

CIM-10-GM 2021

Index systématique – Version française

Domaine «Santé»

Publications actuelles sur des thèmes apparentés

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

Santé – Statistique de poche 2019, Office fédéral de la statistique, Neuchâtel 2020, numéro OFS: 1541-1900, 44 pages

Manuel de codage médical. Le manuel officiel des règles de codage en Suisse, Version 2021, Office fédéral de la statistique, Neuchâtel 2020, numéro OFS: 544-2100, 190 pages

Classification Suisse des Interventions Chirurgicales (CHOP) Index systématique, Version 2021, Office fédéral de la statistique, Neuchâtel 2020, numéro OFS 660-2100

Statistique médicale des hôpitaux – Tableaux standard 2018, Office fédéral de la statistique, Neuchâtel 2019, numéro OFS: su-b-14.04.01.02-MKS-2018

Statistique des causes de décès, La mortalité en Suisse et les principales causes de décès, en 2016, Office fédéral de la statistique, Neuchâtel 2019, numéro OFS: 1258-1600, 4 pages

Enquête suisse sur la santé 2017 – Tableaux standard, Office fédéral de la statistique, Neuchâtel 2019, communiqué de presse, 3 pages

Accouchements et santé maternelle en 2017, Office fédéral de la statistique, Neuchâtel 2019, numéro OFS: 1921-1700-05, 8 pages

Le cancer en Suisse 2012–2016, Office fédéral de la statistique / Institut National pour l'Épidémiologie et l'Enregistrement du Cancer (NICER), Neuchâtel 2020

Statistique des cabinets médicaux et des centres ambulatoires (MAS), Les cabinets médicaux et centres ambulatoires en 2017, Office fédéral de la statistique, Neuchâtel 2019, numéro OFS: 1804-1700, 12 pages

Statistiques des hôpitaux en 2018, Stagnation des coûts dans le domaine stationnaire des hôpitaux, Office fédéral de la statistique, Neuchâtel 2019, communiqué de presse, 3 pages

Domaine «Santé» sur Internet

www.statistique.ch \rightarrow Trouver des statistiques \rightarrow 14 – santé ou www.health-stat.admin.ch

Statistique de la Suisse

CIM-10-GM 2021

Index systématique – Version française

Rédaction Traduction basée sur la CIM-10-GM du Bundesinstitut

für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM)

Éditeur Office fédéral de la statistique (OFS)

Neuchâtel 2020

Éditeur: Office fédéral de la statistique (OFS)

Secrétariat de codage Renseignements:

codeinfo@bfs.admin.ch

Rédaction:

Office fédéral de la statistique Traduction basée sur la CIM-10-GM du Bundesinstitut für

Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM)

Série: Statistique de la Suisse

14 Santé Domaine:

Langue du texte

original:allemand

services linguistiques de l'OFS Traduction: Mise en page: section DIAM, Prepress/Print

En ligne: www.statistique.ch Copyright: OFS, Neuchâtel 2020

La reproduction est autorisée, sauf à des fins commerciales,

si la source est mentionnée.

Numéro OFS: 1188-2112

ISBN: 978-3-303-14335-3

Table des matières

Intro	duction	V	XIV	Maladies de l'appareil génito-urinaire (N00 – N99)	503
Index	systématique – volume 1		XV	Grossesse, accouchement et puerpéra (000 – 099)	lité 539
1	Certaines maladies infectieuses				
	et parasitaires (A00 - B99)	3	XVI	Certaines affections dont l'origine se s dans la période périnatale (P00 – P96)	
П	Tumeurs (C00 – D48)	61			
Ш	Maladies du sang et des organes hématopoiétiques et certains troubles		XVII	Malformations congénitales et anomal chromosomiques (Q00 – Q99)	ies 597
	du système immunitaire (D50 – D90)	119	XVIII	Symptômes, signes et résultats anorm d'examens cliniques et de laboratoire,	
IV	Maladies endocriniennes, nutritionnelles	100		non classés ailleurs (R00 – R99)	643
V	et métaboliques (E00 – E90) Troubles mentaux et du comportement	139	XIX	Lésions traumatiques, empoisonnemer et certaines autres conséquences de c	
V	(F00 – F99)	173		externes (S00 – T98)	675
VI	Maladies du système nerveux (G00 – G99)	233	XX	Causes externes de morbidité et de mortalité (V01 – Y84)	791
VII	Maladies de l'oeil et de ses annexes (H00 – H59)	269	XXI	Facteurs influant sur l'état de santé et de recours aux services de santé (Z00	
VIII	Maladies de l'oreille et de l'apophyse mastoïde (H60 – H95)	295	XXII		
IX	Maladies de l'appareil circulatoire (100 – 199)	307	Δηηρ	xe – volume 2	
Χ	Maladies de l'appareil respiratoire (J00 – J99)	347	AIIIIC	voidine 2	
ΧI	Maladies de l'appareil digestif (K00 – K93)	379	Indic	e de Barthel	Annexe – I
			Indic	e de Barthel étendu	Annexe – III
Index	systématique – volume 2	······		e de Barthel de la réadaptation ace (FRB) selon Schönle	Annexe – IV
XII	Maladies de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané (L00 – L99)	425		Function Independence Measure™)	Annexe – V
XIII	Maladies du système ostéo-articulaire, des muscles et du tissu conjonctif (M00 – M99)	453	Mini	Mental State Examination (MMSE)	Annexe – VII
	,			s de l'IMC pour les enfants adolescents	Annexe – IX

Introduction

Base de la classification et validité

La «Classification statistique internationale des maladies et des problèmes de santé connexes» (CIM-10) est établie par l'Organisation mondiale de la santé (OMS). En Suisse, le codage des diagnostics se fait avec la version GM (German Modification). Celle-ci se base sur la version OMS et est établie par le «Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM)» en Allemagne.

Depuis la version 2019, l'OMS n'actualise plus régulièrement la CIM-10. Cependant l'OMS attribue au besoin du contenu à des codes non affectés et introduit, si nécessaire de nouvelles positions pour des codes non affectés.

La présente version 2021 de la CIM-10-GM (Classification internationale des maladies – 10e révision – German Modification) remplace la version 2020 publiée le 30.10.2020. Normalement, une nouvelle version de la CIM-10-GM n'est reprise que tous les deux ans en Suisse et ceci décalé d'une année par rapport à l'Allemagne. Exceptionnellement, en 2021, la version 2021 et non la version 2020 entrera en vigueur en Suisse. Dans le contexte de la crise sanitaire liée au COVID-19, l'OMS a affecté à la mi-novembre 2020 des nouveaux codes U (U08.9 à U10.9).^{1,2} Pour intégrer ces nouveaux codes et en prévision de futures affectations de codes U, le BfArM a communiqué le 19.11.2020 le remplacement des fichiers de l'ICD-10-GM 2021³. Dans cette nouvelle version les codes U non affectés de U11.- à U15.- ont été ajoutés. Afin de permettre la saisie des données liées au COVID-19 et de suivre les futures évolutions, la décision a été prise de reprendre l'intégralité de l'ICD-10-GM 2021, dès le 1er janvier 2021, en Suisse.

La présente version de la CIM-10-GM 2021 est l'adaptation 2021 de la version CIM-10-GM 2018 française. La traduction se base sur l'ICD-10-GM 2021 éditée par le Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM)⁴ en Allemagne (État au 18 septembre 2020 avec actualisation du 11 novembre 2020).

La version 2021 de la CIM-10-GM entrera en vigueur le 1er janvier 2021 en Suisse. À cette date, son application sera obligatoire pour le codage des diagnostics dans le cadre de la statistique médicale des hôpitaux. La version allemande complète de l'index systématique — ICD-10-GM 2021 — au format PDF du BfArM est la version de référence.

Langues, formats, accès

L'index systématique de la CIM-10-GM 2021 est disponible en allemand auprès du BfArM, ainsi qu'en français et en italien auprès de l'OFS. La version française de la CIM-10-GM 2021 est disponible aux formats PDF, ClaML et CSV. Les versions PDF, ClaML et CSV peuvent être téléchargées directement sur le site de l'OFS. Une version imprimée de la CIM-10-GM 2020 payante peut également être commandée sur ce dernier. La version imprimée de la CIM-10-GM 2020 est envoyée avec la liste d'actualisation 2020–2021.

Les instruments pour le codage médical sont disponibles sous www.bfs.admin.ch:

Office fédéral de la statistique \rightarrow Trouver des statistiques \rightarrow 14 – Santé \rightarrow Bases statistiques et enquêtes: Nomenclatures \rightarrow Classifications et codage médicaux \rightarrow Instruments pour le codage médical \rightarrow Instruments en vigueur pour le codage médical, par année \rightarrow 2021.

World Health Organization. Emergency use ICD codes for COVID-19 disease outbreak. Zip «Post-COVID-19». https://www.who.int/standards/classifications/classification-of-diseases/emergency-use-icd-codes-for-covid-19-disease-outbreak

World Health Organization. List of Official ICD-10 Updates. Zip «COVID-19 update for ICD-10». https://www.who.int/standards/classifications/classification-of-diseases/list-of-official-icd-10-updates

Communiqué du 19.11.2020 du BfArM. «ICD-10-GM 2021: Dateiaustausch wegen neuer Kodes U08-U10 im Zusammenhang mit COVID-19» (CIM-10-GM 2021: remplacement de fichiers en raison des nouveaux codes U08-U10 en lien avec le COVID-19). https://www.dimdi.de/dynamic/de/das-dimdi/ aktuelles/meldung/icd-10-gm-2021-dateiaustausch-wegen-neuer-kodes-u08u10-im-zusammenhang-mit-covid-19/

^{4 «}Le Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM) et d'importantes unités fonctionnelles du Deutsche Institut für Medizinische Dokumentation und Information (DIMDI) ont été, le 26 mai 2020, réunis sous l'autorité du BfArM. [...] Jusqu'a nouvel avis, les prestations du DIMDI restent accessibles à l'adresse www. dimdi.de. Après une phase de transition, tous les contenus seront transférés sur le site internet du BfArM. Les utilisateurs seront déviés automatiquement vers ce site.» Traduction du communiqué du 5.06.2020: BfArM-DIMDI Aktuell | BfArM und wesentliche Funktionseinheiten des DIMDI zusammengeführt

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 des systèmes tarifaires SwissDRG et TARPSY. Pour les questions de codage médical, le secrétariat de codage de l'OFS reste à votre disposition (codeinfo@bfs.admin.ch).

Modifications importantes apportées à la CIM-10-GM 2018 pour la CIM-10-GM 2021

Chap. I

Maladie à virus Zika

L'OMS a introduit un code à 4 positions (A92.5) spécifique à la *maladie à virus Zika*. L'affectation provisoire au code U06.- non attribué dans le chapitre XXII a été supprimée.

Hépatite virale chronique

Dans le cadre d'une adaptation de l'OMS modifiée pour les besoins de la CIM-10-GM, des codes spécifiques à 5 positions ont été introduits sous *B18.1 Hépatite virale chronique B sans agent delta* pour coder la phase de la maladie infectieuse.

Pneumocystose

En raison de l'introduction par l'OMS d'un nouveau code à 4 positions (B48.5†) pour la pneumocystose dans le groupe des mycoses (B35-B49), le code B59† figurant jusque-là dans le groupe des maladies dues à des protozoaires (B50-B64) a été supprimé et son contenu déplacé dans le nouveau code pour tenir compte de la classification scientifique actuelle de cette maladie infectieuse.

Chap. III

Syndrome de libération de cytokines

Un nouveau code à 4 positions (D76.4) a été introduit sous D76.- Autres maladies précisées avec participation des tissus lymphoréticulaires et du système réticulohistiocytaire pour permettre le codage spécifique du syndrome de libération de cytokines.

Chap. V

Trouble de l'attention

Un code à 5 positions a été introduit sous F98.8 Autres troubles précisés du comportement et troubles émotionnels apparaissant habituellement durant l'enfance et l'adolescence pour pouvoir représenter le trouble de l'attention sans hyperactivité survenant dans l'enfance et l'adolescence. Une exclusion en ce sens a été introduite sous F90.0 pour le distinguer du déficit de l'attention lors d'un syndrome avec hyperactivité. Ce changement a été réalisé 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.

Chap. VI

Paralysie faciale centrale

L'OMS a introduit une nouvelle catégorie à 4 positions (G83.6) pour permettre un codage spécifique de la paralysie faciale centrale due à une lésion du neurone moteur supérieur. Pour la distinguer de la paralysie faciale due à une lésion du neurone moteur inférieur, des exclusions correspondantes ont été ajoutées aussi bien dans le nouveau code que sous *G51.0 Paralysie faciale*.

Syndrome douloureux régional complexe

Afin d'adapter la classification aux connaissances médicales actuelles, l'OMS a introduit de nouvelles catégories à 4 positions (G90.5-G90.7) pour pouvoir différencier les différents types de syndrome douloureux régional complexe. Afin de pouvoir différencier les contenus selon la localisation, de nouveaux codes à 5 positions ont été introduits sous toutes les catégories à 4 positions dans la CIM-10-GM. Cette adaptation entraîne également un changement d'affectation de l'atrophie osseuse de Sudeck-Leriche qui était codée jusqu'à présent avec M89.0- et qui est désormais affectée à *G90.5- Syndrome douloureux régional complexe, type I.* Le code *G56.4 Causalgie* a été supprimé et la causalgie a été déplacée vers *G90.6- Syndrome douloureux régional complexe, type II.*

Encéphalopathie toxique

De nouveaux codes à 4 positions ont été introduits sous le code *G92 Encéphalopathie toxique* pour permettre un codage spécifique de l'encéphalopathie toxique sous immunothérapie.

Encéphalopathie au cours de maladies classées ailleurs

L'OMS a introduit un nouveau code à 4 positions avec astérisque (G94.3*) pour permettre un codage spécifique d'une encéphalopathie au cours de maladies classées ailleurs.

Chap. VII

Dégénérescence de la macula

De nouveaux codes à 5 positions ont été introduits sous *H35.3 Dégénérescence de la macula et du pôle postérieur* pour permettre le codage spécifique d'une dégénérescence maculaire distinguant la forme sèche et humide.

Chap. IX

Ulcère pénétrant de l'aorte [UPA]

De nouveaux codes à 5 positions ont été introduits sous *177.8 Autres atteintes précisées des artères et artérioles* pour permettre un codage spécifique de l'ulcère pénétrant de l'aorte.

Thrombose de la veine jugulaire

Un nouveau code à 5 positions a été introduit sous *182.8- Embolie* et thrombose d'autres veines précisées, pour permettre le codage spécifique des embolies et thromboses de la veine jugulaire.

Chap. XI

Hémorragie de l'œsophage

Un nouveau code à 5 positions a été introduit sous la catégorie *K22.8- Autres maladies précisées de l'œsophage* pour permettre le codage spécifique d'une hémorragie de l'œsophage.

Hernies crurales

Tout comme pour le code *K40.- Hernie inguinale*, de nouveaux codes à 5 positions ont été introduits sous *K41.- Hernie crurale* pour pouvoir représenter spécifiquement les hernies récidivantes.

Angiodysplasies de l'intestin grêle

L'OMS ayant introduit un nouveau code pour l'angiodysplasie de l'intestin grêle (K55.3), les codes à 5 positions K55.81 et K55.82 ont été supprimés et leur contenu déplacé dans le nouveau code différencié à 5 positions. Cette modification a rendu la classe résiduelle K55.88 obsolète.

Maladie diverticulaire de l'intestin

Avec la CIM-10-GM 2021, les codes sous *K57.- Diverticulose de l'intestin* ont été alignés sur la terminologie originale de la version de l'OMS, et les codes dans lesquels une maladie diverticulaire avec perforation/abcédation était affectée à la catégorie *diverticulose* ont été supprimés et transférés vers les codes correspondants de la catégorie *diverticulite*.

Syndrome de l'intestin irritable

L'OMS a introduit de nouvelles catégories à 4 positions sous K58.- pour permettre un codage plus différencié du syndrome de l'intestin irritable. Les codes utilisés jusque-là (K58.0 et K58.9) ont été supprimés.

Constipation

De nouveaux codes à 5 positions ont été introduits sous la catégorie *K59.0 Constipation* pour permettre le codage spécifique d'une constipation selon son étiologie.

Péritonite bactérienne spontanée [PBS]

De nouveaux codes à 5 positions ont été introduits sous le code *K65.0 Péritonite aiguë* pour permettre un codage spécifique de la péritonite bactérienne spontanée [PBS].

Fibrose rétropéritonéale

L'OMS a introduit une nouvelle catégorie à 4 positions (K66.2) pour permettre un codage spécifique de la fibrose rétropéritonéale (maladie d'Ormond).

Cirrhose du foie

Un nouveau code secondaire à 4 positions (K74.7-!) et différencié en 5° position a été introduit sous la catégorie *K74.- Fibrose et cirrhose du foie* pour permettre un codage spécifique des stades cliniques de la cirrhose du foie.

Chap. XII

Psoriasis

Un nouveau code à 4 positions (L40.7-!) et différencié en 5^e position a été introduit sous *L40.- Psoriasis* pour permettre le codage d'un psoriasis modéré à sévère.

Ulcère de décubitus

Avec la CIM-10-GM 2021, les codes sous L89.- Ulcère de décubitus et zone de pression ont été alignés sur la terminologie de la directive de l'European Pressure Ulcer Advisory Panel (EPUAP) applicable au niveau national et international. Conformément à la directive susmentionnée, l'inclusion du code L89.1- Ulcère de décubitus, stade 2 a également été adaptée.

Chap. XIII

Lésions de l'épaule

L'OMS a introduit une nouvelle catégorie à 4 positions (M75.6) pour permettre le codage spécifique d'une lésion du labrum dans l'atteinte dégénérative de l'articulation de l'épaule.

Chap. XIV

Rupture de fornix

De nouveaux codes à 5 positions ont été introduits sous N28.8 Autres affections précisées du rein et de l'uretère pour permettre un codage spécifique de la rupture non traumatique d'un calice rénal.

Chap. XVI

Maladie congénitale à virus Zika

L'OMS a introduit un code à 4 positions (P35.4) pour la maladie congénitale à virus Zika. Le code provisoirement attribué dans le chapitre XXII (U06.-) a été supprimé (voir également ci-dessus).

Chap. XVIII

Syndrome de réponse inflammatoire systémique [SIRS].

Avec la version 2020 de la CIM-10-GM, les codes sous *R65.-!* ont été adaptés à la version de l'OMS en prenant en compte la définition actuelle du sepsis.

Chap. XIX

Décollement sous-cutané (fermé)

Dans le groupe de codes S10.- à S90.-, de nouveaux codes à 5 positions ont été ajoutés aux codes utilisés pour les autres lésions traumatiques superficielles pour permettre le codage spécifique du décollement sous-cutané (fermé).

Complications de prothèses, implants ou greffes internes

De nouveaux codes à 5 positions ont été introduits sous *T85.5* Complication mécanique de prothèses, implants et greffes gastro-intestinaux et *T85.7- Infection et réaction inflammatoire dues à d'autres prothèses, implants et greffes internes* pour permettre un codage spécifique des différents états selon leur localisation (système digestif, système hépatobiliaire, pancréas).

Chap. XXI

Prophylaxie avant exposition au VIH

Un nouveau code à 5 positions (Z29.22) a été introduit sous le code Z29.- Nécessité d'autres mesures prophylactiques pour permettre un codage spécifique de la prophylaxie avant exposition au VIH.

Chap. XXII

COVID-19

En lien avec la pandémie de COVID-19, l'OMS a attribué un contenu aux codes non affectés U07.1 et U07.2 de la version internationale de la CIM-10. Ce changement a été repris en cours d'année sous une forme modifiée (transposé en codes secondaires U07.1! et U07.2!). De plus, un autre code non affecté a été ajouté ad hoc à la classification pour coder le dépistage d'une infection au SARS-CoV-2 comme motif de prise en charge (U99.0!). L'affectation des codes susmentionnés a été reprise dans la CIM-10-GM 2021.

En complément des codes U07.1 et U07.2, l'OMS a mis en place d'autres codes dans le groupe U08-U10. Ceux-ci permettent de coder les antécédents personnels de COVID-19, le lien d'un état actuel avec une maladie à coronavirus 2019 (COVID-19) antérieure et le syndrome inflammatoire multisystémique en lien avec le COVID-19. Afin de pouvoir réagir de manière adéquate à d'éventuels nouveaux «codes d'urgence» susceptibles d'être introduits par l'OMS sous U00-U49 et de les rendre disponibles dans les systèmes informatiques des champs d'application de la CIM-10-GM 2021, d'autres codes non affectés ont été introduits dans le groupe U11-U15. En outre, les codes non affectés U98.-! ont été créés pour répondre à toute affectation *ad hoc* par le BfArM au cours de l'année.

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 BfArM.

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

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] (098.-)

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

B85-B89

B90-B94

B95-B98

B99-B99

Ce chapitr	re comprend les groupes suivants:
A00-A09	Maladies intestinales infectieuses
A15-A19	Tuberculose
A20-A28	Certaines anthropozoonoses bactériennes
A30-A49	Autres maladies bactériennes
A50-A64	Infections dont le mode de transmission est essentiellement sexuel
A65-A69	Autres maladies à spirochètes
A70-A74	Autres maladies à Chlamydia
A75-A79	Rickettsioses
A80-A89	Infections virales du système nerveux central
A92-A99	Fièvres virales transmises par des arthropodes et fièvres virales hémorragiques
B00-B09	Infections virales caractérisées par des lésions cutanéo-muqueuses
B15-B19	Hépatite virale
B20-B24	Maladies dues au virus de l'immunodéficience humaine [VIH]
B25-B34	Autres maladies virales
B35-B49	Mycoses
B50-B64	Maladies dues à des protozoaires
B65-B83	Helminthiases

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

Pédiculose, acariase et autres infestations

Autres maladies infectieuses

Séquelles de maladies infectieuses et parasitaires

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

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

Maladies intestinales infectieuses (A00-A09)

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 d paratyphi	ue à toute espèce de Salmonella, sauf S. typhi et S.
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
Balanite† (N51.2*) amibienne

A06.9 Amibiase, sans précision

A07.- Autres maladies intestinales à protozoaires

A07.0 Balantidiose

Dysenterie balantidienne

A07.1 Giardiase [lambliase]

A07.2 Cryptosporidiose

A07.3 Infection à Isospora

Coccidiose intestinale

Infection due à Isospora belli et Isospora hominis

Isosporose

A07.8 Autres maladies intestinales précisées, à protozoaires

Sarcocystose

Sarcosporidiose

Trichomonase intestinale

A07.9 Maladie intestinale à protozoaires, sans précision

Colite

Diarrhée à protozoaires

Dysenterie

Diarrhée à flagellés

A08.- Infections virales intestinales et autres infections intestinales précisées

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 Gastroentérite virale SAI

A08.5 Autres infections intestinales précisées

A09.- Gastroentérites et colites autres et non précisées d'origine infectieuse et non précisée

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 Gastroentérites et colites autres et non précisées d'origine infectieuse

Note: Cette catégorie doit aussi être utilisée pour les gastroentérites et colites autres et non précisées d'origine infectieuse suspectée.

Catarrhe intestinal

Diarrhée:

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

Diarrhée infectieuse (néonatale) SAI

infectieuse ou septique:

Colite hémorragiqueEntérite SAI

Gastroentérite

A09.9 Gastroentérites et colites autres et non précisées 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 Pneumothorax tuberculeux confirmé(e) par l'examen microscopique de l'expectoration, avec ou sans culture ou par procédé de biologie moléculaire

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

A15.1 Tuberculose pulmonaire, confirmée par culture seulement

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

A15.2 Tuberculose pulmonaire, avec confirmation histologique

Toute maladie classée en A15.0, avec confirmation histologique

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

Toute maladie classée en A15.0 avec confirmation 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:

hilaire

avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou

histologique

trachéo-bronchique

médiastinale

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:

- bronches
- alotte

avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique

larynx

trachée

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

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

au cours d'une primo-infection tuberculeuse de l'appareil respiratoire, avec confirmation

bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique (A15.7) **Primo-infection tuberculeuse de l'appareil respiratoire, avec confirmation bactériologique, par**

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):

- médiastinale
- nasale

avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique

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 Fibrose tuberculeuse Pneumonie tuberculeuse Pneumothorax tuberculeux

sans confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique

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

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

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

Tuberculose pulmonaire:

- Bronchectasie tuberculeuse
- Fibrose tuberculeuse
- 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 cerveau (G07*) de

moelle épinière (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-*) Mastoïdite (H75.0*) Ostéite (M90.0-*) Ostéomyélite (M90.0-*) Ostéonécrose (M90.0-*)

tuberculeuse

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 femmet (N74.1*)

Tuberculose (de):

- · col de l'utérus† (N74.0*)
- organes génitaux de l'hommet (N51.-*)
- rénalet (N29.1*)
- · uretère† (N29.1*)
- vessiet (N33.0*)

A18.2 Adénopathie tuberculeuse périphérique

Adénite tuberculeuse

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

tuberculose des ganglions:

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

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

Ascite Entérite† (K93.0*)

tuberculeuse

Péritonite† (K67.3*)

Tuberculose (de):

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

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

Érythème 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*)

tuberculeuse

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

Excl.: lupus vulgaire de la paupière (A18.4)

A18.6 Tuberculose de l'oreille

Otite moyenne tuberculeuse† (H67.0*)

Excl.: mastoïdite tuberculeuse (A18.0†)

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

Maladie d'Addison tuberculeuse

A18.8 Tuberculose d'autres organes précisés

Artérite cérébrale tuberculeuse† (168.1*)

Tuberculose de:

- endocardet (I39.8*)
- · myocardet (I41.0*)
- cesophaget (K23.0*)
- · péricardet (I32.0*)
- thyroïde† (E35.0*)

A19.- Tuberculose miliaire

Incl.: polysérite tuberculeuse

tuberculose:

- disséminée
- généralisée
- A19.0 Tuberculose miliaire aiguë, localisation unique et précisée
- A19.1 Tuberculose miliaire aiguë, sièges multiples
- A19.2 Tuberculose miliaire aiguë, sans précision
- A19.8 Autres tuberculoses miliaires
- A19.9 Tuberculose miliaire, sans précision

Certaines anthropozoonoses bactériennes (A20-A28)

A20	Peste Incl.: infection à Yersinia pseudotuberculosis subsp. pestis [Yersinia pestis]
A20.0	Peste bubonique
A20.1	Peste cutanée
A20.2	Peste pulmonaire
A20.3	Peste méningée
A20.7	Peste septicémique
A20.8	Autres formes de peste
7120.0	Peste:
	• abortive
	• asymptomatique
	• mineure
A20.9	Peste, sans précision
A21	Tularémie
	<i>Incl.:</i> 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
1000	Maladie des chiffonniers [maladie des trieurs de laine]
A22.2	Charbon gastro-intestinal
A22.7	Septicémie charbonneuse
A22.8	Autres formes de charbon
A00.0	Méningite charbonneuset (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
	Érythème arthritique épidémique
	Fièvre (de):
	 Haverhill

A26.- Érysipéloïde

A25.9

A26.0 Érysipéloïde cutanée

Érythème migrant Rouget du porc

• streptobacillaire causée par morsure de rat

Fièvre causée par morsure de rat, sans précision

A26.7 Septicémie à Erysipelothrix

A26.8 A26.9	Autres formes d'érysipéloïde Erysipéloïde, sans précision
407	I
A27	Leptospirose
A27.0	Leptospirose ictéro-hémorragique [Maladie de Weil]
A27.8	Leptospirose à Leptospira interrogans serovar icterohaemorrhagiae
A27.8 A27.9	Autres formes de leptospirose
A27.9	Leptospirose, sans précision
A28	Autres anthropozoonoses bactériennes, non classées ailleurs
A28.0	Pasteurellose
A28.1	Maladie des griffes du chat
A28.2	Yersiniose extra-intestinale
	Excl.: entérite à Yersinia enterocolitica (A04.6)
	peste (A20)
A28.8	Autres anthropozoonoses bactériennes précisées, non classées ailleurs
A28.9	Anthropozoonose bactérienne, sans précision
Autrock	maladies bactériennes
(A30-A4	1 9)
A30	Lèpre [maladie de Hansen]
	Incl.: infection à Mycobacterium leprae
	Excl.: séquelles de lèpre (B92)
A30.0	Lèpre indéterminée
1001	Groupe indéterminé (I)
A30.1	
	Lèpre tuberculoïde [Forme tuberculoïde (T)]
	Lèpre tuberculoïde [Forme tuberculoïde (T)] Tuberculoïde polaire (TT)
A30.2	Lèpre tuberculoïde [Forme tuberculoïde (T)] Tuberculoïde polaire (TT) Lèpre tuberculoïde de type intermédiaire atypique
	Lèpre tuberculoïde [Forme tuberculoïde (T)] Tuberculoïde polaire (TT) Lèpre tuberculoïde de type intermédiaire atypique Borderline tuberculoïde (BT)
A30.2 A30.3	Lèpre tuberculoïde [Forme tuberculoïde (T)] Tuberculoïde polaire (TT) Lèpre tuberculoïde de type intermédiaire atypique Borderline tuberculoïde (BT) Lèpre de type intermédiaire atypique
A30.3	Lèpre tuberculoïde [Forme tuberculoïde (T)] Tuberculoïde polaire (TT) Lèpre tuberculoïde de type intermédiaire atypique Borderline tuberculoïde (BT) Lèpre de type intermédiaire atypique Borderline (BB) proprement dite
	Lèpre tuberculoïde [Forme tuberculoïde (T)] Tuberculoïde polaire (TT) Lèpre tuberculoïde de type intermédiaire atypique Borderline tuberculoïde (BT) Lèpre de type intermédiaire atypique
A30.3	Lèpre tuberculoïde [Forme tuberculoïde (T)] Tuberculoïde polaire (TT) Lèpre tuberculoïde de type intermédiaire atypique Borderline tuberculoïde (BT) Lèpre de type intermédiaire atypique Borderline (BB) proprement dite
A30.3	Lèpre tuberculoïde [Forme tuberculoïde (T)] Tuberculoïde polaire (TT) Lèpre tuberculoïde de type intermédiaire atypique Borderline tuberculoïde (BT) Lèpre de type intermédiaire atypique Borderline (BB) proprement dite Lèpre lépromateuse de type intermédiaire atypique Borderline lépromateuse (BL) Lèpre lépromateuse
A30.3 A30.4	Lèpre tuberculoïde [Forme tuberculoïde (T)] Tuberculoïde polaire (TT) Lèpre tuberculoïde de type intermédiaire atypique Borderline tuberculoïde (BT) Lèpre de type intermédiaire atypique Borderline (BB) proprement dite Lèpre lépromateuse de type intermédiaire atypique Borderline lépromateuse (BL) Lèpre lépromateuse Forme lépromateuse (L)
A30.3 A30.4 A30.5	Lèpre tuberculoïde [Forme tuberculoïde (T)] Tuberculoïde polaire (TT) Lèpre tuberculoïde de type intermédiaire atypique Borderline tuberculoïde (BT) Lèpre de type intermédiaire atypique Borderline (BB) proprement dite Lèpre lépromateuse de type intermédiaire atypique Borderline lépromateuse (BL) Lèpre lépromateuse Forme lépromateuse (L) Lépromateuse polaire (LL)
A30.3 A30.4 A30.5	Lèpre tuberculoïde [Forme tuberculoïde (T)] Tuberculoïde polaire (TT) Lèpre tuberculoïde de type intermédiaire atypique Borderline tuberculoïde (BT) Lèpre de type intermédiaire atypique Borderline (BB) proprement dite Lèpre lépromateuse de type intermédiaire atypique Borderline lépromateuse (BL) Lèpre lépromateuse Forme lépromateuse (L)
A30.3 A30.4 A30.5	Lèpre tuberculoïde [Forme tuberculoïde (T)] Tuberculoïde polaire (TT) Lèpre tuberculoïde de type intermédiaire atypique Borderline tuberculoïde (BT) Lèpre de type intermédiaire atypique Borderline (BB) proprement dite Lèpre lépromateuse de type intermédiaire atypique Borderline lépromateuse (BL) Lèpre lépromateuse Forme lépromateuse (L) Lépromateuse polaire (LL)
A30.3 A30.4 A30.5	Lèpre tuberculoïde [Forme tuberculoïde (T)] Tuberculoïde polaire (TT) Lèpre tuberculoïde de type intermédiaire atypique Borderline tuberculoïde (BT) Lèpre de type intermédiaire atypique Borderline (BB) proprement dite Lèpre lépromateuse de type intermédiaire atypique Borderline lépromateuse (BL) Lèpre lépromateuse Forme lépromateuse (L) Lépromateuse polaire (LL) Autres formes de lèpre

tuberculose (A15-A19)

A31.0 Infection pulmonaire à Mycobacterium

Infection à Mycobacterium:

- avium
- intracellulare [bacille de Battey]
- kansasii

A31.1 Infection cutanée à Mycobacterium

Infection par Mycobacterium:

- marinum
- ulcerans [Ulcère de Buruli]

A31.8- Autres infections à Mycobacterium

A31.80 Infection mycobactérienne atypique disséminée

Note: L'agent doit pouvoir être mis en évidence dans au moins un compartiment stérile

A31.88 Autres infections mycobactériennes

A31.9 Infection à Mycobacterium, sans précision

Infection atypique à Mycobacterium SAI

Mycobactériose SAI

A32.- Listériose

Incl.: infection listérienne d'origine alimentaire

Excl.: listériose néonatale (disséminée) (P37.2)

A32.0 Listériose cutanée

A32.1† Méningite et méningo-encéphalite listériennes

Méningite (G01*) Méningo-encéphalite (G05.0*)

A32.7 Septicémie listérienne

A32.8 Autres formes de listériose

Artérite cérébrale† (168.1*) Endocardite† (139.8*)

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*)	
A36.9	Diphtérie, sans précision	
A37	Coqueluche	
A37.0	Coqueluche à Bordetella pertussis	
A37.1	Coqueluche à Bordetella parapertussis	
A37.8	Coqueluche due à d'autres espèces de Bordetella	
A37.9	Coqueluche, sans précision	
A38	Scarlatine	
	Excl.: angine à streptocoques (J02.0)	
A39	Infection à méningocoques	
A39.0†	Méningite à méningocoques (G01*)	
A39.1†	Syndrome de Waterhouse-Friderichsen (E35.1*)	
	Surrénalite hémorragique à méningocoques	
	Syndrome méningococcique surrénalien	
A39.2	Méningococcémie aiguë	
A39.3	Méningococcémie chronique	
A39.4	Méningococcémie, sans précision	
	Bactériémie méningococcique SAI	
A39.5†	Cardite à méningocoques	
	Cardite SAI (I52.0*) Endocardite (I39.8*) Myocardite (I41.0*) Péricardite (I32.0*)	
A39.8	Autres infections à méningocoques	
	Arthrite post-méningococcique† (M03.0-*)	
	Arthrite† (M01.0-*) Conjonctivite† (H13.1*) Encéphalite† (G05.0*) Névrite rétrobulbaire† (H48.1*)	
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.

Pour l'utilisation de ces catégories dans la prise en charge en milieu hospitalier, se référer aux directives de codage suisses.

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 (075.3)

consécutive à:

• avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (003-007, 008.0)

néonatale (P36.0-P36.1)

puerpérale (085)

- 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.

Pour l'utilisation de ces catégories dans la prise en charge en milieu hospitalier, se référer aux directives de codage suisses.

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 (075.3)

bactériémie SAI (A49.9)

consécutive à avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (003-007, 008.0)

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 (085)
- 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
H42.9	Actinomycose, sans precision
A43	Nocardiose
A43 A43.0	Nocardiose Nocardiose pulmonaire
A43 A43.0 A43.1	Nocardiose Nocardiose pulmonaire Nocardiose cutanée
A43 A43.0 A43.1 A43.8	Nocardiose Nocardiose pulmonaire Nocardiose cutanée Autres formes de nocardiose
A43 A43.0 A43.1	Nocardiose Nocardiose pulmonaire Nocardiose cutanée
A43 A43.0 A43.1 A43.8	Nocardiose Nocardiose pulmonaire Nocardiose cutanée Autres formes de nocardiose
A43 A43.0 A43.1 A43.8 A43.9	Nocardiose Nocardiose pulmonaire Nocardiose cutanée Autres formes de nocardiose Nocardiose, sans précision
A43 A43.0 A43.1 A43.8 A43.9	Nocardiose Nocardiose pulmonaire Nocardiose cutanée Autres formes de nocardiose Nocardiose, sans précision Bartonellose
A43 A43.0 A43.1 A43.8 A43.9	Nocardiose Nocardiose pulmonaire Nocardiose cutanée Autres formes de nocardiose Nocardiose, sans précision Bartonellose Bartonellose généralisée
A43 A43.0 A43.1 A43.8 A43.9 A44 A44.0	Nocardiose Nocardiose pulmonaire Nocardiose cutanée Autres formes de nocardiose Nocardiose, sans précision Bartonellose Bartonellose généralisée Fièvre de Oroya
A43 A43.0 A43.1 A43.8 A43.9 A44 A44.0	Nocardiose Nocardiose pulmonaire Nocardiose cutanée Autres formes de nocardiose Nocardiose, sans précision Bartonellose Bartonellose généralisée Fièvre de Oroya Bartonellose cutanée et cutanéo-muqueuse
A43 A43.0 A43.1 A43.8 A43.9 A44 A44.0	Nocardiose Nocardiose pulmonaire Nocardiose cutanée Autres formes de nocardiose Nocardiose, sans précision Bartonellose Bartonellose généralisée Fièvre de Oroya Bartonellose cutanée et cutanéo-muqueuse Verruga peruana
A43 A43.0 A43.1 A43.8 A43.9 A44 A44.0 A44.1 A44.8 A44.9	Nocardiose Nocardiose pulmonaire Nocardiose cutanée Autres formes de nocardiose Nocardiose, sans précision Bartonellose Bartonellose généralisée Fièvre de Oroya Bartonellose cutanée et cutanéo-muqueuse Verruga peruana Autres formes de bartonellose Bartonellose, sans précision
A43 A43.0 A43.1 A43.8 A43.9 A44 A44.0 A44.1	Nocardiose Nocardiose pulmonaire Nocardiose cutanée Autres formes de nocardiose Nocardiose, sans précision Bartonellose Bartonellose généralisée Fièvre de Oroya Bartonellose cutanée et cutanéo-muqueuse Verruga peruana Autres formes de bartonellose
A43 A43.0 A43.1 A43.8 A43.9 A44 A44.0 A44.1 A44.8 A44.9 A46	Nocardiose Nocardiose pulmonaire Nocardiose cutanée Autres formes de nocardiose Nocardiose, sans précision Bartonellose Bartonellose généralisée Fièvre de Oroya Bartonellose cutanée et cutanéo-muqueuse Verruga peruana Autres formes de bartonellose Bartonellose, sans précision Érysipèle Excl.: érysipèle du post-partum ou puerpéral (O86.8)
A43 A43.0 A43.1 A43.8 A43.9 A44 A44.0 A44.1 A44.8 A44.9	Nocardiose Nocardiose pulmonaire Nocardiose cutanée Autres formes de nocardiose Nocardiose, sans précision Bartonellose Bartonellose généralisée Fièvre de Oroya Bartonellose cutanée et cutanéo-muqueuse Verruga peruana Autres formes de bartonellose Bartonellose, sans précision Érysipèle Excl.: érysipèle du post-partum ou puerpéral (O86.8) Autres maladies bactériennes, non classées ailleurs
A43 A43.0 A43.1 A43.8 A43.9 A44 A44.0 A44.1 A44.8 A44.9 A46	Nocardiose Nocardiose pulmonaire Nocardiose cutanée Autres formes de nocardiose Nocardiose, sans précision Bartonellose Bartonellose généralisée Fièvre de Oroya Bartonellose cutanée et cutanéo-muqueuse Verruga peruana Autres formes de bartonellose Bartonellose, sans précision Érysipèle Excl.: érysipèle du post-partum ou puerpéral (O86.8) Autres maladies bactériennes, non classées ailleurs Excl.: actinomycétome (B47.1)
A43 A43.0 A43.1 A43.8 A43.9 A44 A44.0 A44.1 A44.8 A44.9 A46	Nocardiose Nocardiose pulmonaire Nocardiose cutanée Autres formes de nocardiose Nocardiose, sans précision Bartonellose Bartonellose généralisée Fièvre de Oroya Bartonellose cutanée et cutanéo-muqueuse Verruga peruana Autres formes de bartonellose Bartonellose, sans précision Érysipèle Excl.: érysipèle du post-partum ou puerpéral (O86.8) Autres maladies bactériennes, non classées ailleurs

A48.1 Maladie des légionnaires avec pneumonie

Légionellose

Utiliser un code supplémentaire (U69.01!-U69.03!)) 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

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
- · cutanéo-muqueuse
- 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 céphalorachidien, 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 [neurosyphilis juvénile]

Démence paralytique
Paralysie générale
Syphilis nerveuse tabétique
Tabès

iuvénile

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 tardivet (198.0*)

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 céphalorachidien, 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*) Iridocyclite † (H22.0*) Lymphadénopathie Méningite † (G01*) syphilitique secondaire 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 céphalorachidien, 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 (179.0*)

Syphilis cardio-vasculaire SAI (198.0*)

Aortite (179.1*) Artérite cérébrale (168.1*) Endocardite SAI (139.8*) Insuffisance aortique (139.1*) syphilitique Insuffisance pulmonaire (139.3*) Myocardite (141.0*) Péricardite (132.0*)

A52.1 Syphilis nerveuse symptomatique

Arthropathie syphilitique (tabétique)† (M14.6-*)

Parkinsonisme syphilitique† (G22*)

Atrophie optique† (H48.0*) Encéphalite† (G05.0*) Méningite† (G01*) Névrite:

syphilitique tardive

rétrobulbaire† (H48.1*)

acoustiquet (H94.0*) Polyneuropathie[†] (G63.0*)

Tabès

Excl.: Arthropathie de Charcot (G98†, M14.6-*)

A52.2 Syphilis nerveuse asymptomatique

A52.3 Syphilis nerveuse, sans précision

Gomme (syphilitique) Syphilis (tardive) du système nerveux central SAI Syphilome

A52.7 Autres formes tardives de syphilis symptomatique

Glomérulite syphilitique † (N08.0*)

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

Syphilis [stade non précisé]:

- hépatique† (K77.0*)
- · musculaire† (M63.0-*)
- osseuset (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*)

Gomme (syphilitique) Syphilis tardive ou tertiaire

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

syphilitique tardive

gonococcique

A52.8 Syphilis tardive, latente

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

A52.9 Syphilis tardive, sans précision

A53.- Syphilis, autres et sans précision

A53.0 Syphilis latente, non précisée précoce ou tardive

Sérologie syphilitique positive

Syphilis latente SAI

A53.9 Syphilis, sans précision

Infection due à Treponema pallidum SAI

Syphilis (acquise) SAI

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

A54.- Infection gonococcique

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

Cervicite

Cystite Urétrite

gonococcique SAI

Vulvo-vaginite

Excl.: avec abcès (des):

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

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

Abcès gonococcique des glandes de Bartholin

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

Affection inflammatoire des organes pelviens de la femme† (N74.3*) Épididymite† (N51.1*)

Orchite† (N51.1*)

Prostatite† (N51.0*)

Excl.: péritonite gonococcique (A54.8)

22

A54.3 Infection gonococcique de l'œil

Conjonctivite† (H13.1*) | gonococcique | gonococcique

Ophtalmie gonococcique du nouveau-né

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

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

A54.5 Pharyngite gonococcique

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

A54.8 Autres infections gonococciques

Abcès du cerveau† (G07*)
Endocardite† (I39.8*)
Lésions cutanées
Méningite† (G01*)
Myocardite† (I41.0*)
Péricardite† (I32.0*)
Péritonite† (K67.1*)
Pneumonie† (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
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*) Épididymitet (N51.1*) à Chlamydia Orchitet (N51.1*)

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

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

A56.4 Infection à Chlamydia du pharynx

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

A57 Chancre mou

Incl.: Chancrelle

A58 Granulome inquinal

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.: Frambæsia

Pian [Bouba]

Yaws

A66.0 Lésions initiales du pian

Chancre pianique

Frambæsia initiale ou primaire

Pian mère

Ulcère frambœsial initial

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

Frambæsome

Papillome pianique plantaire ou palmaire

Pianome

A66.2 Autres lésions cutanées précoces du pian

Frambæside du pian récent

Pian cutané, moins de cinq ans après l'infection

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

A66.3 Hyperkératose pianique

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

Main de vampire

Pianides plantaires hyperkératosiques et trichophytoïdes

A66.4 Gommes et ulcères pianiques

Frambæside gommeuse

Pian tardif nodulaire (ulcéré)

A66.5 Gangosa

Rhinopharyngite mutilante

A66.6 Lésions ostéo-articulaires pianiques

Hydarthrose

Nodule Ostéite du pian (précoce) (tardif)

Périostite (hypertrophique)

Gomme osseuse

Goundou du pian (tardif)

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)
Papule (initiale) de la pinta [caraté]

A67.1 Lésions intermédiaires de la pinta

Hyperkératose

Lésions hyperchromiques | de la pinta [caraté]

Plaques érythémateuses

Pintides

A67.2 Lésions tardives de la pinta

Lésions cardio-vasculaires† (198.1*)

Lésions cutanées

- achromiques
- cicatricielles
- dyschromiques

de la pinta [caraté]

A67.3 Lésions mixtes de la pinta

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

A67.9 Pinta, sans précision

A68.- Fièvres récurrentes [borrélioses]

Incl.: typhus récurrent

Excl.: maladie de Lyme (A69.2)

A68.0 Fièvre récurrente [borréliose] à poux

Fièvre récurrente à Borrelia recurrentis

A68.1 Fièvre récurrente [borréliose] à tiques

Fièvre récurrente à Borrelia, sauf Borrelia recurrentis

A68.9 Fièvre récurrente [borréliose], sans précision

A69.- Autres infections à spirochètes

A69.0 Stomatite ulcéro-nécrotique

Cancrum oris

Gangrène à fusospirochètes

Noma

Stomatite gangréneuse

A69.1 Autres infections dites de Vincent

Angine de Vincent

Pharyngite à fusospirochètes Stomatite à fusospirochètes

Gingivite
Gingivo-stomatite ulcéro-nécrotique (aiguë)

A69.2 Maladie de Lyme

Érythème 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

Chlamydiose 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 résurgent [maladie de Brill]

Maladie de Brill-Zinsser

A75.2 Typhus à Rickettsia typhi

Typhus murin (à puces)

A75.3 Typhus à Rickettsia tsutsugamushi

Fièvre fluviale du Japon

Typhus des broussailles

A75.9 Typhus, sans précision

Typhus SAI

A77.- Fièvre pourprée [rickettsioses à tiques]

A77.0 Fièvre pourprée à Rickettsia rickettsii

Fièvre (de):

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

A77.1 Fièvre pourprée à Rickettsia conorii

Fièvre (à) (de):

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

Typhus africain à tiques

A77.2 Fièvre pourprée due à Rickettsia sibirica

Fièvre russo-asiatique

Typhus à tiques de Sibérie

A77.3 Fièvre pourprée due à Rickettsia australis

Fièvre à tiques du Queensland

A77.8 Autres fièvres pourprées

A77.9 Fièvre pourprée, sans précision

Typhus à tiques SAI

A78 Fièvre Q

Incl.: 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)

Maladie virale de Kunjin

• poliomyélite (B91)

	• pollomyelite (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
AUI.	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
7100.	<i>Incl.:</i> 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

A83.5	Encéphalite de Californie Encéphalite de La Crosse			
	Méningo-encéphalite de Californie			
A83.6	Maladi	e à virus de Rocio		
A83.8	Autres	encéphalites virales tra	ansmises 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	Encéph	nalite de la taïga [encép	halite verno-estivale russe]	
A84.1	Encéphalite d'Europe centrale transmise par des tiques			
	Encéph	nalite verno-estivale d'Eu	rope centrale (FSME)	
A84.8	Autres	encéphalites virales tra	ansmises par des tiques	
	Encéph	nalomyélite ovine [loupin	g 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 mya	lgique (G93.3)	
A85.0†	Encéph	nalite à entérovirus (G0	5.1*)	
		nalomyélite à entérovirus		
A85.1†	-	nalite à adénovirus (G0		
	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	Encéph	nalite virale, sans précis	ion	
	Incl.:	Encéphalomyélite Méningo-encéphalite	à virus SAI	

A87.- Méningite virale

Excl.: méningite (due au virus de):

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

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

Méningite à virus:

- Coxsackie
- ECHO
- A87.1† Méningite à adénovirus (G02.0*)
- A87.2 Chorioméningite lymphocytaire

Méningo-encéphalite lymphocytaire

- A87.8 Autres méningites virales
- A87.9 Méningite virale, sans précision

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

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

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

A89 Infection virale du système nerveux central, sans précision

Fièvres 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

A92.5 Maladie à virus Zika

Fièvre lnfection à virus Zika

Zika SAI

Excl.: Maladie congénitale due au virus Zika (P35.4)

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 thrombocytopénie [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 liquidiennes 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 liquidiennes 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 cutanéo-muqueuses (B00-B09)

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

Excl.: herpangine (B08.5)

infection:

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

mononucléose due à herpès virus gamma (B27.0)

B00.0 Eczéma herpétique

Pustulose varicelliforme de Kaposi

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

Dermite vésiculaire de:

lèvre

due au virus humain type 2 (alpha) [HSV-2]

oreille

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 (U69.01!-U69.03!) 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 géniculé (G53.0*)

Névralgie trigéminée post-herpétique (G53.0*)

Polynévrite post-zostérienne (G63.0*)

B02.3 Zona ophtalmique

Blépharite† (H03.1*)
Conjonctivite† (H13.1*)
Iridocyclite† (H22.0*)
Iritis† (H22.0*)
Kératite† (H19.2*)
Kératoconjonctivite† (H19.2*)

B02.7 Zona disséminé

B02.8 Zona avec autres complications

Sclérite† (H19.0*)

Otite externe dans le zonat (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*)
Méningite (G02.0*)
Méningo-encéphalite (G05.1*)
rubéoleuse

B06.8 Rubéole avec autres complications

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

B06.9 Rubéole sans complication

Rubéole SAI

B07 Verrues d'origine virale

Incl.: Verruca:

- simplex
- vulgaris

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

papillome (de):

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

B08.- Autres infections virales caractérisées par des lésions cutanéo-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 Érythème infectieux [cinquième maladie]

Mégalérythème épidémique

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

Syndrome pied-main-bouche

B08.5 Pharyngite vésiculaire due à un entérovirus

Herpangine

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

Fièvre (de):

- aphteuse
- Yaba

Pharyngite lymphonodulaire à entérovirus

Syndrome du virus de Tanapox

B09 Infection virale caractérisée par des lésions cutanéo-muqueuses, sans précision

Incl.: Enanthème viral SAI

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

B18.11 Hépatite virale chronique B sans agent delta, phase 1

Hépatite virale chronique B sans agent delta:

- · AgHBe positif, sans activité inflammatoire, forte réplication
- · Phase d'immunotolérance
- B18.12 Hépatite virale chronique B sans agent delta, phase 2

Hépatite active chronique B

Hépatite virale chronique B sans agent delta, AgHBe positif, avec activité inflammatoire, forte réplication

B18.13 Hépatite virale chronique B sans agent delta, phase 3

Hépatite virale chronique B sans agent delta, AgHBe négatif, sans activité inflammatoire, faible réplication

Porteur de l'antigène de surface du virus de l'hépatite B [AgHBs]

B18.14 Hépatite virale chronique B sans agent delta, phase 4
Hépatite B réactivée
Hépatite virale chronique B sans agent delta, AgHBe négatif, avec activité inflammatoire, forte réplication

B18.19 Hépatite virale chronique B sans agent delta, phase SAP
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.: Compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité (098.7)

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)

Immunodéficience humaine virale [VIH], à l'origine de tumeurs malignes

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*) Duodénite† (K93.8*) Gastrite† (K93.8*) Iléite† (K93.8*)

due à un cytomégalovirus

Œsophagite† (K23.8*)

B25.88 Autres maladies 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

Arthritet (M01.5-*) Myocarditet (I41.1*)

Néphritet (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

Mononucléose due au virus d'Epstein-Barr

ourlienne

B27.0 Mononucléose due à herpès virus gamma

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)
D00 04	• virus Coxsackie 24
B30.8†	Autres conjonctivites virales (H13.1*)
D00.0	Conjonctivite de Newcastle
B30.9	Conjonctivite virale, sans précision
В33	Autres maladies à virus, non classées ailleurs
B33.0	Myalgie épidémique
	Maladie de Bornholm
	Pleurodynie épidémique
B33.1	Maladie de la Ross River
	E(),,

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 syndrome [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 papovavirale, siège non précisé
- B34.8 Autres infections virales, siège non précisé
- B34.9 Infection virale, sans précision

Virémie SAI

Mycoses

(B35-B49)

Excl.: mycosis fongoïde (C84.0)

pneumopathie par hypersensibilité aux poussières organiques (J67.-)

B35.- Dermatophytose [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'aine

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 candidomycétique			
B37.4	Candidose d'autres localisations uro-génitales			
	Balanite† (N51.2*) Urétrite† (N37.0*) a Candida			
B37.5†	Méningite à Candida (G02.1*)			
B37.6†	Endocardite à Candida (I39.8*)			
B37.7	Septicémie à Candida			
B37.8-	Autres localisations de candidose			
B37.81	Œsophagite à Candida			
B37.88	Autres loçalisations de candidose			
	Chéilite Entérite due à Candida			
B37.9	Candidose, sans précision			
	Muguet SAI			
B38	Coccidioïdomycose			
B38.0	Coccidioïdomycose pulmonaire aiguë			
B38.1	Coccidioïdomycose pulmonaire chronique			
B38.2	Coccidioïdomycose pulmonaire, sans précision			
B38.3	Coccidioïdomycose cutanée			
B38.4†	Méningite à coccidioïdomycose (G02.1*)			
B38.7	Coccidioïdomycose disséminée			
	Coccidioïdomycose généralisée			
B38.8	Autres formes de coccidioïdomycose			
B38.9	Coccidioïdomycose, sans précision			
B39	Histoplasmose			
B39.0	Histoplasmose pulmonaire aiguë à Histoplasma capsulatum			
B39.1	Histoplasmose pulmonaire chronique à Histoplasma capsulatum			
B39.2	Histoplasmose pulmonaire à Histoplasma capsulatum, sans précision			
B39.3	Histoplasmose disséminée à Histoplasma capsulatum			
	Histoplasmose généralisée à Histoplasma capsulatum			
B39.4	Histoplasmose à Histoplasma capsulatum, sans précision			
	Histoplasmose américaine			
B39.5	Histoplasmose à Histoplasma duboisii			
	Histoplasmose africaine			
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.: blastomycose brésilienne
	maladie de Lutz
B41.0	Paracoccidioïdomycose pulmonaire
B41.7	Paracoccidioïdomycose disséminée
	Paracoccidioïdomycose généralisée
B41.8	Autres formes de paracoccidioïdomycose
B41.9	Paracoccidioïdomycose, sans précision
B42	Sporotrichose
B42.0†	Sporotrichose pulmonaire (J99.8*)
B42.1	Sporotrichose lympho-cutanée
B42.7	Sporotrichose disséminée
	Sporotrichose généralisée
B42.8	Autres formes de sporotrichose
B42.9	Sporotrichose, sans précision
B43	Chromomycose [chromoblastomycose] et abcès phaeohyphomycosique
B43.0	Chromomycose cutanée
	Dermatite verruqueuse
B43.1	Abcès phaeohyphomycosique du cerveau
	Chromomycose cérébrale
B43.2	Abcès et kyste phaeohyphomycosiques sous-cutanés
B43.8	Autres formes de chromomycose
B43.9	Chromomycose, sans précision
B44	Aspergillose
	Incl.: aspergillome
B44.0	Aspergillose pulmonaire invasive
B44.1	Autres aspergilloses pulmonaires
B44.2	Aspergillose amygdalienne
B44.7	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

B48.5† Pneumocystose (J17.2*)

Pneumocystose interstitielle

Pneumonie due à:

- · Pneumocystis carinii
- Pneumocystis jirovecii

B48.7 Mycoses opportunistes

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

B48.8 Autres mycoses précisées

Adiaspiromycose

B49 Mycose, sans précision

Incl.: Fongémie SAI

Maladies dues à des protozoaires (B50-B64)

Excl.: amibiase (A06.-)

autres maladies intestinales à protozoaires (A07.-)

B50.- Paludisme à Plasmodium falciparum

Incl.: Infections mixtes à Plasmodium falciparum et à toute autre espèce de Plasmodium 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 cutanéo-muqueuse

Espundia

B55.9 Leishmaniose, sans précision

B56.- Trypanosomiase africaine

Incl.: Maladie du sommeil

B56.0 Trypanosomiase à Trypanosoma gambiense

Infection à Trypanosoma brucei gambiense

Maladie du sommeil de l'Afrique occidentale

B56.1 Trypanosomiase à Trypanosoma rhodesiense

Infection à Trypanosoma brucei rhodesiense

Maladie du sommeil de l'Afrique orientale

B56.9 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 (198.1*) 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+ (198.1*) 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*) à Toxoplasma Myosite† (M63.1-*) B58.9 Toxoplasmose, sans précision 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 Acanthamæbiose Conjonctivite due à Acanthamoeba† (H13.1*) Kératoconjonctivite due à Acanthamoeba† (H19.2*) B60.2 Nægleriase Méningo-encéphalite amibienne primitive† (G05.2*) B60.8 Autres maladies précisées dues à des protozoaires Microsporidiose

Maladie due à des protozoaires, sans précision

B64

Helminthiases (B65-B83)

B65.- Schistosomiase [bilharziose]

Incl.: Snail fever [Bilharziose urinaire]

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

Schistosomiase urinaire

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

Schistosomiase intestinale

B65.2 Schistosomiase due à Schistosoma japonicum

Schistosomiase asiatique

B65.3 Dermite cercarienne

Prurit des nageurs

B65.8 Autres formes de schistosomiase

Infection à Schistosoma:

- intercalatum
- mattheei
- mekongi

B65.9 Schistosomiase, sans précision

B66.- Autres infections par douves [distomatoses]

B66.0 Opisthorchiase

Infection par:

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

B66.1 Clonorchiase

Infection à Clonorchis sinensis

Maladie:

- · chinoise de la douve du foie
- · orientale de la douve du foie

B66.2 Dicrocœliase

Infection (à):

- Dicrocoelium dendriticum
- petite douve (du foie)

B66.3 Fasciolase

Infection à Fasciola:

- gigantica
- hepatica
- · indica

Maladie due à la douve du foie de mouton

B66.4 Paragonimiase

Distomatose pulmonaire

Douve pulmonaire

Infection par l'espèce Paragonimus

B66.5 **Fasciolopsiase** Distomatose intestinale Douve intestinale Infection par Fasciolopsis buski B66.8 Autres infections par douves précisées Echinostomose Hétérophyiase Métagonimiase Nanophyétiase Watsoniase B66.9 Infection par douves, sans précision B67.- Echinococcose Incl.: hydatidose B67.0 Infection hépatique à Echinococcus granulosus [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 [téniase] **Excl.:** cysticercose (B69.-) B68.0 Infection à Taenia solium Infection par cestodes du porc B68.1 Infection à Taenia saginata Infection par cestodes adultes (Taenia saginata) Ver solitaire du bœuf B68.9 Infection à Taenia, sans précision B69.-Cysticercose **Incl.:** infection par larve de Taenia solium B69.0 Cysticercose du système nerveux central B69.1 Cysticercose de l'œil B69.8 Cysticercose, autres localisations B69.9 Cysticercose, sans précision B70.- Diphyllobothriase et sparganose

B70.0 Diphyllobothriase

Cestodes de poisson (infection)

Infection à Diphyllobothrium (adulte), (D. latum) (D. pacificum)

Excl.: diphyllobothriase larvaire (B70.1)

B70.1 Sparganose

Diphyllobothriase larvaire

Infection à:

- · larves de Spirometra
- · Sparganum (S.mansoni) (S. proliferum)

Spirométrose

B71.- Autres infections à cestodes

B71.0 Hyménolépiase

Infection (à) (par):

- · cestodes du rat
- · Hymenolepis nana

B71.1 Infection à Dipylidium

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

Infection [dracontiase] (à):

- Dracunculus medinensis
- ver de Guinée

B73 Onchocercose

Incl.: Cécité des rivières

Infection à Onchocerca volvulus

B74.- Filariose

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

onchocercose (B73)

B74.0 Filariose à Wuchereria bancrofti

Eléphantiasis 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

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 phyilippinensis

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 éosinophiles† (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 cidessus 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		

Séquelles de poliomyélite

Excl.: syndrome post-poliomyélitique (G14)

Séquelles de lèpre

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 [E. coli] et autres enterobacterales, 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 Métapneumovirus humain B98.-! Autres micro-organismes infectieux précisés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres B98.0! Helicobacter pylori [H. pylori], cause de maladies classées dans d'autres chapitres B98.1! Vibrio vulnificus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres

Autres maladies infectieuses (B99-B99)

B99 Maladies infectieuses, autres et non précisées

Chapitre II

Tumeurs (C00 - D48)

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

C00-C97 Tumeurs malignes C00-C75 Tumeurs malignes, primitives ou présumées primitives, de siège précisé, à l'exception des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés C00-C14 Tumeurs malignes de la lèvre, de la cavité buccale et du pharynx C15-C26 Tumeurs malignes des organes digestifs C30-C39 Tumeurs malignes des organes respiratoires et intrathoraciques C40-C41 Tumeurs malignes des os et du cartilage articulaire C43-C44 Mélanome malin et autres tumeurs malignes de la peau C45-C49 Tumeurs malignes du tissu mésothélial et des tissus mous C50-C50 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.

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 BfArM. 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 contiques 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

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 (CO1)

C02.1 Pointe et bords latéraux de la langue

Pointe de la langue

C02.2 Face inférieure de la langue

Deux tiers antérieurs de la langue, face inférieure

Frein de la langue

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

Partie mobile de la langue SAI

Tiers moyen de la langue SAI

C02.4 Amygdale linguale

Excl.: amygdale SAI (C09.9)

C02.8 Lésion à localisations contiguës de la langue

[voir note 5 au début de ce chapitre]

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

C02.9 Langue, sans précision

C03.- Tumeur maligne de la gencive

Incl.: gencive

muqueuse (de la crête) alvéolaire

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

C03.0 Gencive supérieure

C03.1 Gencive inférieure

C03.9 Gencive, sans précision

C04.- Tumeur maligne du plancher de la bouche

C04.0	Plancher antérieur de la bouche
	En avant de la jonction prémolaire-canine
C04.1	Plancher latéral de la bouche
C04.8	Lésion à localisations contiguës du plancher de la bouche
	[voir note 5 au début de ce chapitre]
C04.9	Plancher de la bouche, sans précision
C05	Tumeur maligne du palais
C05.0	Voûte palatine
C05.1	Voile du palais
	Excl.: paroi rhinopharyngienne du voile du palais (C11.3)
C05.2	Luette
C05.8	Lésion à localisations contiguës du palais
	[voir note 5 au début de ce chapitre]
C05.9	Palais, sans précision
C06	Tumeur maligne de la bouche, parties autres et non précisées
C06.0	Muqueuse de la joue
	Face interne de la joue
	Muqueuse buccale SAI
C06.1	Vestibule de la bouche
	Gouttière: • buccale • labiale (supérieure) (inférieure)
C06.2	Région rétromolaire
C06.8	Lésion à localisations contiguës de la bouche, parties autres et non précisées
	[Voir note 5 au début de ce chapitre]
C06.9	Bouche, sans précision
	Cavité buccale SAI
	Glande salivaire accessoire, siège non précisé
C07	Tumeur maligne de la glande parotide
C08	Tumeur maligne des glandes salivaires principales, autres et non précisées
	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) SAI

Glande salivaire principale, sans précision

	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
C11.8	Plancher du rhinopharynx
U11.0	Lésion à localisations contiguës de rhinopharynx [voir note 5 au début de ce chapitre]
	INOIL HOLE O AU MEDUL WE CE CHAPILIEI

C09.- Tumeur maligne de l'amygdale

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
	Esophage et estomac
016.1	Orifice œsophagien de l'estomac
C16.1	Fundus
C16.2	Corps de l'estomac
C16.3	Antre pylorique
016.4	Antre de l'estomac
C16.4	Pylore
	Canal pylorique
C16.5	Prépylore
C10.5	Petite courbure de l'estomac, sans précision
C16.6	Petite courbure de l'estomac, non classée en C16.1-C16.4
C10.0	Grande courbure de l'estomac, sans précision
C16.8	Grande courbure de l'estomac, non classée en C16.0-C16.4
C10.0	Lésion à localisations contiguës de l'estomac
C16.9	[voir note 5 au début de ce chapitre]
010.9	Estomac, sans précision Cancer gastrique SAI
	- Cancer gastrique dan
C17	Tumeur maligne de l'intestin grêle
C17.0	Duodénum
C17.1	Jéjunum
C17.2	lléon
	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

llots de Langerhans

C25.7 Autres parties du pancréas

Col du pancréas

C25.8 Lésion à localisations contiguës du pancréas

[voir note 5 au début de ce chapitre]

C25.9 Pancréas, sans précision

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

Excl.: péritoine et rétropéritoine (C48.-)

C26.0 Tractus intestinal, partie non précisée

Intestin SAI

C26.1 Rate

Excl.: lymphome 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]

C32.1

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

Соссух

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 Peau anale
	Peau (du):
	• périanale
	• sein
	Excl.: anus SAI (C21.0)
C43.6	Mélanome malin du membre supérieur, y compris l'épaule
C43.7	Mélanome malin du membre inférieur, y compris la hanche
C43.8	Lésion à localisations contiguës d'un mélanome malin de la peau
	[voir note 5 au début de ce chapitre]
C43.9	Mélanome malin de la peau, sans précision
	Mélanome (malin) SAI
C44	Autres tumeurs malignes de la peau
	<i>Incl.:</i> 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
0444	Excl.: tumeur maligne de la lèvre et du bord de la lèvre (C00)
C44.1	Peau de la paupière, y compris le canthus
0440	Excl.: tissu conjonctif de la paupière (C49.0)
C44.2	Peau de l'oreille et du conduit auditif externe
044.0	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	Door	۸.,	tronc
C44.5	Peau	ดแ	tronc

Marge Peau anale

Peau (du):

- périanale
- sein

Excl.: anus SAI (C21.0)

- C44.6 Peau du membre supérieur, y compris l'épaule
- C44.7 Peau du membre inférieur, y compris la hanche
- C44.8 Lésion à localisations contiguës de la peau

[voir note 5 au début de ce chapitre]

C44.9 Tumeur maligne de la peau, sans précision

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

C45.- Mésothéliome

C45.0 Mésothéliome de la plèvre

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

C45.1 Mésothéliome du péritoine

Épiploon

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 parasympathiques

Excl.: Nerf crâniens (C72.2-C72.5)

C47.0 Nerfs périphériques de la tête, de la face et du cou

Excl.: nerfs périphériques de l'orbite (C69.6)

C47.1 Nerfs périphériques du membre supérieur, y compris l'épaule

C47.2	Nerfs	périphériques du membre inférieur, y compris la hanche	
C47.3	Nerfs périphériques du thorax		
C47.4	Nerfs périphériques de l'abdomen		
C47.5		oériphériques du pelvis	
C47.6		oériphériques du tronc, sans précision	
C47.8		à localisations contiguës des nerfs périphériques et du système nerveux autonome	
		ote 5 au début de ce chapitre]	
C47.9		périphériques et système nerveux autonome, sans précision	
0.40	-	and the state of t	
C48		ır maligne du rétropéritoine et du péritoine	
	Excl.:	mésothéliome (C45)	
040.0	D./:	sarcome de Kaposi (C46.1)	
C48.0	_	éritoine	
C48.1		s précisées du péritoine	
	Épiplo		
	Mésen		
	Mésoc		
	Péritoii		
	• pari		
	• pelv		
C48.2		ne, sans précision	
C48.8 Lésion à localisations contiguës du rétropéritoine et du péritoine		·	
	[voir no	ote 5 au début de ce chapitre]	
C49	Tumeu	ır 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 conionctif 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)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 (001.9)

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 Épididyme

C63.1 Cordon spermatique

C63.2 Scrotum

Peau du scrotum

C63.7 Autres organes génitaux de l'homme précisés

Tunique vaginale

Vésicule séminale

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

[voir note 5 au début de ce chapitre]

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

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

Voies génito-urinaires de l'homme SAI

Tumeurs malignes des voies urinaires (C64-C68)

C64 Tumeur maligne du rein, à l'exception du bassinet

Excl.: bassinet (C65) calices (C65)

C65 Tumeur maligne du bassinet

Incl.: Calices

Jonction pelvi-urétérale

C66 Tumeur maligne de l'uretère

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

C67.- Tumeur maligne de la vessie

C67.0 Trigone de la vessie

C67.1 Dôme de la vessie

C67.2 Paroi latérale de la vessie

C67.3 Paroi antérieure de la vessie

C67.4 Paroi postérieure de la vessie

C67.5 Col vésical

Orifice urétral interne

C67.6 Orifice urétéral

C67.7 Ouraque

C67.8 Lésion à localisations contiguës de la vessie

[voir note 5 au début de ce chapitre]

C67.9 Vessie, sans précision

C68.- Tumeur maligne des organes urinaires, autres et non précisés

Excl.: voies génito-urinaires SAI:

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

C68.0 Urètre

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

C68.1 Glande urétrale

C68.8 Lésion à localisations contiguës des organes urinaires

[voir note 5 au début de ce chapitre]

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

C68.9 Organe urinaire, sans précision

Appareil urinaire SAI

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

(C69-C72)

C69.- Tumeur maligne de l'œil et de ses annexes

Excl.: nerf optique (C72.3)

paupière (peau) (C43.1, C44.1)

tissu conjonctif de la paupière (C49.0)

- C69.0 Conjonctive
- C69.1 Cornée
- C69.2 Rétine
- C69.3 Choroïde
- C69.4 Corps ciliaire
- 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
	Supratentoriel SAI
C71.1	Lobe frontal
C71.2	Lobe temporal
C71.3	Lobe pariétal
C71.4	Lobe occipital
C71.5	Ventricule cérébral
	Excl.: quatrième ventricule (C71.7)
C71.6	Cervelet
C71.7	Tronc cérébral
	Infratentoriel SAI
	Quatrième ventricule
C71.8	Lésion à localisations contiguës de l'encéphale
	[voir note 5 au début de ce chapitre]
C71.9	Encéphale, sans précision
C72	Tumeur maligne de la moelle épinière, des nerfs crâniens et d'autres parties du système nerveux
	central Excl.: méninges (C70)
	3 (/
C72.0	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	
C72.3	Nerf optique [Nerf crânien II]
C72.4	Nerf auditif [Nerf crânien VIII]
C/2.3	Nerfs crâniens, autres et non précisés Nerf crânien SAI
C72.8	
G72.0	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 Épiphyse [glande pinéale] C75.4 Corpuscule carotidien C75.5 Glomus aortique et autres paraganglions

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

Note: Les sièges d'atteintes multiples connus doivent être codés séparément.

C76.- Tumeur maligne de sièges autres et mal définis

Atteinte pluriglandulaire, sans précision

Glande endocrine, sans précision

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

C75.8

C75.9

Joue SAI

Nez SAI

C76.1	Thorax
	Aisselle SAI
	Intrathoracique SAI
076.0	Thoracique SAI
C76.2	Abdomen
C76.3	Pelvis
	Aine SAI
	Localisation empiétant sur plusieurs organes pelviens, tels que:
	cloison recto-vaginalecloison recto-vésicale
C76.4	
C76.5	Membre supérieur Membre inférieur
C76.7	
C76.7	Autres sièges mal définis
C/0.6	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
070.05	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)
C79.86	tumeur maligne secondaire des ganglions du cou (C77.0)
C/9.80	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
070.0	Excl.: tumeur maligne secondaire de la choroïde et 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
	· aaangrio or n

C80.0 Tumeur maligne, siège primitif inconnu, ainsi précisée

Tumeur maligne de siège non précisé

C80.-

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 Illa
C82.4	Lymphome folliculaire de grade IIIb
C82.5	Lymphome centrofolliculaire diffus
C82.6	Lymphome centrofolliculaire cutané
C82.7	Autres formes de lymphome, folliculaire
C82.9	Lymphome folliculaire, sans précision

C83.- Lymphome non folliculaire

Lymphome, nodulaire SAI

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

Lymphome diffus à grandes cellules B

C83.3 Lymphome diffus à grandes cellules B

anaplasique CD30 positif

centroblastique

de sous-type non différencié

immunoblastique plasmablastique riche en cellules T

| plasma | riche e

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:

O Sans mention de rémission complète

Sans mention de rémission

En rémission partielle

1 En rémission complète

C88.0- Macroglobulinémie de Waldenström

Lymphome lymphoplasmocytaire avec production d'IgM

Macroglobulinémie (primitive) (idiopathique)

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

C88.2- Autre maladie des chaînes lourdes

Maladie de Franklin

Maladie des chaînes lourdes gamma

Maladie des chaînes lourdes mu

C88.3- Maladie immunoproliférative de l'intestin grêle

Maladie des chaînes lourdes alpha

Maladie immunoproliférative de l'intestin grêle de type méditerranéen

C88.4- Lymphome extranodal de la zone marginale à cellules B, lymphome des tissus lymphoïdes associés aux muqueuses [lymphome MALT]

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

Lymphome des tissus lymphoïdes associés aux 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:

O Sans mention de rémission complète

Sans mention de rémission

En rémission partielle

1 En rémission complète

C90.0- Myélome multiple

Maladie de Kahler

Myélomatose

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:

O Sans mention de rémission complète

Sans mention de rémission

En rémission partielle

1 En rémission complète

C91.0- Leucémie lymphoïde aiguë [LLA]

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

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

Leucémie lymphoplasmocytoïde

Syndrome de Richter

Excl.: lymphome lymphoplasmocytaire (C83.0)

C91.3- Leucémie prolymphocytaire à cellules B

C91.4- Leucémie à tricholeucocytes

Réticulo-endothéliose leucémique

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

aiguë

chronique latente

variante

lymphomateuse

C91.6- Leucémie prolymphocytaire à cellules T

C91.7- Autres leucémies lymphoïdes

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

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

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

C91.9- Leucémie lymphoïde, sans précision

C92.- Leucémie myéloïde

Incl.: leucémie:

- granulocytaire
- myélogène

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

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

O Sans mention de rémission complète

Sans mention de rémission

En rémission partielle

1 En rémission complète

C92.0- Leucémie myéloblastique aiguë [LMA]

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 MO

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:

O Sans mention de rémission complète

Sans mention de rémission

En rémission partielle

1 En rémission complète

C93.0- Leucémie monoblastique/monocytaire aiguë

LMA M5

LMA M5a

LMA M5b

C93.1- Leucémie myélomonocytaire chronique

Leucémie monocytaire chronique

LMMC 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:

O 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-C95.7- et C95.9-) que si les lignées ne sont pas ou ne peuvent être déterminées.

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

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

O Sans mention de rémission complète

Sans mention de rémission

En rémission partielle

1 En rémission complète

C95.0- Leucémie aiguë à cellules non précisées

Leucémie à cellules souches de lignée incertaine

Leucémie aiguë biclonale

Leucémie aiguë 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)

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

D01.3	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				
501.0	Ampoule de Vater				
D01.7	Autres organes digestifs précisés				
D01.7	Pancréas				
D01.9	Organe digestif, sans précision				
	organe digestif, sans precision				
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				
D03.4 D03.5					
DU3.3	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				

D01.2

Rectum

D03.7	Mélanome in situ du membre inférieur, y compris la hanche				
D03.8	Mélanome in situ d'autres sièges				
D03.9	Mélanome in situ, sans précision				
D04	Carcinome in situ de la peau				
	Excl.: érythroplasie de Queyrat (verge) SAI (D07.4)				
	mélanome in situ (D03)				
D04.0	Peau de la lèvre				
	Excl.: bord libre de la lèvre (D00.0)				
D04.1	Peau de la paupière, y compris le canthus				
D04.2	Peau de l'oreille et du conduit auditif externe				
D04.3	Peau des parties de la face, autres et non précisées				
D04.4	Peau du cuir chevelu et du cou				
D04.5	Peau du tronc				
	Marge				
	Peau anale				
	Peau (du):				
	• périanale				
	• sein				
	Excl.: anus SAI (D01.3)				
	peau des organes génitaux (D07)				
D04.6	Peau du membre supérieur, y compris l'épaule				
D04.7	Peau du membre inférieur, y compris la hanche				
D04.8	Peau d'autres sièges				
D04.9	Peau, sans précision				
D05	Carcinome in situ du sein				
	Excl.: carcinome in situ de la peau du sein (D04.5)				
	mélanome in situ du sein (peau) (D03.5)				
D05.0	Carcinome in situ lobulaire				
D05.1	Carcinome in situ intracanalaire				
D05.7	Autres carcinomes in situ du sein				
D05.9	Carcinome in situ du sein, sans précision				
D06	Carcinome in situ du col de l'utérus				
D 00.	<i>Incl.:</i> 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				
D07	Excl.: mélanome in situ (D03.8)				
	meanome in situ (boo.o)				

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

Érythroplasie 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) (mugueuse)

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

Epiglotte, 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				
	llots 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
	Epiglotte (partie sus-hyoïdienne)
	Excl.: épiglotte, face antérieure (D10.5)
	polype des cordes vocales et du larynx (J38.1)
D14.2	Trachée
D14.3	Bronches et poumon
D14.4	Appareil respiratoire, sans précision
D15	Tumeur bénigne des organes intrathoraciques, autres et non précisés
	Excl.: tissu mésothélial (D19)
D15.0	Thymus
D15.1	Cœur
	Excl.: gros vaisseaux (D21.3)
D15.2	Médiastin
D15.7	Autres organes intrathoraciques précisés
D15.9	Organe intrathoracique, sans précision
D16	Tumeur bénigne des os et du cartilage articulaire
	Excl.: synoviale (D21)
	tissu conjonctif (de):
	• larynx (D14.1)
	• nez (D14.0)
	· oreille (D21.0)
	• paupière (D21.0)
D16.0	Omoplate et os longs du membre supérieur
D16.1	Os courts du membre supérieur
D16.2	Os longs du membre inférieur
D16.3	Os courts du membre inférieur
D16.4-	Os du crâne et de la face
	Excl.: maxillaire inférieur (D16.5)
D16.41	Os crâniofaciaux
	Os:
	• ethmoïde
	• frontal
	• occipital
	• pariétal
	• sphénoïde
	• temporal
	Os de l'orbite

D17.9	Rétropéritoine Tumeur lipomateuse bénigne, sans précision Lipome SAI
D47.0	·
	Dátropáritaina
	Péritoine
D17.7	Tumeur lipomateuse bénigne d'autres sièges
D17.6	Tumeur lipomateuse bénigne du cordon spermatique
D17.5	Tumeur lipomateuse bénigne des organes intra-abdominaux Excl.: péritoine et rétropéritoine (D17.7)
D17.4	Tumeur lipomateuse bénigne des organes intrathoraciques
D17.3	Tumeur lipomateuse bénigne de la peau et du tissu sous-cutané, de sièges autres et non précisés
D17.2	Tumeur lipomateuse bénigne de la peau et du tissu sous-cutané des membres
D17.1	Tumeur lipomateuse bénigne de la peau et du tissu sous-cutané du tronc
D17.0	Tumeur lipomateuse bénigne de la peau et du tissu sous-cutané de la tête, de la face et du cou
D17	Tumeur lipomateuse bénigne
D16.9	Os et cartilage articulaire, sans précision
D 44.5	Sacrum
	Os iliaques
	Соссух
D16.8	Bassin, sacrum et coccyx
D16.72	Clavicule
D16.71	Sternum
D16.70	Côtes
D16.7-	Côtes, sternum et clavicule
	Excl.: sacrum et coccyx (D16.8)
D16.6	Rachis
	Mandibule
D16.5	Maxillaire inférieur
	Vomer
	Os de la face, sans précisions
	• zygomaticum
	• nasal
	Os:
	Mâchoire supérieure Maxillaire
	Cornets Mâ ala aire a un faire une

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

Hémolymphangiome

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

- O Hygroma kystique cervical
- 1 Aisselle
- 2 Aine
- 3 Rétropéritonéal
- 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

Nævus à mélanocytes

D22.-

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

D23.9	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 <i>Incl.:</i> peau des organes génitaux de la femme				
D20 0	polype adénomateux				
D28.0	Vulve				
D28.1 D28.2	Vagin				
D20.2	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				
	organe genital de la rennine, sans precision				
D29	Tumeur bénigne des organes génitaux de l'homme Incl.: peau des organes génitaux de l'homme				
D29.0	1,				
D29.0 D29.1	Verge				
DZ9.1	Prostate Excl.: hyperplasie (adénomateuse) de la prostate (NAO)				
	hypertrophie de la prostate (N40)				
D29.2	Testicule				
D29.3					
	Épididyme				
D29.4	Épididyme Scrotum				

Peau du membre inférieur, y compris la hanche

D23.7

D29.7 Autres organes génitaux de l'homme

Cordon spermatique

Tunique vaginale

Vésicule séminale

D29.9 Organe génital de l'homme, sans précision

D30.- Tumeur bénigne des organes urinaires

D30.0 Rein

Excl.: bassinet rénal (D30.1)

calices rénaux (D30.1)

D30.1 Bassinet rénal

D30.2 Uretère

Excl.: orifice urétéral de la vessie (D30.3)

D30.3 Vessie

Orifice de la vessie:

- urétéral
- urétral
- D30.4 Urètre

Excl.: orifice urétral de la vessie (D30.3)

D30.7 Autres organes urinaires

Glandes para-urétrales

D30.9 Organe urinaire, sans précision

Appareil urinaire SAI

D31.- Tumeur bénigne de l'œil et de ses annexes

Excl.: nerf optique (D33.3)

peau de la paupière (D22.1, D23.1) tissu conjonctif de la paupière (D21.0)

- D31.0 Conjonctive
- D31.1 Cornée
- D31.2 Rétine
- D31.3 Choroïde
- D31.4 Corps ciliaire
- 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 D32.0 D32.1	Tumeur bénigne des méninges Méninges cérébrales Méninges rachidiennes					
D32.9	-					
D33	Tumeur bénigne de l'encéphale et d'autres parties du système nerveux central Excl.: angiome (D18.0-) méninges (D32) nerfs périphériques et du système nerveux autonome (D36.1) tissu rétro-oculaire (D31.6)					
D33.0	Encéphale, supratentoriel Hémisphères cérébraux Lobe: • frontal • occipital • pariétal • temporal Ventricule cérébral					
D33.1	Excl.: quatrième ventricule (D33.1) Encéphale, infratentoriel Cervelet Quatrième ventricule Trans ofrébrel					
D33.2 D33.3	Tronc cérébral Encéphale, sans précision Nerfs crâniens					
D33.4 D33.7 D33.9	Bulbe olfactif Moelle épinière Autres parties précisées du système nerveux central 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	Épiphyse [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

Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue (D37-D48)

Tumeur bénigne de siège non précisé

Note:

D36.9

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

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 **Esophage** Sphincter anal Excl.: (zone de la) marge anale (D48.5) peau anale (D48.5) peau périanale (D48.5) D37.9 Appareil digestif, sans précision D38.-Tumeur de l'oreille moyenne et des organes respiratoires et intrathoraciques à évolution imprévisible ou inconnue **Excl.:** cœur (D48.7) D38.0 Larynx Epiglotte (partie sus-hyoïdienne) Repli ary-épiglottique, versant laryngé Excl.: repli ary-épiglottique: • SAI (D37.0) versant hypopharyngé (D37.0) • zone marginale (D37.0) D38.1 Trachée, bronches et poumon D38.2 Plèvre D38.3 Médiastin D38.4 **Thymus** D38.5 Autres organes respiratoires Cartilage du nez Fosses nasales Oreille moyenne Sinus de la face **Excl.:** 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 (001.9) D39.7

Autres organes génitaux de la femme Peau des organes génitaux de la femme

D39.9	Organe génital de la femme, sans précision		
D40	Tumeur des organes génitaux de l'homme à évolution imprévisible ou inconnue		
D40.0	Prostate		
D40.1	Testicule		
D40.7	Autres organes génitaux de l'homme		
	Peau des organes génitaux de l'homme		
D40.9	Organe génital de l'homme, sans précision		
D41	Tumeur des organes urinaires à évolution imprévisible ou inconnue		
D41.0	Rein		
	Excl.: bassinet (D41.1)		
D41.1	Bassinet		
D41.2	Uretère		
D41.3	Urètre		
D41.4	Vessie		
D41.7	Autres organes urinaires		
D41.9	Organe urinaire, sans précision		
D42	Tumeur des méninges à évolution imprévisible ou inconnue		
D42.0	Méninges cérébrales		
D42.1	Méninges rachidiennes		
D42.9	Méninges, sans précision		
D43	Tumeur de l'encéphale et du système nerveux central à évolution imprévisible ou inconnue		
	Excl.: nerfs périphériques et du système nerveux autonome (D48.2)		
D43.0	Encéphale, supratentoriel		
	Hémisphères cérébraux		
	Lobe:		
	• frontal		
	• occipital		
	• pariétal		
	• temporal		
	Ventricule cérébral		
D43.1	Excl.: quatrième ventricule (D43.1)		
D43.1	Encéphale, infratentoriel Cervelet		
	Quatrième ventricule		
	Tronc cérébral		
D43.2	Encéphale, sans précision		
D43.3	Nerfs crâniens		
D43.4	Moelle épinière		
D43.7	Autres parties du système nerveux central		
D43.9	Système nerveux central, sans précision		
	Système nerveux (central) SAI		

D44.- Tumeur des glandes endocrines à évolution imprévisible ou inconnue

Excl.: ovaire (D39.1)

pancréas endocrine (D37.70)

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

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

Adénomatose endocrinienne multiple

D44.9 Glande endocrine, sans précision

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 Gammapathie monoclonale de signification indéterminée [GMSI]

D47.3 Thrombocytémie essentielle (hémorragique)

Thrombocytémie hémorragique idiopathique

D47.4 Ostéomyélofibrose

Myélofibrose (idiopathique) (avec métaplasie myéloïde)

Myélofibrose chronique idiopathique

Myélofibrose secondaire à un syndrome myéloprolifératif

Myélosclérose (mégacaryocytaire) avec métaplasie myéloïde

Excl.: myélofibrose aiguë (C94.4-)

D47.5 Leucémie chronique à éosinophiles [syndrome hyperéosinophilique]

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

Tumeurs histiocytaires à évolution imprévisible ou inconnue

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

Maladie lymphoproliférative SAI

D48.- Tumeur de sièges autres et non précisés à évolution imprévisible ou inconnue

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

D48.0 Os et cartilage articulaire

Excl.: cartilage de:

- · larynx (D38.0)
- nez (D38.5)
- oreille (D48.1)

synoviale (D48.1)

tissu conjonctif de la paupière (D48.1)

D48.1 Tissu conjonctif et autres tissus mous

Tissu conjonctif de:

- oreille
- paupière

Excl.: cartilage (du):

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

tissu conjonctif du sein (D48.6)

D48.2 Nerfs périphériques et du système nerveux autonome

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

D48.3 Rétropéritoine

D48.4 Péritoine

D48.5 Peau

Marge Peau anale

Peau (du):

- périanale
- sein

Excl.: anus SAI (D37.78)

extérieur de la lèvre (D37.0)

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

D48.6 Sein

Cystosarcome phyllode [tumeur de Brodie]

Tissu conjonctif du sein

Excl.: peau du sein (D48.5)

D48.7 Autres sièges précisés

Cœur

Nerfs périphériques de l'orbite

Œil

Excl.: peau de la paupière (D48.5)

tissu conjonctif (D48.1)

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

Néoformation SAI

Prolifération tumorale SAI

Tumeur SAI

Chapitre III

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

Excl.: certaines affections dont l'origine se situe dans la période périnatale (P00-P96)

complications de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (000-099)

lésions traumatiques, empoisonnements et certaines autres conséquences de causes externes (S00-T98)

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

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

maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques (E00-E90)

malformations congénitales et anomalies chromosomiques (Q00-Q99)

symptômes, signes et résultats anormaux d'examens cliniques et de laboratoire, non classés ailleurs (R00-R99)

tumeurs (C00-D48)

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

D50-D53	Anémies nutritionnelles
D55-D59	Anémies hémolytiques
D60-D64	Aplasies médullaires [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 fœtal (P61.3)
- posthémorragique aiguë (D62)

D50.1 Dysphagie sidéropénique

Syndrome de:

- · Kelly-Paterson
- Plummer-Vinson

D50.8 Autres anémies par carence en fer

D50.9 Anémie par carence en fer, sans précision

D51.- Anémie par carence en vitamine B₁₂

Excl.: carence en vitamine B_{12} (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

anémie mégaloblastique ne répondant pas au traitement par la vitamine B_{12} 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 D55.8 D55.9	Anémie due à des anomalies du métabolisme des nucléotides Autres anémies dues à des anomalies enzymatiques 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 (bêta) 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
	Maladie à hématies falciformes [drépanocytaire] SAI
D57.2	Trouble Affections à hématies falciformes [drépanocytaires] hétérozygotes doubles
D37.2	Béta-thalassemie à hématies falciformes
	Hb-SC
	Maladie à 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

lctère:

- 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 fœtale [HbF] (D56.4)

polycythémie:

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

D58.8 Autres anémies hémolytiques héréditaires précisées

Stomatocytose

D58.9 Anémie hémolytique héréditaire, sans précision

D59.- Anémie hémolytique acquise

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

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

D59.1 Autres anémies hémolytiques auto-immunes

Anémie hémolytique:

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

Hémoglobinurie à agglutinines froides

Maladie à agglutinines froides

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

Panmyélophtisie

D62 Anémie posthémorragique aiguë

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

D63.-* Anémie au cours de maladies chroniques classées ailleurs

D63.0* Anémie au cours de maladies tumorales (C00-D48†)

D63.8* Anémie au cours d'autres maladies chroniques classées ailleurs

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

D64.- Autres anémies

Excl.: anémie réfractaire:

- 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)

compliquant:

- avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (000-007, 008.1)
- grossesse, accouchement et puerpéralité (045.0, 046.0, 067.0, 072.3)

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.: compliquant:

- avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (000-007, 008.1)
- grossesse, accouchement et puerpéralité (045.0, 046.0, 067.0, 072.3)

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 proaccélérine

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-Xla
- 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 antiphospholipides

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)

thrombocytémie essentielle (hémorragique) (D47.3)

D69.0 Purpura allergique

Purpura:

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

Vasculite allergique

D69.1 Modifications qualitatives des plaquettes

Maladie de Glanzmann

Syndrome de(s):

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

Thrombasthénie (hémorragique) (héréditaire)

Thrombopathie

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-D70.14, se baser seulement sur la phase critique de l'agranulocytose pendant laquelle le nombre de granulocytes neutrophiles est inférieur à 500 ou celui

des leucocytes inférieur à 1000 par ml de sang.

