

2018



14

Santé

Neuchâtel 2018

CIM-10-GM 2018

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

Domaine «Santé»

Publications actuelles sur des thèmes apparentés

Presque tous les documents publiés par l'OFS sont disponibles gratuitement sous forme électronique sur le portail Statistique suisse (www.statistique.ch). Pour obtenir des publications imprimées, veuillez passer commande par téléphone (058 463 60 60) ou par e-mail (order@bfs.admin.ch).

Manuel de codage médical. Le manuel officiel des règles de codage en Suisse, Version 2019. Neuchâtel 2018, numéro OFS: 544-1900, 204 pages, , Fr. 25.– (TVA excl.)

Statistique médicale des hôpitaux 2015 – Tableaux standards, Résultats définitifs. Neuchâtel 2017, numéro OFS: 532-1704-05, 60 pages, gratuit

Statistique des hôpitaux 2015 – Tableaux standards, Résultats définitifs. Neuchâtel 2017, numéro OFS: 532-1703-05, 40 pages, gratuit

Statistique des institutions médico-sociales 2015 – Tableaux standards, Résultats définitifs. Neuchâtel 2017, numéro OFS: 532-1702-05, 60 pages, gratuit

La mortalité en Suisse et les principales causes de décès en 2014. Neuchâtel 2017, numéro OFS: 1258-1401, 4 pages, gratuit

Le cancer en Suisse, rapport 2015 – Tableaux standard. Neuchâtel 2017, numéro OFS: 1178-1501, 40 pages, gratuit

Santé: Statistique de poche 2017. Neuchâtel 2018, numéro OFS: 1541-1700, 44 pages, gratuit

Le cancer en Suisse, rapport 2015 : Myélome multiple. Neuchâtel 2017, numéro OFS: 1178-1503, 4 pages, gratuit

Statistique médicale des hôpitaux - Hospitalisations extra-cantoniales, 2006-2016. Neuchâtel 2017, numéro OFS: 1812-1600, 16 pages, gratuit

Enquête suisse sur la santé 2012: Recours aux soins et au dépistage du cancer selon la position sociale, Neuchâtel 2017, numéro OFS: 1759-1200 , 12 pages, gratuit

Statistique des cabinets médicaux et des centres ambulatoires (MAS) - Les cabinets médicaux et centres ambulatoires en 2015. Neuchâtel 2018, numéro OFS: 1804-1500, 8 pages, gratuit

Domaine «Santé» sur Internet

www.statistique.ch → Trouver des statistiques → 14 – santé
oder www.health-stat.admin.ch

CIM-10-GM 2018

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

Rédaction Traduction basée sur la CIM-10 GM de l'institut allemand pour la documentation et l'information médicale.

Éditeur Office fédéral de la statistique (OFS)

Neuchâtel 2018

Éditeur: Office fédéral de la statistique (OFS)

Renseignements: Secrétariat de codage
e-mail: codeinfo@bfs.admin.ch

Rédaction: Office fédéral de la statistique (OFS)
Traduction basée sur:
CIM-10 GM 2016 de l'institut allemand pour
la documentation et l'information médicale (DIMDI)

Série: Statistique de la Suisse

Domaine: 14 Santé

Langue du texte original: allemand

Traduction: Services linguistiques de l'OFS

Mise en page: section DIAM, Prepress/Print
Ce document a été produit automatiquement à partir
de banques de données. Il ne répond donc pas aux
normes typographiques des publications de l'OFS.

Page de titre: section DIAM, Prepress/Print

Impression: en Suisse

Copyright: OFS, Neuchâtel 2018
La reproduction est autorisée, sauf à des fins
commerciales, si la source est mentionnée.

Commandes d'imprimés: Office fédéral de la statistique, CH-2010 Neuchâtel,
tél. 058 463 60 60, fax 058 463 60 61,
order@bfs.admin.ch

Prix: Fr. 37– (TVA excl.)

Téléchargement: www.statistique.ch (gratuit)

Numéro OFS: 1188-1801

ISBN: 978-3-303-14305-6

Table des matières

Introduction	V		
<hr/>			
Index systématique – volume 1			
<hr/>			
I	Certaines maladies infectieuses et parasitaires (A00 – B99)	3	XIV Maladies de l'appareil génito-urinaire (N00 – N99) 493
II	Tumeurs (C00 – D48)	57	XV Grossesse, accouchement et puerpéralité (O00 – O99) 529
III	Maladies du sang et des organes hématopoiétiques et certains troubles du système immunitaire (D50 – D90)	115	XVI Certaines affections dont l'origine se situe dans la période périnatale (P00 – P96) 563
IV	Maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques (E00 – E90)	135	XVII Malformations congénitales et anomalies chromosomiques (Q00 – Q99) 587
V	Troubles mentaux et du comportement (F00 – F99)	169	XVIII Symptômes, signes et résultats anormaux d'examens cliniques et de laboratoire, non classés ailleurs (R00 – R99) 633
VI	Maladies du système nerveux (G00 – G99)	229	XIX Lésions traumatiques, empoisonnements et certaines autres conséquences de causes externes (S00 – T98) 665
VII	Maladies de l'oeil et de ses annexes (H00 – H59)	263	XX Causes externes de morbidité et de mortalité (V01 – Y84) 779
VIII	Maladies de l'oreille et de l'apophyse mastoïde (H60 – H95)	289	XXI Facteurs influant sur l'état de santé et motifs de recours aux services de santé (Z00 – Z99) 791
IX	Maladies de l'appareil circulatoire (I00 – I99)	301	XXII Codes d'utilisation particulière (U00 – U99) 827
X	Maladies de l'appareil respiratoire (J00 – J99)	339	
XI	Maladies de l'appareil digestif (K00 – K93)	369	
Index systématique – volume 2			
<hr/>			
XII	Maladies de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané (L00 – L99)	414	Annexe – volume 2
XIII	Maladies du système ostéo-articulaire, des muscles et du tissu conjonctif (M00 – M99)	443	<hr/>
			Seuils de l'IMC chez les enfants et les adolescents Annexe – I
			Indice de Barthel Annexe – II
			Indice de Barthel étendu Annexe – IV
			Indice de Barthel de la réadaptation précoce (FRB) selon Schönle Annexe – VI
			FIM (Function Independence Measure™) Annexe – VII
			Mini Mental State Examination (MMSE) Annexe – IX

Introduction

Base de la classification

La présente version de la CIM-10-GM 2018 (CIM-10-GM (Classification internationale des maladies – 10^e révision – German Modification) est l'adaptation 2018 de la version CIM-10-GM 2016 française. La traduction se base sur l'ICD-10-GM 2018 éditée par le Deutsches Institut für Medizinische Dokumentation und Information (DIMDI) en Allemagne (Etat au 22 septembre 2017). Validité

La version 2018 de la CIM-10-GM entrera en vigueur le 1.1.2019 en Suisse. A cette date, son application sera obligatoire pour le codage des diagnostics dans le cadre de la statistique médicale des hôpitaux. La version allemande – ICD-10-GM 2018 – du DIMDI est la version de référence.

Langues et formats

La CIM-10-GM 2018 est disponible en allemand auprès du DIMDI, ainsi qu'en français et en italien auprès de l'OFS. La version française de la CIM-10-GM 2018 est disponible aux formats PDF, ClaML, CSV et imprimé. Les versions PDF, ClaML et CSV peuvent être téléchargées directement sur le site de l'OFS. De plus amples informations pour la commande d'une version imprimée sont disponibles à la fin du présent document (voir dernière page).

Codage des diagnostics

Le codage des diagnostics (principaux et secondaires) doit se faire selon les règles de codage suisses publiées par l'Office fédéral de la statistique (voir manuel de codage publié par l'OFS). Ces règles de codage sont élaborées afin de répondre aussi bien aux besoins épidémiologiques qu'aux besoins du système de rémunération SwissDRG (coût par cas). Pour plus de renseignements par rapport aux règles de codage en vigueur, la hotline pour les questions de codage médical de l'OFS reste à votre entière disposition (codeinfo@bfs.admin.ch).

Modifications importantes apportées à la CIM-10-GM 2016 pour la CIM-10-GM 2018

Chap. II

Tumeur maligne secondaire du tissu conjonctif et d'autres tissus mous

Des 5^{es} positions supplémentaires ont été introduites sous C79.8- «Tumeur maligne secondaire d'autres sièges précisés» pour permettre un codage spécifique de tumeurs malignes du tissu conjonctif et d'autres tissus mous en lien avec leur siège.

Chap. IV

Obésité chez les enfants et les adolescents

Dans la catégorie E66- *Obésité*, des chiffres supplémentaires ont été ajoutés en 5e position pour pouvoir coder spécifiquement l'obésité et l'obésité extrême chez les enfants et les adolescents. Un tableau correspondant avec les seuils de l'indice de masse corporelle [IMC] applicables selon l'âge et le sexe est disponible en annexe de la CIM-10-GM. Il vise à faciliter la mise en œuvre.

Lipœdème

De nouveaux codes à 5 positions ont été ajoutés sous E88.2 «Lipomatose, non classée ailleurs» pour permettre un codage spécifique du lipœdème adapté au stade. L'ajout de notes explicatives et d'exclusions entraîne une clarification du codage.

Chap. V

Des extensions de code à 5 positions ont été introduites dans les domaines désignés ci-dessous sur la base de la Classification internationale des troubles mentaux et des troubles du comportement CIM-10, chapitre V (F) Descriptions Cliniques et Directives pour le Diagnostic:

Troubles de l'alimentation

Sous F50.0 «Anorexie mentale», une différenciation selon la forme d'évolution de cette maladie (type actif/restrictif) a été introduite.

Enurésie

Sous F98.0 «Enurésie non organique», la différenciation a été introduite selon la survenue de la miction involontaire (nocturne et/ou diurne).

Mouvements stéréotypés

Le code F98.4 «Mouvements stéréotypés» a été spécifié en lien avec les automutilations constatées. Ces différenciations permettent un codage spécifique des différents états.

Chap. VI

Hémorragies rachidiennes non traumatiques

De nouveaux codes à 5 positions ont été introduits sous G95.1 «Myélopathies vasculaires», pour pouvoir coder spécifiquement les hémorragies rachidiennes non traumatiques.

Chap. IX

Arrêt cardiaque

Sous I46.- «Arrêt cardiaque», des notes de codage ont été complétées étant donné l'utilisation du nouveau code U69.13! «Arrêt cardio-circulatoire avant l'admission à l'hôpital».

Insuffisance cardiaque droite

Des codes supplémentaires ont été introduits en 5e position sous I50.0- «Insuffisance cardiaque droite» pour pouvoir coder le stade de l'insuffisance cardiaque droite à l'aide des critères NYHA, de manière analogue à l'insuffisance cardiaque gauche.

Varices intestinales

À la demande de la spécialité, des codes à 5 positions ont été introduits sous I86.8 «Varices d'autres localisations précisées» pour pouvoir coder spécifiquement des varices localisées dans l'intestin.

Lymphœdème acquis

De nouveaux codes à 5 positions ont été ajoutés à ceux utilisés pour le codage du lymphœdème acquis (I89.0, I97.2 et I97.8). Ils permettent un codage du lymphœdème adapté au stade en lien avec la localisation.

Chap. XI

Fistule de l'œsophage

De nouveaux codes à 5 positions ont été introduits sous K22.8 «Autres maladies précisées de l'œsophage» pour pouvoir délimiter une fistule de l'œsophage sans implication de l'appareil respiratoire d'autres maladies précisées de l'œsophage.

Maladie veino-occlusive toxique du foie

De nouveaux codes à 5 positions ont été introduits sous la catégorie K71.8 Maladie toxique du foie avec d'autres lésions du foie pour pouvoir coder une maladie veino-occlusive toxique du foie

de manière différenciée. Une exclusion sous K76.5 a été complétée en ce sens pour indiquer distinctement que la forme non toxique doit y être codée.

Chap. XIII

Arthropathies

Des codes à 5 positions ont été introduits sous M14.-* «Arthropathies au cours d'autres maladies classées ailleurs» pour le codage selon la localisation.

Chap. XIV

Insuffisance rénale aiguë

Dans un objectif de clarification, des notes explicatives ont été ajoutées sous N17.- «Insuffisance rénale aiguë» pour faciliter le codage correct et uniforme des stades de l'insuffisance rénale aiguë.

Fistules de l'appareil génital de la femme

De nouveaux codes à 5 positions ont été introduits sous le code N82.8 «Autres fistules de l'appareil génital de la femme» pour pouvoir coder spécifiquement les fistules situées entre le vagin et la vessie de remplacement ou le rectum de remplacement.

Chap. XV

Cholestase au cours de la grossesse

Une 5e position a été ajoutée au code O26.6 «Affections hépatiques au cours de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité» pour pouvoir coder spécifiquement une cholestase au cours de la grossesse qui représente une complication relativement fréquente de la grossesse.

Travail prolongé

Les exclusions sous O63.- «Travail prolongé» ont été supprimées. Cette suppression permet aussi bien une clarification du codage qu'une adaptation à la CIM-10-OMS.

Chap. XVII

Lymphœdème héréditaire

De nouveaux codes à 5 positions ont également été introduits sous Q82.0 «Lymphœdème héréditaire». Ils permettent un codage du lymphœdème héréditaire adapté au stade en lien avec la localisation.

Chap. XVIII

Nécrose cutanée

Des codes à 5 positions ont été introduits sous R02 «Gangrène, non classée ailleurs» pour le codage spécifique de nécroses cutanées selon leur localisation. Des inclusions et exclusions ont été complétées pour faciliter le codage.

Chap. XIX

Lésions traumatiques de méninges rachidiennes et de vaisseaux sanguins rachidiens

Des codes à 5 positions ont été introduits pour coder spécifiquement les lésions traumatiques de méninges rachidiennes et de vaisseaux sanguins rachidiens sous les codes suivants: S15.8, S19.8, S25.8, S29.8, S35.8 et S39.8-.

Complications mécaniques d'une endoprothèse articulaire/d'un appareil de fixation interne d'os

De nouveaux codes à 5 positions ont été introduits sous les codes utilisés pour les complications mécaniques d'une endoprothèse articulaire (T84.0) ou d'un appareil de fixation interne d'os (T84.1, T84.2). Ils permettent un codage des différentes complications en lien avec leur localisation.

Infection et inflammation dues à une sonde de gastrostomie endoscopique percutanée

Un nouveau code à 5 positions a été introduit sous la catégorie T85.7- «Infection et réaction inflammatoire dues à d'autres prothèses, implants et greffes internes» pour pouvoir coder spécifiquement une infection et une inflammation dues à une sonde PEG.

Chap. XXI

Dépendance envers un aspirateur et un respirateur

Des notes de codage de la catégorie J96.- «Insuffisance respiratoire, non classée ailleurs» ont été complétées dans l'objectif de pouvoir mieux représenter les soins impliqués chez les patients souffrant d'insuffisance respiratoire chronique. Les intitulés des catégories Z99.-, Z99.0 et Z99.1 ont été adaptés.

Chap. XXII

Maladie à virus Zika

En réaction aux nombres croissants de cas de maladie à virus Zika, l'OMS a décidé d'utiliser les codes U06 et U06.9, jusque-là non attribués et réservés à ce type d'urgence, pour coder la maladie à virus Zika.

Arrêt cardio-circulatoire avant l'admission à l'hôpital

À la demande de la spécialité, un nouveau code à 5 positions a été introduit sous U69.1-! «Codes secondaires utilisés à des fins administratives particulières» pour pouvoir coder spécifiquement un arrêt cardio-circulatoire survenu avant l'admission à l'hôpital (préclinique).

Micro-organismes multirésistants

Les codes U80.-! Micro-organismes résistants à certains antibiotiques et nécessitant des mesures thérapeutiques ou hygiéniques spéciales et U81! Bactéries multirésistantes aux antibiotiques ont été restructurés pour être adaptés à la nomenclature de la KRINKO en vigueur. La subdivision selon les germes Gram négatif

multirésistants utilisée jusque-là dans les codes U80.-! et U81! ne correspond plus à la nomenclature des recommandations de la KRINKO en vigueur en Allemagne.

Remarques sur la mise en page/traduction

La mise en page des versions française et italienne diffère légèrement de la version allemande, l'OFS n'utilisant pas les mêmes outils d'édition que le DIMDI. Nous travaillons constamment à l'amélioration de cette mise en page.

Nous vous remercions d'ores et déjà de bien vouloir nous informer des éventuelles erreurs ou inconsistances 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.

Index systématique

Volume 1 (I – XI)

Chapitre I

Certaines maladies infectieuses et parasitaires (A00 - B99)

Incl.: Les maladies considérées habituellement comme contagieuses ou transmissibles

Excl.: Certaines infections localisées - voir les chapitres relatifs aux divers systèmes, appareils et organes
grippe et autres affections aiguës des voies respiratoires (J00-J22)

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

Maladies infectieuses et parasitaires de la mère compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité [à l'exception du tétanos obstétrical] (O98.-)

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

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

- A00-A09 Maladies intestinales infectieuses
- A15-A19 Tuberculose
- A20-A28 Certaines anthroponoses 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
- A92-A99 Fièvres virales transmises par des arthropodes et fièvres virales hémorragiques
- B00-B09 Infections virales caractérisées par des lésions cutanéomuqueuses
- 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*
Typhus abdominale
- 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-*)
Pneumonie† (J17.0*)
à *Salmonella*
- A02.8 Autres infections précisées à *Salmonella***
- A02.9 Infection à *Salmonella*, sans précision**

A03.- Shigellose

- A03.0 Shigellose à *Shigella dysenteriae***
Infection à *Shigella* du groupe A [Shiga-Kruse]
- A03.1 Shigellose à *Shigella flexneri***
Infection à *Shigella* du groupe B
- A03.2 Shigellose à *Shigella boydii***
Infection à *Shigella* du groupe C
- A03.3 Shigellose à *Shigella sonnei***
Infection à *Shigella* du groupe D
- A03.8 Autres shigelloses**
- A03.9 Shigellose, sans précision**
Dysenterie bacillaire SAI

A04.- Autres infections intestinales bactériennes

Excl.: entérite tuberculeuse (A18.3)
intoxications bactériennes d'origine alimentaire classées ailleurs

A04.0 Infection entéropathogène à Escherichia coli**A04.1 Infection entérotoxigène à Escherichia coli****A04.2 Infection entéro-invasive à Escherichia coli****A04.3 Infection entéro-hémorragique à Escherichia coli****A04.4 Autres infections intestinales à Escherichia coli**

Entérite à Escherichia coli SAI

A04.5 Entérite à Campylobacter**A04.6 Entérite à Yersinia enterocolitica**

Excl.: yersiniose extra-intestinale (A28.2)

A04.7- Entérocolite à Clostridium difficile

Colite pseudomembraneuse

Intoxication d'origine alimentaire à Clostridium difficile

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (U69.40!) pour identifier une infection récurrente à Clostridium difficile.

A04.70 Entérocolite à Clostridium difficile sans mégacôlon, sans autres complications au niveau des organes

A04.71 Entérocolite à Clostridium difficile sans mégacôlon, avec d'autres complications au niveau des organes

Utiliser un ou des code(s) supplémentaire(s) pour indiquer une ou des complication(s) organique(s) due à une infection.

A04.72 Entérocolite à Clostridium difficile avec mégacôlon, sans autres complications organiques

A04.73 Entérocolite à Clostridium difficile avec mégacôlon, avec d'autres complications organiques

Utiliser un ou des code(s) supplémentaire(s) pour indiquer une ou des complication(s) organique(s) due à une infection.

A04.79 Entérocolite à Clostridium difficile, sans précision

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.-)
intoxication ou infection alimentaires à Clostridium difficile (A04.7-)
listériose (A32.-)

A05.0 Intoxication alimentaire à staphylocoques**A05.1 Botulisme**

Intoxication alimentaire classique à Clostridium botulinum

A05.2 Intoxication alimentaire à Clostridium perfringens [Clostridium welchii]

Entérite aiguë nécrosante

A05.3 Intoxication alimentaire à Vibrio parahaemolyticus**A05.4 Intoxication alimentaire à Bacillus cereus****A05.8 Autres intoxications bactériennes d'origine alimentaire précisées**

A05.9 Intoxication bactérienne d'origine alimentaire, sans précision

A06.- Amibiase

Incl.: infection à Entamoeba histolytica

Excl.: autres maladies intestinales à protozoaires (A07.-)

A06.0 Dysenterie amibienne aiguë

Amibiase:

- aiguë
- intestinale SAI

A06.1 Amibiase intestinale chronique

A06.2 Colite amibienne non dysentérique

A06.3 Amœbome de l'intestin

Amœbome SAI

A06.4† Abcès amibien du foie (K77.0*)

Amibiase hépatique

A06.5† Abcès amibien du poumon

Abcès amibien du poumon (et du foie) (J99.8*)

Abcès amibien du poumon (et du foie) avec pneumonie (J17.3*)

A06.6† Abcès amibien du cerveau (G07*)

Abcès amibien du cerveau (et du foie) (et du poumon)

A06.7 Amibiase cutanée

A06.8 Autres localisations d'une infection amibienne

Appendicite	amibienne
Balanite† (N51.2*)	

A06.9 Amibiase, sans précision

A07.- Autres maladies intestinales à protozoaires

A07.0 Balantidiose

Dysenterie balantidienne

A07.1 Giardiase [lambliaze]

A07.2 Cryptosporidiose

A07.3 Infection à Isospora

Coccidiose intestinale

Infection due à Isospora belli et Isospora hominis

Isosporose

A07.8 Autres maladies intestinales précisées, à protozoaires

Sarcocystose

Sarcosporidiose

Trichomonase intestinale

A07.9 Maladie intestinale à protozoaires, sans précision

Colite	à protozoaires
Diarrhée	
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 Gastroentérite aiguë à norovirus
 Entérite à norovirus
A08.2 Entérite à adénovirus
A08.3 Autres entérites virales
A08.4 Infections intestinales virales, sans précision
 Entérite | virale SAI
 Gastro-entérite |
- A08.5 Autres infections intestinales précisées**

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

Excl.: diarrhée néonatale non infectieuse (P78.3)
 diarrhée non infectieuse (K52.9)
 maladies dues à des bactéries, des protozoaires, des virus et d'autres agents infectieux précisés (A00-A08)

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:

- aiguë aqueuse
- aiguë hémorragique
- dysentérique
- épidémique
- hémorragique aiguë

Diarrhée infectieuse SAI

infectieuse ou septique:

- Colite | hémorragique
- Entérite | SAI
- Gastro-entérite |

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

Diarrhée néonatale SAI

Excl.: colite indéterminée (K52.3-)

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 ou histologique

- A15.0 Tuberculose pulmonaire, confirmée par examen microscopique de l'expectoration, avec ou sans culture ou par procédé de biologie moléculaire**
 Pneumonie tuberculeuse | confirmé(e) par l'examen microscopique de l'expectoration, avec ou
 Pneumothorax tuberculeux | sans culture ou par procédé de biologie moléculaire
 Bronchectasie tuberculeuse | confirmé(e) par l'examen microscopique de l'expectoration, avec
 Fibrose pulmonaire tuberculeuse | 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 par procédé de biologie moléculaire
 Toute maladie classée en A15.0 avec confirmation, non précisée par quel procédé
- A15.4 Tuberculose des ganglions intrathoraciques, avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique**
 Tuberculose ganglionnaire: | avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou
 • hilaire | histologique
 • médiastinale |
 • trachéo-bronchique |
- Excl.:* précisée comme primo-infection (A15.7)
- A15.5 Tuberculose du larynx, de la trachée et des bronches, avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique**
 Tuberculose de: | avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique
 • bronches |
 • glotte |
 • larynx |
 • trachée |
- A15.6 Pleurésie tuberculeuse, avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique**
 Empyème tuberculeux | avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou
 Tuberculose de la plèvre | histologique
- Excl.:* au cours d'une primo-infection tuberculeuse de l'appareil respiratoire, avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique (A15.7)
- A15.7 Primo-infection tuberculeuse de l'appareil respiratoire, avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique**
- A15.8 Autres formes de tuberculose de l'appareil respiratoire, avec confirmation, bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique**
 Tuberculose (de): | avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique
 • médiastinale |
 • nasale |
 • rhinopharyngée |
 • sinus de la face |
- 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, sans confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique**
 Bronchectasie tuberculeuse | sans confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou
 Fibrose tuberculeuse | histologique
 Pneumonie tuberculeuse |
 Pneumothorax tuberculeux |

- A16.1 Tuberculose pulmonaire, sans examen bactériologique, par biologie moléculaire et histologique**
Toute maladie classée en A16.0, examens bactériologique, par biologie moléculaire et histologique non effectués
- A16.2 Tuberculose pulmonaire, sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique**
Tuberculose pulmonaire:
 - Bronchectasie tuberculeuse
 - Fibrose tuberculeuse
 - Pneumonie 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)
- Excl.:** 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)
- Excl.:** primo-infection tuberculeuse de l'appareil respiratoire (A16.7)
- A16.7 Primo-infection tuberculeuse de l'appareil respiratoire, sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique**
Complexe primaire tuberculeux
Primo-infection tuberculeuse de l'appareil respiratoire SAI
- A16.8 Autres formes de tuberculose de l'appareil respiratoire, sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique**
Tuberculose (de):
 - médiastinale
 - nasale
 - rhinopharyngée
 - sinus de la face
| SAI (sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique)
- A16.9 Tuberculose de l'appareil respiratoire sans précision, sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique**
Tuberculose (de):
 - appareil respiratoire SAI
 - 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*)

Tuberculome	de	cerveau (G07*)
Tuberculose		

Méningo-encéphalite tuberculeuse (G05.0*)

Myélite tuberculeuse (G05.0*)

Polynévrite tuberculeuse (G63.0*)

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-*)

Mastoidite (H75.0*)

Ostéite (M90.0-*)

Ostéomyélite (M90.0-*)	tuberculeuse
Ostéonécrose (M90.0-*)	
Synovite (M68.0-*)	
Ténosynovite (M68.0-*)	

Tuberculose de:

- colonne vertébrale [mal de Pott] (M49.0-*)
- genou (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.-*)
- rénales† (N29.1*)
- urétales† (N29.1*)
- vésicales† (N33.0*)

A18.2 Adénopathie tuberculeuse périphérique

Adénite tuberculeuse

Excl.: adénopathie tuberculeuse trachéo-bronchique (A15.4, A16.3)

tuberculose des ganglions:

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

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

Ascite

Entérites† (K93.0*)	tuberculeuse
Péritonites† (K67.3*)	

Tuberculose (de):

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

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

Erythème induré tuberculeux

Lupus:

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

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:

- endocardet (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 anthroponoses bactériennes (A20-A28)

A20.- Peste

Incl.: infection à *Yersinia pseudotuberculosis* subsp. *pestis* [*Yersinia pestis*]

A20.0 Peste bubonique

A20.1 Peste cutanée

A20.2 Peste pulmonaire

A20.3 Peste méningée

A20.7 Peste septicémique

A20.8 Autres formes de peste

Peste:

- abortive
- asymptomatique
- mineure

A20.9 Peste, sans précision

A21.- Tularémie

Incl.: fièvre (de):

- mouche du daim
- transmise par le lapin

infection à *Francisella tularensis* subsp. *tularensis* [*Francisella tularensis*]

A21.0 Tularémie ulcéro-glandulaire

A21.1 Tularémie oculo-glandulaire

A21.2 Tularémie pulmonaire

A21.3 Tularémie gastro-intestinale

Tularémie abdominale

A21.7 Tularémie généralisée

A21.8 Autres formes de tularémie

A21.9 Tularémie, sans précision

A22.- Charbon

Incl.: infection à *Bacillus anthracis*

A22.0 Charbon cutané

Anthrax malin

Pustule maligne

A22.1 Charbon pulmonaire

Charbon par inhalation

Maladie des chiffonniers [maladie des 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 [Maladie de Weil]**

Leptospirose à *Leptospira interrogans* serovar *icterohaemorrhagiae*

A27.8 **Autres formes de leptospirose**

A27.9 **Leptospirose, sans précision**

A28.- **Autres anthroponozoonoses 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 anthroponozoonoses bactériennes précisées, non classées ailleurs**

A28.9 **Anthroponozoonose 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*) | listérienne
Endocardite† (I39.8*)

Listériose oculo-glandulaire

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*)

Surréalite 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 SAI (I52.0*)
 Endocardite (I39.8*)
 Myocardite (I41.0*)
 Péricardite (I32.0*) | méningococcique

A39.8 Autres infections à méningocoques

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

Arthrite† (M01.0-*)
 Conjonctivite† (H13.1*)
 Encéphalite† (G05.0*)
 Névrite rétrobulbaire† (H48.1*) | méningococcique

A39.9 Infection méningococcique, sans précision

Maladie méningococcique SAI

A40.- Septicémie à streptocoques

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

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

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

consécutive à:

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

néonatale (P36.0-P36.1)

puerpérale (O85)

- A40.0** **Septicémie à streptocoques, groupe A**
- A40.1** **Septicémie à streptocoques, groupe B**
- A40.2** **Septicémie à streptocoques, groupe D, et entérocoques**
- 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**

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

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

- 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)
 - peste septicémique (A20.7)
 - 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.-)
 - tularémique (A21.7)
 - virus de l'herpès (B00.7)
 - syndrome du choc toxique (A48.3)
 - yersiniose extra-intestinale (A28.2)

- 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

Excl.: actinomycétome (B47.1)

- A48.0 Gangrène gazeuse
Myonécrose |
Phlegmon | à Clostridium
- A48.1 Maladie des légionnaires avec pneumonie
Utiliser un code supplémentaire (U69.00!) pour indiquer la présence chez l'adulte (18 ans et plus) d'une pneumonie acquise à l'hôpital et traitée lors de l'hospitalisation.
- A48.2 Maladie des légionnaires, sans signes pulmonaires [fièvre de Pontiac]
- A48.3 Syndrome du choc toxique
Excl.: choc endotoxique SAI (R57.8)
septicémie SAI (A41.9)
- A48.4 Fièvre purpurique du Brésil
Infection généralisée à *Haemophilus aegyptius*
- A48.8 Autres maladies bactériennes précisées

A49.- Infection bactérienne, siège non précisé

Excl.: agents bactériens, cause de maladies classées dans d'autres chapitres (B95-B96)

infection (à):

- Chlamydia SAI (A74.9)
- méningococcique SAI (A39.9)
- rickettsies SAI (A79.9)
- spirochètes SAI (A69.9)

A49.0 Infection à staphylocoques, siège non précisé**A49.1 Infection à streptocoques et entérocoques, siège non précisé****A49.2 Infection à Haemophilus influenzae, siège non précisé****A49.3 Infection à Mycoplasma, siège non précisé****A49.8 Autres infections bactériennes, siège non précisé****A49.9 Infection bactérienne, sans précision**

Bactériémie SAI

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

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

syndrome de Reiter (M02.3-)

urétrite non spécifique et non gonococcique (N34.1)

A50.- Syphilis congénitale**A50.0 Syphilis congénitale précoce, symptomatique**

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

Syphilis congénitale précoce:

- cutanée
- cutanéomuqueuse
- viscérale

Laryngite

Oculopathie

Ostéochondropathie

Pharyngite

Pneumonie

Rhinite

syphilitique congénitale précoce

A50.1 Syphilis congénitale précoce, latente

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

A50.2 Syphilis congénitale précoce, sans précision

Syphilis congénitale SAI moins de deux ans après la naissance.

A50.3 Oculopathie syphilitique congénitale tardive

Kératite interstitielle syphilitique congénitale tardive† (H19.2*)

Oculopathie syphilitique congénitale tardive NCA† (H58.8*)

Excl.: triade de Hutchinson (A50.5)

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

Démence paralytique Paralysie générale Syphilis nerveuse tabétique Tabès	juvénile
-----------------------------------------------------------------------------------	----------

Encéphalite † (G05.0*) Méningite † (G01*) Polynévrite † (G63.0*)	syphilitique congénitale tardive
------------------------------------------------------------------------	----------------------------------

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.

Dents de Hutchinson

Maladie de Clutton† (M03.1-*)

Nez en selle attribuable à la syphilis

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

Arthropathie† (M03.1-*)

Ostéochondropathie† (M90.2-*)	syphilitique congénitale tardive
-------------------------------	----------------------------------

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**

Condylome plat

Alopécie † (L99.8*)

Leucodermie † (L99.8*)	syphilitique
------------------------	--------------

Plaque muqueuse

A51.4 Autres formes de syphilis secondaire

Affection inflammatoire des organes pelviens de la femme † (N74.2*)	syphilitique secondaire
---------------------------------------------------------------------	-------------------------

Iridocyclite † (H22.0*)

Lymphadénopathie

Méningite † (G01*)

Myosite † (M63.0-*)

Oculopathie NCA † (H58.8*)

Périostite † (M90.1-*)

A51.5 Syphilis précoce, latente

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

A51.9 Syphilis précoce, sans précision

A52.- Syphilis tardive**A52.0† Syphilis cardio-vasculaire**

Anévrisme syphilitique de l'aorte (I79.0*)
 Syphilis cardio-vasculaire SAI (I98.0*)
 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*)

syphilitique

A52.1 Syphilis nerveuse symptomatique

Arthropathie de Charcot† (M14.6-*)
 Parkinsonisme syphilitique† (G22*)
 Atrophie optique† (H48.0*)
 Encéphalite† (G05.0*)
 Méningite† (G01*)
 Névrite:
 • acoustique† (H94.0*)
 • rétrobulbaire† (H48.1*)
 Polyneuropathie† (G63.0*)

syphilitique tardive

Tabès

A52.2 Syphilis nerveuse asymptomatique**A52.3 Syphilis nerveuse, sans précision**

Gomme (syphilitique)
 Syphilis (tardive)
 Syphilome

du système nerveux central SAI

A52.7 Autres formes tardives de syphilis symptomatique

Glomérulite syphilitique† (N08.0*)
 Synovite syphilitique [stade non précisé]† (M68.0-*)
 Syphilis [stade non précisé]:
 • hépatique† (K77.0*)
 • musculaire† (M63.0-*)
 • osseuse† (M90.2-*)
 • pulmonaire† (J99.8*)
 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*)

syphilitique tardive

Gomme (syphilitique)
 Syphilis tardive ou tertiaire

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

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		gonococcique SAI
Cystite		
Urétrite		
Vulvo-vaginite		

Excl.: avec abcès (des):
• glandes génito-urinaires (A54.1)
• périurétral (A54.1)

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

Abcès gonococcique des glandes de Bartholin

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

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

Excl.: péritonite gonococcique (A54.8)

A54.3 Infection gonococcique de l'œil

Conjonctivite† (H13.1*)		gonococcique
Iridocyclite† (H22.0*)		

Ophthalmie 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

Abcès du cerveau† (G07*)		gonococcique(s)
Endocardite† (I39.8*)		
Lésions cutanées		
Méningite† (G01*)		
Myocardite† (I41.0*)		
Péricardite† (I32.0*)		
Péritonite† (K67.1*)		
Pneumoniet† (J17.0*)		
Septicémie		

Excl.: pelvipéritonite gonococcique (A54.2)

A54.9 Infection gonococcique, sans précision

A55 Lymphogranulomatose vénérienne à Chlamydia

Incl.: Bubon climatique ou tropical
Esthiomène
Maladie de (Durand-)Nicolas-Favre

A56.- Autres infections à Chlamydia transmises par voie sexuelle

Incl.: infections à Chlamydia trachomatis transmises par voie sexuelle
Excl.: conjonctivite néonatale à Chlamydia (P39.1)
lymphogranulomatose à Chlamydia (A55)
maladies classées en A74.-
pneumonie congénitale à Chlamydia (P23.1)

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

Cervicite	à Chlamydia
Cystite	
Urétrite	
Vulvo-vaginite	

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

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

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) Prostatite† (N51.0*)	à Trichomonas (vaginalis)

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:

- femmet (N77.0-N77.1*)
- hommet (N51.-*)

A60.1 Infection de la marge cutanée de l'anus et du rectum, par le virus de l'herpès**A60.9 Infection ano-génitale par le virus de l'herpès, sans précision**

A63.- Autres maladies dont le mode de transmission est essentiellement sexuel, non classées ailleurs

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

A63.0 Condylomes ano-génitaux (vénériens)

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

A64 Maladie sexuellement transmise, sans précision

Incl.: Maladie vénérienne SAI

Autres maladies à spirochètes
(A65-A69)

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

A65 Syphilis non vénérienne

Incl.: Béjel
Njovera
Syphilis endémique

A66.- Pian

Incl.: Framboesia
Pian [Bouba]
Yaws

A66.0 Lésions initiales du pian

Chancre pianique
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

Hydarthrose		du pian (précoce) (tardif)
Nodule		
Ostéite		
Périostite (hypertrophique)		

Gomme osseuse		du pian (tardif)
Goundou		
Ostéite ou périostite gommeuse		

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)		de la pinta [caraté]
Papule (initiale)		

A67.1 Lésions intermédiaires de la pinta

Hyperkératose		de la pinta [caraté]
Lésions hyperchromiques		
Plaques érythémateuses		

Pintides

A67.2 Lésions tardives de la pinta

Lésions cardio-vasculaires† (I98.1*)		de la pinta [caraté]
Lésions cutanées		
• achromiques		
• cicatricielles		
• dyschromiques		

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
Gingivite | de Vincent
Pharyngite à fusospirochètes
Stomatite à fusospirochètes
Gingivite
Gingivo-stomatite | ulcéro-nécrotique (aiguë)

A69.2 Maladie de Lyme

Erythème chronique migrateur à *Borrelia burgdorferi*

A69.8 Autres infections à spirochètes précisées

A69.9 Infection à spirochètes, sans précision

Autres maladies à Chlamydia
(A70-A74)

A70 Infection à Chlamydia psittaci

Incl.: Fièvre des perroquets
Ornithose
Psittacose

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)
pneumonie (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

Chlamydirose SAI

Rickettsioses (A75-A79)

A75.- Typhus

Excl.: rickettsiose à *Neorickettsia sennetsu* [Ehrlichia sennetsu] (A79.8)

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

Typhus:

- classique
- épidémique (à poux)

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

A77.8 Autres fièvres pourprées

A77.9 Fièvre pourprée, sans précision

Typhus à tiques SAI

A78 Fièvre Q

Incl.: Fièvre (du):

- Montana
- quadrilatérale

Infection à *Rickettsia burnetii* [*Coxiella burnetii*]

A79.- Autres rickettsioses

A79.0 Fièvre des tranchées

Fièvre (de):

- quintane
- Volhynie

A79.1 Rickettsiose varicelliforme due à *Rickettsia akari*

Rickettsiose vésiculaire [Fièvre de Kew Garden]

A79.8 Autres types précisés de rickettsiose

Rickettsiose à *Neorickettsia sennetsu* [*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**
 Encéphalite japonaise de type B
- A83.1 Encéphalite équine occidentale**
- A83.2 Encéphalite équine orientale**
- A83.3 Encéphalite de Saint-Louis**
- A83.4 Encéphalite australienne**
 Encéphalite de la Murray Valley
 Maladie virale de Kunjin
- A83.5 Encéphalite de Californie**
 Encéphalite de La Crosse
 Méningo-encéphalite de Californie
- A83.6 Maladie à virus de Rocio**
- A83.8 Autres encéphalites virales transmises par des moustiques**
- A83.9 Encéphalite virale transmise par des moustiques, sans précision**

A84.- Encéphalite virale transmise par des tiques

Incl.: méningo-encéphalite virale transmise par des tiques

- A84.0 Encéphalite de la taïga [encéphalite verno-estivale russe]**
- A84.1 Encéphalite d'Europe centrale transmise par des tiques**
 Encéphalite verno-estivale d'Europe centrale (FSME)
- A84.8 Autres encéphalites virales transmises par des tiques**
 Encéphalomyélite ovine [louping ill]
 Maladie virale de Powassan
- A84.9 Encéphalite virale transmise par des tiques, sans précision**

A85.- Autres encéphalites virales, non classées ailleurs

Incl.: encéphalomyélite |
 méningo-encéphalite | précisée virale NCA

Excl.: chorioméningite lymphocytaire (A87.2)

encéphalite (due au virus de):

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

encéphalomyélite myalgique (G93.3)

- A85.0† Encéphalite à entérovirus (G05.1*)**
 Encéphalomyélite à entérovirus

- A85.1† Encéphalite à adénovirus (G05.1*)**
Méningo-encéphalite à adénovirus
- A85.2 Encéphalite virale transmise par des arthropodes, sans précision**
- A85.8 Autres encéphalites virales précisées**
Encéphalite léthargique
Maladie de Von Economo-Cruchet

A86 Encéphalite virale, sans précision
Incl.: Encéphalomyélite | à virus SAI
Méningo-encéphalite

A87.- Méningite virale

Excl.: méningite (due au virus de):

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

- A87.0† Méningite à entérovirus (G02.0*)**
Méningite à virus:
- Coxsackie
 - ECHO

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

A87.2 Chorioméningite lymphocytaire
Méningo-encéphalite lymphocytaire

A87.8 Autres méningites virales

A87.9 Méningite virale, sans précision

A88.- Autres infections virales du système nerveux central, non classées ailleurs

Excl.: encéphalite virale SAI (A86)
méningite virale SAI (A87.9)

- A88.0 Fièvre exanthémateuse à entérovirus [exanthème de Boston]**
- A88.1 Vertige épidémique**
- A88.8 Autres infections virales précisées du système nerveux central**

A89 Infection virale du système nerveux central, sans précision

Fièvres virales transmises par des arthropodes et fièvres virales hémorragiques (A92-A99)

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 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

Fièvre sévère avec syndrome de thrombocytopenie [SFTG]

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

A97.- Dengue

La dengue est une maladie infectieuse transmise par des moustiques porteurs du virus de la dengue. Il s'agit d'une entité pathologique présentant des manifestations cliniques variables avec une évolution clinique et une issue souvent non prévisibles. La majorité des patients guérit après une évolution clinique auto-limitative présentant nausées, vomissements et douleurs. Une minorité de patients développe toutefois une forme sévère de la maladie, caractérisée essentiellement par une fuite plasmatique avec ou sans saignements. Des hémorragies profuses ou des insuffisances organiques peuvent survenir lors de la dengue, avec ou sans syndrome de choc.

