

14

Santé

1188-1001

CIM-10-GM 2010

Index systématique – Version française

Volume 1 (chapitres I–XI)

Novembre 2010



Schweizerische Eidgenossenschaft
Confédération suisse
Confederazione Svizzera
Confederaziun svizra

Département fédéral de l'intérieur DFI
Office fédéral de la statistique OFS

Neuchâtel, 2010

La série «Statistique de la Suisse»
publiée par l'Office fédéral de la statistique (OFS)
couvre les domaines suivants:

- 0** Bases statistiques et produits généraux
- 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 2010

Index systématique – Version française

Volume 1 (chapitres I–XI)

Novembre 2010

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

Auteurs: Office fédéral de la statistique (OFS)
Traduction basée sur:
CIM-10 GM 2010 de l'institut Allemand pour la documentation et l'information médicale (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: 1188-1001

Prix: 36 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: OFS

Copyright: Office fédéral de la statistique (OFS), Neuchâtel 2010 – 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: 978-3-303-14154-0

TABLE DES MATIÈRES

Introduction

V

I	CERTAINES MALADIES INFECTIEUSES ET PARASITAIRES A00–B99	1
II	TUMEURS C00–D48	53
III	MALADIES DU SANG ET DES ORGANES HEMATOPOIETIQUES ET CERTAINS TROUBLES DU SYSTEME IMMUNITAIRE D50–D90	103
IV	MALADIES ENDOCRINIENNES, NUTRITIONNELLES ET METABOLIQUES E00–E90	121
V	TROUBLES MENTAUX ET DU COMPORTEMENT F00–F99	153
VI	MALADIES DU SYSTEME NERVEUX G00–G99	211
VII	MALADIES DE L'OEIL ET DE SES ANNEXES H00–H59	243
VIII	MALADIES DE L'OREILLE ET DE L'APOPHYSE MASTOIDE H60–H95	267
IX	MALADIES DE L'APPAREIL CIRCULATOIRE I00–I99	279
X	MALADIES DE L'APPAREIL RESPIRATOIRE J00–J99	315
XI	MALADIES DE L'APPAREIL DIGESTIF K00–K93	343

Introduction

Base de la classification	La présente version de la CIM-10-GM 2010 est l'adaptation 2010 de la version CIM-10-GM 2008 française. La traduction se base sur la CIM-10-GM 2010 éditée par le Deutschen Institut für Medizinische Dokumentation und Information (DIMDI) en Allemagne (Etat au 16 octobre 2009).
Validité	La version 2010 de la CIM-10-GM entrera en vigueur le 1.1.2011 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. En 2011, les cliniques psychiatriques, cliniques de réhabilitation ou autres cliniques spécialisées qui ne devront pas facturer leurs prestations selon les forfaits par cas SwissDRG auront encore la possibilité de coder les diagnostics avec la CIM-10-OMS dans certaines conditions (prière de s'adresser à l'Office fédéral de la statistique pour plus de renseignements à l'adresse suivante: codeinfo@bfs.admin.ch). La situation doit être réévaluée pour l'année 2012.
Langues et formats disponibles	La CIM-10-GM 2010 est pour l'instant disponible en allemand et en français. Une traduction en italien est prévue pour l'été 2011. La version française de la CIM-10-GM 2010 est disponible en format PDF 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). Nous vous prions de prendre note que, s'agissant d'une pure traduction de la version de la CIM-10 utilisée en Allemagne, le texte se réfère parfois aux règles de codage allemandes (ex. «voir règles de codage allemandes»). Ces remarques doivent être considérées comme non-relevantes; en toutes circonstances, il faut utiliser les règles de codage suisses. Pour plus de renseignement 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 SwissDRG AG et de l'OFS. Nous vous prions de nous excuser des désagréments engendrés. Nous sommes conscient que certains chapitres devraient être retravaillés à l'avenir, ce qui n'est pas possible dans les délais de publication impartis. Nous vous remercions 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:

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 cutané-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
B90-B94	Séquelles de maladies infectieuses et parasitaires
B95-B98	Agents d'infections bactériennes, virales et autres classées dans d'autres chapitres
B99-B99	Autres maladies infectieuses

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

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

Maladies intestinales infectieuses (A00-A09)

A00.- Choléra

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 <i>Salmonella</i>
--	---------------------
- 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 Entérococolite 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**
Excl.: effets toxiques de denrées alimentaires nocives (T61-T62)
infection à Escherichia coli (A04.0-A04.4)
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
Pig-bel
- 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 Amœbome de l'intestin**
Amœbome SAI
- A06.4 Abscès amibien du foie**
Amibiase hépatique
- A06.5† Abscès amibien du poumon (J99.8*)**
Abscès amibien du poumon (et du foie)
- A06.6† Abscès amibien du cerveau (G07*)**
Abscès 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*) | amibienne
- A06.9 Amibiase, sans précision**
- A07.- Autres maladies intestinales à protozoaires**
- A07.0 Balantidiose**
Dysenterie balantidienne
- A07.1 Giardiase [lambliaze]**

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2010

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

Microsporidiose intestinale

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

Excl.: 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

Entérite à petit virus rond structuré

A08.2 Entérite à adénovirus

A08.3 Autres entérites virales

A08.4 Infections intestinales virales, sans précision

Entérite

Gastro-entérite virale SAI

Gastro-entéropathie

A08.5 Autres infections intestinales précisées

A09.- 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 aiguë

• aiguë hémorragique

• aiguë aqueuse

• dysentérique

• épidémique

infectieuse ou septique:

• Entérite

• Gastro-entérite

• Colite

Diarrhée infectieuse SAI

hémorragique

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)

- A15.- 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:
• hilare
• médiastinale
• trachéobronchique
avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire et histologique
- 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
• larynx
• trachée
avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire et histologique
- 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
• rhinopharyngée
• sinus de la face
avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire et histologique

A15.9	Tuberculose de l'appareil respiratoire sans précision, avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire et histologique	
A16.-	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	
	Bronchectasie tuberculeuse Fibrose tuberculeuse Pneumopathie tuberculeuse Pneumothorax tuberculeux Tuberculose pulmonaire	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)
	<i>Excl.:</i> précisée comme primo-infection (A16.7)	
A16.4	Tuberculose du larynx, de la trachée et des bronches, sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique	
	Tuberculose de: • bronches • glotte • larynx • trachée	SAI (sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique)
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)
	<i>Excl.:</i> 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 | | 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-*)
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*)
- urètre† (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 rétropéritonéaux (A18.3)

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2010

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

Ascite
Entérite† (K93.0*)
Péritonite† (K67.3*)
Tuberculose (de):
• anus et rectum† (K93.0*)
• intestin (côlon) (grêle)† (K93.0*)
• rétropéritonéale (ganglions lymphatiques)

tuberculeuse

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*)
Kératoconjonctivite (interstitielle) (phlycténulaire)† (H19.2*)

tuberculeuse

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**
Tularémie ophtalmique
- 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**
- A22.7 Septicémie charbonneuse**
- A22.8 Autres formes de charbon**
Méningite charbonneuse† (G01*)
- A22.9 Charbon, sans précision**

- A23.- Brucellose**
Incl.: fièvre (de):
• Malte
• méditerranéenne
• ondulante
- 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 Mélioïdose, sans précision**
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**
- 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**
Leptospirose à *Leptospira interrogans* serovar icterohaemorrhagiae
- A27.8 Autres formes de leptospirose**
- A27.9 Leptospirose, sans précision**
- A28.- Autres anthroponoses 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 anthroponoses bactériennes précisées, non classées ailleurs**
- A28.9 Anthroponose bactérienne, sans précision**

Autres maladies bactériennes (A30-A49)

- A30.- Lèpre [maladie de Hansen]**
Incl.: infection à *Mycobacterium leprae*
Excl.: séquelles de lèpre (B92)
- A30.0 Lèpre indéterminée**
Groupe indéterminé (I)
- A30.1 Lèpre tuberculoïde**
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 Lèpre lépromateuse de type intermédiaire atypique**
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*) | listérienne

A32.7 Septicémie listérienne

A32.8 Autres formes de listériose

Artérite cérébrale† (I68.1*)

Endocardite† (I39.8*)

Listériose oculo-glandulaire

| listérienne

A32.9 Listériose, sans précision

A33 Tétanos néonatal

A34 Tétanos obstétrical

A35 Autres formes de tétanos

Incl.: Tétanos SAI

Excl.: tétanos:

- néonatal (A33)
- obstétrical (A34)

A36.- Diphtérie

A36.0 Diphtérie pharyngée

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

Cardite méningococcique SAI (I52.0*)

Endocardite (I39.8*)

Myocardite (I41.0*)

Péricardite (I32.0*)

méningococcique

A39.8 Autres infections à méningocoques

Arthrite† (M01.0*)

Conjonctivite† (H13.1*)

Encéphalite† (G05.0*)

Névrite rétrobulbaire† (H48.1*)

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

méningococcique

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 l'utilisation de cette catégorie dans la prise en charge en milieu hospitalier, voir les directives de codage allemandes.

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

consécutif 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.

Pour l'utilisation de cette catégorie dans la prise en charge en milieu hospitalier, voir les directives de codage allemandes.

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

A41.9 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 cutanéomuqueuse
Verruga peruana
- A44.8** Autres formes de bartonellose
- A44.9** Bartonellose, sans précision
- A46 Erysipèle**
Excl.: érysipèle du post-partum ou puerpéral (O86.8)
- A48.- Autres maladies bactériennes, non classées ailleurs (U69.00)**
Excl.: actinomycétome (B47.1)
- A48.0** Gangrène gazeuse
Myonécrose |
Phlegmon | à Clostridium
- A48.1** Maladie des légionnaires
Utiliser, pour les besoins de l'assurance qualité externe, un code supplémentaire (U69.00) pour signaler une pneumonie contractée en milieu hospitalier et traitée en hospitalisation chez les patients adultes (18 ans et plus).
- 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, sans précision
- A49.1** Infection à streptocoques, sans précision
- A49.2** Infection à *Haemophilus influenzae*, sans précision
- A49.3** Infection à *Mycoplasma*, sans précision
- 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		syphilitique congénitale précoce
Oculopathie		
Ostéochondropathie		
Pharyngite		
Pneumopathie		
Rhinite		
Syphilis congénitale précoce:		
• cutanée		
• cutanéomuqueuse		
• 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		juvénile
Paralysie générale		
Syphilis nerveuse tabétique		
Tabès		
Encéphalite † (G05.0*)		syphilitique congénitale tardive
Méningite † (G01*)		
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-*)		syphilitique congénitale tardive
Ostéochondropathie† (M90.2-*)		
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*) Leucodermie † (L99.8*) Plaque muqueuse Condylome plat	syphilitique
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-*)	syphilitique secondaire
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	
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*) Insuffisance aortique (I39.1*) Insuffisance pulmonaire (I39.3*) Myocardite (I41.0*) Péricardite (I32.0*) Syphilis cardio-vasculaire SAI (I98.0*)	syphilitique
A52.1	Syphilis nerveuse symptomatique Arthropathie de Charcot† (M14.6*) Atrophie optique† (H48.0*) Encéphalite† (G05.0*) Méningite† (G01*) Névrite: • acoustique† (H94.0*) • rétrobulbaire† (H48.1*) Polynévrite† (G63.0*) Parkinsonisme syphilitique† (G22*) Tabès	syphilitique tardive
A52.2	Syphilis nerveuse asymptomatique	

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2010

A52.3 Syphilis nerveuse, sans précision

Gomme (syphilitique)
Syphilis (tardive)
Syphilome

du système nerveux central SAI

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

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

Syphilis [stade non précisé]:

• hépatique† (K77.0*)

• musculaire† (M63.0-*)

• osseuse† (M90.2-*)

• pulmonaire† (J99.8*)

syphilitique tardive

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

Vulvo-vaginite

gonococcique SAI

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**
 Conjunctivite† (H13.1*) | gonococcique
 Iridocyclite† (H22.0*)
 Ophtalmie gonococcique du nouveau-né
- A54.4† Infection gonococcique du système ostéo-articulaire et des muscles**
 Arthrite (M01.3-*) | gonococcique
 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**
 Abscess du cerveau† (G07*) |
 Endocardite† (I39.8*)
 Lésions cutanées
 Méningite† (G01*) | gonococcique(s)
 Myocardite† (I41.0*)
 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
 Lymphogranulomatose inguinale
 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 | à Chlamydia
 Urétrite
 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 trichomonase**
- 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.: Bèjel
Njovera
Syphilis endémique
- A66.- Pian**
Incl.: boubas
framboesia
Pian [yaws]
- A66.0 Lésions initiales du pian**
Chancres pianiques
Framboesia initiale ou primaire
Pian mère
Ulcère framboesial initial

- A66.1 Papillomes multiples et pian plantaire humide (pian-crabe)**
 Framboesome
 Papillome pianique plantaire ou palmaire
 Pianome
- A66.2 Autres lésions cutanées précoces du pian**
 Framboeside 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 Gommages et ulcères pianiques**
 Framboeside 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
 Périostite (hypertrophique)
 du pian (tardif)
 du pian (précoce) (tardif)
- 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
 Plaques érythémateuses
 Pintides
 de la pinta [caraté]
- A67.2 Lésions tardives de la pinta**
 Lésions cardio-vasculaires† (I98.1*)
 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 |
Gingivite | ulcéro-nécrotique (aiguë)
Gingivo-stomatite |
Pharyngite à fusospirochètes
Stomatite à fusospirochètes
- A69.2 Maladie de Lyme**
Erythème chronique migrant 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)
• exanthématique
- A75.1 Typhus réurgent [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

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2010

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

Incl.: méningo-encéphalite à virus transmise par des moustiques

Excl.: 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)

• morbillieuse (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

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2010

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)
• morbillieuse (B05.1)
• ourlienne (B26.1)
• poliomyélite (A80.-)
• zostérienne (B02.1)

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

Méningite à virus:
• Cocksackie
• 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 exanthématique 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 virales transmises par des arthropodes et fièvres virales
hémorragiques
(A90-A99)

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 phlébotome**
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**
Incl.: 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**
Excl.: 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†, J17.1*)

A98.8 Autres fièvres hémorragiques virales précisées

A99 Fièvre hémorragique virale, sans précision

Infections virales caractérisées par des lésions cutanéomuqueuses (B00-B09)

B00.- 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
- oreille

due au virus humain type 2 (alpha)

Herpes simplex de:

- face
- lèvre

B00.2 Gingivo-stomatite et pharyngo-amygdalite 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*)

due au virus de l'herpès

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

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*)
Utiliser, pour les besoins de l'assurance qualité externe, un code supplémentaire (U69.00) pour signaler une pneumonie contractée en milieu hospitalier et traitée en hospitalisation chez les patients adultes (18 ans et plus).

B01.8 Varicelle avec autres complications

B01.9 Varicelle sans complication
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*)
Néuralgie trigéménée 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*)		zostérienne
---	--	-------------

B02.7 Zona disséminé

B02.8 Zona avec autres complications

B02.9 Zona sans complication
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

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2010

B05.2† Rougeole compliquée d'une pneumopathie (J17.1*)
Pneumopathie post-morbillieuse

B05.3† Rougeole compliquée d'une otite moyenne (H67.1*)
Otite moyenne post-morbillieuse

B05.4 Rougeole avec complications intestinales

B05.8 Rougeole avec autres complications
Rougeole compliquée de kératite et de kératoconjonctivite† (H19.2*)

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*)
Méningo-encéphalite (G05.1*)

| rubéoleuse

B06.8 Rubéole avec autres complications
Arthrite† (M01.4*)
Pneumopathie† (J17.1*)

| rubéoleuse

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 cutanéomuqueuses, non classées ailleurs
Excl.: stomatite vésiculaire virale (A93.8)

B08.0 Autres infections à orthopoxvirus
Cowpox
Dermatite pustuleuse contagieuse ovine
Orf
Pseudovaccin [nodules des trayeurs]
Vaccin 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
- B09 Infection virale caractérisée par des lésions cutanéo-muqueuses, sans précision**
Incl.: Enanthème | viral SAI
 Exanthème

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-transfusion.

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**
B18.0 Hépatite virale chronique B avec agent delta
B18.1 Hépatite virale chronique B sans agent delta
 Hépatite (virale) chronique B
B18.2 Hépatite virale chronique C

B18.8 **Autres hépatites virales chroniques**

B18.9 **Hépatite virale chronique, sans précision**

B19.- **Hépatite virale, sans précision**

B19.0 **Hépatite virale, sans précision, avec coma hépatique**

B19.9 **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)
Complicant 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)

B20 **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**

B22 **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
Lymphadénopathie généralisée (persistante)

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*)
due à un cytomégalovirus
- B25.88 Autres infections à cytomégalovirus
- B25.9 Maladie à cytomégalovirus, sans précision**
- B26.- Oreillons**
Incl.: parotidite:
• épidémique
• infectieuse
- 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 Cocksackie 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 exanthématique

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†, N08.0*)

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:

- Cocksackie
- 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 fongioïde (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
- B35.4 Teigne de la peau glabre**
 Trichophytie des parties découvertes du corps
- B35.5 Teigne imbriquée**
 Herpès circiné
 Tokelau
- B35.6 Teigne du membre inférieur**
 Eczéma marginé de Hebra
 Gale des blanchisseurs
 Eczéma marginé de Hebra [Jock itch]
 Dermatophytose de l'aîne
- B35.8 Autres dermatophytoses**
 Dermatophytose:
 • disséminée
 • granulomateuse
- B35.9 Dermatophytose, sans précision**
 Teigne SAI

B36.- Autres mycoses superficielles

- B36.0 Pityriasis versicolor**
Tinea:
• flava
• versicolor
- B36.1 Tinea nigra**
Keratomycosis nigricans palmaris
Microsporiasis 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 | à Candida
Périonyxis |
- Excl.:* érythème fessier du nourrisson (L22)
- B37.3† Candidose de la vulve et du vagin (N77.1*)**
Vulvo-vaginite à Candida
- B37.4 Candidose d'autres localisations uro-génitales**
Balanite† (N51.2*) | à Candida
Urétrite† (N37.0*) |
- 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**
Cheilite | à Candida
Entérite |
- B37.81 Œsophagite à Candida**
- B37.88 Autres localisations de candidose**
Chéilite | due à un Candida
Entérite |
- 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.- Histoplasmoses

B39.0 Histoplasmoses pulmonaire aiguë à *Histoplasma capsulatum*

B39.1 Histoplasmoses pulmonaire chronique à *Histoplasma capsulatum*

B39.2 Histoplasmoses pulmonaire à *Histoplasma capsulatum*, sans précision

B39.3 Histoplasmoses disséminées à *Histoplasma capsulatum*
Histoplasmoses généralisées à *Histoplasma capsulatum*

B39.4 Histoplasmoses à *Histoplasma capsulatum*, sans précision
Histoplasmoses américaines

B39.5 Histoplasmoses à *Histoplasma duboisii*
Histoplasmoses africaines

B39.9 Histoplasmoses, sans précision

B40.- Blastomycoses

Excl.: blastomycose:
• brésilienne (B41.-)
• chéloïdienne (B48.0)