	, i
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 Hyposegmentation

leucocytaire, héréditaire

Leucomélanopathie héréditaire

Excl.: syndrome de Chediak(-Steinbrinck)-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 Abcès de la rate

D73.4 Kyste de la rate

D73.5 Infarctus de la rate

Rupture de la rate, non traumatique

Torsion de la rate

Excl.: rupture traumatique de la rate (\$36.04)

D73.8 Autres maladies de la rate

Fibrose de la rate SAI

Périsplénite

Splénite SAI

D73.9 Maladie de la rate, sans précision

D74.- Méthémoglobinémie

D74.0 Méthémoglobinémie congénitale

Déficit congénital en NADH-méthémoglobine-réductase

Hémoglobinose M [Hb-M]

Méthémoglobinémie héréditaire

D74.8 Autres méthémoglobinémies

Méthémoglobinémie:

- · acquise (avec sulfhémoglobinémie)
- toxique

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

D74.9 Méthémoglobinémie, sans précision

Autres maladies du sang et des organes hématopoïétiques

Excl.: adénopathie (R59.-)

hypergammaglobulinémie SAI (D89.2)

lymphadénite:

- aiguë (L04.-)
- chronique (188.1)
- · mésentérique (aiguë) (chronique) (188.0)
- SAI (188.9)

D75.-

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 (189.8)
- · 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

D76.4 Syndrome de libération de cytokines [cytokine release syndrome]

Syndrome de libération de cytokines après une immunothérapie

Syndrome de libération de cytokines après une thérapie cellulaire CAR-T

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 (098.7)

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 hyperimmunoglobinémie
- D80.7 Hypogammaglobulinémie transitoire du nourrisson
- D80.8 Autres déficits immunitaires avec déficit prédominant de la production d'anticorps

Déficit de la chaîne légère kappa

D80.9 Déficit immunitaire avec déficit prédominant de la production d'anticorps, sans précision

D81.- Déficits immunitaires combinés

Excl.: agammaglobulinémie autosomique récessive (type allemande) (D80.0)

D81.0	Déficit immunitaire combiné sévère [DICS] avec dysgénésie réticulaire
D81.1	Déficit immunitaire combiné sévère [DICS] avec nombre faible de cellules B et T
D81.2	Déficit immunitaire combiné sévère [DICS] avec nombre faible ou normal de cellules B
D81.3	Déficit en adénosine désaminase [ADA]
D81.4	Syndrome de Nézelof
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
D00	I
D82	Déficit immunitaire associé à d'autres anomalies majeures
D00 0	Excl.: ataxie télangiectasique [Louis-Bar] (G11.3)
D82.0	Syndrome de Wiskott-Aldrich
D82.1	Déficit immunitaire avec thrombocytopénie et eczéma
D82.1	Syndrome de Di George
	Allymphoplasie thymique
	Aplasie ou hypoplasie thymique avec déficit immunitaire Syndrome de la poche branchiale
D82.2	Déficit immunitaire avec micromélie
D82.2	
D02.3	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
D83.2	immunorégulateurs Déficit immunitaire commun variable avec autoanticorps anti-lymphocytes B ou T
D83.8	
D83.9	Autres déficits immunitaires communs variables
D03.9	Déficit immunitaire commun variable, sans précision
D84	Autres déficits immunitaires
D84.0	Anomalie de la fonction lymphocytaire antigène-1 (LFA-1)
D84.1	Déficit du complément
	Déficit de l'inhibiteur de la C1 estérase [C1-INH]
D84.8	Autres déficits immunitaires précisés
D84.9	Déficit immunitaire, sans précision
D86	Sarcoïdose

D86.0 Sarcoïdose du poumon

D86.1 Sarcoïdose des ganglions lymphatiques

D86.2 Sarcoïdose du poumon avec sarcoïdose des ganglions lymphatiques

D86.3 Sarcoïdose de la peau

D86.8 Sarcoïdose de localisations autres et associées

Arthropathie† (M14.8-*) Iridocyclite† (H22.1*) Myocardite+ (I41.8*) Myosite† (M63.3-*)

de la sarcoïdose

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

hyperglobulinémie SAI (R77.1)

Fièvre uvéo-parotidienne [Heerfordt]

D86.9 Sarcoïdose, sans précision

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

Excl.: échec et rejet de greffe (T86.-) gammapathie monoclonale de signification indéterminée [GMSI] (D47.2)

D89.0 Hypergammaglobulinémie polyclonale

Gammapathie 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 (000-099)

symptômes, signes et résultats anormaux d'examens 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]

Incl.: Hyperthyroïdie [thyréotoxique]:

- affection cardiaquet (I43.8*)
- affection oculaire† (H58.8*)

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

Hyperthyroïdie SAI

E06.- Thyroïdite

Excl.: thyroïdite du post-partum (090.5)

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

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 Acidose diabétique, sans mention de coma

.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*) Rétinopathie (H36.0*) diabétique

.4† Avec complications neurologiques

Amyotrophie (G73.0*) Mononévrite (G59.0*)

Neuropathie végétative (G99.0*)

Polynévrite (G63.2*)

Polynévrite du système nerveux autonome (G99.0*)

diabétique

.5 Avec complications vasculaires périphériques

Angiopathie périphérique (179.2*)

Gangrène diabétique

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 (cétoacidose) sont considérées, en principe, comme décompensées et sont toujours codées avec 1 en cinquième position.

- 0 Non désigné comme décompensé
- 1 Désigné comme décompensé
- 2 Avec autres complications multiples, non désigné comme décompensé
- 3 Avec autres complications multiples, désigné comme décompensé
- 4 Avec syndrome du pied diabétique, non désigné comme décompensé
- 5 Avec syndrome du pied diabétique, désigné comme décompensé

E10.- Diabète sucré, 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 (024.-)
- 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 (024.-)
- · 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 (024.-)
- 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 (G94.3*)

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
 - Thyréotropine
- staturale pituitaire SAI

Maladie de Simmonds

Nécrose pituitaire (post-partum)

Panhypopituitarisme

Syndrome de:

- eunuchoïdisme fertile
- Kallmann
- Lorain-Lévi
- Sheehan

E23.1 Hypopituitarisme médicamenteux

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

E23.2 Diabète insipide

Excl.: diabète insipide néphrogénique (N25.1)

E23.3 Anomalie hypothalamique, non classée ailleurs

Excl.: syndrome de:

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

E23.6 Autres anomalies de l'hypophyse

Abcès de l'hypophyse

Dystrophie adiposo-génitale

E23.7 Anomalie de l'hypophyse, sans précision

E24.- Syndrome de Cushing

E24.0 Maladie de Cushing hypophyso-dépendante

Hypercorticisme hypophyso-dépendant

Hypersécrétion hypophysaire d'ACTH

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-surrénaliennes		
	Incl.: pseudo-hermaphrodisme surrénalien pseudo-puberté hétérosexuelle précoce chez la femme		
	macrogénitosomie précoce précocité sexuelle avec hyperplasie surrénale pseudo-puberté isosexuelle précoce		
	syndromes génito-surrénaliens, masculinisant ou féminisant, qu'ils soient acquis ou associés à une hyperplasie surrénale congénitale consécutive à des anomalies enzymatiques congénitales de la synthèse des hormones cortico-stéroïdes		
E2E 0	virilisme (chez la femme)		
E25.0-	Anomalies génito-surrénale 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			
E25.08	Déficit en 21-hydroxylase [SAG de type 3], forme tardive		
E25.09	Autres anomalies adrénogénitales congénitales liées à un déficit enzymatique		
E25.8	Anomalie adrénogénitale congénitale liée à un déficit enzymatique, sans précision		
L23.0	Autres anomalies génito-surrénaliennes Anomalie génito-surrénalienne idiopathique		
	Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament éventuellement causant.		
E25.9	Anomalie génito-surrénalienne, sans précision		
	Syndrome génito-surrénalien SAI		
E26			
E26.0	Hyperaldostéronisme		
E20.0	Hyperaldostéronisme primaire Hyperaldostéronisme primaire dû à un adénome surrénalien (bilatéral)		
	Syndrome de Conn		
E26.1	Hyperaldostéronisme secondaire		
E26.8	Autres hyperaldostéronismes		
L20.0	Syndrome de Bartter		
E26.9	Hyperaldostéronisme, sans précision		
E27	Autres maladies de la glande surrénale		
E27.0	Autres hyperfonctionnements corticosurrénaux		
	Hypersécrétion d'ACTH, non associée à la maladie de Cushing		
	Puberté surrénalienne précoce		
	Excl.: syndrome de Cushing (E24)		
E27.1	Insuffisance corticosurrénale primaire		
	Maladie d'Addison		
	Surrénalite auto-immune		

Excl.: amylose (E85.-)

maladie d'Addison tuberculeuse (A18.7)

syndrome de Waterhouse-Friderichsen (A39.1)

E27.2 Crise addisonienne

Crise 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 Infarctus

de la surrénale

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 télangiectasique [Louis-Bar] (G11.3)

dystrophie myotonique [Steinert] (G71.1)

pseudohypoparathyroïdie (E20.1)

E31.0 Insuffisance pluriglandulaire auto-immune

Syndrome de Schmidt

E31.1 Hyperfonctionnement pluriglandulaire

Excl.: adénomatose endocrinienne multiple (D44.8)

E31.8 Autres dysfonctionnements pluriglandulaires

E31.9 Dysfonctionnement pluriglandulaire, sans précision

E32.- Maladies du thymus

Excl.: aplasie ou hypoplasie avec déficit immunitaire (D82.1) myasthénie (G70.0)

E32.0 Hyperplasie persistante du thymus

Hypertrophie du thymus

- E32.1 Abcès 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 (A18.8†)

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

Maladie d'Addison tuberculeuse (A18.7†)

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

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

Malnutrition (E40-E46)

Note:

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

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

Excl.: anémies nutritionnelles (D50-D53)

famine (T73.0)

malabsorption intestinale (K90.-)

séquelles de malnutrition protéino-énergétique (E64.0)

syndrome cachectique dû à infection à VIH (B22)

E40 Kwashiorkor

Malnutrition grave avec œdème 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.

Retard de développement après malnutrition protéino-énergétique

Incl.: Arrêt de croissance dû à la malnutrition

Insuffisance staturale nutritionnelle

Retard de développement physique dû à la malnutrition

E46 Malnutrition protéino-énergétique, sans précision

Incl.: Déséquilibre protéino-énergétique SAI

Malnutrition SAI

Autres carences nutritionnelles (E50-E64)

Excl.: anémies nutritionnelles (D50-D53)

E50.- Avitaminose A

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

E50.0 Avitaminose A avec xérosis conjonctival

E50.1 Avitaminose A avec taches de Bitot et xérosis conjonctival

Taches de Bitot chez le jeune enfant

E50.2 Avitaminose A avec xérosis cornéen

E50.3 Avitaminose A avec xérosis et ulcération de la cornée

E50.4 Avitaminose A avec kératomalacie

E50.5 Avitaminose A avec héméralopie

E50.6 Avitaminose A avec cicatrices xérophtalmiques de la cornée

E50.7 Autres manifestations oculaires de l'avitaminose A

Xérophtalmie SAI

E50.8 Autres manifestations de l'avitaminose A

Kératose folliculaire Xérodermie

due à l'avitaminose At (L86*)

E50.9 Avitaminose A, sans précision

Hypovitaminose A SAI

E51.- Carence en thiamine

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

E51.1 Béribéri

Béribéri:

- · humidet (198.8*)
- 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)

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.

- Obésité grade I (OMS) chez les patients de 18 ans et plus Indice de masse corporelle [IMC] compris entre 30 et moins de 35
- Obésité grade II (OMS) chez les patients de 18 ans et plus Indice de masse corporelle [IMC] compris entre 35 et moins de 40
- 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
- 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 B

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:

- · cutanéo-oculaire
- oculaire

Syndrome de:

- · Chediak(-Steinbrinck)-Higashi
- Cross
- · Hermansky-Pudlak

E70.8 Autres anomalies du métabolisme des acides aminés aromatiques

Anomalies du métabolisme de:

- histidine
- tryptophane

E70.9 Anomalies du métabolisme des acides aminés aromatiques, sans précision

E71.- Anomalies du métabolisme des acides aminés à chaîne ramifiée et du métabolisme des acides gras

E71.0 Maladie des urines à odeur de sirop d'érable

E71.1 Autres anomalies du métabolisme des acides aminés à chaîne ramifiée

Acidémie:

- isovalérique
- méthylmalonique
- propionique

Hyperleucine-isoleucinémie

Hypervalinémie

E71.2 Anomalie du métabolisme des acides aminés à chaîne ramifiée, sans précision

E71.3 Anomalie du métabolisme des acides gras

Adrénoleucodystrophie [Addison-Schilder]

Carence en carnitine palmityltransférase musculaire

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'uréogenèse

Acidurie argininosuccinique

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, sans précision

Hydroxylysinémie

Hyperlysinémie

Excl.: maladie de Refsum (G60.1)

Syndrome de Zellweger (Q87.8)

E72.4 Anomalies du métabolisme de l'ornithine

Ornithinémie (type I, II)

E72.5 Anomalies du métabolisme de la glycine

Hyperglycinémie non cétosique

Hyperhydroxyprolinémie

Hyperprolinémie (type I, II)

Sarcosinémie

E72.8 Autres anomalies précisées du métabolisme des acides aminés

Anomalies du:

- cycle gamma-glutamyl
- · métabolisme des acides aminés bêta

E72.9 Anomalie du métabolisme des acides aminés, sans précision

E73.- Intolérance au lactose

- E73.0 Déficit congénital en lactase
- E73.1 Déficit secondaire en lactase
- E73.8 Autres intolérances au lactose
- E73.9 Intolérance au lactose, sans précision

E74.- Autres anomalies du métabolisme des hydrates de carbone

Excl.: diabète sucré (E10-E14)

hypersécrétion de glucagon (E16.3)

hypoglycémie SAI (E16.2)

mucopolysaccharidose (E76.0-E76.3)

E74.0 Thésaurismose glycogénique

Déficit en phosphofructokinase

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 phosphoénolpyruvate
- pyruvate:
 - carboxylase
 - déshydrogénase

Excl.: avec anémie (D55.-)

E74.8 Autres anomalies précisées du métabolisme des hydrates de carbone

Glycosurie rénale

Oxalose

Oxalurie

Pentosurie essentielle

E74.9 Anomalie du métabolisme des hydrates de carbone, sans précision

E75.- Anomalies du métabolisme des sphingolipides et autres anomalies du stockage des lipides

Excl.: maladie de Refsum (G60.1)

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

E75.0 Gangliosidose GM₂

Gangliosidose GM₂:

- adulte
- juvénile
- SAI

Maladie de:

- Sandhoff
- Tay-Sachs

E75.1 Autres gangliosidoses

Gangliosidose:

- GM₁
- GM₃
- SAI

Mucolipidose IV

E75.2 Autres sphingolipidoses

Déficit en sulfatase

Leucodystrophie métachromatique

Maladie de:

- Fabry(-Anderson)
- Gaucher
- Krabbe
- Niemann-Pick

Syndrome de Farber

Excl.: adrénoleucodystrophie [Addison-Schilder] (E71.3)

E75.3 Sphingolipidose, sans précision

E75.4 Lipofuscinose à céroïdes neuronaux

Maladie de:

- Batten
- · Bielschowsky-Jansky
- Kufs
- Spielmeyer-Vogt

E75.5 Autres anomalies du stockage des lipides

Cholestérose cérébro-tendineuse [van Bogaert-Scherer-Epstein]

Maladie de Wolman

E75.6 Anomalie du stockage des lipides, sans précision

E76.- Anomalies du métabolisme des glucosaminoglycanes

E76.0 Mucopolysaccharidose, type I

Syndrome de:

- Hurler
- · Hurler-Scheie
- Pfaundler-Hurler
- Scheie

E76.1 Mucopolysaccharidose, type II

Syndrome de Hunter

E76.2 Autres mucopolysaccharidoses

Carence en bêta-glucoronidase

Mucopolysaccharidoses, type III, IV, VI, VII

Syndrome de:

- Maroteaux-Lamy (léger) (sévère)
- Morquio (-semblable à) (classique)
- · Sanfilippo (type B) (type C) (type D)

E76.3 Mucopolysaccharidose, sans précision

E76.8 Autres anomalies du métabolisme des glucosaminoglycanes

E76.9 Anomalie du métabolisme des glucosaminoglycanes, sans précision

E77.- Anomalies du métabolisme des glycoprotéines

E77.0 Défauts de la transformation post-traductionnelle des enzymes lysosomiaux

Mucolipidose II [maladie à inclusion cellulaire]

Mucolipidose III [polydystrophie de type Hurler]

E77.1 Défauts de la dégradation des glycoprotéines

Aspartylglucosaminurie

Fucosidose

Mannosidose

Sialidose [mucolipidose I]

E77.8 Autres anomalies du métabolisme des glycoprotéines

E77.9 Anomalie du métabolisme des glycoprotéines, sans précision

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 Hyperglycéridémie essentielle

Hyperglycéridémie endogène

Hyperlipidémie, groupe B

Hyperlipoprotéinémie à lipoprotéines de très basse densité [VLDL]

Hyperlipoprotéinémie, type IV de Fredrickson

Hyperprébêtalipoprotéinémie

E78.2 Hyperlipidémie mixte

Bêtalipoprotéinémie large ou flottante

Hyperbêtalipoprotéinémie avec prébêtalipoprotéinémie

Hypercholestérolémie avec hyperglycéridémie endogène

Hyperlipidémie, groupe C

Hyperlipoprotéinémie de Fredrickson, type IIb ou III

Xanthome:

- tubéreux
- tubéro-éruptif

Excl.: cholestérose cérébro-tendineuse [van Bogaert-Scherer-Epstein] (E75.5)

E78.3 Hyperchylomicronémie

Hyperglycéridémie mixte

Hyperlipidémie, groupe D

Hyperlipoprotéinémie de Fredrickson, type I ou V

E78.4 Autres hyperlipidémies

Hyperlipidémie mixte familiale

E78.5 Hyperlipidémie, sans précision

E78.6 Déficit en lipoprotéines

Abêtalipoprotéinémie

Déficit en:

- lécithine-cholestérol-acyltransférase
- · lipoprotéines de haute densité

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)

	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 Porphyrie érythropoïétique héréditaire

Porphyrie érythropoïétique congénitale Protoporphyrie érythropoïétique

E80.1 Porphyrie cutanée tardive

E80.2 Autres porphyries

Coproporphyrie héréditaire

Porphyrie:

- · 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

Acatalasie [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
_0	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
F85 -	Amylosa

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

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

Bisalbuminemie

Déficit en alpha-1-antitrypsine

Excl.: anomalies du métabolisme des lipoprotéines (E78.-)

gammapathie 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 lymphædème présent simultanément doit être codé séparément (189.0-).

Excl.: Lipohypertrophie localisée indolore (E65)

E88.20 Lipædème, stade I

Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et douloureuse, avec œdème, avec surface cutanée lisse, avec tissu sous-cutané uniformément épaissi

E88.21 Lipædème, 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 Lipædème, 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 lipædème ou lipædème 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
	Hypoinsulinémie 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 infarcissement cérébral dû à une maladie vasculaire, par exemple, une maladie cérébrovasculaire hypertensive. Les infarctus sont habituellement de petite taille mais leurs effets sont cumulatifs. La démence survient habituellement à un âge avancé.

Incl.: démence artériopathique

F01.0 Démence vasculaire à début aigu

Démence vasculaire qui s'installe, habituellement de façon rapide, à la suite d'ictus cérébraux répétés, liés à des thromboses vasculaires, des embolies ou des hémorragies. Il est rare que la cause en soit un infarcissement massif unique.

F01.1 Démence vasculaire par infarctus multiples

Démence vasculaire dont le début est progressif, qui fait suite à de nombreux épisodes ischémiques transitoires provoquant des lacunes dans le parenchyme cérébral.

Démence à prédominance corticale

F01.2 Démence vasculaire sous-corticale

Démence vasculaire avec antécédent d'hypertension artérielle et de foyers de destruction ischémique dans la substance blanche profonde des hémisphères cérébraux. Le cortex cérébral est habituellement indemne, ce qui tranche avec le tableau clinique qui peut être proche de celui de la démence de la maladie d'Alzheimer.

- F01.3 Démence vasculaire mixte, corticale et sous-corticale
- F01.8 Autres formes de démence vasculaire
- F01.9 Démence vasculaire, sans précision

F02.-* Démence au cours d'autres maladies classées ailleurs

Démences dues, ou supposées dues, à d'autres causes que la maladie d'Alzheimer ou à une maladie vasculaire cérébrale. Elles peuvent débuter à tout âge, mais ne surviennent que rarement à un âge avancé.

F02.0* Démence de la maladie de Pick (G31.0†)

Démence évoluant progressivement, débutant à l'âge mûr, caractérisée par des modifications précoces, lentement progressives, du caractère et par une détérioration sociale, aboutissant à une déficience des fonctions intellectuelles, de la mémoire et du langage, accompagnées d'une apathie, d'une euphorie et, plus rarement, de symptômes extra-pyramidaux.

F02.1* Démence de la maladie de Creutzfeldt-Jakob (A81.0†)

Démence évoluant progressivement, comportant des signes neurologiques étendus, due à des altérations neuropathologiques spécifiques que l'on suppose provoquées par un agent transmissible. Elle débute habituellement à l'âge mûr ou plus tard, mais peut débuter chez l'adulte à n'importe quel âge. Son évolution est subaiguë, aboutissant à la mort en un à deux ans.

F02.2* Démence de la maladie de Huntington (G10†)

Démence survenant dans le contexte d'une dégénérescence cérébrale étendue. La maladie est transmise par un gène autosomique dominant unique. Les symptômes apparaissent typiquement dans la troisième et la quatrième décennies. L'évolution est lentement progressive, aboutissant habituellement à la mort en 10 à 15 années.

Démence de la chorée de Huntington

F02.3* Démence de la maladie de Parkinson (G20.-†)

Démence survenant au cours de l'évolution d'une maladie de Parkinson avérée. Aucune caractéristique clinique distinctive n'a été mise en évidence jusqu'ici.

Démence dans:

- · paralysie agitante
- parkinsonisme

F02.4* Démence de la maladie due au virus de l'immunodéficience humaine [VIH] (B22†)

Démence survenant au cours de l'évolution d'une maladie VIH, en l'absence de toute autre maladie ou infection concomitante pouvant expliquer les signes cliniques.

F02.8* Démence au cours d'autres maladies classées ailleurs

Démence (au cours de):

- · carence en:
 - acide nicotinique [pellagre] (E52†)
 - vitamine B₁₂ (E53.8†)
- dégénérescence hépatolenticulaire (de Wilson) (E83.0†)
- · épilepsie (G40.-†)
- · hypercalcémie (E83.5-†)
- hypothyroïdie acquise (E01.-t, E03.-t)
- · intoxications (T36-T65†)
- lipidose cérébrale (E75.-†)
- · lupus érythémateux disséminé (M32.-†)
- neurosyphilis (A52.1†)
- périartérite noueuse (M30.0†)
- · sclérose en plaques (G35.-†)
- trypanosomiase (B56.-t, B57.-t)
- urémie (N18.-t)

Démence:

· à corps de Lewy (G31.82†)

F03 Démence, sans précision

Incl.: Démence sénile:

· démence: forme dépressive ou paranoïde

Démence:

- · dégénérative primaire
- présénile
- sénile

SAI

Psychose:

- présénile
- sénile

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 veillesommeil. La durée est variable et le degré de gravité varie de léger à très sévère.

état confusionnel (non alcoolique)

psychose infectieuse réaction organique

syndrome:

cérébral

psycho-organique

aigu(ë) ou subaigu(ë)

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 État 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

État hallucinatoire organique (non alcoolique)

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.

États 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 psycho-actives (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 a une affection, une lésion et un dysfonctionnement cérébraux, sans précision

Psychosyndrome organique

F09 Trouble mental organique ou symptomatique, sans précision

Incl.: Psychose:

- organique SAI
- · symptomatique SAI

Excl.: psychose SAI (F29)

Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de substances psychoactives

(F10-F19)

Ce groupe comprend de nombreux troubles variés, de gravité et de symptomatologie diverses, mais qui sont tous liés à l'utilisation d'une ou de plusieurs substances psycho-actives, prescrites ou non par un médecin. Le troisième caractère du code identifie la substance impliquée, alors que le quatrième caractère sert à spécifier les tableaux cliniques; les quatrièmes caractères doivent être utilisés, selon les besoins, pour chacune des substances indiquées; il convient toutefois de noter que les quatrièmes caractères du code ne sont pas tous applicables à chaque substance.

L'identification de la substance psycho-active doit se faire à partir de toutes les sources d'information possibles. Ces dernières comportent: les informations fournies par le sujet lui-même, les analyses de sang, d'urine, etc., les symptômes physiques et psychologiques caractéristiques, les signes et comportements cliniques, les drogues trouvées chez le patient, les renseignements de tierces personnes bien informées. De nombreux sujets consomment plusieurs catégories de substances psycho-actives différentes. Le diagnostic principal se fera, si possible, en fonction de la substance toxique (ou de la catégorie de substances toxiques) qui est responsable du tableau clinique ou qui en détermine les caractéristiques essentielles. Des diagnostics supplémentaires doivent être codés quand d'autres substances psycho-actives ont été consommées en quantité suffisante pour provoquer une intoxication (quatrième chiffre .0), des conséquences nocives (quatrième chiffre .1), une dépendance (quatrième chiffre .2) ou d'autres troubles (quatrième chiffre .3-.9).

Le diagnostic de troubles liés à l'utilisation de substances multiples (F19) doit être réservé à des cas où le choix des substances psycho-actives se fait de façon chaotique et sans discrimination, ou dans lesquels il n'est pas possible de différencier les effets provenant des unes ou des autres.

Excl.: Utilisation nocive pour la santé n'entraînant pas de dépendance (F55.-)

Les subdivisions suivantes doivent être utilisées comme quatrième chiffre avec les rubriques F10-F19:

.0 Intoxication aiguë

État 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

États 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

État 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 Psvchose SAI

trouble psychotique résiduel ou de survenue tardive, induit par l'alcool ou d'autres substances psychoactives (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

État 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 psychoactives.

Démence:

- alcoolique SAI
- et autres altérations des fonctions cognitives durables, moins sévères

Flashbacks

Syndrome cérébral alcoolique chronique

Trouble (des):

- · affectif résiduel
- perceptions persistant, induit par des substances hallucinogènes
- psychotique de survenue tardive, induit par des substances psycho-actives
- résiduel de la personnalité et du comportement

Excl.:

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]

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 euxmêmes 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 schizophrénique

Flexibilité cireuse

Stupeur catatonique

F20.3 Schizophrénie indifférenciée

États 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.

État 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 Trouble SAI schizophréniforme

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

État 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

État 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 maniague

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 maniague

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

Incl.: trouble bipolaire, épisode maniaque isolé

F30.0 Hypomanie

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

F30.1 Manie sans symptômes psychotiques

Présence d'une élévation de l'humeur hors de proportion avec la situation du sujet, pouvant aller d'une jovialité insouciante à une agitation pratiquement incontrôlable. Cette élation s'accompagne d'une augmentation d'énergie, entraînant une hyperactivité, un désir de parler, et une réduction du besoin de sommeil. L'attention ne peut être soutenue et il existe souvent une distractibilité importante. Le sujet présente souvent une augmentation de l'estime de soi avec idées de grandeur et surestimation de ses capacités. La levée des inhibitions sociales normales peut entraîner des conduites imprudentes, déraisonnables, inappropriées ou déplacées.

F30.2 Manie avec symptômes psychotiques

Présence, associée au tableau clinique décrit en F30.1, d'idées délirantes (habituellement de grandeur) ou d'hallucinations (habituellement à type de voix parlant directement au sujet), ou d'une agitation, d'une activité motrice excessive et d'une fuite des idées d'une gravité telle que le sujet devient incompréhensible ou hors d'état de communiquer normalement.

Manie avec symptômes psychotiques:

- · congruents à l'humeur
- non congruents à l'humeur

Stupeur maniaque

F30.8 Autres épisodes maniagues

F30.9 Episode maniaque, sans précision

Manie SAI

F31.- Trouble affectif bipolaire

Trouble caractérisé par deux ou plusieurs épisodes au cours desquels l'humeur et le niveau d'activité du sujet sont profondément perturbés, tantôt dans le sens d'une élévation de l'humeur et d'une augmentation de l'énergie et de l'activité (hypomanie ou manie), tantôt dans le sens d'un abaissement de l'humeur et d'une réduction de l'énergie et de l'activité (dépression). Les épisodes récurrents d'hypomanie ou de manie sont classés comme bipolaires.

Incl.: maladie

psychose maniaco-dépressive

réaction

Excl.: cyclothymie (F34.0)

trouble bipolaire, épisode maniaque isolé (F30.-)

F31.0 Trouble affectif bipolaire, épisode actuel hypomaniaque

Le sujet est actuellement hypomaniaque, et a eu, dans le passé, au moins un autre épisode affectif (hypomaniaque, maniaque, dépressif, ou mixte).

F31.1 Trouble affectif bipolaire, épisode actuel maniaque sans symptômes psychotiques

Le sujet est actuellement maniaque, sans symptômes psychotiques (comme sous F30.1), et a eu, dans le passé, au moins un autre épisode affectif (hypomaniaque, maniaque, dépressif, ou mixte).

F31.2 Trouble affectif bipolaire, épisode actuel maniaque avec symptômes psychotiques

Le sujet est actuellement maniaque, avec symptômes psychotiques (comme sous F30.2), et a eu, dans le passé, au moins un autre épisode affectif (hypomaniaque, maniaque, dépressif, ou mixte).

F31.3 Trouble affectif bipolaire, épisode actuel de dépression légère ou moyenne

Le sujet est actuellement déprimé, comme au cours d'un épisode dépressif d'intensité légère ou moyenne (F32.0 ou F32.1), et a eu, dans le passé, au moins un épisode hypomaniaque, maniaque ou mixte bien documenté.

F31.4 Trouble affectif bipolaire, épisode actuel de dépression sévère sans symptômes psychotiques

Le sujet est actuellement déprimé, comme au cours d'un épisode dépressif d'intensité sévère sans symptômes psychotiques (F32.2), et a eu, dans le passé, au moins un épisode hypomaniaque, maniaque ou mixte bien documenté.

F31.5 Trouble affectif bipolaire, épisode actuel de dépression sévère avec symptômes psychotiques

Le sujet est actuellement déprimé, comme au cours d'un épisode dépressif d'intensité sévère avec symptômes psychotiques (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

Episodes maniaques récurrents SAI

Trouble bipolaire II

F31.9 Trouble affectif bipolaire, sans précision

F32.- Episodes dépressifs

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

Incl.: épisodes isolés de:

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

Excl.: associés à un trouble des conduites (F91.-, 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
- majeurevitale

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

Episodes récurrents sévères de:

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

Psychose maniaco-dépressive, forme dépressive, avec symptômes psychotiques

F33.4 Trouble dépressif récurrent, actuellement en rémission

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

F33.8 Autres troubles dépressifs récurrents

F33.9 Trouble dépressif récurrent, sans précision

Dépression unipolaire SAI

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

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

État 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

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 Réaction anxieuse

État 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 symptomes et l'évolution, mais également sur l'un ou l'autre des deux facteurs étiologiques suivants: un événement particulièrement stressant entraînant une réaction aiguë à un facteur de stress, ou un changement particulièrement marquant dans la vie du sujet, comportant des conséquences désagréables et durables et aboutissant à un trouble de l'adaptation. Des facteurs de stress psychosociaux relativement peu sévères parmi les événements de la vie ("life 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

État de crise

Fatigue de combat

Réaction aiguë (au) (de):

- crise
- stress

F43.1 État 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

État 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 États 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 Dysphonie

psychogène

F44.5 Convulsions dissociatives

Les convulsions dissociatives peuvent ressembler très étroitement aux mouvements que l'on observe au cours d'une crise épileptique; toutefois, la morsure de la langue, les blessures dues à une chute ou la perte des urines sont rares; par ailleurs, le trouble peut s'accompagner d'un état de stupeur ou de transe mais il ne s'accompagne pas d'une perte de la conscience.

F44.6 Anesthésie dissociative et atteintes sensorielles

Les limites des territoires cutanés anesthésiés correspondent plus aux conceptions personnelles du patient sur le fonctionnement du corps qu'à des connaissances médicales. Il peut y avoir atteinte de certains types de sensibilité, avec conservation des autres, ne correspondant à aucune lésion neurologique connue. La perte de sensibilité peut s'accompagner de paresthésies. La perte de la vision ou de l'audition est rarement totale dans les troubles dissociatifs.

Surdité psychogène

F44.7 Trouble dissociatif [de conversion] mixte

Association de troubles précisés en F44.0-F44.6

- F44.8- Autres troubles dissociatifs [de conversion]
- F44.80 Syndrome de Ganser
- F44.81 (Trouble de) personnalité multiple
- F44.82 Troubles dissociatifs [de conversion] transitoires survenant dans l'enfance et l'adolescence
- F44.88 Autres troubles de dissociation [troubles de conversion]

Psychogène:

- confusion
- · état 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 (F98.88)

s'arracher les cheveux (F98.4-)

succion du pouce (F98.88)

syndrome de Gilles de la Tourette (F95.2)

tics de l'enfance et de l'adolescence (F95.-)

trichotillomanie (F63.3)

troubles dissociatifs (F44.-)

zézaiement (F80.8)

F45.0 Somatisation

Les principales caractéristiques sont des symptômes physiques multiples, récurrents et variables dans le temps, persistant au moins deux ans. Dans la plupart des cas, les sujets entretiennent, depuis longtemps, des relations complexes avec les services médicaux, spécialisés et non spécialisés, et ont subi de nombreuses investigations ou interventions exploratrices négatives. Les symptômes peuvent renvoyer à n'importe quel système ou partie du corps. Le trouble a une évolution chronique et fluctuante, et s'accompagne souvent d'une altération du comportement social, interpersonnel et familial. Quand le trouble est de durée plus brève (moins de deux ans) ou quand il se caractérise par des symptômes moins évidents, on doit faire un diagnostic de trouble somatoforme indifférencié (F45.1).

Syndrome de Briquet

Trouble psychosomatique multiple

Excl.: simulateur (Z76.8)

F45.1 Trouble somatoforme indifférencié

Le diagnostic d'un trouble somatoforme indifférencié doit être envisagé devant des plaintes somatoformes multiples, variables dans le temps, persistantes, mais ne répondant pas au tableau clinique complet et typique d'une somatisation.

Trouble psychosomatique indifférencié

F45.2 Trouble hypocondriaque

La caractéristique essentielle de ce trouble est une préoccupation persistante concernant la présence éventuelle d'un ou de plusieurs troubles somatiques graves et évolutifs, se traduisant par des plaintes somatiques persistantes ou par une préoccupation durable concernant l'apparence physique. Des sensations et des signes physiques normaux ou anodins sont souvent interprétés par le sujet comme étant anormaux ou pénibles. L'attention du sujet se concentre habituellement sur un ou deux organes ou systèmes. Il existe souvent une dépression et une anxiété importantes, pouvant justifier un diagnostic supplémentaire.

Dysmorphophobie (non délirante)

Hypocondrie

Névrose hypocondriaque

Nosophobie

Peur d'une dysmorphie corporelle

Excl.: dysmorphophobie délirante (F22.8)

idées délirantes stables concernant le fonctionnement ou la forme du corps (F22.-)

F45.3- Dysfonctionnement neurovégétatif somatoforme

Le patient attribue ses symptômes au trouble somatique d'un système ou d'un organe innervé et contrôlé, en grande partie ou entièrement, par le système neurovégétatif: système cardio-vasculaire, gastro-intestinal, respiratoire, et uro-génital. 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 neurocirculatoire

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 uro-génital
- 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 `une alternance d'hyperphagie et de vomissements ou d'utilisation de laxatifs. Ce trouble comporte de nombreuses caractéristiques de l'anorexie mentale, par exemple une préoccupation excessive par les formes corporelles et le poids. Les vomissements répétés peuvent provoquer des perturbations électrolytiques et des complications somatiques. Dans les antécédents, on retrouve souvent, mais pas toujours, un épisode d'anorexie mentale, survenu de quelques mois à plusieurs années plus tôt.

Boulimie SAI

Hyperorexia nervosa

F50.3 Boulimie atypique

Troubles qui comportent certaines caractéristiques de la boulimie, mais dont le tableau clinique global ne justifie pas ce diagnostic. Exemple: accès hyperphagiques récurrents et utilisation excessive de laxatifs sans changement significatif de poids, ou sans préoccupation excessive des formes ou du poids corporels.

F50.4 Hyperphagie associée à d'autres perturbations psychologiques

Hyperphagie due à des événements stressants, tels que deuil, accident, accouchement, etc.

Hyperphagie psychogène

Excl.: obésité (E66.-)

F50.5 Vomissements associés à d'autres perturbations psychologiques

Vomissements répétés survenant au cours d'un trouble dissociatif (F44.-) et d'une hypocondrie (F45.2), et qui ne sont pas exclusivement imputables à une des affections classées en dehors de ce chapitre. Ce code peut également être utilisé en complément du code 021.- (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
- nycthéméral
- · sommeil

Excl.: troubles du cycle veille-sommeil d'origine organique (G47.2)

F51.3 Somnambulisme

Altération de l'état de conscience tenant à la fois du sommeil et de la veille. Durant un épisode de somnambulisme, l'individu se lève du lit, habituellement au cours du premier tiers du sommeil nocturne et il déambule; ces manifestations correspondent à un niveau réduit de vigilance, de réactivité et d'habilité motrice. Au réveil, le sujet ne garde habituellement aucun souvenir de l'épisode.

F51.4 Terreurs nocturnes

Elles constituent des épisodes nocturnes au cours desquels une terreur et une panique extrêmes sont associées à une vocalisation intense, à une agitation motrice et à un hyperfonctionnement neuro-végétatif. L'individu s'assied ou se lève, habituellement durant le premier tiers du sommeil nocturne, avec un cri de terreur. Assez souvent, il court jusqu'à la porte comme s'il essayait de s'échapper; en fait, il ne quitte que rarement sa chambre. Le souvenir de l'événement, s'il existe, est très limité (se réduisant habituellement à une ou deux images mentales fragmentaires).

F51.5 Cauchemars

Expérience de rêve chargée d'anxiété ou de peur s'accompagnant d'un souvenir très détaillé du contenu du rêve. Cette expérience de rêve est très intense et comporte habituellement comme thèmes des menaces pour l'existence, la sécurité et l'estime de soi. Assez souvent, les cauchemars ont tendance à se répéter avec des thèmes identiques ou similaires. Les épisodes typiques comportent un certain degré de décharge neuro-végétative, mais pas d'activité verbale ou motrice notable. Au réveil, le sujet devient rapidement alerte et bien orienté.

Rêves d'angoisse

F51.8 Autres troubles du sommeil non organiques

F51.9 Trouble du sommeil non organique, sans précision

Trouble émotionnel du sommeil SAI

F52.- Dysfonctionnement sexuel, non dû à un trouble ou à une maladie organique

Les dysfonctionnements sexuels regroupent les différents types de difficulté à avoir une relation sexuelle du type souhaité. La réponse sexuelle est un processus psychosomatique et, le plus souvent, des processus à la fois psychologiques et somatiques interviennent dans le déclenchement d'un trouble de la fonction sexuelle.

Excl.: syndrome de Dhat (F48.8)

F52.0 Absence ou perte de désir sexuel

La perte du désir sexuel est le problème principal et n'est pas secondaire à d'autres difficultés sexuelles comme un défaut d'érection ou une dyspareunie.

Baisse du désir sexuel

Frigidité

F52.1 Aversion sexuelle et manque de plaisir sexuel

Soit la perspective d'une relation sexuelle déclenche une peur ou une anxiété telle que toute activité sexuelle est évitée (aversion sexuelle) soit les réponses sexuelles surviennent normalement et l'orgasme est ressenti mais il existe une absence de plaisir approprié (absence de plaisir sexuel).

Anhédonie sexuelle

F52.2 Echec de la réponse génitale

Le problème principal chez les hommes est un trouble des fonctions érectiles (difficulté à développer ou à maintenir une érection adéquate pour un rapport satisfaisant). Chez les femmes, le problème principal est une sécheresse vaginale ou un manque de lubrification.

Impuissance psychogène

Trouble de:

- · érection chez l'homme
- · réponse sexuelle chez la femme

Excl.: impuissance d'origine organique (N48.4)

F52.3 Dysfonctionnement orgasmique

L'orgasme ne survient pas ou est nettement retardé.

Anorgasmie psychogène

Inhibition de l'orgasme chez la femme ou chez l'homme

F52.4 Ejaculation précoce

Impossibilité de contrôler suffisamment l'éjaculation pour que les deux partenaires trouvent du plaisir dans les rapports sexuels.

F52.5 Vaginisme non organique

Spasme des muscles du plancher pelvien qui entourent le vagin, provoquant l'occlusion de l'ouverture vaginale. L'intromission est impossible ou douloureuse.

Vaginisme psychogène

Excl.: vaginisme organique (N94.2)

F52.6 Dyspareunie non organique

La dyspareunie (ou douleur durant les relations sexuelles) survient tant chez la femme que chez l'homme. Elle peut souvent être attribuée à une cause pathologique locale et doit alors être classée dans la rubrique de l'affection pathologique en cause. Cette catégorie doit être utilisée uniquement lorsqu'il n'y a pas un autre dysfonctionnement sexuel primaire (par exemple un vaginisme ou une sécheresse vaginale).

Dyspareunie psychogène

Excl.: dyspareunie organique (N94.1)

F52.7 Activité sexuelle excessive

Nymphomanie

Satyriasis

F52.8 Autres dysfonctionnements sexuels, non dus à un trouble ou à une maladie organique

F52.9 Dysfonctionnement sexuel non dû à un trouble ou à une maladie organique, sans précision

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

F59

- F55.5 Stéroïdes et hormones
- F55.6 Plantes et remèdes naturels
- F55.8 Autres substances
- F55.9 Substance non précisée

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:

- amorale
- · antisociale
- asociale
- psychopathique
- sociopathique

Excl.: personnalité émotionnellement labile (F60.3-)

trouble des conduites (F91.-)

F60.3- Personnalité émotionnellement labile

Trouble de la personnalité caractérisé par une tendance nette à agir de façon impulsive et sans considération pour les conséquences possibles, une humeur imprévisible et capricieuse, une tendance aux explosions émotionnelles et une difficulté à contrôler les comportements impulsifs, une tendance à adopter un comportement querelleur et à entrer en conflit avec les autres, particulièrement lorsque les actes impulsifs sont contrariés ou empêchés. Deux types peuvent être distingués: le type impulsif, caractérisé principalement par une instabilité émotionnelle et un manque de contrôle des impulsions, et le type borderline, caractérisé en outre par des perturbations de l'image de soi, de l'établissement de projets et des préférences personnelles, par 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 autocomplaisance, un manque de considération pour autrui, une tendance à être facilement blessé, un besoin d'excitation et un désir permanent d'être apprécié et d'être l'objet d'attention.

(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 celuici

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 la transformation permanente des organes génitaux ou d'une transformation chirurgicale; le changement de vêtements ne s'accompagne d'aucune excitation sexuelle.

Trouble de l'identité sexuelle chez l'adulte ou l'adolescent, type non transsexuel

Excl.: travestisme fétichiste (F65.1)

F64.2 Trouble de l'identité sexuelle de l'enfance

Trouble se manifestant habituellement pour la première fois dans la première enfance (et toujours bien avant la puberté), caractérisé par une souffrance intense et persistante relative au sexe assigné, accompagné d'un désir d'appartenir à l'autre sexe (ou d'une affirmation d'en faire partie). Les vêtements et les activités propres au sexe opposé et un rejet de son propre sexe sont des préoccupations persistantes. Il faut qu'il existe une perturbation profonde de l'identité sexuelle normale pour porter ce diagnostic; il ne suffit pas qu'une fille soit simplement un garçon manqué" ou qu'un garçon soit une "fille manquée". Les troubles de l'identité sexuelle chez les individus pubères ou pré-pubères ne doivent pas être classés ici, mais en F66.-.

Excl.: orientation sexuelle égodystonique (F66.1) trouble de la maturation sexuelle (F66.0)

F64.8 Autres troubles de l'identité sexuelle

F64.9 Trouble de l'identité sexuelle, sans précision

Trouble du rôle sexuel SAI

F65.- Troubles de la préférence sexuelle

Incl.: paraphilies

F65.0 Fétichisme

Utilisation d'objets inanimés comme stimulus de l'excitation et de la satisfaction sexuelle. De nombreux fétiches sont des prolongements du corps, comme des vêtements ou des chaussures. D'autres exemples courants concernent une texture particulière comme le caoutchouc, le plastique ou le cuir. Les objets fétiches varient dans leur importance d'un individu à l'autre. Dans certains cas, ils servent simplement à renforcer l'excitation sexuelle, atteinte par ailleurs dans des conditions normales (par exemple le fait d'avoir un partenaire qui porte un vêtement particulier).

F65.1 Travestisme fétichiste

Port de vêtements du sexe opposé, principalement dans le but d'obtenir une excitation sexuelle et de créer l'apparence d'une personne du sexe opposé. Le travestisme fétichiste se distingue du travestisme transsexuel par sa nette association avec une excitation sexuelle et par le besoin de se débarrasser des vêtements une fois l'orgasme atteint et l'excitation sexuelle retombée. Il peut survenir en tant que phase précoce du développement d'un transsexualisme.

Fétichisme avec travestisme

F65.2 Exhibitionnisme

Tendance récurrente ou persistante à exposer les organes génitaux à des étrangers (en général du sexe opposé) ou à des gens dans des endroits publics, sans désirer ou solliciter un contact plus étroit. Il y a habituellement, mais non constamment, excitation sexuelle au moment de l'exhibition et l'acte est, en général, suivi de masturbation.

F65.3 Voyeurisme

Tendance récurrente ou persistante à observer des personnes qui se livrent à des activités sexuelles ou intimes comme le déshabillage. Cela survient sans que la personne observée sache qu'elle l'est et conduit généralement à une excitation sexuelle et à une masturbation.

F65.4 Pédophilie

Préférence sexuelle pour les enfants, qu'il s'agisse de garçons, de filles, ou de sujets de l'un ou l'autre sexe, généralement d'âge prépubère ou au début de la puberté.

F65.5 Sado-masochisme

Préférence pour une activité sexuelle qui implique douleur, humiliation ou asservissement. Si le sujet préfère être l'objet d'une telle stimulation, on parle de masochisme; s'il préfère en être l'exécutant, il s'agit de sadisme. Souvent, un individu obtient l'excitation sexuelle par des comportements à la fois sadiques et masochistes.

Masochisme

Sadisme

F65.6 Troubles multiples de la préférence sexuelle

Parfois, une personne présente plusieurs anomalies de la préférence sexuelle sans qu'aucune d'entre elles soit au premier plan. L'association la plus fréquente regroupe le fétichisme, le travestisme et le sado-masochisme.

F65.8 Autres troubles de la préférence sexuelle

Diverses autres modalités de la préférence et du comportement sexuel tels que le fait de dire des obscénités au téléphone, de se frotter à autrui dans des endroits publics combles à la recherche d'une stimulation sexuelle, l'activité sexuelle avec un animal, l'emploi de la strangulation ou de l'anoxie pour augmenter l'excitation sexuelle.

Frotteurisme

Nécrophilie

F65.9 Trouble de la préférence sexuelle, sans précision

Déviation sexuelle SAI

Problèmes psychologiques et comportementaux associés au développement sexuel et à son orientation

Note: L'orientation sexuelle n'est pas, en elle-même, à considérer comme un trouble.

F66.0 Trouble de la maturation sexuelle

Le sujet est incertain quant à son identité sexuelle ou son orientation sexuelle et sa souffrance est responsable d'anxiété ou de dépression. La plupart du temps, cela survient chez des adolescents qui ne sont pas certains de leur orientation, homosexuelle, hétérosexuelle ou bisexuelle, ou chez des sujets qui, après une période d'orientation sexuelle apparemment stable (souvent dans une relation de longue durée) éprouvent un changement dans leur orientation sexuelle.

F66.1 Orientation sexuelle égodystonique

Il n'existe pas de doute quant à l'identité ou la préférence sexuelle (hétérosexualité, homosexualité, bisexualité ou préférence pour les enfants), mais le sujet désire modifier cette identité ou cette préférence, en raison de troubles psychologiques et du comportement associés, et il peut chercher à se faire traiter pour changer.

F66.2 Problème sexuel relationnel

L'identité ou l'orientation sexuelle (hétérosexuelle, homosexuelle ou bisexuelle) entraîne des difficultés dans l'établissement et le maintien de relations sexuelles avec un partenaire.

F66.8 Autres troubles du développement psychosexuel

F66.9 Trouble du développement psychosexuel, sans précision

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

F68.0 Majoration de symptômes physiques pour des raisons psychologiques

Symptômes physiques compatibles avec - et initialement dus à - un trouble, une maladie ou une incapacité physique, mais amplifiés ou entretenus par l'état psychique du patient. Le sujet réagit habituellement par un sentiment de détresse à la douleur ou à l'incapacité et redoute, parfois à juste titre, une persistance ou une aggravation de son incapacité ou de sa douleur.

Névrose de compensation

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

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, souds-muets ou souffrant de troubles du comportement graves ou d'un handicap physique sévère.

F79.- Retard mental, sans précision

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

Les informations sont insuffisantes pour classer le retard mental dans l'une des catégories susmentionnées.

Incl.: Arriération mentale SAI

Débilité mentale SAI

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 apparaît habituellement entre trois et sept ans, avec perte du langage en quelques jours ou quelques semaines. La succession dans le temps, entre le début des crises épileptiques et la perte du langage, est assez variable, l'une des deux manifestations précédant l'autre (ou inversement) de quelques mois à deux ans. Ce trouble pourrait être dû à un processus encéphalitique inflammatoire. Dans environ deux tiers des cas, les sujets gardent un déficit plus ou moins important du langage (de type réceptif).

Excl.: aphasie (due à):

- 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

Zézaiement

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

Trouble du langage SAI

F81.- Troubles spécifiques du développement des acquisitions scolaires

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

F81.0 Trouble spécifique de la lecture

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

Dyslexie de développement

Retard spécifique de lecture

Excl.: alexie SAI (R48.0)

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

dyslexie SAI (R48.0)

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

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

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

Excl.: agraphie SAI (R48.8)

difficultés d'orthographe:

- · associées à un trouble de la lecture (F81.0)
- · dues à un enseignement inadéquat (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). A l'adolescence, l'hyperactivité fait souvent place à une hypoactivité (ce qui n'est habituellement pas le cas chez les enfants hyperkinétiques d'intelligence normale). Ce syndrome s'accompagne par ailleurs souvent de divers retards du développement, spécifiques ou globaux. On ne sait pas dans quelle mesure le syndrome comportemental est la conséquence du retard mental ou d'une lésion cérébrale organique.

F84.5 Syndrome d'Asperger

Trouble de validité nosologique incertaine, caractérisé par une altération qualitative des interactions sociales réciproques, semblable à celle observée dans l'autisme, associée à un répertoire d'intérêts et d'activités restreint, stéréotypé et répétitif. Il se différencie de l'autisme essentiellement par le fait qu'il ne s'accompagne pas d'un déficit ou trouble du langage, ou du développement cognitif. Les sujets présentant ce trouble sont habituellement très malhabiles. Les anomalies persistent souvent à l'adolescence et à l'âge adulte. Le trouble s'accompagne parfois d'épisodes psychotiques au début de l'âge adulte.

Psychopathie autistique

Trouble schizoïde de l'enfance

F84.8 Autres troubles envahissants du développement

F84.9 Trouble envahissant du développement, sans précision

F88 Autres troubles du développement psychologique

Incl.: Agnosie de développement

F89 Trouble du développement psychologique, sans précision

Incl.: Trouble du développement SAI

Troubles du comportement et troubles émotionnels apparaissant habituellement durant l'enfance et l'adolescence (F90-F98)

F90.- Troubles hyperkinétiques

Groupe de troubles caractérisés par un début précoce (habituellement au cours des cinq premières années de la vie), un manque de persévérance dans les activités qui exigent une participation cognitive et une tendance à passer d'une activité à l'autre sans en finir aucune, associés à une activité globale désorganisée, incoordonnée et excessive. Les troubles peuvent s'accompagner d'autres anomalies. Les enfants hyperkinétiques sont souvent imprudents et impulsifs, sujets aux accidents, et ont souvent des problèmes avec la discipline à cause d'un manque de respect des règles, résultat d'une absence de réflexion plus que d'une opposition délibérée. Leurs relations avec les adultes sont souvent marquées par une absence d'inhibition sociale, de réserve et de retenue. Ils sont mal acceptés par les autres enfants et peuvent devenir socialement isolés. Ces troubles s'accompagnent souvent d'une altération des fonctions cognitives et d'un retard spécifique du développement de la motricité et du langage. Ils peuvent entraîner un comportement dyssocial ou une perte de l'estime de soi.

Excl.: schizophrénie (F20.-)

troubles (de):

- anxieux (F41.-, 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 de l'attention sans hyperactivité (F98.80)

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 ellemême, 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 hétéroagressivité, une tristesse, et, dans certains cas, un retard de croissance). La survenue du syndrome est probablement liée directement à une carence évidente, à des abus ou à des mauvais traitements de la part des parents.

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire, pour identifier un retard de développement ou de croissance associé.

Excl.: sévices sexuels ou physiques infligés à un enfant, entraînant des problèmes psychosociaux (Z61)

syndrome d'Asperger (F84.5)

syndromes dus à de mauvais traitements (T74.-)

trouble de l'attachement de l'enfance avec désinhibition (F94.2)

variation normale du mode d'attachement sélectif

F94.2 Trouble de l'attachement de l'enfance avec désinhibition

Trouble caractérisé par un mode particulier de fonctionnement social anormal, apparaissant durant les cinq premières années de la vie, persistant habituellement en dépit de modifications importantes de l'environnement. Exemples: conduites d'attachement généralisé et non sélectif, demandes d'affection et sociabilité non discriminatives, interactions peu différenciées avec les autres enfants; des perturbations émotionnelles et d'autres troubles du comportement peuvent enfin être associés, variables selon les circonstances.

Psychopathie de privation affective

Syndrome institutionnel

Excl.: hospitalisme chez l'enfant (F43.2) syndrome d'Asperger (F84.5) trouble(s):

- hyperkinétiques (F90.-)
- réactionnel de l'attachement de l'enfance (F94.1)

F94.8 Autres troubles du fonctionnement social de l'enfance

F94.9 Trouble du fonctionnement social de l'enfance, sans précision

F95.- Tics

Syndromes, caractérisés par la présence, au premier plan, d'un tic. Un tic est un mouvement moteur ou une vocalisation involontaire, rapide, récurrent et non rythmique (impliquant habituellement des groupes musculaires déterminés), survenant brusquement et sans but apparent. Les tics sont habituellement ressentis comme étant irrépressibles, mais peuvent en général être supprimés durant une période de temps variable. Ils sont souvent exacerbés par le stress et disparaissent durant le sommeil. Les tics moteurs simples banals comportent le clignement des yeux, les mouvements brusques du cou, les haussements d'épaules et les grimaces. Les tics vocaux simples banals comportent le raclement de gorge, "l'aboiement", le reniflement et le sifflement. Les tics moteurs complexes banals concernent le fait de se frapper, de sauter et de sautiller. Les tics vocaux complexes banals comprennent la répétition de mots particuliers, avec parfois emploi de mots socialement réprouvés, souvent obscènes (coprolalie) et la répétition de ses propres sons ou mots (palilalie).

F95.0 Tic transitoire

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

F95.1 Tic moteur ou vocal chronique

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

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

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

F95.8 Autres tics

F95.9 Tic, sans précision

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 (F98.88)

se mettre les doigts dans le nez (F98.88)

stéréotypies faisant partie d'un trouble psychiatrique identifié (F00-F95)

succion du pouce (F98.88)

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 Bégaiement

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

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

tics (F95.-)

F98.6 Bredouillement [langage précipité]

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

Excl.: bégaiement (F98.5)

tics (F95.-)

F98.8- Autres troubles précisés du comportement et troubles émotionnels apparaissant habituellement durant l'enfance et l'adolescence

F98.80 Trouble de l'attention sans hyperactivité survenant dans l'enfance et l'adolescence

F98.88 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

Succion du pouce

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 (000-099)

lésions traumatiques, empoisonnements et certaines autres conséquences de causes externes (S00-T98)

maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques (E00-E90)

malformations congénitales et anomalies chromosomiques (Q00-Q99)

symptômes, signes et résultats anormaux d'examens cliniques et de laboratoire, non classés ailleurs (R00-R99)

tumeurs (C00-D48)

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

G00-G09	Maladies inflammatoires du système nerveux central	

- G10-G14 Affections dégénératives systémiques affectant principalement le système nerveux central
- G20-G26 Syndromes extrapyramidaux et troubles de la motricité
- G30-G32 Autres affections dégénératives du système nerveux
- G35-G37 Maladies démyélinisantes du système nerveux central
- G40-G47 Affections épisodiques et paroxystiques
- G50-G59 Affections des nerfs et des racines et plexus nerveux
- G60-G64 Polynévrites et autres affections du système nerveux périphérique
- G70-G73 Affections musculaires et neuromusculaires
- 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* Abcès et granulome 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 neuromusculaires 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

bactérienne

pachyméningite

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

méningomyélite bactérienne (G04.2)

- G00.0 Méningite à Haemophilus influenzae
- G00.1 Méningite à pneumocoques
- G00.2 Méningite à streptocoques
- G00.3 Méningite à staphylocoques
- G00.8 Autres méningites bactériennes

Méningite à:

- bacille de Friedländer
- · Escherichia coli
- Klebsiella

G00.9 Méningite bactérienne, sans précision

Méningite:

- purulente SAI
- · pyogène SAI
- suppurée SAI

G01* Méningite au cours d'affections bactériennes classées ailleurs

Incl.: Méningite (au cours de):

- · charbonneuse (A22.8†)
- fièvre typhoïde (A01.0†)
- gonococcique (A54.8†)
- infection à Salmonella (A02.2†)
- leptospirose (A27.-†)
- listérienne (A32.1†)
- maladie de Lyme (A69.2†)
- méningococcique (A39.0†)
- neurosyphilis (A52.1†)
- syphilitique:
 - · congénitale (A50.4†)
 - secondaire (A51.4†)
- tuberculeuse (A17.0†)

Excl.: méningo-encéphalite et méningomyélite au cours d'affections bactériennes classées ailleurs (G05.0*)

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

Excl.: méningo-encéphalite et méningomyélite au cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs (G05.1*-G05.2*)

G02.0* Méningite au cours d'infections virales classées ailleurs

Méningite (au cours de) (consécutive à) (due à):

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

G02.1* Méningite au cours de mycoses classées ailleurs

Méningite à:

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

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

Méningite due à:

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

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

Incl.: arachnoïdite

leptoméningite

méningite

due à des causes autres et non précisées

pachyméningite

Excl.: méningo-encéphalite (G04.-)

méningomyélite (G04.-)

G03.0 Méningite à liquide clair

Méningite non suppurée

- G03.1 Méningite chronique
- G03.2 Méningite récurrente bénigne [Mollaret]
- G03.8 Méningite due à d'autres causes précisées
- G03.9 Méningite, sans précision

Arachnoïdite (spinale) SAI

G04.- Encéphalite, myélite et encéphalomyélite

Incl.: méningo-encéphalite

méningomyélite

myélite ascendante aiguë

Excl.: encéphalomyélite myalgique (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

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

- · adénovirus (A85.1†)
- · cytomégalovirus (B25.88†)
- entérovirus (A85.0†)
- grippe:
 - saisonnière virus identifié (J10.8†)
 - virus non identifié (J11.8†)
 - · zoonotique ou pandémique, virus identifié (J09†)
- · rougeole (B05.0†)
- ·rubéole (B06.0†)
- · varicelle (B01.1†)
- virus de:
 - herpès [herpes simplex] (B00.4†)
 - ourlien (B26.2†)
- · zona (B02.0†)

G05.2* Encéphalite, myélite et encéphalomyélite au cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

Encéphalite, myélite ou encéphalomyélite au cours de:

- maladie de Chagas (chronique) (B57.4†)
- nægleriase (B60.2†)
- toxoplasmose (B58.2†)
- trypanosomiase africaine (B56.-†)

Méningo-encéphalite à éosinophiles (B83.2†)

G05.8* Encéphalite, myélite et encéphalomyélite au cours d'autres affections classées ailleurs

Encéphalite au cours d'un lupus érythémateux disséminé (M32.1†)

G06.- Abcès et granulome intracrâniens et intrarachidiens

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

G06.0 Abcès et granulome intracrâniens

Abcès (embolique) (du):

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

Abcès ou granulome intracrânien:

- épidural
- extra-dural
- · sous-dural

G06.1 Abcès et granulome intrarachidiens

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

Abcès ou granulome intrarachidien:

- épidural
- extra-dural
- · sous-dural

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

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

Incl.: Abcès du cerveau:

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

Granulome schistosomien du cerveau (B65.-†)

Tuberculome:

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

Phlébite et thrombophlébite intracrâniennes et intrarachidiennes

Incl.: Embolie

Endophlébite Phlébite

septique des sinus veineux et veines intracrâniens ou intrarachidiens

Thrombophlébite

Thrombose

Excl.: phlébite et thrombophlébite intracrâniennes:

- · compliquant:
 - avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (000-007, 008.7)
 - grossesse, accouchement et puerpéralité (022.5, 087.3)
- d'origine non pyogène (167.6)

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)
- spinocérébelleuse 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

Atrophie musculaire spinobulbaire de type Kennedy [Maladie de Kennedy]

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-poliomyélitique

Excl.: Séquelles de poliomyélite (B91)

Syndromes extrapyramidaux et troubles de la motricité (G20-G26)

G20.- Maladie de Parkinson

Incl.: Hémiparkinsonisme

Paralysie agitante

Syndrome parkinsonien ou maladie de Parkinson:

- 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 post-encéphalitique		
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] Paralysie supranucléaire progressive		
G23.2	Atrophie multisystématisée de forme Parkinson [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 (195.1)		
G23.9	Maladie dégénérative des noyaux gris centraux, sans précision		
G24	Dystonie		
	<i>Incl.</i> : 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		
0045	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 (102.-)
- SAI avec atteinte cardiaque (102.0)
- · 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

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:

- Épilepsie non convulsive généralisée (G40.3).
- Autres myopathies (G72.8)
- Ophtalmoplégie externe progressive (H49.4)
- Accident vasculaire cérébral (AVC) (160-164)

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: Sans mention d'exacerbation aiguë ou de progression Avec mention d'exacerbation aiguë ou de progression G35.0 Première manifestation d'une sclérose en plaques G35.1-Sclérose en plaques rémittente (évolution par poussées) G35.2-Sclérose en plaques progressive d'emblée (chronique, progressive primaire) G35.3-Sclérose en plaques rémittente progressive (chronique, secondairement progressive) G35.9 Sclérose en plaques non précisée G36.-Autres affections démyélinisantes aiguës disséminées **Excl.:** encéphalite et encéphalomyélite post-infectieuses SAI (G04.8) G36.0 Neuromyélite optique [Devic] Démyélinisation au cours d'une névrite optique **Excl.:** névrite optique SAI (H46)

Leucoencéphalite hémorragique aiguë et subaiguë [Hurst]

Affection démyélinisante aiguë disséminée, sans précision

Autres affections démyélinisantes du système nerveux central

Autres affections démyélinisantes aiguës disséminées précisées

G36.1

G36.8

G36.9

G37.-

245

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.: neuromyélite optique [Devic] (G36.0) sclérose en plaques (G35.-)

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

G37.5 Sclérose concentrique [Baló]

G37.8 Autres affections démyélinisantes précisées du système nerveux central

Encéphalomyélite aiguë disséminée [EMAD]

G37.9 Affection démyélinisante du système nerveux central, sans précision

Affections épisodiques et paroxystiques (G40-G47)

G40.- Épilepsie

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- Épilepsie et syndromes épileptiques idiopathiques définis par leur localisation (focale, partielle) avec crises à début focal

G40.00 Syndrome pseudo-Lennox Épilepsie atypique bénigne

G40.01 POCS (CSWS) [pointes ondes continues pendant le sommeil lent] ESES [état de mal épileptique électrique pendant le sommeil lent]

État de mal épileptique bioélectrique pendant le sommeil

G40.02 Épilepsie psychomotrice bénigne [crises de terreur]

Épilepsie partielle bénigne à symptômes affectifs

G40.08 Autres épilepsies idiopathiques (partielles) localisées (focales) et syndromes épileptiques à crises initialement focales

Épilepsie bénigne à paroxysmes occipitaux

Épilepsie bénigne à pics centro-temporaux [Rolando]

Épilepsie bénigne du nourrisson [Watanabe]

Épilepsie bénigne du nourrisson à crises complexes focales

G40.09 Épilepsie idiopathique (partielle) localisée (focale) et syndromes épileptiques à crises initialement focales, sans précision

G40.1 Épilepsie 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 Épilepsie 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 Épilepsie et syndromes épileptiques généralisés idiopathiques

Convulsions néonatales bénignes (familiales)

Crises non spécifiques:

- atoniques
- cloniques
- · myocloniques
- · tonico-cloniques
- · toniques

Épilepsie (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)

Épilepsie 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 droques
- · modifications hormonales
- · privation de sommeil
- stress

Épilepsie 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

Épilepsies et syndromes épileptiques non précisés comme focaux ou généralisés

G40.9 Épilepsie, sans précision

Convulsions Crises

épileptiques SAI

G41.- État de mal épileptique

G41.0 État de grand mal épileptique

État de mal épileptique tonico-clonique

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

G41.1 État de petit mal épileptique

État d'absences épileptiques

- G41.2 État de mal épileptique partiel complexe
- G41.8 Autres états de mal épileptique
- G41.9 État 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 État 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 (163.-)

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 (160-167†)

- G46.0* Syndrome de l'artère cérébrale moyenne (I66.0†)
- G46.1* Syndrome de l'artère cérébrale antérieure (166.1†)
- G46.2* Syndrome de l'artère cérébrale postérieure (166.2†)

G46.3* Syndromes vasculaires du tronc cérébral (160-167†) Syndrome de: Benedikt Claude Foville • Millard-Gubler Wallenberg Weber G46.4* Syndrome cérébelleux vasculaire (160-167†) G46.5* Syndrome lacunaire moteur pur (160-167†) G46.6* Syndrome lacunaire sensitif pur (160-167†) G46.7* Autres syndromes lacunaires (160-167†) G46.8* Autres syndromes vasculaires cérébraux au cours de maladies cérébrovasculaires (160-167†) G47.-Troubles du sommeil Excl.: cauchemars (F51.5) noctambulisme (F51.3) terreurs nocturnes (F51.4) troubles du sommeil non organiques (F51.-) G47.0 Troubles de l'endormissement et du maintien du sommeil 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)

G52.7

G52.8

Affections de plusieurs nerfs crâniens

Affections d'autres nerfs crâniens précisés

Polynévrite crânienne

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 (026.83) radiculite SAI (M54.1-) névralgie SAI (M79.2-) névrite G50.-Affections du nerf trijumeau [nerf crânien V] G50.0 Névralgie du trijumeau Névralgie faciale paroxystique Tic douloureux de la face [Trousseau] G50.1 Algie faciale atypique G50.8 Autres affections du nerf trijumeau G50.9 Affection du nerf trijumeau, sans précision G51.-Affections du nerf facial [nerf crânien VII] G51.0 Paralysie faciale Paralysie faciale (de) Bell SAI Paralysie faciale (parésie faciale) (faiblesse faciale) due à une lésion du neurone moteur inférieur **Excl.:** Paralysie faciale due à une lésion du neurone moteur supérieur (G83.6) 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] Névralgie 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]

G52.9	Affection des nerfs crâniens, sans précision			
G53*	Affections des nerfs crâniens au cours de maladies classées ailleurs			
G53.0*	Névralgie post-zostérienne (B02.2†)			
	Atteinte post-herpétique du ganglion géniculé			
	Névralgie trigéminée post-herpétique			
G53.1*	Paralysie de plusieurs nerfs crâniens au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs (A00-B99†)			
G53.2*	Paralysie de plusieurs nerfs crâniens au cours de sarcoïdose (D86.8†)			
G53.3*	Paralysie de plusieurs nerfs crâniens au cours de maladies tumorales (C00-D48†)			
G53.8*	Autres affections des nerfs crâniens au cours d'autres maladies classées ailleurs			
G54	Affections des racines et des plexus nerveux			
	Excl.: affections traumatiques récentes des racines et des plexus nerveux - voir lésions des nerfs selon les localisations anatomiques			
	atteintes d'un disque intervertébral (M50-M51)			
	névralgie et névrite SAI (M79.2-)			
	névrite ou radiculite:			
	• brachiale SAI (M54.1-)			
	• Iombaire 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 limbosacrées, non classées ailleurs			
G54.5	Névralgie amyotrophique			
	Névrite scapulaire			
	Syndrome de Parsonage-Turner			
G54.6	Syndrome douloureux du membre fantôme			
G54.7	Syndrome du membre fantôme sans élément douloureux			
	Syndrome du membre fantôme SAI			
G54.8	Autres affections des racines et des plexus nerveux			
G54.9	Affection des racines et des plexus nerveux, sans précision			
G55*	Compression des racines et des plexus nerveux au cours de maladies classées ailleurs			
G55.0*	Compression des racines et des plexus nerveux au cours de maladies tumorales (C00-D48†)			
G55.1*	Compression des racines et des plexus nerveux au cours d'atteintes des disques intervertébraux (M50-M51†)			
G55.2*	Compression des racines et des plexus nerveux au cours de spondylarthroses (M47†)			
G55.3*	Compression des racines et des plexus nerveux au cours d'autres dorsopathies (M45-M46†, M48†, M53-M54†)			

G55.8^	Compression des racines et des piexus nerveux au cours d'autres maiadies classees 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		
G56.8	Autres mononévrites du membre supérieur		
	Névrome interdigital du membre supérieur		
	Excl.: Syndrome douloureux régional complexe du membre supérieur, type II (G90.60)		
G56.9	Mononévrite du membre supérieur, sans précision		
G57	Mononévrite du membre inférieur		
007.	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		
	Excl.: Syndrome douloureux régional complexe du membre inférieur, type II (G90.61)		
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		

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 (026.83)
- 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 neuromusculaires (G70-G73)

G70.- Myasthénie et autres affections neuromusculaires

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 neuromusculaires 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 neuromusculaires précisées
- G70.9 Affection neuromusculaire, 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 structurelles]

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)

dermato-polymyosite (M33.-)

infarcissement ischémique musculaire (M62.2-)

myosite (M60.-)

polymyosite (M33.2)

G72.0 Myopathie médicamenteuse

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

G72.1 Myopathie alcoolique

G72.2 Myopathie due à d'autres agents toxiques

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

G72.3 Paralysies périodiques

Paralysie périodique (familiale):

- hyperkaliémique
- hypokaliémique
- myotonique
- normokaliémique

G72.4 Myopathie inflammatoire, non classée ailleurs

G72.8- Autres myopathies précisées

- G72.80 Myopathie de réanimation
- G72.88 Autres myopathies précisées

G72.9 Myopathie, sans précision

G73.-* Affections musculaires et neuromusculaires au cours de maladies classées ailleurs

G73.0* Syndrome myasthénique au cours de maladies endocriniennes

Syndrome myasthénique au cours de:

- amyotrophie diabétique (E10-E14 avec le quatrième chiffre .4†)
- thyréotoxicose [hyperthyroïdie] (E05.-†)
- G73.1* Syndrome de Lambert-Eaton (C00-D48†)
- G73.2* Autres syndromes myasthéniques au cours de maladies tumorales (C00-D48†)
- G73.3* Syndrome myasthénique au cours d'autres maladies classées ailleurs
- G73.4* Myopathie au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

G73.5* Myopathie au cours de maladies endocriniennes

Myopathie au cours de:

- hyperparathyroïdie (E21.0-E21.3†)
- hypoparathyroïdie (E20.-†)

Myopathie thyréotoxique (E05.-†)

G73.6* Myopathie au cours de maladies métaboliques

Myopathie au cours d'anomalies de stockage (du) (des):

- glycogène (E74.0†)
- lipides (E75.-†)

G73.7* Myopathie au cours d'autres maladies classées ailleurs

Myopathie au cours de:

- · 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)

Infirmité motrice cérébrale Excl.: paraplégie spastique héréditaire (G11.4) Paralysie cérébrale spastique quadriplégique Paralysie spastique tétraplégique congénitale (cérébrale) Paralysie cérébrale spastique diplégique Paralysie cérébrale spastique SAI Paralysie spastique (cérébrale) congénitale Infirmité motrice cérébrale, forme spastique hémiplégique 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

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 l'utilisation de ces catégories dans la prise en charge en milieu hospitalier, se référer aux directives de codage suisses.

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:

- O 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 gueue 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 déefférentation motrice]

G83.6 Paralysie faciale centrale

Paralysie (parésie) (faiblesse) faciale due à une lésion du neurone moteur supérieur

Excl.: Paralysie faciale (due à une lésion du neurone moteur inférieur) (G51.0)

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-	Dysréflexie autonome			
G90.40	Dysréflexie autonome manifestée par des crises hypertoniques			
G90.41	Dysréflexie autonome manifestée par des crises de transpiration			
G90.48	Autres dysréflexies autonomes			
G90.49	Dysréflexie autonome, non précisée			
	Dysréflexie autonome, SAI			
G90.5-	Syndrome douloureux régional complexe, type I			
	Atrophie osseuse de Sudeck-Leriche			
	Dystrophie sympathique réflexe			
G90.50	Syndrome douloureux régional complexe du membre supérieur, type l			
G90.51	Syndrome douloureux régional complexe du membre inférieur, type l			
G90.59	Syndrome douloureux régional complexe, type I, localisation non précisée			
G90.6-	Syndrome douloureux régional complexe, type II			
	Causalgie			
G90.60	Syndrome douloureux régional complexe du membre supérieur, type II			
G90.61	Syndrome douloureux régional complexe du membre inférieur, type II			
G90.69	Syndrome douloureux régional complexe, type II, localisation non précisée			
G90.7-	Syndrome douloureux régional complexe, autre type et type non précisé			
G90.70	Syndrome douloureux régional complexe du membre supérieur, autre type et type non précisé			
G90.71	Syndrome douloureux régional complexe du membre inférieur, autre type et type non précisé			
G90.79	Syndrome douloureux régional complexe, autre type et type non précisé, localisation non précisée			
G90.8	Autres affections du système nerveux autonome			
G90.9	Affection du système nerveux autonome, sans précision			
001	16.4			

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 a pression maie, non precisee Hydrocéphalie post-traumatique, sans précision			
G91.8	Autres hydrocéphalies			
G91.9	Hydrocéphalie, sans précision			
G92				
G92	Encéphalopathie toxique Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier l'agent toxique.			
G92.0	Encéphalopathie toxique sous immunothérapie			
	Syndrome de neurotoxicité associée aux cellules à effecteur immun			
G92.9	Encéphalopathie toxique, autres et sans précision			
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)			
	compliquant:			
	 avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (000-007, 008.8) 			
	• grossesse, travail ou accouchement (029.2, 074.3, 089.2)			
	• soins chirurgicaux et médicaux (T80-T88)			
G93.2	Hypertension intracrânienne bénigne [hypertension intracrânienne idiopathique]			
	Excl.: encéphalopathie hypertensive (167.4)			
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 Hernie du cerveau (tronc cérébral)			
	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
- G94.3* Encéphalopathie au cours de maladies classées ailleurs

Excl.: Encéphalopathie hépatique (K72.7-!)

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

Hématomyélie

G95.18 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 en plus un code de G83.4- pour indiquer la présence d'un trouble mictionnel neurogène en raison d'un syndrome de la queue de cheval.

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

Excl.: dysfonctionnement neuromusculaire de la vessie sans mention de lésion de la moelle épinière (N31.-)

G95.80	Paralysie vésicale en cas de lésion supranucléaire [UMNL] Vessie réflexe d'origine rachidienne		
	Vessie spastique		
G95.81	Paralysie vésicale en cas de lésion périphérique [LMNL]		
030.01	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	Écoulement de liquide céphalorachidien		
070.0	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	Écoulement 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		
	Arthropathie de Charcot† (M14.6-*)		
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 (000-099)

lésions traumatiques, empoisonnements et certaines autres conséquences de causes externes (S00-T98)

maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques (E00-E90)

malformations congénitales et anomalies chromosomiques (Q00-Q99)

symptômes, signes et résultats anormaux d'examens cliniques et de laboratoire, non classés ailleurs (R00-R99)

tumeurs (C00-D48)

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

- H00-H06 Affections de la paupière, de l'appareil lacrymal et de l'orbite
- H10-H13 Affections de la conjonctive
- H15-H22 Affections de la sclérotique, de la cornée, de l'iris et du corps ciliaire
- H25-H28 Affections du cristallin
- H30-H36 Affections de la choroïde et de la rétine
- H40-H42 Glaucome
- H43-H45 Affections du corps vitré et du globe oculaire
- H46-H48 Affections du nerf et des voies optiques
- H49-H52 Affections des muscles oculaires, des mouvements binoculaires, de l'accommodation et de la réfraction
- H53-H54 Troubles de la vision et cécité
- H55-H59 Autres affections de l'œil et de ses annexes

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

- H03.-* Affections de la paupière au cours de maladies classées ailleurs
- H06.-* Affections de l'appareil lacrymal et de l'orbite au cours de maladies classées ailleurs
- H13.-* Affections de la conjonctive au cours de maladies classées ailleurs
- H19.-* Affections de la sclérotique et de la cornée au cours de maladies classées ailleurs
- H22.-* Affections de l'iris et du corps ciliaire au cours de maladies classées ailleurs
- H28.-* Cataracte et autres affections du cristallin au cours de maladies classées ailleurs
- H32.-* Affections choriorétiniennes au cours de maladies classées ailleurs
- H36.-* Affections rétiniennes au cours de maladies classées ailleurs
- H42.-* Glaucome au cours de maladies classées ailleurs
- H45.-* Affections du corps vitré et du globe oculaire au cours de maladies classées ailleurs
- H48.-* Affections du nerf [II] et des voies optiques au cours de maladies classées ailleurs
- H58.-* Autres affections de l'œil et de ses annexes au cours de maladies classées ailleurs

Affections de la paupière, de l'appareil lacrymal et de l'orbite (H00-H06)

H00.-Orgelet et chalazion

H00.0 Orgelet et autres inflammations profondes de la paupière

> **Abcès** Furoncle

de la paupière

Orgelet

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:

- allergique
- de contact
- eczémateuse

de la paupière

Lupus érythémateux discoïde

Xérodermie

- H01.8 Autres inflammations précisées de la paupière
- H01.9 Inflammation de la paupière, sans précision

H02.-Autres affections des paupières

Excl.: malformations congénitales de la paupière (Q10.0-Q10.3)

- H02.0 Entropion et trichiasis de la paupière
- H02.1 Ectropion palpébral
- H02.2 Lagophtalmie
- H02.3 Blépharochalasis
- H02.4 Ptosis de la paupière
- H02.5 Autres troubles affectant la fonction palpébrale

Ankyloblépharon

Atrophie de la paupière

Blépharophimosis

Excl.: Blépharospasme (G24.5)

- 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

Chloasma Madarosis

de la paupière

Vitiligo

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.-t)
- 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)
Dacryopéricystite

aiguë, subaiguë ou non précisée

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:

canalcanaliculesac

H04.6 Autres lésions des voies lacrymales

Fistule lacrymale

H04.8 Autres affections de l'appareil lacrymal

H04.9 Affection de l'appareil lacrymal, sans précision

H05.- Affections de l'orbite

Excl.: malformation congénitale de l'orbite (Q10.7)

H05.0 Inflammation aiguë de l'orbite

Abcès Cellulite Ostéomyélite

de l'orbite

Périostite Ténonite

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 thyréotoxique (E05.-†)

H06.3* Autres affections de l'orbite au cours de maladies classées ailleurs

Affections de la conjonctive (H10-H13)

H10.- Conjonctivite

Excl.: kératoconjonctivite (H16.2)

H10.0 Conjonctivite mucopurulente
 H10.1 Conjonctivite atopique aiguë
 H10.2 Autres conjonctivites aiguës

H10.3 Conjonctivite aiguë, sans précision

Excl.: ophtalmie du nouveau-né SAI (P39.1)

H10.4 Conjonctivite chronique

H10.5 Blépharo-conjonctivite

H10.8 Autres conjonctivites

H10.9 Conjonctivite, sans précision

H11.- Autres affections de la conjonctive

Excl.: kératoconjonctivite (H16.2)

H11.0 Ptérygion

Excl.: pseudo-ptérygion (H11.8)

H11.1 Dépôts et affections dégénératives de la conjonctive

Argyrose [argyrie]

Calcification Pigmentation Xérosis SAI

de la conjonctive

H11.2 Cicatrices de la conjonctive

Symblépharon

H11.3 Hémorragie conjonctivale

Hémorragie sous-conjonctivale

Hyposphagme

H11.4 Autres troubles vasculaires et kystes de la conjonctive

Anévrisme

Congestion de la conjonctive

Œdème

H11.8 Autres affections précisées de la conjonctive

Pseudo-ptérygion

H11.9 Affection de la conjonctive, sans précision

H13.-* Affections de la conjonctive au cours de maladies classées ailleurs

H13.0* Parasitose filarienne de la conjonctive (B74.-†)

H13.1* Conjonctivite au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

Conjonctivite (à) (de):

- · Acanthamoeba (B60.1†)
- · Chlamydia (A74.0†)
- diphtérique (A36.8†)
- folliculaire (aiguë) à adénovirus (B30.1†)
- gonococcique (A54.3†)
- hémorragique (aiguë) (épidémique) (B30.3†)
- méningococcique (A39.8†)
- · Newcastle (B30.8†)
- virale herpétique [herpes simplex] (B00.5†)
- zostérienne (B02.3†)

H13.2* Conjonctivite au cours d'autres maladies classées ailleurs

H13.3* Pemphigoïde oculaire (L12.-†)

H13.8* Autres affections de la conjonctive au cours de maladies classées ailleurs

Affections de la sclérotique, de la cornée, de l'iris et du corps ciliaire (H15-H22)

H15.- Affections de la sclérotique

H15.0 Sclérite

H15.1 Episclérite

H15.8 Autres affections de la sclérotique

Sclérectasie

Staphylome équatorial

Excl.: myopie dégénérative (H44.2)

H15.9 Affection de la sclérotique, sans précision

H16.- Kératite

H16.0 Ulcère de la cornée

Ulcère de (la):

- · cornée:
 - 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			
	maculaireFuchs			
H18.6	Kératocône			
H18.7	Autres déformations de la cornée			
1110.7	Ectasie			
	Staphylome de la cornee			
	Descemétocèle			
11400	Excl.: malformations congénitales de la cornée (Q13.3-Q13.4)			
H18.8	Autres affections précisées de la cornée			
	Anesthésie Erosion récidivante de la cornée Hypoesthésie			
H18.9	Affection de la cornée, sans précision			

H19.-* Affections de la sclérotique et de la cornée au cours de maladies classées ailleurs

275

H19.0* Sclérite et épisclérite au cours de maladies classées ailleurs

Episclérite:

- syphilitique (A52.7†)
- tuberculeuse (A18.5†)

Sclérite zostérienne (B02.3†)

H19.1* Kératite et kératoconjonctivite dues au virus de l'herpès (B00.5†)

Kératite dendritique et disciforme

H19.2* Kératite et kératoconjonctivite au cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

Kératite et kératoconjonctivite (interstitielles) au cours de (dues à):

- · Acanthamoeba (B60.1†)
- · rougeole (B05.8†)
- syphilis (A50.3†)
- tuberculose (A18.5†)
- · zona (B02.3†)

Kératoconjonctivite épidémique (B30.0†)

H19.3* Kératite et kératoconjonctivite au cours d'autres maladies classées ailleurs

Kératoconjonctivite sèche (M35.0†)

H19.8* Autres affections de la sclérotique et de la cornée au cours de maladies classées ailleurs

Kératocône au cours du syndrome de Down (Q90.-†)

H20.- Iridocyclite

H20.0 Iridocyclite aiguë et subaiguë

Cyclite

Iritis aiguë, subaiguë ou à répétition

Uvéite antérieure

- H20.1 Iridocyclite chronique
- H20.2 Iridocyclite due aux lentilles de contact
- H20.8 Autres iridocyclites
- H20.9 Iridocyclite, sans précision

H21.- Autres affections de l'iris et du corps ciliaire

Excl.: uvéite sympathique (H44.1)

H21.0 Hyphéma

Excl.: hyphéma traumatique (S05.1)

H21.1 Autres affections vasculaires de l'iris et du corps ciliaire

Néovascularisation de l'iris ou du corps ciliaire

Rubéose de l'iris

H21.2 Affections dégénératives de l'iris et du corps ciliaire

Atrophie de l'iris (essentielle) (progressive)

Dégénérescence de:

- · iris (pigmentaire)
- rebord pupillaire

Iridoschisis

Kyste pupillaire miotique

Translucidité de l'iris

H21.3 Kystes de l'iris, du corps ciliaire et de la chambre antérieure de l'œil

Kystes de l'iris, du corps ciliaire et de la chambre antérieure de l'œil:

- · après implant
- exsudatif
- parasitaire
- · SAI

Excl.: kyste pupillaire miotique (H21.2)

H21.4 Membranes pupillaires

Iris bombé
Occlusion
Séclusion
pupillaire

H21.5 Autres adhérences et perturbations de l'iris et du corps ciliaire

Goniosynéchies

Iridodialyse

Récession de l'angle iridocornéen

Synéchies (iris):

- 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 brunescente

Sclérose nucléaire

H25.2 Cataracte sénile, de type Morgagni

Cataracte sénile hypermûre

H25.8 Autres cataractes séniles

Formes combinées de cataracte sénile

H25.9 Cataracte sénile, sans précision

H26.- Autres cataractes

Excl.: cataracte congénitale (Q12.0)

H26.0 Cataracte infantile, juvénile et présénile

H26.1 Cataracte traumatique

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

H26.2 Cataracte compliquée

Cataracte (au cours de):

- iridocyclite chronique
- secondaire à des affections oculaires

Opacités glaucomateuses (sous-capsulaires)

H26.3 Cataracte médicamenteuse

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

H26.4 Séquelles de cataracte

Anneau de Soemmering

Cataracte secondaire

H26.8 Autres cataractes précisées

H26.9 Cataracte, sans précision

H27.- Autres affections du cristallin

Excl.: complications mécaniques d'une lentille intra-oculaire (T85.2)

malformations congénitales du cristallin (Q12.-)

pseudophakie (Z96.1)

- H27.0 Aphakie
- H27.1 Luxation du cristallin
- H27.8 Autres affections précisées du cristallin
- H27.9 Affection du cristallin, sans précision

H28.-* Cataracte et autres affections du cristallin au cours de maladies classées ailleurs

H28.0* Cataracte diabétique (E10-E14 avec le quatrième chiffre .3†)

H28.1* Cataracte au cours d'autres maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques

Cataracte au cours de:

- hypoparathyroïdie (E20.-†)
- · malnutrition-déshydratation (E40-E46†)

H28.2* Cataracte au cours d'autres maladies classées ailleurs

Cataracte myotonique (G71.1†)

H28.8* Autres affections du cristallin au cours de maladies classées ailleurs

Affections de la choroïde et de la rétine (H30-H36)

H30.- Choriorétinite

H30.0 Choriorétinite en foyer

Choriorétinite

Choroïdite Rétinite

en foyer

Rétinochoroïdite

H30.1 Choriorétinite disséminée

Choriorétinite

Choroïdite

disséminée

Rétinite

Rétinochoroïdite

Excl.: rétinopathie exsudative (H35.0)

H30.2 Cyclite postérieure

Inflammation de la zone postérieure

H30.8 Autres choriorétinites

Maladie de Harada

H30.9 Choriorétinite, sans précision

Choriorétinite

Choroïdite

Rétinite

SAI

Rétinochoroïdite

H31.- Autres affections de la choroïde

H31.0 Cicatrices choriorétiniennes

Cicatrice (post-inflammatoire) (post-traumatique) de la macula (pôle postérieur)

Rétinopathie solaire

H31.1 Dégénérescence choroïdienne

Atrophie

Sclérose de la choroïde

Excl.: stries angioïdes [Angioid streaks] (H35.38)

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:

- expulsive
- 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 choriorétiniennes au cours de maladies classées ailleurs

H32.0* Affections choriorétiniennes au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

Choriorétinite (à):

- syphilitique tardive (A52.7†)
- · Toxoplasma (B58.0†)
- tuberculeuse (A18.5†)

H32.8* Autres affections choriorétiniennes au cours de maladies classées ailleurs

Rétinite albuminurique (N18.-†)

Rétinite rénale (N18.-†)

H33.- Décollement et déchirure de la rétine

Excl.: décollement de l'épithélium pigmentaire rétinien (H35.7)

H33.0 Décollement de la rétine avec déchirure rétinienne

Décollement de la rétine rhegmatogène

H33.1 Rétinoschisis et kystes rétiniens

Kyste (de):

- · ora serrata
- · parasitaire de la rétine SAI

Pseudokyste de la rétine

Excl.: dégénérescence rétinienne microcystoïde (H35.4)

rétinoschisis congénital (Q14.1)

H33.2 Décollement séreux de la rétine

Décollement de la rétine:

- · SAI
- · sans déchirure de la rétine

Excl.: choriorétinopathie séreuse centrale (H35.7)

H33.3 Déchirures rétiniennes sans décollement

Déchirure en fer à cheval

Trou rond

de la rétine, sans décollement

Déchirure rétinienne SAI

Opercule rétinien sans décollement

Excl.: cicatrices choriorétiniennes après traitement chirurgical du décollement (H59.8) dégénérescence périphérique de la rétine sans déchirure (H35.4)

H33.4 Décollement par traction de la rétine

Vitréo-rétinopathie proliférante avec décollement de la rétine

H33.5 Autres décollements rétiniens

H34.-Occlusions vasculaires rétiniennes

Excl.: amaurose fugace (G45.3-)

H34.0 Occlusion transitoire de l'artère de la rétine

H34.1 Occlusion de l'artère centrale de la rétine

H34.2 Autres occlusions de l'artère de la rétine

Micro-embolie rétinienne

Occlusion artérielle rétinienne (d'une):

- branche
- partielle

Plaque d'Hollenhorst

H34.8 Autres occlusions vasculaires rétiniennes

Occlusion de la veine de la rétine (d'une):

- branche
- centrale
- débutante
- partielle

H34.9 Occlusion vasculaire rétinienne, sans précision

H35.-Autres affections rétiniennes

H35.0 Autres rétinopathies et altérations vasculaires rétiniennes

Altérations vasculaires de la rétine

Gaine vasculaire Micro-anévrisme

Néovascularisation

Périvascularite

Varices Vascularite rétinien(ne)(s)

Rétinopathie (avec)(de):

- Coats
- exsudative
- · fond de l'œil SAI
- hypertensive
- · SAI

H35.1 Rétinopathie de la prématurité

Fibroplasie rétrocristallinienne ou rétrolentale

H35.2 Autres rétinopathies proliférantes

Vitréo-rétinopathie proliférante

Excl.: vitréo-rétinopathie proliférante avec décollement de la rétine (H33.4)

H35.3-Dégénérescence de la macula et du pôle postérieur

H35.30 Dégénérescence de la macula liée à l'âge, humide

Dégénérescence de la macula liée à l'âge, néovasculaire

H35.31 Dégénérescence maculaire liée à l'âge, sèche

Maculopathie avec présence de druses

H35.38 Autres dégénérescences de la macula et du pôle postérieur

Druses (dégénératives) au pôle postérieur

Gliose épirétinienne

Kyste

Trou (foramen) | macula

Maculopathie toxique

Stries angioïdes [Angioid streaks]

Traction vitréo-maculaire

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

H35.39 Dégénérescences de la macula et du pôle postérieur, sans précision

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 rétiniennes précisées

H35.9 Affection rétinienne, sans précision

H36.-* Affections rétiniennes au cours de maladies classées ailleurs

H36.0* Rétinopathie diabétique (E10-E14 avec le quatrième chiffre .3†)

Autres affections rétiniennes au cours de maladies classées ailleurs

Dystrophie rétinienne au cours des anomalies du stockage des lipides (E75.-†) Rétinopathie:

- athéroscléreuse (170.8†)
- proliférante au cours de l'anémie à hématies falciformes (D57.-†)

H36.8*

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 (B73t)

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 (B73t)
- toxocarose (B83.0†)

H45.8* Autres affections du corps vitré et du globe oculaire au cours de maladies classées ailleurs

Affections du nerf et des voies optiques (H46-H48)

H46 Névrite optique

Incl.: Neuropathie optique, non ischémique

Névrite rétrobulbaire SAI

Papillite optique

Excl.: neuromyélite optique [Devic] (G36.0)

neuropathie optique ischémique (H47.0)

H47.- Autres affections du nerf [II] et des voies optiques

H47.0 Affections du nerf optique, non classées ailleurs

Compression du nerf optique

Hémorragie de la gaine du nerf optique

Neuropathie optique ischémique

Syndrome de (Foster-)Kennedy

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

Classificatio	on Internationale des Maladies - ICD-10 2021
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
l'accon	ons des muscles oculaires, des mouvements binoculaires, de nmodation et de la réfraction
$(H \Lambda Q - H)$	5.71

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

Ésotropie (alternante) (monoculaire) non intermittente

H50.1 Strabisme divergent concomitant

Exotropie (alternante) (monoculaire) non intermittente

H50.2 Strabisme vertical

Hypertropie

Hypotropie

H50.3 Hétérotropie intermittente Ésotropie [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 œil

H54.4 Cécité et forte baisse de la vision monoculaire

Atteinte de la vision de catégorie 3, 4, 5 d'un œil et de catégorie 0, 1, 2 ou 9 de l'autre œil

H54.5 Atteinte sévère de la vision monoculaire

Atteinte de la vision de catégorie 2 d'un œil et de catégorie 0, 1 ou 9 de l'autre œil

H54.6 Atteinte moyennement sévère de la vision monoculaire

Atteinte de la vision de catégorie 1 d'un œil et de catégorie 0 ou 9 de l'autre œil

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'œil 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 (H54.4), on note le degré de perte visuelle de l'œil le plus atteint.