A97.0 Dengue sans signes d'alerte

Dengue hémorragique grades 1 et 2
Dengue hémorragique sans signes d'alerte

A97.1 Dengue avec signes d'alerte

Les signes cliniques comprennent: Douleurs abdominales ou sensibilité abdominale douloureuse à la pression, hémorragie de la muqueuse, léthargie ou/et agitation, diminution rapide du taux plaquettaire, augmentation de l'hématocrite. Autres indices: vomissements persistants, accumulation liquidienne visibles, hépatomégalie de plus de 2 cm.

Dengue hémorragique avec signes d'alertes

A97.2 Dengue sévère

Les signes cliniques comprennent: 1. Fortes pertes plasmatiques, entraînant un choc (syndrome de choc lié à la dengue, DSS) et/ou des accumulations liquidienne avec détresse respiratoire. 2. Hémorragie sévère, constatée par le médecin. 3. Atteinte sévère d'organes: transaminases hépatiques ASAT ou ALAT atteignant un taux supérieur ou égal à 1000 U/l; SNC: altération de l'état de conscience (encéphalite), atteinte d'autres organes, par exemple myocardite ou néphrite.

Dengue hémorragique sévère

A97.9 Dengue, sans précision

Dengue SAI

A98.- Autres fièvres hémorragiques virales, non classées ailleurs

Excl.: fièvre hémorragique de Chikungunya (A92.0)
fièvre hémorragique due au virus de la dengue (A97.-)

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) [HSV-2]

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† (L99.8*)

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

Infection à herpes simplex SAI

B01.- Varicelle

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

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

Encéphalite post-varicelleuse

Encéphalomyélite varicelleuse

B01.2† Pneumonie varicelleuse (J17.1*)

Utiliser un code supplémentaire (U69.00!) pour indiquer la présence chez l'adulte (18 ans et plus) d'une pneumonie acquise à l'hôpital et traitée lors de l'hospitalisation.

B01.8 Varicelle avec autres complications

B01.9 Varicelle sans complication

Varicelle SAI

B02.- Zona [herpes zoster]

Incl.: Herpes zoster

Zona

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 gémiculé (G53.0*)

Névralgie 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

Otite externe dans le zona† (H62.1*)

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

B05.2† Rougeole compliquée d'une pneumonie (J17.1*)

Pneumonie post-morbilleuse

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

Otite moyenne post-morbilleuse

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*)		rubéoleuse
Méningite (G02.0*)		
Méningo-encéphalite (G05.1*)		

B06.8 Rubéole avec autres complications

Arthrite† (M01.4-*)		rubéoleuse
Pneumoniet† (J17.1*)		

B06.9 Rubéole sans complication
Rubéole SAI

B07 Verrues d'origine virale

Incl.: Verruca:

- simplex
- vulgaris

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

papillome (de):

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

B08.- Autres infections virales caractérisées par des lésions cutané-muqueuses, non classées ailleurs

Excl.: stomatite vésiculaire virale (A93.8)

B08.0 Autres infections à orthopoxvirus

Infection par le virus de la vaccine
Orf [dermatite pustuleuse contagieuse ovine]
Pseudovaccine [nodule des trayeurs]
Vaccine naturelle
Variole de la vache

Excl.: monkeypox (B04)

B08.1 Molluscum contagiosum

B08.2 Exanthème subit [fièvre des trois jours]

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 cutané-muqueuses

Fièvre (de):

- aphteuse
- Yaba

Pharyngite lymphonodulaire à entérovirus

Syndrome du virus de Tanapox

B09 Infection virale caractérisée par des lésions cutané-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-transfusionnelle.

Excl.: hépatite (à):

- cytomégalovirus (B25.1)
 - herpétique (B00.8)
- séquelles d'hépatite virale (B94.2)

B15.- Hépatite aiguë A

B15.0 Hépatite A avec coma hépatique

B15.9 Hépatite A sans coma hépatique

Hépatite A (aiguë) (virale) SAI

B16.- Hépatite aiguë B

B16.0 Hépatite aiguë B avec agent delta, avec coma hépatique

B16.1 Hépatite aiguë B avec agent delta, sans coma hépatique

B16.2 Hépatite aiguë B sans agent delta, avec coma hépatique

B16.9 Hépatite aiguë B, sans agent delta et sans coma hépatique

Hépatite B aiguë (virale) SAI

B17.- Autres hépatites virales aiguës

B17.0 (Sur)infection aiguë par agent delta d'un sujet porteur de l'hépatite B

B17.1 Hépatite aiguë C

B17.2 Hépatite aiguë E

B17.8 Autres hépatites virales aiguës précisées

Hépatite non A non B (aiguë) (virale) NCA

B17.9 Hépatite virale aiguë, sans précision

Hépatite virale (infectieuse) 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 B (virale) SAI

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: Dans les catégories B20-B24, un ou plusieurs codes supplémentaires doivent être utilisés afin d'indiquer toutes les manifestations de la maladie due au VIH. Concernant l'ordre dans la prise en charge en milieu hospitalier, voir les directives de codage suisses.

Incl.: Complexe relatif au SIDA [ARC]

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

Syndrome d'immunodéficience acquise [SIDA]

Excl.: Complicant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité (O98.7)

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

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

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

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

Émaciation (slim disease)

Encéphalopathie

Pneumonie lymphoïde interstitielle

Syndrome de dépérissement

Syndromes cachectiques

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† Pneumonie 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

Colite† (K93.8*)		due à un cytomégalovirus
Duodénite† (K93.8*)		
Gastrite† (K93.8*)		
Iléite† (K93.8*)		
Œsophagite† (K23.8*)		

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-*)		ourlienne
Myocardite† (I41.1*)		
Néphrite† (N08.0*)		
Polynévrite† (G63.0*)		

B26.9 Oreillons sans complication

Oreillons SAI

Parotidite ourlienne SAI

B27.- Mononucléose infectieuse

Incl.: angine à monocytes
fièvre ganglionnaire
maladie de Pfeiffer

B27.0 Mononucléose due à herpès virus gamma

Mononucléose due au virus d'Epstein-Barr

B27.1 Mononucléose à cytomégalovirus

B27.8 Autres mononucléoses infectieuses

B27.9 Mononucléose infectieuse, sans précision

B30.- **Conjonctivite virale***Excl.:* affection oculaire:

- due au virus de l'herpès [herpes simplex] (B00.5)
- zostérienne (B02.3)

B30.0† **Kératoconjonctivite due à un adénovirus (H19.2*)**

Kératoconjonctivite épidémique

B30.1† **Conjonctivite due à un adénovirus (H13.1*)**

Conjonctivite (des):

- folliculaire aiguë due à un adénovirus
- piscines

B30.2 **Pharyngo-conjonctivite virale****B30.3†** **Conjonctivite hémorragique aiguë épidémique (entérovirale) (H13.1*)**

Conjonctivite (due à):

- entérovirus 70
- hémorragique (aiguë) (épidémique)
- virus Coxsackie 24

B30.8† **Autres conjonctivites virales (H13.1*)**

Conjonctivite de Newcastle

B30.9 **Conjonctivite virale, sans précision****B33.-** **Autres maladies à virus, non classées ailleurs****B33.0** **Myalgie épidémique**

Maladie de Bornholm

Pleurodynie épidémique

B33.1 **Maladie de la Ross River**

Fièvre de la Ross River

Polyarthrite épidémique exanthémateuse

B33.2 **Cardite virale****B33.3** **Infections à rétrovirus, non classées ailleurs**

Infection à rétrovirus SAI

B33.4† **Syndrome (cardio-)pulmonaire à virus Hanta [hantavirus] [SPH] [SCPH] (J17.1*)**

Hantavirus (cardio)pulmonary syndrom [HPS] [HCPS]

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, siège non précisé**

B34.1 Infection entérovirale, siège non précisé

Infection SAI à virus:

- Coxsackie
- ECHO

B34.2 Infection coronavirale, siège non précisé

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

B34.3 Infection parvovirale, siège non précisé

B34.4 Infection papovvirale, siège non précisé

B34.8 Autres infections virales, siège non précisé

B34.9 Infection virale, sans précision

Virémie SAI

Mycoses
(B35-B49)

Excl.: mycosis fongicoïde (C84.0)

pneumopathie par hypersensibilité aux poussières organiques (J67.-)

B35.- Dermatophytose [Tinea]

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

Mycose de la barbe

Sycosis trichophytique

Teigne tondante

B35.1 Teigne de l'ongle

Dermatophytose de l'ongle

Mycose des ongles

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

Tokelau

B35.6 Teigne inguinale [teigne crurale]
 Dermatophytose de l'aïne
 Dhobie itch
 Eczéma marginé de Hebra [Jock itch]
 Gale des blanchisseurs

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
 Microsporosis nigra
 Pityriasis nigra

B36.2 Piedra blanche [Piedra alba]
 Tinea blanca

B36.3 Piedra noire [Piedra nigra]

B36.8 Autres mycoses superficielles précisées

B36.9 Mycose superficielle, sans précision

B37.- Candidose

Incl.: candidiase
 moniliase
Excl.: candidose néonatale (P37.5)

B37.0 Stomatite à Candida
 Muguet buccal

B37.1 Candidose pulmonaire

B37.2 Candidose de la peau et des ongles
 Onyxis
 Périonyxis | à Candida
Excl.: érythème fessier du nourrisson (L22)

B37.3† Candidose de la vulve et du vagin (N77.1*)
 Muguet vaginal
 Vulvo-vaginite à Candida
 Vulvo-vaginite candomycétque

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**
- B37.81 Œsophagite à Candida
- B37.88 Autres localisations de candidose

Chéillite	due à 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.- Histoplasmose

- B39.0 Histoplasmose pulmonaire aiguë à Histoplasma capsulatum**
- B39.1 Histoplasmose pulmonaire chronique à Histoplasma capsulatum**
- B39.2 Histoplasmose pulmonaire à Histoplasma capsulatum, sans précision**
- B39.3 Histoplasmose disséminée à Histoplasma capsulatum**
Histoplasmose généralisée à Histoplasma capsulatum
- B39.4 Histoplasmose à Histoplasma capsulatum, sans précision**
Histoplasmose américaine
- B39.5 Histoplasmose à Histoplasma duboisii**
Histoplasmose africaine
- B39.9 Histoplasmose, sans précision**

B40.- Blastomycose

Excl.: blastomycose:

- brésilienne (B41.-)
- chéloïdienne (B48.0)

- B40.0 Blastomycose pulmonaire aiguë**
- B40.1 Blastomycose pulmonaire chronique**
- B40.2 Blastomycose pulmonaire, sans précision**
- B40.3 Blastomycose cutanée**
- B40.7 Blastomycose disséminée**
Blastomycose généralisée
- B40.8 Autres formes de blastomycose**
- B40.9 Blastomycose, sans précision**

B41.- Paracoccidioïdomycose

Incl.: blastomyose brésilienne
maladie de Lutz

B41.0 Paracoccidioïdomycose pulmonaire

B41.7 Paracoccidioïdomycose disséminée

Paracoccidioïdomycose généralisée

B41.8 Autres formes de paracoccidioïdomycose

B41.9 Paracoccidioïdomycose, sans précision

B42.- Sporotrichose

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

B42.1 Sporotrichose lympho-cutanée

B42.7 Sporotrichose disséminée

Sporotrichose généralisée

B42.8 Autres formes de sporotrichose

B42.9 Sporotrichose, sans précision

B43.- Chromomycose [chromoblastomycose] et abcès phaeohyphomycosique

B43.0 Chromomycose cutanée

Dermatite verruqueuse

B43.1 Abcès phaeohyphomycosique du cerveau

Chromomycose cérébrale

B43.2 Abcès et kyste phaeohyphomycosiques sous-cutanés

B43.8 Autres formes de chromomycose

B43.9 Chromomycose, sans précision

B44.- Aspergillose

Incl.: aspergillome

B44.0 Aspergillose pulmonaire invasive

B44.1 Autres aspergilloses pulmonaires

B44.2 Aspergillose amygdalienne

B44.7 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

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 débilante 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
Malaria tropicale à Plasmodium falciparum

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):

- atteinte cardio-vasculaire NCA† (I98.1*)
- myocardite† (I41.2*)
- SAI

Trypanosomiase:

- américaine SAI
- SAI, en des lieux où la maladie de Chagas est répandue

B57.3 **Maladie de Chagas (chronique) avec atteinte de l'appareil digestif**

B57.4 **Maladie de Chagas (chronique) avec atteinte du système nerveux**

B57.5 Maladie de Chagas (chronique) avec atteinte d'autres organes**B58.- Toxoplasmose***Incl.:* infection à *Toxoplasma gondii**Excl.:* toxoplasmose congénitale (P37.1)**B58.0† Oculopathie à *Toxoplasma***Choriorétinite à *Toxoplasma* (H32.0*)**B58.1† Hépatite à *Toxoplasma* (K77.0*)****B58.2† Méningo-encéphalite à *Toxoplasma* (G05.2*)****B58.3† Toxoplasmose pulmonaire (J17.3*)****B58.8 Toxoplasmose avec atteinte d'autres organes**Myocardite† (I41.2*)
Myosite† (M63.1-*) | à *Toxoplasma***B58.9 Toxoplasmose, sans précision****B59† Pneumocystose (J17.3*)***Incl.:* Pneumocystose

Pneumonie à:

- *Pneumocystis carinii*
- *Pneumocystis jirovecii*

B60.- Autres maladies dues à des protozoaires, non classées ailleurs*Excl.:* cryptosporidiose (A07.2)

isosporose (A07.3)

microsporidiose intestinale (A07.8)

B60.0 Babésiose

Piroplasmose

B60.1 AcanthamoébioseConjonctivite due à *Acanthamoeba*† (H13.1*)Kératoconjonctivite due à *Acanthamoeba*† (H19.2*)**B60.2 Næglériase**

Méningo-encéphalite amibienne primitiv† (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
- mattheei
- mekongi

B65.9 Schistosomiase, sans précision

B66.- Autres infections par douves [distomatoses]

B66.0 Opisthorchiase

Infection par:

- douve du foie du chat
- Opisthorchis (felineus) (viverrini)

B66.1 Clonorchiasse

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 Paragonimiase

Distomatose pulmonaire

Douve pulmonaire

Infection par l'espèce Paragonimus

B66.5 Fasciolopsiase

Distomatose intestinale

Douve intestinale

Infection par Fasciolopsis buski

B66.8 Autres infections par douves précisées

Echinostomose

Hétérophyiase

Métagonimiase

Nanophyétiasse

Watsoniase

B66.9 Infection par douves, sans précision

B67.- Echinococcose*Incl.:* hydatidose

- B67.0** Infection hépatique à *Echinococcus granulosus* [echinococcose kystique]
B67.1 Infection pulmonaire à *Echinococcus granulosus* [echinococcose kystique]
B67.2 Infection osseuse à *Echinococcus granulosus* [echinococcose kystique]
B67.3 Infections à *Echinococcus granulosus* [echinococcose kystique], autres et à localisations multiples
B67.4 Infection à *Echinococcus granulosus* [echinococcose kystique], sans précision
 Infection par cestodes du chien
B67.5 Infection hépatique à *Echinococcus multilocularis* [échinococcose alvéolaire]
B67.6 Infections à *Echinococcus multilocularis* [échinococcose alvéolaire], autres et à localisations multiples
B67.7 Infection à *Echinococcus multilocularis* [échinococcose alvéolaire], 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 [ténia]*Excl.:* cysticerose (B69.-)

- B68.0** Infection à *Taenia solium*
 Infection par cestodes du porc
B68.1 Infection à *Taenia saginata*
 Infection par cestodes adultes (*Taenia saginata*)
 Ver solitaire du bœuf
B68.9 Infection à *Taenia*, sans précision

B69.- Cysticerose*Incl.:* infection par larve de *Taenia solium*

- B69.0** Cysticerose du système nerveux central
B69.1 Cysticerose de l'œil
B69.8 Cysticerose, autres localisations
B69.9 Cysticerose, 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

Dipylidiose [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

Éléphantiasis bancroftien

Filariose de Bancroft [Filariose lymphatique]

B74.1 Filariose à Brugia malayi

B74.2 Filariose à Brugia timori

B74.3 Loase [Loïase]

Filariose à Loa loa

Infection à Loa loa

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 ankylostomiases

B76.9 Ankylostomiase, sans précision
Larva migrans cutanée SAI

B77.- Ascaridiase

Incl.: ascaridiose
infection à Ascaris

B77.0 Ascaridiase avec complications intestinales

B77.8 Ascaridiase avec autres complications

B77.9 Ascaridiase, sans précision

B78.- Anguillulose [strongyloïdose]

Excl.: trichostrongylose (B81.2)

B78.0 Anguillulose intestinale

B78.1 Anguillulose cutanée

B78.7 Anguillulose disséminée

B78.9 Anguillulose, sans précision

B79 Infection à Trichuris trichiuria

Incl.: Trichocéphale (infection) (maladie)
Trichocéphalose

B80 Oxyurose

Incl.: Entérobiase
Infection à nématodes
Infection à oxyures

B81.- Autres helminthiases intestinales, non classées ailleurs

Excl.: Angiostrongyloïdose due à:
• Angiostrongylus cantonensis (B83.2)
• Parastrongylus cantonensis (B83.2)

B81.0 Anisakiase
Infection à larve d'Anisakis

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:

- Angiostrongylus costaricensis
- Parastrongylus 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 [ternidensiase]

Infestation par:

- Ternidens deminutus

B82.- Parasitose intestinale, sans précision

B82.0 Helminthiase intestinale, sans précision

B82.9 Parasitose intestinale, sans précision

B83.- Autres helminthiases

Excl.: capillariose:

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

B83.0 Larva migrans viscérale

Toxocarose

B83.1 Gnathostomiase

Dermatite migrante

Dermatite ou œdème "rampant"

B83.2 Angiostrongyloïdose à Parastrongylus cantonensis

Angiostrongyloïdose à Angiostrongylus cantonensis

Méningo-encéphalite à éosinophilest (G05.2*)

Excl.: angiostrongyloïdose intestinale (B81.3)

B83.3 Syngamose

B83.4 Hirudiniase interne

Excl.: hirudiniase externe (B88.3)

B83.8 Autres helminthiases précisées

Acanthocéphalose

Capillariose hépatique

Gongylonémose

Métastrongylose

Thélaziose

B83.9 Helminthiase, sans précision

Vers SAI

Excl.: helminthiase intestinale SAI (B82.0)

Pédiculose, acariase et autres infestations (B85-B89)

B85.- Pédiculose et phtiriase

- B85.0** **Pédiculose due à *Pediculus humanus capitis***
Infestation de la chevelure par des poux
- B85.1** **Pédiculose due à *Pediculus humanus corporis***
Infestation du corps par des poux
- B85.2** **Pédiculose, sans précision**
- B85.3** **Phtiriase [Infestation par poux du pubis]**
Infestation par:
 - morpions
 - *Phthirus pubis*
- B85.4** **Infestation mixte, pédiculose et phtiriase**
Infestation classée dans plus d'une des catégories B85.0-B85.3

B86 Gale

Incl.: Prurit dû à la gale

B87.- Myiase

Incl.: infestation par larves de mouches

- B87.0** **Myiase cutanée**
Myiase rampante
- B87.1** **Myiase des plaies cutanées**
Myiase traumatique
- B87.2** **Myiase oculaire**
- B87.3** **Myiase rhinopharyngée**
Myiase laryngée
- B87.4** **Myiase auriculaire**
- B87.8** **Myiase d'autres localisations**
Myiase:
 - génito-urinaire
 - intestinale
- B87.9** **Myiase, sans précision**

B88.- Autres infestations cutanées

- B88.0** **Autres acariases**
Dermite (due à):
 - acarienne
 - *Demodex*
 - *Dermanyssus gallinae*
 - *Liponyssoides sanguineus*
Trombiculose
Excl.: gale (B86)
- B88.1** **Tungose [infestation par puce-chique]**

B88.2 Autres infestations par arthropodes

Scarabiase

B88.3 Hirudiniase externe

Infestation par sangsues SAI

Excl.: hirudiniase interne (B83.4)

B88.8 Autres infestations précisées

Ichtyoparasitose à *Vandellia cirrhosa*

Linguatulose

Porocéphalose

B88.9 Infestation, sans précision

Infestation SAI par des acariens

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 indiquer que des affections figurant sous A00-B98 sont la cause de séquelles classées ailleurs. Le terme «séquelles» comprend des états précisés comme tels, mais aussi les effets tardifs de maladies si celles-ci peuvent être classées dans les catégories ci-dessus et s'il est avéré que cette maladie elle-même n'est plus présente. Pour l'utilisation de ces catégories dans la prise en charge en milieu hospitalier, se référer aux directives de codage suisses.

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 de groupe D et entérocoques, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
- 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
 - Propionibactéries
 - Pseudostreptocoques

B96.-! Autres agents bactériens précisés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres

- B96.0!** Mycoplasma et Ureaplasma, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
 - Mycoplasma pneumoniae [M. pneumoniae]
 - Pleuro-pneumonia-like-organism [PPLO]
- B96.2!** Escherichia coli et autres entérobactéries, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
 - Enterobacter
 - Klebsiella
 - Morganella
 - Proteus
 - Serratia
- B96.3!** Haemophilus influenzae et Moraxella, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
 - Groupe HACEK [Haemophilus, Actinobacillus, Cardiobacterium hominis, Eikenella, Kingella]
 - Haemophilus influenzae [H. influenzae]

- B96.5!** **Pseudomonas et autres bacilles non fermentants cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
Acinetobacter
Burkholderia
Pseudomonas aeruginosa
Stenotrophomonas
- B96.6!** **Bacillus fragilis et autres micro-organismes anaérobies Gram négatif, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
- B96.7!** **Clostridium perfringens et autres micro-organismes anaérobies sporulants Gram positif, causes de maladies classées dans d'autres chapitres**
- B96.8!** **Autres agents bactériens précisés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**

- B97.-!** **Virus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
- B97.0!** **Adénovirus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
- B97.1!** **Entérovirus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
Virus:
• Coxsackie
• ECHO
- B97.2!** **Coronavirus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
- B97.3!** **Rétrovirus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
Lentivirus
Oncovirus
- B97.4!** **Virus respiratoire syncytial, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
- B97.5!** **Réovirus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
- B97.6!** **Parvovirus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
- B97.7!** **Papillomavirus humain, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
- B97.8!** **Autres virus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
Métopneumovirus 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	Tumeurs malignes 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:

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

Notes:

1. Tumeurs malignes de sièges primaires, mal définis, de sièges secondaires et de sièges non précisés

Les catégories C76-C80 comprennent les tumeurs malignes pour lesquelles il n'y a pas d'indication précise de leur siège primitif, ou les tumeurs sans indication du siège primitif qui sont dites «généralisées», «disséminées» ou «étendues». Dans ces 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. Un code supplémentaire du chapitre IV permet d'indiquer une activité fonctionnelle en relation avec une tumeur. Par exemple, le phéochromocytome malin de la surrénale sécrétant des catécholamines doit être codé C74 avec le code supplémentaire E27.5; l'adénome basophile de l'hypophyse avec syndrome de Cushing doit être codé D35.2 avec le code supplémentaire E24.0.

3. Morphologie

Les tumeurs malignes peuvent être divisées en plusieurs groupes morphologiques (histologiques) principaux: les carcinomes, y compris les adénocarcinomes et les épithéliomes 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 pour tous les groupes cités, qui est néanmoins rarement employé pour les tumeurs malignes des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés. Le terme «carcinome» est parfois utilisé, à tort, comme synonyme de «cancer».

Dans le présent chapitre II, la classification des tumeurs au sein de groupes étendus est réalisée selon le comportement (biologique / biotique) de la tumeur, et essentiellement selon le siège au sein de ces groupes. Dans quelques cas exceptionnels, la morphologie est reprise dans le titre de la catégorie et de la sous-catégorie.

Tout utilisateur désireux d'identifier le type histologique d'une tumeur donnée est renvoyé à la classification morphologique actuelle (CIM-O-3) téléchargeable sur le site Internet du DIMDI. Les codes indiqués jusqu'à présent dans la CIM-10 pour la morphologie, dérivés de la 2e édition de la classification internationale des maladies oncologiques (CIM-O), n'étaient plus actuels. La CIM-O est une classification à deux axes dont chacun a son propre système de codage pour la topographie et la morphologie. Ces codes de morphologie comprennent six chiffres: les quatre premiers identifient les types histologiques; le cinquième le comportement (degré de malignité) (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 du degré de différenciation pour les tumeurs solides et sert aussi de code spécial pour les lymphomes et les leucémies.

4. Utilisation de sous-catégories dans le chapitre II

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 en outre divisées selon les diverses parties ou les sous-catégories 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») à la condition que cette combinaison ne soit pas explicitement indexée ailleurs. Par exemple, «carcinome de l'œsophage et de l'estomac» est classé spécialement 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 «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 sur le plan anatomique, ceci n'est pas toujours le cas (par exemple vessie C67.-), et le responsable du codage devra éventuellement 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 doivent être codées conformément à leur site d'apparition; ainsi, les tumeurs malignes de tissu ectopique pancréatique apparues dans l'ovaire sont codées dans la catégorie C56 (tumeurs malignes de l'ovaire).

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. La classification de tumeurs implique dans un premier temps de rechercher l'entrée par ordre alphabétique pour obtenir la désignation morphologique.

L'introduction à l'index alphabétique comporte 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 classification internationale des maladies oncologiques (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 positions, telles qu'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:

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

C00.1 Lèvre inférieure, bord libre

Lèvre inférieure:

- extérieur
- SAI
- 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** **Luette**
- C05.8** **Lésion à localisations contiguës du palais**
[voir note 5 au début de ce chapitre]
- C05.9** **Palais, sans précision**

C06.- Tumeur maligne de la bouche, parties autres et non précisées

- C06.0** **Muqueuse de la joue**
Face interne de la joue
Muqueuse buccale SAI
- C06.1** **Vestibule de la bouche**
Gouttière: |
 • buccale (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 précisées classées en fonction de leur siège anatomique
tumeurs malignes des glandes salivaires accessoires SAI (C06.9)
- C08.0** **Glande sous-mandibulaire**
Glande sous-maxillaire
- C08.1** **Glande sublinguale**
- C08.8** **Lésion à localisations contiguës des glandes salivaires principales**
[voir note 5 au début de ce chapitre]
Tumeur maligne des glandes salivaires principales dont le point de départ ne peut être classé à aucune des catégories C07-C08.1
- 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:

- palatine
- SAI

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 rhinopharynx****C11.0 Paroi supérieure du rhinopharynx**

Plafond du rhinopharynx

C11.1 Paroi postérieure du rhinopharynx

Amygdale pharyngienne

Tissu adénoïde

C11.2 Paroi latérale du rhinopharynx

Fossette de Rosenmüller

Orifice de la trompe d'Eustache

Récessus pharyngien

C11.3 Paroi antérieure du rhinopharynx

Bord postérieur de la cloison nasale et des choanes

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-gastrique

Œsophage et estomac

Orifice œsophagien de l'estomac

C16.1 Fundus**C16.2 Corps de l'estomac****C16.3 Antre pylorique**

Antre de l'estomac

C16.4 Pylore

Canal pylorique

Prépylore

C16.5 Petite courbure de l'estomac, sans précision

Petite courbure de l'estomac, non classée en C16.1-C16.4

C16.6 Grande courbure de l'estomac, sans précision

Grande courbure de l'estomac, non classée en C16.0-C16.4

C16.8 Lésion à localisations contiguës de l'estomac

[voir note 5 au début de ce chapitre]

C16.9 Estomac, sans précision

Cancer gastrique SAI

C17.- Tumeur maligne de l'intestin grêle**C17.0 Duodénum****C17.1 Jéjunum****C17.2 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 [hepatica]****C18.4 Côlon transverse****C18.5 Angle gauche du côlon [splénique]****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
- hépatique commune

C24.1 Ampoule de Vater**C24.8 Lésion à localisations contiguës des voies biliaires**

[voir note 5 au début de ce chapitre]

Tumeur maligne affectant à la fois les canaux biliaires intra- et extra-hépatiques

Tumeur maligne des voies biliaires dont le point de départ ne peut être classé à aucune des catégories C22.0-C24.1

C24.9 Voies biliaires, sans précision**C25.- Tumeur maligne du pancréas****C25.0 Tête du pancréas****C25.1 Corps du pancréas****C25.2 Queue du pancréas****C25.3 Canal pancréatique****C25.4 Pancréas endocrine**

Ilots de Langerhans

C25.7 Autres parties du pancréas

Col du pancréas

C25.8 Lésion à localisations contiguës du pancréas

[voir note 5 au début de ce chapitre]

C25.9 Pancréas, sans précision**C26.- Tumeur maligne des organes digestifs, de sièges autres et mal définis***Excl.:* péritoine et rétopéritoine (C48.-)**C26.0 Tractus intestinal, partie non précisée**

Intestin SAI

C26.1 Rate

Excl.: lymphome à cellules T/NK matures (C84.-)
 lymphome de Hodgkin [lymphogranulomatose maligne] (C81.-)
 lymphome folliculaire (C82.-)
 lymphome non folliculaire (C83.-)
 lymphome non hodgkinien, de types autres et non précisés (C85.-)

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

[voir note 5 au début de ce chapitre]

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

Excl.: jonction cardio-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

Septum nasal

Vestibule des fosses nasales

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:

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

mandibule (C41.1)

- C41.01 Os crâniofaciaux
Os:
• ethmoïde
• frontal
• occipital
• pariétal
• sphénoïde
• temporal
Os de l'orbite
- C41.02 Os maxillofaciaux
Cornets
Mâchoire supérieure
Maxillaire
Os:
• nasal
• zygomatique
Os de la face, sans précisions
Vomer
- C41.1 Mandibule**
Maxillaire inférieur
Excl.: carcinome, tout type, sauf intra-osseux ou odontogène de la mâchoire:
• Gencive inférieure (C03.1)
• Gencive, sans précision (C03.9)
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**
Coccyx
Sacrum
- 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

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 inférieure et le sillon mentolabial

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

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

- 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 [Sarcoma idiopathicum multiplex haemorrhagicum]

- 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 parasymphatiques
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**

Tumeurs malignes du sein (C50-C50)

C50.- Tumeurs malignes 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 [glande vestibulaire principale]

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
Pudendum femininum

C52 Tumeur maligne du vagin

C53.- Tumeur maligne du col de l'utérus

C53.0 Endocol

C53.1 Exocol

C53.8 Lésion à localisations contiguës du col de l'utérus
[voir note 5 au début de ce chapitre]

C53.9 Col de l'utérus, sans précision

C54.- Tumeur maligne du corps de l'utérus

C54.0 Isthme de l'utérus
Segment inférieur de l'utérus

C54.1 Endomètre

C54.2 Myomètre

C54.3 Fond de l'utérus

C54.8 Lésion à localisations contiguës du corps de l'utérus
[voir note 5 au début de ce chapitre]

C54.9 Corps de l'utérus, sans précision

C55 Tumeur maligne de l'utérus, partie non précisée

C56 Tumeur maligne de l'ovaire

C57.- Tumeur maligne des organes génitaux de la femme, autres et non précisés

C57.0 Trompe de Fallope
Oviducte
Trompe de l'utérus

- C57.1 Ligament large**
- C57.2 Ligament rond**
- C57.3 Paramètre**
Ligament de l'utérus SAI
- C57.4 Annexes de l'utérus, sans précision**
- C57.7 Autres organes génitaux de la femme précisés**
Corps ou canal de Wolff
- C57.8 Lésion à localisations contiguës des organes génitaux de la femme**
[voir note 5 au début de ce chapitre]
Salpingo-ovarienne
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
Utéro-ovarienne
- C57.9 Organe génital de la femme, sans précision**
Voies génito-urinaires de la femme SAI

C58 Tumeur maligne du placenta

- Incl.:** Choriocarcinome SAI
Chorio-épithéliome SAI
- Excl.:** chorio-adénome (destruens) (D39.2)
môle hydatiforme:
• invasive (D39.2)
• maligne (D39.2)
• SAI (O01.9)

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 bassinnet

Excl.: bassinnet (C65)

calices (C65)

C65 Tumeur maligne du bassinnet

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

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

Globe oculaire

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 [Nerf crânien I]

Bulbe olfactif

C72.3 Nerf optique [Nerf crânien II]

C72.4 Nerf auditif [Nerf crânien VIII]

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 [glande pinéale]

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-C86, 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
- C79.85 Tumeur maligne secondaire du tissu conjonctif et d'autres tissus mous du cou
Excl.: tumeur maligne secondaire de la peau du cou (C79.2)
tumeur maligne secondaire des ganglions du cou (C77.0)
- C79.86 Tumeur maligne secondaire du tissu conjonctif et d'autres tissus mous des membres
Tissu mou:
• épaule
• hanche
Excl.: tumeur maligne secondaire de la peau des extrémités (C79.2)
tumeur maligne secondaire des ganglions lymphatiques du membre inférieur (C77.4)
tumeur maligne secondaire des ganglions lymphatiques du membre supérieur (C77.3)
tumeur maligne secondaire des os des extrémités (C79.5)
- C79.88 Autres tumeurs secondaires malignes d'autres localisations précisées
Tissu mou:
• oreille
• paupière
Tumeur maligne secondaire du tissu conjonctif et d'autres tissus mous d'autres sièges précisés
Excl.: tumeur maligne secondaire du tissu conjonctif de l'orbite (C79.4)
- C79.9 Tumeur maligne secondaire de siège non précisé**
Cancers secondaires multiples SAI
Carcinomatose (secondaire) SAI
généralisé (secondaire):
• Cancer SAI
• Tumeur maligne SAI
- C80.- Tumeur maligne de siège non précisé**
- C80.0 Tumeur maligne, siège primitif inconnu, ainsi précisée**

C80.9 Tumeur maligne, sans précision

Cancer SAI

Cancers multiples SAI

Carcinome SAI

Tumeur maligne SAI

Excl.: cancers secondaires multiples SAI (C79.9)

tumeur maligne secondaire de siège non précisé (C79.9)

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

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

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).

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

C81.- Lymphome de Hodgkin [lymphogranulomatose maligne]**C81.0 Lymphome de Hodgkin nodulaire à prédominance lymphocytaire****C81.1 Lymphome de Hodgkin (classique) avec sclérose nodulaire****C81.2 Lymphome de Hodgkin (classique) à cellularité mixte****C81.3 Lymphome de Hodgkin (classique) à déplétion lymphocytaire****C81.4 Lymphome de Hodgkin (classique) riche en lymphocytes****Excl.:** lymphome de Hodgkin nodulaire à prédominance lymphocytaire (C81.0)**C81.7 Autres formes de lymphome de Hodgkin (classique)**

Lymphome de Hodgkin classique de type non précisé

C81.9 Lymphome de Hodgkin, sans précision**C82.- Lymphome folliculaire****Incl.:** lymphome folliculaire non hodgkinien avec ou sans zones diffuses**Excl.:** lymphomes à cellules T/NK matures (C84.-)**C82.0 Lymphome folliculaire de grade I****C82.1 Lymphome folliculaire de grade II****C82.2 Lymphome folliculaire de grade III, sans précision****C82.3 Lymphome folliculaire de grade IIIa****C82.4 Lymphome folliculaire de grade IIIb****C82.5 Lymphome centrofolliculaire diffus****C82.6 Lymphome centrofolliculaire cutané****C82.7 Autres formes de lymphome, folliculaire****C82.9 Lymphome folliculaire, sans précision**

Lymphome, nodulaire SAI

C83.- Lymphome non folliculaire

- C83.0 Lymphome à petites cellules B**
 Lymphome lymphoplasmocytaire
 Lymphome nodal de la zone marginale
 Lymphome splénique de la zone marginale
 Variante non leucémique de la LLC-B
Excl.: leucémie lymphoïde chronique (C91.1-)
 lymphomes à cellules T/NK matures (C84.-)
 macroglobulinémie de Waldenström (C88.0-)
- C83.1 Lymphome à cellules du manteau**
 Lymphome centrocytaire
 Polypose lymphomateuse maligne
- C83.3 Lymphome diffus à grandes cellules B**
 anaplasique
 CD30 positif
 centroblastique
 de sous-type non différencié
 immunoblastique
 plasmablastique
 riche en cellules T
 Lymphome diffus à grandes cellules B
Excl.: lymphome médiastinal (thymique) à grandes cellules B (C85.2)
 lymphomes à cellules T/NK matures (C84.-)
- C83.5 Lymphome lymphoblastique**
 Lymphome à cellules précurseurs B
 Lymphome à cellules précurseurs T
 Lymphome lymphoblastique à cellules B
 Lymphome lymphoblastique à cellules T
 Lymphome lymphoblastique SAI
- C83.7 Lymphome de Burkitt**
 Lymphome "Burkitt-like"
 Lymphome de Burkitt atypique
Excl.: LLA-B à cellules matures, de type Burkitt (C91.8-)
- C83.8 Autres lymphomes non folliculaires**
 Granulomatose lymphomatoïde
 Lymphome à cellules B à effusion primaire
 Lymphome intravasculaire à grandes cellules B
Excl.: lymphome à cellules B riche en cellules T (C83.3)
 lymphome médiastinal (thymique) à grandes cellules B (C85.2)
- C83.9 Lymphome non folliculaire, sans précision**
- C84.- Lymphomes à cellules T/NK matures**
- C84.0 Mycosis fongoïde**
- C84.1 Réticulose de Sézary**
- C84.4 Lymphome périphérique à cellules T, non spécifié**
 Lymphome de Lennert
 Lymphome lympho-épithélioïde

C84.5 Autres lymphomes à cellules T/NK matures

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

Excl.: leucémies à cellules T (C91.-)
 lymphome à cellules T de type entéropathie (C86.2)
 lymphome angio-immunoblastique à cellules T (C86.5)
 lymphome blastique à cellules NK (C86.4)
 lymphome extranodal à cellules T/NK, type nasal (C86.0)
 lymphome hépatosplénique à cellules T (C86.1)
 lymphome sous-cutané à cellules T de type panniculite (C86.3)
 syndrome lymphoprolifératif cutané primitif à cellules T, CD30 positif (C86.6)

C84.6 Lymphome anaplasique à grandes cellules, ALK positif

Lymphome anaplasique à grandes cellules, CD30 positif

C84.7 Lymphome anaplasique à grandes cellules, ALK négatif

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

C84.8 Lymphome cutané à cellules T, sans précision

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

Lymphome à cellules T/NK, sans précision

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

C85.- Lymphome non hodgkinien, de types autres et non précisés

C85.1 Lymphomes à cellules B, sans précision

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

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

C85.7 Autres types précisés de lymphome non hodgkinien

C85.9 Lymphome non hodgkinien, non précisé

Lymphome:

- malin SAI
- non hodgkinien SAI
- SAI

C86.- Autres lymphomes à cellules T/NK spécifiés

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

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

C86.1 Lymphome hépatosplénique à cellules T

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

C86.2 Lymphome à cellules T de type entéropathique

Lymphome à cellules T associé à des entéropathies

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

C86.4 Lymphome blastique à cellules NK

C86.5 Lymphome angio-immunoblastique à cellules T

Lymphadénopathie angio-immunoblastique avec dysprotéinémie [LAID]

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

Lymphome cutané à grandes cellules T, CD30 positif

Lymphome cutané anaplasique à grandes cellules

Papulose lymphomatoïde

C88.- Maladies immunoprolifératives malignes

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

Lymphome lymphoplasmocytaire avec production d'IgM

Macroglobulinémie (primitive) (idiopathique)

Excl.: lymphome à petites cellules B (C83.0)**C88.2- Autre maladie des chaînes lourdes**

Maladie de Franklin

Maladie des chaînes lourdes gamma

Maladie des chaînes lourdes mu

C88.3- Maladie immunoproliférative de l'intestin grêle

Maladie des chaînes lourdes alpha

Maladie immunoproliférative de l'intestin grêle de type méditerranéen

C88.4- Lymphome extranodal de la zone marginale à cellules B, lymphome des tissus lymphoïdes associés aux muqueuses [lymphome MALT]**Note:** Utiliser un code supplémentaire (C83.3) pour indiquer l'évolution vers un lymphome de haute malignité (lymphome diffus à grandes cellules).

