles somatoformes

(F40-F48)

Excl.: associés à un trouble des conduites codé en F91.- (F92.8)

#### F40

#### Troubles anxieux phobiques

Groupe de troubles dans lesquels une anxiété est déclenchée, exclusivement ou essentiellement, par certaines situations bien précises sans dangerosité actuelle. Ces situations sont de ce fait typiquement évitées ou endurées avec appréhension. Les préoccupations du sujet peuvent être centrées sur des symptômes individuels tels que des palpitations ou une impression d'évanouissement et aboutissent souvent à une peur de mourir, de perdre le contrôle de soi ou de devenir fou. La simple évocation d'une situation phobogène déclenche habituellement une anxiété anticipatoire. L'anxiété phobique est souvent associée à une dépression. Pour déterminer s'il convient de faire deux diagnostics (anxiété phobique et épisode dépressif), ou un seul (anxiété phobique ou épisode dépressif), il faut tenir compte de l'ordre de survenue des troubles et des mesures thérapeutiques au moment de l'examen

#### F40.0 Agoraphobie

Groupe relativement bien défini de phobies concernant la crainte de quitter son domicile, la peur des magasins, des foules et des endroits publics, ou la peur de voyager seul en train, en autobus ou en avion. La présence d'un trouble panique est fréquente au cours des épisodes actuels ou antérieurs d'agoraphobie. Parmi les caractéristiques associées, on retrouve souvent des symptômes dépressifs ou obsessionnels, ainsi que des phobies sociales. Les conduites d'évitement sont souvent au premier plan de la symptomatologie et certains agoraphobes n'éprouvent que peu d'anxiété, car ils parviennent à éviter les situations phobogènes.

#### F40.00 Sans mention de trouble panique

#### F40.01 Avec trouble panique

#### F40.1 Phobies sociales

Crainte d'être dévisagé par d'autres personnes, entraînant un évitement des situations d'interaction sociale. Les phobies sociales envahissantes s'accompagnent habituellement d'une perte de l'estime de soi et d'une peur d'être critiqué. Les phobies sociales peuvent se manifester par un rougissement, un tremblement des mains, des nausées ou un besoin urgent d'uriner, le patient étant parfois convaincu que l'une ou l'autre de ces manifestations secondaires constitue le problème primaire. Les symptômes peuvent évoluer vers des attaques de panique.

Anthropophobie Névrose sociale

#### F40.2 Phobies spécifiques (isolées)

Phobies limitées à des situations très spécifiques comme la proximité de certains animaux, les endroits élevés, les orages, l'obscurité, les voyages en avion, les espaces clos, l'utilisation des toilettes publiques, la prise de certains aliments, les soins dentaires, le sang ou les blessures. Bien que limitée, la situation phobogène peut déclencher, quand le sujet y est exposé, un état de panique, comme dans l'agoraphobie ou la phobie sociale.

Acrophobie

Claustrophobie

Phobie(s) (des):

- animaux
- simple

*Excl.*: dysmorphophobie (non délirante) (F45.2) nosophobie (F45.2)

#### F40.8 Autres troubles anxieux phobiques

#### F40.9 Trouble anxieux phobique, sans précision

Etat phobique SAI Phobie SAI

#### Autres troubles anxieux

Troubles caractérisés essentiellement par la présence de manifestations anxieuses qui ne sont pas déclenchées exclusivement par l'exposition à une situation déterminée. Ils peuvent s'accompagner de symptômes dépressifs ou obsessionnels, ainsi que de certaines manifestations traduisant une anxiété phobique, ces manifestations étant toutefois manifestement secondaires ou peu sévères.

#### F41.0 Trouble panique [anxiété épisodique paroxystique]

Les caractéristiques essentielles de ce trouble sont des attaques récurrentes d'anxiété sévère (attaques de panique), ne survenant pas exclusivement dans une situation particulière ou dans des circonstances déterminées, et dont la survenue est, de ce fait, imprévisible. Comme dans d'autres troubles anxieux, les symptômes essentiels concernent la survenue brutale de palpitations, de douleurs thoraciques, de sensations d'étouffement, d'étourdissements et de sentiments d'irréalité (dépersonnalisation ou déréalisation). Il existe par ailleurs souvent aussi une peur secondaire de mourir, de perdre le contrôle de soi ou de devenir fou. On ne doit pas faire un diagnostic principal de trouble panique quand le sujet présente un trouble dépressif au moment de la survenue des attaques de panique; les attaques de panique sont, dans ce cas, probablement secondaires à la dépression.

Attaque de panique

Excl.: trouble panique avec agoraphobie (F40.01)

#### F41.1 Anxiété généralisée

Anxiété généralisée et persistante qui ne survient pas exclusivement, ni même de façon préférentielle, dans une situation déterminée (l'anxiété est "flottante"). Les symptômes essentiels sont variables, mais le patient se plaint de nervosité permanente, de tremblements, de tension musculaire, de transpiration, d'un sentiment de "tête vide", de palpitations, d'étourdissements et d'une gêne épigastrique. Par ailleurs, le sujet a souvent peur que luimême ou l'un de ses proches tombe malade ou ait un accident.

Etat anxieux Névrose Réaction anxieuse

Excl.: neurasthénie (F48.0)

#### F41.2 Trouble anxieux et dépressif mixte

Cette catégorie doit être utilisée quand le sujet présente à la fois des symptômes anxieux et des symptômes dépressifs, sans prédominance nette des uns ou des autres et sans que l'intensité des uns ou des autres soit suffisante pour justifier un diagnostic séparé. Quand des symptômes anxieux et dépressifs sont présents simultanément avec une intensité suffisante pour justifier des diagnostics séparés, les deux diagnostics doivent être notés et on ne fait pas un diagnostic de trouble anxieux et dépressif mixte.

Dépression anxieuse (légère ou non persistante)

#### F41.3 Autres troubles anxieux mixtes

Symptômes anxieux s'accompagnant de caractéristiques d'autres troubles cités en F42-F48. Aucun symptôme, considéré séparément, n'est suffisamment grave pour justifier un diagnostic.

#### F41.8 Autres troubles anxieux précisés

Hystérie d'angoisse

#### F41.9 Trouble anxieux, sans précision

Anxiété SAI

#### F42 Trouble obsessionnel-compulsif

Trouble caractérisé essentiellement par des idées obsédantes ou des comportements compulsifs récurrents. Les pensées obsédantes sont des idées, des représentations, ou des impulsions, faisant intrusion dans la conscience du sujet de façon répétitive et stéréotypée. En règle générale, elles gênent considérablement le sujet, lequel essaie souvent de leur résister, mais en vain. Le sujet reconnaît toutefois qu'il s'agit de ses propres pensées, même si celles-ci sont étrangères à sa volonté et souvent répugnantes. Les comportements et les rituels compulsifs sont des activités stéréotypées répétitives. Le sujet ne tire aucun plaisir direct de la réalisation de ces actes, lesquels, par ailleurs, n'aboutissent pas à la réalisation de tâches utiles en elles-mêmes. Le comportement compulsif a pour but d'empêcher un événement, dont la survenue est objectivement peu probable, impliquant souvent un malheur pour le sujet ou dont le sujet serait responsable. Le sujet reconnaît habituellement l'absurdité et l'inutilité de son comportement et fait des efforts répétés pour supprimer celui-ci. Le trouble s'accompagne presque toujours d'une anxiété. Cette anxiété s'aggrave quand le sujet essaie de résister à son activité compulsive.

Incl.: névrose:

· anankastique

· obsessionnelle-compulsive

*Excl.*: personnalité obsessionnelle-compulsive (F60.5)

#### F42.0 Avec idées ou ruminations obsédantes au premier plan

Il peut s'agir d'idées, de représentations ou d'impulsions qui sont habituellement à l'origine d'un sentiment de détresse. Parfois, il s'agit d'hésitations interminables entre des alternatives qui s'accompagnent souvent d'une impossibilité à prendre des décisions banales mais nécessaires dans la vie courante. Il existe une relation particulièrement étroite entre ruminations obsédantes et dépression et on ne fera un diagnostic de trouble obsessionnel-compulsif que si les ruminations surviennent ou persistent en l'absence d'un épisode dépressif.

#### F42.1 Avec comportements compulsifs [rituels obsessionnels] au premier plan

La plupart des comportements compulsifs concernent la propreté (en particulier le lavage des mains), des vérifications répétées pour éviter la survenue d'une situation qui pourrait devenir dangereuse, ou un souci excessif de l'ordre et du rangement. Le comportement du sujet est sous-tendu par une crainte consistant habituellement dans l'appréhension d'un danger, encouru ou provoqué par le sujet et l'activité rituelle constitue un moyen inefficace ou symbolique pour écarter ce danger.

- F42.2 Forme mixte, avec idées obsédantes et comportements compulsifs
- F42.8 Autres troubles obsessionnels-compulsifs
- F42.9 Trouble obsessionnel-compulsif, sans précision

#### F43 Réaction à un facteur de stress sévère, et troubles de l'adaptation

Cette catégorie est différente des autres dans la mesure où sa définition ne repose pas exclusivement sur les symptomes et l'évolution, mais également sur l'un ou l'autre des deux facteurs étiologiques suivants: un événement particulièrement stressant entraînant une réaction aiguë à un facteur de stress, ou un changement particulièrement marquant dans la vie du sujet, comportant des conséquences désagréables et durables et aboutissant à un trouble de l'adaptation. Des facteurs de stress psychosociaux relativement peu sévères parmi les événements de la vie ("life évents") peuvent précipiter la survenue ou influencer le tableau clinique d'un grand nombre de troubles classés ailleurs dans ce chapitre, mais il n'est pas toujours possible de leur attribuer un rôle étiologique, d'autant plus qu'il faut prendre en considération des facteurs de vulnérabilité, souvent idiosyncrasiques, propres à chaque individu. En d'autres termes, ces événements de la vie ne sont ni nécessaires ni suffisants pour expliquer la survenue et la nature du trouble observé. En revanche, on admet que les troubles réunis dans cette catégorie sont toujours la conséquence directe d'un facteur de stress aigu important ou d'un traumatisme persistant. Les événements stressants ou les circonstances pénibles persistantes constituent le facteur causal primaire et essentiel, en l'absence duquel le trouble ne serait pas survenu. Les troubles réunis dans ce chapitre peuvent ainsi être considérés comme des réponses inadaptées à un facteur de stress sévère ou persistant dans la mesure où ils interfèrent avec des mécanismes adaptatifs efficaces et conduisent ainsi à des problèmes dans la fonction sociale.

#### F43.0 Réaction aiguë à un facteur de stress

Trouble transitoire, survenant chez un individu ne présentant aucun autre trouble mental manifeste, à la suite d'un facteur de stress physique et psychique exceptionnel et disparaissant habituellement en quelques heures ou en quelques jours. La survenue et la gravité d'une réaction aiguë à un facteur de stress sont influencées par des facteurs de vulnérabilité individuels et par la capacité du sujet à faire face à un traumatisme. La symptomatologie est typiquement mixte et variable et comporte initialement un état "d'hébétude" caractérisé par un certain rétrécissement du champ de la conscience et de l'attention, une impossibilité à intégrer des stimuli et une désorientation. Cet état peut être suivi d'un retrait croissant vis-à-vis de l'environnement (pouvant aller jusqu'à une stupeur dissociative - voir F44.2), ou d'une agitation avec hyper-activité (réaction de fuite ou (tachycardie, transpiration, bouffées de chaleur). Les symptômes neuro-végétatifs d'une anxiété panique (tachycardie, transpiration, bouffées de chaleur). Les symptômes se manifestent habituellement dans les minutes suivant la survenue du stimulus ou de l'événement stressant et disparaissent en l'espace de deux à trois jours (souvent en quelques heures). Il peut y avoir une amnésie partielle ou complète (F44.0) de l'épisode. Quand les symptômes persistent, il convient d'envisager un changement de diagnostic.

Choc psychique Etat de crise Fatigue de combat Réaction aiguë (au) (de):

- crise
- · stress

#### F43.1 Etat de stress post-traumatique

Ce trouble constitue une réponse différée ou prolongée à une situation ou à un événement stressant (de courte ou de longue durée), exceptionnellement menaçant ou catastrophique et qui provoquerait des symptômes évidents de détresse chez la plupart des individus. Des facteurs prédisposants, tels que certains traits de personnalité (par exemple compulsive, asthénique) ou des antécédents de type névrotique, peuvent favoriser la survenue du syndrome ou aggraver son évolution; ces facteurs ne sont pas toutefois nécessaires ou suffisants pour expliquer la survenue du syndrome. Les symptômes typiques comprennent la reviviscence répétée de l'événement traumatique, dans des souvenirs envahissants ("flashbacks"), des rêves ou des cauchemars; ils surviennent dans un contexte durable d'anesthésie psychique" et d'émoussement émotionnel, de détachement par rapport aux autres, d'insensibilité à l'environnement, d'anhédonie et d'évitement des activités ou des situations pouvant réveiller le souvenir du traumatisme. Les symptômes précédents s'accompagnent habituellement d'un hyperéveil neuro-végétatif, avec hypervigilance, état de qui-vive" et insomnie, associés fréquemment à une anxiété, une dépression, ou une idéation suicidaire. La période séparant la survenue du traumatisme et celle du trouble peut varier de quelques semaines à quelques mois. L'évolution est fluctuante, mais se fait vers la guérison dans la plupart des cas. Dans certains cas, le trouble peut présenter une évolution chronique, durer de nombreuses années, et entraîner une modification durable de la personnalité (F62.0).

Névrose traumatique

#### F43.2 Troubles de l'adaptation

Etat de détresse et de perturbation émotionnelle, entravant habituellement le fonctionnement et les performances sociales, survenant au cours d'une période d'adaptation à un changement existentiel important ou un événement stressant. Le facteur de stress peut entraver l'intégrité de l'environnement social du sujet (deuil, expériences de séparation) ou son système global de support social et de valeurs sociales (immigration, statut de réfugié); ailleurs, le facteur de stress est en rapport avec une période de transition ou de crise au cours du développement (scolarisation, naissance d'un enfant, échec dans la poursuite d'un but important, mise à la retraite). La prédisposition et la vulnérabilité individuelles jouent un rôle important dans la survenue et la symptomatologie d'un trouble de l'adaptation; on admet toutefois que le trouble ne serait pas survenue en l'absence du facteur de stress concerné. Les manifestations, variables, comprennent une humeur dépressive, une anxiété ou une inquiétude (ou l'association de ces troubles), un sentiment d'impossibilité à faire face, à faire des projets, ou à continuer dans la situation actuelle, ainsi qu'une certaine altération du fonctionnement quotidien. Elles peuvent s'accompagner d'un trouble des conduites, en particulier chez les adolescents. La caractéristique essentielle de ce trouble peut consister en une réaction dépressive, de courte ou de longue durée, ou une autre perturbation des émotions et des conduites.

Choc culturel Hospitalisme chez l'enfant Réaction de deuil

*Excl.*: angoisse de séparation de l'enfance (F93.0)

#### F43.8 Autres réactions à un facteur de stress sévère

#### F43.9 Réaction à un facteur de stress sévère, sans précision

#### F44 Troubles dissociatifs [de conversion]

Les divers troubles dissociatifs (ou de conversion) ont en commun une perte partielle ou complète des fonctions normales d'intégration des souvenirs, de la conscience de l'identité ou des sensations immédiates et du contrôle des mouvements corporels. Toutes les variétés de troubles dissociatifs ont tendance à disparaître après quelques semaines ou mois, en particulier quand leur survenue est associée à un événement traumatique. L'évolution peut également se faire vers des troubles plus chroniques, en particulier des paralysies et des anesthésies, quand la survenue du trouble est liée à des problèmes ou des difficultés interpersonnelles insolubles. Dans le passé, ces troubles ont été classés comme divers types d'hystérie de conversion". On admet qu'ils sont psychogènes, dans la mesure où ils surviennent en relation temporelle étroite avec des événements traumatiques, des problèmes insolubles et insupportables, ou des relations interpersonnelles difficiles. Les symptômes traduisent souvent l'idée que se fait le sujet du tableau clinique d'une maladie physique. L'examen médical et les examens complémentaires ne permettent pas de mettre en évidence un trouble physique (en particulier neurologique) connu. Par ailleurs, on dispose d'arguments pour penser que la perte d'une fonction est, dans ce trouble, l'expression d'un conflit ou d'un besoin psychique. Les symptômes peuvent se développer en relation étroite avec un facteur de stress psychologique et ils surviennent souvent brusquement. Seuls les troubles impliquant soit une perturbation des fonctions physiques normalement sous le contrôle de la volonté, soit une perte des sensations sont inclus ici. Les troubles impliquant des manifestations douloureuses ou d'autres sensations physiques complexes faisant intervenir le système nerveux autonome, sont classés parmi les troubles somatoformes (F45.0). La possibilité de survenue, à une date ultérieure, d'un trouble physique ou psychiatrique grave, doit toujours être gardée à l'esprit.

Incl.: hystérie (de conversion) psychose hystérique réaction de conversion

*Excl.*: simulateur (Z76.8)

#### F44.0 Amnésie dissociative

La caractéristique essentielle est une perte de la mémoire, concernant habituellement des événements importants récents, non due à un trouble mental organique, et trop importante pour être mise sur le compte d'une simple "mauvaise mémoire" ou d'une fatigue. L'amnésie concerne habituellement des événements traumatisants, tels que des accidents ou des deuils imprévus et elle est le plus souvent partielle et sélective. Une amnésie complète et généralisée est rare, et elle accompagne habituellement une fugue (F44.1); dans ce cas, on doit faire un diagnostic de fugue. On ne doit pas faire ce diagnostic en présence d'un trouble cérébral organique, d'une intoxication, ou d'une fatigue extrême.

Excl.: amnésie:

- SAI (R41.3)
- antérograde (R41.1)
- post-critique chez les épileptiques (G40.-)
- rétrograde (R41.2)

syndrome amnésique:

- induit par l'alcool ou d'autres substances psycho-actives (F10-F19 avec le quatrième chiffre .6)
- organique non alcoolique (F04)

#### F44.1 Fugue dissociative

La fugue dissociative présente toutes les caractéristiques d'une amnésie dissociative et comporte, par ailleurs, un déplacement, en apparence motivé, dépassant le rayon du déplacement quotidien habituel. Bien qu'il existe une amnésie pour la période de la fugue, le comportement du sujet au cours de cette dernière peut paraître parfaitement normal à des observateurs indépendants.

**Excl.:** fugue post-critique chez les épileptiques (G40.-)

#### F44.2 Stupeur dissociative

Le diagnostic de stupeur repose sur la présence d'une diminution importante ou d'une absence des mouvements volontaires et d'une réactivité normale à des stimuli externes tels que la lumière, le bruit, ou le toucher, mais l'examen clinique et les examens complémentaires ne mettent en évidence aucun élément en faveur d'une cause physique. Par ailleurs, on dispose d'arguments en faveur d'une origine psychogène du trouble, dans la mesure où il est possible de mettre en évidence des événements ou des problèmes stressants récents.

Excl.: stupeur:

- SAI (R40.1)
- catatonique (F20.2)
- dépressive (F31-F33)
- maniaque (F30.2)

trouble catatonique organique (F06.1)

#### F44.3 Etats de transe et de possession

Troubles caractérisés par une perte transitoire de la conscience de sa propre identité, associée à une conservation parfaite de la conscience du milieu environnant. Sont à inclure ici uniquement les états de transe involontaires ou non désirés, survenant en dehors de situations admises dans le contexte religieux ou culturel du sujet.

Excl.: états associés à:

- intoxication aiguë par une substance psycho-active (F10-F19 avec le quatrième chiffre .0)
- schizophrénie (F20.-)
- syndrome post-commotionnel (F07.2)
- trouble organique de la personnalité (F07.0)
- troubles psychotiques aigus et transitoires (F23.-)

#### F44.4 Troubles moteurs dissociatifs

Dans les formes les plus fréquentes de ces troubles, il existe une perte de la capacité à bouger une partie ou la totalité d'un membre ou de plusieurs membres. Les manifestations de ce trouble peuvent ressembler à celles de pratiquement toutes les formes d'ataxie, d'apraxie, d'akinésie, d'aphonie, de dysarthrie, de dyskinésie, de convulsions ou de paralysie.

Aphonie psychogène

#### F44.5 Convulsions dissociatives

Les convulsions dissociatives peuvent ressembler très étroitement aux mouvements que l'on observe au cours d'une crise épileptique; toutefois, la morsure de la langue, les blessures dues à une chute ou la perte des urines sont rares; par ailleurs, le trouble peut s'accompagner d'un état de stupeur ou de transe mais il ne s'accompagne pas d'une perte de la conscience.

#### F44.6 Anesthésie dissociative et atteintes sensorielles

Les limites des territoires cutanés anesthésiés correspondent plus aux conceptions personnelles du patient sur le fonctionnement du corps qu'à des connaissances médicales. Il peut y avoir atteinte de certains types de sensibilité, avec conservation des autres, ne correspondant à aucune lésion neurologique connue. La perte de sensibilité peut s'accompagner de paresthésies. La perte de la vision ou de l'audition est rarement totale dans les troubles dissociatifs.

Surdité psychogène

#### F44.7 Trouble dissociatif [de conversion] mixte

Association de troubles précisés en F44.0-F44.6

#### F44.8 Autres troubles dissociatifs [de conversion]

- F44.80 Syndrome de Ganser
- F44.81 (Trouble de) personnalité multiple
- F44.82 Troubles dissociatifs [de conversion] transitoires survenant dans l'enfance et l'adolescence
- F44.88 Autres troubles de dissociation [troubles de conversion]

Psychogène:

- état dissociatif «crépusculaire»
- · confusion

#### F44.9 Trouble dissociatif [de conversion], sans précision

#### Troubles somatoformes

La caractéristique essentielle est l'apparition de symptômes physiques associés à une quête médicale insistante, persistant en dépit de bilans négatifs répétés et de déclarations faites par les médecins selon lesquelles les symptômes n'ont aucune base organique. S'il existe un trouble physique authentique, ce dernier ne permet de rendre compte ni de la nature ou de la gravité des symptômes, ni de la détresse ou des préoccupations du sujet.

Les critères ci-dessus ne justifient pas une identification à l'aide du code F45.41. Les critères recommandés pour l'utilisation de cette catégorie figurent dans le texte de référence du code.

**Excl.:** dysfonctionnement sexuel non induit par un trouble ou une maladie organique (F52.-) facteurs psychologiques ou comportementaux associés à des maladies ou des troubles classés ailleurs (F54)

classés ailleurs (F54) lallation (F80.0) onychophagie (F98.8) s'arracher les cheveux (F98.4) succion du pouce (F98.8) syndrome de Gilles de la Tourette (F95.2) tics de l'enfance et de l'adolescence (F95.-) trichotillomanie (F63.3)

troubles dissociatifs (F44.-) zézaiement (F80.8)

#### F45.0 Somatisation

Les principales caractéristiques sont des symptômes physiques multiples, récurrents et variables dans le temps, persistant au moins deux ans. Dans la plupart des cas, les sujets entretiennent, depuis longtemps, des relations complexes avec les services médicaux, spécialisés et non spécialisés, et ont subi de nombreuses investigations ou interventions exploratrices négatives. Les symptômes peuvent renvoyer à n'importe quel système ou partie du corps. Le trouble a une évolution chronique et fluctuante, et s'accompagne souvent d'une altération du comportement social, interpersonnel et familial. Quand le trouble est de durée plus brève (moins de deux ans) ou quand il se caractérise par des symptômes moins évidents, on doit faire un diagnostic de trouble somatoforme indifférencié (F45.1).

Syndrome de Briquet

Trouble psychosomatique multiple

Excl.: simulateur (Z76.8)

#### F45.1 Trouble somatoforme indifférencié

Le diagnostic d'un trouble somatoforme indifférencié doit être envisagé devant des plaintes somatoformes multiples, variables dans le temps, persistantes, mais ne répondant pas au tableau clinique complet et typique d'une somatisation.

Trouble psychosomatique indifférencié

#### F45.2 Trouble hypocondriaque

La caractéristique essentielle de ce trouble est une préoccupation persistante concernant la présence éventuelle d'un ou de plusieurs troubles somatiques graves et évolutifs, se traduisant par des plaintes somatiques persistantes ou par une préoccupation durable concernant l'apparence physique. Des sensations et des signes physiques normaux ou anodins sont souvent interprétés par le sujet comme étant anormaux ou pénibles. L'attention du sujet se concentre habituellement sur un ou deux organes ou systèmes. Il existe souvent une dépression et une anxiété importantes, pouvant justifier un diagnostic supplémentaire.

Dysmorphophobie (non délirante)

Hypocondrie

Névrose hypocondriaque

Nosophobie

Peur d'une dysmorphie corporelle

**Excl.:** dysmorphophobie délirante (F22.8)

idées délirantes stables concernant le fonctionnement ou la forme du corps (F22.-)

#### F45.3 Dysfonctionnement neurovégétatif somatoforme

Le patient attribue ses symptômes au trouble somatique d'un système ou d'un organe innervé et contrôlé, en grande partie ou entièrement, par le système neurovégétatif: système cardio-vasculaire, gastro-intestinal, respiratoire, et urogénital. Les symptômes sont habituellement de deux types, aucun des deux n'évoquant un trouble somatique de l'organe ou du système concerné. Le premier type concerne des plaintes en rapport avec des signes objectifs d'un hyperfonctionnement neurovégétatif, par exemple des palpitations, une transpiration, des bouffées de chaleur ou de froid, des tremblements, ainsi que des manifestations traduisant une crainte et un sentiment de détresse quant à la présence possible d'un trouble somatique. Le deuxième type concerne des plaintes subjectives non spécifiques et variables, par exemple des douleurs vagues, des sensations de brûlure, de lourdeur, d'oppression, de gonflement ou d'étirement, attribuées par le patient à un organe ou à un système spécifique.

Asthénie neuro-circulatoire

Formes psychogènes de:

- · aérophagie
- · "côlon irritable"
- diarrhée
- dyspepsie
- dysurie
- flatulence
- hoquet
- hyperventilation
- mictions fréquentes
- · spasme du pylore
- toux

Névrose:

- · cardiaque
- gastrique

Syndrome de Da Costa

*Excl.*: facteurs psychologiques et comportementaux associés à des maladies ou des troubles classés ailleurs (F54)

- F45.30 Coeur et Système cardio-vasculaire
- F45.31 Appareil digestif haut
- F45.32 Voies digestives basses
- F45.33 Système respiratoire
- F45.34 Appareil urogénital
- F45.37 Plusieurs organes et systèmes
- F45.38 Autres organes et systèmes
- F45.39 Organe ou système non précisé

#### F45.4 Syndrome douloureux persistant

Une douleur considérée comme psychogène, mais survenant au cours d'un trouble dépressif ou d'une schizophrénie ne doit pas être classée ici.

Excl.: douleur:

- SAI (R52.9)
- aiguë (R52.0)
- chronique (R52.2)
- irréductible (R52.1)

mal de dos SAI (M54.9)

#### F45.40 Syndrome douloureux somatoforme persistant

La plainte essentielle concerne une douleur persistante, intense, s'accompagnant d'un sentiment de détresse, non expliquée entièrement par un processus physiologique ou un trouble physique et survenant dans un contexte de conflits émotionnels et de problèmes psycho-sociaux suffisamment importants pour constituer la cause essentielle du trouble selon le clinicien. Le trouble assure habituellement au patient une aide et une sollicitude accrues de la part de son entourage et des médecins.

Psychalgie

Psychogène:

- céphalée
- · dorsalgie

Douleur somatoforme

Excl.: Céphalée dite de tension (G44.2)

#### F45.41 Douleur chronique où interviennent des facteurs somatiques et psychiques

Le tableau clinique est dominé par des douleurs persistantes depuis au moins 6 mois dans une ou plusieurs régions anatomiques, douleurs qui ont leur origine dans un processus physiologique ou un trouble physique. Si l'on admet que des facteurs psychiques ont une importance dans le degré de sévérité, l'exacerbation ou la persistance des douleurs, on ne leur attribue toutefois aucun rôle causal dans ces phénomènes. La douleur occasionne au patient une souffrance clinique importante et le handicape fortement au plan social, professionnel et d'autres domaines fonctionnels importants. Il n'ay a pas production intentionnelle ni simulation de symptômes douloureux, comme dans les troubles factices. Les douleurs en relation avec un trouble affectif, anxieux, un problème de somatisation ou un trouble psychotique ne sont pas concernées.

*Excl.*: Modification durable de la personnalité liée à un syndrome algique chronique (F62.80) Facteurs psychologiques et comportementaux associés à des maladies ou des troubles classés ailleurs (F54)

#### F45.8 Autres troubles somatoformes

Tous les autres troubles des sensations, des fonctions et du comportement, non dus à un trouble physique, qui ne sont pas sous l'influence du système neurovégétatif, qui se rapportent à des systèmes ou à des parties du corps spécifiques, et qui sont étroitement liés d'un point de vue chronologique avec des événements ou des problèmes stressants.

Dysménorrhée

Dysphagie, y compris la "boule hystérique"

Prurit

**Torticolis** 

Grincement des dents (bruxisme)

psychogène

#### F45.9 Trouble somatoforme, sans précision

Trouble psychosomatique SAI

#### F48 Autres troubles névrotiques

#### F48.0 Neurasthénie

Il existe des variations culturelles importantes dans les manifestations de ce trouble, qui comporte deux types essentiels, ayant de nombreux points communs. Dans le premier type, la caractéristique essentielle est une plainte concernant une fatigue accrue après des efforts mentaux, souvent associée à une certaine diminution des performances professionnelles et des capacités à faire face aux tâches quotidiennes. La fatigabilité mentale est décrite typiquement comme une distractibilité due à une intrusion désagréable d'associations et de souvenirs, une difficulté de concentration ou une pensée globalement inefficace. Dans le deuxième type, l'accent est mis sur des sensations de faiblesse corporelle ou physique et un sentiment d'épuisement après des efforts minimes, associés à des courbatures, des douleurs musculaires et une difficulté à se détendre. Les deux types comportent habituellement plusieurs autres sensations physiques désagréables, telles que des sensations vertigineuses, des céphalées de tension et une impression d'instabilité globale. Il existe par ailleurs souvent une inquiétude concernant une dégradation de la santé mentale et physique, une irritabilité, une anhédonie et des degrés variables de dépression et d'anxiété mineures. Il existe souvent une insomnie d'endormissement, une insomnie du milieu de la nuit ou une hypersomnie.

Syndrome asthénique

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier une maladie somatique antérieure.

Excl.: asthénie SAI (R53)
malaise ou fatigue (R53)
psychasthénie (F48.8)
surmenage (Z73)
syndrome de fatigue post-virale (G93.3)

#### F48.1 Syndrome de dépersonnalisation-déréalisation

Trouble rare, au cours duquel le sujet se plaint spontanément d'une altération qualitative de son activité mentale, de son corps et de son environnement, ceux-ci étant perçus comme irréels, lointains ou "robotisés". Les plaintes concernant une perte des émotions et une impression d'étrangeté ou de détachement par rapport à ses pensées, à son corps, ou le monde réel, constituent les plus fréquentes des multiples manifestations caractérisant ce trouble. En dépit de la nature dramatique de ce type d'expérience, le sujet est conscient de la non-réalité du changement. L'orientation est normale et les capacités d'expression émotionnelle intactes. Des symptômes de dépersonnalisation-déréalisation peuvent survenir dans le contexte d'un trouble schizophrénique, dépressif, phobique ou obsessionnel-compulsif identifiable. Dans de tels cas, le diagnostic doit être celui du trouble principal.

#### F48.8 Autres troubles névrotiques précisés

Névrose:

- professionnelle
- psychasthénique

Psychasthénie

Syncope psychogène

Syndrome de Dhat

#### F48.9 Trouble névrotique, sans précision

Névrose SAI

# Syndromes comportementaux associés à des perturbations physiologiques et à des facteurs physiques (F50-F59)

#### Troubles de l'alimentation

**Excl.:** anorexie SAI (R63.0)

difficultés nutritionnelles et nutrition inadaptée (R63.3)

polyphagie (R63.2)

troubles de l'alimentation du nourrisson et de l'enfant (F98.2)

#### F50.0 Anorexie mentale

Trouble caractérisé par une perte de poids intentionnelle, induite et maintenue par le patient. Il survient habituellement chez une adolescente ou une jeune femme, mais il peut également survenir chez un adolescent ou un jeune homme, tout comme chez un enfant proche de la puberté ou une femme plus âgée jusqu'à la ménopause. Le trouble est associé à une psychopathologie spécifique qui consiste en l'intrusion persistante d'une idée surinvestie: la peur de grossir et d'avoir un corps flasque. Les sujets s'imposent à eux-mêmes un poids faible. Il existe habituellement une dénutrition de gravité variable s'accompagnant de modifications endocriniennes et métaboliques secondaires et de perturbations des fonctions physiologiques. Les symptômes comprennent une restriction des choix alimentaires, une pratique excessive d'exercices physiques, des vomissements provoqués et l'utilisation de laxatifs, de coupe-faim et de diurétiques.

Excl.: Perte d'appétit (R63.0)

Perte d'appétit psychogène (F50.8)

#### F50.1 Anorexie mentale atypique

Troubles qui comportent certaines caractéristiques de l'anorexie mentale, mais dont le tableau clinique global ne justifie pas ce diagnostic. Exemple: l'un des symptômes-clés, telle une aménorrhée ou une peur importante de grossir, peut manquer alors qu'il existe une perte de poids nette et un comportement visant à réduire le poids. On ne doit pas faire ce diagnostic quand un trouble somatique connu pour entraîner une perte de poids est associé.

#### F50.2 Boulimie (bulimia nervosa)

Syndrome caractérisé par des accès répétés d'hyperphagie et une préoccupation excessive du contrôle du poids corporel, conduisant `une alternance d'hyperphagie et de vomissements ou d'utilisation de laxatifs. Ce trouble comporte de nombreuses caractéristiques de l'anorexie mentale, par exemple une préoccupation excessive par les formes corporelles et le poids. Les vomissements répétés peuvent provoquer des perturbations électrolytiques et des complications somatiques. Dans les antécédents, on retrouve souvent, mais pas toujours, un épisode d'anorexie mentale, survenu de quelques mois à plusieurs années plus tôt.

Boulimie SAI

Hyperorexia nervosa

#### F50.3 Boulimie atypique

Troubles qui comportent certaines caractéristiques de la boulimie, mais dont le tableau clinique global ne justifie pas ce diagnostic. Exemple: accès hyperphagiques récurrents et utilisation excessive de laxatifs sans changement significatif de poids, ou sans préoccupation excessive des formes ou du poids corporels.

#### F50.4 Hyperphagie associée à d'autres perturbations psychologiques

Hyperphagie due à des événements stressants, tels que deuil, accident, accouchement, etc.

Hyperphagie psychogène

**Excl.:** obésité (E66.-)

#### F50.5 Vomissements associés à d'autres perturbations psychologiques

Vomissements répétés survenant au cours d'un trouble dissociatif (F44.-) et d'une hypocondrie (F45.2), et qui ne sont pas exclusivement imputables à une des affections classées en dehors de ce chapitre. Ce code peut également être utilisé en complément du code O21.- (vomissements incoercibles au cours de la grossesse), quand des facteurs émotionnels sont au premier plan dans la survenue de nausées et de vomissements récurrents au cours de la grossesse.

Vomissements psychogènes

Excl.: nausées (R11)

vomissements SAI (R11)

#### F50.8 Autres troubles de l'alimentation

Perte d'appétit psychogène

Pica de l'adulte

**Excl.:** pica du nourrisson et de l'enfant (F98.3)

#### F50.9 Trouble de l'alimentation, sans précision

#### F51 Troubles du sommeil non organiques

Dans de nombreux cas, une perturbation du sommeil est l'un des symptômes d'un autre trouble mental ou physique. Savoir si, chez un patient donné, un trouble du sommeil est une perturbation indépendante ou simplement l'une des manifestations d'un autre trouble classé, soit dans ce chapitre, soit dans d'autres chapitres, doit être précisé sur la base des éléments cliniques et de l'évolution, aussi bien qu'à partir de considérations et de priorités thérapeutiques au moment de la consultation. En règle générale, ce code doit être utilisé conjointement à d'autres diagnostics pertinents décrivant la psychopathologie et la physiopathologie impliquées dans un cas donné, quand la perturbation du sommeil est une des plaintes prépondérantes et quand elle est ressentie comme une affection en elle-même. Cette catégorie comprend uniquement les troubles du sommeil qui sont imputables à des facteurs émotionnels. Il ne comprend pas les troubles du sommeil imputables à des troubles classés ailleurs.

**Excl.:** troubles du sommeil d'origine organique (G47.-)

#### F51.0 Insomnie non organique

Affection dans laquelle la durée et la qualité du sommeil ne sont pas satisfaisantes; qui persiste pendant une période prolongée; il peut s'agir d'une difficulté d'endormissement, d'une difficulté à rester endormi ou d'un réveil matinal précoce. L'insomnie est un symptôme commun à de nombreux troubles mentaux ou physiques; elle ne doit être classée ici, parallèlement au diagnostic principal, que lorsqu'elle domine le tableau clinique.

**Excl.:** insomnie organique (G47.0)

#### F51.1 Hypersomnie non organique

L'hypersomnie est un état défini soit par une somnolence diurne excessive et des attaques de sommeil (non expliquées par une durée inadéquate de sommeil), soit par des périodes de transition prolongées, lors du réveil, entre le sommeil et l'état d'éveil complet. En l'absence d'un facteur organique expliquant la survenue d'une hypersomnie, cet état est habituellement attribuable à un trouble mental.

Excl.: hypersomnie organique (G47.1) narcolepsie (G47.4)

#### F51.2 Trouble du rythme veille-sommeil non dû à une cause organique

Absence de synchronisme entre l'horaire veille-sommeil propre à un individu et l'horaire veille-sommeil approprié à son environnement, le sujet se plaignant soit d'insomnie, soit d'hypersomnie.

Inversion psychogène du rythme (du):

- circadien
- nycthéméral
- sommeil

**Excl.:** troubles du cycle veille-sommeil d'origine organique (G47.2)

#### F51.3 Somnambulisme

Altération de l'état de conscience tenant à la fois du sommeil et de la veille. Durant un épisode de somnambulisme, l'individu se lève du lit, habituellement au cours du premier tiers du sommeil nocturne et il déambule; ces manifestations correspondent à un niveau réduit de vigilance, de réactivité et d'habilité motrice. Au réveil, le sujet ne garde habituellement aucun souvenir de l'épisode.

#### F51.4 Terreurs nocturnes

Elles constituent des épisodes nocturnes au cours desquels une terreur et une panique extrêmes sont associées à une vocalisation intense, à une agitation motrice et à un hyperfonctionnement neuro-végétatif. L'individu s'assied ou se lève, habituellement durant le premier tiers du sommeil nocturne, avec un cri de terreur. Assez souvent, il court jusqu'à la porte comme s'il essayait de s'échapper; en fait, il ne quitte que rarement sa chambre. Le souvenir de l'événement, s'il existe, est très limité (se réduisant habituellement à une ou deux images mentales fragmentaires).

#### F51.5 Cauchemars

Expérience de rêve chargée d'anxiété ou de peur s'accompagnant d'un souvenir très détaillé du contenu du rêve. Cette expérience de rêve est très intense et comporte habituellement comme thèmes des menaces pour l'existence, la sécurité et l'estime de soi. Assez souvent, les cauchemars ont tendance à se répéter avec des thèmes identiques ou similaires. Les épisodes typiques comportent un certain degré de décharge neuro-végétative, mais pas d'activité verbale ou motrice notable. Au réveil, le sujet devient rapidement alerte et bien orienté.

Rêves d'angoisse

#### F51.8 Autres troubles du sommeil non organiques

#### F51.9 Trouble du sommeil non organique, sans précision

Trouble émotionnel du sommeil SAI

#### F52 Dysfonctionnement sexuel, non dû à un trouble ou à une maladie organique

Les dysfonctionnements sexuels regroupent les différents types de difficulté à avoir une relation sexuelle du type souhaité. La réponse sexuelle est un processus psychosomatique et, le plus souvent, des processus à la fois psychologiques et somatiques interviennent dans le déclenchement d'un trouble de la fonction sexuelle.

**Excl.:** syndrome de Dhat (F48.8)

#### F52.0 Absence ou perte de désir sexuel

La perte du désir sexuel est le problème principal et n'est pas secondaire à d'autres difficultés sexuelles comme un défaut d'érection ou une dyspareunie.

Baisse du désir sexuel

Frigidité

#### F52.1 Aversion sexuelle et manque de plaisir sexuel

Soit la perspective d'une relation sexuelle déclenche une peur ou une anxiété telle que toute activité sexuelle est évitée (aversion sexuelle) soit les réponses sexuelles surviennent normalement et l'orgasme est ressenti mais il existe une absence de plaisir approprié (absence de plaisir sexuel).

Anhédonie (sexuelle)

#### F52.2 Echec de la réponse génitale

Le problème principal chez les hommes est un trouble des fonctions érectiles (difficulté à développer ou à maintenir une érection adéquate pour un rapport satisfaisant). Chez les femmes, le problème principal est une sécheresse vaginale ou un manque de lubrification.

Impuissance psychogène

Trouble de:

- érection chez l'homme
- réponse sexuelle chez la femme

*Excl.*: impuissance d'origine organique (N48.4)

#### F52.3 Dysfonctionnement orgasmique

L'orgasme ne survient pas ou est nettement retardé.

Anorgasmie psychogène

Inhibition de l'orgasme chez la femme ou chez l'homme

#### F52.4 Ejaculation précoce

Impossibilité de contrôler suffisamment l'éjaculation pour que les deux partenaires trouvent du plaisir dans les rapports sexuels.

#### F52.5 Vaginisme non organique

Spasme des muscles du plancher pelvien qui entourent le vagin, provoquant l'occlusion de l'ouverture vaginale. L'intromission est impossible ou douloureuse.

Vaginisme psychogène

**Excl.:** vaginisme organique (N94.2)

#### F52.6 Dyspareunie non organique

La dyspareunie (ou douleur durant les relations sexuelles) survient tant chez la femme que chez l'homme. Elle peut souvent être attribuée à une cause pathologique locale et doit alors être classée dans la rubrique de l'affection pathologique en cause. Cette catégorie doit être utilisée uniquement lorsqu'il n'y a pas un autre dysfonctionnement sexuel primaire (par exemple un vaginisme ou une sécheresse vaginale).

Dyspareunie psychogène

**Excl.:** dyspareunie organique (N94.1)

#### F52.7 Activité sexuelle excessive

Nymphomanie Satyriasis

### F52.8 Autres dysfonctionnements sexuels, non dus à un trouble ou à une maladie organique

### F52.9 Dysfonctionnement sexuel non dû à un trouble ou à une maladie organique, sans précision

# Troubles mentaux et du comportement associés à la puerpéralité, non classés ailleurs

Classer ici uniquement des troubles mentaux associés à la puerpéralité qui apparaissent durant les six premières semaines après l'accouchement et qui ne répondent pas aux critères d'un autre trouble classé ailleurs dans ce chapitre, soit parce que les informations disponibles ne sont pas suffisantes, soit parce qu'ils présentent des caractéristiques cliniques supplémentaires particulières ne permettant pas de les classer ailleurs de façon appropriée.

### F53.0 Troubles mentaux et du comportement légers associés à la puerpéralité, non classés ailleurs

Dépression (du):

- · après un accouchement SAI
- post-partum SAI

### F53.1 Troubles mentaux et du comportement sévères associés à la puerpéralité, non classés ailleurs

Psychose puerpérale SAI

### F53.8 Autres troubles mentaux et du comportement associés à la puerpéralité, non classés ailleurs

#### F53.9 Trouble mental de la puerpéralité, sans précision

### F54 Facteurs psychologiques et comportementaux associés à des maladies ou des troubles classés ailleurs

Cette catégorie doit être utilisée pour enregistrer la présence de facteurs psychologiques ou comportementaux supposés avoir joué un rôle majeur dans la survenue d'un trouble physique classable dans l'un des autres chapitres. Les perturbations psychiques attribuables à ces facteurs sont habituellement légères, mais souvent persistantes (par exemple, une inquiétude, un conflit émotionnel, une appréhension) et leur présence ne justifie pas un diagnostic de l'une quelconque des catégories décrites dans ce chapitre.

Incl.: Facteurs psychologiques influençant une affection physique

Exemples d'utilisation de cette catégorie:

- asthme F54 et J45.-
- colite muqueuse F54 et K58.-
- dermite F54 et L23-L25
- recto-colite hémorragique F54 et K51.-
- ulcère gastrique F54 et K25.-
- urticaire F54 et L50.-

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire, pour identifier un trouble physique associé.

Excl.: céphalée dite de tension (G44.2)

#### F55 Usage nocif de substances n'entraînant pas de dépendance

Des spécialités pharmaceutiques et des remèdes populaires très divers peuvent être impliqués. Trois groupes sont particulièrement importants: a) des médicaments psychotropes n'entraînant pas de dépendance tels les antidépresseurs, b) les laxatifs, et c) des analgésiques pouvant être achetés sans prescription médicale, tels que l'aspirine et le paracétamol.

L'utilisation persistante de ces substances entraîne fréquemment des contacts excessifs avec des professionnels de la santé ou leurs équipes et s'accompagne parfois d'effets somatiques nocifs induits par les substances. Les sujets s'opposent souvent aux tentatives faites pour déconseiller ou interdire l'utilisation du produit; en ce qui concerne les laxatifs et les analgésiques, les sujets peuvent ne pas tenir compte des avertissements relatifs aux complications somatiques telles qu'un dysfonctionnement rénal ou des perturbations électrolytiques (voire à la survenue de celles-ci). Alors que le patient a habituellement une appétence manifeste pour la substance, il ne présente pas de symptômes de dépendance ou de sevrage comme dans le cas des substances psycho-actives précisées en F10-F19.

Incl.: Abus de:

- antiacides
- préparations à base de plantes ou remèdes populaires
- stéroïdes ou hormones
- vitamines

Prise régulière de laxatifs

Excl.: Abus de substances psychotropes entraînant une dépendance (F10-F19)

- F55.0 Antidépresseurs
- F55.1 Laxatifs
- F55.2 Analgésiques
- F55.3 Antiacides
- F55.4 Vitamines
- F55.5 Stéroïdes et hormones
- F55.6 Plantes et remèdes naturels
- F55.8 Autres substances
- F55.9 Substance non précisée

#### F59

## Syndromes comportementaux non précisés associés à des perturbations physiologiques et à des facteurs physiques

Incl.: Dysfonctionnement physiologique psychogène SAI

# Troubles de la personnalité et du comportement chez l'adulte (F60-F69)

Ce groupe comprend divers états et types de comportement cliniquement significatifs qui ont tendance à persister et qui sont l'expression de la manière caractéristique de vivre de l'individu et de sa façon d'établir des rapports avec lui-même et avec autrui. Certains de ces états et types de comportement apparaissent précocement au cours du développement individuel sous l'influence conjointe de facteurs constitutionnels et sociaux, tandis que d'autres sont acquis plus tard dans la vie. Les troubles spécifiques de la personnalité (F60.-), les troubles mixtes et autres troubles de la personnalité (F61.-) et les modifications durables de la personnalité (F62.-) représentent des modalités de comportement profondément enracinées et durables, consistant en des réactions inflexibles à des situations personnelles et sociales de nature très variée. Ces troubles représentent des déviations soit extrêmes soit significatives des perceptions, des pensées, des sensations et particulièrement des relations avec autrui par rapport à celles d'un individu moyen d'une culture donnée. De tels types de comportement sont généralement stables et englobent de multiples domaines du comportement et du fonctionnement psychologique. Ils sont souvent, mais pas toujours, associés à une souffrance subjective et à une altération du fonctionnement social d'intensité variable.

#### F60

#### Troubles spécifiques de la personnalité

Il s'agit de perturbations sévères de la personnalité et des tendances comportementales de l'individu, non directement imputables à une maladie, une lésion, ou une autre atteinte cérébrale, ou à un autre trouble psychiatrique. Ces perturbations concernent habituellement plusieurs secteurs de la personnalité; elles s'accompagnent en général d'un bouleversement personnel et social considérable, apparaissent habituellement durant l'enfance ou l'adolescence et persistent pendant tout l'âge adulte.

#### F60.0 Personnalité paranoïaque

Trouble de la personnalité caractérisé par une sensibilité excessive aux rebuffades, un refus de pardonner les insultes, un caractère soupçonneux, une tendance à fausser les événements en interprétant les actions impartiales ou amicales d'autrui comme hostiles ou méprisantes, une suspicion répétée, sans justification, en ce qui concerne la fidélité de son conjoint ou partenaire sexuel et un sens tenace et agressif de ses propres droits. Il peut exister une tendance à une surévaluation de sa propre importance et souvent une référence excessive à sa propre personne.

Personnalité (trouble de la):

- fanatique
- paranoïaque (expansive) (sensitive)
- quérulente

Excl.: état paranoïaque (F22.0) paranoïa (F22.0)
quérulente (F22.8) psychose paranoïaque (F22.0) schizophrénie paranoïde (F20.0)

#### F60.1 Personnalité schizoïde

Trouble de la personnalité caractérisé par un retrait des contacts (sociaux, affectifs ou autres), une préférence pour la fantaisie, les activités solitaires et l'introspection. Il existe une limitation à exprimer ses sentiments et à éprouver du plaisir.

Excl.: schizophrénie (F20.-) syndrome d'Asperger (F84.5) trouble:

- délirant (F22.0)
- schizoïde de l'enfance (F84.5)
- schizotypique (F21)

#### F60.2 Personnalité dyssociale

Trouble de la personnalité caractérisé par un mépris des obligations sociales et une indifférence froide pour autrui. Il y a un écart considérable entre le comportement et les normes sociales établies. Le comportement n'est guère modifié par les expériences vécues, y compris par les sanctions. Il existe une faible tolérance à la frustration et un abaissement du seuil de décharge de l'agressivité y compris de la violence; il y a une tendance à blâmer autrui ou à justifier un comportement amenant le sujet à entrer en conflit avec la société par des rationalisations plausibles.

#### Personnalité:

- amorale
- antisociale
- asociale
- · psychopathique
- · sociopathique

*Excl.*: personnalité émotionnellement labile (F60.3) trouble des conduites (F91.-)

#### F60.3 Personnalité émotionnellement labile

Trouble de la personnalité caractérisé par une tendance nette à agir de façon impulsive et sans considération pour les conséquences possibles, une humeur imprévisible et capricieuse, une tendance aux explosions émotionnelles et une difficulté à contrôler les comportements impulsifs, une tendance à adopter un comportement querelleur et à entrer en conflit avec les autres, particulièrement lorsque les actes impulsifs sont contrariés ou empêchés. Deux types peuvent être distingués: le type impulsif, caractérisé principalement par une instabilité émotionnelle et un manque de contrôle des impulsions, et le type borderline, caractérisé en outre par des perturbations de l'image de soi, de l'établissement de projets et des préférences personnelles, par une tendance à adopter un comportement auto-destructeur, comprenant des tentatives de suicide et des gestes suicidaires.

Excl.: personnalité dyssociale (F60.2)

#### F60.30 Type impulsif

(Trouble de la) personnalité:

- · agressive
- irritable (explosive)

#### F60.31 Type borderline

#### F60.4 Personnalité histrionique

Trouble de la personnalité caractérisé par une affectivité superficielle et labile, une dramatisation, un théâtralisme, une expression exagérée des émotions, une suggestibilité, un égocentrisme, une autocomplaisance, un manque de considération pour autrui, une tendance à être facilement blessé, un besoin d'excitation et un désir permanent d'être apprécié et d'être l'objet d'attention.