0.17	Acuité visuelle avec la meilleure correction (en vision lointaine)		
Catégories	égale ou inférieure à:	supérieure à:	
		6/18	
0 - atteinte visuelle faible ou nulle		3/10 (0,3)	
		20/70	
	6/18	6/60	
1 - atteinte visuelle modérée	3/10 (0,3)	1/10 (0,1)	
	20/70	20/200	
	6/60	3/60	
2 - atteinte visuelle sévère	1/10 (0,1)	1/20 (0,05)	
	20/200	20/400	
	3/60	1/60 (capacité de compter les doigts à 1 mètre)	
3 - très forte atteinte visuelle	1/20 (0,05)	1/50 (0,02)	
	20/400	5/300 (20/1200)	
	1/60 (capacité de compter les doigts à 1 mètre)	_	
4 - cécité	1/50 (0,02)	Perception de la lumière	
	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)

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†)			
	thyréotoxique [hyperthyroïdie] affection oculaire (E05†)			
H59	-			
	Excl.: complication mécanique de:			
	• autres prothèses, implants et greffes oculaires (T85.3)			
	• lentille intra-oculaire (T85.2)			
H59.0	• pseudophakie (Z96.1)			
ПЭ9.0	Kératopathie (bulleuse) après chirurgie de la cataracte [de l'aphaque] Syndrome du corps vitré			
	Syndrome du corps vitre Syndrome kératovitréen			
H59.8	•			
1109.0	Autres affections de l'œil et de ses annexes après des actes médicaux Cicatrices choriorétiniennes 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 (000-099)

lésions traumatiques, empoisonnements et certaines autres conséquences de causes externes (S00-T98)

maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques (E00-E90)

malformations congénitales et anomalies chromosomiques (Q00-Q99)

symptômes, signes et résultats anormaux d'examens cliniques et de laboratoire, non classés ailleurs (R00-R99)

tumeurs (C00-D48)

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

H60-H62	Maladies de l'oreille externe
H65-H75	Maladies de l'oreille moyenne et de l'apophyse mastoïde
H80-H83	Maladies de l'oreille interne

H90-H95 Autres affections de l'oreille

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

- H62.-* Affections de l'oreille externe au cours de maladies classées ailleurs
- H67.-* Otite moyenne au cours de maladies classées ailleurs
- H75.-* Autres affections de l'oreille moyenne et de l'apophyse mastoïde au cours de maladies classées ailleurs
- H82* Syndromes vertigineux au cours de maladies classées ailleurs
- H94.-* Autres affections de l'oreille au cours de maladies classées ailleurs

Maladies de l'oreille externe (H60-H62)

H60.- Otite externe

H60.0 Abcès de l'oreille externe

Abcès

Anthrax

pavillon de l'oreille ou conduit auditif externe

Furoncle

H60.1 Cellulite phlegmoneuse de l'oreille externe

Cellulite phlegmoneuse du:

- · conduit auditif externe
- · pavillon de l'oreille

H60.2 Otite externe maligne

H60.3 Autres otites externes infectieuses

Oreille du nageur

Otite externe:

- diffuse
- · hémorragique

H60.4 Cholestéatome de l'oreille externe

Kératose obturante de l'oreille externe (conduit)

H60.5 Otite externe aiguë, non infectieuse

Otite aiguë externe:

- 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 (mugueuse) (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 (A38†)
- tuberculose (A18.6†)

H67.1* Otite moyenne au cours de maladies virales classées ailleurs

Otite moyenne au cours de:

· rougeole (B05.3†)

Otite moyenne au cours de:

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

H67.8* Otite moyenne au cours d'autres maladies classées ailleurs

H68.- Salpingite et obstruction de la trompe d'Eustache

H68.0 Salpingite de la trompe d'Eustache

H68.1 Obstruction de la trompe d'Eustache

Compression Rétrécissement Sténose

de la trompe d'Eustache

H69.- Autres affections de la trompe d'Eustache

- H69.0 Distension de la trompe d'Eustache
- H69.8 Autres affections précisées de la trompe d'Eustache
- H69.9 Affection de la trompe d'Eustache, sans précision

H70.- Mastoïdite et affections apparentées

H70.0 Mastoïdite aiguë

Abcès Empyème de la mastoïde

H70.1 Mastoïdite chronique

Fistule de la mastoïde

Ostéite mastoïdienne [carie osseuse de la mastoïde]

H70.2 Apexite [pétrosite]

H71

Inflammation du rocher (aiguë) (chronique)

H70.8 Autres mastoïdites et affections apparentées

H70.9 Mastoïdite, sans précision

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

du tympan

totale

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)

Incl.: otospongiose

H80.- Otosclérose

H8U.U	Utoscierose interessant la tenetre ovale, non obliterante
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 SAL

Surdité (de):

- centrale
- congénitale
- nerveuse

SAL

- perception
- sensorielle

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.: écoulement de liquide céphalorachidien (G96.0)

H92.2 Otorragie

Excl.: otorragie traumatique - coder selon le type du traumatisme

H93.- Autres affections de l'oreille, non classées ailleurs

H93.0 Affections vasculaires et dégénératives de l'oreille

Surdité ischémique transitoire

Excl.: presbyacousie (H91.1)

H93.1 Acouphènes

H93.2 Autres perceptions auditives anormales

Diplacousie

Hyperacousie

Modification temporaire du seuil auditif

Recrutement auditif

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 (100 - 199)

Excl.: accidents ischémiques cérébraux transitoires et syndromes apparentés (G45.-)

affections disséminées du tissu conjonctif (M30-M36)

certaines affections dont l'origine se situe dans la période périnatale (P00-P96)

certaines maladies infectieuses et parasitaires (A00-B99)

complications de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (000-099)

lésions traumatiques, empoisonnements et certaines autres conséquences de causes externes (S00-T98)

maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques (E00-E90)

malformations congénitales et anomalies chromosomiques (Q00-Q99)

symptômes, signes et résultats anormaux d'examens cliniques et de laboratoire, non classés ailleurs (R00-R99)

tumeurs (C00-D48)

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

100-102	Rhumatisme articulaire aigu
105-109	Cardiopathies rhumatismales chroniques
110-115	Maladies hypertensives
120-125	Cardiopathies ischémiques
126-128	Affections cardiopulmonaires et maladies de la circulation pulmonaire
130-152	Autres formes de cardiopathies
160-169	Maladies cérébrovasculaires
170-179	Maladies des artères, artérioles et capillaires
180-189	Maladies des veines, des vaisseaux et des ganglions lymphatiques, non classées ailleurs
195-199	Troubles autres et non précisés de l'appareil circulatoire

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

- 132.-* Péricardite au cours de maladies classées ailleurs
- 139.-* Endocardite et atteintes valvulaires cardiaques au cours de maladies classées ailleurs
- 141.-* Myocardite au cours de maladies classées ailleurs
- 143.-* Myocardiopathie au cours de maladies classées ailleurs
- 152.-* Autres cardiopathies au cours de maladies classées ailleurs
- 168.-* Troubles cérébrovasculaires au cours de maladies classées ailleurs
- 179.-* Atteintes des artères, artérioles et capillaires au cours de maladies classées ailleurs
- 198.-* 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:

150.02!	Insuffisance cardiaque droite sans symptome
150.03!	Insuffisance cardiaque droite avec symptôme en cas d'effort important
150.04!	Insuffisance cardiaque droite avec symptôme en cas d'effort léger
150.05!	Insuffisance cardiaque droite avec symptôme au repos
167.80!	Vasospasme au cours d'hémorragie sous-arachnoïdienne

Rhumatisme articulaire aigu (100-102)

Rhumatisme articulaire aigu, sans mention d'atteinte cardiaque

Incl.: Arthrite rhumatismale aiguë ou subaiguë

101.- Rhumatisme articulaire aigu, avec atteinte cardiaque

Excl.: maladies chroniques dues au rhumatisme articulaire (105-109) à moins qu'un processus rhumatismal ne soit aussi présent ou d'une recrudescence de l'activité de ce processus.

101.0 Péricardite rhumatismale aiguë

Péricardite rhumatismale (aiguë)

Tout état classé en 100, avec péricardite

Excl.: non précisée d'origine rhumatismale (I30.-)

I01.1 Endocardite rhumatismale aiguë

Tout état classé en 100, avec endocardite ou valvulite

Valvulite rhumatismale aiguë

101.2 Myocardite rhumatismale aiguë

Tout état classé en 100, avec myocardite

101.8 Autres cardiopathies rhumatismales aiguës

Pancardite rhumatismale aiguë

Tout état classé en 100, avec atteintes cardiaques, autres ou multiples

101.9 Cardiopathie rhumatismale aiguë, sans précision

Cardiopathie aiguë ou évolutive

Cardite aiguë rhumatismale

Tout état classé en 100, avec atteinte cardiaque, sans précision

102.- Chorée rhumatismale

Incl.: chorée de Sydenham

Excl.: chorée (de):

- Huntington (G10)
- SAI (G25.5)

102.0 Chorée rhumatismale, avec atteinte cardiaque

Chorée:

- rhumatismale, avec atteinte cardiaque de tout type classée en 101.-
- · SAI, avec atteinte cardiaque

102.9 Chorée rhumatismale, sans atteinte cardiaque

Chorée rhumatismale SAI

Cardiopathies rhumatismales chroniques (105-109)

105.- Maladies rhumatismales de la valvule mitrale

Incl.: affections classées en 105.0 et 105.2-9, décrites comme étant d'origine rhumatismale ou non

rhumatismale

Excl.: affections précisées d'origine non rhumatismale (134.-)

105.0 Sténose mitrale

Rétrécissement (rhumatismal) de la valvule mitrale

105.1 Insuffisance mitrale rhumatismale

Reflux Régurgitation mitral(e) rhumatismal(e)

105.2 Sténose mitrale avec insuffisance

Sténose mitrale avec insuffisance ou régurgitation

105.8 Autres maladies de la valvule mitrale

Affection de la valve mitrale

Valvulopathie mitrale

105.9 Maladie de la valvule mitrale, sans précision

Atteinte (valvulaire) mitrale (chronique) SAI

106.- Maladies rhumatismales de la valvule aortique

Excl.: affections dont l'origine rhumatismale est explicitement exclue (135.-)

106.0 Sténose aortique rhumatismale

Rétrécissement rhumatismal (de la valvule) aortique

106.1 Insuffisance aortique rhumatismale

Reflux aortique rhumatismal(e)

106.2 Sténose aortique rhumatismale avec insuffisance

Sténose aortique rhumatismale avec insuffisance ou reflux

106.8 Autres maladies rhumatismales de la valvule aortique

106.9 Maladie rhumatismale de la valvule aortique, sans précision

Maladie aortique (valvulaire) rhumatismale SAI

107.- Maladies rhumatismales de la valvule tricuspide

Incl.: Étiologie non précisée

Précisées d'origine rhumatismale

Excl.: précisées d'origine non rhumatismale (136.-)

107.0 Sténose tricuspidienne

Sténose (de la valvule) tricuspide (rhumatismale)

107.1 Insuffisance tricuspidienne

Insuffisance (de la valvule) tricuspide (rhumatismale)

107.2 Sténose tricuspidienne avec insuffisance

107.8 Autres maladies de la valvule tricuspide

107.9 Maladie de la valvule tricuspide, sans précision

Atteinte de la valvule tricuspide SAI

108.- Maladies de plusieurs valvules

Incl.: Étiologie non précisée

Précisées d'origine rhumatismale

Excl.: endocardite:

- · rhumatismale, valvule non précisée (109.1)
- · valvule non précisée (I38)

maladies de plusieurs valvules d'origine précisée autre que rhumatismale (134-138, Q22-Q23, Q24.8)

108.0 Atteintes des valves mitrale et aortique, combinées

Lésions des valves mitrale et aortique, précisées d'origine rhumatismale ou d'origine non précisée

- 108.1 Atteintes des valves mitrale et tricuspide, combinées
- 108.2 Atteintes des valves aortique et tricuspide, combinées
- 108.3 Atteintes des valves mitrale, aortique et tricuspide, combinées
- 108.8 Autres maladies valvulaires multiples
- 108.9 Maladie de plusieurs valvules, sans précision

109.- Autres cardiopathies rhumatismales

109.0 Myocardite rhumatismale

Excl.: myocardite dont l'origine rhumatismale est explicitement exclue (151.4)

109.1 Endocardite rhumatismale, valvule non précisée

Endocardite (chronique) valvulite (chronique) rhumatismale

Excl.: endocardite, valvule non précisée (138)

109.2 Péricardite rhumatismale chronique

Adhérence du péricarde, rhumatismale

Médiastino-péricardite rhumatismale chronique

Myopéricardite rhumatismale chronique

Excl.: péricardite dont l'origine rhumatismale est explicitement exclue (I31.-)

109.8 Autres cardiopathies rhumatismales précisées

Maladie rhumatismale de la valvule pulmonaire

109.9 Cardiopathie rhumatismale, sans précision

Cardite
Insuffisance cardiaque rhumatismale

Excl.: cardite lors d'arthrite rhumatoïde séropositive chronique (M05.3-)

Maladies hypertensives

(110-115)

Excl.: avec atteinte des vaisseaux coronaires (120-125)

compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité (010-011, 013-016)

hypertension:

· néonatale (P29.2)

hypertension pulmonaire:

- primaire (127.0)
- secondaire (127.2-)

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

110.- Hypertension essentielle (primitive)

Incl.: Hypertension (artérielle) (essentielle) (primitive) (systémique)

Tension artérielle élevée

Excl.: avec:

· maladies cérébrovasculaires (160-169)

· 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.

111.0- Cardiopathie hypertensive, avec insuffisance cardiague (congestive)

Insuffisance cardiaque hypertensive

111.9- 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)

Néphrosclérose

Excl.: hypertension secondaire (I15.-)

112.0- Néphropathie hypertensive, avec insuffisance rénale

Insuffisance rénale hypertensive

112.9- Néphropathie hypertensive, sans insuffisance rénale

Néphropathie hypertensive SAI

113.- 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
- 113.0- Cardionéphropathie hypertensive, avec insuffisance cardiaque (congestive)
- 113.1- Cardionéphropathie hypertensive, avec insuffisance rénale
- 113.2- Cardionéphropathie hypertensive, avec insuffisance cardiague (congestive) et rénale
- 113.9- Cardionéphropathie hypertensive, sans précision

115.- Hypertension secondaire

Excl.: avec:

- maladies cérébrovasculaires (160-169)
- rétinopathies vasculaires (H35.0)
- I15.0- Hypertension vasculo-rénale
- 115.1- Hypertension secondaire à d'autres atteintes rénales

Hypertension rénoparenchymateuse

- 115.2- Hypertension secondaire à des atteintes endocriniennes
- I15.8- Autres hypertensions secondaires
- I15.9- Hypertension secondaire, sans précision

Cardiopathies ischémiques (120-125)

Note: Pour la morbidité, le laps de temps dont il est fait mention dans les catégories I21, I22, I24 et I25 est

l'intervalle entre le début de l'épisode ischémique et l'admission pour soins. Pour la mortalité, le laps de

temps est l'intervalle entre le début de cet épisode et la mort.

Incl.: avec mention d'hypertension (I10-I15)

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier l'existence d'hypertension.

120.- Angine de poitrine

120.0 Angine de poitrine instable

Angine:

- · accélérée
- · aggravée à l'effort
- de novo à l'effort
- Infarctus imminent [Impending infarction]

Syndrome (de):

- · coronaire intermédiaire
- préinfarctus

120.1 Angine de poitrine avec spasme coronaire vérifié

Angine de poitrine (de):

- · angiospastique
- · due à un spasme
- Prinzmetal
- variable

120.8 Autres formes d'angine de poitrine

Angine d'effort

Angor stable

Sténocardie

Syndrome coronarien à flux lent (Coronary slow flow syndrome)

120.9 Angine de poitrine, sans précision

Angine de poitrine:

- · cardiaque
- · SAI

Douleur thoracique ischémique

Syndrome angineux

121.- 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 (123.-)

infarctus du myocarde:

- · à répétition (122.-)
- ancien (125.2-)
- précisé comme chronique ou d'une durée de plus de 4 semaines au moins (plus de 28 jours) depuis le début (125.8)

syndrome post-infarctus du myocarde (I24.1)

121.0 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

121.1 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

121.2 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

121.3 Infarctus transmural aigu du myocarde, de localisation non précisée

Infarctus transmural du myocarde SAI

121.4 Infarctus sous-endocardique aigu du myocarde

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

121.9 Infarctus aigu du myocarde, sans précision

Infarctus du myocarde (aigu) SAI

122.- Infarctus du myocarde à répétition

Note: Utiliser cette catégorie pour le codage de la morbidité d'un infarctus du myocarde de toute

localisation survenu dans un délai de 4 semaines (28 jours) ou moins après l'infarctus

précédent.

Incl.: infarctus du myocarde récidivant

Infarctus récidivant

Excl.: précisé comme chronique ou d'une durée de 4 semaines au moins (plus de 28 jours) depuis

le début (125.8)

122.0 Infarctus du myocarde à répétition, de la paroi antérieure

antérieur [de la paroi antérieure] SAI

Infarctus répété (aigu):

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

122.1 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

122.8 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

122.9 Infarctus du myocarde à répétition, de localisation non précisée

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

Utiliser un code supplémentaire (121-122) pour indiquer le type d'infarctus du myocarde.

Excl.: États suivants non précisés comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde (I31.-, I51.-)

123.0 Hémopéricarde comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde

I23.1	Communication interauriculaire comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde		
123.2	Communication interventriculaire comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde		
123.3	Rupture de la paroi cardiaque sans hémopéricarde comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde		
	Excl.: avec hém	nopéricarde (I23.0)	
123.4	•	dages tendineux comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde	
123.5	•	cle papillaire comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde	
123.6	Thrombose de l'o aigu du myocard	preillette, de l'auricule et du ventricule comme complication récente d'un infarctus le	
123.8	•	tions récentes d'un infarctus aigu du myocarde	
124	Autros cardionat	higa igahémiguna giguna	
124		hies ischémiques aiguës e poitrine (120)	
	· ·	transitoire du myocarde du nouveau-né (P29.4)	
124.0		naire n'entraînant pas un infarctus du myocarde	
120	Embolie	Traine frentramant pas un infaretas da myocarde	
	Occlusion Thrombo-emboli	coronaire (artère) (veine) n'entraînant pas un infarctus du myocarde e	
	Excl.: précisée début	comme chronique ou d'une durée de plus de 4 semaines (plus de 28 jours) depuis le (125.8)	
124.1	•	nfarctus du myocarde	
	Syndrome de Dre	essler II	
124.8		e cardiopathies ischémiques aiguës	
	Insuffisance cord		
I24.9	-	hémique aiguë, sans précision	
	Excl.: cardiopa	thie ischémique (chronique) SAI (I25.9)	
125	Cardiopathie iscl	hémique chronique	
	Excl.: maladie	cardio-vasculaire SAI (I51.6)	
125.0	Athérosclérose o	cardio-vasculaire, décrite ainsi	
I25.1- Cardiopathie artérioscléreuse		érioscléreuse	
	Athérome Athérosclérose Maladie Occlusion Sclérose Sténose	des (artères) coronaires	
125.10	Sans sténoses ayant un effet hémodynamique		
125.11	Maladie monotronculaire		
125.12	Maladie bitronculaire		
125.13	Maladie tritronculaire		
125.14	Sténose du tronc commun de l'artère coronaire gauche		
125.15	Avec sténose de vaisseaux de pontage		
125.16	Avec sténose sur Stents		
125.19	sans précision		

125.2- Infarctus du myocarde, ancien

Infarctus du myocarde:

- ancien découvert par ECG ou autre moyen d'investigation, mais asymptomatique au moment de l'examen
- quéri
- 125.20 survenu entre 29 jours et moins de 4 mois plus tôt
- 125.21 survenu entre 4 mois et moins d'un an plus tôt
- 125.22 survenu il y a 1 an ou plus
- l25.29 sans précision

125.3 Anévrisme (pariétal) du cœur

Anévrisme:

- pariétal
- ventriculaire

125.4 Anévrisme d'une artère coronaire

Fistule artérioveineuse coronaire, acquise

Excl.: anévrisme congénital (de l'artère) coronaire (Q24.5)

- 125.5 Myocardiopathie ischémique
- 125.6 Ischémie myocardique asymptomatique
- 125.8 Autres formes de cardiopathie ischémique chronique

Tout état classé en I21-I22 et I24.- précisé comme chronique ou d'une durée de 4 semaines au moins (plus de 28 jours) depuis le début

125.9 Cardiopathie ischémique chronique, sans précision

Maladie ischémique du cœur (chronique) SAI

Affections cardiopulmonaires et maladies de la circulation pulmonaire (126-128)

126.- Embolie pulmonaire

Incl.: infarctus

thromboembolie (d'une artère) (d'une veine) pulmonaire

thrombose

Embolie pulmonaire postopératoire

Excl.: compliquant:

- avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (000-007, 008.2)
- grossesse, accouchement et puerpéralité (088.-)

126.0 Embolie pulmonaire, avec mention de cœur pulmonaire aigu

Cœur pulmonaire aigu SAI

Embolie pulmonaire fulminante

Embolie pulmonaire massive

126.9 Embolie pulmonaire, sans mention de cœur pulmonaire aigu

Embolie pulmonaire non massive

Embolie pulmonaire SAI

27.- Autres affections cardiopulmonaires

127.0 Hypertension pulmonaire primitive

127.1	Cardiopathie due à cyphoscoliose
127.2-	Autres hypertensions pulmonaires secondaires
127.20	Hypertension pulmonaire en présence d'une thromboembolie chronique
127.28	Autres hypertensions pulmonaires secondaires précisées
	Pour préciser la cause, utiliser un code supplémentaire.
127.8	Autres affections cardiopulmonaires précisées
	Excl.: cardiopathie congénitale d'Eisenmenger (Q21.88)
127.0	Afficial conditional control c

127.9 Affection cardiopulmonaire, sans précision

Cœur pulmonaire (chronique) SAI Maladie cardiopulmonaire chronique

128.- Autres maladies des vaisseaux pulmonaires 128.0 Fistule artérioveineuse des vaisseaux pulmonaires 128.1 Anévrisme de l'artère pulmonaire 128.8 Autres maladies précisées des vaisseaux pulmonaires Rétrécissement Rupture Sténose des vaisseaux pulmonaires

Maladie des vaisseaux pulmonaires, sans précision

Autres formes de cardiopathies (130-152)

130.- Péricardite aiguë

128.9

Incl.: épanchement péricardique aigu

Excl.: péricardite rhumatismale (aiguë) (101.0)

130.0 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.

- 130.8 Autres formes de péricardite aiguë
- 130.9 Péricardite aiguë, sans précision

131.- 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.-)

131.0 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

131.8 Autres maladies précisées du péricarde

Adhérences localisées du péricarde

Plaques épicardiques

I31.9 Maladie du péricarde, sans précision

Péricardite (chronique) SAI

Tamponnade cardiaque

132.-* Péricardite au cours de maladies classées ailleurs

132.0* Péricardite au cours de maladies bactériennes classées ailleurs

Péricardite:

- gonococcique (A54.8†)
- méningococcique (A39.5†)
- syphilitique (A52.0†)
- tuberculeuse (A18.8†)

l32.1* Péricardite au cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

132.8* Péricardite au cours d'autres maladies classées ailleurs

Péricardite (au cours de):

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

I33.- Endocardite aiguë et subaiguë

Excl.: endocardite:

- aiguë rhumatismale (I01.1)
- SAI (138)

133.0 Endocardite infectieuse aiguë et subaiguë

Endocardite (aiguë) (subaiguë):

- bactérienne
- infectieuse SAI
- lente
- maligne
- septique
- ulcéreuse

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

133.9 Endocardite aiguë, sans précision Endocardite Myo-endocardite aiguë ou subaiguë Péri-endocardite 134.-Atteintes non rhumatismales de la valvule mitrale affection (105.8) maladie (105.9) (de la valvule) mitrale sténose (105.0) précisées comme congénitales (Q23.2-Q23.9) précisées comme rhumatismales (105.-) sans cause précisée mais avec mention de: • maladie de la valvule aortique (108.0) • sténose ou rétrécissement mitral(e) (105.0) 134.0 Insuffisance (de la valvule) mitrale Insuffisance (de la valvule) mitral(e) SAI ou de cause précisée sauf rhumatismale Régurgitation 134.1 Prolapsus (de la valvule) mitral(e) Syndrome de Barlow [prolapsus mitral] **Excl.:** syndrome de Marfan (Q87.4) 134.2 Sténose non rhumatismale (de la valvule) mitrale 134.8-Autres atteintes non rhumatismales de la valvule mitrale 134.80 Sténose non rhumatismale de la valvule mitrale avec insuffisance mitrale 134.88 Autres affections non rhumatismales des valves mitrales 134.9 Atteinte non rhumatismale de la valvule mitrale, sans précision 135.-Atteintes non rhumatismales de la valvule aortique Excl.: cause non précisée mais avec mention de lésions de la valvule mitrale (108.0) précisées comme congénitales (Q23.0, Q23.1, Q23.4-Q23.9) précisées comme rhumatismales (106.-) sténose subaortique hypertrophique (142.1) 135.0 Sténose (de la valvule) aortique 135.1 Insuffisance (de la valvule) aortique Insuffisance (de la valvule) aortique SAI ou de cause précisée, sauf rhumatismale Régurgitation 135.2 Sténose (de la valvule) aortique avec insuffisance 135.8 Autres atteintes de la valvule aortique 135.9 Atteinte de la valvule aortique, sans précision **I**36.-Atteintes non rhumatismales de la valvule tricuspide Excl.: cause non précisée (107.-) précisées comme congénitales (Q22.4, Q22.8, Q22.9) précisées comme rhumatismales (107.-) 136.0 Sténose non rhumatismale (de la valvule) tricuspide 136.1 Insuffisance non rhumatismale (de la valvule) tricuspide Insuffisance (de la valvule) tricuspide, de cause précisée, sauf rhumatismale Régurgitation

Sténose non rhumatismale (de la valvule) tricuspide avec insuffisance

136.2

136.8 Autres atteintes non rhumatismales de la valvule tricuspide

136.9 Atteinte non rhumatismale de la valvule tricuspide, sans précision

137.- Atteintes de la valvule pulmonaire

Excl.: précisées comme congénitales (Q22.1, Q22.2, Q22.3)

précisées comme rhumatismales (109.8)

137.0 Sténose de la valvule pulmonaire

137.1 Insuffisance de la valvule pulmonaire

Insuffisance Régurgitation de la valvule pulmonaire SAI ou de cause précisée, sauf rhumatismale

- 137.2 Sténose de la valvule pulmonaire avec insuffisance
- 137.8 Autres atteintes de la valvule pulmonaire
- 137.9 Atteinte de la valvule pulmonaire, sans précision

Endocardite, valvule non précisée

138

Incl.: Endocardite (chronique) SAI

Insuffisance
Reflux
Régurgitation
Sténose
Valvulite (chronique)

Valvulite valvule non précisée

SAI ou de cause précisée, sauf rhumatismale

ou congénitale

Excl.: fibroélastose endocardique (142.4)

insuffisance congénitale de valvule cardiague non précisée (Q24.8)

précisée comme rhumatismale (109.1)

sténose congénitale de valvule cardiaque non précisée (Q24.8)

Endocardite et atteintes valvulaires cardiaques au cours de maladies classées ailleurs

Incl.: atteinte de l'endocarde (à) (au cours de):

- · arthrite rhumatoïde (M05.3-†)
- Candida (B37.6†)
- gonococcique (A54.8†)
- maladie de Libman-Sacks (M32.1†)
- méningococcique (A39.5†)
- syphilitique (A52.0†)
- tuberculeuse (A18.8†)
- typhoïdique (A01.0†)

139.0*	Atteintes de la valvule mitrale au cours de maladies classées ailleurs
102.0	Attenites de la valvale militale du cours de maiadies classées amedis

- I39.1* Atteintes de la valvule aortique au cours de maladies classées ailleurs
- 139.2* Atteintes de la valvule tricuspide au cours de maladies classées ailleurs
 139.3* Atteintes de la valvule pulmonaire au cours de maladies classées ailleurs
- 139.4* Atteintes valvulaires multiples au cours de maladies classées ailleurs
- 139.8* Endocardite, valvule non précisée, au cours de maladies classées ailleurs

40.- Myocardite aiguë

I40.0 Myocardite infectieuse

Myocardite septique

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

140.1 Myocardite isolée

140.8 Autres myocardites aiguës

140.9 Myocardite aiguë, sans précision

I41.-* Myocardite au cours de maladies classées ailleurs

141.0* Myocardite au cours de maladies bactériennes classées ailleurs

Myocardite:

- · diphtérique (A36.8†)
- gonococcique (A54.8†)
- méningococcique (A39.5†)
- syphilitique (A52.0†)
- tuberculeuse (A18.8†)

141.1* 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†)

42.- Myocardiopathie

Excl.: myocardiopathie:

- · compliquant:
 - grossesse (099.4)
 - puerpéralité (090.3)
- · ischémique (I25.5)

I42.0 Myocardiopathie avec dilatation

Myocardite congestive

I42.1 Myocardiopathie obstructive hypertrophique

Sténose subaortique hypertrophique

I42.2 Autres myocardiopathies hypertrophiques

Myocardiopathie hypertrophique non obstructive

142.3 Maladie endomyocardique (éosinophilique)

Endocardite de Löffler

Fibrose endomyocardique (tropicale)

I42.4 Fibroélastose endocardique

Myocardiopathie congénitale

142.5	Autres myocardiopathies restrictives
	Myocardiopathie constrictive SAI
142.6	Myocardiopathie alcoolique
142.7	Myocardiopathie due à des médicaments et d'autres causes externes
	Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (Chapitre XX) pour identifier la cause.
142.8-	Autres myocardiopathies
142.80	Cardiomyopathie ventriculaire droite arythmogène [CVDA]
142.88	Autres cardiomyopathies
142.9	Myocardiopathie, sans précision
	Myocardiopathie (primitive) (secondaire) SAI
143*	Myocardiopathie au cours de maladies classées ailleurs
I43.0*	Myocardiopathie au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs
	Myocardiopathie diphtérique (A36.8†)
I43.1*	Myocardiopathie au cours de maladies métaboliques
	Amylose cardiaque (E85†)
I43.2*	Myocardiopathie au cours de maladies nutritionnelles
	Myocardiopathie nutritionnelle SAI (E63.9†)
I43.8*	Myocardiopathie au cours d'autres maladies classées ailleurs
	Cardiopathie thyréotoxique (E05†)
	Tophus goutteux du cœur (M10.0-†)
144	Bloc de branche gauche et auriculoventriculaire
144.0	Bloc auriculoventriculaire du premier degré
144.1	Bloc auriculoventriculaire du second degré
	Bloc (de) (du):
	auriculoventriculaire, type I et II
	Möbitz, type I et II
	• second degré, type I et II
1440	• Wenckebach
144.2	Bloc auriculoventriculaire complet
	Bloc:
	 atrio-ventriculaire complet auriculoventriculaire du 3ème degré
	• cardiaque complet SAI
144.3	Blocs auriculoventriculaires, autres et sans précision
	Bloc auriculoventriculaire SAI
144.4	Bloc fasciculaire antérieur gauche
	Hémibloc antérieur gauche
144.5	Bloc fasciculaire postérieur gauche
	Hémibloc postérieur gauche
144.6	Blocs fasciculaires, autres et sans précision
	Hémibloc de branche gauche SAI
144.7	Bloc de branche gauche, sans précision
145	Autres troubles de la conduction cardiaque

145.0 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

145.5 Autre bloc cardiaque précisé

Bloc:

- · sino-atrial
- sino-auriculaire

Excl.: bloc cardiaque SAI (145.9)

145.6 Syndrome de pré-excitation

Conduction auriculoventriculaire:

- · accélérée
- accessoire
- pré-excitée

Excitation auriculoventriculaire anormale

Syndrome de:

- · Lown-Ganong-Levine
- · Wolff-Parkinson-White

145.8 Autres troubles précisés de la conduction

Dissociation:

- auriculoventriculaire [AV]
- interférente

Excl.: allongement de l'intervalle QT (R94.3) syndrome du QT long (149.8)

145.9 Trouble de la conduction, sans précision

Bloc cardiaque SAI

Maladie d'Adams-Stokes

46.- Arrêt cardiaque

Excl.: choc cardiogénique (R57.0)

compliquant:

- acte de chirurgie obstétricale ou acte à visée diagnostique et thérapeutique (075.4)
- avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (000-007, 008.8)

146.0 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.

146.1 Mort cardiaque subite, décrite ainsi

Excl.: mort subite:

- · avec:
 - infarctus du myocarde (I21-I22)
 - trouble de la conduction (144-145)
- SAI (R96.-)

146.9 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.

147.- Tachycardie paroxystique

Excl.: compliquant:

- acte de chirurgie obstétricale ou acte à visée diagnostique et thérapeutique (075.4)
- avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (000-007, 008.8)

tachycardie:

- SAI (R00.0)
- sinoauriculaire (R00.0)
- sinusale (R00.0)

147.0 Arythmie ventriculaire de réentrée

147.1 Tachycardie supraventriculaire

Tachycardie (paroxystique):

- atriale
- atrio-ventriculaire [AV]
 - par réentrée (nodale) auriculoventriculaire [TRNAV]
- auriculoventriculaire [AV]
 - · SAI
- jonctionnelle
- nodale

147.2 Tachycardie ventriculaire

147.9 Tachycardie paroxystique, sans précision

Syndrome de Bouveret(-Hoffmann)

148	Fibrillation et flutter auriculaires
148.0	Fibrillation auriculaire, paroxystique
148.1	Fibrillation auriculaire, persistante
148.2	Fibrillation auriculaire, permanente
148.3	Flutter auriculaire, typique
	Flutter auriculaire, type I
148.4	Flutter auriculaire, atypique

Flutter auriculaire, atypique

Flutter auriculaire, type II

148.9 Fibrillation et flutter auriculaires, sans autre précision

49.- 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 (075.4)
- avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (000-007, 008.8)

149.0 Fibrillation et flutter ventriculaires

149.1 Dépolarisation auriculaire prématurée

Extrasystoles auriculaires

149.2 Dépolarisation jonctionnelle prématurée

149.3 Dépolarisation ventriculaire prématurée

149.4 Dépolarisations prématurées, autres et sans précision

Arythmie extrasystolique

Battements cardiaques prématurés [extrasystoles]

Extrasystoles SAI

Extrasystoles supraventriculaire

149.5 Syndrome de dysfonctionnement sinusal

Syndrome de dysfonctionnement sinusal [maladie du nœud sinusal]

Syndrome de tachycardie-bradycardie

149.8 Autres arythmies cardiaques précisées

Syndrome de Brugada

Syndrome du QT long

Trouble du rythme (du):

- ectopique
- nodal
- sinus coronaire

149.9 Arythmie cardiaque, sans précision

Arythmie (cardiaque) SAI

150.- Insuffisance cardiague

Pour indiquer l'existence d'une maladie cardiaque hypertensive, utiliser un code supplémentaire l11.ou l13.-.

Excl.: après chirurgie cardiaque ou due à la présence d'une prothèse cardiaque (197.1) compliquant:

- acte de chirurgie obstétricale ou acte à visée diagnostique et thérapeutique (075.4)
- avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (000-007, 008.8)

insuffisance cardiaque néonatale (P29.0)

150.0- Insuffisance cardiaque droite

Pour indiquer l'existence de manifestations au niveau des organes (appareil gastro-intestinal, foie) ou d'un cœur pulmonaire, utiliser un code supplémentaire.

Si le stade de l'insuffisance cardiaque droite doit être indiqué, utiliser un code supplémentaire de la catégorie 150.02!-150.05! pour les codes 150.00 et 150.01.

150.00 Insuffisance cardiague droite primaire

150.01 Insuffisance cardiague droite secondaire

Insuffisance cardiaque droite consécutive à une insuffisance cardiaque gauche

Insuffisance cardiaque droite, SAI

Insuffisance cardiaque globale

Les codes 150.02!-150.05! ne sont pas utilisés pour une insuffisance cardiaque globale. Dans ce cas, il faut utiliser le code 150.01 associé à un code de la catégorie 150.1- pour indiquer le stade de

l'insuffisance cardiaque.

150.02! Insuffisance cardiaque droite sans symptôme

Stade NYHA I

150.03! Insuffisance cardiaque droite avec symptôme en cas d'effort important

Stade NYHA II

150.04! Insuffisance cardiaque droite avec symptôme en cas d'effort léger

Stade NYHA III

150.05! Insuffisance cardiaque droite avec symptôme au repos

Stade NYHA IV

150.1- Insuffisance cardiaque gauche

Asthme cardiaque

Insuffisance cardiaque diastolique

Œdème pulmonaire (aigu) avec mention de maladie cardiaque SAI ou d'insuffisance cardiaque

I50.11 Sans symptôme

Stade NYHA I

150.12 Avec symptôme en cas d'effort important

Stade NYHA II

150.13 Avec symptôme en cas d'effort léger

Stade NYHA III

150.14 Avec symptôme au repos

Stade NYHA IV

150.19 Non précisée

150.9 Insuffisance cardiaque, sans précision

Insuffisance cardiaque ou myocardique SAI

151.- Complications de cardiopathies et maladies cardiagues 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 (123.-) précisées comme rhumatismales (100-109)

I51.0 Anomalie d'un septum cardiaque, acquise

Anomalie acquise du septum (ancienne):

- communication interatriale [CIA]
- · communication interauriculaire, auricules
- communication interventriculaire [CIV]

151.1 Rupture des cordages tendineux, non classée ailleurs

I51.2 Rupture du muscle papillaire, non classée ailleurs

151.3 Thrombose intracardiaque, non classée ailleurs

Thrombose (ancienne):

- · apicale
- auriculaire
- auricule
- ventriculaire

I51.4 Myocardite, sans précision

Fibrose du myocarde

Myocardite:

- chronique (interstitielle)
- · SAI

151.5 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 (125.0)

I51.7 Cardiomégalie

Dilatation

Hypertrophie cardiaque

Dilatation ventriculaire

151.8 Autres cardiopathies mal définies

Cardite

Pancardite (aiguë) (chronique)

151.9 Cardiopathie, sans précision

152.-* Autres cardiopathies au cours de maladies classées ailleurs

Excl.: troubles cardio-vasculaires SAI au cours de maladies classées ailleurs (198.-*)

152.0* Autres cardiopathies au cours de maladies bactériennes classées ailleurs

Cardite à méningocogues NCA (A39.5†)

152.1* Autres cardiopathies au cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

Affection cardiopulmonaire au cours de schistosomiase (B65.-†)

152.8* Autres cardiopathies au cours d'autres maladies classées ailleurs

Cardite rhumatoïde (M05.3-†)

Maladies cérébrovasculaires (160-169)

Incl.: avec mention d'hypertension (états classés en I10 et I15.-)

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier l'existence d'hypertension.

Excl.: accidents ischémiques cérébraux transitoires et syndromes apparentés (G45.-)

démence vasculaire (F01.-)

hémorragie intracrânienne traumatique (S06.-)

160.-Hémorragie sous-arachnoïdienne Pour préciser la cause de l'hémorragie sous-arachnoïdienne, utiliser un code supplémentaire de 167.0-167.1- ou de Q28.0-Q28.3-. **Excl.:** séquelles d'hémorragie sous-arachnoïdienne (169.0) 160.0 Hémorragie sous-arachnoïdienne de la bifurcation et du siphon carotidien 160.1 Hémorragie sous-arachnoïdienne de l'artère cérébrale moyenne 160.2 Hémorragie sous-arachnoïdienne de l'artère communicante antérieure 160.3 Hémorragie sous-arachnoïdienne de l'artère communicante postérieure 160.4 Hémorragie sous-arachnoïdienne de l'artère basilaire 160.5 Hémorragie sous-arachnoïdienne de l'artère vertébrale 160.6 Hémorragie sous-arachnoïdienne d'autres artères intracrâniennes Atteinte de plusieurs artères intracrâniennes 160.7 Hémorragie sous-arachnoïdienne d'une artère intracrânienne, sans précision Hémorragie sous-arachnoïdienne d'une artère: cérébrale SAI · communicante SAI 160.8 Autres hémorragies sous-arachnoïdiennes Hémorragie méningée 160.9 Hémorragie sous-arachnoïdienne, sans précision 161.-Hémorragie intracérébrale Pour préciser la cause de l'hémorragie intracérébrale, utiliser un code supplémentaire de 167.0-167.1ou de Q28.0-Q28.3-. Excl.: séquelles d'hémorragie intracérébrale (169.1) 161.0 Hémorragie intracérébrale hémisphérique, sous-corticale Hémorragie intracérébrale profonde Hémorragie intracérébrale hémisphérique, corticale Hémorragie (du):

161.1

- intracérébrale superficielle
- · lobe cérébral
- 161.2 Hémorragie intracérébrale hémisphérique, non précisée
- 161.3 Hémorragie intracérébrale du tronc cérébral
- 161.4 Hémorragie intracérébrale cérébelleuse
- 161.5 Hémorragie intracérébrale intraventriculaire
- 161.6 Hémorragie intracérébrale, localisations multiples
- 161.8 Autres hémorragies intracérébrales
- 161.9 Hémorragie intracérébrale, sans précision

162.-Autres hémorragies intracrâniennes non traumatiques

Pour préciser la cause de l'hémorragie intracrânienne, utiliser un code supplémentaire 167.0-167.1ou Q28.0-Q28.3-.

Excl.: séquelles d'hémorragie intracrânienne (169.2)

162.0-Hémorragie sous-durale non traumatique

162.00 Aiguë 162.01 Subaiguë

162.02 Chronique

162.09	Non pr	écisée		
162.1	Hémorragie extra-durale non traumatique			
	Hémor	ragie épidurale non traumatique		
162.9	Hémor	ragie intracrânienne (non traumatique), sans précision		
I63	Infarct	us cérébral		
	Incl.:	Occlusion et sténose des artères cérébrales et précérébrales (y compris tronc brachio- céphalique), entraînant un infarctus cérébral		
	Excl.:	séquelles d'infarctus cérébral (169.3)		
163.0	Infarct	us cérébral dû à une thrombose des artères précérébrales		
	des art	ères basilaires, carotides et vertébrales		
163.1	Infarct	us cérébral dû à une embolie des artères précérébrales		
	des art	ères basilaires, carotides et vertébrales		
163.2		Infarctus cérébral dû à une occlusion ou sténose des artères précérébrales, de mécanisme non précisé		
	des art	ères basilaires, carotides et vertébrales		
163.3	Infarct	us cérébral dû à une thrombose des artères cérébrales		
	des art	ères cérébrales moyennes, antérieures et postérieures et des artères cérébelleuses		
163.4	Infarct	us cérébral dû à une embolie des artères cérébrales		
	des art	ères cérébrales moyennes, antérieures et postérieures et des artères cérébelleuses		
163.5	Infarctus cérébral dû à une occlusion ou sténose des artères cérébrales, de mécanisme non précisé			
	des art	ères cérébrales moyennes, antérieures et postérieures et des artères cérébelleuses		
163.6	Infarct	us cérébral dû à une thrombose veineuse cérébrale, non pyogène		
163.8	Autres infarctus cérébraux			
163.9	Infarctus cérébral, sans précision			
164	Accide	nt vasculaire cérébral, non précisé comme étant hémorragique ou par infarctus		
	Incl.:	Accident cérébrovasculaire SAI		
	Excl.:	séquelles d'accident vasculaire cérébral (169.4)		
l65	Occlus	ion et sténose des artères précérébrales, n'entraînant pas un infarctus cérébral		
	Incl.:	embolie obstruction (complète) (partielle) sténose thrombose des artères basilaires, carotides et vertébrales, n'entraînant pas un infarctus cérébral		
	Excl.:	entraînant un infarctus cérébral (163)		
165.0	Occlusion et sténose de l'artère vertébrale			
165.1	Occlusion et sténose de l'artère basilaire			
165.2	Occlusion et sténose de l'artère carotide			
165.3	Occlusion et sténose des artères précérébrales, multiples et bilatérales			
165.8		ion et sténose d'une autre artère précérébrale		
165.9		ion et sténose d'une artère précérébrale, sans précision		
		précérébrale SAI		

166	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 (163)		
166.0	Occlusion et sténose de l'artère cérébrale moyenne		
166.1	Occlusion et sténose de l'artère cérébrale antérieure		
166.2	Occlusion et sténose de l'artère cérébrale postérieure		
166.3	Occlusion et sténose des artères cérébelleuses		
166.4	Occlusion et sténose des artères cérébrales, multiples et bilatérales		
166.8	Occlusion et sténose d'une autre artère cérébrale		
	Occlusion et sténose d'une artère perforante		
166.9	Occlusion et sténose d'une artère cérébrale, sans précision		
167	Autres maladies cérébrovasculaires		
	Excl.: séquelles des états mentionnés (169.8)		
167.0	Dissection d'artères cérébrales		
	Pour indiquer la présence d'une hémorragie cérébrale, utiliser, tout d'abord un code 160-162.		
167.1-	Anévrisme cérébral et fistule artérioveineuse cérébrale		
	Pour indiquer la présence d'une hémorragie cérébrale, utiliser, tout d'abord un code 160-162.		
167.10	Anévrisme cérébral (acquis)		
	Excl.: Anévrisme cérébral congénital (Q28)		
167.11	Fistule artérioveineuse cérébrale (acquise)		
	Excl.: Fistule artérioveineuse cérébrale congénitale (Q28)		
167.2	Athérosclérose cérébrale		
167.0	Athérome d'artères cérébrales		
167.3	Leucoencéphalopathie vasculaire progressive		
	Maladie de Binswanger Excl.: démence vasculaire sous-corticale (F01.2)		
167.4	Encéphalopathie hypertensive		
167.5	Maladie de Moyamoya		
167.6	Thrombose non pyogène du système veineux intracrânien		
10710	Thrombose non pyogène de:		
	• sinus veineux intracrânien		
	• veine cérébrale		
	Excl.: entraînant un infarctus (163.6)		
167.7	Artérite cérébrale, non classée ailleurs		
167.8-	Autres maladies cérébrovasculaires précisées		
167.80!	Vasospasme au cours d'hémorragie sous-arachnoïdienne		
167.88	Autres maladies cérébrovasculaires précisées		
	Insuffisance cérébrovasculaire aiguë, SAI		
	Ischémie cérébrale (chronique)		
167.9	Maladie cérébrovasculaire, sans précision		

168.-* Troubles cérébrovasculaires au cours de maladies classées ailleurs

168.0*	Angiopathie an	nyloïde cérébrale	E85†

168.1* Artérite cérébrale au cours de maladies infectieuses et parasitaires

Artérite cérébrale au cours de:

- · listériose (A32.8†)
- syphilis (A52.0†)
- tuberculose (A18.8†)

168.2* Artérite cérébrale au cours d'autres maladies classées ailleurs

Artérite cérébrale au cours d'un lupus érythémateux disséminé (M32.1†)

168.8* Autres troubles cérébrovasculaires au cours de maladies classées ailleurs

169.- Séquelles de maladies cérébrovasculaires

Note:

Si pour une pathologie classée ailleurs, l'on veut préciser qu'elle résulte d'une précédente maladie codifiable en 160-167.1 ou en 167.4-9, on doit utiliser la présente catégorie 169 (en lieu et place des catégories 160-167). Sont considérées comme «séquelles» les états décrits explicitement comme étant des suites immédiates ou tardives d'autres pathologies, qui persistent une année ou plus après le début de la maladie dont ils sont la conséquence.

- 169.0 Séquelles d'hémorragie sous-arachnoïdienne
- 169.1 Séquelles d'hémorragie intracérébrale
- 169.2 Séquelles d'autres hémorragies intracrâniennes non traumatiques
- 169.3 Séquelles d'infarctus cérébral
- 169.4 Séquelles d'accident vasculaire cérébral, non précisé comme étant hémorragique ou par infarctus
- 169.8 Séquelles de maladies cérébrovasculaires, autres et non précisées

Maladies des artères, artérioles et capillaires (170-179)

70.- Athérosclérose

Incl.: Artériolosclérose

Artériosclérose

Artérite sénile

Athérome

Dégénérescence:

- artérielle
- artériovasculaire
- vasculaire

Endartérite:

- · déformante ou oblitérante
- sénile

Maladie vasculaire artériosclérotique

Excl.: cérébrale (167.2)

coronaire (125.1-)

mésentérique (K55.1)

pulmonaire (127.0)

170.0 Athérosclérose de l'aorte

170.1	Athérosclérose de l'artère rénale
	Rein de Goldblatt
	Excl.: athérosclérose des artérioles rénales (I12)
170.2-	Athérosclérose des artères distales
	Artériopathie obstructive périphérique des extrémités
	Gangrène par athérosclérose
	Sclérose de Mönckeberg (de la media)
170.20	Type bassin-jambe, sans douleurs
	Stade I de Leriche et Fontaine
170.21	Type bassin-jambe, avec douleur ischémique à l'effort, distance de marche de 200 m et plus
	Stade IIa de Leriche et Fontaine
170.22	Type bassin-jambe, avec douleur ischémique à l'effort, distance de marche de moins de 200 m
170.00	Stade IIb de Leriche et Fontaine
170.23	Type bassin-jambe, avec douleurs au repos
170.04	Stade III de Leriche et Fontaine
170.24	Type bassin-jambe, avec ulcération
	Déficit tissulaire limité à la peau [derme] et au tissu sous-cutané
170.05	Stade IV de Leriche et Fontaine, avec ulcération
170.25	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
170.26	Type épaule-bras, tous stades
170.29	Athérosclérose des artères distales, autres et non précisées
170.25	Artériopathie oblitérante des membres inférieurs [AOMI] SAI
	Artériopathie oblitérante des membres inférieurs [AOMI], sans précision du stade (de Leriche et
	Fontaine)
170.8	Athérosclérose d'autres artères
170.9	Athérosclérose généralisée et sans précision
171	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
171.01	Dissection de l'aorte thoracique, sans indication de rupture
171.02	Dissection de l'aorte abdominale, sans indication de rupture
171.03	Dissection de l'aorte thoracoabdominale, sans indication de rupture
171.04	Dissection de l'aorte localisation non précisée, avec rupture
171.05	Dissection de l'aorte thoracique, avec rupture
171.06	Dissection de l'aorte abdominale, avec rupture
171.07	Dissection de l'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

171.5	Anévrisme aortique thoraco-abdominal(e), rompu	
171.6	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 de l'aorte Nécrose hyaline	
172	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 (177.0)	
	• cardiaque (125.3)	
	• cérébral (167.1-)	
	• coronaire (125.4)	
	• rétinien (H35.0)	
	• variqueux (177.0)	
172.0	Dissection de malformations congénitales d'artères précérébrales (Q28.18)	
	Anévrisme et dissection de l'artère carotide	
172.1 172.2	Anévrisme et dissection d'une artère de membre supérieur	
	Anévrisme et dissection de l'artère rénale	
172.3	Anévrisme et dissection de l'artère iliaque	
172.4	Anévrisme et dissection d'une artère de membre inférieur	
172.5	Anévrisme et dissection d'une autre artère précérébrale	
	Anévrisme et dissection de l'artère basilaire (tronc)	
	Excl.: Anévrisme et dissection:	
	• artère carotide (I72.0)	
170.6	• artère vertébrale (172.6)	
172.6	Anévrisme et dissection de l'artère vertébrale	
172.8	Anévrisme et dissection d'autres artères précisées	
172.9	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-)	
173.0	Syndrome de Raynaud	
	Gangrène Maladie Phénomène (secondaire) de Raynaud	
I73.1	Thrombo-angéite oblitérante [Buerger]	

173.8 Autres maladies vasculaires périphériques précisées

Acrocyanose

Acroparesthésie:

- simple [type Schultze]
- vasomotrice [type Nothnagel]

Erythrocyanose

Erythromélalgie

173.9 Maladie vasculaire périphérique, sans précision

Claudication intermittente SAI

Spasme artériel

Excl.: Claudication intermittente avec artériopathie oblitérante des membres inférieurs [AOMI] (170.2-)

174.- Embolie et thrombose artérielles

Incl.: infarctus:

occlusion:

- embolique
- thrombotique

Excl.: embolie et thrombose de:

- artères basilaires (163.0-163.2, 165.1)
- artères carotidiennes (163.0-163.2, 165.2)
- artères cérébrales (163.3-163.5, 166.9)
- artères coronaires (121-125)
- artères mésentériques (K55.0)
- artères précérébrales (163.0-163.2, 165.9)
- artères pulmonaires (126.-)
- artères rénales (N28.0)
- · artères rétiniennes (H34.-)
- artères vertébrales (163.0-163.2, 165.0)
- · compliquant:
 - avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (000-007, 008.2)
 - grossesse, accouchement et puerpéralité (088.-)

174.0 Embolie et thrombose de l'aorte abdominale

Syndrome de la bifurcation aortique [syndrome de Leriche]

Embolie et thrombose des artères des membres inférieurs

- 174.1 Embolie et thrombose de parties de l'aorte, autres et non précisées
- 174.2 Embolie et thrombose des artères des membres supérieurs
- 174.4 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 artérioles

Excl.: angéite d'hypersensibilité (M31.0)

artère pulmonaire (128.-)

maladies (vasculaires) du collagène (M30-M36)

174.3

177.0 Fistule artérioveineuse, acquise

Anévrisme:

- · artérioveineux, acquis
- variqueux

Excl.: anévrisme artérioveineux SAI (Q27.3)

cérébrale (167.1-)

coronaire (125.4)

traumatique - voir traumatisme, vaisseau sanguin, par région anatomique

177.1 Sténose d'une artère

Compression d'artère

Syndrome de l'artère poplitée piégée [popliteal artery entrapment syndrome]

177.2 Rupture d'une artère

Fistule artérielle

Hémorragie artérielle par érosion

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

- 177.3 Dysplasie fibromusculaire artérielle
- 177.4 Syndrome de compression de l'artère cœliaque
- 177.5 Nécrose d'une artère
- 177.6 Artérite, sans précision

Aortite SAI

Endartérite SAI

Excl.: artérite ou endartérite (de):

- · à cellules géantes (M31.5-M31.6)
- · cérébrale NCA (167.7)
- · coronaire (125.8)
- crosse aortique [Takayasu] (M31.4)
- déformante (170.-)
- oblitérante (170.-)
- sénile (170.-)

177.8- Autres atteintes précisées des artères et artérioles

177.80 Ulcère pénétrant de l'aorte [UPA]

Excl.: dissection de l'aorte (171.0-)

177.88 Autres atteintes non précisées des artères et artérioles

Érosion Ulcération artérielle

177.9 Atteinte des artères et artérioles, sans précision

178.- Maladies des capillaires

178.0 Télangiectasie hémorragique héréditaire

Maladie de Rendu-Osler-Weber

178.1 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)

178.8 Autres maladies des capillaires

178.9 Maladie des capillaires, sans précision

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

179.0* Anévrisme de l'aorte au cours de maladies classées ailleurs

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

179.1* Aortite au cours de maladies classées ailleurs

Aortite syphilitique (A52.0†)

179.2* Angiopathie périphérique au cours de maladies classées ailleurs

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

179.8* Autres atteintes des artères, artérioles et capillaires au cours de maladies classées ailleurs

Maladies des veines, des vaisseaux et des ganglions lymphatiques, non classées ailleurs (180-189)

80.- 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 (000-007, 008.7)
 - grossesse, accouchement et puerpéralité (022.-, 087.-)
- intracrâniennes et intrarachidiennes, pyogènes ou SAI (G08)
- intracrâniennes, non pyogènes (167.6)
- intrarachidiennes, non pyogènes (G95.18)
- syndrome post-phlébitique (187.0-)
- thrombophlébite migratrice (182.1)
- veine porte (K75.1)
- 180.0 Thrombose, phlébite et thrombophlébite des veines superficielles des membres inférieurs
- 180.1 Thrombose, phlébite et thrombophlébite de la veine fémorale
- 180.2- Thrombose, phlébite et thrombophlébite d'autres vaisseaux profonds des membres inférieurs
- 180.20 Thrombose, phlébite et thrombophlébite des veines pelviennes
- 180.28 Thrombose, phlébite et thrombophlébite d'autres vaisseaux profonds des membres inférieurs Thrombose veineuse profonde SAI
- 180.3 Thrombose, phlébite et thrombophlébite des membres inférieurs, sans précision

Embolie ou thrombose d'un membre inférieur SAI

- 180.8- Thrombose, phlébite et thrombophlébite d'autres localisations
- 180.80 Thrombose, phlébite et thrombophlébite des veines superficielles des membres supérieurs Thrombose, phlébite et thrombophlébite de:
 - · veine basilaire
 - veine céphalique
- Thrombose, phlébite et thrombophlébite des veines profondes des membres supérieurs

Thrombose, phlébite et thrombophlébite de:

- veine axillaire
- · veine sous-clavière
- 180.88 Thrombose, phlébite et thrombophlébite d'autres localisations
- 180.9 Thrombose, phlébite et thrombophlébite de localisation non précisée

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 (000-007, 008.7)
 - grossesse, accouchement et puerpéralité (022.-, 087.-)
- portales (I81)
- · veines cérébrales (163.6, 167.6)
- veines coronaires (121-125)
- veines des membres inférieurs (180.-)
- · veines intracrâniennes et intrarachidiennes, pyogènes ou SAI (G08)
- veines intracrâniennes, non pyogènes (167.6)
- 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
- 182.81 Embolie et thrombose de la veine jugulaire
- 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 (022.0)
- puerpéralité (087.8)

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

Varices œsophagiennes

185.0 Varices œsophagiennes hémorragiques

Excl.: Varices œsophagiennes avec indication d'une hémorragie au cours de:

- affections hépatiques (K70-K71+, K74.-+, I98.3*)
- schistosomiase (B65.-†, I98.3*)

185.9 Varices œsophagiennes, non hémorragiques

Varices œsophagiennes SAI

Excl.: Varices œsophagiennes sans indication d'une hémorragie au cours de:

- affections hépatiques (K70-K71+, K74.-+, I98.2*)
- schistosomiase (B65.-†, I98.2*)

186.- Varices d'autres localisations

Excl.: varices (de):

- · localisation non précisée (183.9)
- rétiniennes (H35.0)

186.0 Varices sublinguales

186.1 Varices scrotales

Varicocèle

186.2 Varices pelviennes

186.3 Varices vulvaires

Excl.: compliquant:

- accouchement et puerpéralité (087.8)
- grossesse (022.1)

186.4 Varices gastriques

Excl.: Varices gastriques au cours de:

- affections hépatiques (K70-K71+, K74.-+):
 - avec indication d'une hémorragie (198.3*)
 - sans indication d'une hémorragie (198.2*)
- schistosomiase (B65.-†):
 - avec l'indication d'une hémorragie (198.3*)
 - sans l'indication d'une hémorragie (198.2*)

186.8- Varices d'autres localisations précisées

186.80	Varices grêliques
186.81	Varices coliques
186.82	Varices rectales
186.88	Varices d'autres localisations précisées
	Ulcère variqueux du septum nasal

87.- Autres atteintes veineuses

187.0- Syndrome post-phlébitique

187.00 Syndrome post-thrombotique sans ulcération

Syndrome post-phlébitique SAI

Syndrome post-phlébitique sans ulcération

Syndrome post-thrombotique SAI

187.01 Syndrome post-thrombotique avec ulcération

Syndrome post-phlébitique avec ulcération

187.1 Compression veineuse

Rétrécissement veineux

Syndrome de la veine cave (inférieure) (supérieure)

Excl.: vaisseaux pulmonaire (128.8)

187.2- Insuffisance veineuse (chronique) (périphérique)

187.20 Insuffisance veineuse (chronique) (périphérique) sans ulcération

Insuffisance veineuse (chronique) (périphérique) SAI

187.21 Insuffisance veineuse (chronique) (périphérique) avec ulcération

Excl.: Ulcère variqueux de la jambe (183.0, 183.2)

187.8 Autres atteintes veineuses précisées

187.9 Atteinte veineuse, sans précision

188.- 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)

lymphædème après mastectomie (partielle) (197.2-)

lymphædème héréditaire (Q82.0-)

189.0- Lymphædème, non classé ailleurs

Lymphangiectasie

Un lipædème 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 Lymphædème du (des) membre(s) supérieur(s) et inférieur(s), stade I

189.01 Lymphædème 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 Lymphædème, autre localisation, stade III Tête, cou, paroi thoracique, région génitale

189.08 Autre lymphædème, non classé ailleurs

Stade de latence du lymphædème

189.09 Lymphædème, 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 (195-199)

195.- Hypotension

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

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

syndrome d'hypotension maternelle (026.5)

195.0 Hypotension idiopathique

195.1 Hypotension orthostatique

Hypotension posturale

Excl.: hypotension orthostatique neurogène [Shy-Drager] (G23.8)

195.2 Hypotension médicamenteuse

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

195.8 Autres hypotensions

Hypotension chronique

195.9 Hypotension, sans précision

197.- Troubles de l'appareil circulatoire après des actes médicaux, non classés ailleurs

Excl.: choc postopératoire (T81.1)

197.0 Syndrome post-cardiotomie

197.1 Autres troubles fonctionnels après chirurgie cardiaque

Défaillance cardiaque Insuffisance cardiaque

après chirurgie cardiaque ou due à la présence d'une prothèse cardiaque

Syndrome de pacemaker

197.2- Lymphædème après mastectomie (partielle)

Oblitération des vaisseaux lymphatiques suite à mastectomie

197.20 Lymphædème après mastectomie (partielle) (avec lymphadénectomie), stade I

197.21	Lymphœdème après mastectomie (partielle) (avec lymphadénectomie), stade II	
197.22	Lymphœdème après mastectomie (partielle) (avec lymphadénectomie), stade III	
197.29	Lymphœdème après mastectomie (partielle), sans précision	
197.8-	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 (189.8) ou d'un ulcère lymphogène (L97, L98.4).	
197.80	Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de drainage lymphatique cervical, tous les stades	
197.81	Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de drainage lymphatique axillaire, stade l	
	Excl.: lymphædème après mastectomie (partielle) avec lymphadénectomie axillaire, stade I (197.20)	
197.82	Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de drainage lymphatique axillaire, stade II	
	Excl.: lymphædème après mastectomie (partielle) avec lymphadénectomie axillaire, stade II (197.21)	
197.83	Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de drainage lymphatique axillaire, stade III	
	Excl.: lymphædème 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 l	
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	Lymphædème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur l'appareil uro-génital, 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 (000-099)

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-)

Rhinopharyngite aiguë [rhume banal]

Incl.: Coryza (aigu)

J00

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

aigu(ë), d'un sinus de la face

inflammation suppuration

. .

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

Excl.: sinusite, chronique ou SAI (J32.-)

J01.0 Sinusite maxillaire aiguë

Antrite aiguë

- J01.1 Sinusite frontale aiguë
- J01.2 Sinusite ethmoïdale aiguë
- J01.3 Sinusite sphénoïdale aiguë
- J01.4 Pansinusite aiguë
- J01.8 Autres sinusites aiguës

Sinusite aiguë de plus d'un sinus mais sans pansinusite

J01.9 Sinusite aiguë, sans précision

J02.- Pharyngite aiguë

Incl.: angine aiguë

Excl.: abcès:

- périamygdalien (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 périamygdalien (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 des voies respiratoires SAI (J98.7)

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) à Haemophilus influenzae [H. influenzae]

Pneumonie (J14)

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) à Haemophilus influenzae

pneumopathie (J14)

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 (U69.01!-U69.03!), 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

Grippe

Grippe:

· laryngite grippale

à virus d'influenza saisonnière identifié

J10.8 Grippe avec d'autres manifestations, virus d'influenza saisonnière identifié

Encéphalopathie grippale

Gastroentérite 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) à Haemophilus influenzae [H. influenzae]

pneumopathie (J14) | 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 (U69.01!-U69.03!) 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 Gastroentérite grippale Myocardite (aiquë) 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 (U69.01!-U69.03!) 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:

- au cours de grippe (J09, J10.0, J11.0)
- · due à la rubéole congénitale (P35.0)
- · huileuse (J69.1)
- interstitielle SAI (J84.9)
- virale, congénitale (P23.0)

pneumonie par aspiration:

- de substances solides et liquides (J69.-)
- · due à une anesthésie au cours de:
 - grossesse (029.0)
 - · puerpéralité (089.0)
 - travail et accouchement (074.0)
- · néonatale (P24.9)
- SAI (J69.0)
- 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 (U69.01!-U69.03!) 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 (U69.01!-U69.03!) 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 (U69.01!-U69.03!) 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 (U69.01!-U69.03!) 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 interstitielle (B48.5)

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.-t)
- 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†)
- histoplasmose (B39.-†)

J17.3* Pneumonie au cours de maladies parasitaires

Pneumonie au cours de:

- ascaridiase (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 (100†)

J18.- Pneumonie à micro-organisme non précisé

Utiliser un code supplémentaire (U69.01!-U69.03!) 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:

- · congénitale (P23.9)
- due à des agents externes (J67-J70)
- · huileuse (J69.1)
- interstitielle SAI (J84.9)
- usuellement interstitielle (J84.1)

pneumonie par aspiration:

- de substances solides et liquides (J69.-)
- · due à une anesthésie au cours de:
 - · grossesse (029.0)
 - puerpéralité (089.0)
 - travail et accouchement (074.0)
- · néonatale (P24.9)
- SAI (J69.0)
- 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)

Infection des voies respiratoires SAI (J98.7)

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

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

suppuration

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

Excl.: sinusite aiguë (J01.-)

J32.0 Sinusite maxillaire chronique

Antrite (chronique)

Sinusite maxillaire SAI

J32.1 Sinusite frontale chronique

Sinusite frontale SAI

J32.2 Sinusite ethmoïdale chronique

Sinusite ethmoïdale SAI

J32.3 Sinusite sphénoïdale chronique

Sinusite sphénoïdale SAI

J32.4 Pansinusite chronique

Pansinusite SAI

J32.8 Autres sinusites chroniques

Sinusite (chronique) de plus d'un sinus mais sans pansinusite

J32.9 Sinusite chronique, sans précision

Sinusite (chronique) SAI

J33.- Polype nasal

Excl.: polypes adénomateux (D14.0)

J33.0 Polype des fosses nasales

Polype (des):

- choanes
- rhinopharyngé

J33.1 Polypose rhino-sinusienne déformante

Syndrome ou ethmoïdite de Woakes

J33.8 Autres polypes des sinus

Polypes du sinus (de):

- ethmoïdal
- face
- maxillaire
- sphénoïdal

J33.9 Polype nasal, sans précision

J34.- Autres maladies du nez et des sinus du nez

Excl.: ulcère variqueux de la cloison nasale (186.88)

J34.0 Abcès, furoncle et anthrax du nez

Nécrose

Phlegmon du nez et de la cloison nasale Ulcération

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 périamygdalien

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

Abcès

Granulome

Hyperkératose

Leucokératose

Leucoplasie

Phlegmon

Parakératose

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.-)

Infection des voies respiratoires SAI (J98.7)

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

Les affections mentionnées, associées à l'asthme bronchique

chronique

Excl.: asthme (J45.-)

bronchectasie (J47)

bronchite:

- asthmatique SAI (J45.9)
- · chronique:
 - SAI (J42)
 - simple et mucopurulente (J41.-)

emphysème (J43.-)

maladies du poumon dues à des agents externes (J60-J70)

trachéite chronique (J42)

trachéo-bronchite chronique (J42)

Utiliser les cinquièmes positions suivantes des codes J44 afin d'indiquer le degré d'obstruction:

- $0 \quad VEF_1 < 35 \% de la norme$
- 1 $VEF_1 >= 35 \%$ et < 50 % de la norme
- $2 VEF_1 >= 50 \%$ et < 70 % de la norme
- $3 \text{ VEF}_1 >= 70 \% \text{ de la norme}$
- 9 VEF, 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 État 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 du talc

J62.8 Pneumoconiose due à d'autres poussières de silice

Silicose SAI

J63.- Pneumoconiose due à d'autres poussières inorganiques

Excl.: associée à toutes formes de tuberculose (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

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

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
- **Gedème du poumon dû à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des gaz** (Edème (aigu) du poumon dû à des agents chimiques
- J68.2 Inflammation des voies respiratoires supérieures due à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des gaz, non classée ailleurs
- J68.3 Autres affections respiratoires aiguës et subaiguës dues à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des gaz

Syndrome réactionnel de dysfonction des voies respiratoires

J68.4 Affections respiratoires chroniques dues à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des gaz

Bronchiolite oblitérante (chronique) (subaiguë) Emphysème (diffus) (chronique) Fibrose pulmonaire (chronique)

dû (due) à l'inhalation d'agents chimiques, d'émanations, de fumées et de gaz

- J68.8 Autres affections respiratoires dues à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des
- 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 néonatals (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 (U69.01!-U69.03!) 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

Protéinose 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.- Abcès du poumon et du médiastin

J85.0 Gangrène et nécrose du poumon

J85.1 Abcès du poumon avec pneumonie

Utiliser un code supplémentaire (U69.01!-U69.03!) 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 Abcès du poumon sans pneumonie

Abcès du poumon SAI

J85.3 Abcès du médiastin

J86.- Pyothorax

Incl.: abcès:

- pleural
- thoracique

empyème

pyopneumothorax

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

Excl.: dû à la tuberculose (A15-A16)

J86.0 Pyothorax avec fistule

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.: épaississement pleural fibreux

pachypleurite

J92.0 Plaque pleurale avec asbestose

J92.9 Plaque pleurale sans asbestose

Plaque pleurale SAI

J93.- Pneumothorax

Excl.: pneumothorax:

- au cours de tuberculose (phase active) (A15-A16)
- · congénital ou périnatal (P25.1)
- · iatrogène (J95.80)
- traumatique (S27.0)

pyopneumothorax (J86.-)

- J93.0 Pneumothorax spontané avec pression positive
- J93.1 Autres pneumothorax spontanés
- J93.8 Autres pneumothorax
- J93.9 Pneumothorax, sans précision

J94.- Autres affections pleurales

Excl.: affections pleurales tuberculeuses (phase active) (A15-A16)

hémopneumothorax traumatique (S27.2)

hémothorax traumatique (S27.1) inflammation de la plèvre SAI (R09.1)

J94.0 Epanchement chyleux

Epanchement chyliforme

- J94.1 Fibrothorax
- J94.2 Hémothorax

Hémopneumothorax

J94.8 Autres affections pleurales précisées

Hydrothorax

J94.9 Affection pleurale, sans précision

Autres maladies de l'appareil respiratoire (J95-J99)

J95	Troubles respiratoires après 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 (089.0)					
	• travail et accouchement (074.0)					
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					
105.0	Trouble require toire enrès des estes médicaux cons 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:

- O 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

Sténose des bronches

Ulcère

Collapsus Dyskinésie

trachéo-bronchique

J98.1 Collapsus pulmonaire

Atélectasie

Collapsus du poumon

Excl.: atélectasie (du):

- au cours de tuberculose (phase active) (A15-A16)
- nouveau-né (P28.0-P28.1)

J98.2 Emphysème interstitiel

Emphysème médiastinal

Excl.: emphysème (du):

- 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 Hernie médiastinale

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)

J98.7 Infection des voies respiratoires, non classée ailleurs

Infections des voies respiratoires, non précisées comme étant aiguës ou chroniques ou des voies respiratoires inférieures ou supérieures

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 erythémateux 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 (000-099)

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
- K74.7-! Stades cliniques de la cirrhose du foie

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

Ouatrième molaire

K00.2 Anomalies de volume et de forme des dents

Dens in dente

Dent:

- conique
- évaginée
- invaginée

Concrescence

Fusion

dentaire

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

Émail tacheté

Fluorose dentaire

Taches de l'émail non associées à la fluorose

Excl.: dépôts [accrétions] sur les dents (K03.6)

K00.4 Troubles de la formation des dents

Aplasie et hypoplasie du cément

Dent hypoplasique de Turner

Dislocation du germe dentaire

Hypoplasie de l'émail (néonatale) (post-natale) (prénatale)

Odontodysplasie régionale

Excl.: dents tachetées (K00.3)

incisives de Hutchinson et dents de Moser au cours de syphilis congénitale (A50.5)

K00.5 Anomalies héréditaires de la structure dentaire, non classées ailleurs

Dent en coquille

Dysplasie de la dentine

Amelogenesis

Dentinogenesis imperfecta

Odontogenesis

K00.6 Troubles de l'éruption dentaire

Chute prématurée des dents temporaires

Dent:

- natale
- néonatale
- précoce

Éruption dentaire prématurée

Rétention dentaire [dents temporaires persistantes]

K00.7 Syndrome d'éruption dentaire

K00.8 Autres troubles de l'odontogénèse

Changement de couleur pendant la formation de la dent

Pigmentation intrinsèque des dents SAI

K00.9 Troubles de l'odontogénèse, sans précision

Troubles du développement des dents SAI

K01.- Dents incluses et enclavées

Excl.: dents incluses et enclavées avec position anormale de ces dents ou des dents adjacentes (K07.3)

K01.0 Dents incluses

Une dent incluse est une dent qui n'est pas sortie, sans qu'une autre dent fasse obstacle.

K01.1 Dents enclavées

Une dent enclavée est une dent qui n'est pas sortie parce qu'une autre dent fait obstacle à sa sortie.

K02.- Caries dentaires

K02.0 Carie limitée à l'émail

Taches blanches [caries initiales]

- K02.1 Carie de la dentine
- K02.2 Carie du cément
- K02.3 Carie dentaire stabilisée

K02.4 Odontoclasie

Mélanodontie infantile

Mélanodontoclasie

K02.5 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

des dents

- rituelle
- traditionnelle

Anomalie en coin SAI

K03.2 Érosion des dents

Érosion 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

Émail irradié

Hypersensibilité de la dentine

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

K03.9 Maladie des tissus dentaires durs, sans précision

K04.-Maladies de la pulpe et des tissus périapicaux

K04.0 **Pulpite**

Pulpite

- · aiguë
- · chronique (hyperplasique) (ulcéreuse)
- irréversible
- réversible
- · SAI

K04.1 Nécrose pulpaire

Gangrène pulpaire

K04.2 Dégénérescence pulpaire

Calcifications pulpaires

Denticules

Pulpolithes

K04.3 Formation anormale de tissus dentaires durs dans la pulpe

Dentine secondaire ou irrégulière

K04.4 Périodontite apicale aiguë d'origine pulpaire

Périodontite apicale aiguë SAI

K04.5 Périodontite apicale chronique

Granulome apical ou périapical

Périodontite apicale SAI

K04.6 Abcès périapical avec fistule

Abcès:

 dentaire avec fistule

dento-alvéolaire

K04.7 Abcès périapical sans fistule

Abcès:

- dentaire
- dento-alvéolaire

périapical

K04.8 **Kyste radiculaire**

Kyste:

- · apical (périodontal)
- périapical
- résiduel radiculaire

Excl.: kyste périodontal latéral (K09.0)

SAI

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
- ulcérative

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

Kystes de la région buccale, non classés ailleurs

Incl.: lésions ayant les caractéristiques histologiques d'un kyste anévrismal et d'une autre lésion fibro-osseuse

Excl.: kyste radiculaire (K04.8)

K09.0 Kystes dentaires liés au développement (odontogènes)

Kyste:

- dentigère
- folliculaire
- gingival
- · lié à l'éruption dentaire
- · périodontal latéral
- primordial

K09.1 Kystes de la région buccale non liés au développement dentaire

Kyste (de):

- naso-labial [naso-alvéolaire]
- naso-palatin [canal incisif]

K09.2 Autres kystes de la mâchoire

Kyste de la mâchoire:

- anévrismal
- · 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

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 Abcès maxillaire sans indication d'extension rétromaxillaire ou dans la fosse canine
- K10.21 Abcès maxillaire avec indication d'extension rétromaxillaire ou dans la fosse canine
- K10.28 Autres états inflammatoires précisés de la mâchoire
- K10.29 État inflammatoire de la mâchoire, sans autre précision

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

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 Abcès des glandes salivaires

K11.4 Fistule des glandes salivaires

Excl.: fistule congénitale des glandes salivaires (Q38.4)

K11.5 Sialolithiase

Calcul des glandes salivaires ou d'un canal excréteur Lithiase

K11.6 Mucocèle des glandes salivaires

Grenouillette

Kyste muqueux:

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

d'un canal salivaire Sténose

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)

chéilite (K13.0)

gingivo-stomatite herpétique [herpes simplex] (B00.2)

noma (A69.0)

stomatite aphthose herpétique (B00.2)

stomatite gangréneuse (A69.0)

K12.0 Aphtes buccaux récidivants

Aphtose de Bednar

Périadénite muqueuse nécrotique récidivante

Stomatite:

- aphteuse (majeure) (mineure)
- herpétiforme

Ulcération aphteuse récidivante

K12.1 Autres formes de stomatite

Stomatite:

- · 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 périmandibulaire

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

Érythroplasie Leuco-œdème de l'épithélium buccal, y compris la langue

Leucokératose nicotinique du palais

Palais du fumeur

Excl.: tricholeucoplasie (K13.3)

K13.3 Tricholeucoplasie

K13.4 Granulome et lésions pseudo-granulomateuses de la muqueuse buccale

Granulome:

éosinophilepyogène

de la muqueuse buccale

Xanthome verruqueux

K13.5 Fibrose sous-muqueuse de la bouche

Fibrose sous-muqueuse de la langue

K13.6 Hyperplasie inflammatoire de la muqueuse buccale

Excl.: hyperplasie inflammatoire de la crête édentée (due à une prothèse) (K06.2)

K13.7 Lésions de la muqueuse buccale, autres et sans précision

Mucinose focale orale

K14.- Maladies de la langue

Excl.: érythroplasie

hyperplasie épithéliale en foyer leuco-œdème [œdème blanc]

de la langue (K13.2)

leucoplasie

fibrose sous-muqueuse de la langue (K13.5)

macroglossie (congénitale) (Q38.2)

tricholeucoplasie (K13.3)

K14.0 Glossite

Abcès Ulcération (traumatique) de la langue

Excl.: glossite atrophique (K14.4)

K14.1 Langue géographique

Glossite:

- exfoliatrice marginée
- · migratoire bénigne

K14.2 Glossite losangique médiane

K14.3 Hypertrophie des papilles linguales

Hypertrophie des papilles foliées

Langue:

- chargée
- noire villeuse

Langue noire villeuse

K14.4 Atrophie des papilles de la langue

Glossite atrophique

K14.5 Langue plicaturée

Langue:

- fissurée
- scrotale
- striée

Excl.: fissure congénitale de la langue (Q38.3)

K14.6 Glossodynie

Glossalgie

Glossopyrosis

K14.8 Autres maladies de la langue

Atrophie de la langue

Langue crénelée

K14.9 Maladie de la langue, sans précision

Glossopathie SAI

Maladies de l'œsophage, de l'estomac et du duodénum (K20-K31)

Excl.: hernie hiatale (K44.-)

Les subdivisions suivantes peuvent être utilisées comme quatrième chiffre avec les catégories K25-K28:

- .0 Aigu avec hémorragie
- .1 Aigu avec perforation
- .2 Aigu avec hémorragie et perforation
- .3 Aigu sans hémorragie ni perforation
- .4 Chronique ou non précisé, avec hémorragie
- .5 Chronique ou non précisé, avec perforation
- .6 Chronique ou non précisé, avec hémorragie et perforation
- .7 Chronique sans hémorragie ni perforation

.9 Non précisé comme étant aigu ou chronique, sans hémorragie ni perforation

K20 Œsophagite

Incl.: Abcès de l'œsophage

Érosion de l'œsophage

Esophagite:

- chimique
- peptique
- · SAI

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

Excl.: avec reflux gastro-cesophagien (K21.0)

œsophagite par reflux (K21.0)

K21.- Reflux gastro-œsophagien

K21.0 Reflux gastro-œsophagien avec œsophagite

Œsophagite par reflux

Pour préciser la présence d'une hémorragie de l'œsophage, utiliser un code supplémentaire (K22.81)

.

K21.9 Reflux gastro-œsophagien sans œsophagite

Reflux œsophagien SAI

K22.- Autres maladies de l'œsophage

Excl.: varices œsophagiennes (185.-)

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

Pour préciser la présence d'une hémorragie de l'œsophage, utiliser un code supplémentaire (K22.81)

.

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

K22.2 Obstruction de l'œsophage

Compression

Constriction Rétrécissement

de l'œsophage

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 [@sophage 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)

- K22.81 Hémorragie de l'œsophage
- K22.88 Autres maladies précisées de l'œsophage

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-duodénal SAI

Excl.: ulcère gastro-duodénal du nouveau-né (P78.8)

K28.- Ulcère gastro-jéjunal

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

Incl.: ulcère (peptique) ou érosion:

- anastomotique
- · gastro-colique
- gastro-intestinal(e)
- · gastro-jéjunal(e)
- jéjunal(e)
- · marginal(e)
- stomal(e)

Excl.: ulcère primaire de l'intestin grêle (K63.3)

K29.- Gastrite et duodénite

Excl.: gastrite ou gastroentérite 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

Érosion (aiguë) de l'estomac

Gastrite:

- granulomateuse
- hypertrophique géante

Maladie de Ménétrier

- 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

lléus duodénal (chronique)

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

K31.6 Fistule de l'estomac et du duodénum

Fistule:

- · gastro-colique
- · gastro-jéjuno-colique

K31.7 Polype de l'estomac et du duodénum

Polype hyperplasique

Polype SAP

Excl.: Polype adénomateux de l'estomac (D13.1)

Polype adénomateux du duodénum (D13.2)

K31.8- Autres maladies précisées de l'estomac et du duodénum

Achlorhydrie

Contraction en sablier de l'estomac

Ptose gastrique

- K31.81 Angiodysplasie de l'estomac et du duodénum sans indication de saignement
- K31.82 Angiodysplasie de l'estomac et du duodénum avec saignement
- K31.88 Autres affections précisées de l'estomac et du duodénum
- K31.9 Maladie de l'estomac et du duodénum, sans précision

Maladies de l'appendice (K35-K38)

K35.- Appendicite aiguë

K35.2 Appendicite aiguë avec péritonite généralisée

Appendicite (aiguë) avec péritonite généralisée (diffuse) après perforation ou rupture

- K35.3- Appendicite aiguë avec péritonite localisée
- K35.30 Appendicite aiguë avec péritonite localisée sans perforation ni rupture
- K35.31 Appendicite aiguë avec péritonite localisée avec perforation ou rupture
- K35.32 Appendicite aiguë avec abcès péritonéal

K35.8 Appendicite aiguë, sans précision

Appendicite aiguë, sans mention de péritonite localisée ou généralisée

K36 Autres formes d'appendicite

Incl.: Appendicite:

- chronique
- récidivante

K37 Appendicite, sans précision

K38.- Autres maladies de l'appendice

K38.0 Hyperplasie de l'appendice

K38.1 Concrétions appendiculaires

Fécalome Stercolithe de l'appendice

K38.2 Diverticule de l'appendice

K38.3 Fistule de l'appendice

K38.8 Autres maladies précisées de l'appendice

Invagination de l'appendice

K38.9 Maladie de l'appendice, sans précision

Hernies

(K40-K46)

Note: Hernie avec gangrène et occlusion doit être codée à hernie avec gangrène.