Lymphome des tissus lymphoïdes associés aux bronches [lymphome BALT]

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

C88.7- Autres maladies immunoprolifératives malignes**C88.9- Maladie immunoproliférative maligne, sans précision**

Maladie immunoproliférative SAI

C90.- Myélome multiple et tumeurs malignes à plasmocytes

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 En rémission complète

C90.0- Myélome multiple

Maladie de Kahler

Myéломatose

Myélome à plasmocytes

Plasmocytome médullaire

Excl.: plasmocytome solitaire (C90.3-)**C90.1- Leucémie à plasmocytes**

Leucémie plasmocytaire

C90.2- Plasmocytome extramédullaire

C90.3- Plasmocytome solitaire

Myélome solitaire
 Plasmocytome SAI
 Tumeur maligne à plasmocytes localisée SAI

C91.- Leucémie lymphoïde

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

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

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

C91.0- Leucémie lymphoïde aiguë [LLA]

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

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

Leucémie lymphoplasmocytoïde
 Syndrome de Richter
Excl.: lymphome lymphoplasmocytaire (C83.0)

C91.3- Leucémie prolymphocytaire à cellules B

C91.4- Leucémie à tricholeucocytes

Réticulo-endothéliose leucémique

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

aiguë		variante
chronique		
latente		
lymphomateuse		

C91.6- Leucémie prolymphocytaire à cellules T

C91.7- Autres leucémies lymphoïdes

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

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

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

C91.9- Leucémie lymphoïde, sans précision

C92.- Leucémie myéloïde

Incl.: leucémie:

- granulocytaire
- myélogène

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

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

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

C92.0- Leucémie myéloblastique aiguë [LMA]

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

Leucémie myéloïde aiguë (avec maturation)

Leucémie myéloïde aiguë à différenciation minimale

LMA (sans classification FAB) SAI

LMA 1/ETO

LMA avec t(8;21)

LMA M0

LMA M1

LMA M2

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

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

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

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

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

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

leucémie myélomonocytaire chronique (C93.1-)

syndrome myéloprolifératif non classé ailleurs (D47.1)

C92.2- Leucémie myéloïde chronique atypique, BCR/ABL négative**C92.3- Sarcome myéloïde**

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

Chlorome

Sarcome granulocytaire

C92.4- Leucémie promyélocytaire aiguë

LMA avec t(15;17) et variantes

LMA M3

C92.5- Leucémie myélomonocytaire aiguë

LMA M4

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

C92.6- Leucémie myéloïde aiguë avec anomalie 11q23

Leucémie myéloïde aiguë avec altérations du gène MLL

C92.7- Autres leucémies myéloïdes

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

C92.8- Leucémie myéloïde aiguë avec dysplasie multilinéaire

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

C92.9- Leucémie myéloïde, sans précision**C93.- Leucémie monocytaire**

Incl.: leucémie monocytoïde

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

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

0 Sans mention de rémission complète

Sans mention de rémission

En rémission partielle

1 En rémission complète

C93.0- Leucémie monoblastique/monocytaire aiguë

LMA M5
LMA M5a
LMA M5b

C93.1- Leucémie myélomonocytaire chronique

Leucémie monocytaire chronique
LMMC avec éosinophilie
LMMC-1
LMMC-2

C93.3- Leucémie myélomonocytaire juvénile

C93.7- Autres leucémies monocytaires

C93.9- Leucémie monocytaire, sans précision

C94.- Autres leucémies à cellules précisées

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

Excl.: leucémie à plasmocytes (C90.1-)

réticulo-endothéliose leucémique (C91.4-)

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

0 Sans mention de rémission complète

Sans mention de rémission

En rémission partielle

1 En rémission complète

C94.0- Polyglobulie primitive aiguë et érythroleucose

Erythroleucémie
Leucémie myéloïde aiguë, M6 (a) (b)

C94.2- Leucémie aiguë à mégacaryocytes

Leucémie mégacaryocytaire aiguë
Leucémie myéloïde aiguë, M7

C94.3- Leucémie à mastocytes

C94.4- Panmyélose aiguë avec myélofibrose

Myélofibrose aiguë

C94.6- Maladie myélodysplasique et myéloproliférative, non classifiable

C94.7- Autres leucémies précisées

Leucémie agressive à cellules NK
Leucémie aiguë à basophiles

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

C95.- Leucémie à cellules non précisées

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

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

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

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 cellules souches de lignée incertaine

Leucémie aiguë biclonale

Leucémie aiguë biphénotypique

Leucémie aiguë de lignée mixte

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

C95.1- Leucémie chronique à cellules non précisées**C95.7- Autres leucémies à cellules non précisées****C95.8! Leucémie, réfractaire au traitement d'induction standard****C95.9- Leucémie, sans précision****C96.- Tumeurs malignes des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés, autres et non précisées****C96.0 Histiocytose à cellules de Langerhans multifocale et multisystémique (disséminée) [Maladie d'Abt-Letterer-Siwe]**

Histiocytose X multisystémique

C96.2 Tumeur maligne à mastocytes

Mastocytose systémique agressive

Sarcome à mastocytes

Excl.: leucémie à mastocytes (C94.3-)

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

mastocytose systémique indolente (D47.0)

C96.4 Sarcome à cellules dendritiques (cellules accessoires)

Sarcome à cellules de Langerhans

Sarcome à cellules dendritiques folliculaires

Sarcome à cellules dendritiques interdigitées

C96.5 Histiocytose à cellules de Langerhans multifocale et unisystémique

Histiocytose X multifocale

Maladie de Hand-Schüller-Christian

C96.6 Histiocytose unifocale à cellules de Langerhans

Granulome éosinophile

Histiocytose à cellules de Langerhans, SAI

Histiocytose X unifocale

Histiocytose X, SAI

C96.7 Autres tumeurs malignes précisées des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés**C96.8 Sarcome histiocytaire**

Histiocytose maligne

C96.9 Tumeur maligne des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés, sans précision

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

C97! Tumeurs malignes de sièges multiples indépendants (primitifs)

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

Tumeurs in situ (D00-D09)

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

Incl.: érythroplasie
érythroplasie de Queyrat
les codes morphologiques avec code de comportement /2
maladie de Bowen

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

Excl.: mélanome in situ (D03.-)

D00.0 Lèvre, cavité buccale et pharynx

Bord libre de la lèvre

Repli ary-épiglottique:

- SAI
- versant hypopharyngé
- zone marginale

Excl.: épiglotte:

- partie sus-hyoïdienne (D02.0)
- SAI (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**
 Epiglotte (partie sus-hyoïdienne)
 Repli ary-épiglottique, versant laryngé
Excl.: repli ary-épiglottique:
 • SAI (D00.0)
 • versant hypopharyngé (D00.0)
 • zone marginale (D00.0)
- D02.1 Trachée**
- D02.2 Bronches et poumon**
- D02.3 Autres parties de l'appareil respiratoire**
 Fosses nasales
 Oreille moyenne
 Sinus de la face
Excl.: nez:
 • peau (D03.3, D04.3)
 • SAI (D09.7)
 oreille (externe) (peau) (D03.2, D04.2)
- D02.4 Appareil respiratoire, sans précision**
- D03.- Mélanome in situ**
- 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 |
 Peau | anale
 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 intracanaire

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 (D03.8)

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 (D03.8)

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)
- 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]
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 (D16.42-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

Fosse Piliers | des amygdales

Épiglotte, face antérieure

Fossette

Excl.: épiglotte:

- partie sus-hyoïdienne (D14.1)
- SAI (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 précisées qui sont classées en fonction de leur siège anatomique

tumeurs bénignes des glandes salivaires accessoires SAI (D10.3)

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 [hépatique]
- gauche du côlon [splénique]

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 et vésicule biliaire**

D13.6 **Pancréas**

Excl.: pancréas endocrine (D13.7)

D13.7 **Pancréas endocrine**

Ilots de Langerhans

Insulinome

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:

• peau (D22.3, D23.3)

• SAI (D36.7)

oreille (externe) (peau) (D22.2, D23.2)

os de:

• nez (D16.42)

• oreille (D16.41)

polype (de):

• nasal (fosses nasales) (J33.-)

• oreille (moyenne) (H74.4)

• sinus de la face (J33.8)

D14.1 Larynx

Épiglotte (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

Excl.: maxillaire inférieur (D16.5)

D16.41 Os crâniofaciaux

Os:

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

Os de l'orbite

D16.42 Os maxillofaciaux
 Cornets
 Mâchoire supérieure
 Maxillaire
 Os:
 • nasal
 • zygomatique
 Os de la face, sans précisions
 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

Coccyx

Os iliaques

Sacrum

D16.9 Os et cartilage articulaire, sans précision

D17.- Tumeur lipomateuse bénigne

D17.0 Tumeur lipomateuse bénigne de la peau et du tissu sous-cutané de la tête, de la face et du cou

D17.1 Tumeur lipomateuse bénigne de la peau et du tissu sous-cutané du tronc

D17.2 Tumeur lipomateuse bénigne de la peau et du tissu sous-cutané des membres

D17.3 Tumeur lipomateuse bénigne de la peau et du tissu sous-cutané, de sièges autres et non précisés

D17.4 Tumeur lipomateuse bénigne des organes intrathoraciques

D17.5 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

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

D18.0- Hémangiome

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 Oreille, nez, bouche et gorge
- 6 Œil et orbite
- 8 Autres localisations

D18.1- Lymphangiome

Hémolympangiome

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

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

D19.- Tumeur bénigne du tissu mésothélial

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)
 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.: Nævus:

- bleu
- pigmentaire
- pileux
- SAI

Nævus:

- mélanocytaire

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

Incl.: Sein:

- parties molles
- tissu conjonctif

Excl.: dysplasie mammaire bénigne (N60.-)
peau du sein (D22.5, D23.5)

D25.- Léiomyome de l'utérus

Incl.: fibromyome de l'utérus

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

Incl.: 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

Incl.: peau des organes génitaux de l'homme

D29.0 Verge

D29.1 Prostate

Excl.: hyperplasie (adénomateuse) | de la prostate (N40)
hypertrophie

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.: bassinets rénaux (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

D31.5 Glande lacrymale et canal lacrymal

Canal lacrymonasal
Sac lacrymal

D31.6 Orbite, sans précision

Muscle extra-oculaire
Nerfs périphériques de l'orbite
Tissu:

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

Excl.: os orbital (D16.41)

D31.9 Œil, sans précision

Globe oculaire

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 [glande pinéale]****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:

- partie sus-hyoïdienne (D38.0)
- SAI (D38.0)

peau de la lèvre (D48.5)

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

D37.1 Estomac

D37.2 Intestin grêle

D37.3 Appendice

D37.4 Côlon

D37.5 Rectum

Jonction recto-sigmoïdienne

D37.6 Foie, vésicule et voies biliaires

Ampoule de Vater

D37.7- Autres organes digestifs

D37.70 Pancréas

D37.78 Autres organes digestifs
 Anus SAI
 Canal anal
 Intestin SAI
 Œsophage
 Sphincter anal
Excl.: (zone de la) marge anale (D48.5)
 peau anale (D48.5)
 peau périanale (D48.5)

D37.9 Appareil digestif, sans précision

D38.- Tumeur de l'oreille moyenne et des organes respiratoires et intrathoraciques à évolution imprévisible ou inconnue

Excl.: cœur (D48.7)

D38.0 Larynx

Épiglotte (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.: nez SAI (D48.7)
 oreille (externe) (peau) (D48.5)
 peau du nez (D48.5)

D38.6 Appareil respiratoire, sans précision

D39.- Tumeur des organes génitaux de la femme à évolution imprévisible ou inconnue

D39.0 Utérus

D39.1 Ovaire

D39.2 Placenta

Chorio-adénome destruens
 Môle hydatiforme:
 • invasive
 • maligne

Excl.: môle hydatiforme SAI (O01.9)

D39.7 Autres organes génitaux de la femme

Peau des organes génitaux de la femme

D39.9 Organe génital de la femme, sans précision

D40.- Tumeur des organes génitaux de l'homme à évolution imprévisible ou inconnue

D40.0 Prostate

D40.1 Testicule

D40.7 Autres organes génitaux de l'homme

Peau des organes génitaux de l'homme

D40.9 Organe génital de l'homme, sans précision

D41.- Tumeur des organes urinaires à évolution imprévisible ou inconnue

D41.0 Rein

Excl.: bassinet (D41.1)

D41.1 Bassinet

D41.2 Urètre

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 (D37.70)
testicule (D40.1)
thymus (D38.4)

D44.0 Thyroïde**D44.1 Surrénale****D44.2 Parathyroïde****D44.3 Hypophyse****D44.4 Canal cranio-pharyngien****D44.5 Epiphyse [glande pinéale]****D44.6 Corpuscule carotidien****D44.7 Glomus aortique et autres paraganglions****D44.8 Atteinte pluriglandulaire**

Adénomatosose endocrinienne multiple

D44.9 Glande endocrine, sans précision**D45 Polyglobulie essentielle**

Note: La polycythémie vraie (polyglobulie essentielle) a été classée dans les tumeurs malignes (code de morphologie "/3") lors de la troisième révision de la CIM-O. Il faut continuer d'utiliser le code D45, même si celui-ci entre dans la catégorie des tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue. Un changement de classification n'interviendra que dans le processus de révision en vue de la création de la CIM-11.

D46.- Syndromes myélodysplasiques

Incl.: Syndrome myélodysplasique induit par des agents alkylants
Syndrome myélodysplasique induit par des épipodophyllotoxines
Syndrome myélodysplasique induit par une thérapie, SAI

Excl.: aplasie médullaire médicamenteuse (D61.1-)

D46.0 Anémie réfractaire non sidéroblastique, ainsi précisée*Note:* Sans sidéroblastes, sans prolifération blastique**D46.1 Anémie réfractaire à sidéroblastes en couronne****D46.2 Anémie réfractaire avec excès de blastes [AREB]**

Anémie réfractaire avec excès de blastes, type I [AREB I]

Anémie réfractaire avec excès de blastes, type II [AREB II]

D46.4 Anémie réfractaire, non précisée**D46.5 Anémie réfractaire avec dysplasie multilignées****D46.6 Syndrome myélodysplasique avec délétion isolée du chromosome 5 [del(5q)]**

Syndrome de délétion du bras court du chromosome 5

D46.7 Autres syndromes myélodysplasiques*Excl.:* leucémie myélomonocytaire chronique (C93.1-)**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

- D47.0 Tumeurs à histiocytes et mastocytes à évolution imprévisible et inconnue**
 Mastocytome SAI
 Mastocytose systémique associée à une hémopathie clonale non mastocytaire [SM-AHNMD]
 Mastocytose systémique indolente
 Tumeur à mastocytes SAI
Excl.: mastocytose (cutanée) (congénitale) (Q82.2)
- D47.1 Maladie myéloproliférative chronique**
 Leucémie chronique à neutrophiles
 Maladie myéloproliférative, sans précision
Excl.: leucémie myéloïde chronique [LMC], BCR/ABL positive (C92.1-)
 leucémie myéloïde chronique atypique, BCR/ABL négative (C92.2-)
- D47.2 Gammopathie monoclonale de signification indéterminée [GMSI]**
- D47.3 Thrombocytémie essentielle (hémorragique)**
 Thrombocytémie hémorragique idiopathique
- D47.4 Ostéomyélobiose**
 Myélobiose (idiopathique) (avec métaplasie myéloïde)
 Myélobiose chronique idiopathique
 Myélobiose secondaire à un syndrome myéloprolifératif
 Myélosclérose (mégacaryocytaire) avec métaplasie myéloïde
Excl.: myélobiose aiguë (C94.4-)
- D47.5 Leucémie chronique à éosinophiles [syndrome hyperéosinophilique]**
- D47.7 Autres tumeurs précisées des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés à évolution imprévisible ou inconnue**
 Tumeurs histiocytaires à évolution imprévisible ou inconnue
- D47.9 Tumeur des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés à évolution imprévisible ou inconnue, sans précision**
 Maladie lymphoproliférative SAI
- 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 | anale
 Peau |
 Peau (du):
 • périanale
 • sein
Excl.: anus SAI (D37.78)
 extérieur de la lèvre (D37.0)
 peau des organes génitaux (D39.7, D40.7)
- D48.6 Sein**
 Cystosarcome phyllode [tumeur de Brodie]
 Tissu conjonctif du sein
Excl.: peau du sein (D48.5)
- D48.7 Autres sièges précisés**
 Cœur
 Nerfs périphériques de l'orbite
 Œil
Excl.: peau de la paupière (D48.5)
 tissu conjonctif (D48.1)
- D48.9 Tumeur à évolution imprévisible ou inconnue, sans précision**
 Néof ormation 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'examen 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 [anémie aplastique] 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 foetal (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

Thalassémie (beta) mineure

D56.4 Persistance héréditaire de l'hémoglobine fœtale [HbF]

D56.8 Autres thalassémies

D56.9 Thalassémie, sans précision

Anémie méditerranéenne (avec autre hémoglobinopathie)

Thalassémie (mixte) (avec autre hémoglobinopathie) (sans précision)

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	à hématies falciformes [drépanocytaire] SAI
Maladie	
Trouble	

D57.2 Affections à hématies falciformes [drépanocytaires] hétérozygotes doubles

Bêta-thalassémie à hématies falciformes

Maladie à	Hb-SC
	Hb-SD
	Hb-SE

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.: hémoglobinose M [Hb-M] (D74.0)
méthémoglobinémie (D74.-)
persistance héréditaire de l'hémoglobine foetale [HbF] (D56.4)
polycythémie:
• due à haute altitude (D75.1)
• familiale (D75.0)

D58.8 Autres anémies hémolytiques héréditaires précisées

Stomatocytose

D58.9 Anémie hémolytique héréditaire, sans précision**D59.- Anémie hémolytique acquise****D59.0 Anémie hémolytique auto-immune, due à des médicaments**

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

D59.1 Autres anémies hémolytiques auto-immunes

Anémie hémolytique:

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

Hémoglobinurie à agglutinines froides

Maladie à agglutinines froides

Maladie chronique à hémagglutinines froides

Maladie hémolytique auto-immune (type chaud) (type froid)

Excl.: hémoglobinurie paroxystique a frigore (D59.6)
maladie hémolytique du fœtus et du nouveau-né (P55.-)
Syndrome d'Evans (D69.3)

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

Anémie par déficit enzymatique, due à des médicaments

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

D59.3 Syndrome hémolytique urémique**D59.4 Autres anémies hémolytiques non auto-immunes**

Anémie hémolytique:

- mécanique
- microangiopathique
- toxique

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

D59.5 Hémoglobinurie nocturne paroxystique [Marchiafava-Micheli]

Excl.: hémoglobinurie SAI (R82.3)

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

Hémoglobinurie (de):

- effort
- marche
- paroxystique a frigore

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

Excl.: hémoglobinurie SAI (R82.3)

D59.8 Autres anémies hémolytiques acquises

D59.9 Anémie hémolytique acquise, sans précision

Anémie hémolytique idiopathique chronique

Aplasies médullaires [anémie aplastique] et autres anémies (D60-D64)

D60.- Aplasie médullaire [anémie aplastique] acquise pure [érythroblastopénie]

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

D60.0 Aplasie médullaire [anémie aplastique] acquise pure, chronique

D60.1 Aplasie médullaire [anémie aplastique] acquise pure, transitoire

D60.8 Autres aplasies médullaires [anémie aplastique] acquises pures

D60.9 Aplasie médullaire [anémie aplastique] acquise pure, sans précision

D61.- Autres anémies aplastiques

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

Excl.: agranulocytose (D70.-)

D61.0 Anémies aplastiques constitutionnelle

Anémie (de):

- Fanconi
- hypoplasique familiale

Erythroblastopénie (pure) (du):

- congénitale
- nourrisson
- primaire

Pancytopénie avec malformations

Syndrome de Blackfan-Diamond

D61.1- Anémies aplastiques médicamenteuse

Aplasie médullaire médicamenteuse

Pancytopénie médicamenteuse

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

D61.10 Aplasie médullaire [anémie aplastique] médicamenteuse due à un traitement cytostatique

D61.18 Autre aplasie médullaire [anémie aplastique] médicamenteuse

D61.19 Aplasie médullaire [anémie aplastique] médicamenteuse, sans précision

- D61.2 Anémies aplastiques due à d'autres agents externes**
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.
- D61.3 Anémies aplastiques idiopathique**
- D61.8 Autres anémies aplastiques précisées**
- D61.9 Anémies aplastiques, sans précision**
Anémie hypoplasique SAI
Hypoplasie médullaire
Panmyélopathie
Panmyélopathisie
- 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:
• avec excès de blastes [AREB] (D46.2)
• avec excès de blastes en transformation (C92.0-)
• non sidéroblastique (D46.0)
• SAI (D46.4)
• 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:
• réagissant à la pyridoxine NCA
• SAI
- 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

Utiliser un code supplémentaire pour indiquer la présence de troubles de la coagulation sanguine «durablement acquis» (U69.11!) ou «provisoires» (U69.12!).

D65.1 Coagulation intravasculaire disséminée

Coagulopathie de consommation

Utiliser un code supplémentaire pour indiquer la présence de troubles de la coagulation sanguine «durablement acquis» (U69.11!) ou «provisoires» (U69.12!).

D65.2 Hémorragie fibrinolytique acquise

Purpura fibrinolytique

Utiliser un code supplémentaire pour indiquer la présence de troubles de la coagulation sanguine «durablement acquis» (U69.11!) ou «provisoires» (U69.12!).

D65.9 Syndrome de défibrination, sans précision

D66 Carence héréditaire en facteur VIII

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

Hémophilie:

- A
- classique
- SAI

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

D67 Carence héréditaire en facteur IX

Incl.: Carence en:

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

Hémophilie B

Maladie de Christmas

D68.- Autres anomalies de la coagulation

Excl.: complicant:

- 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:

• avec anomalie fonctionnelle (D66)

• SAI (D66)

fragilité capillaire (héréditaire) (D69.8-)

D68.00 Maladie de von Willebrand, héréditaire

D68.01 Maladie de von Willebrand, acquise

Utiliser un code supplémentaire pour indiquer la présence de troubles de la coagulation sanguine «durablement acquis» (U69.11!) ou «provisoires» (U69.12!).

D68.09 Maladie de von Willebrand, sans précision

Utiliser un code supplémentaire pour indiquer la présence de troubles de la coagulation sanguine «durablement acquis» (U69.11!) ou «provisoires» (U69.12!).

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

D68.20 Carence héréditaire en facteur I

Afibrinogénémie congénitale

Carence en fibrinogène

Dysfibrinogénémie (congénitale)

D68.21 Carence héréditaire en facteur II

Carence en prothrombine

D68.22 Carence héréditaire en facteur V

Carence en AC-globuline

Carence en facteur labile

Carence en proaccélélerine

Maladie de Owren

D68.23 Carence héréditaire en facteur VII

Carence en facteur stable

Carence en proconvertine

Hypoproconvertinémie

D68.24 Carence héréditaire en facteur X

Carence en facteur Stuart-Prower

D68.25 Carence héréditaire en facteur XII

Carence en facteur Hageman

D68.26 Carence héréditaire en facteur XIII

Carence en facteur stabilisant de la fibrine

D68.28 Carence héréditaire d'autres facteurs de coagulation

D68.3- Troubles hémorragiques dus à des anticoagulants et anticorps circulants

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
- anticorps dirigés contre le facteur von Willebrand
 - anti-IXa
 - anti-Xa
 - anti-XIa
- D68.33 Troubles hémorragiques dus aux coumarines (antagonistes de la vitamine K)
 Hémorragie sous utilisation à long terme des coumarines (antagonistes de la vitamine K)
Excl.: utilisation à long terme des coumarines, sans hémorragie (Z92.1)
- D68.34 Troubles hémorragiques dus aux héparines
 Hémorragie sous utilisation à long terme des héparines
Excl.: utilisation à long terme des coumarines, sans hémorragie (Z92.1)
- D68.35 Troubles hémorragiques dus à d'autres anticoagulants
 Hémorragie sous utilisation à long terme d'autres anticoagulants
 Troubles hémorragiques dus à des inhibiteurs sélectifs du facteur Xa (par exemple fondaparinux, apixaban, rivaroxaban, édoxaban) ou de la thrombine (facteur IIa) (par exemple dabigatran, lépirudine, désirudine, bivalirudine)
Excl.: utilisation à long terme d'autres anticoagulants, sans hémorragie (Z92.1)
- D68.38 Autres troubles hémorragiques dus à l'augmentation d'autres anticorps non précisés
 Utiliser un code supplémentaire pour indiquer la présence de troubles de la coagulation sanguine «durablement acquis» (U69.11!) ou «provisoires» (U69.12!).
- D68.4 Carence acquise en facteur de coagulation**
 Carence en facteur de coagulation due à:
- affections du foie
 - avitaminose K
- Utiliser un code supplémentaire pour indiquer la présence de troubles de la coagulation sanguine «durablement acquis» (U69.11!) ou «provisoires» (U69.12!).
Excl.: carence du nouveau-né en vitamine K (P53)
 maladie de von Willebrand, acquise (D68.01)
 troubles hémorragiques dus à des anticoagulants et des anticorps (D68.3-)
 utilisation à long terme d'autres anticoagulants, sans hémorragie (Z92.1)
- D68.5 Thrombophilie primaire**
 Carence en:
- antithrombine
 - protéine C
 - protéine S
- Mutation du gène de prothrombine
 Résistance à la la protéine C activée [mutation du facteur V Leiden]
- D68.6 Autres thrombophilies**
 Présence de l'anticoagulant du lupus
 Syndrome des anti-cardiolipine
 Syndrome des anti-phospholipides
Excl.: Coagulation intravasculaire disséminée (D65.-)
 Hyperhomocystéinémie (E72.1)

D68.8 Autres anomalies précisées de la coagulation

Utiliser un code supplémentaire pour indiquer la présence de troubles de la coagulation sanguine «durablement acquis» (U69.11!) ou «provisoires» (U69.12!).

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

Vasculite allergique

D69.1 Modifications qualitatives des plaquettes

Maladie de Glanzmann

Syndrome de(s):

- Bernard-Soulier [plaquettes géantes]
- plaquettes grises

Thrombasthénie (hémorragique) (héréditaire)

Thrombopathie

Utiliser un code supplémentaire pour indiquer la présence de troubles de la coagulation sanguine «durablement acquis» (U69.11!) ou «provisoires» (U69.12!).

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

D69.2 Autres purpuras non thrombopéniques

Purpura:

- SAI
- sénile
- simple

D69.3 Purpura thrombopénique idiopathique

Maladie de Werlhof

Syndrome d'Evans

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

D69.80 Troubles hémorragiques dus à des antiagrégants plaquettaires

Hémorragie sous utilisation à long terme des antiagrégants plaquettaires

Excl.: utilisation à long terme des antiagrégants plaquettaires (Z92.2)

D69.88 Autres affections hémorragiques précisées

Fragilité capillaire (héréditaire)

Pseudohémophilie vasculaire

Utiliser un code supplémentaire pour indiquer la présence de troubles de la coagulation sanguine «durablement acquis» (U69.11!) ou «provisoires» (U69.12!).

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.

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, SAI

D70.3 Autre agranulocytose

Agranulocytose SAI

D70.5 Neutropénie cyclique

Neutropénie périodique

D70.6 Autre neutropénie

Neutropénie lors d'hypersplénisme

Neutropénie splénogène (primaire)

D70.7 Neutropénie, sans précision

D71 Anomalies fonctionnelles des granulocytes neutrophiles

Incl.: Déficit en complexe récepteur de la membrane cellulaire [CR3]
Dysphagocytose congénitale
Granulomatose septique progressive
Maladie granulomateuse chronique (infantile)

D72.- Autres anomalies des leucocytes

Excl.: basophilie (D75.8)
neutropénie (D70.-)
préleucémie (syndrome de) (D46.9)
Syndromes myélodysplasiques (D46.-)
troubles immunitaires (D80-D90)

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) (Q89.01)

D73.1 Hypersplénisme

Excl.: splénomégalie:

- congénitale (Q89.00)

- SAI (R16.1)

D73.2 Splénomégalie congestive chronique

D73.3 Abscess de la rate

D73.4 Kyste de la rate

D73.5 Infarctus de la rate

Rupture de la rate, non traumatique

Torsion de la rate

Excl.: rupture traumatique de la rate (S36.04)

D73.8 Autres maladies de la rate

Fibrose de la rate SAI

Périsplénite

Splénite SAI

D73.9 Maladie de la rate, sans précision

D74.- Méthémoglobinémie

D74.0 Méthémoglobinémie congénitale

Déficit congénital en NADH-méthémoglobine-réductase

Hémoglobinosose 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:

- aiguë (L04.-)

- chronique (I88.1)

- mésentérique (aiguë) (chronique) (I88.0)

- SAI (I88.9)

D75.0 Erythrocytose familiale

Polycythémie [polyglobulie]:

- bénigne
- familiale

Excl.: ovalocytose héréditaire (D58.1)

D75.1 Polycythémie secondaire

Erythrocytose SAI

Polycythémie:

- acquise
- due à:
 - altitude
 - chute du volume plasmatique
 - érythropoïétine
 - stress
- émotive
- hypoxémique
- néphrogène
- relative
- SAI

Excl.: polycythémie (du):

- nouveau-né (P61.1)
- vraie [polyglobulie essentielle] (D45)

D75.8 Autres maladies précisées du sang et des organes hématopoïétiques

Basophilie

D75.9 Maladie du sang et des organes hématopoïétiques, sans précision**D76.- Autres maladies précisées avec participation des tissus lymphoréticulaires et du système réticulohistiocytaire**

Excl.: granulome éosinophile (C96.6)

histiocytose à cellules de Langerhans, multifocale (C96.5)

histiocytose à cellules de Langerhans, unifocale (C96.6)

histiocytose maligne (C96.8)

histiocytose X, multifocale (C96.5)

histiocytose X, unifocale (C96.6)

maladie de (Abt-)Letterer-Siwe (C96.0)

maladie de Hand-Schüller-Christian (C96.5)

réticulo-endothéliose:

- leucémique (C91.4-)
- non lipidique (C96.0)

réticulose:

- histiocytaire médullaire (C96.8)
- lipomélanique (I89.8)
- maligne SAI (C86.0)

sarcome histiocytaire (C96.8)

D76.1 Lymphohistiocytose hémophagocytaire

Histiocytoses de phagocytes mononucléés

Réticulose hémophagocytaire familiale

D76.2 Syndrome hémophagocytaire associé à une infection

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier l'agent infectieux ou la maladie.

D76.3 Autres syndromes histiocytaires

Histiocytose sinusale avec adénopathie massive

Réticulohistiocytome (à cellules géantes)

Xanthogranulome

D77* Autres maladies du sang et des organes hématopoïétiques au cours de maladies classées ailleurs

Incl.: Fibrose splénique due à la schistosomiase [bilharziose] (B65.-+)

Certaines anomalies du système immunitaire
(D80-D90)

Incl.: anomalies du système du complément

déficits immunitaires, sauf les maladies dues au virus de l'immunodéficience humaine [VIH]

sarcoïdose

Excl.: anomalies fonctionnelles des granulocytes neutrophiles (D71)

Immunodéficience humaine virale [VIH] compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité (O98.7)

maladies auto-immunes (systémiques) SAI (M35.9)

maladies dues au VIH (B20-B24)

D80.- Déficit immunitaire avec déficit prédominant de la production d'anticorps

D80.0 Hypogammaglobulinémie héréditaire

Agammaglobulinémie:

- autosomique récessive (type suisse)

- 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 Nézelo**
- 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 télangiectasique [Louis-Bar] (G11.3)

- D82.0 **Syndrome de Wiskott-Aldrich**
Déficit immunitaire avec thrombocytopénie et eczéma
- D82.1 **Syndrome de Di George**
Alymphoplasie thymique
Aplasie ou hypoplasie thymique avec déficit immunitaire
Syndrome de la poche branchiale
- D82.2 **Déficit immunitaire avec micromélie**
- D82.3 **Déficit immunitaire avec réponse héréditaire anormale au virus d'Epstein-Barr**
Maladie lymphoproliférative liée au chromosome X
- D82.4 **Syndrome d'hyperimmunoglobuline E [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

Arthropathiet (M14.8-*)

Iridocyclitét (H22.1*)

Myocardite+ (I41.8*)

Myosite† (M63.3-*)

Paralysie multiple des nerfs crâniens† (G53.2*)

de la sarcoïdose

Fièvre uvéo-parotidienne [Heerfordt]

D86.9 Sarcoïdose, sans précision

D89.- Autres anomalies du système immunitaire, non classées ailleurs

Excl.: échec et rejet de greffe (T86.-)

gammopathie monoclonale de signification indéterminée [GMSI] (D47.2)

hyperglobulinémie SAI (R77.1)

D89.0 Hypergammaglobulinémie polyclonale

Gammopathie polyclonale SAI

Purpura hypergammaglobulinémique bénin [de Waldenström]

D89.1 Cryoglobulinémie

Angéite [vascularite] cryoglobulinémique

Cryoglobulinémie:

- essentielle
- idiopathique
- mixte
- primitive
- secondaire

Purpura cryoglobulinémique

D89.2 Hypergammaglobulinémie, sans précision

D89.3 Syndrome d'immunoreconstitution

Syndrome inflammatoire de restauration immunitaire [SIRI]

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

D89.8 Autres anomalies précisées du système immunitaire, non classées ailleurs

D89.9 Anomalie du système immunitaire, sans précision

Maladie immunitaire SAI

D90 Immunocompromission après radiothérapie, chimiothérapie et autres mesures immunosuppressives

Excl.: Due à un médicament:

- Agranulocytose (D70.-)
- Neutropénie (D70.-)

Chapitre IV

Maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques (E00 - E90)

Note: Toutes les tumeurs sont classées dans le Chapitre II, qu'il soit ou non fait mention d'activité fonctionnelle. On peut utiliser, au besoin, les codes de ce chapitre (E05.8, E07.0, E16-E31, E34.-) comme code supplémentaire pour indiquer l'activité fonctionnelle d'une tumeur ou d'un tissu endocrinien ectopique, et l'hyperfonctionnement ou l'hypofonctionnement de glandes endocrines associé à une tumeur et à d'autres états classés ailleurs.