#### Personnalité:

- hystérique
- psycho-infantile

#### F60.5 Personnalité anankastique

Trouble de la personnalité caractérisé par un sentiment de doute, un perfectionnisme, une scrupulosité, des vérifications et des préoccupations pour les détails, un entêtement, une prudence et une rigidité excessives. Le trouble peut s'accompagner de pensées ou d'impulsions répétitives et intrusives n'atteignant pas la sévérité d'un trouble obsessionnel-compulsif.

#### Personnalité:

- compulsive
- obsessionnelle
- obsessionnelle-compulsive

**Excl.:** trouble obsessionnel-compulsif (F42.-)

#### F60.6 Personnalité anxieuse [évitante]

Trouble de la personnalité caractérisé par un sentiment de tension et d'appréhension, d'insécurité et d'infériorité. Il existe un désir perpétuel d'être aimé et accepté, une hypersensibilité à la critique et au rejet, une réticence à nouer des relations et une tendance à éviter certaines activités en raison d'une exagération des dangers ou des risques potentiels de situations banales.

#### F60.7 Personnalité dépendante

Trouble de la personnalité caractérisé par une tendance systématique à laisser passivement autrui prendre les décisions, importantes ou mineures, le concernant, par une crainte d'être abandonné, des sentiments d'impuissance et d'incompétence, une soumission passive à la volonté d'autrui (par exemple de personnes plus âgées) et une difficulté à faire face aux exigences de la vie quotidienne. Un manque d'énergie peut se manifester dans le domaine intellectuel ou émotionnel; il existe souvent une tendance à rejeter la responsabilité sur autrui.

#### Personnalité:

- à conduite d'échec
- asthénique
- inadéquate
- passive

#### F60.8 Autres troubles spécifiques de la personnalité

#### Personnalité:

- · de type "haltlose"
- excentrique
- immature
- narcissique

F60.9

- · passive-agressive
- psycho-névrotique

#### Trouble de la personnalité, sans précision

Névrose de caractère SAI Personnalité pathologique SAI

#### Troubles mixtes de la personnalité et autres troubles de la personnalité

Cette catégorie concerne des troubles de la personnalité, souvent gênants, mais ne présentant pas les caractéristiques symptomatiques spécifiques de l'un quelconque des troubles décrits en F60.-. De ce fait, le diagnostic de ces troubles soulève souvent des difficultés.

#### Exemples:

- modifications gênantes de la personnalité, non classables en F60.- ou F62.-, et considérées comme accessoires comparativement à un diagnostic principal de trouble affectif ou anxieux concomitant
- troubles mixtes de la personnalité avec présence de caractéristiques appartenant à plusieurs des troubles décrits en F60.-, mais sans prédominance d'un groupe déterminé de symptômes permettant de faire un diagnostic plus spécifique

**Excl.:** accentuation de certains traits de la personnalité (Z73)

### Modification durable de la personnalité non attribuable à une lésion et une maladie cérébrales

Cette catégorie concerne des anomalies de la personnalité et du comportement chez l'adulte, survenant en l'absence de troubles préalables de la personnalité et faisant suite à un facteur de stress, soit catastrophique, soit excessif et prolongé, ou à une maladie psychiatrique sévère. Ce diagnostic ne doit être porté que dans les cas où on a la preuve d'un changement manifeste et durable des modes de perception, de relation ou de pensée concernant l'environnement ou soi-même. La modification de la personnalité doit être significative et être associée à un comportement rigide et mal adapté, absent avant la survenue de l'événement pathogène. La modification ne doit pas être la manifestation directe d'un autre trouble mental ni un symptôme résiduel d'un trouble mental antérieur

*Excl.*: trouble de la personnalité et du comportement dû à une affection, une lésion et un dysfonctionnement cérébraux (F07.-)

#### F62.0 Modification durable de la personnalité après une expérience de catastrophe

Modification durable de la personnalité, persistant au moins deux ans, à la suite de l'exposition à un facteur de stress catastrophique. Le facteur de stress doit être d'une intensité telle qu'il n'est pas nécessaire de se référer à une vulnérabilité personnelle pour expliquer son effet profond sur la personnalité. Le trouble se caractérise par une attitude hostile ou méfiante envers le monde, un retrait social, des sentiments de vide ou de désespoir, par l'impression permanente d'être "sous tension" comme si on était constamment menacé et par un détachement. Un état de stress post-traumatique (F43.1) peut précéder ce type de modification de la personnalité.

Modification de la personnalité après:

- captivité prolongée avec risque d'être tué à tout moment
- · désastres
- expériences de camp de concentration
- exposition prolongée à des situations représentant un danger vital, comme le fait d'être victime du terrorisme
- torture

Excl.: état de stress post-traumatique (F43.1)

#### F62.1 Modification durable de la personnalité après une maladie psychiatrique

Modification de la personnalité, persistant au moins deux ans, imputable à l'expérience traumatique d'une maladie psychiatrique sévère. Le changement ne peut pas s'expliquer par un trouble antérieur de la personnalité et doit être différencié d'une schizophrénie résiduelle et d'autres états morbides consécutifs à la guérison incomplète d'un trouble mental antérieur. Ce trouble se caractérise par une dépendance et une attitude de demande excessives vis-à-vis des autres, par la conviction d'avoir été transformé ou marqué par la maladie au point de ne pas parvenir à établir ou maintenir des relations interpersonnelles étroites et confiantes et de s'isoler socialement, par une passivité, une perte des intérêts et un engagement moindre dans les activités de loisir, par des plaintes persistantes de se sentir souffrant, parfois associées à des plaintes hypocondriaques et à un comportement de malade, par une humeur dysphorique ou labile non due à un trouble mental actuel ni aux symptômes affectifs résiduels d'un trouble mental antérieur et par des problèmes à long terme du fonctionnement social et professionnel.

#### F62.8 Autres modifications durables de la personnalité

- F62.80 Modification durable de la personnalité liée à un syndrome algique chronique
- F62.88 Autres modifications durables de la personnalité

#### F62.9 Modification durable de la personnalité, sans précision

#### F63 Troubles des habitudes et des impulsions

Cette catégorie comprend certains troubles du comportement qui ne peuvent pas être classés sous d'autres rubriques. Ils sont caractérisés par des actes répétés, sans motivation rationnelle claire, incontrôlables, et qui vont généralement à l'encontre des intérêts du sujet lui-même et de ceux d'autres personnes. Le sujet indique que son comportement est sous l'emprise d'impulsions à agir. La cause de ces troubles n'est pas connue. Ils ont été regroupés en raison de certaines similitudes dans leur tableau clinique, non parce qu'ils ont en commun d'autres caractéristiques importantes.

**Excl.:** consommation abusive habituelle d'alcool ou de substances psycho-actives (F10-F19) trouble des habitudes et des impulsions concernant le comportement sexuel (F65.-)

#### F63.0 Jeu pathologique

Trouble consistant en des épisodes répétés et fréquents de jeu qui dominent la vie du sujet au détriment des valeurs et des obligations sociales, professionnelles, matérielles et familiales.

Jeu compulsif

Excl.: jeu:

- chez des personnalités dyssociales (F60.2)
- et pari SAI (Z72.8)
- excessif chez des patients maniaques (F30.-)

#### F63.1 Tendance pathologique à allumer des incendies [pyromanie]

Trouble caractérisé par des actes ou tentatives multiples visant à mettre le feu aux objets et aux biens sans motif apparent, associé à des préoccupations idéiques persistantes concernant le feu ou l'incendie. Ce comportement s'accompagne souvent d'un état de tension croissante avant l'acte et d'une excitation intense immédiatement après.

**Excl.:** incendie volontaire:

- associé à un trouble des conduites (F91.-)
- · au cours de:
  - intoxication par l'alcool ou des substances psycho-actives (F10-F19, avec le quatrième chiffre .0)
  - schizophrénie (F20.-)
  - trouble mental organique (F00-F09)
- par des adultes présentant une personnalité dyssociale (F60.2)
- suivi d'une mise en observation pour suspicion de trouble mental (Z03.2)

#### F63.2 Tendance pathologique à commettre des vols [kleptomanie]

Trouble caractérisé par des impossibilités répétées à résister aux impulsions de vol d'objets. Les objets ne sont pas volés pour leur utilité immédiate ou leur valeur monétaire; le sujet peut, au contraire, soit les jeter, soit les donner, soit encore les entasser. Ce comportement s'accompagne habituellement d'un état de tension croissante avant l'acte et d'un sentiment de satisfaction pendant et immédiatement après la réalisation de celui-ci.

*Excl.*: mise en observation pour suspicion de trouble mental à la suite d'un vol (Z03.2) vol au cours d'un trouble:

- dépressif (F31-F33)
- mental organique (F00-F09)

#### F63.3 Trichotillomanie

Trouble caractérisé par une perte visible des cheveux, causée par une impossibilité répétée de résister aux impulsions à s'arracher les cheveux. L'arrachage des cheveux est habituellement précédé par une sensation croissante de tension et suivi d'un sentiment de soulagement ou de satisfaction. On ne porte pas ce diagnostic quand le sujet présente une affection inflammatoire préexistante du cuir chevelu, ou quand il s'arrache les cheveux à la suite d'idées délirantes ou d'hallucinations.

Excl.: mouvements stéréotypés avec arrachage des cheveux (F98.4)

#### F63.8 Autres troubles des habitudes et des impulsions

Autres variétés de comportements inadaptés persistants et répétés, non secondaires à un syndrome psychiatrique reconnu. Le sujet ne parvient pas, de façon répétitive, à résister à des impulsions le poussant à adopter ce comportement, avec une période prodromique de tension suivie d'un sentiment de soulagement lors de la réalisation de l'acte.

Trouble explosif intermittent

#### F63.9 Trouble des habitudes et des impulsions, sans précision

#### Troubles de l'identité sexuelle

#### F64.0 Transsexualisme

Il s'agit d'un désir de vivre et d'être accepté en tant que personne appartenant au sexe opposé. Ce désir s'accompagne habituellement d'un sentiment de malaise ou d'inadaptation par rapport à son sexe anatomique et du souhait de subir une intervention chirurgicale ou un traitement hormonal afin de rendre son corps aussi conforme que possible au sexe désiré.

#### F64.1 Travestisme bivalent

Ce terme désigne le fait de porter des vêtements du sexe opposé pendant une partie de son existence, de façon à se satisfaire de l'expérience d'appartenir au sexe opposé, mais sans désir de changement de sexe plus permanent moyennant une transformation chirurgicale; le changement de vêtements ne s'accompagne d'aucune excitation sexuelle.

Trouble de l'identité sexuelle chez l'adulte ou l'adolescent, type non transsexuel

**Excl.:** travestisme fétichiste (F65.1)

#### F64.2 Trouble de l'identité sexuelle de l'enfance

Trouble se manifestant habituellement pour la première fois dans la première enfance (et toujours bien avant la puberté), caractérisé par une souffrance intense et persistante relative au sexe assigné, accompagné d'un désir d'appartenir à l'autre sexe (ou d'une affirmation d'en faire partie). Les vêtements et les activités propres au sexe opposé et un rejet de son propre sexe sont des préoccupations persistantes. Il faut qu'il existe une perturbation profonde de l'identité sexuelle normale pour porter ce diagnostic; il ne suffit pas qu'une fille soit simplement un garçon manqué" ou qu'un garçon soit une "fille manquée". Les troubles de l'identité sexuelle chez les individus pubères ou pré-pubères ne doivent pas être classés ici, mais en F66.-.

*Excl.*: orientation sexuelle égodystonique (F66.1) trouble de la maturation sexuelle (F66.0)

#### F64.8 Autres troubles de l'identité sexuelle

#### F64.9 Trouble de l'identité sexuelle, sans précision

Trouble du rôle sexuel SAI

#### F65 Troubles de la préférence sexuelle

Incl.: paraphilies

#### F65.0 Fétichisme

Utilisation d'objets inanimés comme stimulus de l'excitation et de la satisfaction sexuelle. De nombreux fétiches sont des prolongements du corps, comme des vêtements ou des chaussures. D'autres exemples courants concernent une texture particulière comme le caoutchouc, le plastique ou le cuir. Les objets fétiches varient dans leur importance d'un individu à l'autre. Dans certains cas, ils servent simplement à renforcer l'excitation sexuelle, atteinte par ailleurs dans des conditions normales (par exemple le fait d'avoir un partenaire qui porte un vêtement particulier).

#### F65.1 Travestisme fétichiste

Port de vêtements du sexe opposé, principalement dans le but d'obtenir une excitation sexuelle et de créer l'apparence d'une personne du sexe opposé. Le travestisme fétichiste se distingue du travestisme transsexuel par sa nette association avec une excitation sexuelle et par le besoin de se débarrasser des vêtements une fois l'orgasme atteint et l'excitation sexuelle retombée. Il peut survenir en tant que phase précoce du développement d'un transsexualisme.

Fétichisme avec travestisme

#### F65.2 Exhibitionnisme

Tendance récurrente ou persistante à exposer les organes génitaux à des étrangers (en général du sexe opposé) ou à des gens dans des endroits publics, sans désirer ou solliciter un contact plus étroit. Il y a habituellement, mais non constamment, excitation sexuelle au moment de l'exhibition et l'acte est, en général, suivi de masturbation.

#### F65.3 Voyeurisme

Tendance récurrente ou persistante à observer des personnes qui se livrent à des activités sexuelles ou intimes comme le déshabillage. Cela survient sans que la personne observée sache qu'elle l'est et conduit généralement à une excitation sexuelle et à une masturbation.

#### F65.4 Pédophilie

Préférence sexuelle pour les enfants, qu'il s'agisse de garçons, de filles, ou de sujets de l'un ou l'autre sexe, généralement d'âge prépubère ou au début de la puberté.

#### F65.5 Sado-masochisme

Préférence pour une activité sexuelle qui implique douleur, humiliation ou asservissement. Si le sujet préfère être l'objet d'une telle stimulation, on parle de masochisme; s'il préfère en être l'exécutant, il s'agit de sadisme. Souvent, un individu obtient l'excitation sexuelle par des comportements à la fois sadiques et masochistes.

Masochisme

Sadisme

#### F65.6 Troubles multiples de la préférence sexuelle

Parfois, une personne présente plusieurs anomalies de la préférence sexuelle sans qu'aucune d'entre elles soit au premier plan. L'association la plus fréquente regroupe le fétichisme, le travestisme et le sado-masochisme.

#### F65.8 Autres troubles de la préférence sexuelle

Diverses autres modalités de la préférence et du comportement sexuel tels que le fait de dire des obscénités au téléphone, de se frotter à autrui dans des endroits publics combles à la recherche d'une stimulation sexuelle, l'activité sexuelle avec un animal, l'emploi de la strangulation ou de l'anoxie pour augmenter l'excitation sexuelle.

Frotteurisme

Nécrophilie

#### F65.9 Trouble de la préférence sexuelle, sans précision

Déviation sexuelle SAI

### Problèmes psychologiques et comportementaux associés au développement sexuel et à son orientation

Note: L'orientation sexuelle n'est pas, en elle-même, à considérer comme un trouble.

#### F66.0 Trouble de la maturation sexuelle

Le sujet est incertain quant à son identité sexuelle ou son orientation sexuelle et sa souffrance est responsable d'anxiété ou de dépression. La plupart du temps, cela survient chez des adolescents qui ne sont pas certains de leur orientation, homosexuelle, hétérosexuelle ou bisexuelle, ou chez des sujets qui, après une période d'orientation sexuelle apparemment stable (souvent dans une relation de longue durée) éprouvent un changement dans leur orientation sexuelle.

#### F66.1 Orientation sexuelle égodystonique

Il n'existe pas de doute quant à l'identité ou la préférence sexuelle (hétérosexualité, homosexualité, bisexualité ou préférence pour les enfants), mais le sujet désire modifier cette identité ou cette préférence, en raison de troubles psychologiques et du comportement associés, et il peut chercher à se faire traiter pour changer.

#### F66.2 Problème sexuel relationnel

L'identité ou l'orientation sexuelle (hétérosexuelle, homosexuelle ou bisexuelle) entraîne des difficultés dans l'établissement et le maintien de relations sexuelles avec un partenaire.

#### F66.8 Autres troubles du développement psychosexuel

#### F66.9 Trouble du développement psychosexuel, sans précision

#### F68 Autres troubles de la personnalité et du comportement chez l'adulte

#### F68.0 Majoration de symptômes physiques pour des raisons psychologiques

Symptômes physiques compatibles avec - et initialement dus à - un trouble, une maladie ou une incapacité physique, mais amplifiés ou entretenus par l'état psychique du patient. Le sujet réagit habituellement par un sentiment de détresse à la douleur ou à l'incapacité et redoute, parfois à juste titre, une persistance ou une aggravation de son incapacité ou de sa douleur.

Névrose de compensation

### F68.1 Production intentionnelle ou simulation de symptômes ou d'une incapacité, soit physique soit psychologique [trouble factice]

Simulation répétée de symptômes, sans objectifs évidents, avec parfois auto-mutilation dans le but de provoquer des signes ou des symptômes. Les motifs ne sont pas clairs, et probablement internes, visant à obtenir un rôle de malade et s'accompagnent souvent d'une perturbation nette de la personnalité et des relations.

Hospitalisme

Patient itinérant

Syndrome de Münchhausen

**Excl.:** dermite factice (L98.1)

personne feignant d'être malade (avec une motivation évidente) (Z76.8)

#### F68.8 Autres troubles précisés de la personnalité et du comportement chez l'adulte

Trouble:

- · caractériel SAI
- · relationnel SAI

F69 Trouble de la personnalité et du comportement chez l'adulte, sans précision

#### Retard mental

(F70-F79)

Arrêt ou développement incomplet du fonctionnement mental, caractérisé essentiellement par une altération, durant la période du développement, des facultés qui déterminent le niveau global d'intelligence, c'est-à-dire des fonctions cognitives, du langage, de la motricité et des capacités sociales. Le retard mental peut accompagner un autre trouble mental ou physique ou survenir isolément.

Les degrés de retard mental sont habituellement déterminés par des tests d'intelligence normalisés. Ces derniers peuvent s'accompagner d'échelles évaluant l'adaptation sociale à un milieu donné. Ces mesures fournissent une estimation approximative du degré de retard mental. Le diagnostic dépendra également de l'évaluation globale des fonctions intellectuelles par un médecin compétent.

Les capacités intellectuelles et l'adaptation sociale peuvent changer et, même si elles sont très médiocres, être améliorées par une formation et une rééducation appropriées. Le diagnostic doit être basé sur les niveaux fonctionnels constatés.

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour noter les affections associées, par exemple un autisme, un autre trouble du développement, une épilepsie, un trouble des conduites ou un désavantage physique grave.

Les subdivisions suivantes peuvent être utilisées comme quatrième chiffre pour identifier la gravité de la déficience du comportement:

- .0 sans ou avec de minimes troubles du comportement
- .1 troubles du comportement avérés, traitement ou observation exigés
- .8 autres troubles du comportement
- .9 sans mention de troubles du comportement

#### F70 Retard mental léger

[4e position voir début de ce groupe de maladies]

Q.I. de 50 à 69 (chez les adultes, âge mental de 9 à moins de 12 ans). Aboutira vraisemblablement à des difficultés scolaires. Beaucoup d'adultes seront capables de travailler et de maintenir de bonnes relations sociales, et de s'intégrer à la société.

Incl.: Arriération mentale légère

#### Classification internationale des Maladies - ICD-10 2012

#### Retard mental moyen

[4e position voir début de ce groupe de maladies]

Q.I. de 35 à 49 (chez les adultes, âge mental de 6 à moins de 9 ans). Aboutira vraisemblablement à d'importants retards de développement dans l'enfance mais beaucoup peuvent acquérir des aptitudes scolaires et un certain degré d'indépendance et les capacités suffisantes pour communiquer. Les adultes auront besoin d'un soutien, de niveaux variés, pour travailler et vivre dans la communauté.

Incl.: arriération mentale moyenne

#### F72 Retard mental grave

[4e position voir début de ce groupe de maladies]

Q.I. de 20 à 34 (chez les adultes, âge mental de 3 à moins de 6 ans). Aboutira vraisemblablement à un besoin prolongé de soutien.

Incl.: arriération mentale grave

#### F73 Retard mental profond

[4e position voir début de ce groupe de maladies]

Q.I. au-dessous de 20 (chez les adultes, âge mental en dessous de 3 ans). Aboutit à une limitation très marquée des capacités de prendre soin de soi-même, de contrôler ses besoins naturels, de communiquer et de se déplacer.

*Incl.*: arriération mentale profonde

#### F74 Intelligence dissociée

[4e chiffre: voir au début de ce groupe de maladies]

Il existe une nette discordance (au moins 15 points de QI) entre le QI pour le langage et le QI pour les actions.

#### F78 Autres formes de retard mental

[4e position voir début de ce groupe de maladies]

Cette catégorie ne doit être utilisée que lorsque l'évaluation du retard mental par les méthodes classiques est rendue particulièrement difficile, voire impossible par des troubles sensoriels et physiques associés, par exemple chez les patients aveugles, souds-muets ou souffrant de troubles du comportement graves ou d'un handicap physique sévère.

#### F79 Retard mental, sans précision

[4e position voir début de ce groupe de maladies]

Les informations sont insuffisantes pour classer le retard mental dans l'une des catégories susmentionnées.

*Incl.*: arriération mentale SAI débilité mentale SAI

# Troubles du développement psychologique (F80-F89)

Les troubles classés dans ce groupe ont en commun: a) un début obligatoirement dans la première ou la seconde enfance; b) une altération ou un retard du développement de fonctions étroitement liées à la maturation biologique du système nerveux central; et c) une évolution continue sans rémissions ni rechutes. Dans la plupart des cas, les fonctions atteintes concernent le langage, le repérage visuo-spatial et la coordination motrice. Habituellement, le retard ou le déficit était présent dès qu'il pouvait être mis en évidence avec certitude et il diminue progressivement avec l'âge (des déficits légers peuvent toutefois persister à l'âge adulte).

#### F80

#### Troubles spécifiques du développement de la parole et du langage

Troubles dans lesquels les modalités normales d'acquisition du langage sont altérées dès les premiers stades du développement. Ces troubles ne sont pas directement attribuables à des anomalies neurologiques, des anomalies anatomiques de l'appareil phonatoire, des altérations sensorielles, un retard mental ou des facteurs de l'environnement. Les troubles spécifiques du développement de la parole et du langage s'accompagnent souvent de problèmes associés, tels des difficultés de la lecture et de l'orthographe, une perturbation des relations interpersonnelles, des troubles émotionnels et des troubles du comportement.

#### F80.0 Trouble spécifique de l'acquisition de l'articulation

Trouble spécifique du développement dans lequel l'utilisation par l'enfant des phonèmes est inférieure au niveau correspondant à son âge mental, mais avec un niveau linguistique normal.

Dyslalie

Lallation

Trouble:

- du développement (de):
  - l'articulation
  - phonologique
- fonctionnel de l'articulation

Excl.: altération de l'articulation (associée à) (due à):

- aphasie SAI (R47.0)
- apraxie (R48.2)
- perte de l'audition (H90-H91)
- retard mental (F70-F79)
- trouble de l'acquisition du langage:
  - de type expressif (F80.1)
  - de type réceptif (F80.2)

#### F80.1 Trouble de l'acquisition du langage, de type expressif

Trouble spécifique du développement dans lequel les capacités de l'enfant à utiliser le langage oral sont nettement inférieures au niveau correspondant à son âge mental, mais dans lequel la compréhension du langage se situe dans les limites de la normale. Le trouble peut s'accompagner ou non d'une perturbation de l'articulation

Dysphasie ou aphasie de développement, de type expressif

Excl.: aphasie acquise avec épilepsie [Landau-Kleffner] (F80.3)

dysphasie et aphasie SAI (R47.0)

dysphasie ou aphasie de développement, de type réceptif (F80.2-)

mutisme électif (F94.0)

trouble de l'intelligence (F70-F79)

troubles envahissants du développement (F84.-)

#### F80.2 Trouble de l'acquisition du langage, de type réceptif

Trouble spécifique du développement dans lequel les capacités de l'enfant à comprendre le langage sont inférieures au niveau correspondant à son âge mental. En fait, dans la plupart des cas, le versant expressif est, lui aussi, nettement altéré et il existe habituellement des perturbations de l'articulation.

Aphasie de développement, de type Wernicke

Dysphasie ou aphasie de développement, de type réceptif

Surdité verbale

Trouble réceptif auditif congénital

Excl.: aphasie acquise avec épilepsie [Landau-Kleffner] (F80.3)

autisme (F84.0-F84.1)

dysphasie et aphasie:

• SAI (R47.0)

• de développement, de type expressif (F80.1)

mutisme électif (F94.0)

retard (de):

- acquisition du langage secondaire à une perte de l'audition (H90-H91)
- trouble de l'intelligence (F70-F79)
- F80.20 Trouble de l'élaboration et de la perception auditive
- F80.28 Autres troubles réceptifs du langage

#### F80.3 Aphasie acquise avec épilepsie [Landau-Kleffner]

Trouble dans lequel l'enfant, dont le langage s'est auparavant développé normalement, perd ses acquisitions de langage, à la fois sur le versant expressif et réceptif, tout en gardant une intelligence normale. La survenue du trouble s'accompagne d'anomalies paroxystiques à l'EEG et, dans la plupart des cas, de crises d'épilepsie. Le trouble apparaît habituellement entre trois et sept ans, avec perte du langage en quelques jours ou quelques semaines. La succession dans le temps, entre le début des crises épileptiques et la perte du langage, est assez variable, l'une des deux manifestations précédant l'autre (ou inversement) de quelques mois à deux ans. Ce trouble pourrait être dû à un processus encéphalitique inflammatoire. Dans environ deux tiers des cas, les sujets gardent un déficit plus ou moins important du langage (de type réceptif).

Excl.: aphasie (due à):

- SAI (R47.1)
- autisme (F84.0-F84.1)
- troubles désintégratifs de l'enfance (F84.2-F84.3)

#### F80.8 Autres troubles du développement de la parole et du langage

Zézaiement

#### F80.9 Trouble du développement de la parole et du langage, sans précision

Trouble du langage SAI

#### F81 Troubles spécifiques du développement des acquisitions scolaires

Troubles dans lesquels les modalités habituelles d'apprentissage sont altérées dès les premières étapes du développement. L'altération n'est pas seulement la conséquence d'un manque d'occasions d'apprentissage ou d'un retard mental et elle n'est pas due à un traumatisme cérébral ou à une atteinte cérébrale acquise.

#### F81.0 Trouble spécifique de la lecture

La caractéristique essentielle est une altération spécifique et significative de l'acquisition de la lecture, non imputable exclusivement à un âge mental bas, à des troubles de l'acuité visuelle ou à une scolarisation inadéquate. Les capacités de compréhension de la lecture, la reconnaissance des mots, la lecture orale et les performances dans les tâches nécessitant la lecture, peuvent, toutes, être atteintes. Le trouble spécifique de la lecture s'accompagne fréquemment de difficultés en orthographe, persistant souvent à l'adolescence, même quand l'enfant a pu faire quelques progrès en lecture. Les enfants présentant un trouble spécifique de la lecture ont souvent des antécédents de troubles de la parole ou du langage. Le trouble s'accompagne souvent de troubles émotionnels et de perturbations du comportement pendant l'âge scolaire.

Dyslexie de développement Retard spécifique de lecture

Excl.: alexie SAI (R48.0)

difficultés de lecture secondaires à des troubles émotionnels (F93.-)

dyslexie SAI (R48.0)

#### F81.1 Trouble spécifique de l'acquisition de l'orthographe

La caractéristique essentielle est une altération spécifique et significative du développement des performances en orthographe, en l'absence d'antécédents d'un trouble spécifique de la lecture et non imputable à un âge mental bas, à des troubles de l'acuité visuelle, ou à une scolarisation inadéquate. Les capacités à épeler oralement et à écrire correctement les mots sont toutes deux affectées.

Retard spécifique de l'orthographe (sans trouble de la lecture)

Excl.: agraphie SAI (R48.8) difficultés d'orthographe:

• associées à un trouble de la lecture (F81.0)

• dues à un enseignement inadéquat (Z65)

#### F81.2 Trouble spécifique de l'acquisition de l'arithmétique

Altération spécifique des performances en arithmétique, non imputable exclusivement à un retard mental global ou à une scolarisation inadéquate. L'altération concerne la maîtrise des éléments de base du calcul: addition, soustraction, multiplication et division (c'est-à-dire, n'est pas limitée aux capacités mathématiques plus abstraites impliquées dans l'algèbre, la trigonométrie, la géométrie ou le calcul différentiel et intégral).

Acalculie de développement

Syndrome de Gerstmann

Trouble de l'acquisition de l'arithmétique

Excl.: acalculie SAI (R48.8)

difficultés en arithmétique:

- associées à un trouble de la lecture ou de l'orthographe (F81.3)
- dues à un enseignement inadéquat (Z65)

#### F81.3 Trouble mixte des acquisitions scolaires

Catégorie résiduelle mal définie de troubles dans lesquels il existe à la fois une altération significative du calcul et de la lecture ou de l'orthographe, non imputable exclusivement à un retard mental global ou une scolarisation inadéquate. Cette catégorie doit être utilisée pour des troubles répondant à la fois aux critères de F81.2 et de F81.0 ou de F81.1.

Excl.: trouble spécifique de l'acquisition de:

- arithmétique (F81.2)
- lecture (F81.0)
- orthographe (F81.1)

#### F81.8 Autres troubles du développement des acquisitions scolaires

Trouble de l'acquisition de l'expression écrite

#### F81.9 Trouble du développement des acquisitions scolaires, sans précision

Incapacité (de):

- apprentissage SAI
- · concernant l'acquisition des connaissances SAI

Trouble de l'apprentissage SAI

#### F82 Trouble spécifique du développement moteur

Altération sévère du développement de la coordination motrice, non imputable exclusivement à un retard mental global ou à une affection neurologique spécifique, congénitale ou acquise. Dans la plupart des cas, un examen clinique détaillé permet toutefois de mettre en évidence des signes traduisant une immaturité significative du développement neurologique, par exemple des mouvements choréiformes des membres, des syncinésies d'imitation, et d'autres signes moteurs associés, ainsi que des perturbations de la coordination motrice fine et globale.

Incl.: Débilité motrice de l'enfant

Dyspraxie de développement

Trouble de l'acquisition de la coordination

**Excl.:** Anomalies de la marche et de la mobilité (R26.-)

mangue de coordination (R27.-)

• secondaire à un trouble de l'intelligence (F70-F79)

- F82.0 Troubles spécifiques du développement de la motricité globale
- F82.1 Troubles spécifiques du développement de la motricité fine et graphique
- F82.2 Troubles spécifiques du développement de la motricité buccale
- F82.9 Troubles spécifiques du développement des fonctions motrices, sans précision

#### F83 Troubles spécifiques mixtes du développement

Catégorie résiduelle de troubles, dans lesquels il existe à la fois des signes d'un trouble spécifique du développement, de la parole et du langage, des acquisitions scolaires et des fonctions motrices, mais sans qu'aucun de ces éléments ne prédomine suffisamment pour constituer le diagnostic principal. Cette catégorie, mixte, doit être réservée à des cas où il existe un chevauchement important de chacun de ces troubles spécifiques du développement. Ces troubles s'accompagnent habituellement, mais pas toujours, d'un certain degré d'altération des fonctions cognitives. Cette catégorie doit ainsi être utilisée pour des perturbations répondant aux critères d'au moins deux des catégories F80.-, F81.- et F82.

#### F84 Troubles envahissants du développement

Groupe de troubles caractérisés par des altérations qualitatives des interactions sociales réciproques et des modalités de communication, ainsi que par un répertoire d'intérêts et d'activités restreint, stéréotypé et répétitif. Ces anomalies qualitatives constituent une caractéristique envahissante du fonctionnement du sujet, en toutes

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier toute affection médicale associée, de même que le retard mental.

#### F84.0 Autisme infantile

Trouble envahissant du développement caractérisé par: a) un développement anormal ou altéré, manifeste avant l'âge de trois ans, avec b) une perturbation caractéristique du fonctionnement dans chacun des trois domaines psychopathologiques suivants: interactions sociales réciproques, communication, comportement (au caractère restreint, stéréotypé et répétitif). Par ailleurs, le trouble s'accompagne souvent de nombreuses autres manifestations non spécifiques, par exemple des phobies, des perturbations du sommeil et de l'alimentation, des crises de colère et des gestes auto-agressifs.

Autisme de la petite enfance Psychose

Syndrome de Kanner

Trouble autistique

**Excl.:** psychopathie autistique (F84.5)

#### F84.1 Autisme atypique

Trouble envahissant du développement, qui diffère de l'autisme infantile par l'âge de survenue ou parce qu'il ne répond pas à l'ensemble des trois groupes de critères diagnostiques d'un autisme infantile. Cette catégorie doit être utilisée pour classer un développement anormal ou altéré, se manifestant après l'âge de trois ans et ne présentant pas des manifestations pathologiques suffisantes dans un ou deux des trois domaines psychopathologiques nécessaires pour le diagnostic d'autisme (interactions sociales réciproques, communication, comportement restreint, stéréotypé et répétitif); il existe toutefois des anomalies caractéristiques dans l'un ou l'autre de ces domaines. L'autisme atypique survient le plus souvent chez les enfants ayant un retard mental profond et un trouble spécifique sévère de l'acquisition du langage, de type réceptif.

Psychose infantile atypique

Retard mental avec caractéristiques autistiques

Utiliser, au besoin un code supplémentaire pour identifier le retard mental (F70-F79).

#### F84.2 Syndrome de Rett

Trouble décrit jusqu'ici uniquement chez les filles, caractérisé par un développement initial apparemment normal, suivi d'une perte partielle ou complète du langage, de la marche, et de l'usage des mains, associé à un ralentissement du développement crânien et survenant habituellement entre 7 et 24 mois. La perte des mouvements volontaires des mains, les mouvements stéréotypés de torsion des mains et une hyperventilation, sont caractéristiques de ce trouble. Le développement social et le développement du jeu sont arrêtés, alors que l'intérêt social reste habituellement conservé. Une ataxie du tronc et une apraxie se manifestent à partir de l'âge de quatre ans, suivies souvent par des mouvements choréoathétosiques. Le trouble entraîne presque toujours un retard mental sévère.

#### F84.3 Autre trouble désintégratif de l'enfance

Trouble envahissant du développement caractérisé par une période de développement tout à fait normale avant la survenue du trouble, cette période étant suivie d'une perte manifeste, en quelques mois, des performances antérieurement acquises dans plusieurs domaines du développement. Ces manifestations s'accompagnent typiquement d'une perte globale de l'intérêt vis-à-vis de l'environnement, de conduites motrices stéréotypées, répétitives et maniérées et d'une altération de type autistique de l'interaction sociale et de la communication. Dans certains cas, on peut démontrer que le trouble est dû à une encéphalopathie, mais le diagnostic doit reposer sur les anomalies du comportement.

Démence infantile

Psychose:

- · désintégrative
- symbiotique

Syndrome de Heller

Utiliser au besoin, un code supplémentaire pour identifier une éventuelle affection neurologique associée.

Excl.: syndrome de Rett (F84.2)

#### F84.4 Hyperactivité associée à un retard mental et à des mouvements stéréotypés

Trouble mal défini dont la validité nosologique reste incertaine. Cette catégorie concerne des enfants ayant un retard mental prononcé (Q.I. inférieur à 34) associé à une hyperactivité importante, une perturbation majeure de l'attention et des comportements stéréotypés. Les médicaments stimulants sont habituellement inefficaces (alors qu'ils peuvent être efficaces chez les enfants ayant un Q.I. normal) et peuvent provoquer une réaction dysphorique sévère (accompagnée parfois d'un ralentissement psychomoteur). A l'adolescence, l'hyperactivité fait souvent place à une hypoactivité (ce qui n'est habituellement pas le cas chez les enfants hyperkinétiques d'intelligence normale). Ce syndrome s'accompagne par ailleurs souvent de divers retards du développement, spécifiques ou globaux. On ne sait pas dans quelle mesure le syndrome comportemental est la conséquence du retard mental ou d'une lésion cérébrale organique.

#### F84.5 Syndrome d'Asperger

Trouble de validité nosologique incertaine, caractérisé par une altération qualitative des interactions sociales réciproques, semblable à celle observée dans l'autisme, associée à un répertoire d'intérêts et d'activités restreint, stéréotypé et répétitif. Il se différencie de l'autisme essentiellement par le fait qu'il ne s'accompagne pas d'un déficit ou trouble du langage, ou du développement cognitif. Les sujets présentant ce trouble sont habituellement très malhabiles. Les anomalies persistent souvent à l'adolescence et à l'âge adulte. Le trouble s'accompagne parfois d'épisodes psychotiques au début de l'âge adulte.

Psychopathie autistique

Trouble schizoïde de l'enfance

#### F84.8 Autres troubles envahissants du développement

#### Classification internationale des Maladies - ICD-10 2012

#### F84.9 Trouble envahissant du développement, sans précision

F88 Autres troubles du développement psychologique

*Incl.*: Agnosie de développement

F89 Trouble du développement psychologique, sans précision

Incl.: Trouble du développement SAI

### Troubles du comportement et troubles émotionnels apparaissant habituellement durant l'enfance et l'adolescence (F90-F98)

#### F90 Troubles hyperkinétiques

Groupe de troubles caractérisés par un début précoce (habituellement au cours des cinq premières années de la vie), un manque de persévérance dans les activités qui exigent une participation cognitive et une tendance à passer d'une activité à l'autre sans en finir aucune, associés à une activité globale désorganisée, incoordonnée et excessive. Les troubles peuvent s'accompagner d'autres anomalies. Les enfants hyperkinétiques sont souvent imprudents et impulsifs, sujets aux accidents, et ont souvent des problèmes avec la discipline à cause d'un manque de respect des règles, résultat d'une absence de réflexion plus que d'une opposition délibérée. Leurs relations avec les adultes sont souvent marquées par une absence d'inhibition sociale, de réserve et de retenue. Ils sont mal acceptés par les autres enfants et peuvent devenir socialement isolés. Ces troubles s'accompagnent souvent d'une altération des fonctions cognitives et d'un retard spécifique du développement de la motricité et du langage. Ils peuvent entraîner un comportement dyssocial ou une perte de l'estime de soi.

**Excl.:** schizophrénie (F20.-)

troubles (de):

- anxieux (F41.-)
- envahissants du développement (F84.-)
- humeur (F30-F39)

#### F90.0 Perturbation de l'activité et de l'attention

Altération de l'attention:

- syndrome avec hyperactivité
- trouble avec hyperactivité

Excl.: trouble hyperkinétique associé à un trouble des conduites (F90.1)

#### F90.1 Trouble hyperkinétique et trouble des conduites

Trouble hyperkinétique associé à un trouble des conduites

#### F90.8 Autres troubles hyperkinétiques

#### F90.9 Trouble hyperkinétique, sans précision

Réaction hyperkinétique de l'enfance ou de l'adolescence SAI Syndrome hyperkinétique SAI

#### Troubles des conduites

Troubles caractérisés par un ensemble de conduites dyssociales, agressives ou provocatrices, répétitives et persistantes, dans lesquelles sont bafouées les règles sociales correspondant à l'âge de l'enfant. Ces troubles dépassent ainsi largement le cadre des mauvaises blagues" ou "mauvais tours" des enfants et les attitudes habituelles de rébellion de l'adolescent. Ils impliquent, par ailleurs, la notion d'un mode de fonctionnement persistant (pendant au moins six mois). Les caractéristiques d'un trouble des conduites peuvent être symptomatiques d'une autre affection psychiatrique; dans cette éventualité, ce dernier diagnostic doit être codé.

Le diagnostic repose sur la présence de conduites du type suivant: manifestations excessives de bagarres et de tyrannie, cruauté envers des personnes ou des animaux, destruction des biens d'autrui, conduites incendiaires, vols, mensonges répétés, école buissonnière et fugues, crises de colère et désobéissance anormalement fréquentes et graves. La présence de manifestations nettes de l'un des groupes de conduites précédents est suffisante pour le diagnostic, alors que la survenue d'actes dyssociaux isolés ne l'est pas.

Excl.: schizophrénie (F20.-)

troubles (de) (des):

- conduites associés à des troubles:
  - émotionnels (F92.-)
- hyperkinétiques (F90.1)
- envahissants du développement (F84.-)
- humeur (F30-F39)

#### F91.0 Trouble des conduites limité au milieu familial

Trouble des conduites caractérisé par la présence d'un comportement dyssocial ou agressif (non limité à un comportement oppositionnel, provocateur ou perturbateur), se manifestant exclusivement, ou presque exclusivement, à la maison et dans les relations avec les membres de la famille nucléaire ou les personnes habitant sous le même toit. Pour un diagnostic positif, le trouble doit répondre, par ailleurs, aux critères généraux cités sous F91.-; la présence d'une perturbation, même sévère, des relations parents-enfants n'est pas, en elle-même, suffisante pour ce diagnostic.

#### F91.1 Trouble des conduites, type mal socialisé

Trouble caractérisé par la présence d'un comportement dyssocial ou agressif persistant (répondant aux critères généraux cités en F91.- et non limité à un comportement oppositionnel, provocateur ou perturbateur), associé à une altération significative et globale des relations avec les autres enfants.

Trouble (des):

- · agressif, type mal socialisé
- conduites, type solitaire-agressif

#### F91.2 Trouble des conduites, type socialisé

Trouble caractérisé par la présence d'un comportement dyssocial ou agressif (répondant aux critères généraux cités en F91.- et non limité à un comportement oppositionnel, provocateur ou perturbateur), se manifestant chez des enfants habituellement bien intégrés dans leur groupe d'âge.

Délinquance "de groupe"
Délits commis en bande
Ecole buissonnière

Translater de la condecida de

Troubles des conduites, type "en groupe"

Vols en groupe

#### F91.3 Trouble oppositionnel avec provocation

Trouble des conduites, se manifestant habituellement chez de jeunes enfants, caractérisé essentiellement par un comportement provocateur, désobéissant ou perturbateur et non accompagné de comportements délictueux ou de conduites agressives ou dyssociales graves. Pour qu'un diagnostic positif puisse être porté, le trouble doit répondre aux critères généraux cités en F91.-; les mauvaises blagues" ou "mauvais tours", et les perturbations même sévères, observées chez des enfants, ne justifient pas, en eux-mêmes, ce diagnostic. Cette catégorie doit être utilisée avec prudence, en particulier chez les enfants plus âgés, étant donné que les troubles des conduites présentant une signification clinique s'accompagnent habituellement de comportements dyssociaux ou agressifs dépassant le cadre d'un comportement provocateur, désobéissant ou perturbateur.

#### F91.8 Autres troubles des conduites

#### F91.9 Trouble des conduites, sans précision

Trouble (des) (du):

- comportement chez l'enfant SAI
- · conduites chez l'enfant SAI

#### F92 Troubles mixtes des conduites et troubles émotionnels

Groupe de troubles caractérisés par la présence d'un comportement agressif, dyssocial ou provocateur, associé à des signes patents et marqués de dépression, d'anxiété ou d'autres troubles émotionnels. Pour un diagnostic positif, le trouble doit répondre à la fois aux critères d'un trouble des conduites de l'enfant (F91.-) et d'un trouble émotionnel de l'enfant (F93.-) ou d'un trouble névrotique de l'adulte (F40-F48) ou d'un trouble de l'humeur (F30-F39).

#### F92.0 Troubles des conduites avec dépression

Trouble caractérisé par la présence d'un trouble des conduites (F91.-), associé à une humeur dépressive marquée et persistante (F32.-), se traduisant par des symptômes tels que tristesse (l'enfant se sent très malheureux), perte d'intérêt et de plaisir pour les activités usuelles, sentiment de culpabilité et perte d'espoir. Le trouble peut s'accompagner d'une perturbation du sommeil ou de l'appétit.

Trouble des conduites en F91.- associé à un trouble dépressif en F32.-

#### F92.8 Autres troubles mixtes des conduites et troubles émotionnels

Groupe de troubles caractérisés par la présence d'un trouble des conduites (F91.-), associé à des perturbations émotionnelles persistantes et marquées, par exemple une anxiété, des obsessions ou des compulsions, une dépersonnalisation ou une déréalisation, des phobies ou une hypocondrie.

Troubles des conduites en F91.- associés à un trouble:

- émotionnel en F93.-
- névrotique en F40-F48

#### F92.9 Trouble mixte des conduites et troubles émotionnels, sans précision

#### F93 Troubles émotionnels apparaissant spécifiquement dans l'enfance

Exacerbation de tendances normales du développement plus que des phénomènes qualitativement anormaux en eux-mêmes. C'est essentiellement sur le caractère approprié au développement que repose la différenciation entre troubles émotionnels apparaissant spécifiquement dans l'enfance et troubles névrotiques (F40-F48).

**Excl.:** troubles émotionnels associés à un trouble des conduites (F92.-)

#### F93.0 Angoisse de séparation de l'enfance

Trouble dans lequel l'anxiété est focalisée sur une crainte concernant la séparation, survenant pour la première fois au cours des premières années de l'enfance. Il se distingue de l'angoisse de séparation normale par son intensité, à l'évidence excessive, ou par sa persistance au-delà de la petite enfance, et par son association à une perturbation significative du fonctionnement social.

Excl.: anxiété sociale de l'enfance (F93.2)

trouble(s) de:

- anxieux phobique de l'enfance (F93.1)
- humeur [affectifs] (F30-F39)
- névrotiques (F40-F48)

#### F93.1 Trouble anxieux phobique de l'enfance

Trouble caractérisé par la présence de craintes de l'enfance, hautement spécifiques d'une phase de développement, et survenant (à un certain degré) chez la plupart des enfants, mais dont l'intensité est anormale. Les autres craintes qui surviennent dans l'enfance, mais qui ne font pas partie du développement psychosocial normal (par exemple une agoraphobie), doivent être classées dans la catégorie appropriée de la section F40-F48.

**Excl.:** anxiété généralisée (F41.1)

#### F93.2 Anxiété sociale de l'enfance

Trouble caractérisé par une attitude de réserve vis-à-vis des étrangers et par une crainte ou une peur concernant les situations sociales nouvelles, inhabituelles, ou inquiétantes. Cette catégorie ne doit être utilisée que lorsque de telles craintes apparaissent dans la petite enfance, sont à l'évidence excessives et s'accompagnent d'une perturbation du fonctionnement social.

Evitement de l'enfance et de l'adolescence

#### F93.3 Rivalité dans la fratrie

La plupart des jeunes enfants sont perturbés par la naissance d'un frère ou d'une sœur. On ne doit faire le diagnostic de rivalité dans la fratrie que lorsque la réaction émotionnelle est à l'évidence excessive ou trop prolongée et s'accompagne d'une perturbation du fonctionnement social.

Jalousie dans la fratrie

#### F93.8 Autres troubles émotionnels de l'enfance

Hyperanxiété

Trouble de l'identité

Excl.: trouble de l'identité sexuelle de l'enfance (F64.2)

#### F93.9 Trouble émotionnel de l'enfance, sans précision

### Troubles du fonctionnement social apparaissant spécifiquement durant l'enfance et l'adolescence

Groupe relativement hétérogène de troubles caractérisés par la présence d'une perturbation du fonctionnement social, survenant durant l'enfance, mais qui ne présentent pas les caractéristiques d'une difficulté ou d'une altération sociale, apparemment constitutionnelle, envahissant tous les domaines du fonctionnement (à l'encontre de troubles envahissants du développement). Dans de nombreux cas, des perturbations ou des carences de l'environnement jouent probablement un rôle étiologique primordial.

#### F94.0 Mutisme électif

Trouble caractérisé par un refus, lié à des facteurs émotionnels, de parler dans certaines situations déterminées. L'enfant est capable de parler dans certaines situations, mais refuse de parler dans d'autres situations (déterminées). Le trouble s'accompagne habituellement d'une accentuation nette de certains traits de personnalité, par exemple d'une anxiété sociale, d'un retrait social, d'une hypersensibilité ou d'une opposition.

Mutisme sélectif

*Excl.*: mutisme transitoire accompagnant une angoisse de séparation chez de jeunes enfants (F93.0) schizophrénie (F20.-)

troubles:

- envahissants du développement (F84.-)
- spécifiques du développement de la parole et du langage (F80.-)

#### F94.1 Trouble réactionnel de l'attachement de l'enfance

Trouble apparaissant au cours des cinq premières années de la vie, caractérisé par la présence d'anomalies persistantes du mode de relations sociales de l'enfant, associées à des perturbations émotionnelles, et se manifestant à l'occasion de changements dans l'environnement (par exemple par une inquiétude et une hypervigilance, une réduction des interactions sociales avec les autres enfants, une auto- ou une hétéroagressivité, une tristesse, et, dans certains cas, un retard de croissance). La survenue du syndrome est probablement liée directement à une carence évidente, à des abus ou à des mauvais traitements de la part des parents.

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire, pour identifier un retard de développement ou de croissance associé.

**Excl.:** sévices sexuels ou physiques infligés à un enfant, entraînant des problèmes psychosociaux (Z61)

syndrome d'Asperger (F84.5)

syndromes dus à de mauvais traitements (T74.-)

trouble de l'attachement de l'enfance avec désinhibition (F94.2)

variation normale du mode d'attachement sélectif

#### F94.2 Trouble de l'attachement de l'enfance avec désinhibition

Trouble caractérisé par un mode particulier de fonctionnement social anormal, apparaissant durant les cinq premières années de la vie, persistant habituellement en dépit de modifications importantes de l'environnement. Exemples: conduites d'attachement généralisé et non sélectif, demandes d'affection et sociabilité non discriminatives, interactions peu différenciées avec les autres enfants; des perturbations émotionnelles et d'autres troubles du comportement peuvent enfin être associés, variables selon les circonstances.

Psychopathie de privation affective Syndrome institutionnel

Excl.: hospitalisme chez l'enfant (F43.2) syndrome d'Asperger (F84.5) trouble(s):

- hyperkinétiques (F90.-)
- réactionnel de l'attachement de l'enfance (F94.1)

#### F94.8 Autres troubles du fonctionnement social de l'enfance

#### F94.9 Trouble du fonctionnement social de l'enfance, sans précision

#### F95 Tics

Syndromes, caractérisés par la présence, au premier plan, d'un tic. Un tic est un mouvement moteur ou une vocalisation involontaire, rapide, récurrent et non rythmique (impliquant habituellement des groupes musculaires déterminés), survenant brusquement et sans but apparent. Les tics sont habituellement ressentis comme étant irrépressibles, mais peuvent en général être supprimés durant une période de temps variable. Ils sont souvent exacerbés par le stress et disparaissent durant le sommeil. Les tics moteurs simples banals comportent le clignement des yeux, les mouvements brusques du cou, les haussements d'épaules et les grimaces. Les tics vocaux simples banals comportent le raclement de gorge, "l'aboiement", le reniflement et le sifflement. Les tics moteurs complexes banals concernent le fait de se frapper, de sauter et de sautiller. Les tics vocaux complexes banals comprennent la répétition de mots particuliers, avec parfois emploi de mots socialement réprouvés, souvent obscènes (coprolalie) et la répétition de ses propres sons ou mots (palilalie).