Incl.: hernie:

- acquise
- congénitale (sauf diaphragmatique ou hiatale)
- récidivante

K40.- Hernie inguinale

Incl.: bubonocèle

hernie inguinale:

- bilatérale
- directe
- indirecte
- oblique
- · SAI

hernie scrotale

Les cinquièmes positions suivantes doivent être utilisées pour la catégorie K40.-:

- O 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 inquinale (unilatérale):

- étranglée
- incarcérée

sans gangrène

- irréductible
- provoquant une occlusion

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

Hernie inguinale SAI, avec gangrène

K40.9- Hernie inguinale, unilatérale ou sans précision, sans occlusion ni gangrène

Hernie inguinale (unilatérale) SAI

K41.- Hernie crurale

Les codes à cinq positions suivants doivent être utilisés dans la catégorie K41.-:

- Non précisée comme hernie récidivante
- 1 Hernie récidivante

K41.0- Hernie crurale bilatérale, avec occlusion, sans gangrène

K41.1- Hernie crurale bilatérale, avec gangrène

K41.2- Hernie crurale bilatérale, sans occlusion ni gangrène

Hernie crurale bilatérale SAI

K41.3- Hernie crurale, unilatérale ou sans précision, avec occlusion, sans gangrène

Hernie crurale (unilatérale):

étranglée

incarcérée

sans gangrène

irréductible

provoquant une occlusion

K41.4- Hernie crurale, unilatérale ou sans précision, avec gangrène

K41.9- Hernie crurale, unilatérale ou sans précision, sans occlusion ni gangrène

Hernie crurale (unilatérale) SAI

K42.- Hernie ombilicale

Incl.: hernie para-ombilicale *Excl.:* omphalocèle (Q79.2)

K42.0 Hernie ombilicale avec occlusion, sans gangrène

Hernie ombilicale:

étranglée

incarcérée

sans gangrène

irréductible

provoquant une occlusion

K42.1 Hernie ombilicale, avec gangrène

Hernie ombilicale gangréneuse

K42.9 Hernie ombilicale, sans occlusion ni gangrène

Hernie ombilicale SAI

K43.- Hernie de la paroi abdominale antérieure

K43.0 Hernie incisionnelle avec occlusion, sans gangrène

Hernie incisionnelle:

étranglée

incarcérée

sans gangrène

irréductible

provoquant une occlusion

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

incarcérée

sans gangrène

• irréductible

provoquant une occlusion

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

incarcérée

sans gangrène

irréductible

provoquant une occlusion

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
K43.69	• sous-xiphoïdienne
K43.7-	Hernies de la paroi abdominale antérieure non précisées avec occlusion, sans gangrène
N43.7-	Autres hernies de la paroi abdominale antérieure non précisées avec gangrène
K43.70	Toute hernie avec gangrène mentionnée en K43.6- Hernie épigastrique avec gangrène
K43.78	Autres hernies de la paroi abdominale antérieure avec gangrène
1140.70	Hernie:
	• de la ligne blanche
	• de Spiegel
	hypogastrique
	• sous-xiphoïdienne
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
V 40 00	• sous-xiphoïdienne
K43.99	Hernies de la paroi abdominale antérieure non précisées sans occlusion ni gangrène Hernies de la paroi abdominale antérieure SAI
	nerries de la paroi abdorniriale arterieure 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
1144.0	Hernie diaphragmatique:
	• étranglée
	incarcérée sans gangrèneirréductible
	• provoquant une occlusion
K44.1	Hernie diaphragmatique, avec gangrène

Hernie diaphragmatique gangréneuse

Hernie diaphragmatique SAI

Hernie diaphragmatique, sans occlusion ni gangrène

K44.9

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

incarcérée

sans gangrène

• irréductible

provoguant une occlusion

K45.1 Autres hernies abdominales précisées, avec gangrène

Toute hernie mentionnée en K45.-, précisée comme gangréneuse

K45.8 Autres hernies abdominales précisées, sans occlusion ni gangrène

K46.- Hernie abdominale non précisée

Incl.: entérocèle

épiplocèle

hernie:

- interstitielle
- intestinale
- intra-abdominale
- · SAI

Excl.: entérocèle vaginale (N81.5)

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

Toute hernie mentionnée en K46.-:

• étranglée

incarcérée

sans gangrène

• irréductible

• provoquant une occlusion

K46.1 Hernie abdominale non précisée, avec gangrène

Toute hernie mentionnée en K46.-, précisée comme gangréneuse

K46.9 Hernie abdominale non précisée, sans occlusion ni gangrène

Hernie abdominale SAI

Entérites et colites non infectieuses (K50-K52)

Incl.: maladies inflammatoires non infectieuses de l'intestin

Excl.: mégacôlon (K59.3)

syndrome de l'intestin irritable (K58.-)

K50.- Maladie de Crohn [entérite régionale]

Incl.: entérite granulomateuse *Excl.:* Colite indéterminée (K52.3-)

Recto-colite hémorragique [colite ulcéreuse] (K51.-)

K50.0 Maladie de Crohn de l'intestin grêle

lléite:

- · 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'œsophage
- K50.82 Maladie de Crohn de l'œsophage 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

lléite 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 gastroentérites et colites non infectieuses

K52.0 Gastroentérite et colite dues à une irradiation

K52.1 Gastroentérite 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 Gastroentérite et colite allergiques et alimentaires Gastroentérite 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 gastroentérites et colites non infectieuses précisées Colite collagène Colite lymphocytaire Colite microscopique (collagène ou lymphocytaire)

K52.9 Gastroentérite et colite non infectieuses, sans précision

Gastrite ou gastroentérite à éosinophiles

Diarrhée Entérite Iléite Jéjunite Sigmoïdite

précisée comme non-infectieuse

Excl.: colite, diarrhée, entérite, gastroentérite:

- d'origine non précisée (A09.9)
- infectieuse (A09.0)

diarrhée:

- fonctionnelle (K59.1)
- psychogène (F45.32)

diarrhée du nouveau-né:

- · infectieuse (A09.0)
- non infectieuse (P78.3)
- SAI (A09.9)

Autres maladies de l'intestin (K55-K64)

K55.- Troubles vasculaires de l'intestin

Excl.: entérocolite nécrosante du nouveau-né (P77) hémorragie gastro-intestinale (K92.0-K92.2)

K55.0 Troubles vasculaires aigus de l'intestin

Colite ischémique fulminante

Infarctus de l'intestin aigu(ë)

Ischémie de l'intestin grêle

Colite ischémique subaiguë

Embolie

Infarctus mésentérique (artère) (veine)

Thrombose

K55.1 Troubles vasculaires chroniques de l'intestin

Athérosclérose mésentérique

Étranglement ischémique de l'intestin

Insuffisance vasculaire mésentérique

Colite

Entérite ischémique chronique

Entérocolite

K55.2- Angiodysplasie du côlon

K55.21 Sans indication de saignement

Angiodysplasie du colon SAI

K55.22 Avec saignement

K55.3- Angiodysplasie de l'intestin grêle

K55.31 Angiodysplasie de l'intestin grêle sans indication d'une hémorragie

Angiodysplasie de l'intestin grêle SAI

Excl.: Angiodysplasie du duodénum sans indication d'une hémorragie (K31.81)

K55.32 Angiodysplasie de l'intestin grêle avec hémorragie

Excl.: Angiodysplasie du duodénum avec hémorragie (K31.82)

K55.8 Autres troubles vasculaires de l'intestin

K55.9 Trouble vasculaire de l'intestin, sans précision

Colite

Entérite ischémique SAI

Entérocolite

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)

Obstruction intestinale périnatale (P75-P76)

occlusion (du):

- · duodénum (K31.5)
- intestinale post-opératoire (K91.3)

sténose de l'anus ou du rectum (K62.4)

K56.0 Iléus paralytique

Paralysie:

- · du côlon
- intestin

Pseudo-obstruction colique aiguë

Syndrome d'Ogilvie

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

Étranglement Torsion du côlon ou de l'intestin

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

Rétrécissement du cé

Sténose

du côlon ou de l'intestin

Entérosténose

Iléus occlusif SAI

K56.7 Iléus, sans précision

K57.- Maladie diverticulaire de l'intestin

Incl.: diverticule

diverticulite diverticulose de l'intestin (côlon) (grêle)

• • • • • • • • •

Excl.: diverticule (de):

- · appendice (K38.2)
- congénital de l'intestin (Q43.8)
- Meckel (Q43.0)

K57.0-	Maladie diverticulaire de l'intestin grêle avec perforation et abcès
	Diverticulite de l'intestin grêle avec péritonite
	Excl.: diverticulite du côlon et de l'intestin grêle avec perforation et abcès (K57.4-)
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-	Maladie diverticulaire de l'intestin grêle, sans perforation ni abcès
	Diverticulite de l'intestin grêle SAI
	Diverticulose de l'intestin grêle SAI
	Excl.: maladie diverticulaire 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-	Maladie diverticulaire du côlon avec perforation et abcès
	Diverticulite du côlon, avec péritonite
	Excl.: diverticulite du côlon et de l'intestin grêle, avec perforation et abcès (K57.4-)
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-	Maladie diverticulaire du côlon sans perforation ni abcès
	Diverticulite du côlon SAI
	Diverticulose du côlon SAI
	Excl.: maladie diverticulaire 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-	Maladie diverticulaire de l'intestin grêle et du côlon avec perforation et abcès
	Diverticulite du côlon et de l'intestin grêle, avec péritonite
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-	Maladie diverticulaire du côlon et de l'intestin grêle sans perforation ni abcès
	Diverticulite de l'intestin grêle et du côlon SAI
	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-	Maladie diverticulaire de l'intestin, siège non précisé avec perforation et abcès
	Diverticulite de l'intestin SAI, avec péritonite
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-	Maladie diverticulaire de l'intestin, siège non précisé, sans perforation ni abcès
	Diverticulite de l'intestin SAI
	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
	<i>Incl.:</i> Côlon irritable
	Syndrome du côlon irritable
K58.1	Syndrome de l'intestin irritable, avec diarrhée prédominante [SII-D]
	Irritable bowel syndrome with predominant diarrhoea [IBS-D]
K58.2	Syndrome de l'intestin irritable, avec constipation prédominante [SII-C]
	Irritable bowel syndrome with predominant constipation [IBS-C]
K58.3	Syndrome de l'intestin irritable, avec troubles du transit changeants (mixtes) [SII-M]
	Irritable bowel syndrome with mixed bowel habits [IBS-M]
K58.8	Syndrome de l'intestin irritable, autre et non précisé
	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
K59.00	Constipation lors d'un trouble du transit colique
1/50.01	Constipation à transit lent
	Excl.: Constipation d'origine médicamenteuse (K59.02)
K59.01	Constipation lors d'un trouble de la défécation
	Constipation lors d'un trouble fonctionnel anorectal
	Dyschésie
VEO 00	Syndrome de constipation fonctionnelle
K59.02	Constipation d'origine médicamenteuse
K59.09	Constipation, autre et sans précision
K59.1	Diarrhée fonctionnelle
K59.2	Intestin neurogène, non classé ailleurs

K59.3 Mégacôlon, non classé ailleurs

Dilatation du côlon

Mégacôlon idiopathique

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

Pseudo-obstruction intestinale chronique [POIC]

K59.9 Trouble fonctionnel de l'intestin, sans précision

K60.- Fissure et fistule des régions anale et rectale

Excl.: avec abcès ou phlegmon (K61.-)

K60.0 Fissure anale aiguë

K60.1 Fissure anale chronique

K60.2 Fissure anale, sans précision

K60.3 Fistule anale

K60.4 Fistule rectale

Fistule recto-cutanée

Excl.: fistule:

- recto-vaginale (N82.3)
- vésico-rectale (N32.1)

K60.5 Fistule ano-rectale

K61.- Abcès des régions anale et rectale

Incl.: abcès

phlegmon des régions anale et rectale, avec ou sans fistule

K61.0 Abcès anal

Abcès périanal

Excl.: abcès intrasphinctérien (K61.4)

K61.1 Abcès rectal

Abcès périrectal

Excl.: abcès ischio-rectal (K61.3)

K61.2 Abcès ano-rectal

K61.3 Abcès ischio-rectal

Abcès de la fosse ischio-rectale

K61.4 Abcès intrasphinctérien

K62.- Autres maladies de l'anus et du rectum

Incl.: canal anal

Excl.: hémorroïdes (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.: Compliquant:

- · la grossesse (O22.4)
- · l'accouchement et la puerpéralité (087.2)

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 (000-007, 008.0)
 - 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 (085)

K65.0- Péritonite aiguë

Péritonite (aiguë):

- généralisée
- septique

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

K65.00 Péritonite bactérienne spontanée [PBS] (aiguë)

K65.09 Péritonite aiguë, autres et sans précision

Abcès:

- · abdomino-pelvien
- épiploïque
- mésentérique
- péritonéal
- · rétro-cæcal
- rétropéritonéal
- sous-diaphragmatique
- · sous-hépatique
- · sous-phrénique

Péritonite (aiguë):

- pelvienne, chez l'homme
- sous-phrénique

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)

K66.2 Fibrose rétropéritonéale

Maladie d'Ormond

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 (R17.0)

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

Pour préciser le stade d'une cirrhose du foie, utiliser un code supplémentaire de K74.7-!.

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)

toxique (prévisible)

médicamenteuse

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

Excl.: maladie alcoolique du foie (K70.-) syndrome de Budd-Chiari (I82.0)

K71.0 Maladie toxique du foie avec cholestase

Cholestase:

- "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
- péliose hépatique

K71.9 Maladie toxique du foie, sans précision

K72.- Insuffisance hépatique, non classée ailleurs

Incl.: atrophie ou dystrophie jaune du foie

coma encéphalopathie hépatique SAI

hépatite:

• fulminante NCA, avec insuffisance hépatique

• maligne

nécrose des hépatocytes avec insuffisance hépatique

Pour indiquer le degré de gravité de l'encéphalopathie hépatique, utiliser un code supplémentaire de la catégorie K72.7-! .

Excl.: hépatite virale (B15-B19)

ictère du fœtus et du nouveau-né (P55-P59)

insuffisance hépatique:

- · alcoolique (K70.4)
- avec maladie toxique du foie (K71.1)
- · compliquant:
 - avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (000-007, 008.8)
 - grossesse, accouchement et puerpéralité (026.6-)

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

Pour préciser le stade d'une cirrhose du foie, les codes K74.3-K74.6 doivent être complétés par un code supplémentaire de K74.7-!

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

K74.7-! Stades cliniques de la cirrhose du foie

- K74.70! Cirrhose du foie, stade Child-Pugh A
- K74.71! Cirrhose du foie, stade Child-Pugh B
- K74.72! Cirrhose du foie, stade Child-Pugh C

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 Abcès du foie

Abcès 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 (182.0)
- porte (181)

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 (090.4)

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

Abcès 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:

- bérylliose (J63.2†)
- sarcoïdose (D86.8†)

Maladies de la vésicule biliaire, des voies biliaires et du pancréas (K80-K87)

K80.-Cholélithiase

Les cinquièmes positions suivantes doivent être utilisées pour la catégorie K80.-:

- Sans indication d'obstruction des voies biliaires
- Avec obstruction des voies biliaires

K80.0-Calcul de la vésicule biliaire avec cholécystite aiguë

Tout état mentionné en K80.2 avec cholécystite aiguë

K80.1-Calcul de la vésicule biliaire avec une autre forme de cholécystite

Cholécystite avec cholélithiase SAI

Tout état mentionné en K80.2 avec cholécystite (chronique)

K80.2-Calcul de la vésicule biliaire sans cholécystite

Calcul (bloqué) de:

- canal cystique
- · vésicule biliaire

Cholécystolithiase

Cholélithiase

Colique biliaire (récidivante)

sans précision ou sans cholécystite

K80.3-Calcul des canaux biliaires avec angiocholite

Tout état mentionné en K80.5- avec angiocholite

K80.4-Calcul des canaux biliaires avec cholécystite

Tout état mentionné en K80.5- avec cholécystite (avec angiocholite)

sans calcul

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

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.-:

O 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

du pancréas

- Nécrose: • 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 Whipplet (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) gastroentérite (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 immunodéficience
- 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'œsophage
- 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 Mélæna Excl.: sang occulte dans les selles (R19.5) K92.2 Hémorragie gastro-intestinale, sans précision Hémorragie: • gastrique SAI intestinale SAI **Excl.:** angiodysplasie de l'intestin grêle avec hémorragie (K55.32) angiodysplasie de l'estomac et du duodénum avec saignement (K31.82) angiodysplasie du côlon avec hémorragie (K55.22) 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 (T86.05t, T86.06t) 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†)

Atteintes d'autres organes digestifs précisés au cours de maladies classées ailleurs

K93.8*

Chapitre XII

Maladies de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané (L00 - L99)

Excl.: 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 (000-099)

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)

réticulose lipomélanique (189.8)

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:

L00-L08	Infections de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané

L10-L14 Dermatoses bulleuses

L20-L30 Dermatoses et eczémas

L40-L45 Lésions papulo-squameuses

L50-L54 Urticaire et érythème

L55-L59 Affections de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané liées à une irradiation

L60-L75 Maladies des phanères et des annexes de la peau

L80-L99 Autres affections de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané

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

1 1 1↓	D 1 11		1 1 1	1 / 11
L14*	Dermatage hill	alicae ali colire	de maladies	classées ailleurs
	DCITIALOSCS DUIN	cuoco au couro	ac maiadics	Classees allicals

- L45* Lésions papulo-squameuses au cours de maladies classées ailleurs
- L54.-* Érythèmes au cours de maladies classées ailleurs
- L62.-* Maladies des ongles au cours de maladies classées ailleurs
- L86* Kératodermie au cours de maladies classées ailleurs
- L99.-* Autres affections de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané au cours de maladies classées ailleurs

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

L40.7-! Gravité du psoriasis

Infections de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané (L00-L08)

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

Excl.: dermite infectée (L30.3)

granulome pyogénique (L98.0)

infections localisées de la peau classées dans le chapitre I, telles que:

- érysipèle (A46)
- érysipéloïde (A26.-)
- infection ano-génital par le virus de l'herpès [herpes simplex] (A60.-)
- infection par le virus de l'herpès [herpes simplex] (B00.-)
- · molluscum contagiosum (B08.1)
- · mycoses (B35-B49)
- pédiculose, acariase et autres infestations (B85-B89)
- verrues virales (B07)
- zona (B02.-)

orgelet (H00.0)

panniculite:

- affectant le cou et le dos (M54.0-)
- lupique (L93.2)
- · récidivante [Weber-Christian] (M35.6)
- SAI (M79.3-)

perlèche (due à):

- · candidose (B37.-)
- carence en riboflavine (E53.0)
- SAI (K13.0)

L00.- Syndrome d'épidermolyse staphylococcique du nourrisson

Incl.: Dermatite exfoliatrice staphylococcique du nourrisson [Maladie de Ritter von Rittershain]

Pemphigus épidémique du nouveau-né

Syndrome de Lyell staphylococcique

Excl.: épidermolyse nécrosante suraiguë [Lyell] (L51.2-)

L00.0 Atteinte de moins de 30% de la surface corporelle

Syndrome staphylococcique de peau échaudée [Syndrome SSS] SAP

L00.1 Atteinte de 30% de la surface corporelle et plus

Atteinte de la muqueuse

L01.- Impétigo

Excl.: impétigo herpétiforme (L40.1)

pemphigus épidémique du nouveau-né (L00.-)

L01.0 Impétigo [tout micro-organisme] [toute localisation]

Impétigo de Bockhart

L01.1 Impétiginisation d'autres dermatoses

L02.- Abcès cutané, furoncle et anthrax

Incl.: clou

furonculose

Excl.: organes génitaux (externes) de:

• femme (N76.4)

• homme (N48.2, N49.-)

régions anale et rectale (K61.-)

L02.0 Abcès cutané, furoncle et anthrax de la face

Excl.: bouche (K12.2-)

glande lacrymale (H04.0)

nez (J34.0) orbite (H05.0)

oreille externe (H60.0) paupière (H00.0)

sous-maxillaire (K12.21-K12.22)

tête [toute partie autre que la face] (L02.8)

voies lacrymales (H04.3)

L02.1 Abcès cutané, furoncle et anthrax du cou

L02.2 Abcès cutané, furoncle et anthrax du tronc

Aine

Dos [toute partie autre que la fesse]

Ombilic

Paroi:

- abdominale
- thoracique

Périnée

Excl.: hanche (L02.4)

omphalite du nouveau-né (P38)

sein (N61)

L02.3 Abcès cutané, furoncle et anthrax de la fesse

Région fessière

Excl.: sinus pilonidal avec abcès (L05.0)

L02.4 Abcès cutané, furoncle et anthrax d'un membre

Aisselle

Epaule

Hanche

L02.8 Abcès cutané, furoncle et anthrax d'autres localisations

Cuir chevelu

Tête [toute partie autre que la face]

L02.9 Abcès cutané, furoncle et anthrax, sans précision

Furonculose SAI

L03.- Phlegmon

Incl.: lymphangite aiguë

Excl.: dermatose neutrophile fébrile [Sweet] (L98.2) lymphangite (chronique) (subaiguë) (189.1)

phlegmon (à) (de):

- appareil lacrymal (H04.3)
- bouche (K12.20)
- conduit auditif externe (H60.1)
- éosinophiles [Wells] (L98.3)
- nez (J34.0)
- organes génitaux externes de:
 - femme (N76.4)
 - homme (N48.2, N49.-)
- paupière (H00.0)
- régions anale et rectale (K61.-)

L03.0- Phlegmon des doigts et des orteils

Infection de l'ongle

Onychie

Paronychie

Périonyxis

L03.01 Phlegmon de doigts

L03.02 Phlegmon d'orteils

L03.1- Phlegmon d'autres parties d'un membre

L03.10 Phlegmon de membre(s) supérieure(s)

Avant-bras

Bras

Creux axillaire

Epaule

Main SAP

Poignet

Excl.: Doigt (L03.01)

L03.11 Phlegmon de membre(s) inférieure(s)

Cuisse

Hanche

Jambe

Pied SAP

Région malléolaire

Excl.: Orteils (L03.02)

L03.2 Phlegmon de la face

L03.3 Phlegmon du tronc

Aine

Dos [toute partie]

Ombilic

Paroi:

- abdominale
- thoracique

Périnée

Excl.: omphalite du nouveau-né (P38)

L03.8 Phlegmon d'autres localisations

Cuir chevelu

Tête [toute partie autre que la face]

L03.9 Phlegmon, sans précision

L04.- Lymphadénite aiguë

Incl.: abcès (aigu) tout ganglion lymphatique, sauf mésentérique

Excl.: adénopathies (R59.-)

lymphadénite:

- chronique ou subaiguë, sauf mésentérique (188.1)
- mésentérique, non spécifique (188.0)
- SAI (188.9)

lymphadénopathie généralisée due au virus de immunodéficience humaine [VIH] (B23.8)

- L04.0 Lymphadénite aiguë de la face, de la tête et du cou
- L04.1 Lymphadénite aiguë du tronc

L04.2 Lymphadénite aiguë d'un membre supérieur

Aisselle

Epaule

L04.3 Lymphadénite aiguë d'un membre inférieur

Hanche

- L04.8 Lymphadénite aiguë d'autres localisations
- L04.9 Lymphadénite aiguë, sans précision

L05.- Sinus pilonidal

Incl.: fistule kyste coccygien(ne) ou pilonidal(e)

Sinus sacré

L05.0 Sinus pilonidal avec abcès

L05.9 Sinus pilonidal sans abcès

Kyste pilonidal SAI

L08.- Autres infections localisées de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané

L08.0	Pyodermite
	Dermite:
	• gangréneuse
	• purulente
	• septique
	• suppurée
L08.1	Excl.: pyodermite gangréneuse (L88)
L08.1	Érythrasma
L08.9	Autres infections localisées précisées de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané Infection localisée de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané, sans précision
200.9	infection localisee de la peau et du tissu cellulaire sous-cutaire, sans precision
Dermat	oses bulleuses
(L10-L1	4)
(')
Excl.: ép	idermolyse nécrosante suraiguë [Lyell] (L51.2-)
•	emphigus bénin familial [Hailey-Hailey] (Q82.8)
Sy	ndrome d'épidermolyse staphylococcique du nourrisson (L00)
L10	Pemphigus
	Excl.: pemphigus épidémique du nouveau-né (L00)
L10.0	Pemphigus vulgaire
L10.1	Pemphigus végétant
L10.2	Pemphigus foliacé
L10.3	Pemphigus brésilien [fogo selvagem]
L10.4	Pemphigus érythémateux
	Syndrome de Senear-Usher
L10.5	Pemphigus médicamenteux
	Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la substance.
L10.8	Autres formes de pemphigus
L10.9	Pemphigus, sans précision
L11	Autres acantholyses
L11.0	Kératose folliculaire acquise
	Excl.: kératose folliculaire (congénitale) [Darier-White] (Q82.8)
L11.1	Dermatose acantholytique transitoire [Grover]
L11.8	Autres formes précisées d'acantholyse
L11.9	Acantholyse, sans précision
L12	Pemphigoïde
	Excl.: herpes gestationis (026.4)
	impétigo herpétiforme (L40.1)
L12.0	Pemphigoïde bulleux

L12.1

Pemphigoïde cicatriciel Pemphigoïde muqueux bénin

L12.2	Maladie chronique bulleuse de l'enfance
	Dermatite herpétiforme juvénile
L12.3	Epidermolyse bulleuse acquise
	Excl.: épidermolyse bulleuse (congénitale) (Q81)
L12.8	Autres pemphigoïdes
L12.9	Pemphigoïde, sans précision
L13	- Autres dermatoses bulleuses
L13.0	
	Dermite herpétiforme [Maladie de Duhring-Brocq]
L13.1	Pustulose sous-cornée [Maladie de Sneddon-Wilkinson]
L13.8	Autres dermatoses bulleuses précisées
L13.9	Dermatose bulleuse, sans précision
L14	* Dermatoses bulleuses au cours de maladies classées ailleurs
	Definitioned bulledoed at obtain at malataled diabeted afficult
Derm	natoses et eczémas
(L20-	·L30)
Note:	Dans cette catégorie, les termes dermite et eczéma sont utilisés comme synonymes et sont
	interchangeables.
Excl.:	affections de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané liées à une irradiation (L55-L59)
	dermite (de):

• gangréneuse (L88)

· herpétiforme (L13.0)

• périorale (L71.0)

factice (L98.1)gangréneuse (L08.0)

• stase (183.1-183.2)

maladie granulomateuse chronique (infantile) (D71) xérodermie (L85.3)

L20.- Dermite atopique [endogène]

Excl.: neurodermite circonscrite (L28.0)

L20.0 Prurigo de Besnier

L20.8 Autres dermites atopiques [endogène]

Croûte de lait, endogène

Eczéma (de):

- infantile (aigu) (chronique)
- intrinsèque (allergique)
- plis de flexion NCA

Névrodermite:

- atopique
- diffuse

L20.9 Dermite atopique (endogène), sans précision

L21.- Dermite séborrhéique

Incl.: Eczéma séborrhéique Excl.: dermite infectée (L30.3)

L21.0 Séborrhée de la tête

Croûte de lait

- L21.1 Dermite séborrhéique infantile
- L21.8 Autres dermites séborrhéiques
- L21.9 Dermite séborrhéique, sans précision

L22 Dermite fessière du nourrisson

Incl.: Érythème fessier

Rash fessier psoriasiforme Rougeurs des fesses

L23.- Dermite allergique de contact

Incl.: eczéma allergique de contact

Excl.: affections de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané liées à une irradiation (L55-L59)

allergie SAI (T78.4)

dermite (de):

- · contact (de):
 - irritante (L24.-)
 - paupière (H01.1)
 - SAI (L25.9)
- due à des substances prises par voie orale, entérale ou parentérale (L27.-)
- fessière du nourrisson (L22)
- périorale (L71.0)
- SAI (L30.9)

eczéma de l'oreille externe (H60.5)

L23.0 Dermite allergique de contact due aux métaux

Chrome

Nickel

L23.1 Dermite allergique de contact due aux adhésifs

L23.2 Dermite allergique de contact due aux cosmétiques

L23.3 Dermite allergique de contact due à des médicaments en contact avec la peau

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

Excl.: dermite due à l'ingestion de médicaments (L27.0-L27.1)

réaction allergique SAI due aux médicaments (T88.7)

L23.4 Dermite allergique de contact due aux teintures

L23.5 Dermite allergique de contact due à d'autres produits chimiques

Caoutchouc

Ciment

Insecticides

Plastique

L23.6 Dermite allergique de contact due à des aliments en contact avec la peau

Excl.: dermite due à l'ingestion d'aliments (L27.2)

L23.7	Dermite allergi	que de contact	due aux végétaux,	sauf aliments

L23.8 Dermite allergique de contact due à d'autres agents

L23.9 Dermite allergique de contact, cause non précisée

Eczéma allergique de contact SAI

L24.- Dermite irritante de contact

Incl.: Dermite non allergique de contact

eczéma irritant de contact

Excl.: affections de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané liées à une irradiation (L55-L59)

allergie SAI (T78.4)

dermite (de):

- allergique de contact (L23.-)
- contact (de):
 - paupière (H01.1)
 - SAI (L25.9)
- due à des substances prises par voie orale, entérale ou parentérale (L27.-)
- fessière du nourrisson (L22)
- périorale (L71.0)
- SAI (L30.9)

eczéma de l'oreille externe (H60.5)

L24.0 Dermite irritante de contact due aux détergents

L24.1 Dermite irritante de contact due aux huiles et aux graisses

L24.2 Dermite irritante de contact due aux solvants

Solvants du groupe:

- cétones
- · composés chlorés
- cyclohexane
- ester
- glycol
- hydrocarbures

L24.3 Dermite irritante de contact due aux cosmétiques

L24.4 Dermite irritante de contact due à des médicaments en contact avec la peau

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

Excl.: dermite due à l'ingestion de médicaments (L27.0-L27.1) réaction allergique SAI due aux médicaments (T88.7)

L24.5 Dermite irritante de contact due à d'autres produits chimiques

Ciment

Insecticides

L24.6 Dermite irritante de contact due à des aliments en contact avec la peau

Excl.: dermite due à l'ingestion d'aliments (L27.2)

L24.7 Dermite irritante de contact due aux végétaux, sauf aliments

L24.8 Dermite irritante de contact due à d'autres agents

Teintures

L24.9 Dermite irritante de contact, cause non précisée

Eczéma irritant de contact SAI

L25.- Dermite de contact, sans précision

Incl.: eczéma de contact, sans précision

Excl.: affections de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané liées à une irradiation (L55-L59)

allergie SAI (T78.4)

dermite (de):

- · allergique de contact (L23.-)
- contact de la paupière (H01.1)
- due à des substances prises par voie orale, entérale ou parentérale (L27.-)
- irritante de contact (L24.-)
- périorale (L71.0)
- SAI (L30.9)

eczéma de l'oreille externe (H60.5)

L25.0 Dermite de contact, sans précision, due aux cosmétiques

L25.1 Dermite de contact, sans précision, due à des médicaments en contact avec la peau

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

Excl.: dermite due à l'ingestion de médicaments (L27.0-L27.1)

réaction allergique SAI due aux médicaments (T88.7)

L25.2 Dermite de contact, sans précision, due aux teintures

L25.3 Dermite de contact, sans précision, due à d'autres produits chimiques

Ciment

Insecticides

L25.4 Dermite de contact, sans précision, due à des aliments en contact avec la peau

Excl.: dermite due à l'ingestion d'aliments (L27.2)

L25.5 Dermite de contact, sans précision, due aux végétaux, sauf aliments

L25.8 Dermite de contact, sans précision, due à d'autres agents

L25.9 Dermite de contact, sans précision, de cause non précisée

Dermite de contact (professionnelle) SAI

Eczéma de contact (professionnel) SAI

L26 Dermite exfoliatrice

Incl.: Pityriasis rubra (Hebra)

Excl.: Dermatite exfoliatrice staphylococcique du nourrisson [maladie de Ritter von Rittershain]

(L00.-)

L27.- Dermite due à des substances prises par voie interne

Excl.: allergie SAI (T78.4)

dermite de contact (L23-L25)

effets secondaires (de):

- · denrées alimentaires, sauf dermite (T78.0-T78.1)
- · SAI de médicaments (T88.7)

réaction:

- photoallergique à un médicament (L56.1)
- phototoxique à un médicament (L56.0)

urticaire (L50.-)

L27.0 Éruption généralisée due à des médicaments

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

L27.1 Éruption localisée due à des médicaments

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

L27.2 Dermite due à l'ingestion d'aliments

Excl.: dermite due à des aliments en contact avec la peau (L23.6, L24.6, L25.4)

- L27.8 Dermite due à d'autres substances prises par voie interne
- L27.9 Dermite due à une substance non précisée prise par voie interne

Lichen simplex chronique et prurigo

L28.0 Lichen simplex chronique [Vidal]

Lichen SAL

Névrodermite circonscrite

L28.1 Prurigo nodulaire de Hyde

L28.2 Autres formes de prurigo

Prurigo (de):

- Hebra
- · mitis
- SAI

Urticaire papuleuse

L29.- Prurit

Excl.: excoriation névrotique (L98.1)

prurit psychogène (F45.8)

- L29.0 Prurit anal
- L29.1 Prurit scrotal
- L29.2 Prurit vulvaire
- L29.3 Prurit ano-génital, sans précision
- L29.8 Autres prurits
- L29.9 Prurit, sans précision

Démangeaison SAI

L30.- Autres dermites

Excl.: dermite (de):

- avec peau sèche (L85.3)
- · contact (L23-L25)
- stase (183.1-183.2)

parapsoriasis à petites plaques (L41.3)

- L30.0 Dermite nummulaire
- L30.1 Dyshidrose [pompholyx]

L30.2 Autosensibilisation cutanée

Candidide [lévuride]

Dermatophytide

Eczématide

L30.3 Dermite eczématoïde

Dermite eczématoïde infectieuse

Eczéma surinfecté

- L30.4 Intertrigo érythémateux
- L30.5 Pityriasis alba
- L30.8 Autres dermites précisées
- L30.9 Dermite, sans précision

Eczéma SAI

Lésions papulo-squameuses (L40-L45)

L40.- Psoriasis

Pour indiquer la présence d'un psoriasis modéré ou sévère, les codes L40.0, L40.4 et L40.8 doivent être complétés par un code supplémentaire L40.70!.

L40.0 Psoriasis vulgaris

Psoriasis:

- en plaques
- nummulaire

L40.1 Psoriasis pustuleuse généralisé

Impétigo herpétiforme

Psoriasis pustuleux généralisé, forme de von Zumbusch

- L40.2 Acrodermatite continue de Hallopeau
- L40.3 Pustulose palmaire et plantaire
- L40.4 Psoriasis en goutte
- L40.5† Psoriasis arthropathique (M07.0-M07.3*, M09.0-*)
- L40.7-! Gravité du psoriasis
- L40.70! Psoriasis modéré à sévère

Body Surface Area [BSA] >10 et indice dermatologique de la qualité de vie [DLQI] >10

Psoriasis Area and Severity Index [PASI] >10 et indice dermatologique de la qualité de vie [DLQI] >10

L40.8 Autres psoriasis

Psoriasis des plis de flexion

L40.9 Psoriasis, sans précision

L41.- Parapsoriasis

Excl.: poïkilodermie vasculaire atrophiante (L94.5)

- L41.0 Pityriasis lichénoïde et varioliforme aigu [Maladie de Mucha-Habermann]
- L41.1 Pityriasis lichénoïde chronique

Parapsoriasis en goutte

- L41.3 Parapsoriasis à petites plaques
- L41.4 Parapsoriasis à grandes plaques
- L41.5 Parapsoriasis rétiforme
- L41.8 Autres parapsoriasis
- L41.9 Parapsoriasis, sans précision

L42	Pityriasis rosé de Gibert
L43	Lichen plan
	Excl.: lichen plano-pilaire (L66.1)
L43.0	Lichen plan hypertrophique
L43.1	Lichen plan bulleux
L43.2	Réaction lichénoïde médicamenteuse
	Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la substance.
L43.3	Lichen plan subaigu (actif)
	Lichen plan tropical
L43.8	Autres lichens plans
L43.9	Lichen plan, sans précision
L44	Autres lésions papulo-squameuses
L44.0	Pityriasis rubra pilaire
L44.1	Lichen nitidus
L44.2	Lichen strié
L44.3	Lichen ruber moniliforme
L44.4	Acrodermatite érythématopapuleuse infantile [Giannotti-Crosti]
L44.8	Autres lésions papulo-squameuses précisées
L44.9	Lésion papulo-squameuse, sans précision
L45*	Lésions papulo-squameuses au cours de maladies classées ailleurs
Urticair (L50-L5	e et érythème 54)
Eval	
	ené rosacée (L71) aladie de Lyme (A69.2)
L50	Urticaire
	Excl.: dermite allergique de contact (L23) cedème (de): • angiomateux héréditaire (D84.1) • angionévrotique (T78.3) • Quincke (T78.3)

L50.0

L50.1

L50.2

Urticaire allergique

Urticaire idiopathique

Urticaire provoquée par le froid et la chaleur

L50.3	Dermographisme
1.50.4	Dermographisme urticarien
L50.4	Urticaire provoquée par vibration
L50.5	Urticaire cholinergique
L50.6	Urticaire de contact
L50.8	Autres formes d'urticaire
	Urticaire:
	chroniquerécidivante périodique
L50.9	Urticaire, sans précision
L51	Érythème polymorphe
L51.0	Érythème polymorphe non bulleux
L51.1	Érythème polymorphe bulleux
	Syndrome de Stevens-Johnson
L51.2-	Epidermolyse nécrosante suraiguë [Lyell]
L51.20	Atteinte de moins de 30% de la surface corporelle
1.51.01	Epidermolyse nécrosante suraiguë (syndrome de Lyell) SAI
L51.21	Atteinte de 30% et plus de la surface corporelle
L E 1 O	Atteinte de la muqueuse
L51.8	Autres formes d'érythème polymorphe
L51.9	Erythème polymorphe, sans précision
L52	Erythème noueux
L53	Autres formes d'érythème
	Excl.: érythème dû à (des):
	 agents externes en contact avec la peau (L23-L25)
	• feu (L59.0)
	intertrigo érythémateux (L30.4)
L53.0	Érythème toxique
	Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier l'agent externe.
	Excl.: érythème toxique du nouveau-né (P83.1)
L53.1	Érythème annulaire centrifuge
L53.2	Érythème marginé discoïde de Besnier
L53.3	Autres formes d'érythème figuré chronique
L53.8	Autres formes précisées d'érythème
L53.9	Érythème, sans précision
	Érythème SAI
	Érythrodermie SAI
L54*	Érythèmes au cours de maladies classées ailleurs
L54.0*	Érythème marginé discoïde de Besnier au cours d'un rhumatisme articulaire aigu (I00†)
L54.8*	Érythème au cours d'autres maladies classées ailleurs

Affections de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané liées à une irradiation (L55-L59)

L55	Coup de soleil
L55.0	Coup de soleil du premier degré
L55.1	Coup de soleil du deuxième degré
L55.2	Coup de soleil du troisième degré
L55.8	Autres coups de soleil
L55.9	Coup de soleil, sans précision
L56	Autres modifications aiguës de la peau dues aux rayons ultraviolets
L56.0	Réaction phototoxique à un médicament
	Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la substance.
L56.1	Réaction photoallergique à un médicament
	Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la substance.
L56.2	Dermite de photocontact [dermite de breloque]
	Dermite de breloque
L56.3	Urticaire solaire
L56.4	Lucite polymorphe
L56.8	Autres modifications aiguës précisées de la peau dues aux rayons ultraviolets
L56.9	Modification aiguë de la peau due aux rayons ultraviolets, sans précision
L57	Modifications de la peau dues à une exposition chronique aux rayonnements non ionisants
L57.0	Kératose actinique
	Kératose:
	• SAI
	• sénile
	• solaire
L57.1	Actinoréticulose
L57.2	Cutis rhomboidalis
	Nuque rhomboïdale
L57.3	Poïkilodermie de Civatte
L57.4	Cutis laxa senilis
	Elastose sénile
L57.5	Granulome actinique
L57.8	Autres modifications de la peau dues à une exposition chronique aux rayonnements non ionisants
	Dermite solaire
	Definite soldine
	Peau de:
L57.9	Peau de:

L58.- Radiodermite

L58.0 L58.1 L58.9	Radiodermite aiguë Radiodermite chronique Radiodermite, sans précision
L59. - L59.0	Autres affections de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané liées à une irradiation Érythème dû au feu [dermite due au feu]
L59.8 L59.9	Lésion thermique chronique Autres affections précisées de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané liées à une irradiation Affection de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané liée à une irradiation, sans précision
Maladie (L60-L7	es des phanères et des annexes de la peau 75)
Excl.: m	alformations congénitales de la peau et des phanères (Q84)
L60	Maladies des ongles
	Excl.: hippocratisme digital (R68.3) onychie et paronychie (L03.0-)
L60.0	Ongle incarné Unguis incarnatus
L60.1	Onycholyse
L60.2	Onychogrypose [Onychogryphose]
L60.3	Dystrophie des ongles
L60.4	Lignes de Beau
L60.5	Syndrome des ongles jaunes
L60.8	Autres maladies des ongles
L60.9	Maladie des ongles, sans précision
L62*	Maladies des ongles au cours de maladies classées ailleurs
L62.0*	Pachydermopériostose avec ongle hippocratique (M89.4-†)
L62.8*	Maladies des ongles au cours d'autres maladies classées ailleurs
L63	Pelade en plaques
L63.0	Alopécie totale
	Pelade décalvante
L63.1	Pelade généralisée
L63.2	Ophiase
L63.8	Autres formes de pelade
L63.9	Pelade, sans précision
L64	Alopécie androgénique Incl.: Alopécie masculine
L64.0	Alopécie androgénique médicamenteuse
	Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la substance.
L64.8	Autres formes d'alopécie androgénique
L64.9	Alopécie androgénique, sans précision

L65.- Autres formes non cicatricielles de raréfaction du système pileux

Si d'origine médicamenteuse, utiliser un code supplémentaire (Chapitre XX) pour identifier la substance.

Excl.: trichotillomanie (F63.3)

- L65.0 Télogène
- L65.1 Anagène
- L65.2 Alopécie mucineuse de Pinkus
- L65.8 Autres formes non cicatricielles précisées de raréfaction du système pileux
- L65.9 Raréfaction du système pileux non cicatricielle, sans précision

Alopécie SAI

L66.- Alopécie cicatricielle

L66.0 Pseudo-pelade [de Brocq]

L66.1 Lichen plano-pilaire

Lichen plan folliculaire

- L66.2 Folliculite décalvante
- L66.3 Folliculite et périfolliculite capitis abscedens et suffodiens [Hoffmann]

L66.4 Atrophodermia vermiforme

Érythème acnéiforme

Folliculite érythémateuse réticulée

- L66.8 Autres formes d'alopécie cicatricielle
- L66.9 Alopécie cicatricielle, sans précision

L67.- Anomalies de la pigmentation et de la gaine capillaires

Excl.: aplasie moniliforme (Q84.1)

pili annulati (Q84.1)

télogène (L65.0)

L67.0 Trichorrhexie noueuse

L67.1 Anomalies de la couleur des cheveux

Canitie

Cheveux gris (prématurément)

Hétérochromie des cheveux

Poliose:

- · circonscrite, acquise
- · SAI

L67.8 Autres anomalies de la pigmentation et de la gaine capillaires

Fragilité capillaire

L67.9 Anomalie de la pigmentation et de la gaine capillaires, sans précision

L68.- Hypertrichose

Incl.: développement excessif du système pileux

Excl.: hypertrichose congénitale (Q84.2)

persistance du lanugo (Q84.2)

L68.0 Hirsutisme

Si d'origine médicamenteuse, utiliser un code supplémentaire (Chapitre XX) pour identifier la substance.

L68.1	Hypertrichose lanugineuse acquise
	Si d'origine médicamenteuse, utiliser un code supplémentaire (Chapitre XX) pour identifier la substance.
L68.2	Hypertrichose localisée
L68.3	Polytrichie
L68.8	Autres formes d'hypertrichose
L68.9	Hypertrichose, sans précision
L70	Acné
L/U	Excl.: acné chéloïde (L73.0)
L70.0	Acné vulgaire
L70.1	Acné conglobata
L70.1	Acné varioliforme
L/ 0.2	Acné miliaire nécrosante
L70.3	Acné tropicale
L70.4	Acné infantile
L70.5	Acné excoriée
	Acné excoriée des jeunes filles
L70.8	Autres formes d'acné
L70.9	Acné, sans précision
	•
L71	Acné rosacée
L71.0	Dermite périorale
	Si d'origine médicamenteuse, utiliser un code supplémentaire (Chapitre XX) pour identifier la substance.
L71.1	Rhinophyma
L71.8	Autres formes d'acné rosacée
L71.9	Acné rosacée, sans précision
L72	Kystes folliculaires de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané
L72.0	Kyste épidermique
L72.1	Kyste sébacé
	Kyste pilaire
	Kyste pileux
L72.2	Stéatokystose multiple
L72.8	Autres formes de kyste folliculaire de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané
L72.9	Kyste folliculaire de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané, sans précision
L73	Autres affections folliculaires
L73.0	Acné chéloïde [Folliculite sclerotisans nuchae]
L73.1	Pseudofolliculite de la barbe
L73.2	Hidrosadénite suppurée
L73.8	Autres formes précisées d'affections folliculaires
	Sycosis de la barbe
L73.9	Affection folliculaire, sans précision

L74	Affections des glandes sudoripares exocrines
	Excl.: hyperhidrose (R61)
L74.0	Miliaire rouge
L74.1	Miliaire cristalline
L74.2	Miliaire profonde
	Miliaire tropicale
L74.3	Miliaire, sans précision
L74.4	Anhidrose
	Hypohidrose
L74.8	Autres affections des glandes sudoripares exocrines
L74.9	Affection des glandes sudoripares exocrines, sans précision
	Affection des glandes sudoripares SAI
L75	Affections des glandes sudoripares apocrines
	Excl.: dyshidrose [pompholyx] (L30.1)
	hidrosadénite suppurée (L73.2)
L75.0	Bromhidrose
L75.1	Chromhidrose
L75.2	Miliaire apocrine
	Maladie de Fox-Fordyce
L75.8	Autres affections des glandes sudoripares apocrines
L75.9	Affection des glandes sudoripares apocrines, sans précision
Autres (L80-L9	affections de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané 99)
L80	Vitiligo
L81	Autres anomalies de la pigmentation
	Excl.: envie SAI (Q82.5)
	nævus - voir Index alphabétique
	syndrome de Peutz-Jeghers (Q85.8)
L81.0	Hyperpigmentation post-inflammatoire
L81.1	Chloasma [Mélasme]
L81.2	Taches de rousseur
	Éphélides
L81.3	Taches café au lait
L81.4	Autres hyperpigmentations par la mélanine
	Lentigo
L81.5	Leucodermie, non classée ailleurs
L81.6	Autres anomalies liées à une diminution de la formation de mélanine
L81.7	Dermatose purpurique pigmentée
	Angiome serpigineux
	Télangiectasie essentielle

L81.8 Autres anomalies précisées de la pigmentation

Pigmentation:

- ferrique
- par tatouage

L81.9 Anomalie de la pigmentation, sans précision

L82 Kératose séborrhéique

Incl.: Dermatose papuleuse noire
Maladie de Leser-Trélat
Verrue séborrhéigue

L83 Acanthosis nigricans

Incl.: Papillomatose confluente et réticulée [Gougerot-Carteaud]

L84 Cors et callosités

Incl.: Cor au pied Durillon

L85.- Autres épaississements de l'épiderme

Excl.: affections hypertrophiques de la peau (L91.-)

L85.0 Ichtyose acquise

Excl.: ichtyose congénitale (Q80.-)

L85.1 Kératose [kératodermie] palmaire et plantaire acquise

Excl.: kératose palmaire et plantaire héréditaire (Q82.8)

L85.2 Kératose ponctuée (palmaire et plantaire)

L85.3 Xérosis cutané

Dermite avec peau sèche

L85.8 Autres formes précisées d'épaississement de l'épiderme

Corne cutanée

L85.9 Epaississement de l'épiderme, sans précision

L86* Kératodermie au cours de maladies classées ailleurs

Incl.: Kératose folliculaire due à l'avitaminose A (E50.8†)

L87.- Anomalies de l'élimination transépidermique

Excl.: granulome annulaire (perforant) (L92.0)

L87.0 Kératose folliculaire et parafolliculaire pénétrant dans la peau [Kyrle]

Hyperkératose folliculaire pénétrante

L87.1 Collagénome perforant verruciforme

L87.2 Elastome perforant serpigineux

L87.8 Autres anomalies de l'élimination transépidermique

L87.9 Anomalie de l'élimination transépidermique, sans précision

L88 Pyodermite gangréneuse

Incl.: Dermite gangréneuse

Pyodermite phagédénique

Excl.: Dermite gangréneuse (L08.0)

L89.- Ulcère de décubitus et zone de pression

Note: Si le stade/la catégorie d'un ulcère de décubitus ne peut être déterminé(e) avec certitude, le

stade le plus bas/la catégorie la plus basse doit être codé(e).

Incl.: Escarre (de décubitus)

Ulcère dû au plâtre utilisé à des fins thérapeutiques

Excl.: ulcère trophique du col de l'utérus dû à un pessaire (N86)

Les cinquièmes positions suivantes doivent être utilisées pour la catégorie L89.-:

- 0 Tête
- 1 Extrémité supérieure
- 2 Apophyse épineuse
- 3 Crête iliaque

Epine iliaque

4 Sacrum

Coccyx

- 5 Ischion
- 6 Trochanter
- 7 Talon
- 8 Autre localisation de l'extrémité inférieure
- 9 Autre localisation et localisation non précisée

L89.0- Ulcère de décubitus, stade 1

Ulcère de décubitus, catégorie 1

Zone de pression avec rougeur persistante à la pression de la peau par ailleurs intacte

L89.1- Ulcère de décubitus, stade 2

Ulcère [escarre] de pression avec

- perte cutanée partielle atteignant l'épiderme et/ou le derme
- phlyctène (remplie de liquide séreux) (ouverte) (percée)

Ulcère de décubitus, catégorie 2

L89.2- Ulcère de décubitus, stade 3

Ulcère [escarre] de pression avec perte de toutes les couches cutanées et lésion ou nécrose du tissu sous-cutané pouvant atteindre le fascia sous-jacent

Ulcère de décubitus, catégorie 3

L89.3- Ulcère de décubitus, stade 4

Ulcère [escarre] de pression avec nécrose des muscles, des os ou des structures de soutien (p. ex. les tendons et les capsules articulaires)

Ulcère de décubitus, catégorie 4

L89.9- Ulcère de décubitus, stade non précisé

Ulcère [escarre] de pression sans indication de stade

Ulcère de décubitus, catégorie non précisée

L90.- Affections atrophiques de la peau

L90.0 Lichen scléreux et atrophique

Excl.: lichen scléreux des organes génitaux externes:

- femme (N90.4)
- homme (N48.0)

L90.1 Anétodermie de Schweninger-Buzzi

L90.2 Anétodermie de Jadassohn-Pellizzari

L90.3 Atrophodermie de Pasini et Pierini

L90.4 Acrodermatite chronique atrophiante

Maladie de Herxheimer

L90.5 Cicatrices et fibrose cutanées

Cicatrice:

- · adhérente (peau)
- · SAI

Défiguration due à des cicatrices

Difformité de la cicatrice (Peau)

Excl.: cicatrice:

- · chéloïde (L91.0)
- hypertrophique (L91.0)
- L90.6 Stries atrophiques
- L90.8 Autres affections atrophiques de la peau
- L90.9 Affection atrophique de la peau, sans précision

L91.- Affections hypertrophiques de la peau

L91.0 Cicatrice hypertrophique

Chéloïde

Cicatrice chéloïde

Excl.: acné chéloïde (L73.0) cicatrice SAI (L90.5)

- L91.8 Autres affections hypertrophiques de la peau
- L91.9 Affection hypertrophique de la peau, sans précision

Lésions granulomateuses de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané

Excl.: granulome actinique (L57.5)

L92.0 Granulome annulaire

Granulome annulaire perforant

L92.1 Nécrobiose lipoïdique, non classée ailleurs

Excl.: avec diabète sucré (E10-E14)

- L92.2 Granulome éosinophile facial
- L92.3 Granulome cutané et sous-cutané dû à la présence d'un corps étranger
- L92.8 Autres lésions granulomateuses de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané
- L92.9 Lésion granulomateuse de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané, sans précision

L93.- Lupus érythémateux

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

Excl.: lupus:

- érythémateux disséminé (M32.-)
- exedens (A18.4)
- vulgaire (A18.4)

sclérodermie (M34.-)

L93.0 Lupus érythémateux chronique discoïde

Lupus érythémateux SAI

L93.1 Lupus érythémateux cutané subaigu

L93.2	Autres lupus érythémateux localisés					
	Lupus érythémateux profond					
	Panniculite Iupique					
L94	Autres affections localisées du tissu conjonctif					
	Excl.: affections disséminées du tissu conjonctif (M30-M36)					
L94.0	Sclérodermie localisée [morphée]					
	Sclérodermie circonscrite					
L94.1	Sclérodermie linéaire					
	Lésions en coup de sabre					
L94.2	Calcinose cutanée					
L94.3	Sclérodactylie					
L94.4	Papules de Gottron					
L94.5	Poïkilodermie généralisée type Petges-Cléjat [atrophiante vasculaire]					
L94.6	Aïnhum					
L94.8	Autres affections localisées précisées du tissu conjonctif					
L94.9	Affection localisée du tissu conjonctif, sans précision					
L95	Vascularite [angéite] limitée à la peau, non classée ailleurs Excl.: angéite d'hypersensibilité (M31.0) angiome serpigineux (L81.7) granulomatose avec polyangéite (M31.3) granulomatose de Wegener (M31.3) maladie sérique (T80.6) panniculite: • affectant le cou et le dos (M54.0-) • lupique (L93.2) • récidivante [Weber-Christian] (M35.6) • SAI (M79.3-) périartérite noueuse (M30.0) purpura rhumatoïde [Schönlein-Henoch] (D69.0) urticaire (L50)					
1050	vascularite rhumatoïde (M05.2-)					
L95.0	Vascularite livédoïde					
1051	Atrophie blanche (en plaques)					
L95.1	Erythema elevatum diutinum					
L95.8	Autres vascularites limitées à la peau					
L95.9	Vascularite limitée à la peau, sans précision					

L97 Ulcère du membre inférieur, non classé ailleurs

Excl.: décubitus (L89.-) gangrène (R02.-)

infections:

- de la peau (L00-L08)
- spécifiques classées en A00-B99

ulcère (de):

- ulcère artériel de jambe (170.24)
- variqueux (183.0, 183.2)

Ulcère de jambe dû à l'insuffisance veineuse (187.21)

L98.- Autres affections de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané, non classées ailleurs

L98.0 Granulome pyogénique

L98.1 Dermite factice

Artefacte

Excoriation névrotique

L98.2 Dermatose neutrophile fébrile [Sweet]

L98.3 Phlegmon à éosinophiles [Wells]

L98.4 Ulcérations chroniques de la peau, non classées ailleurs

Ulcère:

- · chronique cutané SAI
- · cutané SAI
- tropical SAI

Excl.: gangrène (R02.-)

infections:

- de la peau (L00-L08)
- spécifiques classées en A00-B99

ulcère (de):

- membre inférieur NCA (L97)
- variqueux (183.0, 183.2)

Ulcère de décubitus et zone de pression (L89.-)

L98.5 Mucinose cutanée

Mucinose en foyer

Mucinose érythémateuse réticulée

Myxœdématose lichéniforme

Excl.: mucinose focale orale (K13.7)

myxœdème (E03.9)

L98.6 Autres lésions infiltrantes de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané

Excl.: hyalinose cutanéo-muqueuse (E78.8)

L98.7 Peau et tissu sous-cutané excédentaire et flasque

Peau flasque ou affaissée:

- après une perte de poids (chirurgie bariatrique) (régime alimentaire)
- · SAI

Excl.: modifications de la peau dues à une exposition chronique aux rayonnements non ionisants (L57.-)

peau en excès ou affaissée de la paupière:

- acquise (H02.3)
- congénitale (Q10.3)
- L98.8 Autres affections précisées de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané
- L98.9 Affection de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané, sans précision

L99.-* Autres affections de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané au cours de maladies classées ailleurs

L99.0* Amylose cutanée (E85.-†)

Amylose:

- lichéniforme
- maculaire

L99.1-* Atteinte de la peau dans la maladie aiguë de rejet greffe-contre-hôte (T86.01†, T86.02†)

- L99.11* Stade 1 de maladie aiguë de rejet cutané de greffe-contre-hôte
- L99.12* Stade 2 de maladie aiguë de rejet cutané de greffe-contre-hôte
- L99.13* Stade 3 de maladie aiguë de rejet cutané de greffe-contre-hôte
- L99.14* Stade 4 de maladie aiguë de rejet cutané de greffe-contre-hôte

L99.2-* Atteinte de la peau dans la maladie chronique de rejet greffe-contre-hôte

- L99.21* Stade 1 de maladie chronique de rejet cutané de greffe-contre-hôte (T86.05†, T86.06†)
- L99.22* Stade 2 de maladie chronique de rejet cutané de greffe-contre-hôte (T86.06†)
- L99.23* Stade 3 de maladie chronique de rejet cutané de greffe-contre-hôte (T86.07 †)

L99.8* Autres affections précisées de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané au cours de maladies classées ailleurs

Alopécie syphilitique (A51.3†)

Leucodermie syphilitique (A51.3†, A52.7†)

Chapitre XIII

Maladies du système ostéo-articulaire, des muscles et du tissu conjonctif (M00 - M99)

Excl.: certaines affections dont l'origine se situe dans la période périnatale (P00-P96)

certaines lésions de l'articulation temporo-mandibulaire (K07.6)

certaines maladies infectieuses et parasitaires (A00-B99)

complications de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (000-099)

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)

syndrome de loge musculaire (T79.6-)

tumeurs (C00-D48)

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

M00-M25 Arthropathies

M00-M03 Arthropathies infectieuses

M05-M14 Polyarthropathies inflammatoires

M15-M19 Arthroses

M20-M25 Autres affections articulaires

M30-M36 Affections disséminées du tissu conjonctif

M40-M54 Dorsopathies

M40-M43 Dorsopathies avec déformation

M45-M49 Spondylopathies

M50-M54 Autres dorsopathies

M60-M79 Affections des tissus mous

M60-M63 Myopathies

M65-M68 Atteintes des synoviales et des tendons

M70-M79 Autres affections des tissus mous

M80-M94 Ostéopathies et chondropathies

M80-M85 Anomalies de la densité et de la structure osseuse

M86-M90 Autres ostéopathies

M91-M94 Chondropathies

M95-M99 Autres maladies du système ostéo-articulaire, des muscles et du tissu conjonctif

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

- M01.-* Arthrites infectieuses directes au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs
- M03.-* Arthrites post-infectieuses et réactionnelles au cours de maladies classées ailleurs
- M07.-* Arthrites psoriasiques et entéropathiques
- M09.-* Arthrite juvénile au cours de maladies classées ailleurs
- M14.-* Arthropathies au cours d'autres maladies classées ailleurs
- M36.-* Atteintes systémiques du tissu conjonctif au cours de maladies classées ailleurs
- M49.-* Spondylopathies au cours de maladies classées ailleurs

- M63.-* Atteintes musculaires au cours de maladies classées ailleurs
- M68.-* Atteintes de la synoviale et du tendon au cours de maladies classées ailleurs
- M73.-* Affections des tissus mous au cours de maladies classées ailleurs
- M82.-* Ostéoporose au cours de maladies classées ailleurs
- M90.-* Ostéopathie au cours de maladies classées ailleurs

Localisation dans le système musculo-squelétique

Les cinquièmes positions suivantes indiquant le type d'atteinte doivent être utilisées avec les codes appropriés du chapitre XIII. Par contre, pour les lésions de l'articulation du genou, du dos et autres déficits fonctionnels biomécaniques non classés ailleurs, les cinquièmes positions à utiliser se trouvent respectivement sous le groupe M23, sous les groupes M40-M54 et sous le groupe M99.

0 Sièges multiples

1 Région scapulaire

clavicule

omoplate

articulation acromio-claviculaire

scapulo-humérale

sterno-claviculaire

2 Bras

Humérus

Articulation du coude

3 Avant-bras

Radius

Cubitus

Poignet

4 Main

Doigts

Carpe

Métacarpe

Articulations entre ces os

5 Région pelvienne et cuisse

Bassin

Fémur

Fesses

[Articulation] hanche

Articulation sacro-iliaque

6 Jambe

Péroné

Tibia

Articulation du genou

7 Cheville et pied

Tarse

Métatarse

Orteils

Articulation de la cheville

Autres articulations du pied

8 Autres

Cou

Tête

Côtes

Tronc

Crâne

Colonne vertébrale

9 Localisations non précisées

Arthropathies

(M00-M25)

Incl.: Affections touchant principalement les articulations périphériques (membres)

Arthropathies infectieuses

(M00-M03)

Note: Cette section comprend les arthropathies dues à des agents microbiens. Une distinction est faite entre les étiologies suivantes:

- a) arthrite infectieuse directe, dans laquelle des organismes envahissent le tissu synovial et où un antigène microbien est présent dans l'articulation;
- b) arthrite infectieuse indirecte qui peut être de deux types:
 - arthropathie réactionnelle, dans laquelle l'infection microbienne générale est identifiée mais sans identification d'organismes ni d'antigènes dans l'articulation et
 - arthropathie post-infectieuse, dans laquelle l'antigène microbien est présent mais la découverte de l'agent microbien est inconstante et la multiplication de celui-ci ne peut être mise en évidence.

M00.- Arthrites à bactéries pyogènes

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

Utiliser un code supplémentaire (T84.5-T84.7) pour indiquer la présence d'une arthrite dans le cadre d'une infection péri-implantaire (associée à l'implant).

M00.0- Arthrite et polyarthrite à staphylocoques

[0-9]

M00.1- Arthrite et polyarthrite à pneumocoques

[0-9]

M00.2- Autres arthrites et polyarthrites à streptocoques

[0-9]

M00.8- Arthrite et polyarthrite dues à d'autres bactéries précisées

[0-9]

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

M00.9- Arthrite à bactéries pyogènes, sans précision

[0-9]

Arthrite infectieuse SAI

M01.-* Arthrites infectieuses directes au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

Excl.: arthrite (au cours de):

- post-infectieuse et réactionnelle (M03.-*)
- sarcoïdose (M14.8-*)

M01.0-* Arthrite méningococcique (A39.8†)

[0-9]

Excl.: arthrite post-méningococcique (M03.0-*)

M01.1-* Arthrite tuberculeuse (A18.0†)

[0-9]

Excl.: colonne vertébrale (M49.0-*)

M01.2-* Arthrite au cours de la maladie de Lyme (A69.2†)

[0-9]

M01.3-* Arthrite au cours d'autres maladies bactériennes classées ailleurs

[0-9]

Arthrite (au cours de):

- fièvre typhoïde ou parathyphoïde (A01.-†)
- gonococcique (A54.4†)
- infection localisée à Salmonella (A02.2†)
- · lèpre [maladie de Hansen] (A30.-†)

M01.4-* Arthrite au cours de la rubéole (B06.8†)

[0-9]

M01.5-* Arthrite au cours d'autres maladies virales classées ailleurs

[0-9]

Arthrite au cours de:

- fièvre de O'nyong-nyong (A92.1†)
- · oreillons (B26.8†)

M01.6-* Arthrite au cours de mycoses (B35-B49†)

[0-9]

M01.8-* Arthrite au cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

[0-9]

M02.- Arthrites réactionnelles

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

Excl.: rhumatisme articulaire aigu (100) syndrome de Behçet (M35.2)

M02.0- Arthrite après dérivation intestinale

[0-9]

M02.1- Arthrite post-dysentérique

[0-9]

M02.2- Arthrite post-vaccinale

[0-9]

M02.3- Syndrome oculo-urétro-synovial [Fiessinger-Leroy-Reiter]

[0-9]

M02.8- Autres arthrites réactionnelles

[0-9]

M02.9- Arthrite réactionnelle, sans précision

[0-9]

M03.-* Arthrites post-infectieuses et réactionnelles au cours de maladies classées ailleurs

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

Excl.: arthrites infectieuses directes au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs (M01.-*)

M03.0-* Arthrite post-méningococcique (A39.8†)

[0-9]

Excl.: arthrite méningococcique (M01.0-*)

M03.1-* Arthrite syphilitique post-infectieuse

[0-9]

Maladie de Clutton (A50.5†)

Excl.: arthropathie tabétique ou de Charcot (M14.6-*)

M03.2-* Autres arthrites post-infectieuses au cours de maladies classées ailleurs

[0-9]

Arthrite post-infectieuse au cours de:

- entérite due à Yersinia enterocolitica (A04.6†)
- hépatite virale (B15-B19†)

Excl.: arthrites virales (M01.4-*, M01.5-*)

M03.6-* Arthrite réactionnelle au cours d'autres maladies classées ailleurs

[0-9]

Arthrite au cours d'endocardite infectieuse (133.0†)

Polyarthropathies inflammatoires (M05-M14)

M05.- Polyarthrite rhumatoïde séropositive

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

Excl.: atteinte vertébrale (M45.0-)

polyarthrite rhumatoïde juvénile (M08.-)

rhumatisme articulaire aigu (100)

M05.0-Syndrome de Felty

[0-9]

Arthrite rhumatoïde avec adéno-splénomégalie et leucopénie

M05.1-† Maladie pulmonaire rhumatoïde (J99.0*)

[0-9]

M05.2-Vascularite lors d'arthrite rhumatoïde séropositive chronique

[0-9]

M05.3-† Polyarthrite rhumatoïde avec atteinte d'autres organes et appareils

[0-9]

Myocardite (I41.8*) Myopathie (G73.7*) lors d'arthrite rhumatoïde séropositive chronique Péricardite (132.8*) Polynévrite (G63.6*)

Cardite (152.8*)

lors d'arthrite rhumatoïde séropositive chronique Endocardite (139.-*)

M05.8-Autres polyarthrites rhumatoïdes séropositives

[0-9]

M05.9-Polyarthrite rhumatoïde séropositive, sans précision

[0-9]

M06.-Autres polyarthrites rhumatoïdes

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

M06.0-Polyarthrite rhumatoïde séronégative

[0-9]

M06.1-Maladie de Still survenant chez l'adulte

[0-9]

Excl.: maladie de Still SAI (M08.2-)

M06.2-Bursite rhumatoïde

[0-9]

M06.3- Nodule rhumatoïde

[0-9]

M06.4- Polyarthropathie inflammatoire

[0-9]

Excl.: arthrite SAI (M13.0)

M06.8- Autres polyarthrites rhumatoïdes précisées

[0-9]

M06.9- Polyarthrite rhumatoïde, sans précision

[0-9]

M07.-* Arthrites psoriasiques et entéropathiques

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

Excl.: arthropathies psoriasiques et entéropathiques juvéniles (M09.-*)

M07.0-* Arthrite psoriasique distale interphalangienne (L40.5†)

[0,4,7,9]

M07.1-* Arthrite mutilante (L40.5†)

[0-9]

M07.2* Spondylite psoriasique (L40.5†)

M07.3-* Autres arthrites psoriasiques (L40.5†)

[0-9]

M07.4-* Arthrite au cours de la maladie de Crohn [entérite régionale] (K50.-†)

[0-9]

M07.5-* Arthrite au cours de colite ulcéreuse (K51.-†)

[0-9]

M07.6-* Autres arthrites entéropathiques

[0-9]

M08.- Arthrites juvéniles

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

Incl.: arthrites chez l'enfant, commençant avant 16 ans et durant plus de 3 mois

Excl.: dermatomyosite juvénile (M33.0) syndrome de Felty (M05.0-)

M08.0- Polyarthrite chronique juvénile, type adulte

[0-9]

Arthrite rhumatoïde juvénile avec ou sans facteur rhumatismal

M08.1- Spondylarthrite ankylosante juvénile

[0-9]

Excl.: spondylarthrite ankylosante de l'adulte (M45.0-)

M08.2- Arthrite chronique juvénile avec début systémique

[0-9]

Maladie de Still SAI

Excl.: maladie de Still survenant chez l'adulte (M06.1-)

M08.3 Arthrite chronique juvénile (séronégative), forme polyarticulaire

Forme débutante oligo(pauci)-articulaire, d'évolution polyarticulaire [extended oligoarthritis] Polyarthrite juvénile chronique

S'il faut indiquer une vasculite d'accompagnement, ajouter un code supplémentaire (M08.7).

M08.4- Arthrite chronique juvénile, forme oligo(pauci)- articulaire

[0-9]

Excl.: évolution polyarticulaire [extended oligoarthritis] (M08.3)

M08.7- Vasculite au cours d'arthrite juvénile

[0-9]

M08.8- Autres arthrites juvéniles

[0-9]

M08.9- Arthrite juvénile, sans précision

[0-9]

M09.-* Arthrite juvénile au cours de maladies classées ailleurs

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

Excl.: arthrite au cours de la maladie de Whipple (M14.8-*)

M09.0-* Arthrite juvénile au cours de psoriasis (L40.5†)

[0-9]

M09.1-* Arthrite juvénile au cours de la maladie de Crohn [entérite régionale] (K50.-†)

[0-9]

M09.2-* Arthrite juvénile au cours de colite ulcéreuse (K51.-†)

[0-9]

M09.8-* Arthrite juvénile au cours d'autres maladies classées ailleurs

[0-9]

M10.- Goutte

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

M10.0- Goutte idiopathique

[0-9]

Bursite goutteuse

Goutte primitive

Tophus goutteux du cœurt (143.8*)

M10.1- Goutte saturnine

[0-9]

M10.2- Goutte médicamenteuse

[0-9]

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

M10.3- Goutte due à une altération de la fonction rénale

[0-9]

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier le type de dysfonction rénale (N17-N19).

M10.4- Autre goutte secondaire

[0-9]

M10.9- Goutte, sans précision

[0-9]

M11.- Autres arthropathies dues à des microcristaux

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

M11.0- Maladie par dépôt d'hydroxyapatite

[0-9]

M11.1- Chondrocalcinose familiale

[0-9]

M11.2- Autre chondrocalcinose

[0-9]

Chondrocalcinose SAI

M11.8- Autres arthropathies dues à des microcristaux précisés

[0-9]

M11.9- Arthropathie due à des microcristaux, sans précision

[0-9]

M12.- Autres arthropathies spécifiques

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

Excl.: arthropathie:

- crico-aryténoïdienne (J38.7)
- SAI (M13.9-)

arthrose (M15-M19)

M12.0- Arthropathie chronique post-rhumatismale [Jaccoud]

[0-9]

M12.1- Maladie de Kaschin-Beck

[0-9]

M12.2- Synovite villonodulaire (pigmentaire)

[0-9]

M12.3- Rhumatisme palindromique

[0-9]

M12.4- Hydarthrose intermittente

[0-9]

M12.5- Arthropathie traumatique

[0-9]

Excl.: arthrose post-traumatique (de):

- autres articulations uniques (M19.1-)
- genou (M17.2-M17.3)
- hanche (M16.4-M16.5)
- première articulation carpo-métacarpienne (M18.2-M18.3)
- SAI (M19.1-)

M12.8- Autres arthropathies spécifiques, non classées ailleurs

[0-9]

Arthropathie transitoire

M13.- Autres arthrites

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

Excl.: arthrose (M15-M19)

M13.0 Polyarthrite, sans précision

M13.1- Monoarthrite, non classée ailleurs

[1-9]

M13.8- Autres arthrites précisées

[0-9]

Arthrite allergique

M13.9- Arthrite, sans précision

[0-9]

Arthropathie inflammatoire SAI

M14.-* Arthropathies au cours d'autres maladies classées ailleurs

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

Excl.: arthrite (au cours de):

- psoriasique et entéropathique (M07.-*)
- psoriasique et entéropathique, juvénile (M09.-*)

arthropathie (au cours de):

- affections hématologiques (M36.2-M36.3*)
- avec réaction d'hypersensibilité (M36.4*)
- maladies tumorales (M36.1*)

spondylopathie neurologique (M49.4-*)

M14.0-* Arthropathie goutteuse due à un déficit enzymatique et autres troubles héréditaires [0-9]

Arthropathie goutteuse au cours de:

- · drépanocytose (D57.-†)
- syndrome de Lesch-Nyhan (E79.1†)

M14.1-* Arthropathie à microcristaux au cours d'autres troubles métaboliques classés ailleurs [0-9]

Arthropathie à microcristaux au cours d'hyperparathyroïdie (E21.-†)

M14.2-* Arthropathie diabétique (E10-E14 avec le quatrième chiffre .6†)

[0-9]

Excl.: arthropathie nerveuse diabétique (M14.6-*)

M14.3-* Dermato-arthrite lipoïde (E78.8†)

[0-9]

Dermato-arthrose lipoïde

M14.4-* Arthropathie au cours d'amylose (E85.-†)

[0-9]

M14.5-* Arthropathie au cours d'autres maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques

[0-9]

Arthropathie au cours de:

- · acromégalie et gigantisme (E22.0†)
- hémochromatose (E83.1†)
- hypothyroïdie (E00-E03†)
- thyréotoxicose [hyperthyroïdie] (E05.-†)

M14.6-* Arthropathie neuropathique

[0-9]

Arthropathie:

- de Charcot:
 - non syphilitique (G98†)
 - SAI (G98t)
 - syphilitique (tabétique) (A52.1†)
- neuropathique diabétique (E10-E14 avec le quatrième chiffre .6†)
- tabétique (A52.1†)

M14.8-* Arthropathie au cours d'autres maladies précisées classées ailleurs

[0-9]

Arthrite au cours de:

- · érythème:
 - noueux (L52†)
 - polymorphe (L51.-t)
- · maladie de Whipple (K90.8†)
- sarcoïdose (D86.8†)

Arthroses

(M15-M19)

Note: Dans cette section, le terme ostéoarthrite est utilisé comme synonyme d'arthrose ou d'ostéoarthrose. Le

terme "primaire" est utilisé dans son sens clinique habituel c'est-à-dire sans identification d'une cause

sous-jacente ou déterminante.

Excl.: arthrose vertébrale (M47.-)

M15.- Polyarthrose

Incl.: arthrose avec mention de plus d'une localisation *Excl.:* atteinte bilatérale d'une articulation (M16-M19)

- M15.0 (Ostéo)arthrose primaire généralisée
- M15.1 Nodosités d'Heberden (avec arthropathie)
- M15.2 Nodosités de Bouchard (avec arthropathie)
- M15.3 Arthrose secondaire multiple

Polyarthrose post-traumatique

- M15.4 (Ostéo)arthrose érosive
- M15.8 Autres polyarthroses
- M15.9 Polyarthrose, sans précision

Ostéoarthrite généralisée SAI

M16.- Coxarthrose [arthrose de la hanche]

- M16.0 Coxarthrose primaire, bilatérale
- M16.1 Autres coxarthroses primaires

Coxarthrose primaire:

- SAI
- unilatérale
- M16.2 Coxarthrose d'origine dysplasique, bilatérale
- M16.3 Autres coxarthroses dysplasiques

Coxarthrose dysplasique:

- SAI
- · unilatérale
- M16.4 Coxarthrose post-traumatique, bilatérale
- M16.5 Autres coxarthroses post-traumatiques

Coxarthrose post-traumatique:

- · SAI
- · unilatérale

M16.6 Autres coxarthroses secondaires, bilatérales

M16.7 Autres coxarthroses secondaires

Coxarthrose secondaire:

- · SAI
- · unilatérale

M16.9 Coxarthrose, sans précision

M17.- Gonarthrose [arthrose du genou]

M17.0 Gonarthrose primaire, bilatérale

Autres gonarthroses primaires

Gonarthrose primaire:

· SAI

M17.1

· unilatérale

M17.2 Gonarthrose post-traumatique, bilatérale

M17.3 Autres gonarthroses post-traumatiques

Gonarthrose post-traumatique:

- SAI
- unilatérale

M17.4 Autres gonarthroses secondaires, bilatérales

M17.5 Autres gonarthroses secondaires

Gonarthrose secondaire:

- SAI
- unilatérale

M17.9 Gonarthrose, sans précision

M18.- Arthrose de la première articulation carpo-métacarpienne

M18.0 Arthrose primaire de la première articulation carpo-métacarpienne, bilatérale

M18.1 Autres arthroses primaires de la première articulation carpo-métacarpienne

Arthrose primaire de la première articulation carpo-métacarpienne:

- · SAI
- · unilatérale

M18.2 Arthrose post-traumatique de la première articulation carpo-métacarpienne, bilatérale

M18.3 Autres arthroses post-traumatiques de la première articulation carpo-métacarpienne

Arthrose post-traumatique de la première articulation carpo-métacarpienne:

- SAI
- · unilatérale

M18.4 Autres arthroses secondaires de la première articulation carpo-métacarpienne, bilatérale

M18.5 Autres arthroses secondaires de la première articulation carpo-métacarpienne

Arthrose secondaire de la première articulation carpo-métacarpienne:

- · SAI
- unilatérale

M18.9 Arthrose de la première articulation carpo-métacarpienne, sans précision

M19.- Autres arthroses

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

Excl.: arthrose vertébrale (M47.-) hallux rigidus (M20.2) polyarthrose (M15.-)

M19.0- Arthrose primaire d'autres articulations

[1-5,7-9]

Arthrose primaire SAI

M19.1- Arthrose post-traumatique d'autres articulations

[1-5,7-9]

Arthrose post-traumatique SAI

M19.2- Autres arthroses secondaires

[1-5,7-9]

Arthrose secondaire SAI

M19.8- Autres arthroses précisées

[1-5,7-9]

M19.9- Arthrose, sans précision

[1-5,7-9]

Autres affections articulaires (M20-M25)

Excl.: articulations vertébrales (M40-M54)

M20.- Déformations acquises des doigts et des orteils

Excl.: absence:

- acquise de doigts et d'orteils (Z89.-)
- congénitale des doigts et des orteils (Q71.3, Q72.3)

malformations congénitales des doigts et des orteils (Q66.-, Q68-Q70, Q74.-)

M20.0 Déformation de(s) doigt(s)

Déformation en boutonnière et en col de cygne

Excl.: doigt "à ressort" (M65.3)

fibromatose de l'aponévrose palmaire [Dupuytren] (M72.0)

hippocratisme digital (R68.3)

M20.1 Hallux valgus (acquis)

Oignon

M20.2 Hallux rigidus

M20.3 Autres déformations (acquises) du gros orteil

Hallux varus

M20.4 Autre(s) orteil(s) en marteau (acquis)

M20.5 Autres déformations (acquises) d'(es) orteil(s)

M20.6 Déformation acquise(s) d'(es) orteil(s), sans précision

M21.- Autres déformations acquises des membres [Voir codage de la localisation au début de ce chapitre] **Excl.:** absence: • acquise de membre (Z89.-) • congénitale de membres (Q71-Q73) coxa plana (M91.2) déformations acquises des doigts et d'orteils (M20.-) malformations congénitales des membres (Q65-Q66, Q68-Q74) M21.0-Déformation en valgus, non classée ailleurs [0-9] **Excl.:** metatarsus valgus (Q66.6) pied bot talus valgus (Q66.4) M21.1-Déformation en varus, non classée ailleurs [0-9]**Excl.:** metatarsus varus (Q66.2) tibia vara (M92.5) M21.2-Déformation en flexion [0-9]M21.3-Poignet ou pied tombant (acquis) [0,3,7]M21.4 Pied plat [pes planus] (acquis) **Excl.:** pied plat congénital (Q66.5) M21.5-Main et pied bot(e) ou en griffe acquis(e) [0,4,7]**Excl.:** Pied bot, non précisé comme acquis (Q66.0) M21.6-Autres déformations acquises de la cheville et du pied Excl.: déformations des orteils (M20.1-M20.6) M21.60 Pied creux, acquis M21.61 Pied plat valgus, acquis M21.62 Pied équin, acquis **Excl.:** Pied tombant (acquis) (M21.37) M21.63 Pied étalé en eventail, acquis M21.68 Autres déformations acquises de la cheville et du pied M21.7-Inégalité des membres (acquise) [0-7,9]M21.8-Autres déformations précisées des membres [0-6,9]M21.9-Déformation acquise d'un membre, sans précision [0-7,9]M22.- Lésion de la rotule **Excl.:** luxation de la rotule (\$83.0) M22.0 Luxation récidivante de la rotule M22.1 Subluxation récidivante de la rotule M22.2 Maladies fémoro-patellaires

M22.3

M22.4

Autres lésions de la rotule

Rotule chondromalacique

M22.8	Autres maladies de	e la rotule	
M22.9	Maladie de la rotule, sans autre précision		
M23	Lésion interne du genou		
IVIZJ	Excl.: ankylose (I		
	-) (n du genou (M21)	
		rotule (M22)	
		natique récente - voir lésion traumatique du genou et de la jambe (S80-S89)	
	luxation ou	subluxation récidivante (M24.4-)	
	luxation ou	subluxation récidivante de la rotule (M22.0-M22.1)	
	ostéochono	drite disséquante (M93.2-)	
M23.0-	Kyste du ménisque		
M23.00	Localisations multiples		
M23.01	Corne antérieure du ménisque interne		
M23.02	Corne postérieure du ménisque interne		
M23.03	Autre partie et partie non précisée du ménisque interne		
M23.04	Corne antérieure du ménisque externe		
M23.05	Corne postérieure du ménisque externe		
M23.06	Autre partie et partie non précisée du ménisque externe		
M23.09	Ménisque SAI		
M23.1-	Ménisque discoïde (congénital)		
M23.10	Localisations multi	oles	
M23.13	Ménisque interne		
M23.16	Ménisque externe		
M23.19	Ménisque SAI		
M23.2-	3.2- Lésion du ménisque due à une déchirure ou un traumatisme ancien		
	Déchirure ancienne	"en anse de seau"	
M23.20	Localisations multiples		
M23.21	Corne antérieure du ménisque interne		
M23.22	Corne postérieure d	lu ménisque interne	
M23.23	Autre partie et partie non précisée du ménisque interne		
M23.24	Corne antérieure du	ı ménisque externe	
M23.25	Corne postérieure d	lu ménisque externe	
M23.26	Autre partie et partie non précisée du ménisque externe		
M23.29	Ménisque SAI		
M23.3-	Autres atteintes du ménisque		
	Blocage Dégénérescence	du ménisque	
	Ménisque détaché		
M23.30	Localisations multiples		
M23.31	Corne antérieure du ménisque interne		
M23.32	Corne postérieure du ménisque interne		
M23.33	Autre partie et partie non précisée du ménisque interne		
M23.34	Corne antérieure du ménisque externe		

M23.35

Corne postérieure du ménisque externe

M23.36	Autre partie et partie non précisée du ménisque externe		
M23.39	Ménisque SAI		
M23.4	Souris intra-articulaire du genou		
M23.5-	Instabilité chronique du genou		
M23.50	Localisations multiples		
M23.51	Ligament croisé antérieur		
M23.52	Ligament croisé postérieur		
M23.53	Ligament interne [Lig. tibial collatéral]		
M23.54	Ligament externe [Lig. péronier collatéral]		
M23.57	Ligament capsulaire		
M23.59	Ligament non précisé		
M23.6-	Autres ruptures spontanées de ligament(s) du genou		
M23.60	Localisations multiples		
M23.61	Ligament croisé antérieur		
M23.62	Ligament croisé postérieur		
M23.63	Ligament interne [Lig. tibial collatéral]		
M23.64	Ligament externe [Lig. péronier collatéral]		
M23.67	Ligament capsulaire		
M23.69	Ligament non précisé		
M23.8-	Autres lésions internes du genou		
	Genou "à ressort"		
	Laxité des ligaments du genou		
M23.80	Localisations multiples		
M23.81	Ligament croisé antérieur		
M23.82	Ligament croisé postérieur		
M23.83	Ligament interne [Lig. tibial collatéral]		
M23.84	Ligament externe [Lig. péronier collatéral]		
M23.87	Ligament capsulaire		
M23.89	Ligament non précisé		
M23.9-	Lésion interne du genou, sans précision		
M23.90	Localisations multiples		
M23.91	Ligament croisé antérieur ou corne antérieure du ménisque interne		
M23.92	Ligament croisé postérieur ou corne postérieure du ménisque interne		
M23.93	Ligament interne [Lig. tibial collatéral] ou partie autre et non précisée du ménisque interne		
M23.94	Ligament externe [Lig. péronier collatéral] ou corne antérieure du ménisque externe		
M23.95	Corne postérieure du ménisque externe		
M23.96	Partie autre et non précisée du ménisque externe		
M23.97	Ligament capsulaire		
M23.99	Ligament non précisé ou ménisque non précisé		

M24.- Autres affections articulaires spécifiques

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

Excl.: genou "à ressort" (M23.8-)

kyste (M67.4-)

lésion traumatique récente - voir lésion traumatique articulaire selon les localisations

anatomiques

lésions de l'articulation temporo-mandibulaire (K07.6)

M24.0- Souris intra-articulaire

[0-5,7-9]

Excl.: souris intra-articulaire du genou (M23.4)

M24.1- Autres atteintes du cartilage articulaire

[0-5,7-9]

Excl.: calcification métastatique (E83.58) chondrocalcinose (M11.1-M11.2) lésion interne du genou (M23.-)

ochronose (E70.2)

M24.2- Lésion ligamentaire

[0-5,7-9]

Instabilité secondaire à une ancienne atteinte ligamentaire

Laxité ligamentaire SAI

Excl.: genou (M23.5-M23.8)

laxité ligamentaire familiale (M35.7)

M24.3- Luxation et subluxation pathologiques d'une articulation, non classées ailleurs

[0-9]

Excl.: luxation ou subluxation d'une articulation:

- congénitale voir malformations congénitales du système ostéo-articulaire et des muscles (Q65-Q79)
- lésion traumatique récente voir lésion traumatique des articulations et des ligaments selon les localisations anatomiques
- · récidivante (M24.4-)

M24.4- Luxation et subluxation articulaires récidivantes

[0-9]

Excl.: rotule (M22.0-M22.1)

subluxation vertébrale (M43.3-M43.5)

M24.5- Raideur articulaire par contracture

[0-9]

Excl.: déformations acquises des membres (M20-M21)

fibromatose de l'aponévrose palmaire [Dupuytren] (M72.0) rétraction tendineuse (gaine) sans raideur articulaire (M67.1-)

M24.6- Ankylose articulaire

[0-9]

Excl.: rachis (M43.2-)

raideur articulaire sans ankylose (M25.6-)

M24.7 Protrusion acétabulaire

M24.8- Autres affections articulaires spécifiques, non classées ailleurs

[0-5,7-9]

Excl.: syndrome de la bandelette de Maissiat [ilio-tibiale] (M76.3)

M24.9- Affection articulaire, sans précision

[0-5,7-9]

M25.- Autres affections articulaires, non classées ailleurs

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

Excl.: anomalie de la démarche et de la motilité (R26.-)

calcification de:

- bourse (M71.4-)
- épaule (M75.3)
- tendon (M65.2-)

déformations classées en M20-M21 difficulté à la marche (R26.2)

M25.0- Hémarthrose

[0-9]

Excl.: lésion traumatique récente - voir lésion traumatique selon les localisations anatomiques

M25.1- Fistule articulaire

[0-9]

M25.2- Hyperlaxité articulaire

[0-9]

M25.3- Autres instabilités articulaires

[0-9]

Excl.: instabilité articulaire secondaire à:

- ancienne atteinte ligamentaire (M24.2-)
- retrait d'une prothèse articulaire (M96.8-)

M25.4- Epanchement articulaire

[0-9]

Excl.: hydarthrose au cours du pian (A66.6)

M25.5- Douleur articulaire

[0-9]

M25.6- Raideur articulaire, non classée ailleurs

[0-9]

Raideur articulaire avec limitation partielle ou complète des mouvements

Excl.: ankylose articulaire (M24.6-)

M25.7- Ostéophyte

[0-9]

M25.8- Autres affections articulaires précisées

[0-9]

M25.9- Affection articulaire, sans précision

[0-9]

Arthropathie SAI

Affections disséminées du tissu conjonctif (M30-M36)

Incl.: maladies:

- auto-immunes:
- du collagène (vasculaire):
 - disséminées
 - SAI

Excl.: maladies auto-immunes d'un seul organe ou d'un seul type de cellule (coder à l'affection correspondante)

Syndrome des antiphospholipides (D68.6)

M30.- Périartérite noueuse et affections apparentées

- M30.0 Périartérite noueuse
- M30.1 Périartérite avec atteinte pulmonaire

Angéite granulomateuse allergique [Syndrome de Churg-Strauss]

- M30.2 Périartérite juvénile
- M30.3 Syndrome adéno-cutanéo-muqueux [Kawasaki]
- M30.8 Autres affections apparentées à la périartérite noueuse

Syndrome de polyangéite extensive

M31.- Autres vasculopathies nécrosantes

M31.0 Angéite d'hypersensibilité

Syndrome de Goodpasture

M31.1 Microangiopathie thrombotique

Purpura thrombopénique thrombotique [Moschcowitz]

M31.3 Granulomatose de Wegener

Granulomatose avec polyangéite avec:

- atteinte pulmonaire† (J99.1*)
- atteinte rénale† (N08.5*)

Granulomatose respiratoire nécrosante

- M31.4 Syndrome de la crosse aortique [Takayasu]
- M31.5 Artérite à cellules géantes avec polymyalgie rhumatismale
- M31.6 Autres artérites à cellules géantes

M31.7 Micropolyangéite microscopique

Polyartérite microscopique

Excl.: Polyartérite noueuse (M30.0)

M31.8 Autres vasculopathies nécrosantes précisées

Vascularite urticarienne hypocomplémentémique

M31.9 Vasculopathie nécrosante, sans précision

M32.- Lupus érythémateux disséminé

Excl.: lupus érythémateux (discoïde) (SAI) (L93.0)

M32.0 Lupus érythémateux disséminé médicamenteux

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

M32.1† Lupus érythémateux disséminé avec atteinte d'organes et d'appareils

Lupus érythémateux disséminé avec atteinte des:

- poumons (J99.1*)
- reins (N08.5*, N16.4*)

Maladie de Libman-Sacks (139.-*)

Péricardite lupique (I32.8*)

M32.8 Autres formes de lupus érythémateux disséminé

M32.9 Lupus érythémateux disséminé, sans précision

M33.- Dermato-polymyosite

- M33.0 Dermatomyosite juvénile
- M33.1 Autres dermatomyosites
- M33.2 Polymyosite
- M33.9 Dermato-polymyosite, sans précision

M34.- Sclérose systémique

Incl.: sclérodermie *Excl.:* sclérodermie:

- · localisée (L94.0)
- · néonatale (P83.8)

M34.0 Sclérose systémique progressive

M34.1 Syndrome CR(E)ST

Association de calcinose, d'un syndrome de Raynaud, d'une sclérodactylie, d'une hypomotilité œsophagienne et de télangiectasie.

M34.2 Sclérose systémique due à des médicaments et des produits chimiques

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

M34.8 Autres formes de sclérose systémique

Sclérose systémique avec:

- atteinte pulmonaire† (J99.1*)
- myopathie† (G73.7*)
- polyneuropathie† (G63.5*)

M34.9 Sclérose systémique, sans précision

M35.- Autres atteintes systémiques du tissu conjonctif

Excl.: collagénome perforant verruciforme (L87.1)

M35.0 Syndrome de Gougerot-Sjögren

Syndrome de Gougerot-Sjögren avec:

- atteinte pulmonaire† (J99.1*)
- kératoconjonctivite† (H19.3*)
- maladie rénale tubulo-interstitielle† (N16.4*)
- myopathie† (G73.7*)

Excl.: syndrome de l'œil sec (H04.1)

M35.1 Autres formes de passage

Maladies associées du tissu conjonctif [Syndrome de Sharp]

Excl.: syndrome de polyangéite extensive (M30.8)

M35.2 Syndrome de Behçet

M35.3 Polymyalgie rhumatismale

Excl.: polymyalgie rhumatismale avec artérite à cellules géantes (M31.5)

- M35.4 Fasciite disséminée (à éosinophiles)
- M35.5 Fibrosclérose multiple
- M35.6 Panniculite récidivante [Weber-Christian]

Excl.: panniculite:

- lupique (L93.2)
- SAI (M79.3-)

M35.7 Syndrome d'hypermobilité

Laxité ligamentaire familiale

Excl.: instabilité ligamentaire SAI (M24.2-) syndrome d'Ehlers-Danlos (Q79.6)

- M35.8 Autres atteintes systémiques précisées du tissu conjonctif
- M35.9 Atteinte systémique du tissu conjonctif, sans précision

Maladie (du):

- · auto-immune (systémique) SAI
- · collagène (vasculaire) SAI

M36.-* Atteintes systémiques du tissu conjonctif au cours de maladies classées ailleurs

Excl.: arthropathies au cours de maladies classées ailleurs (M14.-*)

- M36.0* Dermato(poly)myosite au cours de maladies tumorales (C00-D48†)
- M36.1* Arthropathie au cours de maladies tumorales classées ailleurs (C00-D48†)

Arthropathie au cours de:

- histiocytose maligne (C96.8†)
- · leucémie (C91-C95†)
- myélome multiple (C90.0-†)
- M36.2* Arthropathie hémophilique (D66-D68†)
- M36.3* Arthropathie au cours d'autres maladies du sang classées ailleurs (D50-D76†)

Excl.: arthropathie au cours du purpura de Schönlein-Henoch (M36.4*)

M36.4* Arthropathie au cours de réactions d'hypersensibilité classées ailleurs

Arthropathie au cours du purpura de Schönlein-Henoch (D69.0†)

M36.5-* Atteinte du tissu conjonctif dans le cadre de la maladie du greffon contre l'hôte (GVH) chronique

- M36.51* Stade 1 de la maladie GVH chronique du tissu conjonctif (T86.05†, T86.06†)
- M36.52* Stade 2 de la maladie GVH chronique du tissu conjonctif (T86.06†)
- M36.53* Stade 3 de la maladie GVH chronique du tissu conjonctif (T86.07†)

M36.8* Atteintes systémiques du tissu conjonctif au cours d'autres maladies classées ailleurs

Atteintes systémiques du tissu conjonctif au cours de:

- hypogammaglobulinémie (D80.-†)
- ochronose (E70.2†)

Dorsopathies (M40-M54)

(.....

Les cinquièmes positions suivantes indiquant le type d'atteinte doivent être utilisées avec les codes appropriés de ce groupe - à l'exclusion des catégorie M50 et M51; voir aussi la remarque au début de ce chapitre.

0 Localisations multiples de la colonne vertébrale

- 1 Région occipito-atloïdo-axoïdienne
- 2 Région cervicale
- 3 Région cervico-dorsale
- 4 Région dorsale
- 5 Région dorso-lombaire
- 6 Région lombaire
- 7 Région lombo-sacrée
- 8 Région sacrée et sacro-coccygienne
- 9 Localisation non précisée

Dorsopathies avec déformation (M40-M43)

M40.- Cyphose et lordose

[Voir codage de la localisation au début de ce groupe de maladies M40-M54]

Excl.: cyphoscoliose (M41.-)

cyphose et lordose:

- après des actes médicaux (M96.-)
- congénitales (Q76.4)

M40.0- Cyphose posturale

[0-9]

Excl.: ostéochondrite vertébrale (M42.-)

M40.1- Autres cyphoses secondaires

[0-9]

M40.2- Cyphoses autres et non précisées

[0-9]

M40.3- Syndrome du dos plat

[0-9]

M40.4- Autres lordoses

[0-9]

Lordose:

- acquise
- posturale

M40.5- Lordose, sans précision

[0-9]

M41.- Scoliose

[Voir codage de la localisation au début de ce groupe de maladies M40-M54]

Incl.: cyphoscoliose

Excl.: après des actes médicaux (M96.-)

cardiopathie due à cyphoscoliose (I27.1)

scoliose congénitale:

- · due à une malformation osseuse (Q76.3)
- posturale (Q67.5)
- SAI (Q67.5)

M41.0- Scoliose idiopathique infantile

[0-9]

M41.1- Scoliose juvénile idiopathique

[0-9]

Scoliose de l'adolescent

M41.2- Autres scolioses idiopathiques

[0-9]

M41.3- Scoliose par anomalie dorsale

[0-9]

M41.4- Scoliose neuromusculaire

[0-9]

Scoliose consécutive à une paralysie cérébrale, la maladie de Friedreich, la poliomyélite et autres affections neuromusculaires.