Excl.: anomalies endocriniennes et métaboliques transitoires spécifiques au fœtus et au nouveau-né (P70-P74)
complications de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (O00-O99)
symptômes, signes et résultats anormaux d'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 des actes médicaux (E89.0)
- liée à une carence en iode (E00-E02)

E03.0 Hypothyroïdie congénitale, avec goitre diffus

Goitre congénital (non toxique):

- parenchymateux
- SAI

Excl.: goitre congénital transitoire avec fonction normale (P72.0)

E03.1 Hypothyroïdie congénitale, sans goitre

Aplasie de la thyroïde (avec myxœdème)

Atrophie congénitale de la thyroïde

Hypothyroïdie congénitale SAI

E03.2 Hypothyroïdie due à des médicaments et à d'autres produits exogènes

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

E03.3 Hypothyroïdie post-infectieuse**E03.4 Atrophie de la thyroïde (acquise)**

Excl.: atrophie congénitale de la thyroïde (E03.1)

E03.5 Coma myxœdémateux**E03.8 Autres hypothyroïdies précisées****E03.9 Hypothyroïdie, sans précision**

Myxœdème SAI

E04.- Autres goitres non toxiques

Excl.: goitre congénital:

- diffus (E03.0)
- parenchymateux (E03.0)
- SAI (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:

- nodulaire (non toxique) SAI
- SAI

E05.- Thyréotoxicose [hyperthyroïdie]

Excl.: thyréotoxicose néonatale (P72.1)

thyroïdite chronique avec thyréotoxicose transitoire (E06.2)

E05.0 Thyréotoxicose avec goitre diffus

Goitre:

- exophtalmique ou toxique SAI
- toxique diffus

Maladie de Basedow

E05.1 Thyréotoxicose avec nodule thyroïdien simple

Thyréotoxicose avec goitre uninodulaire toxique

E05.2 Thyréotoxicose avec goitre multinodulaire toxique

Goitre nodulaire toxique SAI

E05.3 Thyréotoxicose due à des nodules thyroïdiens ectopiques

E05.4 Thyréotoxicose factice

E05.5 Crise thyréotoxique aiguë

E05.8 Autres thyréotoxicoses

Hyperproduction de thyrotrophine

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

E05.9 Thyréotoxicose, sans précision

Cardiopathie thyréotoxique† (I43.8*)

Hyperthyroïdie SAI

E06.- Thyroïdite

Excl.: thyroïdite du post-partum (O90.5)

E06.0 Thyroïdite aiguë

Abcès de la thyroïde

Thyroïdite:

- pyogène
- suppurée

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

E06.1 Thyroïdite subaiguë

Thyroïdite (à) (de):

- cellules géantes
- de Quervain
- granulomateuse
- non suppurée

Excl.: thyroïdite auto-immune (E06.3)

E06.2 Thyroïdite chronique avec thyréotoxicose transitoire

Excl.: thyroïdite auto-immune (E06.3)

E06.3 Thyroïdite auto-immune

Goitre lymphadénoïde

Hashitoxicose (transitoire)

Strumite lymphomateuse

Thyroïdite (de):

- Hashimoto
- lymphocytaire

E06.4 Thyroïdite médicamenteuse

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

E06.5 Autres thyroïdites chroniques

Thyroïdite (de):

- chronique:
 - fibreuse
 - SAI
- ligneuse
- Riedel

E06.9 Thyroïdite, sans précision**E07.- Autres affections de la thyroïde****E07.0 Hypersécrétion de calcitonine**

Hyperplasie des cellules C de la thyroïde

Hypersécrétion de thyrocalcitonine

E07.1 Goitre dû à un trouble de l'hormonosynthèse

Goitre familial dû à un trouble de l'hormonosynthèse

Syndrome de Pendred

Excl.: goitre congénital transitoire avec fonction thyroïdienne normale (P72.0)**E07.8 Autres affections précisées de la thyroïde**

Anomalie de la thyroglobuline

Hémorragie		de la thyroïde
Infarctus		

Syndrome de dysfonctionnement euthyroïdien

E07.9 Affection de la thyroïde, sans précision

Diabète sucré (E10-E14)

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

Utiliser les chiffres suivants en quatrième position avec les rubriques E10-E14:

.0 Avec coma

Coma diabétique:

- avec ou sans acidocétose
- hyperosmolaire

Coma hyperglycémique SAI

Excl.: Coma hypoglycémique (.6)**.1 Avec acidocétose**

Acidocétose		diabétique, sans mention de coma
Acidose		

.2† Avec complications rénales

Néphropathie diabétique (N08.3*)

Glomérulonéphrite intracapillaire (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*)		diabétique
Mononévrite (G59.0*)		
Neuropathie végétative (G99.0*)		
Polynévrite (G63.2*)		
Polynévrite du système nerveux autonome (G99.0*)		

.5 Avec complications vasculaires périphériques

Angiopathie périphérique† (I79.2*)		diabétique
Gangrène		
Ulcère		

.6 Avec autres complications précisées

Arthropathie diabétique† (M14.2-*)
 Arthropathie neuropathique diabétique† (M14.6-*)
 Coma hypoglycémique
 Hypoglycémie

.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, type 1

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

Incl.: diabète (sucré):

- instable
- juvénile
- sujet à cétose

Excl.: anomalie de l'épreuve de tolérance au glucose (R73.0)

diabète sucré:

- au cours de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (O24.-)
- de malnutrition (E12.-)
- néonatal (P70.2)
- pancréatoprive (E13.-)

glycosurie:

- rénale (E74.8)
- SAI (R81)

Hypoinsulinémie postopératoire, sauf diabète sucré pancréatoprive (E89.1)

E11.- Diabète sucré, type 2

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

Incl.: diabète (sucré) (avec obésité) (sans obésité) (de):

- adulte
- maturité
- non cétosique
- non insulino-dépendant du sujet jeune
- stable
- type 2 sous insulinothérapie

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:

- rénale (E74.8)
- SAI (R81)

Hypoinsulinémie postopératoire, sauf diabète sucré pancréatoprive (E89.1)

E12.- Diabète sucré de malnutrition

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

Incl.: diabète sucré de malnutrition:

- de type 1
- de type 2

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:

- rénale (E74.8)
- SAI (R81)

Hypoinsulinémie postopératoire, sauf diabète sucré pancréatoprive (E89.1)

E13.- Autres diabètes sucrés précisés

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

Incl.: Diabète sucré pancréatoprive

Excl.: anomalie de l'épreuve de tolérance au glucose (R73.0)

diabète sucré:

- type 2 (E11.-)
- au cours de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (O24.-)
- de malnutrition (E12.-)
- néonatal (P70.2)
- type 1 (E10.-)

glycosurie:

- rénale (E74.8)
- SAI (R81)

Hypoinsulinémie postopératoire, sauf diabète sucré pancréatoprive (E89.1)

E14.- Diabète sucré, sans précision

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

Incl.: diabète SAI

Excl.: anomalie de l'épreuve de tolérance au glucose (R73.0)

diabète sucré:

- au cours de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (O24.-)
- de malnutrition (E12.-)
- néonatal (P70.2)
- pancréatoprive (E13.-)
- type 1 (E10.-)
- type 2 (E11.-)

glycosurie:

- rénale (E74.8)
- SAI (R81)

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:
 - congénital
 - fonctionnel
 - SAI
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:
 - "releasing factor" de l'hormone de croissance
 - polypeptide:
 - intestinal vaso-actif
 - pancréatique
 - 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 des actes médicaux (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.: 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 des actes médicaux (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
 - Thyrotropine
- staturale pituitaire SAI

Maladie de Simmonds

Nécrose pituitaire (post-partum)

Panhypopituitarisme

Syndrome de:

- eunuchoïdisme fertile
- Kallmann
- Lorain-Lévi
- Sheehan

E23.1 Hypopituitarisme médicamenteux

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

E23.2 Diabète insipide*Excl.:* diabète insipide néphrogénique (N25.1)**E23.3 Anomalie hypothalamique, non classée ailleurs***Excl.:* syndrome de:

- Prader-Willi (Q87.1)
- Russell-Silver (Q87.1)

E23.6 Autres anomalies de l'hypophyse

Abcès de l'hypophyse

Dystrophie adiposo-génitale

E23.7 Anomalie de l'hypophyse, sans précision**E24.- Syndrome de Cushing****E24.0 Maladie de Cushing hypophyso-dépendante**

Hypercorticisme hypophyso-dépendant

Hypersécrétion hypophysaire d'ACTH

Maladie de Cushing

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.: pseudo-hermaphrodisme surrénalien | chez la femme
pseudo-puberté hétérosexuelle précoce

macrogénitosomie précoce |
précocité sexuelle avec hyperplasie surrénale | chez l'homme
pseudo-puberté isosexuelle 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

Syndrome adrénogénital 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-surréaliennne idiopathique

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

E25.9 Anomalie génito-surréaliennne, sans précision

Syndrome génito-surréalienn 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 corticosurréaux

Hypersécrétion d'ACTH, non associée à la maladie de Cushing

Puberté surrénaliennne précoce

Excl.: syndrome de Cushing (E24.-)

E27.1 Insuffisance corticosurréale primaire

Maladie d'Addison

Surréaliennne auto-immune

Excl.: amylose (E85.-)

maladie d'Addison tuberculeuse (A18.7)

syndrome de Waterhouse-Friderichsen (A39.1)

E27.2 Crise addisonienne

Crise d'insuffisance surrénale
Insuffisance surrénalienne aiguë

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

Hypoaldostéronisme

Insuffisance corticosurrénale SAI

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 des actes médicaux (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 des actes médicaux (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.: adénomatoses endocriniennes multiples (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:

- constitutionnelle
- de type Laron
- psychosociale
- SAI

Excl.: insuffisance staturale (au cours de):

- achondroplasique (Q77.4)
- hypochondroplasique (Q77.4)
- hypophysaire (E23.0)
- micromélique avec immunodéficience (D82.2)
- nutritionnelle (E45)
- rénale (N25.0)
- syndromes dysmorphiques spécifiques - coder le syndrome - voir Index alphabétique
progeria (E34.8)
syndrome de Russell-Silver (Q87.1)

E34.4 Haute stature constitutionnelle

Gigantisme constitutionnel

E34.5- Syndrome de résistance aux androgènes

Anomalies des récepteurs hormonaux périphériques

Insensibilité aux androgènes

Pseudo-hermaphrodisme masculin avec résistance aux androgènes

E34.50 Syndrome de résistance partielle aux androgènes

Insensibilité partielle aux androgènes [PAIS]

Syndrome de Reifenstein

E34.51 Syndrome de résistance totale aux androgènes

Féminisation testiculaire (syndrome)

Insensibilité totale aux androgènes [CAIS]

E34.59 Syndrome de résistance aux androgènes, sans précision

E34.8 Autres troubles endocriniens précisés

Dysfonctionnement de la glande pinéale [Épiphyse]

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 (A18.8t)

E35.1* Anomalies de la glande surrénale au cours de maladies classées ailleurs

Maladie d'Addison tuberculeuse (A18.7t)

Syndrome de Waterhouse-Friderichsen (méningococcique) (A39.1t)

E35.8* Anomalies d'autres glandes endocrines au cours de maladies classées ailleurs

Malnutrition

(E40-E46)

Note: Le degré de malnutrition se mesure généralement en termes de poids, exprimé en écarts types par rapport à la moyenne de la population de référence. Lorsqu'on dispose d'une ou plusieurs mesures antérieures, l'absence de gain pondéral chez l'enfant, ou la perte de poids chez l'enfant ou chez l'adulte, est en général évocateur de malnutrition. Quand on ne dispose que d'une mesure, le diagnostic est basé sur des présomptions et n'est pas certain sans autres signes cliniques ou biologiques. Dans les cas exceptionnels où l'on ne dispose d'aucune mesure de poids, il faut se fier aux signes cliniques.

Si un poids est inférieur à la valeur moyenne de la population de référence, il existe une forte présomption: de malnutrition grave si une valeur observée se situe à trois écarts types ou plus en dessous de la valeur moyenne de la population de référence; de malnutrition modérée pour une valeur observée située entre deux et moins de trois écarts types; et de malnutrition légère pour une valeur située entre un et moins de deux écarts types.

Excl.: anémies nutritionnelles (D50-D53)
 famine (T73.0)
 malabsorption intestinale (K90.-)
 séquelles de malnutrition protéino-énergétique (E64.0)
 syndrome cachectique dû à infection à VIH (B22)

E40 Kwashiorkor

Malnutrition grave avec oedème nutritionnel et dépigmentation de la peau et des cheveux

Excl.: kwashiorkor avec marasme (E42)

E41 Marasme nutritionnel

Incl.: Malnutrition grave avec marasme

Excl.: kwashiorkor avec marasme (E42)

E42 Kwashiorkor avec marasme

Incl.: Malnutrition protéino-énergétique grave [comme en E43]:

- avec signes de kwashiorkor et de marasme
- forme intermédiaire

E43 Malnutrition protéino-énergétique grave, sans précision

Perte de poids importante (émaciation) chez l'enfant ou l'adulte, ou absence de gain pondéral chez l'enfant, aboutissant à un poids inférieur d'au moins trois écarts types à la valeur moyenne de la population de référence (ou à une perte similaire exprimée selon d'autres méthodes statistiques). Lorsque l'on ne dispose que d'une seule mesure, il y a une forte présomption d'émaciation grave quand le poids est inférieur de trois écarts types ou davantage à la moyenne de la population de référence.

Incl.: 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 | due à l'avitaminose A† (L86*)
Xérodermie

E50.9 Avitaminose A, sans précision

Hypovitaminose A SAI

E51.- Carence en thiamine

Excl.: séquelles de carence en thiamine (E64.8)

E51.1 Béribéri

Béribéri:

- humidet (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 sidéroblastique réagissant à la pyridoxine (D64.3)

E53.8 Autres avitaminoses précisées du groupe B

Carence en:

- acide folique
- acide pantothénique
- biotine
- cobalamine
- cyanocobalamine
- folate
- vitamine 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)

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
- 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:

- douloureuse [Dercum] (E88.29)
- SAI (E88.29)

syndrome de Prader-Willi (Q87.1)

Utiliser les chiffres suivants en cinquième position pour indiquer le degré de l'obésité. Utiliser les chiffres 0, 1, 2 et 9 en cinquième position pour les patients de 18 ans et plus. Utiliser les chiffres 4, 5 et 9 en cinquième position pour les patients de 3 ans à moins de 18 ans. Toujours utiliser le chiffre 9 en cinquième position pour les patients de 0 à moins de 3 ans.

Les seuils d'indice de masse corporelle [IMC] indiqués pour les chiffres 4 et 5 en cinquième position se réfèrent aux percentiles de référence recommandés en Allemagne pour constater l'obésité et l'obésité extrême chez les enfants et les adolescents sur la base de l'IMC, de l'âge et du sexe. Le tableau correspondant est disponible en annexe de la CIM-10-GM.

- 0 Obésité grade I (OMS) chez les patients de 18 ans et plus
Indice de masse corporelle [IMC] compris entre 30 et moins de 35
- 1 Obésité grade II (OMS) chez les patients de 18 ans et plus
Indice de masse corporelle [IMC] compris entre 35 et moins de 40
- 2 Obésité grade III (OMS) chez les patients de 18 ans et plus
Indice de masse corporelle [IMC] de 40 ou plus
- 4 Obésité chez les enfants et les adolescents de 3 ans à moins de 18 ans
Indice de masse corporelle [IMC] supérieur au seuil du 97,0e percentile [P97,0] jusqu'au seuil du 99,5e percentile [P99,5] compris
- 5 Obésité extrême chez les enfants et les adolescents de 3 ans à moins de 18 ans
Indice de masse corporelle [IMC] supérieur au seuil du 99,5e percentile [P99,5]
- 9 Grade ou degré de l'obésité sans autre précision

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

Syndrome obésité hypoventilation [SOH]

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 palmitoyltransférase musculaire

Déficit en acyl-CoA-déshydrogénase des acides gras à chaîne très longue

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

Cystinose

Cystinurie

Maladie de Hartnup

Syndrome de:

- de Toni-Debré-Fanconi
- Lowe

Thésaurismose cystinique (maladie de Lignac)

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

Hydroxylysiniémie

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 phosphofructokinase musculaire
Déficit en phosphorylase hépatique
Glycogénose cardiaque
Maladie de:

- Andersen
- Cori
- Forbes
- Hers
- McArdle
- Pompe
- Tarui
- von Gierke

E74.1 Anomalies du métabolisme du fructose

Déficit en fructose-1,6-diphosphatase
Fructosurie essentielle
Intolérance héréditaire au fructose

E74.2 Anomalies du métabolisme du galactose

Déficit en galactokinase
Galactosémie

E74.3 Autres anomalies de l'absorption intestinale des hydrates de carbone

Déficit en sucrase
Malabsorption glucose-galactose
Excl.: intolérance au lactose (E73.-)

E74.4 Anomalies du métabolisme du pyruvate et de la gluconéogenèse

Déficit en:

- carboxykinase phosphoénol pyruvate
- pyruvate:
 - carboxylase
 - déshydrogénase

Excl.: avec anémie (D55.-)**E74.8 Autres anomalies précisées du métabolisme des hydrates de carbone**

Glycosurie rénale

Oxalose

Oxalurie

Pentosurie essentielle

E74.9 Anomalie du métabolisme des hydrates de carbone, sans précision**E75.- Anomalies du métabolisme des sphingolipides et autres anomalies du stockage des lipides****Excl.:** maladie de Refsum (G60.1)

mucopolipidose, type I-III (E77.0-E77.1)

E75.0 Gangliosidose GM₂Gangliosidose GM₂:

- adulte
- juvénile
- SAI

Maladie de:

- Sandhoff
- Tay-Sachs

E75.1 Autres gangliosidoses

Gangliosidose:

- GM₁
- GM₃
- SAI

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 céréïdes 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
- Pfaundler-Hurler
- 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 [mucopolipidose 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 Hyperglycériémie essentielle

Hyperglycériémie 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 hyperglycériémie 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

Hyperglycériémie 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:

- aiguë intermittente (hépatique)
- SAI

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

E80.3 Déficit en catalase et en peroxydase
Acatasie [Takahara]

E80.4 Syndrome de Gilbert Meulengracht

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

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

Anomalie de la synthèse de la vitamine D [Type I]

Anomalie des récepteurs de la vitamine D [Type II]

Déficit en 25-hydroxyvitamine-D-1-alpha-hydroxylase

Déficit en pseudovitamine D

E83.38 Autres anomalies du métabolisme du phosphore et de la phosphatase

Déficit en phosphatase acide

Hypophosphatémie familiale [hypophosphatasie] [syndrome de Rathbun]

Rachitisme d'origine tumorale

Syndrome de Fanconi secondaire

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**

[Au cours de fibrose kystique]: occlusion intestinale due à un bouchon de méconium dans la mucoviscidose† (P75*)

Syndrome d'occlusion intestinale distale

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:
• post-opératoire (T81.1)
• SAI (R57.1)
• 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:
• lactique
• métabolique
• respiratoire
• SAI

Excl.: acidose diabétique (E10-E14 avec le quatrième chiffre .1)

E87.3 Alcalose

Alcalose:
• métabolique
• respiratoire
• SAI

E87.4 Anomalie mixte de l'équilibre acido-basique

E87.5 Hyperkaliémie

Excès de potassium [K]
Surcharge en potassium [K]

- E87.6 Hypokaliémie**
Déficit en potassium [K]
- E87.7 Surcharge liquidienne**
Excl.: œdème (R60.-)
- E87.8 Autres déséquilibres hydro-électrolytiques, non classés ailleurs**
Déséquilibre électrolytique SAI
Hyperchlorémie
Hypochlorémie
- E88.- Autres anomalies métaboliques**
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.
Excl.: histiocytose X (chronique) (C96.6)
- E88.0 Anomalies du métabolisme des protéines plasmatiques, non classés ailleurs**
Bisalbuminémie
Déficit en alpha-1-antitrypsine
Excl.: anomalies du métabolisme des lipoprotéines (E78.-)
gammopathie monoclonale de signification indéterminée [GMSI] (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**
Un lymphœdème présent simultanément doit être codé séparément (I89.0-).
Excl.: Lipohypertrophie localisée indolore (E65)
- E88.20 Lipœdème, stade I
Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et douloureuse, avec œdème, avec surface cutanée lisse, avec tissu sous-cutané uniformément épaissi
- E88.21 Lipœdème, stade II
Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et douloureuse, avec œdème, avec surface cutanée irrégulière, ondulée, avec des structures noduleuses dans le tissu sous-cutané épaissi
- E88.22 Lipœdème, stade III
Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et douloureuse, avec œdème, avec augmentation marquée du volume et des parties du tissu cutané et sous-cutané pendant en grands lambeaux
- E88.28 Autre lipœdème ou lipœdème non précisé
Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et douloureuse, avec œdème, SAI
Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et douloureuse, avec œdème, stade non précisé
- E88.29 Autre lipomatose, non classée ailleurs
Lipomatose douloureuse [maladie de Dercum]
Lipomatose SAI
- E88.3 Syndrome de lyse tumorale**
Lyse (spontanée) des tumeurs (après traitement cytostatique 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 des actes médicaux, non classées ailleurs

E89.0 Hypothyroïdie après des actes médicaux

Hypothyroïdie après:

- chirurgie
- irradiation

E89.1 Hypoinsulinémie après des actes médicaux

Hyperglycémie après pancréatectomie

Hypo-insulinémie postchirurgicale

Un diabète sucré pancréatoprive est codé en premier lieu par un code de la catégorie E13.-

E89.2 Hypoparathyroïdie après des actes médicaux

Tétanie parathyréoprive

E89.3 Hypopituitarisme après des actes médicaux

Hypopituitarisme après irradiation

E89.4 Insuffisance ovarienne après des actes médicaux

E89.5 Hypofonctionnement testiculaire après des actes médicaux

E89.6 Hypofonctionnement corticosurrénal (de la médullaire) après des actes médicaux

E89.8 Autres anomalies endocriniennes et métaboliques après des actes médicaux

E89.9 Anomalie endocrinienne et métabolique après des actes médicaux, 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 (de Wilson) (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.-+)

Démence:

- à corps de Lewy (G31.82+)

F03 Démence, sans précision**Incl.:** Démence sénile:

- démence: forme dépressive ou paranoïde

Démence:

- dégénérative primaire
- présénile
- sénile

Psychose:

- présénile
- sénile

SAI

Si la présence d'un delirium se superposant à la démence ou d'un état confusionnel aigu doit être indiquée, un code supplémentaire doit être utilisé.

Excl.: 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:

- antérograde (R41.1)
- dissociative (F44.0)
- rétrograde (R41.2)
- SAI (R41.3)

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, d'une part, et d'au moins deux des troubles désignés ci-après: troubles de l'attention, de la perception, de l'idéation, de la mémoire, du comportement psychomoteur, des émotions ou 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**

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour indiquer le type de démence.

F05.8 Autres formes de delirium

Délire postopératoire

Delirium d'origine mixte

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:
 • dissociative (F44.2)
 • SAI (R40.1)

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-F61)

F07.1 Syndrome post-encéphalitique

Altération résiduelle du comportement, non spécifique et variable, après guérison d'une encéphalite virale ou bactérienne. Le syndrome est réversible, ce qui constitue la principale différence entre ce tableau et les troubles organiques de la personnalité.

Excl.: trouble organique de la personnalité (F07.0)

F07.2 Syndrome post-commotionnel

Syndrome survenant à la suite d'un traumatisme crânien (habituellement d'une gravité suffisante pour provoquer une perte de connaissance) et comportant de nombreux symptômes variés tels que maux de tête, vertiges, fatigue, irritabilité, difficultés de concentration, difficultés à accomplir des tâches mentales, altération de la mémoire, insomnie, et diminution de la tolérance au stress, aux émotions, ou à l'alcool.

Syndrome:

- cérébral post-traumatique, non psychotique
- post-contusionnel (encéphalopathie)

Excl.: Commotion cérébrale aiguë (S06.0)

F07.8 Autres troubles organiques de la personnalité et du comportement dus à une affection, une lésion et un dysfonctionnement cérébraux

Trouble affectif organique de l'hémisphère droit

F07.9 Trouble organique de la personnalité et du comportement dû 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 quatrième caractères doivent être utilisés, selon les besoins, pour chacune des substances indiquées; il convient toutefois de noter que les quatrième 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 doivent 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.

«Mauvais voyage» (bad trip) dû à une substance hallucinogène

Etats de transe et de possession au cours d'une intoxication par une substance psycho-active

Intoxication pathologique

Ivresse:

- alcoolique aiguë
- SAI

Excl.: intoxication dans le sens d'un 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 de substances psycho-actives

.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 non précisée

.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 (induit par l'alcool)

.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.

Trouble amnésique induit par l'alcool ou les drogues

Psychose ou syndrome de Korsakov, induit par l'alcool ou d'autres substances psycho-actives

Psychose ou syndrome de Korsakov, sans précision

Excl.: psychose ou syndrome de Korsakov, non induite par l'alcool (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.: syndrome de Korsakov induit par l'alcool ou d'autres substances psycho-actives (F10-F19 avec le quatrième chiffre .6)
état psychotique induit par l'alcool ou d'autres substances psycho-actives (F10-F19 avec le quatrième chiffre .5)

.8 Autres troubles mentaux et du comportement

.9 Trouble mental ou du comportement, non précisé

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]

Utiliser un (des) code(s) supplémentaire(s) de la catégorie U69.3-! pour coder une consommation d'héroïne par voie intraveineuse (U69.30!) ou non intraveineuse (U69.31!) ou une consommation par voie intraveineuse d'autres opioïdes (U69.32!).

F12.- Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de dérivés du cannabis

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

Utiliser un code supplémentaire (U69.32!) pour indiquer une consommation par voie intraveineuse.

F13.- Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de sédatifs ou d'hypnotiques

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

Utiliser un code supplémentaire (U69.32!) pour indiquer une consommation par voie intraveineuse.

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

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

Utiliser un code supplémentaire (U69.32!) pour indiquer une consommation par voie intraveineuse.

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]

Utiliser un (des) code(s) supplémentaire(s) de la catégorie U69.3-! pour indiquer la consommation par voie intraveineuse (U69.33!) ou non intraveineuse (U69.34!) de produits contenant de l'amphétamine (de la méthamphétamine) ou une consommation par voie intraveineuse (U69.35!) ou non intraveineuse (U69.36!) d'autres stimulants hors caféine.

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

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

Utiliser un code supplémentaire (U69.32!) pour indiquer une consommation par voie intraveineuse.

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 seulement une ou non plusieurs 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

Utiliser un (des) code(s) supplémentaire(s) de la catégorie U69.3-! pour coder une consommation d'héroïne par voie intraveineuse (U69.30!) ou non intraveineuse (U69.31!) ou une consommation par voie intraveineuse d'autres substances psycho-actives (U69.32!) ou une consommation par voie intraveineuse (U69.33!) ou non intraveineuse (U69.34!) de produits contenant de l'amphétamine (de la méthamphétamine) ou une consommation par voie intraveineuse (U69.35!) ou non intraveineuse (U69.36!) d'autres stimulants hors caféine.

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

Catatonie

Flexibilité cireuse

schizophrénique

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

Schizophrénie cénestopathique

Psychose SAI	schizophréniforme
Trouble SAI	

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.

Délire de relation des sensitifs

Etat paranoïaque

Paranoïa

Paraphrénie (tardive)

Psychose paranoïaque

Excl.: personnalité paranoïaque (F60.0)

psychose paranoïaque psychogène (F23.3)

réaction paranoïaque (F23.3)

schizophrénie paranoïde (F20.0)

F22.8 Autres troubles délirants persistants

Troubles dans lesquels l'idée ou les idées délirantes sont accompagnées d'hallucinations auditives persistantes à type de voix ou de symptômes schizophréniques qui ne justifient pas un diagnostic de schizophrénie (F20.-).

Dysmorphophobie délirante

Etat paranoïaque d'involution

Paranoïa quérulente

F22.9 Trouble délirant persistant, sans précision**F23.- Troubles psychotiques aigus et transitoires**

Groupe hétérogène de troubles caractérisés par la survenue aiguë de symptômes psychotiques tels que des idées délirantes, des hallucinations, des perturbations des perceptions et par une désorganisation massive du comportement normal. Une survenue aiguë est définie comme étant l'apparition, allant crescendo, d'un tableau clinique manifestement pathologique, en deux semaines au plus. Ces troubles ne comportent aucun élément en faveur d'une étiologie organique. Ils s'accompagnent souvent d'une perplexité ou d'une hébétude, mais les perturbations de l'orientation dans le temps, dans l'espace, et quant à la personne, ne sont pas suffisamment persistantes ou graves pour répondre aux critères d'un delirium d'origine organique (F05.-). En général, ces troubles guérissent complètement en moins de quelques mois, souvent en quelques semaines ou jours. Le diagnostic doit être modifié si le trouble persiste. Le trouble peut être associé à un facteur aigu de stress habituellement à des événements stressants survenus une ou deux semaines avant le début du trouble.

F23.0 Trouble psychotique aigu polymorphe, sans symptômes schizophréniques

Trouble psychotique aigu, comportant des hallucinations, des idées délirantes ou des perturbations des perceptions manifestes, mais très variables, changeant de jour en jour, voire d'heure en heure. Il existe souvent un bouleversement émotionnel s'accompagnant de sentiments intenses et transitoires de bonheur ou d'extase, d'anxiété ou d'irritabilité. Le polymorphisme et l'instabilité sont caractéristiques du tableau clinique. Les caractéristiques psychotiques ne répondent pas aux critères de la schizophrénie (F20.-). Ces troubles ont souvent un début brutal, se développent rapidement en l'espace de quelques jours et disparaissent souvent rapidement, sans rechutes. Quand les symptômes persistent, le diagnostic doit être modifié pour celui de trouble délirant persistant (F22.-).

Bouffée délirante

Psychose cycloïde

| sans symptômes schizophréniques ou sans précision

F23.1 Trouble psychotique aigu polymorphe avec symptômes schizophréniques

Trouble psychotique aigu caractérisé par la présence du tableau clinique polymorphe et instable décrit sous F23.0; malgré l'instabilité du tableau clinique, certains symptômes typiquement schizophréniques sont présents la plupart du temps. Quand les symptômes schizophréniques persistent, le diagnostic doit être modifié pour celui de schizophrénie (F20.-).

Bouffée délirante

Psychose cycloïde

| avec symptômes schizophréniques

F23.2 Trouble psychotique aigu d'allure schizophrénique

Trouble psychotique aigu, caractérisé par la présence de symptômes psychotiques relativement stables, justifiant un diagnostic de schizophrénie, mais persistant moins d'un mois. Les caractéristiques polymorphes instables décrites en F23.0 sont absentes. Quand les symptômes schizophréniques persistent, le diagnostic doit être modifié pour celui de schizophrénie (F20.-).

Onirophrénie

Réaction schizophrénique

Schizophrénie aiguë (indifférenciée)

Psychose
Trouble | schizophréniforme de courte durée

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

Psychose réactionnelle (brève) SAI

F24 Trouble délirant induit

Trouble délirant partagé par au moins deux personnes liées très étroitement entre elles sur le plan émotionnel. Un seul des partenaires présente un trouble psychotique authentique; les idées délirantes sont induites chez l'autre (les autres) et disparaissent habituellement en cas de séparation des partenaires.

Incl.: Folie à deux

Trouble:

- paranoïaque induit
- psychotique induit

F25.- Troubles schizo-affectifs

Troubles épisodiques, dans lesquels des symptômes affectifs et des symptômes schizophréniques sont conjointement au premier plan de la symptomatologie, mais ne justifient pas un diagnostic ni de schizophrénie, ni d'épisode dépressif ou maniaque. Les affections au cours desquelles des symptômes affectifs sont surajoutés à une maladie schizophrénique préexistante, ou vont de pair ou alternent avec des troubles délirants persistants d'un type différent, sont classés sous F20-F29. La présence de symptômes psychotiques non congruents à l'humeur, au cours des troubles affectifs, ne justifie pas un diagnostic de trouble schizo-affectif.

F25.0 Trouble schizo-affectif, type maniaque

Trouble dans lequel des symptômes schizophréniques et des symptômes maniaques sont conjointement au premier plan de la symptomatologie au cours d'un même épisode de la maladie, l'épisode pathologique ne justifiant ainsi un diagnostic ni de schizophrénie ni d'épisode maniaque. Cette catégorie doit être utilisée pour classer un épisode isolé et le trouble récurrent dont la plupart des épisodes sont des épisodes schizo-affectifs, type maniaque.

Psychose:

- schizo-affective, type maniaque
- schizophréniforme, type maniaque

F25.1 Trouble schizo-affectif, type dépressif

Trouble dans lequel des symptômes schizophréniques et des symptômes dépressifs sont conjointement au premier plan de la symptomatologie au cours d'un même épisode de la maladie, l'épisode pathologique ne justifiant ainsi un diagnostic ni de schizophrénie ni d'épisode dépressif. Cette catégorie doit être utilisée pour classer un épisode isolé et le trouble récurrent dont la plupart des épisodes sont des épisodes schizo-affectifs, type dépressif.

Psychose:

- schizo-affective, type dépressif
- schizophréniforme, type dépressif

F25.2 Trouble schizo-affectif, type mixte

Psychose schizophrénique et affective mixte

Schizophrénie cyclique

F25.8 Autres troubles schizo-affectifs**F25.9 Trouble schizo-affectif, sans précision**

Psychose schizo-affective SAI

F28 Autres troubles psychotiques non organiques

Troubles délirants ou hallucinatoires ne justifiant pas un diagnostic de schizophrénie (F20.-), de trouble délirant persistant (F22.-), de trouble psychotique aigu et transitoire (F23.-), d'épisode maniaque, type psychotique (F30.2) ou d'épisode dépressif grave, type psychotique (F32.3).

Incl.: Psychose hallucinatoire chronique

F29 Psychose non organique, sans précision

Incl.: Psychose SAI

Excl.: psychose organique ou symptomatique SAI (F09)
trouble mental SAI (F99)

Troubles de l'humeur [affectifs] (F30-F39)

Ce groupe réunit les troubles dans lesquels la perturbation fondamentale est un changement des affects ou de l'humeur, dans le sens d'une dépression (avec ou sans anxiété associée) ou d'une élation. Le changement de l'humeur est habituellement accompagné d'une modification du niveau global d'activité, et la plupart des autres symptômes sont soit secondaires à ces changements de l'humeur et de l'activité, soit facilement compréhensibles dans leur contexte. La plupart de ces troubles ont tendance à être récurrents et la survenue des épisodes individuels peut souvent être mise en relation avec des situations ou des événements stressants.

F30.- Episode maniaque

Toutes les subdivisions de cette catégorie s'appliquent exclusivement à un épisode isolé. Un épisode hypomaniaque ou maniaque survenant chez un sujet ayant présenté un ou plusieurs épisodes affectifs dans le passé (dépressif, hypomaniaque, maniaque, ou mixte) doit conduire à un diagnostic de trouble affectif bipolaire (F31.-).

Incl.: trouble bipolaire, épisode maniaque isolé

F30.0 Hypomanie

Trouble caractérisé par la présence d'une élévation légère, mais persistante, de l'humeur, de l'énergie et de l'activité, associée habituellement à un sentiment intense de bien-être et d'efficacité physique et psychique. Il existe souvent une augmentation de la sociabilité, du désir de parler, de la familiarité, ou de l'énergie sexuelle et une réduction du besoin de sommeil; ces symptômes ne sont toutefois pas assez marqués pour entraver le fonctionnement professionnel ou pour entraîner un rejet social. L'euphorie et la sociabilité sont parfois remplacées par une irritabilité ou des attitudes vaniteuses ou grossières. Les perturbations de l'humeur et du comportement ne sont pas accompagnées d'hallucinations ou d'idées délirantes.

F30.1 Manie sans symptômes psychotiques

Présence d'une élévation de l'humeur hors de proportion avec la situation du sujet, pouvant aller d'une jovialité insouciant à une agitation pratiquement incontrôlable. Cette élévation 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 (voir 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

Épisodes maniaques récurrents SAI

Trouble bipolaire II

F31.9 Trouble affectif bipolaire, sans précision**F32.- Episodes dépressifs**

Dans les épisodes typiques de chacun des trois degrés de dépression: léger (F32.0), moyen (F32.1) ou sévère (F32.2, F32.3), le sujet présente un abaissement de l'humeur, une réduction de l'énergie et une diminution de l'activité. Il existe une altération de la capacité à éprouver du plaisir, une perte d'intérêt, une diminution de l'aptitude à se concentrer, associées couramment à une fatigue importante, même après un effort minime. On observe habituellement des troubles du sommeil, et une diminution de l'appétit. Il existe presque toujours une diminution de l'estime de soi et de la confiance en soi et, fréquemment, des idées de culpabilité ou de dévalorisation, même dans les formes légères. L'humeur dépressive ne varie guère d'un jour à l'autre ou selon les circonstances, et peut s'accompagner de symptômes dits "somatiques", par exemple d'une perte d'intérêt ou de plaisir, d'un réveil matinal précoce, plusieurs heures avant l'heure habituelle, d'une aggravation matinale de la dépression, d'un ralentissement psychomoteur important, d'une agitation, d'une perte d'appétit, d'une perte de poids et d'une perte de la libido. Le nombre et la sévérité des symptômes permettent de déterminer trois degrés de sévérité d'un épisode dépressif: léger, moyen et sévère.

Incl.: épisodes isolés de:

- dépression:
 - psychogène
 - réactionnelle
- réaction dépressive (F32.0,F32.1,F32.2)

Excl.: associés à un trouble des conduites (F91.-, 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 (F33.0 ou F33.1):

- dépression:
 - psychogène
 - réactionnelle
- réaction dépressive

trouble dépressif saisonnier

Excl.: épisodes dépressifs récurrents de courte durée (F38.1)

F33.0 Trouble dépressif récurrent, épisode actuel léger

Trouble caractérisé par la survenue répétée d'épisodes dépressifs, l'épisode actuel étant léger (F32.0), en l'absence de tout antécédent de manie.

F33.1 Trouble dépressif récurrent, épisode actuel moyen

Trouble caractérisé par la survenue répétée d'épisodes dépressifs, l'épisode actuel étant moyen (F32.1), en l'absence de tout antécédent de manie.

F33.2 Trouble dépressif récurrent, épisode actuel sévère sans symptômes psychotiques

Trouble caractérisé par la survenue répétée d'épisodes dépressifs, l'épisode actuel étant sévère, sans symptômes psychotiques (F32.2), en l'absence de tout antécédent de manie.

Dépression:

- endogène sans symptômes psychotiques
- majeure récurrente, sans symptômes psychotiques
- vitale récurrente, sans symptômes psychotiques

Psychose maniaco-dépressive, forme dépressive, sans symptômes psychotiques

F33.3 Trouble dépressif récurrent, épisode actuel sévère avec symptômes psychotiques

Trouble caractérisé par la survenue répétée d'épisodes dépressifs, l'épisode actuel étant sévère, avec symptômes psychotiques (F32.3), en l'absence de tout épisode précédent de manie.

Dépression endogène avec symptômes psychotiques

Épisodes récurrents sévères de:

- dépression:
 - majeure, avec symptômes psychotiques
 - psychotique
- psychose dépressive:
 - psychogène
 - réactionnelle

Psychose maniaco-dépressive, forme dépressive, avec symptômes psychotiques

F33.4 Trouble dépressif récurrent, actuellement en rémission

Le sujet a eu, dans le passé, au moins deux épisodes dépressifs répondant aux descriptions données en F33.0-F33.3, mais ne présente aucun symptôme dépressif depuis plusieurs mois.

F33.8 Autres troubles dépressifs récurrents

F33.9 Trouble dépressif récurrent, sans précision

Dépression unipolaire SAI

F34.- Troubles de l'humeur [affectifs] persistants

Troubles de l'humeur persistants et habituellement fluctuants, dans lesquels la plupart des épisodes individuels ne sont pas suffisamment sévères pour justifier un diagnostic d'épisode hypomaniaque ou d'épisode dépressif léger. Toutefois, étant donné qu'ils persistent pendant des années et parfois pendant la plus grande partie de la vie adulte du sujet, ils entraînent une souffrance et une incapacité considérables. Dans certains cas, des épisodes maniaques ou dépressifs récurrents ou isolés peuvent se surajouter à un état affectif persistant.

F34.0 Cyclothymie

Instabilité persistante de l'humeur, comportant de nombreuses périodes de dépression ou d'exaltation légère (hypomanie), mais dont aucune n'est suffisamment sévère ou prolongée pour justifier un diagnostic de trouble affectif bipolaire (F31.-) ou de trouble dépressif récurrent (F33.-). Le trouble se rencontre fréquemment dans la famille de sujets ayant un trouble affectif bipolaire et certains sujets cyclothymiques sont eux-mêmes atteints ultérieurement d'un trouble affectif bipolaire.

Personnalité:

- affective
- cycloïde
- cyclothymique

F34.1 Dysthymie

Abaissement chronique de l'humeur, persistant au moins plusieurs années, mais dont la sévérité est insuffisante, ou dont la durée des différents épisodes est trop brève, pour justifier un diagnostic de trouble dépressif récurrent, sévère, moyen ou léger (F33.-).

Dépression:

- anxieuse persistante
- névrotique

Névrose
Personnalité | dépressive

Excl.: dépression anxieuse (légère ou non persistante) (F41.2)

F34.8 Autres troubles de l'humeur [affectifs] persistants**F34.9 Trouble de l'humeur [affectif] persistant, sans précision****F38.- Autres troubles de l'humeur [affectifs]**

Tous les autres troubles de l'humeur dont la sévérité ou la durée est insuffisante pour justifier un classement en F30-F34.

F38.0 Autres troubles de l'humeur [affectifs] isolés

Episode affectif mixte isolé

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

Episodes dépressifs récurrents de courte durée

F38.8 Autres troubles de l'humeur [affectifs] précisés**F39 Trouble de l'humeur [affectif], sans précision**

Incl.: Psychose affective SAI

Troubles névrotiques, troubles liés à des facteurs de stress et troubles somatoformes (F40-F48)

Excl.: associés à un trouble des conduites (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 (F40.01)

F41.1 Anxiété généralisée

Anxiété généralisée et persistante qui ne survient pas exclusivement, ni même de façon préférentielle, dans une situation déterminée (l'anxiété est "flottante"). Les symptômes essentiels sont variables, mais le patient se plaint de nervosité permanente, de tremblements, de tension musculaire, de transpiration, d'un sentiment de "tête vide", de palpitations, d'étourdissements et d'une gêne épigastrique. Par ailleurs, le sujet a souvent peur que lui-même ou l'un de ses proches tombe malade ou ait un accident.

Névrose | anxieuse
Réaction

Etat anxieux

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 hyperéveil neuro-végétatif, avec hypervigilance, état de qui-vive" et insomnie, associés fréquemment à une anxiété, une dépression, ou une idéation suicidaire. La période séparant la survenue du traumatisme et celle du trouble peut varier de quelques semaines à quelques mois. L'évolution est fluctuante, mais se fait vers la guérison dans la plupart des cas. Dans certains cas, le trouble peut présenter une évolution chronique, durer de nombreuses années, et entraîner une modification durable de la personnalité (F62.0).

Névrose traumatique

F43.2 Troubles de l'adaptation

Etat de détresse et de perturbation émotionnelle, entravant habituellement le fonctionnement et les performances sociales, survenant au cours d'une période d'adaptation à un changement existentiel important ou un événement stressant. Le facteur de stress peut entraver l'intégrité de l'environnement social du sujet (deuil, expériences de séparation) ou son système global de support social et de valeurs sociales (immigration, statut de réfugié); ailleurs, le facteur de stress est en rapport avec une période de transition ou de crise au cours du développement (scolarisation, naissance d'un enfant, échec dans la poursuite d'un but important, mise à la retraite). La prédisposition et la vulnérabilité individuelles jouent un rôle important dans la survenue et la symptomatologie d'un trouble de l'adaptation; on admet toutefois que le trouble ne serait pas 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

Hystérie de conversion

Psychose hystérique

Réaction de conversion

Excl.: simulation [simulation consciente] (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:

- antérograde (R41.1)
- post-critique chez les épileptiques (G40.-)
- rétrograde (R41.2)
- SAI (R41.3)

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:

- catatonique (F20.2)
- dépressive (F31-F33)
- maniaque (F30.2)
- SAI (R40.1)

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:

- confusion
-  tat dissociatif «crépusculaire»

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)
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.-)
z zaiement (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:

- "côlon irritable"
- aérophagie
- 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:

- aiguë (R52.0)
- chronique (R52.2)
- irréductible (R52.1)
- SAI (R52.9)
- 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.

Douleur somatoforme

Psychalgie

Psychogène:

- céphalée
- dorsalgie

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'a y 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.: Facteurs psychologiques et comportementaux associés à des maladies ou des troubles classés ailleurs (F54)

Modification durable de la personnalité liée à un syndrome algique chronique (F62.80)

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"

Grincement des dents (bruxisme)

Prurit

Torticolis

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)

encéphalomyélite myalgique (G93.3)

malaise ou fatigue (R53)

psychasthénie (F48.8)

surmenage (Z73)

syndrome de fatigue chronique [Chronic fatigue syndrome] (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, y compris crampe de l'écrivain
- 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)

F50.00 Anorexie mentale, type restrictif

Anorexie mentale, sans mesures de perte de poids

F50.01 Anorexie mentale, type actif

Anorexie mentale, avec mesures de perte de poids

Anorexie mentale, type boulimique

F50.08 Autres types d'anorexie mentale et anorexie mentale non précisée

Anorexie mentale SAI

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 hypochondrie (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
- nyctéméral
- 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.: Exemples d'utilisation de cette catégorie:

- syndrome de l'intestin irritable F54 et K58.-

Exemples d'utilisation de cette catégorie:

- asthme F54 et J45.-
- dermite F54 et L23-L25
- recto-colite hémorragique F54 et K51.-
- ulcère gastrique F54 et K25.-
- urticaire F54 et L50.-

Facteurs psychologiques influençant une affection physique

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 Trouble de la 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.