#### F95.0 Tic transitoire

Tic répondant aux critères généraux d'un tic, mais ne persistant pas plus de douze mois. Il s'agit habituellement d'un clignement des yeux, de mimiques faciales, ou de mouvements brusques de la tête.

#### F95.1 Tic moteur ou vocal chronique

Trouble répondant aux critères d'un tic, caractérisé par la présence soit de tics moteurs soit de tics vocaux, mais pas des deux à la fois. Il peut s'agir d'un tic isolé ou, plus fréquemment, de tics multiples, persistant pendant plus d'un an.

#### F95.2 Forme associant tics vocaux et tics moteurs [syndrome de Gilles de la Tourette]

Trouble, caractérisé à un moment quelconque au cours de la maladie, mais pas nécessairement de façon simultanée, par des tics moteurs multiples et par un ou plusieurs tics vocaux. Le trouble s'aggrave habituellement durant l'adolescence et persiste souvent à l'âge adulte. Les tics vocaux sont souvent multiples, avec des vocalisations, des râclements de gorge, et des grognements explosifs et répétés et parfois une émission de mots ou de phrases obscènes, associés, dans certains cas, à une échopraxie gestuelle pouvant également être obscène (copropraxie).

#### F95.8 Autres tics

#### F95.9 Tic, sans précision

### Autres troubles du comportement et troubles émotionnels apparaissant habituellement durant l'enfance et l'adolescence

Groupe hétérogène de troubles qui ont en commun la caractéristique d'un début dans l'enfance, mais qui diffèrent par ailleurs sur de nombreux points. Certains constituent des syndromes nettement définis, alors que d'autres ne sont que de simples associations de symptômes; ces derniers doivent toutefois être répertoriés, d'une part en raison de leur fréquence et de leur association avec une altération du fonctionnement psychosocial, d'autre part parce qu'ils ne peuvent pas être inclus dans d'autres syndromes.

Excl.: spasme du sanglot (R06.88) syndrome de Kleine-Levin (G47.8)

trouble(s) (de):

- identité sexuelle de l'enfance (F64.2)
- obsessionnel-compulsif (F42.-)
- sommeil dus à des causes émotionnelles (F51.-)

#### F98.0 Enurésie non organique

Trouble caractérisé par une miction involontaire, diurne et nocturne, anormale compte tenu de l'âge mental de l'enfant et qui n'est pas lié à un trouble du contrôle vésical d'origine neurologique, à des crises épileptiques, ou à une anomalie organique de l'arbre urinaire. L'énurésie peut exister, de façon continue, depuis la naissance ou être précédée d'une période de contrôle de la fonction vésicale. Elle peut s'accompagner d'un trouble plus global des émotions ou du comportement.

#### Enurésie:

- fonctionnelle
- (primaire) (secondaire) d'origine non organique
- psychogène

Incontinence urinaire d'origine non organique

Excl.: énurésie SAI (R32)

#### F98.1 Encoprésie non organique

Trouble caractérisé par une émission fécale répétée, involontaire ou volontaire, habituellement de consistance normale ou quasi-normale, dans des lieux non appropriés à cet usage, compte-tenu du contexte socio-culturel du sujet. Il peut s'agir de la persistance anormale de l'incontinence infantile physiologique, ou de la perte du contrôle sphinctérien survenant après une période de continence fécale, ou encore d'une émission fécale délibérée dans des lieux non appropriés en dépit d'un contrôle sphinctérien normal. L'encoprésie peut constituer un trouble isolé, mono-symptomatique, ou faire partie d'un autre trouble, en particulier un trouble émotionnel (F93.-) ou un trouble des conduites (F91.-).

#### Encoprésie:

- fonctionnelle
- psychogène

Incontinence fécale d'origine non organique

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire, pour identifier la cause d'une constipation associée.

Excl.: encoprésie SAI (R15)

#### F98.2 Trouble de l'alimentation du nourrisson et de l'enfant

Trouble de l'alimentation caractérisé par des manifestations variées, habituellement spécifique de la première et de la deuxième enfance. Il implique en général un refus alimentaire et des caprices alimentaires excessifs, alors que la nourriture est appropriée, que l'entourage est adéquat, et qu'il n'y a pas de maladie organique. Le trouble peut s'accompagner d'une rumination (d'une régurgitation répétée de nourriture non accompagnée de nausées ou d'une maladie gastro-intestinale).

Mérycisme de l'enfance

Excl.: anorexie mentale et autres troubles de l'alimentation (F50.-) difficultés nutritionnelles et nutrition inadaptée (R63.3) pica du nourrisson et de l'enfant (F98.3) problèmes alimentaires du nouveau-né (P92.-)

#### F98.3 Pica du nourrisson et de l'enfant

Trouble caractérisé par la consommation persistante de substances non nutritives (par exemple de la terre, des bouts de peinture, etc.). Il peut faire partie d'un trouble psychiatrique plus global (tel un autisme) ou constituer un comportement psychopathologique relativement isolé. C'est seulement dans ce dernier cas que l'on fait le diagnostic de pica. Ce comportement s'observe surtout chez des enfants présentant un retard mental; dans ce dernier cas, le retard mental doit constituer le diagnostic principal (F70-F79).

#### F98.4 Mouvements stéréotypés

Trouble caractérisé par des mouvements intentionnels, répétitifs, stéréotypés, dépourvus de finalité (et souvent rythmés), non lié à un trouble psychiatrique ou neurologique identifié. Lorsque ces mouvements surviennent dans le cadre d'un autre trouble, seul ce dernier doit être noté. Ces mouvements peuvent ne pas avoir de composante automutilatrice; ils comprennent: un balancement du corps, un balancement de la tête, le fait de s'arracher les cheveux, de se tordre les cheveux, de claquer des doigts et de battre des mains. Les comportements stéréotypés auto-mutilateurs comprennent: le fait de se cogner la tête, de se gifler, de se mettre le doigt dans l'œil, de se mordre les mains, les lèvres ou d'autres parties du corps. L'ensemble de ces mouvements stéréotypés surviennent le plus souvent chez des enfants présentant un retard mental (dans ce cas, les deux diagnostics doivent être notés). Quand le fait de s'enfoncer le doigt dans l'œil survient chez un enfant présentant un déficit visuel, les deux diagnostics doivent être notés: le premier dans cette catégorie et le deuxième à l'aide du code somatique approprié.

Stéréotypies/comportements répétitifs

```
Excl.: mouvements involontaires anormaux (R25.-)
```

onychophagie (F98.8)

se mettre les doigts dans le nez (F98.8)

stéréotypies faisant partie d'un trouble psychiatrique identifié (F00-F95)

succion du pouce (F98.8)

tics (F95.-)

trichotillomanie (F63.3)

troubles de la motricité d'origine organique (G20-G25)

#### F98.5 Bégaiement

Le bégaiement est caractérisé par des répétitions ou des prolongations fréquentes de sons, de syllabes ou de mots, ou par des hésitations ou des pauses fréquentes perturbant la fluence verbale. On ne parlera de trouble que si l'intensité de la perturbation gêne de façon marquée la fluence verbale.

```
Excl.: bredouillement [langage précipité] (F98.6) tics (F95.-)
```

#### F98.6 Bredouillement [langage précipité]

Le langage précipité est caractérisé par un débit verbal anormalement rapide et un rythme irrégulier, mais sans répétitions ou hésitations, suffisamment intense pour entraver l'intelligibilité. Le langage est irrégulier et mal rythmé, consistant en des émissions verbales rapides et saccadées avec, habituellement, des formes syntaxiques erronées.

```
Excl.: bégaiement (F98.5) tics (F95.-)
```

### F98.8 Autres troubles précisés du comportement et troubles émotionnels apparaissant habituellement durant l'enfance et l'adolescence

Masturbation excessive
Onychophagie
Se mettre les doigts dans le nez
Sucer son pouce
Trouble de l'attention sans hyperactivité

### F98.9 Trouble du comportement et trouble émotionnel apparaissant habituellement durant l'enfance et l'adolescence, sans précision

# Trouble mental, sans précision (F99-F99)

F99

#### Trouble mental, sans autre indication

Incl.: Maladie mentale SAI

Excl.: trouble mental organique SAI (F06.9)

### **Chapitre VI**

# Maladies du système nerveux (G00 - G99)

*Excl.*: certaines affections dont l'origine se situe dans la période périnatale (P00-P96) certaines maladies infectieuses et parasitaires (A00-B99)

complications de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (O00-O99)

lésions traumatiques, empoisonnements et certaines autres conséquences de causes externes (S00-T98)

maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques (E00-E90)

malformations congénitales et anomalies chromosomiques (Q00-Q99)

symptômes, signes et résultats anormaux d'examens cliniques et de laboratoire, non classés ailleurs (R00-

tumeurs (C00-D48)

#### Ce chapitre comprend les groupes suivants:

G00-G09	Maladies inflammatoires du système nerveux central
G10-G14	Affections dégénératives systémiques affectant principalement le système nerveux central
G20-G26	Syndromes extrapyramidaux et troubles de la motricité
G30-G32	Autres affections dégénératives du système nerveux
G35-G37	Maladies démyélinisantes du système nerveux central
G40-G47	Affections épisodiques et paroxystiques
G50-G59	Affections des nerfs et des racines et plexus nerveux
G60-G64	Polynévrites et autres affections du système nerveux périphérique
G70-G73	Affections musculaires et neuro-musculaires
G80-G83	Paralysies cérébrales et autres syndromes paralytiques
G90-G99	Autres affections du système nerveux

#### Les catégories de ce chapitre comprenant des astérisques sont les suivantes:

G01* G02* G05* G07* G13*	Méningite au cours d'affections bactériennes classées ailleurs Méningite au cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs Encéphalite, myélite et encéphalomyélite au cours d'affections classées ailleurs Abcès et granulome intracrâniens et intrarachidiens au cours d'affections classées ailleurs Affections dégénératives systémiques affectant principalement le système nerveux central au cours d'affections classées ailleurs
G22*	Syndrome parkinsonien au cours de maladies classées ailleurs
G26*	Syndromes extrapyramidaux et troubles de la motricité au cours d'affections classées ailleurs
G32*	Autres affections dégénératives du système nerveux au cours d'affections classées ailleurs
G46*	Syndromes vasculaires cérébraux au cours de maladies cérébrovasculaires
G53*	Affections des nerfs crâniens au cours de maladies classées ailleurs
G55*	Compression des racines et des plexus nerveux au cours de maladies classées ailleurs
G59*	Mononévrite au cours de maladies classées ailleurs
G63*	Polynévrite au cours de maladies classées ailleurs
G73*	Affections musculaires et neuro-musculaires au cours de maladies classées ailleurs
G94*	Autres affections du cerveau au cours de maladies classées ailleurs
G99*	Autres affections du système nerveux au cours de maladies classées ailleurs

#### Les catégories de ce chapitre comprenant des points d'exclamation sont les suivantes:

G82.6! Hauteur fonctionnelle de la lésion de la moelle épinière

# Maladies inflammatoires du système nerveux central (G00-G09)

#### **G00**

#### Méningite bactérienne, non classée ailleurs

Incl.: arachnoïdite

leptoméningite

bactérienne

méningite

pachyméningite

Excl.: méningo-encéphalite bactérienne (G04.2)

méningomyélite bactérienne (G04.2)

#### G00.0 Méningite à Haemophilus influenzae

#### G00.1 Méningite à pneumocoques

#### G00.2 Méningite à streptocoques

#### G00.3 Méningite à staphylocoques

#### G00.8 Autres méningites bactériennes

Méningite à:

- bacille de Friedländer
- Escherichia coli
- Klebsiella

#### G00.9 Méningite bactérienne, sans précision

Méningite:

- purulente SAI
- pyogène SAI
- suppurée SAI

#### G01\*

#### Méningite au cours d'affections bactériennes classées ailleurs

Incl.: Méningite (au cours de):

- charbonneuse (A22.8†)
- fièvre typhoïde (A01.0†)
- gonococcique (A54.8†)
- infection à Salmonella (A02.2†)
- leptospirose (A27.-†)
- listérienne (A32.1†)
- maladie de Lyme (A69.2†)
- méningococcique (A39.0†)
- neurosyphilis (A52.1†)
- syphilitique:
  - congénitale (A50.4†)
- secondaire (A51.4†)
- tuberculeuse (A17.0†)

*Excl.*: méningo-encéphalite et méningomyélite au cours d'affections bactériennes classées ailleurs (G05.0\*)

#### G02\* Méningite au cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires classées

Excl.: méningo-encéphalite et méningomyélite au cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs (G05.1-G05.2\*)

#### G02.0\* Méningite au cours d'infections virales classées ailleurs

Méningite (au cours de) (consécutive à) (due à):

- adénovirus (A87.1†)
- entérovirus (A87.0†)
- mononucléose infectieuse (B27.-†)
- rougeole (B05.1†)
- rubéole (B06.0†)
- varicelle (B01.0†)
- virus (de):
  - herpès [herpes simplex] (B00.3†)
- ourlien (B26.1†)
- zona (B02.1†)

#### G02.1\* Méningite au cours de mycoses classées ailleurs

Méningite à:

- Candida (B37.5†)
- coccidioïdomycose (B38.4†)
- cryptocoques (B45.1†)

#### G02.8\* Méningite au cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires précisées classées ailleurs

Méningite due à:

- maladie de Chagas (chronique) (B57.4†)
- trypanosomiase africaine (B56.-†)

#### G03 Méningite due à des causes autres et non précisées

Incl.: arachnoïdite

leptoméningite

méningite

due à des causes autres et non précisées

pachyméningite

Excl.: méningo-encéphalite (G04.-)

méningomyélite (G04.-)

#### G03.0 Méningite à liquide clair

Méningite non suppurée

- G03.1 Méningite chronique
- G03.2 Méningite récurrente bénigne [Mollaret]
- G03.8 Méningite due à d'autres causes précisées

#### G03.9 Méningite, sans précision

Arachnoïdite (spinale) SAI

#### G04

#### Encéphalite, myélite et encéphalomyélite

Incl.: méningo-encéphalite méningomyélite myélite ascendante aiguë

Excl.: encéphalomyélite myalgique bénigne (G93.3)

encéphalopathie:

- SAI (G93.4)
- alcoolique (G31.2)
- toxique (G92)

mvélite:

- nécrosante subaiguë (G37.4)
- transverse aiguë (G37.3) sclérose en plaques (G35.-)

#### G04.0 Encéphalite aiguë disséminée

Encéphalomyélopathie Encéphalopathie

post-vaccinale

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le vaccin.

#### G04.1 Paraplégie spastique tropicale

#### G04.2 Méningo-encéphalite et méningomyélite bactériennes, non classées ailleurs

#### G04.8 Autres encéphalites, myélites et encéphalomyélites

Encéphalite et encéphalomyélite post-infectieuses SAI

#### G04.9 Encéphalite, myélite et encéphalomyélite, sans précision

Ventriculite (cérébrale) SAI

#### G05\*

### Encéphalite, myélite et encéphalomyélite au cours d'affections classées

Incl.: méningo-encéphalite et méningomyélite au cours d'affections classées ailleurs

### G05.0\* Encéphalite, myélite et encéphalomyélite au cours d'infections bactériennes classées ailleurs

Encéphalite, myélite ou encéphalomyélite:

- listérienne (A32.1†)
- méningococcique (A39.8†)
- syphilitique:
  - congénitale (A50.4†)
  - tardive (A52.1†)
- tuberculeuse (A17.8†)

### G05.1\* Encéphalite, myélite et encéphalomyélite au cours d'infections virales classées ailleurs

Encéphalite, myélite ou encéphalomyélite (au cours de) (consécutive à) (due à):

- adénovirus (A85.1†)
- cytomégalovirus (B25.88†)
- entérovirus (A85.0†)
- grippe (J09†, J10.8†, J11.8†)
- rougeole (B05.0†)
- rubéole (B06.0†)
- varicelle (B01.1†)
- virus de:
  - herpès [herpes simplex] (B00.4†)
- ourlien (B26.2†)
- zona (B02.0†)

### G05.2\* Encéphalite, myélite et encéphalomyélite au cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

Encéphalite, myélite ou encéphalomyélite au cours de:

- maladie de Chagas (chronique) (B57.4†)
- naegleriase (B60.2†)
- toxoplasmose (B58.2†)
- trypanosomiase africaine (B56.-†)

Méningo-encéphalite à éosinophiles (B83.2†)

### G05.8\* Encéphalite, myélite et encéphalomyélite au cours d'autres affections classées ailleurs

Encéphalite au cours d'un lupus érythémateux disséminé (M32.1†)

#### G06 Abcès et granulome intracrâniens et intrarachidiens

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

#### G06.0 Abcès et granulome intracrâniens

Abcès (embolique) (du):

- cérébelleux
- cérébral
- cerveau [toute région]
- otogène

Abcès ou granulome intracrânien:

- épidural
- extra-dural
- · sous-dural

#### G06.1 Abcès et granulome intrarachidiens

Abcès (embolique) de la moelle épinière [toute localisation]

Abcès ou granulome intrarachidien:

- épidural
- extra-dural
- sous-dural

#### G06.2 Abcès extra-dural et sous-dural, sans précision

### G07\* Abcès et granulome intracrâniens et intrarachidiens au cours d'affections classées ailleurs

Incl.: Abcès du cerveau:

- amibien (A06.6†)
- gonococcique (A54.8†)
- tuberculeux (A17.8†)

Granulome schistosomien du cerveau (B65.-†)

Tuberculome:

- · cérébral (A17.8†)
- méningé (A17.1†)

#### Phlébite et thrombophlébite intracrâniennes et intrarachidiennes

Incl.: Embolie

G08

Endophlébite Phlébite

septique des sinus veineux et veines intracrâniens ou intrarachidiens

Thrombophlébite

Thrombose

*Excl.*: phlébite et thrombophlébite intracrâniennes:

- compliquant:
- avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.7)
- grossesse, accouchement et puerpéralité (O22.5, O87.3)

#### Classification internationale des Maladies - ICD-10 2012

• d'origine non pyogène (I67.6) phlébite et thrombophlébite intrarachidiennes, d'origine non pyogène (G95.1)

#### G09

#### Séquelles d'affections inflammatoires du système nerveux central

Note: Cette rubrique doit être utilisée pour définir des affections classées à l'origine en G00-G08 (c'est-à-dire à l'exclusion de celles marquées d'un astérisque (\*)) comme causes de séquelles, ces dernières pouvant être classées ailleurs. Le terme "séquelles" comprend des états précisés comme tels ou comme effets tardifs, ou présents une année ou plus après le début de l'affection causale.

# Affections dégénératives systémiques affectant principalement le système nerveux central (G10-G14)

#### G10

#### Chorée de Huntington

*Incl.*: Chorée chronique progressive héréditaire de Huntington Maladie de Huntington

#### G11

#### Ataxie héréditaire

*Excl.*: neuropathie héréditaire et idiopathique (G60.-) paralysie cérébrale infantile (G80.-) troubles du métabolisme (E70-E90)

#### G11.0 Ataxie congénitale non progressive

#### G11.1 Ataxie cérébelleuse à début précoce

Note: Début habituellement avant l'âge de 20 ans.

Ataxie (de):

- cérébelleuse précoce avec:
  - myoclonies [Ramsay-Hunt]
  - persistance des réflexes tendineux
  - tremblement essentiel
- Friedreich (autosomique récessive)
- spino-cérébelleuse récessive liée au chromosome X

#### G11.2 Ataxie cérébelleuse tardive

Note: Début habituellement après l'âge de 20 ans.

### G11.3 Ataxie cérébelleuse avec défaut de réparation de l'ADN Ataxie télangiectasique [Louis-Bar]

Excl.: syndrome de Cockayne (Q87.1) xeroderma pigmentosum (Q82.1)

#### Paraplégie spastique héréditaire

Maladie de Strumpell-Lorrain

#### G11.8 Autres ataxies héréditaires

#### G11.9 Ataxie héréditaire, sans précision

Ataxie SAI Dégénérescence Maladie Syndrome

cérébelleux (cérébelleuse) héréditaire

G11.4

#### G12 Amyotrophie spinale et syndromes apparentés

#### G12.0 Amyotrophie spinale infantile, type I [Werdnig-Hoffman]

#### G12.1 Autres amyotrophies spinales héréditaires

Amyotrophie spinale (de):

- adulte
- distale
- enfant, type II
- forme juvénile, type III [Kugelberg-Welander]
- forme scapulo-péronière

Paralysie bulbaire progressive de l'enfant [Fazio-Londe]

#### G12.2 Maladies du neurone moteur

Amyotrophie spinale progressive

Dégénérescence familiale du neurone moteur

Paralysie bulbaire progressive

Sclérose latérale:

- · amyotrophique
- primitive

#### G12.8 Autres amyotrophies spinales et syndromes apparentés

#### G12.9 Amyotrophie spinale, sans précision

### G13\* Affections dégénératives systémiques affectant principalement le système nerveux central au cours d'affections classées ailleurs

#### G13.0\* Neuromyopathie et neuropathie paranéoplasiques

Neuromyopathie carcinomateuse (C00-C97†)

Neuropathie sensitive paranéoplasique [Denny-Brown] (C00-D48†)

# G13.1\* Autres affections dégénératives systémiques affectant principalement le système nerveux central au cours de maladies tumorales Encéphalopathie limbique paranéoplasique (C00-D48†)

- G13.2\* Affections dégénératives systémiques affectant principalement le système nerveux central au cours d'un myxœdème (E00.1†, E03.-†)
- G13.8\* Affections dégénératives systémiques affectant principalement le système nerveux central au cours d'autres affections classées ailleurs

#### G14 Syndrome post-poliomyélitique

*Incl.*: Syndrome post-poliomyélitique *Excl.*: Séquelles de poliomyélite (B91)

# Syndromes extrapyramidaux et troubles de la motricité (G20-G26)

#### **G20**

#### Maladie de Parkinson

*Incl.*: Hémiparkinsonisme Paralysie agitante

Syndrome parkinsonien ou maladie de Parkinson:

- SAI
- idiopathique
- primitif(ve)

Le classement du degré de sévérité de la maladie de Parkinson dans les sous-catégories G20.0-G20.2 s'effectue selon les degrés modifiés de la classification de Hoehn et Yahr.

Utiliser les chiffres suivants en cinquième position dans la catégorie G20:

- O Sans fluctuation de l'effet
  - Sans mention d'une fluctuation de l'effet
- 1 Avec fluctuation de l'effet

#### G20.0 Maladie de Parkinson sans handicap ou avec un handicap léger

Stades 0 à moins de 3 selon Hoehn et Yahr

#### G20.1 Maladie de Parkinson sans un handicap modéré à lourd

Stades 3 à 4 selon Hoehn et Yahr

#### G20.2 Maladie de Parkinson sans un très lourd handicap

Stade 5 selon Hoehn et Yahr

#### G20.9 Maladie de Parkinson, non précisé

#### G21 Syndror

#### Syndrome parkinsonien secondaire

Incl.: Syndrome parkinsonien secondaire

#### G21.0 Syndrome malin des neuroleptiques

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

#### G21.1 Autres syndromes secondaires parkinsoniens dus à des médicaments

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

#### G21.2 Syndrome parkinsonien secondaire dû à d'autres agents externes

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier l'agent externe.

- G21.3 Syndrome parkinsonien postencéphalitique
- G21.4 Maladie de Parkinson vasculaire
- G21.8 Autres syndromes parkinsoniens secondaires
- G21.9 Syndrome parkinsonien secondaire, sans précision

#### G22\*

#### Syndrome parkinsonien au cours de maladies classées ailleurs

*Incl.*: Parkinsonisme syphilitique (A52.1†)

G23	Autres maladies dégénératives des noyaux gris centraux Excl.: dégénérescence disséminée (G90.3)
G23.0	Maladie de Hallervorden-Spatz Dégénérescence pallidale pigmentaire
G23.1	Ophtalmoplégie supranucléaire progressive [maladie de Steele-Richardson- Olszewski]
G23.2	Dégénérescence striato-nigrique [nigrostriée]
G23.8	Autres maladies dégénératives précisées des noyaux gris centraux Calcification des noyaux gris centraux
G23.9	Maladie dégénérative des noyaux gris centraux, sans précision
G24	Dystonie Incl.: dyskinésie
	Excl.: paralysie cérébrale athétosique (G80.3)
G24.0	<b>Dystonie médicamenteuse</b> Dyskinésie tardive
	Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.
G24.1	Dystonie idiopathique familiale Dystonie idiopathique SAI
G24.2	Dystonie idiopathique non familiale
G24.3	Torticolis spasmodique Excl.: torticolis SAI (M43.6)
G24.4	<b>Dystonie bucco-faciale idiopathique</b> Dyskinésie bucco-faciale
G24.5	Blépharospasme
G24.8	Autres dystonies
G24.9	<b>Dystonie, sans précision</b> Dyskinésie SAI
G25	Autres syndromes extrapyramidaux et troubles de la motricité
G25.0	Tremblement essentiel Tremblement familial
	Excl.: tremblements SAI (R25.1)
G25.1	Tremblement dû à des médicaments Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

Autres formes précisées de tremblement Tremblement intentionnel

G25.2

#### Classification internationale des Maladies - ICD-10 2012

#### G25.3 Myoclonie

Myoclonie médicamenteuse

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament éventuellement causant.

*Excl.*: épilepsie myoclonique (G40.-) myokymies faciales (G51.4)

#### G25.4 Chorée médicamenteuse

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

#### G25.5 Autres chorées

Chorée SAI

Excl.: chorée (de):

- SAI avec atteinte cardiaque (I02.0)
- Huntington (G10)
- rhumatismale (I02.-)
- Sydenham (I02.-)

#### G25.6 Tics médicamenteux et autres tics d'origine organique

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament éventuellement causant.

Excl.: syndrome de Gilles de la Tourette (F95.2) tic SAI (F95.9)

#### G25.8 Autres syndromes précisés extrapyramidaux et troubles de la motricité

- G25.80 Mouvements périodiques des jambes au cours du sommeil (Periodic Limb Movements in Sleep [PLMS])
- G25.81 Syndrome de(s) jambes sans repos [Restless Legs Syndrome]
- G25.88 Autres syndromes précisés extrapyramidaux et troubles de la motricité Syndrome de l'homme raide [rigidité musculaire]
- G25.9 Syndrome extrapyramidal et trouble de la motricité, sans précision

### G26\* Syndromes extrapyramidaux et troubles de la motricité au cours d'affections classées ailleurs

## Autres affections dégénératives du système nerveux (G30-G32)

#### G30† Maladie d'Alzheimer (F00.-\*)

*Incl.*: formes sénile et présénile

Excl.: dégénérescence cérébrale sénile NCA (G31.1) démence sénile SAI (F03)

sénilité SAI (R54)

#### G30.0† Maladie d'Alzheimer à début précoce (F00.0\*)

*Note:* Début habituellement avant l'âge de 65 ans.

#### G30.1† Maladie d'Alzheimer à début tardif (F00.1\*)

Note: Début habituellement après l'âge de 65 ans.

#### G30.8† Autres formes de la maladie d'Alzheimer (F00.2\*)

#### G30.9† Maladie d'Alzheimer, sans précision (F00.9\*)

## G31 Autres affections dégénératives du système nerveux, non classées ailleurs

*Excl.*: syndrome de Reye (G93.7)

#### G31.0 Atrophie cérébrale circonscrite

Démence fronto-temporale [FTD]

Maladie de Pick

Aphasie progressive isolée

#### G31.1 Dégénérescence cérébrale sénile, non classée ailleurs

Excl.: maladie d'Alzheimer (G30.-) sénilité SAI (R54)

#### G31.2 Dégénérescence du système nerveux liée à l'alcool

Ataxie cérébelleuse

Dégénérescence cérébelleuse

Dégénérescence cérébrale

Dysautonomie

Encéphalopathie

### G31.8 Autres affections dégénératives précisées du système nerveux

alcoolique

#### G31.81 Cytopathie mitochondriale

Syndrome MELAS [Myopathy, Encephalopathy, Lactic Acidosis, Stroke-like episodes]

Cytopathie mitochondriale: myopathie, encéphalopathie, acidose lactique, pseudo-épisodes vasculaires cérébraux

Syndrome MERRF [Myoclonus Epilepsy with Ragged Red Fibers] ou [épilepsie myoclonique avec fibres rouges déchiquetées]

Myoencéphalopathie mitochondriale

Utiliser des codes supplémentaires pour les manifestations:

- Epilepsie non convulsive généralisée (G40.3).
- Autres myopathies (G72.8)
- Ophtalmoplégie externe progressive (H49.4)
- Accident vasculaire cérébral (AVC) (I60-I64)

#### G31.82 Démence à corps de Lewy

Maladie à corps de Lewy

#### G31.88 Autres maladies dégénératives du système nerveux précisées

Dystrophie neuroaxonale infantile [maladie de Seitelberger] Polydystrophie cérébrale progressive [syndrome d'Alpers] Encéphalomyélopathie nécrosante subaigue [syndrome de Leigh]

#### G31.9 Affection dégénérative du système nerveux, sans précision

# G32\* Autres affections dégénératives du système nerveux au cours d'affections classées ailleurs

# G32.0\* Dégénérescence combinée subaiguë de la moelle épinière au cours de maladies classées ailleurs

Dégénérescence combinée subaiguë de la moelle épinière au cours de carence en vitamine B<sub>12</sub> (E53.8†)

G32.8\* Autres affections dégénératives précisées du système nerveux au cours de maladies classées ailleurs

Maladies démyélinisantes du système nerveux central (G35-G37)

G35	Sclérose en plaques Incl.: Sclérose en plaques (de):  • SAI  • disséminée  • généralisée  • moelle épinière  • tronc cérébral	
	Utiliser les cinquièmes positions suivantes dans les sous-catégories G35.1-G35.3:	
	O Sans mention d'exacerbation aiguë ou de progression	
	1 Avec mention d'exacerbation aiguë ou de progression	
G35.0	Première manifestation d'une sclérose en plaques	
G35.1	Sclérose en plaques rémittente (évolution par poussées)	
G35.2	Sclérose en plaques progressive d'emblée (chronique, progressive primaire)	
G35.3	Sclérose en plaques rémittente progressive (chronique, secondairement progressive)	
G35.9	Sclérose en plaques non précisée	
G36	Autres affections démyélinisantes aiguës disséminées Excl.: encéphalite et encéphalomyélite post-infectieuses SAI (G04.8)	
G36.0	Neuromyélite optique [Devic] Démyélinisation au cours d'une névrite optique  Excl.: névrite optique SAI (H46)	
G36.1	Leucoencéphalite hémorragique aiguë et subaiguë [Hurst]	
G36.8	Autres affections démyélinisantes aiguës disséminées précisées	
G36.9	Affection démyélinisante aiguë disséminée, sans précision	
G37	Autres affections démyélinisantes du système nerveux central	
G37.0	Sclérose diffuse Encéphalite périaxiale Maladie de Schilder	
	Excl.: adrénoleucodystrophie [Addison-Schilder] (E71.3)	
G37.1	<b>Démyélinisation centrale du corps calleux</b> Syndrome de Marchiafava-Bignami	
G37.2	Myélinolyse centropontine	

## G37.3 Myélite transverse aiguë au cours d'affections démyélinisantes du système nerveux central

Myélite transverse aiguë SAI

Excl.: neuromyélite optique [Devic] (G36.0)

sclérose en plaques (G35.-)

- G37.4 Myélite nécrosante subaiguë [Syndrome de Foix-Alajouanine]
- G37.5 Sclérose concentrique [Baló]
- G37.8 Autres affections démyélinisantes précisées du système nerveux central

Encéphalomyélite démyélinisante aiguë

G37.9 Affection démyélinisante du système nerveux central, sans précision

# Affections épisodiques et paroxystiques (G40-G47)

### G40 Epilepsie

Excl.: crise (convulsive) SAI (R56.8)

état de mal épileptique (G41.-) Paralysie de Todd (G83.88)

syndrome de Landau-Kleffner (F80.3)

## G40.0 Epilepsie et syndromes épileptiques idiopathiques définis par leur localisation (focale, partielle) avec crises à début focal

G40.00 Syndrome pseudo-Lennox

Epilepsie atypique bénigne

G40.01 POCS (CSWS) [pointes ondes continues pendant le sommeil lent]

Etat de mal épileptique bioélectrique pendant le sommeil

ESES [état de mal épileptique électrique pendant le sommeil lent]

G40.02 Epilepsie psychomotrice bénigne [crises de terreur]

Epilepsie partielle bénigne à symptômes affectifs

#### G40.08 Autres épilepsies idiopathiques (partielles) localisées (focales) et syndromes épileptiques à

crises initialement focales

Epilepsie bénigne du nourrisson [Watanabe] Epilepsie bénigne à paroxysmes occipitaux

Epilepsie bénigne à pics centro-temporaux [Rolando]

Epilepsie bénigne du nourrisson à crises complexes focales

## G40.09 Epilepsie idiopathique (partielle) localisée (focale) et syndromes épileptiques à crises

initialement focales, sans précision

## G40.1 Epilepsie et syndromes épileptiques symptomatiques définis par leur localisation (focale, partielle) avec crises partielles simples

Crises:

- ne comportant pas de modification de conscience
- partielles simples évoluant vers des crises secondairement généralisées

# G40.2 Epilepsie et syndromes épileptiques symptomatiques définis par leur localisation (focale, partielle) avec des crises partielles complexes

Crises:

- avec modification de conscience, comportant souvent des automatismes
- partielles complexes évoluant vers des crises secondairement généralisées

#### G40.3 Epilepsie et syndromes épileptiques généralisés idiopathiques

Convulsions néonatales bénignes (familiales)

Crises non spécifiques:

- atoniques
- cloniques
- · myocloniques
- tonico-cloniques
- toniques

Epilepsie (avec):

- absences de l'adolescence
- absences de l'enfance [pyknolepsie]
- crises [grand mal] au réveil
- myoclonique bénigne de l'enfance
- myoclonique [petit mal impulsif] juvénile

#### G40.4 Autres épilepsies et syndromes épileptiques généralisés

Encéphalopathie myoclonique précoce symptomatique

Epilepsie avec:

- · absences myocloniques
- crises astato-myocloniques

Spasmes infantiles

Syndrome de:

- Lennox-Gastaut
- West

Tic de Salaam

#### G40.5 Syndromes épileptiques particuliers

Crises épileptiques dues aux facteurs suivants:

- alcool
- médicaments
- · modifications hormonales
- privation de sommeil
- stress

Epilepsie partielle continue [Kojevnikov]

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament éventuellement causant.

#### G40.6 Crise de grand mal, sans précision (avec ou sans petit mal)

#### G40.7 Petit mal, sans crises de grand mal, sans précision

#### G40.8 Autres épilepsies

Epilepsies et syndromes épileptiques non précisés comme focaux ou généralisés

#### G40.9 Epilepsie, sans précision

Convulsions Crises épileptiques SAI

## G41 Etat de mal épileptique

#### G41.0 Etat de grand mal épileptique

Etat de mal épileptique tonico-clonique

Excl.: épilepsie partielle continue [Kojevnikov] (G40.5)

#### G41.1 Etat de petit mal épileptique

Etat d'absences épileptiques

#### G41.2 Etat de mal épileptique partiel complexe

#### G41.8 Autres états de mal épileptique

#### G41.9 Etat de mal épileptique, sans précision

#### G43 Migraine

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament éventuellement causant.

Excl.: céphalée SAI (R51)

#### G43.0 Migraine sans aura [migraine commune]

#### G43.1 Migraine avec aura [migraine classique]

Equivalents migraineux [prodromes neurologiques sans céphalée]

Migraine:

- · aura, sans céphalée
- avec:
  - · aura prolongée
  - aura typique
  - installation aiguë de l'aura
- · basilaire
- familiale, hémiplégique

#### G43.2 Etat de mal migraineux

#### G43.3 Migraine compliquée

### G43.8 Autres migraines

Migraine:

- ophtalmoplégique
- rétinienne

#### G43.9 Migraine, sans précision

#### G44 Autres syndromes d'algies céphaliques

**Excl.:** algie faciale atypique (G50.1)

céphalée SAI (R51)

névralgie du trijumeau (G50.0)

#### G44.0 Syndrome d'algie vasculaire de la face

Algie vasculaire de la face:

- chronique
- épisodique

Céphalée histaminique de Horton

Hémicrânie paroxystique chronique

#### G44.1 Céphalée vasculaire, non classée ailleurs

Céphalée vasculaire SAI

#### G44.2 Céphalée dite de tension

Céphalée (de):

- chronique dite de tension
- tension:
  - SAI
  - épisodique

#### G44.3 Céphalée chronique post-traumatique

G44.4	<b>Céphalée médicamenteuse, non classée ailleurs</b> Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.	
G44.8	Autres syndromes précisés d'algies céphaliques	
G45	Accidents ischémiques cérébraux transitoires et syndromes apparentés <i>Incl.</i> : Accidents ischémiques cérébraux transitoires [AIT]	
	Excl.: Infarctus corrélé, démontré par l'imagerie (I63) ischémie cérébrale néonatale (P91.0)	
	Utiliser les cinquièmes positions suivantes de la catégorie G45:	
	2 Régression totale en 1 à 24 heures	
	Régression totale en moins d'une heure	
	9 Évolution de la Régression non précisée	
G45.0	Syndrome vertébro-basilaire	
G45.1	Syndrome carotidien (hémisphérique)	
G45.2	Accident ischémique transitoire de territoires artériels précérébraux multiples et bilatéraux	
G45.3	Amaurose fugace	
G45.4	Amnésie globale transitoire  Excl.: amnésie SAI (R41.3)	
G45.8	Autres accidents ischémiques cérébraux transitoires et syndromes apparentés	
G45.9	Accident ischémique cérébral transitoire, sans précision Accident cérébrovasculaire imminent Ischémie cérébrale transitoire SAI Spasme de l'artère cérébrale	
G46*	Syndromes vasculaires cérébraux au cours de maladies cérébrovasculaires (160-167†)	
G46.0*	Syndrome de l'artère cérébrale moyenne (I66.0†)	
G46.1*	Syndrome de l'artère cérébrale antérieure (I66.1†)	
G46.2*	Syndrome de l'artère cérébrale postérieure (I66.2†)	
G46.3*	Syndromes vasculaires du tronc cérébral (160-167†) Syndrome de:  • Benedikt  • Claude  • Foville  • Millard-Gubler  • Wallenberg  • Weber	
G46.4*	Syndrome cérébelleux vasculaire (I60-I67†)	
G46.5*	Syndrome lacunaire moteur pur (I60-I67†)	
G46.6*	Syndrome lacunaire sensitif pur (I60-I67†)	
G46.7*	Autres syndromes lacunaires (I60-I67†)	

	(160-167†)
G47	Troubles du sommeil  Excl.: cauchemars (F51.5) noctambulisme (F51.3) terreurs nocturnes (F51.4) troubles du sommeil non organiques (F51)
G47.0	Troubles de l'endormissement et du maintien du sommeil [insomnies] Hyposomnie Insomnie
G47.1	Troubles du sommeil par somnolence excessive [hypersomnies] Hypersomnie (idiopathique)
G47.2	Troubles du cycle veille-sommeil Irrégularité du rythme veille-sommeil Syndrome de retard des phases du sommeil
G47.3	Apnée du sommeil  Excl.: apnée du sommeil chez le nouveau-né (P28.3)  syndrome de Pickwick (E66.29)
G47.30	Syndrome d'apnée du sommeil central
G47.31	Syndrome d'apnée du sommeil obstructif
G47.32	Syndrome d'hypoventilation du sommeil Syndrome d'hypoventilation alvéolaire centrale congénital Hypoventilation alvéolaire non obstructive idiopathique du sommeil
G47.38	Autres apnées du sommeil
G47.39	Apnée du sommeil, non précisée
G47.4	Narcolepsie et cataplexie
G47.8	Autres troubles du sommeil Syndrome de Kleine-Levin
G47.9	Trouble du sommeil, sans précision

Autres syndromes vasculaires cérébraux au cours de maladies cérébrovasculaires

G46.8\*

# Affections des nerfs et des racines et plexus nerveux (G50-G59)

Excl.: affections traumatiques récentes des nerfs et des racines et plexus nerveux - voir lésion des nerfs selon les localisations anatomiques névralgie | CALCATO 2)

névraigle névrite SAI (M79.2)

névrite périphérique liée à la grossesse (O26.8)

radiculite SAI (M54.1)

## G50 Affections du nerf trijumeau

Incl.: affections du nerf crânien V

#### G50.0 Névralgie du trijumeau

Névralgie faciale paroxystique Tic douloureux de la face [Trousseau]

G50.1 Algie faciale atypique

#### G50.8 Autres affections du nerf trijumeau

G50.9 Affection du nerf trijumeau, sans précision

#### G51 Affections du nerf facial

Incl.: affections du nerf crânien VII

#### G51.0 Paralysie faciale a frigore

Paralysie faciale (de):

- Bell
- · idiopathique

#### G51.1 Atteinte du ganglion géniculé

Excl.: atteinte post-herpétique du ganglion géniculé (B02.2)

- G51.2 Syndrome de Melkersson-Rosenthal
- G51.3 Hémispasme facial clonique
- G51.4 Myokymies faciales

#### G51.8 Autres affections du nerf facial

Hémiatrophie faciale [Romberg]

#### G51.9 Affection du nerf facial, sans précision

#### G52 Affections des autres nerfs crâniens

**Excl.:** affections du nerf:

- auditif [VIII] (H93.3)
- optique [II] (H46, H47.0)

strabisme paralytique dû à paralysie des nerfs (H49.0-H49.2)

### G52.0 Affections du nerf olfactif

Affection du premier nerf crânien

#### G52.1 Affections du nerf glossopharyngien

Affection du nerf crânien IX Névralgie du nerf glossopharyngien

#### G52.2 Affections du nerf vagal

Affection du nerf pneumogastrique [X]

G52.3	Affections du nerf grand hypoglosse Affection du nerf crânien XII	
G52.7	Affections de plusieurs nerfs crâniens Polynévrite crânienne	
G52.8	Affections d'autres nerfs crâniens précisés	
G52.9	Affection des nerfs crâniens, sans précision	
G53*	Affections des nerfs crâniens au cours de maladies classées ailleurs	
G53.0*	<b>Névralgie post-zostérienne (B02.2†)</b> Atteinte post-herpétique du ganglion géniculé Névralgie trigéminée post-herpétique	
G53.1*	Paralysie de plusieurs nerfs crâniens au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs (A00-B99†)	
G53.2*	Paralysie de plusieurs nerfs crâniens au cours de sarcoïdose (D86.8†)	
G53.3*	Paralysie de plusieurs nerfs crâniens au cours de maladies tumorales (C00-D48†)	
G53.8*	Autres affections des nerfs crâniens au cours d'autres maladies classées ailleurs	
G54	Affections des racines et des plexus nerveux  Excl.: affections traumatiques récentes des racines et des plexus nerveux - voir lésions des nerfs selon les localisations anatomiques atteintes d'un disque intervertébral (M50-M51) névralgie et névrite SAI (M79.2) névrite ou radiculite:  • brachiale SAI (M54.1-) • lombaire SAI (M54.1-) • lombosacrée SAI (M54.1-) • thoracique SAI (M54.1-) radiculopathie SAI (M54.1-) spondylarthrose (M47)	
G54.0	Affections du plexus brachial Syndrome de traversée thoracobrachiale	
G54.1	Affections du plexus lombosacré	
G54.2	Affections radiculaires cervicales, non classées ailleurs	
G54.3	Affections radiculaires thoraciques, non classées ailleurs	
G54.4	Affections radiculaires lombosacrées, non classées ailleurs	
G54.5	<b>Névralgie amyotrophique</b> Névrite scapulaire Syndrome de Parsonage-Turner	
G54.6	Syndrome douloureux du membre fantôme	
G54.7	Syndrome du membre fantôme sans élément douloureux Syndrome du membre fantôme SAI	
G54.8	Autres affections des racines et des plexus nerveux	
G54.9	Affection des racines et des plexus nerveux, sans précision	

G55*	Compression des racines et des plexus nerveux au cours de maladies classées ailleurs	
G55.0*	Compression des racines et des plexus nerveux au cours de maladies tumorales (C00-D48†)	
G55.1*	Compression des racines et des plexus nerveux au cours d'atteintes des disques intervertébraux (M50-M51†)	
G55.2*	Compression des racines et des plexus nerveux au cours de spondylarthroses (M47†)	
G55.3*	Compression des racines et des plexus nerveux au cours d'autres dorsopathies (M53†, M54†, M45†, M46†, M48†)	
G55.8*	Compression des racines et des plexus nerveux au cours d'autres maladies classées ailleurs	
G56	Mononévrite du membre supérieur  Excl.: affections traumatiques récentes des nerfs - voir lésions des nerfs selon les localisations anatomiques	
G56.0	Syndrome du canal carpien	
G56.1	Autres lésions du nerf médian	
G56.2	<b>Lésion du nerf cubital</b> Paralysie lente du nerf cubital	
G56.3	Lésion du nerf radial	
G56.4	Causalgie	
G56.8	Autres mononévrites du membre supérieur Névrome interdigital du membre supérieur	
G56.9	Mononévrite du membre supérieur, sans précision	
G57	Mononévrite du membre inférieur  Excl.: affections traumatiques récentes des nerfs - voir lésions des nerfs selon les localisations anatomiques	
G57.0	Lésion du nerf sciatique  Excl.: sciatique:  • SAI (M54.3)  • due à une discopathie intervertébrale (M51.1)	
G57.1	<b>Méralgie paresthésique</b> Syndrome du nerf fémoro-cutané	
G57.2	Lésion du nerf fémoral	
G57.3	Lésion du nerf sciatique poplité externe Paralysie du nerf péronier	
G57.4	<b>Lésion du nerf sciatique poplité interne</b> Paralysie du nerf tibial postérieur	
G57.5	Syndrome du canal tarsien	

G57.6	<b>Lésion du nerf plantaire</b> Métatarsalgie de Morton
G57.8	Autres mononévrites du membre inférieur Névrome interdigital du membre inférieur
G57.9	Mononévrite du membre inférieur, sans précision
G58	Autres mononévrites
G58.0	Névrite intercostale
G58.7	Mononévrite de sièges multiples
G58.8	Autres mononévrites précisées
G58.9	Mononévrite, sans précision
G59*	Mononévrite au cours de maladies classées ailleurs
G59.0*	Mononévrite diabétique (E10-E14 avec le quatrième chiffre .4†)
G59.8*	Autres mononévrites au cours de maladies classées ailleurs

# Polynévrites et autres affections du système nerveux périphérique (G60-G64)

Excl.: névralgie SAI (M79.2-)

névrite:

- SAI (M79.2-)
- périphérique liée à la grossesse (O26.83) radiculite SAI (M54.1-)

## G60 Neuropathie héréditaire et idiopathique

#### G60.0 Neuropathie héréditaire motrice et sensorielle

Amyotrophie péronière (type axonal) (type hypertrophique)

Maladie de:

- · Charcot-Marie-Tooth
- Déjerine-Sottas

Neuropathie:

- héréditaire motrice et sensorielle, types I-IV
- hypertrophique de l'enfant Syndrome de Roussy-Lévy
- G60.1 Maladie de Refsum
- G60.2 Neuropathie associée à une ataxie héréditaire
- G60.3 Neuropathie progressive idiopathique

#### G60.8 Autres neuropathies héréditaires et idiopathiques

Maladie de Morvan

Neuropathie sensitive héréditaire à transmission:

- dominante
- récessive

Syndrome de Nélaton

G60.9	Neuropathie	héréditaire et idio	pathique, san	s précision
-------	-------------	---------------------	---------------	-------------

#### **G61** Polynévrites inflammatoires

#### G61.0 Syndrome de Guillain-Barré

Polyradiculonévrite aiguë (post-)infectieuse

Syndrome de Miller-Fisher

#### G61.1 Neuropathie sérique

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.

#### G61.8 Autres polynévrites inflammatoires

#### G61.9 Polynévrite inflammatoire, sans précision

#### G62 Autres polynévrites

#### G62.0 Polynévrite médicamenteuse

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

#### G62.1 Polynévrite alcoolique

#### G62.2 Polynévrite due à d'autres agents toxiques

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier l'agent toxique.

#### G62.8 Autres polynévrites précisées

Polynévrite due à une irradiation

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.

#### G62.80 Polyneuropathie de réanimation

Polyneuropathie de soins intensifs

#### G62.88 Autres polyneuropathies précisées

#### G62.9 Polynévrite, sans précision

Neuropathie SAI

## G63\* Polynévrite au cours de maladies classées ailleurs

#### G63.0\* Polynévrite au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

Polynévrite (au cours de):

- diphtérie (A36.8†)
- lèpre (A30.-†)
- maladie de Lyme (A69.2†)
- mononucléose infectieuse (B27.-†)
- oreillons (B26.8†)
- post-herpétique (B02.2†)
- syphilis, tardive (A52.1†)
- syphilis congénitale, tardive (A50.4†)
- tuberculeuse (A17.8†)

#### G63.1\* Polynévrite au cours de maladies tumorales (C00-D48†)

#### G63.2\* Polynévrite diabétique (E10-E14 avec le quatrième chiffre .4†)

# G63.3\* Polynévrite au cours d'autres maladies endocriniennes et métaboliques (E00-E07†, E15-E16†, E20-E34†, E70-E89†)

#### G63.4\* Polynévrite par carence nutritionnelle (E40-E64†)

- G63.5\* Polynévrite au cours d'affections disséminées du tissu conjonctif (M30-M35†)
- G63.6\* Polynévrite au cours d'autres affections ostéo-articulaires et des muscles (M00-M25†, M40-M96†)
- G63.8\* Polynévrite au cours d'autres maladies classées ailleurs Neuropathie urémique (N18.-†)
- Autres affections du système nerveux périphérique Incl.: Affection du système nerveux périphérique SAI

# Affections musculaires et neuro-musculaires (G70-G73)

## **G70** Myasthénie et autres affections neuro-musculaires

Excl.: botulisme (A05.1) myasthénie transitoire néonatale (P94.0)

#### G70.0 Myasthénie

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

#### G70.1 Affections neuro-musculaires toxiques

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier l'agent toxique.

- G70.2 Myasthénie congénitale et au cours du développement
- G70.8 Autres affections neuro-musculaires précisées
- G70.9 Affection neuro-musculaire, sans précision

#### G71 Affections musculaires primitives

*Excl.*: arthrogrypose multiple congénitale (Q74.3) myosite (M60.-) troubles du métabolisme (E70-E90)

#### G71.0 Dystrophie musculaire

Dystrophie musculaire:

- autosomique récessive, infantile, de type Duchenne ou Becker
- bénigne [Becker]
- des ceintures
- distale
- · facio-scapulo-humérale
- · oculaire
- · oculo-pharyngée
- scapulo-péronière:
  - bénigne avec contractures précoces [Emery-Dreifuss]
- sévère [Duchenne]

**Excl.:** dystrophie musculaire congénitale:

- SAI (G71.2)
- avec anomalies morphologiques spécifiques des fibres musculaires (G71.2)

#### G71.1 Affections myotoniques

Dystrophie myotonique [Steinert]

Myotonie:

- chondrodystrophique
- congénitale:
  - SAI
  - dominante [Thomsen]
  - récessive [Becker]
- médicamenteuse
- symptomatique

Neuromyotonie [Isaacs]

Paramyotonie congénitale

Pseudomyotonie

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

#### G71.2 Myopathies congénitales

Disproportion des types de fibres

Dystrophie musculaire congénitale:

- SAI
- avec anomalies morphologiques spécifiques des fibres musculaires

Myopathie:

- à axe central
- à bâtonnets [némaline]
- de type:
  - "mini-core"
  - "multi-core"
- myotubulaire (centro-nucléaire)

#### G71.3 Myopathie mitochondriale, non classée ailleurs

Utiliser des codes supplémentaires pour indiquer les manifestations.