B40.0 Blastomycoses pulmonaire aiguë

B40.1 Blastomycoses pulmonaire chronique

B40.2 Blastomycoses pulmonaire, sans précision

B40.3 Blastomycoses cutanées

B40.7 Blastomycoses disséminées
Blastomycoses généralisées

B40.8 Autres formes de blastomycoses

B40.9 Blastomycoses, sans précision

B41.- Paracoccidioïdomycoses

Incl.: blastomycose brésilienne
maladie de Lutz

B41.0 Paracoccidioïdomycoses pulmonaire

B41.7 Paracoccidioïdomycoses disséminées
Paracoccidioïdomycoses généralisées

B41.8 Autres formes de paracoccidioïdomycoses

B41.9 Paracoccidioïdomycoses, sans précision

B42.- Sporotrichoses

B42.0† Sporotrichoses pulmonaire (J99.8*)

B42.1 Sporotrichoses lympho-cutanées

B42.7 Sporotrichoses disséminées
Sporotrichoses généralisées

B42.8 Autres formes de sporotrichoses

B42.9 Sporotrichoses, 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 Aspergillose disséminée**
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 Mucormycose cutanée**
Mucormycose sous-cutanée
- B46.4 Mucormycose disséminée**
Mucormycose généralisée
- B46.5 Mucormycose, sans précision**
- B46.8 Autres zygomycoses**
Entomophthorose
- B46.9 Zygomycose, sans précision**
Phycomycose SAI

- B47.- Mycétome**
- B47.0 Eumycétome**
 Maduromycose
 Pied de Madura, mycosique
- B47.1 Actinomycétome**
- B47.9 Mycétome, sans précision**
 Pied de Madura SAI
- B48.- Autres mycoses, non classées ailleurs**
- B48.0 Lobomycose**
 Blastomycose chéloïdienne
 Maladie de Lobo
- 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**

- B51.- 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
- B52.- 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.
- B55.- Leishmaniose**
- B55.0 Leishmaniose viscérale**
Kala-azar
Leishmaniose dermique après kala-azar
- B55.1 Leishmaniose cutanée**
Bouton d'Orient
- B55.2 Leishmaniose cutanéomuqueuse**
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 Trypanosomiase africaine, sans précision**
 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**
 Chorioretinite 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*) | à Toxoplasma
 Myosite† (M63.1-*) | à Toxoplasma
- B58.9 Toxoplasmose, sans précision**
- B59† Pneumocystose (J17.3*)**
Incl.: Pneumocystose
 Pneumonie à
 • Pneumocystis carinii
 Pneumonie (due à):
 • Pneumocystis jirovecii

B60.- Autres maladies dues à des protozoaires, non classées ailleurs

Excl.: cryptosporidiose (A07.2)
isoporose (A07.3)
microsporidiose intestinale (A07.8)

B60.0 Babésiose
Piroplasmose

B60.1 Acanthamoébiose
Conjonctivite due à *Acanthamoeba*† (H13.1*)
Kératoconjonctivite due à *Acanthamoeba*† (H19.2*)

B60.2 Næglériase
Méningo-encéphalite amibienne primitive† (G05.2*)

B60.8 Autres maladies précisées dues à des protozoaires
Microsporidiose

B64 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
• matthei
• 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 Clonorchiose
Infection à *Clonorchis sinensis*
Maladie:
• chinoise de la douve du foie
• orientale de la douve du foie

B66.2 Dicrocoeliase
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 Paragonimiasse**
Distomatose pulmonaire
Douve pulmonaire
Infection par l'espèce Paragonimus
- B66.5 Fasciolopsiasse**
Distomatose intestinale
Infection par Fasciolopsis buski
- B66.8 Autres infections par douves précisées**
Echinostomose
Hétérophysiasse
Métagonimiasse
Nanophyétiasse
Watsoniasse
- 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**
- B67.7 Infection à Echinococcus multilocularis, sans précision**
- B67.8 Infection hépatique à Echinococcus, sans précision**
- B67.9 Infections à Echinococcus, autres et sans précision**
Echinococcose SAI
- B68.- Infection à Taenia [téniasse]**
Excl.: cysticercose (B69.-)
- B68.0 Infection à Taenia solium**
Infection par cestodes du porc
Ver solitaire du porc
- B68.1 Infection à Taenia saginata**
Infection par cestodes:
• adultes (Taenia saginata)
• bœuf
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.- Diphyllbothriase et sparganose

B70.0 Diphyllbothriase

Cestodes de poisson (infection)

Infection à Diphyllbothrium (adulte), (*D. latum*) (*D. pacificum*)

Excl.: diphyllbothriase larvaire (B70.1)

B70.1 Sparganose

Diphyllbothriase larvaire

Infection à:

- larves de *Spirometra*
 - Sparganum (*S.mansoni*) (*S. proliferum*)
- Spiromérose

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 [dracontiasse] (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
- B74.8 Autres filarioses**
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 ankylostomiasés**
- 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 trichiura***
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**
Granulome éosinophilique du tube digestif
Infection à larve d'*Anisakis*

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2010

- B81.1 Capillariose intestinale**
Capillariose SAI
Infection à *Capillaria philippinensis*
Excl.: capillariose hépatique (B83.8)
- B81.2 Trichostrongylose**
- B81.3 Angiostrongyloïdose [angiostrongylose] intestinale**
Angiostrongyloïdose due à *Parastrongylus cantonensis*
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
Gongylonérose
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 phtiriose

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 Phtiriose

Infestation par:

- morpions
- *Phthirus pubis*
- poux du pubis

B85.4 Infestation mixte, pédiculose et phtiriose

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

B88.- 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

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2010

- 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** **Séquelles de poliomyélite**
Excl.: 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.

B95.-! 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

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2010

- 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:

C00-C97	Tumeurs malignes
C00-C75	Tumeurs malignes, primitives ou présumées primitives, de siège précisé, à l'exception 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)
D00-D09	Tumeurs in situ
D10-D36	Tumeurs bénignes
D37-D48	Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue

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

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 différenciation 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 contiguës 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 des lèvres

Commissure des lèvres

C00.8 Lésion à localisations contiguës de la lèvre

[voir note 5 au début de ce chapitre]

C00.9 Lèvre, sans précision

C01 Tumeur maligne de la base de la langue

Incl.: Face supérieure de la base de la langue
Partie fixe de la langue SAI
Tiers postérieur de la langue

C02.- Tumeur maligne de la langue, parties autres et non précisées

C02.0 Face dorsale de la langue

Deux tiers antérieurs 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 Luvette**
- C05.8 Lésion à localisations contiguës du palais**
[voir note 5 au début de ce chapitre]
- C05.9 Palais, sans précision**
Plafond de la cavité buccale
- 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 (supérieure) (inférieure)
• labiale
- 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**
Excl.: 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-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
- C08.9 Glande salivaire principale, sans précision**
Glande salivaire (principale) SAI
- C09.- Tumeur maligne de l'amygdale**
Excl.: amygdale:
• linguale (C02.4)
• pharyngienne (C11.1)
- C09.0 Fosse amygdalienne**
- C09.1 Pilier de l'amygdale (antérieur) (postérieur)**
- C09.8 Lésion à localisations contiguës de l'amygdale**
[voir note 5 au début de ce chapitre]
- C09.9 Amygdale, sans précision**
Amygdale:
• SAI
• palatine
- C10.- Tumeur maligne de l'oropharynx**
Excl.: 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 rinopharynx**
- C11.0 Paroi supérieure du rinopharynx**
Plafond du rinopharynx
- C11.1 Paroi postérieure du rinopharynx**
Amygdale pharyngienne
Tissu adénoïde

C11.2 Paroi latérale du rhinopharynx

Fossette de Rosenmüller
Orifice de la trompe d'Eustache
Récessus pharyngien

C11.3 Paroi antérieure du rhinopharynx

Bord postérieur de:
• choanes
• cloison nasale
Paroi rhinopharyngienne (supérieure) (postérieure) du voile du palais
Plancher du rhinopharynx

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-gastriqueŒsophage 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 Iléon**
Excl.: 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**

Excl.: canal biliaire intrahépatique (C22.1)

C24.0 **Canal biliaire extra-hépatique**

Canal:
• biliaire SAI
• cholédoque
• cystique
• hépatique

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 **Pancréas, sans 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 non hodgkinien (C82-C85)
maladie de Hodgkin (C81.-)

- 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-œsophagienne (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 Bronche souche

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

Excl.: mésothéliome (C45.-)

C38.0 Cœur

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

Tumeurs malignes des os et du cartilage articulaire (C40-C41)

Excl.: moelle osseuse SAI (C96.7)
synoviale (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**
- C40.3 Os courts du membre inférieur**
- C40.8 Lésion à localisations contiguës des os et du cartilage articulaire des membres**
[voir note 5 au début de ce chapitre]
- C40.9 Os et cartilage articulaire d'un membre, sans précision**
- C41.- 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 crâniot faciaux**
Os de l'orbite
Os:
• ethmoïde
• frontal
• occipital
• pariétal
• sphénoïde
• temporal

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2010

- 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:
• SAI (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 | anale
 Peau |
 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 | anale
 Peau |
 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**
Incl.: nerfs et ganglions sympathiques et parasympathiques
Excl.: Nerf crâniens (C72.2-C72.5)
- C47.0 Nerfs périphériques de la tête, de la face et du cou**
Excl.: 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.- Tumeur maligne du sein**
Incl.: tissu conjonctif du sein
Excl.: 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 Lésion à localisations contiguës du sein**
[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 Grande lèvre**
Glande de Bartholin
- C51.1 Petite lèvre**
- C51.2 Clitoris**
- C51.8 Lésion à localisations contiguës de la vulve**
[voir note 5 au début de ce chapitre]

- C51.9 Vulve, sans précision**
Organes génitaux externes de la femme SAI
Organes génitaux externes de la femme
- 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**
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)

- C64** **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

Supratentorial 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**
Infratentorial 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**
Excl.: 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**

- Excl.:* 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
Excl.: Peau du sein (C79.2)
- C79.82** Tumeur maligne secondaire des organes génitaux
Excl.: 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)
Cancers multiples (secondaires) SAI
Excl.: Néoplasie maligne disséminée, sans mention de tumeur primitive (C80.-)
- 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

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

Note: Les termes utilisés dans les catégories C82-C85 pour les lymphomes non hodgkiniens sont tirés d'une formulation qui s'efforce de trouver un terrain d'entente commun à plusieurs grands schémas de classification. Les termes retenus par ces schémas ne figurent pas dans la Table analytique mais bien à l'Index alphabétique. Il n'est pas toujours possible de trouver une équivalence exacte avec les termes figurant dans la Table analytique.

Incl.: Codes morphologiques M959-M994 avec code de comportement /3

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.- Maladie de Hodgkin

Incl.: les codes morphologiques M965-M966 avec code de comportement /3

C81.0 Prédominance lymphocytaire
Prédominance lympho-histiocytaire

C81.1 Sclérose nodulaire

C81.2 Cellulaire mixte

C81.3 Déplétion lymphocytaire

C81.7 Autres formes de la maladie de Hodgkin

C81.9 Maladie de Hodgkin, sans précision

C82.- Lymphome folliculaire [nodulaire] non hodgkinien

Incl.: le code morphologique M969 avec code de comportement /3
lymphome folliculaire non hodgkinien avec ou sans zones diffuses

C82.0 Petites cellules encochées folliculaires

C82.1 Mélange de petites cellules encochées et de grandes cellules folliculaires

C82.2 Grandes cellules, folliculaires

C82.7 Autres formes de lymphome non hodgkinien, folliculaire

C82.9 Lymphome folliculaire non hodgkinien, sans précision
Lymphome non hodgkinien, nodulaire SAI

C83.- Lymphome diffus non hodgkinien

Incl.: les codes morphologiques M9593, M9595, M967-M968 avec code de comportement /3

C83.0 Petites cellules (diffus)

C83.1 Petites cellules encochées (diffus)

C83.2 Mélange de petites et grandes cellules (diffus)

- C83.3** **Grandes cellules (diffus)**
Réticulosarcome
- C83.4** **Immunoblastique (diffus)**
- C83.5** **Lymphoblastique (diffus)**
- C83.6** **Indifférencié (diffus)**
- C83.7** **Tumeur de Burkitt**
- C83.8** **Autres formes de lymphome diffus non hodgkinien**
- C83.9** **Lymphome diffus non hodgkinien, sans précision**
- C84.-** **Lymphomes périphériques et cutanés à cellules T**
Incl.: le code morphologique M970 avec code de comportement /3
- C84.0** **Mycosis fongoïde**
- C84.1** **Réticulose de Sézary**
- C84.2** **Lymphome de la zone T**
- C84.3** **Lymphome lympho-épithélioïde**
Lymphome de Lennert
- C84.4** **Lymphome périphérique à cellules T**
- C84.5** **Lymphomes à cellules T, autres et non précisés**
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.
- C85.-** **Lymphome non hodgkinien, de types autres et non précisés**
Incl.: les codes morphologiques M9590-M9592, M9594, M971 avec code de comportement /3
- C85.0** **Lymphosarcome**
- 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.
- C85.7** **Autres types précisés de lymphome non hodgkinien**
Microgliome
Réticulo-endothéliose | maligne
Réticulose
- C85.9** **Lymphome non hodgkinien, de type non précisé**
Lymphome:
• SAI
• malin SAI
• non hodgkinien SAI
- C88.-** **Maladies immunoprolifératives malignes**
Incl.: le code morphologique M976 avec code de comportement /3
Utiliser les chiffres suivants en cinquième position dans la catégorie C88:
- 0 Sans mention de rémission complète
 Sans mention de rémission
 En rémission partielle
- 1 En rémission complète
- C88.0-** **Macroglobulinémie de Waldenström**
- C88.1-** **Maladie des chaînes lourdes alpha**
- C88.2-** **Maladie des chaînes lourdes gamma**
Maladie de Franklin
- C88.3-** **Maladie immunoproliférative de l'intestin grêle**
Lymphome méditerranéen

C88.7- Autres maladies immunoprolifératives malignes

C88.9- Maladie immunoproliférative maligne, sans précision

Maladie immunoproliférative SAI

C90.- Myélome multiple et tumeurs malignes à plasmocytes

Incl.: les codes morphologiques M973, M9830 avec code de comportement /3

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

0 Sans mention de rémission complète
Sans mention de rémission
En rémission partielle

1 rémission complète

C90.0- Myélome multiple

Maladie de Kahler

Myéломатозе

Plasmocytome SAI

Excl.: myélome solitaire (C90.2)

C90.1- Leucémie à plasmocytes

C90.2- Plasmocytome extra-médullaire

Myélome solitaire

Plasmocytome SAI

Tumeur maligne à plasmocytes SAI

C91.- Leucémie lymphoïde

Incl.: les codes morphologiques M982, M9940-M9941 avec code de comportement /3

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:

0 Sans mention de rémission complète
Sans mention de rémission
En rémission partielle

1 En rémission complète

C91.0- Leucémie lymphoblastique aiguë

Excl.: poussée aiguë au cours d'une leucémie lymphoïde chronique (C91.1)

C91.1- Leucémie lymphoïde chronique

C91.2- Leucémie lymphoïde subaiguë

C91.3- Leucémie à prolymphocytes

C91.4- Leucémie à tricholeucocytes

Réticulo-endothéliose leucémique

C91.5- Leucémie de l'adulte à cellules T

C91.7- Autres leucémies lymphoïdes

C91.9- Leucémie lymphoïde, sans précision

C92.- Leucémie myéloïde

Incl.: les codes morphologiques M986-M988, M9930 avec code de comportement /3
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:

- 0 Sans mention de rémission complète
Sans mention de rémission
En rémission partielle
- 1 En rémission complète
- C92.0- Leucémie myéloïde aiguë**
Excl.: poussée aiguë au cours d'une leucémie myéloïde chronique (C92.1)
- C92.1- Leucémie myéloïde chronique**
- C92.2- Leucémie myéloïde subaiguë**
- C92.3- Sarcome myéloïde**
Chlorome
Sarcome granulocytaire
- C92.4- Leucémie promyélocytaire aiguë**
- C92.5- Leucémie myélomonocytaire aiguë**
- C92.7- Autres leucémies myéloïdes**
- C92.9- Leucémie myéloïde, sans précision**
- C93.- Leucémie monocytaire**
Incl.: le code morphologique M989 avec code de comportement /3
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:
- 0 Sans mention de rémission complète
Sans mention de rémission
En rémission partielle
- 1 En rémission complète
- C93.0- Leucémie monocytaire aiguë**
Excl.: poussée aiguë au cours d'une leucémie monocytaire chronique (C93.1)
- C93.1- Leucémie monocytaire chronique**
- C93.2- Leucémie monocytaire subaiguë**
- C93.7- Autres leucémies monocytaires**
- C93.9- Leucémie monocytaire, sans précision**
- C94.- Autres leucémies à cellules précisées**
Incl.: les codes morphologiques M984, M9850, M9900, M9910, M9931-M9932 avec code de comportement /3
- 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:
- 0 Sans mention de rémission complète
Sans mention de rémission
En rémission partielle
- 1 En rémission complète
- C94.0- Polyglobulie primitive aiguë et érythroleucose**
Maladie de Di Guglielmo
Myélose érythémique aiguë
- C94.1- Polyglobulie primitive chronique**
Maladie de Heilmeyer-Schöner

C94.2- Leucémie aiguë à mégacaryocytes

Leucémie (aiguë) à:

- mégacaryoblastes
- mégacaryocytes

C94.3- Leucémie à mastocytes

C94.4- Panmyélose aiguë

C94.5- Myélofibrose aiguë

C94.7- Autres leucémies précisées

Lymphosarcome leucémique

C95.- Leucémie à cellules non précisées

Incl.: le code morphologique M980 avec code de comportement /3

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:

- 0 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):

- blastocytes
- cellules souches

Excl.: poussée aiguë au cours d'une leucémie chronique non précisée (C95.1)

C95.1- Leucémie chronique à cellules non précisées

C95.2- Leucémie subaiguë 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

Incl.: les codes morphologiques M972, M974 avec code de comportement /3

C96.0 Maladie de Letterer-Siwe

Réticulo-endothéliose
Réticulose
non lipidique

C96.1 Histiocytose maligne

Réticulose histiocytaire médullaire

C96.2 Tumeur maligne à mastocytes

Mastocytome malin
Mastocytose maligne
Sarcome à mastocytes

Excl.: leucémie à mastocytes (C94.3)
mastocytose (cutanée) (Q82.2)

C96.3 Lymphome histiocytaire vrai

C96.7 Autres tumeurs malignes précisées des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés

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

D01.- Carcinome in situ des organes digestifs, autres et non précisés

Excl.: mélanome in situ (D03.-)

D01.0 Côlon

Excl.: 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

Excl.: 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

Excl.: mélanome in situ (D03.-)

D02.0 Larynx

Epiglote (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

D03.4 Mélanome in situ du cuir chevelu et du cou

D03.5 Mélanome in situ du tronc

Marge		anale
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 | anale
 Peau |
 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 intracanalair**
- D05.7 Autres carcinomes in situ du sein**
- D05.9 Carcinome in situ du sein, sans précision**
- D06.- Carcinome in situ du col de l'utérus**
Incl.: néoplasie intraépithéliale du col de l'utérus [NIC], stade III, avec ou sans mention de dysplasie sévère
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**
Excl.: mélanome in situ (D03.5)
- D07.0 Endomètre**
- D07.1 Vulve**
 Néoplasie intraépithéliale de la vulve [NIV], stade III, avec ou sans mention de dysplasie sévère
Excl.: dysplasie sévère de la vulve SAI (N90.2)