M41.5- Autres formes de scoliose secondaire

[0-9]

M41.8- Autres formes de scoliose

[0-9]

M41.9- Scoliose, sans précision

[0-9]

M42.- Ostéochondrite vertébrale

[Voir codage de la localisation au début de ce groupe de maladies M40-M54]

M42.0- Ostéochondrite vertébrale juvénile

[0-9]

Maladie de:

- Calvé
- Scheuermann

Excl.: cyphose posturale (M40.0-)

M42.1- Ostéochondrite vertébrale de l'adulte

[0-9]

M42.9- Ostéochondrite vertébrale, sans précision

[0-9]

M43.- Autres dorsopathies avec déformation

[Voir codage de la localisation au début de ce groupe de maladies M40-M54]

Excl.: hémivertèbre (Q76.3-Q76.4)

incurvation de la colonne vertébrale au cours de:

- maladie osseuse de Paget [ostéite déformante] (M88.-)
- ostéoporose (M80-M81)

lombalisation et sacralisation (Q76.4)

platyspondylie (Q76.4)

spina bifida occulta (Q76.0)

spondylolisthésis congénital (Q76.21)

spondylolyse congénitale (Q76.22)

syndrome de Klippel-Feil (Q76.1)

M43.0- Spondylolyse

[0-9]

M43.1- Spondylolisthésis

[0-9]

M43.2- Autres soudures vertébrales

[0-9]

Ankylose d'articulation vertébrale

Excl.: arthrodèse (Z98.1)

pseudarthrose après arthrodèse (M96.0) spondylarthrite ankylosante (M45.0-)

- M43.3 Subluxation récidivante atloïdo-axoïdienne avec myélopathie
- M43.4 Autres subluxations atloïdo-axoïdiennes récidivantes
- M43.5- Autres subluxations vertébrales récidivantes

[0,2-9]

Excl.: lésions biomécaniques NCA (M99.-)

M43.6 Torticolis

Excl.: torticolis:

- · congénital (sterno-mastoïdien) (Q68.0)
- dû à un traumatisme obstétrical (P15.2)
- · lésion traumatique récente voir lésion traumatique selon les localisations anatomiques
- psychogène (F45.8)
- spasmodique (G24.3)

M43.8- Autres dorsopathies avec déformation précisées

[0-9]

Excl.: cyphose et lordose (M40.-) scoliose (M41.-)

M43.9- Dorsopathie avec déformation, sans précision

[0-9]

Incurvation vertébrale SAI

Spondylopathies (M45 M40)

(M45-M49)

M45.- Spondylarthrite ankylosante

[Voir codage de la localisation au début de ce groupe de maladies M40-M54]

Incl.: Atteinte vertébrale au cours de la arthrite rhumatoïde

Pelvi-spondylite rhumatismale

Spondylarthrite axiale non radiologique

Excl.: arthropathie au cours du syndrome de Reiter (M02.3-)

spondylarthrite (ankylosante) juvénile (M08.1-)

syndrome de Behçet (M35.2)

M45.0- Spondylite ankylosante

[0-9]

M46.- Autres spondylopathies inflammatoires

[Voir codage de la localisation au début de ce groupe de maladies M40-M54]

M46.0- Enthésopathie spinale

[0-9]

Atteinte des insertions ligamentaires ou musculaires de la colonne vertébrale

M46.1 Sacro-iliéite, non classée ailleurs

M46.2-Ostéomyélite vertébrale

[0-9]

M46.3-Infection (pyogène) d'un disque intervertébral

[0-9]

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

M46.4-Discite, sans précision

[0-9]

M46.5-Autres spondylopathies infectieuses

[0-9]

M46.8-Autres spondylopathies inflammatoires précisées

[0-9]

M46.9-Spondylopathie inflammatoire, sans précision

[0-9]

M47.-Spondylarthrose

[Voir codage de la localisation au début de ce groupe de maladies M40-M54]

arthrose ou ostéoarthrite vertébrale dégénérescence des facettes articulaires

M47.0-† Syndromes de compression des artères vertébrale et spinale antérieure (G99.2*)

[0-9]

M47.1-Autres spondylarthroses avec myélopathie

[0-9]

Compression de la moelle épinière due à une spondylarthrose† (G99.2*)

Excl.: subluxation vertébrale (M43.3-M43.5)

M47.2-Autres spondylarthroses avec radiculopathie

[0-9]

M47.8-Autres spondylarthroses

[0-9]

Spondylarthrose: cervicale

- · lombo-sacrée

thoracique

sans myélopathie ou radiculopathie

M47.9-Spondylarthrose, sans précision

[0-9]

M48.-Autres spondylopathies

[Voir codage de la localisation au début de ce groupe de maladies M40-M54]

M48.0-Rétrécissement du canal médullaire

[0-9]

Rétrécissement caudal

M48.1-Hyperostose ankylosante [Forestier]

[0-9]

Hyperostose diffuse idiopathique

M48.2-Arthrose interépineuse [Maladie de Baastrup]

[0-9]

M48.3-Spondylopathie traumatique

[0-9]

M48.4-Fracture vertébrale de fatigue

[0-9]

Fracture vertébrale de stress

M48.5- Tassement vertébral, non classé ailleurs

[0-9]

Tassement vertébral SAL

Vertèbre cunéiforme SAI

Excl.: lésion traumatique récente - voir lésion traumatique selon les localisations anatomiques tassement vertébral ostéoporotique (M80.-)

M48.8- Autres spondylopathies précisées

[0-9]

Ossification du ligament longitudinal postérieur [OLLP]

M48.9- Spondylopathie, sans précision

[0-9]

M49.-* Spondylopathies au cours de maladies classées ailleurs

[Voir codage de la localisation au début de ce groupe de maladies M40-M54]

Excl.: arthropathies psoriasiques et entéropathiques (M07.-*, M09.-*)

M49.0-* Tuberculose vertébrale (A18.0†)

[0-9]

Mal de Pott

M49.1-* Spondylite au cours de brucellose (A23.-†)

[0-9]

M49.2-* Spondylite due à une infection intestinale bactérienne (A01-A04†)

[0-9]

M49.3-*

Spondylopathie au cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

[0-9]

Excl.: spondylite neurologique au cours de tabès (M49.4-*)

M49.4-* Spondylopathie neurologique

[0-9]

Spondylopathie neurologique au cours de:

- syringomyélie et syringobulbie (G95.0†)
- tabès (A52.1†)

M49.5-* Tassement vertébral au cours de maladies classées ailleurs

[0-9]

Fracture métastatique d'une vertèbre (C79.5†)

M49.8-* Spondylopathie au cours d'autres maladies classées ailleurs

[0-9]

Autres dorsopathies

(M50-M54)

Excl.: discite SAI (M46.4-)

lésion traumatique récente - voir lésion traumatique selon les localisations anatomiques

M50.- Atteintes des disques cervicaux

Incl.: atteinte des disques:

- · cervicaux avec cervicalgie
- · cervico-dorsaux

M50.0† Atteinte d'un disque cervical avec myélopathie (G99.2*)

M50.1	Atteinte d'un disque cervical avec radiculopathie		
	Excl.: radiculite brachiale SAI (M54.13)		
M50.2	Autre hernie d'un disque cervical		
M50.3	Autre détérioration d'un disque cervical		
M50.8	Autres atteintes d'un disque cervical		
M50.9	Atteinte d'un disque cervical, sans précision		
M51	Atteintes d'autres disques intervertébraux		
	Incl.: atteintes de disques dorsaux, dorso-lombaires et lombo-sacrés		
M51.0†	Atteintes d'un disque lombaire et d'autres disques intervertébraux avec myélopathie (G99.2*)		
M51.1†	Atteintes d'un disque lombaire et d'autres disques intervertébraux avec radiculopathie (G55.1*)		
	Sciatique due à une discopathie intervertébrale		
	Excl.: radiculite lombaire SAI (M54.16)		
M51.2	Hernie d'un autre disque intervertébral précisé		
	Lumbago dû à une hernie discale		
M51.3	Détérioration d'un autre disque intervertébral précisé		
M51.4	Nodules de Schmorl		
M51.8	Autres atteintes précisées d'un disque intervertébral		
M51.9	Atteinte d'un disque intervertébral, sans précision		
M53	Autres dorsopathies, non classées ailleurs		
	[Voir codage de la localisation au début de ce groupe de maladies M40-M54]		
M53.0	Syndrome cervico-céphalique		
	Syndrome sympathique cervical postérieur		
M53.1	Syndrome cervico-brachial		
	Excl.: atteintes des disques cervicaux (M50)		
	syndrome de traversée thoracobrachiale (G54.0)		
M53.2- [0-9]	Instabilités vertébrales		
M53.3	Atteintes sacro-coccygiennes, non classées ailleurs		
	Coccygodynie		
M53.8- [0-9]	Autres dorsopathies précisées		
M53.9- [0-9]	Dorsopathie, sans précision		
M54	Dorsalgies		
IVIO-1.	[Voir codage de la localisation au début de ce groupe de maladies M40-M54]		
	Excl.: Dorsalgie psychogène (F45.40)		
M54.0-	Panniculite affectant le cou et le dos		
[0-9]	rainiicunte arrectant le cou et le dos		
-	Excl.: panniculite:		
	• lupique (L93.2)		
	• récidivante [Weber-Christian] (M35.6)		
	• SAI (M79.3-)		

M54.1- Radiculopathie

[0-9]

Névrite ou radiculite:

- brachiale SAI
- · dorsale SAI
- · Iombaire SAI
- · lombo-sacrée SAI

Radiculite SAI

Excl.: névralgie et névrite SAI (M79.2-)

radiculopathie avec:

- atteinte d'un disque:
 - · cervical (M50.1)
 - lombaire et d'autres disques intervertébraux (M51.1)
- spondylarthrose (M47.2-)

M54.2 Cervicalgie

Excl.: cervicalgie due à une atteinte des disques cervicaux (M50.-)

M54.3 Sciatique

Excl.: lésion du nerf sciatique (G57.0)

sciatique:

- avec lumbago (M54.4)
- due à une discopathie intervertébrale (M51.1)

M54.4 Lumbago avec sciatique

Excl.: dû à une discopathie intervertébrale (M51.1)

M54.5 Lombalgie basse

Dorsalgie basse

Douleur lombaire

Lumbago SAI

Excl.: lumbago:

- avec sciatique (M54.4)
- · dû à une hernie discale (M51.2)

Syndrome du flanc douloureux avec hématurie (N39.81)

M54.6 Rachialgies dorsales

Excl.: dues à des atteintes des disques intervertébraux (M51.-)

M54.8- Autres dorsalgies

[0-9]

M54.9- Dorsalgie, sans précision

[0-9]

Mal de dos SAI

Affections des tissus mous (M60-M79)

Myopathies (M60-M63)

Excl.: dermato-polymyosite (M33.-)

dystrophies musculaires et myopathies (G71-G72)

myopathie au cours de:

- · amylose (E85.-)
- · lupus érythémateux disséminé (M32.-)
- périartérite noueuse (M30.0)
- polyarthrite rhumatoïde séropositive (M05.3-)
- sclérodermie (M34.-)
- syndrome de Gougerot-Sjögren (M35.0)

M60.- Myosite

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

M60.0- Myosite infectieuse

[0-9]

Pyomyosite tropicale

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

M60.1- Myosite interstitielle

[0-9]

M60.2- Granulome d'un tissu mou, dû à la présence d'un corps étranger non classé ailleurs

[0-9]

Excl.: granulome de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané dû à la présence d'un corps étranger (1923)

M60.8- Autres myosites

[0-9]

M60.9- Myosite, sans précision

[0-9]

M61.- Calcification et ossification de muscles

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

M61.0- Myosite ossifiante traumatique

[0-9]

M61.1- Myosite ossifiante progressive

[0-9]

Fibrodysplasie ossifiante progressive

M61.2- Calcification et ossification paralytiques d'un muscle

[0-9]

Myosite ossifiante liée à une tétraplégie ou une paraplégie

M61.3- Calcification et ossification de muscles associées à des brûlures

[0-9]

Myosite ossifiante associée à des brûlures

M61.4- Autres calcifications de muscles

[0-9]

Excl.: calcification tendineuse (M65.2-)

• épaule (M75.3)

Tendinite calcifiante de l'épaule (M75.3)

M61.5- Autres ossifications d'un muscle

[0-9]

M61.9- Calcification et ossification d'un muscle, sans précision

[0-9]

M62.- Autres atteintes musculaires

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

Excl.: crampe et spasme (R25.2)

myalgie (M79.1-)

myopathie:

- · alcoolique (G72.1)
- médicamenteuse (G72.0)

Syndrome de l'homme raide (G25.88)

M62.0- Diastasis musculaire

[0-9]

M62.1- Autres déchirures musculaires (non traumatiques)

[0-9]

Excl.: déchirure (du):

- tendon (M66.-)
- traumatique de muscle voir lésion traumatique du muscle selon les localisations anatomiques

M62.2- Infarcissement ischémique musculaire (non traumatique)

[0-9]

Syndrome de compartiment non traumatique

Syndrome de loge musculaire d'origine non traumatique

Excl.: contracture ischémique de Volkmann (T79.60)

ischémie traumatique du muscle (T79.6-)

syndrome de loge musculaire d'origine traumatique (T79.6-)

M62.3- Syndrome d'immobilité (paraplégique)

[0-9]

M62.4- Contracture musculaire

[0-9]

Excl.: raideur articulaire par contracture (M24.5-)

M62.5- Atrophie et fonte musculaires, non classées ailleurs

[0-9]

Atrophie due à l'inactivité NCA

Sarcopénie

M62.6- Foulure musculaire

[0-9]

Excl.: lésion traumatique - voir lésion traumatique du muscle selon les localisations anatomiques

M62.8- Autres atteintes musculaires précisées

[0-9]

Hématome musculaire non traumatique

Hernie musculaire

M62.9- Atteinte musculaire, sans précision

[0-9]

M63.-* Atteintes musculaires au cours de maladies classées ailleurs

[Numéro clef de la localisation voir début du chapitre]

Excl.: myopathies au cours de maladies:

- endocriniennes (G73.5*)
- métaboliques (G73.6*)

M63.0-* Myosite au cours de maladies bactériennes classées ailleurs

[0-9]

Myosite au cours de:

- · lèpre [maladie de Hansen] (A30.-†)
- syphilis (A51.4t, A52.7t)

M63.1-* Myosite au cours d'infections parasitaires et à protozoaires classées ailleurs

[0-9]

Myosite au cours de:

- cysticercose (B69.8†)
- schistosomiase [bilharziose] (B65.-†)
- toxoplasmose (B58.8†)
- trichinose (B75†)

M63.2-* Myosite au cours d'autres maladies infectieuses classées ailleurs

[0-9]

Myosite au cours de mycoses (B35-B49†)

M63.3-* Myosite au cours de sarcoïdose (D86.8†)

[0-9]

M63.8-* Autres atteintes musculaires au cours de maladies classées ailleurs

[0-9]

Atteintes des synoviales et des tendons (M65-M68)

M65.- Synovite et ténosynovite

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

Excl.: affections des tissus mous liées à une sollicitation excessive de l'articulation (M70.-)

lésion traumatique récente - voir atteinte du ligament ou du tendon selon les localisations anatomiques

synovite sèche chronique de la main et du poignet (M70.0)

M65.0- Abcès de la gaine du tendon

[0-9]

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B96) pour identifier l'agent bactérien.

M65.1- Autres (téno)synovites infectieuses

[0-9]

M65.2- Tendinite calcifiante

[0,2-9]

Excl.: épaule (M75.3)

tendinites précisées (M75-M77)

M65.3 Doigt "à ressort"

Lésion tendineuse nodulaire

M65.4 Ténosynovite chronique sténosante du pouce [de Quervain]

M65.8- Autres synovites et ténosynovites

[0-9]

Hanche irritable

M65.9- Synovite et ténosynovite, sans précision

[0-9]

M66.- Déchirure spontanée de la synoviale et du tendon

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

Incl.: les déchirures spontanées survenant au cours d'une mise en traction normale et traduisant

une résistance inférieure à la normale

Excl.: déchirure traumatique par mise en tension anormale - voir déchirure selon les localisations

anatomiques

syndrome de la coiffe des rotateurs (M75.1)

M66.0 Déchirure d'un kyste poplité

M66.1- Déchirure de la synoviale

[0-9]

Déchirure d'un kyste de la synoviale

Excl.: déchirure d'un kyste poplité (M66.0)

M66.2- Déchirure spontanée des tendons extenseurs

[0-9]

M66.3- Déchirure spontanée des tendons fléchisseurs

[0-9]

M66.4- Déchirure spontanée d'autres tendons

[0-9]

M66.5- Déchirure spontanée d'un tendon, sans précision

[0-9]

Déchirure au niveau de la jonction musculo-tendineuse, non traumatique

M67.- Autres atteintes de la synoviale et du tendon

[Numéro clef de la localisation voir début du chapitre]

Excl.: fibromatose de l'aponévrose palmaire [Dupuytren] (M72.0)

tendinite SAI (M77.9)

xanthomatose tendineuse (E78.2)

M67.0 Brièveté du tendon d'Achille (acquise)

M67.1- Autres rétractions tendineuses (gaine)

[0-9]

Excl.: avec raideur articulaire (M24.5-)

M67.2- Hypertrophie synoviale, non classée ailleurs

[0-9]

Excl.: synovite villonodulaire (pigmentaire) (M12.2-)

M67.3- Synovite transitoire

[0-9]

Synovite toxique

Excl.: rhumatisme palindromique (M12.3-)

M67.4- Kyste

[0-9]

Kyste articulaire ou du tendon ou de la gaine du tendon

Excl.: kyste (de):

- bourse séreuse (M71.2-M71.3)
- dû au pian (A66.6)
- synovial (M71.2-M71.3)

M67.8- Autres atteintes précisées de la synoviale et du tendon

[0-9]

Atteinte de la synoviale et du tendon, sans précision

[0-9]

M67.9-

M68.-* Atteintes de la synoviale et du tendon au cours de maladies classées ailleurs

[Numéro clef de la localisation voir début du chapitre]

M68.0-* Synovite et ténosynovite au cours de maladies bactériennes classées ailleurs

[0-9]

Synovite ou ténosynovite:

- gonococcique (A54.4†)
- syphilitique (A52.7†)
- tuberculeuse (A18.0†)

M68.8-* Autres atteintes de la synoviale et du tendon au cours de maladies classées ailleurs [0-9]

Autres affections des tissus mous (M70-M79)

M70.- Affections des tissus mous par sollicitation excessive de l'articulation

Incl.: affections des tissus mous d'origine professionnelle

Excl.: bursite (de):

- épaule (M75.5)
- SAI (M71.9-)

Enthésopathies (M76-M77)

Ulcère de décubitus et zone de pression (L89.-)

- M70.0 Ténosynovite sèche de la main et du poignet
- M70.1 Bursite de la main
- M70.2 Bursite olécrânienne
- M70.3 Autres bursites du coude
- M70.4 Bursite prépatellaire
- M70.5 Autres bursites du genou
- M70.6 Bursite trochantérienne

Tendinite trochantérienne

M70.7 Autres bursites de la hanche

Bursite ischiale

M70.8 Autres affections des tissus mous par sollicitation excessive

M70.9 Affection des tissus mous par sollicitation excessive, sans précision

M71.- Autres affections des bourses séreuses

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

Excl.: bursite par sollicitation excessive (M70.-)

enthésopathies (M76-M77)

oignon (M20.1)

M71.0- Abcès des bourses séreuses

[0-9]

M71.1- Autres bursites infectieuses

[0-9]

M71.2 Kyste synovial poplité [Baker]

Excl.: avec déchirure (M66.0)

M71.3- Autres kystes des bourses séreuses

[0-9]

Kyste synovial SAI

Excl.: kyste de la synoviale avec déchirure (M66.1-)

M71.4- Dépôts calciques dans une bourse séreuse

[0,2-9]

Excl.: épaule (M75.3)

M71.5- Autres bursites, non classées ailleurs

[0,2-9]

Excl.: bursite (de):

- épaule (M75.5)
- ligament latéral interne du genou [Pellegrini-Stieda] (M76.4)
- SAI (M71.9-)

M71.8- Autres affections des bourses séreuses précisées

[0-9]

M71.9- Affections des bourses séreuses, sans précision

[0-9]

Bursite SAI

M72.- Affections fibroblastiques

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

Excl.: fibromatose rétropéritonéale (D48.3)

M72.0 Fibromatose de l'aponévrose palmaire [Dupuytren]

M72.1 Coussinet des phalanges [Knuckle pads]

M72.2 Fibromatose de l'aponévrose plantaire

Fasciite plantaire

M72.4- Fibromatose pseudo-sarcomateuse

[0-9]

Fasciite nodulaire

M72.6- Fasciite nécrosante

[0-9]

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

M72.8- Autres affections fibroblastiques

[0-9]

Abcès de fascia **Excl.:** fasciite:

- · disséminée à éosinophiles (M35.4)
- nécrosante (M72.6-)
- nodulaire (M72.4-)
- · périrénale (K66.2)
- · plantaire (M72.2)

M72.9- Affection fibroblastique, sans précision

[0-9]

Fasciite SAI

Fibromatose SAI

M73.-* Affections des tissus mous au cours de maladies classées ailleurs

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

M73.0-* Bursite gonococcique (A54.4†)

[0-9]

M73.1-* Bursite syphilitique (A52.7†)

[0-9]

M73.8-* Autres affections des tissus mous au cours d'autres maladies classées ailleurs

[0-9]

M75.- Lésions de l'épaule

Excl.: syndrome épaule-main (M89.0-)

M75.0 Capsulite rétractile de l'épaule

Epaule bloquée

Périarthrite de l'épaule

M75.1 Syndrome de la coiffe des rotateurs

Rupture (complète ou incomplète) du sus-épineux ou de la coiffe des rotateurs, non précisée comme traumatique

Syndrome sus-épineux

M75.2 Tendinite du muscle biceps brachial

M75.3 Tendinite calcifiante de l'épaule

Bursite calcifiante de l'épaule

M75.4 Syndrome d'empiètement de l'épaule

M75.5 Bursite de l'épaule

M75.6 Lésion du labrum dans l'atteinte dégénérative de l'articulation de l'épaule

Lésion du labrum, non précisée comme traumatique

M75.8 Autres lésions de l'épaule

M75.9 Lésion de l'épaule, sans précision

M76.- Enthésopathies du membre inférieur, sauf le pied

Note: Les termes bursite, capsulite et tendinite ne sont pas vraiment employés de façon spécifique;

on a tendance à les utiliser indifféremment pour des affections diverses des insertions ligamentaires ou musculaires périphériques; la plupart de ces affections ont été groupées

sous le terme générique d'enthésopathies.

Excl.: bursite par sollicitation excessive (M70.-)

M76.0	Tendinite de la région fessière		
M76.1	Tendinite du psoas		
M76.2	Exostose de la crête iliaque Syndrome de la bandelette de Maissiat [ilio-tibiale]		
M76.3			
M76.4	Bursite du ligament latéral interne du genou [Pellegrini-Stieda]		
M76.5	Tendinite rotulienne		
M76.6	Tendinite du tendon d'Achille		
	Bursite du tendon d'Achille		
M76.7	Tendinite péronière		
M76.8	Autres enthésopathies du membre inférieur, sauf le pied		
	Syndrome de la loge tibiale antérieure		
	Tendinite tibiale postérieure		
M76.9	Enthésopathie du membre inférieur, sans précision		
	•		
M77	Autres enthésopathies		
	Excl.: bursite:		
	• par sollicitation excessive (M70)		
	• SAI (M71.9-)		
	enthésopathie spinale (M46.0-)		
M77.0	ostéophyte (M25.7-)		
M77.1	Apophysite interne du coude		
IVI / / . I	Epicondylite Epicondylite des joueurs de tennis		
	Tennis elbow		
M77.2	Périarthrite du poignet		
M77.3	Exostose calcanéenne		
M77.4			
1417 7 . 4	Métatarsalgie Excl.: métatarsalgie de Morton (G57.6)		
M77.5	Autres enthésopathies du pied		
M77.8	Autres enthésopathies, non classées ailleurs		
M77.9	•		
14177.5	Enthésopathie, sans précision Capsulite		
	Exostose SAI		
	Périarthrite Tendinite		
	rendifite		
M79	Autres affections des tissus mous, non classées ailleurs		
	[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]		
	Excl.: Douleurs psychogènes dans les tissus mous (F45.40)		
M79.0- [0-9]	Rhumatisme, sans précision		
	Excl.: fibromyalgie (M79.70)		
	fibrosite (M79.70)		
	rhumatisme palindromique (M12.3-)		
M79.1- [0-9]	Myalgie		
	Excl.: myosite (M60)		

M79.2- Névralgie et névrite, sans précision

[0-9]

Excl.: mononévrites (G56-G58)

radiculite:

- brachiale SAI (M54.1-)
- · lombo-sacrée SAI (M54.17)
- SAI (M54.19)

sciatique (M54.3-M54.4)

M79.3- Panniculite, sans précision

[0-9]

Excl.: panniculite (du):

- cou et dos (M54.0-)
- lupique (L93.2)
- récidivante [Weber-Christian] (M35.6)

M79.4- Hypertrophie du coussinet graisseux (rotulien) [Maladie de Hoffa]

[6]

M79.5- Corps étranger résiduel dans un tissu mou

[0-9]

Excl.: granulome dû à la présence d'un corps étranger du tissu:

- cellulaire cutané et sous-cutané (L92.3)
- mou (M60.2-)

M79.6- Douleur au niveau d'un membre

[0-7,9]

M79.7- Fibromyalgie

[0]

Fibromyalgie juvénile

Fibromyosite

Fibrosite

Myofibrosite

M79.8- Autres affections précisées des tissus mous

[0-9]

M79.9- Affection des tissus mous, sans précision

[0-9]

Ostéopathies et chondropathies (M80-M94)

Anomalies de la densité et de la structure osseuse (M80-M85)

M80.- Ostéoporose avec fracture pathologique

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

Incl.: tassement vertébral et vertèbre cunéiforme, ostéoporotiques

Excl.: fracture pathologique SAI (M84.4-)

tassement vertébral SAI (M48.5-)

vertèbre cunéiforme SAI (M48.5-)

M80.0- Ostéoporose post-ménopausique avec fracture pathologique

[0-9]

M80.1- Ostéoporose après ovariectomie avec fracture pathologique

[0-9]

M80.2- Ostéoporose d'inactivité avec fracture pathologique

[0-9]

M80.3- Ostéoporose consécutive à une malabsorption post-chirurgicale avec fracture pathologique

[0-9]

M80.4- Ostéoporose médicamenteuse avec fracture pathologique

[0-9]

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

M80.5- Ostéoporose idiopathique avec fracture pathologique

[0-9]

M80.8- Autres ostéoporoses avec fracture pathologique

[0-9]

M80.9- Ostéoporose avec fracture pathologique, sans précision

[0-9]

M81.- Ostéoporose sans fracture pathologique

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

Excl.: ostéoporose avec fracture pathologique (M80.-)

M81.0- Ostéoporose post-ménopausique

[0-9]

M81.1- Ostéoporose après ovariectomie

[0-9]

M81.2- Ostéoporose d'inactivité

[0-9]

Excl.: atrophie de Sudeck-Leriche (M89.0-)

M81.3- Ostéoporose consécutive à une malabsorption post-chirurgicale

[0-9]

M81.4- Ostéoporose médicamenteuse

[0-9]

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

M81.5- Ostéoporose idiopathique

[0-9]

Ostéoporose juvénile idiopathique

M81.6- Ostéoporose localisée [Lequesne]

[0,5-7,9]

Ostéoporose transitoire

Excl.: atrophie de Sudeck-Leriche (M89.0-)

M81.8- Autres ostéoporoses

[0-9]

Ostéoporose sénile

M81.9- Ostéoporose, sans précision

[0-9]

M82.-* Ostéoporose au cours de maladies classées ailleurs

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

M82.0-* Ostéoporose au cours de myélomatose multiple (C90.0-†)

[0-9]

M82.1-* Ostéoporose au cours de maladies endocriniennes (E00-E34†)

[0-9]

M82.8-* Ostéoporose au cours d'autres maladies classées ailleurs

[0-9]

M83.- Ostéomalacie de l'adulte

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

Excl.: hypophosphatémie (E83.30)

ostéodystrophie rénale (N25.0)

Ostéomalacie:

- infantile et juvénile (E55.0)
- rachitisme (floride), hypophosphatémie familiale (E83.30)

rachitisme (floride) (E55.0)

rachitisme (floride), évolutif (E64.3)

M83.0- Ostéomalacie puerpérale

[0-9]

M83.1- Ostéomalacie sénile

[0-9]

M83.2- Ostéomalacie de l'adulte par malabsorption

[0-9]

Ostéomalacie de l'adulte consécutive à une malabsorption post-chirurgicale

M83.3- Ostéomalacie de l'adulte due à la malnutrition

[0-9]

M83.4- Maladie osseuse due à l'aluminium

[0-9]

M83.5- Autres ostéomalacies médicamenteuses de l'adulte

[0-9]

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

M83.8- Autres ostéomalacies de l'adulte

[0-9]

M83.9- Ostéomalacie de l'adulte, sans précision

[0-9]

M84.- Anomalie de la continuité osseuse

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

M84.0- Fracture mal consolidée

[0-9]

M84.1- Fracture non consolidée [pseudarthrose]

[0-9]

Excl.: pseudarthrose après arthrodèse (M96.0)

M84.2- Retard de consolidation d'une fracture

[0-9]

M84.3- Fracture par sollicitation excessive, non classée ailleurs

[0-9]

Fracture de marche SAI

Excl.: fracture vertébrale de stress (M48.4-)

M84.4- Fracture pathologique, non classée ailleurs

[0-9]

Fracture pathologique SAI

Excl.: Fracture pathologique au cours de maladies tumorales (M90.7-*)

fracture pathologique ostéoporotique (M80.-)

tassement vertébral NCA (M48.5-)

M84.8- Autres anomalies de la continuité osseuse

[0-9]

Excl.: lésions internes de genou (M23.-)

M84.9- Anomalie de la continuité osseuse, sans précision

[0-9]

M85.- Autres anomalies de la densité et de la structure osseuses

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

Excl.: dysplasie polyostotique fibreuse (Q78.1)

ostéogenèse imparfaite (Q78.0)

ostéopétrose (Q78.2)

ostéopoïkilose (Q78.8)

M85.0- Dysplasie fibreuse (localisée)

[0-9]

Excl.: dysplasie fibreuse de la mâchoire (K10.8)

M85.1- Ostéose fluorée

[0-9]

M85.2 Hyperostose du crâne

M85.3- Ostéïte condensante

[0-9]

M85.4- Kyste solitaire des os

[0-9]

Excl.: kyste solitaire de la mâchoire (K09.1-K09.2)

M85.5- Kyste anévrismal des os

[0-9]

Excl.: kyste anévrismal de la mâchoire (K09.2)

M85.6- Autres kystes osseux

[0-9]

Excl.: kyste de la mâchoire NCA (K09.1-K09.2) ostéite fibro-kystique généralisée [maladie osseuse de von Recklinghausen] (E21.0)

M85.8- Autres anomalies précisées de la densité et de la structure osseuses

[0-9]

Hyperostose d'os autres que ceux du crâne

Ostéosclérose, acquise

Excl.: hyperostose diffuse idiopathique (M48.1-)

ostéosclérose:

- · congénitale (Q77.4)
- · myélofibreuse (D47.4)

M85.9- Anomalie de la densité et de la structure osseuses, sans précision

[0-9]

Autres ostéopathies (M86-M90)

Excl.: ostéopathies après des actes médicaux (M96.-)

M86.- Ostéomyélite

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

Utiliser un code supplémentaire (T84.5-T84.7) pour indiquer la présence d'une ostéomyélite dans le cadre d'une infection péri-implantaire (associée à l'implant).

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

Excl.: ostéomyélite (de) (due à):

- mâchoire (K10.2-)
- · Salmonella (A01-A02)
- · vertébrale (M46.2-)

M86.0- Ostéomyélite hématogène aiguë

[0-9]

M86.1- Autres ostéomyélites aiguës

[0-9]

M86.2- Ostéomyélite subaiguë

[0-9]

M86.3- Ostéomyélite chronique multiple

[0-9]

M86.4- Ostéomyélite chronique avec fistule de drainage

[0-9]

M86.5- Autres ostéomyélites hématogènes chroniques

[0-9]

M86.6- Autres ostéomyélites chroniques

[0-9]

M86.8- Autres ostéomyélites

[0-9]

Abcès de Brodie

M86.9- Ostéomyélite, sans précision

[0-9]

Infection de l'os SAI

Périostite SAI

M87.- Ostéonécrose

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

Incl.: Ostéonécrose ischémique

Excl.: ostéochondropathies (M91-M93)

Ostéonécrose de la mâchoire (induite par la radiothérapie) (médicamenteuse) (K10.2-)

M87.0- Ostéonécrose aseptique idiopathique

[0-9]

M87.1- Ostéonécrose médicamenteuse

[0-9]

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

M87.2- Ostéonécrose due à un traumatisme antérieur

[0-9]

M87.3- Autres ostéonécroses secondaires

[0-9]

M87.8- Autres ostéonécroses

[0-9]

M87.9- Ostéonécrose, sans précision

[0-9]

M88.- Maladie osseuse de Paget [ostéite déformante]

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

M88.0 Maladie de Paget du crâne

M88.8- Maladie de Paget d'autres os

[0-9]

M88.9- Maladie osseuse de Paget, sans précision

[0-9]

M89.- Autres maladies osseuses

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

M89.0- Algoneurodystrophie

[0-9]

Syndrome épaule-main

Excl.: Atrophie osseuse de Sudeck-Leriche (G90.5-)

Dystrophie sympathique réflexe (G90.5-)

M89.1- Arrêt épiphysaire

[0-9]

M89.2- Autres troubles de la croissance et du développement osseux

[0-9]

M89.3- Hypertrophie osseuse

[0-9]

M89.4- Autres ostéoarthropathies hypertrophiantes

[0-9]

Maladie de Marie-Bamberger

Pachydermopériostose

M89.5- Ostéolyse

[0-9]

M89.6- Ostéopathie consécutive à une poliomyélite

[0-9]

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B91) pour identifier l'antécédent de poliomyélite.

Excl.: Syndrome post-poliomyélitique (G14)

M89.8- Autres maladies osseuses précisées

[0-9]

Hyperostoses corticales infantiles

Ossification sous-périostique post-traumatique

M89.9- Maladie osseuse, sans précision

[0-9]

M90.-* Ostéopathie au cours de maladies classées ailleurs

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

M90.0-* Tuberculose osseuse (A18.0†)

[0-9]

Excl.: tuberculose vertébrale (M49.0-*)

M90.1-* Périostite au cours d'autres maladies infectieuses classées ailleurs

[0-9]

Périostite syphilitique secondaire (A51.4†)

M90.2-* Ostéopathie au cours d'autres maladies infectieuses classées ailleurs

[0-9]

Ostéomyélite due à:

- échinocoques (B67.2†)
- gonocoques (A54.4†)
- · Salmonella (A02.2†)

Ostéopathie ou ostéochondropathie syphilitique (A50.5†, A52.7†)

M90.3-* Ostéonécrose de la maladie des caissons (T70.3†)

[0-9]

M90.4-* Ostéonécrose due à une hémoglobinopathie (D50-D64†)

[0-9]

M90.5-* Ostéonécrose au cours d'autres maladies classées ailleurs

[0-9]

M90.6-* Ostéite déformante au cours de maladies tumorales (C00-D48†)

[0-9]

Ostéite déformante au cours de tumeurs osseuses malignes (C40-C41†)

M90.7-* Fracture osseuse au cours de maladies tumorales (C00-D48†)

[0-9]

Excl.: tassement vertébral au cours de maladies tumorales (M49.5-*)

M90.8-* Ostéopathie au cours d'autres maladies classées ailleurs

[0-9]

Ostéopathie au cours d'ostéodystrophie rénale (N25.0†)

Chondropathies (M91-M94)

Excl.: chondropathies après des actes médicaux (M96.-)

M91.- Ostéochondrite juvénile de la hanche et du bassin

Excl.: épiphysiolyse de la tête fémorale (coxa vara retrosa) (non traumatique) (M93.0)

M91.0 Ostéochondrite juvénile du bassin

Ostéochondrite juvénile (de):

- acétabulum
- · crête iliaque [Buchanan]
- · ischio-pubienne [van Neck]
- symphyse pubienne [Pierson]

M91.1 Ostéochondrite juvénile de la tête du fémur [Legg-Calvé-Perthes]

M91.2 Coxa plana

Déformation de la hanche due à une ostéochondrite juvénile antérieure

M91.3 Pseudocoxalgie

M91.8 Autres ostéochondrites juvéniles de la hanche et du bassin

Ostéochondrite juvénile après réduction d'une luxation congénitale de la hanche

M91.9 Ostéochondrite juvénile de la hanche et du bassin, sans précision

M92.- Autres ostéochondrites juvéniles

M92.0 Ostéochondrite juvénile de l'humérus

Ostéochondrite (juvénile) de:

- condyle huméral [Panner]
- tête de l'humérus [Haas]

M92.1 Ostéochondrite juvénile du radius et du cubitus

Ostéochondrite (juvénile) de:

- épiphyse inférieure du cubitus [Burns]
- tête radiale [Brailsford]

M92.2 Ostéochondrite juvénile de la main

Ostéochondrite (juvénile) (de):

- semi-lunaire [Kienböck]
- têtes métacarpiennes [Mauclaire]

M92.3 Autres ostéochondrites juvéniles du membre supérieur

M92.4 Ostéochondrite juvénile de la rotule

Ostéochondrite (juvénile) de:

- · corps patellaire [Köhler]
- pointe de la rotule [Sinding Larsen]

M92.5 Ostéochondrite juvénile du tibia et du péroné

Ostéochondrite (juvénile) de:

- épiphyse supérieure du tibia [Blount]
- tubercule tibial [Osgood-Schlatter]

Tibia vara

M92.6 Ostéochondrite juvénile du tarse

Ostéochondrite (juvénile) de:

- apophyse tibiale externe [Haglund]
- astragale [Diaz]
- · calcanéum [Sever]
- · scaphoïde tarsien [Köhler]

M92.7 Ostéochondrite juvénile du métatarse

Ostéochondrite (juvénile) du:

- · cinquième métatarsien [Iselin]
- deuxième métatarsien [maladie de Freiberg]

M92.8 Autres ostéochondrites juvéniles précisées

Apophysite du calcaneum

M92.9 Ostéochondrite juvénile, sans précision

Apophysite Épiphysite Ostéochondrite Ostéochondrose

précisée juvénile, de localisation non précisée

M93.- Autres ostéochondropathies

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

Excl.: ostéochondrite vertébrale (M42.-)

M93.0 Épiphysiolyse de la tête fémorale (coxa vara retrosa) (non traumatique)

M93.1 Maladie de Kienböck de l'adulte

Ostéochondrite du semi-lunaire chez l'adulte

M93.2- Ostéochondrite disséquante

[0-9]

M93.8- Autres ostéochondropathies précisées

[0-9]

M93.9 Ostéochondropathie, sans précision

Apophysite Épiphysite Ostéochondrite Ostéochondrose

non précisée juvénile ou chez l'adulte, de localisation non précisée

M94.- Autres affections du cartilage

[Voir codage de la localisation au début de ce chapitre]

M94.0 Syndrome des articulations chondro-costales [Tietze]

Costochondrite

M94.1 Polychondrite récidivante

M94.2- Chondromalacie

[0-9]

Excl.: rotule chondromalacique (M22.4)

M94.3- Chondrolyse

[0-9]

M94.8- Autres affections précisées du cartilage

[0-9]

Excl.: lésions internes de genou (M23.-)

M94.9- Affection du cartilage, sans précision

[0-9]

Autres maladies du système ostéo-articulaire, des muscles et du tissu conjonctif (M95-M99)

M95.- Autres déformations acquises du système ostéo-articulaire, des muscles et du tissu conjonctif

	Excl.:	absence acquise de membres et d'organes (Z89-Z90)
		affections du système ostéo-articulaire et des muscles après des actes médicaux (M96)
		anomalies dento-faciales [y compris les malocclusions] (K07)
		déformations acquises de membres (M20-M21)
		dorsopathies avec déformation (M40-M43)
		malformations congénitales du système ostéo-articulaire et des muscles (Q65-Q79)
M95.0	Déforn	nation acquise du nez
	Excl.:	déviation de la cloison nasale (J34.2)
M95.1	Oreille	"en chou-fleur"
	Excl.:	autres déformations acquises de l'oreille (H61.1)
M95.2	Autres	déformations acquises de la tête
M95.3	Déforn	nation acquise du cou
M95.4	Déforn	nation acquise du thorax et des côtes
M95.5	Déforn	nation acquise du bassin
	Excl.:	soin à la mère pour disproportion connue ou présumée (033)
M95.8	Autres conjon	déformations acquises précisées du système ostéo-articulaire, des muscles et du tissu ctif
M95.9	Déforn précisi	nation acquise du système ostéo-articulaire, des muscles et du tissu conjonctif, sans on
1406	.	
M96	ailleur	ons du système ostéo-articulaire et des muscles après des actes médicaux, non classées s
	Excl.:	arthrite après dérivation intestinale (M02.0-)
		présence d'implants fonctionnels et d'autres appareils (Z95-Z97)
		troubles associés à l'ostéoporose (M80-M81)
M96.0	Pseud	arthrose après fusion ou arthrodèse
	Pseuda	arthrose post-ostéotomie
M96.1	Syndro	ome post-laminectomie, non classé ailleurs
M96.2	Cypho	se après irradiation
M96.3	Cypho	se après laminectomie
M96.4	Lordos	se après chirurgie
M96.5	Scolio	se après irradiation
M96.6		re osseuse après mise en place d'un implant, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque osynthèse
	Ce coc orthop	le ne doit être indiqué que pour une fracture survenue suite à la mise en place d'un implant édique, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque osseuse.
	Excl.:	Autre complication due à un appareil orthopédique interne, un implant ou un transplant (T84)
M96.8-	Autres	affections du système ostéo-articulaire et des muscles après des actes médicaux
M96.80	Sternu	m laissé électivement ouvert après intervention chirurgicale thoracique
M96.81	Thorax	instable après intervention chirurgicale thoracique

M96.82 Guérison osseuse retardée après fusion ou arthrodèse

Guérison osseuse retardée après ostéotomie

M96.88 Autres affections du système ostéo-articulaire et des muscles après des actes médicaux Instabilité du système ostéo-articulaire suite à l'ablation d'une prothèse ostéo-articulaire

M96.9 Affection du système ostéo-articulaire et des muscles après des actes médicaux, sans précision

M99.- Lésions biomécaniques, non classées ailleurs

Note: Cette rubrique ne doit pas être utilisée si la maladie peut être classée ailleurs.

Les cinquièmes positions suivantes indiquant le type d'atteinte doivent être utilisées avec les codes appropriés des sous-catégories de M99; voir aussi la remarque au début de ce chapitre.

0 Tête

lésion occipito-cervicale

1 Région cervicale

lésion cervico-dorsale

2 Région dorsale

lésion dorso-lombaire

3 Région lombaire

lésion lombo-sacrée

4 Région sacrée

lésion sacro-coccygienne

lésion sacro-iliaque

5 Région pelvienne

Hanche ou pubis

- 6 Membre inférieur
- 7 Membre supérieur

lésion acromio-claviculaire

lésion sterno-claviculaire

8 Cage dorsale

lésion costo-chondrale

lésion costo-vertébrale

lésion sterno-chondrale

9 Abdomen ou autre

M99.0- Dysfonctionnement segmentaire et somatique

[0-9]

M99.1- Subluxation complexe (vertébrale)

[0-4,9]

M99.2- Rétrécissement du canal rachidien par subluxation

[0-4,9] **M99.3**

M99.3- Rétrécissement osseux du canal rachidien

[0-4,9]

M99.4- Rétrécissement du canal rachidien par tissu conjonctif

[0-4,9]

M99.5- Rétrécissement du canal rachidien par lésion discale

[0-3,9]

M99.6- Rétrécissement des espaces intervertébraux par ossification et subluxation

[0-4,9]

M99.7- Rétrécissement des espaces intervertébraux par tissu conjonctif et discal

[0-4,9]

M99.8- Autres lésions biomécaniques

[0-9]

M99.9- Lésion biomécanique, sans précision

[0-9]

Chapitre XIV

Maladies de l'appareil génito-urinaire (N00 - N99)

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 (000-099)

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:

N00-N08	Glomérulopathies
---------	------------------

N10-N16 Maladies rénales tubulo-interstitielles

N17-N19 Insuffisance rénale

N20-N23 Lithiases urinaires

N25-N29 Autres affections du rein et de l'uretère

N30-N39 Autres maladies de l'appareil urinaire

N40-N51 Maladies des organes génitaux de l'homme

N60-N64 Affections du sein

N70-N77 Affections inflammatoires des organes pelviens de la femme

N80-N98 Affections non inflammatoires de l'appareil génital de la femme

N99-N99 Autres affections de l'appareil génito-urinaire

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

- N08.-* Glomérulopathies au cours de maladies classées ailleurs
- N16.-* Maladies rénales tubulo-interstitielles au cours de maladies classées ailleurs
- N22.-* Calcul des voies urinaires au cours de maladies classées ailleurs
- N29.-* Autres affections du rein et de l'uretère au cours de maladies classées ailleurs
- N33.-* Affections de la vessie au cours de maladies classées ailleurs
- N37.-* Affections de l'urètre au cours de maladies classées ailleurs
- N51.-* Affections des organes génitaux de l'homme au cours de maladies classées ailleurs
- N74.-* Affections inflammatoires pelviennes de la femme, au cours de maladies classées ailleurs
- N77.-* Ulcération et inflammation vulvo-vaginales au cours de maladies classées ailleurs

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

N39.47! Incontinence récidivante

Glomérulopathies (N00-N08)

Utiliser pour indiquer une maladie rénale hypertensive au besoin, un code supplémentaire des catégories 112.- ou

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (N18.-) pour identifier une maladie rénale chronique.

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier la cause externe (Chapitre XX) ou la présence d'une insuffisance rénale aiguë (N17.-) ou non précisée (N19).

Les subdivisions suivantes peuvent être utilisées comme quatrième chiffre avec les catégories N00-N07 pour classer les modifications morphologiques. Les subdivisions .0-.8 ne doivent être normalement utilisées que s'il y a eu identification précise (par biopsie rénale ou autopsie). Les catégories à trois caractères concernent les syndromes cliniques.

Anomalies glomérulaires mineures

Minimal changes glomerulonephritis

.1 Lésions glomérulaires segmentaires et focales

Glomérulonéphrite focale

Hyalinose segmentaire et focale Sclérose

- .2 Glomérulonéphrite membraneuse diffuse
- .3 Glomérulonéphrite mésangio-proliférative diffuse
- .4 Glomérulonéphrite proliférative endocapillaire diffuse
- .5 Glomérulonéphrite mésangiocapillaire diffuse

Glomérulonéphrite membranoproliférative, types 1 et 3, ou SAI

.6 Maladie à dépôt dense

Glomérulonéphrite membranoproliférative, type 2

.7 Glomérulonéphrite diffuse en croissant

Glomérulonéphrite extracapillaire

8. Autres modifications morphologiques

Glomérulonéphrite proliférative SAI

.9 Type de modification morphologique non précisé

N00.- Syndrome néphritique aigu

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

glomérulonéphrite glomérulopathie

> maladie rénale SAI aiguë

néphrite

néphropathie

Excl.: néphrite tubulo-interstitielle aiguë (N10)

syndrome néphritique SAI (N05.-)

N01.- Syndrome néphritique d'évolution rapide

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

Incl.: glomérulonéphrite

glomérulopathie d'évolution rapide

néphrite

Excl.: syndrome néphritique SAI (N05.-)

N02.- Hématurie récidivante et persistante

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

Incl.: hématurie:

- avec lésions morphologiques précisées en .0-.8, avant N00.-
- bénigne (de l'enfance) (familiale)

Excl.: hématurie SAI (R31)

Syndrome du flanc douloureux avec hématurie (N39.81)

N03.- Syndrome néphritique chronique

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

Incl.: glomérulonéphrite

glomérulopathie chronique

néphrite

Excl.: glomérulonéphrite sclérosante diffuse (N18.-)

néphrite tubulo-interstitielle chronique (N11.-)

syndrome néphritique SAI (N05.-)

N04.- Syndrome néphrotique

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

Incl.: néphrose lipoïdique

syndrome néphrotique congénital

N05.- Syndrome néphritique, sans précision

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

Incl.: néphropathie SAI et maladie rénale SAI avec lésions morphologiques précisées en .0-.8,

avant N00.-

glomérulonéphrite glomérulopathie SAI

néphrite

rcl.: maladie rénale SAI, sans lésions morphologiques précisées (N28.9)

néphrite tubulo-interstitielle SAI (N12)

néphropathie SAI, sans lésions morphologiques précisées (N28.9)

N06.- Protéinurie isolée avec lésions morphologiques précisées

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

Incl.: protéinurie (isolée) (orthostatique) (persistante) avec lésions morphologiques précisées en

.0-.8, avant N00.-

Excl.: protéinurie:

- Bence Jones (R80)
- gestationnelle (012.1)
- · isolée SAI (R80)
- orthostatique SAI (N39.2)
- persistante SAI (N39.1)
- SAI (R80)

N07.- Néphropathie héréditaire, non classée ailleurs

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

Excl.: amylose:

- · hérédofamiliale non neuropathique (E85.0)
- rénale héréditaire (E85.0) ostéo-onychodysostose (Q87.2) syndrome d'Alport (Q87.8)

N08.-* Glomérulopathies au cours de maladies classées ailleurs

Incl.: néphropathie au cours de maladies classées ailleurs

Excl.: maladies rénales tubulo-interstitielles au cours de maladies classées ailleurs (N16.-*)

N08.0* Glomérulopathie au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

Glomérulopathie au cours de:

- anguillulose [strongyloïdose] (B78.-†)
- · oreillons (B26.8†)
- paludisme à Plasmodium malariae (B52.0†)
- schistosomiase [bilharziose] (B65.-†)
- · septicémie (A40-A41†)
- syphilis (A52.7†)

N08.1* Glomérulopathie au cours de maladies tumorales

Glomérulopathie au cours de:

- · macroglobulinémie de Waldenström (C88.0-†)
- Plasmocytome [myélome multiple] (C90.0-†)

N08.2* Glomérulopathie au cours de maladies du sang et des anomalies du système immunitaire

Glomérulopathie au cours de:

- coagulation intravasculaire disséminée [syndrome de défibrination] (D65.-†)
- · cryoglobulinémie (D89.1†)
- · maladie à hématies falciformes [drépanocytaires] (D57.-†)
- purpura rhumatoïde [syndrome de Schönlein-Henoch] (D69.0†)
- syndrome hémolytique urémique (D59.3†)

N08.3* Glomérulopathie au cours du diabète sucré (E10-E14 avec le quatrième chiffre .2†)

N08.4* Glomérulopathie au cours de maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques

Glomérulopathie au cours de:

- · amylose (E85.-t)
- déficit en lécithine-cholestérol-acyltransférase (E78.6†)
- maladie de Fabry(-Anderson) (E75.2†)

N08.5* Glomérulopathie au cours d'affections disséminées du tissu conjonctif

Glomérulopathie au cours de:

- Granulomatose avec polyangéite (M31.3†)
- granulomatose de Wegener (M31.3†)
- · lupus érythémateux disséminé (M32.1†)
- polyangite microscopique (M31.7†)
- purpura thrombocytopénique thrombotique (M31.1†)
- syndrome de Goodpasture (M31.0†)

N08.8* Glomérulopathie au cours d'autres maladies classées ailleurs

Glomérulopathie au cours d'endocardite bactérienne subaiguë (I33.0†)

Maladies rénales tubulo-interstitielles (N10-N16)

Incl.: pyélonéphrite

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (N18.-) pour identifier une maladie rénale chronique.

Excl.: pyélo-urétérite kystique (N28.88)

N10 Néphrite tubulo-interstitielle aiguë

Néphrite interstitielle infectieuse Pyélite aiguë Pyélonéphrite

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

N11.-Néphrite tubulo-interstitielle chronique

Incl.: néphrite interstitielle infectieuse

pyélite

pyélonéphrite

chronique

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

N11.0 Pyélonéphrite non obstructive chronique associée à un reflux

Pyélonéphrite (chronique) associée à un reflux (vésico-urétéral)

Excl.: reflux vésico-urétéral SAI (N13.7)

N11.1 Pyélonéphrite obstructive chronique

Pyélonéphrite (chronique) associée à:

- anomalie
- coudure
- obstruction
- rétrécissement

jonction pelvi-urétérale jonction pyélo-urétérale de

uretère

Excl.: uropathie obstructive (N13.-)

N11.8 Autres néphrites tubulo-interstitielles chroniques

Pyélonéphrite chronique non obstructive SAI

N11.9 Néphrite tubulo-interstitielle chronique, sans précision

Néphrite interstitielle SAI Pyélite SAI chronique Pyélonéphrite SAI

N12 Néphrite tubulo-interstitielle, non précisée comme aiguë ou chronique

Incl.: Néphrite interstitielle SAI

Pyélite SAI

Pyélonéphrite SAI

N13.-Uropathie obstructive et par reflux

anomalies congénitales obstructives du bassinet et de l'uretère (Q62.0-Q62.3)

lithiase du rein et de l'uretère sans hydronéphrose (N20.-)

pyélonéphrite obstructive (N11.1)

N13.0 Hydronéphrose avec obstruction de la jonction pyélo-urétérale

Excl.: avec infection (N13.6)

N13.1 Hydronéphrose avec rétrécissement urétéral, non classée ailleurs

Excl.: avec infection (N13.6)

N13.2 Hydronéphrose avec obstruction calculeuse rénale et urétérale

Excl.: avec infection (N13.6)

N13.3 Hydronéphroses, autres et sans précision

Excl.: avec infection (N13.6)

N13.4 Hydro-uretère

Excl.: avec infection (N13.6)

N13.5 Coudure et rétrécissement urétéral, sans hydronéphrose

Si la maladie sous-jacente doit être indiquée, un code supplémentaire doit être utilisé.

Excl.: avec infection (N13.6)

N13.6 Pyonéphrose

États mentionnés en N13.0-N13.5 avec infection renale

Uropathie obstructive avec infection

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

N13.7 Uropathie associée à un reflux vésico-urétéral

Reflux vésico-urétéral:

- avec cicatrice
- SAI

Excl.: pyélonéphrite associée à un reflux (N11.0)

- N13.8 Autres uropathies obstructives et par reflux
- N13.9 Uropathie obstructive et par reflux, sans précision

Obstruction urinaire SAI

N14.- Atteintes tubulo-interstitielles et tubulaires dues à des médicaments et des métaux lourds

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

- N14.0 Néphropathie due à un analgésique
- N14.1 Néphropathie due à d'autres médicaments et substances biologiques
- N14.2 Néphropathie due à un médicament ou une substance biologique, sans précision
- N14.3 Néphropathie due à des métaux lourds
- N14.4 Néphropathie toxique, non classée ailleurs

N15.- Autres maladies rénales tubulo-interstitielles

N15.0 Néphropathie des Balkans

Néphropathie endémique des Balkans

- N15.1- Abcès rénal et périrénal
- N15.10 Abcès rénal
- N15.11 Abcès périrénal
- N15.8 Autres maladies rénales tubulo-interstitielles précisées
- N15.9 Maladie rénale tubulo-interstitielle, sans précision

Infection rénale SAI

Excl.: infection des voies urinaires SAI (N39.0)

N16.-* Maladies rénales tubulo-interstitielles au cours de maladies classées ailleurs

N16.0* Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours de:

- brucellose (A23.-†)
- · diphtérie (A36.8†)
- salmonellose (A02.2†)
- septicémie (A40-A41†)
- toxoplasmose (B58.8†)

N16.1* Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours de maladies tumorales

Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours de:

- · leucémie (C91-C95†)
- lymphome (C81-C85+, C96.-+)
- myélome multiple (C90.0-†)

N16.2* Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours de maladies du sang et des troubles du système immunitaire

Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours de:

- · cryoglobulinémie mixte (D89.1†)
- · sarcoïdose (D86.-†)

N16.3* Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours de maladies métaboliques

Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours de:

- · cystinose (E72.0†)
- glycogénose (E74.0†)
- maladie de Wilson (E83.0†)

N16.4* Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours d'affections disséminées du tissu conjonctif

Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours de:

- lupus érythémateux disséminé (M32.1†)
- syndrome de Gougerot-Sjögren (M35.0†)

N16.5* Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours d'un rejet de greffe (T86.-†)

N16.8* Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours d'autres maladies classées ailleurs

Insuffisance rénale (N17-N19)

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

Excl.: atteintes tubulo-interstitielles et tubulaires dues à des médicaments et des métaux lourds (N14.-) insuffisance rénale:

- après des actes médicaux (N99.0)
- compliquant avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (000-007, 008.4)
- · congénitale (P96.0)
- survenant après le travail et l'accouchement (090.4)

syndrome:

- hémolytique urémique (D59.3)
- hépato-rénal (K76.7)
- post-partum (090.4)

urémie:

- extrarénale (R39.2)
- · prérénale (R39.2)

N17.- Insuffisance rénale aiguë

Incl.: Acute Kidney Injury [AKI]

Déficience rénale aiguë

Insuffisance rénale aiguë prérénale

Lésion rénale aiguë

D'après les directives KDIGO (Kidney Disease: Improving Global Outcomes, publiées dans les Kidney International Supplements [2012] 2, 8-12), on est en présence d'une insuffisance rénale aiguë si au moins un des critères suivants sont remplis:

- Production d'urine réduite à moins de 0,5 ml/kg/h pendant au moins 6 heures
- Taux sérique de créatinine augmenté d'au moins 0,3 mg/dl en l'espace de 48 heures par rapport au taux initial établi
- Taux sérique de créatinine augmenté d'au moins 50 % en l'espace de 7 jours par rapport au taux initial établi ou par rapport au taux de base probable du patient

Les critères précédemment mentionnés correspondent au moins au stade 1 de l'insuffisance rénale aiguë, dans lequel un état d'hydratation adéquat, adapté à l'état clinique est requis au moment des mesures.

Les cinquièmes positions suivantes doivent être utilisées dans les catégories N17.0-N17.9 pour indiquer le stade de l'insuffisance rénale aiguë:

Un état d'hydratation adéquat, adapté à l'état clinique au moment des mesures est obligatoire pour l'application des critères au stade 1, cette condition ne s'applique pas aux stades 2 et 3.

La cinquième position 9 dans les catégories N17.0-N17.8 ne doit être utilisée que si le stade de l'insuffisance rénale aiguë ne peut pas être déterminé par le diagnostic histologique.

1 Stade 1

Taux sérique de créatinine augmenté d'au moins 50 % mais de moins de 100 % en l'espace de 7 jours par rapport au taux initial ou taux sérique de créatinine augmenté d'au moins 0,3 mg/dl en l'espace de 48 heures ou diurèse réduite à moins de 0,5 ml/kg/h pendant une période d'au moins 6 heures mais inférieure à 12 heures

2 Stade 2

Taux sérique de créatinine augmenté d'au moins 100 % mais de moins de 200 % en l'espace de 7 jours par rapport au taux initial ou diurèse réduite à moins de 0,5 ml/kg/h pendant au moins 12 heures

3 Stade 3

Taux sérique de créatinine augmenté d'au moins 200 % en l'espace de 7 jours par rapport au taux initial ou taux sérique de créatinine augmenté d'au moins 4,0 mg/dl ou instauration d'un traitement par dialyse ou réduction du débit de filtration glomérulaire à moins de 35 ml/min/1,73 m² de surface corporelle chez un patient de moins de 18 ans ou diurèse réduite à moins de 0,3 mg/kg/h sur une période d'au moins 24 heures ou présence d'une anurie sur une durée d'au moins 12 heures

9 Stade, sans précision

N17.0- Insuffisance rénale aiguë avec nécrose tubulaire

[1-3,9]

Nécrose tubulaire:

- aiguë
- · rénale
- SAI

N17.1- Insuffisance rénale aiguë avec nécrose corticale aiguë

[1-3,9]

Nécrose corticale:

- aiguë
- · rénale
- SAI

N17.2- Insuffisance rénale aiguë avec nécrose médullaire

[1-3,9]

Nécrose médullaire [papillaire]:

- · aiguë
- rénale
- · SAI

N17.8- Autres insuffisances rénales aiguës

[1-3,9]

Insuffisance rénale aiguë avec autres résultats histologiques

N17.9- Insuffisance rénale aiguë, sans précision

[1-3,9]

Insuffisance rénale aiguë sans résultat histologique

N18.- Maladie rénale chronique

Incl.: insuffisance rénale chronique

Rétinite rénale† (H32.8*)

urémique:

- Démencet (F02.8*)
- Neuropathie† (G63.8*)
- Péricardite† (I32.8*)

Si la maladie sous-jacente doit être indiquée, un code supplémentaire doit être utilisé.

S'il faut indiquer la présence d'une maladie rénale hypertensive, un code supplémentaire tiré de l12.ou l13.- doit être utilisé.

N18.1 Maladie rénale chronique, stade 1

Taux de filtration glomérulaire 90 ml/min/1,73 m² de surface corporelle ou plus

N18.2 Maladie rénale chronique, stade 2

Débit de filtration glomérulaire de 60 à moins de 90 ml/min/1,73 m² de surface corporelle

N18.3 Maladie rénale chronique, stade 3

Débit de filtration glomérulaire de 30 à moins de 60 ml/min/1,73 m² de surface corporelle

N18.4 Maladie rénale chronique, stade 4

Débit de filtration glomérulaire de 15 à moins de 30 ml/min/1,73 m² de surface corporelle Insuffisance rénale préterminale

N18.5 Maladie rénale chronique, stade 5

Débit de filtration glomérulaire inférieur à $15\,\mathrm{ml/min/1,73\;m^2}$ de surface corporelle Insuffisance rénale chronique, nécessitant une dialyse

Insuffisance rénale terminale

N18.8- Autre néphropathie chronique

N18.80 Trouble de la fonction rénale, chronique, unilatéral

La proportion fonctionnelle relative du rein atteint se trouve en dessous de 35%

N18.89 Autre néphropathie chronique, stade non précisé

N18.9 Maladie rénale chronique, sans précision

Glomérulonéphrite sclérosante diffuse, sans précision

Urémie chronique, sans précision

N19 Insuffisance rénale, sans précision

Incl.: Insuffisance rénale SAI

Insuffisance rénale, non précisée comme aiguë ou chronique

Urémie SAI

Utiliser pour indiquer une maladie rénale hypertensive au besoin un code supplémentaire des catégories I12.- ou I13.-

Excl.: urémie du nouveau-né (P96.0)

Lithiases urinaires (N20-N23)

N20.- Calcul du rein et de l'uretère

Excl.: avec hydronéphrose (N13.2)

N20.0 Calcul du rein

Calcul:

- coralliforme
- intrarénal
- rénal

Néphrolithiase SAI

N20.1 Calcul de l'uretère

Calcul urétéral

N20.2 Calcul du rein avec calcul de l'uretère

N20.9 Calcul urinaire, sans précision

N21.- Calcul des voies urinaires inférieures

Incl.: avec cystite et urétrite

N21.0 Calcul de la vessie

Calcul:

- · dans un diverticule vésical
- vésical

Excl.: calcul coralliforme (N20.0)

- N21.1 Calcul de l'urètre
- N21.8 Autres calculs des voies urinaires inférieures
- N21.9 Calcul des voies urinaires inférieures, sans précision

N22.-* Calcul des voies urinaires au cours de maladies classées ailleurs

- N22.0* Calcul urinaire au cours de schistosomiase [bilharziose] (B65.0†)
- N22.8* Calcul des voies urinaires au cours d'autres maladies classées ailleurs

N23 Colique néphrétique, sans précision

Autres affections du rein et de l'uretère (N25-N29)

Excl.: avec lithiase urinaire (N20-N23)

N25.- Affections dues à une tubulopathie

Excl.: troubles métaboliques classés en E70-E90

N25.0 Ostéodystrophie rénale

Insuffisance staturale d'origine rénale

Ostéodystrophie azotémique

Rachitisme rénal

Tubulopathies avec fuite phosphatée

N25.1 Diabète insipide néphrogénique

N25.8 Autres affections dues à une tubulopathie

Acidose tubulaire de type I[Syndrome de Lightwood-Albright]

Acidose tubulaire SAI

Hyperparathyroïdie secondaire d'origine rénale

N25.9 Affection due à une tubulopathie, sans précision

N26 Rein scléreux, sans précision

Incl.: Atrophie rénale (terminale)

Sclérose rénale SAI

Utiliser pour indiquer une maladie rénale hypertensive au besoin un code supplémentaire des catégories I12.- ou I13.-.

Excl.: glomérulonéphrite sclérosante diffuse (N18.-)

petit rein de cause inconnue (N27.-)

N27.- Petit rein de cause inconnue

N27.0 Petit rein de cause inconnue, unilatéral

N27.1 Petit rein de cause inconnue, bilatéral

N27.9 Petit rein de cause inconnue, sans précision

N28.- Autres affections du rein et de l'uretère, non classées ailleurs

Excl.: coudure et rétrécissement de l'uretère:

- avec hydronéphrose (N13.1)
- sans hydronéphrose (N13.5)

hydro-uretère (N13.4)

néphropathie:

- · aiguë SAI (N00.9)
- chronique SA (N03.9)

N28.0 Ischémie et infarctus du rein

Embolie
Obstruction
Occlusion
Thrombose

de l'artère rénale

Infarctus rénal

Excl.: rein de Goldblatt (I70.1)
sténose (par):
• athérosclérose (I70.1)
• congénitale (Q27.1)
de l'artère rénale (partie extrarénale)

N28.1 Kyste du rein

Kyste du rein (acquis) (multiple) (solitaire)

Excl.: maladie kystique du rein, congénitale (Q61.-)

N28.8- Autres affections précisées du rein et de l'uretère

N28.80 Rupture d'un calice rénal, non traumatique [rupture de fornix]

Rupture du bassinet, non traumatique

N28.88 Autres affections précisées du rein et de l'uretère

Hypertrophie rénale

Pvélite

Pyélo-urétérite kystique

Úrétérite

Méga-uretère

Néphroptose

Urétérocèle

N28.9 Affection du rein et de l'uretère, sans précision

Maladie rénale SAI Néphropathie SAI

Excl.: maladie rénale SAI et néphropathie SAI avec lésions morphologiques comme indiquées sous .0-.8 au début du groupe de maladies N00-N08 (N05.-)

N29.-* Autres affections du rein et de l'uretère au cours de maladies classées ailleurs

N29.0* Syphilis tardive du rein (A52.7†)

N29.1* Autres affections du rein et de l'uretère au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

Affections du rein et de l'uretère au cours de:

- schistosomiase [bilharziose] (B65.-+)
- tuberculose (A18.1†)

N29.8* Autres affections du rein et de l'uretère au cours d'autres maladies classées ailleurs

Thésaurismose cystinique (maladie de Lignac) (E72.0†)

Autres maladies de l'appareil urinaire (N30-N39)

Excl.: infection urinaire (compliquant):

- avec lithiase urinaire (N20-N23)
- avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (000-007, 008.8)
- grossesse, accouchement et puerpéralité (023.-, 075.3, 086.2)

N30.- Cystite

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux ou un code de cause externe (Chapitre XX) pour identifier l'agent responsable.

Excl.: prostato-cystite (N41.3)

N30.0 Cystite aiguë

Excl.: cystite due à une irradiation (N30.4)

trigonite (N30.3)

N30.1 Cystite interstitielle (chronique)

N30.2 Autres cystites chroniques

N30.3 Trigonite

Urétro-trigonite

N30.4 Cystite due à une irradiation

N30.8 Autres cystites

Abcès de la vessie

N30.9 Cystite, sans précision

N31.- Dysfonctionnement neuromusculaire de la vessie

Excl.: dû à des lésions de la moelle épinière (G95.8-)

Enurésie

- non organique (F98.0-)
- SAP (R32)

incontinence urinaire:

- précisée (N39.3-N39.4-)
- SAI (R32)

vessie:

• automatique SAI (G95.80)

N31.0 Vessie neurogène non inhibée, non classée ailleurs

Instabilité du détrusor d'origine cérébrale

Vessie désinhibée d'origine centrale

N31.1 Vessie neurogène réflexe, non classée ailleurs

Trouble fonctionnel vésical avec instabilité du détrusor due à une neuropathie autonome

N31.2 Vessie neurogène flasque (périphérique), non classée ailleurs

Vessie neurogène:

- après dénervation afférente chirurgicale
- atonique (motrice) (sensorielle)
- autonome
- · due à un syndrome du cortex frontal
- · due à une neuropathie autonome
- non-réflexe

N31.8- Autres dysfonctionnements neuromusculaires de la vessie

- N31.80 Vessie à faible compliance, fixée organiquement
- N31.81 Hypo- et acontractilité du muscle vésicale sans substrat neurologique

Vessie paresseuse

N31.82 Vessie instable sans substrat neurologique

Urgency

N31.88 Autre dysfonction vésicale d'origine neuromusculaire

N31.9 Dysfonctionnement neuromusculaire de la vessie, sans précision

Dysfonctionnement de la vessie neurogène SAI

N32.- Autres affections de la vessie

Excl.: calcul de la vessie (N21.0)

cystocèle (N81.1)

hernie ou prolapsus de la vessie chez la femme (N81.1)

N32.0 Obstruction du col de la vessie

Dyssynergie du détrusor du col vésicale Sténose du col de la vessie (acquise)

N32.1 Fistule vésico-intestinale

Fistule vésico-rectale

N32.2 Fistule vésicale, non classée ailleurs

Excl.: fistule entre la vessie et le tractus génital de la femme (N82.0-N82.1)

N32.3 Diverticule de la vessie

Excl.: calcul dans un diverticule vésical (N21.0)

N32.4 Rupture de la vessie, non traumatique

N32.8 Autres affections précisées de la vessie

Calcification de la vessie

Vessie:

- hyperactive
- spastique

N32.9 Affection de la vessie, sans précision

N33.-* Affections de la vessie au cours de maladies classées ailleurs

N33.0* Cystite tuberculeuse (A18.1†)

N33.8* Affections de la vessie au cours d'autres maladies classées ailleurs

Affections de la vessie au cours de schistosomiase [bilharziose] (B65.-†)

N34.- Urétrite et syndrome urétral

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

Excl.: syndrome oculo-urétro-synovial [Fiessinger-Leroy-Reiter] (M02.3-)

urétrite au cours de maladies dont le mode de transmission est essentiellement sexuel (A50-A64)

urétro-trigonite (N30.3)

N34.0 Abcès urétral

Abcès (de):

- · glande de:
 - Cowper
 - Littré
- périurétral
- urétral (glande urétrale)

Excl.: caroncule urétrale (N36.2)

N34.1 Urétrite non spécifique

Urétrite:

- · non gonococcique
- · non vénérienne

N34.2 Autres urétrites

Méatite urétrale

Ulcère de l'urètre (méat)

Urétrite:

- · post-ménopausique
- SAI

N34.3 Syndrome urétral, sans précision

N35.- Rétrécissement urétral

Excl.: rétrécissement urétral après des actes médicaux (N99.1)

N35.0 Rétrécissement urétral post-traumatique

Rétrécissement de l'urètre comme séquelle de:

- accouchement
- traumatisme
- N35.1 Rétrécissement urétral post-infectieux, non classé ailleurs
- N35.8 Autres rétrécissements urétraux

N35.9 Rétrécissement urétral, sans précision

Méat en trou d'épingle [sténopéique] SAI

N36.- Autres affections de l'urètre

N36.0 Fistule urétrale

Fausse voie urétrale

Fistule:

- · urétro-périnéale
- urétro-rectale
- urinaire SAI

Excl.: fistule:

- urétro-scrotale (N50.8)
- urétro-vaginale (N82.1)
- N36.1 Diverticule urétral
- N36.2 Caroncule urétrale

N36.3 Prolapsus de la muqueuse urétrale

Prolapsus de l'urètre

Urétrocèle chez l'homme

Excl.: Urétrocèle:

- · chez la femme (N81.0)
- · congénitale (Q64.7)
- N36.8 Autres affections précisées de l'urètre
- N36.9 Affection de l'urètre, sans précision

N37.-* Affections de l'urètre au cours de maladies classées ailleurs

N37.0* Urétrite au cours de maladies classées ailleurs

Urétrite à Candida (B37.4†)

N37.8* Autres affections de l'urètre au cours de maladies classées ailleurs

N39.- Autres affections de l'appareil urinaire

Excl.: hématurie:

- avec lésions morphologiques précisées (N02.-)
- récidivante et persistante (N02.-)
- SAI (R31)

protéinurie SAI (R80)

N39.0 Infection des voies urinaires, siège non précisé

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

N39.1 Protéinurie persistante, sans précision

Excl.: avec lésions morphologiques précisées (N06.-)

compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité (011-015)

N39.2 Protéinurie orthostatique, sans précision

Excl.: avec lésions morphologiques précisées (N06.-)

N39.3 Incontinence urinaire d'effort [incontinence de stress]

Utiliser un code supplémentaire (N39.47!) pour indiquer la réapparition d'une incontinence urinaire initialement diagnostiquée (incontinence récidivante) après une opération d'incontinence urinaire.

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (N32.8) pour identifier l'hyperactivité de la vessie ou du muscle détrusor.

N39.4- Autres formes d'incontinence urinaire précisées

Utiliser un code supplémentaire (N39.47!) pour indiquer la réapparition d'une incontinence urinaire initialement diagnostiquée (incontinence récidivante) après une opération d'incontinence urinaire.

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (N32.8) pour identifier l'hyperactivité de la vessie ou du muscle détrusor.

Excl.: énurésie SAI (R32)

incontinence urinaire:

- non organique (F98.0-)
- SAI (R32)

N39.40	Incontinence réflexe
N39.41	Incontinence par regorgement
N39.42	Incontinence de pression
N39.43	Incontinence urinaire extraurétrale
	Perte urinaire par autre orifice que l'urètre
N39.47!	Incontinence récidivante
N39.48	Autre incontinence urinaire précisée
N39.8-	Autres affections précisées de l'appareil urinaire
N39.81	Syndrome d'hématurie douloureuse

N39.88

N39.9 Affection de l'appareil urinaire, sans précision

Autres affections précisées du système urinaire

Maladies des organes génitaux de l'homme (N40-N51)

(N40-N	51)			
N40	Hyperplasie de la prostate			
	<i>Incl.:</i> Barre moyenne [barrière de Mercier] (prostatique)			
	Hyperplasie (bénigne) Hypertrophie (bénigne) Hypertrophie (bénigne)			
	Néoplasie intraépithéliale de bas degré de la prostate [PIN]			
	Obstruction prostatique SAI			
	Excl.: Néoplasie intraépithéliale de haut degré la prostate [PIN] (D07.5)			
	Tumeur bénigne de la prostate (D29.1)			
N41	Affections inflammatoires de la prostate			
	Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux			
N41.0	Prostatite aiguë			
N41.1	Prostatite chronique			
N41.2	Abcès de la prostate			
N41.3	Prostato-cystite			
N41.8	Autres affections inflammatoires de la prostate			
N41.9	Affection inflammatoire de la prostate, sans précision			
	Prostatite SAI			
N42	Autres affections de la prostate			
N42.0	Calcul de la prostate			
	Lithiase prostatique			
N42.1	Congestion et hémorragie prostatiques			
N42.2	Atrophie de la prostate			
N42.3	Dysplasie de la prostate			
	Dysplasie de bas grade de la prostate			
	Excl.: Dysplasie de haut grade de la prostate (D07.5)			
N42.8	Autres affections précisées de la prostate			
N42.9	Affection de la prostate, sans précision			
N43	Hydrocèle et spermatocèle			
	Incl.: hydrocèle du cordon spermatique, du testicule ou de la (tunique) vaginale			
	Excl.: hydrocèle congénitale (P83.5)			
N43.0	Hydrocèle enkystée			
N43.1	Hydrocèle infectée			
	Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux			
N43.2	Autres hydrocèles			
N43.3	Hydrocèle, sans précision			
N43.4	Spermatocèle			

520

N44.- Torsion du testicule et torsion hydatide

N44.0 Torsion du testicule

Torsion:

- · canal spermatique
- épididyme
- testicule

N44.1 **Torsion hydatide**

N45.-Orchite et épididymite

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

N45.0 Orchite, épididymite et épididymo-orchite, avec abcès

Abcès de l'épididyme ou du testicule

N45.9 Orchite, épididymite et épididymo-orchite, sans abcès

Epididymite SAI

Orchite SAI

N47

N46 Stérilité, chez l'homme

Incl.: Azoospermie SAI

Oligospermie SAI

Hypertrophie du prépuce, phimosis et paraphimosis

Incl.: Prépuce:

- adhérent
- serré

N48.-Autres affections de la verge

N48.0 Leucoplasie de la verge

Balanite scléreuse oblitérante [balanitis xerotica obliterans]

Kraurosis de la verge

Excl.: carcinome in situ de la verge (D07.4)

N48.1 Balano-posthite

Balanite

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

N48.2 Autres affections inflammatoires de la verge

Cavernite (de la verge)

Abcès

Anthrax

des corps caverneux et de la verge **Furoncle**

Phlegmon

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

N48.3-Priapisme

Erection douloureuse

- N48.30 Priapisme de type low-flow
- N48.31 Priapisme de type high-flow
- N48.38 Autre priapisme
- N48.39 Priapisme, SAP

N48.4 Impuissance d'origine organique

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

Excl.: impuissance psychogène (F52.2)

N48.5 Ulcère de la verge

N48.6 Induration plastique des corps caverneux

Maladie de La Peyronie

N48.8 Autres affections précisées de la verge

Atrophie

Hypertrophie Thrombose

des corps caverneux et de la verge

N48.9 Affection de la verge, sans précision

N49.- Affections inflammatoires des organes génitaux de l'homme, non classées ailleurs

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

Excl.: inflammation de la verge (N48.1-N48.2)

orchite et épididymite (N45.-)

N49.0 Affections inflammatoires des vésicules séminales

Vésiculite SAI

N49.1 Affections inflammatoires du cordon spermatique, de la tunique vaginale du testicule et du canal

déférent

Déférentite

N49.2 Affections inflammatoires du scrotum

N49.8- Affections inflammatoires d'autres organes génitaux précisés de l'homme

Inflammation de localisations multiples des organes génitaux de l'homme

N49.80 Gangrène de Fournier chez l'homme

N49.88 Maladies inflammatoires d'autres organes génitaux masculins précisés

N49.9 Affection inflammatoire des organes génitaux non précisés de l'homme

Abcès

Anthrax Furoncle

Phleamon

des organes génitaux non précisés de l'homme

N50.- Autres affections des organes génitaux de l'homme

Excl.: torsion du testicule (N44.0)

torsion hydatide (N44.1)

N50.0 Atrophie du testicule

N50.1 Affections vasculaires des organes génitaux de l'homme

Hématocèle SAI

Hémorragie

des organes génitaux de l'homme

Thrombose

N50.8 Autres affections précisées des organes génitaux de l'homme

Chylocèle de la tunique vaginale (non filarienne) SAI

Atrophie

Hypertrophie Œdème du canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du testicule [sauf l'atrophie], de la tunique vaginale et des vésicules séminales

Ulcère

Fistule urétro-scrotale Rétrécissement de:

- · canal déférent
- cordon spermatique
- · tunique vaginale

N50.9 Affection des organes génitaux de l'homme, sans précision

N51.-* Affections des organes génitaux de l'homme au cours de maladies classées ailleurs

N51.0* Affections de la prostate au cours de maladies classées ailleurs

Prostatite (à):

- gonococcique (A54.2†)
- Trichomonas (A59.0†)
- tuberculeuse (A18.1†)

N51.1* Affections du testicule et de l'épididyme au cours de maladies classées ailleurs

Épididymite (A56.1†) Orchite (A56.1†) à Chlamydia

Épididymite (A54.2†) gonococcique Orchite (A54.2†)

Orchite ourlienne (B26.0†)

Tuberculose de:

- · épididyme (A18.1†)
- testicule (A18.1†)

N51.2* Balanite au cours de maladies classées ailleurs

Balanite (à):

- · amibienne (A06.8†)
- · Candida (B37.4†)

N51.8* Autres affections des organes génitaux de l'homme au cours de maladies classées ailleurs

Chylocèle filarienne de la tunique vaginale du testicule (B74.-†)

Infection de l'appareil génital de l'homme par le virus de l'herpès [herpes simplex] (A60.0†)

Tuberculose des vésicules séminales (A18.1†)

Affections du sein (N60-N64)

Excl.: associées à l'accouchement (091-092)

N60.- Dysplasies mammaires bénignes

Incl.: mastopathie fibrokystique

N60.0 Kyste solitaire du sein

Kyste du sein

N60.1 Mastopathie kystique diffuse

Maladie kystique du sein

Excl.: avec prolifération épithéliale (N60.3)

N60.2 Adénofibrose du sein

Excl.: adénofibrome du sein (D24)

N60.3 Fibrosclérose du sein

Mastopathie kystique avec prolifération épithéliale

- N60.4 Ectasie des canaux galactophores
- N60.8 Autres dysplasies mammaires bénignes
- N60.9 Dysplasie mammaire bénigne, sans précision

N61 Affections inflammatoires du sein

Incl.: Abcès (aigu) (chronique) (non puerpéral) de:

- aréole
- sein

Furoncle du sein

Mastite (aiguë) (subaiguë) (non puerpérale):

- infectieuse
- · SAI

Excl.: mastite infectieuse néonatale (P39.0)

N62 Hypertrophie mammaire

Incl.: Gynécomastie

Hypertrophie mammaire:
• massive de la puberté

· SAI

N63 Tuméfaction mammaire, sans précision

Incl.: Nodule(s) mammaire(s) SAI

N64.- Autres affections du sein

N64.0 Fissure et fistule du mamelon

N64.1 Cytostéatonécrose du sein

Nécrose adipeuse (segmentaire) du sein

- N64.2 Atrophie mammaire
- N64.3 Galactorrhée sans relation avec un accouchement
- N64.4 Mastodynie

N64.5 Autres signes et symptômes observés au niveau du sein

Écoulement par le mamelon

Induration du sein

Rétraction du mamelon

N64.8 Autres affections précisées du sein

Galactocèle

Subinvolution du sein (après lactation)

N64.9 Affection du sein, sans précision

Affections inflammatoires des organes pelviens de la femme (N70-N77)

Excl.: compliquant:

- avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (000-007, 008.0)
- grossesse, accouchement et puerpéralité (023.-, 075.3, 085, 086.-)

N70.- Salpingite et ovarite

Incl.: abcès (de):

- ovaire
- trompe de Fallope
- tubo-ovarien

affection inflammatoire tubo-ovarienne

pyosalpinx salpingo-ovarite

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

- N70.0 Salpingite et ovarite aiguës
- N70.1 Salpingite et ovarite chroniques

Hydrosalpinx

N70.9 Salpingite et ovarite, sans précision

N71.- Affections inflammatoires de l'utérus, à l'exclusion du col

Incl.: abcès utérin

endo(myo)métrite

métrite myométrite pyométrie

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

- N71.0 Affection inflammatoire aiguë de l'utérus, à l'exclusion du col
- N71.1 Affection inflammatoire chronique de l'utérus, à l'exclusion du col
- N71.9 Affection inflammatoire de l'utérus, sans précision, à l'exclusion du col

N72 Affections inflammatoires du col de l'utérus

Incl.: Cervicite

Endocervicite avec ou sans érosion ou ectropion Exocervicite

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

Excl.: érosion et ectropion du col sans cervicite (N86)

N73.- Autres affections inflammatoires pelviennes de la femme

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

N73.0 Paramétrite et phlegmon pelvien aigus

Abcès de:

- ligament large
- paramètre

précisé aigu

Phlegmon pelvien chez la femme

N73.1 Paramétrite et phlegmon pelvien chroniques

Toute affection classée en N73.0, précisée chronique

N73.2 Paramétrite et phlegmon pelvien, sans précision

Toute affection classée en N73.0, non précisée aiguë ou chronique

- N73.3 Pelvipéritonite aiguë chez la femme
- N73.4 Pelvipéritonite chronique chez la femme
- N73.5 Pelvipéritonite chez la femme, sans précision
- N73.6 Adhérences pelvi-péritonéales chez la femme

Excl.: adhérences pelvi-péritonéales après des actes médicaux (N99.4)

N73.8	Autres affections inflammatoires pelviennes précisées de la femme
N73.9	Affection inflammatoire pelvienne de la femme, sans précision
	Infection ou inflammation pelvienne de la femme SAI
N74*	Affections inflammatoires pelviennes de la femme, au cours de maladies classées ailleurs
N74.0*	Tuberculose du col de l'utérus (A18.1†)
N74.1*	Affection inflammatoire pelvienne tuberculeuse de la femme (A18.1†)
	Endométrite tuberculeuse
N74.2*	Affection inflammatoire pelvienne syphilitique de la femme (A51.4+, A52.7+)
N74.3*	Affection inflammatoire pelvienne gonococcique de la femme (A54.2†)
N74.4*	Affection inflammatoire pelvienne à Chlamydia, de la femme (A56.1†)
N74.8*	Affections inflammatoires pelviennes de la femme, au cours d'autres maladies classées ailleurs
N75	Affection de la glande de Bartholin
N75.0	Kyste de la glande de Bartholin
N75.1	Abcès de la glande de Bartholin
N75.8	Autres affections de la glande de Bartholin
	Bartholinite
N75.9	Affection de la glande de Bartholin, sans précision
N76	Autres inflammations du vagin et de la vulve
	Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.
	Excl.: vaginite sénile (atrophique) (N95.2)
N76.0	Vaginite aiguë
	Vaginite SAI
	Vulvo-vaginite:
	• aiguë
N76 1	• SAI
N76.1	Value va ginite:
	Vulvo-vaginite: • chronique
	• subaiguë
N76.2	Vulvite aiguë
	Vulvite SAI
N76.3	Vulvite subaiguë et chronique
N76.4	Abcès de la vulve
	Furoncle de la vulve
N76.5	Ulcération du vagin
N76.6	Ulcération de la vulve
N76.8-	Autres inflammations précisées du vagin et de la vulve
N76.80	Gangrène de Fournier chez la femme
N76.88	Autre maladie inflammatoire précisée du vagin et de la vulve
N77*	Ulcération et inflammation vulvo-vaginales au cours de maladies classées ailleurs

N77.0* Ulcération de la vulve au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

Ulcération de la vulve au cours de:

- infection due au virus de l'herpès [herpes simplex] (A60.0†)
- · tuberculose (A18.1†)

N77.1* Vaginite, vulvite et vulvo-vaginite au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

Vaginite, vulvite et vulvo-vaginite au cours de:

- candidose (B37.3†)
- infection due au virus de l'herpès [herpes simplex] (A60.0†)
- ·oxyurose (B80†)

N77.2-* Ulcérations vulvo-vaginales dans le cadre de la maladie du greffon contre l'hôte (GVH) chronique

- N77.21* Stade 1 de la maladie GVH vulvo-vaginale chronique (T86.05†, T86.06†)
- N77.22* Stade 2 de la maladie GVH vulvo-vaginale chronique (T86.06†)
- N77.23* Stade 3 de la maladie GVH vulvo-vaginale chronique (T86.07†)

N77.8* Ulcération et inflammation vulvo-vaginales au cours d'autres maladies classées ailleurs

Ulcération de la vulve au cours de la maladie de Behçet (M35.2†)

Affections non inflammatoires de l'appareil génital de la femme (N80-N98)

N80.- Endométriose

N80.0 Endométriose de l'utérus

Adénomyose

- N80.1 Endométriose de l'ovaire
- N80.2 Endométriose de la trompe de Fallope
- N80.3 Endométriose du péritoine pelvien
- N80.4 Endométriose du septum recto-vaginal et du vagin
- N80.5 Endométriose de l'intestin
- N80.6 Endométriose sur cicatrice cutanée
- N80.8 Autres endométrioses

Endométriose thoracique

N80.9 Endométriose, sans précision

N81.- Prolapsus génital

Excl.: compliquant grossesse, travail ou accouchement (034.5)

prolapsus de la paroi supérieure du vagin après hystérectomie (N99.3) prolapsus et hernie de l'ovaire et de la trompe de Fallope (N83.4)

N81.0 Urétrocèle chez la femme

Excl.: urétrocèle (avec):

- · congénitale (Q64.7)
- · cystocèle (N81.1)
- prolapsus de l'utérus (N81.2-N81.4)

N81.1 Cystocèle

Colpocèle antérieure

Cystocèle avec urétrocèle

Prolapsus vaginal (paroi antérieure) SAI

Excl.: cystocèle avec prolapsus de l'utérus (N81.2-N81.4)

N81.2 Prolapsus utéro-vaginal partiel

Prolapsus (de):

- · col SAI
- · Prolapsus utérin de 1er ou 2e degré

N81.3 Prolapsus utéro-vaginal complet

Procidence SAI

Prolapsus utérin de 3e et 4e degré

N81.4 Prolapsus utéro-vaginal, sans précision

Prolapsus utérin SAI

N81.5 Entérocèle vaginale

Excl.: entérocèle avec prolapsus utérin (N81.2-N81.4)

N81.6 Rectocèle

Prolapsus vaginal de la paroi postérieure

Excl.: prolapsus rectal (K62.3)

rectocèle avec prolapsus utérin (N81.2-N81.4)

N81.8 Autres prolapsus génitaux

Déchirure ancienne des muscles du plancher pelvien

Insuffisance périnéale

N81.9 Prolapsus génital, sans précision

N82.- Fistules de l'appareil génital de la femme

Excl.: fistule vésico-intestinale (N32.1)

N82.0 Fistule vésico-vaginale

N82.1 Autres fistules de l'appareil génito-urinaire de la femme

Fistule:

- · cervico-vésicale
- · urétéro-vaginale
- · urétro-vaginale
- utéro-urétérale
- · utéro-vésicale

N82.2 Fistule du vagin à l'intestin grêle

N82.3 Fistule du vagin au côlon

Fistule recto-vaginale

N82.4 Autres fistules intestino-génitales chez la femme

Fistule intestino-utérine

N82.5 Fistule génito-cutanée chez la femme

Fistule:

- · périnéo-vaginale
- · utéro-pariétale

N82.8- Autres fistules de l'appareil génital de la femme

N82.80 Fistule entre le vagin et le cul-de-sac recto-utérin, comme rectum de remplacement

N82.81 Fistule entre vagin et vessie de remplacement N82.88 Autres fistules de l'appareil génital de la femme

N82.9 Fistule de l'appareil génital de la femme, sans précision

N83.- Affections non inflammatoires de l'ovaire, de la trompe de Fallope et du ligament large

Excl.: hydrosalpinx (N70.1)

N83.0 Kyste folliculaire de l'ovaire

Kyste (de):

- · folliculaire hémorragique (de l'ovaire)
- · follicule de De Graaf

N83.1 Kyste du corps jaune

Kyste hémorragique du corps jaune

N83.2 Kystes de l'ovaire, autres et sans précision

Kyste rétentionnel Kyste simple de l'ovaire

Excl.: kyste de l'ovaire:

- au cours du développement (Q50.1)
- tumoral (D27)

syndrome ovarien polykystique (E28.2)

- N83.3 Atrophie acquise de l'ovaire et de la trompe de Fallope
- N83.4 Prolapsus et hernie de l'ovaire et de la trompe de Fallope
- N83.5 Torsion de l'ovaire, du pédicule ovarien et de la trompe de Fallope

Torsion (de):

- hydatide de Morgagni
- · trompe surnuméraire

N83.6 Hématosalpinx

Excl.: hématosalpinx avec:

- hématocolpos (N89.7)
- hématométrie (N85.7)
- N83.7 Hématome du ligament large
- N83.8 Autres affections non inflammatoires de l'ovaire, de la trompe de Fallope et du ligament large Syndrome de déchirure du ligament large [Allen-Masters]

N83.9 Affection non inflammatoire de l'ovaire, de la trompe de Fallope et du ligament large, sans précision

N84.- Polype de l'appareil génital de la femme

Excl.: polype:

- · adénomateux (D28.-)
- · placentaire (090.8)

N84.0 Polype du corps de l'utérus

Polype de:

- · endomètre
- · utérus SAI

Excl.: hyperplasie adénomateuse de l'endomètre (N85.0)

N84.1 Polype du col de l'utérus

Polype muqueux du col

Notize Polype du vagil	N84.2	Polype du vagin
------------------------	-------	-----------------

N84.3 Polype de la vulve

Polype des lèvres

N84.8 Polypes d'autres parties de l'appareil génital de la femme

N84.9 Polype de l'appareil génital de la femme, sans précision

N85.- Autres affections non inflammatoires de l'utérus, sauf le col

Excl.: affections:

- non inflammatoires du col de l'utérus sans malposition (N86-N88)
- inflammatoires de l'utérus (N71.-)

endométriose (N80.-)

polype du corps de l'utérus (N84.0)

prolapsus utérin (N81.-)

N85.0 Hyperplasie glandulaire de l'endomètre

Hyperplasie de l'endomètre:

- glandulo-kystique
- kystique
- polypoïde
- ·SAI

N85.1 Hyperplasie adénomateuse de l'endomètre

Hyperplasie atypique de l'endomètre (adénomateuse)

N85.2 Hypertrophie de l'utérus

Gros utérus

Excl.: hypertrophie puerpérale de l'utérus (090.8)

N85.3 Subinvolution de l'utérus

Excl.: subinvolution puerpérale de l'utérus (090.8)

N85.4 Malposition de l'utérus

Antéversion

Rétroflexion de l'utérus

Rétroversion

Excl.: compliquant grossesse, travail ou accouchement (034.5, 065.5)

N85.5 Inversion de l'utérus

Excl.: due à un traumatisme obstétrical récent (071.2)

inversion post-partum de l'utérus (071.2)

N85.6 Synéchie utérine

N85.7 Hématométrie

Hématosalpinx avec hématométrie

Excl.: hématométrie avec hématocolpos (N89.7)

N85.8 Autres affections non inflammatoires précisées de l'utérus

Atrophie acquise de l'utérus

Fibrose de l'utérus SAI

N85.9 Affection non inflammatoire de l'utérus, sans précision

Affection de l'utérus SAI

N86 Érosion et ectropion du col de l'utérus

Incl.: Eversion

Ulcère trophique du col de l'utérus

Excl.: avec cervicite (N72)

N87.- Dysplasie du col de l'utérus

Excl.: carcinome in situ du col de l'utérus (D06.-)

N87.0 Dysplasie légère du col de l'utérus

Lésion malpighienne intra-épithéliale de bas grade [LSIL] Néoplasie intraépithéliale du col de l'utérus [NIC], stade I

N87.1 Dysplasie moyenne du col de l'utérus

Néoplasie intraépithéliale du col de l'utérus [NIC], stade II

N87.2 Dysplasie sévère du col de l'utérus, non classée ailleurs

Dysplasie sévère du col de l'utérus SAI

Excl.: néoplasie intraépithéliale du col de l'utérus [NIC], stade III, avec ou sans mention de dysplasie sévère (D06.-)

N87.9 Dysplasie du col de l'utérus, sans précision

N88.- Autres affections non inflammatoires du col de l'utérus

Excl.: affection inflammatoire du col de l'utérus (N72) polype du col de l'utérus (N84.1)

N88.0 Leucoplasie du col de l'utérus

N88.1 Déchirure ancienne du col de l'utérus

Adhérences du col de l'utérus

Excl.: traumatisme obstétrical récent (071.3)

N88.2 Rétrécissement et sténose du col de l'utérus

Excl.: compliquant le travail (065.5)

N88.3 Béance du col de l'utérus

Recherche et soins d'une béance cervicale (soupçonnée) chez une femme non enceinte

Excl.: affectant le fœtus ou le nouveau-né (P01.0) compliquant une grossesse (O34.3-)

N88.4 Allongement hypertrophique du col de l'utérus

N88.8 Autres affections non inflammatoires précisées du col de l'utérus

Excl.: traumatisme obstétrical récent (071.3)

N88.9 Affection non inflammatoire du col de l'utérus, sans précision

N89.- Autres affections non inflammatoires du vagin

Excl.: carcinome in situ du vagin (D07.2) inflammation du vagin (N76.-) leucorrhée à Trichomonas (A59.0) vaginite sénile (atrophique) (N95.2)

N89.0 Dysplasie légère du vagin

Néoplasie intraépithéliale du vagin [NIVA], stade I

N89.1 Dysplasie moyenne du vagin

Néoplasie intraépithéliale du vagin [NIVA], stade II

N89.2 Dysplasie sévère du vagin, non classée ailleurs

Dysplasie sévère du vagin SAI

Excl.: néoplasie intraépithéliale du vagin [NIVA], stade III, avec ou sans mention de dysplasie sévère (D07.2)

N89.3 Dysplasie du vagin, sans précision

N89.4 Leucoplasie du vagin

N89.5 Rétrécissement et atrésie du vagin

Adhérences du vagin

Sténose du vagin

Excl.: adhérences vaginales post-opératoires (N99.2)

N89.6 Anneau hyménal serré

Orifice hyménal étroit

Rigidité de l'hymen

Excl.: imperforation de l'hymen (Q52.3)

N89.7 Hématocolpos

Hématocolpos avec hématométrie ou hématosalpinx

N89.8 Autres affections non inflammatoires précisées du vagin

Déchirure ancienne du vagin

Leucorrhée SAI

Ulcère du vagin dû à un pessaire

Excl.: déchirure ancienne des muscles du plancher pelvien (N81.8)

traumatisme obstétrical récent (070.-, 071.4, 071.7-071.8)

N89.9 Affection non inflammatoire du vagin, sans précision

N90.- Autres affections non inflammatoires de la vulve et du périnée

Excl.: carcinome in situ de la vulve (D07.1)

inflammation de la vulve (N76.-)

traumatisme obstétrical récent (070.-, 071.7-071.8)

N90.0 Dysplasie légère de la vulve

Néoplasie intraépithéliale de la vulve [NIV], stade I

N90.1 Dysplasie moyenne de la vulve

Néoplasie intraépithéliale de la vulve [NIV], stade II

N90.2 Dysplasie sévère de la vulve, non classée ailleurs

Dysplasie sévère de la vulve SAI

Excl.: néoplasie intraépithéliale de la vulve [NIV], stade III, avec ou sans mention de dysplasie sévère (D07.1)

N90.3 Dysplasie de la vulve, sans précision

N90.4 Leucoplasie de la vulve

Dystrophie Kraurosis

de la vulve

N90.5 Atrophie de la vulve

Sténose de la vulve

N90.6 Hypertrophie de la vulve

Hypertrophie des lèvres

N90.7 Kyste de la vulve

N90.8 Autres affections non inflammatoires précisées de la vulve et du périnée

Adhérences de la vulve

Hypertrophie du clitoris

Excl.: mutilations génitales féminines (Z91.7-)

N90.9 Affection non inflammatoire de la vulve et du périnée, sans précision

N91.- Aménorrhée, oligoménorrhée et hypoménorrhée

Excl.: dysfonction ovarienne (E28.-)

N91.0 Aménorrhée primaire

Absence de menstruation à la puberté.