#### G71.8 Autres affections musculaires primitives

#### G71.9 Affection musculaire primitive, sans précision

Myopathie héréditaire SAI

#### G72 Autres myopathies

Excl.: arthrogrypose multiple congénitale (Q74.3)

dermatopolymyosite (M33.-)

infarcissement ischémique musculaire (M62.2-)

myosite (M60.-) polymyosite (M33.2)

#### G72.0 Myopathie médicamenteuse

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

#### G72.1 Myopathie alcoolique

#### G72.2 Myopathie due à d'autres agents toxiques

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier l'agent toxique.

#### G72.3 Paralysies périodiques

Paralysie périodique (familiale):

- hyperkaliémique
- hypokaliémique
- myotonique
- normokaliémique

G72.4	Myopathie inflammatoire, non classée ailleurs
G72.8	Autres myopathies précisées
G72.80	Myopathie de réanimation
G72.88	Autres myopathies précisées
G72.9	Myopathie, sans précision
G73*	Affections musculaires et neuro-musculaires au cours de maladies classées ailleurs
G73.0*	Syndrome myasthénique au cours de maladies endocriniennes Syndrome myasthénique au cours de: • amyotrophie diabétique (E10-E14 avec le quatrième chiffre .4†) • thyréotoxicose [hyperthyroïdie] (E05†)
G73.1*	Syndrome de Lambert-Eaton ((C00-D48†))
G73.2*	Autres syndromes myasthéniques au cours de maladies tumorales (C00-D48†)
G73.3*	Syndrome myasthénique au cours d'autres maladies classées ailleurs
G73.4*	Myopathie au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs
G73.5*	Myopathie au cours de maladies endocriniennes Myopathie au cours de: • hyperparathyroïdie (E21.0-E21.3†) • hypoparathyroïdie (E20†) Myopathie thyréotoxique (E05†)
G73.6*	Myopathie au cours de maladies métaboliques Myopathie au cours d'anomalies de stockage (du) (des): • glycogène (E74.0†) • lipides (E75†)
G73.7*	Myopathie au cours d'autres maladies classées ailleurs Myopathie au cours de:  • lupus érythémateux disséminé (M32.1†)  • arthrite rhumatoïde (M05-M06†)  • sclérodermie (M34.8†)  • syndrome de Gougerot-Sjögren (M35.0†)

# Paralysies cérébrales et autres syndromes paralytiques (G80-G83)

G80	Paralysie cérébrale  Excl.: paraplégie spastique héréditaire (G11.4)
G80.0	Paralysie cérébrale spastique quadriplégique Paralysie spastique tétraplégique congénitale (cérébrale)
G80.1	Paralysie cérébrale spastique diplégique Paralysie cérébrale spastique SAI Paralysie spastique (cérébrale) congénitale

#### G80.2 Paralysie cérébrale spastique hémiplégique

#### G80.3 Paralysie cérébrale dyskinétique

Paralysie cérébrale dystonique Parésie cérébrale athetotique

#### G80.4 Paralysie cérébrale ataxique

#### G80.8 Autres paralysies cérébrales

Syndromes mixtes de paralysie cérébrale

#### G80.9 Paralysie cérébrale, sans précision

Paralysie cérébrale SAI

### G81 Hémiplégie

Note: Cette catégorie ne doit être utilisée comme cause principale de codage que lorsque l'hémiplégie (complète) (incomplète) est mentionnée sans autre précision ou est définie comme ancienne ou de longue durée mais de cause non précisée. Cette catégorie peut être aussi utilisée en codage multiple pour identifier les types d'hémiplégie résultant d'une cause quelle qu'elle soit.

Excl.: paralysies cérébrales congénitales (G80.-)

#### G81.0 Hémiplégie flasque

#### G81.1 Hémiplégie spastique

#### G81.9 Hémiplégie, sans précision

#### G82 Paraplégie et tétraplégie

**Note:** Cette catégorie sert à coder les paralysies et parésies dans les cas de paraplégie ou de maladies cérébrales lorsqu'il n'existe pas d'autre code utilisable. Cette catégorie peut être aussi utilisée en codage multiple pour identifier les types de paraplégie et tétraplégie résultant d'une cause quelle qu'elle soit.

Pour préciser la hauteur fonctionnelle d'une lésion de la moelle épinière, utiliser un code supplémentaire de la catégorie G82.6-. En cas de dépendance envers un respirateur, utiliser le code supplémentaire Z99.1.

Incl.: Paraplégie

Quadriplégie | chronique

Tétraplégie

Excl.: Paraplégie traumatique aiguë (S14.-, S24.-, S34.-)

paralysies cérébrales congénitales (G80.-)

Utiliser les chiffres suivants en cinquième position dans les sous-catégories G82.0-G82.5:

- O Paraplégie complète aiguë d'origine non traumatique
- 1 Paraplégie incomplète aiguë d'origine non traumatique
- 2 Paraplégie complète chronique Paraplégie complète, SAI
- Paraplégie incomplète chronique Paraplégie incomplète, SAI
- 9 Non précisée Cause cérébrale

#### G82.0 Paraplégie flasque

#### G82.1 Paraplégie spastique

#### G82.2 Paraplégie, sans précision

Paralysie des deux membres inférieurs SAI Paraplégie (inférieure) SAI

#### G82.3 Tétraplégie flasque

#### G82.4 Tétraplégie spastique

#### G82.5 Tétraplégie, sans précision

Quadriplégie SAI

#### G82.6! Hauteur fonctionnelle de la lésion de la moelle épinière

**Note:** Cette sous-catégorie sert à coder la hauteur fonctionnelle d'une lésion de la moelle épinière. On entend par hauteur fonctionnelle d'une lésion médullaire le segment le plus bas de la moelle épinière encore intact du point de vue moteur. Ainsi, « lésion C4 complète de la moelle épinière » signifie que les fonctions motrices des racines nerveuses de C4 et supérieures sont préservées, et qu'il n'y a plus de fonctions motrices, ou seulement sans signification fonctionnelle, en dessous de C4.

G82.60! C1-C3

G82.61! C4-C5

G82.62! C6-C8

G82.63! D1-D6

G82.64! D7-D10

G82.65! D11-L1

G82.66! L2-S1

G82.67! S2-S5

G82.69! Non précisée

#### G83 Autres syndromes paralytiques

Note: Cette catégorie ne doit être utilisée comme cause principale de codage que lorsque les affections ci-dessous sont mentionnées sans autre précision ou sont définies comme anciennes ou de longue durée mais de cause non précisée. Cette catégorie peut être aussi utilisée en codage multiple pour identifier les états résultant d'une cause quelle qu'elle soit.

Incl.: paralysie (complète) (incomplète) non classée en G80-G82

#### G83.0 Diplégie des membres supérieurs

Diplégie supérieure

Paralysie des deux membres supérieurs

### G83.1 Monoplégie d'un membre inférieur

Paralysie d'un membre inférieur

#### G83.2 Monoplégie d'un membre supérieur

Paralysie d'un membre supérieur

#### G83.3 Monoplégie, sans précision

#### G83.4 Syndrome de la queue de cheval

Pour indiquer l'existence d'un trouble neurogène de la vessie, utiliser un code supplémentaire de la catégorie G95.8

G83.40 Syndrome de la queue de cheval complet

G83.9	Syndrome paralytique, sans précision
G83.88	Autres syndromes paralytiques précisés Paralysie de Todd (post-critique )
G83.80	Syndrome d'enfermement (locked-in syndrome)
G83.8	Autres syndromes paralytiques précisés
G83.49	Syndrome de la queue de cheval, non précisé
G83.41	Syndrome de la queue de cheval incomplet

# Autres affections du système nerveux (G90-G99)

G90	Affections du système nerveux autonome <i>Excl.</i> : dysautonomie alcoolique (G31.2)
G90.0	Neuropathie autonome périphérique idiopathique
G90.00	Syndrome du sinus carotidien (syncope)
G90.08	Autre neuropathie autonome périphérique idiopathique
G90.09	Neuropathie autonome périphérique idiopathique, non précisée
G90.1	Dysautonomie familiale [Riley-Day]
G90.2	Syndrome de Claude Bernard-Horner Pupille de Horner Triade de Horner
G90.3	<b>Dégénérescence disséminée</b> Hypotension orthostatique neurogène [Shy-Drager] <i>Excl.</i> : hypotension orthostatique SAI (I95.1)
G90.4	Dysréflexie autonome
G90.40	Dysréflexie autonome manifestée par des crises hypertoniques
G90.41	Dysréflexie autonome manifestée par des crises de transpiration
G90.48	Autres dysréflexies autonomes
G90.49	Dysréflexie autonome, non précisée Dysréflexie autonome, SAI
G90.8	Autres affections du système nerveux autonome
G90.9	Affection du système nerveux autonome, sans précision

#### G91 **Hydrocéphalie** Incl.: hydrocéphalie acquise Excl.: hydrocéphalie: • congénitale (Q03.-) • due à toxoplasmose congénitale (P37.1) G91.0 Hydrocéphalie communicante G91.1 Hydrocéphalie obstructive (non communicante) G91.2 Hydrocéphalie à pression normale G91.20 Hydrocéphalie à pression normale idiopathique G91.21 Hydrocéphalie à pression normale secondaire G91.29 Hydrocéphalie à pression normale, non précisée G91.3 Hydrocéphalie post-traumatique, sans précision G91.8 Autres hydrocéphalies G91.9 Hydrocéphalie, sans précision **G92** Encéphalopathie toxique

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier l'agent

#### G93 Autres affections du cerveau

#### G93.0 Kystes cérébraux

toxique.

Kyste:

- arachnoïdien
- porencéphalique, acquis

Excl.: kystes:

- cérébraux congénitaux (Q04.6)
- périventriculaires acquis du nouveau-né (P91.1)

#### G93.1 Lésion cérébrale anoxique, non classée ailleurs

Excl.: anoxie néonatale (P21.9)

compliquant:

- avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.8)
- grossesse, travail ou accouchement (O29.2, O74.3, O89.2)
- soins chirurgicaux et médicaux (T80-T88)

#### G93.2 Hypertension intracrânienne bénigne

Excl.: encéphalopathie hypertensive (I67.4)

#### G93.3 Syndrome de fatigue

Encéphalomyélite myalgique bénigne

Syndrome de fatigue chronique lors de dysfonctionnements immunitaires

Syndrome de fatigue post-virale

#### G93.4 Encéphalopathie, sans précision

Excl.: encéphalopathie:

- alcoolique (G31.2)
- toxique (G92)

Compression médullaire, sans précision

000 5	Output and the second of	
G93.5	Compression du cerveau  Compression Hernie du cerveau (tronc cérébral)	
	Excl.: Compression traumatique cérébrale en foyer (S06.28)	
	• en foyer (S06.38)	
G93.6	CEdème cérébral  Excl.: œdème cérébral:  • dû à un traumatisme obstétrical (P11.0)  • traumatique (S06.1)	
G93.7	Syndrome de Reye	
G93.1	Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.	
G93.8	<b>Autres affections précisées du cerveau</b> Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.	
G93.80	Syndrome apallique	
G93.88	Autres affections cérébrales précisées Encéphalopathie post-radiothérapie	
G93.9	Affection du cerveau, sans précision	
G94*	Autres affections du cerveau au cours de maladies classées ailleurs	
G94.0*	Hydrocéphalie au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs (A00-B99†)	
G94.1*	Hydrocéphalie au cours de maladies tumorales (C00-D48†)	
G94.2*	Hydrocéphalie au cours d'autres maladies classées ailleurs	
G94.8*	Autres affections précisées du cerveau au cours de maladies classées ailleurs	
G95	Autres affections de la moelle épinière Excl.: myélite (G04)	
G95.0	Syringomyélie et syringobulbie	
G95.1	Myélopathies vasculaires Hématomyélie Infarctus aigu de la moelle épinière (embolique) (non embolique) Myélopathie nécrotique subaiguë [Foix-Alajouanine] Œdème de la moelle épinière	

G95.2

G95.8	Autres affections précisées de la moelle épinière Myélopathie: • médicamenteuse • post-radiothérapie Vessie automatique SAI
	Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier l'agent externe.
	<i>Excl.</i> : dysfonctionnement neuro-musculaire de la vessie sans mention de lésion de la moelle épinière (N31)
G95.80	Paralysie vésicale en cas de lésion supranucléaire [UMNL] Vessie réflexe d'origine rachidienne Vessie spastique
G95.81	Paralysie vésicale en cas de lésion périphérique [LMNL] Aréflexie vésicale Atonie vésicale
G95.82	Trouble des fonctions vésicales du à un choc rachidien
G95.83	Spasticité d'origine rachidienne des muscles striés
G95.84	Dyssynergie vésicosphinctérienne liée à une lésion de la moelle épinière
G95.85	Douleur de désafférentation liée à une lésion de la moelle épinière
G95.88	Autres maladies précisées de la moelle épinière
G95.9	Affection de la moelle épinière, sans précision Myélopathie SAI
G96	Autres affections de système nerveux central
G96.0	Ecoulement de liquide céphalorachidien Ecoulement du liquide céphalorachidien
	Excl.: après rachicentèse (G97.0)
G96.1	Affection des méninges, non classée ailleurs Adhérences méningées (cérébrales) (rachidiennes)
G96.8	Autres affections précisées du système nerveux central
G96.9	Affection du système nerveux central, sans précision
<b>G</b> 97	Affections du système nerveux après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classées ailleurs
G97.0	Ecoulement de liquide céphalorachidien après rachicentèse
G97.1	Autre réaction secondaire à une rachicentèse
G97.2	Hypotension intracrânienne suite à un pontage ventriculaire
G97.8	Autres affections du système nerveux après un acte à visée diagnostique et thérapeutique
G97.80	Fistule de liquide céphalorachidien postopératoire
G97.81	Mutisme (cérébelleux) postopératoire Syndrome de la fosse postérieure

- G97.88 Autres maladies du système nerveux après un acte à visée diagnostique et thérapeutique
- G97.9 Affection du système nerveux après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, sans précision
- Autres affections du système nerveux, non classées ailleurs *Incl.*: Affection du système nerveux SAI
- G99\* Autres affections du système nerveux au cours de maladies classées ailleurs
- G99.0\* Neuropathie du système nerveux autonome au cours de maladies endocriniennes et métaboliques

Neuropathie végétative:

- amyloïde (E85.-†)
- diabétique (E10-E14 avec le quatrième chiffre .4†)
- G99.1\* Autres affections du système nerveux autonome au cours d'autres maladies classées ailleurs
- G99.2\* Myélopathies au cours de maladies classées ailleurs

Myélopathie au cours de:

- atteinte des disques intervertébraux (M50.0†, M51.0†)
- maladies tumorales (C00-D48†)
- spondylarthrose (M47.-†)

Syndromes de compression des artères vertébrale et spinale antérieure (M47.0†)

G99.8\* Autres affections précisées du système nerveux au cours de maladies classées ailleurs

Paralysie urémique (N18.-†)

# **Chapitre VII**

# Maladies de l'œil et de ses annexes (H00 - H59)

Excl.: certaines affections dont l'origine se situe dans la période périnatale (P00-P96)

certaines maladies infectieuses et parasitaires (A00-B99)

complications de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (O00-O99)

lésions traumatiques, empoisonnements et certaines autres conséquences de causes externes (S00-T98)

maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques (E00-E90)

malformations congénitales et anomalies chromosomiques (Q00-Q99)

symptômes, signes et résultats anormaux d'examens cliniques et de laboratoire, non classés ailleurs (R00-R99)

tumeurs (C00-D48)

#### Ce chapitre comprend les groupes suivants:

H00-H06	Affections de la	paupière, c	le l'appareil	lacrymal et de l'orbite

H10-H13 Affections de la conjonctive

H15-H22 Affections de la sclérotique, de la cornée, de l'iris et du corps ciliaire

H25-H28 Affections du cristallin

H30-H36 Affections de la choroïde et de la rétine

H40-H42 Glaucome

H58\*

H43-H45 Affections du corps vitré et du globe oculaire

H46-H48 Affections du nerf et des voies optiques

H49-H52 Affections des muscles oculaires, des mouvements binoculaires, de l'accommodation et de la réfraction

H53-H54 Troubles de la vision et cécité

H55-H59 Autres affections de l'œil et de ses annexes

#### Les catégories de ce chapitre comprenant des astérisques sont les suivantes:

H03*	Affections de la paupière au cours de maladies classées ailleurs
H06*	Affections de l'appareil lacrymal et de l'orbite au cours de maladies classées ailleurs
H13*	Affections de la conjonctive au cours de maladies classées ailleurs
H19*	Affections de la sclérotique et de la cornée au cours de maladies classées ailleurs
H22*	Affections de l'iris et du corps ciliaire au cours de maladies classées ailleurs
H28*	Cataracte et autres affections du cristallin au cours de maladies classées ailleurs
H32*	Affections choriorétiniennes au cours de maladies classées ailleurs
H36*	Affections rétiniennes au cours de maladies classées ailleurs
H42*	Glaucome au cours de maladies classées ailleurs
H45*	Affections du corps vitré et du globe oculaire au cours de maladies classées ailleurs
H48*	Affections du nerf [II] et des voies optiques au cours de maladies classées ailleurs

Autres affections de l'œil et de ses annexes au cours de maladies classées ailleurs

Affections de la paupière, de l'appareil lacrymal et de l'orbite (H00-H06)

## H00 Orgelet et chalazion

#### H00.0 Orgelet et autres inflammations profondes de la paupière

Abcès Furoncle Orgelet de la paupière

H00.1	Chalazion Chalazion		
H01	Autres inflammations de la paupière		
H01.0	Blépharite  Excl.: blépharo-conjonctivite (H10.5)		
H01.1	Dermatoses non infectieuses de la paupière Dermite:  • allergique • de contact • eczémateuse Lupus érythémateux discoïde Xérodermie  de la paupière  de la paupière		
H01.8	Autres inflammations précisées de la paupière		
H01.9	Inflammation de la paupière, sans précision		
H02	Autres affections des paupières  Excl.: malformations congénitales de la paupière (Q10.0-Q10.3)		
H02.0	Entropion et trichiasis de la paupière		
H02.1	Ectropion palpébral		
H02.2	Lagophtalmie		
H02.3	Blépharochalasis		
H02.4	Ptosis de la paupière		
H02.5	Autres troubles affectant la fonction palpébrale Ankyloblépharon Atrophie de la paupière Blépharophimosis		
	Excl.: Blépharospasme (G24.5) Tic (psychogène) (F95) Tic d'origine organique (G25.6)		
H02.6	Xanthélasma de la paupière		
H02.7	Autres affections dégénératives des paupières et de la région périoculaire Chloasma Madarosis Vitiligo de la paupière		
H02.8	Autres affections précisées des paupières Hypertrichose des paupières Rétention de corps étranger dans la paupière		
H02.9	Affection des paupières, sans précision		

#### H03\* Affections de la paupière au cours de maladies classées ailleurs H03.0\* Infection parasitaire de la paupière au cours de maladies classées ailleurs Dermite de la paupière due à Demodex (B88.0†) Infection parasitaire de la paupière au cours de: • leishmaniose (B55.-†) • loase (B74.3†) • onchocercose (B73†) • phtiriase (B85.3†) H03.1\* Atteinte de la paupière au cours d'autres maladies infectieuses classées ailleurs Atteinte de la paupière au cours de: • infection due au virus de l'herpès [herpes simplex] (B00.5†) • lèpre (A30.-†) • molluscum contagiosum (B08.1†) • pian (A66.-†) • tuberculose (A18.4†) • zona (B02.3†) H03.8\* Atteinte de la paupière au cours d'autres maladies classées ailleurs Atteinte de la paupière au cours d'impétigo (L01.0†) H04 Affections de l'appareil lacrymal Excl.: malformations congénitales de l'appareil lacrymal (Q10.4-Q10.6) H04.0 Dacryoadénite Hypertrophie chronique de la glande lacrymale H04.1 Autres affections des glandes lacrymales Atrophie de la glande lacrymale Kyste Dacryops Syndrome des yeux secs H04.2 **Epiphora** H04.3 Inflammation aiguë et sans précision des voies lacrymales Canaliculite lacrymale Dacryocystite (phlegmoneuse) aiguë, subaiguë ou non précisée Dacryopéricystite **Excl.:** dacryocystite néonatale (P39.1) H04.4 Inflammation chronique des voies lacrymales Canaliculite lacrymale Dacryocystite chronique Mucocèle du sac lacrymal Sténose et insuffisance des voies lacrymales H04.5 Dacryolithe Eversion du point lacrymal Sténose du: canal lacrymal, lacrymonasal • canalicule • sac

#### H04.6 Autres lésions des voies lacrymales

Fistule lacrymale

#### H04.8 Autres affections de l'appareil lacrymal

#### H04.9 Affection de l'appareil lacrymal, sans précision

#### H05 Affections de l'orbite

Excl.: malformation congénitale de l'orbite (Q10.7)

#### H05.0 Inflammation aiguë de l'orbite

Abcès Cellulite Ostéomyélite Périostite

de l'orbite

Ténonite

#### H05.1 Affections inflammatoires chroniques de l'orbite

Granulome de l'orbite

#### H05.2 Exophtalmie

Déplacement (latéral) du globe SAI Hémorragie

Edème de l'orbite

#### H05.3 Déformation de l'orbite

Atrophie Exostose de l'orbite

#### H05.4 Enophtalmie

## H05.5 Rétention (ancienne) de corps étranger secondaire à une plaie pénétrante de l'orbite

Corps étranger rétro-oculaire

#### H05.8 Autres affections de l'orbite

Kyste de l'orbite

#### H05.9 Affection de l'orbite, sans précision

### H06\* Affections de l'appareil lacrymal et de l'orbite au cours de maladies classées

ailleurs

#### H06.0\* Affections de l'appareil lacrymal au cours de maladies classées ailleurs

#### H06.1\* Infection parasitaire de l'orbite au cours de maladies classées ailleurs

Infection de l'orbite due à Echinococcus (B67.-†)

Myiase de l'orbite (B87.2†)

#### H06.2\* Exophtalmie thyréotoxique (E05.-†)

H06.3\* Autres affections de l'orbite au cours de maladies classées ailleurs

## Affections de la conjonctive

(H10-H13)

H10	Conjonctivite
-----	---------------

**Excl.:** kératoconjonctivite (H16.2)

H10.0 Conjonctivite mucopurulente

H10.1 Conjonctivite atopique aiguë

H10.2 Autres conjonctivites aiguës

H10.3	Conjonctivite aiguë, sans précision  Excl.: ophtalmie du nouveau-né SAI (P39.1)		
H10.4	Conjonctivite chronique		
H10.5	Blépharo-conjonctivite		
H10.8	Autres conjonctivites		
H10.9	Conjonctivite, sans précision		
H11	Autres affections de la conjonctive Excl.: kératoconjonctivite (H16.2)		
H11.0	Ptérygion  Excl.: pseudo-ptérygion (H11.8)		
H11.1	Dépôts et affections dégénératives de la conjonctive Argyrose [argyrie] Calcification Pigmentation Xérosis SAI  de la conjonctive		
H11.2	Cicatrices de la conjonctive Symblépharon		
H11.3	Hémorragie conjonctivale Hémorragie sous-conjonctivale Hyposphagme		
H11.4	Autres troubles vasculaires et kystes de la conjonctive Anévrisme Congestion Œdème  de la conjonctive		
H11.8	Autres affections précisées de la conjonctive Pseudo-ptérygion		
H11.9	Affection de la conjonctive, sans précision		
H13*	Affections de la conjonctive au cours de maladies classées ailleurs		
H13.0*	Parasitose filarienne de la conjonctive (B74†)		
H13.1*	Conjonctivite au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs Conjonctivite (à) (de):  • Acanthamoeba (B60.1†)  • Chlamydia (A74.0†)  • diphtérique (A36.8†)  • folliculaire (aiguë) à adénovirus (B30.1†)  • gonococcique (A54.3†)  • hémorragique (aiguë) (épidémique) (B30.3†)  • méningococcique (A39.8†)  • Newcastle (B30.8†)  • virale herpétique [herpes simplex] (B00.5†)  • zostérienne (B02.3†)		
H13.2*	Conjonctivite au cours d'autres maladies classées ailleurs		
H13.3*	Pemphigoïde oculaire (L12†)		
H13.8*	Autres affections de la conjonctive au cours de maladies classées ailleurs		

Affections de la sclérotique, de la cornée, de l'iris et du corps ciliaire (H15-H22)

## H15 Affections de la sclérotique

H15.0 Sclérite

H15.1 Episclérite

H15.8 Autres affections de la sclérotique

Sclérectasie

Staphylome équatorial

**Excl.:** myopie dégénérative (H44.2)

#### H15.9 Affection de la sclérotique, sans précision

#### H16 Kératite

#### H16.0 Ulcère de la cornée

Ulcère de (la):

- · cornée:
  - SAI
  - annulaire
  - · avec hypopyon
  - central
  - marginal
  - perforé
- Mooren

#### H16.1 Autres kératites superficielles sans conjonctivite

Kératite:

- annulaire
- filamenteuse
- nummulaire
- ponctuée superficielle
- stellaire
- striée

Ophtalmie des neiges

Photokératite

#### H16.2 Kératoconjonctivite

Kératite superficielle avec conjonctivite

Kératoconjonctivite:

- SAI
- · d'exposition
- neurotrophique
- phlycténulaire

Ophtalmia nodosa

#### H16.3 Kératite interstitielle et profonde

#### H16.4 Néovascularisation cornéenne

Néovaisseaux (de la cornée)

Pannus (de la cornée)

#### H16.8 Autres kératites

#### H16.9 Kératite, sans précision

#### H17 Cicatrices et opacités cornéennes H17.0 Leucome adhérent H17.1 Autres opacités cornéennes centrales H17.8 Autres cicatrices et opacités cornéennes H17.9 Cicatrice et opacité cornéennes, sans précision H18 Autres affections de la cornée H18.0 Pigmentation et dépôts cornéens Anneau de Kayser-Fleischer Faisceaux de Krukenberg Hématocornée Ligne de Stähli Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament éventuellement causant. H18.1 Kératopathie bulleuse Excl.: Kératopathie (bulleuse) après chirurgie de la cataracte [de l'aphaque] (H59.0) H18.2 Autre œdème de la cornée H18.3 Lésions des membranes cornéennes de la membrane de Descemet Rupture H18.4 Dégénérescence de la cornée Arc sénile Kératopathie en bandelettes Excl.: ulcère de Mooren (H16.0) H18.5 Dystrophies cornéennes héréditaires Dystrophie de (la): · cornée: • épithéliale granuleuse • grillagée en réseau · maculaire • Fuchs H18.6 Kératocône H18.7 Autres déformations de la cornée Ectasie de la cornée Staphylome Descemétocèle Excl.: malformations congénitales de la cornée (Q13.3-Q13.4) H18.8 Autres affections précisées de la cornée

Anesthésie

Hypoesthésie

H18.9

Erosion récidivante

de la cornée

Affection de la cornée, sans précision

#### 275

# H19\* Affections de la sclérotique et de la cornée au cours de maladies classées ailleurs

#### H19.0\* Sclérite et épisclérite au cours de maladies classées ailleurs

Episclérite:

- syphilitique (A52.7†)
- tuberculeuse (A18.5†)

Sclérite zostérienne (B02.3†)

#### H19.1\* Kératite et kératoconjonctivite dues au virus de l'herpès (B00.5†)

Kératite dendritique et disciforme

# H19.2\* Kératite et kératoconjonctivite au cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

Kératite et kératoconjonctivite (interstitielles) au cours de (dues à):

- Acanthamoeba (B60.1†)
- rougeole (B05.8†)
- syphilis (A50.3†)
- tuberculose (A18.5†)
- zona (B02.3†)

Kératoconjonctivite épidémique (B30.0†)

#### H19.3\* Kératite et kératoconjonctivite au cours d'autres maladies classées ailleurs

Kératoconjonctivite sèche (M35.0†)

## H19.8\* Autres affections de la sclérotique et de la cornée au cours de maladies classées

ailleurs

Kératocône au cours du syndrome de Down (Q90.-†)

#### H20 Iridocyclite

#### H20.0 Iridocyclite aiguë et subaiguë

Cyclite

Iritis aiguë, subaiguë ou à répétition

Uvéite antérieure

#### H20.1 Iridocyclite chronique

#### H20.2 Iridocyclite due aux lentilles de contact

#### H20.8 Autres iridocyclites

#### H20.9 Iridocyclite, sans précision

#### H21 Autres affections de l'iris et du corps ciliaire

Excl.: uvéite sympathique (H44.1)

#### H21.0 Hyphéma

Excl.: hyphéma traumatique (S05.1)

#### H21.1 Autres affections vasculaires de l'iris et du corps ciliaire

Néovascularisation de l'iris ou du corps ciliaire

Rubéose de l'iris

#### H21.2 Affections dégénératives de l'iris et du corps ciliaire

Atrophie de l'iris (essentielle) (progressive)

Dégénérescence de:

- iris (pigmentaire)
- rebord pupillaire

Iridoschisis

Kyste pupillaire miotique

Translucidité de l'iris

#### H21.3 Kystes de l'iris, du corps ciliaire et de la chambre antérieure de l'œil

Kystes de l'iris, du corps ciliaire et de la chambre antérieure de l'œil:

- SAI
- après implant
- exsudatif
- parasitaire

**Excl.:** kyste pupillaire miotique (H21.2)

#### H21.4 Membranes pupillaires

Iris bombé

Occlusion

Séclusion pupillaire

#### H21.5 Autres adhérences et perturbations de l'iris et du corps ciliaire

Goniosynéchies

Iridodialyse

Récession de l'angle iridocornéen

Synéchies (iris):

- SAI
- antérieures
- postérieures

Excl.: corectopie (Q13.2)

#### H21.8 Autres affections précisées de l'iris et du corps ciliaire

#### H21.9 Affection de l'iris et du corps ciliaire, sans précision

## H22\* Affections de l'iris et du corps ciliaire au cours de maladies classées ailleurs

#### H22.0\* Iridocyclite au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

Iridocyclite au cours de:

- infection:
  - gonococcique (A54.3†)
  - herpétique [herpes simplex] (B00.5†)
  - zostérienne (B02.3†)
- syphilis (secondaire) (A51.4†)
- tuberculose (A18.5†)

#### H22.1\* Iridocyclite au cours d'autres maladies classées ailleurs

Iridocyclite au cours de:

- sarcoïdose (D86.8†)
- spondylarthrite ankylosante (M45.0-†)

#### H22.8\* Autres affections de l'iris et du corps ciliaire au cours de maladies classées ailleurs

## Affections du cristallin

(H25-H28)

#### L25 Cataracte sénile

Excl.: glaucome capsulaire avec pseudo-exfoliation cristallinienne (H40.1)

#### H25.0 Cataracte sénile

Cataracte sénile:

- · coronaire
- corticale
- polaire sous-capsulaire (antérieure) (postérieure)
- punctiforme

Water clefts (fentes)

#### H25.1 Cataracte sénile nucléaire

Cataracte brunescente Sclérose nucléaire

#### H25.2 Cataracte sénile, de type Morgagni

Cataracte sénile hypermûre

#### H25.8 Autres cataractes séniles

Formes combinées de cataracte sénile

#### H25.9 Cataracte sénile, sans précision

#### H26 Autres cataractes

Excl.: cataracte congénitale (Q12.0)

#### H26.0 Cataracte infantile, juvénile et présénile

#### H26.1 Cataracte traumatique

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.

#### H26.2 Cataracte compliquée

Cataracte (au cours de):

- iridocyclite chronique
- secondaire à des affections oculaires

Opacités glaucomateuses (sous-capsulaires)

#### H26.3 Cataracte médicamenteuse

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

#### H26.4 Séquelles de cataracte

Anneau de Soemmering Cataracte secondaire

### H26.8 Autres cataractes précisées

#### H26.9 Cataracte, sans précision

#### H27 Autres affections du cristallin

*Excl.*: complications mécaniques d'une lentille intra-oculaire (T85.2) malformations congénitales du cristallin (Q12.-) pseudophakie (Z96.1)

#### H27.0 Aphakie

H27.1	Luxation	du	cristallin
-------	----------	----	------------

H27.8 Autres affections précisées du cristallin

H27.9 Affection du cristallin, sans précision

# H28\* Cataracte et autres affections du cristallin au cours de maladies classées ailleurs

H28.0\* Cataracte diabétique (E10-E14 avec le quatrième chiffre .3†)

## H28.1\* Cataracte au cours d'autres maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques

Cataracte au cours de:

- hypoparathyroïdie (E20.-†)
- malnutrition-déshydratation (E40-E46†)

#### H28.2\* Cataracte au cours d'autres maladies classées ailleurs

Cataracte myotonique (G71.1†)

H28.8\* Autres affections du cristallin au cours de maladies classées ailleurs

# Affections de la choroïde et de la rétine (H30-H36)

#### H30 Choriorétinite

#### H30.0 Choriorétinite en foyer

Choroïdite
Rétinite en foyer

Rétinochoroïdite

#### H30.1 Choriorétinite disséminée

Choroïdite

Rétinite disséminée

Rétinochoroïdite

Excl.: rétinopathie exsudative (H35.0)

#### H30.2 Cyclite postérieure

Inflammation de la zone postérieure

#### H30.8 Autres choriorétinites

Maladie de Harada

#### H30.9 Choriorétinite, sans précision

Choroïdite
Rétinite
Rétinochoroïdite

#### H31 Autres affections de la choroïde

#### H31.0 Cicatrices choriorétiniennes

Cicatrice (post-inflammatoire) (post-traumatique) de la macula (pôle postérieur) Rétinopathie solaire

#### H31.1 Dégénérescence choroïdienne

Atrophie Sclérose de la choroïde

Excl.: stries angioïdes (H35.3)

#### H31.2 Dystrophie héréditaire de la choroïde

Atrophia gyrata chorioideae

Choroïdérémie

Dystrophie choroïdienne (aréolaire centrale) (généralisée) (péripapillaire)

*Excl.*: ornithinémie (E72.4)

#### H31.3 Hémorragie et rupture de la choroïde

Hémorragie choroïdienne:

- SAI
- expulsive

#### H31.4 Décollement de la choroïde

#### H31.8 Autres affections précisées de la choroïde

#### H31.9 Affection de la choroïde, sans précision

#### H32\* Affections choriorétiniennes au cours de maladies classées ailleurs

## H32.0\* Affections choriorétiniennes au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

Choriorétinite (à):

- syphilitique tardive (A52.7†)
- Toxoplasma (B58.0†)
- tuberculeuse (A18.5†)

#### H32.8\* Autres affections choriorétiniennes au cours de maladies classées ailleurs

Rétinite albuminurique (N18.-†)

Rétinite rénale (N18.-†)

#### H33 Décollement et déchirure de la rétine

**Excl.:** décollement de l'épithélium pigmentaire rétinien (H35.7)

#### H33.0 Décollement de la rétine avec déchirure rétinienne

Décollement de la rétine rhegmatogène

#### H33.1 Rétinoschisis et kystes rétiniens

Kyste (de):

- · ora serrata
- parasitaire de la rétine SAI

Pseudokyste de la rétine

**Excl.:** dégénérescence rétinienne microcystoïde (H35.4) rétinoschisis congénital (Q14.1)

#### H33.2 Décollement séreux de la rétine

Décollement de la rétine:

- SAI
- sans anomalie rétinienne

Excl.: choriorétinopathie séreuse centrale (H35.7)

#### H33.3 Déchirures rétiniennes sans décollement

Déchirure en fer à cheval de l

Trou rond

de la rétine, sans décollement

Déchirure rétinienne SAI

Opercule

**Excl.:** cicatrices choriorétiniennes après traitement chirurgical du décollement (H59.8) dégénérescence périphérique de la rétine sans déchirure (H35.4)

#### H33.4 Décollement par traction de la rétine

Vitréo-rétinopathie proliférante avec décollement de la rétine

#### H33.5 Autres décollements rétiniens

#### H34 Occlusions vasculaires rétiniennes

**Excl.:** amaurose fugace (G45.3-)

#### H34.0 Occlusion transitoire de l'artère de la rétine

#### H34.1 Occlusion de l'artère centrale de la rétine

#### H34.2 Autres occlusions de l'artère de la rétine

Micro-embolie rétinienne

Occlusion artérielle rétinienne (d'une):

- branche
- partielle

Plaque d'Hollenhorst

#### H34.8 Autres occlusions vasculaires rétiniennes

Occlusion de la veine de la rétine (d'une):

- branche
- centrale
- débutante
- partielle

#### H34.9 Occlusion vasculaire rétinienne, sans précision

## H35 Autres affections rétiniennes

#### H35.0 Autres rétinopathies et altérations vasculaires rétiniennes

rétinien(ne)(s)

Altérations vasculaires de la rétine

Gaine vasculaire

Micro-anévrisme

Néovascularisation

Périvascularite

Varices

Vascularite

Rétinopathie (avec)(de):

- SAI
- · antécédents SAI
- Coats
- exsudative
- hypertensive

#### H35.1 Rétinopathie de la prématurité

Fibroplasie rétrocristallinienne ou rétrolentale

#### H35.2 Autres rétinopathies proliférantes

Vitréo-rétinopathie proliférante

Excl.: vitréo-rétinopathie proliférante avec décollement de la rétine (H33.4)

#### H35.3 Dégénérescence de la macula et du pôle postérieur

Dégénérescence (de):

• Junius-Kuhnt

• maculaire sénile (atrophique) (exsudative)

Druses (dégénératives)

Kyste

Plis de la macula

Stries angioïdes

Trou

Maculopathie toxique

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament éventuellement causant.

#### H35.4 Dégénérescence rétinienne périphérique

Dégénérescence rétinienne:

- SAI
- en palissade
- entrecroisée
- microcystoïde
- pavimenteuse
- réticulaire

**Excl.:** avec déchirure rétinienne (H33.3)

#### H35.5 Dystrophie rétinienne héréditaire

Dystrophie:

- rétinienne (pigmentaire) (ponctuée albescente) (vitelliforme)
- tapéto-rétinienne
- vitréo-rétinienne

Maladie de Stargardt

Rétinite pigmentaire

#### H35.6 Hémorragie rétinienne

#### H35.7 Décollement des couches de la rétine

Choriorétinopathie séreuse centrale

Décollement de l'épithélium pigmentaire rétinien

#### H35.8 Autres affections rétiniennes précisées

#### H35.9 Affection rétinienne, sans précision

#### H36\* Affections rétiniennes au cours de maladies classées ailleurs

## H36.0\* Rétinopathie diabétique (E10-E14 avec le quatrième chiffre .3†)

#### H36.8\* Autres affections rétiniennes au cours de maladies classées ailleurs

Dystrophie rétinienne au cours des anomalies du stockage des lipides (E75.-†) Rétinopathie:

- athéroscléreuse (I70.8†)
- proliférante au cours de l'anémie à hématies falciformes (D57.-†)

# Glaucome (H40-H42)

#### H40 Glaucome

Excl.: glaucome:

- absolu (H44.5)
  - congénital (Q15.0)
  - traumatique dû à un traumatisme obstétrical (P15.3)

#### H40.0 Glaucome limite

Hypertension oculaire

### H40.1 Glaucome primitif à angle ouvert

Glaucome (primitif) (résiduel):

- à tension basse
- capsulaire avec pseudo-exfoliation cristallinienne
- chronique simple
- pigmentaire

#### H40.2 Glaucome primitif à angle étroit

Glaucome à angle fermé (primitif) (résiduel):

- aigu
- chronique
- intermittent
- · retardé

Glaucome à angle fermé (primitif)

#### H40.3 Glaucome secondaire à un traumatisme oculaire

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire, pour identifier la cause.

#### H40.4 Glaucome secondaire à une inflammation de l'œil

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire, pour identifier la cause.

#### H40.5 Glaucome secondaire à d'autres affections oculaires

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire, pour identifier la cause.

#### H40.6 Glaucome médicamenteux

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

#### H40.8 Autres glaucomes

#### H40.9 Glaucome, sans précision

## H42\* Glaucome au cours de maladies classées ailleurs

### H42.0\* Glaucome au cours de maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques

Glaucome au cours de:

- amylose (E85.-†)
- syndrome de Lowe (E72.0†)

#### H42.8\* Glaucome au cours d'autres maladies classées ailleurs

Glaucome au cours d'onchocercose (B73†)

# Affections du corps vitré et du globe oculaire (H43-H45)

H43	Affections du corps vitré	
H43.0	<b>Prolapsus du corps vitré</b> <i>Excl.</i> : syndrome du corps vitré après intervention pour cataracte (H59.0)	
H43.1	Hémorragie du corps vitré	
H43.2	Opacités cristallines du corps vitré	
H43.3	Autres opacités du corps vitré Membranes et fibres hyaloïdes	
H43.8	Autres affections du corps vitré Décollement Dégénérescence du corps vitré	
	Excl.: vitréo-rétinopathie proliférante avec décollement de la rétine (H33.4)	
H43.9	Affection du corps vitré, sans précision	
H44	Affections du globe oculaire  Incl.: les affections de plusieurs structures de l'œil	
H44.0	Endophtalmie purulente Abcès du corps vitré	

# Panophtalmie H44.1 Autres endophtalmies

Endophtalmie parasitaire SAI

Uvéite sympathique

#### H44.2 Myopie dégénérative

Myopie maligne

#### H44.3 Autres affections dégénératives du globe oculaire

Chalcose

Sidérose de l'œil

#### H44.4 Hypotonie de l'œil

#### H44.5 Dégénérescence du globe oculaire

Atrophie du globe oculaire

Glaucome absolu

Phtisie du globe oculaire

### H44.6 Rétention (ancienne) intraoculaire de corps étranger magnétique

Rétention (ancienne) de corps étranger magnétique dans:

- chambre antérieure de l'œil
- · corps:
  - ciliaire
  - vitré
- cristallin
- iris
- paroi postérieure du globe oculaire

#### H44.7 Rétention (ancienne) intraoculaire de corps étranger non magnétique

Rétention (ancienne) de corps étranger non magnétique dans:

- chambre antérieure de l'œil
- · corps:
  - ciliaire
  - vitré
- cristallin
- iris
- paroi postérieure du globe oculaire

#### H44.8 Autres affections du globe oculaire

Hémophtalmie

Luxation du globe oculaire

#### H44.9 Affection du globe oculaire, sans précision

# H45\* Affections du corps vitré et du globe oculaire au cours de maladies classées ailleurs

#### H45.0\* Hémorragie du corps vitré au cours de maladies classées ailleurs

#### H45.1\* Endophtalmie au cours de maladies classées ailleurs

Endophtalmie au cours de:

- cysticercose (B69.1†)
- onchocercose (B73†)
- toxocarose (B83.0†)

# H45.8\* Autres affections du corps vitré et du globe oculaire au cours de maladies classées ailleurs

# Affections du nerf et des voies optiques (H46-H48)

### H46 Névrite optique

Incl.: Neuropathie optique, non ischémique

Névrite rétrobulbaire SAI

Papillite optique

*Excl.*: neuromyélite optique [Devic] (G36.0)

neuropathie optique ischémique (H47.0)

# H47 Autres affections du nerf [II] et des voies optiques

#### H47.0 Affections du nerf optique, non classées ailleurs

Compression du nerf optique

Hémorragie de la gaine du nerf optique Neuropathie optique ischémique

#### H47.1 Œdème papillaire, sans précision

#### H47.2 Atrophie optique

Pâleur temporale de la papille optique

#### H47.3 Autres affections de la papille optique

Druses de la papille optique Pseudo-œdème papillaire

H47.4	Affections du chiasma optique
H47.5	Affections des autres voies optiques Affections des voies optiques, des corps genouillés et des radiations optiques de Gratiolet
H47.6	Affections du cortex visuel
H47.7	Affection des voies optiques, sans précision
H48*	Affections du nerf [II] et des voies optiques au cours de maladies classées ailleurs
H48.0*	Atrophie optique au cours de maladies classées ailleurs Atrophie optique au cours de syphilis tardive (A52.1†)
H48.1*	Névrite rétrobulbaire au cours de maladies classées ailleurs Névrite rétrobulbaire au cours de:  • infection à méningocoques (A39.8†)  • sclérose en plaques (G35†)  • syphilis tardive (A52.1†)
H48.8*	Autres affections du nerf et des voies optiques au cours de maladies classées ailleurs
	ons des muscles oculaires, des mouvements binoculaires, de nmodation et de la réfraction 152)
Excl.: ny	stagmus et autres anomalies des mouvements oculaires (H55)
H49	Strabisme paralytique  Excl.: ophtalmoplégie:   • interne (H52.5)   • internucléaire (H51.2)   • supranucléaire progressive (G23.1)
H49.0	Paralysie du nerf moteur oculaire commun (III)
H49.1	Paralysie du nerf pathétique (IV)
H49.2	Paralysie du nerf moteur oculaire externe (VI)
H49.3	Ophtalmoplégie totale (externe)
H49.4	Ophtalmoplégie externe progressive
H49.8	Autres strabismes paralytiques Ophtalmoplégie externe SAI Syndrome de Kearns et Sayre
H49.9	Strabisme paralytique, sans précision
H50	Autres strabismes

**Strabisme convergent concomitant**Esotropie (alternante) (monoculaire) non intermittente

H50.0

H50.1	Strabisme divergent concomitant Exotropie (alternante) (monoculaire) non intermittente		
H50.2	Strabisme vertical Hypertropie Hypotropie		
H50.3	Hétérotropie intermittente		
	Exotropie Exotropie intermittente (alternante) (monoculaire)		
H50.4	Hétérotropies, autres et sans précision Cyclotropie Microtropie Strabisme concomitant SAI Syndrome de monofixation		
H50.5	Hétérophorie Esophorie Exophorie Hyperphorie alternante		
H50.6	Strabisme mécanique Limitation traumatique des mouvements des muscles oculaires Strabisme dû à des adhérences Syndrome de Brown		
H50.8	<b>Autres strabismes précisés</b> Syndrome de Stilling-Türk-Duane		
H50.9	Strabisme, sans précision		
H51	Autres anomalies des mouvements binoculaires		
H51.0	Paralysie de la conjugaison du regard		
H51.1	Excès et insuffisance de convergence		
H51.2	Ophtalmoplégie internucléaire		
H51.8	Autres anomalies précisées des mouvements binoculaires		
H51.9	Anomalie des mouvements binoculaires, sans précision		
H52	Vices de réfraction et troubles de l'accommodation		
H52.0	Hypermétropie		
H52.1	Myopie Excl.: myopie dégénérative (H44.2)		
H52.2	Astigmatisme		
H52.3	Anisométrie et aniséiconie		
H52.4	Presbytie		
H52.5	Troubles de l'accommodation Ophtalmoplégie interne (complète) (totale) Parésie Spasme de l'accommodation		

H52.6

Autres vices de réfraction

#### H52.7 Vice de réfraction, sans précision

# Troubles de la vision et cécité (H53-H54)

#### H53 Troubles de la vision

#### H53.0 Amblyopie ex anopsia

Amblyopie:

- anisométrique
- avec strabisme
- par défaut d'usage

#### H53.1 Troubles subjectifs de la vision

Asthénopie

Cécité diurne

Halos visuels

Métamorphopsie

Nyctalopie

Perte subite de la vision

Photophobie

Scotome scintillant

Excl.: hallucinations visuelles (R44.1)

#### H53.2 Diplopie

Vision double

#### H53.3 Autres troubles de la vision binoculaire

Anomalies de la correspondance rétinienne

Disparition de la vision binoculaire

Fusion avec anomalie de la vision stéréoscopique

Perception simultanée sans fusion

#### H53.4 Anomalies du champ visuel

Anopsie d'un quadrant

Elargissement de la tache aveugle

Hémianopsie (hétéronyme) (homonyme)

Rétrécissement généralisé du champ visuel

Scotome (de):

- annulaire
- arciforme
- Bjerrum
- central

#### H53.5 Troubles de la vision des couleurs

Achromatopsie

Daltonisme

Deutéranomalie

Deutéranopie

Incapacité acquise de la vision des couleurs

Protanomalie

Protanopie

Tritanomalie

Tritanopie

Excl.: cécité diurne (H53.1)

#### H53.6 Cécité nocturne

Excl.: due à une avitaminose A (E50.5)

#### H53.8 Autres troubles de la vision

#### H53.9 Trouble de la vision, sans précision

### H54 Cécité et baisse de la vision

Note: Pour la définition de la catégorie des atteintes visuelles, se reporter au tableau de la page

suivante.

Excl.: amaurose fugace (G45.3-)

#### H54.0 Cécité et forte baisse de la vision binoculaire

Atteinte de la vision de catégorie 3, 4, 5

#### H54.1 Atteinte sévère de la vision binoculaire

Atteinte de la vision de catégorie 2

#### H54.2 Atteinte modérée de la vision binoculaire

Atteinte de la vision de catégorie 1

#### H54.3 Atteinte légère de la vision binoculaire

Atteinte de la vision de catégorie 0 avec au moins une légère perte de la vision sur un oeil

#### H54.4 Cécité et forte baisse de la vision monoculaire

Atteinte de la vision de catégorie 3, 4, 5 d'un oeil et de catégorie 0, 1, 2 ou 9 de l'autre oeil

#### H54.5 Atteinte sévère de la vision monoculaire

Atteinte de la vision de catégorie 2 d'un oeil et de catégorie 0, 1 ou 9 de l'autre oeil.

#### H54.6 Atteinte moyennement sévère de la vision monoculaire

Atteinte de la vision de catégorie 1 d'un oeil et de catégorie 0 ou 9 de l'autre oeil.

#### H54.9 Atteinte de la vision (binoculaire) non précisée

Atteinte de la vision de catégorie 9, SAI.

Le tableau ci-contre présente une classification des atteintes de la vision suivant leur gravité, établie suite aux recommandations de l'International Council of Ophthalmology (2002) et la résolution de la conférence de l'OMS relative au «développement de normes et de critères de fonction visuelle et de perte de la vision» (WHO/PBL/03.91; 2003).

Pour déterminer l'atteinte visuelle pour les codes H54.0 à H54.3, l'acuité visuelle doit être mesurée en vision binoculaire, le cas échéant avec correction par des lunettes ou des lentilles de contact. Pour déterminer l'atteinte visuelle pour les codes H54.4 à H54.6 l'acuité visuelle doit être mesurée en vision monoculaire, le cas échéant avec correction par des lunettes ou des lentilles de contact.

Si l'on tient compte aussi de la taille du champ visuel, les patients dont le champ de vision de l'oeil le plus sain de dépasse pas 10 degrés en fixation centrale devraient être classés dans la catégorie 3. Dans les cas de forte atteinte de la vision monoculaire, on note le degré de perte visuelle de l'oeil le plus atteint.