(Trouble de la) personnalité:

- expansive-paranoïaque
- fanatique
- paranoïaque
- quérulente
- sensitive paranoïaque

Excl.: état paranoïaque (F22.0)
 paranoïa (F22.0)
 paranoïa quérulente (F22.8)
 psychose paranoïaque (F22.0)
 schizophrénie paranoïde (F20.0)

F60.1 Personnalité schizoïde

Trouble de la personnalité caractérisé par un retrait des contacts (sociaux, affectifs ou autres), une préférence pour la fantaisie, les activités solitaires et l'introspection. Il existe une limitation à exprimer ses sentiments et à éprouver du plaisir.

Excl.: schizophrénie (F20.-)
 syndrome d'Asperger (F84.5)
 trouble:
 • délirant (F22.0)
 • schizoïde de l'enfance (F84.5)
 • schizotypique (F21)

F60.2 Personnalité dyssociale

Trouble de la personnalité caractérisé par un mépris des obligations sociales et une indifférence froide pour autrui. Il y a un écart considérable entre le comportement et les normes sociales établies. Le comportement n'est guère modifié par les expériences vécues, y compris par les sanctions. Il existe une faible tolérance à la frustration et un abaissement du seuil de décharge de l'agressivité y compris de la violence; il y a une tendance à blâmer autrui ou à justifier un comportement amenant le sujet à entrer en conflit avec la société par des rationalisations plausibles.

Personnalité:

- 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.

(Trouble de la) 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.

(Trouble de la) personnalité:

- compulsive
- obsessionnelle

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.

Trouble de la personnalité:

- à conduite d'échec
- dépendante (asthénique)
- inadéquate
- passive

F60.8 Autres troubles spécifiques de la personnalité

Personnalité:

- excentrique
- immature
- narcissique
- passive-agressive
- psycho-névrotique

Trouble de la personnalité:

- de type «haltlose»

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)

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, suspicion exclue (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, suspicion exclue (Z03.2)

troubles mentaux organiques (F00-F09)

vol au cours d'un trouble dépressif (F31-F33)

F63.3 Trichotillomanie

Trouble caractérisé par une perte visible des cheveux, causée par une impossibilité répétée de résister aux impulsions à s'arracher les cheveux. L'arrachage des cheveux est habituellement précédé par une sensation croissante de tension et suivi d'un sentiment de soulagement ou de satisfaction. On ne porte pas ce diagnostic quand le sujet présente une affection inflammatoire préexistante du cuir chevelu, ou quand il s'arrache les cheveux à la suite d'idées délirantes ou d'hallucinations.

Excl.: mouvements stéréotypés avec arrachage des cheveux (F98.4-)

F63.8 Autres troubles des habitudes et des impulsions

Autres variétés de comportements inadaptés persistants et répétés, non secondaires à un syndrome psychiatrique reconnu. Le sujet ne parvient pas, de façon répétitive, à résister à des impulsions le poussant à adopter ce comportement, avec une période prodromique de tension suivie d'un sentiment de soulagement lors de la réalisation de l'acte.

Trouble explosif intermittent

F63.9 Trouble des habitudes et des impulsions, sans précision**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 combles à la recherche d'une stimulation sexuelle, l'activité sexuelle avec un animal, l'emploi de la strangulation ou de l'anoxie pour augmenter l'excitation sexuelle.

Frotteurisme

Nécrophilie

F65.9 Trouble de la préférence sexuelle, sans précision

Déviations sexuelles 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) (Z76.8)

F68.8 Autres troubles précisés de la personnalité et du comportement chez l'adulte

Trouble:

- caractériel SAI
- relationnel SAI

F69 Trouble de la personnalité et du comportement chez l'adulte, sans précision**Retard mental**

(F70-F79)

Arrêt ou développement incomplet du fonctionnement mental, caractérisé essentiellement par une altération, durant la période du développement, des facultés qui déterminent le niveau global d'intelligence, c'est-à-dire des fonctions cognitives, du langage, de la motricité et des capacités sociales. Le retard mental peut accompagner un autre trouble mental ou physique ou survenir isolément.

Les degrés de retard mental sont habituellement déterminés par des tests d'intelligence normalisés. Ces derniers peuvent s'accompagner d'échelles évaluant l'adaptation sociale à un milieu donné. Ces mesures fournissent une estimation approximative du degré de retard mental. Le diagnostic dépendra également de l'évaluation globale des fonctions intellectuelles par un médecin compétent.

Les capacités intellectuelles et l'adaptation sociale peuvent changer et, même si elles sont très médiocres, être améliorées par une formation et une rééducation appropriées. Le diagnostic doit être basé sur les niveaux fonctionnels constatés.

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour noter les affections associées, par exemple un autisme, un autre trouble du développement, une épilepsie, un trouble des conduites ou un désavantage physique grave.

Les subdivisions suivantes doivent 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, nécessitant observation ou traitement
- .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
Débilité

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
Déficit mental SAI

Troubles du développement psychologique (F80-F89)

Les troubles classés dans ce groupe ont en commun: a) un début obligatoirement dans la première ou la seconde enfance; b) une altération ou un retard du développement de fonctions étroitement liées à la maturation biologique du système nerveux central; et c) une évolution continue sans rémissions ni rechutes. Dans la plupart des cas, les fonctions atteintes concernent le langage, le repérage visuo-spatial et la coordination motrice. Habituellement, le retard ou le déficit était présent dès qu'il pouvait être mis en évidence avec certitude et il diminue progressivement avec l'âge (des déficits légers peuvent toutefois persister à l'âge adulte).

F80.- Troubles spécifiques du développement de la parole et du langage

Troubles dans lesquels les modalités normales d'acquisition du langage sont altérées dès les premiers stades du développement. Ces troubles ne sont pas directement attribuables à des anomalies neurologiques, des anomalies anatomiques de l'appareil phonatoire, des altérations sensorielles, un retard mental ou des facteurs de l'environnement. Les troubles spécifiques du développement de la parole et du langage s'accompagnent souvent de problèmes associés, tels des difficultés de la lecture et de l'orthographe, une perturbation des relations interpersonnelles, des troubles émotionnels et des troubles du comportement.

F80.0 Trouble spécifique de l'acquisition de l'articulation

Trouble spécifique du développement dans lequel l'utilisation par l'enfant des phonèmes est inférieure au niveau correspondant à son âge mental, mais avec un niveau linguistique normal.

Dyslalie

Lallation

Trouble:

- du développement (de):
 - l'articulation
 - phonologique
- fonctionnel de l'articulation

Excl.: altération de l'articulation (associée à) (due à):

- aphasie SAI (R47.0)
- apraxie (R48.2)
- perte de l'audition (H90-H91)
- retard mental (F70-F79)
- trouble de l'acquisition du langage:
 - de type expressif (F80.1)
 - de type réceptif (F80.2-)

F80.1 Trouble de l'acquisition du langage, de type expressif

Trouble spécifique du développement dans lequel les capacités de l'enfant à utiliser le langage oral sont nettement inférieures au niveau correspondant à son âge mental, mais dans lequel la compréhension du langage se situe dans les limites de la normale. Le trouble peut s'accompagner ou non d'une perturbation de l'articulation.

Dysphasie ou aphasie de développement, de type expressif

Excl.: aphasie acquise avec épilepsie [Landau-Kleffner] (F80.3)

dysphasie et aphasie SAI (R47.0)

dysphasie ou aphasie de développement, de type réceptif (F80.2-)

mutisme électif (F94.0)

trouble de l'intelligence (F70-F79)

troubles envahissants du développement (F84.-)

F80.2- Trouble de l'acquisition du langage, de type réceptif

Trouble spécifique du développement dans lequel les capacités de l'enfant à comprendre le langage sont inférieures au niveau correspondant à son âge mental. En fait, dans la plupart des cas, le versant expressif est, lui aussi, nettement altéré et il existe habituellement des perturbations de l'articulation.

Aphasie de développement, de type Wernicke

Dysphasie ou aphasie de développement, de type réceptif

Surdité verbale

Trouble réceptif auditif congénital

Excl.: aphasie acquise avec épilepsie [Landau-Kleffner] (F80.3)

autisme (F84.0-F84.1)

dysphasie et aphasie:

- de développement, de type expressif (F80.1)
- SAI (R47.0)

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):

- autisme (F84.0-F84.1)
- SAI (R47.0)
- troubles désintégratifs de l'enfance (F84.2-F84.3)

F80.8 Autres troubles du développement de la parole et du langage

Z zaiement

F80.9 Trouble du développement de la parole et du langage, sans précision

Trouble du langage SAI

F81.- Troubles spécifiques du développement des acquisitions scolaires

Troubles dans lesquels les modalités habituelles d'apprentissage sont altérées dès les premières étapes du développement. L'altération n'est pas seulement la conséquence d'un manque d'occasions d'apprentissage ou d'un retard mental et elle n'est pas due à un traumatisme cérébral ou à une atteinte cérébrale acquise.

F81.0 Trouble spécifique de la lecture

La caractéristique essentielle est une altération spécifique et significative de l'acquisition de la lecture, non imputable exclusivement à un âge mental bas, à des troubles de l'acuité visuelle ou à une scolarisation inadéquate. Les capacités de compréhension de la lecture, la reconnaissance des mots, la lecture orale et les performances dans les tâches nécessitant la lecture, peuvent, toutes, être atteintes. Le trouble spécifique de la lecture s'accompagne fréquemment de difficultés en orthographe, persistant souvent à l'adolescence, même quand l'enfant a pu faire quelques progrès en lecture. Les enfants présentant un trouble spécifique de la lecture ont souvent des antécédents de troubles de la parole ou du langage. Le trouble s'accompagne souvent de troubles émotionnels et de perturbations du comportement pendant l'âge scolaire.

Dyslexie de développement

Retard spécifique de lecture

Excl.: alexie SAI (R48.0)

difficultés de lecture secondaires à des troubles émotionnels (F93.-)

dyslexie SAI (R48.0)

F81.1 Trouble spécifique de l'acquisition de l'orthographe

La caractéristique essentielle est une altération spécifique et significative du développement des performances en orthographe, en l'absence d'antécédents d'un trouble spécifique de la lecture et non imputable à un âge mental bas, à des troubles de l'acuité visuelle, ou à une scolarisation inadéquate. Les capacités à épeler oralement et à écrire correctement les mots sont toutes deux affectées.

Retard spécifique de l'orthographe (sans trouble de la lecture)

Excl.: agraphie SAI (R48.8)

difficultés d'orthographe:

- associées à un trouble de la lecture (F81.0)
- dues à un enseignement inadéquat (Z55)

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 (Z55)

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.-)
trouble de la coordination 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
Psychose | de la petite enfance

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). À 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.-, F93.0)
- 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 associés à des troubles:
 - émotionnels (F92.-)
 - hyperkinétiques (F90.1)
- envahissants du développement (F84.-)
- humeur (F30-F39)

F91.0 Trouble des conduites limité au milieu familial

Trouble des conduites caractérisé par la présence d'un comportement dyssocial ou agressif (non limité à un comportement oppositionnel, provocateur ou perturbateur), se manifestant exclusivement, ou presque exclusivement, à la maison et dans les relations avec les membres de la famille nucléaire ou les personnes habitant sous le même toit. Pour un diagnostic positif, le trouble doit répondre, par ailleurs, aux critères généraux cités sous F91.-; la présence d'une perturbation, même sévère, des relations parents-enfants n'est pas, en elle-même, suffisante pour ce diagnostic.

F91.1 Trouble des conduites, type mal socialisé

Trouble caractérisé par la présence d'un comportement dyssocial ou agressif persistant (répondant aux critères généraux cités en F91.- et non limité à un comportement oppositionnel, provocateur ou perturbateur), associé à une altération significative et globale des relations avec les autres enfants.

Trouble (des):

- agressif, type mal socialisé
- conduites, type solitaire-agressif

F91.2 Trouble des conduites, type socialisé

Trouble caractérisé par la présence d'un comportement dyssocial ou agressif (répondant aux critères généraux cités en F91.- et non limité à un comportement oppositionnel, provocateur ou perturbateur), se manifestant chez des enfants habituellement bien intégrés dans leur groupe d'âge.

Délinquance "de groupe"

Délits commis en bande

Ecole buissonnière

Troubles des conduites, type "en groupe"

Vols en groupe

F91.3 Trouble oppositionnel avec provocation

Trouble des conduites, se manifestant habituellement chez de jeunes enfants, caractérisé essentiellement par un comportement provocateur, désobéissant ou perturbateur et non accompagné de comportements délictueux ou de conduites agressives ou dyssociales graves. Pour qu'un diagnostic positif puisse être porté, le trouble doit répondre aux critères généraux cités en F91.-; les mauvaises blagues" ou "mauvais tours", et les perturbations même sévères, observées chez des enfants, ne justifient pas, en eux-mêmes, ce diagnostic. Cette catégorie doit être utilisée avec prudence, en particulier chez les enfants plus âgés, étant donné que les troubles des conduites présentant une signification clinique s'accompagnent habituellement de comportements dyssociaux ou agressifs dépassant le cadre d'un comportement provocateur, désobéissant ou perturbateur.

F91.8 Autres troubles des conduites

F91.9 Trouble des conduites, sans précision

Trouble (des) (du):

- comportement chez l'enfant SAI
- conduites chez l'enfant SAI

F92.- Troubles mixtes des conduites et troubles émotionnels

Groupe de troubles caractérisés par la présence d'un comportement agressif, dyssocial ou provocateur, associé à des signes patents et marqués de dépression, d'anxiété ou d'autres troubles émotionnels. Pour un diagnostic positif, le trouble doit répondre à la fois aux critères d'un trouble des conduites de l'enfant (F91.-) et d'un trouble émotionnel de l'enfant (F93.-) ou d'un trouble névrotique de l'adulte (F40-F48) ou d'un trouble de l'humeur (F30-F39).

F92.0 Troubles des conduites avec dépression

Trouble caractérisé par la présence d'un trouble des conduites (F91.-), associé à une humeur dépressive marquée et persistante (F32.-), se traduisant par des symptômes tels que tristesse (l'enfant se sent très malheureux), perte d'intérêt et de plaisir pour les activités usuelles, sentiment de culpabilité et perte d'espoir. Le trouble peut s'accompagner d'une perturbation du sommeil ou de l'appétit.

Trouble des conduites en F91.- associé à un trouble dépressif en F32.-

F92.8 Autres troubles mixtes des conduites et troubles émotionnels

Groupe de troubles caractérisés par la présence d'un trouble des conduites (F91.-), associé à des perturbations émotionnelles persistantes et marquées, par exemple une anxiété, des obsessions ou des compulsions, une dépersonnalisation ou une déréalisation, des phobies ou une hypocondrie.

Troubles des conduites en F91.- associés à un trouble:

- émotionnel en F93.-
- névrotique en F40-F48

F92.9 Trouble mixte des conduites et troubles émotionnels, sans précision**F93.- Troubles émotionnels apparaissant spécifiquement dans l'enfance**

Exacerbation de tendances normales du développement plus que des phénomènes qualitativement anormaux en eux-mêmes. C'est essentiellement sur le caractère approprié au développement que repose la différenciation entre troubles émotionnels apparaissant spécifiquement dans l'enfance et troubles névrotiques (F40-F48).

Excl.: troubles émotionnels associés à un trouble des conduites (F92.-)

F93.0 Angoisse de séparation de l'enfance

Trouble dans lequel l'anxiété est focalisée sur une crainte concernant la séparation, survenant pour la première fois au cours des premières années de l'enfance. Il se distingue de l'angoisse de séparation normale par son intensité, à l'évidence excessive, ou par sa persistance au-delà de la petite enfance, et par son association à une perturbation significative du fonctionnement social.

Excl.: anxiété sociale de l'enfance (F93.2)

trouble(s) de:

- anxieux phobique de l'enfance (F93.1)
- humeur [affectifs] (F30-F39)
- névrotiques (F40-F48)

F93.1 Trouble anxieux phobique de l'enfance

Trouble caractérisé par la présence de craintes de l'enfance, hautement spécifiques d'une phase de développement, et survenant (à un certain degré) chez la plupart des enfants, mais dont l'intensité est anormale. Les autres craintes qui surviennent dans l'enfance, mais qui ne font pas partie du développement psychosocial normal (par exemple une agoraphobie), doivent être classées dans la catégorie appropriée de la section F40-F48.

Excl.: anxiété généralisée (F41.1)

F93.2 Anxiété sociale de l'enfance

Trouble caractérisé par une attitude de réserve vis-à-vis des étrangers et par une crainte ou une peur concernant les situations sociales nouvelles, inhabituelles, ou inquiétantes. Cette catégorie ne doit être utilisée que lorsque de telles craintes apparaissent dans la petite enfance, sont à l'évidence excessives et s'accompagnent d'une perturbation du fonctionnement social.

Evitement de l'enfance et de l'adolescence

F93.3 Rivalité dans la fratrie

La plupart des jeunes enfants sont perturbés par la naissance d'un frère ou d'une sœur. On ne doit faire le diagnostic de rivalité dans la fratrie que lorsque la réaction émotionnelle est à l'évidence excessive ou trop prolongée et s'accompagne d'une perturbation du fonctionnement social.

Jalousie dans la fratrie

F93.8 Autres troubles émotionnels de l'enfance

Hyperanxiété

Trouble de l'identité

Excl.: trouble de l'identité sexuelle de l'enfance (F64.2)

F93.9 Trouble émotionnel de l'enfance, sans précision**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 irrépressibles, mais peuvent en général être supprimés durant une période de temps variable. Ils sont souvent exacerbés par le stress et disparaissent durant le sommeil. Les tics moteurs simples banals comportent le clignement des yeux, les mouvements brusques du cou, les haussements d'épaules et les grimaces. Les tics vocaux simples banals comportent le raclement de gorge, "l'aboïement", le reniflement et le sifflement. Les tics moteurs complexes banals concernent le fait de se frapper, de sauter et de sautiller. Les tics vocaux complexes banals comprennent la répétition de mots particuliers, avec parfois emploi de mots socialement réprouvés, souvent obscènes (coprolalie) et la répétition de ses propres sons ou mots (palilalie).

F95.0 Tic transitoire

Tic répondant aux critères généraux d'un tic, mais ne persistant pas plus de douze mois. Il s'agit habituellement d'un clignement des yeux, de mimiques faciales, ou de mouvements brusques de la tête.

F95.1 Tic moteur ou vocal chronique

Trouble répondant aux critères d'un tic, caractérisé par la présence soit de tics moteurs soit de tics vocaux, mais pas des deux à la fois. Il peut s'agir d'un tic isolé ou, plus fréquemment, de tics multiples, persistant pendant plus d'un an.

F95.2 Forme associant tics vocaux et tics moteurs [syndrome de Gilles de la Tourette]

Trouble, caractérisé à un moment quelconque au cours de la maladie, mais pas nécessairement de façon simultanée, par des tics moteurs multiples et par un ou plusieurs tics vocaux. Le trouble s'aggrave habituellement durant l'adolescence et persiste souvent à l'âge adulte. Les tics vocaux sont souvent multiples, avec des vocalisations, des râclements de gorge, et des grognements explosifs et répétés et parfois une émission de mots ou de phrases obscènes, associés, dans certains cas, à une échopraxie gestuelle pouvant également être obscène (copropraxie).

F95.8 Autres tics

F95.9 Tic, sans précision

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 dus à des causes émotionnelles (F51.-)

F98.0- Enurésie non organique

Trouble caractérisé par une miction involontaire, diurne et nocturne, anormale compte tenu de l'âge mental de l'enfant et qui n'est pas lié à un trouble du contrôle vésical d'origine neurologique, à des crises épileptiques, ou à une anomalie organique de l'arbre urinaire. L'énurésie peut exister, de façon continue, depuis la naissance ou être précédée d'une période de contrôle de la fonction vésicale. Elle peut s'accompagner d'un trouble plus global des émotions ou du comportement.

Enurésie:

- (primaire) (secondaire) d'origine non organique
- fonctionnelle
- psychogène

Incontinence urinaire d'origine non organique

Excl.: énurésie SAI (R32)

F98.00 Enurésie nocturne

F98.01 Enurésie diurne

F98.02 Enurésie nocturne ainsi que diurne

F98.08 Autre énurésie et énurésie non organique non précisée

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 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

Mouvements intentionnels, répétitifs, stéréotypés, dépourvus de finalité et souvent rythmés ne faisant pas partie d'une autre maladie psychiatrique ou neurologique. Lorsque ces mouvements surviennent dans le cadre d'un autre trouble, seul ce trouble doit être codé. Les mouvements non automutilateurs comprennent par ex.: 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 automutilateurs comprennent par ex.: le fait de se cogner la tête de manière répétée, 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 troubles doivent être codés.

Quand le fait de s'enfoncer le doigt dans l'œil survient chez un enfant présentant un déficit visuel, les deux diagnostics doivent être codés: le fait de s'enfoncer le doigt dans l'œil avec F98.4- et le trouble visuel 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)

F98.40 Sans lésion auto-infligée

F98.41 Avec lésion auto-infligée

F98.49 Sans précision d'une lésion auto-infligée

F98.5 Bégaïement

Le bégaïement est caractérisé par des répétitions ou des prolongations fréquentes de sons, de syllabes ou de mots, ou par des hésitations ou des pauses fréquentes perturbant la fluence verbale. On ne parlera de trouble que si l'intensité de la perturbation gêne de façon marquée la fluence verbale.

Excl.: bredouillement [langage précipité] (F98.6)
tics (F95.-)

F98.6 Bredouillement [langage précipité]

Le langage précipité est caractérisé par un débit verbal anormalement rapide et un rythme irrégulier, mais sans répétitions ou hésitations, suffisamment intense pour entraver l'intelligibilité. Le langage est irrégulier et mal rythmé, consistant en des émissions verbales rapides et saccadées avec, habituellement, des formes syntaxiques erronées.

Excl.: bégaïement (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'examen 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 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) (consécutives à) (due à):

- adénovirus (A87.1†)
- entérovirus (A87.0†)
- mononucléose infectieuse (B27.-†)
- rougeole (B05.1†)
- rubéole (B06.0†)
- varicelle (B01.0†)
- virus (de):
 - herpès [herpes simplex] (B00.3†)
 - ourlien (B26.1†)
- zona (B02.1†)

G02.1* Méningite au cours de mycoses classées ailleurs

Méningite à:

- Candida (B37.5†)
- coccidioïdomycose (B38.4†)
- cryptocoques (B45.1†)

G02.8* Méningite au cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires précisées classées ailleurs

Méningite due à:

- maladie de Chagas (chronique) (B57.4†)
- trypanosomiase africaine (B56.-†)

G03.- Méningite due à des causes autres et non précisées

Incl.: arachnoïdite
leptoméningite
méningite
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 (G93.3)

encéphalopathie:

• alcoolique (G31.2)

• SAI (G93.4)

• toxique (G92)

myélite:

• nécrosante subaiguë (G37.4)

• transverse aiguë (G37.3)

sclérose en plaques (G35.-)

G04.0 Encéphalite aiguë disséminée

Encéphalite

Encéphalomyélopathie | post-vaccinale

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

G04.1 Myélopathie associée à un virus lymphotrope des lymphocytes T humains

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

(due à):

- adénovirus (A85.1†)
- cytomégalovirus (B25.88†)
- entérovirus (A85.0†)
- rougeole (B05.0†)
- rubéole (B06.0†)
- varicelle (B01.1†)
- virus de:
 - herpès [herpes simplex] (B00.4†)
 - ourlien (B26.2†)
 - zona (B02.0†)

Encéphalite, myélite ou encéphalomyélite (au cours de) (consécutives à) (due à):

grippe:

saisonnière virus identifié (J10.8†)
virus non identifié (J11.8†)
zoonotique ou pandémique, virus identifié (J09†)

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

Abcès (embolique) (du):

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

Abcès ou granulome intracrânien:

- épidual
- extra-dural
- sous-dural

G06.1 Abscès et granulome intrarachidiens

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

Abcès ou granulome intrarachidien:

- épidual
- extra-dural
- sous-dural

G06.2 Abscès extra-dural et sous-dural, sans précision

G07* **Abcès et granulome intracrâniens et intrarachidiens au cours d'affections classées ailleurs**

Incl.: Abcès du cerveau:

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

Granulome schistosomien du cerveau (B65.-†)

Tuberculome:

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

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 (G95.18)

G09 **Séquelles d'affections inflammatoires du système nerveux central**

Note: La présente catégorie doit être utilisée (à la place d'un code de la catégorie G00-G08), s'il faut indiquer qu'un trouble classé ailleurs est une séquelle d'un état classé à l'origine sous G00-G08 (à l'exclusion des catégories marquées d'un astérisque (*)). 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 utiliser cette catégorie, se référer aux règles et instructions de codage de la morbidité et mortalité dans le Volume 2 (règlement).

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 Dégénérescence Maladie Syndrome		cérébelleux (cérébelleuse) héréditaire
-----------------------------------------------------	--	----------------------------------------

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-C96†)
 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-poliomyélique**

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:

- idiopathique
- primitif(ve)
- SAI

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'efficacité
- 1 Avec fluctuation de l'efficacité

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 avec un handicap modéré à lourd**

Stades 3 à 4 selon Hoehn et Yahr

G20.2- **Maladie de Parkinson avec un très lourd handicap**

Stade 5 selon Hoehn et Yahr

G20.9- **Maladie de Parkinson, non précisé**

G21.- **Syndrome parkinsonien secondaire**

Incl.: Parkinsonisme 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**

- G23.0 Maladie de Hallervorden-Spatz**
Dégénérescence pallidale pigmentaire
- G23.1 Ophtalmoplégie supranucléaire progressive [maladie de Steele-Richardson-Olszewski]**
Paralyse supranucléaire progressive
- G23.2 Atrophie multisystématisée de forme Parkinsonne [AMS-P]**
- G23.3 Atrophie multisystématisée de forme cérébelleuse [AMS-C]**
- G23.8 Autres maladies dégénératives précisées des noyaux gris centraux**
Calcification des noyaux gris centraux
Hypotension orthostatique neurogène [syndrome de Shy-Drager]
Excl.: hypotension orthostatique SAI (I95.1)
- 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):

- Huntington (G10)
- rhumatismale (I02.-)
- SAI avec atteinte cardiaque (I02.0)
- 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

Akathisie (induite par le traitement) (médicamenteuse)

Syndrome de l'homme raide [rigidité musculaire]

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

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**Aphasie progressive isolée
Démence fronto-temporale [FTD]
Maladie de Pick**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
Encéphalopathie

alcoolique

Dysfonctionnement du système nerveux végétatif du à l'alcool

G31.8- Autres affections dégénératives précisées du système nerveux**G31.81 Cytopathie mitochondriale**

Myoencéphalopathie mitochondriale

Syndrome MELAS [Myopathy, Encephalopathy, Lactic Acidosis, Stroke-like episodes] [myopathie, encéphalopathie, acidose lactique, pseudo-épisodes vasculaires cérébraux]

Syndrome MERRF [Myoclonus Epilepsy with Ragged Red Fibers] ou [épilepsie myoclonique avec fibres rouges déchiquetées]

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 Maladie à corps de Lewy

Démence à corps de Lewy (F02.8*)

- G31.88 Autres maladies dégénératives du système nerveux précisées
 Dystrophie neuroaxonale infantile [maladie de Seitelberger]
 Encéphalomyélopathie nécrosante subaiguë [syndrome de Leigh]
 Polydystrophie cérébrale progressive [syndrome d'Alpers]

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):

- disséminée
- généralisée
- moelle épinière
- SAI
- 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 cérébrale 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.: neuromyéélite optique [Devic] (G36.0)
 sclérose en plaques (G35.-)
- G37.4 Myélite nécrosante subaiguë [Syndrome de Foix-Alajouanine]**
- G37.5 Sclérose concentrique [Baló]**
- G37.8 Autres affections démyélinisantes précisées du système nerveux central**
 Encéphalomyélite aiguë disséminée [EMAD]
- G37.9 Affection démyélinisante du système nerveux central, sans précision**

Affections épisodiques et paroxystiques (G40-G47)

G40.- Epilepsie

- Excl.:* crise convulsive SAI (R56.8)
 crise SAI (R56.8)
 état de mal épileptique (G41.-)
 paralysie de Todd (G83.8)
 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]
 ESES [état de mal épileptique électrique pendant le sommeil lent]
 Etat de mal épileptique bioélectrique pendant le sommeil
- 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 à paroxysmes occipitaux
 Epilepsie bénigne à pics centro-temporaux [Rolando]
 Epilepsie bénigne du nourrisson [Watanabe]
 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 [petit mal impulsif] juvénile
- myoclonique bénigne de l'enfance

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 et drogues
- 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 précision, sans crises de grand mal**

G40.8 Autres épilepsies

Epilepsies et syndromes épileptiques non précisés comme focaux ou généralisés

G40.9 Epilepsie, sans précision

Convulsions Crises	épileptiques SAI
-----------------------	------------------

G41.- Etat de mal épileptique

G41.0 Etat de grand mal épileptique

Etat de mal épileptique tonico-clonique

Excl.: épilepsie partielle continue [Kojevnikov] (G40.5)

G41.1 Etat de petit mal épileptique

Etat d'absences épileptiques

G41.2 Etat de mal épileptique partiel complexe

G41.8 Autres états de mal épileptique

G41.9 Etat de mal épileptique, sans précision

G43.- Migraine

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

Excl.: céphalée SAI (R51)

G43.0 Migraine sans aura [migraine commune]

G43.1 Migraine avec aura [migraine classique]

Migraine:

- aura, sans céphalée
- avec:
 - aura prolongée
 - aura typique
 - installation aiguë de l'aura
- basilaire
- équivalents migraineux
- 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:
 - épisodique
 - SAI

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 corrélé, démontré par l'imagerie (I63.-)
ischémie cérébrale néonatale (P91.0)

Utiliser les cinquièmes positions suivantes de la catégorie G45:

- 2 Régression totale en 1 à 24 heures
- 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

Hyposomnie

Insomnie

G47.1 Troubles du sommeil par somnolence excessive

Hypersomnie (idiopathique)

G47.2 Troubles du cycle veille-sommeil

Irrégularité du rythme veille-sommeil

Syndrome de retard des phases du sommeil

G47.3- Apnée du sommeil

Excl.: apnée du sommeil chez le nouveau-né (P28.3)
syndrome de Pickwick (E66.29)

G47.30 Syndrome d'apnée du sommeil central

G47.31 Syndrome d'apnée du sommeil obstructif

G47.32 Syndrome d'hypoventilation du sommeil

Hypoventilation alvéolaire non obstructive idiopathique du sommeil

Syndrome d'hypoventilation alvéolaire centrale congénital

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

névrite périphérique liée à la grossesse (O26.83)

radiculite SAI (M54.1-)

néuralgie	SAI (M79.2-)
névrite	

G50.- Affections du nerf trijumeau [nerf crânien V]

G50.0 Néuralgie du trijumeau

Néuralgie 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 [nerf crânien VII]

G51.0 Paralyse faciale

Paralyse faciale (de) Bell

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

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 [premier nerf crânien]

G52.1 Affections du nerf glossopharyngien [nerf crânien IX]

Néuralgie du nerf glossopharyngien

G52.2 Affections du nerf vagal [nerf crânien X]

Affection du nerf pneumogastrique [X]

G52.3 Affections du nerf grand hypoglosse [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*** **Névrалgie post-zostérienne (B02.2†)**
 Atteinte post-herpétique du ganglion géniculé
 Névrалgie trigémínée 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)
 névrалgie et névrite SAI (M79.2-)
 névrite ou radiculite:

- brachiale SAI (M54.1-)
- lombaire SAI (M54.1-)
- lombosacrée SAI (M54.1-)
- thoracique SAI (M54.1-)

radiculite SAI (M54.1-)
 radiculopathie SAI (M54.1-)
 spondylarthrose (M47.-)

- G54.0 Affections du plexus brachial**
 Syndrome de traversée thoracobrachiale
- G54.1 Affections du plexus lombosacré**
- G54.2 Affections radiculaires cervicales, non classées ailleurs**
- G54.3 Affections radiculaires thoraciques, non classées ailleurs**
- G54.4 Affections radiculaires lombosacrées, non classées ailleurs**
- G54.5 Névrалgie 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 (M45-M46†, M48.-†, M53-M54†)**
- 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:
 - due à une discopathie intervertébrale (M51.1)
 - SAI (M54.3)
- 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**
Mononévrite multiple
- 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:
• périphérique liée à la grossesse (O26.83)
• SAI (M79.2-)
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 congénitale, tardive (A50.4†)
- syphilis, tardive (A52.1†)
- 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.

G70.1 Affections neuro-musculaires toxiques

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

G70.2 Myasthénie congénitale et au cours du développement

G70.8 Autres affections neuro-musculaires précisées

G70.9 Affection neuro-musculaire, sans précision

G71.- Affections musculaires primitives

Excl.: arthrogrypose multiple congénitale (Q74.3)

myosite (M60.-)

troubles du métabolisme (E70-E90)

G71.0 Dystrophie musculaire

Dystrophie musculaire:

- autosomique récessive, infantile, de type Duchenne ou Becker
- bénigne [Becker]
- des ceintures
- distale
- facio-scapulo-humérale
- oculaire
- oculo-pharyngée
- scapulo-péronière:
 - bénigne avec contractures précoces [Emery-Dreifuss]
 - sévère [Duchenne]

Dystrophie musculaire:

- scapulo-péronière

Excl.: dystrophie musculaire congénitale:

- avec anomalies morphologiques spécifiques des fibres musculaires (G71.2)
- SAI (G71.2)

G71.1 Affections myotoniques

Dystrophie myotonique [Steinert]

Myotonie:

- chondrodystrophique
- congénitale:
 - dominante [Thomsen]
 - récessive [Becker]
 - SAI
- médicamenteuse
- symptomatique

Neuromyotonie [Isaacs]

Paramyotonie congénitale [Maladie d'Eulenburg]

Pseudomyotonie

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

G71.2 Myopathies congénitales

Disproportion des types de fibres

Dystrophie musculaire congénitale:

- SAI

Dystrophie musculaire congénitale:

- avec anomalies morphologiques spécifiques des fibres musculaires [myopathies avec anomalies structurales]

Myopathie:

- à axe central [myopathie à cores centraux]
- 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.-)
 infarctus 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 thyrotoxicque (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:
- arthrite rhumatoïde (M05-M06†)
 - lupus érythémateux disséminé (M32.1†)
 - sclérodermie (M34.8†)
 - syndrome de Gougerot-Sjögren (M35.0†)

Paralysies cérébrales et autres syndromes paralytiques (G80-G83)

- G80.-** **Infirmité motrice cérébrale**
Excl.: paraplégie spastique héréditaire (G11.4)
- G80.0** **Paralysie cérébrale spastique quadriplégique**
 Paralysie spastique tétraplégique congénitale (cérébrale)
- G80.1** **Paralysie cérébrale spastique diplégique**
 Paralysie cérébrale spastique SAI
 Paralysie spastique (cérébrale) congénitale
- G80.2** **Infirmité motrice cérébrale, forme spastique hémiplégique**
- G80.3** **Paralysie cérébrale dyskinétique**
 Paralysie cérébrale dystonique
 Parésie cérébrale athetotique
- G80.4** **Paralysie cérébrale ataxique**
- G80.8** **Autres infirmités motrices cérébrales**
 Syndromes mixtes de paralysie cérébrale
- G80.9** **Paralysie cérébrale, sans précision**
 Paralysie cérébrale SAI

G81.- Hémiparésie et hémiplégie

Note: Cette catégorie ne doit être utilisée comme cause principale de codage

- que lorsque l'hémiparésie ou hémiplégie 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'hémiparésie ou d'hémiplégie résultant d'une cause quelle qu'elle soit.

Excl.: infirmité motrice cérébrale congénitale (G80.-)

G81.0 Hémiparésie ou hémiplégie flasque**G81.1 Hémiparésie ou hémiplégie spastique****G81.9 Hémiparésie ou hémiplégie, sans précision****G82.- Paraparésie et paraplégie, tétraparésie 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 aussi être utilisée en codage multiple pour identifier les types de paraplégie et tétraplégie résultant d'une cause quelle qu'elle soit.

Pour préciser la hauteur fonctionnelle d'une lésion de la moelle épinière, utiliser un code supplémentaire de la catégorie G82.6-! .

En cas de dépendance (de longue durée) envers un respirateur, utiliser le code supplémentaire Z99.1 .

Incl.: Paraplégie
 Quadriplégie | chronique
 Tétraplégie

Excl.: infirmité motrice cérébrale congénitale et infantile (G80.-)

Paraplégie traumatique aiguë (S14.-, S24.-, S34.-)

Utiliser les chiffres suivants en cinquième position dans les sous-catégories G82.0-G82.5:

- 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
 Origine cérébrale

G82.0- Paraparésie et paraplégie flasque**G82.1- Paraparésie et paraplégie spastique****G82.2- Paraparésie et paraplégie, sans précision**

Paralysie des deux membres inférieurs SAI

Paraplégie (inférieure) SAI

G82.3- Tétraparésie et tétraplégie flasque**G82.4- Tétraparésie et tétraplégie spastique****G82.5- Tétraparésie et 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 Diparésie et 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 Monoparésie et monoplégie d'un membre supérieur

Paralysie d'un membre supérieur

G83.3 Monoparésie et monoplégie, sans précision**G83.4- Syndrome de la queue de cheval**

Pour indiquer l'existence d'un trouble neurogène de la vessie, utiliser un code supplémentaire de la catégorie G95.8- .