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2010

- D07.2 Vagin**
Néoplasie intraépithéliale du vagin [NIVA], stade III, avec ou sans mention de dysplasie sévère
Excl.: dysplasie sévère du vagin SAI (N89.2)
- D07.3 Organes génitaux de la femme, autres et non précisés**
- D07.4 Verge**
Erythroplasie de Queyrat SAI
- D07.5 Prostate**
Néoplasie intraépithéliale de haut grade de la prostate [NIP de haut grade]
Néoplasie intraépithéliale de la prostate [NIP] de grade II et III
Excl.: 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**
Excl.: mélanome in situ (D03.-)
- D09.0 Vessie**
- D09.1 Organes urinaires, autres et non précisés**
- D09.2 Œil**
Excl.: 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**

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
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 Cæcum**
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.- Tumeur bénigne de l'oreille moyenne et de l'appareil respiratoire

- 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

D16.4- Os du crâne et de la face

Maxillaire (supérieur)

Os orbital

Excl.: maxillaire inférieur (D16.5)

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

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2010

- 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** Tumeur lipomateuse bénigne des organes intra-abdominaux
Excl.: 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.- Hémangiome et lymphangiome, tout siège

Incl.: les codes morphologiques M912-M917 avec code de comportement /0

Excl.: nævus bleu ou pigmentaire (D22.-)

D18.0- Hémangiome, tout siège

Angiome SAI

Utiliser 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- Lymphangiome, tout siège

Hémolymphangiome

Utiliser les chiffres suivants en cinquième position dans la sous-catégorie D18.1:

- 0 Hygroma kystique cervical
- 1 Aisselle
- 2 Aine
- 3 Retroperitoneal
- 8 Autres localisations
Mésentérique
- 9 Localisation non précisée

D19.- Tumeur bénigne du tissu mésothélial

Incl.: le code morphologique M905 avec code de comportement /0

- D19.0** Tissu 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.- Tumeur bénigne des tissus mous du rétropéritoine et du péritoine**
Excl.: tissu mésothélial (D19.-)
tumeur lipomateuse bénigne du péritoine et du rétropéritoine (D17.7)
- D20.0 Rétropéritoine**
- 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)
• vasculaire (D18.-)
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	anale
Peau	

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:

- follicules pileux
- glandes:
 - sébacées
 - sudoripares

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	anale
Peau	

Peau (du):

- périanale
- sein

Excl.: anus SAI (D12.9)

peau des organes génitaux (D28-D29)

D23.6 Peau du membre supérieur, y compris l'épaule

D23.7 Peau du membre inférieur, y compris la hanche

D23.9 Peau, sans précision

D24	Tumeur bénigne du sein <i>Incl.:</i> Sein: • parties molles • tissu conjonctif <i>Excl.:</i> dysplasie mammaire bénigne (N60.-) peau du sein (D22.5 , D23.5)
D25.-	Léiomyome de l'utérus <i>Incl.:</i> 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 <i>Excl.:</i> 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.: bassinnet rénal (D30.1)
calices rénaux (D30.1)

D30.1 Bassinet rénal

D30.2 Urètre

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 (D16.4)

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, supratentorial

Hémisphères cérébraux

Lobe:

- frontal
- occipital
- pariétal
- temporal

Ventricule cérébral

Excl.: quatrième ventricule (D33.1)

D33.1 Encéphale, infratentorial

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**

Excl.: 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**

Excl.: 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.

D37.- 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
- 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

Anus SAI

Canal anal

Intestin SAI

Œsophage

Pancréas

Sphincter anal

Excl.: 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.: bassinnet (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

Excl.: nerfs périphériques et du système nerveux autonome (D48.2)

D43.0 Encéphale, supratentorial

Hémisphères cérébraux

Lobe:

- frontal
- occipital
- pariétal
- temporal

Ventricule cérébral

Excl.: quatrième ventricule (D43.1)

D43.1 Encéphale, infratentorial

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 (D37.7)

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

Incl.: Le code morphologique M9950 avec code de comportement /1

D46.- Syndromes myélodysplasiques

Incl.: le code morphologique M998 avec code de comportement /1

D46.0 Anémie réfractaire non sidéroblastique, ainsi précisée

D46.1 Anémie réfractaire sidéroblastique

D46.2 Anémie réfractaire avec excès de blastes

D46.3 Anémie réfractaire avec excès de blastes en transformation

D46.4 Anémie réfractaire, non précisée

D46.7 Autres syndromes myélodysplasiques

D46.9 Syndrome myélodysplasique, sans précision

Myélodysplasie SAI

Préleucémie (syndrome de) SAI

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

Incl.: les codes morphologiques M974, M976, M996-M997 avec code de comportement /1

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

Mastocytome SAI

Tumeur à mastocytes SAI

Excl.: mastocytose (cutanée) (Q82.2)

D47.1 Maladie myéloproliférative chronique

Maladie myéloproliférative, sans précision

Myélofibrose (avec métaplasie myéloïde)

Myélosclérose (mégacaryocytaire) avec métaplasie myéloïde

D47.2 Gammopathie monoclonale

D47.3 Thrombocytémie essentielle (hémorragique)

Thrombocytémie hémorragique idiopathique

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

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

Maladie lymphoproliférative SAI

D48.- 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:

• larynx (D38.0)

• nez (D38.5)

• oreille (D48.1)

synoviale (D48.1)

tissu conjonctif de la paupière (D48.1)

D48.1 Tissu conjonctif 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

D48.4 Péritoine

D48.5 Peau

Marge |
Peau | anale

Peau (du):

- périanale
- sein

Excl.: anus SAI (D37.7)

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-R99)
tumeurs (C00-D48)

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 B₁₂**
Excl.: carence en vitamine B₁₂ (E53.8)
- D51.0 Anémie par carence en vitamine B₁₂ 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 B₁₂ due à une malabsorption sélective de la vitamine B₁₂, avec protéinurie**
Anémie mégaloblastique héréditaire
Syndrome d'Imerslund(-Gräsbeck)
- D51.2 Carence en transcobalamine II**
- D51.3 Autres anémies par carence alimentaire en vitamine B₁₂**
Anémie des végétariens stricts
- D51.8 Autres anémies par carence en vitamine B₁₂**
- D51.9 Anémie par carence en vitamine B₁₂, 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 B₁₂ 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 à | à 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-thalassémie 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 (congénitale)
Ovalocytose (congénitale) (héréditaire)

D58.2 Autres hémoglobinopathies

Anémie congénitale à corps de Heinz
Hémoglobine anormale SAI
Hémoglobinopathie SAI
Maladie à | Hb-C
| Hb-D
| Hb-E
Maladie hémolytique à hémoglobine instable
Excl.: hémoglobinoïde 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)

Hémoglobininurie 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.-)

hémoglobininurie 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 Hémoglobininurie nocturne paroxystique [Marchiafava-Micheli]*Excl.:* hémoglobininurie SAI (R82.3)**D59.6 Hémoglobininurie due à une hémolyse relevant d'autres causes externes**

Hémoglobininurie (de):

- effort
- marche
- paroxystique a frigore

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

Excl.: hémoglobininurie 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 aplasies médullaires

Utiliser un code supplémentaire (C95.8) 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 Aplasie médullaire constitutionnelle

Anémie (de):

- Fanconi
- hypoplasique familiale

Erythroblastopénie (pure) (du):

- congénitale
- nourrisson
- primaire

Pancytopénie avec malformations

Syndrome de Blackfan-Diamond

D61.1- Aplasie médullaire 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 Aplasie médullaire due à d'autres agents externes

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

D61.3 Aplasie médullaire idiopathique

D61.8 Autres aplasies médullaires précisées

D61.9 Aplasie médullaire, 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 (D46.3)
- 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)
complicant:
• 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 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)
- thrombocyémie essentielle (hémorragique) (D47.3)

D69.0 Purpura allergique

Purpura:

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

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

D69.4- 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.

D69.52 Thrombopénie induite par l'héparine de type I

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

D69.59 Thrombopénie secondaire sans précision

D69.6- Thrombopénie, sans précision

D69.60 Thrombocytopénie non précisée, qualifiée de réfractaire aux transfusions

D69.61 Thrombocytopénie non précisée, non qualifiée de réfractaire aux transfusions

D69.8 Autres affections hémorragiques précisées

Fragilité capillaire (héréditaire)

Pseudohémophilie vasculaire

D69.9 Affection hémorragique, 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 éventuellement causant.

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

Agranulocytose et neutropénie dues à un médicament, sans précisions.

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 |
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 Abscès 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
Périssplénite
Splénite SAI

D73.9 Maladie de la rate, sans précision

D74.- Méthémoglobinémie

D74.0 Méthémoglobinémie congénitale

Déficit congénital en NADH-méthémoglobine-réductase
Hémoglobinoase 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

Excl.: polycythémie (du):
• nouveau-né (P61.1)
• vraie [polyglobulie essentielle] (D45)

D75.2 Thrombocytose essentielle

Excl.: thrombocytémie essentielle (hémorragique) (D47.3)

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 réticulo-histiocytaire

Excl.: histiocytose maligne (C96.1)
maladie de Letterer-Siwe (C96.0)
réticulo-endothéliose ou réticulose:
• histiocytaire médullaire (C96.1)
• leucémique (C91.4)
• lipomélanique (I89.8)
• maligne (C85.7)
• non lipidique (C96.0)

D76.0- Histiocytose des cellules de Langerhans, non classée ailleurs

D76.00 Histiocytose multifocale à cellules de Langerhans

Maladie de Hand-Schüller-Christian

Histiocytose X multifocale

D76.01 Histiocytose unifocale à cellules de Langerhans

Granulome éosinophile

Histiocytose X unifocale

D76.08 Histiocytoses à cellules de Langerhans autres et non précisées, non classées ailleurs

Histiocytose X (chronique), sans précisions

D76.1 Lymphohistiocytose hémophagocytaire

Histiocytoses de phagocytes mononucléés autres que les cellules de Langerhans SAI

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 hyperimmunoglobulinémie

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 Nézélof

D81.5 Déficit en purine nucléoside phosphorylase [PNP]

D81.6 Déficit en complexe majeur d'histocompatibilité classe I

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 téléangiectasique [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 [IgE]**
- 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 Déficit du complément**
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*)
Paralyse multiple des nerfs crâniens† (G53.2*)
Fièvre uvéo-parotidienne [Heerfordt]
de la sarcoïdose
- D86.9 Sarcoïdose, sans précision**

- D89.- Autres anomalies du système immunitaire, non classées ailleurs**
Excl.: échec et rejet de greffe (T86.-)
gammopathie monoclonale (D47.2)
hyperglobulinémie SAI (R77.1)
- D89.0 Hypergammaglobulinémie polyclonale**
Gammopathie 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**
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'examen cliniques et de laboratoire, non classés ailleurs (R00-R99)

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

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

Excl.: 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

Aplasia 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 aiguë thyréotoxique**
- 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**
Absès 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 thyrotoxicose 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**
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier éventuellement le médicament.

Diabète sucré (E10-E14)

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) 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 | diabétique, sans mention de coma
Acidose
- .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*) | diabétique
Rétinopathie (H36.0*)
- .4† Avec complications neurologiques**
Amyotrophie (G73.0*) |
Mononévrite (G59.0*) | diabétique
Neuropathie végétative (G99.0*) |
Polynévrite (G63.2*) |
• système nerveux autonome (G99.0*) |
diabétique:
• Polyneuropathie (G63.2*)
- .5 Avec complications vasculaires périphériques**
Angiopathie périphérique† (I79.2*) | diabétique
Gangrène |
Ulcère |
- .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 (cétose) 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]

[voir subdivisions avant E10]

Note: [4e et 5e positions: voir au début de ce groupe de maladies]

Incl.: diabète (sucré):

- instable
- juvénile
- sujet à cétose
- type I

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]

[voir subdivisions avant E10]

Note: [4e et 5e positions: voir au 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)

E12.- Diabète sucré de malnutrition

[4e et 5e position voir début de ce groupe de maladies]

[voir subdivisions avant E10]

Note: [4e et 5e positions: voir au 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]

[voir subdivisions avant E10]

Note: [4e et 5e positions: voir au 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]

[4e et 5e positions: voir au début de ce groupe de maladies]

[voir subdivisions avant E10]

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 SAI
- 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**
Excl.: 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.: gigantisme constitutionnel (E34.4)
 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 adipo-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-surréaliennes

Incl.: macrogénitosomie précoce
 précocité sexuelle avec hyperplasie surrénale | chez l'homme
 pseudo-puberté isosexuelle précoce
 pseudo-hermaphrodisme surrénalien | chez la femme
 pseudo-puberté hétérosexuelle précoce
 syndromes génito-surréaliens, 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-surréaliennes 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-surréaliennes

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**E27.- 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 | de la surrénale
Infarctus |
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**
- E30.- Anomalies de la puberté, non classées ailleurs**
- E30.0 Puberté retardée**
 Développement sexuel retardé
 Retard de développement constitutionnel
- E30.1 Puberté précoce**
 Menstruation précoce
Excl.: hyperplasie surrénale congénitale (E25.0)
 pseudo-puberté:
 • hétérosexuelle précoce chez la femme (E25.-)
 • isosexuelle précoce chez l'homme (E25.-)
 puberté hypophysaire précoce (E22.8)
 syndrome d'Albright(-Mc Cune)(-Sternberg) (Q78.1)
- E30.8 Autres anomalies de la puberté**
 Pubarche prématurée
 Thélarche prématurée
- E30.9 Anomalie de la puberté, sans précision**
- E31.- Dysfonctionnement pluriglandulaire**
Excl.: ataxie téléangiectasique [Louis-Bar] (G11.3)
 dystrophie myotonique [Steinert] (G71.1)
 pseudohypoparathyroïdie (E20.1)
- E31.0 Insuffisance pluriglandulaire auto-immune**
 Syndrome de Schmidt
- E31.1 Hyperfonctionnement pluriglandulaire**
Excl.: adénomatose endocrinienne multiple (D44.8)
- E31.8 Autres dysfonctionnements pluriglandulaires**
- E31.9 Dysfonctionnement pluriglandulaire, sans précision**
- E32.- Maladies du thymus**
Excl.: aplasie ou hypoplasie avec déficit immunitaire (D82.1)
 myasthénie (G70.0)
- E32.0 Hyperplasie persistante du thymus**
 Hypertrophie du thymus
- E32.1 Abscès du thymus**
- E32.8 Autres maladies du thymus**
- E32.9 Maladie du thymus, sans précision**

E34.- Autres troubles endocriniens

Excl.: pseudohypoparathyroïdie (E20.1)

E34.0 Syndrome carcinoïde

Note: Peut être utilisé, au besoin, comme code supplémentaire pour identifier l'activité fonctionnelle associée à une tumeur carcinoïde.

E34.1 Autres hypersécrétions d'hormones intestinales

E34.2 Sécrétion hormonale ectopique, non classée ailleurs

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)
- micromélie 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

E35.* 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 ivocateur 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.: Œdème 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.- Avitaminose A

Excl.: séquelles d'avitaminose A (E64.1)

E50.0 Avitaminose A avec xérosis conjonctival

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 Bériberi

Bériberi:

- humide† (I98.8*)
- sec

E51.2 Encéphalopathie de Wernicke

E51.8 Autres manifestations de la carence en thiamine

E51.9 Carence en thiamine, sans précision

- E52 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 B₁₂ (D51.-)
 séquelles d'avitaminose du groupe B (E64.8)
- E53.0 Carence en riboflavine**
 Ariboflavinose
- E53.1 Carence en pyridoxine**
 Avitaminose B₆
Excl.: anémie sidérolastique réagissant à la pyridoxine (D64.3)
- E53.8 Autres avitaminoses précisées du groupe B**
 Carence en:
 • acide folique
 • acide pantothénique
 • biotine
 • cyanocobalamine
 • folate
 • vitamine B₁₂
- 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)
- E55.- 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)
 • résistant à la vitamine D (E83.3)
- 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

E61.8 Carence en autres éléments nutritionnels précisés

E61.9 Carence en élément nutritionnel, sans précision

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**
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (M40.-) pour identifier l'atteinte rachidienne.
- E64.3 Séquelles de rachitisme**
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 et autres excès d'apport (E65-E68)

- 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 | 0 Indice de masse corporelle [IMC] compris entre 30 et moins de 35 |
| 1 | 1 Indice de masse corporelle [IMC] compris entre 35 et moins de 40 |
| 2 | 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**

- E66.1- Obésité médicamenteuse**
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 B₆**
Hypervitaminose B₆
- 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:
• cutané-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**

E71.- **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**
 Thésaurosisme 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'uréogénèse**
 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**

- E74.- 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
• Tauri
• 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**
- E75.- 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 GM₂**
Gangliosidose GM₂:
• SAI
• adulte
• juvénile
Maladie de:
• Sandhoff
• Tay-Sachs

- E75.1 Autres gangliosidoses**
 Gangliosidose:
 • SAI
 • GM₁
 • GM₃
 Mucopolipidose 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-glucuronidase
 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**
- E77.- Anomalies du métabolisme des glycoprotéines**
- E77.0 Défauts de la transformation post-traductionnelle des enzymes lysosomiaux**
 Mucopolipidose II [maladie à inclusion cellulaire]
 Mucopolipidose III [polydystrophie de type Hurler]

- E77.1 Défauts de la dégradation des glycoprotéines**
Aspartylglucosaminurie
Fucosidose
Mannosidose
Sialidose [mucopolidose I]
- E77.8 Autres anomalies du métabolisme des glycoprotéines**
- E77.9 Anomalie du métabolisme des glycoprotéines, sans précision**
- E78.- 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 Hyperglycérémie essentielle**
Hyperglycérémie 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 hyperglycérémie 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**
Hyperglycérémie 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
Hypoalphalipoprotéinémie
Hypobêtalipoprotéinémie
Maladie de Tangier
- E78.8 Autres anomalies du métabolisme des lipoprotéines**
- E78.9 Anomalie du métabolisme des lipoprotéines, sans précision**

- E79.- Anomalies du métabolisme de la purine et de la pyrimidine**
Excl.: anémie orotacidurique (D53.0)
calcul du rein (N20.0)
déficits immunitaires combinés (D81.-)
goutte (M10.-)
xeroderma pigmentosum (Q82.1)
- E79.0 Hyperuricémie sans signes d'arthrite inflammatoire et de maladie tophacée**
Hyperuricémie asymptomatique
- 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**
- E80.- Anomalies du métabolisme de la porphyrine et de la bilirubine**
Incl.: déficit en catalase et en peroxydase
- E80.0 Porphyrurie érythropoïétique héréditaire**
Porphyrurie érythropoïétique congénitale
Protoporphyrurie érythropoïétique
- E80.1 Porphyrurie cutanée tardive**
- E80.2 Autres porphyruries**
Coproporphyrurie héréditaire
Porphyrurie:
• 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**
Acatlasie [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**
- E83.- Anomalies du métabolisme des minéraux**
Excl.: carence (en):
• 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
- E83.1 Anomalies du métabolisme du fer**
Hémochromatose
Excl.: anémie:
• par carence en fer (D50.-)
• sidéroblastique (D64.0-D64.3)
- E83.2 Anomalies du métabolisme du zinc**
Acrodermatitis enteropathica

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2010

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 II]

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
Hypochochlorémie

- E88.- Autres anomalies métaboliques**
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament éventuellement causant.
Excl.: histiocytose X (chronique) (D76.0-)
- E88.0 Anomalies du métabolisme des protéines plasmatiques, non classés ailleurs**
Bisalbuminémie
Déficit en alpha-1-antitrypsine
Excl.: anomalies du métabolisme des lipoprotéines (E78.-)
 gammopathie 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:
• SAI
• douloureuse [Dercum]
- E88.3 Syndrome de lyse tumorale**
Lyse (spontanée) des tumeurs (après traitement cytotatique d'une néoplasie)
- E88.8 Autres anomalies métaboliques précisées**
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 infarctus 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 infarctus 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 B₁₂ (E53.8†)
- 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
 • sénile

SAI

SAI

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
 syndrome:
 • cérébral
 • psycho-organique

aigu(ë) ou subaigu(ë)

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

F06.- 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

F07.- 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.-)

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 à 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

Psychose SAI

alcoolique

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 flashbacks peuvent être différenciés d'un état 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 psycho-actives.