Catégories	Acuité visuelle avec la meilleure correction (en vision lointaine) égale ou inférieure à:	Acuité visuelle avec la meilleure correction (en vision lointaine) supérieure à:
0 - atteinte visuelle faible ou nulle		6/18, 3/10 (0,3), 20/70
1 - atteinte visuelle modérée	6/18, 3/10 (0,3), 20/70	6/60, 1/10 (0,1), 20/200
2 - atteinte visuelle sévère	6/60, 1/10 (0,1), 20/200	3/60, 1/20 (0,05), 20/400
3 - très forte atteinte visuelle	3/60, 1/20 (0,05), 20/400	1/60 (capacité de compter les doigts à 1 mètre), 1/50 (0,02), 5/300 (20/1200)
4 - cécité	1/60 (capacité de compter les doigts à 1 mètre), 1/50 (0,02), 5/300 (20/1200)	Perception de la lumière
5 - cécité	Pas de perception de la lumière	Pas de perception de la lumière
9	Indéterminée ou sans précision	Indéterminée ou sans précision

# Autres affections de l'œil et de ses annexes (H55-H59)

H55

	• SAI  • congénital • défaut d'usage • dissocié • latent
H57	Autres affections de l'œil et de ses annexes
H57.0	Anomalies fonctionnelles de la pupille
H57.1	Douleur oculaire
H57.8	Autres affections précisées de l'œil et de ses annexes
H57.9	Affection de l'œil et de ses annexes, sans précision
H58*	Autres affections de l'œil et de ses annexes au cours de maladies classées ailleurs
H58.0*	Anomalies fonctionnelles de la pupille au cours de maladies classées ailleurs Signe d'Argyll Robertson (syphilitique) (A52.1†)
H58.1*	Troubles de la vue au cours de maladies classées ailleurs
H58.8*	Autres affections précisées de l'œil et de ses annexes au cours de maladies
	Classées ailleurs Oculopathie syphilitique NCA:  • congénitale:  • précoce (A50.0†)  • tardive (A50.3†)

Nystagmus et autres anomalies des mouvements oculaires

# H59 Affections de l'œil et de ses annexes après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classées ailleurs

Excl.: complication mécanique de:

• précoce (secondaire) (A51.4†)

• tardive (A52.7†)

- lentille intra-oculaire (T85.2)
- autres prothèses, implants et greffes oculaires (T85.3)
- pseudophakie (Z96.1)

#### H59.0 Kératopathie (bulleuse) après chirurgie de la cataracte [de l'aphaque]

Syndrome du corps vitré Syndrome kératovitréen

# H59.8 Autres affections de l'œil et de ses annexes après un acte à visée diagnostique et thérapeutique

Cicatrices choriorétiniennes après traitement chirurgical du décollement Infection d'un coussinet absorbant postopératoire Inflammation non infectieuse d'un coussinet absorbant postopératoire Endophtalmie associée à un coussinet absorbant H59.9 Affection de l'œil et de ses annexes après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, sans précision

# **Chapitre VIII**

# Maladies de l'oreille et de l'apophyse mastoïde (H60 - H95)

Excl.: certaines affections dont l'origine se situe dans la période périnatale (P00-P96)

certaines maladies infectieuses et parasitaires (A00-B99)

complications de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (O00-O99)

lésions traumatiques, empoisonnements et certaines autres conséquences de causes externes (S00-T98)

maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques (E00-E90)

malformations congénitales et anomalies chromosomiques (Q00-Q99)

symptômes, signes et résultats anormaux d'examens cliniques et de laboratoire, non classés ailleurs (R00-R99)

tumeurs (C00-D48)

#### Ce chapitre comprend les groupes suivants:

H60-H62	Maladies de l'oreille externe
H65-H75	Maladies de l'oreille moyenne et de l'apophyse mastoïde
H80-H83	Maladies de l'oreille interne
H90-H95	Autres affections de l'oreille

#### Les catégories de ce chapitre comprenant des astérisques sont les suivantes:

H62*	Affections de l'oreille externe au cours de maladies classées ailleurs
H67*	Otite moyenne au cours de maladies classées ailleurs
H75*	Autres affections de l'oreille moyenne et de l'apophyse mastoïde au cours de maladies classées ailleurs
H82*	Syndromes vertigineux au cours de maladies classées ailleurs
H94*	Autres affections de l'oreille au cours de maladies classées ailleurs

# Maladies de l'oreille externe

(H60-H62)

# H60 Otite externe

#### H60.0 Abcès de l'oreille externe

Abcès
Anthrax
Furoncle
pavillon de l'oreille ou conduit auditif externe

## H60.1 Cellulite phlegmoneuse de l'oreille externe

Cellulite phlegmoneuse du:

- conduit auditif externe
- pavillon de l'oreille

#### H60.2 Otite externe maligne

#### H60.3 Autres otites externes infectieuses

Oreille du nageur Otite externe:

- diffuse
- hémorragique

#### H60.4 Cholestéatome de l'oreille externe

Kératose obturante de l'oreille externe (conduit)

#### H60.5 Otite externe aiguë, non infectieuse

Otite aiguë externe:

- SAI
- actinique
- chimique
- · de contact
- eczématoïde
- réactionnelle

#### H60.8 Autres otites externes

Otite chronique externe SAI

#### H60.9 Otite externe, sans précision

### H61 Autres affections de l'oreille externe

#### H61.0 Périchondrite de l'oreille externe

Chondrodermite nodulaire chronique de l'hélix

Périchondrite:

- pavillon de l'oreille
- auriculaire

#### H61.1 Affections non infectieuses du pavillon de l'oreille

Déformation acquise:

- pavillon de l'oreille
- auriculaire

Excl.: oreilles "en chou-fleur" (M95.1)

#### H61.2 Bouchon de cérumen

#### H61.3 Sténose acquise du conduit auditif externe

Rétrécissement du conduit auditif externe

#### H61.8 Autres affections précisées de l'oreille externe

Exostose du conduit auditif externe

#### H61.9 Affection de l'oreille externe, sans précision

# H62\* Affections de l'oreille externe au cours de maladies classées ailleurs

#### H62.0\* Otite externe au cours de maladies bactériennes classées ailleurs

Otite externe au cours d'érysipèle (A46†)

#### H62.1\* Otite externe au cours de maladies virales classées ailleurs

Otite externe au cours de:

- infection due au virus de l'herpès [herpes simplex] (B00.1†)
- zona (B02.8†)

#### H62.2\* Otite externe au cours de mycoses

Otite externe au cours de:

- aspergillose (B44.8†)
- candidose (B37.2†)

Otomycose SAI (B36.9†)

# H62.3\* Otite externe au cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

#### H62.4\* Otite externe au cours d'autres maladies classées ailleurs

Otite externe au cours d'impétigo (L01.-†)

#### H62.8\* Autres affections de l'oreille externe au cours de maladies classées ailleurs

# Maladies de l'oreille moyenne et de l'apophyse mastoïde (H65-H75)

## H65 Otite moyenne non suppurée

Incl.: avec myringite

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier la perforation du tympan (H72.-).

#### H65.0 Otite moyenne séreuse aiguë

Ecoulement aigu et subaigu de l'oreille moyenne

#### H65.1 Autres otites moyennes aiguës, non suppurées

Otite moyenne, aiguë et subaiguë:

- allergique (muqueuse) (sanglante) (séreuse)
- muqueuse
- non suppurée SAI
- sanglante
- séromuqueuse

Excl.: otite:

- barotraumatique (T70.0)
- moyenne (aiguë) SAI (H66.9)

#### H65.2 Otite moyenne séreuse chronique

Catarrhe tubo-tympanique chronique

#### H65.3 Otite moyenne mucoïde chronique

Otite moyenne chronique:

- muqueuse
- sécrétoire
- · transsudative

Otite mucoïde

Excl.: maladie adhésive de l'oreille moyenne (H74.1)

#### H65.4 Autres otites moyennes chroniques, non suppurées

Otite moyenne chronique:

- allergique
- avec épanchement (non purulent)
- exsudative
- non suppurée SAI
- séromuqueuse

#### H65.9 Otite moyenne non suppurée, sans précision

Otite moyenne:

- allergique
- avec épanchement (non purulent)
- catarrhale
- exsudative
- muqueuse
- sécrétoire
- séreuse
- séromuqueuse
- transsudative

# H66 Otite moyenne suppurée et sans précision

Incl.: avec myringite

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier la perforation du tympan (H72.-).

#### H66.0 Otite moyenne aiguë suppurée

#### H66.1 Otite moyenne suppurée chronique tubo-tympanique

Maladie chronique tubo-tympanique Otite moyenne suppurée chronique bénigne

#### H66.2 Otite moyenne chronique attico-antrale suppurée

Maladie attico-antrale chronique

#### H66.3 Autres otites moyennes suppurées chroniques

Otite moyenne suppurée chronique SAI

#### H66.4 Otite moyenne suppurée, sans précision

Otite moyenne purulente SAI

#### H66.9 Otite moyenne, sans précision

Otite moyenne:

- SAI
- aiguë SAI
- chronique SAI

# H67\* Otite moyenne au cours de maladies classées ailleurs

### H67.0\* Otite moyenne au cours de maladies bactériennes classées ailleurs

Otite moyenne au cours de:

- scarlatine (A38†)
- tuberculose (A18.6†)

### H67.1\* Otite moyenne au cours de maladies virales classées ailleurs

Otite moyenne au cours de:

- grippe (J09-J11†)
- rougeole (B05.3†)

#### H67.8\* Otite moyenne au cours d'autres maladies classées ailleurs

#### H68 Salpingite et obstruction de la trompe d'Eustache

# H68.0 Salpingite de la trompe d'Eustache

## H68.1 Obstruction de la trompe d'Eustache

Compression Rétrécissement

de la trompe d'Eustache

Sténose

H69	Autres affections de la trompe d'Eustache		
H69.0	Distension de la trompe d'Eustache		
H69.8	Autres affections précisées de la trompe d'Eustache		
H69.9	Affection de la trompe d'Eustache, sans précision		
H70	Mastoïdite et affections apparentées		
H70.0	Mastoïdite aiguë Abcès Empyème de la mastoïde		
H70.1	Mastoïdite chronique Fistule Nécrose de la mastoïde		
H70.2	Apexite [pétrosite] Inflammation du rocher (aiguë) (chronique)		
H70.8	Autres mastoïdites et affections apparentées		
H70.9	Mastoïdite, sans précision		
H71	Cholestéatome de l'oreille moyenne Incl.: Cholestéatome du tympan  Excl.: cholestéatome (de):		
H72	Perforation du tympan  Incl.: perforation du tympan:		
	Excl.: rupture traumatique du tympan (S09.2)		
H72.0	Perforation centrale du tympan		
H72.1	Perforation du tympan, partie attique Perforation de la pars flaccida		
H72.2	Autres perforations marginales du tympan		
H72.8	Autres perforations du tympan Perforation(s):  • multiples • totale  du tympan		
H72.9	Perforation du tympan, sans précision		
H73	Autres affections du tympan		
H73.0	Myringite [tympanite] aiguë Myringite bulleuse Tympanite aiguë		

Excl.: avec otite moyenne (H65-H66)

H73.1	Myringite chronique Tympanite chronique
	Excl.: avec otite moyenne (H65-H66)
H73.8	Autres affections précisées du tympan
H73.9	Affection du tympan, sans précision
H74	Autres affections de l'oreille moyenne et de l'apophyse mastoïde
H74.0	Tympanosclérose
H74.1	Maladie adhésive de l'oreille moyenne Otite adhésive
	Excl.: otite mucoïde (H65.3)
H74.2	Dissociation et dislocation des osselets
H74.3	Autres anomalies acquises des osselets  Ankylose Perte partielle des osselets
H74.4	Polype de l'oreille moyenne
H74.8	Autres affections précisées de l'oreille moyenne et de l'apophyse mastoïde
H74.9	Affection de l'oreille moyenne et de l'apophyse mastoïde, sans précision
H75*	Autres affections de l'oreille moyenne et de l'apophyse mastoïde au cours de maladies classées ailleurs
H75.0*	Mastoïdite au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs Tuberculose mastoïdienne (A18.0†)
H75.8*	Autres affections précisées de l'oreille moyenne et de l'apophyse mastoïde au cours de maladies classées ailleurs

# Maladies de l'oreille interne (H80-H83)

H80	Otosclérose Incl.: otospongiose
H80.0	Otosclérose intéressant la fenêtre ovale, non oblitérante
H80.1	Otosclérose intéressant la fenêtre ovale, oblitérante
H80.2	Otosclérose cochléaire Otosclérose intéressant la: • capsule labyrinthique • fenêtre ronde Otosclérose de l'oreille interne
H80.8	Autres otoscléroses
H80.9	Otosclérose, sans précision

	• SAI (R42) • épidémique (A88.1)
H81.0	Maladie de Ménière Hydrolabyrinthe Syndrome ou vertiges de Ménière
H81.1	Vertige bénin paroxystique
H81.2	Neuronite vestibulaire
H81.3	Autres vertiges périphériques Syndrome de Lermoyez Vertige: • auriculaire • otogène • périphérique SAI
H81.4	Vertige d'origine centrale Nystagmus central
H81.8	Autres atteintes des fonctions vestibulaires
H81.9	Atteinte des fonctions vestibulaires, sans précision Syndrome vertigineux SAI
H82*	Syndromes vertigineux au cours de maladies classées ailleurs
H83	Autres maladies de l'oreille interne
H83.0	Labyrinthite
H83.1	Fistule labyrinthique
H83.2	Troubles des fonctions labyrinthiques Hypersensibilité Hypofonction Perte de la fonction
H83.3	Conséquences du bruit sur l'oreille interne Perte auditive due au bruit Traumatisme acoustique
H83.8	Autres maladies précisées de l'oreille interne
H83.9	Maladie de l'oreille interne, sans précision

Atteintes des fonctions vestibulaires

H81

# Autres affections de l'oreille (H90-H95)

Т	١

#### Surdité de transmission et neurosensorielle

Incl.: surdité congénitale

*Excl.*: perte de l'audition:

- SAI (H91.9)
- due au bruit (H83.3)
- par ototoxicité (H91.0)
- soudaine (idiopathique) (H91.2) surdi-mutité NCA (H91.3)
- surdité SAI (H91.9)

#### H90.0 Surdité bilatérale de transmission

#### H90.1 Surdité unilatérale de transmission sans altération de l'audition de l'autre oreille

#### H90.2 Surdité de transmission, sans précision

Perte de l'audition par conduction SAI

#### H90.3 Surdité neurosensorielle bilatérale

Surdité neurosensorielle bilatérale

### H90.4 Surdité neurosensorielle unilatérale sans altération de l'audition de l'autre oreille

Surdité neurosensorielle unilatérale

#### H90.5 Surdité neurosensorielle, sans précision

SAI

Perte de l'audition neurosensorielle SAI

Surdité (de):

- centrale
- congénitale
- nerveuse
- perception
- sensorielle

Surdité neurosensorielle SAI

#### H90.6 Surdité bilatérale mixte de transmission et neurosensorielle

# H90.7 Surdité unilatérale mixte de transmission et neurosensorielle sans altération de l'audition de l'autre oreille

#### H90.8 Surdité mixte de transmission et neurosensorielle, sans précision

#### H91

#### Autres pertes de l'audition

*Excl.*: bouchon de cérumen (H61.2) perception auditive anormale (H93.2)

perte auditive due au bruit (H83.3)

surdité:

- classée en H90.-
- ischémique transitoire (H93.0)
- psychogène (F44.6)

#### H91.0 Perte de l'audition par ototoxicité

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier l'agent toxique.

#### H91.1 Presbyacousie

Presbyacousie

H91.2	Perte auditive soudaine idiopathique Perte auditive brutale SAI
H91.3	Surdi-mutité, non classée ailleurs
H91.8	Autres pertes précisées de l'audition
H91.9	Perte de l'audition, sans précision Surdité (pour): • SAI • fréquences basses • fréquences hautes
H92	Otalgie et écoulement par l'oreille
H92.0	Otalgie
H92.1	Otorrhée Excl.: écoulement de liquide céphalorachidien (G96.0)
H92.2	Otorragie  Excl.: otorragie traumatique - coder selon le type du traumatisme
H93	Autres affections de l'oreille, non classées ailleurs
H93.0	Affections vasculaires et dégénératives de l'oreille Surdité ischémique transitoire
	Excl.: presbyacousie (H91.1)
H93.1	Acouphènes
H93.2	Autres perceptions auditives anormales Diplacousie Hyperacousie Modification temporaire du seuil auditif Recrutement auditif
H93.2	Diplacousie Hyperacousie Modification temporaire du seuil auditif
H93.2 H93.3	Diplacousie Hyperacousie Modification temporaire du seuil auditif Recrutement auditif
	Diplacousie Hyperacousie Modification temporaire du seuil auditif Recrutement auditif  Excl.: hallucinations auditives (R44.0)  Affections du nerf auditif
H93.3	Diplacousie Hyperacousie Modification temporaire du seuil auditif Recrutement auditif  Excl.: hallucinations auditives (R44.0)  Affections du nerf auditif Affection du nerf crânien VIII
H93.3 H93.8	Diplacousie Hyperacousie Modification temporaire du seuil auditif Recrutement auditif  Excl.: hallucinations auditives (R44.0)  Affections du nerf auditif Affection du nerf crânien VIII  Autres affections précisées de l'oreille
H93.3 H93.8 H93.9	Diplacousie Hyperacousie Modification temporaire du seuil auditif Recrutement auditif  Excl.: hallucinations auditives (R44.0)  Affections du nerf auditif Affection du nerf crânien VIII  Autres affections précisées de l'oreille Affection de l'oreille, sans précision
H93.3 H93.8 H93.9 H94*	Diplacousie Hyperacousie Modification temporaire du seuil auditif Recrutement auditif  Excl.: hallucinations auditives (R44.0)  Affections du nerf auditif Affection du nerf crânien VIII  Autres affections précisées de l'oreille Affection de l'oreille, sans précision  Autres affections de l'oreille au cours de maladies classées ailleurs  Névrite acoustique au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs
H93.3 H93.8 H93.9 H94* H94.0*	Diplacousie Hyperacousie Modification temporaire du seuil auditif Recrutement auditif  Excl.: hallucinations auditives (R44.0)  Affections du nerf auditif Affection du nerf crânien VIII  Autres affections précisées de l'oreille Affection de l'oreille, sans précision  Autres affections de l'oreille au cours de maladies classées ailleurs  Névrite acoustique au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs  Névrite acoustique au cours de la syphilis (A52.1†)  Autres affections précisées de l'oreille au cours de maladies classées ailleurs
H93.3 H93.8 H93.9 H94* H94.0*	Diplacousie Hyperacousie Modification temporaire du seuil auditif Recrutement auditif  Excl.: hallucinations auditives (R44.0)  Affections du nerf auditif Affection du nerf crânien VIII  Autres affections précisées de l'oreille Affection de l'oreille, sans précision  Autres affections de l'oreille au cours de maladies classées ailleurs  Névrite acoustique au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs  Névrite acoustique au cours de la syphilis (A52.1†)

H95.1	.1 Autres affections survenant après mastoïdectomie				
	Granulome Inflammation chronique Kyste muqueux	après mastoïdectomie			
H95.8	Autres affections de l	oreille et de l'apophyse mastoïde après un acte à visée			

- diagnostique et thérapeutique
- H95.9 Affection de l'oreille et de l'apophyse mastoïde après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, sans précision

# **Chapitre IX**

# Maladies de l'appareil circulatoire (100 - 199)

Excl.: accidents ischémiques cérébraux transitoires et syndromes apparentés (G45.-) affections disséminées du tissu conjonctif (M30-M36) certaines affections dont l'origine se situe dans la période périnatale (P00-P96) certaines maladies infectieuses et parasitaires (A00-B99) complications de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (O00-O99) lésions traumatiques, empoisonnements et certaines autres conséquences de causes externes (S00-T98) maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques (E00-E90) malformations congénitales et anomalies chromosomiques (Q00-Q99) symptômes, signes et résultats anormaux d'examens cliniques et de laboratoire, non classés ailleurs (R00-R99) tumeurs (C00-D48)

#### Ce chapitre comprend les groupes suivants:

100-102	Rhumatisme articulaire aigu
105-109	Cardiopathies rhumatismales chroniques
I10-I15	Maladies hypertensives
120-125	Cardiopathies ischémiques
I26-I28	Affections cardiopulmonaires et maladies de la circulation pulmonaire
I30-I52	Autres formes de cardiopathies
I60-I69	Maladies cérébrovasculaires
I70-I79	Maladies des artères, artérioles et capillaires
180-189	Maladies des veines, des vaisseaux et des ganglions lymphatiques, non classées ailleurs
195-199	Troubles autres et non précisés de l'appareil circulatoire

#### Les catégories de ce chapitre comprenant des astérisques sont les suivantes:

I32*	Péricardite au cours de maladies classées ailleurs
I39*	Endocardite et atteintes valvulaires cardiaques au cours de maladies classées ailleurs
I41*	Myocardite au cours de maladies classées ailleurs
I43*	Myocardiopathie au cours de maladies classées ailleurs
I52*	Autres cardiopathies au cours de maladies classées ailleurs
I68*	Troubles cérébrovasculaires au cours de maladies classées ailleurs
I79*	Atteintes des artères, artérioles et capillaires au cours de maladies classées ailleurs
I98*	Autres troubles de l'appareil circulatoire au cours de maladies classées ailleurs

#### Les catégories de ce chapitre comprenant des points d'exclamation sont les suivantes:

I67.80! Vasospasme au cours d'hémorragie sous-arachnoïdienne

# Rhumatisme articulaire aigu (100-102)



#### Rhumatisme articulaire aigu, sans mention d'atteinte cardiaque

Incl.: Arthrite rhumatismale aiguë ou subaiguë

# Rhumatisme articulaire aigu, avec atteinte cardiaque

*Excl.*: maladies chroniques dues au rhumatisme articulaire (I05-I09) à moins qu'un processus rhumatismal ne soit aussi présent ou d'une recrudescence de l'activité de ce processus.

#### 101.0 Péricardite rhumatismale aiguë

Péricardite rhumatismale (aiguë)

Tout état classé en I00, avec péricardite

Excl.: non précisée d'origine rhumatismale (I30.-)

#### I01.1 Endocardite rhumatismale aiguë

Valvulite rhumatismale aiguë

Tout état classé en I00, avec endocardite ou valvulite

#### 101.2 Myocardite rhumatismale aiguë

Tout état classé en I00, avec myocardite

#### 101.8 Autres cardiopathies rhumatismales aiguës

Pancardite rhumatismale aiguë

Tout état classé en I00, avec atteintes cardiaques, autres ou multiples

#### 101.9 Cardiopathie rhumatismale aiguë, sans précision

Cardiopathie aiguë ou évolutive

Cardite aiguë rhumatismale

Tout état classé en I00, avec atteinte cardiaque, sans précision

## l02 Chorée rhumatismale

Incl.: chorée de Sydenham

Excl.: chorée (de):

- SAI (G25.5)
- Huntington (G10)

#### 102.0 Chorée rhumatismale, avec atteinte cardiaque

Chorée:

- SAI, avec atteinte cardiaque
- rhumatismale, avec atteinte cardiaque de tout type classée en I01.-

### 102.9 Chorée rhumatismale, sans atteinte cardiaque

Chorée rhumatismale SAI

# Cardiopathies rhumatismales chroniques (105-109)

#### Maladies rhumatismales de la valvule mitrale

*Incl.*: affections classées en I05.0 et I05.2-9, décrites comme étant d'origine rhumatismale ou non rhumatismale

Excl.: affections dont l'origine rhumatismale est explicitement exclue (I34.-)

#### 105.0 Sténose mitrale

Rétrécissement (rhumatismal) de la valvule mitrale

#### 105.1 Insuffisance mitrale rhumatismale

Reflux Régurgitation mitral(e) rhumatismal(e)

105.2	Sténose mitrale avec insuffisance Sténose mitrale avec insuffisance ou régurgitation					
105.8	Autres maladies de la valvule mitrale Affection de la valve mitrale					
105.9	Maladie de la valvule mitrale, sans précision Atteinte (valvulaire) mitrale (chronique) SAI					
106	Maladies rhumatismales de la valvule aortique  Excl.: affections dont l'origine rhumatismale est explicitement exclue (I35)					
106.0	Sténose aortique rhumatismale Rétrécissement rhumatismal (de la valvule) aortique					
106.1	Insuffisance aortique rhumatismale					
	Reflux Régurgitation aortique rhumatismal(e)					
106.2	Sténose aortique rhumatismale avec insuffisance Sténose aortique rhumatismale avec insuffisance ou reflux					
106.8	Autres maladies rhumatismales de la valvule aortique					
106.9	Maladie rhumatismale de la valvule aortique, sans précision Maladie aortique (valvulaire) rhumatismale SAI					
107	Maladies rhumatismales de la valvule tricuspide  Incl.: affections décrites comme étant d'origine rhumatismale ou non rhumatismale ou d'ethiologie non précisée Etiologie non précisée  Excl.: affections dont l'origine rhumatismale est explicitement exclue (I36)					
107.0	Sténose tricuspidienne Sténose (de la valvule) tricuspide (rhumatismale)					
107.1	Insuffisance tricuspidienne Insuffisance (de la valvule) tricuspide (rhumatismale)					
107.2	Sténose tricuspidienne avec insuffisance					
107.8	Autres maladies de la valvule tricuspide					
107.9	Maladie de la valvule tricuspide, sans précision Atteinte de la valvule tricuspide SAI					
108	Maladies de plusieurs valvules  Incl.: précisées d'origine rhumatismale ou d'origine non précisée  Etiologie non précisée					
	<ul> <li>Excl.: endocardite:</li> <li>rhumatismale, valvule non précisée (I09.1)</li> <li>valvule non précisée (I38)</li> <li>maladies de plusieurs valvules d'origine précisée autre que rhumatismale (I34-I38, Q22-Q23, Q24.8)</li> </ul>					
108.0	Atteintes des valvules mitrale et aortique Lésions des valvules mitrale et aortique, précisées d'origine rhumatismale ou d'origine non précisée					
108.1	Atteintes des valvules mitrale et tricuspide					
108.2	Atteintes des valvules aortique et tricuspide					

108.3	<b>Atteintes</b>	des	valvules	mitrale.	aortiqu	ie et	tricus	oide

- 108.8 Autres maladies valvulaires multiples
- 108.9 Maladie de plusieurs valvules, sans précision

# 109 Autres cardiopathies rhumatismales

#### 109.0 Myocardite rhumatismale

**Excl.:** myocardite dont l'origine rhumatismale est explicitement exclue (I51.4)

#### 109.1 Endocardite rhumatismale, valvule non précisée

Endocardite (chronique) Valvulite (chronique) rhumatismale

Excl.: endocardite, valvule non précisée (I38)

#### 109.2 Péricardite rhumatismale chronique

Adhérence du péricarde, rhumatismale

Médiastino-péricardite rhumatismale chronique

Myopéricardite rhumatismale chronique

Excl.: péricardite dont l'origine rhumatismale est explicitement exclue (I31.-)

#### 109.8 Autres cardiopathies rhumatismales précisées

Maladie rhumatismale de la valvule pulmonaire

#### 109.9 Cardiopathie rhumatismale, sans précision

Cardite

Insuffisance cardiaque rhumatismale

Excl.: cardite rhumatoïde (M05.3-)

# Maladies hypertensives

(110-115)

*Excl.*: cardiopathies ischémiques (I20-I25)

compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité (O10-O11, O13-O16) hypertension:

- néonatale (P29.2)
- pulmonaire (I27.0)

Utiliser les chiffres suivants en cinquième position pour les catégories I10-I15 pour signaler l'existence d'une crise hypertensive:

## O Sans mention de crise hypertensive

#### 1 Avec mention de crise hypertensive

#### Hypertension essentielle (primitive)

Incl.: Hypertension (artérielle) (essentielle) (primitive) (systémique)

Tension artérielle élevée

Excl.: avec:

- maladies cérébrovasculaires (I60-I69)
- rétinopathies vasculaires (H35.0)

### I10.0 Hypertension essentielle bénigne

#### I10.1 Hypertension essentielle maligne

110.9	Hypertension essentielle, non précisée

Cardiopathie hypertensive

*Note:* Utiliser lorsque cela est pertinent, d'abord les codes I50.- ou I51.4-I51.9 afin d'indiquer la nature de la maladie cardiaque.

I11.0 Cardiopathie hypertensive, avec insuffisance cardiaque (congestive)

Insuffisance cardiaque hypertensive

I11.9 Cardiopathie hypertensive, sans insuffisance cardiaque congestive

Cardiopathie hypertensive SAI

# Néphropathie hypertensive

**I11** 

Note: Utiliser lorsque cela est pertinent, d'abord les codes N00-N07, N18.-, N19.- ou N26 afin d'indiquer la nature de la maladie rénale.

Incl.: artériosclérose du rein

néphrite artérioscléreuse (chronique) (interstitielle)

néphropathie hypertensive

néphrosclérose

**Excl.:** hypertension secondaire (I15.-)

#### I12.0 Néphropathie hypertensive, avec insuffisance rénale

Insuffisance rénale hypertensive

#### I12.9 Néphropathie hypertensive, sans insuffisance rénale

Néphropathie hypertensive SAI

# Cardionéphropathie hypertensive

*Note:* Utiliser, lorsque cela est pertinent, d'abord les codes I50.- ou I51.4-I51.9 ainsi que N00-N07, N18.-, N19.- ou N26 afin d'indiquer la nature de la maladie cardiaque ou rénale.

Incl.: maladie:

- cardio-rénale
- cardio-vasculo-rénale
- I13.0 Cardionéphropathie hypertensive, avec insuffisance cardiaque (congestive)
- 113.1 Cardionéphropathie hypertensive, avec insuffisance rénale
- I13.2 Cardionéphropathie hypertensive, avec insuffisance cardiaque (congestive) et rénale
- I13.9 Cardionéphropathie hypertensive, sans précision

## Hypertension secondaire

Excl.: avec:

- maladies cérébrovasculaires (I60-I69)
- rétinopathies vasculaires (H35.0)
- I15.0 Hypertension vasculo-rénale
- I15.1 Hypertension secondaire à d'autres atteintes rénales

Hypertension rénoparenchymateuse

- 115.2 Hypertension secondaire à des atteintes endocriniennes
- 115.8 Autres hypertensions secondaires
- 115.9 Hypertension secondaire, sans précision

# Cardiopathies ischémiques (120-125)

**Note:** Pour la morbidité, le laps de temps dont il est fait mention dans les catégories I21, I22, I24 et I25 est l'intervalle entre le début de l'épisode ischémique et l'admission pour soins. Pour la mortalité, le laps de temps est l'intervalle entre le début de cet épisode et la mort.

*Incl.*: avec mention d'hypertension (I10-I15)

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier l'existence d'hypertension.

# Angine de poitrine

#### I20.0 Angine de poitrine instable

Angine:

- accélérée
- · aggravée à l'effort
- de novo à l'effort
- Infarctus imminent [Impending infarction]

Syndrome (de):

- coronaire intermédiaire
- préinfarctus

## 120.1 Angine de poitrine avec spasme coronaire vérifié

Angine de poitrine (de):

- angiospastique
- due à un spasme
- Prinzmetal
- variable

#### 120.8 Autres formes d'angine de poitrine

Angine d'effort Sténocardie

#### 120.9 Angine de poitrine, sans précision

Angine de poitrine:

- SAI
- cardiaque

Douleur thoracique ischémique

Syndrome angineux

# Infarctus aigu du myocarde

*Incl.*: infarctus du myocarde précisé comme aigu ou d'une durée de 4 semaines (28 jours) ou moins depuis le début

*Excl.*: certaines complications récentes d'un infarctus aigu du myocarde (I23.-) infarctus du myocarde:

- ancien (I25.2)
- à répétition (I22.-)
- précisé comme chronique ou d'une durée de plus de 4 semaines au moins (plus de 28 jours) depuis le début (I25.8)

syndrome post-infarctus du myocarde (I24.1)

#### 121.0 Infarctus transmural aigu du myocarde, de la paroi antérieure

Infarctus transmural (aigu):

- antérieur (paroi) SAI
- antéro-apical
- antéro-latéral
- antéro-septal

antérieur [de la paroi antérieure] SAI

#### 121.1 Infarctus transmural aigu du myocarde, de la paroi inférieure

Infarctus transmural (aigu) (de):

- inférieur (paroi) SAI
- inféro-latéral
- paroi diaphragmatique
- postéro-inférieur

postérieur [de la paroi postérieur] SAI

#### I21.2 Infarctus transmural aigu du myocarde d'autres localisations

Infarctus transmural (aigu):

- latéral haut
- · latéral (paroi) SAI
- latéro-apical
- latéro-basal
- postérieur (vrai)
- postéro-basal
- postéro-latéral
- · postéro-septal
- · septal SAI

latéral [de la paroi latéral] SAI

#### I21.3 Infarctus transmural aigu du myocarde, de localisation non précisée

Infarctus transmural du myocarde SAI

### 121.4 Infarctus sous-endocardique aigu du myocarde

Infarctus sous-endocardique
Infarctus sans élévation du segment ST [NSTEMI]
Infarctus du myocarde non transmural

### 121.9 Infarctus aigu du myocarde, sans précision

Infarctus du myocarde (aigu) SAI

## Infarctus du myocarde à répétition

**Note:** Utiliser cette catégorie pour le codage de la morbidité d'un infarctus du myocarde de toute localisation survenu dans un délai de 4 semaines (28 jours) ou moins après l'infarctus précédent.

Incl.: infarctus du myocarde récidivant

Infarctus récidivant

*Excl.*: précisé comme chronique ou d'une durée de 4 semaines au moins (plus de 28 jours) depuis le début (125.8)

#### 122.0 Infarctus du myocarde à répétition, de la paroi antérieure

Infarctus répété (aigu):

- antérieur (paroi) SAI
- antéro-apical
- antéro-latéral
- antéro-septal

antérieur [de la paroi antérieure] SAI

#### 122.1 Infarctus du myocarde à répétition, de la paroi inférieure

Infarctus répété (aigu) (de):

- inférieur (paroi) SAI
- · inféro-latéral
- paroi diaphragmatique
- postéro-inférieur

postérieur [de la paroi postérieur] SAI

#### 122.8 Infarctus du myocarde à répétition d'autres localisations

Infarctus du myocarde, à répétition (aigu):

- · latéral haut
- latéral (paroi) SAI
- latéro-apical
- latéro-basal
- postérieur (vrai)
- postéro-basal
- postéro-latéralpostéro-septal
- septal SAI

latéral [de la paroi latéral] SAI

#### 122.9 Infarctus du myocarde à répétition, de localisation non précisée

#### Certaines complications récentes d'un infarctus aigu du myocarde

*Incl.*: Utiliser un code supplémentaire (I21-I22) pour indiquer le type d'infarctus du myocarde.

Excl.: états suivants:

• non précisés comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde (I31.-, I51.-)

#### 123.0 Hémopéricarde comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde

# I23.1 Communication interauriculaire comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde

# 123.2 Communication interventriculaire comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde

# I23.3 Rupture de la paroi cardiaque sans hémopéricarde comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde

Excl.: avec hémopéricarde (I23.0)

123.4	Rupture des cordages tendineux comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde					
123.5	Rupture du muscle papillaire comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde					
123.6	Thrombose de l'oreillette, de l'auricule et du ventricule comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde					
123.8	Autres complications récentes d'un infarctus aigu du myocarde					
124	Autres cardiopathies ischémiques aiguës  Excl.: angine de poitrine (I20) ischémie transitoire du myocarde du nouveau-né (P29.4)					
124.0	Thrombose coronaire n'entraînant pas un infarctus du myocarde  Embolie Occlusion Thrombo-embolie  coronaire (artère) (veine) n'entraînant pas un infarctus du myocarde					
	<i>Excl.</i> : précisée comme chronique ou d'une durée de plus de 4 semaines (plus de 28 jours) dep début (I25.8)	uis le				
124.1	Syndrome post-infarctus du myocarde Syndrome de Dressler II					
124.8	Autres formes de cardiopathies ischémiques aiguës Insuffisance coronaire					
124.9	Cardiopathie ischémique aiguë, sans précision  Excl.: cardiopathie ischémique (chronique) SAI (I25.9)					
125	Cardiopathie ischémique chronique Excl.: maladie cardio-vasculaire SAI (I51.6)					
125.0	Athérosclérose cardio-vasculaire, décrite ainsi					
I25.1	Cardiopathie artérioscléreuse Athérome Athérosclérose Maladie Occlusion Sclérose Sténose  des (artères) coronaires					
125.10	Sans sténoses ayant un effet hémodynamique					
125.11	Maladie monotronculaire					
125.12	Maladie bitronculaire					
125.13	Maladie tritronculaire					
125.14	Sténose du tronc commun de l'artère coronaire gauche					
125.15	Avec sténose de vaisseaux de pontage					
125.16	Avec sténose sur Stents					
125.19	sans précision					

## l25.2 Infarctus du myocarde, ancien

Infarctus du myocarde:

- ancien découvert par ECG ou autre moyen d'investigation, mais asymptomatique au moment de l'examen
- guéri
- 125.20 survenu entre 29 jours et moins de 4 mois plus tôt
- 125.21 survenu entre 4 mois et moins d'un an plus tôt
- 125.22 survenu il y a 1 an ou plus
- 125.29 sans précision

#### 125.3 Anévrisme du cœur:

Anévrisme:

- pariétal
- ventriculaire

#### I25.4 Anévrisme d'une artère coronaire

Fistule artérioveineuse coronaire, acquise

Excl.: anévrisme congénital (de l'artère) coronaire (Q24.5)

- I25.5 Myocardiopathie ischémique
- 125.6 Ischémie myocardique asymptomatique

#### 125.8 Autres formes de cardiopathie ischémique chronique

Tout état classé en I21-I22 et I24.- précisé comme chronique ou d'une durée de 4 semaines au moins (plus de 28 jours) depuis le début

#### 125.9 Cardiopathie ischémique chronique, sans précision

Maladie ischémique du cœur (chronique) SAI

# Affections cardiopulmonaires et maladies de la circulation pulmonaire (126-128)

#### **Embolie pulmonaire**

Incl.: Embolie pulmonaire postopératoire

infarctus

thromboembolie (d'une artère) (d'une veine) pulmonaire

thrombose

Excl.: compliquant:

- avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.2)
- grossesse, accouchement et puerpéralité (O88.-)

#### 126.0 Embolie pulmonaire, avec mention de cœur pulmonaire aigu

Cœur pulmonaire aigu SAI Embolie pulmonaire fulminante Embolie pulmonaire massive

#### 126.9 Embolie pulmonaire, sans mention de cœur pulmonaire aigu

Embolie pulmonaire SAI

Embolie pulmonaire non massive

127	Autres affections cardiopulmonaires		
127.0	Hypertension pulmonaire primitive		
127.1	Cardiopathie due à cyphoscoliose		
127.2	Autres hypertensions pulmonaires secondaires		
127.20	Hypertension pulmonaire en présence d'une thromobembolie chronique		
127.28	Autres hypertensions pulmonaires secondaires précisées Pour préciser la cause, utiliser un code supplémentaire.		
127.8	Autres affections cardiopulmonaires précisées Excl.: cardiopathie congénitale d'Eisenmenger (Q21.88)		
127.9	Affection cardiopulmonaire, sans précision Cœur pulmonaire (chronique) SAI Maladie cardiopulmonaire chronique		
128	Autres maladies des vaisseaux pulmonaires		
128.0	Fistule artérioveineuse des vaisseaux pulmonaires		
128.1	Anévrisme de l'artère pulmonaire		
128.8	Autres maladies précisées des vaisseaux pulmonaires Rétrécissement Rupture des vaisseaux pulmonaires Sténose		
Maladie des vaisseaux pulmonaires, sans précision			

# Autres formes de cardiopathies (130-152)

130	Péricardite aiguë  Incl.: épanchement péricardique aigu	
	Excl.: péricardite rhumatismale (aiguë) (I01.0)	
130.0	Péricardite idiopathique aiguë non spécifique	
I30.1	Péricardite infectieuse Péricardite: • pneumococcique • purulente	

staphylococciquestreptococciquevirale

Pyopéricardite

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

130.8 Autres formes de péricardite aiguë 130.9 Péricardite aiguë, sans précision

# Autres maladies du péricarde

*Excl.*: complications récentes d'un infarctus aigu du myocarde (I23.-) précisées comme rhumatismales (I09.2) syndrome post-cardiotomie (I97.0)

traumatiques (S26.-)

#### I31.0 Péricardite adhésive chronique

Accretio cordis

Adhérence du péricarde

Médiastino-péricardite adhésive

#### I31.1 Péricardite constrictive chronique

Calcification du péricarde

Concretio cordis

# I31.2 Hémopéricarde, non classé ailleurs

#### 131.3 Epanchement péricardique (non inflammatoire)

Chylopéricarde

#### 131.8 Autres maladies précisées du péricarde

Adhérences localisées du péricarde

Plaques épicardiques

# I31.9 Maladie du péricarde, sans précision

Péricardite (chronique) SAI Tamponnade cardiaque

## 132\* Péricardite au cours de maladies classées ailleurs

#### 132.0\* Péricardite au cours de maladies bactériennes classées ailleurs

Péricardite:

- gonococcique (A54.8†)
- méningococcique (A39.5†)
- syphilitique (A52.0†)
- tuberculeuse (A18.8†)

# 132.1\* Péricardite au cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

#### 132.8\* Péricardite au cours d'autres maladies classées ailleurs

Péricardite (au cours de):

- lupus érythémateux disséminé (M32.1†)
- rhumatoïde (M05.3†)
- urémique (N18.-†)

# Endocardite aiguë et subaiguë

Excl.: endocardite:

- SAI (I38)
- aiguë rhumatismale (I01.1)

# 133.0 Endocardite infectieuse aiguë et subaiguë

Endocardite (aiguë) (subaiguë):

- bactérienne
- · infectieuse SAI
- lente
- maligne
- septique
- · ulcéreuse

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

133.9	Endocardite algue, sans precision Endocardite			
	Myo-endocardite aiguë ou subaiguë			
	Péri-endocardite			
134	Atteintes non rhumatismales de la valvule mitrale			
	Excl.: affection (I05.8)			
	maladie (I05.9) sténose (I05.0) (de la valvule) mitrale			
	précisées comme congénitales (Q23.2, Q23.3)			
	précisées comme rhumatismales (I05) sans cause précisée mais avec mention de:			
	<ul> <li>maladie de la valvule aortique (I08.0)</li> </ul>			
	• sténose ou rétrécissement mitral(e) (I05.0)			
134.0	Insuffisance (de la valvule) mitrale			
	Reflux Régurgitation (de la valvule) mitral(e) SAI ou de cause précisée sauf rhumatismale			
l34.1	Prolapsus (de la valvule) mitral(e) Syndrome de Barlow			
	Excl.: syndrome de Marfan (Q87.4)			
134.2	Sténose non rhumatismale (de la valvule) mitrale			
134.8	Autres atteintes non rhumatismales de la valvule mitrale			
134.80	Sténose non rhumatismale de la valvule mitrale avec insuffisance mitrale			
134.88	Autres affections non rhumatismales des valves mitrales			
134.9	Atteinte non rhumatismale de la valvule mitrale, sans précision			
135	Atteintes non rhumatismales de la valvule aortique  Excl.: cause non précisée mais avec mention de lésions de la valvule mitrale (I08.0) précisées comme congénitales (Q23.0, Q23.1) précisées comme rhumatismales (I06) sténose subaortique hypertrophique (I42.1)			
135.0	Sténose (de la valvule) aortique			
135.1	Insuffisance (de la valvule) aortique			
	Reflux Régurgitation (de la valvule) aortique SAI ou de cause précisée, sauf rhumatismale			
135.2	Sténose (de la valvule) aortique avec insuffisance			
135.8	Autres atteintes de la valvule aortique			
135.9	Atteinte de la valvule aortique, sans précision			
136	Atteintes non rhumatismales de la valvule tricuspide Excl.: cause non précisée (I07) précisées comme congénitales (Q22.4, Q22.8, Q22.9) précisées comme rhumatismales (I07)			
1000	Sténose non rhumatismale (de la valvule) tricuspide			
136.0	Sténose non rhumatismale (de la valvule) tricuspide			
136.0 136.1	Sténose non rhumatismale (de la valvule) tricuspide  Insuffisance non rhumatismale (de la valvule) tricuspide  Reflux			

136.2	Sténose non rhumatismale (de la valvule) tricuspide avec insuffisance		
136.8	Autres atteintes non rhumatismales de la valvule tricuspide		
136.9	Atteinte non rhumatismale de la valvule tricuspide, sans précision		
137	Atteintes de la valvule pulmonaire  Excl.: précisées comme congénitales (Q22.1, Q22.2, Q22.3) précisées comme rhumatismales (I09.8)		
137.0	Sténose de la valvule pulmonaire		
137.1	Insuffisance de la valvule pulmonaire  Reflux Régurgitation de la valvule pulmonaire SAI ou de cause précisée, sauf rhumatismale		
137.2	Sténose de la valvule pulmonaire avec insuffisance		
137.8	Autres atteintes de la valvule pulmonaire		
137.9	Atteinte de la valvule pulmonaire, sans précision		
138	Endocardite, valvule non précisée  Incl.: Endocardite (chronique) SAI Insuffisance Reflux Régurgitation Sténose Valvulite (chronique)  Excl.: fibroélastose endocardique (I42.4) Sténose et/ou insuffisance congénitale de valvule cardiaque non précisée (Q24.8)		
I39*	précisée comme rhumatismale (I09.1)  Endocardite et atteintes valvulaires cardiaques au cours de maladies		
	classées ailleurs  Incl.: atteinte de l'endocarde (à) (au cours de):  • arthrite rhumatoïde (M05.3†)  • Candida (B37.6†)  • gonococcique (A54.8†)  • maladie de Libman-Sacks (M32.1†)  • méningococcique (A39.5†)  • syphilitique (A52.0†)  • tuberculeuse (A18.8†)  • typhoïdique (A01.0†)		
139.0*	Atteintes de la valvule mitrale au cours de maladies classées ailleurs		
l39.1*	Atteintes de la valvule aortique au cours de maladies classées ailleurs		
139.2*	Atteintes de la valvule tricuspide au cours de maladies classées ailleurs		
139.3*	Atteintes de la valvule pulmonaire au cours de maladies classées ailleurs		
139.4*	Atteintes valvulaires multiples au cours de maladies classées ailleurs		
139.8*	Endocardite, valvule non précisée, au cours de maladies classées ailleurs		

140	Myocardite aiguë
140.0	Myocardite infectieuse Myocardite septique
	Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.
I40.1	Myocardite isolée
I40.8	Autres myocardites aiguës
I40.9	Myocardite aiguë, sans précision
l41*	Myocardite au cours de maladies classées ailleurs
I41.0*	Myocardite au cours de maladies bactériennes classées ailleurs Myocardite:  • diphtérique (A36.8†)  • gonococcique (A54.8†)  • méningococcique (A39.5†)  • syphilitique (A52.0†)  • tuberculeuse (A18.8†)
I41.1*	Myocardite au cours de maladies virales classées ailleurs Myocardite grippale (aiguë) (J09†, J10.8†, J11.8†) Myocardite: • ourlienne (B26.8†)
I41.2*	Myocardite au cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs Myocardite au cours de: • maladie de Chagas (chronique) (B57.2†) • maladie de Chagas aiguë (chronique) (B57.0†) • toxoplasmose (B58.8†)
I41.8*	Myocardite au cours d'autres maladies classées ailleurs Myocardite (au cours de): • rhumatoïde (M05.3†) • sarcoïdose (D86.8†)
142	Myocardiopathie  Excl.: myocardiopathie:     • compliquant:     • grossesse (O99.4)     • puerpéralité (O90.3)     • ischémique (I25.5)
I42.0	Myocardiopathie avec dilatation Myocardite congestive
I42.1	Myocardiopathie obstructive hypertrophique Sténose subaortique hypertrophique
I42.2	Autres myocardiopathies hypertrophiques Myocardiopathie hypertrophique non obstructive
142.3	Maladie endomyocardique (éosinophilique) Endocardite de Löffler Fibrose endomyocardique (tropicale)

Fibroélastose endocardique

Myocardiopathie congénitale

142.4

142.5	Autres myocardiopathies restrictives Myocardiopathie constrictive SAI			
l42.6	Myocardiopathie alcoolique			
142.7	Myocardiopathie due à des médicaments et d'autres causes externes Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (Chapitre XX) pour identifier la cause.			
I42.8	Autres myocardiopathies			
142.80	Cardiomyopathie arythmogène du ventricule droit			
142.88	Autres cardiomyopathies			
142.9	Myocardiopathie, sans précision Myocardiopathie (primitive) (secondaire) SAI			
l43*	Myocardiopathie au cours de maladies classées ailleurs			
I43.0*	Myocardiopathie au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs Myocardiopathie diphtérique (A36.8†)			
I43.1*	Myocardiopathie au cours de maladies métaboliques Amylose cardiaque (E85†)			
I43.2*	Myocardiopathie au cours de maladies nutritionnelles Myocardiopathie nutritionnelle (E63.9†)			
I43.8*	Myocardiopathie au cours d'autres maladies classées ailleurs Cardiopathie thyréotoxique (E05.9†) Tophus goutteux du cœur (M10.0†)			
144	Bloc de branche gauche et auriculoventriculaire			
144.0	Bloc auriculoventriculaire du premier degré			
144.1	Bloc auriculoventriculaire du second degré Bloc (de) (du):  • auriculoventriculaire, type I et II  • Möbitz, type I et II  • second degré, type I et II  • Wenckebach			
144.2	Bloc auriculoventriculaire complet Bloc (du): • cardiaque complet SAI • troisième degré Bloc cardiaque complet SAI			
144.3	Blocs auriculoventriculaires, autres et sans précision Bloc auriculoventriculaire SAI			
144.4	Bloc fasciculaire antérieur gauche Hémibloc antérieur gauche			
144.5	Bloc fasciculaire postérieur gauche Hémibloc postérieur gauche			
144.6	Blocs fasciculaires, autres et sans précision Hémibloc de branche gauche SAI			
144.7	Bloc de branche gauche, sans précision			

145	Autres troubles de la conduction		
145.0	Bloc fasciculaire droit		
145.1	Blocs de branche droit, autres et sans précision Bloc de branche droit SAI		
l45.2	Bloc bifasciculaire		
l45.3	Bloc trifasciculaire		
145.4	Bloc ventriculaire non spécifique Bloc de branche SAI		
145.5	Autre bloc cardiaque précisé Bloc: • sino-atrial • sino-auriculaire  Excl.: bloc cardiaque SAI (I45.9)		
145.6	Syndrome de pré-excitation Conduction auriculoventriculaire:  • accélérée  • accessoire  • pré-excitée Excitation auriculoventriculaire anormale Syndrome de:  • Lown-Ganong-Levine  • Wolff-Parkinson-White		
145.8	Autres troubles précisés de la conduction Dissociation: • auriculoventriculaire [AV] • interférente Syndrome du QT long  Fuel : Allangement de l'intervalle QT (B04.3)		
145.0	Excl.: Allongement de l'intervalle QT (R94.3)		
145.9	Trouble de la conduction, sans précision Bloc cardiaque SAI Maladie d'Adams-Stokes		
146	Arrêt cardiaque  Excl.: choc cardiogénique (R57.0) compliquant:  • acte de chirurgie obstétricale ou acte à visée diagnostique et thérapeutique (O75.4) • avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.8)		
I46.0	Arrêt cardiaque réanimé avec succès		
146.1	Mort cardiaque subite, décrite ainsi  Excl.: mort subite:  • SAI (R96)  • avec:  • infarctus du myocarde (I21-I22)  • trouble de la conduction (I44-I45)		

Arrêt cardiaque, sans précision

146.9

# 47 Tachycardie paroxystique

Excl.: compliquant:

- acte de chirurgie obstétricale ou acte à visée diagnostique et thérapeutique (O75.4)
- avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.8) tachycardie:
- SAI (R00.0)
- sinoauriculaire (R00.0)
- sinusale (R00.0)

## 147.0 Arythmie ventriculaire de réentrée

#### 147.1 Tachycardie supraventriculaire

Tachycardie (paroxystique):

- · atriale
- de réentrée (nodale) [AVNRT] [AVRT]
- SAI
- auriculoventriculaire [AV]
- jonctionnelle
- nodale

# 147.2 Tachycardie ventriculaire

# 147.9 Tachycardie paroxystique, sans précision

Syndrome de Bouveret(-Hoffmann)

# Fibrillation et flutter auriculaires

Utiliser les chiffres suivants en cinquième position pour I48:

Utiliser les cinquièmes positions de la catégorie I48 suivantes :

- 0 paroxystique
- 1 chronique
- 9 non précisée

#### I48.0 Flutter auriculaire

#### I48.1 Fibrillation auriculaire

# Autres arythmies cardiaques

**Excl.:** arythmie cardiaque néonatale (P29.1)

bradycardie:

- SAI (R00.1)
- sinoatriale (R00.1)
- sinusale (R00.1)
- vagale (R00.1)

compliquant:

- acte de chirurgie obstétricale ou acte à visée diagnostique et thérapeutique (O75.4)
- avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.8)

# 149.0 Fibrillation et flutter ventriculaires

# 149.1 Dépolarisation auriculaire prématurée

Extrasystoles auriculaires

#### 149.2 Dépolarisation jonctionnelle prématurée

### 149.3 Dépolarisation ventriculaire prématurée

#### 149.4 Dépolarisations prématurées, autres et sans précision

Arythmie extrasystolique

Battements cardiaques prématurés SAI

Extrasystoles SAI

Extrasystoles supraventriculaire

#### 149.5 Syndrome de dysfonctionnement sinusal

Syndrome de tachycardie-bradycardie

Syndrome de dysfonctionnement sinusal [maladie du noeud sinusal]

#### 149.8 Autres arythmies cardiaques précisées

Trouble du rythme (du):

- ectopique
- nodal
- · sinus coronaire

#### 149.9 Arythmie cardiaque, sans précision

Arythmie (cardiaque) SAI

# Insuffisance cardiaque

Pour indiquer l'existence d'une maladie cardiaque hypertensive, utiliser un code supplémentaire I11.-ou I13.-.