N91.1 Aménorrhée secondaire

Absence de menstruation chez une femme ayant déjà eu des règles.

N91.2 Aménorrhée, sans précision

Absence de menstruation SAI

N91.3 Oligoménorrhée primaire

Menstruation peu abondante ou peu fréquente dès le début de la menstruation.

N91.4 Oligoménorrhée secondaire

Menstruation peu abondante et peu fréquente chez une femme ayant déjà eu des règles normales.

N91.5 Oligoménorrhée, sans précision

Hypoménorrhée SAI

N92.- Ménorragie, polyménorrhée et métrorragie

Excl.: saignements post-ménopausiques (N95.0)

N92.0 Menstruation trop abondante et trop fréquente avec cycle menstruel régulier

Ménorragie SAI

Polyménorrhée

Règles abondantes SAI

N92.1 Menstruation trop abondante et trop fréquente avec cycle menstruel irrégulier

Intervalles raccourcis et irréguliers entre les règles

Ménométrorragie

Métrorragie

Saignements intermenstruels irréguliers

N92.2 Menstruation trop abondante à la puberté

Ménorragie de la puberté

Saignements abondants de la ménarche

Saignements de la puberté

N92.3 Saignements de l'ovulation

Saignement régulier entre les règles

N92.4 Saignements abondants de la préménopause

Ménorragie ou métrorragie:

- · climatérique
- ménopausique
- préclimatérique
- préménopausique

N92.5 Autres irrégularités menstruelles précisées

N92.6 Irrégularités menstruelles, sans précision Règles irrégulières SAI Saignements irréguliers SAI **Excl.:** irrégularités menstruelles avec: • intervalles allongés ou saignements rares (N91.3-N91.5) • intervalles raccourcis ou saignements trop abondants (N92.1) N93.- Autres saignements anormaux de l'utérus et du vagin **Excl.:** fausses règles (P54.6) hémorragie vaginale néonatale (P54.6) N93.0 Saignements post-coïtaux et de contact N93.8 Autres saignements anormaux précisés de l'utérus et du vagin Saignements dysfonctionnels ou fonctionnels de l'utérus ou du vagin SAI N93.9 Saignement anormal de l'utérus et du vagin, sans précision N94.-Douleurs et autres affections des organes génitaux de la femme et du cycle menstruel N94.0 **Douleurs intermenstruelles** N94.1 Dyspareunie **Excl.:** dyspareunie psychogène (F52.6) N94.2 Vaginisme **Excl.:** vaginisme psychogène (F52.5) N94.3 Syndrome de tension prémenstruelle N94.4 Dysménorrhée primaire N94.5 Dysménorrhée secondaire N94.6 Dysménorrhée, sans précision N94.8 Autres affections précisées des organes génitaux de la femme et du cycle menstruel N94.9 Affection des organes génitaux de la femme et du cycle menstruel, sans précision N95.-Troubles de la ménopause et autres troubles de la périménopause Excl.: ménopause prématurée SAI (E28.3) ostéoporose post-ménopausique (M81.0-) ostéoporose post-ménopausique avec fracture pathologique (M80.0-) saignements abondants de la préménopause (N92.4) urétrite post-ménopausique (N34.2) N95.0 Saignements post-ménopausiques **Excl.:** associés à une ménopause artificielle (N95.3) N95.1 Troubles de la ménopause et du climatère féminin Symptômes tels que bouffées de chaleur, insomnies, céphalées, inattention, au cours de la ménopause **Excl.:** associés à une ménopause artificielle (N95.3) N95.2 Vaginite atrophique post-ménopausique Vaginite sénile (atrophique) **Excl.:** associée à une ménopause artificielle (N95.3) N95.3 Troubles au cours d'une ménopause artificielle Syndrome survenant après une ménopause artificielle

Autres troubles précisés de la ménopause et de la périménopause

N95.8

N95.9 Trouble de la ménopause et de la périménopause, sans précision

N96 Avortements à répétition

Incl.: Examen ou soins chez une femme non enceinte ayant eu plusieurs fausses couches

Stérilité relative

Excl.: avec avortement en cours (003-006)

femme actuellement enceinte (026.2)

N97.- Stérilité de la femme

Incl.: incapacité de mener une grossesse à terme

stérilité de la femme SAI

Excl.: stérilité relative (N96)

N97.0 Stérilité associée à une anovulation

N97.1 Stérilité d'origine tubaire

Associée à une anomalie congénitale des trompes

Imperméabilité

Occlusion Sténose tubaire

N97.2 Stérilité d'origine utérine

Associée à une anomalie congénitale de l'utérus

Non-implantation de l'œuf

N97.3 Stérilité d'origine cervicale

- N97.4 Stérilité de la femme associée à des facteurs relevant de l'homme
- N97.8 Stérilité de la femme d'autres origines
- N97.9 Stérilité de la femme, sans précision

N98.- Complications de la fécondation artificielle

N98.0 Infection associée à l'insémination artificielle

N98.1 Hyperstimulation des ovaires

Hyperstimulation des ovaires:

- · associée à une ovulation induite
- SAI
- N98.2 Complications de tentative d'implantation d'un œuf fécondé après fécondation in vitro
- N98.3 Complications de tentative d'implantation d'un embryon en cas de transfert d'embryon

N98.8 Autres complications de la fécondation artificielle

Complications de l'insémination artificielle par:

- conjoint [IAC]
- donneur [IAD]

N98.9 Complication de la fécondation artificielle, sans précision

Autres affections de l'appareil génito-urinaire (N99-N99)

N99	Affections de l'appareil genito-urinaire apres des actes medicaux, non classees ailleurs
	Excl.: cystite due à une irradiation (N30.4)
	ostéoporose après ovariectomie (M81.1-)
	ostéoporose après ovariectomie avec fracture pathologique (M80.1-)
	troubles au cours d'une ménopause artificielle (N95.3)
N99.0	Insuffisance rénale après des actes médicaux
N99.1	Rétrécissement urétral après des actes médicaux
	Rétrécissement urétral après sondage
N99.2	Adhérences vaginales post-opératoires
N99.3	Prolapsus de la paroi supérieure du vagin après hystérectomie
N99.4	Adhérences pelvi-péritonéales après des actes médicaux
N99.5	Mauvais fonctionnement de stomie de l'appareil urinaire
N99.8	Autres affections de l'appareil génito-urinaire après des actes médicaux
	Syndrome dû à la présence de tissu ovarien résiduel
N99.9	Affection de l'appareil génito-urinaire après des actes médicaux, sans précision

Chapitre XV

Grossesse, accouchement et puerpéralité (000 - 099)

Note: Dans ce chapitre, le terme générique de «gestation» désigne la grossesse, l'accouchement et la

puerpéralité, celui de «mère» désignant la femme pendant lesdites périodes.

Excl.: lésions traumatiques, empoisonnements et certaines autres conséquences de causes externes (S00-T88.1, T88.6-T98)

nécrose pituitaire post-partum (E23.0)

ostéomalacie puerpérale (M83.0-)

surveillance d'une grossesse:

- · à haut risque (Z35.-)
- normale (Z34)

tétanos obstétrical (A34)

troubles mentaux et du comportement associés à la puerpéralité (F53.-)

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

800-000	Grossesse se terminant par un avortement
009-009	Durée de la grossesse
010-016	Œdème, protéinurie et hypertension au cours de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité
020-029	Autres affections maternelles liées principalement à la grossesse
030-048	Soins maternels liés au fœtus et à la cavité amniotique, et problèmes possibles posés par l'accouchement
060-075	Complications du travail et de l'accouchement
080-082	Accouchement
085-092	Complications principalement liées à la puerpéralité
094-099	Autres problèmes obstétricaux, non classés ailleurs

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

009.-! Durée de la grossesse

Grossesse se terminant par un avortement (000-008)

Note: Utiliser un code supplémentaire (D65-D69) pour les situations codées sous 000-007 et 008.1 pour

indiquer la présence d'une coagulopathie.

Excl.: poursuite de la grossesse après avortement d'un ou plusieurs fœtus (031.1)

Les subdivisions suivantes peuvent être utilisées comme quatrième chiffre avec les catégories 003-006:

Note: Avortement incomplet comprend la rétention des produits de conception après un avortement.

.0 Incomplet, compliqué d'une infection de l'appareil génital et des organes pelviens

Avec les états en 008.0

.1 Incomplet, compliqué d'une hémorragie retardée ou sévère

Avec les états en 008.1

2 Incomplet, compliqué d'une embolie

Avec les états en 008.2

.3 Incomplet, avec complications autres et non précisées

Avec les états en 008.3-008.9

- .4 Incomplet, sans complication
- .5 Complet ou sans précision, compliqué d'une infection de l'appareil génital et des organes pelviens

Avec les états en 008.0

.6 Complet ou sans précision, compliqué d'une hémorragie retardée ou sévère

Avec les états en 008.1

.7 Complet ou sans précision, compliqué d'une embolie

Avec les états en 008.2

.8 Complet ou sans précision, avec complications autres et non précisées

Avec les états en 008.3-008.9

.9 Complet ou sans précision, sans complication

000.- Grossesse extra-utérine

Incl.: rupture de grossesse extra-utérine

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de la catégorie 008.- pour identifier toute complication.

000.0 Grossesse abdominale

Excl.: soins maternels pour grossesse abdominale avec fœtus viable (036.7)

000.1 Grossesse tubaire

Avortement tubaire

Grossesse dans une trompe de Fallope

Rupture de la trompe (de Fallope), due à la grossesse

000.2 Grossesse ovarienne

000.8 Autres grossesses extra-utérines

Grossesse:

- angulaire
- cervicale
- interstitielle
- intraligamentaire

O00.9 Grossesse extra-utérine, sans précision

O01.- Môle hydatiforme

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de la catégorie 008.- pour identifier toute complication.

Excl.: môle hydatiforme maligne (D39.2)

001.0 Môle hydatiforme classique

Môle hydatiforme complète

001.1 Môle hydatiforme incomplète et partielle

001.9 Môle hydatiforme, sans précision

Maladie trophoblastique SAI

Môle vésiculaire SAI

002.- Autres produits anormaux de la conception

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de la catégorie 008.- pour identifier toute complication.

Excl.: fœtus papyracé (031.0)

002.0 Œuf clair et môle non hydatiforme

Môle:

- charnue
- hémorragique
- · intra-utérine SAI

Œuf pathologique

002.1 Rétention d'un fœtus mort in utero

Mort fœtale précoce avec rétention

Excl.: avec:

- · môle:
 - hydatiforme (001.-)
 - non hydatiforme (002.0)
- œuf clair (002.0)

002.8 Autres produits anormaux de la conception, précisés

Excl.: avec:

- · môle:
 - hydatiforme (001.-)
 - non hydatiforme (002.0)
- œuf clair (002.0)

002.9 Produit anormal de la conception, sans précision

003.- Avortement spontané

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

Incl.: fausse couche

004.- Avortement médical

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

Incl.: avortement thérapeutique interruption de grossesse:

- · légale
- thérapeutique

005.- Autres formes d'avortement

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

O06.- Avortement, sans précision

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

Incl.: avortement provoqué SAI

007.- Echec d'une tentative d'avortement

Excl.: avortement incomplet (003-006)

O07.0 Echec d'une tentative d'avortement médical, compliqué d'une infection de l'appareil génital et des organes pelviens

Avec les états en 008.0

007.1 Echec d'une tentative d'avortement médical, compliqué d'une hémorragie retardée ou sévère

Avec les états en 008.1

007.2 Echec d'une tentative d'avortement médical, compliqué d'une embolie

Avec les états en 008.2

007.3 Echec d'une tentative d'avortement médical, avec complications autres et non précisées

Avec les états en 008.3-008.9

007.4 Echec d'une tentative d'avortement médical, sans complication

Echec d'une tentative d'avortement médical SAI

O07.5 Echecs d'une tentative d'avortement, autres et sans précision, compliqués d'une infection de l'appareil génital et des organes pelviens

Avec les états en 008.0

O07.6 Echecs d'une tentative d'avortement, autres et sans précision, compliqués d'une hémorragie retardée ou sévère

Avec les états en 008.1

007.7 Echecs d'une tentative d'avortement, autres et sans précision, compliqués d'une embolie

Avec les états en 008.2

007.8 Echecs d'une tentative d'avortement, autres et sans précision, avec complications autres et non

précisées

Avec les états en 008.3-008.9

007.9 Echecs d'une tentative d'avortement, autres et sans précision, sans complication

Echec d'une tentative d'avortement SAI

008.- Complications consécutives à un avortement, une grossesse extra-utérine et molaire

Note: Cette catégorie est prévue en premier lieu pour le codage de la morbidité. Pour utiliser cette catégorie, se référer aux règles et instructions de codage de la morbidité et mortalité dans le Volume 2 (règlement).

O08.0 Infection de l'appareil génital et des organes pelviens consécutive à un avortement, une grossesse extra-utérine et molaire

Endométrite Ovarite

Paramétrite

Péritonite pelvienne Salpingite survenant après les états classés en 000-007

Salpingo-ovarite

Syndrome infectieux

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

Excl.: embolie septique ou septicopyohémique (008.2)

infection des voies urinaires (008.8)

O08.1 Hémorragie retardée ou sévère consécutive à un avortement, une grossesse extra-utérine et molaire

Afibrinogénémie Coagulation intravasculaire Syndrome de défibrination

survenant après les états classés en 000-007

survenant après les états classés en 000-007

008.2 Embolie consécutive à un avortement, une grossesse extra-utérine et molaire

Embolie (due à):

- · caillot sanguin
- gazeuse
- · liquide amniotique
- pulmonaire
- pyohémique
- · SAI
- savon
- septique ou septicopyohémique

O08.3 Choc consécutif à un avortement, une grossesse extra-utérine et molaire

Choc (post-opératoire)
Collapsus vasculaire

survenant après les états classés en 000-007

Excl.: Choc septique (R57.2)

008.4 Insuffisance rénale consécutive à un avortement, une grossesse extra-utérine et molaire

Anurie

Insuffisance rénale (aiguë)

Nécrose tubulaire

Oligurie Urémie survenant après les états classés en 000-007

Pour préciser le stade de l'insuffisance rénale aiguë, utiliser un code supplémentaire de N17.-.

O08.5 Troubles du métabolisme consécutifs à un avortement, une grossesse extra-utérine et molaire Déséquilibre électrolytique survenant après les états classés en 000-007

O08.6 Lésions des organes et tissus pelviens consécutives à un avortement, une grossesse extra-utérine et molaire

Lacération, perforation, déchirure ou lésions d'origine chimique (de):

- col de l'utérus
- intestin
- ligament large
- tissu périurétral
- utérus
- vessie

survenant après les états classés en 000-007

O08.7 Autres complications veineuses consécutives à un avortement, une grossesse extra-utérine et molaire

O08.8 Autres complications consécutives à un avortement, une grossesse extra-utérine et molaire

Arrêt cardiaque Infection des voies urinaires

survenant après les états classés en 000-007

O08.9 Complication consécutive à un avortement, une grossesse extra-utérine et molaire, sans précision Complication sans précision, survenant après les états classés en 000-007

Durée de la grossesse (009-009)

009.-! Durée de la grossesse

009.0!	Moins de 5 semaines révolues
	Moins de 35 jours révolus
009.1!	5 à 13 semaines révolues
	35 à 91 jours révolus
009.2!	14e semaine à 19 semaines révolues
	92e jour à 133 jours révolus
009.3!	20e semaine à 25 semaines révolues
	134e jour à 175 jours révolus
009.4!	26e semaine à 33 semaines révolues
	176e jour à 231 jours révolus
009.5!	34e semaine à 36 semaines révolues
	232e jour à 252 jours révolus
009.6!	37e semaine à 41 semaines révolues
	253e jour à 287 jours révolus
009.7!	Plus de 41 semaines révolues
	Plus de 287 jours révolus
009.9!	Non précisée

Œdème, protéinurie et hypertension au cours de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (010-016)

010	Hypertension préexistante compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité

Incl.: les états mentionnés avec protéinurie préexistante

Excl.: états mentionnés en 010.- avec prééclampsie surajoutée (011)

O10.0 Hypertension essentielle préexistante compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité

Tout état classé en l10 précisé comme cause de soins obstétricaux au cours de la grossesse, de l'accouchement ou de la puerpéralité

O10.1 Cardiopathie hypertensive préexistante compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité

Tout état classé en I11.- précisé comme cause de soins obstétricaux au cours de la grossesse, de l'accouchement ou de la puerpéralité

O10.2 Néphropathie hypertensive préexistante compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité

Tout état classé en I12.- précisé comme cause de soins obstétricaux au cours de la grossesse, de l'accouchement ou de la puerpéralité

O10.3 Cardionéphropathie hypertensive préexistante compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité

Tout état classé en I13.- précisé comme cause de soins obstétricaux au cours de la grossesse, de l'accouchement ou de la puerpéralité

O10.4 Hypertension secondaire préexistante compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité

Tout état classé en l15.- précisé comme cause de soins obstétricaux au cours de la grossesse, de l'accouchement ou de la puerpéralité

O10.9 Hypertension préexistante compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité, sans précision

011 Hypertension chronique avec prééclampsie surajoutée

Incl.: États mentionnés en 010.- compliqués par une prééclampsie

Prééclampsie surajoutée

Prééclampsie surajoutée dans:

- · les états hypertensifs préexistants
- l'hypertension SAI

012.- Œdème et protéinurie gestationnels [liés à la grossesse] sans hypertension

- 012.0 Œdème gestationnel
- 012.1 Protéinurie gestationnelle
- 012.2 Œdème gestationnel avec protéinurie

O13 Hypertension gestationnelle [hypertension induite par la grossesse]

Incl.: Hypertension gestationnelle (transitoire) SAI

014.- Prééclampsie

Excl.: prééclampsie surajoutée (O11)

- 014.0 Prééclampsie légère à modérée
- 014.1 Prééclampsie sévère
- 014.2 Syndrome HELLP

Syndrome associant une hémolyse, une élévation des enzymes hépatiques et une thrombopénie

014.9 Prééclampsie, sans précision

015.- Eclampsie

Incl.: convulsions avec hypertension préexistante ou gestationnelle

Convulsions se produisant dans les états classés en 010-014 et en 016

- 015.0 Eclampsie au cours de la grossesse
- 015.1 Eclampsie au cours du travail
- 015.2 Eclampsie au cours de la puerpéralité
- 015.9 Eclampsie, sans précision quant à la période

Eclampsie SAI

O16 Hypertension de la mère, sans précision

Autres affections maternelles liées principalement à la grossesse (020-029)

Note: Les catégories 024.- et 025 comprennent les états mentionnés même si ces derniers surviennent pendant l'accouchement ou la puerpéralité.

Excl.: maladies de la mère classées ailleurs mais compliquant la grossesse, le travail et l'accouchement, et la puerpéralité (098-099)

soins maternels liés au fœtus et à la cavité amniotique, et problèmes possibles posés par l'accouchement (030-048)

020.- Hémorragie du début de la grossesse

Excl.: grossesse avec avortement (000-008)

020.0 Menace d'avortement

Hémorragie due à une menace d'avortement

020.8 Autres hémorragies du début de la grossesse

020.9 Hémorragie du début de la grossesse, sans précision

021.- Vomissements incoercibles au cours de la grossesse

021.0 Hyperémèse gravidique bénigne

Hyperémèse gravidique, bénigne ou sans précision, commençant avant la fin de la 20ème semaine de gestation

021.1 Hyperémèse gravidique avec troubles métaboliques

Hyperémèse gravidique, commençant avant la fin de la 20ème semaine de gestation, avec troubles métaboliques tels que:

- · déplétion des hydrates de carbone
- · déséquilibre électrolytique
- déshydratation

021.2 Vomissements tardifs de la grossesse

Vomissements importants commençant après la fin de la 20ème semaine de gestation

021.8 Autres vomissements compliquant la grossesse

Vomissements dus à des maladies classées ailleurs, compliquant la grossesse

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

021.9 Vomissements de la grossesse, sans précision

022.- Complications veineuses et hémorroïdes au cours de la grossesse

Excl.: embolie pulmonaire obstétricale (088.-)

les états mentionnés compliquant:

- accouchement et puerpéralité (087.-)
- avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (000-007, 008.7)

022.0 Varices des membres inférieurs au cours de la grossesse

Varices SAI au cours de la grossesse

022.1 Varices des organes génitaux au cours de la grossesse

Varices de périnée, de vagin et de vulve au cours de la grossesse

022.2 Thrombophlébite superficielle au cours de la grossesse

Thrombophlébite des membres inférieurs au cours de la grossesse

022.3 Phlébothrombose profonde au cours de la grossesse

Thrombophlébite des veines pelviennes, avant l'accouchement

Thrombose veineuse profonde, avant l'accouchement

022.4 Hémorroïdes au cours de la grossesse

O22.5 Thrombose veineuse cérébrale au cours de la grossesse

Thrombose du sinus veineux cérébral au cours de la grossesse

022.8 Autres complications veineuses de la grossesse

022.9 Complication veineuse de la grossesse, sans précision

Phlébite
Phlébopathie
Thrombose
gestationnelle SAI

023	Infection	ons de l'appareil génito-urinaire au cours de la	grossesse
	Excl.:	gonorrhée (098.2) infections transmises principalement lors des rapports sexuels, sans précision (098.3) maladie sexuellement transmissible, sans précision (098.3) syphilis (098.1) tuberculose de l'appareil génito-urinaire (098.0)	compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité
023.0	Infection	ons rénales au cours de la grossesse	
023.1	Infection	ons vésicales au cours de la grossesse	
023.2	Infection	ons urétrales au cours de la grossesse	
023.3	Infection	ons d'autres parties de l'appareil urinaire au co	urs de la grossesse
023.4	Infection	on non précisée de l'appareil urinaire au cours o	de la grossesse
023.5	Infection	ons de l'appareil génital au cours de la grosses	se
023.9	Infection	ons de l'appareil génito-urinaire au cours de la	grossesse, autres et sans précision
	Infectio	on de l'appareil génito-urinaire au cours de la gro	ssesse SAI
024	Diabète	e sucré au cours de la grossesse	
	Incl.:	au cours de l'accouchement et de la puerpérali	té
024.0	Diabète	e sucré préexistant, type 1	
024.1	Diabète	e sucré préexistant, type 2	
024.2	Diabète	e sucré préexistant lié à la malnutrition	
024.3	Diabète	e sucré préexistant, sans précision	
024.4	Diabète	e sucré survenant au cours de la grossesse	
	Diabète	e sucré gestationnel SAI	
024.9	Diabète	e sucré au cours de la grossesse, sans précisio	on
025	Malnut	rition au cours de la grossesse	
	Incl.:	Malnutrition au cours de l'accouchement et de	la puerpéralité
026	Soins n	naternels pour d'autres affections liées princip	alement à la grossesse
026.0	Prise d	e poids excessive au cours de la grossesse	
	Excl.:	œdème gestationnel (012.0, 012.2)	
026.1	Faible	orise de poids au cours de la grossesse	
026.2	Soins a	u cours de la grossesse pour avortement à rép	pétition
	Excl.:	au cours d'un avortement (003-006)	
		sans grossesse en cours (N96)	
026.3	Rétenti	on d'un stérilet au cours d'une grossesse	
026.4	Herpes	gestationis	
026.5	Syndro	me d'hypotension maternelle	
	Syndro	me hypotensif en position couchée	
026.6-	Affection	ons hépatiques au cours de la grossesse, de l'a	accouchement et de la puerpéralité
	Excl.:	syndrome hépato-rénal consécutif au travail et	à l'accouchement (090.4)
026.60	Cholest	tase gravidique	
	Cholest	tase (intrahépatique) au cours de la grossesse	
026.68	Autres	affections hépatiques au cours de la grossesse	, de la naissance et de la perpuéralité

026.7	Subluxa puerpé		yse (pubienne) au cours	de la grossesse, de l'accouchement et de la
	Excl.:	écartement traun	natique de la symphyse (p	ubienne) au cours de l'accouchement (071.6)
026.8-	Autres affections précisées liées à la grossesse			
026.81	Néphropathie liée à la grossesse			
026.82	Syndro	me du canal carpi	en pendant la grossesse	
026.83	Névrite périphérique pendant la grossesse			
	Névralg	jie		
026.88	Autres	maladies non préd	cisées associées à la gros	sesse
	Épuiser	ment et fatigue		
026.9	Affection	on liée à la grosse	esse, sans précision	
028	Résulta	its anormalix con	statés au cours de l'exam	en prénatal systématique de la mère
020.	Excl.:		stiques classés ailleurs - vo	•
		· ·	iés au fœtus et à la cavité	amniotique, et problèmes possibles posés par
028.0	Résulta		` '	l'examen prénatal systématique de la mère
028.1				kamen prénatal systématique de la mère
028.2		•		amen prénatal systématique de la mère
028.3				l'examen prénatal systématique de la mère
028.4				kamen prénatal systématique de la mère
028.5	Résulta	ıts chromosomiqı		ux au cours de l'examen prénatal systématique
028.8		de la mère		
020.0	Autres résultats anormaux au cours de l'examen prénatal systématique de la mère			pránatal avatámatique de la màre
O28 9			•	
028.9			•	orénatal systématique de la mère orénatal systématique de la mère, sans précision
028.9 029. -	Résulta	t anormal consta	•	rénatal systématique de la mère, sans précision
	Résulta	at anormal consta cations d'une ane complications ma	té au cours de l'examen p esthésie au cours de la gro	prénatal systématique de la mère, sans précision possesse stration d'un anesthésique général ou local, d'un
	Résulta Compli	cations d'une ane complications ma analgésique ou	té au cours de l'examen p esthésie au cours de la gro aternelles dues à l'adminis	orénatal systématique de la mère, sans précision cossesse stration d'un anesthésique général ou local, d'un e la grossesse
	Résulta Compli <i>Incl.:</i>	cations d'une ane complications ma analgésique ou complications d'u	té au cours de l'examen p esthésie au cours de la gro aternelles dues à l'adminis u autre sédatif au cours de	prénatal systématique de la mère, sans précision obssesse stration d'un anesthésique général ou local, d'un la grossesse e:
	Résulta Compli <i>Incl.:</i>	cations d'une ane complications ma analgésique ou complications d'u	té au cours de l'examen p esthésie au cours de la gre aternelles dues à l'adminis u autre sédatif au cours de une anesthésie au cours de rossesse extra-utérine ou	prénatal systématique de la mère, sans précision obssesse stration d'un anesthésique général ou local, d'un la grossesse e:
	Résulta Compli <i>Incl.:</i>	cations d'une ane complications manalgésique ou complications d'u avortement, gu puerpéralité (té au cours de l'examen p esthésie au cours de la gre aternelles dues à l'adminis u autre sédatif au cours de une anesthésie au cours de rossesse extra-utérine ou	prénatal systématique de la mère, sans précision obssesse stration d'un anesthésique général ou local, d'un la grossesse e:
	Résulta Compli Incl.: Excl.:	cations d'une ane complications manalgésique ou complications d'u • avortement, gu • puerpéralité (u • travail et acco	té au cours de l'examen pesthésie au cours de la greaternelles dues à l'adminisurautre sédatif au cours de une anesthésie au cours de rossesse extra-utérine ou 089) uchement (074) res d'une anesthésie au cours de l'example de la greater	orénatal systématique de la mère, sans précision ossesse stration d'un anesthésique général ou local, d'un e la grossesse e: molaire (000-008)
029	Compliance.: Excl.: Compliance	cations d'une ane complications manalgésique ou complications d'u • avortement, gu • puerpéralité (u • travail et acco	té au cours de l'examen presthésie au cours de la greaternelles dues à l'adminisurautre sédatif au cours de une anesthésie au cours de rossesse extra-utérine ou 089) uchement (074) res d'une anesthésie au cor compression de sécrétions	orénatal systématique de la mère, sans précision ossesse stration d'un anesthésique général ou local, d'un e la grossesse e: molaire (000-008)
029	Compliance.: Excl.: Compliance.: Complian	cations d'une ane complications manalgésique ou complications d'u • avortement, gi • puerpéralité (i • travail et acco cations pulmonai us pulmonaire pa on du contenu ou rique(s) SAI onie chimique d'as onie par aspiration me de Mendelson	té au cours de l'examen presthésie au cours de la greaternelles dues à l'adminisurautre sédatif au cours de une anesthésie au cours de rossesse extra-utérine ou 089) uchement (074) res d'une anesthésie au cor compression de sécrétions	orénatal systématique de la mère, sans précision ossesse stration d'un anesthésique général ou local, d'un e la grossesse e: molaire (000-008) ours de la grossesse dû (due) à une anesthésie au cours de la grossesse
029	Compliance.: Co	cations d'une ane complications manalgésique ou complications d'u • avortement, gi • puerpéralité (i • travail et acco cations pulmonai us pulmonaire pa on du contenu ou rique(s) SAI onie chimique d'as onie par aspiration me de Mendelson	té au cours de l'examen presthésie au cours de la greaternelles dues à l'adminisurautre sédatif au cours de une anesthésie au cours de rossesse extra-utérine ou 089) uchement (074) res d'une anesthésie au cor compression de sécrétions spiration	orénatal systématique de la mère, sans précision ossesse stration d'un anesthésique général ou local, d'un e la grossesse e: molaire (000-008) ours de la grossesse dû (due) à une anesthésie au cours de la grossesse
029	Compliance.: Compliance.: Excl.: Compliance.: Complian	cations d'une ane complications ma analgésique ou complications d'u • avortement, gu • puerpéralité (u • travail et acco cations pulmonaire par on du contenu ou rique(s) SAI onie chimique d'as onie par aspiration me de Mendelson cations cardiaque cations impliquar	té au cours de l'examen presthésie au cours de la greaternelles dues à l'adminisurautre sédatif au cours de une anesthésie au cours de rossesse extra-utérine ou 089) uchement (074) res d'une anesthésie au correspiration de sécrétions spiration de se d'une anesthésie au correspiration de dû (due) à une anesthésie	prénatal systématique de la mère, sans précision possesse stration d'un anesthésique général ou local, d'un la grossesse e: molaire (000-008) ours de la grossesse dû (due) à une anesthésie au cours de la grossesse urs de la grossesse
O29 O29.0	Compliance	cations d'une ane complications ma analgésique ou complications d'une ane complications d'une avortement, gui puerpéralité (une travail et acconcations pulmonaire par aspiration du contenu ou rique(s) SAI onie chimique d'assonie par aspiration me de Mendelson cations cardiaque cardiaque cations impliquaresse	té au cours de l'examen presthésie au cours de la greaternelles dues à l'adminisurautre sédatif au cours de une anesthésie au cours de rossesse extra-utérine ou 089) uchement (074) res d'une anesthésie au correspiration de sécrétions spiration de se d'une anesthésie au correspiration de dû (due) à une anesthésie	orénatal systématique de la mère, sans précision ossesse stration d'un anesthésique général ou local, d'un e la grossesse e: molaire (000-008) ours de la grossesse dû (due) à une anesthésie au cours de la grossesse e au cours de la grossesse tral dues à une anesthésie au cours de la
O29 O29.0	Compliance.: Compliance.: Excl.: Compliance. Compliance. Compliance. Compliance. Compliance. Compliance. Arrêt can an a	cations d'une ane complications ma analgésique ou complications d'u • avortement, gi • puerpéralité (i • travail et acco cations pulmonai us pulmonaire par on du contenu ou rique(s) SAI onie chimique d'as onie par aspiration me de Mendelson cations cardiaque radiaque ance cardiaque cations impliquar sse cérébrale due à ur	té au cours de l'examen presthésie au cours de la greaternelles dues à l'adminisurautre sédatif au cours de une anesthésie au cours de rossesse extra-utérine ou 089) uchement (074) res d'une anesthésie au cours de sécrétions res d'une anesthésie au cours de dû (due) à une anesthésie au cours de le système nerveux cerne anesthésie au cours de	orénatal systématique de la mère, sans précision ossesse stration d'un anesthésique général ou local, d'un e la grossesse e: molaire (000-008) ours de la grossesse dû (due) à une anesthésie au cours de la grossesse e au cours de la grossesse tral dues à une anesthésie au cours de la

029.5	Autres complications d'une rachianesthésie et d'une anesthésie épidurale au cours de la grossesse
029.6	Echec ou difficulté d'intubation au cours de la grossesse
029.8	Autres complications d'une anesthésie au cours de la grossesse
029.9	Complication d'une anesthésie au cours de la grossesse, sans précision

Soins maternels liés au fœtus et à la cavité amniotique, et problèmes possibles posés par l'accouchement (030-048)

O30.- Grossesse multiple

Excl.: complications spécifiques à une grossesse multiple (031.-)

030.0 Jumeaux030.1 Triplés030.2 Quadruplés

030.8 Autres grossesses multiples

030.9 Grossesse multiple, sans précision

Gestation multiple SAI

031.- Complications spécifiques à une grossesse multiple

Excl.: accouchement retardé du deuxième jumeau, triplé, etc. (063.2)

dystocie (064-066)

jumeaux soudés entraînant une disproportion (033.7) présentation anormale d'un ou plusieurs fœtus (032.5)

031.0 Fœtus papyracé

Fœtus compressus

031.1 Poursuite de la grossesse après avortement d'un ou plusieurs fœtus

O31.2 Poursuite de la grossesse après mort intra-utérine d'un ou plusieurs fœtus

031.8 Autres complications spécifiques à une grossesse multiple

032.- Soins maternels pour présentation anormale connue ou présumée du fœtus

Incl.: lorsqu'il y a mise en observation, hospitalisation ou soins obstétricaux, y compris une césarienne avant le début du travail

Excl.: les états mentionnés avec dystocie (064.-)

032.0 Soins maternels pour position instable

032.1 Soins maternels pour présentation du siège

032.2 Soins maternels pour position transverse et oblique

Présentation:

oblique

transverse

O32.3 Soins maternels pour présentation de la face, du front et du menton

032.4 Soins maternels pour tête haute à terme

Non-engagement de la tête

032.5 Soins maternels pour grossesse multiple avec présentation anormale d'un ou plusieurs fœtus

032.6 Soins maternels pour présentation complexe

O32.8 Soins maternels pour d'autres présentations anormales du fœtus

O32.9 Soins maternels pour présentation anormale du fœtus, sans précision

033.- Soins maternels pour disproportion fœto-pelvienne connue ou présumée

Incl.: lorsqu'il y a mise en observation, hospitalisation ou soins obstétricaux, y compris une césarienne avant le début du travail

Excl.: les états mentionnés avec dystocie (065-066)

O33.0 Soins maternels pour disproportion due à une malformation du bassin de la mère

Malformation du bassin entraînant une disproportion SAI

O33.1 Soins maternels pour disproportion due à un bassin maternel généralement rétréci

Bassin rétréci SAI entraînant une disproportion

O33.2 Soins maternels pour disproportion due à un rétrécissement du détroit supérieur du bassin maternel

Rétrécissement du détroit supérieur (du bassin) entraînant une disproportion

033.3 Soins maternels pour disproportion due à un rétrécissement du détroit inférieur

Rétrécissement de:

· cavité médiane (bassin)

entraînant une disproportion

détroit inférieur (bassin)

O33.4 Soins maternels pour disproportion fœto-pelvienne d'origine mixte, maternelle et fœtale

O33.5 Soins maternels pour disproportion due à un fœtus anormalement gros

Disproportion:

- · d'origine fœtale avec fœtus normal
- fœtale SAI

O33.6 Soins maternels pour disproportion due à un fœtus hydrocéphale

O33.7 Soins maternels pour disproportion due à d'autres anomalies du fœtus

Ascite du fœtus Hydropisie du fœtus Jumeaux soudés Méningomyélocèle du fœtus Tératome sacro-coccygien du fœtus Tumeur du fœtus

entraînant une disproportion

033.8 Soins maternels pour disproportion d'autres origines

033.9 Soins maternels pour disproportion, sans précision

Disproportion:

- · céphalo-pelvienne SAI
- fœto-pelvienne SAI

034.- Soins maternels pour anomalie connue ou présumée des organes pelviens

Incl.: lorsqu'il y a mise en observation, hospitalisation ou soins obstétricaux, y compris une césarienne avant le début du travail

Excl.: les états mentionnés avec dystocie (065.5)

O34.0 Soins maternels pour malformation congénitale de l'utérus

Soins maternels pour utérus:

- bicorne
- double

034.1 Soins maternels pour tumeur du corps de l'utérus

Soins maternels pour:

- fibrome de l'utérus
- polype du corps de l'utérus

Excl.: soins maternels pour tumeur du col de l'utérus (034.4)

O34.2 Soins maternels pour cicatrice utérine due à une intervention chirurgicale antérieure

Soins maternels pour cicatrice due à une césarienne antérieure

Excl.: accouchement par voie vaginale après une césarienne antérieure SAI (075.7)

034.3- Soins maternels pour béance du col

Tout état entraînant un raccourcissement et une ouverture prématurés du col de l'utérus pendant la grossesse, avec ou sans indication de travail ou d'autres causes

Soins maternels pour:

cerclage

avec ou sans mention de béance du col

- opération de Shirodkar
- O34.30 Suivi de la mère en cas de longueur du col de l'utérus inférieure à 10 mm ou de formation d'un entonnoir cervical attestées par l'échographie vaginale
- O34.31 Suivi de la mère en cas de prolapsus des membranes
- 034.38 Suivi de la mère dans les autres cas d'insuffisance cervico-utérine
- 034.39 Suivi de la mère en cas d'insuffisance cervico-utérine, non précisé

034.4 Soins maternels pour d'autres anomalies du col

Soins maternels pour:

- intervention chirurgicale antérieure sur le col
- · polype du col
- rétrécissement ou sténose du col
- tumeur du col

O34.5 Soins maternels pour d'autres anomalies de l'utérus gravide

Soins maternels pour:

- incarcération
- prolapsusrétroversion

de l'utérus gravide

034.6 Soins maternels pour anomalies du vagin

Soins maternels pour:

- · cloisonnement du vagin
- intervention chirurgicale antérieure sur le vagin
- · rétrécissement du vagin
- sténose du vagin (acquise) (congénitale)
- · tumeur du vagin

Excl.: soins maternels pour varices du vagin au cours de la grossesse (022.1)

O34.7 Soins maternels pour anomalies de la vulve et du périnée

Soins maternels pour:

- · fibrose du périnée
- intervention chirurgicale antérieure sur le périnée ou la vulve
- · périnée rigide
- tumeur de la vulve

Excl.: soins maternels pour varices de la vulve et du périnée au cours de la grossesse (O22.1)

O34.8 Soins maternels pour d'autres anomalies des organes pelviens

Soins maternels pour:

- abdomen penduleux (ventre en besace)
- · colpocèle
- · plancher pelvien:
 - cicatriciel
 - rigide
- rectocèle

034.9 Soins maternels pour anomalie d'un organe pelvien, sans précision

035.- Soins maternels pour anomalie et lésion fœtales, connues ou présumées

Incl.: lorsqu'il y a mise en observation, hospitalisation ou soins obstétricaux, y compris une interruption de la grossesse

Excl.: soins maternels pour disproportion fœto-pelvienne connue ou présumée (033.-)

O35.0 Soins maternels pour malformation (présumée) du système nerveux central du fœtus

lorsqu'il y a mise en observation, hospitalisation ou soins obstétricaux, y compris une interruption de la grossesse

Soins maternels pour:

• spina bifida (présumé(e)) du fœtus

Excl.: anomalie chromosomique du fœtus (035.1)

035.1 Soins maternels pour anomalie chromosomique (présumée) du fœtus

035.2 Soins maternels pour maladie héréditaire (présumée) du fœtus

Excl.: anomalie chromosomique du fœtus (035.1)

O35.3 Soins maternels pour lésions fœtales (présumées) résultant d'une maladie virale de la mère

Soins maternels pour lésions fœtales (présumées) à la suite d'une infection de la mère par:

- cytomégalovirus
- · virus de la rubéole

O35.4 Soins maternels pour lésions fœtales (présumées) dues à l'alcoolisme maternel

035.5 Soins maternels pour lésions fœtales (présumées) médicamenteuses

Soins maternels pour lésions fœtales (présumées) résultant de toxicomanie

Excl.: détresse fœtale au cours du travail et de l'accouchement, due à l'administration de médicaments (068.-)

O35.6 Soins maternels pour lésions fœtales (présumées) dues à une irradiation

O35.7 Soins maternels pour lésions fœtales (présumées) dues à d'autres actes à visée diagnostique et thérapeutique

Soins maternels pour lésions fœtales (présumées) résultant de:

- · amniocentèse
- biopsie
- · dispositif intra-utérin
- · examens hématologiques
- intervention chirurgicale intra-utérine

035.8 Soins maternels pour d'autres anomalies et lésions fœtales (présumées)

Soins maternels pour lésions fœtales (présumées) résultant de:

- listériose
- toxoplasmose

O35.9 Soins maternels pour anomalie et lésion fœtale (présumées), sans précision

036.- Soins maternels pour d'autres affections connues ou présumées du fœtus

Incl.: lorsqu'il y a mise en observation, hospitalisation ou soins obstétricaux, y compris une

interruption de la grossesse

Excl.: syndromes de transfusion placentaire (043.0)

travail et accouchement compliqués d'une détresse fœtale (068.-)

036.0 Soins maternels pour iso-immunisation anti-Rh

Anticorps anti-D [Rh]

Incompatibilité Rh (avec anasarque fœto-placentaire)

O36.1 Soins maternels pour une autre iso-immunisation

Iso-immunisation:

- ABO
- SAI (avec anasarque fœto-placentaire)

036.2 Soins maternels pour anasarque fœto-placentaire

Anasarque fœto-placentaire:

- non associée à une iso-immunisation
- · SAI

036.3 Soins maternels pour signes d'hypoxie fœtale

036.4 Soins maternels pour mort intra-utérine du fœtus

Excl.: rétention d'un fœtus mort in utero (002.1)

036.5 Soins maternels pour croissance insuffisante du fœtus

Soins maternels pour cause connue ou présumée de:

- fœtus léger pour l'âge gestationnel
- fœtus petit pour l'âge gestationnel
- · insuffisance du placenta

036.6 Soins maternels pour croissance excessive du fœtus

Soins maternels pour cause connue ou présumée de croissance excessive du fœtus [trop grand pour l'âge gestationnel] [Large-for-dates]

- 036.7 Soins maternels pour grossesse abdominale avec fœtus viable
- O36.8 Soins maternels pour d'autres affections précisées du fœtus
- O36.9 Soins maternels pour affection du fœtus, sans précision

040 Hydramnios

041.- Autres anomalies du liquide amniotique et des membranes

Excl.: rupture prématurée des membranes (042.-)

041.0 Oligoamnios

Oligoamnios, sans mention de rupture des membranes

041.1 Infection du sac amniotique et des membranes

Amniotite

Chorio-amniotite

Membranite

Placentite

041.8 Autres anomalies précisées du liquide amniotique et des membranes

O41.9 Anomalie du liquide amniotique et des membranes, sans précision

042.- Rupture prématurée des membranes

042.0	Rupture prématurée des membranes, avec début du travail dans les 24 heures
	Excl.: avec travail retardé par traitement (042.2-)
042.1-	Rupture prématurée des membranes, avec début du travail au-delà de 24 heures Excl.: avec travail retardé par traitement (042.2-)
042.11	Rupture prématurée des membranes, début du travail après 1 à 7 jours
042.12	Rupture prématurée des membranes, début du travail après plus de 7 jours
042.2-	Rupture prématurée des membranes, travail retardé par traitement
042.20	Rupture prématurée des membranes, traitement tocolytique, début du travail dans les 24 heures
042.21	Rupture prématurée des membranes, traitement tocolytique, début du travail dans 1 à 7 jours
042.22	Rupture prématurée des membranes, traitement tocolytique, début du travail dans plus de 7 jours
042.29	Rupture prématurée des membranes, traitement tocolytique, sans précision du début du travail
042.9	Rupture prématurée des membranes, sans précision
043	Anomalies du placenta
	Excl.: décollement prématuré du placenta [hématome rétro-placentaire] (045)
	placenta praevia (044)
	soins maternels pour croissance insuffisante du fœtus due à une insuffisance du placenta (036.5)
043.0	Syndromes de transfusion placentaire
	Transfusion (de):
	• fœto-maternelle
	• jumeau à jumeau
0.40.4	• materno-fœtale
043.1	Malformation du placenta
	Placenta:
	anormal SAIcircumvallata
043.2-	Adhérence pathologique du placenta
040.2	Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier l'une des affections suivantes:
	Hémorragie de la délivrance (troisième période) (072.0)
	• Rétention du placenta sans hémorragie (073.0)
043.20	Placenta accreta
	Placenta adhaerens
043.21	Placenta increta ou percreta
043.8	Autres anomalies du placenta
	Dysfonctionnement du placenta
	Infarctus placentaire
043.9	Anomalie du placenta, sans précision
044	Placenta praevia
	Note: Est considérée comme une hémorragie actuelle une hémorragie survenue au cours des dernières 24 heures.
044.0-	Placenta praevia et descente du placenta sans hémorragie (actuelle)
	Placenta praevia et descente du placenta, sans précisions
044.00	Descente du placenta sans hémorragie (actuelle)

044.01

Placenta praevia sans hémorragie (actuelle)

044.1- Placenta praevia et descente du placenta avec hémorragie actuelle

Excl.: travail et accouchement compliqués par une insertion vélamenteuse du cordon (069.4)

- O44.10 Descente du placenta avec hémorragie actuelle
- 044.11 Placenta praevia avec hémorragie actuelle

045.- Décollement prématuré du placenta [hématome rétro-placentaire]

045.0 Décollement prématuré du placenta avec anomalie de la coagulation

Hématome rétro-placentaire avec hémorragie (importante) associée à:

- · afibrinogénémie
- · coagulation intravasculaire disséminée
- hyperfibrinolyse
- · hypofibrinogénémie

Utiliser un code supplémentaire (D65-D69) pour indiquer la nature du trouble de la coagulation.

045.8 Autres décollements prématurés du placenta

045.9 Décollement prématuré du placenta, sans précision

Hématome rétro-placentaire SAI

046.- Hémorragie précédant l'accouchement, non classée ailleurs

Excl.: décollement prématuré du placenta [hématome rétro-placentaire] (045.-)

hémorragie (du):

- début de la grossesse (O20.-)
- durant l'accouchement NCA (067.-)

placenta praevia (O44.-)

046.0 Hémorragie précédant l'accouchement avec anomalie de la coagulation

Hémorragie (importante) précédant l'accouchement associée à:

- afibrinogénémie
- · coagulation intravasculaire disséminée
- hyperfibrinolyse
- hypofibrinogénémie

Utiliser un code supplémentaire (D65-D69) pour indiquer la nature du trouble de la coagulation.

- 046.8 Autres hémorragies précédant l'accouchement
- 046.9 Hémorragie précédant l'accouchement, sans précision

O47.- Faux travail

- 047.0 Faux travail avant 37 semaines entières de gestation
- O47.1 Faux travail à ou après la 37ème semaine entière de gestation
- 047.9 Faux travail, sans précision

O48 Grossesse prolongée

Incl.: Naissance après terme

Complications du travail et de l'accouchement (060-075)

O60.- Travail prématuré avec accouchement

Début (spontané) de l'accouchement avant 37 semaines entières de gestation

060.0 Travail prématuré sans accouchement

Travail prématuré:

- induit
- spontané

060.1 Travail prématuré spontané avec accouchement prématuré

Travail prématuré avec accouchement SAI

Travail prématuré spontané avec accouchement prématuré par césarienne

O60.2 Travail prématuré avec accouchement à terme

Travail prématuré spontané avec accouchement à terme par césarienne

060.3 Accouchement prématuré sans travail spontané

Accouchement prématuré (par):

- · césarienne, sans travail spontané
- induit

061.- Echec du déclenchement du travail

061.0 Echec du déclenchement médical du travail

Echec du déclenchement (du travail) (par):

- ocytocique
- prostaglandines

061.1 Echec du déclenchement instrumental du travail

Echec du déclenchement (du travail) par:

- chirurgie
- · moyens mécaniques

O61.8 Autres échecs du déclenchement du travail

061.9 Echec du déclenchement du travail, sans précision

062.- Anomalies de la contraction utérine et de la dilatation du col

062.0 Contractions initiales insuffisantes

Dilatation insuffisante du col

Hypotonie utérine primitive

Inertie utérine pendant la phase de latence

062.1 Inertie utérine secondaire

Arrêt de la phase active du travail

Hypotonie utérine secondaire

062.2 Autres formes d'inertie utérine

Atonie de l'utérus, au cours de l'accouchement

Faibles contractions

Hypotonie utérine SAI

Inertie utérine SAI

Travail irrégulier

Excl.: Hémorragie du post-partum par atonie (072.1)

O62.3 Travail trop rapide

O62.4 Contractions utérines hypertoniques, non coordonnées et prolongées

Contractions:

- en sablier de l'utérus
- · non coordonnées de l'utérus
- tétaniques

Dystocie (de) (par):

- · anneau de contraction
- utérus SAI

Hypertonie utérine

Travail incoordonné

Excl.: dystocie (fœtale) (maternelle) SAI (066.9)

- O62.8 Autres anomalies des forces en jeu au cours du travail
- O62.9 Anomalie des forces en jeu au cours du travail, sans précision

063.- Travail prolongé

- O63.0 Prolongation de la première période [dilatation]
- O63.1 Prolongation de la deuxième période [expulsion]
- O63.2 Accouchement retardé du deuxième jumeau, triplé, etc.
- O63.9 Travail prolongé, sans précision

Lenteur du travail SAI

O64.- Dystocie due à une position et une présentation anormales du fœtus

O64.0 Dystocie due à une rotation incomplète de la tête du fœtus

Arrêt en profondeur en position transverse

Dystocie due à la persistance en position:

- · occipito-iliaque
- · occipito-postérieure
- · occipito-sacrée
- occipito-transverse

O64.1 Dystocie due à une présentation du siège

O64.2 Dystocie due à une présentation de la face

Présentation du menton

O64.3 Dystocie due à une présentation du front

O64.4 Dystocie due à une présentation de l'épaule

Procidence d'un bras

Excl.: dystocie des épaules (066.0)

épaule engagée (066.0)

O64.5 Dystocie due à une présentation complexe

064.8	Dystocie due à d'autres positions et présentations anormales			
064.9	Dystocie due à une position et une présentation anormales, sans précision			
065	Dystocio duo è una anomalia nalvienna de la mèra			
065.0	Dystocie due à une anomalie pelvienne de la mère			
065.1	Dystocie due à une déformation pelvienne Dystocie due à un bassin généralement rétréci			
065.2	•			
065.3	Dystocie due à un rétrécissement du détroit supérieur			
	Dystocie due à un rétrécissement du détroit inférieur et de la cavité moyenne			
065.4	Dystocie due à une disproportion fœto-pelvienne, sans précision			
065.5	Excl.: dystocie due à une anomalie fœtale (066.2-066.3)			
065.5	Dystocie due à une anomalie des organes pelviens de la mère			
065.0	Dystocie due aux états mentionnés en 034			
065.8	Dystocie due à d'autres anomalies pelviennes de la mère			
065.9	Dystocie due à une anomalie pelvienne de la mère, sans précision			
066	Autres dystocies			
066.0	Dystocie due à une dystocie des épaules			
	Epaule engagée			
066.1	Dystocie gémellaire			
066.2	Dystocie due à un fœtus anormalement gros			
066.3	Dystocie due à d'autres anomalies fœtales			
	Dystocie due à:			
	• fœtus hydrocéphale			
	• jumeaux soudés			
	• ascite			
	 hydropisie méningomyélocèle du fœtus 			
	• tératome sacro-coccygien			
	• tumeur			
066.4	Echec de l'épreuve de travail, sans précision			
	Echec de l'épreuve de travail, suivi d'une césarienne			
066.5	Echec de l'application d'une ventouse et d'un forceps, sans précision			
	Application d'une ventouse ou d'un forceps suivie respectivement d'un accouchement par forceps ou par césarienne			
066.8	Autres dystocies précisées			
066.9	Dystocie, sans précision			
	Dystocie:			
	• fœtale SAI			
	• maternelle SAI			
	• SAI			
067	Travail et accouchement compliqués d'une hémorragie, non classée ailleurs			
	Excl.: décollement prématuré du placenta [hématome rétro-placentaire] (045)			
	hémorragie (du):			
	• post-partum (072)			
	• précédant l'accouchement NCA (046)			

placenta praevia (044.-)

067.0 Hémorragie pendant l'accouchement avec anomalie de la coagulation

Hémorragie pendant l'accouchement (importante) associée à:

- · afibrinogénémie
- coagulation intravasculaire disséminée
- hyperfibrinolyse
- hypofibrinogénémie

Utiliser un code supplémentaire (D65-D69) pour indiquer la nature du trouble de la coaquiation.

067.8 Autres hémorragies pendant l'accouchement

Hémorragie importante pendant l'accouchement

067.9 Hémorragie pendant l'accouchement, sans précision

O68.- Travail et accouchement compliqués d'une détresse fœtale

Incl.: détresse fœtale au cours du travail ou de l'accouchement due à l'administration de médicaments

O68.0 Travail et accouchement compliqués d'une anomalie du rythme cardiaque du fœtus

Bradycardie

Irrégularité du rythme cardiaque | f

Tachycardie

fœtale

Excl.: présence de méconium dans le liquide amniotique (068.2)

O68.1 Travail et accouchement compliqués de la présence de méconium dans le liquide amniotique

Excl.: anomalie du rythme cardiaque du fœtus (068.2)

O68.2 Travail et accouchement compliqués d'une anomalie du rythme cardiaque du fœtus avec présence de méconium dans le liquide amniotique

068.3 Travail et accouchement compliqués de signes biochimiques de détresse fœtale

Acidémie Anomalie de l'équilibre acido-basique fœtale

O68.8 Travail et accouchement compliqués d'autres signes de détresse fœtale

Signes de détresse fœtale:

- échographiques
- électrocardiographiques

068.9 Travail et accouchement compliqués d'une détresse fœtale, sans précision

069.- Travail et accouchement compliqués d'anomalies du cordon ombilical

O69.0 Travail et accouchement compliqués d'un prolapsus du cordon

O69.1 Travail et accouchement compliqués d'une circulaire du cordon, avec compression

O69.2 Travail et accouchement compliqués d'une autre forme d'enchevêtrement du cordon

Compression du cordon SAI

Enchevêtrement des cordons de jumeaux dans un sac amniotique unique

Nœud du cordon

O69.3 Travail et accouchement compliqués d'une brièveté du cordon

O69.4 Travail et accouchement compliqués par une insertion vélamenteuse du cordon

Hémorragie due à une insertion vélamenteuse du cordon

069.5 Travail et accouchement compliqués de lésions vasculaires du cordon

Contusion Hématome du cordon

Thrombose des vaisseaux ombilicaux

O69.8 Travail et accouchement compliqués d'autres anomalies du cordon ombilical

Enchevêtrement du cordon, sans compression

O69.9 Travail et accouchement compliqués d'une anomalie du cordon ombilical, sans précision

au cours de l'accouchement

070.- Déchirure obstétricale du périnée

Incl.: épisiotomie agrandie par déchirure

Excl.: déchirure obstétricale vaginale haute isolée (071.4)

070.0 Déchirure obstétricale du périnée, du premier degré

Déchirure ou rupture des tissus périurétraux Déchirure ou rupture périnéale (intéressant):

- fourchette
- légère
- lèvres
- peau
- vagin

vulve

Excl.: déchirure périurétrale avec atteinte urétrale (071.5)

070.1 Déchirure obstétricale du périnée, du deuxième degré

Déchirure ou rupture périnéale comme en 070.0, intéressant aussi:

- · muscles du:
 - périnée
 - vagin
- plancher pelvien

Excl.: intéressant le sphincter anal (070.2)

070.2 Déchirure obstétricale du périnée, du troisième degré

Déchirure ou rupture périnéale comme en 070.1, intéressant aussi:

- cloison recto-vaginale
- sphincter:
 - · anal
 - SAI

Excl.: intéressant la muqueuse anale ou rectale (070.3)

070.3 Déchirure obstétricale du périnée, du quatrième degré

Déchirure ou rupture périnéale comme en 070.2, intéressant aussi la muqueuse

- anale
- rectale

au cours de l'accouchement

au cours de l'accouchement

au cours de l'accouchement

070.9 Déchirure obstétricale du périnée, sans précision

071.- Autres traumatismes obstétricaux

Incl.: lésions par manœuvre instrumentale

071.0 Rupture de l'utérus avant le début du travail

071.1 Rupture de l'utérus pendant le travail

Rupture de l'utérus non précisée comme survenant avant le début du travail

071.2 Inversion post-partum de l'utérus

071.3 Déchirure obstétricale du col de l'utérus

Décollement annulaire du col de l'utérus

O71.4 Déchirure obstétricale vaginale haute isolée

071.5 Autres lésions obstétricales des organes pelviens

Lésion obstétricale de:

- urètre
- vessie

Excl.: déchirure (mineure) avec atteinte exclusive des tissus périurétraux (070.0)

071.6 Lésions obstétricales intéressant les articulations et les ligaments pelviens

Arrachement du cartilage interne de la symphyse (pubienne) Écartement traumatique de la symphyse (pubienne) obstétrical(e) Lésion du coccyx

071.7 Hématome pelvien d'origine obstétricale

Hématome obstétrical de:

- périnée
- vagin
- vulve

071.8 Autres traumatismes obstétricaux précisés

071.9 Traumatisme obstétrical, sans précision

072.- Hémorragie du post-partum

Incl.: Hémorragie après expulsion du fœtus ou accouchement de l'enfant

072.0 Hémorragie de la délivrance (troisième période)

Hémorragie associée à la rétention, l'incarcération ou l'adhérence du placenta

Rétention du placenta SAI

Utiliser un code supplémentaire (043.2-) pour indiquer une adhérence pathologique du placenta.

072.1 Autres hémorragies immédiates du post-partum

Hémorragie (du):

- · consécutive à la délivrance
- · post-partum (atonie utérine) SAI

072.2 Hémorragie du post-partum, tardive et secondaire

Hémorragie associée à la rétention partielle du placenta ou des membranes

Rétention de produits de la conception SAI, après l'accouchement

O72.3 Anomalie de la coagulation au cours du post-partum

Afibrinogénémie Fibrinolyse du post-partum

Utiliser un code supplémentaire (D65-D69) pour indiquer la nature du trouble de la coaquiation.

073.- Rétention du placenta et des membranes, sans hémorragie

073.0 Rétention du placenta sans hémorragie

Utiliser un code supplémentaire (043.2-) pour indiquer une adhérence pathologique du placenta.

073.1 Rétention partielle du placenta et des membranes, sans hémorragie

Rétention de produits de la conception après l'accouchement, sans hémorragie

074.- Complications de l'anesthésie au cours du travail et de l'accouchement

Incl.: complications maternelles dues à l'administration d'un anesthésique général ou local, d'un analgésique ou autre sédatif au cours du travail et de l'accouchement

O74.0 Pneumonie par aspiration due à une anesthésie au cours du travail et de l'accouchement

Inhalation du contenu ou de sécrétions gastrique(s) SAI Pneumonie chimique d'aspiration

Syndrome de Mendelson

dû (due) à une anesthésie au cours du travail et de l'accouchement

O74.1 Autres complications pulmonaires de l'anesthésie au cours du travail et de l'accouchement

Collapsus pulmonaire par compression dû à une anesthésie au cours du travail et de l'accouchement

074.2 Complications cardiaques de l'anesthésie au cours du travail et de l'accouchement

Arrêt cardiaque Insuffisance cardiaque dû (due) à une anesthésie

dû (due) à une anesthésie au cours du travail et de l'accouchement

074.3	Complications intéressant le système nerveux central dues à l'anesthésie au cours du travail et de l'accouchement				
	Anoxie cérébrale due à une anesthésie au cours du travail et de l'accouchement				
074.4	Réaction toxique à une anesthésie locale au cours du travail et de l'accouchement				
074.5	phalée provoquée par une rachianesthésie et une anesthésie épidurale au cours du travail et de couchement				
074.6	Autres complications d'une rachianesthésie et d'une anesthésie épidurale au cours du travail et de l'accouchement				
074.7	Echec ou difficulté d'intubation au cours du travail et de l'accouchement				
074.8	Autres complications de l'anesthésie au cours du travail et de l'accouchement				
074.9	Complication de l'anesthésie au cours du travail et de l'accouchement, sans précision				
075	Autres complications du travail et de l'accouchement, non classées ailleurs				
	Excl.: infection (086) septicémie (085) puerpérale				
075.0	Épuisement maternel au cours du travail et de l'accouchement				
	Détresse maternelle				
075.1	Choc pendant ou après le travail et l'accouchement				
	Choc obstétrical				
075.2	Pyrexie au cours du travail, non classée ailleurs				
075.3	Autres infections au cours du travail				
	Septicémie au cours du travail				
075.4	Autres complications d'un acte de chirurgie obstétricale et d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique				
	Anoxie cérébrale survenant après une césarienne, un acte de chirurgie obstétricale ou un acte à visée diagnostique et thérapeutique, y compris l'accouchement SAI				
	Excl.: complications de l'anesthésie au cours du travail et de l'accouchement (074)				
	déchirure (090.0-090.1) hématome (090.2) infection (086.0)				
075.5	Accouchement retardé après rupture artificielle des membranes				
075.6	Accouchement retardé après rupture spontanée ou non précisée des membranes				
	Excl.: rupture spontanée prématurée des membranes (042)				
075.7	Accouchement par voie vaginale après une césarienne				
075.8	Autres complications précisées du travail et de l'accouchement				
075.9	Complication du travail et de l'accouchement, sans précision				

Accouchement (080-082)

O80 Accouchement unique et spontané

Incl.: Accouchement spontané avec présentation en tête

accouchement tout à fait normal

cas avec assistance minime ou sans assistance

Naissance spontanée par voie vaginale d'un enfant unique

O81 Accouchement unique par forceps et ventouse

Note: Utiliser cette catégorie lorsqu'il n'est pas possible de coder une situation de ce chapitre pour

indiquer la raison d'une extraction au forceps ou à la ventouse.

Excl.: échec de l'application d'une ventouse ou d'un forceps (066.5)

O82 Accouchement unique par césarienne

Note: Utiliser cette catégorie lorsqu'il n'est pas possible de coder une situation de ce chapitre pour

indiquer la raison d'une césarienne.

Complications principalement liées à la puerpéralité (085-092)

Note: Les catégories 088.-, 091.- et 092.- comprennent les états mentionnés même si ceux-ci surviennent

pendant la grossesse et l'accouchement.

Excl.: ostéomalacie puerpérale (M83.0-)

tétanos obstétrical (A34)

troubles mentaux et du comportement associés à la puerpéralité (F53.-)

085 Fièvre puerpérale

Incl.: Endométrite

Péritonite puerpérale

septicémie

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

Excl.: embolie pyohémique et septique, obstétricale (088.3)

septicémie au cours du travail (075.3)

086.- Autres infections puerpérales

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

Excl.: infection au cours du travail (075.3)

086.0 Infection d'une plaie d'origine obstétricale chirurgicale

Infection d'une suture:

- · après césarienne
- · périnéale après accouchement

086.1 Autres infections des voies génitales, après accouchement

Cervicite Vaginite après accouchement

086.2 Infection des voies urinaires, après accouchement

États classés en N10-N12, N15.-, N30.-, N34.-, N39.0 après accouchement

086.3 Autres infections des voies génito-urinaires, après accouchement

Infection puerpérale des voies génito-urinaires SAI

086.4 Hyperthermie d'origine inconnue, après accouchement

Infection puerpérale SAI

Excl.: fièvre puerpérale (085)

pyrexie au cours du travail (075.2)

086.8 Autres infections puerpérales précisées

087.- Complications veineuses et hémorroïdes au cours de la puerpéralité

Incl.: au cours du travail, de l'accouchement et de la puerpéralité

Excl.: complications veineuses et hémorroïdes au cours de la grossesse (022.-)

embolie obstétricale (088.-)

087.0 Thrombophlébite superficielle au cours de la puerpéralité

087.1 Phlébothrombose profonde au cours de la puerpéralité

Thrombophlébite pelvienne
Thrombose veineuse profonde

post-partum

087.2 Hémorroïdes au cours de la puerpéralité

087.3 Thrombose veineuse cérébrale au cours de la puerpéralité

Thrombose du sinus veineux cérébral au cours de la puerpéralité

087.8 Autres complications veineuses au cours de la puerpéralité

Varices des organes génitaux au cours de la puerpéralité

087.9 Complication veineuse au cours de la puerpéralité, sans précision

Phlébite

Phlébopathie | puerpérale SAI

Thrombose

088.- Embolie obstétricale

Incl.: embolies de la grossesse, de l'accouchement ou de la puerpéralité

Excl.: embolie compliquant un avortement, une grossesse extra-utérine ou molaire (000-007,

008.2)

088.0 Embolie gazeuse obstétricale

088.1 Embolie amniotique

Syndrome anaphylactoïde pendant la grossesse

088.2- Embolie obstétricale par caillot sanguin

088.20 Embolie pulmonaire obstétricale

Embolie pulmonaire au cours de la puerpéralité

O88.28 Autre embolie obstétricale par caillot sanguin

Embolie obstétricale SAI Embolie puerpérale SAI

088.3 Embolie pyohémique et septique, obstétricale

088.8 Autres embolies obstétricales

Embolie graisseuse, obstétricale

089.- Complications de l'anesthésie au cours de la puerpéralité

Incl.: complications chez la mère dues à l'administration d'un anesthésique général ou local, d'un analgésique ou autre sédatif au cours de la puerpéralité

089.0 Complications pulmonaires de l'anesthésie au cours de la puerpéralité

Collapsus pulmonaire par compression Inhalation du contenu ou de sécrétions gastrique(s) SAI Pneumonie chimique d'aspiration Pneumonie par aspiration

Syndrome de Mendelson

dû (due) à l'anesthésie au cours de la puerpéralité

089.1 Complications cardiaques de l'anesthésie au cours de la puerpéralité

Arrêt cardiaque Insuffisance cardiaque dû (due) à une anesthésie au cours de la puerpéralité

O89.2 Complications intéressant le système nerveux central dues à une anesthésie au cours de la puerpéralité

Anoxie cérébrale due à une anesthésie au cours de la puerpéralité

- 089.3 Réaction toxique à une anesthésie locale au cours de la puerpéralité
- O89.4 Céphalée provoquée par une rachianesthésie et une anesthésie épidurale au cours de la puerpéralité
- O89.5 Autres complications d'une rachianesthésie et d'une anesthésie épidurale au cours de la puerpéralité
- 089.6 Echec ou difficulté d'intubation au cours de la puerpéralité
- 089.8 Autres complications de l'anesthésie au cours de la puerpéralité
- 089.9 Complication de l'anesthésie au cours de la puerpéralité, sans précision

090.- Complications puerpérales, non classées ailleurs

090.0 Rupture d'une suture de césarienne

090.1 Rupture d'une suture obstétricale du périnée

Déchirure secondaire du périnée

Rupture d'une suture de:

- · déchirure du périnée
- épisiotomie

090.2 Hématome d'une plaie obstétricale

090.3 Myocardiopathie au cours de la puerpéralité

États mentionnés en 142.-

090.4 Insuffisance rénale aiguë du post-partum

Syndrome hépato-rénal consécutif au travail et à l'accouchement

Pour préciser le stade de l'insuffisance rénale aiguë, utiliser un code supplémentaire de N17.-.

O90.5 Thyroïdite du post-partum

090.8 Autres complications puerpérales, non classées ailleurs

Polype placentaire

090.9 Complication puerpérale, sans précision

091.- Infections mammaires associées à l'accouchement

Incl.: les états mentionnés au cours de la grossesse, de la puerpéralité ou de la lactation Utiliser les chiffres suivants en cinquième position dans la catégorie 091:

- O Sans indication de difficultés à la mise au sein
- 1 Avec indication de difficultés à la mise au sein

091.0- Infection du mamelon associée à l'accouchement

Abcès du mamelon:

- gestationnel
- puerpéral

091.1- Abcès du sein associé à l'accouchement

Abcès:

- mammaire
- subaréolaire
 Mastite purulente

gestationnel(le) ou puerpéral(e)

091.2- Mastite non purulente associée à l'accouchement

Lymphangite du sein

Mastite:

- interstitielle
- gestationnelle ou puerpérale
- parenchymateuse
- SAI

092.- Autres mastopathies et anomalies de la lactation associées à l'accouchement

Incl.: les états mentionnés au cours de la grossesse, de la puerpéralité ou de la lactation Utiliser les chiffres suivants en cinquième position dans la catégorie 092:

- O Sans indication de difficultés à la mise au sein
- 1 Avec indication de difficultés à la mise au sein

092.0- Invagination du mamelon associée à l'accouchement

092.1- Crevasses du mamelon associées à l'accouchement

Fissures du mamelon gestationnelles ou puerpérales

092.2- Mastopathies associées à l'accouchement, autres et sans précision

092.3- Agalactie

Agalactie primaire

Échec de lactation

092.4- Hypogalactie

092.5- Suppression de la lactation

Agalactie:

- secondaire
- thérapeutique

092.6- Galactorrhée

Excl.: galactorrhée sans relation avec un accouchement (N64.3)

092.7- Anomalies de la lactation, autres et sans précision

Galactocèle puerpérale

Autres problèmes obstétricaux, non classés ailleurs (094-099)

O94 Séquelles de complications de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité

Note:

La catégorie 094 ne peut être utilisée que pour le codage de la morbidité pour indiquer des affections figurant en 000-075 et 085-092 comme causes de séquelles, elles-mêmes classées ailleurs. Les séquelles comprennent les affections indiquées comme telles ou leurs effets tardifs, ou celles présentes un an ou plus après le début de la maladie causale.

Excl.: maladies entraînant le décès (096.-, 097.-)

095 Mort d'origine obstétricale de cause non précisée

Incl.: Décès de la mère d'origine non précisée, survenant au cours de la grossesse, du travail, de l'accouchement ou de la puerpéralité

096.- Mort d'origine obstétricale survenant plus de 42 jours mais moins d'un an après l'accouchement

Note:

La catégorie 096 est prévue pour décrire les décès de toute cause due à la gestation (états figurant sous 000-075, 085-092 et 098-099), survenus après plus de 42 jours jusqu'à une année après l'accouchement.

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier la cause obstétricale (directe ou indirecte) de la mort.

Excl.: Conséquences ne conduisant pas au décès (094)

Décès suite à un état considéré comme une conséquence ou séquelle attribuable à la gestation (097.-)

- O96.0 Mort de séquelles relevant directement d'une cause obstétricale plus de 42 jours mais moins d'un an après l'accouchement
- Mort de séquelles relevant indirectement d'une cause obstétricale plus de 42 jours mais moins d'un an après l'accouchement
- O96.9 Mort de séquelles relevant d'une cause obstétricale sans précision plus de 42 jours mais moins d'un an après l'accouchement

097.- Mort de séquelles relevant d'une cause obstétricale

Note:

La catégorie 097 est prévue pour décrire les décès de causes attribuables à la gestation (états figurant sous 000-075, 085-092 et 098-099), survenus au moins un an après l'accouchement. Les séquelles englobent les états qui sont des conséquences immédiates ou tardives de la gestation ou persistent un an ou plus après l'accouchement.

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier la cause obstétricale (directe ou indirecte).

Excl.: Conséquences ne conduisant pas au décès (094)

- 097.0 Mort de séquelles relevant directement d'une cause obstétricale
- 097.1 Mort de séquelles relevant indirectement d'une cause obstétricale
- 097.9 Mort de séquelles relevant d'une cause obstétricale, sans précision

098.-Maladies infectieuses et parasitaires de la mère classées ailleurs mais compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité

Incl.: les états mentionnés compliquant la grossesse, aggravés par la grossesse ou à l'origine de soins obstétricaux

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (Chapitre I) pour identifier l'état spécifique.

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

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

infection (086.-) puerpérale septicémie (085)

quand la raison des soins maternels est que l'affection est considérée comme ayant affecté le fœtus ou présumée l'avoir fait (035-036)

tétanos obstétrical (A34)

098.0 Tuberculose compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité

États en A15-A19

098.1 Syphilis compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité

États en A50-A53

098.2 Gonococcie compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité

États en A54.-

098.3 Autres maladies dont le mode de transmission est essentiellement sexuel, compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité

États en A55-A64

098.4 Hépatite virale compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité

États en B15-B19

098.5 Autres maladies virales compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité

États en A80-B09, B25-B34

098.6 Maladies à protozoaires compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité

États en B50-B64

098.7 Maladie due au virus de l'immunodéficience humaine [VIH] et compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité

États en B20-B24

098.8 Autres maladies infectieuses et parasitaires de la mère compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité

098.9 Maladie infectieuse ou parasitaire de la mère compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité, sans précision

099.-Autres maladies de la mère classées ailleurs, mais compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité

Cette catégorie comprend des états compliquant la grossesse ou aggravés par elle, ou lorsqu'il s'agit de la raison principale de soins obstétricaux pour lesquels l'Index alphabétique n'indique pas une rubrique spécifique au chapitre XV.

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier une affection spécifique.

Excl.: lésions traumatiques, empoisonnements et certaines autres conséquences de causes externes (S00-T98)

maladies infectieuses et parasitaires (098.-)

quand la raison des soins maternels est que l'affection est considérée comme ayant affecté le fœtus ou présumée l'avoir fait (035-036)

099.0 Anémie compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité

États en D50-D64

O99.1 Autres maladies du sang et des organes hématopoïétiques et certaines anomalies du système immunitaire compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité

États en D65-D89

Excl.: hémorragie avec anomalie de la coagulation (046.0, 067.0, 072.3)

099.2 Maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité

États en E00-E90

Excl.: diabète sucré (024.-) malnutrition (025)

thyroïdite du post-partum (090.5)

O99.3 Troubles mentaux et maladies du système nerveux compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité

États en F00-F99 et G00-G99

Excl.: dépression post-natale (F53.0)

névrite périphérique liée à la grossesse (026.83)

psychose puerpérale (F53.1)

099.4 Maladies de l'appareil circulatoire compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité

États en 100-199

Excl.: complications veineuses et thrombose du sinus veineux cérébral au cours de:

- grossesse (O22.-)
- travail, accouchement et puerpéralité (087.-)

embolie obstétricale (088.-)

myocardiopathie au cours de la puerpéralité (090.3)

troubles hypertensifs (010-016)

O99.5 Maladies de l'appareil respiratoire compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité États en J00-J99

O99.6 Maladies de l'appareil digestif compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité

États en K00-K93

Excl.: hémorroïdes au cours de la grossesse (022.4)

troubles hépatiques au cours de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (026.6-)

O99.7 Maladies de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité

États en L00-L99

Excl.: herpes gestationis (026.4)

Prurit au cours de la grossesse (026.88)

O99.8 Autres maladies et affections précisées compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité

Association d'états classés en 099.0-099.7

États en C00-D48, H00-H95, M00-M99, N00-N99 et Q00-Q99 non classés ailleurs

Excl.: infection (de) (des):

- appareil génito-urinaire au cours de la grossesse (023.-)
- voies génito-urinaires survenant après l'accouchement (086.0-086.3)

insuffisance rénale aiguë du post-partum (090.4)

néphrite du post-partum (090.8)

soins maternels pour anomalie connue ou présumée des organes pelviens (034.-)

Chapitre XVI

Certaines affections dont l'origine se situe dans la période périnatale (P00 - P96)

Incl.: les affections dont l'origine se situe dans la période périnatale, même si la mort ou les manifestations morbides apparaissent plus tard

Excl.: coqueluche (A37.-)

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)

tétanos néonatal (A33) tumeurs (C00-D48)

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

Ce chapith	e comprend les groupes sulvants.
P00-P04	Fœtus et nouveau-né affectés par des troubles maternels et par des complications de la grossesse, du travail et de l'accouchement
P05-P08	Anomalies liées à la durée de la gestation et à la croissance du fœtus
P10-P15	Traumatismes obstétricaux
P20-P29	Affections respiratoires et cardio-vasculaires spécifiques de la période périnatale
P35-P39	Infections spécifiques de la période périnatale
P50-P61	Affections hémorragiques et hématologiques du fœtus et du nouveau-né
P70-P74	Anomalies endocriniennes et métaboliques transitoires spécifiques du fœtus et du nouveau-né
P75-P78	Affections de l'appareil digestif du fœtus et du nouveau-né
P80-P83	Affections intéressant les téguments et la régulation thermique du fœtus et du nouveau-né
P90-P96	Autres affections dont l'origine se situe dans la période périnatale

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

P75* Occlusion intestinale due à un bouchon de méconium au cours de fibrose kystique

Fœtus et nouveau-né affectés par des troubles maternels et par des complications de la grossesse, du travail et de l'accouchement (P00-P04)

Incl.: les affections maternelles mentionnées, seulement si elles sont précisées comme étant la cause de mortalité ou de morbidité du fœtus ou du nouveau-né

P00.- Fœtus et nouveau-né affectés par des affections maternelles, éventuellement sans rapport avec la grossesse actuelle

Excl.: fœtus et nouveau-né affectés par:

- anomalies endocriniennes et métaboliques de la mère (P70-P74)
- complications de la grossesse chez la mère (P01.-)
- effets nocifs transmis par le placenta ou par le lait maternel (P04.-)

P00.0 Fœtus et nouveau-né affectés par des troubles hypertensifs de la mère

Fœtus ou nouveau-né affecté par les maladies de la mère classées en 010-011, 013-016

P00.1 Fœtus et nouveau-né affectés par des maladies rénales et des voies urinaires de la mère

Fœtus ou nouveau-né affecté par les maladies de la mère classées en N00-N39

P00.2 Fœtus et nouveau-né affectés par des maladies infectieuses et parasitaires de la mère

Fœtus ou nouveau-né affecté par les maladies de la mère classées en A00-B99, et J09-J11, mais ne présentant lui-même aucun signe de ces maladies

Excl.: infections (de):

- appareil génital maternel et autres infections localisées de la mère (P00.8)
- spécifiques de la période périnatale (P35-P39)

P00.3 Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres maladies circulatoires et respiratoires de la mère

Fœtus ou nouveau-né affecté par les maladies de la mère classées en 100-199, J00-J99, Q20-Q34 non mentionnées en P00.0, P00.2

P00.4 Fœtus et nouveau-né affectés par des troubles nutritionnels de la mère

Fœtus ou nouveau-né affecté par les maladies de la mère classées en E40-E64 Malnutrition de la mère SAI

P00.5 Fœtus et nouveau-né affectés par un traumatisme de la mère

Fœtus ou nouveau-né affecté par les maladies de la mère classées en S00-T79

P00.6 Fœtus et nouveau-né affectés par une intervention chirurgicale chez la mère

Excl.: césarienne pour l'accouchement actuel (P03.4)

interruption de la grossesse, fœtus (P96.4)

intervention chirurgicale antérieure sur l'utérus ou les organes pelviens (P03.8)

lésion du placenta par amniocentèse, césarienne ou déclenchement chirurgical (P02.1)

P00.7 Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres interventions médicales chez la mère, non classées ailleurs

Fœtus ou nouveau-né affecté par la radiologie chez la mère

Excl.: fœtus ou nouveau-né affecté par d'autres complications du travail et de l'accouchement (P03.-)

lésion du placenta par amniocentèse, césarienne ou déclenchement chirurgical (P02.1)

P00.8 Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres affections maternelles

Fœtus ou nouveau-né affecté par:

- états classés en T80-T88
- infection de l'appareil génital de la mère et autres infections localisées
- · lupus érythémateux disséminé de la mère

Excl.: anomalies endocriniennes et métaboliques transitoires néonatales (P70-P74)

P00.9 Fœtus et nouveau-né affectés par une affection maternelle, sans précision

P01.- Fœtus et nouveau-né affectés par les complications de la grossesse chez la mère

- P01.0 Fœtus et nouveau-né affectés par la béance du col
- P01.1 Fœtus et nouveau-né affectés par la rupture prématurée des membranes
- P01.2 Fœtus et nouveau-né affectés par un oligoamnios

Excl.: oligoamnios dû à la rupture prématurée des membranes (P01.1)

P01.3 Fœtus et nouveau-né affectés par un hydramnios

Hydramnios

P01.4 Fœtus et nouveau-né affectés par une grossesse extra-utérine

Grossesse abdominale

P01.5 Fœtus et nouveau-né affectés par une grossesse multiple

Grossesse:

- gémellaire
- trigémellaire
- P01.6 Fœtus et nouveau-né affectés par la mort de la mère
- P01.7 Fœtus et nouveau-né affectés par une présentation anormale avant le travail

Position instable Présentation (de):

face

• siège

avant le travail

transverse

Version externe

P01.8 Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres complications de la grossesse chez la mère

Avortement spontané, fœtus

P01.9 Fœtus et nouveau-né affectés par une complication de la grossesse chez la mère, sans précision

Fœtus et nouveau-né affectés par des complications concernant le placenta, le cordon ombilical et les membranes

P02.0 Fœtus et nouveau-né affectés par placenta praevia

P02.1 Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres formes de décollement et d'hémorragie placentaires

Décollement prématuré du placenta

Hématome rétroplacentaire

Hémorragie:

- accidentelle
- antepartum
- de la mère

Lésion du placenta par amniocentèse, césarienne ou déclenchement chirurgical

P02.2 Fœtus et nouveau-né affectés par des anomalies morphologiques et fonctionnelles du placenta, autres et sans précision

Dysfonction Infarctus

placentaire

Insuffisance

P02.3 Fœtus et nouveau-né affectés par des syndromes de transfusion placentaire

Anomalie du placenta et du cordon ombilical provoquant une transfusion entre jumeaux ou autre transfusion transplacentaire

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour indiquer les effets provoqués chez le fœtus ou le nouveau-né.

P02.4 Fœtus et nouveau-né affectés par une procidence du cordon ombilical

P02.5 Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres formes de compression du cordon ombilical

Circulaire

Nœud du cordon ombilical

Torsion

P02.6 Fœtus et nouveau-né affectés par des affections du cordon ombilical, autres et sans précision

Cordon court

Procidence des vaisseaux du cordon

Excl.: artère ombilicale unique (Q27.0)

P02.7 Fœtus et nouveau-né affectés par une chorio-amniotite

Amniotite

Membranite

Placentite

P02.8 Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres anomalies des membranes

P02.9 Fœtus et nouveau-né affectés par une anomalie des membranes, sans précision

P03.- Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres complications du travail et de l'accouchement

P03.0 Fœtus et nouveau-né affectés par un accouchement et une extraction par le siège

P03.1 Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres présentations et positions vicieuses du fœtus et disproportions fœto-pelviennes au cours du travail et de l'accouchement

Bassin rétréci

Fœtus ou nouveau-né affecté par des troubles classés en 064-066

Présentation occipito-postérieure persistante

Présentation transverse

P03.2 Fœtus et nouveau-né affectés par un accouchement par forceps

P03.3 Fœtus et nouveau-né affectés par un accouchement par extracteur pneumatique [ventouse]

P03.4 Fœtus et nouveau-né affectés par un accouchement par césarienne

P03.5 Fœtus et nouveau-né affectés par un accouchement précipité

Rapidité de l'expulsion

P03.6 Fœtus et nouveau-né affectés par des contractions anormales de l'utérus

Fœtus ou nouveau-né affecté par des troubles classés en 062.-, sauf 062.3

Inertie utérine

Travail hypertonique

P03.8 Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres complications précisées du travail et de l'accouchement

Anomalies des tissus mous maternels

Fœtus ou nouveau-né affecté par des troubles classés en 060-075 et par des techniques utilisées pendant le travail et l'accouchement, non mentionnés en P02.- et P03.0-P03.6

Intervention destructrice pour faciliter l'accouchement

Travail provoqué

P03.9 Fœtus et nouveau-né affectés par une complication du travail et de l'accouchement, sans précision

Fœtus et nouveau-né affectés par des effets nocifs transmis par voie transplacentaire ou par le lait maternel

Incl.: effets non tératogènes de substances transmises par voie placentaire

Excl.: ictère néonatal dû à une hémolyse excessive imputable à des médicaments ou à des toxines transmis par la mère (P58.4)

malformations congénitales (Q00-Q99)

P04.0 Fœtus et nouveau-né affectés par une anesthésie et par une analgésie de la mère, au cours de la grossesse, du travail et de l'accouchement

Réactions et intoxications dues à des opiacés et tranquillisants administrés à la mère pendant le travail et l'accouchement

P04.1 Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres médicaments absorbés par la mère

Chimiothérapie du cancer

Médicaments cytotoxiques

Excl.: dysmorphisme dû à la warfarine (Q86.2)

fœtus ou nouveau-né affecté par toxicomanie de la mère (P04.4)

syndrome fœtal dû à l'hydantoïne (Q86.1)

P04.2 Fœtus et nouveau-né affectés par le tabagisme de la mère

P04.3 Fœtus et nouveau-né affectés par l'alcoolisme de la mère

Excl.: syndrome d'alcoolisme fœtal (Q86.0)

P04.4 Fœtus et nouveau-né affectés par toxicomanie de la mère

Excl.: anesthésie et analgésie de la mère (P04.0)

symptômes néonatals de privation dus à la toxicomanie de la mère (P96.1)

- P04.5 Fœtus et nouveau-né affectés par une utilisation par la mère de substances chimiques nutritionnelles
- P04.6 Fœtus et nouveau-né affectés par l'exposition de la mère à des substances chimiques de l'environnement
- P04.8 Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres effets nocifs maternels
- P04.9 Fœtus et nouveau-né affectés par un effet nocif maternel, sans précision

Anomalies liées à la durée de la gestation et à la croissance du fœtus (P05-P08)

P05.- Retard de croissance et malnutrition du fœtus

P05.0 Faible poids pour l'âge gestationnel

Se rapporte en général à un poids inférieur, mais avec taille supérieure au 10ème percentile pour l'âge gestationnel.