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

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

[4e position voir début de ce groupe de maladies]

F11.- 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]

F14.- Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de cocaïne

[4e position voir début de ce groupe de maladies]

F15.- 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]

F16.- Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation d'hallucinogènes

[4e position voir début de ce groupe de maladies]

F17.- Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de tabac

[4e position voir début de ce groupe de maladies]

F18.- Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de solvants volatils

[4e position voir début de ce groupe de maladies]

F19.- 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 eux-mêmes 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

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	schizophrénique
Catatonie	
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

Accès	schizophréniforme
Psychose	
Trouble	
Schizophrénie cénestopathique	

Excl.: trouble schizophréniforme de courte durée (F23.2)

F20.9 Schizophrénie, sans précision

F21**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

Sensitiver Beziehungswahn (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, c'est-à-dire 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.-).

Accès
Psychose
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 pré-existante, 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 insouciance 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
réaction

| maniaco-dépressive

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, moyen ou sévère, 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

Excl.: associés à un trouble des conduites en F91.- (F92.0)

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
- majeure
- vitale

épisode isolé sans symptômes psychotiques

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:

- 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

Épisode affectif mixte isolé

F38.1 Autres troubles de l'humeur [affectifs] récurrents

Épisodes 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

F41.- 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
Etat

Excl.: trouble panique avec agoraphobie (F40.0)

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 lui-même ou l'un de ses proches tombe malade ou ait un accident.

Etat anxieux
Névrose | anxieuse
Réaction

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 symptômes 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 events") 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 fugue). Le trouble s'accompagne fréquemment des 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 hyperveil 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 survenu 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
Dysphonie	

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**

F45.- 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)
 habitude de se ronger les ongles (F98.8)
 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.-)
 zézaïement (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 Cœur 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'y 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)

F50.- 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 à 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 somatiques identifiables 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
- nycthémeral
- 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'habileté 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

F53.- 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)
- querulente

Excl.: état paranoïaque (F22.0)

paranoïa (F22.0)

- querulente (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:

- amoral
- 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 un sentiment chronique de vide intérieur, par des relations interpersonnelles intenses et instables et 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 auto-complaisance, 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
- passive-agressive
- psycho-névrotique

F60.9 Trouble de la personnalité, sans précision

Névrose de caractère SAI

Personnalité pathologique SAI

F61

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 (Z73.1)

F62.- 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 pré-existante 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

F64.- 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 comblés 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

F66.- 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) (Z76.5)

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*Excl.:* trouble de l'intelligence (F70-F79)

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**F71.- 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, sourds-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)
- trouble de l'intelligence (F70-F79)
- 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)

retard mental (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 appar it 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

Z zalement

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 (F81.3)
• 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.-)
manque 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 situations.

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**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

F91.- 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 associées 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

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 hypochondrie.

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.

Évitement 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****F94.- 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 hétéro-agressivité, 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 irrépessibles, 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 râclage 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 râclages de gorge, et des grognements explosifs et répétés et parfois une émission de mots ou de phrases obscènes, associés, dans certains cas, à une écopraxis gestuelle pouvant également être obscène (copropraxie).

F95.8 Autres tics

F95.9 Tic, sans précision

F98.- 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 dû 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 liée à un trouble du contrôle vésical d'origine neurologique, à des crises épileptiques, ou à une anomalie organique de l'arbre urinaire. L'enurésie 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)
suction 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.-)

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2010

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-R99)
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* Méningite au cours d'affections bactériennes classées ailleurs
- G02* Méningite au cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs
- G05* Encéphalite, myélite et encéphalomyélite au cours d'affections classées ailleurs
- G07* Abscesses et granulomes intracrâniens et intrarachidiens au cours d'affections classées ailleurs
- G13* 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
méningite
pachyméningite

bactérienne

Excl.: méningo-encéphalite bactérienne (G04.2)
méningomyélite bactérienne (G04.2)

G00.0 Méningite à Haemophilus

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 ailleurs

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†)
- cryptococques (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

<i>Incl.:</i> arachnoïdite leptoméningite méningite pachyméningite		due à des causes autres et non précisées
---	--	--

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)
myélite:
• 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 ailleurs

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) (consécutif à)
(due à):

- adénovirus (A85.1†)
- cytomégalovirus (B25.8†)
- 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.- Abscès et granulome intracrâniens et intrarachidiens

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

G06.0 Abscès et granulome intracrâniens

Abscès (embolique) (du):

- cérébelleux
- cérébral
- cerveau [toute région]
- otogène

Abscès ou granulome intracrânien:

- épidural
- extra-dural
- sous-dural

G06.1 Abscès et granulome intrarachidiens

Abscès (embolique) de la moelle épinière [toute localisation]

Abscès ou granulome intrarachidien:

- épidural
- extra-dural
- sous-dural

G06.2 Abscès extra-dural et sous-dural, sans précision**G07* Abscès et granulome intracrâniens et intrarachidiens au cours d'affections classées ailleurs**

Incl.: Abscès du cerveau:

- amibien (A06.6†)
- gonococcique (A54.8†)
- tuberculeux (A17.8†)

Granulome schistosomien du cerveau (B65.-†)

Tuberculome:

- cérébral (A17.8†)
- méningé (A17.1†)

G08 Phlébite et thrombophlébite intracrâniennes et intrarachidiennes

Incl.: Embolie

Endophlébite

Phlébite

Thrombophlébite

Thrombose

septique des sinus veineux et veines intracrâniens ou intrarachidiens

Excl.: phlébite et thrombophlébite intracrâniennes:

- compliquant:
 - avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07 , O08.7)
 - grossesse, accouchement et puerpéralité (O22.5 , O87.3)
- 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. Pour l'utilisation de cette catégorie, se référer aux règles et instructions du Volume 2 concernant la morbidité et la mortalité.

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)

G11.4 Paraplégie spastique héréditaire

Maladie de Strumpell-Lorrain

G11.8 Autres ataxies héréditaires

G11.9 Ataxie héréditaire, sans précision

Ataxie SAI	cérébelleux (cérébelleuse) héréditaire
Dégénérescence	
Maladie	
Syndrome	

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:

- 0 Sans fluctuation de l'effet
 Sans mention d'une fluctuation de l'effet
- 1 Avec fluctuation de l'effet

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2010

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.- 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 Dystonie médicamenteuse

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 Dystonie bucco-faciale idiopathique**
Dyskinésie bucco-faciale
- G24.5 Blépharospasme**
- G24.8 Autres dystonies**
- G24.9 Dystonie, sans précision**
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.
- G25.2 Autres formes précisées de tremblement**
Tremblement intentionnel
- 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 | alcoolique

Dysautonomie

Encéphalopathie

G31.8- Autres affections dégénératives précisées du système nerveux

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 subaiguë [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 B₁₂ (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:
- 0 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 Neuromyéélite 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 Démyélinisation centrale du corps calleux**
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.: neuromyérite optique [Devic] (G36.0)
sclérose en plaques (G35)
- G37.4 Myélite nécrosante subaiguë**
- 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	épileptiques SAI
Crises	

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 Céphalée médicamenteuse, non classée ailleurs**
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**
Incl.: Accidents ischémiques cérébraux transitoires [AIT]
Excl.: Infarctus corrélaté, démontré par l'imagerie (I63.-) corrélaté, démontré par l'imagerie
ischémie cérébrale néonatale (P91.0)
Utiliser les cinquièmes positions suivantes de la catégorie G45:

- 2 Régression totale en 1 à 24 heures
- 3 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 (I60-I67†)**
- 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 (I60-I67†)**
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†)**
- G46.8* Autres syndromes vasculaires cérébraux au cours de maladies cérébrovasculaires (I60-I67†)**
- 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 (E66.2)

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

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 | SAI (M79.2)

névrite

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* Névralgie post-zostérienne (B02.2†)**
 Atteinte post-herpétique du ganglion géniculé
 Névralgie trigémينية 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 (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 Névralgie amyotrophique**
 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 Lésion du nerf cubital

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 Méralgie paresthésique

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 Lésion du nerf sciatique poplité interne

Paralysie du nerf tibial postérieur

G57.5 Syndrome du canal tarsien

G57.6 Lésion du nerf plantaire

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 idiopathique, sans 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.-†)

G64 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 éventuellement causant.

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:
 - SAI
 - 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 éventuellement causant.

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.-)
infarctissement 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†)
- thyrotoxicose [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 thyrotoxique (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

G80.2 Paralysie cérébrale spastique hémiplegique**G80.3 Paralysie cérébrale dyskinétique**

Paralysie cérébrale dystonique

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.

Incl.: Paraplégie
 Quadriplégie | chronique
 Tétraplégie

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.

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:

- 0 Paraplégie complète aiguë d'origine non traumatique
- 1 Paraplégie incomplète aiguë d'origine non traumatique
- 2 Paraplégie complète chronique
 Paraplégie complète, SAI
- 3 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

Excl.: vessie automatique SAI (G95.8)

G83.40 Syndrome de la queue de cheval complet

G83.41 Syndrome de la queue de cheval incomplet

G83.49 Syndrome de la queue de cheval, non précisé

G83.8- Autres syndromes paralytiques précisés

G83.80 Syndrome d'enfermement (locked-in syndrome)

G83.88 Autres syndromes paralytiques précisés

Paralysie de Todd (post-critique)

G83.9 Syndrome paralytique, sans précision

Autres affections du système nerveux (G90-G99)

G90.- Affections du système nerveux autonome

Excl.: 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 Dégénérescence disséminée

Hypotension orthostatique neurogène [Shy-Drager]

Excl.: hypotension orthostatique SAI (I95.1)

G90.4- Dysrèflexie autonome

G90.40 Dysrèflexie autonome manifestée par des crises hypertoniques

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2010

G90.41 Dysrèflexie autonome manifestée par des crises de transpiration

G90.48 Autres dysrèflexies autonomes

G90.49 Dysrèflexie autonome, non précisée
Dysrèflexie 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 toxique.

G93.- Autres affections du cerveau

G93.0 Kystes cérébraux

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)

complicant:

- 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)

- G93.5 Compression du cerveau**
 Compression | du cerveau (tronc cérébral)
 Hernie
Excl.: Compression traumatique cérébrale en foyer (S06.28)
 • en foyer (S06.38)
- G93.6 Œdème cérébral**
Excl.: œdème cérébral:
 • dû à un traumatisme obstétrical (P11.0)
 • traumatique (S06.1)
- G93.7 Syndrome de Reye**
 Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.
- G93.8- Autres affections précisées du cerveau**
 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
 Phlébite et thrombophlébite intrarachidiennes, d'origine non pyogène
 Thrombose artérielle de la moelle épinière
Excl.: phlébite et thrombophlébite intrarachidiennes, sauf d'origine non pyogène (G08)
- G95.2 Compression médullaire, sans précision**
- 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.
Excl.: 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

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2010

- 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 désafférentiation 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 du système nerveux central

- G96.0 Ecoulement du 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**

G97.- Affections du système nerveux après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classées ailleurs

- G97.0 Ecoulement du 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 suite après un acte à visée diagnostique et thérapeutique
- G97.9 Affection du système nerveux après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, sans précision**

G98 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, de 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
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 rétinienues 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
H58*	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	de la paupière
Furoncle	
Orgelet	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

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		aiguë, subaiguë ou non précisée
Dacryocystite (phlegmoneuse)		
Dacryopéricystite		

Excl.: dacryocystite néonatale (P39.1)

H04.4 Inflammation chronique des voies lacrymales

Canaliculite lacrymale		chronique
Dacryocystite		
Mucocèle du sac lacrymal		

H04.5 Sténose et insuffisance des voies lacrymales

Dacryolithe		lacrymal, lacrymonasal
Eversion du point lacrymal		
Sténose du:		
• canal		
• 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		de l'orbite
Cellulite		
Ostéomyélite		
Périostite		
Ténonite		

H05.1 Affections inflammatoires chroniques de l'orbite

Granulome de l'orbite

- H05.2 Exophtalmie**
Déplacement (latéral) du globe SAI
Hémorragie | de l'orbite
Edème
- H05.3 Déformation de l'orbite**
Atrophie | de l'orbite
Exostose
- 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 thyrotoxisque (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] | de la conjonctive
Calcification
Pigmentation
Xérosis SAI

- H11.2 Cicatrices de la conjonctive**
Symblépharon
- H11.3 Hémorragie conjonctivale**
Hémorragie sous-conjonctivale
- H11.4 Autres troubles vasculaires et kystes de la conjonctive**
Anévrisme
Congestion | de la conjonctive
Œdème
- 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**
 Plis | 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
 Descémétocèle
Excl.: malformations congénitales de la cornée (Q13.3-Q13.4)
- H18.8 Autres affections précisées de la cornée**
 Anesthésie | de la cornée
 Erosion récidivante
 Hypoesthésie
- H18.9 Affection de la cornée, sans précision**
- 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 (institiellles) 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	aiguë, subaiguë ou à répétition
Iritis	
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	pupillaire
Séclusion	

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 ailleursAffections du cristallin
(H25-H28)**H25.- Cataracte sénile***Excl.:* glaucome capsulaire avec pseudo-exfoliation cristallinienne (H40.1)**H25.0 Cataracte incipiente 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.- Chorioretinite

H30.0 Chorioretinite en foyer

Choroïdite	en foyer
Rétinite	
Rétinochoroïdite	

H30.1 Chorioretinite disséminée

Choroïdite	disséminée
Rétinite	
Rétinochoroïdite	

Excl.: rétinopathie exsudative (H35.0)

H30.2 Cyclite postérieure

Inflammation de la zone postérieure

H30.8 Autres chorioretinites

Maladie de Harada

H30.9 Chorioretinite, sans précision

Choroïdite	SAI
Rétinite	
Rétinochoroïdite	

- H31.- Autres affections de la choroïde**
- H31.0 Cicatrices chorioretiniennes**
Cicatrice (postinflammatoire) (post-traumatique) de la macula (pôle postérieur)
Rétinopathie solaire
- H31.1 Dégénérescence choroïdienne**
Atrophie | de la choroïde
Sclérose |
Excl.: stries angioïdes (H35.3)
- H31.2 Dystrophie héréditaire de la choroïde**
Atrophia gyrata chorioideae
Choroïdémie
Dystrophie choroïdienne (aréolaire centrale) (généralisée) (péripapillaire)
Excl.: ornithinémie (E72.4)
- H31.3 Hémorragie et rupture de la choroïde**
Hémorragie choroïdienne:
• SAI
• explosive
- H31.4 Décollement de la choroïde**
- H31.8 Autres affections précisées de la choroïde**
- H31.9 Affection de la choroïde, sans précision**
- H32.* Affections chorioretiniennes au cours de maladies classées ailleurs**
- H32.0* Affections chorioretiniennes au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs**
Chorioretinite (à):
• syphilitique tardive (A52.7†)
• Toxoplasma (B58.0†)
• tuberculeuse (A18.5†)
- H32.8* Autres affections chorioretiniennes 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 rhégmato-gène
- H33.1 Rétinoschisis et kystes rétiens**
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.: chorioretinopathie séreuse centrale (H35.7)

H33.3 Déchirures rétinienne sans décollement

Déchirure en fer à cheval | de la rétine, sans décollement
 Trou rond
 Déchirure rétinienne SAI
 Opécule

Excl.: cicatrices chorioretiniennes 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 rétinien

H34.- Occlusions vasculaires rétinienne

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 rétinienne

Occlusion de la veine de la rétine (d'une):
 • branche
 • centrale
 • débutante
 • partielle

H34.9 Occlusion vasculaire rétinienne, sans précision

H35.- Autres affections rétinienne

H35.0 Autres rétinopathies et altérations vasculaires rétinienne

Altérations vasculaires de la rétine
 Gaine vasculaire
 Micro-anévrisme
 Néovascularisation
 Périvasculaire | rétinien(ne)(s)
 Varices
 Vascularite
 Rétinopathie (avec)(de):

- SAI
- antécédents SAI
- Coats
- exsudative
- hypertensive

H35.1 Rétinopathie de la prématurité

Fibroplasie rétrocrystallinienne ou rétrolentale

H35.2 Autres rétinopathies proliférantes

Vitréo-rétinopathie proliférante

Excl.: vitreo-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

Stries angioïdes

Trou

Maculopathie toxique

de la macula

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 rétinienne précisées**H35.9 Affection rétinienne, sans précision****H36.* Affections rétinienne au cours de maladies classées ailleurs****H36.0* Rétinopathie diabétique (E10-E14 avec le quatrième chiffre .3†)****H36.8* Autres affections rétinienne 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 Prolapsus du corps vitré**
Excl.: 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**
Détachement |
Dégénérescence | du corps vitré
Excl.: vitréo-rétinopathie proliférante avec détachement 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**
Abscessus du corps vitré
Panophtalmie
- H44.1 Autres endophtalmies**
Endophtalmie parasitaire SAI
Uvéite sympathique
- H44.2 Myopie dégénérative**
- H44.3 Autres affections dégénératives du globe oculaire**
Chalcosis
Siderosis de l'œil
- H44.4 Hypotonie de l'œil**
- H44.5 Dégénérescence du globe oculaire**
Atrophie du globe oculaire
Glaucoma absolu
Phthisis 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.: neuromyéélite 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 [III] 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**

Affections des muscles oculaires, des mouvements binoculaires, de l'accommodation et de la réfraction (H49-H52)

Excl.: nystagmus 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

H50.0 Strabisme convergent concomitant

Esotropie (alternante) (monoculaire) non intermittente

H50.1 Strabisme divergent concomitant

Exotropie (alternante) (monoculaire) non intermittente

H50.2 Strabisme vertical

Hypertropie

Hypotropie

H50.3 Hétérotropie intermittente

Esotropie | intermittente (alternante) (monoculaire)

Exotropie

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 Autres strabismes précisés

Syndrome de Stilling-Türk-Duane

H50.9 Strabisme, sans précision

- H51.- Autres anomalies des mouvements binoculaires**
- H51.0** Paralyse 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 | de l'accommodation
Spasme |
- 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
Nytalopie
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.