**Excl.:** après chirurgie cardiaque ou due à la présence d'une prothèse cardiaque (I97.1) compliquant:

- acte de chirurgie obstétricale ou acte à visée diagnostique et thérapeutique (O75.4)
- avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.8) insuffisance cardiaque néonatale (P29.0)

#### 150.0 Insuffisance cardiaque droite

Pour indiquer l'existence de manifestations au niveau des organes (appareil gastro-intestinal, foie) ou d'un cœur pulmonaire, utiliser un code supplémentaire.

#### 150.00 Insuffisance ventriculaire droite primaire

#### 150.01 Insuffisance ventriculaire droite secondaire

Insuffisance cardiaque globale

Insuffisance ventriculaire droite consécutive à une insuffisance ventriculaire gauche

Insuffisance ventriculaire droite, SAI

Pour préciser le stade de l'insuffisance ventriculaire gauche, utiliser un code supplémentaire 150.1-.

# 150.1 Insuffisance ventriculaire gauche

Asthme cardiaque

Insuffisance cardiaque gauche

Œdème:

• du poumon

avec mention de maladie cardiaque SAI ou d'insuffisance cardiaque

pulmonaire

#### I50.11 Sans symptôme

Stade NYHA I

#### I50.12 Avec symptôme en cas d'effort important

Stade NYHA II

# I50.13 Avec symptôme en cas d'effort léger

Stade NYHA III

#### I50.14 Avec symptôme au repos

Stade NYHA IV

#### I50.19 Non précisée

### 150.9 Insuffisance cardiaque, sans précision

Insuffisance cardiaque ou myocardique SAI

# Complications de cardiopathies et maladies cardiaques mal définies

Pour indiquer l'existence d'une maladie cardiaque hypertensive classée sous I51.4-I51.9, utiliser, au besoin, un code supplémentaire I11.- ou I13.-.

*Excl.*: complications récentes d'un infarctus aigu du myocarde (I23.-) précisées comme rhumatismales (I00-I09)

# 151.0 Anomalie d'un septum cardiaque, acquise

Anomalie acquise du septum (ancienne):

- · auriculaire
- · ventriculaire
- auriculaire

# 151.1 Rupture des cordages tendineux, non classée ailleurs

# 151.2 Rupture du muscle papillaire, non classée ailleurs

#### 151.3 Thrombose intracardiaque, non classée ailleurs

Thrombose (ancienne):

- apicale
- auriculaire
- · ventriculaire

#### 151.4 Myocardite, sans précision

Fibrose du myocarde

Myocardite:

- SAI
- chronique (interstitielle)

#### 151.5 Dégénérescence du myocarde

Dégénérescence du cœur ou du myocarde:

- graisseuse
- sénile

Maladie du myocarde

#### 151.6 Maladie cardio-vasculaire, sans précision

Accident cardio-vasculaire SAI

**Excl.:** athérosclérose cardio-vasculaire, décrite ainsi (I25.0)

# I51.7 Cardiomégalie

Dilatation

Hypertrophie cardiaque

Dilatation ventriculaire

#### 151.8 Autres cardiopathies mal définies

Cardite

Pancardite (aiguë) (chronique)

# I51.9 Cardiopathie, sans précision

# 4 Autres cardiopathies au cours de maladies classées ailleurs

Excl.: troubles cardio-vasculaires SAI au cours de maladies classées ailleurs (I98.-\*)

#### I52.0\* Autres cardiopathies au cours de maladies bactériennes classées ailleurs

Cardite à méningocoques NCA (A39.5†)

# I52.1\* Autres cardiopathies au cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

Affection cardiopulmonaire au cours de schistosomiase (B65.-†)

### 152.8\* Autres cardiopathies au cours d'autres maladies classées ailleurs

Cardite rhumatoïde (M05.3†)

# Maladies cérébrovasculaires (160-169)

*Incl.*: avec mention d'hypertension (états classés en I10 et I15.-)

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier l'existence d'hypertension.

Excl.: accidents ischémiques cérébraux transitoires et syndromes apparentés (G45.-)

démence vasculaire (F01.-)

hémorragie intracrânienne traumatique (S06.-)

# I60 Hémorragie sous-arachnoïdienne

Pour préciser la cause de l'hémorragie sous-arachnoïdienne, un code supplémentaire I67.0-I67.1 ou Q28.0-Q28.3

Excl.: séquelles d'hémorragie sous-arachnoïdienne (I69.0)

- 160.0 Hémorragie sous-arachnoïdienne de la bifurcation et du siphon carotidien
- 160.1 Hémorragie sous-arachnoïdienne de l'artère cérébrale moyenne
- I60.2 Hémorragie sous-arachnoïdienne de l'artère communicante antérieure
- 160.3 Hémorragie sous-arachnoïdienne de l'artère communicante postérieure
- 160.4 Hémorragie sous-arachnoïdienne de l'artère basilaire
- 160.5 Hémorragie sous-arachnoïdienne de l'artère vertébrale
- 160.6 Hémorragie sous-arachnoïdienne d'autres artères intracrâniennes

Atteinte de plusieurs artères intracrâniennes

# 160.7 Hémorragie sous-arachnoïdienne d'une artère intracrânienne, sans précision

Hémorragie sous-arachnoïdienne d'une artère:

- · cérébrale SAI
- communicante SAI

#### 160.8 Autres hémorragies sous-arachnoïdiennes

Hémorragie méningée

# 160.9 Hémorragie sous-arachnoïdienne, sans précision

# I61 Hémorragie intracérébrale

Pour préciser la cause de l'hémorragie intracérébrale, un code supplémentaire I67.0-I67.1 ou Q28.0-Q28.3

**Excl.:** séquelles d'hémorragie intracérébrale (I69.1)

# 161.0 Hémorragie intracérébrale hémisphérique, sous-corticale

Hémorragie intracérébrale profonde

161.1	Hémorragie intracérébrale hémisphérique, corticale Hémorragie (du): • intracérébrale superficielle • lobe cérébral			
161.2	Hémorragie intracérébrale hémisphérique, non précisée			
161.3	Hémorragie intracérébrale du tronc cérébral			
l <b>61.</b> 4	Hémorragie intracérébrale cérébelleuse			
161.5	Hémorragie intracérébrale intraventriculaire			
161.6	Hémorragie intracérébrale, localisations multiples			
161.8	Autres hémorragies intracérébrales			
161.9	Hémorragie intracérébrale, sans précision			
162	Autres hémorragies intracrâniennes non traumatiques Pour préciser la cause de l'hémorragie intracrânienne, un code supplémentaire I67.0-I67.1 ou Q28.0 Q28.3			
	Excl.: séquelles d'hémorragie intracrânienne (I69.2)			
162.0	Hémorragie sous-durale (non traumatique)			
162.00	Aiguë			
162.01	Subaiguë			
162.02	Chronique			
162.09	Non précisée			
162.1	Hémorragie extradurale non traumatique Hémorragie épidurale non traumatique			
162.9	Hémorragie intracrânienne (non traumatique), sans précision			
163	Infarctus cérébral  Incl.: occlusion et sténose des artères cérébrales et précérébrales, entraînant un infarctus cérébral  Excl.: séquelles d'infarctus cérébral (169.3)			
163.0	Infarctus cérébral dû à une thrombose des artères précérébrales des artères basilaires, carotides et vertébrales			
163.1	Infarctus cérébral dû à une embolie des artères précérébrales des artères basilaires, carotides et vertébrales			
163.2	Infarctus cérébral dû à une occlusion ou sténose des artères précérébrales, de mécanisme non précisé des artères basilaires, carotides et vertébrales			
163.3	Infarctus cérébral dû à une thrombose des artères cérébrales des artères cérébrales moyennes, antérieures et postérieures et des artères cérébelleuses			
163.4	Infarctus cérébral dû à une embolie des artères cérébrales des artères cérébrales moyennes, antérieures et postérieures et des artères cérébelleuses			
163.5	Infarctus cérébral dû à une occlusion ou sténose des artères cérébrales, de mécanisme non précisé des artères cérébrales moyennes, antérieures et postérieures et des artères cérébelleuses			

163.6	Infarctus cérébral dû à une thrombose veineuse cérébrale, non pyogène				
163.8	Autres infarctus cérébraux				
163.9	Infarctus cérébral, sans précision				
<b>I64</b>	Accident vasculaire cérébral, non précisé comme étant hémorragique ou pa infarctus  Incl.: Accident cérébrovasculaire SAI  Excl.: séquelles d'accident vasculaire cérébral (169.4)				
165	Occlusion et sténose des artères précérébrales, n'entraînant pas un				
	infarctus cérébral  Incl.: embolie obstruction (complète) (partielle) des artères basilaires, carotides et vertébrales, sténose thrombose n'entraînant pas pas un infarctus cérébral				
	Excl.: entraînant un infarctus cérébral (I63)				
165.0	Occlusion et sténose de l'artère vertébrale				
165.1	Occlusion et sténose de l'artère basilaire				
165.2	Occlusion et sténose de l'artère carotide				
165.3	Occlusion et sténose des artères précérébrales, multiples et bilatérales				
165.8	Occlusion et sténose d'une autre artère précérébrale				
165.9	Occlusion et sténose d'une artère précérébrale, sans précision Artère précérébrale SAI				
166	Occlusion et sténose des artères cérébrales, n'entraînant pas un infarctus				
	<b>Cérébral</b> Incl.: embolie obstruction (complète) (partielle) sténose thrombose des artères cérébrales moyennes, antérieures et postérieures et des artères cérébelleuses, n'entraînant pas un infarctus cérébral				
	Excl.: entraînant un infarctus cérébral (I63)				
166.0	Occlusion et sténose de l'artère cérébrale moyenne				
166.1	Occlusion et sténose de l'artère cérébrale antérieure				
166.2	Occlusion et sténose de l'artère cérébrale postérieure				
166.3	Occlusion et sténose des artères cérébelleuses				
166.4	Occlusion et sténose des artères cérébrales, multiples et bilatérales				
166.8	Occlusion et sténose d'une autre artère cérébrale Occlusion et sténose d'une artère perforante				
166.9	Occlusion et sténose d'une artère cérébrale, sans précision				

167	Autres maladies cérébrovasculaires  Excl.: séquelles des états mentionnés (I69.8)
167.0	Dissection d'artères cérébrales Pour indiquer la présence d'une hémorragie cérébrale, utiliser, tout d'abord un code I60-I62.
167.1	Anévrisme cérébral et fistule artérioveineuse cérébrale Pour indiquer la présence d'une hémorragie cérébrale, utiliser, tout d'abord un code I60-I62.
167.10	Anévrisme cérébral (acquis)  Excl.: Anévrisme cérébral congénital (Q28)
167.11	Fistule artérioveineuse cérébrale (acquise)  Excl.: Fistule artérioveineuse cérébrale congénitale (Q28)
167.2	Athérosclérose cérébrale Athérome d'artères cérébrales
167.3	Leuco-encéphalopathie vasculaire progressive Maladie de Binswanger
	Excl.: démence vasculaire sous-corticale (F01.2)
167.4	Encéphalopathie hypertensive
167.5	Maladie de Moyamoya
167.6	Thrombose non pyogène du système veineux intracrânien Thrombose non pyogène de: • sinus veineux intracrânien • veine cérébrale
	Excl.: entraînant un infarctus (I63.6)
167.7	Artérite cérébrale, non classée ailleurs
167.8	Autres maladies cérébrovasculaires précisées
167.80!	Vasospasme au cours d'hémorragie sous-arachnoïdienne
167.88	Autres maladies cérébrovasculaires précisées Insuffisance cérébrovasculaire aiguë, SAI Ischémie cérébrale (chronique)
167.9	Maladie cérébrovasculaire, sans précision
<b>I68</b> *	Troubles cérébrovasculaires au cours de maladies classées ailleurs
168.0*	Angiopathie amyloïde cérébrale (E85†)
168.1*	Artérite cérébrale au cours de maladies infectieuses et parasitaires Artérite cérébrale au cours de: • listériose (A32.8†) • syphilis (A52.0†) • tuberculose (A18.8†)
168.2*	Artérite cérébrale au cours d'autres maladies classées ailleurs Artérite cérébrale au cours d'un lupus érythémateux disséminé (M32.1†)
168.8*	Autres troubles cérébrovasculaires au cours de maladies classées ailleurs

# **Séquelles de maladies cérébrovasculaires**

**Note:** Si pour une pathologie classée ailleurs, l'on veut préciser qu'elle résulte d'une précédente maladie codifiable en I60-I67.1 ou en I67.4-9, on doit utiliser la présente catégorie I69 (en lieu et place des catégories I60-I67). Sont considérées comme « séquelles » les états décrits explicitement comme étant des suites immédiates ou tardives d'autres pathologies, qui persistent une année ou plus après le début de la maladie dont ils sont la conséquence.

- 169.0 Séquelles d'hémorragie sous-arachnoïdienne
- 169.1 Séquelles d'hémorragie intracérébrale
- 169.2 Séquelles d'autres hémorragies intracrâniennes non traumatiques
- 169.3 Séquelles d'infarctus cérébral
- 169.4 Séquelles d'accident vasculaire cérébral, non précisé comme étant hémorragique ou par infarctus
- 169.8 Séquelles de maladies cérébrovasculaires, autres et non précisées

# Maladies des artères, artérioles et capillaires (170-179)

# 70 Athérosclérose

Incl.: artériolosclérose artériosclérose artérite sénile athérome dégénérescence:

- artérielle
- · artériovasculaire
- vasculaire endartérite:
- · déformante ou oblitérante
- sénile

maladie vasculaire artériosclérotique

Excl.: cérébrale (167.2) coronaire (125.1) mésentérique (K55.1) pulmonaire (127.0)

#### 170.0 Athérosclérose de l'aorte

# 170.1 Athérosclérose de l'artère rénale

Rein de Goldblatt

Excl.: athérosclérose des artérioles rénales (I12.-)

#### 170.2 Athérosclérose des artères distales

Artériopathie obstructive périphérique des extrémités Gangrène par athérosclérose Sclérose de Mönckeberg (de la media)

# 170.20 Autres et non précisées

Distance de marche de 200 m et plus

170.21	Type bassin-jambe, avec douleur ischémique induite par la charge Distance de marche de moins de 200 m			
170.22	Type bassin-jambe, avec douleurs au repos			
170.23	Type bassin-jambe, avec ulcération			
170.24	Type bassin-jam	be, avec gangrène		
170.25	Type épaule-bra	Type épaule-bras, tous stades		
170.8	Athérosclérose	Athérosclérose d'autres artères		
170.9	Athérosclérose généralisée et sans précision			
l71	Anévrisme aortique et dissection			
I71.0	Dissection de l'aorte Anévrisme disséquant de l'aorte			
171.00	Dissection de l'a	orte localisation non précisée, sans indication de rupture		
171.01	Dissection de l'a	orte thoracique, sans indication de rupture		
171.02	Dissection de l'aorte abdominale, sans indication de rupture			
171.03	Dissection de l'a	orte thoracoabdominale, sans indication de rupture		
171.04	Dissection de l'aorte localisation non précisée, avec rupture			
171.05	Dissection de l'aorte thoracique, avec rupture			
171.06	Dissection de l'aorte abdominale, avec rupture			
171.07	Dissection de l'a	orte thoracoabdominale, avec rupture		
l71.1	Anévrisme aort	ique thoraco-abdominal(e), rompu		
l71.2	Anévrisme aortique thoraco-abdominal(e), sans mention de rupture			
I71.3	Anévrisme aort	ique thoraco-abdominal(e), rompu		
l71.4	Anévrisme aortique thoraco-abdominal(e), sans mention de rupture			
171.5	Anévrisme aortique thoraco-abdominal(e), rompu			
I71.6	Anévrisme aort	ique thoraco-abdominal(e), sans mention de rupture		
171.8	Anévrisme aortique de localisation non précisée, rompu Rupture de l'aorte SAI			
I71.9	Anévrisme aort Anévrisme Dilatation Nécrose hyaline	ique de localisation non précisée, sans mention de rupture de l'aorte		

172	Autres anévrismes et autres dissections  Incl.: anévrisme (cirsoïde) (faux) (rompu)			
	Excl.: Dissection de malformations congénitales d'artères précérébrales (Q28.18) anévrisme (de):  • aorte (I71)  • artère pulmonaire (I28.1)  • artérioveineux SAI (Q27.3)  • artérioveineux acquis SAI (I77.0)  • cardiaque (I25.3)  • cérébral (I67.1)  • coronaire (I25.4)  • rétinien (H35.0)  • variqueux (I77.0)			
172.0	Anévrisme et dissection de l'artère carotide			
172.1	Anévrisme et dissection d'une artère de membre supérieur			
172.2	Anévrisme et dissection de l'artère rénale			
172.3	Anévrisme et dissection de l'artère iliaque			
172.4	Anévrisme et dissection d'une artère de membre inférieur			
172.5	Anévrisme et dissection d'une autre artère précérébrale Anévrisme et dissection: • de l'artère basilaire • des artères vertébrales			
	Excl.: Anévrisme et dissection de l'artère carotide (I72.0)			
172.8	Anévrisme et dissection d'autres artères précisées			
172.9	Anévrisme et dissection de localisation non précisée			
173	Autres maladies vasculaires périphériques  Excl.: engelures (T69.1) gelures (T33-T35) main ou pied d'immersion (T69.0) spasme de l'artère cérébrale (G45.9)			
173.0	Syndrome de Raynaud Gangrène Maladie Phénomène (secondaire)  de Raynaud			
I73.1	Thrombo-angéite oblitérante [Buerger]			
173.8	Autres maladies vasculaires périphériques précisées Acrocyanose Acroparesthésie: • simple [type Schultze] • vasomotrice [type Nothnagel] Erythrocyanose Erythromélalgie			
173.9	Maladie vasculaire périphérique, sans précision Claudication intermittente Spasme artériel Maladie artérielle occlusive			

# 174 Embolie et thrombose artérielles

Incl.: infarctus:

- embolique
- thrombotique

occlusion:

- embolique
- thrombotique

*Excl.*: embolie et thrombose de:

- artères basilaires (I63.0-I63.2, I65.1)
- artères carotidiennes (I63.0-I63.2, I65.2)
- artères cérébrales (I63.3-I63.5, I66.9)
- compliquant:
  - avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.2)
  - grossesse, accouchement et puerpéralité (O88.-)
- artères coronaires (I21-I25)
- artères mésentériques (K55.0)
- artères précérébrales (I63.0-I63.2, I65.9)
- artères pulmonaires (I26.-)
- artères rénales (N28.0)
- artères rétiniennes (H34.-)
- artères vertébrales (I63.0-I63.2, I65.0)

#### 174.0 Embolie et thrombose de l'aorte abdominale

Syndrome de (la):

- bifurcation aortique
- Leriche
- I74.1 Embolie et thrombose de parties de l'aorte, autres et non précisées
- 174.2 Embolie et thrombose des artères des membres supérieurs
- 174.3 Embolie et thrombose des artères des membres inférieurs
- 174.4 Embolie et thrombose des artères distales, sans précision

Embolie artérielle périphérique

- 174.5 Embolie et thrombose de l'artère iliaque
- 174.8 Embolie et thrombose d'autres artères
- 174.9 Embolie et thrombose d'artères non précisées

# Autres atteintes des artères et artérioles

*Excl.*: angéite d'hypersensibilité (M31.0) artère pulmonaire (I28.-)

maladies (vasculaires) du collagène (M30-M36)

## 177.0 Fistule artérioveineuse, acquise

Anévrisme:

- artérioveineux, acquis
- variqueux

Excl.: anévrisme artérioveineux SAI (Q27.3)

cérébrale (I67.1)

coronaire (I25.4)

traumatique - voir traumatisme, vaisseau sanguin, par région anatomique

#### 177.1 Sténose d'une artère

### 177.2 Rupture d'une artère

Erosion

Fistule artérielle

Ulcération

Excl.: rupture artérielle traumatique - voir traumatisme, vaisseau sanguin, par région anatomique

#### 177.3 Dysplasie fibromusculaire artérielle

#### 177.4 Syndrome de compression de l'artère cœliaque

#### 177.5 Nécrose d'une artère

#### 177.6 Artérite, sans précision

Aortite SAI

Endartérite SAI

Excl.: artérite ou endartérite (de):

- à cellules géantes (M31.5-M31.6)
- cérébrale NCA (I67.7)
- coronaire (I25.8)
- crosse aortique [Takayasu] (M31.4)
- déformante (I70.-)
- oblitérante (I70.-)
- sénile (I70.-)

# 177.8 Autres atteintes précisées des artères et artérioles

Tiraillement Ulcération artérielle

#### 177.9 Atteinte des artères et artérioles, sans précision

# Maladies des capillaires

# 178.0 Télangiectasie hémorragique héréditaire

Maladie de Rendu-Osler-Weber

# 178.1 Nævus, non néoplasique

Nævus:

- arachnéen
- stellaire

Excl.: tache de vin (Q82.5)

sanguin (Q82.5)

nævus (à) (en):

- flammeus (Q82.5)
- SAI (D22.-)
- bleu (D22.-)
- mélanocytes (D22.-)
- pigmentaire (D22.-)
- pileux (D22.-)
- vasculaire SAI (Q82.5)
- verruqueux (Q82.5)

# 178.8 Autres maladies des capillaires

# 178.9 Maladie des capillaires, sans précision

I79*	Atteintes des artères, artérioles et capillaires au cours de maladies classées ailleurs
179.0*	Anévrisme de l'aorte au cours de maladies classées ailleurs Anévrisme syphilitique de l'aorte (A52.0†)
l79.1*	Aortite au cours de maladies classées ailleurs Aortite syphilitique (A52.0†)
179.2*	Angiopathie périphérique au cours de maladies classées ailleurs Angiopathie périphérique diabétique (E10-E14 avec le quatrième chiffre .5†)
l79.8*	Autres atteintes des artères, artérioles et capillaires au cours de maladies classées ailleurs

Maladies des veines, des vaisseaux et des ganglions lymphatiques, non classées ailleurs (180-189)

# Phlébite et thrombophlébite

Incl.: endophlébite inflammation veineuse périphlébite phlébite suppurée

Si d'origine médicamenteuse, utiliser un code supplémentaire (Chapitre XX) pour identifier le médicament

*Excl.*: phlébite et thrombophlébite (de):

- compliquant:
  - avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.7)
  - grossesse, accouchement et puerpéralité (O22.-, O87.-)
- intracrâniennes et intrarachidiennes, pyogènes ou SAI (G08)
- intracrâniennes, non pyogènes (I67.6)
- intrarachidiennes, non pyogènes (G95.1)
- veine porte (K75.1)

syndrome post-phlébitique (I87.0-) thrombophlébite migratrice (I82.1)

- 180.0 Phlébite et thrombophlébite des veines superficielles des membres inférieurs
- 180.1 Phlébite et thrombophlébite de la veine fémorale
- I80.2 Phlébite et thrombophlébite d'autres vaisseaux profonds des membres inférieurs
- 180.20 Thrombose, phlébite et thrombophlébite des veines pelviennes
- 180.28 Thrombose, phlébite et thrombophlébite d'autres vaisseaux profonds des membres inférieurs

Thrombose veineuse profonde SAI

180.3 Phlébite et thrombophlébite des membres inférieurs, sans précision

Embolie ou thrombose d'un membre inférieur SAI

180.8	Phlébite et thrombophlébite d'autres localisations
180.80	Thrombose, phlébite et thrombophlébite des veines superficielles des membres supérieurs Thrombose, phlébite et thrombophlébite de: • veine basilaire • veine céphalique
180.81	Thrombose, phlébite et thrombophlébite des veines profondes des membres supérieurs Thrombose, phlébite et thrombophlébite de:  • veine axillaire  • veine sous-clavière
180.88	Thrombose, phlébite et thrombophlébite d'autres localisations
180.9	Phlébite et thrombophlébite de localisation non précisée
<b>I81</b>	Thrombose de la veine porte  Incl.: Obstruction de la veine porte  Excl.: phlébite de la veine porte (K75.1)
182	Autres embolies et thromboses veineuses  Excl.: embolie et thrombose veineuse (de):  • veines cérébrales (I63.6, I67.6)  • compliquant:  • avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.7)  • grossesse, accouchement et puerpéralité (O22, O87)  • veines coronaires (I21-I25)  • veines intracrâniennes et intrarachidiennes, pyogènes ou SAI (G08)  • veines intracrâniennes, non pyogènes (I67.6)  • veines intrarachidiennes, non pyogènes (G95.1)  • veines des membres inférieurs (I80)  • veines mésentérique (K55.0)  • portales (I81)  • veines pulmonaires (I26)
182.0	Syndrome de Budd-Chiari
l82.1	Thrombophlébite migratrice
182.2	Embolie et thrombose de la veine cave
182.3	Embolie et thrombose de la veine rénale
182.8	Embolie et thrombose d'autres veines précisées
182.80	Embolie et thrombose de la veine splénique
182.88	Embolie et thrombose d'autres veines précisées
182.9	Embolie et thrombose d'une veine non précisée Embolie veineuse SAI Thrombose (veineuse) SAI

# Varices des membres inférieurs

Excl.: compliquant:

- grossesse (O22.0)
- puerpéralité (O87.8)

#### 183.0 Varices ulcérées des membres inférieurs

Ulcère variqueux (membres inférieurs, toute localisation)

Tout état classé en I83.9 avec ulcère ou précisé comme étant ulcéré

#### 183.1 Varices des membres inférieurs, avec inflammation

Dermite de stase SAI

Tout état classé en 183.9 avec inflammation ou précisé comme étant inflammatoire

# 183.2 Varices des membres inférieurs, avec ulcère et inflammation

Tout état classé en I83.9 avec ulcère et inflammation

#### 183.9 Varices des membres inférieurs sans ulcère ou inflammation

Phlébectasie

Varices des membres inférieurs [toute localisation] ou de localisation non précisée

Veines variqueuses

# l84 Hémorroïdes

Incl.: varices de l'anus et du rectum

Varices de l'anus et du rectum

Excl.: compliquant:

- accouchement et puerpéralité (O87.2)
- grossesse (O22.4)

#### 184.0 Hémorroïdes internes thrombosées

# **184.1** Hémorroïdes internes avec autres complications

Hémorroïdes internes:

- étranglées
- hémorragiques
- procidentes
- ulcérées

## 184.2 Hémorroïdes internes, sans complication

Hémorroïdes internes SAI

### 184.3 Hémorroïdes externes thrombosées

Thrombose périanale

Hématome périanal (non traumatique)

#### 184.4 Hémorroïdes externes avec d'autres complications

Hémorroïdes externes:

- étranglées
- · hémorragiques
- procidentes
- ulcérées

# 184.5 Hémorroïdes externes, sans complication

Hémorroïdes externes SAI

#### 184.6 Cicatrices hémorroïdaires cutanées résiduelles

Acrochordon de l'anus ou du rectum

Hémorroïdes de Brodie

# 184.7 Hémorroïdes thrombosées non précisées

Hémorroïdes thrombosées, non précisées comme internes ou externes

184.8	Hémorroïdes non précisées avec d'autres complications Hémorroïdes, non précisées comme internes ou externes:  • étranglées • hémorragiques • procidentes • ulcérées
184.9	Hémorroïdes sans complication, sans précision Hémorroïdes SAI
185	Varices œsophagiennes
185.0	Varices œsophagiennes hémorragiques
185.9	Varices œsophagiennes, non hémorragiques Varices œsophagiennes SAI
186	Varices d'autres localisations  Excl.: varices (de):  • localisation non précisée (I83.9)  • rétiniennes (H35.0)
186.0	Varices sublinguales
186.1	Varices scrotales Varicocèle
186.2	Varices pelviennes
186.3	Varices vulvaires  Excl.: compliquant:  • accouchement et puerpéralité (O87.8)  • grossesse (O22.1)
186.4	Varices gastriques
186.8	Varices d'autres localisations précisées Ulcère variqueux de la cloison nasale
187	Autres atteintes veineuses
187.0	Syndrome post-phlébitique
187.00	Syndrome post-thrombotique sans ulcération Syndrome post-phlébitique sans ulcération Syndrome post-phlébitique SAI Syndrome post-thrombotique SAI
187.01	Syndrome post-thrombotique avec ulcération Syndrome post-thrombotique avec ulcérationSyndrome post-phlébitique avec ulcération
187.1	Compression veineuse Rétrécissement veineux Syndrome de la veine cave (inférieure) (supérieure)  Excl.: pulmonaire (I28.8)
187.2	Insuffisance veineuse (chronique) (périphérique)
187.8	Autres atteintes veineuses précisées
187.9	Atteinte veineuse, sans précision

# Lymphadénite non spécifique

Excl.: adénopathie SAI (R59.-)

lymphadénite aiguë, sauf mésentérique (L04.-)

maladie due au virus de l'immunodéficience humaine [VIH] avec lymphadénopathie

généralisée (B23.8)

## 188.0 Lymphadénite mésentérique non spécifique

Lymphadénite mésentérique (aiguë) (chronique)

#### 188.1 Lymphadénite chronique, sauf mésentérique

Adénite Lymphadénite chronique, de tout ganglion autre que mésentérique

# 188.8 Autres lymphadénites non spécifiques

## 188.9 Lymphadénite non spécifique, sans précision

Lymphadénite SAI

# Autres atteintes non infectieuses des vaisseaux et des ganglions

lymphatiques

**Excl.:** adénopathie SAI (R59.-) chylocèle (de la):

- filarienne (B74.-)
- tunique vaginale (non filarienne) SAI (N50.8)

lymphædème:

- après mastectomie (I97.2)
- héréditaire (Q82.0)

#### 189.0 Lymphædème, non classé ailleurs

Lymphangiectasie

#### 189.1 Lymphangite

Lymphangite:

- SAI
- chronique
- subaiguë

Excl.: lymphangite aiguë (L03.-)

# I89.8 Autres atteintes non infectieuses précisées des vaisseaux et des ganglions lymphatiques

Chylocèle (non filarienne) Réticulose lipomélanique

# 189.9 Atteinte non infectieuse des vaisseaux et des ganglions lymphatiques, sans précision

Maladie des vaisseaux lymphatiques SAI

# Troubles autres et non précisés de l'appareil circulatoire (195-199)

195	Нуро	tensio	า				
<u>_</u>	Excl.:	collapsu					
		constata	ıtion d'ı	ine t	oaisse	non sp	oécif
		1	111		•		11

constatation d'une baisse non spécifique de la tension artérielle SAI (R03.1)

syndrome d'hypotension maternelle (O26.5)

# 195.0 Hypotension idiopathique

# **195.1** Hypotension orthostatique

Hypotension posturale

Excl.: hypotension orthostatique neurogène [Shy-Drager] (G90.3)

### 195.2 Hypotension médicamenteuse

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

# 195.8 Autres hypotensions

Hypotension chronique

### 195.9 Hypotension, sans précision

# Troubles de l'appareil circulatoire après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classés ailleurs

Excl.: choc postopératoire (T81.1)

#### 197.0 Syndrome post-cardiotomie

# 197.1 Autres troubles fonctionnels après chirurgie cardiaque

Défaillance cardiaque Insuffisance cardiaque après chirurgie cardiaque ou due à la présence d'une prothèse cardiaque Syndrome de pacemaker

#### 197.2 Lymphædème après mastectomie

Eléphantiasis
Oblitération des vaisseaux lymphatiques suite à mastectomie

# 197.8 Autres troubles de l'appareil circulatoire après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classés ailleurs

# 197.9 Trouble de l'appareil circulatoire après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, sans précision

# 198\* Autres troubles de l'appareil circulatoire au cours de maladies classées ailleurs

Excl.: troubles classés à d'autres catégories avec astérisques dans ce chapitre

#### 198.0\* Syphilis cardio-vasculaire

Syphilis cardio-vasculaire:

- SAI (A52.0†)
- congénitale tardive (A50.5†)

# 198.1\* Troubles cardio-vasculaires au cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

Lésions de la pinta [caraté] avec atteinte cardio-vasculaire (A67.2†) Maladie de Chagas avec atteinte cardio-vasculaire NCA (B57.2†)

# 198.2\* Varices oesophagiennes et gastriques au cours de maladies classées dans d'autres chapitres, sans indication d'hémorragie

Varices œsophagiennes et gastriques dans:

- maladies du foie (K70-K71†, K74.-†)
- schistosomiase (B65.-†)

# 198.3\* Varices oesophagiennes et gastriques au cours de maladies classées dans d'autres chapitres, avec mention d'hémorragie

Varices oesophagiennes et gastriques au cours de:

- affections du foie (K70-K71†, K74.-†)
- schistosomiase (B65.-†)

# 198.8\* Autres troubles précisés de l'appareil circulatoire au cours de maladies classées ailleurs

199 Troubles autres et non précisés de l'appareil circulatoire

# **Chapitre X**

# Maladies de l'appareil respiratoire (J00 - J99)

*Note:* Lorsqu'une maladie est décrite comme ayant plus d'une localisation et n'est pas spécifiquement codée, elle est classée à la localisation la plus basse (par exemple: trachéobronchite à bronchite en J40).

Excl.: certaines affections dont l'origine se situe dans la période périnatale (P00-P96) certaines maladies infectieuses et parasitaires (A00-B99) complications de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (O00-O99) lésions traumatiques, empoisonnements et certaines autres conséquences de causes externes (S00-T98) maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques (E00-E90) malformations congénitales et anomalies chromosomiques (Q00-Q99) symptômes, signes et résultats anormaux d'examens cliniques et de laboratoire, non classés ailleurs (R00-R99) tumeurs (C00-D48)

# Ce chapitre comprend les groupes suivants:

_	
J00-J06	Affections aiguës des voies respiratoires supérieures
J09-J18	Grippe et pneumopathie
J20-J22	Autres affections aiguës des voies respiratoires inférieures
J30-J39	Autres maladies des voies respiratoires supérieures
J40-J47	Maladies chroniques des voies respiratoires inférieures
J60-J70	Maladies du poumon dues à des agents externes
J80-J84	Autres maladies respiratoires touchant principalement le tissu interstitiel
J85-J86	Maladies suppurées et nécrotiques des voies respiratoires inférieures
J90-J94	Autres affections de la plèvre
J95-J99	Autres maladies de l'appareil respiratoire

#### Les catégories de ce chapitre comprenant des astérisques sont les suivantes:

J17*	Pneumopathie au cours de maladies classées ailleurs
J91*	Epanchement pleural au cours de maladies classées ailleurs
J99*	Troubles respiratoires au cours de maladies classées ailleurs

# Affections aiguës des voies respiratoires supérieures (J00-J06)

Excl.: maladie pulmonaire obstructive chronique avec épisodes aigus SAI (J44.1-)

# J00

# Rhinopharyngite aiguë [rhume banal]

Incl.: Coryza (aigu)

Rhinite:

- aiguë
- infectieuse

Rhinopharyngite:

- SAI
- infectieuse SAI Rhinorrhée aiguë

Excl.: angine:

- SAI (J02.9)
- aiguë (J02.-)
- chronique (J31.2)

pharyngite:

- SAI (J02.9)
- aiguë (J02.-)
- chronique (J31.2)

rhinite:

- SAI (J31.0)
- allergique (J30.1-J30.4)
- chronique (J31.0)
- vasomotrice (J30.0)

rhinopharyngite chronique (J31.1)

# J01

### Sinusite aiguë

Incl.: abcès empyème infection inflammation

aigu(ë), d'un sinus de la face

suppuration

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

Excl.: sinusite, chronique ou SAI (J32.-)

### J01.0 Sinusite maxillaire aiguë

Antrite aiguë

- J01.1 Sinusite frontale aiguë
- J01.2 Sinusite ethmoïdale aiguë
- J01.3 Sinusite sphénoïdale aiguë
- J01.4 Pansinusite aiguë

#### J01.8 Autres sinusites aiguës

Sinusite aiguë de plus d'un sinus mais sans pansinusite

### J01.9 Sinusite aiguë, sans précision

# J02 Pharyngite aiguë

Incl.: angine aiguë

mal de gorge aigu

Excl.: abcès:

pharyngé (J39.1)
rétropharyngé (J39.0)
proping phlagmanause (J2

angine phlegmoneuse (J36) laryngo-pharyngite aiguë (J06.0) pharyngite chronique (J31.2)

# J02.0 Pharyngite à streptocoques

Angine à streptocoques *Excl.*: scarlatine (A38)

# J02.8 Pharyngite aiguë due à d'autres micro-organismes précisés

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

Excl.: pharyngite (due à):

- mononucléose infectieuse (B27.-)
- vésiculaire due à un entérovirus (B08.5)
- virus de l'herpès [herpes simplex] (B00.2)
- virus grippal:
  - identifié (J09, J10.1)
  - non identifié (J11.1)

## J02.9 Pharyngite aiguë, sans précision

Angine (aiguë) SAI

Mal de gorge (aigu) SAI

Pharyngite (aiguë):

- SAI
- gangréneuse
- infectieuse SAI
- suppurée
- ulcéreuse

# J03 Amygdalite aiguë

Excl.: angine (à):

- SAI (J02.9)
- aiguë (J02.-)
- phlegmoneuse (J36)
- streptocoques (J02.0)

### J03.0 Amygdalite à streptocoques

# J03.8 Amygdalite aiguë due à d'autres micro-organismes précisés

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

Excl.: pharyngo-amygdalite due au virus de l'herpès [herpes simplex] (B00.2)

# J03.9 Amygdalite aiguë, sans précision

Amygdalite (aiguë):

- SĂĬ
- folliculairegangréneuse
- infectieuse
- · illiectieuse
- ulcéreuse

# J04 Laryngite et trachéite aiguës

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

*Excl.*: laryngisme (striduleux) (J38.5)

laryngite obstructive aiguë [croup] et épiglottite aiguë (J05.-)

#### J04.0 Laryngite aiguë

Laryngite (aiguë):

- SAI
- œdémateuse
- sous-glottique
- suppurée
- ulcéreuse

Excl.: laryngite:

- chronique (J37.0)
- grippale, virus grippal:
  - identifié (J09, J10.1)
  - non identifié (J11.1)

#### J04.1 Trachéite aiguë

Trachéite (aiguë):

- SAI
- · catarrhale

Excl.: trachéite chronique (J42)

#### J04.2 Laryngo-trachéite aiguë

Laryngo-trachéite SAI

Trachéite (aiguë) avec laryngite (aiguë)

**Excl.:** laryngo-trachéite chronique (J37.1)

# J05 Laryngite obstructive aiguë [croup] et épiglottite aiguë

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

# J05.0 Laryngite obstructive aiguë [croup]

Laryngite obstructive SAI

#### J05.1 Epiglottite aiguë

**Epiglottite SAI** 

# J06 Infections aiguës des voies respiratoires supérieures, à localisations multiples et non précisées

Excl.: infection respiratoire aiguë SAI (J22)

- virus grippal:
- identifié (J09, J10.1)
- non identifié (J11.1)

# J06.0 Laryngo-pharyngite aiguë

# J06.8 Autres infections aiguës des voies respiratoires supérieures, à localisations multiples

#### J06.9 Infection des voies respiratoires supérieures, sans précision

Affection aiguë Infection SAI des voies respiratoires supérieures

Voies respiratoires supérieures:

· affection aiguë

# Grippe et pneumopathie (J09-J18)

# J09 Grippe, à virus grippal identifié

Grippe à virus grippal dont l'épidémiologie est particulièrement importante, avec transmission d'homme à animal ou d'homme à homme, uniquement comme expliqué dans le texte de référence fourni

**Note:** D'autres souches de virus Influenza identifiées ne peuvent être incluses que sur recommandation de l'OMS.

*Incl.*: Influenza A/H1N1, pandémie de 2009 [grippe porcine] Influenza A/H5N1, épidémie de 2009 [grippe aviaire]

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier une pneumonie ou d'autres manifestations de la maladie.

Pour des besoins épidémiologiques particuliers, ajouter un code supplémentaire (U69.2-!) pour identifier une souche virale spécifique.

Excl.: Infection SAI (A49.2)

Méningite (G00.0) à Haemophilus influenzae [H. influenzae]

Pneumonie (J14)

# J10 Grippe, à autre virus grippal identifié

Excl.: infection SAI (A49.2)

méningite (G00.0) à Haemophilus influenzae

pneumopathie (J14)

#### J10.0 Grippe avec pneumopathie, autre virus grippal identifié

(Broncho)pneumopathie grippale, virus grippal identifié

#### J10.1 Grippe avec d'autres manifestations respiratoires, autre virus grippal identifié

Epanchement pleural grippal

Grippe

Infection grippale des voies respiratoires supérieures | à autre virus grippal identifié

Laryngite grippale Pharyngite grippale

### J10.8 Grippe avec d'autres manifestations, autre virus grippal identifié

Encéphalopathie grippale

Gastro-entérite grippale autre virus grippal identifié

Myocardite (aiguë) grippale

# J11 Grippe, virus non identifié

*Incl.*: grippe virale, sans mention d'identification d'un virus spécifique

*Excl.*: infection SAI (A49.2)

méningite (G00.0) pneumopathie (J14)

à Haemophilus influenzae [H. influenzae]

infection grippale (J06.9)

#### J11.0 Grippe avec pneumopathie, virus non identifié

(Broncho)pneumopathie virale, sans précision ou virus spécifique non identifié

# J11.1 Grippe avec d'autres manifestations respiratoires, virus non identifié

Epanchement pleural grippal

Infection grippale des voies respiratoires

Laryngite grippale

Pharyngite grippale

Grippe SAI

sans précision ou virus spécifique non identifié

Myocardite (aiguë) grippale

Grippe avec d'autres manifestations, virus non identifié
Encéphalopathie grippale
Gastro-entérite grippale
sans précision ou virus spécifique no

sans précision ou virus spécifique non identifié

J12	Pneumopathies virales, non classées ailleurs  Incl.: bronchopneumopathie due à des virus autres que des virus grippaux			
	Excl.: pneumopathie (par):  • aspiration due à une anesthésie au cours de:  • grossesse (O29.0)  • puerpéralité (O89.0)  • travail et accouchement (O74.0)  • au cours de grippe (J09, J10.0, J11.0)  • congénitale (P23.0)  • due à la rubéole congénitale (P35.0)  • inhalation de substances solides et liquides (J69)  • interstitielle SAI (J84.9)  • néonatale d'aspiration (P24.9)			
J12.0	Pneumopathie adénovirale			
J12.1	Pneumopathie due au virus respiratoire syncytial [VRS]			
J12.2	Pneumopathie due aux virus paragrippaux			
J12.3	Pneumonie due au Metapneumovirus humain			
J12.8	Autres pneumopathies virales			
J12.9	Pneumopathie virale, sans précision			
J13	Pneumonie due à Streptococcus pneumoniae  Incl.: Bronchopneumonie à S. pneumoniae			
	<ul> <li>Excl.: pneumonie:</li> <li>congénitale due à S. pneumoniae (P23.6)</li> <li>due à d'autres streptocoques (J15.3-J15.4)</li> </ul>			
J14	Pneumopathie due à Haemophilus influenzae  Incl.: Bronchopneumopathie à H. influenzae			
	Excl.: pneumopathie congénitale due à H. influenzae (P23.6)			
J15	Pneumopathies bactériennes, non classées ailleurs  Incl.: bronchopneumopathie due à des bactéries autres que S. pneumoniae et H. influenzae			
	Excl.: maladie des légionnaires (A48.1) pneumopathie:  • congénitale (P23)  • due à Chlamydia (J16.0)			
J15.0	Pneumopathie due à Klebsiella pneumoniae			
J15.1	Pneumopathie due à Pseudomonas			
J15.2	Pneumopathie due à des staphylocoques			

J11.8

### J15.4 Pneumopathie due à d'autres streptocoques

Excl.: pneumonie due à (des):

- Streptococcus pneumoniae (J13)
- streptocoques, groupe B (J15.3)

#### J15.5 Pneumopathie due à Escherichia coli

#### J15.6 Pneumopathie due à d'autres bactéries aérobies à Gram négatif

Pneumopathie due à Serratia marcescens

- J15.7 Pneumopathie due à Mycoplasma pneumoniae
- J15.8 Autres pneumopathies bactériennes
- J15.9 Pneumopathie bactérienne, sans précision

# Pneumopathie due à d'autres micro-organismes infectieux, non classée ailleurs

Excl.: ornithose (A70) pneumocystose (B59) pneumopathie:

J16

- SAI (J18.9)
- congénitale (P23.-)

# J16.0 Pneumopathie due à Chlamydia

#### J16.8 Pneumopathie due à d'autres micro-organismes infectieux

# J17\* Pneumopathie au cours de maladies classées ailleurs

#### J17.0\* Pneumopathie au cours de maladies bactériennes classées ailleurs

Pneumopathie (au cours de) (due à):

- actinomycose (A42.0†)
- charbon (A22.1†)
- coqueluche (A37.-†)
- fièvre typhoïde (A01.0†)
- gonorrhée (A54.8†)
- nocardiose (A43.0†)
- salmonellose (A02.2†)
- tularémie (A21.2†)

# J17.1\* Pneumopathie au cours de maladies virales classées ailleurs

Pneumopathie au cours de:

- maladie à cytomégalovirus (B25.0†)
- rougeole (B05.2†)
- rubéole (B06.8†)
- varicelle (B01.2†)

#### J17.2\* Pneumopathie au cours de mycoses

Pneumopathie au cours de:

- aspergillose (B44.0-B44.1†)
- candidose (B37.1†)
- coccidioïdomycose (B38.0-B38.2†)
- histoplasmose (B39.-†)

#### J17.3\* Pneumopathie au cours de maladies parasitaires

Pneumopathie au cours de:

- ascaridiase (B77.8†)
- schistosomiase (B65.-†)
- toxoplasmose (B58.3†)

## J17.8\* Pneumopathie au cours d'autres maladies classées ailleurs

Pneumopathie au cours de:

- fièvre Q (A78†)
- infection à spirochètes NCA (A69.8†)
- ornithose (A70†)
- rhumatisme articulaire aigu (I00†)

# J18 Pneumopathie à micro-organisme non précisé

*Excl.*: abcès du poumon avec pneumopathie (J85.1) affections pulmonaires interstitielles médicamenteuses (J70.2-J70.4) pneumopathie (par):

- aspiration due à une anesthésie au cours de:
  - grossesse (O29.0)
  - puerpéralité (O89.0)
  - travail et accouchement (O74.0)
- congénitale (P23.9)
- due à des agents externes (J67-J70) inhalation de substances solides et liquides (J69.-) pneumopathie (par):
- usuellement interstitielle (J84.1)
- interstitielle SAI (J84.9)
- néonatale d'aspiration (P24.9)

#### J18.0 Bronchopneumopathie, sans précision

Excl.: bronchiolite (J21.-)

- J18.1 Pneumopathie lobaire, sans précision
- J18.2 Pneumopathie hypostatique, sans précision
- J18.8 Autres pneumopathies, micro-organisme non précisé
- J18.9 Pneumopathie, sans précision

# Autres affections aiguës des voies respiratoires inférieures (J20-J22)

**Excl.:** maladie pulmonaire obstructive chronique avec:

- épisodes aigus SAI (J44.1-)
- infection aiguë des voies respiratoires inférieures (J44.0-)

# J20

# Bronchite aiguë

Incl.: bronchite:

- SAI, chez les moins de 15 ans
- aiguë et subaiguë (avec):
  - bronchospasme
  - fibrineuse
  - membraneuse
  - purulente
- septique
- trachéite

trachéobronchite aiguë

#### Excl.: bronchite:

- SAI, chez les plus de 15 ans (J40)
- allergique SAI (J45.0)
- chronique:
  - mucopurulente (J41.1)
  - obstructive (J44.-)
  - simple (J41.0)

#### trachéobronchite:

- chronique (J42)
- obstructive (J44.-)

# J20.0 Bronchite aiguë due à Mycoplasma pneumoniae

- J20.1 Bronchite aiguë due à Haemophilus influenzae
- J20.2 Bronchite aiguë due à des streptocoques
- J20.3 Bronchite aiguë due au virus Coxsackie
- J20.4 Bronchite aiguë due aux virus paragrippaux
- J20.5 Bronchite aiguë due au virus respiratoire syncytial [VRS]
- J20.6 Bronchite aiguë due à des rhinovirus
- J20.7 Bronchite aiguë due à des virus ECHO
- J20.8 Bronchite aiguë due à d'autres micro-organismes précisés
- J20.9 Bronchite aiguë, sans précision

# J21 Bronchiolite aiguë

*Incl.:* avec bronchospasme

- J21.0 Bronchiolite aiguë due au virus respiratoire syncytial [VRS]
- J21.1 Bronchiolite aiguë au Metapneumovirus humain
- J21.8 Bronchiolite aiguë due à d'autres micro-organismes précisés
- J21.9 Bronchiolite aiguë, sans précision

Bronchiolite (aiguë)

# **J22**

# Infections aiguës des voies respiratoires inférieures, sans précision

Incl.: Infection respiratoire (voies respiratoires inférieures) aiguë SAI

Excl.: infection (aiguë) des voies respiratoires supérieures (J06.9)

# Autres maladies des voies respiratoires supérieures (J30-J39)

# J30

# Rhinite allergique et vasomotrice

Incl.: rhinorrhée spasmodique

Excl.: rhinite:

- SAI (J31.0)
- allergique avec asthme (J45.0)

#### J30.0 Rhinite vasomotrice

#### J30.1 Rhinite allergique due au pollen

Allergie SAI due au pollen

Pollinose

Rhume des foins

### J30.2 Autres rhinites allergiques saisonnières

#### J30.3 Autres rhinites allergiques

Rhinite allergique persistante

#### J30.4 Rhinite allergique, sans précision

# J31

# Rhinite, rhinopharyngite et pharyngite chroniques

#### J31.0 Rhinite chronique

Ozène

Rhinite (chronique):

- SAI
- atrophique
- granulomateuse
- hypertrophique
- obstructive
- purulente
- ulcéreuse

Excl.: rhinite:

- allergique (J30.1-J30.4)
- vasomotrice (J30.0)

#### J31.1 Rhinopharyngite chronique

Excl.: rhinopharyngite, aiguë ou SAI (J00)

#### J31.2 Pharyngite chronique

Angine chronique

Pharyngite (chronique):

- atrophique
- granuleuse
- hypertrophique

Excl.: pharyngite, aiguë ou SAI (J02.9)

J32 Sinusite chronique

Incl.: abcès

empyème infection

(chronique) d'un sinus (de la face)

suppuration

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

Excl.: sinusite aiguë (J01.-)

J32.0 Sinusite maxillaire chronique

Antrite (chronique) Sinusite maxillaire SAI

J32.1 Sinusite frontale chronique

Sinusite frontale SAI

J32.2 Sinusite ethmoïdale chronique

Sinusite ethmoïdale SAI

J32.3 Sinusite sphénoïdale chronique

Sinusite sphénoïdale SAI

J32.4 Pansinusite chronique

Pansinusite SAI

J32.8 Autres sinusites chroniques

Sinusite (chronique) de plus d'un sinus mais sans pansinusite

J32.9 Sinusite chronique, sans précision

Sinusite (chronique) SAI

J33 Polype nasal

Excl.: polypes adénomateux (D14.0)

J33.0 Polype des fosses nasales

Polype (des):

- choanes
- rhinopharyngé

J33.1 Polypose rhino-sinusienne déformante

Syndrome ou ethmoïdite de Woakes

J33.8 Autres polypes des sinus

Polypes du sinus (de):

- ethmoïdal
- face
- maxillaire
- sphénoïdal

J33.9 Polype nasal, sans précision

J34 Autres maladies du nez et des sinus du nez

Excl.: ulcère variqueux de la cloison nasale (I86.8)

J34.0 Abcès, furoncle et anthrax du nez

Phlegmon

Nécrose

(de la cloison) nasal(e)

Ulcération

J34.1 Kyste et mucocèle du nez et des sinus du nez

# Classification internationale des Maladies - ICD-10 2012

#### J34.2 Déviation de la cloison nasale

Déviation de la cloison (nasale) (acquise)

#### J34.3 Hypertrophie des cornets du nez

#### J34.8 Autres maladies précisées du nez et des sinus du nez

Perforation de la cloison nasale SAI

Rhinolithe

# J35 Maladies chroniques des amygdales et des végétations adénoïdes

# J35.0 Amygdalite chronique

**Excl.:** amygdalite:

- SAI (J03.9)
- aiguë (J03.-)

#### J35.1 Hypertrophie des amygdales

Hyperplasie des amygdales

# J35.2 Hypertrophie des végétations adénoïdes

Hyperplasie des végétations adénoïdes

#### J35.3 Hypertrophie des amygdales et des végétations adénoïdes

#### J35.8 Autres maladies chroniques des amygdales et des végétations adénoïdes

Amygdalolithe

Cicatrice amygdalienne (et adénoïdienne)

Lambeau amygdalien

Ulcère amygdalien

#### J35.9 Maladie chronique des amygdales et des végétations adénoïdes, sans précision

Maladie (chronique) des amygdales et des végétations adénoïdes SAI

# J36 Angine phlegmoneuse

Incl.: Abcès de l'amygdale

Phlegmon péri-amygdalien

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

Excl.: abcès rétropharyngé (J39.0)

amygdalite:

- SAI (J03.9)
- aiguë (J03.-)
- chronique (J35.0)

# J37 Laryngite et laryngo-trachéite chroniques

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

#### J37.0 Laryngite chronique

Laryngite:

- atrophique (sèche)
- catarrhale
- hypertrophique

Excl.: laryngite:

- SAI (J04.0)
- aiguë (J04.0)
- obstructive (aiguë) (J05.0)

#### J37.1 Laryngo-trachéite chronique

Laryngite chronique avec trachéite (chronique)

Trachéite chronique avec laryngite

Excl.: laryngo-trachéite:

- SAI (J04.2)
- aiguë (J04.2)

trachéite:

- SAI (J04.1)
- aiguë (J04.1)
- chronique (J42)

# J38 Maladies des cordes vocales et du larynx, non classées ailleurs

Excl.: laryngite:

- obstructive (aiguë) (J05.0)
- ulcéreuse (J04.0)

sténose sous-glottique après un acte à visée diagnostique et thérapeutique (J95.5) stridor:

- laryngé congénital (P28.8)
- SAI (R06.1)

#### J38.0 Paralysie des cordes vocales et du larynx

Laryngoplégie

Paralysie de la glotte

- J38.00 Non précisée
- J38.01 Unilatérale, partielle
- J38.02 Unilatérale, totale
- J38.03 Bilatérale, partielle

# J38.1 Polype des cordes vocales et du larynx

**Excl.:** polypes adénomateux (D14.1)

# J38.2 Nodules des cordes vocales

Cordite (fibrineuse) (nodulaire) (tubéreuse)

Nodules laryngés

#### J38.3 Autres maladies des cordes vocales

Abcès

Granulome

Leucokératose

Leucoplasie

des cordes vocales

Phlegmon Hyperkératose

Parakératose

# J38.4 Œdème du larynx

Œdème (de la):

- glotte
- sous-glottique
- sus-glottique

Excl.: laryngite:

- obstructive aiguë [croup] (J05.0)
- œdémateuse (J04.0)

#### J38.5 Spasme laryngé

Laryngisme (striduleux)

Faux croup

#### J38.6 Sténose du larynx

# J38.7 Autres maladies du larynx

Abcès Maladie SAI Nécrose

Pachydermie

du larynx

Périchondrite Phlegmon

Ulcération

# J39 Autres maladies des voies respiratoires supérieures

Excl.: infection:

- aiguë des voies respiratoires supérieures SAI (J06.9)
- respiratoire aiguë SAI (J22)

inflammation des voies respiratoires supérieures due à des agents chimiques, des émanations, des fumées ou des gaz (J68.2)

#### J39.0 Abcès parapharyngé et rétropharyngé

Abcès péripharyngé

Excl.: angine phlegmoneuse (J36)

#### J39.1 Autres abcès du pharynx

Abcès rhinopharyngé Phlegmon du pharynx

#### J39.2 Autres maladies du pharynx

Kyste Edème du pharynx ou du rhinopharynx

Excl.: pharyngite:

- chronique (J31.2)
- ulcéreuse (J02.9)

# J39.3 Réaction anaphylactique des voies respiratoires supérieures, localisation non précisée

# J39.8 Autres maladies des voies respiratoires supérieures précisées

# J39.80 Sténose trachéale acquise

Sténose trachéale acquise, SAI.