Léger pour l'âge gestationnel

P05.1 Petite taille pour l'âge gestationnel

Se rapporte en général à un poids et une taille inférieurs au 10ème percentile pour l'âge gestationnel.

Petit et léger pour l'âge gestationnel

Petit pour l'âge gestationnel

P05.2 Malnutrition du fœtus, sans mention de léger ou petit pour l'âge gestationnel

Nouveau-né, ni de faible poids ni de faible taille pour l'âge gestationnel, présentant des signes de malnutrition fœtale tels que peau sèche, exfoliée et perte du tissu sous-cutané.

Excl.: malnutrition du fœtus, avec mention de:

- · léger pour l'âge gestationnel (P05.0)
- petit pour l'âge gestationnel (P05.1)

P05.9 Croissance lente du fœtus, sans précision

Croissance fœtale retardée SAI

P07.- Anomalies liées à une brièveté de la gestation et un poids insuffisant à la naissance, non classés ailleurs

Note: Quand le poids de naissance et l'âge gestationnel sont tous deux connus, la priorité doit alors être accordée au poids de naissance.

Incl.: les états mentionnés, sans autre précision, comme cause de mortalité, de morbidité ou de soins supplémentaires du nouveau-né

Excl.: faible poids de naissance dû à un retard de croissance et à une malnutrition du fœtus (P05.-)

P07.0- Poids extrêmement faible à la naissance

Moins de 1000 g (jusqu'à 999 g inclusivement).

- P07.00 Poids de naissance inférieur à 500 grammes
- P07.01 Poids de naissance de 500 à moins de 750 grammes
- P07.02 Poids de naissance de 750 à moins de 1000 grammes

P07.1- Autres poids faibles à la naissance

De 1000 à 2499 g.

- P07.10 Poids de naissance de 1000 à moins de 1250 grammes
- P07.11 Poids de naissance de 1250 à moins de 1500 grammes
- P07.12 Poids de naissance de 1500 à moins de 2500 grammes

P07.2 Immaturité extrême

Moins de 28 semaines entières de gestation (moins de 196 jours entiers).

P07.3 Autres enfants nés avant terme

28 semaines entières ou plus mais moins de 37 semaines entières de gestation (196 jours entiers mais moins de 259 jours entiers).

Prématurité SAI

P08.- Anomalies liées à une gestation prolongée et un poids élevé à la naissance

Note: Quand le poids de naissance et l'âge gestationnel sont tous deux connus, la priorité doit alors être accordée au poids de naissance.

Incl.: les états mentionnés, sans autre précision, comme cause de mortalité, de morbidité ou de soins supplémentaires du fœtus ou du nouveau-né

P08.0 Enfant exceptionnellement gros

Désigne en général un poids de naissance de 4500 g ou plus.

Excl.: syndrome de l'enfant de:

- mère ayant un diabète de la grossesse (P70.0)
- mère diabétique (P70.1)

P08.1 Autres enfants gros pour l'âge gestationnel

Autre fœtus ou nouveau-né de poids supérieur ou de taille supérieure pour l'âge gestationnel, quelle que soit la durée de la gestation.

Autres Heavy-or-large-for-dates

Excl.: Nouveau-né avec un poids de naissance de 4500 g ou plus (P08.0)

Syndrome de l'enfant de mère diabétique (P70.1)

Syndrome de l'enfant dont la mère a un diabète de la grossesse (P70.0)

P08.2 Enfant né après terme, qui n'est pas gros pour l'âge gestationnel

Fœtus ou nouveau-né dont la durée de gestation est de 42 semaines entières ou plus (294 jours ou plus), ni gros ni grand pour l'âge gestationnel.

Postmaturité SAL

Traumatismes obstétricaux (P10-P15)

P10.- Déchirure et hémorragie intracrâniennes dues à un traumatisme obstétrical

Excl.: hémorragie intracrânienne du fœtus ou du nouveau-né:

- · due à une anoxie ou une hypoxie (P52.-)
- SAI (P52.9)

P10.0 Hémorragie sous-durale due à un traumatisme obstétrical

Hématome sous-dural (localisé) dû à un traumatisme obstétrical

Excl.: hémorragie sous-durale avec déchirure de la tente du cervelet (P10.4)

- P10.1 Hémorragie cérébrale due à un traumatisme obstétrical
- P10.2 Hémorragie intraventriculaire due à un traumatisme obstétrical
- P10.3 Hémorragie sous-arachnoïdienne due à un traumatisme obstétrical
- P10.4 Déchirure de la tente du cervelet due à un traumatisme obstétrical
- P10.8 Autres déchirures et hémorragies intracrâniennes dues à un traumatisme obstétrical
- P10.9 Déchirure et hémorragie intracrâniennes non précisées, dues à un traumatisme obstétrical

P11.- Autres lésions du système nerveux central dues à un traumatisme obstétrical

- P11.0 Œdème cérébral dû à un traumatisme obstétrical
- P11.1 Autres lésions cérébrales précisées, dues à un traumatisme obstétrical
- P11.2 Lésion cérébrale non précisée, due à un traumatisme obstétrical
- P11.3 Lésion du nerf facial due à un traumatisme obstétrical [nerf crânien VII]

Paralysie faciale due à un traumatisme obstétrical

- P11.4 Lésion des autres nerfs crâniens due à un traumatisme obstétrical
- P11.5- Lésion du rachis et de la moelle épinière due à un traumatisme obstétrical

Fracture du rachis due à un traumatisme obstétrical

- P11.50 Avec paraplégie aiguë
- P11.51 Avec paraplégie chronique
- P11.59 Non précisé

Lésion de la colonne vertébrale et de la moelle osseuse à la naissance, sans paraplégie

P11.9 Lésion du système nerveux central due à un traumatisme obstétrical, sans précision

P12.- Lésion du cuir chevelu due à un traumatisme obstétrical

P12.0	Céphalhématome dû à un traumatisme obstétrical		
P12.1	Hématome en chignon dû à un traumatisme obstétrical		
P12.2	Hémorragie épicrânienne sous-aponévrotique due à un traumatisme obstétrical		
	Hématome sous-galéal dû à un traumatisme obstétrical		
P12.3	Meurtrissure du cuir chevelu due à un traumatisme obstétrical		
P12.4	Lésion du cuir chevelu liée à une surveillance électronique continue		
	Incision pour prise d'échantillons		
	Lésion due à la présence d'une électrode		
P12.8	Autres lésions du cuir chevelu dues à un traumatisme obstétrical		
P12.9	Lésion du cuir chevelu due à un traumatisme obstétrical, sans précision		
P13	Lésion du squelette due à un traumatisme obstétrical		
	Excl.: traumatisme obstétrical du rachis (P11.5-)		
P13.0	Fracture du crâne due à un traumatisme obstétrical		
P13.1	Autres lésions du crâne dues à un traumatisme obstétrical		
	Excl.: céphalhématome (P12.0)		
P13.2	Lésion du fémur due à un traumatisme obstétrical		
P13.3	Lésion d'autres os longs due à un traumatisme obstétrical		
P13.4	Fracture de la clavicule due à un traumatisme obstétrical		
P13.8	Lésions d'autres parties du squelette dues à un traumatisme obstétrical		
P13.9	Lésion du squelette due à un traumatisme obstétrical, sans précision		
P14	Lésion du système nerveux périphérique due à un traumatisme obstétrical		
P14.0	Paralysie de Duchenne-Erb due à un traumatisme obstétrical		
	paralysie du plexus brachial supérieur		
P14.1	Paralysie de Dejerine-Klumpke due à un traumatisme obstétrical		
	paralysie du plexus brachial inférieur		
P14.2	Paralysie du nerf phrénique due à un traumatisme obstétrical		
P14.3	Autres lésions du plexus brachial dues à un traumatisme obstétrical		
P14.8	Lésions d'autres parties du système nerveux périphérique dues à un traumatisme obstétrical		
P14.9	Lésion du système nerveux périphérique due à un traumatisme obstétrical, sans précision		
P15	Autres traumatismes obstétricaux		
P15.0	Traumatisme obstétrical du foie		
	Rupture du foie due à un traumatisme obstétrical		
P15.1	Traumatisme obstétrical de la rate		
	Rupture de la rate due à un traumatisme obstétrical		
P15.2	Lésion sterno-cléido-mastoïdienne due à un traumatisme obstétrical		
P15.3	Lésion de l'œil due à un traumatisme obstétrical		
	Glaucome traumatique Hémorragie sous-conjonctivale dû (due) à un traumatisme obstétrical		
P15.4	Lésion faciale due à un traumatisme obstétrical		
	Congestion faciale due à un traumatisme obstétrical		
P15.5	Lésion des organes génitaux externes due à un traumatisme obstétrical		
P15.6	Adiponécrose sous-cutanée due à un traumatisme obstétrical		
P15.8	Autres traumatismes obstétricaux précisés		

P15.9 Traumatisme obstétrical, sans précision

Affections respiratoires et cardio-vasculaires spécifiques de la période périnatale (P20-P29)

P20.- Hypoxie intra-utérine

Incl.: anomalie du rythme cardiaque fœtal

émission de méconium

acidose

anoxie

asphyxie détresse fœtale ou intra-utérine

hypoxie

présence de méconium dans le liquide amniotique

Excl.: hémorragie intracrânienne due à une anoxie ou une hypoxie (P52.-)

P20.0 Hypoxie intra-utérine constatée pour la première fois avant le début du travail

P20.1 Hypoxie intra-utérine constatée pour la première fois pendant le travail et l'accouchement

P20.9 Hypoxie intra-utérine, sans précision

P21.- Asphyxie obstétricale

Note: Cette catégorie ne peut être utilisée pour un indice d'Apgar bas sans mention d'asphyxie ou

d'autres problèmes respiratoires.

Excl.: hypoxie ou asphyxie intra-utérine (P20.-)

P21.0 Asphyxie obstétricale grave

Pouls inférieur à 100 par minute, à la naissance, demeurant constant ou diminuant, respiration absente ou difficile, décoloration des téguments, absence de tonicité.

Asphyxie avec indice d'Apgar à une minute entre 0 et 3

Asphyxie blanche

P21.1 Asphyxie obstétricale légère ou modérée

Absence de respiration normale au bout d'une minute, mais rythme cardiaque à 100 ou plus, présence d'une certaine tonicité musculaire, existence d'une réponse à la stimulation.

Asphyxie avec indice d'Apgar à une minute entre 4 et 7

Asphyxie bleue

P21.9 Asphyxie obstétricale, sans précision

Anoxie Asphyxie SAI Hypoxie

P22.- Détresse respiratoire du nouveau-né

Excl.: insuffisance respiratoire du nouveau-né (P28.5)

P22.0 Syndrome de détresse respiratoire du nouveau-né

Maladie des membranes hyalines du nouveau-né

Syndrome de détresse respiratoire [Respiratory distress syndrome] du nourrisson

P22.1 Tachypnée transitoire du nouveau-né

P22.8 Autres détresses respiratoires du nouveau-né

P22.9 Détresse respiratoire du nouveau-né, sans précision

P23	Pneumonie congénitale
	Incl.: Pneumonie infectieuse acquise in utero ou pendant l'accouchement
	Excl.: pneumonie néonatale résultant d'une aspiration (P24)
P23.0	Pneumonie congénitale due à un agent viral
	Excl.: Pneumonie de la rubéole congénitale (P35.0)
P23.1	Pneumonie congénitale à Chlamydia
P23.2	Pneumonie congénitale à staphylocoques
P23.3	Pneumonie congénitale à streptocoques, groupe B
P23.4	Pneumonie congénitale à Escherichia coli
P23.5	Pneumonie congénitale à Pseudomonas
P23.6	Pneumonie congénitale due à d'autres agents bactériens
	Haemophilus influenzae
	Klebsiella pneumoniae
	Mycoplasma pneumoniae
	Streptocoques, sauf groupe B
P23.8	Pneumonie congénitale due à d'autres micro-organismes
P23.9	Pneumonie congénitale, sans précision
P24	Syndromes néonatals d'aspiration
	Incl.: Pneumonie néonatale résultant d'une aspiration
P24.0	Aspiration néonatale de méconium
P24.1	Aspiration néonatale de liquide amniotique et de mucus
	Aspiration de liquor (amnii)
P24.2	Aspiration néonatale de sang
P24.3	Aspiration néonatale de lait et d'aliments régurgités
P24.8	Autres syndromes néonatals d'aspiration
P24.9	Syndrome néonatal d'aspiration, sans précision
	Pneumopathie néonatale d'aspiration SAI
P25	Emphysème interstitiel et affections apparentées survenant pendant la période périnatale
P25.0	Emphysème interstitiel survenant pendant la période périnatale
P25.1	Pneumothorax survenant pendant la période périnatale
	Excl.: Pneumothorax iatrogène (J95.80)
P25.2	Pneumomédiastin survenant pendant la période périnatale
P25.3	Pneumopéricarde survenant pendant la période périnatale
P25.8	Autres affections apparentées à l'emphysème interstitiel survenant pendant la période périnatale
P26	Hémorragie pulmonaire survenant pendant la période périnatale
P26.0	Hémorragie trachéo-bronchique survenant pendant la période périnatale
P26.1	Hémorragie pulmonaire massive survenant pendant la période périnatale
P26.8	Autres hémorragies pulmonaires survenant pendant la période périnatale
P26.9	Hémorragie pulmonaire non précisée survenant pendant la période périnatale
P27	Maladies respiratoires chroniques survenant pendant la période périnatale
P27.0	Syndrome de Wilson-Mikity
	Dysmaturité pulmonaire

P27.1	Dysplasie broncho-pulmonaire survenant pendant la période périnatale
P27.8	Autres maladies respiratoires chroniques survenant pendant la période périnatale
	Fibrose pulmonaire congénitale
	Poumon de ventilation du nouveau-né
P27.9	Maladie respiratoire chronique non précisée survenant pendant la période périnatale
P28	Autres affections respiratoires survenant pendant la période périnatale
	Excl.: malformations congénitales de l'appareil respiratoire (Q30-Q34)
P28.0	Atélectasie primitive du nouveau-né
	Collapsus primitif des alvéoles pulmonaires
	Hypoplasie pulmonaire associée à une brièveté de la gestation
	Immaturité pulmonaire SAI
P28.1	Atélectasies du nouveau-né, autres et sans précision
	Atélectasie (de):
	• partielle
	 résorption, sans syndrome de détresse respiratoire
	• SAI
	• secondaire
P28.2	Crises de cyanose du nouveau-né
D	Excl.: apnée du nouveau-né (P28.3, P28.4)
P28.3	Apnée primitive du sommeil chez le nouveau-né
	Apnée du sommeil chez le nouveau-né:
	• centrale
	obstructiveSAI
P28.4	
F20.4	Autres apnées du nouveau-né
	Apnée du prématuré Apnée obstructive du nouveau-né
	Excl.: apnée obstructive du sommeil du nouveau-né (P28.3)
P28.5	Insuffisance respiratoire du nouveau-né
P28.8	Autres affections respiratoires précisées chez le nouveau-né
1 20.0	Coryza du nouveau-né
	Stridor congénital (laryngé) SAI
	Excl.: rhinite syphilitique congénitale précoce (A50.0)
P28.9	Affection respiratoire du nouveau-né, sans précision
	- Arrection respiratione du nouveau ne, sans precision
P29	Affections cardio-vasculaires survenant pendant la période périnatale
	Excl.: malformations congénitales de l'appareil circulatoire (Q20-Q28)
P29.0	Insuffisance cardiaque néonatale
P29.1	Arythmie cardiaque néonatale
P29.2	Hypertension néonatale
P29.3	Persistance de la circulation fœtale
	Hypertension pulmonaire (persistante) du nouveau-né
	Obturation retardée du canal artériel

Ischémie transitoire du myocarde du nouveau-né

Autres affections cardio-vasculaires survenant pendant la période périnatale

P29.4

P29.8

P29.9 Affection cardio-vasculaire survenant pendant la période périnatale, sans précision

Infections spécifiques de la période périnatale (P35-P39)

Incl.: infections acquises in utero ou pendant la naissance

Excl.: infection gonococcique (A54.-)

pneumonie (P23.-) congénitale

syphilis (A50.-)

coqueluche (A37.-)

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

- dues au virus de l'immunodéficience humaine [VIH] (B20-B24)
- · infectieuses:
 - acquises après la naissance (A00-B99, J09-J11)
 - de la mère, cause de mortalité ou de morbidité du fœtus ou du nouveau-né ne présentant lui-même aucun signe de ces maladies (P00.2)
 - intestinales (A00-A09)

mise en évidence par des examens de laboratoire du virus de l'immunodéficience humaine [VIH] (R75) tétanos du nouveau-né (A33)

P35	Maladies virales congénitales
P35.0	Syndrome de rubéole congénitale
	Pneumonie de la rubéole congénitale
P35.1	Infection congénitale à cytomégalovirus
P35.2	Infection virale congénitale herpétique [herpes simplex]
P35.3	Hépatite virale congénitale
P35.4	Maladie congénitale à virus Zika
	Microcéphalie due à la maladie congénitale à virus Zika
P35.8	Autres maladies virales congénitales
	Varicelle congénitale
P35.9	Maladie virale congénitale, sans précision

P36.- Sepsis bactérien du nouveau-né

Incl.: septicémie congénitale

- P36.0 Sepsis du nouveau-né à streptocoques, groupe B
- P36.1 Sepsis du nouveau-né à streptocoques, autres et sans précision
- P36.2 Sepsis du nouveau-né à staphylocoques dorés
- P36.3 Sepsis du nouveau-né à staphylocoques, autres et sans précision
- P36.4 Sepsis du nouveau-né à Escherichia coli
- P36.5 Sepsis du nouveau-né dû à des anaérobies
- P36.8 Autres sepsis bactériens du nouveau-né
- P36.9 Sepsis bactérien du nouveau-né, sans précision

P37	Autres maladies infectieuses et parasitaires congénitales		
	Excl.: coqueluche (A37)		
	diarrhée néonatale:		
	• infectieuse (A09.0)		
	• non infectieuse (P78.3)		
	• SAI (A09.9)		
	entérocolite nécrosante du fœtus ou du nouveau-né (P77)		
	ophtalmie gonococcique du nouveau-né (A54.3)		
	syphilis congénitale (A50)		
	tétanos néonatal (A33)		
P37.0	Tuberculose congénitale		
P37.1	Toxoplasmose congénitale		
	Hydrocéphalie due à une toxoplasmose congénitale		
P37.2	Listériose néonatale (disséminée)		
P37.3	Paludisme congénital à Plasmodium falciparum		
P37.4	Autres formes de paludisme congénital		
P37.5	Candidose néonatale		
P37.8	Autres maladies infectieuses et parasitaires congénitales précisées		
P37.9	Maladie infectieuse ou parasitaire congénitale, sans précision		
P38	Omphalite du nouveau-né, avec ou sans hémorragie légère		
1 30	omphante du nouveau-ne, avec ou sans hemonagie legele		
P39	Autres infections spécifiques de la période périnatale		
P39.0	Mastite infectieuse néonatale		
	Excl.: engorgement du sein chez le nouveau-né (P83.4)		
	mastite non infectieuse du nouveau-né (P83.4)		
P39.1	Conjonctivite et dacryocystite néonatales		
	Conjonctivite néonatale à Chlamydia		
	Ophtalmie du nouveau-né SAI		
	Excl.: conjonctivite gonococcique (A54.3)		
P39.2	Infection intra-amniotique du fœtus, non classée ailleurs		
P39.3	Infection néonatale des voies urinaires		
P39.4	Infection néonatale de la peau		
	Pyodermite néonatale		
	Excl.: pemphigus épidémique du nouveau-né (L00)		
	syndrome d'épidermolyse staphylococcique du nourrisson (L00)		
P39.8	syndrome d'épidermolyse staphylococcique du nourrisson (L00) Autres infections spécifiques précisées de la période périnatale		
P39.8 P39.9	syndrome d'épidermolyse staphylococcique du nourrisson (L00) Autres infections spécifiques précisées de la période périnatale Infection spécifique de la période périnatale, sans précision		

Affections hémorragiques et hématologiques du fœtus et du nouveau-né (P50-P61)

Excl.: anémies hémolytiques héréditaires (D55-D58) maladie de:

- Crigler et Najjar (E80.5)
- Dubin-Johnson (E80.6)

sténose et rétrécissement congénitaux des voies biliaires (Q44.3)

syndrome de Gilbert Meulengracht (E80.4)

P50	Perte	de	sana	fœtal
		uc	Julig	I CC LUI

Excl.: anémie congénitale par perte de sang fœtal (P61.3)

- P50.0 Perte de sang fœtal due à une insertion vélamenteuse du cordon
- P50.1 Perte de sang fœtal due à une rupture du cordon
- P50.2 Perte de sang fœtal d'origine placentaire
- P50.3 Hémorragie vers un jumeau
- P50.4 Hémorragie vers la circulation maternelle
- P50.5 Perte de sang fœtal au niveau de la section du cordon d'un jumeau
- P50.8 Autres pertes de sang fœtal
- P50.9 Perte de sang fœtal, sans précision

Hémorragie fœtale SAI

P51.- Hémorragie ombilicale du nouveau-né

Excl.: omphalite avec hémorragie légère (P38)

- P51.0 Hémorragie ombilicale massive du nouveau-né
- P51.8 Autres hémorragies ombilicales du nouveau-né

Glissement de la ligature ombilicale SAI

P51.9 Hémorragie ombilicale du nouveau-né, sans précision

P52.- Hémorragie intracrânienne non traumatique du fœtus et du nouveau-né

Incl.: hémorragie intracrânienne due à une anoxie ou une hypoxie

Excl.: hémorragie intracrânienne due à:

- autre lésion traumatique (S06.-)
- lésion traumatique de la mère (P00.5)
- traumatisme obstétrical (P10.-)
- P52.0 Hémorragie intraventriculaire (non traumatique), degré 1, du fœtus et du nouveau-né

Hémorragie sous-épendymaire (sans envahissement intraventriculaire)

- P52.1 Hémorragie intraventriculaire (non traumatique), degré 2, du fœtus et du nouveau-né Hémorragie sous-épendymaire avec envahissement intraventriculaire
- P52.2 Hémorragie intraventriculaire (non traumatique), degré 3, du fœtus et du nouveau-né
- Hémorragie sous-épendymaire avec extension intracérébrale et intraventriculaire

 P52.3 Hémorragie intraventriculaire (non traumatique) du fœtus et du nouveau-né, sans précision
- P52.4 Hémorragie intracérébrale (non traumatique) du fœtus et du nouveau-né
- P52.5 Hémorragie sous-arachnoïdienne (non traumatique) du fœtus et du nouveau-né
- P52.6 Hémorragie cérébelleuse et de la fosse postérieure (non traumatique) du fœtus et du nouveau-né
- P52.8 Autres hémorragies intracrâniennes (non traumatiques) du fœtus et du nouveau-né

P52.9	Hémorragie intracrânienne (non traumatique) du fœtus et du nouveau-né, sans précision	
P53	Maladie hémorragique du fœtus et du nouveau-né	
	Incl.: Carence du nouveau-né en vitamine K	
	Utiliser un code supplémentaire pour indiquer la présence de troubles de la coagulation sanguine «durablement acquis» (U69.11!) ou «provisoires» (U69.12!).	
P54	Autres hémorragies néonatales	
	Excl.: hémorragie pulmonaire survenant pendant la période périnatale (P26)	
	perte de sang fœtal (P50)	
P54.0	Hématémèse néonatale	
	Excl.: due à déglutition de sang maternel (P78.2)	
P54.1	Mélæna néonatal	
	Excl.: dû à déglutition de sang maternel (P78.2)	
P54.2	Hémorragie rectale néonatale	
P54.3	Autres hémorragies gastro-intestinales néonatales	
P54.4	Hémorragie surrénalienne néonatale	
P54.5	Hémorragie cutanée néonatale	
	Contusions Ecchymoses Hématome superficiel Pétéchies du fœtus ou du nouveau-né Pétéchies	
	Excl.: céphalhématome dû à un traumatisme obstétrical (P12.0)	
	meurtrissure du cuir chevelu due à un traumatisme obstétrical (P12.3)	
P54.6	Hémorragie vaginale néonatale	
	Fausses règles	
P54.8	Autres hémorragies néonatales précisées	
P54.9	Hémorragie néonatale, sans précision	
P55	Maladie hémolytique du fœtus et du nouveau-né	
	Iso-immunisation Rhésus du fœtus et du nouveau-né	
P55.1	Iso-immunisation ABO du fœtus et du nouveau-né	
P55.8	Autres maladies hémolytiques du fœtus et du nouveau-né	
P55.9	Maladie hémolytique du fœtus et du nouveau-né, sans précision	
DE4		
P56	Anasarque fœtoplacentaire due à une maladie hémolytique	
	Excl.: anasarque fœtoplacentaire:	
	 non due à une maladie hémolytique (P83.2) SAI (P83.2) 	
P56.0	Anasarque fœtoplacentaire due à une iso-immunisation	
P56.9	Anasarque fœtoplacentaire due à des maladies hémolytiques, autres et sans précision	
	•	
P57	Ictère nucléaire	
P57.0	Ictère nucléaire dû à une iso-immunisation	
P57.8	Autres formes précisées d'ictère nucléaire	
	Excl.: maladie de Crigler et Najjar (E80.5)	

P57.9

Ictère nucléaire, sans précision

P58	Ictère néonatal dû à d'autres hémolyses excessives
	Excl.: ictère dû à une iso-immunisation (P55-P57)
P58.0	Ictère néonatal dû à des contusions
P58.1	Ictère néonatal dû à un saignement
P58.2	Ictère néonatal dû à une infection
P58.3	Ictère néonatal dû à une polycythémie
P58.4	Ictère néonatal dû à des médicaments ou des toxines transmis par la mère ou administrés au nouveau-né
	Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la substance.
P58.5	lctère néonatal dû à une déglutition de sang maternel
P58.8	Ictère néonatal dû à d'autres hémolyses excessives précisées
P58.9	Ictère néonatal dû à une hémolyse excessive, sans précision
P59	Ictère néonatal dû à des causes autres et sans précision
	Excl.: dû à des erreurs innées du métabolisme (E70-E90)
	ictère nucléaire (P57)
P59.0	Ictère néonatal associé à un accouchement avant terme
	Hyperbilirubinémie de la prématurité
	lctère dû à un retard de la glycuronoconjugaison associée à un accouchement avant terme
P59.1	Syndrome de la "bile épaisse"
P59.2	Ictère néonatal dû à des lésions hépatocellulaires, autres et sans précision
	Hépatite foetale ou néonatale (idiopathique)
	Hépatite foetale ou néonatale, à cellules géantes
	Excl.: hépatite virale congénitale (P35.3)
P59.3	Ictère néonatal dû à des inhibiteurs de la lactation
P59.8	lctère néonatal dû à d'autres causes précisées
P59.9	Ictère néonatal, sans précision
	lctère physiologique (intense) (prolongé) SAI
P60	Coagulation intravasculaire disséminée chez le fœtus et le nouveau-né
	Incl.: Syndrome de défibrination du fœtus ou du nouveau-né
	Utiliser un code supplémentaire pour indiquer la présence de troubles de la coagulation sanguine «durablement acquis» (U69.11!) ou «provisoires» (U69.12!).
P61	Autres affections hématologiques de la période périnatale
	Excl.: hypogammaglobulinémie transitoire du nourrisson (D80.7)
P61.0	Thrombopénie néonatale transitoire
	Thrombopénie néonatale due à:
	• exsanguino-transfusion
	• iso-immunisation
	thrombocytopénie maternelle idiopathique
P61.1	Polycythémie du nouveau-né
P61.2	Anémie de la prématurité
P61.3	Anémie congénitale par perte de sang fœtal
P61.4	Autres anémies congénitales, non classées ailleurs

Anémie congénitale SAI

P61.5 P61.6 P61.8 P61.9	Neutropénie néonatale transitoire Autres affections transitoires de la coagulation pendant la période néonatale Autres affections hématologiques précisées de la période périnatale Affection hématologique de la période périnatale, sans précision
	nalies endocriniennes et métaboliques transitoires spécifiques du fœtus et ouveau-né P74)
Incl.:	les affections endocriniennes et métaboliques transitoires causées par la réponse de l'enfant aux facteurs endocriniens et métaboliques maternels, ou son adaptation à l'existence extra-utérine
P70.	Anomalies transitoires du métabolisme des glucides spécifiques du fœtus et du nouveau-né
P70.0	Syndrome de l'enfant dont la mère a un diabète de la grossesse
P70.1	Syndrome de l'enfant de mère diabétique
	Diabète sucré de la mère (préexistant), affectant le fœtus ou le nouveau-né (avec hypoglycémie)
P70.2	Diabète sucré néonatal
P70.3	Hypoglycémie néonatale iatrogène
P70.4	Autres hypoglycémies néonatales
	Hypoglycémie transitoire du nouveau-né
P70.8 P70.9	Autres anomalies transitoires du métabolisme des glucides chez le fœtus et le nouveau-né Anomalie transitoire du métabolisme des glucides chez le fœtus et le nouveau-né, sans précision
P71.	Anomalies transitoires du métabolisme du calcium et du magnésium du nouveau-né
P71.0	Hypocalcémie du nouveau-né, due au lait de vache
P71.1	Autres hypocalcémies du nouveau-né
	Excl.: hypoparathyroïdie néonatale (P71.4)
P71.2	Hypomagnésémie néonatale
P71.3	Tétanie néonatale sans carence en calcium ou magnésium
	Tétanie néonatale SAI
P71.4	Hypoparathyroïdie néonatale transitoire
P71.8	Autres anomalies transitoires du métabolisme du calcium et du magnésium du nouveau-né
P71.9	Anomalie transitoire du métabolisme du calcium et du magnésium du nouveau-né, sans précision
P72	Autres anomalies endocriniennes transitoires du nouveau-né
	Excl.: goitre dû à un trouble de l'hormonosynthèse (E07.1)
	hypothyroïdie congénitale avec ou sans goitre (E03.0-E03.1)
	syndrome de Pendred (E07.1)
P72.0	Goitre néonatal, non classé ailleurs
	Goitre congénital transitoire avec fonction thyroïdienne normale
P72.1	Hyperthyroïdie transitoire néonatale
	Thyréotoxicose néonatale
P72.2	Autres anomalies néonatales de la fonction thyroïdienne, non classées ailleurs
	Hypothyroïdie transitoire néonatale
P72.8	Autres anomalies endocriniennes transitoires précisées du nouveau-né

Anomalie endocrinienne transitoire du nouveau-né, sans précision

P72.9

Affections de l'appareil digestif du fœtus et du nouveau-né (P75-P78) P75* Occlusion intestinale due à un bouchon de méconium au cours de fibrose kystique (E84.1†) P76 Autres occlusions intestinales du nouveau-né P76.0 Syndrome du bouchon méconial
P76 Autres occlusions intestinales du nouveau-né P76.0 Syndrome du bouchon méconial Iléus méconial en l'absence reconnue de fibrose kystique du pancréas Excl.: Occlusion intestinale due à un bouchon de méconium lors d'une mucoviscidose (E84.1 P76.1 Iléus transitoire du nouveau-né Excl.: maladie de Hirschsprung (Q43.1) P76.2 Occlusion intestinale due à un lait épaissi P76.8 Autres occlusions intestinales précisées du nouveau-né
P76.0 Syndrome du bouchon méconial Iléus méconial en l'absence reconnue de fibrose kystique du pancréas Excl.: Occlusion intestinale due à un bouchon de méconium lors d'une mucoviscidose (E84.1 P76.1 Iléus transitoire du nouveau-né Excl.: maladie de Hirschsprung (Q43.1) P76.2 Occlusion intestinale due à un lait épaissi P76.8 Autres occlusions intestinales précisées du nouveau-né
P76.1 Iléus transitoire du nouveau-né Excl.: maladie de Hirschsprung (Q43.1) P76.2 Occlusion intestinale due à un lait épaissi P76.8 Autres occlusions intestinales précisées du nouveau-né
P76.8 Autres occlusions intestinales précisées du nouveau-né
,
P76.9 Occlusion intestinale du nouveau-né, sans précision
P77 Entérocolite nécrosante du fœtus et du nouveau-né
P78 Autres affections périnatales de l'appareil digestif
Excl.: hémorragies gastro-intestinales néonatales (P54.0-P54.3)
P78.0 Perforation intestinale périnatale Péritonite méconiale
P78.1 Autres péritonites néonatales Péritonite néonatale SAI
P78.2 Hématémèse et mélæna néonatals dus à une déglutition de sang maternel
P78.3 Diarrhée non infectieuse néonatale Excl.: Diarrhée néonatale: • infectieuse (A09.0) • SAI (A09.9)
P78.8 Autres affections périnatales précisées de l'appareil digestif Cirrhose congénitale (du foie) Reflux œsophagien chez le nouveau-né Ulcère gastro-duodénal du nouveau-né
P78.9 Affection périnatale de l'appareil digestif, sans précision

Affections intéressant les téguments et la régulation thermique du fœtus et du nouveau-né (P80-P83)

P80	Hypothermie du nouveau-né		
P80.0	Syndrome hypothermique du nouveau-né		
	Hypothermie sévère et généralement chronique associée à une coloration rosée, des œdèmes et des anomalies neurologiques et biochimiques.		
	Excl.: hypothermie légère du nouveau-né (P80.8)		
P80.8	Autres formes d'hypothermie du nouveau-né		
	Hypothermie légère du nouveau-né		
P80.9	Hypothermie du nouveau-né, sans précision		
P81	Autres troubles de la régulation thermique du nouveau-né		
P81.0	Hyperthermie du nouveau-né due à l'environnement		
P81.8	Autres troubles précisés de la régulation thermique du nouveau-né		
P81.9	Trouble de la régulation thermique du nouveau-né, sans précision		
	Fièvre du nouveau-né SAI		
P83	Autres affections des téguments spécifiques du fœtus et du nouveau-né		
	Excl.: anasarque fœtoplacentaire due à une maladie hémolytique (P56)		
	croûte de lait (L21.0)		
	dermite fessière du nourrisson (L22)		
	infection néonatale de la peau (P39.4)		
	malformations congénitales de la peau et des phanères (Q80-Q84)		
	syndrome d'épidermolyse staphylococcique du nourrisson (L00)		
P83.0	Sclérème du nouveau-né		
P83.1	Érythème toxique du nouveau-né		
P83.2	Anasarque fœtoplacentaire non due à une maladie hémolytique		
	Anasarque fœtoplacentaire SAI		
P83.3	Œdèmes, autres et sans précision, spécifiques du fœtus et du nouveau-né		
P83.4	Engorgement du sein chez le nouveau-né		
	Mastite non infectieuse du nouveau-né		
P83.5	Hydrocèle congénitale		
P83.6	Polype ombilical du nouveau-né		
P83.8	Autres affections précisées des téguments spécifiques du fœtus et du nouveau-né Sclérodermie néonatale		
	Syndrome du bébé bronzé		
	Urticaire du nouveau-né		
P83.9	Affection des téguments spécifiques du fœtus et du nouveau-né, sans précision		

Autres affections dont l'origine se situe dans la période périnatale (P90-P96)

P90	Convulsions du nouveau-né				
	Excl.: convulsions néonatales bénignes (familiales) (G40.3)				
P91	Autres affections cérébrales du nouveau-né				
P91.0	Ischémie cérébrale néonatale				
P91.1	Kystes périventriculaires acquis du nouveau-né				
P91.2	Leucomalacie cérébrale néonatale				
P91.3	Irritabilité cérébrale du nouveau-né				
P91.4	Baisse de l'activité cérébrale du nouveau-né				
P91.5	Coma du nouveau-né				
P91.6	Encéphalopathie anoxo-ischémique [hypoxique ischémique] du nouveau-né				
P91.7	Hydrocéphalie acquise du nouveau-né				
	Hydrocéphalie post-hémorragique du nouveau-né				
P91.8-	Autres affections cérébrales précisées du nouveau-né				
P91.80	Syndrome d'enfermement et syndrome apallique chez le nouveau-né				
P91.88	Autres troubles cérébraux précisés chez le nouveau-né				
P91.9	Affection cérébrale du nouveau-né, sans précision				
P92	Problèmes alimentaires du nouveau-né				
P92.0	Vomissements du nouveau-né				
P92.1	Régurgitation et mérycisme du nouveau-né				
	Rumination du nouveau-né				
P92.2	Alimentation lente du nouveau-né				
P92.3	Sous-alimentation du nouveau-né				
P92.4	Suralimentation du nouveau-né				
P92.5	Alimentation au sein difficile chez le nouveau-né				
P92.8	Autres problèmes alimentaires du nouveau-né				
P92.9	Problème alimentaire du nouveau-né, sans précision				
P93	Réactions et intoxications médicamenteuses du fœtus et du nouveau-né				
	Incl.: Syndrome gris dû à l'administration de chloramphénicol au nouveau-né				
	Excl.: ictère dû à des médicaments ou des toxines transmis par la mère ou donnés au nouveau-né (P58.4)				
	réactions et intoxications dues à des opiacés, des tranquillisants et autres médicaments absorbés par la mère (P04.0-P04.1, P04.4)				
	symptômes de sevrage dus à:				
	• toxicomanie de la mère (P96.1)				
	 utilisation thérapeutique de médicaments chez le nouveau-né (P96.2) 				

P94.- Anomalies du tonus musculaire du nouveau-né

P94.0 Myasthénie transitoire néonatale

Excl.: myasthénie (G70.0)

P94.1 Hypertonie congénitale

P94.2 Hypotonie congénitale Syndrome non spécifique du bébé "poupée de son" P94.8 Autres anomalies du tonus musculaire du nouveau-né P94.9 Anomalie du tonus musculaire du nouveau-né, sans précision P95 Mort fœtale de cause non précisée Incl.: Fœtus mort-né SAI Mort-né SAI P96.-Autres affections dont l'origine se situe dans la période périnatale P96.0 Insuffisance rénale congénitale Urémie du nouveau-né P96.1 Symptômes néonatals de privation dus à la toxicomanie de la mère Syndrome de sevrage chez un enfant de mère toxicomane Syndrome de sevrage néonatal Excl.: réactions et intoxications dues à des opiacés et des tranquillisants administrés à la mère pendant le travail et l'accouchement (P04.0) P96.2 Symptômes de privation d'une utilisation thérapeutique de médicaments chez le nouveau-né P96.3 Retard de fermeture des sutures crâniennes Craniotabès du nouveau-né P96.4 Interruption de la grossesse source d'affections chez le fœtus et le nouveau-né **Excl.:** interruption de la grossesse (mère) (004.-) P96.5 Complications consécutives à des actes à visée diagnostique et thérapeutique intra-utérins, non classées ailleurs P96.8 Autres affections précisées dont l'origine se situe dans la période périnatale P96.9 Affection dont l'origine se situe dans la période périnatale, sans précision Débilité congénitale SAI

Chapitre XVII

Malformations congénitales et anomalies chromosomiques (Q00 - Q99)

Excl.: erreurs innées du métabolisme (E70-E90)

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

Q00-Q07	Malformations congénitales du système nerveux
Q10-Q18	Malformations congénitales de l'œil, de l'oreille, de la face et du cou
Q20-Q28	Malformations congénitales de l'appareil circulatoire
Q30-Q34	Malformations congénitales de l'appareil respiratoire
Q35-Q37	Fente labiale et fente palatine
Q38-Q45	Autres malformations congénitales de l'appareil digestif
Q50-Q56	Malformations congénitales des organes génitaux
Q60-Q64	Malformations congénitales de l'appareil urinaire
Q65-Q79	Malformations congénitales du système ostéo-articulaire et des muscles
Q80-Q89	Autres malformations congénitales
Q90-Q99	Anomalies chromosomiques, non classées ailleurs

Malformations congénitales du système nerveux (Q00-Q07)

Q00.- Anencéphalie et malformations similaires

Q00.0 Anencéphalie

Acéphalie Acrânie

Anencéphalomyélie Hémianencéphalie Hémicéphalie

Q00.1 Cranio-rachischisis

Q00.2 Iniencéphalie

Q01.- Encéphalocèle

Incl.: encéphalomyélocèle

hydro-encéphalocèle

hydroméningocèle crânienne

méningocèle cérébrale méningo-encéphalocèle

Excl.: encéphalocèle acquis (G93.5)

syndrome de Meckel-Gruber (Q61.9)

Q01.0 Encéphalocèle frontale

Q01.1 Encéphalocèle naso-frontale

Q01.2 Encéphalocèle occipitale

Q01.8 Encéphalocèle d'autres localisations

Q01.9 Encéphalocèle, sans précision

Q02 Microcéphalie

Incl.: Hydromicrocéphalie

Micro-encéphale

Excl.: syndrome de Meckel-Gruber (Q61.9)

Q03.- Hydrocéphalie congénitale

Incl.: hydrocéphalie du nouveau-né

Excl.: hydrocéphalie:

• acquise SAI (G91.-)

• acquise, du nouveau-né (P91.7)

• avec spina bifida (Q05.0-Q05.4)

• due à toxoplasmose congénitale (P37.1)

syndrome d'Arnold-Chiari (Q07.0)

Q03.0 Malformations de l'aqueduc de Sylvius

Anomalie

Obstruction congénitale | de l'aqueduc de Sylvius

Sténose

Q03.1 Atrésie des fentes de Luschka et du foramen de Magendie

Syndrome de Dandy-Walker

Q03.8 Autres hydrocéphalies congénitales Q03.9 Hydrocéphalie congénitale, sans précision Q04.-Autres malformations congénitales de l'encéphale Excl.: cyclopie (Q87.0) macrocéphalie (Q75.3) Q04.0 Malformations congénitales du corps calleux Agénésie du corps calleux Q04.1 Arhinencéphalie 004.2 Holoprosencéphalie Q04.3 Autres anomalies localisées du développement de l'encéphale Agyrie Absence Agénésie d'une partie de l'encéphale **Aplasie** Hypoplasie Hydranencéphalie Lissencéphalie Microgyrie Pachygyrie Excl.: malformations congénitales du corps calleux (Q04.0) Q04.4 Dysplasie du septum et des voies optiques Q04.5 Mégalencéphalie Q04.6 Kystes cérébraux congénitaux Porencéphalie Schizencéphalie Excl.: kyste porencéphalique acquis (G93.0) Q04.8 Autres malformations congénitales précisées de l'encéphale Macrogyrie Q04.9 Malformation congénitale de l'encéphale, sans précision congénitale Anomalie SAI de l'encéphale Anomalies multiples · Maladie ou lésion 005.-Spina bifida Incl.: hydroméningocèle (rachidienne) méningocèle (rachidienne) méningomyélocèle (spinal) myélocèle myéloméningocèle rachischisis spina bifida (aperta) (kystique) syringomyélocèle

Excl.:

Q05.0

spina bifida occulta (Q76.0)

Spina bifida cervical, avec hydrocéphalie

syndrome d'Arnold-Chiari (Q07.0)

Q05.1	Spina bifida thoracique, avec hydrocephalie		
	Spina bifida: • dorsal • dorso-lombaire avec hydrocéphalie		
Q05.2	Spina bifida lombaire, avec hydrocéphalie		
	Spina bifida lombo-sacré avec hydrocéphalie		
Q05.3	Spina bifida sacré, avec hydrocéphalie		
Q05.4	Spina bifida, avec hydrocéphalie, sans précision		
Q05.5	Spina bifida cervical, sans hydrocéphalie		
Q05.6	Spina bifida thoracique, sans hydrocéphalie		
	Spina bifida:		
	• dorsal SAI		
	• dorso-lombaire SAI		
Q05.7	Spina bifida lombaire, sans hydrocéphalie		
	Spina bifida lombo-sacré SAI		
Q05.8	Spina bifida sacré, sans hydrocéphalie		
	Excl.: Sinus sacré dermique (L05)		
Q05.9	Spina bifida, sans précision		
Q06	Autres malformations congénitales de la moelle épinière		
Q06.0	Amyélie		
Q06.1	Hypoplasie et dysplasie de la moelle épinière		
QUU.	Atélomyélie		
	Myélatélie		
	Myélodysplasie de la moelle épinière		
Q06.2	Diastématomyélie		
Q06.3	Autres malformations congénitales de la queue de cheval		
Q06.4	Hydromyélie		
	Hydrorachis		
Q06.8	Autres malformations congénitales précisées de la moelle épinière		
Q06.9	Malformation congénitale de la moelle épinière, sans précision		
	Anomalie congénitale		
	Lésion congénitale SAI de la moelle épinière et des méninges Maladie congénitale		
	ivialaule congenitale		
Q07	Autres malformations congénitales du système nerveux		
	Excl.: dysautonomie familiale [Riley-Day] (G90.1)		
	neurofibromatose (non maligne) (Q85.0)		
Q07.0	Syndrome d'Arnold-Chiari		
Q07.8	Autres malformations congénitales précisées du système nerveux		
	Agénésie d'un nerf		
	Anomalie du plexus brachial		
	Mâchoire à clignement		
	Phénomène de Marcus Gunn		

Q07.9 Malformation congénitale du système nerveux, sans précision

Anomalie congénitale Lésion congénitale Maladie congénitale

SAI du système nerveux

Malformations congénitales de l'œil, de l'oreille, de la face et du cou (Q10-Q18)

Excl.: fente labiale et fente palatine (Q35-Q37)

malformation congénitale (de):

- glande:
 - · parathyroïde (Q89.2)
 - · thyroïde (Q89.2)
- larynx (Q31.-)
- · lèvre NCA (Q38.0)
- nez (Q30.-)
- rachis cervical (Q05.0, Q05.5, Q67.5, Q76.0-Q76.4)

Q10.- Malformations congénitales des paupières, de l'appareil lacrymal et de l'orbite

Excl.: cryptophtalmie SAI (Q11.2)

syndrome cryptophtalmique (Q87.0)

- Q10.0 Ptosis congénital
- Q10.1 Ectropion congénital
- Q10.2 Entropion congénital

Q10.3 Autres malformations congénitales des paupières

Ablépharie

Absence ou agénésie de:

- cils
- paupière

Blépharophimosis congénital

Colobome de la paupière

Malformation congénitale de la paupière SAI

Muscle oculaire surnuméraire

Paupière surnuméraire

Q10.4 Absence et agénésie de l'appareil lacrymal

Absence d'orifice lacrymal

- Q10.5 Sténose ou rétrécissement congénital du canal lacrymal
- Q10.6 Autres malformations congénitales de l'appareil lacrymal

Malformation congénitale de l'appareil lacrymal SAI

Q10.7 Malformation congénitale de l'orbite

Q11.- Anophtalmie, microphtalmie et macrophtalmie

Q11.0 Œil kystique [cystic eyeball]

Q11.1 Autres formes d'anophtalmie

Agénésie Aplasie

de l'œil

Microphtalmie

Q11.2

	Cryptophtalmie SAI
	Dysplasie de l'œil
	Hypoplasie de l'œil
	Œil rudimentaire
	Excl.: syndrome cryptophtalmique (Q87.0)
Q11.3	Macrophtalmie
	Excl.: macrophtalmie au cours d'un glaucome congénital (Q15.0)
Q12	Malformations congénitales du cristallin
Q12.0	Cataracte congénitale
Q12.1	Luxation congénitale du cristallin
Q12.2	Colobome du cristallin
Q12.3	Aphakie congénitale
Q12.4	Sphérophakie
Q12.8	Autres malformations congénitales du cristallin
Q12.9	Malformation congénitale du cristallin, sans précision
Q13	Malformations congénitales de la chambre antérieure de l'œil
Q13.0	Colobome de l'iris
•	Colobome SAI
Q13.1	Absence d'iris
•	Aniridie
Q13.2	Autres malformations congénitales de l'iris
·	Anisocorie congénitale
	Atrésie de la pupille
	Corectopie
	Ectopie pupillaire
	Malformation congénitale de l'iris SAI
Q13.3	Opacité congénitale de la cornée
Q13.4	Autres malformations congénitales de la cornée
	Anomalie de Peter
	Malformation congénitale de la cornée SAI
	Microcornée
Q13.5	Sclérotique bleue
Q13.8	Autres malformations congénitales de la chambre antérieure de l'œil
	Anomalie de Rieger
	Syndrome d'Axenfeld-Rieger
Q13.9	Malformation congénitale de la chambre antérieure de l'œil, sans précision
Q14	Malformations congénitales de la chambre postérieure de l'œil
Q14.0	Malformation congénitale du corps vitré
	Opacité congénitale du corps vitré
Q14.1	Malformation congénitale de la rétine
	Anévrisme congénital de la rétine

Q14.2 Malformation congénitale de la papille optique

Colobome congénital de la papille optique

Q14.3 Malformation congénitale de la choroïde

Q14.8 Autres malformations congénitales de la chambre postérieure de l'œil

Colobome du fond de l'œil

Q14.9 Malformation congénitale de la chambre postérieure de l'œil, sans précision

Q15.- Autres malformations congénitales de l'œil

Excl.: albinisme oculaire (E70.3)

nystagmus congénital (H55)

rétinite pigmentaire (H35.5)

Q15.0 Glaucome congénital

Buphtalmie

Glaucome du nouveau-né

Hydrophtalmie

Kératoglobe congénital avec glaucome

Macrocornée avec glaucome

Macrophtalmie au cours d'un glaucome congénital

Mégalocornée avec glaucome

Q15.8 Autres malformations congénitales précisées de l'œil

Q15.9 Malformation congénitale de l'œil, sans précision

Anomalie congénitale de l'œil SAI

Q16.- Malformations congénitales de l'oreille avec atteinte de l'audition

Excl.: surdité congénitale (H90.-)

Q16.0 Absence congénitale du pavillon de l'oreille

Q16.1 Absence, atrésie et rétrécissement congénitaux du conduit auditif (externe)

Atrésie ou rétrécissement du méat auditif osseux

Q16.2 Absence de trompe d'Eustache

Q16.3 Malformation congénitale des osselets

Coalescence des osselets

Q16.4 Autres malformations congénitales de l'oreille moyenne

Malformation congénitale de l'oreille moyenne SAI

Q16.5 Malformation congénitale de l'oreille interne

Anomalie de:

- labyrinthe membraneux
- · organe de Corti

Q16.9 Malformation congénitale de l'oreille avec atteinte de l'audition, sans précision

Absence congénitale de l'oreille SAI

Q17.- Autres malformations congénitales de l'oreille

Excl.: fistule préauriculaire (Q18.1)

Q17.0 Pavillon surnuméraire

Appendice préauriculaire

Lobule surnuméraire

Oreille surnuméraire

Polyotie

Tragus accessoire

- Q17.1 Macrotie
- Q17.2 Microtie
- Q17.3 Autres déformations de l'oreille

Oreilles pointues

Q17.4 Anomalie de position de l'oreille

Position basse de l'oreille

Excl.: pavillon cervical (Q18.2)

Q17.5 Oreilles proéminentes

Oreille "chauve-souris"

Q17.8 Autres malformations congénitales précisées de l'oreille

Absence congénitale du lobe de l'oreille

Q17.9 Malformation congénitale de l'oreille, sans précision

Anomalie congénitale de l'oreille SAI

Q18.- Autres malformations congénitales de la face et du cou

Excl.: affections classées en Q67.0-Q67.4

anomalies dento-faciales [y compris les malocclusions] (K07.-)

cyclopie (Q87.0)

fente labiale et fente palatine (Q35-Q37)

malformations congénitales des os du crâne et de la face (Q75.-)

persistance du canal thyréoglosse (Q89.2)

syndromes congénitaux malformatifs affectant l'aspect de la face (Q87.0)

Q18.0 Fissure, fistule et kyste d'origine branchiale

Vestiges branchiaux

Q18.1 Fistule et kyste préauriculaires

Fistule (du):

- · cervico-auriculaire
- · pavillon, congénitale

Q18.2 Autres malformations d'origine branchiale

Malformations de la fente branchiale SAI

Otocéphalie

Pavillon cervical

Q18.3 Cou palmé

Pterygium colli

- Q18.4 Macrostomie
- Q18.5 Microstomie
- Q18.6 Macrocheilie

Hypertrophie congénitale de la lèvre

Q18.7 Microcheilie

Q18.8 Autres malformations congénitales précisées de la face et du cou

istule

Kyste | médian(e) de la face et du cou

Sinus

Q18.9 Malformation congénitale de la face et du cou, sans précision

Anomalie congénitale de la face et du cou SAI

Malformations congénitales de l'appareil circulatoire (Q20-Q28)

20.- Malformations congénitales des cavités et des orifices cardiaques

Excl.: dextrocardie avec situs inversus (Q89.3)

disposition auriculaire en miroir avec situs inversus (Q89.3)

Q20.0 Tronc artériel commun

Persistance du tronc artériel

Q20.1 Ventricule droit à double issue [Double outlet right ventricle]

Syndrome de Taussig-Bing

Q20.2 Ventricule gauche à double issue [Double outlet left ventricle]

Q20.3 Communication ventriculo-auriculaire discordante

Dextroposition de l'aorte

Transposition des gros vaisseaux (complète)

Q20.4 Ventricule à double issue [Double inlet ventricle]

Cœur triloculaire biauriculaire

Ventricule:

- commun
- unique

Q20.5 Communication auriculo-ventriculaire discordante

Inversion ventriculaire

Transposition:

- corrigée
- gauche

Q20.6 Isomérisme des auricules cardiaques

Isomérisme des auricules cardiagues avec asplénie ou polysplénie

Q20.8 Autres malformations congénitales des cavités et des orifices cardiaques

Q20.9 Malformation congénitale des cavités et des orifices cardiaques, sans précision

Q21.- Malformations congénitales des cloisons cardiaques

Excl.: anomalie d'un septum cardiaque, acquise (151.0)

Q21.0 Communication interventriculaire

Q21.1 Communication interauriculaire

CIA de type ostium secondum

Malformation du sinus:

- coronaire
- veineux

Perméabilité ou persistance de:

- foramen ovale
- ostium secundum (type II)

Q21.2 Communication auriculo-ventriculaire

Canal auriculo-ventriculaire commun

Malformation des replis endocardiques

Persistance de l'ostium primum (type I)

Q21.3 Tétralogie de Fallot

Communication interventriculaire avec sténose ou atrésie pulmonaire, dextroposition de l'aorte et hypertrophie du ventricule droit

Q21.4 Communication aorto-pulmonaire

Fistule aorto-pulmonaire

Malformation du septum aortique

Q21.8- Autres malformations congénitales des cloisons cardiaques

- Q21.80 Pentalogie de Fallot
- Q21.88 Autres malformations congénitales des septums cardiaques

Malformation cardiaque congénitale d'Eisenmenger

Excl.: Eisenmenger:

- · complexe (I27.8)
- syndrome (127.8)

Q21.9 Malformation congénitale d'une cloison cardiaque, sans précision

Communication (cardiague) SAI

Q22.- Malformations congénitales de la valve pulmonaire et de la valvule tricuspide

- Q22.0 Atrésie de la valve pulmonaire
- Q22.1 Sténose congénitale de la valve pulmonaire
- Q22.2 Insuffisance congénitale de la valve pulmonaire

Reflux congénital au niveau de la valve pulmonaire

Q22.3 Autres malformations congénitales de la valve pulmonaire

Malformation congénitale de la valve pulmonaire SAI

Q22.4 Sténose congénitale de la valvule tricuspide

Atrésie de la valvule tricuspide

- Q22.5 Maladie d'Ebstein
- Q22.6 Hypoplasie du cœur droit
- Q22.8 Autres malformations congénitales de la valvule tricuspide
- Q22.9 Malformation congénitale de la valvule tricuspide, sans précision

Q23.- Malformations congénitales des valvules aortique et mitrale

Q23.0 Sténose congénitale de la valvule aortique

Atrésie

Sténose

aortique congénitale

Excl.: a

au cours d'hypoplasie du cœur gauche (Q23.4)

sténose sous-aortique congénitale (Q24.4)

Q23.1 Insuffisance congénitale de la valvule aortique

Insuffisance aortique congénitale

Valvule aortique bicuspide

Q23.2 Sténose mitrale congénitale

Atrésie mitrale congénitale

Q23.3 Insuffisance mitrale congénitale

Q23.4 Hypoplasie du cœur gauche

Atrésie ou hypoplasie marquée de l'orifice ou de la valvule aortique, associée à une hypoplasie de l'aorte ascendante et à un défaut de développement du ventricule gauche (avec sténose ou atrésie de la valvule mitrale).

Q23.8 Autres malformations congénitales des valvules aortique et mitrale

Q23.9 Malformation congénitale des valvules aortique et mitrale, sans précision

Q24.- Autres malformations congénitales cardiagues

Excl.: fibroélastose endocardique (142.4)

Q24.0 Dextrocardie

Excl.: dextrocardie avec situs inversus (Q89.3)

disposition auriculaire en miroir avec situs inversus (Q89.3)

isomérisme des auricules cardiaques (avec asplénie ou polysplénie) (Q20.6)

Q24.1 Lévocardie

Cœur situé dans l'hémithorax gauche avec apex pointant à gauche, avec situs inversus des autres viscères et anomalie cardiaque ou correction d'une transposition des gros vaisseaux.

Q24.2 Cœur triatrial

Q24.3 Sténose de l'infundibulum pulmonaire

Q24.4 Sténose sous-aortique congénitale

Q24.5 Malformation des vaisseaux coronaires

Anévrisme congénital coronaire (artère)

Q24.6 Bloc congénital du cœur

Q24.8 Autres malformations cardiaques congénitales précisées

Diverticule congénital du ventricule gauche

Malformation congénitale du:

- myocarde
- péricarde

Malposition du cœur

Syndrome de Uhl

Q24.9 Malformation cardiaque congénitale, sans précision

Anomalie cardiaque Cardiopathie

congénitale SAI

Q25.- Malformations congénitales des gros vaisseaux

Q25.0 Perméabilité du canal artériel Perméabilité du canal de Botal Persistance du canal artériel Q25.1 Coarctation de l'aorte Coarctation de l'isthme aortique (avant le canal) (après le canal) Q25.2 Atrésie de l'aorte Q25.3 Sténose de l'aorte (congénitale) Sténose aortique supravalvulaire **Excl.:** sténose congénitale de la valvule aortique (Q23.0) Q25.4 Autres malformations congénitales de l'aorte Anévrisme du sinus de Valsalva (rompu) Absence Anévrisme de l'aorte congénital(e) Aplasie Dilatation Double arc aortique [anneau vasculaire de l'aorte] Hypoplasie de l'aorte Persistance de: · arc aortique droit · convolution de l'arc aortique **Excl.:** hypoplasie aortique associée à une hypoplasie du cœur gauche (Q23.4) 025.5 Atrésie de l'artère pulmonaire Q25.6 Sténose (congénitale) de l'artère pulmonaire Sténose supravalvulaire de l'artère pulmonaire Q25.7 Autres malformations congénitales de l'artère pulmonaire Anévrisme pulmonaire artérioveineux Artère pulmonaire aberrante Agénésie Anévrisme congénital de l'artère pulmonaire Anomalie Hypoplasie Q25.8 Autres malformations congénitales des gros vaisseaux Q25.9 Malformation congénitale des gros vaisseaux, sans précision Q26.-Malformations congénitales des grandes veines Q26.0 Sténose congénitale de la veine cave Sténose congénitale de la veine cave (inférieure) (supérieure) Q26.1 Persistance de la veine cave supérieure gauche Q26.2 Retour veineux pulmonaire anormal total Q26.3 Retour veineux pulmonaire anormal partiel Q26.4 Retour veineux pulmonaire anormal, sans précision Q26.5 Retour veineux portal anormal Q26.6 Fistule entre la veine porte et l'artère hépatique (congénitale)

Q26.8 Autres malformations congénitales des grandes veines

Absence de veine cave (inférieure) (supérieure)

Continuation de la veine cave inférieure dans la veine azygos

Persistance de la veine cardinale postérieure gauche

Syndrome du cimeterre

Q26.9 Malformation congénitale d'une grande veine, sans précision

Anomalie de la veine cave (inférieure) (supérieure) SAI

Q27.- Autres malformations congénitales de l'appareil circulatoire périphérique

Excl.: anévrisme congénital de la rétine (Q14.1)

anomalies de:

- artère pulmonaire (Q25.5-Q25.7)
- · vaisseaux cérébraux et précérébraux (Q28.0-Q28.3)
- vaisseaux coronaires (Q24.5)

hémangiome et lymphangiome (D18.-)

Q27.0 Absence congénitale et hypoplasie de l'artère ombilicale

Artère ombilicale unique

Q27.1 Sténose congénitale de l'artère rénale

Q27.2 Autres malformations congénitales de l'artère rénale

Artères rénales multiples

Malformation congénitale de l'artère rénale SAI

Q27.3 Malformation artérioveineuse périphérique

Anévrisme artérioveineux

Excl.: anévrisme artérioveineux acquis (177.0)

Q27.4 Phlébectasie congénitale

Q27.8 Autres malformations congénitales précisées de l'appareil circulatoire périphérique

Artère sous-clavière aberrante

Anévrisme (périphérique) Rétrécissement artériel

sement artériel | congénital(e)

Varice

Absence Atrésie

d'une artère ou d'une veine NCA

Q27.9 Malformation congénitale de l'appareil circulatoire périphérique, sans précision

Anomalie artérielle ou veineuse SAI

Q28.- Autres malformations congénitales de l'appareil circulatoire

Utiliser, au besoin, d'abord un code supplémentaire de la catégorie 160-162 pour identifier une hémorragie cérébrale.

Excl.: anévrisme congénital:

- · coronaire (Q24.5)
- périphérique (Q27.8)
- · pulmonaire (Q25.7)
- · rétinien (Q14.1)
- SAI (Q27.8)

Q28.0- Malformation artérioveineuse de vaisseaux précérébraux

Q28.00 Anévrisme artérioveineux congénital des vaisseaux précérébraux

Q28.01 Fistule artérioveineuse congénitale des vaisseaux précérébraux

Q28.08	Autres malformations artérioveineuses congénitales des vaisseaux précérébraux
Q28.09	Malformation artérioveineuse congénitale des vaisseaux précérébraux, non précisée
Q28.1-	Autres malformations des vaisseaux précérébraux
Q28.10	Anévrisme congénital des vaisseaux précérébraux
Q28.11	Fistule congénitale des vaisseaux précérébraux
Q28.18	Autres malformations congénitales des vaisseaux précérébraux
Q28.19	Malformation congénitale des vaisseaux précérébraux, non précisée
Q28.2-	Malformation artérioveineuse des vaisseaux cérébraux
Q28.20	Anévrisme artérioveineux congénital des vaisseaux cérébraux
Q28.21	Fistule artérioveineuse congénitale des vaisseaux cérébraux
Q28.28	Autres malformations artérioveineuses congénitales des vaisseaux cérébraux
Q28.29	Malformation artérioveineuse congénitale des vaisseaux cérébraux, non précisée
Q28.3-	Autres malformations des vaisseaux cérébraux
Q28.30	Anévrisme congénital des vaisseaux cérébraux
Q28.31	Fistule congénitale des vaisseaux cérébraux
Q28.38	Autres malformations congénitales des vaisseaux cérébraux
Q28.39	Malformation congénitale des vaisseaux cérébraux, non précisée
Q28.8-	Autres malformations congénitales précisées de l'appareil circulatoire
Q28.80	Autre anévrisme congénital
Q28.81	Autre fistule congénitale de l'appareil circulatoire
Q28.88	Autres malformations congénitales précisées de l'appareil circulatoire.
Q28.9	Malformation congénitale de l'appareil circulatoire, sans précision

Malformations congénitales de l'appareil respiratoire (Q30-Q34)

Q30	Malformations congénitales du nez Excl.: déviation congénitale de la cloison nasale (Q67.4)
Q30.0	Atrésie des choanes
	Atrésie Sténose congénitale d'un orifice nasal (antérieur) (postérieur)
Q30.1	Agénésie et hypoplasie du nez
	Absence congénitale du nez
Q30.2	Fissure, échancrure et fente nasales
Q30.3	Perforation congénitale de la cloison nasale
Q30.8	Autres malformations congénitales du nez
	Anomalie congénitale de la paroi des sinus de la face
	Nez surnuméraire
Q30.9	Malformation congénitale du nez, sans précision
Q31	Malformations congénitales du larynx

Excl.: stridor laryngé congénital SAI (P28.8)

Q31.0 Ptérygion du larynx

Ptérygion du larynx:

- glottique
- · SAI
- sous-glottique
- Q31.1 Sténose sous-glottique congénitale
- 031.2 Hypoplasie du larynx
- Q31.3 Laryngocèle
- Q31.5 Laryngomalacie congénitale
- 031.8 Autres malformations congénitales du larynx

Absence

Agénésie

de cartilage cricoïde, de l'épiglotte, de la glotte, du larynx ou du cartilage thyroïdien

Atrésie

Fissure (de):

- · cartilage thyroïdien
- épiglotte
- postérieure du cartilage cricoïde

Sténose congénitale du larynx NCA

Q31.9 Malformation congénitale du larynx, sans précision

Q32.-Malformations congénitales de la trachée et des bronches

Excl.: bronchectasie congénitale (Q33.4)

Q32.0 Trachéomalacie congénitale

Q32.1 Autres malformations congénitales de la trachée

Anomalie du cartilage trachéal

Atrésie de la trachée

Dilatation

Malformation

congénitale de la trachée

Sténose

Trachéocèle congénitale

Q32.2 Bronchomalacie congénitale

Q32.3 Sténose bronchique congénitale

Q32.4 Autres malformations congénitales des bronches

Absence

Agénésie

des bronches Atrésie

Malformation congénitale SAI

Diverticule bronchique

033.-Malformations congénitales du poumon

Q33.0 Poumon kystique congénital

Maladie:

 kystique congénitale du poumon

polykystique

Poumon en nid d'abeille, congénital

Excl.: affection kystique pulmonaire, acquise ou sans précision (J98.4)

Q33.1 Lobe pulmonaire surnuméraire

Q33.2 Séquestration pulmonaire (congénitale)

Q33.3	Agénésie du poumon
	Absence de poumon (lobe)
Q33.4	Bronchectasie congénitale
Q33.5	Tissu ectopique intrapulmonaire (congénital)
Q33.6	Hypoplasie et dysplasie du poumon
	Excl.: hypoplasie pulmonaire associée à une brièveté de la gestation (P28.0)
Q33.8	Autres malformations congénitales du poumon
Q33.9	Malformation congénitale du poumon, sans précision
Q34	Autres malformations congénitales de l'appareil respiratoire
Q34.0	Anomalie de la plèvre
Q34.1	Kyste congénital du médiastin
Q34.8	Autres malformations congénitales précisées de l'appareil respiratoire
	Atrésie du rhinopharynx

Malformation congénitale de l'appareil respiratoire, sans précision

congénitale d'organes respiratoires

Fente labiale et fente palatine (Q35-Q37)

Absence

Anomalie SAI

Q34.9

Note: Le code LAHS est utilisé pour une définition exacte de la teneur des codes suivants. Les lettres de ce code désignent les parties anatomiques affectées : L = fente labiale, A = fente alvéolaire, H = fente de la voûte du palais, S = fente du voile du palais ; les parties non affectées sont indiquées par un signe «moins ». La partie de gauche du code concerne l'hémiface droite, et vice versa.

[Kriens, O: LAHSHAL - A concise documentation system for cleft lip, alveolus and palate diagnoses. In: Kriens, O. (éditeur), What is a cleft lip and palate? Proceedings of an Advanced Workshop, Bremen 1987. Georg Thieme Verlag, Stuttgart 1989.]

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (Q30.2) pour identifier les malformations du nez associées.

Excl.: syndrome de Pierre Robin (Q87.0)

Q35.- Fente palatine

Incl.: fissure du palais

palatoschisis

Excl.: fente labio-palatine (Q37.-)

Q35.1 Fente de la voûte du palais

Codes LAHS:

--H---

----H--

--H-H--

Q35.3 Fente du voile du palais

Codes LAHS:

---S---

Q35.5 Fente de la voûte et du voile du palais

Codes LAHS:

--HSH--

Q35.7 Fente de la luette

Codes LAHS:

---S---

Q35.9 Fente du palais, sans précision

Q36.- Fente labiale

Incl.: cheiloschisis

fissure labiale congénitale

Excl.: fente labio-palatine (Q37.-)

Q36.0 Fente labiale bilatérale

Codes LAHS:

L - - - - L

Q36.1 Fente labiale médiane

Q36.9 Fente labiale unilatérale

Codes LAHS:

L----

----L

Fente labiale SAI

Q37.- Fente labio-palatine

Q37.0 Fente de la voûte du palais avec fente labiale bilatérale

Codes LAHS:

L A - - - A L

Fente labio-maxillaire, bilatérale

Q37.1 Fente de la voûte du palais avec fente labiale unilatérale

Codes LAHS:

L A - - - -

---- A L

Fente de la voûte du palais avec fente labiale SAI

Fente labio-maxillaire, unilatérale ou SAI

Q37.2 Fente du voile du palais avec fente labiale bilatérale

Codes LAHS:

L--S--L

Q37.3 Fente du voile du palais avec fente labiale unilatérale

Codes LAHS:

L--S---

---S--L

Fente du voile du palais avec fente labiale SAI

Q37.4 Fente de la voûte et du voile du palais avec fente labiale bilatérale

Codes LAHS:

LAHSHAL

Fente labio-maxillo-palatine, bilatérale

Q37.5 Fente de la voûte et du voile du palais avec fente labiale unilatérale

Codes LAHS:

LAHS---

---SHAL

Chéilo-gnatho-palatoschisis unilatéral ou SAI

Fente de la voûte et du voile du palais avec fente labiale SAI

Q37.8 Fente palatine, sans précision, avec fente labiale bilatérale

Q37.9 Fente palatine, sans précision, avec fente labiale unilatérale

Fente labio-palatine SAI

Autres malformations congénitales de l'appareil digestif (Q38-Q45)

Q38.- Autres malformations congénitales de la langue, de la bouche et du pharynx

Excl.: macrostomie (Q18.4) microstomie (Q18.5)

Q38.0 Malformations congénitales des lèvres, non classées ailleurs

Fistule congénitale de la lèvre

Malformation congénitale de la lèvre SAI

Syndrome de Van der Woude

Excl.: fente:

- labiale (Q36.-)
- labio-palatine (Q37.-)

macrocheilie (Q18.6)

microcheilie (Q18.7)

Q38.1 Ankyloglossie

Brièveté anormale du frein de la langue

Q38.2 Macroglossie (congénitale)

Q38.3 Autres malformations congénitales de la langue

Aglossie

Adhérence

Fissure congénitale de la langue

Malformation SAI

Hypoglossie

Hypoplasie de la langue

Langue bifide

Microglossie

Q38.4 Malformations congénitales des glandes et des canaux salivaires

Absence Atrésie de glandes ou de canaux salivaires

Fistule congénitale des glandes salivaires

Glandes ou canaux salivaires surnuméraires

Q38.5 Malformations congénitales du palais, non classées ailleurs Absence de luette Malformation congénitale du palais SAI Palais ogival Excl.: fente: · labio-palatine (Q37.-) • palatine (Q35.-) Q38.6 Autres malformations congénitales de la bouche Malformation congénitale de la bouche SAI 038.7 Poche pharyngée Diverticule du pharynx **Excl.:** syndrome de la poche branchiale (D82.1) Q38.8 Autres malformations congénitales du pharynx Malformation congénitale du pharynx SAI 039.-Malformations congénitales de l'œsophage Q39.0 Atrésie de l'œsophage, sans fistule Atrésie de l'œsophage SAI Q39.1 Atrésie de l'œsophage avec fistule trachéo-œsophagienne Atrésie de l'œsophage avec fistule broncho-œsophagienne Q39.2 Fistule trachéo-œsophagienne congénitale, sans atrésie Fistule trachéo-œsophagienne congénitale SAI Q39.3 Sténose et rétrécissement congénitaux de l'œsophage Q39.4 Ptérygion congénital de l'œsophage **Excl.:** ptérygion de l'œsophage (acquis) (K22.2) Q39.5 Dilatation congénitale de l'œsophage 039.6 Diverticule de l'œsophage (congénital) Poche œsophagienne Q39.8 Autres malformations congénitales de l'œsophage Absence Dédoublement de l'œsophage Déplacement congénital Q39.9 Malformation congénitale de l'œsophage, sans précision 040.-Autres malformations congénitales des voies digestives supérieures Q40.0 Sténose hypertrophique congénitale du pylore Constriction Hypertrophie Rétrécissement congénital(e) ou infantile du pylore Spasme

Q40.1 Hernie hiatale congénitale

Sténose

Glissement du cardia à travers le hiatus œsophagien

Excl.: hernie diaphragmatique congénitale (Q79.0)

Q40.2 Autres malformations congénitales précisées de l'estomac

Dédoublement de l'estomac

Déplacement congénital de l'estomac

Diverticule congénital de l'estomac

Estomac en sablier, congénital

Mégalogastrie

Microgastrie

- Q40.3 Malformation congénitale de l'estomac, sans précision
- Q40.8 Autres malformations congénitales précisées des voies digestives supérieures
- Q40.9 Malformation congénitale des voies digestives supérieures, sans précision

Anomalie congénitale SAI des voies digestives supérieures

Q41.- Absence, atrésie et sténose congénitales de l'intestin grêle

Incl.: obstruction, occlusion et rétrécissement congénitaux de l'intestin grêle ou de l'intestin SAI Utiliser au besoin un code supplémentaire (K90.8, K91.2) pour identifier l'existence d'une malabsorption.

Excl.: iléus méconial (E84.1)

Q41.0 Absence, atrésie et sténose congénitales du duodénum

Q41.1 Absence, atrésie et sténose congénitales du jéjunum

Imperforation du jéjunum

Syndrome de la pelure de pomme

- Q41.2 Absence, atrésie et sténose congénitales de l'iléon
- Q41.8 Absence, atrésie et sténose congénitales d'autres localisations précisées de l'intestin grêle
- Q41.9 Absence, atrésie et sténose congénitales de l'intestin grêle, sans précision de localisation

Absence, atrésie et sténose congénitales de l'intestin SAI

Q42.- Absence, atrésie et sténose congénitales du côlon

Incl.: occlusion, obstruction et rétrécissement congénitaux du côlon

- Q42.0 Absence, atrésie et sténose congénitales du rectum, avec fistule
- Q42.1 Absence, atrésie et sténose congénitales du rectum, sans fistule

Imperforation du rectum

- Q42.2 Absence, atrésie et sténose congénitales de l'anus, avec fistule
- Q42.3 Absence, atrésie et sténose congénitales de l'anus, sans fistule

Imperforation anale

- Q42.8 Absence, atrésie et sténose congénitales d'autres localisations du côlon
- Q42.9 Absence, atrésie et sténose congénitales du côlon, sans précision de localisation

Q43.- Autres malformations congénitales de l'intestin

Q43.0 Diverticule de Meckel

Persistance du canal:

- · omphalo-mésentérique
- vitellin

Q43.1 Maladie de Hirschsprung

Aganglionose

Mégacôlon congénital (sans ganglion)

Q43.2 Autres anomalies fonctionnelles congénitales du côlon

Dilatation congénitale du côlon

Q43.3 Malformations congénitales de fixation de l'intestin

Adhérences [brides] congénitales:

- épiploïques anormales
- péritonéales

Malrotation du côlon

Membrane de Jackson

Mésentère universel

Rotation:

- absente
- incomplèteinsuffisante

du cæcum et du côlon

Q43.4- Duplication de l'intestin

- Q43.40 Duplication de l'intestin grêle
- Q43.41 Duplication du côlon
- Q43.42 Duplication du rectum
- Q43.49 Duplication de l'intestin, non précisée

Q43.5 Ectopie de l'anus

Q43.6 Fistule congénitale du rectum et de l'anus

Excl.: avec absence, atrésie et sténose (Q42.0, Q42.2)

fistule congénitale:

- recto-urétrale (Q64.7)
- recto-vaginale (Q52.2)

fistule ou sinus pilonidal (L05.-)

Q43.7 Persistance du cloaque

Cloaque SAI

Q43.8 Autres malformations congénitales précisées de l'intestin

Diverticule congénital de l'intestin

Diverticulite congénitale du côlon

Dolichocôlon

Méga-appendice

Mégaduodénum

Microcôlon

Syndrome de l'anse borgne, congénital

Transposition de:

- appendice
- côlon
- intestin

Q43.9 Malformation congénitale de l'intestin, sans précision

Q44.- Malformations congénitales de la vésicule biliaire, des voies biliaires et du foie

Q44.0 Agénésie, aplasie et hypoplasie de la vésicule biliaire

Absence congénitale de la vésicule biliaire

Q44.1 Autres malformations congénitales de la vésicule biliaire

Malformation congénitale de la vésicule biliaire SAI

Vésicule biliaire intrahépatique

α	A. / · I	•	1 .1
Q44.2	Atrésie de	e valae	hilloirac
QTT.L	All cole ue	3 VUIC3	Dillalics

Q44.3 Sténose et rétrécissement congénitaux des voies biliaires

Q44.4 Kyste du cholédoque

Q44.5 Autres malformations congénitales des voies biliaires

Canal hépatique surnuméraire

Duplication du canal:

- biliaire
- cystique

Malformation congénitale des voies biliaires SAI

Q44.6 Maladie kystique du foie

Maladie fibrokystique du foie

Q44.7 Autres malformations congénitales du foie

Absence de foie

Hépatomégalie congénital(e)

Malformation du foie SAI

Foie surnuméraire Syndrome d'Alagille

Q45.- Autres malformations congénitales de l'appareil digestif

Excl.: hernie:

- diaphragmatique congénitale (Q79.0)
- hiatale congénitale (Q40.1)

Q45.0 Agénésie, aplasie et hypoplasie du pancréas

Absence congénitale du pancréas

Q45.1 Pancréas annulaire

Q45.2 Kyste pancréatique congénital

Q45.3 Autres malformations congénitales du pancréas et du canal pancréatique

Malformation congénitale du pancréas et du canal pancréatique SAI

Pancréas surnuméraire

Excl.: diabète sucré:

- · congénital (E10.-)
- · néonatal (P70.2)

maladie fibrokystique du pancréas (E84.-)

Q45.8 Autres malformations congénitales précisées de l'appareil digestif

Absence (complète) (partielle) des voies digestives SAI

Duplication
Malposition congénitale des organes digestifs SAI

Q45.9 Malformation congénitale de l'appareil digestif, sans précision

Anomalie congénitale SAI de l'appareil digestif

Malformations congénitales des organes génitaux (Q50-Q56)

Excl.: syndrome de résistance aux androgènes (E34.5-) syndromes associés à des anomalies du nombre et de la forme des chromosomes (Q90-Q99) testicule féminisant (E34.51)

testicule féminisant (E34.51) Q50.-Malformations congénitales des ovaires, des trompes de Fallope et des ligaments larges Q50.0 Absence congénitale d'ovaire(s) **Excl.:** syndrome de Turner (Q96.-) Q50.1 Kyste ovarien au cours du développement 050.2 Torsion congénitale de l'ovaire Q50.3 Autres malformations congénitales de l'ovaire Aplasie ovarienne Malformation congénitale de l'ovaire SAI Ovaire surnuméraire Q50.4 Kyste embryonnaire de la trompe de Fallope Kyste de la frange ovarienne Q50.5 Kyste embryonnaire du ligament large Kyste (de): · canal de Gartner

- époophoron
- paraovarien

Q50.6 Autres malformations congénitales des trompes de Fallope et des ligaments larges

Absence

Atrésie de la trompe de Fallope ou du ligament large

Présence en surnombre

Malformation congénitale de la trompe de Fallope ou du ligament large SAI

Q51.- Malformations congénitales de l'utérus et du col de l'utérus

Q51.0 Agénésie et aplasie de l'utérus

Absence congénitale de l'utérus

- Q51.1 Utérus double avec duplication du col et du vagin
- Q51.2 Autres duplications de l'utérus

Utérus double SAI

- Q51.3 Utérus bicorne
- Q51.4 Utérus unicorne
- Q51.5 Agénésie et aplasie du col de l'utérus

Absence congénitale du col de l'utérus

- Q51.6 Kyste embryonnaire du col de l'utérus
- Q51.7 Fistule congénitale utéro-digestive et utéro-urinaire
- Q51.8 Autres malformations congénitales de l'utérus et du col de l'utérus

Hypoplasie de l'utérus et du col de l'utérus

- Q51.9 Malformation congénitale de l'utérus et du col de l'utérus, sans précision
 - Q52.- Autres malformations congénitales des organes génitaux de la femme

Q52.0	Absence congénitale de vagin
Q52.1	Dédoublement du vagin
	Vagin cloisonné
	Excl.: dédoublement du vagin avec utérus double et duplication du col (Q51.1)
Q52.2	Fistule recto-vaginale congénitale
	Excl.: cloaque (Q43.7)
Q52.3	Imperforation de l'hymen
Q52.4	Autres malformations congénitales du vagin
	Kyste (du):
	• canal de Nück, congénital
	• embryonnaire vaginal
	Malformation congénitale du vagin SAI
Q52.5	Fusion de la vulve
Q52.6	Malformation congénitale du clitoris
Q52.7	Autres malformations congénitales de la vulve
	Absence Kyste congénital(e) de la vulve Malformation SAI
Q52.8	'
Q52.9	Autres malformations congénitales précisées des organes génitaux de la femme Malformation congénitale des organes génitaux de la femme, sans précision
Q32.9	manormation congenitale des organes genitaux de la femilie, sans precision
Q53	Cryptorchidie
Q53.0	Testicule en situation anormale
	Ectopie testiculaire unilatérale ou bilatérale
Q53.1	Cryptorchidie unilatérale
Q53.2	Cryptorchidie bilatérale
Q53.9	Cryptorchidie, sans précision
	Cryptorchidie SAI
Q54	Hypospadias
QU-1.	Excl.: épispadias (Q64.0)
Q54.0	Hypospadias balanique
	Hypospadias:
	• coronal
	• glandulaire
Q54.1	Hypospadias pénien
Q54.2	Hypospadias pénoscrotal
Q54.3	Hypospadias périnéal
Q54.4	Chordée congénitale
Q54.8	Autres hypospadias
Q54.9	Hypospadias, sans précision
Q55	
	<i>Excl.:</i> hydrocèle congénitale (P83.5)

hypospadias (Q54.-)

Q55.0 Absence et aplasie du testicule

Monorchidie

Q55.1 Hypoplasie du (des) testicule(s) et du scrotum

Fusion des testicules

Q55.2 Autres malformations congénitales du (des) testicule(s) et du scrotum

Malformation congénitale du (des) testicule(s) et du scrotum SAI

Migration du testicule

Polyorchidie

Testicule rétractile

Q55.3 Atrésie du canal déférent

Q55.4 Autres malformations congénitales du canal déférent, de l'épididyme, des vésicules séminales et de la prostate

Absence ou aplasie de:

- · cordon spermatique
- prostate

Malformation congénitale du canal déférent, de l'épididyme, des vésicules séminales et de la prostate SAI

Q55.5 Absence et aplasie congénitales du pénis

Q55.6 Autres malformations congénitales du pénis

Courbure du pénis (latérale)

Hypoplasie du pénis

Malformation congénitale du pénis SAI

Q55.8 Autres malformations congénitales précisées des organes génitaux de l'homme

Q55.9 Malformation congénitale des organes génitaux de l'homme, sans précision

Anomalie congénitale SAI des organes génitaux de l'homme

Q56.- Non-différenciation sexuelle et pseudo-hermaphrodisme

Excl.: pseudo-hermaphrodisme:

- avec anomalie chromosomique précisée (Q96-Q99)
- féminin, avec hyperadrénocorticisme (E25.-)
- masculin, avec résistance aux androgènes (E34.5-)

Q56.0 Hermaphrodisme, non classé ailleurs

Ovotestis

Q56.1 Pseudo-hermaphrodisme masculin, non classé ailleurs

Pseudo-hermaphrodisme masculin SAI

Q56.2 Pseudo-hermaphrodisme féminin, non classé ailleurs

Pseudo-hermaphrodisme féminin SAI

Q56.3 Pseudo-hermaphrodisme, sans précision

Q56.4 Sexe indéterminé, sans précision

Ambiguïté des organes génitaux

Malformations congénitales de l'appareil urinaire (Q60-Q64)

Q60	Agénésie rénale et autres défauts de développement rénal
	Incl.: absence congénitale de rein(s)
	atrophie rénale:
	• congénitale
	• infantile
Q60.0	Agénésie rénale, unilatérale
Q60.1	Agénésie rénale, bilatérale
Q60.2	Agénésie rénale, sans précision
Q60.3	Hypoplasie rénale unilatérale
Q60.4	Hypoplasie rénale bilatérale
Q60.5	Hypoplasie rénale, sans précision
Q60.6	Syndrome de Potter
Q61	Maladies kystiques du rein
	Excl.: kyste du rein (acquis) (N28.1)
	syndrome de Potter (Q60.6)
Q61.0	Kyste du rein congénital (unique)
	Kyste du rein (congénital) (unique)
Q61.1	Rein polykystique, autosomique récessif
	Rein polykystique, type infantile
Q61.2	Rein polykystique, autosomique dominant
	Rein polykystique, type adulte
Q61.3	Rein polykystique, sans précision
Q61.4	Dysplasie rénale
	multikystique:
	dysplasie rénale
	• néphropathie
	• rein (développement)
O61 F	Excl.: Néphropathie polykystique (Q61.1-Q61.3)
Q61.5	Kyste médullaire du rein
061.0	Rein en éponge SAI
Q61.8	Autres maladies kystiques du rein
	Dégénérescence ou maladie fibrokystique du rein Rein fibrokystique
Q61.9	Maladie kystique du rein, sans précision
Q01.9	Syndrome de Meckel-Gruber
Q62	-
Q62.0	Hydronéphrose congénitale

Q62.1 Atrésie et sténose de l'uretère

Imperméabilité de l'uretère

Occlusion congénitale de:

- jonction pyélo-urétérale
- · orifice vésico-urétéral
- uretère

Q62.2 Méga-uretère congénital

Dilatation congénitale de l'uretère

Q62.3 Autres anomalies obstructives du bassinet et de l'uretère

Urétérocèle congénitale

Q62.4 Agénésie de l'uretère

Absence d'uretère

Q62.5 Duplication de l'uretère

Uretère:

- double
- surnuméraire

Q62.6 Malposition de l'uretère

Déplacement Déviation Ectopie

de l'uretère ou de l'orifice urétéral

Implantation anormale

Q62.7 Reflux vésico-urétéro-rénal congénital

Q62.8 Autres malformations congénitales de l'uretère

Anomalie de l'uretère SAI

Q63.- Autres malformations congénitales du rein

Excl.: syndrome néphrotique congénital (N04.-)

- Q63.0 Rein surnuméraire
- Q63.1 Rein lobulé, soudé et en fer à cheval
- Q63.2 Rein ectopique

Déplacement congénital du rein

Malrotation du rein

Q63.3 Rein hyperplasique et géant

Q63.8 Autres malformations congénitales précisées du rein

Lithiase rénale congénitale

Q63.9 Malformation congénitale du rein, sans précision

Q64.- Autres malformations congénitales de l'appareil urinaire

Q64.0 Épispadias

Excl.: hypospadias (Q54.-)

Q64.1 Exstrophie vésicale

Ectopie vésicale

Extroversion de la vessie

Q64.2 Valvules urétrales postérieures congénitales

Q64.3 Autres formes d'atrésie et de sténose (congénitale) de l'urètre et du col de la vessie

Occlusion du col de la vessie Rétrécissement de:

· méat urinaire

· orifice vésico-urétral

• urètre

congénital(e)

Imperméabilité de l'urètre

Q64.4 Malformation de l'ouraque

Kyste

Persistance de l'ouraque

Prolapsus

Q64.5 Absence congénitale de la vessie et de l'urètre

Q64.6 Diverticule congénital de la vessie

Q64.7 Autres malformations congénitales de la vessie et de l'urètre

Fistule recto-urétrale congénitale

Hernie congénitale de la vessie

Malformation congénitale de la vessie ou de l'urètre SAI

Méat urinaire double

Prolapsus congénital de:

- méat urinaire
- urètre
- · vessie (muqueuse)

Urètre Vessie surnuméraire

Urètre double

Q64.8 Autres malformations congénitales précisées de l'appareil urinaire

Q64.9 Malformation congénitale de l'appareil urinaire, sans précision

congénitale:

• anomalie de l'appareil urinaire SAI

déformation

Malformations congénitales du système ostéo-articulaire et des muscles (Q65-Q79)

Q65.- Anomalies morphologiques congénitales de la hanche

Excl.: hanche à ressort (R29.4)

- Q65.0 Luxation congénitale de la hanche, unilatérale Q65.1 Luxation congénitale de la hanche, bilatérale
- Q65.2 Luxation congénitale de la hanche, sans précision
- Q65.3 Subluxation congénitale de la hanche, unilatérale
- Q65.4 Subluxation congénitale de la hanche, bilatérale
- 0055
- Q65.5 Subluxation congénitale de la hanche, sans précision

Q65.6 Hanche instable (congénitale)

Hanche:

- luxable
- subluxable

Q65.8 Autres malformations congénitales de la hanche

Antéversion du col du fémur

Coxa:

valga | congénitale

• vara

Dysplasie acétabulaire congénitale

Q65.9 Malformation congénitale de la hanche, sans précision

Q66.- Anomalies morphologiques congénitales du pied

Excl.: déformations en:

- · valgus, acquises (M21.0-)
- varus, acquises (M21.1-)

malformations du pied avec raccourcissement (Q72.-)

Q66.0 Pied bot varus équin

Pied bot SAI

- Q66.1 Pied bot talus varus
- Q66.2 Metatarsus varus
- Q66.3 Autres anomalies morphologiques congénitales du pied en varus

Hallux varus congénital

Q66.4 Pied bot talus valgus

Q66.5 Pied plat congénital

Pied plat:

- contracté
- · spastique (en valgus)