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2010

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 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 Nystagmus et autres anomalies des mouvements oculaires

Incl.: Nystagmus (de):

- 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†)
- précoce (secondaire) (A51.4†)
- tardive (A52.7†)

H59.- Affections de l'œil et de ses annexes après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classées ailleurs

Excl.: complication mécanique de:

- 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 chorioretiniennes 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
	Anthrax pavillon de l'oreille ou conduit auditif externe Furoncle
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

H61.1 Affections non infectieuses du pavillon de l'oreille

Déformation acquise du pavillon

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
Sténose | de la trompe d'Eustache
- 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**
Abscessus de la mastoïde
Empyème mastoïdien
- 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):
 • oreille externe (H60.4)
 • récidivant après mastoïdectomie (H95.0)
- H72.- Perforation du tympan**
Incl.: perforation du tympan:
 • post-inflammatoire
 • post-traumatique persistante
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 fenêtré ovale, non oblitérante

H80.1 Otosclérose intéressant la fenêtré ovale, oblitérante

H80.2 Otosclérose cochléaire

Otosclérose intéressant la:

- capsule labyrinthique
- fenêtré ronde

Otosclérose intéressant

- la capsule labyrinthique

H80.8 Autres otoscléroses

H80.9 Otosclérose, sans précision

H81.- Atteintes des fonctions vestibulaires

Excl.: vertige:

- 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

du labyrinthe

- 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**

Autres affections de l'oreille (H90-H95)

- H90.- 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**
 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.:  coulement 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

Excl.: hallucinations auditives (R44.0)

H93.3 Affections du nerf auditif

Affection du nerf crânien VIII

H93.8 Autres affections précisées de l'oreille

H93.9 Affection de l'oreille, sans précision

H94.-* Autres affections de l'oreille au cours de maladies classées ailleurs

H94.0* Névrite acoustique au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

Névrite acoustique au cours de la syphilis (A52.1†)

H94.8* Autres affections précisées de l'oreille au cours de maladies classées ailleurs

- H95.- Affections de l'oreille et de l'apophyse mastoïde après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classées ailleurs**
- H95.0 Cholestéatome récidivant après mastoïdectomie**
- H95.1 Autres affections survenant après mastoïdectomie**
- | | |
|------------------------|----------------------|
| Granulome | |
| Inflammation chronique | après mastoïdectomie |
| Kyste muqueux | |
- 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 (I00 - I99)

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:

I00-I02	Rhumatisme articulaire aigu
I05-I09	Cardiopathies rhumatismales chroniques
I10-I15	Maladies hypertensives
I20-I25	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
I80-I89	Maladies des veines, des vaisseaux et des ganglions lymphatiques, non classées ailleurs
I95-I99	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 (I00-I02)

I00

Rhumatisme articulaire aigu, sans mention d'atteinte cardiaque

Incl.: Arthrite rhumatismale aiguë ou subaiguë

- I01.- 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.
- I01.0 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
- I01.2 Myocardite rhumatismale aiguë**
Tout état classé en I00, avec myocardite
- I01.8 Autres cardiopathies rhumatismales aiguës**
Pancardite rhumatismale aiguë
Tout état classé en I00, avec atteintes cardiaques, autres ou multiples
- I01.9 Cardiopathie rhumatismale aiguë, sans précision**
Cardiopathie aiguë ou évolutive
Cardite aiguë rhumatismale
Tout état classé en I00, avec atteinte cardiaque, sans précision
- I02.- Chorée rhumatismale**
Incl.: chorée de Sydenham
Excl.: chorée (de):
• SAI (G25.5)
• Huntington (G10)
- I02.0 Chorée rhumatismale, avec atteinte cardiaque**
Chorée:
• SAI, avec atteinte cardiaque
• rhumatismale, avec atteinte cardiaque de tout type classée en
- I02.9 Chorée rhumatismale, sans atteinte cardiaque**
Chorée rhumatismale SAI

Cardiopathies rhumatismales chroniques (I05-I09)

- I05.- Maladies rhumatismales de la valvule mitrale**
Incl.: affections classées en I05.0 et I05.2-I05.9 précisées ou non d'origine rhumatismale
Excl.: précisées d'origine non rhumatismale (I34.-)
- I05.0 Sténose mitrale**
Rétrécissement (rhumatismal) de la valvule mitrale
- I05.1 Insuffisance mitrale rhumatismale**
Reflux
Régurgitation | mitral(e) rhumatismal(e)
- I05.2 Sténose mitrale avec insuffisance**
Sténose mitrale avec insuffisance ou régurgitation
- I05.8 Autres maladies de la valvule mitrale**
Affection de la valve mitrale
- I05.9 Maladie de la valvule mitrale, sans précision**
Atteinte (valvulaire) mitrale (chronique) SAI

- I06.- Maladies rhumatismales de la valvule aortique**
Excl.: non précisées d'origine rhumatismale (I35.-)
- I06.0 Sténose aortique rhumatismale**
 Rétrécissement rhumatismal (de la valvule) aortique
- I06.1 Insuffisance aortique rhumatismale**
 Reflux
 Régurgitation | aortique rhumatismal(e)
- I06.2 Sténose aortique rhumatismale avec insuffisance**
 Sténose aortique rhumatismale avec insuffisance ou reflux
- I06.8 Autres maladies rhumatismales de la valvule aortique**
- I06.9 Maladie rhumatismale de la valvule aortique, sans précision**
 Maladie aortique (valvulaire) rhumatismale SAI
- I07.- Maladies rhumatismales de la valvule tricuspide**
Incl.: précisées d'origine rhumatismale ou d'origine non précisée
 Etiologie non précisée
Excl.: précisées d'origine non rhumatismale (I36.-)
- I07.0 Sténose tricuspidiennne**
 Sténose (de la valvule) tricuspide (rhumatisme)
- I07.1 Insuffisance tricuspidiennne**
 Insuffisance (de la valvule) tricuspide (rhumatisme)
- I07.2 Sténose tricuspidiennne avec insuffisance**
- I07.8 Autres maladies de la valvule tricuspide**
- I07.9 Maladie de la valvule tricuspide, sans précision**
 Atteinte de la valvule tricuspide SAI
- I08.- Maladies de plusieurs valvules**
Incl.: précisées d'origine rhumatismale ou d'origine non précisée
 Etiologie non précisée
Excl.: endocardite:
 • rhumatisme, valvule non précisée (I09.1)
 • valvule non précisée (I38)
 maladies de plusieurs valvules d'origine précisée autre que rhumatisme (I34-I38 , Q22-Q23 , Q24.8)
- I08.0 Atteintes des valvules mitrale et aortique**
 Lésions des valvules mitrale et aortique, précisées d'origine rhumatisme ou d'origine non précisée
- I08.1 Atteintes des valvules mitrale et tricuspide**
- I08.2 Atteintes des valvules aortique et tricuspide**
- I08.3 Atteintes des valvules mitrale, aortique et tricuspide**
- I08.8 Autres maladies valvulaires multiples**
- I08.9 Maladie de plusieurs valvules, sans précision**
- I09.- Autres cardiopathies rhumatismales**
- I09.0 Myocardite rhumatisme**
Excl.: myocardite non précisée d'origine rhumatisme (I51.4)
- I09.1 Endocardite rhumatisme, valvule non précisée**
 Endocardite (chronique) | rhumatisme
 Valvulite (chronique) |
Excl.: endocardite, valvule non précisée (I38)

I09.2 Péricardite rhumatismale chronique

Adhérence du péricarde, rhumatismale
Médiastino-péricardite rhumatismale chronique
Myopéricardite rhumatismale chronique

Excl.: non précisée d'origine rhumatismale (I31.-)

I09.8 Autres cardiopathies rhumatismales précisées

Maladie rhumatismale de la valvule pulmonaire

I09.9 Cardiopathie rhumatismale, sans précision

Cardite
Insuffisance cardiaque | rhumatismale

Utiliser les chiffres suivants en cinquième position pour les catégories I10-I15 pour signaler l'existence d'une crise hypertensive:

- 0 Sans mention de crise hypertensive
- 1 Avec mention de crise hypertensive

Excl.: cardite rhumatoïde (M05.3)

Maladies hypertensives (I10-I15)

Excl.: cardiopathies ischémiques (I20-I25)

compiquant 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:

0 Sans mention de crise hypertensive

1 Avec mention de crise hypertensive

I10.- 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

I10.9- Hypertension essentielle, non précisée

I11.- 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

- I12.- Néphropathie hypertensive**
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
- I13.- 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)**
- I13.1- Cardionéphropathie hypertensive, avec insuffisance rénale**
- I13.2- Cardionéphropathie hypertensive, avec insuffisance cardiaque (congestive) et rénale**
- I13.9- Cardionéphropathie hypertensive, sans précision**
- I15.- 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
- I15.2- Hypertension secondaire à des atteintes endocriniennes**
- I15.8- Autres hypertensions secondaires**
- I15.9- Hypertension secondaire, sans précision**

Cardiopathies ischémiques (I20-I25)

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.

I20.- 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

I20.1 Angine de poitrine avec spasme coronaire vérifié

Angine de poitrine (de):

- angiospastique
- due à un spasme
- Prinzmetal
- variable

I20.8 Autres formes d'angine de poitrine

Angine d'effort

Sténocardie

I20.9 Angine de poitrine, sans précision

Angine de poitrine:

- SAI
- cardiaque

Douleur thoracique ischémique

Syndrome angineux

I21.- 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)

I21.0 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

I21.1 Infarctus transmural aigu du myocarde, de la paroi inférieure

Infarctus transmural (aigu) (de):

- inférieur (paroi) SAI
- inféro-latéral
- paroi diaphragmatique
- postéro-inférieur

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

I21.3 Infarctus transmural aigu du myocarde, de localisation non précisée

Infarctus transmural du myocarde SAI

I21.4 Infarctus sous-endocardique aigu du myocarde

Infarctus sous-endocardique

- SAI
- Infarctus sans élévation du segment ST [NSTEMI]
- SAI
- Infarctus du myocarde non transmural
- SAI

I21.9 Infarctus aigu du myocarde, sans précision

Infarctus du myocarde (aigu) SAI

I22.- 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 (I25.8)

I22.0 Infarctus du myocarde à répétition, de la paroi antérieure

Infarctus répété (aigu):

- antérieur (paroi) SAI
- antéro-apical
- antéro-latéral
- antéro-septal

I22.1 Infarctus du myocarde à répétition, de la paroi inférieure

Infarctus répété (aigu) (de):

- inférieur (paroi) SAI
- inféro-latéral
- paroi diaphragmatique
- postéro-inférieur

I22.8 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-latéral
- postéro-septal
- septal SAI

I22.9 Infarctus du myocarde à répétition, de localisation non précisée

I23.- Certaines complications récentes d'un infarctus aigu du myocarde

Excl.: états suivants:

- coexistant avec un infarctus aigu du myocarde (I21-I22)
- non précisés comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde (I31.- , I51.-)

I23.0 Hémopéricarde comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde

I23.1 Communication interauriculaire comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde

I23.2 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)

I23.4 Rupture des cordages tendineux comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde

I23.5 Rupture du muscle papillaire comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde

I23.6 Thrombose de l'oreillette, de l'auricule et du ventricule comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde

I23.8 Autres complications récentes d'un infarctus aigu du myocarde

I24.- Autres cardiopathies ischémiques aiguës

Excl.: angine de poitrine (I20.-)

ischémie transitoire du myocarde du nouveau-né (P29.4)

I24.0 Thrombose coronaire n'entraînant pas un infarctus du myocarde

Embolie

Occlusion

Thrombo-embolie

coronaire (artère) (veine) n'entraînant pas un infarctus du myocarde

Excl.: précisée comme chronique ou d'une durée de plus de 4 semaines (plus de 28 jours) depuis le début (I25.8)

I24.1 Syndrome de Dressler

Syndrome post-infarctus du myocarde

I24.8 Autres formes de cardiopathies ischémiques aiguës

Insuffisance coronaire

I24.9 Cardiopathie ischémique aiguë, sans précision

Excl.: cardiopathie ischémique (chronique) SAI (I25.9)

I25.- Cardiopathie ischémique chronique

Excl.: maladie cardio-vasculaire SAI (I51.6)

I25.0 Athérosclérose cardio-vasculaire, décrite ainsi

I25.1-	Cardiopathie artérioscléreuse												
	<table> <tr> <td>Athérome</td><td></td></tr> <tr> <td>Athérosclérose</td><td></td></tr> <tr> <td>Maladie</td><td></td></tr> <tr> <td>Occlusion</td><td>des (artères) coronaires</td></tr> <tr> <td>Sclérose</td><td></td></tr> <tr> <td>Sténose</td><td></td></tr> </table>	Athérome		Athérosclérose		Maladie		Occlusion	des (artères) coronaires	Sclérose		Sténose	
Athérome													
Athérosclérose													
Maladie													
Occlusion	des (artères) coronaires												
Sclérose													
Sténose													
I25.10	Sans sténoses ayant un effet hémodynamique												
I25.11	Maladie monotronculaire												
I25.12	Maladie bitronculaire												
I25.13	Maladie tritronculaire												
I25.14	Sténose du tronc commun de l'artère coronaire gauche												
I25.15	Avec sténose de vaisseaux de pontage												
I25.16	Avec sténose sur Stents												
I25.19	sans précision												
I25.2-	Infarctus du myocarde, ancien												
	Infarctus du myocarde: • ancien découvert par ECG ou autre moyen d'investigation, mais asymptomatique au moment de l'examen • guéri												
I25.20	survenu entre 29 jours et moins de 4 mois plus tôt												
I25.21	survenu entre 4 mois et moins d'un an plus tôt												
I25.22	survenu il y a 1 an ou plus												
I25.29	sans précision												
I25.3	Anévrisme du cœur:												
	Anévrisme: • pariétal • ventriculaire												
I25.4	Anévrisme d'une artère coronaire												
	Fistule artérioveineuse coronaire, acquise												
	<i>Excl.:</i> anévrisme congénital (de l'artère) coronaire (Q24.5)												
I25.5	Myocardiopathie ischémique												
I25.6	Ischémie myocardique asymptomatique												
I25.8	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												
I25.9	Cardiopathie ischémique chronique, sans précision												
	Maladie ischémique du cœur (chronique) SAI												

Affections cardiopulmonaires et maladies de la circulation pulmonaire (I26-I28)

I26.- 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.-)

I26.0 Embolie pulmonaire, avec mention de cœur pulmonaire aigu

Cœur pulmonaire aigu SAI
 Embolie pulmonaire fulminante
 Embolie pulmonaire massive

I26.9 Embolie pulmonaire, sans mention de cœur pulmonaire aigu

Embolie pulmonaire SAI
 Embolie pulmonaire non massive

I27.- Autres affections cardiopulmonaires

I27.0 Hypertension pulmonaire primitive

I27.1 Cardiopathie due à cyphoscoliose

I27.2- Autres hypertensions pulmonaires secondaires

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

I27.20 Hypertension pulmonaire en présence d'une thromboembolie chronique

I27.28 Autres hypertensions pulmonaires secondaires précisées
 Pour préciser la cause, utiliser un code supplémentaire.

I27.8 Autres affections cardiopulmonaires précisées

Excl.: cardiopathie congénitale d'Eisenmenger (Q21.8)

I27.9 Affection cardiopulmonaire, sans précision

Cœur pulmonaire (chronique) SAI
 Maladie cardiopulmonaire chronique

I28.- Autres maladies des vaisseaux pulmonaires

I28.0 Fistule artérioveineuse des vaisseaux pulmonaires

I28.1 Anévrisme de l'artère pulmonaire

I28.8 Autres maladies précisées des vaisseaux pulmonaires

Rétrécissement	des vaisseaux pulmonaires
Rupture	
Sténose	

I28.9 Maladie des vaisseaux pulmonaires, sans précision

Autres formes de cardiopathies (I30-I52)

- I30.- Péricardite aiguë**
Incl.: épanchement péricardique aigu
Excl.: péricardite rhumatismale (aiguë) (I01.0)
- I30.0 Péricardite idiopathique aiguë non spécifique**
- I30.1 Péricardite infectieuse**
Péricardite:
 - pneumococcique
 - purulente
 - staphylococcique
 - streptococcique
 - virale
Pyopéricardite
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.
- I30.8 Autres formes de péricardite aiguë**
- I30.9 Péricardite aiguë, sans précision**
- I31.- 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**
- I31.3 Epanchement péricardique (non inflammatoire)**
Chylopéricarde
- I31.8 Autres maladies précisées du péricarde**
Adhérences localisées du péricarde
Plaques épocardiques
- I31.9 Maladie du péricarde, sans précision**
Péricardite (chronique) SAI
Tamponade cardiaque
- I32.-* Péricardite au cours de maladies classées ailleurs**
- I32.0* Péricardite au cours de maladies bactériennes classées ailleurs**
Péricardite:
 - gonococcique (A54.8†)
 - méningococcique (A39.5†)
 - syphilitique (A52.0†)
 - tuberculeuse (A18.8†)
- I32.1* Péricardite au cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs**

I32.8* Péricardite au cours d'autres maladies classées ailleurs

Péricardite (au cours de):

- lupus érythémateux disséminé (M32.1†)
- rhumatoïde (M05.3†)
- urémique (N18.-†)

I33.- Endocardite aiguë et subaiguë

Excl.: endocardite:

- SAI (I38)
- aiguë rhumatismale (I01.1)

I33.0 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.