Excl.: Sténose trachéale :

- congénitale (Q32.1)
- suite à un acte à visée diagnostique et thérapeutique (J95.81)
- syphilitique (A52.7)
- tuberculeuse n.c.a. (A16.4)

#### J39.88 Autres maladies précisées des voies respiratoires supérieures

# J39.9 Maladie des voies respiratoires supérieures, sans précision

# Maladies chroniques des voies respiratoires inférieures (J40-J47)

Excl.: fibrose kystique (E84.-)

J40 Bronchite, non précisée comme aiguë ou chronique

*Note:* La bronchite, non précisée comme aiguë ou chronique chez un sujet de moins de 15 ans, peut être présumée aiguë et doit être classée en J20.-.

Incl.: Bronchite:

- SAI
- · avec trachéite SAI
- catarrhale

Trachéobronchite SAI

Excl.: bronchite:

- allergique SAI (J45.0)
- asthmatique SAI (J45.9)
- due à des agents chimiques (aiguë) (J68.0)

J41 Bronchite chronique simple et mucopurulente

Excl.: bronchite chronique:

- SAI (J42)
- obstructive (J44.-)
- J41.0 Bronchite chronique simple
- J41.1 Bronchite chronique mucopurulente
- J41.8 Bronchite chronique simple et mucopurulente

J42 Bronchite chronique, sans précision

*Incl.*: Bronchite chronique SAI Trachéite chronique

Trachéobronchite chronique

**Excl.:** bronchite chronique:

- asthmatique (J44.-)
- avec obstruction des voies respiratoires (J44.-)
- emphysémateuse (J44.-)
- simple et mucopurulente (J41.-)

maladie pulmonaire obstructive chronique SAI (J44.9)

# J43 Emphysème

Excl.: bronchite emphysémateuse (obstructive) (J44.-)

emphysème (dû à):

- avec bronchite chronique (obstructive) (J44.-)
- compensateur (J98.3)
- inhalation d'agents chimiques, d'émanations, de fumées ou de gaz (J68.4)
- interstitiel néonatal (P25.0)
- interstitiel (J98.2)
- médiastinal (J98.2)
- sous-cutané:
  - d'origine traumatique (T79.7)
  - résultant d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique (sous-cutané) (T81.8)

#### J43.0 Syndrome de MacLeod

Emphysème unilatéral

Hyperclarté pulmonaire unilatérale

#### J43.1 Emphysème panlobulaire

Emphysème panacinaire

#### J43.2 Emphysème centro-lobulaire

# J43.8 Autres emphysèmes

# J43.9 Emphysème, sans précision

Bulle d'emphysème pulmonaire Emphysème (pulmonaire):

• SAI

J44

- bulleux
- vésiculaire

### Autres maladies pulmonaires obstructives chroniques

*Incl.*: asthme obstructif

bronchite:

- asthmatique (obstructive)
- avec obstruction des voies aériennes

• emphysémateuse

• obstructive

trachéobronchite obstructive

Excl.: asthme (J45.-)

bronchectasie (J47)

bronchite:

- asthmatique SAI (J45.9)
- chronique:
  - SAI (J42)
  - simple et mucopurulente (J41.-)

emphysème (J43.-)

maladies du poumon dues à des agents externes (J60-J70)

trachéite chronique (J42)

trachéobronchite chronique (J42)

Utiliser les cinquièmes positions suivantes des codes J44 afin d'indiquer le degré d'obstruction:

chronique

- 0 VEF<sub>1</sub> < 35 % de la norme
- 1 VEF<sub>1</sub> >= 35 % et < 50 % de la norme
- 2 VEF<sub>1</sub> >= 50 % et < 70 % de la norme
- $VEF_1 \ge 70 \%$  de la norme
- 9 VEF<sub>1</sub> non précisé

# J44.0 Maladie pulmonaire obstructive chronique avec infection aiguë des voies

# respiratoires inférieures

Excl.: avec grippe (J09-J11)

#### J44.1 Maladie pulmonaire obstructive chronique avec épisodes aigus, sans précision

#### J44.8 Autres maladies pulmonaires obstructives chroniques précisées

Bronchite:

• asthmatique (obstructive) SAI

• emphysémateuse SAI

• obstructive SAI

chronique

*Excl.*: avec infection aiguë des voies respiratoires inférieures (J44.0) avec épisodes aigus (J44.1)

#### J44.9 Maladie pulmonaire obstructive chronique, sans précision

Maladie:

- chronique obstructive des voies aériennes SAI
- pulmonaire obstructive chronique SAI

# J45 Asthme

Excl.: asthme (avec):

- éosinophilie (J82)
- grave aigu (J46)
- obstructif chronique (J44.-)

bronchite chronique asthmatique (obstructive) (J44.-)

état de mal asthmatique (J46)

maladies du poumon dues à des agents externes (J60-J70)

#### J45.0 Asthme à prédominance allergique

Asthme:

- allergique extrinsèque
- atopique

Bronchite allergique SAI

Rhinite allergique avec asthme

Rhume des foins avec asthme

#### J45.1 Asthme non allergique

Asthme non allergique endogène [asthme intrinsèque]

Asthme non allergique médicamenteux [asthme due aux analgésiques]

#### J45.8 Asthme associé

Association d'états mentionnés en J45.0 et J45.1

# J45.9 Asthme, sans précision

Asthme tardif

Bronchite asthmatique SAI

#### J46 Etat de mal asthmatique

Incl.: Asthme grave aigu

#### J47 Bronchectasie

Incl.: Bronchiolectasie

Excl.: bronchectasie:

- congénitale (Q33.4)
- tuberculeuse (phase active) (A15-A16)

# Maladies du poumon dues à des agents externes (J60-J70)

Excl.: asthme mentionné en J45.-

J60	Pneumoconiose des mineurs de charbon  Incl.: Anthracose Anthracosilicose			
	Poumon des mineurs de charbon  Excl.: associée à toutes formes de tuberculose (J65)			
	Esterni associate a totales formes de taborcarose (1902)			
J61	Pneumoconiose due à l'amiante et à d'autres fibres minérales <i>Incl.</i> : Asbestose			
	Excl.: associée à toutes formes de tuberculose (J65) plaque pleurale avec asbestose (J92.0)			
J62	Pneumoconiose due à la poussière de silice <i>Incl.</i> : fibrose silicotique (massive) du poumon			
	Excl.: associée à toutes formes de tuberculose (J65)			
J62.0	Pneumoconiose due à la poussière du talc			
J62.8	Pneumoconiose due à d'autres poussières de silice Silicose SAI			
J63	Pneumoconiose due à d'autres poussières inorganiques <i>Excl.</i> : associée à toutes formes de tuberculose (J65)			
J63.0	Aluminose (du poumon)			
J63.1	Fibrose (du poumon) due à la bauxite			
J63.2	Bérylliose			
J63.3	Fibrose (du poumon) due au graphite			
J63.4	Sidérose			
J63.5	Stannose			
J63.8	Pneumoconiose due à d'autres poussières inorganiques précisées			
J64	Pneumoconiose, sans précision  Excl.: associée à toutes formes de tuberculose (J65)			
J65	Pneumoconiose associée à la tuberculose			

Incl.: Tous les états classés en J60-J64 associés à la tuberculose, toutes formes classées en A15-

# J66 Affections des voies aériennes dues à des poussières organiques précisées

Excl.: bagassose (J67.1)

pneumopathie par hypersensibilité aux poussières organiques (J67.-)

poumon de fermier (J67.0)

syndrome réactionnel de dysfonction des voies respiratoires (J68.3)

#### J66.0 Byssinose

Affection des voies aériennes due aux poussières de coton

#### J66.1 Maladie des apprêteurs du lin

#### J66.2 Cannabinose

#### J66.8 Affection des voies aériennes due à d'autres poussières organiques précisées

# J67 Pneumopathie par hypersensibilité aux poussières organiques

*Incl.*: alvéolite et pneumopathie allergiques dues à l'inhalation de poussières organiques, moisissures, actinomycètes, ou d'autre origine

*Excl.*: pneumopathie due à l'inhalation d'agents chimiques, d'émanations, de fumées ou de gaz (J68.0)

#### J67.0 Poumon de fermier

Maladie des moisissures de foin

Poumon des:

- faneurs
- moissonneurs
- · travailleurs du foin

# J67.1 Bagassose

Maladie Pneumopathie due à la bagasse

# J67.2 Poumon des oiseleurs

Maladie ou poumon des éleveurs de:

- perruches
- pigeons

# J67.3 Subérose

Maladie ou poumon des:

- manipulateurs de liège
- travailleurs du liège

#### J67.4 Poumon des malteurs

Alvéolite due à Aspergillus clavatus

# J67.5 Poumon des champignonnistes

#### J67.6 Poumon des écorceurs d'érables

Alvéolite due à Cryptostroma corticale Cryptostromose

# J67.7 Maladie pulmonaire due aux systèmes de conditionnement et d'humidification de

#### l'air

Alvéolite allergique due à des actinomycètes thermophiles, moisissures et autres micro-organismes se développant dans les systèmes de ventilation [climatisation]

#### J67.8 Pneumopathie par hypersensibilité à d'autres poussières organiques

Maladie due au séquoïa

Poumon des:

- fourreurs
- laveurs de fromage
- torréfacteurs de café
- travailleurs de préparations alimentaires à base de poissons

#### J67.9 Pneumopathie par hypersensibilité aux poussières organiques, sans précision

Alvéolite allergique (extrinsèque) SAI

Pneumopathie par hypersensibilité SAI

# Affections respiratoires dues à l'inhalation d'agents chimiques, d'émanations, de fumées et de gaz

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.

# J68.0 Bronchite et pneumopathie dues à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des gaz

Bronchite (aiguë) due à des agents chimiques

# J68.1 Œdème du poumon dû à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des gaz

Œdème (aigu) du poumon dû à des agents chimiques

# J68.2 Inflammation des voies respiratoires supérieures due à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des gaz, non classée ailleurs

# J68.3 Autres affections respiratoires aiguës et subaiguës dues à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des gaz

Syndrome réactionnel de dysfonction des voies respiratoires

# J68.4 Affections respiratoires chroniques dues à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des gaz

Bronchiolite oblitérante (chronique) (subaiguë) Emphysème (diffus) (chronique) Fibrose pulmonaire (chronique)

dû (due) à l'inhalation d'agents chimiques, d'émanations, de fumées et de gaz

# J68.8 Autres affections respiratoires dues à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des gaz

# J68.9 Affection respiratoire due à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des gaz, sans précision

# J69 Pneumopathie due à des substances solides et liquides

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.

**Excl.:** syndromes d'aspiration néonatals (P24.-)

#### J69.0 Pneumopathie due à des aliments et des vomissements

Pneumopathie par aspiration (de):

- SAI
- aliments (régurgités)
- lait
- sécrétions gastriques
- vomissements

**Excl.:** syndrome de Mendelson (J95.4)

J69.1	Pneumopathie due à des huiles et des essences Pneumopathie huileuse
J69.8	Pneumopathie due à d'autres substances solides et liquides Pneumopathie due à l'inhalation de sang
J70	Affections respiratoires dues à d'autres agents externes Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause
J70.0	Affections pulmonaires aiguës dues à une irradiation Pneumopathie par irradiation
J70.1	Affections pulmonaires chroniques et autres dues à une irradiation Fibrose du poumon après irradiation
J70.2	Affections pulmonaires interstitielles aiguës, médicamenteuses
J70.3	Affections pulmonaires interstitielles chroniques, médicamenteuses
J70.4	Affection pulmonaire interstitielle, médicamenteuse, sans précision
J70.8	Affections respiratoires dues à d'autres agents externes précisés
J70.9	Affection respiratoire due à un agent externe, sans précision

Autres maladies respiratoires touchant principalement le tissu interstitiel (J80-J84)

J80 Syndrome de détresse respiratoire de l'adulte

Incl.: Maladie des membranes hyalines de l'adulte

J81 Œdème pulmonaire

Incl.: Congestion pulmonaire (passive) Œdème pulmonaire aigu

Excl.: œdème pulmonaire:

- avec mention de cardiopathie SAI ou d'insuffisance cardiaque (I50.1)
- dû à des agents:
  - chimiques (aigu) (J68.1)
  - externes (J60-J70)

pneumopathie hypostatique (J18.2)

# J82 Eosinophilie pulmonaire, non classée ailleurs

Incl.: Asthme avec éosinophiles

Eosinophilie tropicale (pulmonaire) SAI

Syndrome de Löffler

Excl.: due à (des):

- affections disséminées du tissu conjonctif (M30-M36)
- aspergillose (B44.-)
- infection parasitaire précisée (B50-B83)
- médicaments (J70.2-J70.4)

# Classification internationale des Maladies - ICD-10 2012

# J84 Autres affections pulmonaires interstitielles

Excl.: affections pulmonaires interstitielles médicamenteuses (J70.2-J70.4)

emphysème interstitiel (J98.2)

maladies du poumon dues à des agents externes (J60-J70)

pneumopathie lymphoïde interstitielle résultant de la maladie due au virus de

l'immunodéficience humaine [VIH] (B22)

#### J84.0 Pneumopathies alvéolaires et pariéto-alvéolaires

Microlithiase alvéolaire du poumon

Protéinose alvéolaire

#### J84.1 Autres affections pulmonaires interstitielles avec fibrose

Pneumopathie instersticielle aiguë

Alvéolite fibreuse (cryptogénique)

Fibrose pulmonaire:

- · diffuse
- idiopathique

Syndrome de Hamman-Rich

Pneumonie interstitielle usuelle

*Excl.*: fibrose pulmonaire (chronique):

- après une irradiation (J70.1)
- due à l'inhalation d'agents chimiques, d'émanations, de fumées ou de gaz (J68.4)

# J84.8 Autres affections pulmonaires interstitielles précisées

# J84.9 Affection pulmonaire interstitielle, sans précision

Pneumopathie interstitielle SAI

# Maladies suppurées et nécrotiques des voies respiratoires inférieures (J85-J86)

# J85 Abcès du poumon et du médiastin

#### J85.0 Gangrène et nécrose du poumon

#### J85.1 Abcès du poumon avec pneumopathie

Excl.: avec pneumopathie due à un micro-organisme précisé (J09-J16)

#### J85.2 Abcès du poumon sans pneumopathie

Abcès du poumon SAI

#### J85.3 Abcès du médiastin

# J86 Pyothorax

Incl.: abcès:

- pleural
- thoracique

empyème

pyopneumothorax

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

Excl.: dû à la tuberculose (A15-A16)

#### J86.0 Pyothorax avec fistule

#### J86.9 Pyothorax sans fistule

Empyème pleural (chronique), SAI

# Autres affections de la plèvre (J90-J94)

# J90 Epanchement pleural, non classé ailleurs

Incl.: Pleurite avec épanchement

Excl.: épanchement (pleural) chyleux (J94.0) inflammation de la plèvre SAI (R09.1)

tuberculeux (A15-A16)

# J91\* Epanchement pleural au cours de maladies classées ailleurs

# J92 Plaque pleurale

*Incl.*: épaississement pleural fibreux pachypleurite

# J92.0 Plaque pleurale avec asbestose

#### J92.9 Plaque pleurale sans asbestose

Plaque pleurale SAI

# J93 Pneumothorax

*Excl.*: pneumothorax:

- au cours de tuberculose (phase active) (A15-A16)
- congénital ou périnatal (P25.1)
- traumatique (\$27.0) pyopneumothorax (J86.-)

# J93.0 Pneumothorax spontané avec pression positive

#### J93.1 Autres pneumothorax spontanés

#### J93.8 Autres pneumothorax

# J93.9 Pneumothorax, sans précision

# J94 Autres affections pleurales

Excl.: affections pleurales tuberculeuses (phase active) (A15-A16)

hémopneumothorax traumatique (S27.2) hémothorax traumatique (S27.1) inflammation de la plèvre SAI (R09.1)

# J94.0 Epanchement chyleux

Epanchement chyliforme

### J94.1 Fibrothorax

#### J94.2 Hémothorax

Hémopneumothorax

# J94.8 Autres affections pleurales précisées

Hydrothorax

# J94.9 Affection pleurale, sans précision

# Autres maladies de l'appareil respiratoire (J95-J99)

J95	Troubles respiratoires après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classés ailleurs		
	<i>Excl.</i> : affections pulmonaires dues à une irradiation (J70.0-J70.1) emphysème (sous-cutané) résultant d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique (T81.8)		
J95.0	Fonctionnement défectueux d'une trachéotomie Fistule trachéo-œsophagienne consécutive à une trachéotomie Hémorragie Infection Obstruction  de l'orifice de la trachéotomie		
J95.1	Insuffisance pulmonaire aiguë consécutive à une intervention chirurgicale		
	thoracique		
J95.2	Insuffisance pulmonaire aiguë consécutive à une intervention chirurgicale non thoracique		
J95.3	Insuffisance pulmonaire chronique consécutive à une intervention chirurgicale		
J95.4	Syndrome de Mendelson  Excl.: compliquant:     • grossesse (O29.0)     • puerpéralité (O89.0)     • travail et accouchement (O74.0)		
J95.5	Sténose sous-glottique après un acte à visée diagnostique et thérapeutique		
J95.8	Autres troubles respiratoires après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classés ailleurs		
J95.80	Pneumothorax iatrogène		
J95.81	Sténose trachéale après des actes médicaux <i>Excl.</i> : Sténose trachéale:  • congénitale (Q32.1)  • acquise (J39.80)  • syphilitique (A52.7)  • tuberculeuse n.c.a. (A16.4)  • SAI (J39.80)		

Autres maladies des voies respiratoires après à des actes médicaux

Trouble respiratoire après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, sans

J95.88

J95.9

précision

# J96 Insuffisance respiratoire, non classée ailleurs

*Excl.*: insuffisance cardiopulmonaire (R09.2) syndrome de détresse respiratoire de:

- adulte (J80)
- nouveau-né (P22.0)

troubles respiratoires après un acte à visée diagnostique et thérapeutique (J95.-)

Utiliser les cinquièmes positions suivantes dans les sous-catégories J96.0 à J96.9

- 0 type I [hypoxique]
- 1 type II [hypercapnique]
- 9 type non précisé

#### J96.0 Insuffisance respiratoire aiguë

#### J96.1 Insuffisance respiratoire chronique

#### J96.9 Insuffisance respiratoire, sans précision

# Autres troubles respiratoires

Excl.: apnée (du):

**J98** 

- SAI (R06.88)
- nouveau-né (P28.4)
- apnée (du) sommeil:
- SAI (G47.3-)
- nouveau-né (P28.3)

#### J98.0 Affections des bronches, non classées ailleurs

Broncholithiase
Calcification
Sténose des bronches

Ulcère
Collapsus
Dyskinésie trachéo-bronchique

#### J98.1 Collapsus pulmonaire

Atélectasie

Collapsus du poumon

Excl.: atélectasie (du):

- au cours de tuberculose (phase active) (A15-A16)
- nouveau-né (P28.0-P28.1)

### J98.2 Emphysème interstitiel

Emphysème médiastinal

Excl.: emphysème (du):

- SAI (J43.9)
- fœtus et nouveau-né (P25.0)
- résultant d'une intervention chirurgicale (sous-cutané) (T81.8)
- sous-cutané d'origine traumatique (T79.7)

# J98.3 Emphysème compensateur

#### J98.4 Autres affections pulmonaires

Calcification du poumon

Lithiase pulmonaire

Maladie (du):

- kystique du poumon (acquise)
- poumon SAI

# Classification internationale des Maladies - ICD-10 2012

#### J98.5 Maladies du médiastin, non classées ailleurs

Excl.: abcès du médiastin (J85.3)

J98.50 Médiastinite

**J99**\*

J98.58 Autres maladies du médiastin, non classées ailleurs

Fibrose Hernie médiastinale

Déplacement du médiastin

# J98.6 Maladies du diaphragme

Inflammation du diaphragme Paralysie du diaphragme Relâchement diaphragmatique

Excl.: hernie diaphragmatique (K44.-)

• congénitale (Q79.0)

malformation congénitale du diaphragme NCA (Q79.1)

# J98.8 Autres troubles respiratoires précisés

#### J98.9 Trouble respiratoire, sans précision

Maladie respiratoire (chronique) SAI

# Troubles respiratoires au cours de maladies classées ailleurs

#### J99.0\* Maladie pulmonaire rhumatoïde (M05.1-†)

# J99.1\* Troubles respiratoires au cours d'autres affections disséminées du tissu conjonctif

Troubles respiratoires au cours de:

- dermatomyosite (M33.0-M33.1†)
- granulomatose de Wegener (M31.3†)
- lupus erythémateux disséminé (M32.1†)
- polymyosite (M33.2†)
- sclérodermie (M34.8†)
- syndrome de Gougerot-Sjögren (M35.0†)

### J99.8\* Troubles respiratoires au cours d'autres maladies classées ailleurs

Troubles respiratoires au cours de:

- abcès amibien du poumon (A06.5†)
- cryoglobulinémie (D89.1†)
- spondylarthrite ankylosante (M45.0-†)
- sporotrichose (B42.0†)
- syphilis (A52.7†)

# **Chapitre XI**

# Maladies de l'appareil digestif (K00 - K93)

Excl.: certaines affections dont l'origine se situe dans la période périnatale (P00-P96)

certaines maladies infectieuses et parasitaires (A00-B99)

complications de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (O00-O99)

lésions traumatiques, empoisonnements et certaines autres conséquences de causes externes (S00-T98)

maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques (E00-E90)

malformations congénitales et anomalies chromosomiques (Q00-Q99)

symptômes, signes et résultats anormaux d'examens cliniques et de laboratoire, non classés ailleurs (R00-

tumeurs (C00-D48)

#### Ce chapitre comprend les groupes suivants:

	K00-K14	Maladies de la	cavité buccale,	, des glande	s salivaires e	t des maxillaires
--	---------	----------------	-----------------	--------------	----------------	-------------------

- K20-K31 Maladies de l'œsophage, de l'estomac et du duodénum
- K35-K38 Maladies de l'appendice
- K40-K46 Hernies
- K50-K52 Entérites et colites non infectieuses
- K55-K63 Autres maladies de l'intestin
- K65-K67 Maladies du péritoine
- K70-K77 Maladies du foie
- K80-K87 Maladies de la vésicule biliaire, des voies biliaires et du pancréas
- K90-K93 Autres maladies de l'appareil digestif

#### Les catégories de ce chapitre comprenant des astérisques sont les suivantes:

K23* Atteintes de l'œsophage au cours de maladies classées ailleurs
---

- K67\* Atteintes péritonéales au cours de maladies infectieuses classées ailleurs
- K77\* Atteintes hépatiques au cours de maladies classées ailleurs
- K87\* Atteintes de la vésicule biliaire, des voies biliaires et du pancréas au cours de maladies classées

ailleur

K93\* Atteintes d'autres organes de l'appareil digestif au cours de maladies classées ailleurs

# Les catégories de ce chapitre comprenant des points d'exclamation sont les suivantes:

K72.7! Encéphalopathie hépatique et coma hépatique

# Maladies de la cavité buccale, des glandes salivaires et des maxillaires (K00-K14)

K00

# Troubles de l'odontogénèse

Excl.: dents incluses et enclavées (K01.-)

K00.0 Anodontie

Hypodontie Oligodontie

#### K00.1 Dents surnuméraires

Dents supplémentaires

Distomolaire

Mesiodens

Paramolaire

Quatrième molaire

#### K00.2 Anomalies de volume et de forme des dents

Concrescence

Fusion dentaire

Gémination

Dens in dente

Dent:

- conique
- évaginée
- invaginée

Enamélome

Macrodontie

Microdontie

Taurodontisme

Tubercule paramolaire

Excl.: tubercule de Carabelli, qui est considéré comme normal et ne doit pas être codé

#### K00.3 Dents tachetées

Email tacheté

Fluorose dentaire

Taches de l'émail non associées à la fluorose

Excl.: dépôts [accrétions] sur les dents (K03.6)

#### K00.4 Troubles de la formation des dents

Aplasie et hypoplasie du cément

Dent hypoplasique de Turner

Dislocation du germe dentaire

Hypoplasie de l'émail (néonatale) (post-natale) (prénatale)

Odontodysplasie régionale

Excl.: dents tachetées (K00.3)

incisives de Hutchinson et dents de Moser au cours de syphilis congénitale (A50.5)

#### K00.5 Anomalies héréditaires de la structure dentaire, non classées ailleurs

Amelogenesis

Dentinogenesis | imperfecta

Odontogenesis

Dent en coquille

Dysplasie de la dentine

### K00.6 Troubles de l'éruption dentaire

Chute prématurée des dents temporaires

Dent:

- natale
- néonatale
- précoce

Eruption dentaire prématurée

Rétention dentaire [dents temporaires persistantes]

# K00.7 Syndrome d'éruption dentaire

#### K00.8 Autres troubles de l'odontogénèse

Changement de couleur pendant la formation de la dent

Pigmentation intrinsèque des dents SAI

#### K00.9 Troubles de l'odontogénèse, sans précision

Troubles du développement des dents SAI

# K01 Dents incluses et enclavées

Excl.: dents incluses et enclavées avec position anormale de ces dents ou des dents adjacentes (K07.3)

#### K01.0 Dents incluses

Une dent incluse est une dent qui n'est pas sortie, sans qu'une autre dent fasse obstacle.

#### K01.1 Dents enclavées

Une dent enclavée est une dent qui n'est pas sortie parce qu'une autre dent fait obstacle à sa sortie.

# K02 Caries dentaires

#### K02.0 Carie limitée à l'émail

Taches blanches [caries initiales]

#### K02.1 Carie de la dentine

- K02.2 Carie du cément
- K02.3 Carie dentaire stabilisée

#### K02.4 Odontoclasie

Mélanodontie infantile Mélanodontoclasie

#### K02.8 Autres caries dentaires

# K02.9 Carie dentaire, sans précision

#### K03 Autres maladies des tissus dentaires durs

Excl.: bruxisme (F45.8) caries dentaires (K02.-) grincement des dents SAI (F45.8)

# K03.0 Attrition excessive des dents

Usure:

- occlusale des dents
- proximale

#### K03.1 Abrasion des dents

Abrasion:

- habituelle
- par dentifrice
- professionnelle

des dents

• rituelle

• traditionnelle

Anomalie en coin SAI

#### K03.2 Erosion des dents

Erosion des dents:

- SAI
- due à:
  - médicaments
  - régime alimentaire
  - vomissements persistants
- idiopathique
- professionnelle

# Classification internationale des Maladies - ICD-10 2012

#### K03.3 Résorption pathologique des dents

Granulome pulpaire

Résorption dentaire (externe)

#### K03.4 Hypercémentose

Hyperplasie cémentaire

#### K03.5 Ankylose dentaire

# K03.6 Dépôts [accrétions] sur les dents

Dépôts [accrétions] sur les dents:

- bétel
- materia alba
- noir
- orange
- tabac
- vert

Pigmentation des dents:

- SAI
- extrinsèque SAI

Tartre (dentaire):

- sous-gingival
- supra-gingival

#### K03.7 Modification de la teinte des tissus dentaires durs après l'éruption

Excl.: dépôts [accrétions] sur les dents (K03.6)

#### K03.8 Autres maladies précisées des tissus dentaires durs

Email irradié

Hypersensibilité de la dentine

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier éventuellement l'irradiation.

#### K03.9 Maladie des tissus dentaires durs, sans précision

# K04 Maladies de la pulpe et des tissus périapicaux

#### K04.0 Pulpite

Pulpite

- aiguë
- chronique (hyperplasique) (ulcéreuse)
- irréversible
- réversible
- SAI

#### K04.1 Nécrose pulpaire

Gangrène pulpaire

# K04.2 Dégénérescence pulpaire

Calcifications pulpaires

Denticules

Pulpolithes

# K04.3 Formation anormale de tissus dentaires durs dans la pulpe

Dentine secondaire ou irrégulière

#### K04.4 Périodontite apicale aiguë d'origine pulpaire

Périodontite apicale aiguë SAI

#### K04.5 Périodontite apicale chronique

Granulome apical ou périapical Périodontite apicale SAI

#### K04.6 Abcès périapical avec fistule

Abcès:

· dentaire

avec fistule

• dento-alvéolaire

#### K04.7 Abcès périapical sans fistule

Abcès:

dentaire

• dento-alvéolaire

SAI

périapical

#### K04.8 Kyste radiculaire

Kyste:

- apical (périodontal)
- périapical
- · résiduel radiculaire

Excl.: kyste périodontal latéral (K09.0)

# K04.9 Maladies de la pulpe et des tissus périapicaux, autres et sans précision

# K05 Gingivite et maladies périodontales

#### K05.0 Gingivite aiguë

Excl.: gingivite ulcéro-nécrotique aiguë (A69.1) gingivo-stomatite herpétique [herpes simplex] (B00.2)

# K05.1 Gingivite chronique

Gingivite (chronique):

- SĂI
- desquamative
- hyperplasique
- marginale simple
- ulcérative

# K05.2 Périodontite aiguë

Abcès:

- parodontal
- périodontal

Péricoronarite aiguë

Excl.: périodontite apicale aiguë (K04.4)
Abcès périapical avec fistule (K04.6)
Abcès périapical (K04.7)

#### K05.3 Périodontite chronique

Péricoronarite chronique

Périodontite:

- SAI
- complexe
- simple

#### K05.4 Parodontose

Parodontose juvénile

#### K05.5 Autres maladies périodontales

# K05.6 Maladie périodontale, sans précision

#### K06

K06.2

# Autres affections de la gencive et de la crête alvéolaire édentée

Excl.: atrophie de la crête alvéolaire édentée (K08.2)

gingivite:

- SAI (K05.1)
- aiguë (K05.0)
- chronique (K05.1)

#### K06.0 Rétra

Rétraction gingivale

Retrait gingival (généralisé) (localisé) (post-infectieux) (post-opératoire)

#### K06.1 Hyperplasie gingivale

Fibromatose gingivale

#### i ioromatose gingivale

Hyperplasie par irritation de la crête édentée (due à une prothèse)

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.

Lésions gingivales et de la crête alvéolaire édentée, associées à un traumatisme

#### K06.8 Autres affections précisées de la gencive et de la crête alvéolaire édentée

Crête gingivale flottante

Epulis (à):

- · cellules géantes
- fibreux

Granulome:

- gingival pyogène
- périphérique à cellules géantes

# K06.9

# Affection de la gencive et de la crête alvéolaire édentée, sans précision

# K07

# Anomalies dento-faciales [y compris les malocclusions]

Excl.: atrophie ou hypertrophie hémifaciale (Q67.4)

hyperplasie ou hypoplasie condylienne unilatérale (K10.8)

# K07.0 Anomalies importantes de dimension des mâchoires

Hyperplasie, hypoplasie:

- mandibulaire
- · maxillaire

Macrognathie (mandibulaire) (maxillaire)

Micrognathie (mandibulaire) (maxillaire)

Excl.: acromégalie (E22.0)

syndrome de Robin (Q87.0)

# K07.1 Anomalies de rapport entre les mâchoires et la base du crâne

Asymétrie des mâchoires

Prognathie (mandibulaire) (maxillaire)

Rétrognathie (mandibulaire) (maxillaire)

#### K07.2 Anomalies de rapport entre les arcades dentaires

Béance occlusale dentaire (antérieure) (postérieure)

Déviation médiane de l'arcade dentaire

Distocclusion

Mésiocclusion

Occlusion linguale postérieure des dents inférieures

Supra-alvéolie (antérieure) (postérieure)

Surocclusion:

- horizontale
- profonde
- verticale

Surplomb

#### K07.3 Malposition des dents

Chevauchement Déplacement

Diastème

Espacement anormal

d'une ou de plusieurs dents

Rotation

Transposition

Dents incluses ou enclavées avec position anormale de ces dents ou des dents adjacentes

Excl.: dents incluses et enclavées sans malposition (K01.-)

#### K07.4 Malocclusion, sans précision

#### K07.5 Anomalies dento-faciales fonctionnelles

Fermeture anormale des maxillaires

Malocclusion due à:

- · déglutition anormale
- habitudes impliquant la langue, les lèvres ou les doigts
- · respiration buccale

Excl.: bruxisme (F45.8)

grincement des dents SAI (F45.8)

#### K07.6 Lésions de l'articulation temporo-mandibulaire

Complexe ou syndrome de Costen

Dysfonctionnement de l'articulation temporo-mandibulaire

Mâchoire à ressort

Syndrome de dysfonctionnement douloureux de l'articulation temporo-mandibulaire

*Excl.*: entorse récente de l'articulation temporo-mandibulaire (S03.4) luxation récente de l'articulation temporo-mandibulaire (S03.0)

#### K07.8 Autres anomalies dento-faciales

# K07.9 Anomalie dento-faciale, sans précision

#### K08 Autres affections des dents et du parodonte

- K08.0 Exfoliation dentaire due à des causes générales
- K08.1 Perte de dents consécutive à accident, extraction ou affection périodontale localisée
- K08.2 Atrophie de la crête alvéolaire édentée
- K08.3 Racine dentaire laissée en place

# K08.8 Autres affections précisées des dents et du parodonte

Algies dentaires SAI

Hypertrophie de la crête alvéolaire SAI Irrégularité de la crête alvéolaire Fente (du processus) alvéolaire

#### K08.81 Fracture pathologique de dent

Ajouter un code supplémentaire pour indiquer une affection dentaire prédisposante (K00-K10)

# K08.88 Autres affections précisées des dents et de l'appareil alvéolaire

#### K08.9 Affection des dents et du parodonte, sans précision

# K09 Kystes de la région buccale, non classés ailleurs

*Incl.*: lésions ayant les caractéristiques histologiques d'un kyste anévrismal et d'une autre lésion fibro-osseuse

**Excl.:** kyste radiculaire (K04.8)

#### K09.0 Kystes dentaires liés au développement (odontogènes)

Kyste:

- dentigère
- folliculaire
- gingival
- lié à l'éruption dentaire
- périodontal latéral
- primordial

#### K09.1 Kystes de la région buccale non liés au développement dentaire

Kyste (de):

- naso-labial [naso-alvéolaire]
- naso-palatin [canal incisif]

#### K09.2 Autres kystes de la mâchoire

Kyste de la mâchoire:

- SAI
- anévrismal
- hémorragique
- traumatique

Excl.: kyste (de):

- latent des maxillaires (K10.0)
- Stafne (K10.0)

#### K09.8 Autres kystes de la région buccale, non classés ailleurs

Kyste:

- dermoïde de la bouche
- épidermoïde de la bouche
- lympho-épithélial de la bouche

Perles d'Epstein

### K09.9 Kyste de la région buccale, sans précision

#### K10 Autres maladies des mâchoires

# K10.0 Maladies liées au développement des mâchoires

Kyste (de):

- · latent des maxillaires
- Stafne

Torus:

- mandibulaire
- palatin

# K10.1 Granulome à cellules géantes, central

Granulome à cellules géantes SAI

Excl.: granulome périphérique à cellules géantes (K06.8)

#### K10.2 Affections inflammatoires des mâchoires Ostéite Ostéomyélite (néonatale) de la mâchoire (aiguë) (chronique) (purulente) Ostéoradionécrose Périostite Séquestre du maxillaire Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier éventuellement l'irradiation. K10.20 Abcès maxillaire sans indication d'extension rétromaxilllaire ou dans la fosse canine K10.21 Abcès maxillaire avec indication d'extension rétromaxilllaire ou dans la fosse canine K10.28 Autres états inflammatoires précisés de la mâchoire K10.29 Etat inflammatoire de la mâchoire, sans autre précision K10.3 Alvéolite des mâchoires Alvéolite sèche Ostéite alvéolaire K10.8 Autres maladies précisées des mâchoires Chérubisme Dysplasie fibreuse Exostose condylienne unilatérale Hyperplasie Hypoplasie K10.9 Maladie des mâchoires, sans précision K11 Maladies des glandes salivaires K11.0 Atrophie des glandes salivaires K11.1 Hypertrophie des glandes salivaires K11.2 Sialoadénite Excl.: fièvre uvéo-parotidienne [Heerfordt] (D86.8) parotidite épidémique (B26.-) K11.3 Abcès des glandes salivaires K11.4 Fistule des glandes salivaires Excl.: fistule congénitale des glandes salivaires (Q38.4) K11.5 **Sialolithiase** Calcul des glandes salivaires ou d'un canal excréteur Lithiase K11.6 Mucocèle des glandes salivaires Grenouillette Kyste muqueux: • par épanchement des glandes salivaires • de rétention

#### K11.7 Troubles de la sécrétion salivaire

Hypoptyalisme Ptyalisme Xérostomie

*Excl.*: sécheresse de la bouche SAI (R68.2)

#### K11.8 Autres maladies des glandes salivaires

Lésion lympho-épithéliale bénigne des glandes salivaires

Maladie de Mikulicz

Rétrécissement d'un canal salivaire

Sténose

Sialectasie

Sialométaplasie nécrosante

Excl.: syndrome de Gougerot-Sjögren (M35.0)

#### K11.9 Maladie des glandes salivaires, sans précision

Sialo-adénopathie SAI

#### K12 Stomatites et affections apparentées

Excl.: cancrum oris (A69.0)

cheilite (K13.0)

gingivo-stomatite herpétique [herpes simplex] (B00.2)

noma (A69.0)

stomatite gangréneuse (A69.0) stomatite aphthose herpétique (B00.2)

#### K12.0 Aphtes buccaux récidivants

Aphtose de Bednar

Périadénite muqueuse nécrotique récidivante

Stomatite:

- aphteuse (majeure) (mineure)
- herpétiforme

Ulcération aphteuse récidivante

#### K12.1 Autres formes de stomatite

Stomatite:

- SAI
- due à une prothèse
- · ulcéreuse
- · vésiculeuse

#### K12.2 Phlegmon et abcès de la bouche

Excl.: abcès (de):

- mâchoire (K10.2-)
- glandes salivaires (K11.3)
- langue (K14.0)
- périamygdalien (J36)
- périapical (K04.6-K04.7)
- périodontal (K05.2)
- K12.20 Phlegmon de la bouche (plancher)
- K12.21 Abcès sousmandibulaire sans indication d'extension médiastinale, parapharyngée ou cervicale
- K12.22 Abcès sousmandibulaire avec indication d'extension médiastinale, parapharyngée ou cervicale
- K12.23 Abcès de la joue

**Excl.:** Abcès de la peau de la joue (L02.0)

K12.28 Autres phlegmon ou abcès buccal

Abcès périmandibulaire

K12.29 Phlegmon et abcès de la bouche, sans autre précision

#### K12.3 Mucosite orale (ulcéreuse)

mucite (orale) (oropharyngée)

- médicamenteuse
- induite par des rayonnements
- virale
- SAI

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.

Excl.: mucosite (ulcéreuse): tube digestif (sauf cavité bucco-pharyngée) (K92.8)

# K13 Autres maladies des lèvres et de la muqueuse buccale

Incl.: anomalies de l'épithélium de la langue

Excl.: certaines affections de la gencive et de la crête alvéolaire édentée (K05-K06)

kystes de la région buccale (K09.-) maladies de la langue (K14.-)

stomatites et affections apparentées (K12.-)

#### K13.0 Maladies des lèvres

Cheilite:

- SAI
- commissurale
- · exfoliatrice
- glandulaire

Cheilodynie

Cheilose

Perlèche NCA

Excl.: ariboflavinose (E53.0)

cheilite liée à une irradiation (L55-L59)

perlèche due à:

- candidose (B37.88)
- carence en riboflavine (E53.0)

# K13.1 Morsure de la joue et de la lèvre

# K13.2 Leucoplasie et autres anomalies de l'épithélium buccal, y compris la langue

Erythroplasie Leuco-œdème de l'épithélium buccal, y compris la langue

Leucokératose nicotinique du palais

Palais du fumeur

Excl.: tricholeucoplasie (K13.3)

# K13.3 Tricholeucoplasie

#### K13.4 Granulome et lésions pseudo-granulomateuses de la muqueuse buccale

Granulome:

éosinophilepyogène

de la muqueuse buccale

Xanthome verruqueux

# K13.5 Fibrose sous-muqueuse de la bouche

Fibrose sous-muqueuse de la langue

#### K13.6 Hyperplasie inflammatoire de la muqueuse buccale

Excl.: hyperplasie inflammatoire de la crête édentée (due à une prothèse) (K06.2)

#### K13.7 Lésions de la muqueuse buccale, autres et sans précision

Mucinose focale orale

# K14 Maladies de la langue

Excl.: érythroplasie hyperplasie épithéliale en foyer leuco-œdème [œdème blanc] de la langue (K13.2)

leucoplasie

fibrose sous-muqueuse de la langue (K13.5)

macroglossie (congénitale) (Q38.2)

tricholeucoplasie (K13.3)

#### K14.0 Glossite

Abcès Ulcération (traumatique) de la langue

Excl.: glossite atrophique (K14.4)

#### K14.1 Langue géographique

Glossite:

- exfoliatrice marginée
- · migratoire bénigne

#### K14.2 Glossite losangique médiane

# K14.3 Hypertrophie des papilles linguales

Hypertrophie des papilles foliées

Langue:

- · chargée
- · noire villeuse

Langue noire villeuse

#### K14.4 Atrophie des papilles de la langue

Glossite atrophique

#### K14.5 Langue plicaturée

Langue:

- fissurée
- scrotale
- striée

*Excl.*: fissure congénitale de la langue (Q38.3)

#### K14.6 Glossodynie

Glossalgie Glossopyrosis

# K14.8 Autres maladies de la langue

Atrophie de la langue

Langue crénelée

# K14.9 Maladie de la langue, sans précision

Glossopathie SAI

# Maladies de l'œsophage, de l'estomac et du duodénum (K20-K31)

*Excl.*: hernie hiatale (K44.-)

Les subdivisions suivantes peuvent être utilisées comme quatrième chiffre avec les catégories K25-K28:

### .0 Aigu avec hémorragie

- .1 Aigu avec perforation
- .2 Aigu avec hémorragie et perforation
- .3 Aigu sans hémorragie ni perforation
- .4 Chronique ou non précisé, avec hémorragie
- .5 Chronique ou non précisé, avec perforation
- .6 Chronique ou non précisé, avec hémorragie et perforation
- .7 Chronique sans hémorragie ni perforation
- .9 Non précisé comme étant aigu ou chronique, sans hémorragie ni perforation

# K20 Œsophagite

Incl.: Abcès de l'œsophage

Erosion de l'œsophage

**Esophagite**:

- SAI
- chimique
- peptique

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.

Excl.: avec reflux gastro-œsophagien (K21.0) œsophagite par reflux (K21.0)

# K21 Reflux gastro-œsophagien

# K21.0 Reflux gastro-œsophagien avec œsophagite

Esophagite par reflux

#### K21.9 Reflux gastro-œsophagien sans œsophagite

Reflux œsophagien SAI

# K22 Autres maladies de l'œsophage

Excl.: varices œsophagiennes (I85.-)

#### K22.0 Achalasie du cardia

Achalasie SAI Cardiospasme

Excl.: cardiospasme congénital (Q39.5)

### K22.1 Ulcère de l'œsophage

Esophagite ulcéreuse

Ulcère de l'œsophage:

- SAI
- dû à l'ingestion de:
  - médicaments
  - produits chimiques
- fongique
- peptique

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.