G83.40 Syndrome de la queue de cheval complet

G83.41 Syndrome de la queue de cheval incomplet

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

G83.5 Locked-in syndrome [syndrome de dééfferentation motrice]**G83.8 Autres syndromes paralytiques précisés**

Paralysie de Todd (post-ictale)

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

G90.4- Dysrèflexie autonome

G90.40 Dysrèflexie autonome manifestée par des crises hypertoniques

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)

Hydrocéphalie acquise du nouveau-né (P91.7)

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 [hypertension intra-crânienne idiopathique]

Excl.: encéphalopathie hypertensive (I67.4)

G93.3 Syndrome de fatigue chronique [Chronic fatigue syndrome]

Encéphalomyélite myalgique

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 diffuse (S06.28)

Compression traumatique cérébrale 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**G95.10 Hémorragie rachidienne non traumatique
HématomyélieG95.18 Autres myélopathies vasculaires
Infarctus aigu de la moelle épinière (embolique) (non embolique)
Myélopathie nécrotique subaiguë
Œdème de la moelle épinière
Phlébite et thrombophlébite intrarachidiennes, d'origine non pyogène
Thrombose artérielle de la moelle épinière*Excl.:* phlébite et thrombophlébite intrarachidienne, exceptées 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 spastiqueG95.81 Paralysie vésicale en cas de lésion périphérique [LMNL]
Aréflexie vésicale
Atonie vésicale

G95.82 Trouble des fonctions vésicales du à un choc rachidien

G95.83 Spasticité d'origine rachidienne des muscles striés

G95.84 Dyssynergie vésicosphinctérienne liée à une lésion de la moelle épinière

G95.85 Douleur de désafférentation liée à une lésion de la moelle épinière

G95.88 Autres maladies précisées de la moelle épinière

G95.9 Affection de la moelle épinière, sans précision

Myélopathie SAI

G96.- Autres affections de système nerveux central**G96.0 Ecoulement de liquide céphalorachidien**

Liquorrhée cérébrospinale

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 des actes médicaux, non classées ailleurs

- G97.0** **Ecoulement de liquide céphalorachidien après rachicentèse**
- G97.1** **Autre réaction secondaire à une rachicentèse**
- G97.2** **Hypotension intracrânienne suite à un pontage ventriculaire**
- G97.8-** **Autres affections du système nerveux après des actes médicaux**
- G97.80 Fistule de liquide céphalorachidien postopératoire
- G97.81 Mutisme (cérébelleux) postopératoire
 Syndrome de la fosse postérieure
- G97.82 Hémorragie rachidienne épidurale postopératoire
- G97.83 Hémorragie rachidienne sous-durale postopératoire
- G97.84 Hémorragie rachidienne sous-arachnoïdienne postopératoire
- G97.88 Autres maladies du système nerveux après des actes médicaux
- 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'examen 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 chorioretiniennes au cours de maladies classées ailleurs
H36.* Affections rétinienne 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**

<ul style="list-style-type: none"> Abcès Furoncle Orgelet 	de la paupière
--------------------------------------------------------------------------------------------	----------------

H00.1 Chalazion**H01.- Autres inflammations de la paupière****H01.0 Blépharite****Excl.:** blépharo-conjonctivite (H10.5)**H01.1 Dermatoses non infectieuses de la paupière**

Dermite: <ul style="list-style-type: none"> • 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

Blépharophimos

Excl.: Blépharospasme (G24.5)

Tic:

- d'origine organique (G25.6)
- psychogène (F95.-)
- SAI (F95.9)

H02.6 Xanthélasma de la paupière**H02.7 Autres affections dégénératives des paupières et de la région périoculaire**

<ul style="list-style-type: none"> 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

Dacryops

Atrophie |
Kyste | de la glande lacrymale

Syndrome des yeux secs

H04.2 Epiphora**H04.3 Inflammation aiguë et sans précision des voies lacrymales**

Canaliculite lacrymale

Dacryocystite (phlegmoneuse) | aiguë, subaiguë ou non précisée

Dacryopéricystite

Excl.: dacryocystite néonatale (P39.1)

H04.4 Inflammation chronique des voies lacrymales

Canaliculite lacrymale

Dacryocystite | chronique

Mucocèle du sac lacrymal

H04.5 Sténose et insuffisance des voies lacrymales

Dacryolithe

Eversion du point lacrymal

Sténose du:

- canal
 - canalicule
 - sac
- lacrymal, lacrymonasal

- 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**

Abscess Cellulite Ostéomyélite Périostite Ténonite	de l'orbite
----------------------------------------------------------------	-------------
- H05.1 **Affections inflammatoires chroniques de l'orbite**
Granulome de l'orbite
- H05.2 **Exophtalmie**

Hémorragie Œdème	de l'orbite
---------------------	-------------

Déplacement (latéral) du globe SAI
- H05.3 **Déformation de l'orbite**

Atrophie Exostose	de l'orbite
----------------------	-------------
- H05.4 **Enophtalmie**
- H05.5 **Rétention (ancienne) de corps étranger secondaire à une plaie pénétrante de l'orbite**
Corps étranger rétro-oculaire
- H05.8 **Autres affections de l'orbite**
Kyste de l'orbite
- H05.9 **Affection de l'orbite, sans précision**

H06.-* Affections de l'appareil lacrymal et de l'orbite au cours de maladies classées ailleurs

- H06.0* **Affections de l'appareil lacrymal au cours de maladies classées ailleurs**
- H06.1* **Infection parasitaire de l'orbite au cours de maladies classées ailleurs**
 Infection de l'orbite due à Echinococcus (B67.-†)
 Myiase de l'orbite (B87.2†)
- H06.2* **Exophtalmie 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] |
 Calcification | de la conjonctive
 Pigmentation |
 Xérosis SAI |
- H11.2 **Cicatrices de la conjonctive**
 Symblépharon
- H11.3 **Hémorragie conjonctivale**
 Hémorragie sous-conjonctivale
 Hyposphagme
- H11.4 **Autres troubles vasculaires et kystes de la conjonctive**
 Anévrisme |
 Congestion | 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.-t)**
- H13.1* **Conjonctivite au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs**
 Conjonctivite (à) (de):
 - Acanthamoeba (B60.1t)
 - Chlamydia (A74.0t)
 - diphtérique (A36.8t)
 - folliculaire (aiguë) à adénovirus (B30.1t)
 - gonococcique (A54.3t)
 - hémorragique (aiguë) (épidémique) (B30.3t)
 - méningococcique (A39.8t)
 - Newcastle (B30.8t)
 - virale herpétique [herpes simplex] (B00.5t)
 - zostérienne (B02.3t)
- H13.2* **Conjonctivite au cours d'autres maladies classées ailleurs**
- H13.3* **Pemphigoïde oculaire (L12.-t)**
- 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:
 - annulaire
 - avec hypopyon
 - central
 - marginal
 - perforé
 - SAI
- 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:

- d'exposition
- neurotrophique
- phlycténulaire
- SAI

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
Rupture | de la membrane de Descemet

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
Staphylome | de la cornée

Descemétocèle

Excl.: malformations congénitales de la cornée (Q13.3-Q13.4)

H18.8 **Autres affections précisées de la cornée**

Anesthésie
Erosion récidivante
Hypoesthésie | de la cornée

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 (interstitielles) au cours de (dues à):

- Acanthamoeba (B60.1†)
- rougeole (B05.8†)
- syphilis (A50.3†)
- tuberculose (A18.5†)
- zona (B02.3†)

Kératoconjonctivite épidémique (B30.0†)

H19.3* Kératite et kératoconjonctivite au cours d'autres maladies classées ailleurs

Kératoconjonctivite sèche (M35.0†)

H19.8* Autres affections de la sclérotique et de la cornée au cours de maladies classées ailleurs

Kératocône au cours du syndrome de Down (Q90.-†)

H20.- Iridocyclite

H20.0 Iridocyclite aiguë et subaiguë

Cyclite Iritis Uvéite antérieure	aiguë, subaiguë ou à répétition
----------------------------------------	---------------------------------

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:

- après implant
- exsudatif
- parasitaire
- SAI

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):

- antérieures
- postérieures
- SAI

Excl.: corectopie (Q13.2)

H21.8 Autres affections précisées de l'iris et du corps ciliaire**H21.9 Affection de l'iris et du corps ciliaire, sans précision****H22.-* Affections de l'iris et du corps ciliaire au cours de maladies classées ailleurs****H22.0* Iridocyclite au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs**

Iridocyclite au cours de:

- infection:
 - gonococcique (A54.3†)
 - herpétique [herpes simplex] (B00.5†)
 - zostérienne (B02.3†)
- syphilis (secondaire) (A51.4†)
- tuberculose (A18.5†)

H22.1* Iridocyclite au cours d'autres maladies classées ailleurs

Iridocyclite au cours de:

- sarcoïdose (D86.8†)
- spondylarthrite ankylosante (M45.0-†)

H22.8* Autres affections de l'iris et du corps ciliaire au cours de maladies classées ailleurs

Affections du cristallin
(H25-H28)

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 brunescence

Sclérose nucléaire

H25.2 Cataracte sénile, de type Morgagni

Cataracte sénile hypermûre

H25.8 Autres cataractes séniles

Formes combinées de cataracte sénile

H25.9 Cataracte sénile, sans précision

H26.- Autres cataractes

Excl.: cataracte congénitale (Q12.0)

H26.0 Cataracte infantile, juvénile et présénile

H26.1 Cataracte traumatique

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

H26.2 Cataracte compliquée

Cataracte (au cours de):

- iridocyclite chronique
- secondaire à des affections oculaires

Opacités glaucomateuses (sous-capsulaires)

H26.3 Cataracte médicamenteuse

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

H26.4 Séquelles de cataracte

Anneau de Soemmering

Cataracte secondaire

H26.8 Autres cataractes précisées

H26.9 Cataracte, sans précision

H27.- Autres affections du cristallin

Excl.: complications mécaniques d'une lentille intra-oculaire (T85.2)

malformations congénitales du cristallin (Q12.-)

pseudophakie (Z96.1)

H27.0 Aphakie

H27.1 Luxation du cristallin

H27.8 Autres affections précisées du cristallin

H27.9 Affection du cristallin, sans précision

H28.-* Cataracte et autres affections du cristallin au cours de maladies classées ailleurs

H28.0* Cataracte diabétique (E10-E14 avec le quatrième chiffre .3†)

- H28.1*** **Cataracte au cours d'autres maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques**
 Cataracte au cours de:
 • hypoparathyroïdie (E20.-†)
 • malnutrition-déshydratation (E40-E46†)
- H28.2*** **Cataracte au cours d'autres maladies classées ailleurs**
 Cataracte myotonique (G71.1†)
- H28.8*** **Autres affections du cristallin au cours de maladies classées ailleurs**

Affections de la choroïde et de la rétine (H30-H36)

H30.- **Choriorétinite**

- H30.0** **Choriorétinite en foyer**
 Choriorétinite
 Choroïdite
 Rétinite
 Rétinochoroïdite | en foyer
- H30.1** **Choriorétinite disséminée**
 Choriorétinite
 Choroïdite
 Rétinite
 Rétinochoroïdite | disséminée
Excl.: rétinopathie exsudative (H35.0)
- H30.2** **Cyclite postérieure**
 Inflammation de la zone postérieure
- H30.8** **Autres choriorétinites**
 Maladie de Harada
- H30.9** **Choriorétinite, sans précision**
 Choriorétinite
 Choroïdite
 Rétinite
 Rétinochoroïdite | SAI

H31.- **Autres affections de la choroïde**

- H31.0** **Cicatrices choriorétiniennes**
 Cicatrice (post-inflammatoire) (post-traumatique) de la macula (pôle postérieur)
 Rétinopathie solaire
- H31.1** **Dégénérescence choroïdienne**
 Atrophie
 Sclérose | de la choroïde
Excl.: stries angioïdes (H35.3)
- H31.2** **Dystrophie héréditaire de la choroïde**
 Atrophia gyrata chorioideae
 Choroïdérémie
 Dystrophie choroïdienne (aréolaire centrale) (généralisée) (péripapillaire)
Excl.: ornithinémie (E72.4)

H31.3 Hémorragie et rupture de la choroïde

Hémorragie choroïdienne:

- explosive
- SAI

H31.4 Décollement de la choroïde

H31.8 Autres affections précisées de la choroïde

Néovascularisation choroïdienne

H31.9 Affection de la choroïde, sans précision

H32.* Affections chorio-rétiniennes au cours de maladies classées ailleurs

H32.0* Affections chorio-rétiniennes au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

Chorio-rétinite (à):

- syphilitique tardive (A52.7†)
- Toxoplasma (B58.0†)
- tuberculeuse (A18.5†)

H32.8* Autres affections chorio-rétiniennes 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 déchirure de la rétine

Excl.: chorio-rétinopathie séreuse centrale (H35.7)

H33.3 Déchirures rétiennes sans décollement

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

Déchirure rétinienne SAI

Opercule rétinien sans décollement

Excl.: cicatrices chorio-rétiniennes 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 rétiens

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

Périvasculite

Varices

Vascularite

rétinien(ne)(s)

Rétinopathie (avec)(de):

- Coats
- exsudative
- fond de l'œil SAI
- hypertensive
- SAI

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

Druses (dégénératives)	de la macula
Kyste	
Plis	
Stries angioïdes	
Trou	

Dégénérescence (de):

- Junius-Kuhnt
- maculaire sénile (atrophique) (exsudative)

Maculopathie toxique

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

H35.4 Dégénérescence rétinienne périphérique

Dégénérescence rétinienne:

- en palissade
- entrecroisée
- microcystoïde
- pavimenteuse
- réticulaire
- SAI

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)

Glaucome à angle fermé (primitif) (résiduel):

- aigu
- chronique
- intermittent
- retardé

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

Décollement
Dégénérescence | du corps vitré

Excl.: vitréo-rétinopathie proliférante avec décollement de la rétine (H33.4)

H43.9 Affection du corps vitré, sans précision

H44.- Affections du globe oculaire

Incl.: les affections de plusieurs structures de l'œil

H44.0 Endophtalmie purulente

Abcès du corps vitré

Panophtalmie

H44.1 Autres endophtalmies

Endophtalmie parasitaire SAI

Uvéite sympathique

H44.2 Myopie dégénérative

Myopie maligne

H44.3 Autres affections dégénératives du globe oculaire

Chalcose

Sidérose de l'œil

H44.4 Hypotonie de l'œil

H44.5 Dégénérescence du globe oculaire

Atrophie du globe oculaire

Glaucome absolu

Phtisie du globe oculaire

H44.6 Rétention (ancienne) intraoculaire de corps étranger magnétique

Rétention (ancienne) de corps étranger magnétique dans:

- chambre antérieure de l'œil
- corps:
 - ciliaire
 - vitré
- cristallin
- iris
- paroi postérieure du globe oculaire

H44.7 Rétention (ancienne) intraoculaire de corps étranger non magnétique

Rétention (ancienne) de corps étranger non magnétique dans:

- chambre antérieure de l'œil
- corps:
 - ciliaire
 - vitré
- cristallin
- iris
- paroi postérieure du globe oculaire

H44.8 Autres affections du globe oculaire

Hémophtalmie

Luxation du globe oculaire

H44.9 Affection du globe oculaire, sans précision**H45.-* Affections du corps vitré et du globe oculaire au cours de maladies classées ailleurs****H45.0* Hémorragie du corps vitré au cours de maladies classées ailleurs****H45.1* Endophtalmie au cours de maladies classées ailleurs**

Endophtalmie au cours de:

- cysticercose (B69.1†)
- onchocercose (B73†)
- toxocarose (B83.0†)

H45.8* Autres affections du corps vitré et du globe oculaire au cours de maladies classées ailleursAffections 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 [II] et des voies optiques au cours de maladies classées ailleurs

- H48.0* Atrophie optique au cours de maladies classées ailleurs**
Atrophie optique au cours de syphilis tardive (A52.1†)
- H48.1* Névrite rétrobulbaire au cours de maladies classées ailleurs**
Névrite rétrobulbaire au cours de:
- infection à méningocoques (A39.8†)
 - sclérose en plaques (G35.-†)
 - syphilis tardive (A52.1†)
- H48.8* Autres affections du nerf et des voies optiques au cours de maladies classées ailleurs**

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 [strabisme convergent] | intermittente (alternante) (monoculaire)
 Exotropie [strabisme divergens]
- H50.4 Hétérotropies, autres et sans précision**
 Cyclotropie
 Microtropie
 Strabisme concomitant SAI
 Syndrome de monofixation [microstrabisme]
- H50.5 Hétérophorie**
 Esophorie
 Exophorie
 Hyperphorie alternante
 Strabisme latent
- 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 Paralysie de la conjugaison du regard**
- H51.1 Excès et insuffisance de convergence**
- H51.2 Ophtalmoplégie internucléaire**
- H51.8 Autres anomalies précisées des mouvements binoculaires**
- H51.9 Anomalie des mouvements binoculaires, sans précision**
- H52.- Vices de réfraction et troubles de l'accommodation**
- H52.0 Hypermétropie**
- H52.1 Myopie**
Excl.: myopie dégénérative (H44.2)
- H52.2 Astigmatisme**
- H52.3 Anisométrie et aniséiconie**
- H52.4 Presbytie**
- H52.5 Troubles de l'accommodation**
 Parésie | de l'accommodation
 Spasme |
 Ophtalmoplégie interne (complète) (totale)
- H52.6 Autres vices de réfraction**
- H52.7 Vice de réfraction, sans précision**

Troubles de la vision et cécité (H53-H54)

H53.- Troubles de la vision

H53.0 Amblyopie ex anopsia

Amblyopie:

- anisométrique
- avec strabisme
- par défaut d'usage

H53.1 Troubles subjectifs de la vision

Asthénopie

Cécité diurne

Halos visuels

Métamorphopsie

Nyctalopie

Perte subite de la vision

Photophobie

Scotome scintillant

Excl.: hallucinations visuelles (R44.1)

H53.2 Diplopie

Vision double

H53.3 Autres troubles de la vision binoculaire

Anomalies de la correspondance rétinienne

Disparition de la vision binoculaire

Fusion avec anomalie de la vision stéréoscopique

Perception simultanée sans fusion

H53.4 Anomalies du champ visuel

Anopsie d'un quadrant

Elargissement de la tache aveugle

Hémianopsie (hétéronyme) (homonyme)

Rétrécissement généralisé du champ visuel

Scotome (de):

- annulaire
- arciforme
- Bjerrum
- central

H53.5 Troubles de la vision des couleurs

Achromatopsie
Daltonisme
Deutéranomalie
Deutéranopie
Incapacité acquise de la vision des couleurs
Protanomalie
Protanopie
Tritanomalie
Tritanopie

Excl.: cécité diurne (H53.1)

H53.6 Cécité nocturne

Excl.: due à une avitaminose A (E50.5)

H53.8 Autres troubles de la vision**H53.9 Trouble de la vision, sans précision****H54.- Cécité et baisse de la vision**

Note: Pour la définition de la catégorie des atteintes visuelles, se reporter au tableau de la page suivante.

Excl.: amaurose fugace (G45.3-)

H54.0 Cécité et forte baisse de la vision binoculaire

Atteinte de la vision de catégorie 3, 4, 5

H54.1 Atteinte sévère de la vision binoculaire

Atteinte de la vision de catégorie 2

H54.2 Atteinte modérée de la vision binoculaire

Atteinte de la vision de catégorie 1

H54.3 Atteinte légère de la vision binoculaire

Atteinte de la vision de catégorie 0 avec au moins une légère perte de la vision sur un oeil

H54.4 Cécité et forte baisse de la vision monoculaire

Atteinte de la vision de catégorie 3, 4, 5 d'un oeil et de catégorie 0, 1, 2 ou 9 de l'autre oeil

H54.5 Atteinte sévère de la vision monoculaire

Atteinte de la vision de catégorie 2 d'un oeil et de catégorie 0, 1 ou 9 de l'autre oeil.

H54.6 Atteinte moyennement sévère de la vision monoculaire

Atteinte de la vision de catégorie 1 d'un oeil et de catégorie 0 ou 9 de l'autre oeil.

H54.9 Atteinte de la vision (binoculaire) non précisée

Atteinte de la vision de catégorie 9, SAI.

Le tableau ci-contre présente une classification des atteintes de la vision suivant leur gravité, établie suite aux recommandations de l'International Council of Ophthalmology (2002) et la résolution de la conférence de l'OMS relative au «développement de normes et de critères de fonction visuelle et de perte de la vision» (WHO/PBL/03.91; 2003).

Pour déterminer l'atteinte visuelle pour les codes H54.0 à H54.3, l'acuité visuelle doit être mesurée en vision binoculaire, le cas échéant avec correction par des lunettes ou des lentilles de contact. Pour déterminer l'atteinte visuelle pour les codes H54.4 à H54.6 l'acuité visuelle doit être mesurée en vision monoculaire, le cas échéant avec correction par des lunettes ou des lentilles de contact.

Si l'on tient compte aussi de la taille du champ visuel, les patients dont le champ de vision de l'oeil le plus sain ne 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:	supérieure à:
0 - atteinte visuelle faible ou nulle		6/18
		3/10 (0,3)
		20/70
1 - atteinte visuelle modérée	6/18	6/60
	3/10 (0,3)	1/10 (0,1)
	20/70	20/200
2 - atteinte visuelle sévère	6/60	3/60
	1/10 (0,1)	1/20 (0,05)
	20/200	20/400
3 - très forte atteinte visuelle	3/60	1/60 (capacité de compter les doigts à 1 mètre)
	1/20 (0,05)	1/50 (0,02)
	20/400	5/300 (20/1200)
4 - cécité	1/60 (capacité de compter les doigts à 1 mètre)	Perception de la lumière
	1/50 (0,02)	
	5/300 (20/1200)	
5 - cécité	Pas de perception de la lumière	
9	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):

- congénital
- défaut d'usage
- dissocié
- latent
- SAI

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
- H58.2-* Atteinte de l'œil et de ses annexes dans le cadre de la maladie du greffon contre l'hôte (GVH) chronique
- H58.21* Stade 1 de la maladie GVH oculaire chronique (T86.05†, T86.06†)
 H58.22* Stade 2 de la maladie GVH oculaire chronique (T86.06†)
 H58.23* Stade 3 de la maladie GVH oculaire chronique (T86.07†)
- 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 des actes médicaux, non classées ailleurs

Excl.: complication mécanique de:

- autres prothèses, implants et greffes oculaires (T85.3)
- lentille intra-oculaire (T85.2)
- 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 des actes médicaux**
 Cicatrices chorioretiniennes après traitement chirurgical du décollement
 Endophtalmie associée à un coussinet absorbant
 Infection d'un coussinet absorbant postopératoire
 Inflammation non infectieuse d'un coussinet absorbant postopératoire
- H59.9 **Affection de l'œil et de ses annexes après des actes médicaux, 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 Abscès de l'oreille externe

Abcès
Anthrax
Furoncle

pavillon de l'oreille ou conduit auditif externe

H60.1 Cellulite phlegmoneuse de l'oreille externe

Cellulite phlegmoneuse du:

- conduit auditif externe
- pavillon de l'oreille

H60.2 Otite externe maligne

H60.3 Autres otites externes infectieuses

Oreille du nageur

Otite externe:

- diffuse
- hémorragique

H60.4 Cholestéatome de l'oreille externe

Kératose obturante de l'oreille externe (conduit)

H60.5 Otite externe aiguë, non infectieuse

Otite aiguë externe:

- actinique
- chimique
- de contact
- eczématoïde
- réactionnelle
- SAI

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:

- auriculaire
- pavillon de l'oreille

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

Déformation acquise:

- auriculaire
- pavillon de l'oreille

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**
Écoulement 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:

- aiguë SAI
- chronique SAI
- 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 (A38t)
- tuberculose (A18.6t)

H67.1* Otite moyenne au cours de maladies virales classées ailleurs

Otite moyenne au cours de:

- rougeole (B05.3t)

Otite moyenne au cours de:

- grippe:
 - saisonnière, virus identifié (J10.8t)
 - virus non identifié (J11.8t)
 - zoonotique ou pandémique, virus identifié (J09t)

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		de la trompe d'Eustache
Rétrécissement		
Sténose		

H69.- Autres affections de la trompe d'Eustache**H69.0** Distension de la trompe d'Eustache**H69.8** Autres affections précisées de la trompe d'Eustache**H69.9** Affection de la trompe d'Eustache, sans précision**H70.-** Mastoïdite et affections apparentées**H70.0** Mastoïdite aiguë

Abcès		de la mastoïde
Empyème		

H70.1 Mastoïdite chronique

Fistule de la mastoïde

Ostéite mastoïdienne [carie osseuse 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 aiguë

Myringite bulleuse

Tympanite aiguë

Excl.: avec otite moyenne (H65-H66)

H73.1 Myringite chronique

Tympanite chronique

Excl.: avec otite moyenne (H65-H66)

H73.8 Autres affections précisées du tympan

H73.9 Affection du tympan, sans précision

H74.- Autres affections de l'oreille moyenne et de l'apophyse mastoïde

H74.0 Tympanosclérose

H74.1 Maladie adhésive de l'oreille moyenne

Otite adhésive

Excl.: otite mucoïde (H65.3)

H74.2 Dissociation et dislocation des osselets

H74.3 Autres anomalies acquises des osselets

Ankylose
 Perte partielle

des osselets

H74.4 Polype de l'oreille moyenne

H74.8 Autres affections précisées de l'oreille moyenne et de l'apophyse mastoïde

H74.9 Affection de l'oreille moyenne et de l'apophyse mastoïde, sans précision

H75.-* Autres affections de l'oreille moyenne et de l'apophyse mastoïde au cours de maladies classées ailleurs

H75.0* Mastoïdite au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

Tuberculose mastoïdienne (A18.0†)

H75.8* Autres affections précisées de l'oreille moyenne et de l'apophyse mastoïde au cours de maladies classées ailleurs

Maladies de l'oreille interne (H80-H83)

H80.- Otosclérose

Incl.: otospongiose

H80.0 Otosclérose intéressant la fenêtre ovale, non oblitérante

H80.1 Otosclérose intéressant la fenêtre ovale, oblitérante

H80.2 Otosclérose cochléaire

Otosclérose de l'oreille interne

Otosclérose intéressant la:

- capsule labyrinthique
- fenêtre ronde

H80.8 Autres otoscléroses

H80.9 Otosclérose, sans précision

H81.- Atteintes des fonctions vestibulaires

Excl.: vertige:

- épidémique (A88.1)
- SAI (R42)

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:
 - due au bruit (H83.3)
 - par ototoxicité (H91.0)
 - SAI (H91.9)
 - 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**
Déficit auditif neurosensoriel bilatéral
- H90.4 Surdité neurosensorielle unilatérale sans altération de l'audition de l'autre oreille**
Déficit auditif neurosensoriel unilatéral
- H90.5 Surdité neurosensorielle, sans précision**
Déficit auditif neurosensoriel SAI
Perte de l'audition neurosensorielle SAI
Surdité (de):

<ul style="list-style-type: none"> • centrale • congénitale • nerveuse • perception • sensorielle 	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, partielle ou totale (H93.0)
 • psychogène, partielle ou totale (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**H91.2 Surdité brusque 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 partielle ou totale (pour):

- fréquences basses
- fréquences hautes
- SAI

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 [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 [inflammation du nerf crânien VIII, vestibulocochléaire] 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 des actes médicaux, 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 des actes médicaux

H95.9 Affection de l'oreille et de l'apophyse mastoïde après des actes médicaux, 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'examen 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:

I50.02!	Insuffisance cardiaque droite sans symptôme
I50.03!	Insuffisance cardiaque droite avec symptôme en cas d'effort important
I50.04!	Insuffisance cardiaque droite avec symptôme en cas d'effort léger
I50.05!	Insuffisance cardiaque droite avec symptôme au repos
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

Tout état classé en I00, avec endocardite ou valvulite

Valvulite rhumatismale aiguë

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):

• Huntington (G10)

• SAI (G25.5)

I02.0 Chorée rhumatismale, avec atteinte cardiaque

Chorée:

• rhumatismale, avec atteinte cardiaque de tout type classée en I01.-

• SAI, avec atteinte cardiaque

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 I05.2-9, décrites comme étant d'origine rhumatismale ou non rhumatismale

Excl.: affections précisées d'origine non rhumatismale (I34.-)

I05.0 Sténose mitrale

Rétrécissement (rhumatismal) de la valvule mitrale

I05.1 Insuffisance mitrale rhumatismale

Reflux		mitral(e) rhumatismal(e)
Régurgitation		

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

Valvulopathie mitrale

I05.9 Maladie de la valvule mitrale, sans précision

Atteinte (valvulaire) mitrale (chronique) SAI

I06.- Maladies rhumatismales de la valvule aortique

Excl.: affections dont l'origine rhumatismale est explicitement exclue (I35.-)

I06.0 Sténose aortique rhumatismale

Rétrécissement rhumatismal (de la valvule) aortique

I06.1 Insuffisance aortique rhumatismale

Reflux		aortique rhumatismal(e)
Régurgitation		

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.: Etiologie non précisée
Précisées d'origine rhumatismale

Excl.: précisées d'origine non rhumatismale (I36.-)

I07.0 Sténose tricuspidienn

Sténose (de la valvule) tricuspide (rhumatismale)

I07.1 Insuffisance tricuspidienn

Insuffisance (de la valvule) tricuspide (rhumatismale)

I07.2 Sténose tricuspidienn 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.: Etiologie non précisée

Précisées d'origine rhumatismale

Excl.: endocardite:

- rhumatismale, valvule non précisée (I09.1)

- valvule non précisée (I38)

maladies de plusieurs valvules d'origine précisée autre que rhumatismale (I34-I38, Q22-Q23, Q24.8)

I08.0 Atteintes des valves mitrale et aortique, combinées

Lésions des valves mitrale et aortique, précisées d'origine rhumatismale ou d'origine non précisée

I08.1 Atteintes des valves mitrale et tricuspide, combinées

I08.2 Atteintes des valves aortique et tricuspide, combinées

I08.3 Atteintes des valves mitrale, aortique et tricuspide, combinées

I08.8 Autres maladies valvulaires multiples

I08.9 Maladie de plusieurs valvules, sans précision

I09.- Autres cardiopathies rhumatismales

I09.0 Myocardite rhumatismale

Excl.: myocardite dont l'origine rhumatismale est explicitement exclue (I51.4)

I09.1 Endocardite rhumatismale, valvule non précisée

Endocardite (chronique)		rhumatismale
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.: péricardite dont l'origine rhumatismale est explicitement exclue (I31.-)

I09.8 Autres cardiopathies rhumatismales précisées

Maladie rhumatismale de la valvule pulmonaire

I09.9 Cardiopathie rhumatismale, sans précision

Cardite		rhumatismale
Insuffisance cardiaque		

Excl.: cardite lors d'arthrite rhumatoïde séropositive chronique (M05.3-)

Maladies hypertensives
(I10-I15)

Excl.: avec atteinte des vaisseaux coronaires (I20-I25)

complicant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité (O10-O11, O13-O16)

hypertension:

- néonatale (P29.2)

hypertension pulmonaire:

- primaire (I27.0)

- secondaire (I27.2-)

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

Angor stable

Sténocardie

Syndrome coronarien à flux lent (Coronary slow flow syndrome)

I20.9 Angine de poitrine, sans précision

Angine de poitrine:

- cardiaque
- SAI

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:

- à répétition (I22.-)
- ancien (I25.2-)
- 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 SAI
- antéro-apical
- antéro-latéral
- antéro-septal
- 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
- postérieur [de la paroi postérieur] SAI
- postéro-inférieur

I21.2 Infarctus transmural aigu du myocarde d'autres localisations

Infarctus transmural (aigu):

- de la paroi latéral SAI
- latéral haut
- latéral 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 du myocarde non transmural
 Infarctus sans élévation du segment ST [NSTEMI] SAI
 Infarctus sous-endocardique

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

antérieur [de la paroi antérieure] SAI

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 SAI
- inféro-latéral
- la paroi postérieur SAI
- paroi diaphragmatique
- postéro-inférieur

I22.8 Infarctus du myocarde à répétition d'autres localisations

Infarctus du myocarde, à répétition (aigu):

- latéral (paroi) SAI
- latéral haut
- latéro-apical
- latéro-basal
- postérieur (vrai)
- postéro-basal
- postéro-latéral
- postéro-septal
- septal SAI

latéral [de la paroi latéral] SAI

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

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

Utiliser un code supplémentaire (I21-I22) pour indiquer le type d'infarctus du myocarde.

Excl.: États suivants non précisés comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde (I31.-, I51.-)

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 post-infarctus du myocarde

Syndrome de Dressler II

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

Athérome Athérosclérose Maladie Occlusion Sclérose Sténose	des (artères) coronaires
---------------------------------------------------------------------------	--------------------------

- 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 (pariétal) du cœur

Anévrisme:

- pariétal
- ventriculaire

I25.4 Anévrisme d'une artère coronaire

Fistule artérioveineuse coronaire, acquise

Excl.: anévrisme congénital (de l'artère) coronaire (Q24.5)

I25.5 Myocardopathie 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.: infarctus thromboembolie thrombose

(d'une artère) (d'une veine) pulmonaire

Embolie pulmonaire postopératoire

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 non massive

Embolie pulmonaire SAI

I27.- Autres affections cardiopulmonaires

I27.0 Hypertension pulmonaire primitive

- I27.1** **Cardiopathie due à cyphoscoliose**
- I27.2-** **Autres hypertensions pulmonaires secondaires**
- 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 (Q21.88)
- 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
Rupture
Sténose des vaisseaux pulmonaires
- 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
Tamponnade 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:

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

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	aiguë ou subaiguë
Myo-endocardite	
Péri-endocardite	

I34.- Atteintes non rhumatismales de la valvule mitrale

Excl.: affection (I05.8) |
maladie (I05.9) | (de la valvule) mitrale
sténose (I05.0) |

précisées comme congénitales (Q23.2-Q23.9)
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

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

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

Syndrome de Barlow [prolapsus mitral]

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, Q23.4-Q23.9)
précisées comme rhumatismales (I06.-)
sténose subaortique hypertrophique (I42.1)

I35.0 Sténose (de la valvule) aortique**I35.1 Insuffisance (de la valvule) aortique**

Insuffisance	(de la valvule) aortique SAI ou de cause précisée, sauf rhumatismale
Régurgitation	

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**

Insuffisance	(de la valvule) tricuspide, de cause précisée, sauf rhumatismale
Régurgitation	

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**
 Insuffisance | de la valvule pulmonaire SAI ou de cause précisée, sauf rhumatismale
 Régurgitation |
 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 | valvule non précisée | SAI ou de cause précisée, sauf rhumatismale
 Reflux | | ou congénitale
 Régurgitation |
 Sténose |
 Valvulite (chronique) |

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-t)
 • Candida (B37.6t)
 • gonococcique (A54.8t)
 • maladie de Libman-Sacks (M32.1t)
 • méningococcique (A39.5t)
 • syphilitique (A52.0t)
 • tuberculeuse (A18.8t)
 • typhoïdique (A01.0t)

- 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:

- ourlienne (B26.8†)

Myocardite grippale (aiguë):

- grippe saisonnière, virus identifié (J10.8†)
- grippe zoonotique ou pandémique, virus identifié (J09†)
- virus non identifié (J11.8†)

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 (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.- Myocardiopathie

Excl.: myocardiopathie:

- compliquant:
 - grossesse (O99.4)
 - puerpéralité (O90.3)
- ischémique (I25.5)

I42.0 Myocardiopathie avec dilatation

Myocardite congestive

I42.1 Myocardiopathie obstructive hypertrophique

Sténose subaortique hypertrophique

I42.2 Autres myocardiopathies hypertrophiques

Myocardiopathie hypertrophique non obstructive

I42.3 Maladie endomyocardique (éosinophilique)

Endocardite de Löffler

Fibrose endomyocardique (tropicale)

I42.4 Fibroélastose endocardique

Myocardiopathie congénitale

- I42.5** **Autres myocardopathies restrictives**
Myocardopathie constrictive SAI
- I42.6** **Myocardopathie alcoolique**
- I42.7** **Myocardopathie due à des médicaments et d'autres causes externes**
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (Chapitre XX) pour identifier la cause.
- I42.8-** **Autres myocardopathies**
- I42.80 Cardiomyopathie ventriculaire droite arythmogène [CVDA]
- I42.88 Autres cardiomyopathies
- I42.9** **Myocardopathie, sans précision**
Myocardopathie (primitive) (secondaire) SAI
- I43.-*** **Myocardopathie au cours de maladies classées ailleurs**
- I43.0*** **Myocardopathie au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs**
Myocardopathie diphtérique (A36.8†)
- I43.1*** **Myocardopathie au cours de maladies métaboliques**
Amylose cardiaque (E85.-†)
- I43.2*** **Myocardopathie au cours de maladies nutritionnelles**
Myocardopathie nutritionnelle SAI (E63.9†)
- I43.8*** **Myocardopathie 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:
- atrio-ventriculaire complet
 - auriculoventriculaire du 3ème degré
 - 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 cardiaque**

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

Excl.: allongement de l'intervalle QT (R94.3)
 syndrome du QT long (I49.8)

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

Un code supplémentaire (U69.13!) doit être utilisé pour indiquer la survenue d'un arrêt cardiaque dans les 24 heures précédant l'admission à l'hôpital (préclinique), lequel est en lien causal direct avec le traitement hospitalier actuel.

I46.1 Mort cardiaque subite, décrite ainsi

Excl.: mort subite:

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

I46.9 Arrêt cardiaque, sans précision

Arrêt cardiaque, réanimation sans succès

Un code supplémentaire (U69.13!) doit être utilisé pour indiquer la survenue d'un arrêt cardiaque dans les 24 heures précédant l'admission à l'hôpital (préclinique), lequel est en lien causal direct avec le traitement hospitalier actuel.

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
- atrio-ventriculaire [AV]
 - par réentrée (nodale) auriculoventriculaire [TRNAV]
- auriculoventriculaire [AV]
 - SAI
- jonctionnelle
- nodale

I47.2 Tachycardie ventriculaire

I47.9 Tachycardie paroxystique, sans précision

Syndrome de Bouveret(-Hoffmann)

I48.- Fibrillation et flutter auriculaires

I48.0 Fibrillation auriculaire, paroxystique

I48.1 Fibrillation auriculaire, persistante

I48.2 Fibrillation auriculaire, permanente

I48.3 Flutter auriculaire, typique

Flutter auriculaire, type I

I48.4 Flutter auriculaire, atypique

Flutter auriculaire, type II

I48.9 Fibrillation et flutter auriculaires, sans autre précision

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 prématurés [extrasystoles]

Extrasystoles SAI

Extrasystoles supraventriculaire

I49.5 Syndrome de dysfonctionnement sinusal

Syndrome de dysfonctionnement sinusal [maladie du noeud sinusal]

Syndrome de tachycardie-bradycardie

I49.8 Autres arythmies cardiaques précisées

Syndrome de Brugada

Syndrome du QT long

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 supplémentaire I11.- ou I13.-.

Excl.: après chirurgie cardiaque ou due à la présence d'une prothèse cardiaque (I97.1)

compliquant:

- acte de chirurgie obstétricale ou acte à visée diagnostique et thérapeutique (O75.4)
- avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.8)

insuffisance cardiaque néonatale (P29.0)

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.

Si le stade de l'insuffisance cardiaque droite doit être indiqué, utiliser un code supplémentaire de la catégorie I50.02-I50.05! pour les codes I50.00 et I50.01.

I50.00 Insuffisance cardiaque droite primaire

- I50.01 Insuffisance cardiaque droite secondaire
 Insuffisance cardiaque droite consécutive à une insuffisance cardiaque gauche
 Insuffisance cardiaque droite, SAI
 Insuffisance cardiaque globale
 Les codes I50.02-I50.05 ne sont pas utilisés pour une insuffisance cardiaque globale. Dans ce cas, il faut utiliser le code I50.01 associé à un code de la catégorie I50.1- pour indiquer le stade de l'insuffisance cardiaque.
- I50.02! Insuffisance cardiaque droite sans symptôme
 Stade NYHA I
- I50.03! Insuffisance cardiaque droite avec symptôme en cas d'effort important
 Stade NYHA II
- I50.04! Insuffisance cardiaque droite avec symptôme en cas d'effort léger
 Stade NYHA III
- I50.05! Insuffisance cardiaque droite avec symptôme au repos
 Stade NYHA IV
- I50.1- Insuffisance cardiaque gauche**
 Asthme cardiaque
 Insuffisance cardiaque diastolique
 Insuffisance cardiaque gauche
 Œdème pulmonaire (aigu) 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 supplémentaire I11.- ou I13.-.

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):
- communication interatriale [CIA]
 - communication interauriculaire, auricules
 - communication interventriculaire [CIV]
- 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
- auricule
- ventriculaire

I51.4 Myocardite, sans précision

Fibrose du myocarde

Myocardite:

- chronique (interstitielle)
- SAI

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 définiesCardite
Pancardite | (aiguë) (chronique)**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 supplémentaire de I67.0-I67.1- ou de Q28.0-Q28.3- .

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 supplémentaire de I67.0-I67.1- ou de Q28.0-Q28.3- .

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 supplémentaire I67.0-I67.1- ou Q28.0-Q28.3- .

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 (y compris tronc brachio-céphalique), 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

<p><i>Incl.:</i> embolie obstruction (complète) (partielle) sténose thrombose</p>	<p>des artères basilaires, carotides et vertébrales, n'entraînant pas un infarctus cérébral</p>
-----------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------

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

Incl.: embolie
obstruction (complète) (partielle)
sténose
thrombose

des artères cérébrales moyennes, antérieures et postérieures et des artères cérébelleuses, n'entraînant pas un infarctus cérébral

Excl.: entraînant un infarctus cérébral (I63.-)

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, tout d'abord un code I60-I62.

I67.1- Anévrisme cérébral et fistule artérioveineuse cérébrale

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

I67.10 Anévrisme cérébral (acquis)

Excl.: Anévrisme cérébral congénital (Q28.-)

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: Si pour une pathologie classée ailleurs, l'on veut préciser qu'elle résulte d'une précédente maladie codifiable en I60-I67.1 ou en I67.4-9, on doit utiliser la présente catégorie I69 (en lieu et place des catégories I60-I67). Sont considérées comme « séquelles » les états décrits explicitement comme étant des suites immédiates ou tardives d'autres pathologies, qui persistent une année ou plus après le début de la maladie dont ils sont la conséquence.