I33.9 Endocardite aiguë, sans précision

Endocardite

Myo-endocardite | aiguë ou subaiguë

Péri-endocardite

I34.- 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:

- maladie de la valvule aortique (I08.0)
- sténose ou rétrécissement mitral(e) (I05.0)

I34.0 Insuffisance (de la valvule) mitrale

Reflux

Régurgitation

(de la valvule) mitral(e) SAI ou de cause précisée sauf rhumatismale

I34.1 Prolapsus (de la valvule) mitral(e)

Syndrome de Barlow

Excl.: syndrome de Marfan (Q87.4)

I34.2 Sténose non rhumatismale (de la valvule) mitrale

I34.8- Autres atteintes non rhumatismales de la valvule mitrale

I34.80 Sténose non rhumatismale de la valvule mitrale avec insuffisance mitrale

I34.88 Autres affections non rhumatismales des valves mitrales

I34.9 Atteinte non rhumatismale de la valvule mitrale, sans précision

I35.- 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)

I35.0 Sténose (de la valvule) aortique

- I35.1 Insuffisance (de la valvule) aortique**
 Reflux
 Régurgitation | (de la valvule) aortique SAI ou de cause précisée, sauf rhumatismale
- I35.2 Sténose (de la valvule) aortique avec insuffisance**
- I35.8 Autres atteintes de la valvule aortique**
- I35.9 Atteinte de la valvule aortique, sans précision**
- I36.- 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.-)
- I36.0 Sténose non rhumatismale (de la valvule) tricuspide**
- I36.1 Insuffisance non rhumatismale (de la valvule) tricuspide**
 Reflux
 Régurgitation | (de la valvule) tricuspide, de cause précisée, sauf rhumatismale
- I36.2 Sténose non rhumatismale (de la valvule) tricuspide avec insuffisance**
- I36.8 Autres atteintes non rhumatismales de la valvule tricuspide**
- I36.9 Atteinte non rhumatismale de la valvule tricuspide, sans précision**
- I37.- Atteintes de la valvule pulmonaire**
Excl.: précisées comme congénitales (Q22.1 , Q22.2 , Q22.3)
 précisées comme rhumatismales (I09.8)
- I37.0 Sténose de la valvule pulmonaire**
- I37.1 Insuffisance de la valvule pulmonaire**
 Reflux
 Régurgitation | de la valvule pulmonaire SAI ou de cause précisée, sauf rhumatismale
- I37.2 Sténose de la valvule pulmonaire avec insuffisance**
- I37.8 Autres atteintes de la valvule pulmonaire**
- I37.9 Atteinte de la valvule pulmonaire, sans précision**
- I38 Endocardite, valvule non précisée**
Incl.: Endocardite (chronique) SAI
 Insuffisance
 Reflux
 Régurgitation
 Sténose
 Valvulite (chronique) | valvule non précisée | SAI ou de cause précisée, sauf rhumatismale ou congénitale
- Excl.:* fibroélastose endocardique (I42.4)
 insuffisance congénitale de valvule cardiaque non précisée (Q24.8)
 précisée comme rhumatismale (I09.1)
 sténose congénitale de valvule cardiaque non précisée (Q24.8)

I39.-* 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†)

I39.0* Atteintes de la valvule mitrale au cours de maladies classées ailleurs

I39.1* Atteintes de la valvule aortique au cours de maladies classées ailleurs

I39.2* Atteintes de la valvule tricuspide au cours de maladies classées ailleurs

I39.3* Atteintes de la valvule pulmonaire au cours de maladies classées ailleurs

I39.4* Atteintes valvulaires multiples au cours de maladies classées ailleurs

I39.8* Endocardite, valvule non précisée, au cours de maladies classées ailleurs

I40.- Myocardite aiguë

I40.0 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

I41.-* 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†)

- I42.- Mycardiopathie**
Excl.: mycardiopathie:
 • compliquant:
 • grossesse (O99.4)
 • puerpéralité (O90.3)
 • ischémique (I25.5)
- I42.0 Mycardiopathie avec dilatation**
 Myocardite congestive
- I42.1 Mycardiopathie obstructive hypertrophique**
 Sténose subaortique hypertrophique
- I42.2 Autres mycardiopathies hypertrophiques**
 Mycardiopathie hypertrophique non obstructive
- I42.3 Maladie endomyocardique (éosinophilique)**
 Endocardite de Löffler
 Fibrose endomyocardique (tropicale)
- I42.4 Fibroélastose endocardique**
 Mycardiopathie congénitale
- I42.5 Autres mycardiopathies restrictives**
 Mycardiopathie constrictive SAI
- I42.6 Mycardiopathie alcoolique**
- I42.7 Mycardiopathie due à des médicaments et d'autres causes externes**
 Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.
- I42.8- Autres mycardiopathies**
- I42.80 Cardiomyopathie arythmogène du ventricule droit
- I42.88 Autres cardiomyopathies
- I42.9 Mycardiopathie, sans précision**
 Mycardiopathie (primitive) (secondaire) SAI
- I43.-* Mycardiopathie au cours de maladies classées ailleurs**
- I43.0* Mycardiopathie au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs**
 Mycardiopathie diphtérique (A36.8†)
- I43.1* Mycardiopathie au cours de maladies métaboliques**
 Amylose cardiaque (E85.-†)
- I43.2* Mycardiopathie au cours de maladies nutritionnelles**
 Mycardiopathie nutritionnelle (E63.9†)
- I43.8* Mycardiopathie au cours d'autres maladies classées ailleurs**
 Cardiopathie thyrotoxisque (E05.9†)
 Tophus goutteux du cœur (M10.0†)
- I44.- Bloc de branche gauche et auriculoventriculaire**
- I44.0 Bloc auriculoventriculaire du premier degré**
- I44.1 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
- I44.2 Bloc auriculoventriculaire complet**
 Bloc (du):
 • cardiaque complet SAI
 • troisième degré

- Bloc cardiaque complet SAI
- I44.3 Blocs auriculoventriculaires, autres et sans précision**
Bloc auriculoventriculaire SAI
- I44.4 Bloc fasciculaire antérieur gauche**
Hémibloc antérieur gauche
- I44.5 Bloc fasciculaire postérieur gauche**
Hémibloc postérieur gauche
- I44.6 Blocs fasciculaires, autres et sans précision**
Hémibloc de branche gauche SAI
- I44.7 Bloc de branche gauche, sans précision**
- I45.- Autres troubles de la conduction**
- I45.0 Bloc fasciculaire droit**
- I45.1 Blocs de branche droit, autres et sans précision**
Bloc de branche droit SAI
- I45.2 Bloc bifasciculaire**
- I45.3 Bloc trifasciculaire**
- I45.4 Bloc ventriculaire non spécifique**
Bloc de branche SAI
- I45.5 Autre bloc cardiaque précisé**
Bloc:
• sino-atrial
• sino-auriculaire
Excl.: bloc cardiaque SAI (I45.9)
- I45.6 Syndrome de pré-excitation**
Conduction auriculoventriculaire:
• accélérée
• accessoire
• pré-excitée
Excitation auriculoventriculaire anormale
Syndrome de:
• Lown-Ganong-Levine
• Wolff-Parkinson-White
- I45.8 Autres troubles précisés de la conduction**
Dissociation:
• auriculoventriculaire [AV]
• interférente
Syndrome du QT long
Excl.: Allongement de l'intervalle QT (R94.3)
- I45.9 Trouble de la conduction, sans précision**
Bloc cardiaque SAI
Maladie d'Adams-Stokes
- I46.- Arrêt cardiaque**
Excl.: choc cardiogénique (R57.0)
complicant:
• 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**

I46.1 Mort cardiaque subite, décrite ainsi

Excl.: mort subite:

- SAI (R96.-)
- avec:
 - infarctus du myocarde (I21-I22)
 - trouble de la conduction (I44-I45)

I46.9 Arrêt cardiaque, sans précision

I47.- 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)

I47.0 Arythmie ventriculaire de réentrée

I47.1 Tachycardie supraventriculaire

Tachycardie paroxystique:

- atriale
- auriculoventriculaire [AV]
- jonctionnelle
- nodale

I47.2 Tachycardie ventriculaire

I47.9 Tachycardie paroxystique, sans précision

Syndrome de Bouveret(-Hoffmann)

I48.- 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

I49.- 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)

I49.0 Fibrillation et flutter ventriculaires

I49.1 Dépolarisation auriculaire prématurée

Extrasystoles auriculaires

I49.2 Dépolarisation jonctionnelle prématurée

I49.3 Dépolarisation ventriculaire prématurée

I49.4 Dépolarisations prématurées, autres et sans précision

Arythmie extrasystolique
Battements cardiaques SAI prématurés
Extrasystoles SAI

I49.5 Syndrome de dysfonctionnement sinusal

Syndrome de tachycardie-bradycardie
Syndrome de dysfonctionnement sinusal [maladie du noeud sinusal]

I49.8 Autres arythmies cardiaques précisées

Trouble du rythme (du):

- ectopique
- nodal
- sinus coronaire

I49.9 Arythmie cardiaque, sans précision

Arythmie (cardiaque) SAI

I50.- Insuffisance cardiaque

Pour indiquer l'existence d'une maladie cardiaque hypertensive, utiliser un code I11.- ou I13.- supplémentaire.

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)

I50.0- 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.

I50.00 Insuffisance ventriculaire droite primaire

I50.01 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 I50.1 supplémentaire..

I50.1- Insuffisance ventriculaire gauche

Asthme cardiaque

Insuffisance cardiaque gauche

Cedème:

- | | |
|---|---|
| <ul style="list-style-type: none"> • du poumon • pulmonaire | avec mention de maladie cardiaque SAI ou d'insuffisance cardiaque |
|---|---|

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

I50.9 Insuffisance cardiaque, sans précision

Insuffisance cardiaque ou myocardique SAI

- I51.- 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 I11.- ou I13.- supplémentaire.
Excl.: complications récentes d'un infarctus aigu du myocarde (I23.-) précisées comme rhumatismales (I00-I09)
- I51.0 Anomalie d'un septum cardiaque, acquise**
 Anomalie acquise du septum (ancienne):
 • auriculaire
 • ventriculaire
 • auriculaire
- I51.1 Rupture des cordages tendineux, non classée ailleurs**
- I51.2 Rupture du muscle papillaire, non classée ailleurs**
- I51.3 Thrombose intracardiaque, non classée ailleurs**
 Thrombose (ancienne):
 • apicale
 • auriculaire
 • ventriculaire
- I51.4 Myocardite, sans précision**
 Fibrose myocardiaque
 Myocardite:
 • SAI
 • chronique (interstitielle)
- I51.5 Dégénérescence du myocarde**
 Dégénérescence du cœur ou du myocarde:
 • graisseuse
 • sénile
 Maladie du myocarde
- I51.6 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
- I51.8 Autres cardiopathies mal définies**
 Cardite | (aiguë) (chronique)
 Pancardite
- I51.9 Cardiopathie, sans précision**
- I52.* 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.-†)
- I52.8* Autres cardiopathies au cours d'autres maladies classées ailleurs**
 Cardite rhumatoïde (M05.3†)

Maladies cérébrovasculaires (I60-I69)

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, utiliser un code I67.0-I67.1 ou Q28.0-Q28.3 supplémentaire.

Excl.: séquelles d'hémorragie sous-arachnoïdienne (I69.0)

I60.0 Hémorragie sous-arachnoïdienne de la bifurcation et du siphon carotidien

I60.1 Hémorragie sous-arachnoïdienne de l'artère cérébrale moyenne

I60.2 Hémorragie sous-arachnoïdienne de l'artère communicante antérieure

I60.3 Hémorragie sous-arachnoïdienne de l'artère communicante postérieure

I60.4 Hémorragie sous-arachnoïdienne de l'artère basilaire

I60.5 Hémorragie sous-arachnoïdienne de l'artère vertébrale

I60.6 Hémorragie sous-arachnoïdienne d'autres artères intracrâniennes

Atteinte de plusieurs artères intracrâniennes

I60.7 Hémorragie sous-arachnoïdienne d'une artère intracrânienne, sans précision

Hémorragie sous-arachnoïdienne d'une artère:

- cérébrale SAI
- communicante SAI

I60.8 Autres hémorragies sous-arachnoïdiennes

Hémorragie méningée

I60.9 Hémorragie sous-arachnoïdienne, sans précision

I61.- Hémorragie intracérébrale

Pour préciser la cause de l'hémorragie intracérébrale, utiliser un code I67.0-I67.1 ou Q28.0-Q28.3 supplémentaire.

Excl.: séquelles d'hémorragie intracérébrale (I69.1)

I61.0 Hémorragie intracérébrale hémisphérique, sous-corticale

Hémorragie intracérébrale profonde

I61.1 Hémorragie intracérébrale hémisphérique, corticale

Hémorragie (du):

- intracérébrale superficielle
- lobe cérébral

I61.2 Hémorragie intracérébrale hémisphérique, non précisée

I61.3 Hémorragie intracérébrale du tronc cérébral

I61.4 Hémorragie intracérébrale cérébelleuse

I61.5 Hémorragie intracérébrale intraventriculaire

I61.6 Hémorragie intracérébrale, localisations multiples

I61.8 Autres hémorragies intracérébrales

I61.9 Hémorragie intracérébrale, sans précision

- I62.- Autres hémorragies intracrâniennes non traumatiques**
 Pour préciser la cause de l'hémorragie intracrânienne, utiliser un code I67.0-I67.1 ou Q28.0-Q28.3 supplémentaire.
Excl.: séquelles d'hémorragie intracrânienne (I69.2)
- I62.0- Hémorragie sous-durale (non traumatique)**
- I62.00 Aiguë
- I62.01 Subaiguë
- I62.02 Chronique
- I62.09 Non précisée
- I62.1 Hémorragie extradurale non traumatique**
 Hémorragie épidurale non traumatique
- I62.9 Hémorragie intracrânienne (non traumatique), sans précision**
- I63.- Infarctus cérébral**
Incl.: occlusion et sténose des artères cérébrales et précérébrales, entraînant un infarctus cérébral
Excl.: séquelles d'infarctus cérébral (I69.3)
- I63.0 Infarctus cérébral dû à une thrombose des artères précérébrales**
 des artères basilaires, carotides et vertébrales
- I63.1 Infarctus cérébral dû à une embolie des artères précérébrales**
 des artères basilaires, carotides et vertébrales
- I63.2 Infarctus cérébral dû à une occlusion ou sténose des artères précérébrales, de mécanisme non précisé**
 des artères basilaires, carotides et vertébrales
- I63.3 Infarctus cérébral dû à une thrombose des artères cérébrales**
 des artères cérébrales moyennes, antérieures et postérieures et des artères cérébelleuses
- I63.4 Infarctus cérébral dû à une embolie des artères cérébrales**
 des artères cérébrales moyennes, antérieures et postérieures et des artères cérébelleuses
- I63.5 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
- I63.6 Infarctus cérébral dû à une thrombose veineuse cérébrale, non pyogène**
- I63.8 Autres infarctus cérébraux**
- I63.9 Infarctus cérébral, sans précision**
- I64 Accident vasculaire cérébral, non précisé comme étant hémorragique ou par infarctus**
Incl.: Accident cérébrovasculaire SAI
Excl.: séquelles d'accident vasculaire cérébral (I69.4)
- I65.- Occlusion et sténose des artères précérébrales, n'entraînant pas un infarctus cérébral**
Incl.: embolie
 obstruction (complète) (partielle)
 sténose
 thrombose
 des artères basilaires, carotides et vertébrales, n'entraînant pas un infarctus cérébral
- Excl.:* entraînant un infarctus cérébral (I63.-)
- I65.0 Occlusion et sténose de l'artère vertébrale**
- I65.1 Occlusion et sténose de l'artère basilaire**

I65.2 Occlusion et sténose de l'artère carotide

I65.3 Occlusion et sténose des artères précérébrales, multiples et bilatérales

I65.8 Occlusion et sténose d'une autre artère précérébrale

I65.9 Occlusion et sténose d'une artère précérébrale, sans précision

Artère précérébrale SAI

I66.- Occlusion et sténose des artères cérébrales, n'entraînant pas un infarctus cérébral

<i>Incl.:</i> 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.-)

I66.0 Occlusion et sténose de l'artère cérébrale moyenne

I66.1 Occlusion et sténose de l'artère cérébrale antérieure

I66.2 Occlusion et sténose de l'artère cérébrale postérieure

I66.3 Occlusion et sténose des artères cérébelleuses

I66.4 Occlusion et sténose des artères cérébrales, multiples et bilatérales

I66.8 Occlusion et sténose d'une autre artère cérébrale

Occlusion et sténose d'une artère perforante

I66.9 Occlusion et sténose d'une artère cérébrale, sans précision

I67.- Autres maladies cérébrovasculaires

Excl.: séquelles des états mentionnés (I69.8)

I67.0 Dissection d'artères cérébrales

Pour indiquer la présence d'une hémorragie cérébrale, utiliser, au besoin, tout d'abord un code I60-I62.

I67.1- Anévrisme cérébral et fistule artérioveineuse cérébrale

Pour indiquer la présence d'une hémorragie cérébrale, utiliser, au besoin, tout d'abord un code I60-I62.

I67.10 Anévrisme cérébral (acquis)

Excl.: Anévrisme cérébral congénital (Q28.-)
Rupture d'anévrisme cérébral (I60.-)

I67.11 Fistule artérioveineuse cérébrale (acquise)

Excl.: Fistule artérioveineuse cérébrale congénitale (Q28.-)

I67.2 Athérosclérose cérébrale

Athérome d'artères cérébrales

I67.3 Leuco-encéphalopathie vasculaire progressive

Maladie de Binswanger

Excl.: démence vasculaire sous-corticale (F01.2)

I67.4 Encéphalopathie hypertensive

I67.5 Maladie de Moyamoya

I67.6 Thrombose non pyogène du système veineux intracrânien

Thrombose non pyogène de:

- sinus veineux intracrânien
- veine cérébrale

Excl.: entraînant un infarctus (I63.6)

I67.7 Artérite cérébrale, non classée ailleurs

- I67.8- Autres maladies cérébrovasculaires précisées**
- I67.80! Vasospasme au cours d'hémorragie sous-arachnoïdienne
- I67.88 Autres maladies cérébrovasculaires précisées
Insuffisance cérébrovasculaire aiguë, SAI
Ischémie cérébrale (chronique)
- I67.9 Maladie cérébrovasculaire, sans précision**
- I68.-* Troubles cérébrovasculaires au cours de maladies classées ailleurs**
- I68.0* Angiopathie amyloïde cérébrale (E85.-†)**
- I68.1* Artérite cérébrale au cours de maladies infectieuses et parasitaires**
Artérite cérébrale au cours de:
• listériose (A32.8†)
• syphilis (A52.0†)
• tuberculose (A18.8†)
- I68.2* Artérite cérébrale au cours d'autres maladies classées ailleurs**
Artérite cérébrale au cours d'un lupus érythémateux disséminé (M32.1†)
- I68.8* Autres troubles cérébrovasculaires au cours de maladies classées ailleurs**
- I69.- Séquelles de maladies cérébrovasculaires**
Note: Cette catégorie doit être utilisée pour les états que l'on veut classer en I60-I67.1 ou en I67.4-I67.9 (à la place des codes I60-I67) en tant que cause de séquelles, elles-mêmes étant codées ailleurs. Les séquelles comprennent les maladies précisées comme telles ou comme conséquences tardives ou existantes un an ou plus après le début de la maladie.
- I69.0 Séquelles d'hémorragie sous-arachnoïdienne**
- I69.1 Séquelles d'hémorragie intracérébrale**
- I69.2 Séquelles d'autres hémorragies intracrâniennes non traumatiques**
- I69.3 Séquelles d'infarctus cérébral**
- I69.4 Séquelles d'accident vasculaire cérébral, non précisé comme étant hémorragique ou par infarctus**
- I69.8 Séquelles de maladies cérébrovasculaires, autres et non précisées**

Maladies des artères, artérioles et capillaires (I70-I79)

I70.- Athérosclérose

Incl.: artériolosclérose
artériosclérose
artérite sénile
athérome
dégénérescence:
• artérielle
• artériovasculaire
• vasculaire
endarterite:
• déformante ou oblitérante
• sénile
maladie vasculaire artériosclérotique

Excl.: cérébrale (I67.2)
coronaire (I25.1)
mésentérique (K55.1)
pulmonaire (I27.0)

I70.0 Athérosclérose de l'aorte

I70.1 Athérosclérose de l'artère rénale

Rein de Goldblatt

Excl.: athérosclérose des artérioles rénales (I12.-)

I70.2- Athérosclérose des artères distales

Artériopathie obstructive périphérique des extrémités
Gangrène par athérosclérose
Sclérose de Mönckeberg (de la media)

I70.20 Autres et non précisées

Distance de marche de 200 m et plus

I70.21 Type bassin-jambe, avec douleur ischémique induite par la charge

Distance de marche de moins de 200 m

I70.22 Type bassin-jambe, avec douleurs au repos

I70.23 Type bassin-jambe, avec ulcération

I70.24 Type bassin-jambe, avec gangrène

I70.25 Type épaule-bras, tous stades

I70.8 Athérosclérose d'autres artères

I70.9 Athérosclérose généralisée et sans précision

I71.- Anévrisme aortique et dissection

I71.0- Dissection de l'aorte

Anévrisme disséquant de l'aorte

I71.00 Dissection de l'aorte localisation non précisée, sans indication de rupture