# Classification internationale des Maladies - ICD-10 2012

# K22.2 Obstruction de l'œsophage

Compression

Constriction Rétrécissement

de l'œsophage

Sténose

Excl.: sténose ou rétrécissement congénital(e) de l'œsophage (Q39.3)

#### K22.3 Perforation de l'œsophage

Rupture de l'œsophage

Excl.: perforation traumatique de l'œsophage (partie thoracique) (S27.83)

#### K22.4 Dyskinésie de l'œsophage

Œsophage en tire-bouchon

Spasme (de):

- diffus de l'œsophage
- · œsophage

Excl.: cardiospasme (K22.0)

#### K22.5 Diverticule acquis de l'œsophage

Poche œsophagienne, acquise

Excl.: diverticule (congénital) de l'œsophage (Q39.6)

#### K22.6 Syndrome de Mallory-Weiss

Syndrome de dilacération hémorragique gastro-œsophagienne

#### K22.7 Endobrachyœsophage [@sophage de Barrett]

Maladie [syndrome] [muqueuse] de Barrett

Barrett:

· syndrome

Excl.: ulcération [ulcère de Barrett] (K22.1)

#### K22.8 Autres maladies précisées de l'œsophage

Hémorragie de l'œsophage SAI

#### K22.9 Maladie de l'œsophage, sans précision

# K23\* Atteintes de l'œsophage au cours de maladies classées ailleurs

- K23.0\* Œsophagite tuberculeuse (A18.8†)
- K23.1\* Méga-œsophage au cours de la maladie de Chagas (B57.3†)
- K23.8\* Atteintes de l'œsophage au cours d'autres maladies classées ailleurs

#### K25 Ulcère de l'estomac

[4e position voir début de ce groupe de maladies]

Incl.: ulcère:

- gastrique
- pylorique

Si d'origine médicamenteuse, utiliser un code supplémentaire (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

**Excl.:** gastrite érosive hémorragique aiguë (K29.0)

érosion (aiguë) de l'estomac (K29.6)

ulcère digestif SAI (K27.-)

# K26 Ulcère du duodénum

[4e position voir début de ce groupe de maladies]

Incl.: ulcère:

- duodénal
- post-pylorique

Si d'origine médicamenteuse, utiliser un code supplémentaire (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

Excl.: érosion (aiguë) du duodénum (K29.8) ulcère digestif SAI (K27.-)

# K27 Ulcère digestif, de siège non précisé

[4e position voir début de ce groupe de maladies]

Incl.: ulcère gastro-duodénal SAI

Ulcère:

• peptique SAI

Excl.: ulcère gastro-duodénal du nouveau-né (P78.8)

# K28 Ulcère gastro-jéjunal

[4e position voir début de ce groupe de maladies]

Incl.: ulcère (peptique) ou érosion:

- anastomotique
- · gastro-colique
- gastro-intestinal(e)
- gastro-jéjunal(e)
- jéjunal(e)
- marginal(e)
- stomal(e)

*Excl.*: ulcère primaire de l'intestin grêle (K63.3)

# K29 Gastrite et duodénite

*Excl.*: gastrite ou gastro-entérite à éosinophiles (K52.8) syndrome de Zollinger-Ellison (E16.4)

# K29.0 Gastrite hémorragique aiguë

Gastrite aiguë (érosive) avec hémorragie

- K29.1 Autres gastrites aiguës
- K29.2 Gastrite alcoolique
- K29.3 Gastrite chronique superficielle

# K29.4 Gastrite chronique atrophique

Gastrite atrophique

# K29.5 Gastrite chronique, sans précision

Gastrite chronique, type:

- antral
- fundique

#### K29.6 Autres gastrites

Gastrite:

- granulomateuse
- hypertrophique géante

Erosion (aiguë) de l'estomac

Maladie de Ménétrier

# Classification internationale des Maladies - ICD-10 2012

K29.7	Gastrite, sans précision		
K29.8	Duodénite		
K29.9	Gastro-duodénite, sans précision		
K30	Dyspepsie Incl.: Indigestion Excl.: dyspepsie:     • nerveuse (F45.31)     • névrotique (F45.31)     • psychogène (F45.31)     pyrosis (R12)		
K31	Autres maladies de l'estomac et du duodénum <i>Incl.</i> : troubles fonctionnels de l'estomac		
	Excl.: diverticules du duodénum (K57.0-K57.1) hémorragie gastro-intestinale (K92.0-K92.2)		
K31.0	Dilatation aiguë de l'estomac Distension aiguë de l'estomac		
K31.1	Sténose pylorique hypertrophique de l'adulte Sténose pylorique SAI		
	Excl.: sténose congénitale ou infantile du pylore (Q40.0)		
K31.2	Estomac en sablier et sténose de l'estomac Excl.: contraction en sablier de l'estomac (K31.88) estomac en sablier, congénital (Q40.2)		
K31.3	Spasme du pylore, non classé ailleurs  Excl.: spasme du pylore:  • congénital ou infantile (Q40.0)  • névrotique (F45.31)  • psychogène (F45.31)		
K31.4	<b>Diverticule gastrique</b> <i>Excl.</i> : diverticule congénital de l'estomac (Q40.2)		
K31.5	Obstruction du duodénum  Constriction Rétrécissement du duodénum Sténose du duodénum Iléus duodénal (chronique)		
	Excl.: sténose congénitale du duodénum (Q41.0)		
K31.6	Fistule de l'estomac et du duodénum Fistule: • gastro-colique • gastro-jéjuno-colique		
K31.7	Polype de l'estomac et du duodénum Polype hyperplasique Polype SAP		

Excl.: Polype adénomateux de l'estomac (D13.1) Polype adénomateux du duodénum (D13.2)

K31.8	Autres maladies précisées de l'estomac et du duodénum Achlorhydrie Contraction en sablier de l'estomac Ptose gastrique				
K31.81	Angiodysplasie de l'estomac ou du duodénum sans indication de saignement				
K31.82	Angiodysplasie de l'estomac ou du duodénum avec saignement				
K31.88	Autres affections précisées de l'estomac ou du duodénum				
K31.9	Maladie de l'estomac et du duodénum, sans précision				
Maladie	es de l'appendice				
(K35-K3	38)				
	•				
K35	Appendicite aiguë				
K35.2	Appendicite aiguë avec péritonite généralisée Appendicite (aiguë) avec péritonite généralisée (diffuse) après perforation ou rupture				
K35.3	Appendicite aiguë avec péritonite localisée				
K35.30	Appendicite aiguë avec péritonite localisée sans perforation ni rupture				
K35.31	Appendicite aiguë avec péritonite localisée avec perforation ou rupture				
K35.32	Appendicite aiguë avec abcès péritonéal				
K35.8	Appendicite aiguë, sans précision Appendicite aiguë, sans mention de péritonite localisée ou généralisée				
K36	Autres formes d'appendicite  Incl.: Appendicite:				
K37	Appendicite, sans précision				
K38	Autres maladies de l'appendice				
K38.0	Hyperplasie de l'appendice				
K38.1	Concrétions appendiculaires Fécalome Stercolithe de l'appendice				
K38.2	Diverticule de l'appendice				
K38.3	Fistule de l'appendice				
K38.8	Autres maladies précisées de l'appendice Invagination de l'appendice				
K38.9	Maladie de l'appendice, sans précision				

## Hernies

(K40-K46)

*Note:* Hernie avec gangrène et occlusion doit être codée à hernie avec gangrène.

Incl.: hernie:

- · acquise
- congénitale (sauf diaphragmatique ou hiatale)
- récidivante

# K40 Hernie inguinale

Incl.: bubonocèle

hernie inguinale:

- SAI
- · directe
- double
- indirecte
- oblique

hernie scrotale

Les cinquièmes positions suivantes doivent être utilisées pour la catégorie K40:

- 0 Non précisée comme hernie récidivante
- Hernie récidivante
- K40.0 Hernie inguinale bilatérale, avec occlusion, sans gangrène
- K40.1 Hernie inguinale bilatérale, avec gangrène
- K40.2 Hernie inguinale bilatérale, sans occlusion ni gangrène

Hernie inguinale bilatérale SAI

K40.3 Hernie inguinale, unilatérale ou sans précision, avec occlusion, sans gangrène

Hernie inguinale (unilatérale):

- étranglée
- irréductible

sans gangrène

- incarcérée
- provoquant une occlusion
- K40.4 Hernie inguinale, unilatérale ou sans précision, avec gangrène

Hernie inguinale SAI, avec gangrène

K40.9 Hernie inquinale, unilatérale ou sans précision, sans occlusion ni gangrène

Hernie inguinale (unilatérale) SAI

### K41 Hernie crurale

- K41.0 Hernie crurale bilatérale, avec occlusion, sans gangrène
- K41.1 Hernie crurale bilatérale, avec gangrène
- K41.2 Hernie crurale bilatérale, sans occlusion ni gangrène

Hernie crurale bilatérale SAI

K41.3 Hernie crurale, unilatérale ou sans précision, avec occlusion, sans gangrène

Hernie crurale (unilatérale):

- étranglée
- irréductible

sans gangrène

- incarcérée
- provoquant une occlusion

#### K41.4 Hernie crurale, unilatérale ou sans précision, avec gangrène

#### K41.9 Hernie crurale, unilatérale ou sans précision, sans occlusion ni gangrène

Hernie crurale (unilatérale) SAI

#### K42 Hernie ombilicale

Incl.: hernie para-ombilicale

Excl.: omphalocèle (Q79.2)

#### K42.0 Hernie ombilicale avec occlusion, sans gangrène

Hernie ombilicale:

• étranglée

irréductible
incarcérée

sans gangrène

• provoquant une occlusion

#### K42.1 Hernie ombilicale, avec gangrène

Hernie ombilicale gangréneuse

#### K42.9 Hernie ombilicale, sans occlusion ni gangrène

Hernie ombilicale SAI

## K43 Autres hernies de la paroi abdominale antérieure

Incl.: hernie:

- après laparotomie
- épigastrique

#### K43.0 Autres hernies de la paroi abdominale antérieure avec occlusion, sans gangrène

Autres hernies de la paroi abdominale antérieure:

• étranglée

irréductible

• incarcérée

• provoquant une occlusion

sans gangrène

#### K43.1 Autres hernies de la paroi abdominale antérieure, avec gangrène

Autres hernies de la paroi abdominale antérieure gangréneuse

#### K43.9 Autres hernies de la paroi abdominale antérieure, sans occlusion ni gangrène

Autres hernies de la paroi abdominale antérieure SAI

## K44 Hernie diaphragmatique

Incl.: hernie:

- hiatale (œsophagienne) (par glissement)
- para-œsophagienne

Excl.: hernie congénitale:

- diaphragmatique (Q79.0)
- hiatale (Q40.1)

#### K44.0 Hernie diaphragmatique avec occlusion, sans gangrène

Hernie diaphragmatique:

• étranglée

• irréductible sans gangrène

• incarcérée

• provoquant une occlusion

#### K44.1 Hernie diaphragmatique, avec gangrène

Hernie diaphragmatique gangréneuse

#### K44.9 Hernie diaphragmatique, sans occlusion ni gangrène

Hernie diaphragmatique SAI

#### K45

#### Autres hernies abdominales

*Incl.*: hernie:

- abdominale, siège précisé NCA
- honteuse [du canal d'Alcock]
- lombaire
- · obturatrice
- rétropéritonéale
- sciatique

#### K45.0 Autres hernies abdominales de siège précisé, avec occlusion, sans gangrène

Toute hernie mentionnée en K45:

- étranglée
- irréductible

sans gangrène

- incarcérée
- provoquant une occlusion

#### K45.1 Autres hernies abdominales précisées, avec gangrène

Toute hernie mentionnée en K45, précisée comme gangréneuse

#### K45.8 Autres hernies abdominales précisées, sans occlusion ni gangrène

#### K46

#### Hernie abdominale non précisée

Incl.: entérocèle

épiplocèle

hernie:

- SAI
- interstitielle
- intestinale
- intra-abdominale

Excl.: entérocèle vaginale (N81.5)

#### K46.0 Hernie abdominale non précisée, avec occlusion, sans gangrène

Toute hernie mentionnée en K46:

- étranglée
- irréductible

sans gangrène

- incarcérée
- provoquant une occlusion

### K46.1 Hernie abdominale non précisée, avec gangrène

Toute hernie mentionnée en K46, précisée comme gangréneuse

## K46.9 Hernie abdominale non précisée, sans occlusion ni gangrène

Hernie abdominale SAI

# Entérites et colites non infectieuses (K50-K52)

Incl.: maladies inflammatoires non infectieuses de l'intestin

Excl.: mégacôlon (K59.3)

syndrome de l'intestin irritable (K58.-)

## K50 Maladie de Crohn [entérite régionale]

Incl.: entérite granulomateuse

Excl.: Colite indéterminée (K52.3-)

Recto-colite hémorragique [colite ulcéreuse] (K51.-)

#### K50.0 Maladie de Crohn de l'intestin grêle

Maladie de Crohn [entérite régionale]:

- duodénale
- iléale
- jéjunale

Iléite:

- régionale
- terminale

Excl.: Maladie de Crohn de l'intestin grêle et du gros intestin (K50.82)

#### K50.1 Maladie de Crohn du gros intestin

Colite:

- granulomateuse
- régionale

Maladie de Crohn [entérite régionale] du:

- · côlon
- gros intestin
- rectum

Excl.: Maladie de Crohn de l'intestin grêle et du gros intestin (K50.82)

#### K50.8 Autres formes de la maladie de Crohn

- K50.80 Maladie de Crohn gastrique
- K50.81 Maladie de Crohn de l'oesophage
- K50.82 Maladie de Crohn de l'oesophage et du tractus gastro-intestinal sur plusieurs segments

Maladie de Crohn de l'intestin grêle et du gros intestin

- K50.88 Autres formes de la maladie de Crohn
- K50.9 Maladie de Crohn, sans précision

Entérite régionale SAI

## K51 Recto-colite hémorragique [colite ulcéreuse]

#### K51.0 Pancolite ulcéreuse (chronique)

Iléite de reflux

Colite ulcéreuse (chronique) subtotale *Excl.*: Colite indéterminée (K52.3-)

#### K51.2 Rectite ulcéreuse (chronique)

#### K51.3 Recto-sigmoïdite ulcéreuse (chronique)

• psychogène (F45.32)

Polypes inflammatoires du colon				
Colite latérale gauche hemicolite gauche				
Autres recto-colites hémorragiques				
Recto-colite hémorragique, sans précision				
Autres gastro-entérites et colites non infectieuses				
Gastro-entérite et colite dues à une irradiation				
Gastro-entérite et colite toxiques Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier l'agent toxique.				
Gastro-entérite et colite allergiques et alimentaires Gastro-entérite ou colite par hypersensibilité alimentaire				
Colite indéterminée  Excl.: Recto-colite hémorragique [colite ulcéreuse] (K51)  Maladie de Crohn (K50)				
Pancolite indéterminée Colite indéterminée subtotale				
Colite indéterminée latérale gauche				
Colite indéterminée du côlon rectosigmoïde				
Autres colites indéterminées				
Autres gastro-entérites et colites non infectieuses précisées Gastrite ou gastro-entérite à éosinophiles Colite collagène Colite lymphocytaire Colite microscopique (collagène ou lymphocytaire)				
Gastro-entérite et colite non infectieuses, sans précision  Diarrhée Entérite Iléite précisée comme non-infectieuse  Jéjunite Sigmoïdite  Excl.: diarrhée:  • néonatale (non infectieuse) SAI (P78.3)  • fonctionnelle (K59.1) colite, diarrhée, entérite, gastro-entérite:  • infectieuse (A09.0) • d'origine non précisée (A09.9) diarrhée:				

# Autres maladies de l'intestin (K55-K63)

Entéro-colite

K55 Troubles vasculaires de l'intestin Excl.: entéro-colite nécrosante du nouveau-né (P77) K55.0 Troubles vasculaires aigus de l'intestin Colite ischémique fulminante Infarctus de l'intestin aigu(ë) Ischémie de l'intestin grêle Colite ischémique subaiguë Embolie mésentérique (artère) (veine) Infarctus Thrombose K55.1 Troubles vasculaires chroniques de l'intestin Athérosclérose mésentérique Colite Entérite ischémique chronique Entéro-colite Etranglement ischémique de l'intestin Insuffisance vasculaire mésentérique K55.2 Angiodysplasie du côlon Sans indication de saignement K55.21 Angiodysplasie du colon SAI K55.22 Avec saignement K55.8 Autres troubles vasculaires de l'intestin K55.81 Angiodysplasie de l'intestin grêle sans indication de saignement Angiodysplasie de l'intestin grêle SAI Excl.: Angiodysplasie du doudénum sans indication de saignement (K31.81) Angiodysplasie de l'intestin grêle avec saignement K55.82 Excl.: Angiodysplasie du duodénum avec saignement (K31.82) K55.88 Autres troubles vasculaires de l'intestin K55.9 Trouble vasculaire de l'intestin, sans précision Colite Entérite ischémique SAI

## K56 Iléus paralytique et occlusion intestinale sans hernie

Excl.: avec hernie (K40-K46)

étranglement:

- congénital ou sténose congénitale de l'intestin (Q41-Q42)
- ischémique de l'intestin (K55.1)

iléus méconial (E84.1)

occlusion (du):

- duodénum (K31.5)
- intestinale post-opératoire (K91.3) sténose de l'anus ou du rectum (K62.4)

#### K56.0 Iléus paralytique

Paralysie:

- du côlon
- intestin

Excl.: iléus:

- SAI (K56.7)
- biliaire (K56.3)
- occlusif SAI (K56.6)

#### K56.1 Invagination

Invagination de:

- côlon
- intestin
- rectum

Excl.: invagination de l'appendice (K38.8)

#### K56.2 Volvulus

Etranglement Torsion du côlon ou de l'intestin

#### K56.3 lléus biliaire

Occlusion de l'intestin par calculs biliaires

#### K56.4 Autres obstructions de l'intestin

Entérolithe

Obstruction (du):

- côlon
- fécale

Stercolithe

#### K56.5 Adhérences de l'intestin (brides), avec occlusion

Adhérences péritonéales (brides), avec occlusion intestinale

## K56.6 Occlusions intestinales, autres et sans précision

Entéro-sténose

Iléus occlusif SAI

Occlusion

Rétrécissement

du côlon ou de l'intestin

Sténose

Excl.: occlusions intestinales néonatales, autres et sans précision (P76.8, P76.9)

## K56.7 Iléus, sans précision

K57	Diverticulose de l'intestin				
	Incl.: diverticule diverticulite diverticulose de l'intestin (côlon) (grêle)				
	Excl.: diverticule (de):  • appendice (K38.2)  • congénital de l'intestin (Q43.8)  • Meckel (Q43.0)				
K57.0	Diverticulose de l'intestin grêle, avec perforation et abcès Diverticulose de l'intestin grêle, avec péritonite				
	Excl.: diverticulose du côlon et de l'intestin grêle, avec perforation et abcès (K57.4-)				
K57.00	Diverticulose de l'intestin grêle avec perforation et abcès, sans indication de saignement				
K57.01	Diverticulose de l'intestin grêle avec perforation, abcès et saignement				
K57.02	Diverticulite de l'intestin grêle avec perforation et abcès, sans indication de saignement				
K57.03	Diverticulite de l'intestin grêle avec perforation, abcès et saignement				
K57.1	Diverticulose de l'intestin grêle, sans perforation ni abcès Diverticulose de l'intestin grêle SAI				
	Excl.: diverticulose du côlon et de l'intestin grêle, sans perforation ni abcès (K57.5)				
K57.10	Diverticulose de l'intestin grêle sans perforation , abcès ou indication de saignement				
K57.11	Diverticulose de l'intestin grêle sans perforation ni abcès, avec saignement				
K57.12	Diverticulite de l'intestin grêle sans perforation , abcès ou indication de saignement				
K57.13	Diverticulite de l'intestin grêle sans perforation ni abcès, avec saignement				
K57.2	Diverticulose du côlon, avec perforation et abcès Diverticulose du côlon, avec péritonite				
	Excl.: diverticulose du côlon et de l'intestin grêle, avec perforation et abcès (K57.4)				
K57.20	Diverticulose du côlon avec perforation et abcès, sans indication de saignement				
K57.21	Diverticulose du colon avec perforation, abcès et saignement				
K57.22	Diverticulite du côlon avec perforation et abcès, sans indication de saignement				
K57.23	Diverticulite du colon avec perforation, abcès et saignement				
K57.3	Diverticulose du côlon, sans perforation ni abcès Diverticulose du côlon SAI				
	Excl.: diverticulose du côlon et de l'intestin grêle, sans perforation ni abcès (K57.5)				
K57.30	Diverticulose du côlon sans perforation ni abcès, sans indication de saignement				
K57.31	Diverticulose du côlon sans perforation ni abcès, avec saignement				
K57.32	Diverticulite du côlon sans perforation ni abcès, sans indication de saignement				
K57.33	Diverticulite du côlon sans perforation ni abcès, avec saignement				

K57

K57.4	Diverticulose de l'intestin grêle et du côlon avec perforation et abcès, sans indication de saignement Diverticulose du côlon et de l'intestin grêle, avec péritonite				
K57.40	Diverticulose du grêle et du colon avec perforation et abcès, sans indication de saigneme				
K57.41	Diverticulose de l'intestin grêle et du côlon avec perforation, abcès et saignement				
K57.42	Diverticulite de l'intestin grêle et du côlon avec perforation et abcès sans indication de saignement				
K57.43	Diverticulite de l'intestin grêle et du côlon avec perforation, abcès et saignement				
K57.5	Diverticulose du côlon et de l'intestin grêle, sans perforation ni abcès Diverticulose de l'intestin grêle et du côlon SAI				
K57.50	Diverticulose de l'intestin grêle et du côlon sans perforation ni abcès, sans indication de saignement				
K57.51	Diverticulose du grêle et du colon sans perforation ni abcès, avec saignement				
K57.52	Diverticulite de l'intestin grêle et du côlon sans perforation ni abcès, sans indication de saignement				
K57.53	Diverticulite de l'intestin grêle et du côlon sans perforation ni abcès, avec saignement				
K57.8	Diverticulose de l'intestin, siège non précisé, avec perforation et abcès Diverticulose de l'intestin SAI, avec péritonite				
K57.80	Diverticulose de l'intestin, siège non précisé, avec perforation et abcès, sans indication de saignement				
K57.81	Diverticulose de l'intestin, siège non précisé, avec perforation, abcès et saignement				
K57.82	Diverticulite de l'intestin, siège non précisé, avec perforation et abcès, sans indication de saignement				
K57.83	Diverticulite de l'intestin, siège non précisé, avec perforation, abcès et saignement				
K57.9	Diverticulose de l'intestin, siège non précisé, sans perforation ni abcès Diverticulose de l'intestin SAI				
K57.90	Diverticulose de l'intestin, siège non précisé, sans perforation ni abcès, sans indication de saignement				
K57.91	Diverticulose de l'intestin, siège non précisé, sans perforation ni abcès, avec saignement				
K57.92	Diverticulite de l'intestin, siège non précisé, sans perforation ni abcès, sans indication de saignement				
K57.93	Diverticulite de l'intestin, siège non précisé, sans perforation ni abcès, avec saignement				
K58	Syndrome de l'intestin irritable  Incl.: côlon irritable Syndrome du côlon irritable Côlon irritable				

Syndrome de l'intestin irritable, avec diarrhée

K58.0

#### K58.9 Syndrome de l'intestin irritable, sans diarrhée

Syndrome de l'intestin irritable SAI

## K59 Autres troubles fonctionnels de l'intestin

Excl.: malabsorption intestinale (K90.-) modification du transit intestinal (R19.4) troubles:

- fonctionnels de l'estomac (K31.-)
- intestinaux psychogènes (F45.32)

#### K59.0 Constipation

#### K59.1 Diarrhée fonctionnelle

#### K59.2 Intestin neurogène, non classé ailleurs

#### K59.3 Mégacôlon, non classé ailleurs

Dilatation du côlon Mégacôlon toxique

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier l'agent toxique.

Excl.: mégacôlon:

- au cours de la maladie de:
  - Chagas (B57.3)
  - Hirschsprung (Q43.1)
- Clostridium difficile (A04.7)
- congénital (sans ganglion) (Q43.1)

#### K59.4 Spasme de l'anus

Proctalgie fugace

## K59.8 Autres troubles fonctionnels précisés de l'intestin

Atonie du côlon

#### K59.9 Trouble fonctionnel de l'intestin, sans précision

### K60 Fissure et fistule des régions anale et rectale

Excl.: avec abcès ou phlegmon (K61.-)

#### K60.0 Fissure anale aiguë

- K60.1 Fissure anale chronique
- K60.2 Fissure anale, sans précision
- K60.3 Fistule anale

#### K60.4 Fistule rectale

Fistule recto-cutanée

Excl.: fistule:

- recto-vaginale (N82.3)
- vésico-rectale (N32.1)

## K60.5 Fistule ano-rectale

# K61 Abcès des régions anale et rectale

*Incl.*: abcès phlegmon

des régions anale et rectale, avec ou sans fistule

#### K61.0 Abcès anal

Abcès périanal

Excl.: abcès intrasphinctérien (K61.4)

#### K61.1 Abcès rectal

Abcès périrectal

Excl.: abcès ischio-rectal (K61.3)

#### K61.2 Abcès ano-rectal

#### K61.3 Abcès ischio-rectal

Abcès de la fosse ischio-rectale

### K61.4 Abcès intrasphinctérien

#### K62 Autres maladies de l'anus et du rectum

Incl.: canal anal

Excl.: hémorroïdes (I84.-)

incontinence des matières fécales (R15)

mauvais résultats fonctionnels d'une colostomie et d'une entérostomie (K91.4)

rectite ulcéreuse (K51.2)

#### K62.0 Polype anal

#### K62.1 Polype rectal

Excl.: polype adénomateux (D12.8)

#### K62.2 Prolapsus anal

Prolapsus du canal anal

#### K62.3 Prolapsus rectal

Prolapsus de la muqueuse rectale

#### K62.4 Sténose de l'anus et du rectum

Rétrécissement de l'anus (sphincter)

#### K62.5 Hémorragie de l'anus et du rectum

Excl.: hémorragie rectale néonatale (P54.2)

#### K62.6 Ulcère de l'anus et du rectum

Ulcère:

- solitaire
- · stercoral

*Excl.*: au cours de recto-colite hémorragique (K51.-) fissure et fistule de l'anus et du rectum (K60.-)

#### K62.7 Rectite due à une irradiation

#### K62.8 Autres maladies précisées de l'anus et du rectum

Rectite SAI

#### K62.9 Maladie de l'anus et du rectum, sans précision

## K63 Autres maladies de l'intestin

#### K63.0 Abcès de l'intestin

Excl.: Abcès:

- appendiculaire (K35.32)
- des régions anale et rectale (K61.-) avec diverticulose de l'intestin (K57.-)

#### K63.1 Perforation de l'intestin (non traumatique)

**Excl.:** avec diverticulose de l'intestin (K57.-) Perforation (non traumatique) de:

- appendice (K35.-)
- duodénum (K26.-)

#### K63.2 Fistule de l'intestin

Excl.: fistule (de) (des):

- appendice (K38.3)
- duodénum (K31.6)
- entéro-génitale chez la femme (N82.2-N82.4)
- entéro-vésicale (N32.1)
- régions anale et rectale (K60.-)

#### K63.3 Ulcère de l'intestin

Ulcère primaire de l'intestin grêle

*Excl.*: recto-colite hémorragique (K51.-) ulcère (de):

- anus et rectum (K62.6)
- digestif, de siège non précisé (K27.-)
- duodénum (K26.-)
- gastro-intestinal (K28.-)
- gastro-jéjunal (K28.-)
- jéjunal (K28.-)

#### K63.4 Entéroptose

#### K63.5 Polype du côlon

Polype hyperplasique

Polype SAP

*Excl.*: polype adénomateux du côlon (D12.6) polype adénomateux du côlon (D12.6)

## K63.8 Autres maladies précisées de l'intestin

#### K63.9 Maladie de l'intestin, sans précision

# Maladies du péritoine (K65-K67)

#### K65

#### **Péritonite**

Excl.: péritonite:

- aseptique (T81.6)
- avec ou consécutive à:
  - appendicite (K35.-)
  - avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.0)
  - diverticulose de l'intestin (K57.-)
- bénigne paroxystique (E85.0)
- chimique (T81.6)
- due au talc ou à d'autres substances étrangères (T81.6)
- néonatale (P78.0-P78.1)
- pelvienne, chez la femme (N73.3-N73.5)
- périodique familiale (E85.0)
- puerpérale (O85)

#### K65.0 Péritonite aiguë

Abcès:

- abdomino-pelvien
- épiploïque
- mésentérique
- péritonéal
- · rétro-cæcal
- · rétro-péritonéal
- sous-diaphragmatique
- sous-hépatique
- sous-phrénique

Péritonite (aiguë):

- généralisée
- pelvienne, chez l'homme
- septique
- sous-phrénique

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

#### K65.8 Autres péritonites

Nécrose graisseuse [stéato-nécrose] | mésentérique Saponification

- Péritonite (due à):
- bile
- proliférative chronique
- urine

#### K65.9 Péritonite, sans précision

#### K66 Autres maladies du péritoine Excl.: ascite (R18) K66.0 Adhérences péritonéales Adhérences (de): diaphragmatiques • épiploïques · gastriques · intestinales • mésentériques • paroi abdominale • pelviennes, chez l'homme Brides d'adhérence Excl.: adhérences [brides]: • avec occlusion intestinale (K56.5) • pelviennes, chez la femme (N73.6) K66.1 Hémopéritoine **Excl.:** hémopéritoine traumatique (S36.81) K66.8 Autres maladies précisées du péritoine Kyste mésentérique K66.9 Maladie du péritoine, sans précision K67\* Atteintes péritonéales au cours de maladies infectieuses classées ailleurs K67.0\* Péritonite à Chlamydia (A74.8†) K67.1\* Péritonite gonococcique (A54.8†) K67.2\* Péritonite syphilitique (A52.7†) K67.3\* Péritonite tuberculeuse (A18.3†) K67.8\* Autres atteintes péritonéales au cours de maladies infectieuses classées ailleurs

# Maladies du foie (K70-K77)

Excl.: hémochromatose (E83.1) hépatite virale (B15-B19) ictère SAI (R17) maladie de Wilson (E83.0) syndrome de Reye (G93.7)

K70	Maladie alcoolique du foie				
K70.0	Cirrhose alcoolique graisseuse du foie				
K70.1	Hépatite alcoolique				
K70.2	Fibrose et sclérose alcooliques du foie				
K70.3	Cirrhose alcoolique du foie Cirrhose alcoolique SAI				

#### K70.4 Insuffisance hépatique alcoolique

Insuffisance hépatique alcoolique:

- SAI
- aiguë
- · avec ou sans coma hépatique
- chronique
- subaiguë

Pour indiquer le degré de gravité de l'encéphalopathie hépatique, utiliser un code supplémentaire de la catégorie K72.7

#### K70.9 Maladie alcoolique du foie, sans précision

## K71

#### Maladie toxique du foie

Incl.: lésion hépatique:

• idiosyncrasique (imprévisible)

médicamenteuse

• toxique (prévisible)

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier l'agent toxique.

*Excl.*: maladie alcoolique du foie (K70.-) syndrome de Budd-Chiari (I82.0)

#### K71.0 Maladie toxique du foie avec cholestase

Cholestase:

- · avec lésion des hépatocytes
- "pure"

#### K71.1 Maladie toxique du foie avec nécrose hépatique

Insuffisance hépatique (aiguë) (chronique) médicamenteuse

Pour indiquer le degré de gravité de l'encéphalopathie hépatique, utiliser un code supplémentaire de la catégorie K72.7

- K71.2 Maladie toxique du foie avec hépatite aiguë
- K71.3 Maladie toxique du foie avec hépatite chronique persistante
- K71.4 Maladie toxique du foie avec hépatite chronique lobulaire
- K71.5 Maladie toxique du foie avec hépatite chronique active

Maladie toxique du foie avec hépatite lupoïde

- K71.6 Maladie toxique du foie avec hépatite, non classée ailleurs
- K71.7 Maladie toxique du foie avec fibrose et cirrhose du foie

#### K71.8 Maladie toxique du foie avec d'autres lésions du foie

Maladie toxique du foie avec:

- granulomes hépatiques
- hyperplasie nodulaire en foyer
- maladie veino-occlusive du foie
- · péliose hépatique

## K71.9 Maladie toxique du foie, sans précision

## K72 Insuffisance hépatique, non classée ailleurs

Incl.: atrophie ou dystrophie jaune du foie coma encéphalopathie hépatique SAI

hépatite:

aiguëfulminante

NCA, avec insuffisance hépatique

• maligne

nécrose des hépatocytes avec insuffisance hépatique

Pour indiquer le degré de gravité de l'encéphalopathie hépatique, utiliser un code supplémentaire de la catégorie K72.7

Excl.: hépatite virale (B15-B19)

ictère du fœtus et du nouveau-né (P55-P59)

insuffisance hépatique:

- alcoolique (K70.4)
- avec maladie toxique du foie (K71.1)
- compliquant:
  - avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.8)
- grossesse, accouchement et puerpéralité (O26.6)

## K72.0 Insuffisance hépatique aiguë et subaiguë

#### K72.1 Insuffisance hépatique chronique

#### K72.7! Encéphalopathie hépatique et coma hépatique

*Note:* La classification en degré s'effectue selon les critères de West-Haven

## K72.71! Encéphalopathie hépatique degré 1

Encéphalopathie hépatique degré 1 Euphorie ou anxiété; déficit d'attention; difficulté à effectuer des additions

## K72.72! Encéphalopathie hépatique degré 2

Encéphalopathie hépatique degré 2 Léthargie, apathie; désorientation minime dans le temps et l'espace; troubles subtiles de personnalité, comportement inadéquat; difficulté à effectuer des soustractions

#### K72.73! Encéphalopathie hépatique degré 3

Somnolence ou état stuporeux; réaction au stimulus verbal; confusion; désorientation dans le temps et l'espace

#### K72.74! Encéphalopathie hépatique degré 4

Coma; absence de réaction au stimulus verbal ou à la douleur

## K72.79! Encéphalopathie hépatique, degré non précisé

#### K72.9 Insuffisance hépatique, sans précision

## Hépatite chronique, non classée ailleurs

**Excl.:** hépatite (chronique):

K73

- alcoolique (K70.1)
- granulomateuse NCA (K75.3)
- médicamenteuse (K71.-)
- réactive non spécifique (K75.2)
- virale (B15-B19)

## K73.0 Hépatite chronique persistante, non classée ailleurs

#### K73.1 Hépatite chronique lobulaire, non classée ailleurs

#### K73.2 Hépatite chronique active, non classée ailleurs

Hépatite lupoïde NCA

K73.8	Autres hépatites chroniques, non classées ailleurs				
K73.9	Hépatite chronique, sans précision				
K74	Fibrose et cirrhose du foie  Excl.: avec maladie toxique du foie (K71.7) cirrhose (du foie): • alcoolique (K70.3) • congénitale (P78.8) fibrose alcoolique du foie (K70.2) sclérose du foie d'origine cardiaque (K76.1)				
K74.0	Fibrose hépatique				
K74.1	Sclérose hépatique				
K74.2	Fibrose hépatique, avec sclérose hépatique				
K74.3	Cirrhose biliaire primitive Angiocholite destructive chronique, non suppurée				
K74.4	Cirrhose biliaire secondaire				
K74.5	Cirrhose biliaire, sans précision				
K74.6	Cirrhoses du foie, autres et sans précision Cirrhose (du foie): • SAI • cryptogénique • de type mixte • macronodulaire • micronodulaire • portale • post-nécrotique				
K75	Autres maladies inflammatoires du foie  Excl.: hépatite:  • aiguë ou subaiguë (K72.0)  • chronique NCA (K73)  • virale (B15-B19)  maladie toxique du foie (K71)				
K75.0	Abcès du foie Abcès hépatique: • SAI • angiocholique • hématogène • lymphogène • pyléphlébitique  Excl.: abcès amibien du foie (A06.4) angiocholite sans abcès du foie (K83.0)				
K75.1	pyléphlébite sans abcès du foie (K75.1)				
r(75.1	Phlébite de la veine porte Pyléphlébite				
	Excl.: abcès pyléphlébitique du foie (K75.0)				
K75.2	Hépatite réactive non spécifique				
K75.3	Hépatite granulomateuse, non classée ailleurs				

K75.4	Hépatite auto-immune			
K75.8	Autres maladies inflammatoires précisées du foie Stéatohépatite non alcoolique [NASH]			
K75.9	Maladie inflammatoire du foie, sans précision Hépatite SAI			
K76	Autres maladies du foie  Excl.: dégénérescence amyloïde du foie (E85) hépatomégalie SAI (R16.0) maladie: • alcoolique du foie (K70) • kystique du foie (congénitale) (Q44.6) • toxique du foie (K71) thrombose de la veine: • hépatique (I82.0) • porte (I81)			
K76.0	Dégénérescence graisseuse du foie, non classée ailleurs Stéatose hépatique non alcoolique			
	Excl.: Stéatohépatite non alcoolique [NASH] (K75.8)			
K76.1	Congestion passive chronique du foie Cirrhose du foie (dite) cardiaque Sclérose du foie d'origine cardiaque			
K76.2	Nécrose hémorragique centrale du foie Excl.: nécrose du foie (avec insuffisance hépatique) (K72)			
K76.3	Infarctus hépatique			
K76.4	Péliose hépatique Angiomatose hépatique			
K76.5	Maladie veino-occlusive du foie <i>Excl.</i> : syndrome de Budd-Chiari (I82.0)			
K76.6	Hypertension portale			
K76.7	Syndrome hépato-rénal  Excl.: consécutif au travail et à l'accouchement (O90.4)			
K76.8	Autres maladies précisées du foie Kyste hépatique simple Hyperplasie hépatique nodulaire focale Hépatoptose			
K76.9	Maladie du foie, sans précision			
K77*	Atteintes hépatiques au cours de maladies classées ailleurs			
K77.0*	Atteintes hépatiques au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs Hépatite (à): • cytomégalovirus (B25.1†) • herpétique [herpes simplex] (B00.8†) • toxoplasme (B58.1†) Hypertension portale au cours de schistosomiase (B65†) Schistosomiase hépato-splénique (B65†) Syphilis hépatique (A52.7†)			

K77.1*	Atteinte du foie dans la maladie aiguë de rejet greffe-contre-hôte
K77.11*	Stade 1 de maladie aiguë du foie de rejet de greffe- contre-hôte (T86.01†)
K77.12*	Stade 2 de maladie aiguë du foie de rejet de greffe- contre-hôte (T86.02†)
K77.13*	Stade 3 de maladie aiguë du foie de rejet de greffe- contre-hôte (T86.02†)
K77.14*	Stade 4 de maladie aiguë du foie de rejet de greffe- contre-hôte (T86.02†)
K77.8*	Atteintes hépatiques au cours d'autres maladies classées ailleurs Granulomes hépatiques au cours de: • bérylliose (J63.2†) • sarcoïdose (D86.8†)

# Maladies de la vésicule biliaire, des voies biliaires et du pancréas (K80-K87)

#### K80 Cholélithiase

Les cinquièmes positions suivantes doivent être utilisées pour la catégorie K80:

- O Sans indication d'obstruction des voies biliaires
- 1 Avec obstruction des voies biliaires

## K80.0 Calcul de la vésicule biliaire avec cholécystite aiguë

Tout état mentionné en K80.2 avec cholécystite aiguë

#### K80.1 Calcul de la vésicule biliaire avec une autre forme de cholécystite

Cholécystite avec cholélithiase SAI

Tout état mentionné en K80.2 avec cholécystite (chronique)

#### K80.2 Calcul de la vésicule biliaire sans cholécystite

Calcul (bloqué) de:

- canal cystique
- vésicule biliaire Cholécystolithiase

sans précision ou sans cholécystite

Cholélithiase

Colique biliaire (récidivante)

#### K80.3 Calcul des canaux biliaires avec angiocholite

Tout état mentionné en K80.5 avec angiocholite

#### K80.4 Calcul des canaux biliaires avec cholécystite

Tout état mentionné en K80.5 avec cholécystite (avec angiocholite)

#### K80.5 Calcul des canaux biliaires sans angiocholite ni cholécystite

Calcul (bloqué) d'un canal biliaire SAI

Cholélithiase hépatique

Colique hépatique (récidivante) Lithiase du canal cholédoque Cholélithiase intrahépatique sans précision ou sans angiocholite ni cholécystite

#### K80.8 Autres cholélithiases

## K81 Cholécystite

Excl.: avec cholélithiase (K80.-)

#### K81.0 Cholécystite aiguë

Abcès de la vésicule biliaire Angiocholécystite

Cholécystite:

• emphysémateuse (aiguë)

• gangréneuse

• suppurée

Empyème de la vésicule biliaire Gangrène de la vésicule biliaire

K81.1 Cholécystite chronique

## K81.8 Autres cholécystites

#### K81.9 Cholécystite, sans précision

#### K82 Autres maladies de la vésicule biliaire

Excl.: syndrome post-cholécystectomie (K91.5) vésicule biliaire exclue (R93.2)

#### K82.0 Occlusion de la vésicule biliaire

Occlusion

Rétrécissement

du canal cystique ou de la vésicule biliaire, sans calcul

sans calcul

Sténose

Excl.: avec cholélithiase (K80.-)

#### K82.1 Hydrocholécyste

Mucocèle de la vésicule biliaire

#### K82.2 Perforation de la vésicule biliaire

Rupture du canal cystique ou de la vésicule biliaire

#### K82.3 Fistule de la vésicule biliaire

Fistule cholécysto-colique cholécysto-duodénale

#### K82.4 Choléstérolose de la vésicule biliaire

Vésicule fraise

#### K82.8 Autres maladies précisées de la vésicule biliaire

Adhérences Atrophie Dyskinésie

Exclusion du canal cystique ou de la vésicule biliaire

Hypertrophie Kyste Ulcère

K82.9 Maladie de la vésicule biliaire, sans précision

#### K83 Autres maladies des voies biliaires

Excl.: états mentionnés concernant le canal cystique et la vésicule biliaire (K81-K82) Syndrome post-cholécystectomie (K91.5)

#### K83.0 Angiocholite [cholangite]

Angiocholite:

- SAI
- ascendante
- primaire
- · récidivante
- sclérosante
- · secondaire
- sténosante
- suppurée

Excl.: abcès angiocholique du foie (K75.0) angiocholite:

- avec lithiase du canal cholédoque (K80.3-K80.4)
- destructive chronique, non suppurée (K74.3)

#### K83.1 Obstruction des voies biliaires

Occlusion

Rétrécissement d'un canal biliaire, sans calcul

Sténose

Excl.: avec cholélithiase (K80.-)

#### K83.2 Perforation des voies biliaires

Rupture d'un canal biliaire

#### K83.3 Fistule des voies biliaires

Fistule cholédoco-duodénale

#### K83.4 Spasme du sphincter d'Oddi

#### K83.5 **Kyste biliaire**

#### K83.8 Autres maladies précisées des voies biliaires

Adhérences

Atrophie

d'un canal biliaire Hypertrophie

Ulcère

#### K83.9 Maladie des voies biliaires, sans précision

#### K85 Pancréatite aiguë

Les cinquièmes positions suivantes doivent être utilisées pour la catégorie K85:

- 0 Sans indication de complication d'organe - organique
  - Pancréatite:
  - aiguë
  - subaiguë
  - SAP
- 1 Avec complication d'organe - organique

Abcès pancréatique

Nécrose pancréatique:

- aiguë
- infectieuse

Pancréatite:

- purulente
- hémorragique

#### K85.0 Pancréatite aiguë idiopathique

#### K85.1 Pancréatite aiguë d'origine biliaire

Pancréatite aiguë secondaire à des calculs biliaires

#### K85.2 Pancréatite aiguë alcoolique

#### K85.3 Pancréatite aiguë médicamenteuse

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament éventuellement causant.

#### K85.8 Autres pancréatites aiguës

#### K85.9 Pancréatite aiguë, sans précision

## Autres maladies du pancréas

Excl.: maladie fibrokystique du pancréas (E84.-) stéatorrhée pancréatique (K90.3)

tumeur à cellules insulaires (du pancréas) (D13.7)

#### K86.0 Pancréatite chronique alcoolique

#### K86.1 Autres pancréatites chroniques

Pancréatite chronique:

SAI

K86

- à rechutes
- infectieuse
- récidivante

#### K86.2 Kyste du pancréas

#### K86.3 Pseudokyste du pancréas

#### K86.8 Autres maladies précisées du pancréas

Atrophie Calcul Cirrhose

Fibrose

Nécrose:

du pancréas

- SAI
- aseptique
- graisseuse

Infantilisme pancréatique

#### K86.9 Maladie du pancréas, sans précision

#### K87\* Atteintes de la vésicule biliaire, des voies biliaires et du pancréas au cours de maladies classées ailleurs

#### K87.0\* Atteinte de la vésicule biliaire et des voies biliaires au cours de maladies classées ailleurs

#### K87.1\* Atteinte du pancréas au cours de maladies classées ailleurs

Pancréatite (à):

- cytomégalovirus (B25.2†)
- ourlienne (B26.3†)

# Autres maladies de l'appareil digestif (K90-K93)

## **K90** Malabsorption intestinale

*Excl.*: après chirurgie gastro-intestinale (K91.2)

#### K90.0 Maladie cœliaque

Intolérance au gluten Sprue non tropicale Stéatorrhée idiopathique

#### K90.1 Sprue tropicale

Sprue SAI

Stéatorrhée tropicale

#### K90.2 Syndrome de l'anse borgne, non classé ailleurs

Syndrome de l'anse borgne SAI

Excl.: syndrome de l'anse borgne:

- congénital (Q43.8)
- post-chirurgical (K91.2)

#### K90.3 Stéatorrhée pancréatique

#### K90.4 Malabsorption due à une intolérance, non classée ailleurs

Malabsorption due à une intolérance (à):

- amidon
- glucides
- lipides
- protides

Excl.: intolérance au:

- gluten (K90.0)
- lactose (E73.-)

#### K90.8 Autres malabsorptions intestinales

Maladie de Whipple† (M14.8\*)

#### K90.9 Malabsorption intestinale, sans précision

# K91 Atteintes de l'appareil digestif après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classées ailleurs

Excl.: colite (K52.0) gastro-entérite (K52.0) due à une irradiation rectite (K62.7) ulcère gastro-jéjunal (K28.-)

## K91.0 Vomissements consécutifs à une intervention gastro-intestinale

#### K91.1 Syndromes consécutifs à une intervention gastrique

Syndrome (de):

- chasse
- · post-gastrectomie
- post-vagotomie

### K91.2 Malabsorption post-chirurgicale, non classée ailleurs

Syndrome post-chirurgical de l'anse borgne

*Excl.*: ostéomalacie de l'adulte due à une malabsorption (M83.2-) ostéoporose consécutive à une malabsorption post-chirurgicale (M81.3-)

K91.3	Occlusion intestinale post-opératoire, non classée ailleurs				
K91.4	Mauvais résultats fonctionnels d'une colostomie et d'une entérostomie				
K91.5	Syndrome post-cholécystectomie				
K91.8	Autres atteintes de l'appareil digestif après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classées ailleurs				
K91.80	Inflammation généralisée des muqueuses par immunodéficience				
K91.88	Autres atteintes de l'appareil digestif après un acte à visée thérapeutique, non classées ailleurs				
K91.9	Atteinte de l'appareil digestif après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, sans précision				
K92	Autres maladies du système digestif  Excl.: hémorragies gastro-intestinales néonatales (P54.0-P54.3)				
K92.0	Hématémèse				
K92.1	Mélæna  Excl.: sang occulte dans les selles (R19.5)				
K92.2	Hémorragie gastro-intestinale, sans précision Hémorragie: • gastrique SAI • intestinale SAI  Excl.: avec ulcère digestif (K25-K28)				
	gastrite hémorragique aiguë (K29.0) hémorragie de l'anus et du rectum (K62.5)				
K92.8	Autres maladies précisées du système digestif				
K92.9	Maladie du système digestif, sans précision				
K93*	Atteintes d'autres organes de l'appareil digestif au cours de maladies classées ailleurs				
K93.0*	Atteintes tuberculeuses de l'intestin, du péritoine et des ganglions mésentériques (A18.3†)  Excl.: péritonite tuberculeuse (K67.3*)				
K93.1*	Mégacôlon au cours de la maladie de Chagas (B57.3†)				
K93.2*	Atteinte de l'appareil digestif dans la maladie aiguë de rejet greffe-contre-hôte				
K93.21*	Stade 1 de maladie aiguë de rejet de l'appareil digestif greffe-contre-hôte (T86.01†)				
K93.22*	Stade 2 de maladie aiguë de rejet de l'appareil digestif greffe-contre-hôte (T86.02†)				
K93.23*	Stade 3 de maladie aiguë de rejet de l'appareil digestif greffe-contre-hôte (T86.02†)				
K93.24*	Stade 4 de maladie aiguë de rejet de l'appareil digestif greffe-contre-hôte (T86.02†)				
K93.8*	Atteintes d'autres organes digestifs précisés au cours de maladies classées ailleurs				

# Programme des publications de l'OFS

En sa qualité de service central de statistique de la Confédération, l'Office fédéral de la statistique (OFS) a pour tâche de rendre les informations statistiques accessibles à un large public.

L'information statistique est diffusée par domaine (cf. verso de la première page de couverture); elle emprunte diverses voies:

Moyen de diffusion Contact

Service de renseignements individuels 032 713 60 11

info@bfs.admin.ch

L'OFS sur Internet www.statistique.admin.ch

Communiqués de presse: information rapide

concernant les résultats les plus récents www.news-stat.admin.ch

Publications: information approfondie 032 713 60 60

order@bfs.admin.ch

Données interactives (banques de données,

accessibles en ligne) www.stattab.bfs.admin.ch

Informations sur les divers moyens de diffusion sur Internet à l'adresse www.statistique.admin.ch→Services→Les publications de Statistique suisse

# Santé

- Epidémiologie du cancer. Le mélanome de la peau: état des lieux et prévention, OFS, Neuchâtel 2012, Numéro de commande: 1268-0800, 4 pages, gratuit
- Statistique des causes de décès 2009, Assistance au suicide et suicide en Suisse,
   OFS, Neuchâtel 2012, Numéro de commande: 1258-0900, 4 pages, gratuit
- Mortinaissances et mortalité infantile 2003–2010, Evolutions, causes de décès et facteurs de risque, OFS, Neuchâtel 2012, Numéro de commande: 1243-1000-05, 4 pages, gratuit
- Statistique médicale des hôpitaux 2010 Tableaux standard, Résultats définitifs OFS, Neuchâtel 2012, Numéro de commande: 532-1204-05, 62 pages, gratuit
- Statistique des institutions médico-sociales 2010 Tableaux standard Résultats définitifs, OFS, Neuchâtel 2012, Numéro de commande: 532-1202-05, 60 pages, gratuit
- Statistique des hôpitaux 2010 Tableaux standard, Résultats définitifs, OFS, Neuchâtel 2012, Numéro de commande: 532-1203-05, 37 pages, gratuit
- Statistique de l'aide et des soins à domicile 2010, OFS, Neuchâtel 2011, Numéro de commande: 1027-1000-05, 45 pages, gratuit

La statistique médicale des hôpitaux se fonde sur un relevé annuel de toutes les hospitalisations dans l'ensemble des hôpitaux et cliniques de Suisse.

Le relevé porte notamment sur les diagnostics et les traitements de chaque patient. Les données, pour pouvoir être traitées, sont codées à l'aide de deux classifications médicales: la CIM-10-GM pour les diagnostics et la CHOP pour les traitements. Le codage des diagnostics et des traitements obéit à des directives précises. Le secrétariat au codage de l'OFS rédige, révise et adapte au besoin ces directives, s'occupe de la maintenance des classifications et du soutien aux personnes chargées du codage.

Cette publication a été rédigée sur la base de la version 2010 de la CIM-10-GM en français. La CIM-10-GM 2012 entrera en vigueur en Suisse le 1.1.2013.

Elle sera disponible en 2 langues (français et italien) et dans différents formats (PDF, ASCII, ClaML et version imprimée). Les versions PDF, ASCII et ClaML peuvent être téléchargées directement sur le site internet de l'OFS.

#### N° de commande

1188-1201

#### Commandes

Tel.: 032 713 60 60 Fax: 032 713 60 61

E-Mail: order@bfs.admin.ch

#### Prix

37 francs (TVA excl.)

ISBN 978-3-303-14182-3