- 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

Endartérite:

- 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 Type bassin-jambe, sans douleurs
 Stade I de Leriche et Fontaine
- I70.21 Type bassin-jambe, avec douleur ischémique à l'effort, distance de marche de 200 m et plus
 Stade IIa de Leriche et Fontaine
- I70.22 Type bassin-jambe, avec douleur ischémique à l'effort, distance de marche de moins de 200 m
 Stade IIb de Leriche et Fontaine
- I70.23 Type bassin-jambe, avec douleurs au repos
 Stade III de Leriche et Fontaine
- I70.24 Type bassin-jambe, avec ulcération
 Déficit tissulaire limité à la peau [derme] et au tissu sous-cutané
 Stade IV de Leriche et Fontaine, avec ulcération
- I70.25 Type bassin-jambe, avec gangrène
 Gangrène humide, stade IVb de Leriche et Fontaine
 Gangrène sèche, stade IVa de Leriche et Fontaine
 Stade IV de Leriche et Fontaine, avec gangrène
- I70.26 Type épaule-bras, tous stades
- I70.29 Athérosclérose des artères distales, autres et non précisées
 Artériopathie oblitérante des membres inférieurs [AOMI] SAI
 Artériopathie oblitérante des membres inférieurs [AOMI], sans précision du stade (de Leriche et Fontaine)
- 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(e), rompu**
- I71.6 **Anévrisme aortique thoraco-abdominal(e), 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
Nécrose hyaline | de l'aorte

I72.- **Autres anévrismes et autres dissections**

Incl.: anévrisme (cirsoïde) (faux) (rompu)

Excl.: anévrisme (de):

- aorte (I71.-)
- artère pulmonaire (I28.1)
- artérioveineux SAI (Q27.3)
- artérioveineux, acquis (I77.0)
- cardiaque (I25.3)
- cérébral (I67.1-)
- coronaire (I25.4)
- rétinien (H35.0)
- variqueux (I77.0)

Dissection de malformations congénitales d'artères précérébrales (Q28.18)

- 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 (tronc)
- Excl.:** Anévrisme et dissection:
- artère carotide (I72.0)
 - artère vertébrale (I72.6)
- I72.6 **Anévrisme et dissection de l'artère vertébrale**
- 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
Maladie
Phénomène (secondaire) | de Raynaud
- I73.1 **Thrombo-angéite oblitérante [Buerger]**

173.8 Autres maladies vasculaires périphériques précisées

Acrocyanose

Acroparesthésie:

- simple [type Schultze]
- vasomotrice [type Nothnagel]

Erythrocyanose

Erythromélgie

173.9 Maladie vasculaire périphérique, sans précision

Claudication intermittente SAI

Spasme artériel

Excl.: Claudication intermittente avec artériopathie oblitérante des membres inférieurs [AOMI] (I70.2-)

174.- Embolie et thrombose artérielles

Incl.: infarctus:
occlusion:

- embolique
- thrombotique

Excl.: embolie et thrombose de:

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

174.0 Embolie et thrombose de l'aorte abdominale

Syndrome de la bifurcation aortique [syndrome de Leriche]

174.1 Embolie et thrombose de parties de l'aorte, autres et non précisées

174.2 Embolie et thrombose des artères des membres supérieurs

174.3 Embolie et thrombose des artères des membres inférieurs

174.4 Embolie et thrombose des artères distales, sans précision

Embolie artérielle périphérique

174.5 Embolie et thrombose de l'artère iliaque

174.8 Embolie et thrombose d'autres artères

174.9 Embolie et thrombose d'artères non précisées

177.- Autres atteintes des artères et artéioles

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**

Fistule artérielle

Hémorragie artérielle par érosion

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 artériolesÉrosion | 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

Téléangiectasie [angiome stellaire]

Excl.: nævus (à) (en):

- bleu (D22.-)
 - flammeus (Q82.5)
 - mélanocytes (D22.-)
 - pigmentaire (D22.-)
 - pileux (D22.-)
 - SAI (D22.-)
 - sanguin (Q82.5)
 - vasculaire SAI (Q82.5)
 - verruqueux (Q82.5)
- tache de vin (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.- Thrombose, phlébite et thrombophlébite

Incl.: endophlébite
inflammation veineuse
périphlébite
phlébite suppurée

Si d'origine médicamenteuse, utiliser un code supplémentaire (Chapitre XX) pour identifier le médicament

Excl.: phlébite et thrombophlébite (de):

- compliquant:
 - avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.7)
 - grossesse, accouchement et puerpéralité (O22.-, O87.-)
- intracrâniennes et intrarachidiennes, pyogènes ou SAI (G08)
- intracrâniennes, non pyogènes (I67.6)
- intrarachidiennes, non pyogènes (G95.18)
- syndrome post-phlébitique (I87.0-)
- thrombophlébite migratrice (I82.1)
- veine porte (K75.1)

I80.0 Thrombose, phlébite et thrombophlébite des veines superficielles des membres inférieurs

I80.1 Thrombose, phlébite et thrombophlébite de la veine fémorale

I80.2- Thrombose, phlébite et thrombophlébite d'autres vaisseaux profonds des membres inférieurs

I80.20 Thrombose, phlébite et thrombophlébite des veines pelviennes

I80.28 Thrombose, phlébite et thrombophlébite d'autres vaisseaux profonds des membres inférieurs
Thrombose veineuse profonde SAI

I80.3 Thrombose, phlébite et thrombophlébite des membres inférieurs, sans précision

Embolie ou thrombose d'un membre inférieur SAI

I80.8- Thrombose, phlébite et thrombophlébite d'autres localisations

I80.80 Thrombose, phlébite et thrombophlébite des veines superficielles des membres supérieurs

Thrombose, phlébite et thrombophlébite de:

- veine basilare
- veine céphalique

I80.81 Thrombose, phlébite et thrombophlébite des veines profondes des membres supérieurs

Thrombose, phlébite et thrombophlébite de:

- veine axillaire
- veine sous-clavière

I80.88 Thrombose, phlébite et thrombophlébite d'autres localisations

I80.9 Thrombose, 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)

182.- Autres embolies et thromboses veineuses

Excl.: embolie et thrombose veineuse (de):

- compliquant:
 - avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.7)
 - grossesse, accouchement et puerpéralité (O22.-, O87.-)
- portales (I81)
- veines cérébrales (I63.6, I67.6)
- veines coronaires (I21-I25)
- veines des membres inférieurs (I80.-)
- veines intracrâniennes et intrarachidiennes, pyogènes ou SAI (G08)
- veines intracrâniennes, non pyogènes (I67.6)
- veines intrarachidiennes, non pyogènes (G95.18)
- veines mésentérique (K55.0)
- veines pulmonaires (I26.-)

182.0 Syndrome de Budd-Chiari

182.1 Thrombophlébite migratrice

182.2 Embolie et thrombose de la veine cave

182.3 Embolie et thrombose de la veine rénale

182.8- Embolie et thrombose d'autres veines précisées

182.80 Embolie et thrombose de la veine splénique

182.88 Embolie et thrombose d'autres veines précisées

182.9 Embolie et thrombose d'une veine non précisée

Embolie veineuse SAI

Thrombose (veineuse) SAI

183.- Varices des membres inférieurs

Excl.: compliquant:

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

183.0 Varices ulcérées des membres inférieurs

Tout état classé en 183.9 avec ulcère ou précisé comme étant ulcéré

Ulcère variqueux (membres inférieurs, toute localisation)

183.1 Varices des membres inférieurs, avec inflammation

Dermite de stase SAI

Tout état classé en 183.9 avec inflammation ou précisé comme étant inflammatoire

183.2 Varices des membres inférieurs, avec ulcère et inflammation

Tout état classé en 183.9 avec ulcère et inflammation

183.9 Varices des membres inférieurs sans ulcère ou inflammation

Phlébectasie

Varices

Veines variqueuses

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

185.- Varices œsophagiennes

185.0 Varices œsophagiennes hémorragiques

185.9 Varices œsophagiennes, non hémorragiques

Varices œsophagiennes SAI

I86.- Varices d'autres localisations

- Excl.:** varices (de):
- localisation non précisée (I83.9)
 - rétiniennes (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**

I86.80 Varices grêliques

I86.81 Varices coliques

I86.82 Varices rectales

I86.88 Varices d'autres localisations précisées
Ulcère variqueux du septum nasal

I87.- Autres atteintes veineuses**I87.0- Syndrome post-phlébitique**

I87.00 Syndrome post-thrombotique sans ulcération
Syndrome post-phlébitique SAI
Syndrome post-phlébitique sans ulcération
Syndrome post-thrombotique SAI

I87.01 Syndrome post-thrombotique avec ulcération
Syndrome post-phlébitique avec ulcération

I87.1 Compression veineuse

Rétrécissement veineux
Syndrome de la veine cave (inférieure) (supérieure)

Excl.: vaisseaux pulmonaire (I28.8)

I87.2- Insuffisance veineuse (chronique) (périphérique)

I87.20 Insuffisance veineuse (chronique) (périphérique) sans ulcération
Insuffisance veineuse (chronique) (périphérique) SAI

I87.21 Insuffisance veineuse (chronique) (périphérique) avec ulcération
Excl.: Ulcère variqueux de la jambe (I83.0, I83.2)

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)

188.0 Lymphadénite mésentérique non spécifique
Lymphadénite mésentérique (aiguë) (chronique)

188.1 Lymphadénite chronique, sauf mésentérique
Adénite
Lymphadénite | chronique, de tout ganglion autre que mésentérique

188.8 Autres lymphadénites non spécifiques

188.9 Lymphadénite non spécifique, sans précision
Lymphadénite SAI

189.- 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 (partielle) (I97.2-)
lymphœdème héréditaire (Q82.0-)

189.0- Lymphœdème, non classé ailleurs
Lymphangiectasie

Un lipœdème présent simultanément doit être codé séparément (E88.2-).
Utiliser des codes supplémentaires pour coder la présence d'une fistule lymphatique cutanée, d'un lymphocèle sous-cutané, d'un kyste lymphatique dermique, d'un reflux chyleux (189.8) ou d'un ulcère lymphogène (L97, L98.4).

189.00 Lymphœdème du (des) membre(s) supérieur(s) et inférieur(s), stade I

189.01 Lymphœdème du (des) membre(s) supérieur(s) et inférieur(s), stade II

189.02 Lymphœdème du (des) membre(s) supérieur(s) et inférieur(s), stade III

189.03 Lymphœdème, autre localisation, stade I
Tête, cou, paroi thoracique, région génitale

189.04 Lymphœdème, autre localisation, stade II
Tête, cou, paroi thoracique, région génitale

189.05 Lymphœdème, autre localisation, stade III
Tête, cou, paroi thoracique, région génitale

189.08 Autre lymphœdème, non classé ailleurs
Stade de latence du lymphœdème

189.09 Lymphœdème, sans précision

189.1 Lymphangite
Lymphangite:

- chronique
- SAI
- subaiguë

Excl.: lymphangite aiguë (L03.-)

189.8 Autres atteintes non infectieuses précisées des vaisseaux et des ganglions lymphatiques

Chylocèle (non filarienne)
Réticulose lipomélanique

189.9 Atteinte non infectieuse des vaisseaux et des ganglions lymphatiques, sans précision
Maladie des vaisseaux lymphatiques SAI

Troubles autres et non précisés de l'appareil circulatoire (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] (G23.8)

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

I97.- Troubles de l'appareil circulatoire après des actes médicaux, non classés ailleurs

Excl.: choc postopératoire (T81.1)

I97.0 Syndrome post-cardiotomie

I97.1 Autres troubles fonctionnels après chirurgie cardiaque

Défaillance cardiaque
Insuffisance cardiaque | après chirurgie cardiaque ou due à la présence d'une prothèse cardiaque
Syndrome de pacemaker

I97.2- Lymphœdème après mastectomie (partielle)

Oblitération des vaisseaux lymphatiques suite à mastectomie

I97.20 Lymphœdème après mastectomie (partielle) (avec lymphadénectomie), stade I

I97.21 Lymphœdème après mastectomie (partielle) (avec lymphadénectomie), stade II

I97.22 Lymphœdème après mastectomie (partielle) (avec lymphadénectomie), stade III

I97.29 Lymphœdème après mastectomie (partielle), sans précision

I97.8- Autres troubles de l'appareil circulatoire après des actes médicaux, non classés ailleurs

Utiliser des codes supplémentaires pour coder la présence d'une fistule lymphatique cutanée, d'un lymphocèle sous-cutané, d'un kyste lymphatique dermique, d'un reflux chyleux (I89.8) ou d'un ulcère lymphogène (L97, L98.4).

I97.80 Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de drainage lymphatique cervical, tous les stades

I97.81 Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de drainage lymphatique axillaire, stade I

Excl.: lymphœdème après mastectomie (partielle) avec lymphadénectomie axillaire, stade I (I97.20)

I97.82 Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de drainage lymphatique axillaire, stade II

Excl.: lymphœdème après mastectomie (partielle) avec lymphadénectomie axillaire, stade II (I97.21)

- 197.83 Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de drainage lymphatique axillaire, stade III
Excl.: lymphœdème après mastectomie (partielle) avec lymphadénectomie axillaire, stade III (197.22)
- 197.84 Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de drainage lymphatique inguinal, stade I
- 197.85 Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de drainage lymphatique inguinal, stade II
- 197.86 Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de drainage lymphatique inguinal, stade III
- 197.87 Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur l'appareil urogénital, tous les stades
 Région génitale, vessie, prostate, annexe, utérus
- 197.88 Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, autres localisations, tous les stades
 Paroi thoracique
- 197.89 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:

- congénitale tardive (A50.5†)
- SAI (A52.0†)

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 sans indication d'hémorragie, au cours de:

- 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 avec indication d'hémorragie, au cours de:

- maladies du foie (K70-K71†, K74.-†)

Varices œsophagiennes et gastriques avec indication d'hémorragie, au cours de:

- 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: trachéo-bronchite 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.-* Pneumonie 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:

- infectieuse SAI
- SAI

Rhinorrhée aiguë

Excl.: angine:
pharyngite:

- aiguë (J02.-)
- chronique (J31.2)
- SAI (J02.9)

rhinite:

- allergique (J30.1-J30.4)
- chronique (J31.0)
- SAI (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**Excl.:** abcès:

- péri-amygdalien (J36)
- pharyngé (J39.1)
- rétropharyngé (J39.0)
- laryngo-pharyngite aiguë (J06.0)
- pharyngite chronique (J31.2)

J02.0 Pharyngite à streptocoques

Angine à streptocoques

Excl.: scarlatine (A38)**J02.8 Pharyngite aiguë due à d'autres micro-organismes précisés**

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

Excl.: pharyngite (due à):

- mononucléose infectieuse (B27.-)
- vésiculaire due à un entérovirus (B08.5)
- virus de l'herpès [herpes simplex] (B00.2)
- virus grippal:
 - identifié (J09, J10.1)
 - non identifié (J11.1)

J02.9 Pharyngite aiguë, sans précision

Angine (aiguë) SAI

Pharyngite (aiguë):

- gangréneuse
- infectieuse SAI
- SAI
- suppurée
- ulcéreuse

J03.- Amygdalite aiguë**Excl.:** abcès péri-amygdalien (J36)

angine (à):

- aiguë (J02.-)
- SAI (J02.9)
- 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):

- folliculaire
- gangréneuse
- infectieuse
- SAI
- 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):

- œdémateuse
- SAI
- 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):

- catarrhale
- SAI

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

Infection grippal

Voies respiratoires supérieures:

- affection aiguë
- infection SAI

Grippe et pneumopathie (J09-J18)

J09 Grippe à virus d'influenza zoonotique ou pandémique identifié

Grippe à virus grippal dont l'épidémiologie est particulièrement importante, avec transmission d'animal à homme ou d'homme à homme.

Note: Les directives du Programme mondial de lutte contre la grippe (GIP, <http://www.who.int/influenza/>) doivent être prises en compte pour l'application de cette catégorie.

Pour des besoins épidémiologiques particuliers, ajouter un code supplémentaire (U69.2-!) pour identifier une souche virale spécifique.

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier une pneumonie ou d'autres manifestations de la maladie.

Excl.: Infection SAI (A49.2)
Méningite (G00.0)
Pneumonie (J14) | à *Haemophilus influenzae* [*H. influenzae*]
Grippe à virus d'influenza saisonnière identifié (J10.-)

J10.- Grippe, à virus d'influenza saisonnière identifié

Incl.: Grippe, à virus d'influenza B ou C identifié

Excl.: infection SAI (A49.2)
méningite (G00.0)
pneumopathie (J14) | à *Haemophilus influenzae*
grippe à virus d'influenza zoonotique ou pandémique identifié (J09)

J10.0 Grippe avec pneumonie, virus d'influenza saisonnière identifié

(Broncho)pneumopathie grippale, virus d'influenza saisonnière identifié

Utiliser un code supplémentaire (U69.00!) pour indiquer la présence chez l'adulte (18 ans et plus) d'une pneumonie acquise à l'hôpital et traitée lors de l'hospitalisation.

J10.1 Grippe avec d'autres manifestations respiratoires, virus d'influenza saisonnière identifié

Grippe:
• épanchement pleural grippal
• infection aiguë des voies respiratoires supérieures,
• pharyngite grippale | à virus d'influenza saisonnière identifié
Grippe
Grippe:
• laryngite grippale

J10.8 Grippe avec d'autres manifestations, virus d'influenza saisonnière identifié

Encéphalopathie grippale
Gastro-entérite grippale | à virus d'influenza saisonnière identifié
Myocardite (aiguë) grippale

J11.- Grippe, virus non identifié

Incl.: Grippe
Grippe virale | sans mention d'identification d'un virus spécifique

Excl.: infection SAI (A49.2)
méningite (G00.0)
pneumopathie (J14) | à *Haemophilus influenzae* [*H. influenzae*]
infection grippale (J06.9)

J11.0 Grippe avec pneumonie, virus non identifié

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

Utiliser un code supplémentaire (U69.00!) pour indiquer la présence chez l'adulte (18 ans et plus) d'une pneumonie acquise à l'hôpital et traitée lors de l'hospitalisation.

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

Grippe SAI

Epanchement pleural grippal

Infection grippale des voies respiratoires
supérieures

Laryngite grippale

Pharyngite grippale

sans précision ou virus spécifique non identifié

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

Encéphalopathie grippale

Gastro-entérite grippale

Myocardite (aiguë) grippale

sans précision ou virus spécifique non identifié

J12.- Pneumonie virale, non classées ailleurs**Incl.:** bronchopneumonie due à des virus autres que des virus grippaux

Utiliser un code supplémentaire (U69.00!) pour indiquer la présence chez l'adulte (18 ans et plus) d'une pneumonie acquise à l'hôpital et traitée lors de l'hospitalisation.

Excl.: pneumonie (par):

- aspiration due à une anesthésie au cours de:
 - grossesse (O29.0)
 - puerpéralité (O89.0)
 - travail et accouchement (O74.0)
- aspiration SAI (J69.0)
- au cours de grippe (J09, J10.0, J11.0)
- due à la rubéole congénitale (P35.0)
- huileuse (J69.1)
- inhalation de substances solides et liquides (J69.-)
- interstitielle SAI (J84.9)
- néonatale d'aspiration (P24.9)

Pneumonie (par):

- virale, congénitale (P23.0)

J12.0 Pneumonie adénovirale**J12.1 Pneumonie due au virus respiratoire syncytial [VRS]****J12.2 Pneumonie due aux virus paragrippaux****J12.3 Pneumonie due au Metapneumovirus humain****J12.8 Autres pneumonie virales****J12.9 Pneumonie virale, sans précision****J13 Pneumonie due à Streptococcus pneumoniae****Incl.:** Bronchopneumonie à S. pneumoniae

Utiliser un code supplémentaire (U69.00!) pour indiquer la présence chez l'adulte (18 ans et plus) d'une pneumonie acquise à l'hôpital et traitée lors de l'hospitalisation.

Excl.: pneumonie:

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

J14 Pneumonie due à Haemophilus influenzae

Incl.: Bronchopneumonie à Haemophilus influenzae

Utiliser un code supplémentaire (U69.00!) pour indiquer la présence chez l'adulte (18 ans et plus) d'une pneumonie acquise à l'hôpital et traitée lors de l'hospitalisation.

Excl.: pneumonie congénitale due à H. influenzae (P23.6)

J15.- Pneumonies bactériennes, non classées ailleurs

Incl.: bronchopneumonie due à des bactéries autres que S. pneumoniae et H. influenzae

Utiliser un code supplémentaire (U69.00!) pour indiquer la présence chez l'adulte (18 ans et plus) d'une pneumonie acquise à l'hôpital et traitée lors de l'hospitalisation.

Excl.: maladie des légionnaires (A48.1)

pneumonie:

- congénitale (P23.-)
- due à Chlamydia (J16.0)

J15.0 Pneumonie due à Klebsiella pneumoniae**J15.1 Pneumonie due à Pseudomonas****J15.2 Pneumonie due à des staphylocoques****J15.3 Pneumonie due à des streptocoques, groupe B****J15.4 Pneumonie due à d'autres streptocoques**

Excl.: pneumonie due à (des):

- Streptococcus pneumoniae (J13)
- streptocoques, groupe B (J15.3)

J15.5 Pneumonie due à Escherichia coli**J15.6 Pneumonie due à d'autres bactéries à Gram négatif**

Pneumonie due à:

- des bactéries (aérobies) à Gram négatif SAI
- Serratia marcescens

J15.7 Pneumonie due à Mycoplasma pneumoniae**J15.8 Autres pneumonies bactériennes****J15.9 Pneumonie bactérienne, sans précision****J16.- Pneumonie due à d'autres micro-organismes infectieux, non classée ailleurs**

Utiliser un code supplémentaire (U69.00!) pour indiquer la présence chez l'adulte (18 ans et plus) d'une pneumonie acquise à l'hôpital et traitée lors de l'hospitalisation.

Excl.: ornithose (A70)

pneumocystose (B59)

Pneumonie:

- congénitale (P23.-)
- SAI (J18.9)

J16.0 Pneumonie due à Chlamydia**J16.8 Pneumonie due à d'autres micro-organismes infectieux****J17.-* Pneumonie au cours de maladies classées ailleurs**

J17.0* Pneumonie au cours de maladies bactériennes classées ailleurs

Pneumonie (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* Pneumonie au cours de maladies virales classées ailleurs

Pneumonie au cours de:

- maladie à cytomégalovirus (B25.0†)
- rougeole (B05.2†)
- rubéole (B06.8†)
- varicelle (B01.2†)

J17.2* Pneumonie au cours de mycoses

Pneumonie au cours de:

- aspergillose (B44.0-B44.1†)
- candidose (B37.1†)
- coccidioïdomycose (B38.0-B38.2†)
- histoplasmoses (B39.-†)

J17.3* Pneumonie au cours de maladies parasitaires

Pneumonie au cours de:

- ascariase (B77.8†)
- schistosomiase (B65.-†)
- toxoplasmose (B58.3†)

J17.8* Pneumonie au cours d'autres maladies classées ailleurs

Pneumonie au cours de:

- fièvre Q (A78†)
- infection à spirochètes NCA (A69.8†)
- ornithose (A70†)
- rhumatisme articulaire aigu (I00†)

J18.- Pneumonie à micro-organisme non précisé

Utiliser un code supplémentaire (U69.00!) pour indiquer la présence chez l'adulte (18 ans et plus) d'une pneumonie acquise à l'hôpital et traitée lors de l'hospitalisation.

Excl.: abcès du poumon avec Pneumonie (J85.1)
affections pulmonaires interstitielles médicamenteuses (J70.2-J70.4)

Pneumonie (par):

- aspiration due à une anesthésie au cours de:
 - grossesse (O29.0)
 - puerpéralité (O89.0)
 - travail et accouchement (O74.0)
- aspiration SAI (J69.0)
- congénitale (P23.9)
- due à des agents externes (J67-J70)
- huileuse (J69.1)
- inhalation de substances solides et liquides (J69.-)
- interstitielle SAI (J84.9)
- néonatale d'aspiration (P24.9)
- usuellement interstitielle (J84.1)

J18.0 Bronchopneumonie, sans précision

Excl.: bronchiolite (J21.-)

J18.1 Pneumonie lobaire, sans précision**J18.2 Pneumonie hypostatique, sans précision****J18.8 Autres pneumonies, micro-organisme non précisé****J18.9 Pneumonies, 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:

- aiguë et subaiguë (avec):
 - bronchospasme
 - fibrineuse
 - membraneuse
 - obstructive
 - purulente
 - septique
 - trachéite
- SAI, chez les moins de 15 ans

trachéo-bronchite aiguë

Excl.: bronchite:

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

trachéo-bronchite:

- chronique (J42)
- obstructive chronique (J44.-)
- 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.- Rhinopathie allergique et vasomotrice

Incl.: rhinorrhée spasmodique

Excl.: rhinite SAI (J31.0)
rhinopathie allergique avec asthme (J45.0)

J30.0 Rhinopathie vasomotrice

J30.1 Rhinopathie allergique due au pollen

Allergie SAI due au pollen

Pollinose

Rhume des foins

J30.2 Autres rhinopathies allergiques saisonnières

J30.3 Autres rhinopathie allergiques

Rhinite allergique persistante

J30.4 Rhinopathie allergique, sans précision

J31.- Rhinite, rhinopharyngite et pharyngite chroniques

J31.0 Rhinite chronique

Ozène

Rhinite (chronique):

- atrophique
- granulomateuse
- hypertrophique
- obstructive
- purulente
- SAI
- ulcéreuse

Excl.: rhinopathie:
• 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 (I86.88)

J34.0 Abcès, furoncle et anthrax du nez

Nécrose
Phlegmon
Ulcération

du nez et de la cloison nasale

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:

- aiguë (J03.-)
- SAI (J03.9)

J35.1 Hypertrophie des amygdales

Hyperplasie des amygdales

J35.2 Hypertrophie des végétations adénoïdes

Hyperplasie des végétations adénoïdes

J35.3 Hypertrophie des amygdales et des végétations adénoïdes**J35.8 Autres maladies chroniques des amygdales et des végétations adénoïdes**

Amygdalolithe

Cicatrice amygdalienne (et adénoïdienne)

Lambeau amygdalien

Ulcère amygdalien

J35.9 Maladie chronique des amygdales et des végétations adénoïdes, sans précision

Maladie (chronique) des amygdales et des végétations adénoïdes SAI

J36 Abcès périamygdalien*Incl.:* Abcès de l'amygdale

Phlegmon péri-amygdalien

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

Excl.: abcès rétropharyngé (J39.0)

amygdalite:

- aiguë (J03.-)
- chronique (J35.0)
- SAI (J03.9)

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:

- aiguë (J04.0)
- obstructive (aiguë) (J05.0)
- SAI (J04.0)

J37.1 Laryngo-trachéite chronique

Laryngite chronique avec trachéite (chronique)

Trachéite chronique avec laryngite

Excl.: laryngo-trachéite:

- aiguë (J04.2)
- SAI (J04.2)

trachéite:

- aiguë (J04.1)
- chronique (J42)
- SAI (J04.1)

J38.- Maladies des cordes vocales et du larynx, non classées ailleurs

Excl.: laryngite:

- obstructive (aiguë) (J05.0)
- ulcéreuse (J04.0)

sténose sous-glottique après des actes médicaux (J95.5)

stridor:

- laryngé congénital SAI (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 du chanteur

Nodules laryngés

J38.3 Autres maladies des cordes vocales

Abscess Granulome Hyperkératose Leucokératose Leucoplasie Parakératose Phlegmon	des 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

Faux croup

Laryngisme (striduleux)

J38.6 Sténose du larynx**J38.7 Autres maladies du larynx**

Abcès

Maladie SAI

Nécrose

Pachydermie | du larynx

Périchondrite

Phlegmon

Ulcération

J39.- Autres maladies des voies respiratoires supérieures**Excl.:** infection:

- aiguë des voies respiratoires supérieures SAI (J06.9)
- respiratoire aiguë SAI (J22)

inflammation des voies respiratoires supérieures due à des agents chimiques, des émanations, des fumées ou des gaz (J68.2)

J39.0 Abcès parapharyngé et rétropharyngé

Abcès péripharyngé

Excl.: angine phlegmoneuse (J36)**J39.1 Autres abcès du pharynx**

Abcès rhinopharyngé

Phlegmon du pharynx

J39.2 Autres maladies du pharynx

Kyste

Œdème | du pharynx ou du rhinopharynx

Excl.: pharyngite:

- chronique (J31.2)
- ulcéreuse (J02.9)

J39.3 Réaction d'hypersensibilité 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:

- après des actes médicaux (J95.81)
- congénitale (Q32.1)
- syphilitique (A52.7)
- tuberculeuse NCA (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:

- avec trachéite SAI
- catarrhale
- SAI

Trachéo-bronchite SAI

Excl.: bronchite:

- allergique SAI (J45.0)
- asthmatique SAI (J45.9)
- due à des agents chimiques (aiguë) (J68.0)

J41.- Bronchite chronique simple et mucopurulente

Excl.: bronchite chronique:

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

J41.0 Bronchite chronique simple

J41.1 Bronchite chronique mucopurulente

J41.8 Bronchite chronique simple et mucopurulente

J42 Bronchite chronique, sans précision

Incl.: Bronchite chronique SAI

Trachéite chronique

Trachéo-bronchite chronique

Excl.: bronchite chronique:

- asthmatique (J44.-)
- avec obstruction des voies respiratoires (J44.-)
- emphysémateuse (J44.-)
- simple et mucopurulente (J41.-)

maladie pulmonaire obstructive chronique SAI (J44.9-)

J43.- Emphysème

Excl.: bronchite emphysémateuse (obstructive) (J44.-)

emphysème (dû à):

- avec bronchite chronique (obstructive) (J44.-)
- compensateur (J98.3)
- inhalation d'agents chimiques, d'émanations, de fumées ou de gaz (J68.4)
- interstitiel (J98.2)
- interstitiel néonatal (P25.0)
- médiastinal (J98.2)
- postopératoire (sous-cutané) (T81.8)
- sous-cutané d'origine traumatique (T79.7)

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):

- bulleux
- SAI
- vésiculaire

J44.- Autres maladies pulmonaires obstructives chroniques

Incl.: bronchite:

- asthmatique (obstructive)
- avec emphysème
- emphysémateuse
- obstructive

trachéo-bronchite obstructive

| chronique

Les affections mentionnées, associées à l'asthme bronchique

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)
trachéo-bronchite chronique (J42)

Utiliser les cinquièmes positions suivantes des codes J44 afin d'indiquer le degré d'obstruction:

- 0 VEF₁ <35 % de la norme
- 1 VEF₁ ≥35 % et <50 % de la norme
- 2 VEF₁ ≥50 % et <70 % de la norme
- 3 VEF₁ ≥70 % de la norme
- 9 VEF₁ 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 épisodes aigus (J44.1-)
avec infection aiguë des voies respiratoires inférieures (J44.0-)

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 de cause exogène [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 classé en J45.-

J60 Pneumoconiose des mineurs de charbon

Incl.: Anthracose
Anthracosilicose
Poumon des mineurs de charbon

Excl.: associée à toutes formes de tuberculose (J65)

J61 Pneumoconiose due à l'amiante et à d'autres fibres minérales

Incl.: Asbestose
Excl.: associée à toutes formes de tuberculose (J65)
plaque pleurale avec asbestose (J92.0)

J62.- Pneumoconiose due à la poussière de silice

Incl.: fibrose silicotique (massive) du poumon
Excl.: Pneumoconiose associée à la tuberculose (J65)

J62.0 Pneumoconiose due à la poussière de 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 (J65)

J63.0 Aluminose (du poumon)

J63.1 Fibrose (du poumon) due à la bauxite

J63.2 Bérylliose

J63.3 Fibrose (du poumon) due au graphite

J63.4 Sidérose

J63.5 Stannose

J63.8 Pneumoconiose due à d'autres poussières inorganiques précisées

J64 Pneumoconiose, sans précision

Excl.: associée à toutes formes de tuberculose (J65)

J65 Pneumoconiose associée à la tuberculose

Incl.: Tous les états classés en J60-J64 associés à la tuberculose, toutes formes classées en A15-A16

J66.- Affections des voies aériennes dues à des poussières organiques précisées

Excl.: Alvéolite allergique due aux poussières organiques (J67.-)
bagassose (J67.1)
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.- Alvéolite allergique due aux poussières organiques

Incl.: alvéolite et pneumopathie allergiques dues à l'inhalation de poussières organiques, moisissures, actinomycètes, ou d'autre origine

Excl.: pneumonie 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 Alvéolite allergique due à 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 Alvéolite allergique due aux poussières organiques, sans précision

Alvéolite allergique (extrinsèque) SAI

Pneumopathie d'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 pneumonie 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.- Pneumonie 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 néonataux (P24.-)

J69.0 Pneumonie due à des aliments et des vomissements

Pneumonie par aspiration (de):

- aliments (régurgités)
- lait
- SAI
- sécrétions gastriques
- vomissements

Utiliser un code supplémentaire (U69.00!) pour indiquer la présence chez l'adulte (18 ans et plus) d'une pneumonie acquise à l'hôpital et traitée lors de l'hospitalisation.

Excl.: syndrome de Mendelson (J95.4)

J69.1 Pneumonie due à des huiles et des essences

Pneumonie huileuse

J69.8 Pneumonie due à d'autres substances solides et liquides

Pneumonie 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 [SDRA]

Incl.: Maladie des membranes hyalines de l'adulte
Syndrome de détresse respiratoire de l'enfant et de l'adolescent

Excl.: syndrome de détresse respiratoire du nouveau-né (P22.0)

J80.0- Syndrome de détresse respiratoire de l'adulte [SDRA]

Note: La classification des degrés de sévérité du SDRA repose sur la définition de Berlin.

Utiliser les chiffres suivants en cinquième position dans la catégorie J80.0- pour indiquer le degré de sévérité du SDRA:

- 1 Syndrome de détresse respiratoire [SDRA] léger chez l'adulte
Le rapport entre la pression partielle d'oxygène (PaO_2) et la fraction de l'oxygène dans l'air inspiré (FIO_2) est supérieure à 200 mmHg et ne dépasse pas 300 mmHg avec une pression expiratoire positive (PEP) d'au moins 5 cm H_2O
- 2 Syndrome de détresse respiratoire [SDRA] modéré chez l'adulte
Le rapport entre la pression partielle d'oxygène (PaO_2) et la fraction de l'oxygène dans l'air inspiré (FIO_2) est supérieure à 100 mmHg et ne dépasse pas 200 mmHg avec une pression expiratoire positive (PEP) d'au moins 5 cm H_2O
- 3 Syndrome de détresse respiratoire [SDRA] sévère chez l'adulte
Le rapport entre la pression partielle d'oxygène (PaO_2) et la fraction de l'oxygène dans l'air inspiré (FIO_2) ne dépasse pas 100 mmHg avec une pression expiratoire positive (PEP) d'au moins 5 cm H_2O
- 9 Syndrome de détresse respiratoire [SDRA] sans précision du degré de sévérité

J81 Œdème pulmonaire

Incl.: Congestion pulmonaire (passive)
Œdème pulmonaire aigu

Excl.: œdème pulmonaire:

- avec mention de cardiopathie SAI ou d'insuffisance cardiaque (I50.1-)
- dû à des agents:
 - chimiques (aigu) (J68.1)
 - externes (J60-J70)

pneumonie 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)
 pneumonie lymphoïde interstitielle résultant de la maladie due au virus de l'immunodéficience humaine [VIH] (B22)

J84.0 Pneumonies alvéolaires et pariéto-alvéolaires

Microlithiase alvéolaire du poumon
 Protéïnose alvéolaire

J84.1 Autres affections pulmonaires interstitielles avec fibrose

Alvéolite fibreuse (cryptogénique)

Fibrose pulmonaire:

- diffuse
- idiopathique

Pneumonie interstitielle aiguë [PIA]

Pneumonie interstitielle usuelle

Syndrome de Hamman-Rich

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**

Pneumonie 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 pneumonie**

Utiliser un code supplémentaire (U69.00!) pour indiquer la présence chez l'adulte (18 ans et plus) d'une pneumonie acquise à l'hôpital et traitée lors de l'hospitalisation.

Excl.: avec pneumonie due à un micro-organisme précisé (J09-J16)

J85.2 Abscès du poumon sans pneumonie

Abcès 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
Fistule trachéo-œsophagienne

J86.9 Pyothorax sans fistule
Empyème pleural (chronique), SAI

Autres affections de la plèvre (J90-J94)

J90 Epanchement pleural, non classé ailleurs

Incl.: Pleurite avec épanchement

Excl.: épanchement (pleural) chyleux (J94.0)
pleurite SAI (R09.1)
tuberculose (A15-A16)

J91* Epanchement pleural au cours de maladies classées ailleurs

J92.- Plaque pleurale

Incl.: épaissement 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 chyloforme

J94.1 Fibrothorax

J94.2 Hémothorax
Hémopneumothorax

J94.8 Autres affections pleurales précisées

Hydrothorax

J94.9 Affection pleurale, sans précisionAutres maladies de l'appareil respiratoire
(J95-J99)**J95.- Troubles respiratoires après des actes médicaux, 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'un trachéostome

Fistule trachéo-œsophagienne consécutive à une trachéotomie

Hémorragie par le trachéostome

Obstruction de la voie respiratoire créée par la trachéotomie

Sepsis du trachéostome

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**

Pneumonie chimique d'aspiration due à l'anesthésie

Excl.: compliquant:

- grossesse (O29.0)
- puerpéralité (O89.0)
- travail et accouchement (O74.0)

J95.5 Sténose sous-glottique après des actes médicaux**J95.8- Autres troubles respiratoires après des actes médicaux, non classés ailleurs**

J95.80 Pneumothorax iatrogène

J95.81 Sténose trachéale après des actes médicaux

Excl.: Sténose trachéale:

- acquise (J39.80)
- congénitale (Q32.1)
- SAI (J39.80)
- syphilitique (A52.7)
- tuberculeuse NCA (A16.4)

J95.82 Insuffisances d'anastomoses et sutures après opérations de la trachée, des bronches et des poumons

J95.88 Autres maladies des voies respiratoires après des actes médicaux

J95.9 Trouble respiratoire après des actes médicaux, sans précision

J96.- Insuffisance respiratoire, non classée ailleurs

Excl.: arrêt respiratoire (R09.2)
 insuffisance cardiopulmonaire aiguë (R09.2)
 syndrome de détresse respiratoire de:
 • adulte (J80.-)
 • nouveau-né (P22.-)
 troubles respiratoires après des actes médicaux (J95.-)

Utiliser les chiffres suivants en cinquième position dans les sous-catégories J96.0-J96.9:

0 Type I [hypoxique]

1 Type II [hypercapnique]

9 Type non précisé

J96.0- Insuffisance respiratoire aiguë, non classée ailleurs

En cas d'insuffisance respiratoire chronique préexistante ou apparue au fil du temps, un code supplémentaire de la catégorie J96.1- doit être indiqué.

J96.1- Insuffisance respiratoire chronique, non classée ailleurs

Si la respiration nécessite (à long terme) une aspiration ou un respirateur, utiliser le code supplémentaire Z99.0 ou Z99.1 .