I71.01 Dissection de l'aorte thoracique, sans indication de rupture

I71.02 Dissection de l'aorte abdominale, sans indication de rupture

I71.03 Dissection de l'aorte thoracoabdominale, sans indication de rupture

I71.04 Dissection de l'aorte localisation non précisée, avec rupture

- I71.05 Dissection de l'aorte thoracique, avec rupture
- I71.06 Dissection de l'aorte abdominale, avec rupture
- I71.07 Dissection de l'aorte thoracoabdominale, avec rupture
- I71.1 Anévrisme aortique thoracique, rompu**
- I71.2 Anévrisme aortique thoracique, sans mention de rupture**
- I71.3 Anévrisme aortique abdominal, rompu**
- I71.4 Anévrisme aortique abdominal, sans mention de rupture**
- I71.5 Anévrisme aortique thoraco-abdominal, rompu**
- I71.6 Anévrisme aortique thoraco-abdominal, sans mention de rupture**
- I71.8 Anévrisme aortique de localisation non précisée, rompu**
Rupture de l'aorte SAI
- I71.9 Anévrisme aortique de localisation non précisée, sans mention de rupture**
Anévrisme
Dilatation de l'aorte
Nécrose hyaline

I72.- 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)
- cérébral (I67.1)
- coronaire (I25.4)
- rétinien (H35.0)
- variqueux (I77.0)

- I72.0 Anévrisme et dissection de l'artère carotide**
- I72.1 Anévrisme et dissection d'une artère de membre supérieur**
- I72.2 Anévrisme et dissection de l'artère rénale**
- I72.3 Anévrisme et dissection de l'artère iliaque**
- I72.4 Anévrisme et dissection d'une artère de membre inférieur**
- I72.5 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)
- I72.8 Anévrisme et dissection d'autres artères précisées**
- I72.9 Anévrisme et dissection de localisation non précisée**

I73.- 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)

I73.0 Syndrome de Raynaud

Gangrène	de Raynaud
Maladie	
Phénomène (secondaire)	

I73.1 Thrombo-angéite oblitérante [Buerger]

I73.8 Autres maladies vasculaires périphériques précisées

Acrocyanose
Acroparesthésie:
• simple [type Schultze]
• vasomotrice [type Nothnagel]
Erythrocyanose
Erythromélgie

I73.9 Maladie vasculaire périphérique, sans précision

Claudication intermittente
Spasme artériel

I74.- Embolie et thrombose artérielles

Incl.: infarctus:
• embolique
• thrombotique
occlusion:
• embolique
• thrombotique

Excl.: embolie et thrombose:
• basillaires (I63.0-I63.2 , I65.1)
• carotidiennes (I63.0-I63.2 , I65.2)
• cérébrales (I63.3-I63.5 , I66.9)
• compliquant:
• avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07 , O08.2)
• grossesse, accouchement et puerpéralité (O88.-)
• coronaires (I21-I25)
• mésentériques (K55.0)
• précérébrales (I63.0-I63.2 , I65.9)
• pulmonaires (I26.-)
• rénales (N28.0)
• rétinienues (H34.-)
• vertébrales (I63.0-I63.2 , I65.0)

I74.0 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

I74.2 Embolie et thrombose des artères des membres supérieurs

I74.3 Embolie et thrombose des artères des membres inférieurs

I74.4 Embolie et thrombose des artères distales, sans précision

Embolie artérielle périphérique

I74.5 Embolie et thrombose de l'artère iliaque

I74.8 Embolie et thrombose d'autres artères

I74.9 Embolie et thrombose d'artères non précisées

I77.- Autres atteintes des artères et artérioles

Excl.: angéite d'hypersensibilité (M31.0)
 artère pulmonaire (I28.-)
 maladies (vasculaires) du collagène (M30-M36)

I77.0 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

I77.1 Sténose d'une artère**I77.2 Rupture d'une artère**

Erosion	artérielle
Fistule	
Ulcération	

Excl.: rupture artérielle traumatique - voir traumatisme, vaisseau sanguin, par région anatomique

I77.3 Dysplasie fibromusculaire artérielle**I77.4 Syndrome de compression de l'artère cœliaque****I77.5 Nécrose d'une artère****I77.6 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.-)

I77.8 Autres atteintes précisées des artères et artérioles

Tiraillement	artérielle
Ulcération	

I77.9 Atteinte des artères et artérioles, sans précision**I78.- Maladies des capillaires****I78.0 Télangiectasie hémorragique héréditaire**

Maladie de Rendu-Osler-Weber

I78.1 Nævus, non néoplasique

Nævus:

- arachnéen
- stellaire

Excl.: nævus (à) (en):

- SAI (D22.-)
- bleu (D22.-)
- flammeus (Q82.5)
- fraise (Q82.5)
- mélanocytes (D22.-)
- pigmentaire (D22.-)
- pileux (D22.-)
- sanguin (Q82.5)
- tache de vin (Q82.5)
- vasculaire SAI (Q82.5)
- verruqueux (Q82.5)

I78.8 Autres maladies des capillaires

I78.9 Maladie des capillaires, sans précision

I79.* Atteintes des artères, artérioles et capillaires au cours de maladies classées ailleurs

I79.0* Anévrisme de l'aorte au cours de maladies classées ailleurs

Anévrisme syphilitique de l'aorte (A52.0†)

I79.1* Aortite au cours de maladies classées ailleurs

Aortite syphilitique (A52.0†)

I79.2* Angiopathie périphérique au cours de maladies classées ailleurs

Angiopathie périphérique diabétique (E10-E14 avec le quatrième chiffre .5†)

I79.8* 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 (I80-I89)

I80.- Phlébite et thrombophlébite

Incl.: endophlébite
inflammation veineuse
périphlébite
phlébite suppurée

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

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)

I80.0 Phlébite et thrombophlébite des veines superficielles des membres inférieurs

I80.1 Phlébite et thrombophlébite de la veine fémorale

I80.2 Phlébite et thrombophlébite d'autres vaisseaux profonds des membres inférieurs

Thrombose veineuse profonde SAI

I80.3 Phlébite et thrombophlébite des membres inférieurs, sans précision

Embolie ou thrombose d'un membre inférieur SAI

I80.8 Phlébite et thrombophlébite d'autres localisations

I80.9 Phlébite et thrombophlébite de localisation non précisée

I81 Thrombose de la veine porte

Incl.: Obstruction de la veine porte

Excl.: phlébite de la veine porte (K75.1)

I82.- Autres embolies et thromboses veineuses

Excl.: embolie et thrombose veineuse (de):

- cérébrales (I63.6 , I67.6)
- compliquant:
 - avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07 , O08.7)
 - grossesse, accouchement et puerpéralité (O22.- , O87.-)
- coronaires (I21-I25)
- intracrâniennes et intrarachidiennes, pyogènes ou SAI (G08)
- intracrâniennes, non pyogènes (I67.6)
- intrarachidiennes, non pyogènes (G95.1)
- membres inférieurs (I80.-)
- mésentérique (K55.0)
- portales (I81)
- pulmonaires (I26.-)

I82.0 Syndrome de Budd-Chiari

I82.1 Thrombophlébite migratrice

I82.2 Embolie et thrombose de la veine cave

I82.3 Embolie et thrombose de la veine rénale

I82.8 Embolie et thrombose d'autres veines précisées

I82.9 Embolie et thrombose d'une veine non précisée

Embolie veineuse SAI

Thrombose (veineuse) SAI

I83.- Varices des membres inférieurs

Excl.: compliquant:

- grossesse (O22.0)
- puerpéralité (O87.8)

I83.0 Varices ulcérées des membres inférieurs

Ulcère variqueux (membres inférieurs, toute localisation)

Tout état classé en I83.9 avec ulcère ou précisé comme étant ulcéré

I83.1 Varices des membres inférieurs, avec inflammation

Dermite de stase SAI

Tout état classé en I83.9 avec inflammation ou précisé comme étant inflammatoire

I83.2 Varices des membres inférieurs, avec ulcère et inflammation

Tout état classé en I83.9 avec ulcère et inflammation

I83.9 Varices des membres inférieurs sans ulcère ou inflammation

Phlébectasie

Varices

Veines variqueuses

des membres inférieurs [toute localisation] ou de localisation non précisée

I84.- 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)

I84.0 Hémorroïdes internes thrombosées

I84.1 Hémorroïdes internes avec autres complications

Hémorroïdes internes:

- étranglées
- hémorragiques
- procidentes
- ulcérées

I84.2 Hémorroïdes internes, sans complication

Hémorroïdes internes SAI

I84.3 Hémorroïdes externes thrombosées

Thrombose périanale

Hématome périanal (non traumatique)

I84.4 Hémorroïdes externes avec d'autres complications

Hémorroïdes externes:

- étranglées
- hémorragiques
- procidentes
- ulcérées

I84.5 Hémorroïdes externes, sans complication

Hémorroïdes externes SAI

I84.6 Cicatrices hémorroïdaires cutanées résiduelles

Acrochordon de l'anus ou du rectum

Hémorroïdes de Brodie

- I84.7 Hémorroïdes thrombosées non précisées**
Hémorroïdes thrombosées, non précisées comme internes ou externes
- I84.8 Hémorroïdes non précisées avec d'autres complications**
Hémorroïdes, non précisées comme internes ou externes:
- étranglées
 - hémorragiques
 - procidentes
 - ulcérées
- I84.9 Hémorroïdes sans complication, sans précision**
Hémorroïdes SAI
- I85.- Varices œsophagiennes**
- I85.0 Varices œsophagiennes hémorragiques**
- I85.9 Varices œsophagiennes, non hémorragiques**
Varices œsophagiennes SAI
- I86.- Varices d'autres localisations**
Excl.: varices (de):
- localisation non précisée (I83.9)
 - rétinienues (H35.0)
- I86.0 Varices sublinguales**
- I86.1 Varices scrotales**
Varicocèle
- I86.2 Varices pelviennes**
- I86.3 Varices vulvaires**
Excl.: compliquant:
- accouchement et puerpéralité (O87.8)
 - grossesse (O22.1)
- I86.4 Varices gastriques**
- I86.8 Varices d'autres localisations précisées**
Ulcère variqueux de la cloison nasale
- I87.- Autres atteintes veineuses**
- I87.0 Syndrome post-phlébitique**
Syndrome post-phlébitique
- I87.1 Compression veineuse**
Rétrécissement veineux
Syndrome de la veine cave (inférieure) (supérieure)
Excl.: pulmonaire (I28.8)
- I87.2 Insuffisance veineuse (chronique) (périphérique)**
- I87.8 Autres atteintes veineuses précisées**
- I87.9 Atteinte veineuse, sans précision**
- I88.- 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)
- I88.0 Lymphadénite mésentérique non spécifique**
Lymphadénite mésentérique (aiguë) (chronique)

I88.1 Lymphadénite chronique, sauf mésentérique

Adénite
Lymphadénite | chronique, de tout ganglion autre que mésentérique

I88.8 Autres lymphadénites non spécifiques

I88.9 Lymphadénite non spécifique, sans précision

Lymphadénite SAI

I89.- 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)

lymphœdème:

- après mastectomie (I97.2)
- héréditaire (Q82.0)

I89.0 Lymphœdème, non classé ailleurs

Lymphangiectasie

I89.1 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

I89.9 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
(I95-I99)

I95.- Hypotension

Excl.: collapsus cardio-vasculaire (R57.9)

constatation d'une baisse non spécifique de la tension artérielle SAI (R03.1)

syndrome d'hypotension maternelle (O26.5)

I95.0 Hypotension idiopathique

I95.1 Hypotension orthostatique

Hypotension posturale

Excl.: hypotension orthostatique neurogène [Shy-Drager] (G90.3)

I95.2 Hypotension médicamenteuse

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

I95.8 Autres hypotensions

Hypotension chronique

I95.9 Hypotension, sans précision

- 197.- 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 | après chirurgie cardiaque ou due à la présence d'une prothèse cardiaque
Insuffisance cardiaque |
Syndrome de pacemaker
- 197.2 Lymphœdème après mastectomie**
Eléphantiasis | dû (due) à une mastectomie
Oblitération des vaisseaux lymphatiques |
- 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 œsophagiennes 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 œsophagiennes et gastriques au cours de maladies classées dans d'autres chapitres, avec mention d'hémorragie**
Varices œsophagiennes 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
 suppuration
 aigu(ë), d'un sinus de la face

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)
 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 (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):

- SAI
- folliculaire
- gangréneuse
- infectieuse
- 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 | des voies respiratoires supérieures
Infection SAI |
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
Utiliser au besoin, un code supplémentaire (U69.00) pour signaler une pneumonie contractée en milieu hospitalier et traitée en hospitalisation chez les patients adultes (18 ans et plus).

J10.1 Grippe avec d'autres manifestations respiratoires, autre virus grippal identifié

Epanchement pleural grippal	à autre virus grippal identifié
Grippe	
Infection grippale des voies respiratoires supérieures	
Laryngite grippale	
Pharyngite grippale	

J10.8 Grippe avec d'autres manifestations, autre virus grippal identifié

Encéphalopathie grippale	autre virus grippal identifié
Gastro-entérite grippale	
Myocardite (aiguë) grippale	

J11.- Grippe, virus non identifié

Incl.: grippe	virus spécifique non indiqué comme identifié
grippe virale	
Excl.: infection SAI (A49.2)	à Haemophilus influenzae [H. influenzae]
méningite (G00.0)	
pneumopathie (J14)	
infection grippale (J06.9)	

J11.0 Grippe avec pneumopathie, virus non identifié

(Broncho)pneumopathie virale, sans précision ou virus spécifique non identifié

Utiliser au besoin, un code supplémentaire (U69.00) pour signaler une pneumonie contractée en milieu hospitalier et traitée en hospitalisation chez les patients adultes (18 ans et plus).

J11.1 Grippe avec d'autres manifestations respiratoires, virus non identifié

Epanchement pleural grippal	sans précision ou virus spécifique non identifié
Infection grippale des voies respiratoires	
Laryngite grippale	
Pharyngite grippale	
Grippe SAI	

J11.8 Grippe avec d'autres manifestations, virus non identifié

Encéphalopathie grippale	sans précision ou virus spécifique non identifié
Gastro-entérite grippale	
Myocardite (aiguë) grippale	

J12.- Pneumopathies virales, non classées ailleurs**Incl.:** bronchopneumopathie due à des virus autres que des virus grippaux

Utiliser au besoin, un code supplémentaire (U69.00) pour signaler une pneumonie contractée en milieu hospitalier et traitée en hospitalisation chez les patients adultes (18 ans et plus).

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):
 - SAI (J69.0)
 - huile (J69.1)
 - 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*

Utiliser au besoin, un code supplémentaire (U69.00) pour signaler une pneumonie contractée en milieu hospitalier et traitée en hospitalisation chez les patients adultes (18 ans et plus).

Excl.: pneumonie:

- congénitale due à *S. pneumoniae* (P23.6)
- due à d'autres streptocoques (J15.3-J15.4)

J14 **Pneumopathie due à *Haemophilus influenzae***

Incl.: Bronchopneumopathie à *H. influenzae*

Utiliser au besoin, un code supplémentaire (U69.00) pour signaler une pneumonie contractée en milieu hospitalier et traitée en hospitalisation chez les patients adultes (18 ans et plus).

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*

Aux fins de l'assurance-qualité externe selon l'article 137 du Code de la sécurité sociale (SGB V), utiliser au besoin, un code supplémentaire (U69.00) pour signaler une pneumonie contractée en milieu hospitalier et traitée en hospitalisation chez les patients adultes (18 ans et plus).

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**

J15.3 **Pneumopathie due à des streptocoques, groupe B**

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**

J16.- Pneumopathie due à d'autres micro-organismes infectieux, non classée ailleurs

Aux fins de l'assurance-qualité externe selon l'article 137 du Code de la sécurité sociale (SGB V), utiliser au besoin, un code supplémentaire (U69.00) pour signaler une pneumonie contractée en milieu hospitalier et traitée en hospitalisation chez les patients adultes (18 ans et plus).

Excl.: ornithose (A70)
 pneumocystose (B59)
 pneumopathie:
 • 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†)
- histoplasmoses (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

Utiliser au besoin, un code supplémentaire (U69.00) pour signaler une pneumonie contractée en milieu hospitalier et traitée en hospitalisation chez les patients adultes (18 ans et plus).

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):
 • SAI (J69.0)
 • huile (J69.1)
 • substances solides et liquides (J69.-)
• 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

trachéobronchite aiguë

Excl.: bronchite:

- SAI, chez les plus de 15 ans (J40)
- allergique SAI (J45.0)
- chronique:
 - SAI (J42)
 - mucopurulente (J41.1)
 - obstructive (J44.-)
 - simple (J41.0)

trachéobronchite:

- SAI (J40)
- chronique (J42)
 - obstructive (J44.-)

Trachéobronchite:

- SAI (J40)

- 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
 suppuration

(chronique) d'un sinus (de la face)

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 Abscess, furoncle et anthrax du nez

Phlegmon
 Nécrose
 Ulcération

(de la cloison) nasal(e)

J34.1 Kyste et mucocèle du nez et des sinus du nez**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
Végétations adénoïdes

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.: Abscess 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

Absès

Granulome

Leucokératose

Leucoplasie

Phlegmon

des cordes vocales

Cordes vocales

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**

Absès

Maladie SAI

Nécrose

Pachydermie

Périchondrite

Phlegmon

Ulcération

du larynx

- 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 Abscès parapharyngé et rétropharyngé**
Abscès péripharyngé
Excl.: angine phlegmoneuse (J36)
- J39.1 Autres abcès du pharynx**
Abscès rhinopharyngé
Phlegmon du pharynx
- J39.2 Autres maladies du pharynx**
Kyste | du pharynx ou du rhinopharynx
Œdème |
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 <i>Excl.:</i> 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 <i>Incl.:</i> Bronchite chronique SAI Trachéite chronique Trachéobronchite chronique <i>Excl.:</i> 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 <i>Excl.:</i> 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 • bulleux • vésiculaire

J44.- Autres maladies pulmonaires obstructives chroniques

Incl.: asthme obstructif
 bronchite:
 • asthmatique (obstructive)
 • avec obstruction des voies aériennes
 • emphysémateuse
 • obstructive
 trachéobronchite obstructive

chronique

Excl.: asthme (J45.-)
 bronchiectasie (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:

- 0 VEF1₀ < 35 % de la norme
- 1 VEF1₁ ≥ 35 % et < 50 % de la norme
- 2 VEF1₂ ≥ 50 % et < 70 % de la norme
- 3 VEF1₃ ≥ 70 % de la norme
- 9 VEF1₉ 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 classées en A15-A16 (J65)
- J61 Pneumoconiose due à l'amiante et à d'autres fibres minérales**
Incl.: Asbestose
Excl.: associée à toutes formes de tuberculose classées en A15-A16 (J65)
plaque pleurale avec asbestose (J92.0)
- J62.- Pneumoconiose due à la poussière de silice**
Incl.: fibrose silicotique (massive) du poumon
Excl.: associée à toutes formes de tuberculose classées en A15-A16 (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**
Excl.: associée à toutes formes de tuberculose classées en A15-A16 (J65)
- J63.0 Aluminose (du poumon)**
- J63.1 Fibrose (du poumon) due à la bauxite**
- J63.2 Béryllose**
- J63.3 Fibrose (du poumon) due au graphite**

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2010

- 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 classées en A15-A16 (J65)
- J65** **Pneumoconiose associée à la tuberculose**
Incl.: Tous les états classés en J60-J64 associés à la tuberculose, toutes formes classées en A15-A16
- 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
- J68.- 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 pneumonopathie 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) | dû (due) à l'inhalation d'agents chimiques,
Emphysème (diffus) (chronique) | d'émanations, de fumées et de gaz
Fibrose pulmonaire (chronique)
- 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 néonatales (P24.-)
- J69.0 Pneumopathie due à des aliments et des vomissements**
Pneumopathie par aspiration (de):
• SAI
• aliments (régurgités)
• lait
• sécrétions gastriques
• vomissements
Utiliser au besoin, un code supplémentaire (U69.00) pour signaler une pneumonie contractée en milieu hospitalier et traitée en hospitalisation chez les patients adultes (18 ans et plus).
Excl.: syndrome de Mendelson (J95.4)

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2010

- 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** **Oedème pulmonaire**
Incl.: Congestion pulmonaire (passive)
Oedème pulmonaire aigu
Excl.: oedème 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)

- 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
 Protéïnose alvéolaire
- J84.1 Autres affections pulmonaires interstitielles avec fibrose**
 Pneumopathie intersticielle 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.- Abscès du poumon et du médiastin**
- J85.0 Gangrène et nécrose du poumon**
- J85.1 Abscès du poumon avec pneumopathie**
 Utiliser au besoin, un code supplémentaire (U69.00) pour signaler une pneumonie contractée en milieu hospitalier et traitée en hospitalisation chez les patients adultes (18 ans et plus).
Excl.: avec pneumopathie due à un micro-organisme précisé (J09-J16)
- J85.2 Abscès du poumon sans pneumopathie**
 Abscès du poumon SAI
- J85.3 Abscès 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**
 Autres affections de la plèvre
 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 (S27.0)
 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**
Excl.: 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
Excl.: Sténose trachéale:
 • congénitale (Q32.1) (Q32.1)
 • acquise (J39.80) (J39.80)
 • syphilitique (A52.7) (A52.7)
 • tuberculeuse n.c.a. (A16.4) (A16.4)
 • SAI (J39.80) (J39.80)
- J95.88 Autres maladies des voies respiratoires après à des actes médicaux
- J95.9 Trouble respiratoire après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, sans 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.-)
 Troubles respiratoires après un acte à visée diagnostique et thérapeutique (J95.-)
- J96.0 Insuffisance respiratoire aiguë**
- J96.1 Insuffisance respiratoire chronique**
- J96.9 Insuffisance respiratoire, sans précision**

- J98.- Autres troubles respiratoires**
Excl.: apnée (du):
 • SAI (G47.3-)
 • nouveau-né (P28.4)
 • sommeil (G47.3-)
 • nouveau-né (P28.3)
- J98.0 Affections des bronches, non classées ailleurs**
 Broncholithiasie
 Calcification
 Sténose
 Ulcère
 Collapsus
 Dyskinésie
 des bronches
 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
 Lithiasse pulmonaire
 Maladie (du):
 • kystique du poumon (acquise)
 • poumon SAI
- J98.5- Maladies du médiastin, non classées ailleurs**
Excl.: abcès du médiastin (J85.3)
- J98.50 Médiastinite**
- J98.58 Autres maladies du médiastin, non classées ailleurs**
 Fibrose
 Hernie
 Déplacement
 médiastinale
 du médiastin
- J98.6 Maladies du diaphragme**
 Diaphragmatite
 Paralysie du diaphragme
 Relâchement diaphragmatique
Excl.: hernie diaphragmatique (K44.-)
 • congénitale (Q79.0)
 malformation congénitale du diaphragme NCA (Q79.1)
 Hernie diaphragmatique congénitale (Q79.0)
- J98.8 Autres troubles respiratoires précisés**
- J98.9 Trouble respiratoire, sans précision**
 Maladie respiratoire (chronique) SAI

J99.-* 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 érythémateux 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-R99)
tumeurs (C00-D48)

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

- K00-K14 Maladies de la cavité buccale, des glandes salivaires et 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 ailleurs
- 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	dentaire
Fusion	
Gémination	
Dens in dente	
Dent:	
• conique	
• évaginée	
• invaginée	
Enamélome	
Macrodonie	
Microdonie	
Taurodonisme	
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 ciment
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	imperfecta
Dentinogenesis	
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 ciment

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
- proximale

des dents

K03.1 Abrasion des dents

Abrasion:

- habituelle
- par dentifrice
- professionnelle
- rituelle
- traditionnelle
- Anomalie en coin SAI

des dents

K03.2 Erosion des dents

Erosion des dents:

- SAI
- due à:
 - médicaments
 - régime alimentaire
 - vomissements persistants
- idiopathique
- professionnelle

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
- sus-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)

Pulpite

- irréversible
- réversible
- SAI

K04.1 Nécrose pulpaire

Gangrène pulpaire

K04.2 Dégénérescence pulpaire

Calcifications pulpaire

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 Abscès périapical avec fistule

Abcès:

- | | |
|--------------------|--------------|
| • dentaire | avec fistule |
| • dento-alvéolaire | |

K04.7 Abscès périapical sans fistule

Abcès:

- | | |
|--------------------|-----|
| • dentaire | SAI |
| • dento-alvéolaire | |
| • périapical | |

- K04.8 Kyste radulaire**
Kyste:
• apical (périodontal)
• périapical
• résiduel radulaire
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):
• SAI
• desquamative
• hyperplasique
• marginale simple
• ulcéralive
- K05.2 Périodontite aiguë**
Abscess:
• parodontal
• périodontal
Péricoronarite aiguë
Excl.: périodontite apicale aiguë (K04.4)
Abscess périapical avec fistule (K04.6)
- 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.- 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 Rétraction gingivale**
Retrait gingival (généralisé) (localisé) (post-infectieux) (post-opératoire)
- K06.1 Hyperplasie gingivale**
Fibromatose gingivale
- K06.2 Lésions gingivales et de la crête alvéolaire édentée, associées à un traumatisme**
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.

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

Rotation

Transposition

d'une ou de plusieurs dents

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
- 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 anévrisimal 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):
 • canal incisif
 • globulo-maxillaire
 • médian palatin
 • naso-palatin
 • papille palatine
- K09.2 Autres kystes de la mâchoire**
 Kyste de la mâchoire:
 • SAI
 • anévrisimal
 • 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
- naso-alvéolaire
- naso-labial

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)

Ostéoradionécrose

Périostite

Séquestre du maxillaire

de la mâchoire (aiguë) (chronique) (purulente)

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

K10.20 Abscès maxillaire sans indication d'extension rétromaxillaire ou dans la fosse canine

K10.21 Abscès maxillaire avec indication d'extension rétromaxillaire 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

Hyperplasie

Hypoplasie

condylienne unilatérale

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 Abscès des glandes salivaires

- K11.4 Fistule des glandes salivaires**
Excl.: fistule congénitale des glandes salivaires (Q38.4)
- K11.5 Sialolithiase**
 Calcul
 Lithiase | des glandes salivaires ou d'un canal excréteur
- K11.6 Mucocèle des glandes salivaires**
 Grenouillette
 Kyste muqueux:
 • par épanchement
 • rétentionnel | des glandes salivaires
- 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
 Sténose | d'un canal salivaire
 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)
- 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)**

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2010

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 pérимандibulaire

K12.29 Phlegmon et abcès de la bouche, sans autre précision

K12.3 Mucite orale
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.: Mucite (ulcéreuse)
• nez et sinus de la face (J34.8)
• 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:
 • éosinophile
 • pyogène
 Xanthome verruqueux

| de la muqueuse buccale

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]
 leucoplasie
 fibrose sous-muqueuse de la langue (K13.5)
 macroglossie (congénitale) (Q38.2)
 tricholeucoplasie (K13.3)

| de la langue (K13.2)

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
 Hypertrophie
 Langue crénelée

| de la langue

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.: Abscès de l'œsophage
Erosion de l'œsophage
Œsophagite:
• 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
Œsophagite 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

Œsophagite 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.

K22.2 Obstruction de l'œsophage

Compression	de l'œsophage
Constriction	
Rétrécissement	
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) (S27.8)**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 dilacération hémorragique gastro-œsophagienne**

Syndrome de Mallory-Weiss

K22.7 Endobrachyœsophage [œsophage 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

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

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

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

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]

[Voir le début de ce groupe pour les subdivisions]

Incl.: ulcère (peptique) ou érosion:
• anastomotique
• gastro-colique
• gastro-intestinal(e)
• gastro-jéjunal(e)
• jéjunal(e)
• marginal(e)
• stomal(e)
ulcère peptique:
• SAI
• postopératoire

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

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**

Incl.: 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 **Diverticule gastrique**

Excl.: diverticule congénital de l'estomac (Q40.2)

K31.5 **Obstruction du duodénum**

Constriction
Rétrécissement | du duodénum
Sténose
Iléus duodénal (chronique)

Excl.: sténose congénitale du duodénum (Q41.0)

K31.6 **Fistule de l'estomac et du duodénum**

Fistule:

- gastro-colique
- gastro-jéuno-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

Maladies de l'appendice (K35-K38)

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:

- chronique
- récidivante

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

1 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):	sans gangrène
• étranglée	
• irréductible	
• provoquant une occlusion	

K40.4- Hernie inguinale, unilatérale ou sans précision, avec gangrène

Hernie inguinale SAI, avec gangrène

K40.9- Hernie inguinale, 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):	sans gangrène
• étranglée	
• irréductible	
• 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 <i>Incl.:</i> hernie para-ombilicale <i>Excl.:</i> omphalocèle (Q79.2)				
K42.0	Hernie ombilicale avec occlusion, sans gangrène Hernie ombilicale: <table> <tr> <td>• étranglée</td><td rowspan="3"> sans gangrène</td></tr> <tr> <td>• irréductible</td></tr> <tr> <td>• provoquant une occlusion</td></tr> </table>	• étranglée	sans gangrène	• irréductible	• provoquant une occlusion
• étranglée	sans gangrène				
• irréductible					
• 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 <i>Incl.:</i> hernie: • après laparotomie • épigastrique				
K43.0	Autres hernies de la paroi abdominale antérieure avec occlusion, sans gangrène Autres hernies de la paroi abdominale antérieure: <table> <tr> <td>• étranglée</td><td rowspan="3"> sans gangrène</td></tr> <tr> <td>• irréductible</td></tr> <tr> <td>• provoquant une occlusion</td></tr> </table>	• étranglée	sans gangrène	• irréductible	• provoquant une occlusion
• étranglée	sans gangrène				
• irréductible					
• provoquant une occlusion					
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 <i>Incl.:</i> hernie: • hiatale (œsophagienne) (par glissement) • para-œsophagienne <i>Excl.:</i> hernie congénitale: • diaphragmatique (Q79.0) • hiatale (Q40.1)				
K44.0	Hernie diaphragmatique avec occlusion, sans gangrène Hernie diaphragmatique: <table> <tr> <td>• étranglée</td><td rowspan="3"> sans gangrène</td></tr> <tr> <td>• irréductible</td></tr> <tr> <td>• provoquant une occlusion</td></tr> </table>	• étranglée	sans gangrène	• irréductible	• provoquant une occlusion
• étranglée	sans gangrène				
• irréductible					
• 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
 - provoquant une occlusion
- sans gangrène

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.:* entérocele
épiplocèle
hernie:
- SAI
 - interstitielle
 - intestinale
 - intra-abdominale

Excl.: entérocele vaginale (N81.5)

K46.0 Hernie abdominale non précisée, avec occlusion, sans gangrène

- Toute hernie mentionnée en K46:
- étranglée
 - irréductible
 - provoquant une occlusion
- sans gangrène

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)

K51.4 Polypes inflammatoires du côlon

K51.5 Colite latérale gauche

hemicolite gauche

K51.8 Autres recto-colites hémorragiques

K51.9 Recto-colite hémorragique, sans précision

K52.- Autres gastro-entérites et colites non infectieuses

K52.0 Gastro-entérite et colite dues à une irradiation

K52.1 Gastro-entérite et colite toxiques

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

K52.2 Gastro-entérite et colite allergiques et alimentaires

Gastro-entérite ou colite par hypersensibilité alimentaire

K52.3- Colite indéterminée

Excl.: Recto-colite hémorragique [colite ulcéreuse] (K51.-)
Maladie de Crohn (K50.-)

K52.30 Pancolite indéterminée

Colite indéterminée subtotale

K52.31 Colite indéterminée latérale gauche

K52.32 Colite indéterminée du côlon rectosigmoïde

K52.38 Autres colites indéterminées

K52.8 Autres gastro-entérites et colites non infectieuses précisées

Gastrite ou gastro-entérite à éosinophiles

Colite collagène

Colite lymphocytaire

Colite microscopique (collagène ou lymphocytaire)

K52.9 Gastro-entérite et colite non infectieuses, sans précision

Diarrhée

Entérite

Iléite

Jéjunite

Sigmoïdite

précisée comme non-infectieuse

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:

- psychogène (F45.32)

Autres maladies de l'intestin (K55-K63)

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

Ischémie de l'intestin grêle

Colite ischémique subaiguë

Embolie

Infarctus

Thrombose

aigu(ë)

mésentérique (artère) (veine)

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

K55.21 Sans indication de saignement
 Angiodysplasie du colon SAI

K55.22 Avec saignement

K55.8- Autres troubles vasculaires de l'intestin

K55.81 Angiodysplasie de duodenum grêle sans indication de saignement
 Angiodysplasie de duodenum grêle SAI
Excl.: Angiodysplasie du duodénum sans indication de saignement (K31.81)

K55.82 Angiodysplasie de l'intestin grêle avec saignement
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
 Entéro-colite

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

Paralytie:
 • du côlon
 Paralytie de:
 • 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 | du côlon ou de l'intestin
 Torsion

- K56.3 Iléus biliaire**
Occlusion de l'intestin par calculs biliaires
- K56.4 Autres obstructions de l'intestin**
Entérolithe
Obstruction (du):
• cœlon
• 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 cœlon 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 | de l'intestin (cœlon) (grêle)
diverticulose
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 cœlon 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 cœlon 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 cœlon, avec perforation et abcès**
Diverticulose du cœlon, avec péritonite
Excl.: diverticulose du cœlon et de l'intestin grêle, avec perforation et abcès (K57.4)
- K57.20 Diverticulose du cœlon avec perforation et abcès, sans indication de saignement
- K57.21 Diverticulose du colon avec perforation, abcès et saignement
- K57.22 Diverticulite du cœlon avec perforation et abcès, sans indication de saignement
- K57.23 Diverticulite du colon avec perforation, abcès et saignement

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2010

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

K57.4- 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 saignement

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

K58.0 Syndrome de l'intestin irritable, avec diarrhée

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 (F45.3)

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)
• 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.-)

Ulcère:

- 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:

- | | | |
|---|--|----------------|
| <ul style="list-style-type: none">• idiosyncrasique (imprévisible)• toxique (prévisible) | | médicamenteuse |
|---|--|----------------|

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
- pélioïse hépatique

K71.9 Maladie toxique du foie, sans précision

K72.- Insuffisance hépatique, non classée ailleurs**Incl.:** atrophie ou dystrophie jaune du foiecoma
encéphalopathie | hépatique SAI

hépatite:

- aiguë
- fulminante
- maligne

NCA, avec insuffisance hépatique

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****K73.- Hépatite chronique, non classée ailleurs****Excl.:** hépatite (chronique):

- 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 Cirrheses 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 Abscès du foie**
Abscess hépatique:
• SAI
• angiocholique
• hématogène
• lymphogène
• pyléphlébitique
Excl.: abcès amibien du foie (A06.4)
angiocholite sans abcès du foie (K83.0)
pyléphlébite sans abcès du foie (K75.1)
- K75.1 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**
Excl.: 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 de rejet de greffe du foie contre-hôte (T86.01†)
- K77.12*** Stade 2 de maladie aiguë de rejet de greffe du foie contre-hôte (T86.02†)
- K77.13*** Stade 3 de maladie aiguë de rejet de greffe du foie contre-hôte (T86.02†)
- K77.14*** Stade 4 de maladie aiguë de rejet de greffe du foie contre-hôte (T86.02†)
- K77.8* Atteintes hépatiques au cours d'autres maladies classées ailleurs**
 Granulomes hépatiques au cours de:
 • béryllose (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:

- 0 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

Cholélithiase

Colique biliaire (récidivante)

sans précision ou sans cholécystite

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

Colique hépatique (récidivante)

sans précision ou sans angiocholite ni cholécystite

sans précision ou sans cholangite 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

sans calcul

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
 Sténose
Excl.: avec cholélithiase (K80.-)
- K82.1 Hydrocholécyste**
 Mucoécèle 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
 Hypertrophie
 Ulcère
 | d'un canal biliaire
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
 Abscess 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

K86.- 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
 • à rechutes
 • infectieuse
 • récidivante

K86.2 Kyste du pancréas

K86.3 Pseudokyste du pancréas

K86.8 Autres maladies précisées du pancréas

Atrophie		du pancréas
Calcul		
Cirrhose		
Fibrose		
Nécrose:		
• SAI		
• aseptique		
• grasseuse		
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-gastrectomique
• 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

Service de renseignements individuels

L'OFS sur Internet

Communiqués de presse: information rapide concernant les résultats les plus récents

Publications: information approfondie (certaines sont disponibles sur disquette/CD-Rom)

Données interactives (banques de données, accessibles en ligne)

Contact

032 713 60 11
info@bfs.admin.ch

www.statistique.admin.ch

www.news-stat.admin.ch

032 713 60 60
order@bfs.admin.ch

www.statdb.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

- **Enquête suisse sur la santé 2007: Santé et comportements vis-à-vis de la santé en Suisse 2007**, Neuchâtel 2010, numéro de commande: 213-0707, 72 pages, 12 francs (TVA excl.)
- **Hospitalisations 2008: Résultats choisis**, Neuchâtel 2010, numéro de commande: 532-1002-05, 24 pages, disponible seulement sous forme électronique
- **Santé des nouveau-nés 2008: Prématurité, grossesses multiples et retard de croissance**, Neuchâtel 2010, numéro de commande: 1120-0800, 4 pages, gratuit
- **Coût et financement du système de santé en 2007**, Neuchâtel 2009, numéro de commande: 026-0700, 52 pages, 8 francs (TVA excl.)
- **Statistique des institutions médico-sociales 2008 – Tableaux standard**, Neuchâtel 2009, numéro de commande: 532-0909-05, 60 pages, gratuit
- **Statistique des hôpitaux 2008 – Tableaux standard**, Neuchâtel 2009, numéro de commande: 532-0907-05, 44 pages, gratuit
- **Manuel de codage. Le manuel officiel des règles de codage en Suisse: version 3.0, 2009**, Neuchâtel 2009, numéro de commande: 544-0900, 104 pages, 15 francs (TVA excl.)
- **Les décès dus au tabac en Suisse – Estimation pour les années entre 1995 et 2007**, Neuchâtel 2009, numéro de commande: 1056-0700, 12 pages, gratuit
- **Enquête suisse sur la santé 2007 – Tableaux standards. Application interactive sur CD-ROM**, Neuchâtel 2009, numéro de commande: 213-0705-01, 300 francs (TVA excl.)
- **Statistique de la santé 2009**, Neuchâtel 2009, numéro de commande: 848-0900, 8 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 de 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 2008 de la CIM-10-GM en français. La CIM-10-GM 2010 entrera en vigueur en Suisse le 1.1.2011.

N° de commande

1188-1001

Commandes

Tel.: 032 713 60 60

Fax: 032 713 60 61

E-Mail: order@bfs.admin.ch

Prix

36 francs (TVA excl.)

ISBN 978-3-303-14154-0