J96.9- Insuffisance respiratoire, sans précision**J98.- Autres troubles respiratoires**

Excl.: apnée (du):
 • nouveau-né (P28.4)
 • SAI (R06.88)
 apnée (du) sommeil:
 • nouveau-né (P28.3)
 • SAI (G47.3-)

J98.0 Affections des bronches, non classées ailleurs

Broncholithiase

Calcification		des bronches
Sténose		
Ulcère		

Collapsus		trachéo-bronchique
Dyskinésie		

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):
 • fœtus et nouveau-né (P25.0)
 • résultant d'une intervention chirurgicale (sous-cutané) (T81.8)
 • SAI (J43.9)
 • sous-cutané d'origine traumatique (T79.7)

J98.3 Emphysème compensateur

J98.4 Autres affections pulmonaires

Calcification du poumon

Lithiase pulmonaire

Maladie (du):

- kystique du poumon (acquise)
- poumon SAI

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

Déplacement du médiastin

Fibrose		médiastinale
Hernie		

J98.6 Maladies du diaphragme

Inflammation du diaphragme

Paralysie du diaphragme

Relâchement diaphragmatique

Excl.: hernie diaphragmatique (K44.-)

hernie diaphragmatique, congénitale (Q79.0)

malformation congénitale du diaphragme NCA (Q79.1)

J98.8 Autres troubles respiratoires précisés**J98.9 Trouble respiratoire, sans précision**

Maladie respiratoire (chronique) SAI

J99.-* Troubles respiratoires au cours de maladies classées ailleurs**J99.0* Maladie pulmonaire lors d'arthrite rhumatoïde séropositive chronique (M05.1- †)****J99.1* Troubles respiratoires au cours d'autres affections disséminées du tissu conjonctif**

Maladies respiratoires lors de:

- granulomatose avec polyangéite (M31.3†)

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†)

J99.2-* Atteinte pulmonaire dans le cadre de la maladie du greffon contre l'hôte (GVH) chronique

J99.21* Stade 1 de la maladie GVH pulmonaire chronique (T86.06†)

J99.22* Stade 2 de la maladie GVH pulmonaire chronique (T86.07†)

J99.23* Stade 3 de la maladie GVH pulmonaire chronique (T86.07†)

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-K64 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**
 Dens in dente
 Dent:
 • conique
 • évaginée
 • invaginée
 Concrecence
 Fusion
 Gémination
 Enamélome
 Macrodontie
 Microdontie
 Taurodontisme
 Tubercule paramolaire
Excl.: tubercule de Carabelli, qui est considéré comme normal et ne doit pas être codé
- K00.3 Dents tachetées**
 Email tacheté
 Fluorose dentaire
 Taches de l'émail non associées à la fluorose
Excl.: dépôts [accrétions] sur les dents (K03.6)
- K00.4 Troubles de la formation des dents**
 Aplasie et hypoplasie du 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

Dent en coquille

Dysplasie de la dentine

Amelogenesis		imperfecta
Dentinogenesis		
Odontogenesis		

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

K02.5 Carie avec exposition de la pulpe**K02.8 Autres caries dentaires****K02.9 Carie dentaire, sans précision****K03.- Autres maladies des tissus dentaires durs**

Excl.: bruxisme (F45.8)

caries dentaires (K02.-)

grincement des dents SAI (F45.8)

K03.0 Attrition excessive des dents

Usure:
 • occlusale | des dents
 • proximale

K03.1 Abrasion des dents

Abrasion:
 • habituelle
 • par dentifrice
 • professionnelle
 • rituelle
 • traditionnelle
 Anomalie en coin SAI | des dents

K03.2 Erosion des dents

Erosion des dents:
 • due à:
 • médicaments
 • régime alimentaire
 • vomissements persistants
 • idiopathique
 • professionnelle
 • SAI

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:

- extrinsèque SAI
- SAI

Tartre (dentaire):

- sous-gingival
- supra-gingival

K03.7 Modification de la teinte des tissus dentaires durs après l'éruption

Excl.: dépôts [accrétions] sur les dents (K03.6)

K03.8 Autres maladies précisées des tissus dentaires durs

Email irradié

Hypersensibilité de la dentine

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

K03.9 Maladie des tissus dentaires durs, sans précision**K04.- Maladies de la pulpe et des tissus périapicaux****K04.0 Pulpite**

Pulpite

- aiguë
- chronique (hyperplasique) (ulcéreuse)
- irréversible
- réversible
- SAI

K04.1 Nécrose pulpaire

Gangrène pulpaire

K04.2 Dégénérescence pulpaire

Calcifications 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 Abscess périapical avec fistule

Abscess:

- | | |
|------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|
| <ul style="list-style-type: none"> • dentaire • dento-alvéolaire | avec fistule |
|------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|

K04.7 Abscess périapical sans fistule

Abscess:

- | | |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|
| <ul style="list-style-type: none"> • dentaire • dento-alvéolaire • périapical | SAI |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|

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):

- desquamative
- hyperplasique
- marginale simple
- SAI
- ulcération

K05.2 Périodontite aiguë

Abcès:

- parodontal
- périodontal

Péricoronarite aiguë

Excl.: Abcès périapical (K04.7)

Abcès périapical avec fistule (K04.6)

périodontite apicale aiguë (K04.4)

K05.3 Périodontite chronique

Péricoronarite chronique

Périodontite:

- complexe
- SAI
- 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:

- aiguë (K05.0)
- chronique (K05.1)
- SAI (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

Dents incluses ou enclavées avec position anormale de ces dents ou des dents adjacentes

Chevauchement

Déplacement

Diastème

Espacement anormal

Rotation

Transposition

d'une ou de plusieurs dents

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

Fente (du processus) alvéolaire

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):

- naso-labial [naso-alvéolaire]
- naso-palatin [canal incisif]

K09.2 Autres kystes de la mâchoire

Kyste de la mâchoire:

- anévrisimal
- hémorragique
- SAI
- traumatique

Excl.: kyste (de):

- latent des maxillaires (K10.0)
- Stafne (K10.0)

K09.8 Autres kystes de la région buccale, non classés ailleurs

Kyste:

- dermoïde de la bouche
- épidermoïde de la bouche
- lympho-épithélial de la bouche

Perles d'Epstein

K09.9 Kyste de la région buccale, sans précision**K10.- Autres maladies des mâchoires****K10.0 Maladies liées au développement des mâchoires**

Kyste (de):

- latent des maxillaires
- Stafne

Torus:

- mandibulaire
- palatin

K10.1 Granulome à cellules géantes, central

Granulome à cellules géantes SAI

Excl.: granulome périphérique à cellules géantes (K06.8)**K10.2- Affections inflammatoires des mâchoires**

Ostéite

Ostéomyélite (néonatale)

Ostéonécrose (induite par la radiothérapie)
(médicamenteuse)

Ostéoradionécrose

Périostite

Séquestre du maxillaire

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

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier l'irradiation, en cas de radiothérapie, ou le médicament, si d'origine médicamenteuse.

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

K10.21 Abscess 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
Hyperplasie ou hypoplasie unilatérale du processus condylien de la mandibule
Dysplasie fibreuse | mâchoire
Exostose

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 Abscesses 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:
• de rétention | des glandes salivaires
• par épanchement

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

Rétrécissement
Sténose | d'un canal salivaire
Lésion lympho-épithéliale bénigne des glandes salivaires
Maladie de Mikulicz
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)
 chéillite (K13.0)
 gingivo-stomatite herpétique [herpes simplex] (B00.2)
 noma (A69.0)
 stomatite aphthose herpétique (B00.2)
 stomatite gangréneuse (A69.0)

K12.0 Aptes buccaux récidivants

- Aptose de Bednar
 Périadénite muqueuse nécrotique récidivante
 Stomatite:
 - aphteuse (majeure) (mineure)
 - herpétiforme
 Ulcération aphteuse récidivante

K12.1 Autres formes de stomatite

- Stomatite:
 - due à une prothèse
 - SAI
 - ulcéreuse
 - vésiculeuse

K12.2- Phlegmon et abcès de la bouche

- Excl.:** abcès (de):
 - glandes salivaires (K11.3)
 - langue (K14.0)
 - mâchoire (K10.2-)
 - périamygdalien (J36)
 - périapical (K04.6-K04.7)
 - périodontal (K05.2)

K12.20 Phlegmon de la bouche (plancher)

K12.21 Abcès sousmandibulaire sans indication d'extension médiastinale, parapharyngée ou cervicale

K12.22 Abcès sousmandibulaire avec indication d'extension médiastinale, parapharyngée ou cervicale

K12.23 Abcès de la joue

- Excl.:** Abcès de la peau de la joue (L02.0)

K12.28 Autres phlegmon ou abcès buccal

Abcès pérимандibulaire

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

K12.3 Mucosite orale (ulcéreuse)

- mucite (orale) (oropharyngée)
 - induite par des rayonnements
 - médicamenteuse
 - SAI
 - virale

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

- Excl.:** mucosite (ulcéreuse): tube digestif (sauf cavité bucco-pharyngée) (K92.8)

K13.- Autres maladies des lèvres et de la muqueuse buccale

Incl.: anomalies de l'épithélium de la langue

Excl.: certaines affections de la gencive et de la crête alvéolaire édentée (K05-K06)
kystes de la région buccale (K09.-)
maladies de la langue (K14.-)
stomatites et affections apparentées (K12.-)

K13.0 Maladies des lèvres

Chéilite:

- commissurale
- exfoliatrice
- glandulaire
- SAI

Cheilodynie

Cheilose

Perlèche NCA

Excl.: ariboflavinose (E53.0)
chéilite 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 | de la muqueuse buccale
Xanthome verruqueux

K13.5 Fibrose sous-muqueuse de la bouche

Fibrose sous-muqueuse de la langue

K13.6 Hyperplasie inflammatoire de la muqueuse buccale

Excl.: hyperplasie inflammatoire de la crête édentée (due à une prothèse) (K06.2)

K13.7 Lésions de la muqueuse buccale, autres et sans précision

Mucinoïse focale orale

K14.- Maladies de la langue

Excl.: érythroplasie
hyperplasie épithéliale en foyer
leuco-œdème [œdème blanc]
leucoplasie | de la langue (K13.2)
fibrose sous-muqueuse de la langue (K13.5)
macroglossie (congénitale) (Q38.2)
tricholeucoplasie (K13.3)

- K14.0 Glossite**
 Abscès
 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 villoseuse
 Langue noire villoseuse
- 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 | de la langue
 Langue crénelée
- K14.9 Maladie de la langue, sans précision**
 Glossopathie SAI

Maladies de l'œsophage, de l'estomac et du duodénum (K20-K31)

Excl.: hernie hiatale (K44.-)

Les subdivisions suivantes peuvent être utilisées comme quatrième chiffre avec les catégories K25-K28:

- .0 Aigu avec hémorragie**
- .1 Aigu avec perforation**
- .2 Aigu avec hémorragie et perforation**
- .3 Aigu sans hémorragie ni perforation**
- .4 Chronique ou non précisé, avec hémorragie**
- .5 Chronique ou non précisé, avec perforation**
- .6 Chronique ou non précisé, avec hémorragie et perforation**
- .7 Chronique sans hémorragie ni perforation**

.9 Non précisé comme étant aigu ou chronique, sans hémorragie ni perforation

K20 Œsophagite

- Incl.:** Abscès de l'œsophage
 Erosion de l'œsophage
 Œsophagite:
 • chimique
 • peptique
 • SAI

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:
 • dû à l'ingestion de:
 • médicaments
 • produits chimiques
 • fongique
 • peptique
 • SAI

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	

Ptérygion de l'œsophage (acquis)

- Excl.:** ptérygion congénital de l'œsophage (Q39.4)
 sténose ou rétrécissement congénital(e) de l'œsophage (Q39.3)

K22.3 Perforation de l'œsophage

Rupture de l'œsophage

- Excl.:** perforation traumatique de l'œsophage (partie thoracique) (S27.83)

K22.4 Dyskinésie de l'œsophage

Œsophage en tire-bouchon

Spasme (de):

- diffus de l'œsophage
- œsophage

Excl.: cardiospasme (K22.0)**K22.5 Diverticule acquis de l'œsophage**

Poche œsophagienne, acquise

Excl.: diverticule (congénital) de l'œsophage (Q39.6)**K22.6 Syndrome de Mallory-Weiss**

Syndrome de dilacération hémorragique gastro-œsophagienne

K22.7 Endobrachyœsophage [œsophage de Barrett]Maladie
Syndrome | de Barrett**Excl.:** ulcération [ulcère de Barrett] (K22.1)**K22.8- Autres maladies précisées de l'œsophage**

K22.80 Fistule de l'œsophage

Excl.: fistule trachéo-œsophagienne (J86.0)

K22.88 Autres maladies précisées de l'œsophage

Hémorragie de l'œsophage SAI

K22.9 Maladie de l'œsophage, sans précision**K23.-* Atteintes de l'œsophage au cours de maladies classées ailleurs****K23.0*** Œsophagite tuberculeuse (A18.8†)**K23.1*** Méga-œsophage au cours de la maladie de Chagas (B57.3†)**K23.8*** Atteintes de l'œsophage au cours d'autres maladies classées ailleurs**K25.- Ulcère de l'estomac**

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

Incl.: ulcère:

- gastrique
- pylorique

Si d'origine médicamenteuse, utiliser un code supplémentaire (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

Excl.: érosion (aiguë) de l'estomac (K29.6)
gastrite érosive hémorragique aiguë (K29.0)
ulcère digestif SAI (K27.-)**K26.- Ulcère du duodénum**

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

Incl.: ulcère:

- duodénal
- post-pylorique

Si d'origine médicamenteuse, utiliser un code supplémentaire (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

Excl.: érosion (aiguë) du duodénum (K29.8)
ulcère digestif SAI (K27.-)

K27.- Ulcère digestif, de siège non précisé

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

Incl.: Ulcère:

- peptique SAI
- ulcère gastro-duodéal SAI

Excl.: ulcère gastro-duodéal du nouveau-né (P78.8)

K28.- Ulcère gastro-jéjunal

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

Incl.: ulcère (peptique) ou érosion:

- anastomotique
- gastro-colique
- gastro-intestinal(e)
- gastro-jéjunal(e)
- jéjunal(e)
- marginal(e)
- stomal(e)

Excl.: ulcère primaire de l'intestin grêle (K63.3)

K29.- Gastrite et duodénite

Excl.: gastrite ou gastro-entérite à éosinophiles (K52.8)
syndrome de Zollinger-Ellison (E16.4)

K29.0 Gastrite hémorragique aiguë

Gastrite aiguë (érosive) avec hémorragie

K29.1 Autres gastrites aiguës

K29.2 Gastrite alcoolique

K29.3 Gastrite chronique superficielle

K29.4 Gastrite chronique atrophique

Gastrite atrophique

K29.5 Gastrite chronique, sans précision

Gastrite chronique, type:

- antral
- fundique

K29.6 Autres gastrites

Erosion (aiguë) de l'estomac

Gastrite:

- granulomateuse
- hypertrophique géante

Maladie de Ménétrier

Excl.: Avec reflux gastro-œsophagien (K21.-)

Gastrite chronique à *Helicobacter pylori* (K29.5)

K29.7 Gastrite, sans précision

K29.8 Duodénite

K29.9 Gastro-duodénite, sans précision

K30 Dyspepsie fonctionnelle*Incl.:* Indigestion*Excl.:* dyspepsie:

- nerveuse (F45.31)
- névrotique (F45.31)
- psychogène (F45.31)
- SAI (R10.1)

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 duodéal (chronique)

Excl.: sténose congénitale du duodénum (Q41.0)**K31.6 Fistule de l'estomac et du duodénum**

Fistule:

- gastro-colique
- gastro-jéjuno-colique

K31.7 Polype de l'estomac et du duodénum

Polype hyperplasique

Polype SAP

Excl.: Polype adénomateux de l'estomac (D13.1)
Polype adénomateux du duodénum (D13.2)**K31.8- Autres maladies précisées de l'estomac et du duodénum**

Achlorhydrie

Contraction en sablier de l'estomac

Ptose gastrique

- K31.81 Angiodysplasie de l'estomac ou du duodénum sans indication de saignement
- K31.82 Angiodysplasie de l'estomac ou du duodénum avec saignement
- K31.88 Autres affections précisées de l'estomac ou du duodénum
- K31.9 Maladie de l'estomac et du duodénum, sans précision**

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 | de l'appendice
Stercolithe |
- 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:

- bilatérale
- directe
- indirecte
- oblique
- SAI

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):

- | | |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|
| <ul style="list-style-type: none"> • étranglée • incarcerated • irréductible • provoquant une occlusion | sans gangrène |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|

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):

- | | |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|
| <ul style="list-style-type: none"> • étranglée • incarcerated • irréductible • provoquant une occlusion | sans gangrène |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|

K41.4 Hernie crurale, unilatérale ou sans précision, avec gangrène**K41.9 Hernie crurale, unilatérale ou sans précision, sans occlusion ni gangrène**

Hernie crurale (unilatérale) SAI

K42.- Hernie ombilicale*Incl.:* hernie para-ombilicale*Excl.:* omphalocèle (Q79.2)

K42.0 Hernie ombilicale avec occlusion, sans gangrène

Hernie ombilicale:

- étranglée
 - incarcerated
 - irréductible
 - provoquant une occlusion
- sans gangrène

K42.1 Hernie ombilicale, avec gangrène

Hernie ombilicale gangréneuse

K42.9 Hernie ombilicale, sans occlusion ni gangrène

Hernie ombilicale SAI

K43.- Hernie de la paroi abdominale antérieure

K43.0 Hernie incisionnelle avec occlusion, sans gangrène

Hernie incisionnelle:

- étranglée
 - incarcerated
 - irréductible
 - provoquant une occlusion
- sans gangrène

K43.1 Hernie incisionnelle avec gangrène

K43.2 Hernie incisionnelle sans occlusion ni gangrène

Hernie incisionnelle SAI

K43.3 Hernie parastomale avec occlusion, sans gangrène

Hernie parastomale:

- étranglée
 - incarcerated
 - irréductible
 - provoquant une occlusion
- sans gangrène

K43.4 Hernie parastomale, avec gangrène

K43.5 Hernie parastomale, sans occlusion ni gangrène

Hernie parastomale SAI

K43.6- Autres hernies de la paroi abdominale antérieure non précisées avec occlusion sans gangrène

Toute hernie mentionnée en K43.6-:

- étranglée
 - incarcerated
 - irréductible
 - provoquant une occlusion
- sans gangrène

K43.60 Hernie épigastrique avec occlusion, sans gangrène

K43.68 Autres hernies de la paroi abdominale antérieure avec occlusion, sans gangrène

Hernie:

- de la ligne blanche
- de Spiegel
- hypogastrique
- sous-xyphoïdienne

K43.69 Hernies de la paroi abdominale antérieure non précisées avec occlusion, sans gangrène

K43.7- Autres hernies de la paroi abdominale antérieure non précisées avec gangrène

Toute hernie avec gangrène mentionnée en K43.6-

K43.70 Hernie épigastrique avec gangrène

K43.78 Autres hernies de la paroi abdominale antérieure avec gangrène

Hernie:

- de la ligne blanche
- de Spiegel
- hypogastrique
- sous-xyphoïdienne

K43.79 Hernies de la paroi abdominale antérieure non précisées avec gangrène

K43.9- Autres hernies de la paroi abdominale antérieure non précisées sans occlusion ni gangrène

K43.90 Hernie épigastrique sans occlusion ni gangrène

K43.98 Autres hernies de la paroi abdominale antérieure sans occlusion ni gangrène

Hernie:

- de la ligne blanche
- de Spiegel
- hypogastrique
- sous-xyphoïdienne

K43.99 Hernies de la paroi abdominale antérieure non précisées sans occlusion ni gangrène

Hernies de la paroi abdominale antérieure SAI

K44.- Hernie diaphragmatique

Incl.: hernie:

- hiatale (œsophagienne) (par glissement)
- para-œsophagienne

Excl.: hernie congénitale:

- diaphragmatique (Q79.0)
- hiatale (Q40.1)

K44.0 Hernie diaphragmatique avec occlusion, sans gangrène

Hernie diaphragmatique:

- | | | |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|---------------|
| <ul style="list-style-type: none"> • étranglée • incarcerated • irréductible • provoquant une occlusion | | sans gangrène |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|---------------|

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
 • incarceratedée
 • 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.: entéroçèle
 épiplocèle
 hernie:
 • interstitielle
 • intestinale
 • intra-abdominale
 • SAI

Excl.: entéroçèle vaginale (N81.5)

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

Toute hernie mentionnée en K46.-:
 • étranglée
 • incarceratedée
 • 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

Iléite:

- régionale
- terminale

Maladie de Crohn [entérite régionale]:

- duodénale
- iléale
- jéjunale

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)**

Colite ulcéreuse (chronique) subtotale

Iléite de reflux

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**

Gastroentérite et colite médicamenteuses

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier l'agent toxique ou le médicament, si d'origine médicamenteuse.

- K52.2 Gastro-entérite et colite allergiques et alimentaires**
Gastro-entérite ou colite par hypersensibilité alimentaire
- K52.3- Colite indéterminée**
Excl.: colite d'origine non précisée (A09.9)
Maladie de Crohn (K50.-)
Recto-colite hémorragique [colite ulcéreuse] (K51.-)
- 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**
Colite collagène
Colite lymphocytaire
Colite microscopique (collagène ou lymphocytaire)
Gastrite ou gastro-entérite à éosinophiles
- K52.9 Gastro-entérite et colite non infectieuses, sans précision**
Diarrhée
Entérite
Iléite
Jéjunite
Sigmoïdite | précisée comme non-infectieuse
- Excl.:** colite, diarrhée, entérite, gastro-entérite:
• d'origine non précisée (A09.9)
• infectieuse (A09.0)
diarrhée:
• fonctionnelle (K59.1)
• néonatale (non infectieuse) SAI (P78.3)
• psychogène (F45.32)

Autres maladies de l'intestin (K55-K64)

- 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 | aigu(è)
Colite ischémique subaiguë
Embolie
Infarctus
Thrombose | mésentérique (artère) (veine)

K55.1 Troubles vasculaires chroniques de l'intestin

Athérosclérose mésentérique
 Etranglement ischémique de l'intestin
 Insuffisance vasculaire mésentérique
 Colite
 Entérite
 Entéro-colite

ischémique chronique

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 l'intestin grêle sans indication de saignement

Angiodysplasie de l'intestin 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
 Entéro-colite

ischémique SAI

K56.- Iléus paralytique et occlusion intestinale sans hernie

Excl.: avec hernie (K40-K46)

étranglement:

- congénital ou sténose congénitale de l'intestin (Q41-Q42)
- ischémique de l'intestin (K55.1)

iléus méconial (E84.1)

occlusion (du):

- duodénum (K31.5)
- intestinale post-opératoire (K91.3)

sténose de l'anus ou du rectum (K62.4)

K56.0 Iléus paralytique

Paralytie:

- du côlon
- intestin

Excl.: iléus:

- biliaire (K56.3)
- occlusif SAI (K56.6)
- SAI (K56.7)

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):
• côlon
• fécale
Stercolithe
- K56.5 Adhérences de l'intestin [brides] avec occlusion**
Adhérences péritonéales (brides), avec occlusion intestinale
- K56.6 Occlusions intestinales, autres et sans précision**
Occlusion | du côlon ou de l'intestin
Rétrécissement
Sténose
Entéro-sténose
Iléus occlusif SAI
Excl.: occlusions intestinales néonatales, autres et sans précision, classée en P76.8 ou P76.9
- K56.7 Iléus, sans précision**
- K57.- Diverticulose de l'intestin**
Incl.: diverticule | de l'intestin (côlon) (grêle)
diverticulite
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 côlon et de l'intestin grêle, avec perforation et abcès (K57.4-)
- K57.00 Diverticulose de l'intestin grêle avec perforation et abcès, sans indication de saignement
- K57.01 Diverticulose de l'intestin grêle avec perforation, abcès et saignement
- K57.02 Diverticulite de l'intestin grêle avec perforation et abcès, sans indication de saignement
- K57.03 Diverticulite de l'intestin grêle avec perforation, abcès et saignement
- K57.1- Diverticulose de l'intestin grêle, sans perforation ni abcès**
Diverticulose de l'intestin grêle SAI
Excl.: diverticulose du côlon et de l'intestin grêle, sans perforation ni abcès (K57.5-)
- K57.10 Diverticulose de l'intestin grêle sans perforation, abcès ou indication de saignement
- K57.11 Diverticulose de l'intestin grêle sans perforation ni abcès, avec saignement
- K57.12 Diverticulite de l'intestin grêle sans perforation, abcès ou indication de saignement
- K57.13 Diverticulite de l'intestin grêle sans perforation ni abcès, avec saignement
- K57.2- Diverticulose du côlon, avec perforation et abcès**
Diverticulose du côlon, avec péritonite
Excl.: diverticulose du côlon et de l'intestin grêle, avec perforation et abcès (K57.4-)

- K57.20 Diverticulose du côlon avec perforation et abcès, sans indication de saignement
- K57.21 Diverticulose du colon avec perforation, abcès et saignement
- K57.22 Diverticulite du côlon avec perforation et abcès, sans indication de saignement
- K57.23 Diverticulite du colon avec perforation, abcès et saignement
- K57.3- Diverticulose du côlon, sans perforation ni abcès**
Diverticulose du côlon SAI
Excl.: diverticulose du côlon et de l'intestin grêle, sans perforation ni abcès (K57.5-)
- K57.30 Diverticulose du côlon sans perforation ni abcès, sans indication de saignement
- K57.31 Diverticulose du côlon sans perforation ni abcès, avec saignement
- K57.32 Diverticulite du côlon sans perforation ni abcès, sans indication de saignement
- K57.33 Diverticulite du côlon sans perforation ni abcès, avec saignement
- K57.4- Diverticulose de l'intestin grêle et du côlon avec perforation et abcès**
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
- 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 (F45.32)

K59.0 Constipation

K59.1 Diarrhée fonctionnelle

K59.2 Intestin neurogène, non classé ailleurs

K59.3 Mégacôlon, non classé ailleurs

Dilatation du côlon

Mégacôlon toxique

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

Excl.: mégacôlon:
 • au cours de la maladie de:
 • Chagas (B57.3)
 • Hirschsprung (Q43.1)
 • Clostridium difficile (A04.7-)
 • congénital (sans ganglion) (Q43.1)

K59.4 Spasme de l'anus

Proctalgie fugace

K59.8 Autres troubles fonctionnels précisés de l'intestin

Atonie du côlon

K59.9 Trouble fonctionnel de l'intestin, sans précision

K60.- Fissure et fistule des régions anale et rectale

Excl.: avec abcès ou phlegmon (K61.-)

K60.0 Fissure anale aiguë

K60.1 Fissure anale chronique

K60.2 Fissure anale, sans précision

K60.3 Fistule anale

K60.4 Fistule rectale

Fistule recto-cutanée

Excl.: fistule:
 • recto-vaginale (N82.3)
 • vésico-rectale (N32.1)

K60.5 Fistule ano-rectale

K61.- Abscès des régions anale et rectale

Incl.: abcès
 phlegmon | des régions anale et rectale, avec ou sans fistule

K61.0 Abscès 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 (K64.-)

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 (K35.2, K35.31)
- duodénum (K26.-)

K63.2 Fistule de l'intestin

Excl.: fistule (de) (des):

- appendice (K38.3)
- duodénum (K31.6)
- entéro-génitale chez la femme (N82.2-N82.4)
- entéro-vésicale (N32.1)
- régions anale et rectale (K60.-)

K63.3 Ulcère de l'intestin

Ulcère primaire de l'intestin grêle

Excl.: recto-colite hémorragique (K51.-)

ulcère (de):

- anus et rectum (K62.6)
- digestif, de siège non précisé (K27.-)
- duodénum (K26.-)
- gastro-intestinal (K28.-)
- gastro-jéjunal (K28.-)
- jéjunal (K28.-)
- peptique 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

K64.- Hémorroïdes et thrombose veineuse périanale

Incl.: Paquet hémorroïdaire

Excl.: Complicant:

- la grossesse (O22.4)
- l'accouchement et la puerpéralité (O87.2)

K64.0 Hémorroïdes du premier degré

Hémorroïdes (avec saignement) sans procidence

Hémorroïdes de stade 1

K64.1 Hémorroïdes du deuxième degré

Hémorroïdes (avec saignement) avec procidence à l'effort, spontanément réductible

Hémorroïdes de stade 2

K64.2 Hémorroïdes du troisième degré

Hémorroïdes (avec saignement) avec procidence à l'effort, spontanément réductible, réintroduction manuelle possible

Hémorroïdes de stade 3

K64.3 Hémorroïdes du quatrième degré

Hémorroïdes (avec saignement) avec procidence, réintroduction manuelle impossible

Hémorroïdes de stade 4

K64.4 Cicatrices hémorroïdaires cutanées résiduelles

Acrochordon de l'anus

K64.5 Thrombose veineuse périanale

Hématome périanal

K64.8 Autres hémorroïdes**K64.9 Hémorroïdes, sans autre précision**

Hémorroïdes (avec saignement):

- SAI
- sans indication du degré

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] |
Saponification | mésentérique

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]:

- occlusion (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 Dégénérescence graisseuse alcoolique 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:

- aiguë
- avec ou sans coma hépatique
- chronique
- SAI
- subaiguë

Pour indiquer le degré de gravité de l'encéphalopathie hépatique, utiliser un code supplémentaire de la catégorie K72.7-! .

K70.9 Maladie alcoolique du foie, sans précision

K71.- Maladie toxique du foie

Incl.: lésion hépatique: |
• idiosyncrasique (imprévisible) | médicamenteuse
• toxique (prévisible) |

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

Excl.: maladie alcoolique du foie (K70.-)
syndrome de Budd-Chiari (I82.0)

K71.0 Maladie toxique du foie avec cholestase

Cholestase:

- "pure"
- avec lésion des hépatocytes

- 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**
- K71.80 Maladie toxique veino-occlusive du foie
- K71.88 Maladie toxique du foie avec d'autres lésions du foie
 Maladie toxique du foie avec:
- granulomes hépatiques
 - hyperplasie nodulaire en foyer
 - pélioïse hépatique
- K71.9 Maladie toxique du foie, sans précision**

K72.- Insuffisance hépatique, non classée ailleurs

Incl.: atrophie ou dystrophie jaune du foie

coma		hépatique SAI
encéphalopathie		

hépatite:		NCA, avec insuffisance hépatique
• fulminante		
• maligne		

nécrose des hépatocytes avec insuffisance hépatique

Pour indiquer le degré de gravité de l'encéphalopathie hépatique, utiliser un code supplémentaire de la catégorie K72.7-! .

- Excl.:** hépatite virale (B15-B19)
 ictère du fœtus et du nouveau-né (P55-P59)
 insuffisance hépatique:
- alcoolique (K70.4)
 - avec maladie toxique du foie (K71.1)
 - compliquant:
 - avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.8)
 - grossesse, accouchement et puerpéralité (O26.6-)

K72.0 Insuffisance hépatique aiguë et subaiguë
 Insuffisance hépatique à début tardif [late-onset]

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**
- K73.8 Autres hépatites chroniques, non classées ailleurs**
- K73.9 Hépatite chronique, sans précision**

K74.- Fibrose et cirrhose du foie

- Excl.:* avec maladie toxique du foie (K71.7)
- cirrhose (du foie):
- alcoolique (K70.3)
 - congénitale (P78.8)
- fibrose alcoolique du foie (K70.2)
- sclérose du foie d'origine cardiaque (K76.1)

- K74.0 Fibrose hépatique**
- K74.1 Sclérose hépatique**
- K74.2 Fibrose hépatique, avec sclérose hépatique**
- K74.3 Cirrhose biliaire primitive**
Angiocholite destructive chronique, non suppurée
- K74.4 Cirrhose biliaire secondaire**
- K74.5 Cirrhose biliaire, sans précision**
- K74.6 Cirrhoses du foie, autres et sans précision**
Cirrhose (du foie):
- cryptogénique
 - de type mixte
 - macronodulaire
 - micronodulaire
 - portale
 - post-nécrotique
 - SAI

K75.- Autres maladies inflammatoires du foie

Excl.: hépatite:

- aiguë ou subaiguë:
 - non virale (K72.0)
 - SAI (B17.9)
- chronique NCA (K73.-)
- virale (B15-B19)

maladie toxique du foie (K71.-)

K75.0 Abscès du foie

Abscès hépatique:

- angiocholique
- hématogène
- lymphogène
- pyléphlébitique
- SAI

Excl.: abcès amibien du foie (A06.4†, K77.0*)
 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

Hépatite lupoïde, non classée ailleurs

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.: Maladie toxique veino-occlusive du foie (K71.80)
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**
Hépatoptose
Hyperplasie hépatique nodulaire focale
Kyste hépatique simple
Shunt vasculaire intrahépatique acquis
Excl.: Présence d'un shunt porto-systémique intrahépatique par voie transjugulaire [TIPS] (Z95.88)
- 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**
Abscessus amibien du foie (A06.4†)
Hépatite (à):
• cytomégalovirus (B25.1†)
• herpétique [herpes simplex] (B00.8†)
• toxoplasme (B58.1†)
Hypertension portale au cours de schistosomiase (B65.-†)
Schistosomiase hépato-splénique (B65.-†)
Syphilis hépatique (A52.7†)
- K77.1-* Atteinte du foie dans la maladie aiguë de rejet greffe-contre-hôte**
K77.11* Stade 1 de maladie aiguë du foie de rejet de greffe-contre-hôte (T86.01†)
K77.12* Stade 2 de maladie aiguë du foie de rejet de greffe-contre-hôte (T86.02†)
K77.13* Stade 3 de maladie aiguë du foie de rejet de greffe-contre-hôte (T86.02†)
K77.14* Stade 4 de maladie aiguë du foie de rejet de greffe-contre-hôte (T86.02†)
- K77.2-* Atteinte du foie dans le cadre de la maladie du greffon contre l'hôte (GVH) chronique**
K77.21* Stade 1 de la maladie GVH hépatique chronique (T86.05†, T86.06†)
K77.22* Stade 2 de la maladie GVH hépatique chronique (T86.06 †)
K77.23* Stade 3 de maladie chronique du foie de rejet de greffe-contre-hôte (T86.07†)
- 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

Cholécolithiase

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

Cholédocholithiase

Cholélithiase hépatique

Cholélithiase intrahépatique

Colique hépatique (récidivante)

Lithiase du canal cholédoque

sans précision ou sans angiocholite ni cholécystite

K80.8- Autres cholélithiases

K81.- Cholécystite

Excl.: avec cholélithiase (K80.-)

K81.0 Cholécystite aiguë

Abcès de la vésicule biliaire

Angiocholécystite

Cholécystite:

- emphysémateuse (aiguë)
- gangréneuse
- suppurée

Empyème de la vésicule biliaire

Gangrène de la vésicule biliaire

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

Mucocèle de la vésicule biliaire

K82.2 Perforation de la vésicule biliaire

Rupture du canal cystique ou de la vésicule biliaire

K82.3 Fistule de la vésicule biliaire

Fistule | cholécysto-colique
| cholécysto-duodénale

K82.4 Choléstérolose de la vésicule biliaire

Vésicule fraise

K82.8 Autres maladies précisées de la vésicule biliaire

Adhérences
Atrophie
Dyskinésie
Exclusion | du canal cystique ou de la vésicule biliaire
Hypertrophie
Kyste
Ulcère

K82.9 Maladie de la vésicule biliaire, sans précision**K83.- Autres maladies des voies biliaires**

Excl.: états mentionnés concernant:

- canal cystique (K81-K82)
- vésicule biliaire (K81-K82)

Syndrome post-cholécystectomie (K91.5)

K83.0 Angiocholite [cholangite]

Angiocholite:

- ascendante
- primaire
- récidivante
- SAI
- 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
- SAP
- subaiguë

1 Avec complication d'organe - organique

Abcès pancréatique

Nécrose pancréatique:

- aiguë
- infectieuse

Pancréatite:

- hémorragique
- purulente

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:

- à rechutes
- infectieuse
- récidivante
- SAI

K86.2 Kyste du pancréas**K86.3 Pseudokyste du pancréas****K86.8 Autres maladies précisées du pancréas**

Atrophie Calcul Cirrhose Fibrose Nécrose:	du pancréas
<ul style="list-style-type: none"> • aseptique • graisseuse • SAI 	

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 des actes médicaux, non classées ailleurs

Excl.: colite (K52.0)
gastro-entérite (K52.0) | due à une irradiation
rectite (K62.7)
ulcère gastro-jéjunal (K28.-)

K91.0 Vomissements consécutifs à une intervention gastro-intestinale

K91.1 Syndromes consécutifs à une intervention gastrique

Syndrome (de):

- chasse
- post-gastrectomie
- post-vagotomie

K91.2 Malabsorption post-chirurgicale, non classée ailleurs

Syndrome post-chirurgical de l'anse borgne

Excl.: ostéomalacie de l'adulte due à une malabsorption (M83.2-)
ostéoporose consécutive à une malabsorption post-chirurgicale (M81.3-)

K91.3 Occlusion intestinale post-opératoire, non classée ailleurs

K91.4 Mauvais résultats fonctionnels d'une colostomie et d'une entérostomie

K91.5 Syndrome post-cholécystectomie

K91.8- Autres atteintes de l'appareil digestif après des actes médicaux, non classées ailleurs

K91.80 Inflammation généralisée des muqueuses par immunodéficiences

K91.81 Insuffisances d'anastomoses et sutures après opérations de la vésicule et des voies biliaires

K91.82 Insuffisances d'anastomoses et sutures après opérations du pancréas

K91.83 Insuffisances d'anastomoses et sutures après opérations d'autres organes du système digestif

Insuffisances d'anastomoses et sutures après opérations de:

- l'anus
- le rectum
- l'estomac
- l'intestin
- l'oesophage

K91.88 Autres atteintes de l'appareil digestif après des actes médicaux, non classées ailleurs

K91.9 Atteinte de l'appareil digestif après des actes médicaux, sans précision

K92.- Autres maladies du système digestif*Excl.:* hémorragies gastro-intestinales néonatales (P54.0-P54.3)**K92.0 Hématémèse****K92.1 Méléna***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†)

K93.3* Atteinte des voies digestives dans le cadre de la maladie du greffon contre l'hôte (GVH) chronique

K93.31* Stade 1 de la maladie GVH chronique des voies digestives (T86.05†, T86.06†)

K93.32* Stade 2 de la maladie GVH chronique des voies digestives (T86.06†)

K93.33* Stade 3 de la maladie GVH chronique des voies digestives (T86.07†)

K93.4* Atteinte de la muqueuse buccale dans le cadre de la maladie du greffon contre l'hôte (GVH) chronique

K93.41* Stade 1 de la maladie GVH chronique de la muqueuse buccale (T86.05†, T86.06†)

K93.42* Stade 2 de la maladie GVH chronique de la muqueuse buccale (T86.06†)

K93.43* Stade 3 de la maladie GVH chronique de la muqueuse buccale (T86.07†)

K93.8* Atteintes d'autres organes digestifs précisés au cours de maladies classées ailleurs

Programme des publications de l'OFS

En tant que service statistique central de la Confédération, l'Office fédéral de la statistique (OFS) a pour tâche de rendre les informations statistiques accessibles à un large public. Il utilise plusieurs moyens et canaux pour diffuser ses informations statistiques par thème.

Les domaines statistiques

- 00 Bases statistiques et généralités
- 01 Population
- 02 Espace et environnement
- 03 Travail et rémunération
- 04 Économie nationale
- 05 Prix
- 06 Industrie et services
- 07 Agriculture et sylviculture
- 08 Énergie
- 09 Construction et logement
- 10 Tourisme
- 11 Mobilité et transports
- 12 Monnaie, banques, assurances
- 13 Sécurité sociale
- 14 Santé
- 15 Éducation et science
- 16 Culture, médias, société de l'information, sport
- 17 Politique
- 18 Administration et finances publiques
- 19 Criminalité et droit pénal
- 20 Situation économique et sociale de la population
- 21 Développement durable, disparités régionales et internationales

Les principales publications générales

L'Annuaire statistique de la Suisse



L'Annuaire statistique de la Suisse de l'OFS constitue depuis 1891 l'ouvrage de référence de la statistique suisse. Il englobe les principaux résultats statistiques concernant la population, la société, l'État, l'économie et l'environnement de la Suisse.

Le Mémento statistique de la Suisse



Le mémento statistique résume de manière concise et attrayante les principaux chiffres de l'année. Cette publication gratuite de 52 pages au format A6/5 est disponible en cinq langues (français, allemand, italien, romanche et anglais).

Le site Internet de l'OFS: www.statistique.ch

Le portail «Statistique suisse» est un outil moderne et attrayant vous permettant d'accéder aux informations statistiques actuelles. Nous attirons ci-après votre attention sur les offres les plus prisées.

La banque de données des publications pour des informations détaillées

Presque tous les documents publiés par l'OFS sont disponibles gratuitement sous forme électronique sur le portail Statistique suisse (www.statistique.ch). Pour obtenir des publications imprimées, vous pouvez passer commande par téléphone (058 463 60 60) ou par e-mail (order@bfs.admin.ch).
www.statistique.ch → Trouver des statistiques → Catalogues et banques de données → Publications

Vous souhaitez être parmi les premiers informés?



Abonnez-vous à un Newsmail et vous recevrez par e-mail des informations sur les résultats les plus récents et les activités actuelles concernant le thème de votre choix.
www.news-stat.admin.ch

STAT-TAB: la banque de données statistiques interactive



La banque de données statistiques interactive vous permet d'accéder simplement aux résultats statistiques dont vous avez besoin et de les télécharger dans différents formats.
www.stattab.bfs.admin.ch

Statatlas Suisse: la banque de données régionale avec ses cartes interactives



L'atlas statistique de la Suisse, qui compte plus de 4500 cartes, est un outil moderne donnant une vue d'ensemble des thématiques régionales traitées en Suisse dans les différents domaines de la statistique publique.
www.statatlas-suisse.admin.ch

Pour plus d'informations

Service de renseignements statistiques de l'OFS

058 463 60 11, info@bfs.admin.ch

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, révisé 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 2016 de l'index systématique de la CIM-10-GM en français et la traduction de l'ICD-10-GM 2018 éditée par le Deutsches Institut für Medizinische Dokumentation und Information (DIMDI). La CIM-10-GM 2018 entrera en vigueur en Suisse le 1er janvier 2019.

À l'OFS, elle est disponible en 2 langues (français et italien) et dans différents formats (PDF, ASCII, ClaML et version imprimée). Les versions PDF, ASCII et ClaML peuvent être téléchargées directement sur le site internet de l'OFS.

Commandes d'imprimés

Tél. 058 463 60 60
Fax 058 463 60 61
order@bfs.admin.ch

Prix

Fr. 37.– (TVA excl.)

Téléchargement

www.statistique.ch (gratuit)

Numéro OFS

1188-1801

ISBN

978-3-303-14305-6

La statistique www.la-statistique-compte.ch
compte pour vous.