Q66.6 Autres anomalies morphologiques congénitales du pied en valgus

Metatarsus valgus

Q66.7 Pied creux

Q66.8 Autres anomalies morphologiques congénitales du pied

Astragale vertical

Coalescence tarsale

Orteil en marteau, congénital

Pied bot:

- asymétrique
- · SAI

Q66.9 Anomalie morphologique congénitale du pied, sans précision

Q67.- Anomalies morphologiques congénitales de la tête, de la face, du rachis et du thorax

Excl.: syndrome de Potter (Q60.6)

syndromes congénitaux malformatifs classés en Q87.-

- Q67.0 Asymétrie faciale
- Q67.1 Anomalie morphologique faciale par compression
- Q67.2 Dolichocéphalie
- Q67.3 Plagiocéphalie

Q67.4 Autres anomalies morphologiques congénitales du crâne, de la face et de la mâchoire

Atrophie ou hypertrophie hémifaciale

Dépressions des os du crâne

Déviation congénitale de la cloison nasale

Écrasement ou déviation congénital(e) du nez

Excl.: anomalies dento-faciales [y compris les malocclusions] (K07.-)

nez en selle dû à la syphilis (A50.5)

Q67.5 Anomalie morphologique congénitale du rachis

Scoliose congénitale:

- posturale
- SAI

Excl.: scoliose:

- due à une malformation osseuse congénitale (Q76.3)
- idiopathique infantile (M41.0-)

Q67.6 Thorax en entonnoir congénital

Q67.7 Thorax en carène congénital

Thorax en bréchet congénital

Q67.8 Autres anomalies morphologiques congénitales du thorax

Anomalie morphologique congénitale de la paroi thoracique SAI

Q68.- Autres anomalies morphologiques congénitales ostéo-articulaires et des muscles

Excl.: malformations de membre(s) avec raccourcissement (Q71-Q73)

Q68.0 Anomalie morphologique congénitale des muscles sterno-cléido-mastoïdiens

Contracture du muscle sterno-cléido-mastoïdien

Torticolis congénital (sterno-mastoïdien)

Tuméfaction sterno-mastoïdienne (congénitale)

Q68.1 Anomalie morphologique congénitale de la main

Hippocratisme digital congénital

Main en bêche (congénitale)

Q68.2 Anomalie morphologique congénitale du genou

Genu recurvatum congénital

Luxation congénitale du genou

Q68.3 Incurvation congénitale du fémur

Excl.: antéversion du fémur (col) (Q65.8)

Q68.4 Incurvation congénitale du tibia et du péroné

Q68.5 Incurvation congénitale des os longs du membre inférieur, sans précision

Q68.8 Autres anomalies morphologiques congénitales ostéo-articulaires et des muscles précisées

Anomalie morphologique congénitale de:

- avant-bras
- clavicule
- coude
- omoplate

Luxation congénitale de:

- coude
- épaule

Q69	Polydactylie
Q69.0	Doigt(s) surnuméraire(s)
Q69.1	Pouce(s) surnuméraire(s)
Q69.2	Orteil(s) surnuméraire(s)
	Gros orteil surnuméraire
Q69.9	Polydactylie, sans précision
	Polydactylie (main ou pied), sans précision
Q70	Syndactylie
Q70.0	Coalescence des doigts
	Syndactylie complexe des doigts avec synostose
Q70.1	Palmure des doigts
	Simple syndactylie des doigts sans synostose
Q70.2	Coalescence des orteils
	Syndactylie complexe des orteils avec synostose
Q70.3	Palmure des orteils
	Simple syndactylie des orteils sans synostose
Q70.4	Polysyndactylie
Q70.9	Syndactylie, sans précision
	Coalescence des phalanges SAI
Q71	Raccourcissement du membre supérieur
Q71.0	Absence congénitale complète d'un (des) membre(s) supérieur(s)
Q71.1	Absence congénitale du bras et de l'avant-bras, main présente
Q71.2	Absence congénitale de l'avant-bras et de la main
Q71.3	Absence congénitale de la main et de(s) doigt(s)
Q71.4	Raccourcissement longitudinal du radius
Q71.4	Raccourcissement longitudinal du radius Main bote radiale
Q71.4 Q71.5	
	Main bote radiale
Q71.5	Main bote radiale Raccourcissement longitudinal du cubitus
Q71.5 Q71.6	Main bote radiale Raccourcissement longitudinal du cubitus Main en pince de homard
Q71.5 Q71.6	Main bote radiale Raccourcissement longitudinal du cubitus Main en pince de homard Autres raccourcissements d'un (des) membre(s) supérieur(s)
Q71.5 Q71.6 Q71.8	Main bote radiale Raccourcissement longitudinal du cubitus Main en pince de homard Autres raccourcissements d'un (des) membre(s) supérieur(s) Raccourcissement congénital d'un (des) membre(s) supérieur(s)
Q71.5 Q71.6 Q71.8 Q71.9	Main bote radiale Raccourcissement longitudinal du cubitus Main en pince de homard Autres raccourcissements d'un (des) membre(s) supérieur(s) Raccourcissement congénital d'un (des) membre(s) supérieur(s) Raccourcissement du membre supérieur, sans précision
Q71.5 Q71.6 Q71.8 Q71.9	Main bote radiale Raccourcissement longitudinal du cubitus Main en pince de homard Autres raccourcissements d'un (des) membre(s) supérieur(s) Raccourcissement congénital d'un (des) membre(s) supérieur(s) Raccourcissement du membre supérieur, sans précision Raccourcissement du membre inférieur
Q71.5 Q71.6 Q71.8 Q71.9 Q72 Q72.0	Main bote radiale Raccourcissement longitudinal du cubitus Main en pince de homard Autres raccourcissements d'un (des) membre(s) supérieur(s) Raccourcissement congénital d'un (des) membre(s) supérieur(s) Raccourcissement du membre supérieur, sans précision Raccourcissement du membre inférieur Absence congénitale complète d'un (des) membre(s) inférieur(s)
Q71.5 Q71.6 Q71.8 Q71.9 Q72 Q72.0 Q72.1	Main bote radiale Raccourcissement longitudinal du cubitus Main en pince de homard Autres raccourcissements d'un (des) membre(s) supérieur(s) Raccourcissement congénital d'un (des) membre(s) supérieur(s) Raccourcissement du membre supérieur, sans précision Raccourcissement du membre inférieur Absence congénitale complète d'un (des) membre(s) inférieur(s) Absence congénitale de la cuisse et de la jambe, pied présent
Q71.5 Q71.6 Q71.8 Q71.9 Q72 Q72.0 Q72.1 Q72.2	Main bote radiale Raccourcissement longitudinal du cubitus Main en pince de homard Autres raccourcissements d'un (des) membre(s) supérieur(s) Raccourcissement congénital d'un (des) membre(s) supérieur(s) Raccourcissement du membre supérieur, sans précision Raccourcissement du membre inférieur Absence congénitale complète d'un (des) membre(s) inférieur(s) Absence congénitale de la cuisse et de la jambe, pied présent Absence congénitale de la jambe et du pied
Q71.5 Q71.6 Q71.8 Q71.9 Q72 Q72.0 Q72.1 Q72.2 Q72.3	Main bote radiale Raccourcissement longitudinal du cubitus Main en pince de homard Autres raccourcissements d'un (des) membre(s) supérieur(s) Raccourcissement congénital d'un (des) membre(s) supérieur(s) Raccourcissement du membre supérieur, sans précision Raccourcissement du membre inférieur Absence congénitale complète d'un (des) membre(s) inférieur(s) Absence congénitale de la cuisse et de la jambe, pied présent Absence congénitale de la jambe et du pied Absence congénitale du pied et d'un (des) orteil(s)
Q71.5 Q71.6 Q71.8 Q71.9 Q72 Q72.0 Q72.1 Q72.2 Q72.3	Raccourcissement longitudinal du cubitus Main en pince de homard Autres raccourcissements d'un (des) membre(s) supérieur(s) Raccourcissement congénital d'un (des) membre(s) supérieur(s) Raccourcissement du membre supérieur, sans précision Raccourcissement du membre inférieur Absence congénitale complète d'un (des) membre(s) inférieur(s) Absence congénitale de la cuisse et de la jambe, pied présent Absence congénitale de la jambe et du pied Absence congénitale du pied et d'un (des) orteil(s) Raccourcissement longitudinal du fémur
Q71.5 Q71.6 Q71.8 Q71.9 Q72 Q72.0 Q72.1 Q72.2 Q72.3 Q72.4	Main bote radiale Raccourcissement longitudinal du cubitus Main en pince de homard Autres raccourcissements d'un (des) membre(s) supérieur(s) Raccourcissement congénital d'un (des) membre(s) supérieur(s) Raccourcissement du membre supérieur, sans précision Raccourcissement du membre inférieur Absence congénitale complète d'un (des) membre(s) inférieur(s) Absence congénitale de la cuisse et de la jambe, pied présent Absence congénitale de la jambe et du pied Absence congénitale du pied et d'un (des) orteil(s) Raccourcissement longitudinal du fémur Anomalie du noyau céphalique fémoral

Q72.8 Autres raccourcissements d'un (des) membre(s) inférieur(s)

Raccourcissement congénital d'un (des) membre(s) inférieur(s)

Q72.9 Raccourcissement du membre inférieur, sans précision

Q73.- Raccourcissement d'un membre non précisé

Q73.0 Absence congénitale d'un (des) membre(s) non précisé(s)

Amélie SAI

Q73.1 Phocomélie, membre(s) non précisé(s)

Phocomélie SAI

Q73.8 Autres raccourcissements d'un (des) membre(s) non précisé(s)

Raccourcissement longitudinal d'un (des) membre(s) non précisé(s)

Ectromélie

Hémimélie SAI d'un (des) membre(s) SAI

Raccourcissement

Q74.- Autres malformations congénitales d'un (des) membre(s)

Excl.: polydactylie (Q69.-)

raccourcissement d'un membre (Q71-Q73)

syndactylie (Q70.-)

Q74.0 Autres malformations congénitales d'un (des) membre(s) supérieur(s), y compris la ceinture scapulaire

Carpocyphose [maladie de Madelung]

Dysostose cléido-crânienne

Macrodactylie (doigts)

Malformation de Sprengel

Os du carpe surnuméraire

Pouce à trois phalanges

Pseudarthrose congénitale de la clavicule

Synostose radio-cubitale

Q74.1 Malformation congénitale du genou

Absence congénitale de la rotule

Genu valgum congénital

Genu varum congénital

Luxation congénitale de la rotule

Rotule rudimentaire

Excl.: genu recurvatum congénital (Q68.2)

luxation congénitale du genou (Q68.2)

ostéo-onychodysostose (Q87.2)

Q74.2 Autres malformations congénitales d'un (des) membre(s) inférieur(s), y compris la ceinture pelvienne

Fusion de l'articulation sacro-iliaque

Malformation de:

· articulation sacro-iliaque

congénitale

• cheville

Excl.: antéversion du fémur (col) (Q65.8)

Q74.3 Arthrogrypose congénitale multiple

Q74.8 Autres malformations congénitales précisées d'un (des) membre(s) non précisé(s)

Q74.9 Malformation congénitale d'un (des) membre(s) non précisé(s), sans précision

Anomalie congénitale d'un (des) membre(s) SAI

Q75.- Autres malformations congénitales des os du crâne et de la face

Excl.: anomalies:

- dento-faciales [y compris les malocclusions] (K07.-)
- morphologiques congénitales de la tête et de la face (Q67.0-Q67.4)

malformation(s) (du):

- · congénitale de la face SAI (Q18.-)
- crâne associées à des anomalies du cerveau telles que:
 - · anencéphalie (Q00.0)
 - encéphalocèle (Q01.-)
 - · hydrocéphalie (Q03.-)
 - microcéphalie (Q02)

syndromes congénitaux malformatifs classés en Q87.-

Q75.0 Craniosynostose

Acrocéphalie

Anomalie de suture des os du crâne

Oxycéphalie

Trigonocéphalie

Q75.1 Dysostose crânio-faciale

Maladie de Crouzon

Q75.2 Hypertélorisme

Q75.3 Macrocéphalie

Q75.4 Dysostose mandibulo-faciale

Syndrome de Franceschetti [Syndrome de Treacher Collins]

Q75.5 Dysostose oculo-mandibulaire

Q75.8 Autres malformations congénitales précisées des os du crâne et de la face

Absence congénitale d'os du crâne

Malformation congénitale du front

Platybasie

Q75.9 Malformation congénitale des os du crâne et de la face, sans précision

Anomalie de:

- · crâne SAI
- os de la face SAI

Q76.- Malformations congénitales du rachis et du thorax osseux

Excl.: anomalies morphologiques congénitales ostéo-articulaires et des muscles du rachis et du thorax (Q67.5-Q67.8)

Q76.0 Spina bifida occulta

Excl.: méningocèle (rachidienne) (Q05.-)

spina bifida (aperta) (kystique) (Q05.-)

Q76.1 Syndrome de Klippel-Feil

Synostose cervicale

Q76.2- Spondylolisthésis et spondylodèse congénitaux

Excl.: spondylolisthésis (acquis) (M43.1-)

spondylolyse (acquise) (M43.0-)

Q76.21 Spondylolisthésis congénital

Q76.22 Spondylolyse congénitale

Q76.3 Scoliose congénitale due à une malformation osseuse congénitale

Synostose d'hémivertèbres ou défaut de segmentation avec scoliose

sans précision ou non associée à une scoliose

Q76.4 Autres malformations congénitales du rachis, non associées à une scoliose

Absence congénitale de vertèbres

Cyphose congénitale

Hémivertèbre [hémispondylie]

Lordose congénitale

Malformation congénitale (charnière) de la région

lombo-sacrée

Malformation du rachis

Platyspondylie

Synostose vertébrale congénitale

Vertèbre surnuméraire

Q76.5 Côte cervicale

Côte surnuméraire cervicale

Q76.6 Autres malformations congénitales des côtes

Absence de côtes

Coalescence des côtes congénitale

Côte surnuméraire

Malformation congénitale d'une côte SAI

Excl.: syndrome des côtes courtes (Q77.2)

Q76.7 Anomalies congénitales du sternum

Absence congénitale de sternum

Sternum bifide

Q76.8 Autres malformations congénitales du thorax osseux

Q76.9 Malformation congénitale du thorax osseux, sans précision

Q77.- Ostéochondrodysplasie avec anomalies de la croissance des os longs et du rachis

Excl.: mucopolysaccharidoses (E76.0-E76.3)

Q77.0 Achondrogénésie

Hypochondrogénésie

Q77.1 Insuffisance staturale thanatophore

Q77.2 Syndrome des côtes courtes

Dysplasie thoracique asphyxiante [Jeune]

Q77.3 Chondrodysplasie ponctuée

Q77.4 Achondroplasie

Hypochondroplasie

Ostéosclérose congénitale

Q77.5 Dysplasie diastrophique

Q77.6 Dysplasie chondro-ectodermique

Syndrome d'Ellis-van Creveld

Q77.7 Dysplasie spondylo-épiphysaire

Q77.8 Autres ostéochondrodysplasies avec anomalies de la croissance des os longs et du rachis

Q77.9 Ostéochondrodysplasie avec anomalies de la croissance des os longs et du rachis, sans précision

Q78.0 Ostéogenèse imparfaite

Fragilité osseuse

Ostéopsathyrose

Q78.1 Dysplasie polyostotique fibreuse [maladie de Jaffe-Lichtenstein]

Syndrome d'Albright(-McCune-Sternberg)

Q78.2 Ostéopétrose

Syndrome d'Albers-Schönberg

Q78.3 Dysplasie diaphysaire progressive

Syndrome de Camurati-Engelmann

Q78.4 Enchondromatose

Maladie d'Ollier

Syndrome de Maffucci

Q78.5 Dysplasie métaphysaire

Syndrome de Pyle

Q78.6 Exostoses multiples congénitales

Exostoses cartilagineuses multiples

Q78.8 Autres ostéochondrodysplasies précisées

Ostéopoïkilose

Q78.9 Ostéochondrodysplasie, sans précision

Chondrodystrophie SAI Ostéodystrophie SAI

Q79.- Malformations congénitales du système ostéo-articulaire et des muscles, non classées ailleurs

Excl.: torticolis congénital (sterno-mastoïdien) (Q68.0)

Q79.0 Hernie diaphragmatique congénitale

Excl.: hernie hiatale congénitale (Q40.1)

Q79.1 Autres malformations congénitales du diaphragme

Absence de diaphragme

Eventration du diaphragme

Malformation congénitale du diaphragme SAI

Q79.2 Exomphale

Omphalocèle

Excl.: hernie ombilicale (K42.-)

Q79.3 Gastroschisis

Q79.4 Aplasie congénitale de la musculature abdominale

Syndrome d'Obrinsky

Q79.5 Autres malformations congénitales de la paroi abdominale

Excl.: hernie ombilicale (K42.-)

Q79.6 Syndrome d'Ehlers-Danlos

Q79.8 Autres malformations congénitales du système ostéo-articulaire et des muscles

Absence de:

- muscle
- tendon

Amyotrophie congénitale

Brides congénitales

Brièveté congénitale d'un tendon

Muscle surnuméraire

Syndrome de Poland

Q79.9 Malformation congénitale du système ostéo-articulaire et des muscles, sans précision

Anomalie congénitale SAI du système ostéo-musculaire

Autres malformations congénitales (Q80-Q89)

Q80.- Ichtyose congénitale

Excl.: maladie de Refsum (G60.1)

- Q80.0 Ichtyose vulgaire
- Q80.1 Ichtyose liée au chromosome X
- Q80.2 Ichtyose lamellaire

Bébé collodion

- Q80.3 Érythrodermie ichtyosiforme bulleuse congénitale
- Q80.4 Fœtus Arlequin
- Q80.8 Autres ichtyoses congénitales
- Q80.9 Ichtyose congénitale, sans précision

Q81.- Epidermolyse bulleuse

Q81.0 Epidermolyse bulleuse simple

Excl.: syndrome de Cockayne (Q87.1)

Q81.1 Epidermolyse bulleuse létale

Syndrome de Herlitz

- Q81.2 Epidermolyse bulleuse dystrophique
- Q81.8 Autres épidermolyses bulleuses
- Q81.9 Epidermolyse bulleuse, sans précision

Q82.- Autres malformations congénitales de la peau

Excl.: acrodermatitis enteropathica (E83.2)

kyste dermoïde pararectal ou pilonidal (L05.-)

porphyrie érythropoïétique congénitale (E80.0)

syndrome de Sturge-Weber(-Dimitri) (Q85.8)

Q82.0- Lymphædème héréditaire

Un lipædème 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).

Excl.: lymphædème acquis (189.0-)

lymphædème après mastectomie (partielle) (197.2-)

lymphædème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classé ailleurs (197.8-)

- Q82.00 Lymphœdème héréditaire du (des) membre(s) supérieur(s) et inférieur(s), stade I
- Q82.01 Lymphœdème héréditaire du (des) membre(s) supérieur(s) et inférieur(s), stade II
- Q82.02 Lymphædème héréditaire du (des) membre(s) supérieur(s) et inférieur(s), stade III
- Q82.03 Lymphœdème héréditaire, autre localisation, stade I

Tête, cou, paroi thoracique, région génitale

Q82.04 Lymphædème héréditaire, autre localisation, stade II

Tête, cou, paroi thoracique, région génitale

Q82.05 Lymphædème héréditaire, autre localisation, stade III

Tête, cou, paroi thoracique, région génitale

- Q82.08 Autre lymphædème héréditaire
- Q82.09 Lymphœdème héréditaire, sans précision
- Q82.1 Xeroderma pigmentosum
- Q82.2 Mastocytose (congénitale)

Urticaire pigmentée

Excl.: mastocytose maligne (C96.2)

- Q82.3 Incontinentia pigmenti
- Q82.4 Dysplasie ectodermique (anhidrotique)

Excl.: syndrome d'Ellis-van Creveld (Q77.6)

Q82.5 Nævus congénital non néoplasique

Envie SAI

Nævus:

- en tache de vin
- flammeus
- · fraise
- sanguin
- vasculaire SAI
- verruqueux

Excl.: lentigo (L81.4) nævus (à):

- · mélanocytes (D22.-)
- pigmentaire (D22.-)
- SAI (D22.-)
- stellaire (I78.1)

Nævus arachnéen (178.1)

taches café au lait (L81.3)

Q82.8 Autres malformations congénitales précisées de la peau Acrochordons Anomalies des dermatoglyphes Cutis laxa (hyperelastica) Kératose: • folliculaire [Darier-White] · palmoplantaire héréditaire Pemphigus bénin familial [Hailey-Hailey] Plis palmaires anormaux **Excl.:** syndrome d'Ehlers-Danlos (Q79.6) Q82.9 Malformation congénitale de la peau, sans précision Q83.- Malformations congénitales du sein **Excl.:** absence du muscle pectoral (Q79.8) Q83.0 Absence congénitale de sein avec absence de mamelon Q83.1 Sein surnuméraire Q83.2 Absence de mamelon (congénitale) Q83.3 Mamelon accessoire Mamelon surnuméraire 083.8-Autres malformations congénitales du sein Q83.80 Seins tubéreux Q83.88 Autres malformations congénitales du sein Hypoplasie mammaire Q83.9 Malformation congénitale du sein, sans précision Q84.-Autres malformations congénitales de la peau et des phanères Q84.0 Alopécie congénitale Atrichie congénitale Q84.1 Anomalies congénitales de la morphologie des cheveux, non classées ailleurs Aplasie moniliforme Monilethrix Pili annulati Excl.: maladie des cheveux en fil de fer de Menkes (E83.0) Q84.2 Autres anomalies congénitales des cheveux Hypertrichose congénitale Malformation congénitale des cheveux SAI Persistance du lanugo Q84.3 Anonychie Excl.: ostéo-onychodysostose (Q87.2) Q84.4 Leuconychie congénitale Q84.5 Hypertrophie des ongles (congénitale)

Onychose congénitale

Pachyonychie

Q84.6 Autres malformations congénitales des ongles

Hippocratisme unguéal Koïlonychie congénital(e)

Malformation congénitale des ongles SAI

Q84.8 Autres malformations congénitales précisées de la peau et des phanères

Aplasie ectodermique congénitale

Q84.9 Malformation congénitale de la peau et des phanères, sans précision

Anomalie SAI
Déformation SAI
des téguments/phanères SAI

085.- Phacomatoses, non classées ailleurs

Excl.: ataxie télangectasique [Louis-Bar] (G11.3) dysautonomie familiale [Riley-Day] (G90.1)

Q85.0 Neurofibromatose (non maligne)

Maladie de von Recklinghausen

Q85.1 Sclérose tubéreuse

Epiloïa

Maladie de Bourneville

Q85.8 Autres phacomatoses, non classées ailleurs

Syndrome de:

- · Peutz-Jeghers
- Sturge-Weber(-Dimitri)
- · von Hippel-Lindau

Excl.: syndrome de Meckel-Gruber (Q61.9)

Q85.9 Phacomatose, sans précision

Hamartome SAI

Q86.- Syndromes congénitaux malformatifs dus à des causes exogènes connues, non classés ailleurs

Excl.: effets non tératogènes de substances transmises par voie transplacentaire ou par le lait maternel (P04.-)

hypothyroïdie liée à une carence en iode (E00-E02)

Q86.0 Syndrome d'alcoolisme fœtal (dysmorphique)

Q86.1 Embryopathie due aux anti-épileptiques

Syndrome fœtal dû à l'hydantoïne

Q86.2 Dysmorphisme dû à la warfarine

Embryopathie due aux coumarines

Q86.8- Autres syndromes congénitaux malformatifs dus à des causes exogènes connues

Q86.80 Embryopathie due à la thalidomide

Q86.88 Autres syndromes congénitaux malformatifs dus à des causes exogènes connues

Q87.- Autres syndromes congénitaux malformatifs précisés atteignant plusieurs systèmes

Q87.0 Syndromes congénitaux malformatifs atteignant principalement l'aspect de la face

Acrocéphalopolysyndactylie

Acrocéphalosyndactylie [Apert]

Cyclopie

Syndrome (de):

- cryptophtalmique
- Goldenhar
- Mœbius
- · oro-facio-digital
- Pierre Robin

Visage de siffleur [syndrome de Freeman-Sheldon]

Q87.1 Syndromes congénitaux malformatifs associés principalement à une petite taille

Syndrome de:

- Aarskog
- Cockayne
- De Lange
- Dubowitz
- Noonan
- · Prader-Willi
- · Robinow-Silverman-Smith
- · Russell-Silver
- Seckel
- · Smith-Lemli-Opitz

Excl.: syndrome d'Ellis-van Creveld (Q77.6)

Q87.2 Syndromes congénitaux malformatifs impliquant principalement les membres

Syndrome de:

- · Holt-Oram
- Klippel-Trénaunay-Weber
- · onycho-arthro-ostéodysplasie
- · Rubinstein-Taybi
- sirénomélie
- thrombopénie avec absence de radius
- VATER

Q87.3 Syndromes congénitaux malformatifs comprenant un gigantisme néonatal

Syndrome de:

- · Beckwith-Wiedemann
- Sotos
- Weaver

Q87.4 Syndrome de Marfan

Q87.5 Autres syndromes congénitaux malformatifs avec d'autres modifications du squelette

Q87.8 Autres syndromes congénitaux malformatifs précisés, non classés ailleurs

Syndrome de:

- Alport
- · Laurence-Moon-Bardet-Biedl
- Zellweger

Q89.- Autres malformations congénitales, non classées ailleurs

Q89.0- Malformations congénitales de la rate

Excl.: isomérisme des auricules cardiaques (avec asplénie ou polysplénie) (Q20.6)

Q89.00 Splénomégalie congénitale

Q89.01 Asplénie (congénitale)

Q89.08 Autres malformations congénitales de la rate

Q89.1 Malformations congénitales des surrénales

Excl.: hyperplasie surrénale congénitale (E25.0-)

Q89.2 Malformations congénitales des autres glandes endocrines

Kyste thyréoglosse

Malformation congénitale de la glande parathyroïde ou thyroïde

Persistance du canal thyréoglosse

Q89.3 Situs inversus

Dextrocardie avec situs inversus

Disposition auriculaire en miroir avec situs inversus

Situs inversus ou transversus:

- abdominal
- thoracique

Transposition des viscères:

- abdominale
- thoracique

Excl.: dextrocardie SAI (Q24.0)

lévocardie (Q24.1)

Q89.4 Jumeaux soudés

Craniopages

Dicéphales

Monstre double

Pygopages

Thoracopages

Q89.7 Malformations congénitales multiples, non classées ailleurs

Anomalies multiples congénitales SAI

Monstre SAI

Excl.: syndromes congénitaux malformatifs atteignant plusieurs systèmes (Q87.-)

Q89.8 Autres malformations congénitales précisées

Q89.9 Malformation congénitale, sans précision

congénitale:

- Anomalie SAI
- Déformation SAI

Anomalies chromosomiques, non classées ailleurs (Q90-Q99)

Q90.- Syndrome de Down

Q90.0 Trisomie 21, non-disjonction méïotique

Q90.1	Trisomie 21, mosaïque chromosomique (non-disjonction mitotique)				
Q90.2	Trisomie 21, translocation				
Q90.9	Syndrome de Down, sans précision				
	Trisomie 21 SAI				
Q91	Syndrome d'Edwards et syndrome de Patau				
Q91.0	Trisomie 18, non-disjonction méïotique				
Q91.1	Trisomie 18, mosaïque chromosomique (non-disjonction mitotique)				
Q91.2	Trisomie 18, translocation				
Q91.3	Syndrome d'Edwards, sans précision				
Q91.4	Trisomie 13, non-disjonction méïotique				
Q91.5	Trisomie 13, mosaïque chromosomique (non-disjonction mitotique)				
Q91.6	Trisomie 13, translocation				
Q91.7	Syndrome de Patau, sans précision				
Q92	Autres trisomies et trisomies partielles des autosomes, non classées ailleurs				
	Incl.: translocations et insertions non équilibrées				
	Excl.: trisomies des chromosomes 13, 18 et 21 (Q90-Q91)				
Q92.0	Trisomie d'un chromosome entier, non-disjonction méïotique				
Q92.1	Trisomie d'un chromosome entier, mosaïque chromosomique (non-disjonction mitotique)				
Q92.2	Trisomie partielle majeure				
	Duplication complète d'au moins un bras du chromosome.				
Q92.3	Trisomie partielle mineure				
	Duplication de moins qu'un bras du chromosome.				
Q92.4	Duplications vues seulement à la prométaphase				
Q92.5	Duplications avec autres réarrangements complexes				
Q92.6	Chromosomes marqueurs supplémentaires				
Q92.7	Triploïdie et polyploïdie				
Q92.8	Autres trisomies et trisomies partielles précisées des autosomes				
Q92.9	Trisomie et trisomie partielle des autosomes, sans précision				
Q93	Monosomies et délétions des autosomes, non classées ailleurs				
Q93.0	Monosomie d'un chromosome entier, non-disjonction méïotique				
Q93.1	Monosomie d'un chromosome entier, mosaïque chromosomique (non-disjonction mitotique)				
Q93.2	Chromosome remplacé par un anneau ou dicentrique				
Q93.3	Délétion du bras court du chromosome 4				
	Syndrome de Wolff-Hirschorn				
Q93.4	Délétion du bras court du chromosome 5				
Q93.5	Autres délétions partielles d'un chromosome				
	Syndrome d'Angelman				
Q93.6	Délétions vues seulement à la prométaphase				
Q93.7	Délétions avec autres réarrangements complexes				
Q93.8	Autres délétions des autosomes				
Q93.9	Délétion des autosomes, sans précision				

Q95	Réarrangements équilibrés et marqueurs structuraux, non classés ailleurs			
	<i>Incl.</i> : translocations et insertions réciproques robertsoniennes et équilibrées			
Q95.0	Translocation ou insertion équilibrée chez un sujet normal			
Q95.1	Inversion chromosomique chez un sujet normal			
Q95.2	Réarrangement autosomique équilibré chez un sujet anormal			
Q95.3	Réarrangement sexuel/autosomique équilibré chez un sujet anormal			
Q95.4	Sujet avec marqueur d'hétérochromatine			
Q95.5	Sujet avec site autosomique fragile			
Q95.8	Autres réarrangements équilibrés et marqueurs structurels			
Q95.9	Réarrangement équilibré et marqueur structurel, sans précision			
Q96	Syndrome de Turner			
	Excl.: syndrome de Noonan (Q87.1)			
Q96.0	Caryotype 45,X			
Q96.1	Caryotype 46,X iso (Xq)			
Q96.2	Caryotype 46,X avec chromosome sexuel anormal, sauf iso (Xq)			
Q96.3	Mosaïque chromosomique, 45,X/46,XX ou XY			
Q96.4	Mosaïque chromosomique, 45,X/autre(s) lignée(s) cellulaire(s) avec chromosome sexuel anormal			
Q96.8	Autres formes du syndrome de Turner			
Q96.9	Syndrome de Turner, sans précision			
Q97	Autres anomalies des chromosomes sexuels, phénotype féminin, non classées ailleurs			
Q91	Excl.: syndrome de Turner (Q96)			
Q97.0	Caryotype 47,XXX			
Q97.1	Femme avec plus de trois chromosomes X			
Q97.2	Mosaïque chromosomique, lignées avec divers nombres de chromosomes X			
Q97.3	Femme avec un caryotype 46,XY			
Q97.8	Autres anomalies précisées des chromosomes sexuels, phénotype féminin			
Q97.9	Anomalie des chromosomes sexuels, phénotype féminin, sans précision			
Q98	Autres anomalies des chromosomes sexuels, phénotype masculin, non classées ailleurs			
Q98.0	Syndrome de Klinefelter, caryotype 47,XXY			
Q98.1	Syndrome de Klinefelter, homme avec plus de deux chromosomes X			
Q98.2	Syndrome de Klinefelter, homme avec caryotype 46,XX			
Q98.3	Autre phénotype masculin avec caryotype 46,XX			
Q98.4	Syndrome de Klinefelter, sans précision			
Q98.5	Caryotype 47,XYY			
Q98.6	Homme avec chromosomes sexuels de structure anormale			
Q98.7	Homme avec mosaïque des chromosomes sexuels			
Q98.8	Autres anomalies précisées des chromosomes sexuels, phénotype masculin			
Q98.9	Anomalie des chromosomes sexuels, phénotype masculin, sans précision			
Q99	Autres anomalies des chromosomes, non classées ailleurs			
Q99.0	Chimère 46,XX/46,XY			
	Chimère 46,XX/46,XY hermaphrodite vrai			

Q99.1 Hermaphrodite vrai 46,XX

46,XX avec ovaire en bandelettes 46,XY avec ovaire en bandelettes Dysgénésie gonadique pure

Q99.2 Chromosome X fragile

Syndrome de l'X fragile

Q99.8 Autres anomalies précisées des chromosomes

Q99.9 Anomalie chromosomique, sans précision

Chapitre XVIII

Symptômes, signes et résultats anormaux d'examens cliniques et de laboratoire, non classés ailleurs (R00 - R99)

Ce chapitre comprend les symptômes, les signes et les résultats anormaux d'examens cliniques ou autres, ainsi que les états morbides mal définis pour lesquels aucun diagnostic n'a été formulé qui puisse être classé ailleurs.

Les signes et symptômes qui orientent assez sérieusement vers un diagnostic donné sont classés dans une catégorie des autres chapitres de la Classification. En général, les catégories de ce chapitre comprennent les états et symptômes moins nettement définis qui, sans que le cas ait été suffisamment étudié pour permettre un diagnostic définitif, orientent vers deux maladies ou plus ou vers deux appareils ou plus du corps humain. Presque toutes les catégories de ce chapitre pourraient être désignées "sans autre indication", "d'étiologie inconnue" ou "transitoire". On consultera l'Index alphabétique pour décider des symptômes et des signes qui appartiennent à ce chapitre et non à un autre. Les sous-catégories numérotées .8 sont généralement réservées aux autres symptômes qui s'y rapportent et qui ne peuvent être classés ailleurs dans la Classification.

Les affections et les signes ou symptômes classés dans les catégories R00-R99 se rapportent:

- a) aux cas pour lesquels aucun diagnostic plus précis n'a pu être porté, même après examen de tous les faits s'y rapportant;
- b) aux signes ou symptômes existants lors de la première consultation, qui se sont avérés être transitoires et dont les causes n'ont pu être déterminées;
- c) aux diagnostics provisoires chez un malade qui n'est pas revenu pour d'autres investigations ou soins; aux cas de malades dirigés ailleurs pour examens complémentaires ou traitement avant que le diagnostic ne soit établi;
- d) aux cas dans lesquels un diagnostic plus précis n'a pu être établi pour toute autre raison et
- e) à certains symptômes pour lesquels des renseignements supplémentaires sont fournis, symptômes qui par eux-mêmes représentent des problèmes importants de soins médicaux.
- f) Symptômes, pour lesquelles des informations complémentaires existent, mais qui représentent d'importants problèmes pour la prise en charge médicale

Excl.: certaines affections dont l'origine se situe dans la période périnatale (P00-P96) résultats anormaux constatés au cours de l'examen prénatal systématique de la mère (O28.-)

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

R00-R09	Symptômes et signes relatifs aux appareils circulatoire et respiratoire
R10-R19	Symptômes et signes relatifs à l'appareil digestif et à l'abdomen
R20-R23	Symptômes et signes relatifs à la peau et au tissu cellulaire sous-cutané
R25-R29	Symptômes et signes relatifs aux systèmes nerveux et ostéo-musculaire
R30-R39	Symptômes et signes relatifs à l'appareil urinaire
R40-R46	Symptômes et signes relatifs à la connaissance, la perception, l'humeur et le comportement
R47-R49	Symptômes et signes relatifs au langage et à la voix
R50-R69	Symptômes et signes généraux
R70-R79	Résultats anormaux de l'examen du sang, sans diagnostic
R80-R82	Résultats anormaux de l'examen des urines, sans diagnostic
R83-R89	Résultats anormaux de l'examen d'autres liquides, substances et tissus, sans diagnostic
R90-R94	Résultats anormaux d'imagerie diagnostique et d'épreuves fonctionnelles, sans diagnostic
R95-R99	Causes de mortalité mal définies et inconnues

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

R65.-! Syndrome de réponse inflammatoire systémique [SIRS]

Symptômes et signes relatifs aux appareils circulatoire et respiratoire (R00-R09)

R00.- Anomalies du rythme cardiaque

Excl.: anomalies dont l'origine se situe dans la période périnatale (P29.1) troubles précisés du rythme cardiaque (I47-I49)

R00.0 Tachycardie, sans précision

Rythme cardiaque rapide

Tachycardie:

- · sinoauriculaire SAI
- · sinusale SAI

R00.1 Bradycardie, sans précision

Bradycardie:

- sinoatriale
- sinusale
- · vagale

Rythme cardiaque lent

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

R00.2 Palpitations

Perception des battements cardiaques

R00.3 Activité électrique sans pouls, non classée ailleurs

Excl.: Arrêt cardiaque (146.-)

R00.8 Anomalies du rythme cardiaque, autres et non précisées

R01.- Souffles et autres bruits cardiaques

Excl.: ceux dont l'origine se situe dans la période périnatale (P29.8)

R01.0 Souffles cardiaques bénins et anodins

Souffle cardiaque fonctionnel

R01.1 Souffle cardiaque, sans précision

Souffle cardiaque (systolique) SAI

R01.2 Autres bruits cardiaques

Bruits cardiaques assourdis, augmentés ou diminués

Frottement précordial

R02.- Gangrène, non classée ailleurs

Incl.: Nécrose post-traumatique de la peau et du tissu sous-cutané, non classée ailleurs

Excl.: gangrène (au cours de):

- athérosclérose (170.25)
- autres maladies vasculaires périphériques (173.-)
- diabète sucré (E10-E14 avec le quatrième chiffre .5)
- gazeuse (A48.0)

gangrène de certaines localisations - voir Index alphabétique

nécrose de la peau et du tissu sous-cutané par athérosclérose (170.24)

pyodermite gangréneuse (L88)

ulcère de décubitus (L89.-)

R02.00	Tête et cou		
R02.01	Région de l'épaule, bras et coude		
R02.02	Avant-bras et poignet		
R02.03	Main et doigt		
R02.04	Tronc		
	Dos [toute partie, sauf les fesses]		
	Paroi abdominale		
	Paroi thoracique		
R02.05	Région pelvienne et cuisse		
	Fesses		
	Hanche		
R02.06	Jambe et genou		
R02.07	Région de la cheville, pied et orteils		
R02.09	Localisation non précisée		
R02.8	Autre gangrène et gangrène non précisée, non classée ailleurs		
R03	Constatation d'une anomalie de la tension artérielle, sans diagnostic		
R03.0	Constatation d'une élévation de la tension artérielle, sans diagnostic d'hypertension		
	Note: Cette catégorie doit être utilisée pour enregistrer soit un épisode hypertensif chez un malade pour lequel aucun diagnostic formel d'hypertension n'a été porté, soit une découverte fortuite isolée.		
R03.1	Constatation d'une baisse non spécifique de la tension artérielle		
	Excl.: hypotension (195)		
	hypotension orthostatique neurogène (G23.8)		
	syndrome hypotensif de la mère (026.5)		
R04	Hémorragie des voies respiratoires		
R04.0	Epistaxis		
	Hémorragie du nez		

Nécrose de la peau et du tissu sous-cutané, non classée ailleurs

Saignement de nez

R04.1 Hémorragie de la gorge

Excl.: hémoptysie (R04.2)

R04.2 Hémoptysie

R02.0-

Expectorations sanglantes Toux avec hémorragie

R04.8 Hémorragie d'autres parties des voies respiratoires

Hémorragie pulmonaire SAI

Excl.: hémorragie pulmonaire périnatale (P26.-)

R04.9 Hémorragie des voies respiratoires, sans précision

R05 Toux

Excl.: toux:

• avec hémorragie (R04.2)

• psychogène (F45.33)

R06.- Anomalies de la respiration

Excl.: arrêt respiratoire (R09.2)

détresse respiratoire du nouveau-né (P22.-)

insuffisance respiratoire (J96.-)

Insuffisance respiratoire du nouveau-né (P28.5) syndrome de détresse respiratoire de l'adulte (J80.-)

R06.0 Dyspnée

Essoufflement

Orthopnée

Excl.: tachypnée transitoire du nouveau-né (P22.1)

R06.1 Stridor

Excl.: laryngisme (striduleux) (J38.5)

stridor laryngé congénital (P28.8)

R06.2 Sifflement

R06.3 Respiration périodique

Dyspnée de Cheyne-Stokes

R06.4 Hyperventilation

Excl.: hyperventilation psychogène (F45.33)

R06.5 Respiration par la bouche

Ronflement

Excl.: sécheresse de la bouche SAI (R68.2)

R06.6 Hoquet

Excl.: hoquet psychogène (F45.33)

R06.7 Eternuement

R06.8- Anomalies de la respiration, autres et non précisées

Excl.: apnée du:

- · nouveau-né (P28.4)
- sommeil (G47.3-)
- sommeil du nouveau-né (primaire) (P28.3)

R06.80 Événement aigu constituant un risque vital chez le nourrisson

Apparent life-threatening event [ALTE]

Quasi-syndrome de mort subite du nourrisson

R06.88 Anomalies respiratoires autres et non précisées

Apnée, SAI

Sensation d'étouffement

Soupirs

Spasme du sanglot

R07.- Douleur au niveau de la gorge et du thorax

Excl.: angine (aiguë) SAI (J02.9)

douleur du:

- cou (M54.2)
- sein (N64.4)

dysphagie (R13.-)

myalgie épidémique (B33.0)

R07.0 Douleur de la gorge

R07.1 Douleur thoracique respiratoire

Respiration douloureuse

R07.2 Douleur précordiale

R07.3 Autres douleurs thoraciques

Douleur de la paroi thoracique antérieure SAI

R07.4 Douleur thoracique, sans précision

Autres symptômes et signes relatifs aux appareils circulatoire et respiratoire

Excl.: insuffisance respiratoire (J96.-)

insuffisance respiratoire du nouveau-né (P28.5)

syndrome de détresse respiratoire de:

- adulte (J80.-)
- · nouveau-né (P22.-)

R09.0 Asphyxie

R09.-

Excl.: asphyxie (de) (due à):

- corps étranger dans les voies respiratoires (T17.-)
- intra-utérine (P20.-)
- · monoxyde de carbone (T58)
- · obstétricale (P21.-)
- traumatique (T71)

R09.1 Inflammation de la plèvre

Excl.: pleurite avec épanchement (J90)

R09.2 Arrêt respiratoire

Insuffisance cardio-respiratoire

R09.3 Expectoration anormale

Anomalie de:

- couleur
- de l'expectoration
- odeur
- quantité

Expectoration excessive

Excl.: expectorations sanglantes (R04.2)

R09.8 Autres symptômes et signes précisés relatifs aux appareils circulatoire et respiratoire

Bruits (artériels)

Pouls faible

Râles

Frottements

Percussion anormale

Tympanisme

thoracique(s)

Symptômes et signes relatifs à l'appareil digestif et à l'abdomen (R10-R19)

Excl.: hémorragie gastro-intestinale (K92.0-K92.2)

hémorragie gastro-intestinale du nouveau-né (P54.0-P54.3)

occlusion intestinale (K56.-)

occlusion intestinale du nouveau-né (P76.-)

spasme du pylore (K31.3)

spasme du pylore congénital ou infantile (Q40.0)

symptômes concernant l'appareil urinaire (R30-R39)

symptômes concernant les organes génitaux:

- · de la femme (N94.-)
- de l'homme (N48-N50)

R10.- Douleur abdominale et pelvienne

Excl.: colique néphrétique (N23)

dorsalgie (M54.-)

flatulence et troubles apparentés (R14)

R10.0 Syndrome abdominal aigu

Douleur abdominale intense (avec contracture abdominale) (généralisée) (localisée)

R10.1 Douleur localisée à la partie supérieure de l'abdomen

Douleur épigastrique

Dyspepsie SAI

Excl.: Dyspepsie fonctionnelle (K30)

R10.2 Douleur pelvienne et périnéale

R10.3 Douleur localisée à d'autres parties inférieures de l'abdomen

R10.4 Douleurs abdominales, autres et non précisées

Abdomen sensible SAI

Colique:

- infantile
- · SAI

R11 Nausées et vomissements

Excl.: hématémèse (K92.0)

hématémèse néonatale (P54.0)

vomissements (du):

- consécutifs à une intervention gastro-intestinale (K91.0)
- incoercibles, au cours de la grossesse (021.-)
- · nouveau-né (P92.0)
- psychogènes (F50.5)

R12 Pyrosis

Excl.: Dyspepsie:

- fonctionnelle (K30)
- SAI (R10.1)

R13.- Dysphagie

R13.0 Dysphagie nécessitant une surveillance pendant la prise de nourriture

R13.1 Dysphagie sur trachéostomie nécessitant une aspiration avec canule trachéale (partiellement) obstruée

R13.9 Dysphagies, autres et non précisés

Troubles de la déglutition, SAI

R14 Flatulence et troubles apparentés

Incl.: Ballonnement

Distension abdominale (gazeuse)

Eructation Météorisme

Tympanisme (abdominal) (intestinal) **Excl.:** aérophagie psychogène (F45.31)

R15 Incontinence des matières fécales

Incl.: Encoprésie SAI

Excl.: origine non organique (F98.1)

R16.- Hépatomégalie et splénomégalie, non classées ailleurs

R16.0 Hépatomégalie, non classée ailleurs

Hépatomégalie SAI

R16.1 Splénomégalie, non classée ailleurs

Splénomégalie SAI

R16.2 Hépatomégalie avec splénomégalie, non classées ailleurs

Hépatosplénomégalie SAI

R17.- Hyperbilirubinémie, avec ou sans ictère, non classée ailleurs

Excl.: ictère néonatal (P55.-, P57-P59)

R17.0 Hyperbilirubinémie, avec indication d'ictère, non classée ailleurs

Ictère SAI

R17.9 Hyperbilirubinémie, sans indication d'ictère, non classée ailleurs

Hyperbilirubinémie SAI

R18 Ascite

Incl.: Epanchement péritonéal

R19.- Autres symptômes et signes relatifs à l'appareil digestif et à l'abdomen

Excl.: syndrome abdominal aigu (R10.0)

R19.0 Tuméfaction et masse intra-abdominales et pelviennes

Tuméfaction diffuse ou généralisée:

- intra-abdominale SAI
- ombilicale
- pelvienne SAI

Excl.: ascite (R18)

distension abdominale (gazeuse) (R14)

R19.1 Bruits abdominaux anormaux

Absence de bruits abdominaux

Bruits abdominaux excessifs

R19.2 Péristaltisme apparent

Hyperpéristaltisme

R19.3 Contracture abdominale

Excl.: avec douleur abdominale intense (R10.0)

R19.4 Modification du transit intestinal

Excl.: constipation (K59.0-)

diarrhée fonctionnelle (K59.1)

R19.5 Autres anomalies des matières fécales

Coloration anormale

Mucus dans les selles

Sang occulte dans les selles

Selles volumineuses

Excl.: mélæna (K92.1)

mélæna néonatal (P54.1)

R19.6 Haleine fétide

R19.8- Autres symptômes et signes précisés relatifs à l'appareil digestif et à l'abdomen

R19.80 Le syndrome du compartiment abdominal

Note: Utiliser des codes supplémentaires pour décrire les états sous-jacents.

R19.88 Autres symptômes précis du système digestif et de l'abdomen

Symptômes et signes relatifs à la peau et au tissu cellulaire sous-cutané (R20-R23)

R20.- Troubles de la sensibilité cutanée

Excl.: anesthésie dissociative et atteintes sensorielles (F44.6) troubles psychogènes (F45.8)

R20.0 Anesthésie cutanée

R20.1 Hypoesthésie cutanée

R20.2 Paresthésie cutanée

Fourmillements

Picotements

Sensation de piqûre

Excl.: acroparesthésie (173.8)

R20.3 Hyperesthésie

R20.8 Troubles de la sensibilité cutanée, autres et non précisés

R21 Rash et autres éruptions cutanées non spécifiques

R22.- Autres tuméfactions et masses localisées de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané

Incl.: nodules sous-cutanés (localisés) (superficiels)

Excl.: adénopathies (R59.-)

adiposité localisée (E65)

épanchement articulaire (M25.4-)

masse et tuméfaction:

- intra-abdominales ou pelviennes (R19.0)
- · mammaire (N63)

œdème (R60.-)

résultats anormaux d'imagerie diagnostique (R90-R93) tuméfaction intra-abdominale ou pelvienne (R19.0)

- R22.0 Tuméfaction et masses localisées de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané, au niveau de la tête
- R22.1 Tuméfaction et masses localisées de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané, au niveau du cou
- R22.2 Tuméfaction et masses localisées de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané, au niveau du tronc
- R22.3 Tuméfaction et masses localisées de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané, au niveau du membre supérieur
- R22.4 Tuméfaction et masses localisées de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané, au niveau du membre inférieur
- R22.7 Tuméfaction et masses localisées de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané, sièges multiples
- R22.9 Tuméfaction et masses localisées de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané, sans précision

R23.- Autres modifications de la peau

R23.0 Cyanose

Excl.: acrocyanose (173.8)

crises de cyanose du nouveau-né (P28.2)

R23.1 Pâleur

Peau froide et moite

R23.2 Rougeur

Rougeur excessive

Excl.: troubles de la ménopause et du climatère féminin (N95.1)

R23.3 Ecchymoses spontanées

Pétéchies

Excl.: ecchymoses du fœtus et du nouveau-né (P54.5)

purpura (D69.-)

R23.4 Modifications du tissu cutané

Desguamation

Exfoliation de la peau

Induration

Excl.: épaississement de l'épiderme SAI (L85.9)

R23.8 Modifications de la peau, autres et non précisées

Symptômes et signes relatifs aux systèmes nerveux et ostéo-musculaire (R25-R29)

R25.- Mouvements involontaires anormaux

Excl.: mouvements stéréotypés (F98.4-)

tics (F95.-)

troubles spécifiques de la motricité (G20-G26)

R25.0 Mouvements anormaux de la tête

R25.1 Tremblement, sans précision

Excl.: chorée SAI (G25.5)

tremblement:

- · essentiel (G25.0)
- hystérique (F44.4)
- intentionnel (G25.2)

R25.2 Crampe et spasme

Excl.: spasme:

- infantile (G40.4)
- pédo-carpien (R29.0)

R25.3 Fasciculation

Contractions SAI

R25.8 Mouvements involontaires anormaux, autres et non précisés

R26.- Anomalies de la démarche et de la motilité

Excl.: ataxie:

- héréditaire (G11.-)
- locomotrice (syphilitique) (A52.1)
- SAI (R27.0)

syndrome d'immobilité (paraplégique) (M62.3-)

R26.0 Démarche ataxique

Démarche ébrieuse

R26.1 Démarche paralytique

Démarche spastique

R26.2 Difficulté à la marche, non classée ailleurs

R26.3 Immobilité

Confinement en fauteuil

Grabataire

R26.8 Anomalies de la démarche et de la motilité, autres et non précisées

Démarche instable SAI

R27.- Autres troubles de la coordination

Excl.: ataxie héréditaire (G11.-) démarche ataxique (R26.0)

vertige SAI (R42)

R27.0 Ataxie, sans précision

R27.8 Troubles de la coordination, autres et non précisés

R29.- Autres symptômes et signes relatifs aux systèmes nerveux et ostéo-musculaire

R29.0 Tétanie

Spasme pédo-carpien

Excl.: tétanie:

- après thyroïdectomie (E89.2)
- hystérique (F44.5)
- néonatale (P71.3)
- parathyroïdienne (E20.9)

R29.1 Méningisme

R29.2 Réflexes anormaux

Excl.: réaction vaso-vagale ou syncope (R55)

réflexe:

- nauséeux exagéré (J39.2)
- pupillaire anormal (H57.0)

R29.3 Posture anormale

R29.4 Hanche "à ressort"

Phénomène d'Ortolani

Excl.: coxa saltans (M24.85)

malformations congénitales de la hanche (Q65.-)

R29.5 Négligence neurologique

Asomatognosie

Extinction sensorielle

Hémiakinésie

Héminégligence

Négligence du côté gauche

Négligence hémilatérale

Négligence sensorielle

Négligence visuo-spatiale

R29.6 Chutes à répétition, non classées ailleurs

Tendance aux chutes chez la personne âgée

Tendance aux chutes due à d'autres affections peu claires

Excl.: difficultés à la marche (R26.2)

étourdissements et éblouissements (R42)

syncope et collapsus (R55)

tendance aux chutes dues à des maladies classées dans d'autres chapitres

R29.8 Symptômes et signes relatifs aux systèmes nerveux et ostéo-musculaire, autres et non précisés

Symptômes et signes relatifs à l'appareil urinaire (R30-R39)

R30.- Douleur à la miction

Excl.: douleur psychogène (F45.34)

R30.0 Dysurie

Strangurie

R30.1 Ténesme vésical

R30.9 Miction douloureuse, sans précision

Douleurs à la miction SAI

R31 Hématurie, sans précision

Excl.: hématurie récidivante ou persistante (N02.-)

R32 Incontinence urinaire, sans précision

Incl.: Enurésie SAI

Excl.: énurésie non organique (F98.0-)

incontinence urinaire d'effort et autres formes d'incontinence urinaire précisées (N39.3-

N39.4-)

R33 Rétention d'urine

R34 Anurie et oligurie

Excl.: compliquant:

• avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (000-007, 008.4)

• grossesse, accouchement et puerpéralité (026.88, 090.4)

R35 Polyurie

Incl.: Mictions fréquentes

Nycturie

Excl.: polyurie psychogène (F45.34)

R36 Écoulement urétral

Incl.: Écoulement pénien

Urétrorrhée

R39.- Autres symptômes et signes relatifs à l'appareil urinaire

R39.0 Extravasation d'urine

R39.1 Autres troubles de la miction

Fractionnement de la miction

Miction ralentie

Troubles du jet urinaire

R39.2 Urémie extrarénale

Urémie prérénale

R39.8 Symptômes et signes relatifs à l'appareil urinaire, autres et non précisés

Symptômes et signes relatifs à la connaissance, la perception, l'humeur et le comportement

(R40-R46)

Excl.: lorsqu'il s'agit d'un élément d'un trouble mental (F00-F99)

R40.- Somnolence, stupeur et coma

Excl.: coma (du):

- diabétique (E10-E14 avec le quatrième chiffre .0)
- en cas de lésions crâniennes classées dans le chapitre XIX (S06.7-!)
- hépatique (K72.-)
- · hypoglycémique (non diabétique) (E15)
- · nouveau-né (P91.5)
- · urémique (N19)

R40.0 Somnolence

Assoupissement

R40.1 Stupeur

Semi-coma [coma vigile]

Excl.: stupeur:

- · catatonique (F20.2)
- dépressive (F31-F33)
- · dissociative (F44.2)
- · maniaque (F30.2)

R40.2 Coma, sans précision

Perte de conscience SAI

R41.- Autres symptômes et signes relatifs aux fonctions cognitives et à la conscience

Excl.: troubles dissociatifs [de conversion] (F44.-)

R41.0 Désorientation, sans précision

Confusion SAI

Excl.: désorientation psychogène (F44.88)

- R41.1 Amnésie antérograde
- R41.2 Amnésie rétrograde
- R41.3 Autres formes d'amnésie

Amnésie SAI

Excl.: amnésie globale transitoire (G45.4-)

syndrome amnésique:

- dû à l'utilisation de substances psycho-actives (F10-F19 avec le quatrième chiffre .6)
- organique (F04)

R41.8 Symptômes et signes relatifs aux fonctions cognitives et à la conscience, autres et non précisés

R42 Étourdissements et éblouissements

Incl.: Vertige SAI

Excl.: syndromes vertigineux (H81.-)

R43.- Troubles de l'odorat et du goût

- R43.0 Anosmie
- R43.1 Parosmie
- R43.2 Paragueusie

R43.8 Troubles de l'odorat et du goût, autres et non précisés

Troubles associés de l'odorat et du goût

R44	Autres symptômes et signes relatifs aux sensations et aux perceptions générales
	Excl.: troubles de la sensibilité cutanée (R20)
R44.0	Hallucinations auditives
R44.1	Hallucinations visuelles
R44.2	Autres hallucinations
R44.3	Hallucinations, sans précision
R44.8	Symptômes et signes relatifs aux sensations et aux perceptions générales, autres et non précisés
R45	Symptômes et signes relatifs à l'humeur
R45.0	Nervosité
	Tension nerveuse
R45.1	Agitation
R45.2	Tristesse
	Ennuis SAI
R45.3	Découragement et apathie
R45.4	Irritabilité et colère
R45.5	Hostilité
R45.6	Violence physique
R45.7	État de choc émotionnel et tension, sans précision
R45.8	Autres symptômes et signes relatifs à l'humeur
	Idées [tendances] suicidaires
	Pensées suicidaires Fxcl: idéas suicidaires au cours de troubles montaux (E00 E00)
	Excl.: idées suicidaires au cours de troubles mentaux (F00-F99)
R46	Symptômes et signes relatifs à l'apparence et au comportement
R46.0	Hygiène personnelle très défectueuse
R46.1	Apparence personnelle bizarre
R46.2	Comportement étrange et inexplicable
R46.3	Suractivité
R46.4	Lenteur et manque de réactivité
	Excl.: stupeur (R40.1)
R46.5	Caractère soupçonneux et évasif
R46.6	Inquiétude et préoccupation exagérées pour les événements sources de tension
R46.7	Prolixité et détails masquant les raisons de la consultation et gênant le contact
R46.8	Autres symptômes et signes relatifs à l'apparence et au comportement
	Négligence de soi SAI
	Excl.: prise insuffisante de nourriture et de boisson (par suite de négligence de soi) (R63.6)

Symptômes et signes relatifs au langage et à la voix (R47-R49)

R47.- Troubles du langage, non classés ailleurs

Excl.: autisme (F84.0-F84.1)

bégaiement (F98.5)

bredouillement [langage précipité] (F98.6)

troubles spécifiques du développement de la parole et du langage (F80.-)

R47.0 Dysphasie et aphasie

Excl.: aphasie progressive isolée (G31.0)

R47.1 Dysarthrie et anarthrie

R47.8 Troubles du langage, autres et non précisés

R48.- Dyslexie et autres troubles de la fonction symbolique, non classés ailleurs

Excl.: troubles spécifiques au cours du développement des acquisitions scolaires (F81.-)

- R48.0 Dyslexie et alexie
- R48.1 Agnosie
- R48.2 Apraxie
- R48.8 Troubles de la fonction symbolique, autres et non précisés

Acalculie

Agraphie

R49.- Troubles de la voix

Excl.: troubles psychogènes de la voix (F44.4)

R49.0 Dysphonie

Enrouement

R49.1 Aphonie

Perte de la voix

R49.2 Hypernasalité et hyponasalité

R49.8 Troubles de la voix, autres et non précisés

Changement de timbre SAI

Symptômes et signes généraux (R50-R69)

R50.- Fièvre d'origine autre et inconnue

Excl.: fièvre d'origine inconnue (au cours de) (du):

- nouveau-né (P81.9)
- · travail (075.2)

hyperthermie d'origine inconnue, après accouchement (086.4)

R50.2 Fièvre due à des médicaments [Drug fever]

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

R50.8- Autres fièvres précisées

R50.80 Fièvre d'étiologie inconnue

R50.88 Autre fièvre précisée

Fièvre avec frissons Fièvre persistante

R50.9 Fièvre, sans précision

Hyperpyrexie SAI Pyrexie SAI

Excl.: hyperthermie maligne due à une anesthésie (T88.3)

R51 Céphalée

Incl.: Douleur faciale SAI

Excl.: algie faciale atypique (G50.1)

migraine et autres syndromes d'algies céphaliques (G43-G44)

névralgie du trijumeau (G50.0)

R52.- Douleur, non classée ailleurs

Incl.: douleur ne pouvant être rapportée à un seul organe ou une seule partie du corps

Excl.: céphalée (R51)

colique néphrétique (N23)

douleur (de):

- abdominale (R10.-)
- articulaire (M25.5-)
- dent (K08.88)
- · dos (M54.9-)
- épaule (M25.51)
- gorge (R07.0)
- langue (K14.6)
- · mammaire (N64.4)
- membre (M79.6-)
- oculaire (H57.1)
- oreille (H92.0)
- pelvienne et périnéale (R10.2)
- psychogène (F45.40)
- rachis (M54.-)
- région lombaire (M54.5)
- thoracique (R07.1-R07.4)

Syndrome algique chronique avec modification durable de la personnalité (F62.80)

R52.0 Douleur aiguë

R52.1 Douleur chronique irréductible

R52.2 Autres douleurs chroniques

R52.9 Douleur, sans précision

Douleurs généralisées SAI

R53 Malaise et fatigue

Incl.: Altération de l'état général

Asthénie:

- chronique
- SAI

Asthénie SAI Fatigabilité

Léthargie

Excl.: débilité:

- congénitale (P96.9)
- sénile (R54)

épuisement et fatigue (dus à) (au cours de):

- · asthénie sénile (R54)
- · chaleur (T67.-)
- combat (F43.0)
- exercice physique excessif (T73.3)
- exposition aux éléments (T73.2)
- grossesse (026.88)
- · neurasthénie (F48.0)

syndrome de fatigue (F48.0)

• post-virale (G93.3)

R54 Sénilité

Incl.: Asthénie sénile

Sénescence

Vieillesse

sans mention de psychose

Syndrome de glissement

Excl.: psychose sénile (F03)

sarcopénie (M62.5-)

R55 Syncope et collapsus

Incl.: Evanouissement

Perte de connaissance

Excl.: asthénie neurocirculatoire (F45.30)

choc:

- · cardiogénique (R57.0)
- · compliquant ou consécutif à:
 - avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (000-007, 008.3)
 - travail et accouchement (075.1)
- post-opératoire (T81.1)
- SAI (R57.9)

crise de Stokes-Adams (145.9)

hypotension orthostatique (195.1)

hypotension orthostatique neurogène (G23.8)

perte de conscience SAI (R40.2)

syncope:

- · due à la chaleur (T67.1)
- psychogène (F48.8)

syndrome du sinus carotidien (G90.00)

R56.- Convulsions, non classées ailleurs

Excl.: convulsions et crises convulsives (au cours de) (du):

- dissociatives (F44.5)
- épilepsie (G40-G41)
- · nouveau-né (P90)

R56.0 Convulsions fébriles

R56.8 Convulsions, autres et non précisées

Crise (convulsive) SAI

R57.- Choc, non classé ailleurs

Excl.: choc (dû à):

- anaphylactique (dû à):
 - intolérance alimentaire (T78.0)
 - SAI (T78.2)
 - sérum (T80.5)
- · anesthésique (T88.2)
- compliquant ou consécutif à avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (000-007, 008.3)
- électrique (T75.4)
- foudre (T75.0)
- · obstétrical (075.1)
- post-opératoire (T81.1)
- psychique (F43.0)
- traumatique (T79.4)

syndrome du choc toxique (A48.3)

R57.0 Choc cardiogénique

R57.1 Choc hypovolémique

R57.2 Choc septique

R57.8 Autres chocs

Choc endotoxique

R57.9 Choc, sans précision

Insuffisance circulatoire périphérique SAI

R58 Hémorragie, non classée ailleurs

Incl.: Hémorragie SAI

R59.- Adénopathies

Incl.: tuméfaction ganglionnaire

Excl.: lymphadénite:

- aiguë (L04.-)
- · chronique (188.1)
- mésentérique (aiguë) (chronique) (188.0)
- SAI (188.9)
- R59.0 Adénopathies localisées
- R59.1 Adénopathies généralisées

Lymphadénopathie SAI

R59.9 Adénopathie, sans précision

R60.- Œdème, non classé ailleurs

Excl.: anasarque fœto-placentaire SAI (P83.2)

ascite (R18)

hydrothorax (J94.8)

œdème (de):

- angioneurotique (T78.3)
- · cérébral (G93.6)
- cérébral dû à un traumatisme obstétrical (P11.0)
- gestationnel (012.0)
- · héréditaire (Q82.0-)
- larynx (J38.4)
- malnutrition (E40-E46)
- · nouveau-né (P83.3)
- pharynx (J39.2)
- pulmonaire (J81)
- rhinopharynx (J39.2)
- R60.0 Œdème localisé
- R60.1 Œdème généralisé
- R60.9 Œdème, sans précision

Rétention liquidienne SAI

R61.- Hyperhidrose

R61.0 Hyperhidrose localisée

R61.1 Hyperhidrose généralisée

R61.9 Hyperhidrose, sans précision

Hypersudation

Sueurs nocturnes

R62.- Retard du développement physiologique

Excl.: puberté retardée (E30.0)

R62.0 Maturation retardée

Marche tardive

Retard de:

- langage
- stade de développement physiologique attendu

R62.8 Autres retards du développement physiologique

Infantilisme SAI

Retard (de):

- croissance
- physique
- pondéral

Excl.: retard de développement physique dû à la malnutrition (E45)

R62.9 Retard du développement physiologique, sans précision

R63.- Symptômes et signes relatifs à l'absorption d'aliments et de liquides

Excl.: boulimie SAI (F50.2)

malnutrition (E40-E46)

troubles de l'alimentation d'origine non organique (F50.-)

R63.0 Anorexie

Perte de l'appétit

Excl.: anorexie mentale (F50.0-)

perte de l'appétit d'origine non organique (F50.8)

R63.1 Polydipsie

Soif excessive

R63.2 Polyphagie

Alimentation excessive

Suralimentation SAI

R63.3 Difficultés nutritionnelles et nutrition inadaptée

Difficultés d'alimentation SAI

Excl.: problèmes alimentaires du nouveau-né (P92.-)

trouble de l'alimentation du nourrisson et de l'enfant (F98.2)

R63.4 Perte de poids anormale

R63.5 Prise de poids anormale

Excl.: obésité (E66.-)

prise de poids excessive au cours de la grossesse (O26.0)

R63.6 Prise insuffisante de nourriture et de boisson

Prise insuffisante de nourriture et de boisson par suite de négligence de soi

Excl.: Mort due à la famine des suites d'une anorexie (R63.0)

Mort par privation de boisson (T73.1)

Mort par privation de nourriture (T73.0) Négligence de soi SAI (R46.8)

R63.8 Autres symptômes et signes relatifs à l'absorption d'aliments et de liquides

R64 Cachexie

Excl.: marasme nutritionnel (E41)

R65.-! Syndrome de réponse inflammatoire systémique [SIRS]

Note: Coder en premier lieu la maladie primaire à l'origine d'un SIRS.

Utiliser, au besoin, des codes supplémentaires pour désigner les complications organiques.

- R65.0! Syndrome de réponse inflammatoire systémique [SIRS] d'origine infectieuse sans complications organiques
- R65.1! Syndrome de réponse inflammatoire systémique [SIRS] d'origine infectieuse avec complications organiques
- R65.2! Syndrome de réponse inflammatoire systémique [SIRS] d'origine non infectieuse sans complications organiques
- R65.3! Syndrome de réponse inflammatoire systémique [SIRS] d'origine non infectieuse avec complications organiques
- R65.9! Syndrome de réponse inflammatoire systémique [SIRS] non précisé

R68.-Autres symptômes et signes généraux

R68.0 Hypothermie, non associée à une baisse de la température ambiante

hypothermie (du) (due à):

- · anesthésie (T88.5)
- baisse de la température ambiante (T68)
- nouveau-né (P80.-)
- · SAI (accidentelle) (T68)

R68.1 Symptômes non spécifiques propres au nourrisson

Nourrisson irritable

Pleurs excessifs du nourrisson

Excl.: irritabilité cérébrale du nouveau-né (P91.3) syndrome d'éruption dentaire (K00.7)

Sécheresse de la bouche, sans précision

R68.2

Excl.: hyposécrétion des glandes salivaires (K11.7)

sécheresse de la bouche due à:

- déshydratation (E86)
- syndrome de Gougerot-Sjögren (M35.0)

R68.3 Hippocratisme digital

Hippocratisme des ongles

hippocratisme digital congénital (Q68.1) Hippocratisme unguéal congénital (Q84.6)

R68.8 Autres symptômes et signes généraux précisés

R69 Causes inconnues et non précisées de morbidité

Incl.: Maladie:

- non diagnostiquée, non précisée quant au siège ou au système concerné
- · SAI

Résultats anormaux de l'examen du sang, sans diagnostic (R70-R79)

Excl.: affections hémorragiques et hématologiques du fœtus et du nouveau-né (P50-P61) anomalies (de):

- · coagulation (D65-D68)
- examen prénatal systématique de la mère (028.-)
- globules blancs, classées ailleurs (D70-D72)
- · lipides (E78.-)
- plaquettes et thrombocytes (D69.-)

résultats diagnostiques anormaux classés ailleurs - voir Index alphabétique

R70.- Accélération de la vitesse de sédimentation et anomalies de la viscosité plasmatique

R70.0 Accélération de la vitesse de sédimentation

R70.1 Viscosité plasmatique anormale

R71 Anomalies des globules rouges

Incl.: Anisocytose

Anomalie des hématies (de):

- morphologique SAI
- volume SAI

Poïkilocytose

Excl.: anémies (D50-D64)

polyglobulie (du):

- bénigne [familiale] (D75.0)
- essentielle (D45)
- · nouveau-né (P61.1)
- SAI (D75.1)
- secondaire (D75.1)

R72 Anomalies des globules blancs, non classées ailleurs

Incl.: Formule leucocytaire anormale SAI

Excl.: leucocytose (D72.8)

R73.- Augmentation de la glycémie

Excl.: diabète sucré (E10-E14)

diabète sucré au cours de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (O24.-)

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

néonatale (P70.0-P70.2)

R73.0 Anomalie de l'épreuve de tolérance au glucose

Diabète:

- chimique
- latent

Prédiabète

Tolérance altérée au glucose

R73.9 Hyperglycémie, sans précision

R74.- Anomalies des taux d'enzymes sériques

R74.0 Augmentation des taux de transaminase et d'acide lactique déshydrogénase

R74.8 Anomalies d'autres taux d'enzymes sériques

Anomalies des taux de:

- · amylase
- lipase [triacylglycerol lipase]
- · phosphatase:
 - acide
 - alcaline

R74.9 Anomalie du taux d'un enzyme sérique, sans précision

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

Incl.: Résultat non concluant du test de recherche du VIH chez les nourrissons

Excl.: immunodéficience humaine virale [VIH] compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité (098.7)

infection asymptomatique par le virus de l'immunodéficience humaine [VIH] (Z21) maladie due au virus de l'immunodéficience humaine [VIH] (B20-B24)

R76.- Autres anomalies de résultats immunologiques sériques

R76.0 Augmentation du taux d'anticorps

Excl.: iso-immunisation de la grossesse (036.0-036.1)

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

R76.1 Réaction anormale au test à la tuberculine

Résultats anormaux au test de Mantoux

R76.2 Résultats faussement positifs au test sérologique de la syphilis

Réaction de Wassermann faussement positive

R76.8 Autres anomalies précisées de résultats immunologiques sériques

Augmentation du taux des immunoglobulines SAI

R76.9 Anomalie de résultats immunologiques sériques, sans précision

R77.- Autres anomalies des protéines plasmatiques

Excl.: anomalies du métabolisme des protéines plasmatiques (E88.0)

- R77.0 Anomalie de l'albumine
- R77.1 Anomalie de la globuline

Hyperglobulinémie SAI

R77.2 Anomalie de l'alpha-fœtoprotéine

R77.8- Autres anomalies précisées des protéines plasmatiques

- R77.80 Modification du taux d'antigène spécifique de la prostate [PSA]
- R77.88 Autres modifications précisées des taux de protéines plasmatiques

R77.9 Anomalie des protéines plasmatiques, sans précision

R78.- Présence de drogues et d'autres substances non trouvées normalement dans le sang

Excl.: troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de substances psycho-actives (F10-F19)

- R78.0 Présence d'alcool dans le sang
- R78.1 Présence d'opiacé dans le sang
- R78.2 Présence de cocaïne dans le sang
- R78.3 Présence d'hallucinogène dans le sang
- R78.4 Présence dans le sang d'autres substances susceptibles d'entraîner une dépendance
- R78.5 Présence d'une substance psychotrope dans le sang
- R78.6 Présence d'un produit stéroïdien dans le sang
- R78.7 Présence d'un taux anormalement élevé de métaux lourds dans le sang
- R78.8 Présence d'autres substances précisées non trouvées normalement dans le sang

Présence d'un taux anormal de lithium dans le sang

R78.9 Présence d'une substance non trouvée normalement dans le sang, sans précision

R79.- Autres résultats anormaux des examens chimiques du sang

Excl.: déséquilibres hydro-électrolytiques et acido-basiques (E86-E87)

hyperglycémie SAI (R73.9)

hyperuricémie asymptomatique (E79.0)

hypoglycémie SAI (E16.2)

hypoglycémie SAI néonatale (P70.3-P70.4)

résultats spécifiques indiquant une anomalie du métabolisme des:

- acides aminés (E70-E72)
- hydrates de carbone (E73-E74)
- lipides (E75.-)

R79.0 Taux anormal de minéraux dans le sang

Taux anormal de:

- · cobalt
- cuivre
- fer
- magnésium
- substance minérale NCA
- zinc

Excl.: anomalies du métabolisme des minéraux (E83.-)

carence alimentaire en minéraux (E58-E61)

hypomagnésémie néonatale (P71.2)

taux anormal de lithium (R78.8)

R79.8 Autres résultats anormaux précisés des examens chimiques du sang

Taux anormal des gaz du sang

R79.9 Résultat anormal des examens chimiques du sang, sans précision

Résultats anormaux de l'examen des urines, sans diagnostic (R80-R82)

Excl.: résultats:

- anormaux de l'examen prénatal systématique de la mère (028.-)
- · diagnostiques anormaux classés ailleurs voir Index alphabétique
- spécifiques indiquant une anomalie du métabolisme des:
 - · acides aminés (E70-E72)
 - hydrates de carbone (E73-E74)

R80 Protéinurie isolée

Incl.: Albuminurie SAI

Protéinurie (de):

- Bence Jones
- SAI

Excl.: protéinurie:

- gestationnelle (012.1)
- isolée avec lésions morphologiques précisées (N06.-)
- orthostatique (N39.2)
- persistante (N39.1)

R81 Glycosurie

Excl.: glycosurie rénale (E74.8)

R82.- Autres résultats anormaux de l'examen des urines

Excl.: hématurie (R31)

Syndrome de douleur du flanc et hématurie (N39.81)

R82.0 Chylurie

Excl.: chylurie due à une filariose (B74.-)

- R82.1 Myoglobinurie
- R82.2 Biliurie
- R82.3 Hémoglobinurie

Excl.: hémoglobinurie:

- due à une hémolyse relevant d'autres causes externes NCA (D59.6)
- nocturne paroxystique [Marchiafava-Micheli] (D59.5)

R82.4 Acétonurie

Cétonurie

R82.5 Augmentation dans les urines du taux de médicaments et de substances biologiques

Taux urinaires élevés de:

- 17-cétostéroïdes
- · acide indol-acétique
- · catécholamines
- stéroïdes

R82.6 Taux anormal dans les urines de substances d'origine principalement non médicinale

Taux anormal de métaux lourds dans les urines

R82.7 Résultats anormaux de l'examen microbiologique des urines

Cultures positives

R82.8 Résultats anormaux de l'examen cytologique et histologique des urines

R82.9 Résultats anormaux de l'examen des urines, autres et non précisés

Cellules et cylindres dans les urines

Cristallurie

Mélanurie

Résultats anormaux de l'examen d'autres liquides, substances et tissus, sans diagnostic (R83-R89)

Excl.: résultats:

- anormaux de l'examen (de):
 - prénatal systématique de la mère (028.-)
 - sang, sans diagnostic (R70-R79)
 - urine, sans diagnostic (R80-R82)
- · diagnostiques anormaux classés ailleurs voir Index alphabétique

Les subdivisions suivantes peuvent être utilisées comme quatrième chiffre avec les catégories R83-R89:

- .0 Taux anormal d'enzymes
- .1 Taux anormal d'hormones
- .2 Taux anormal de drogues, autres substances médicamenteuses ou biologiquement actives
- .3 Taux anormal de substances d'origine principalement non médicinale
- .4 Résultats immunologiques anormaux
- .5 Résultats microbiologiques anormaux

Cultures positives

.6 Résultats cytologiques anormaux

Frottis de Papanicolaou anormal

- .7 Résultats histologiques anormaux
- .8 Autres résultats anormaux

Résultats chromosomiques anormaux

.9 Résultat anormal, sans précision

R83.- Résultats anormaux de l'examen du liquide céphalorachidien

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

Résultats anormaux de prélèvements effectués sur l'appareil respiratoire et le thorax

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

Incl.: Résultats anormaux de:

- expectoration
- · lavage bronchique
- liquide pleural
- prélèvements de gorge
- sécrétions nasales

Excl.: expectorations sanglantes (R04.2)

R85.- Résultats anormaux de prélèvements effectués sur l'appareil digestif et la cavité abdominale

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

Incl.: Résultats anormaux de:

- · liquide péritonéal
- salive

Excl.: anomalies des matières fécales (R19.5)

Résultats anormaux de prélèvements effectués sur les organes génitaux de l'homme

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

Incl.: Résultats anormaux de:

- sécrétions prostatiques
- sperme, liquide séminal

Spermatozoïdes anormaux

Excl.: azoospermie (N46)

oligospermie (N46)

R87.- Résultats anormaux de prélèvements effectués sur les organes génitaux de la femme

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

Incl.: Résultats anormaux de sécrétions et frottis de:

- col de l'utérus
- vagin
- vulve

Excl.: carcinome in situ (D05-D07.3)

dysplasie de:

- col de l'utérus (N87.-)
- · vagin (N89.0-N89.3)
- vulve (N90.0-N90.3)

R89.- Résultats anormaux de prélèvements effectués sur d'autres organes, appareils et tissus

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

Incl.: Résultats anormaux de:

- écoulement du mamelon
- liquide synovial
- sécrétions au niveau d'une plaie

Résultats anormaux d'imagerie diagnostique et d'épreuves fonctionnelles, sans diagnostic (R90-R94)

Incl.: résultats anormaux non spécifiques d'imagerie diagnostique par:

- échographie
- radiologie
- · résonance magnétique nucléaire [RMN]
- thermographie
- tomodensitométrie [scanner]
- tomographie par émission de positrons [TEP]

Excl.: résultats:

- anormaux de l'examen prénatal systématique de la mère (028.-)
- · diagnostiques anormaux classés ailleurs voir Index alphabétique

R90.- Résultats anormaux d'imagerie diagnostique du système nerveux central

R90.0 Lésion intracrânienne

R90.8 Autres résultats anormaux d'imagerie diagnostique du système nerveux central

Affection de la substance blanche SAI Echoencéphalogramme anormal

R91 Résultats anormaux d'imagerie diagnostique du poumon

Incl.: Masse pulmonaire SAI Nodule pulmonaire SAI

R92 Résultats anormaux d'imagerie diagnostique du sein

R93.- Résultats anormaux d'imagerie diagnostique d'autres parties du corps

R93.0 Résultats anormaux d'imagerie diagnostique du crâne et de la tête, non classés ailleurs

Excl.: lésion intracrânienne (R90.0)

R93.1 Résultats anormaux d'imagerie diagnostique du cœur et de la circulation coronaire

Echocardiogramme anormal SAI

Image cardiaque anormale

R93.2 Résultats anormaux d'imagerie diagnostique du foie et des voies biliaires

Vésicule biliaire exclue

R93.3 Résultats anormaux d'imagerie diagnostique d'autres parties des voies digestives

R93.4 Résultats anormaux d'imagerie diagnostique de l'appareil urinaire

Défaut de remplissage de:

- rein
- uretère
- vessie

Excl.: hypertrophie rénale (N28.88)

R93.5 Résultats anormaux d'imagerie diagnostique d'autres parties de l'abdomen, y compris l'espace rétropéritonéal

R93.6 Résultats anormaux d'imagerie diagnostique des membres

Excl.: résultat anormal de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané (R93.8)

R93.7 Résultats anormaux d'imagerie diagnostique d'autres parties du système ostéo-musculaire

Excl.: résultats anormaux d'imagerie diagnostique du crâne (R93.0)

R93.8 Résultats anormaux d'imagerie diagnostique d'autres parties du corps précisées

Déviation médiastinale

Résultat radiologique anormal de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané

R94.- Résultats anormaux d'explorations fonctionnelles

Incl.: résultats anormaux de:

- épreuves de fixation de radio-isotopes [radionucléides]
- scintigraphie

R94.0 Résultats anormaux d'explorations fonctionnelles du système nerveux central

Electro-encéphalogramme anormal [EEG]

R94.1 Résultats anormaux d'explorations fonctionnelles du système nerveux périphérique et épreuves sensorielles spéciales

Anomalies (de):

- électromyogramme [EMG]
- électro-oculogramme [EOG]
- électrorétinogramme [ERG]
- potentiels évoqués visuellement
- réponse à une stimulation nerveuse

R94.2 Résultats anormaux d'explorations fonctionnelles pulmonaires

Diminution de la capacité:

- respiratoire
- vitale

R94.3 Résultats anormaux d'explorations fonctionnelles cardio-vasculaires

Anomalies (de):

- électrocardiogramme [ECG]
- · épreuves électrophysiologiques intracardiaques
- phonocardiogramme
- vectocardiogramme

R94.4 Résultats anormaux d'explorations fonctionnelles rénales

Anomalie des épreuves fonctionnelles rénales

- R94.5 Résultats anormaux d'explorations fonctionnelles hépatiques
- R94.6 Résultats anormaux d'explorations fonctionnelles thyroïdiennes

R94.7 Résultats anormaux d'autres explorations fonctionnelles endocriniennes

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

R94.8 Résultats anormaux d'explorations fonctionnelles d'autres organes et appareils

Anomalie de:

- épreuves fonctionnelles (de):
 - spléniques
 - vessie
- · métabolisme de base

Causes de mortalité mal définies et inconnues (R95-R99)

Excl.: mort:

- fœtale de cause non précisée (P95)
- · maternelle d'origine obstétricale SAI (095)

R95.- Syndrome de la mort subite du nourrisson

Incl.: Mort subite inexpliquée (mort subite du nourrisson), avant l'âge d'un an

Sudden infant death syndrome [SIDS]

Excl.: Mort subite inexpliquée (mort subite du nourrisson), après l'âge d'un an (R96.0)

R95.0 Syndrome de la mort subite du nourrisson avec mention d'autopsie

R95.9 Syndrome de la mort subite du nourrisson sans mention d'autopsie

Syndrome de la mort subite du nourrisson SAI

R96.- Autre mort subite de cause inconnue

Excl.: mort cardiaque subite, décrite ainsi (146.1)

syndrome de la mort subite du nourrisson (R95.-)

R96.0 Mort instantanée

Mort subite inexpliquée (mort subite du nourrisson), après l'âge d'un an

Excl.: Mort subite due à une cause connue (A00.0-Q99.9, U04.9, V99-Y84.9)

R96.1 Décès survenant moins de 24 heures après le début des symptômes, sans autre explication

Décès que l'on sait n'être pas une mort violente ou instantanée et dont la cause reste inconnue Décès sans signe de maladie

R98 Décès sans témoin

Incl.: Découverte d'un cadavre

Découverte fortuite d'un cadavre, sans cause apparente de décès

R99 Autres causes de mortalité mal définies et non précisées

Incl.: Cause inconnue de mortalité

Décès SAI

Chapitre XIX

Lésions traumatiques, empoisonnements et certaines autres conséquences de causes externes (S00 - T98)

Excl.: fracture de stress (M84.3-)

fracture mal consolidée (M84.0-)

fracture non consolidée (pseudarthrose) (M84.1-)

fracture pathologique (M84.4-)

fracture pathologique sur ostéoporose (M80.-)

traumatisme obstétrical:

- fœtus ou nouveau-né (P10-P15)
- mère (070-071)

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

S00-S09	Lésions traumatiques de la tête
S10-S19	Lésions traumatiques du cou
S20-S29	Lésions traumatiques du thorax
S30-S39	Lésions traumatiques de l'abdomen, des lombes, du rachis lombaire et du bassin
S40-S49	Lésions traumatiques de l'épaule et du bras
S50-S59	Lésions traumatiques du coude et de l'avant-bras
S60-S69	Lésions traumatiques du poignet et de la main
S70-S79	Lésions traumatiques de la hanche et de la cuisse
S80-S89	Lésions traumatiques du genou et de la jambe
S90-S99	Lésions traumatiques de la cheville et du pied
T00-T07	Lésions traumatiques de plusieurs parties du corps
T08-T14	Lésions traumatiques de siège non précisé du tronc, membre ou autre région du corps
T15-T19	Effets dus à un corps étranger ayant pénétré dans un orifice naturel
T20-T32	Brûlures et corrosions
	T20-T25 Brûlures et corrosions de la surface externe du corps, selon la localisation
	T26-T28 Brûlures et corrosions de l'œil et des organes internes
	T29-T32 Brûlures et corrosions de parties du corps, multiples et non précisées
T33-T35	Gelures
T36-T50	Intoxications par des médicaments et des substances biologiques
T51-T65	Effets toxiques de substances d'origine essentiellement non médicinale
T66-T78	Effets de causes externes, autres et non précisés
T79-T79	Certaines complications précoces des traumatismes
T80-T88	Complications de soins chirurgicaux et médicaux, non classées ailleurs
T89-T89	Autres complications d'un traumatisme non classées ailleurs
T90-T98	Séquelles de lésions traumatiques, d'empoisonnements et d'autres conséquences de causes externes

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

S01.83!	Plaie ouverte (toute partie de la tête) associée à une lésion intracrânienne
S01.84!	Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture fermée ou de luxation de la tête
S01.85!	Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture fermée ou de luxation de la tête
S01.86!	Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture fermée ou de luxation de la tête

S01.87!	Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture ouverte ou de luxation de la tête
S01.88!	Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture ouverte ou de luxation de la tête
S01.89!	Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture ouverte ou de luxation de la tête
S06.7-!	Perte de connaissance lors de traumatisme crânio-cérébral
S11.84!	Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture fermée ou de luxation du cou
S11.85!	Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture fermée ou de luxation du cou
S11.86!	Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture fermée ou de luxation du cou
S11.87!	Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture ouverte ou de luxation du cou
S11.88!	Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture ouverte ou de luxation du cou
S11.89!	Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture ouverte ou de luxation du cou
S14.7-!	Niveau fonctionnel d'une lésion de la moelle cervicale
S21.83!	Plaie ouverte (n'importe quelle partie du thorax) communiquant avec une lésion intrathoracique
S21.84!	Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture fermée ou de luxation du thorax
S21.85!	Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture fermée ou de luxation du thorax
S21.86!	Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture fermée ou de luxation du thorax
S21.87!	Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture ouverte ou de luxation du thorax
S21.88!	Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture ouverte ou de luxation du thorax
S21.89!	Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture ouverte ou de luxation du thorax
S24.7-!	Niveau fonctionnel d'une lésion de la moelle dorsale
S31.83!	Plaie ouverte (toute partie de l'abdomen, de la région lombo-sacrée et du bassin) associée à une
	lésion intraabdominale
S31.84!	Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture ou de luxation fermée de la colonne lombaire et du bassin
S31.85!	Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture ou de luxation fermée de la colonne lombaire et du bassin
S31.86!	Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture ou de luxation fermée de la colonne lombaire et du bassin
S31.87!	Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture ou de luxation ouverte de la colonne lombaire et du bassin
S31.88!	Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture ou de luxation ouverte de la colonne lombaire et du bassin
S31.89!	Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture ou de luxation ouverte de la colonne lombaire et du bassin
S34.7-!	Niveau fonctionnel d'une lésion médullaire lombo-sacrée
S41.84!	Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture fermée ou de luxation du bras
S41.85!	Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture fermée ou de luxation du bras
S41.86!	Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture fermée ou de luxation du bras
S41.87!	Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture ouverte ou de luxation du bras
S41.88!	Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture ouverte ou de luxation du bras
S41.89!	Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture ouverte ou de luxation du bras
S51.84!	Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture fermée ou de luxation de l'avant-bras
S51.85!	Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture fermée ou de luxation de l'avant-bras
S51.86!	Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture fermée ou de luxation de l'avant-bras
S51.87!	Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture ouverte ou de luxation de l'avant-bras
S51.88!	Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture ouverte ou de luxation de l'avant-bras
S51.89!	Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture ouverte ou de luxation de l'avant-bras
S61.84!	Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture fermée ou de luxation du poignet et de la main
S61.85!	Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture fermée ou de luxation du poignet et de la main

S61.86!	Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture fermée ou de luxation du poignet et de la main
S61.87!	Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture ouverte ou de luxation du poignet et de la main
S61.88!	Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture ouverte ou de luxation du poignet et de la main
S61.89!	Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture ouverte ou de luxation du poignet et de la main
S71.84!	Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture fermée ou de luxation de la hanche et du fémur
S71.85!	Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture fermée ou de luxation de la hanche et du fémur
S71.86!	Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture fermée ou de luxation de la hanche et du fémur
S71.87!	Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture ouverte ou de luxation de la hanche et du fémur
S71.88!	Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture ouverte ou de luxation de la hanche et du fémur
S71.89!	Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture ouverte ou de luxation de la hanche et du fémur
S81.84!	Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture fermée ou de luxation de la jambe
S81.85!	Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture fermée ou de luxation de la jambe
S81.86!	Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture fermée ou de luxation de la jambe
S81.87!	Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture ouverte ou de luxation de la jambe
S81.88!	Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture ouverte ou de luxation de la jambe
S81.89!	Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture ouverte ou de luxation de la jambe
S91.84!	Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture fermée ou de luxation du pied
S91.85!	Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture fermée ou de luxation du pied
S91.86!	Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture fermée ou de luxation du pied
S91.87!	Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture ouverte ou de luxation du pied
S91.88!	Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture ouverte ou de luxation du pied
S91.89!	Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture ouverte ou de luxation du pied
T31!	Brûlures classées selon l'étendue de la surface du corps atteinte
T32!	Corrosions classées selon l'étendue de la surface du corps atteinte

Ce chapitre utilise la section S pour le codage de différents types de traumatismes localisés à une seule région du corps. La section T est utilisée pour le codage des traumatismes ayant des localisations multiples ou de siège non précisé, ainsi que les empoisonnements et certaines autres conséquences de causes externes.

Dans les titres désignant des lésions traumatiques multiples, le mot «avec» indique l'association des deux localisations mentionnées et le mot «et» indique que l'on a affaire à l'une ou l'autre des deux localisations ou aux deux à la fois.

Le principe du codage multiple des lésions traumatiques sera appliqué chaque fois que cela est possible. On a prévu des catégories de combinaisons pour les traumatismes multiples lorsque la nature de chacun d'eux n'est pas indiquée de façon précise ou pour la mise en tableaux des causes principales quand il est plus commode de n'enregistrer qu'une seule cause. En dehors de ces cas, les divers composants des lésions traumatiques seront codés séparément. Se référer également aux règles et instructions du Volume 2 concernant le codage de la morbidité ou de la mortalité.

La section S ainsi que T00-T14 et T90-T98 comprennent les types de lésions traumatiques suivants au niveau du troisième caractère:

Lésion traumatique superficielle comprenant:

phlyctène (non due à la chaleur)

morsure ou piqûre d'insecte (non venimeux)

contusion, y compris ecchymose et hématome

abrasion

décollement sous-cutané (fermé)

lésion traumatique par corps étranger superficiel (écharde) sans plaie ouverte importante

Plaie ouverte comprenant:

lacération

coupure

plaie perforante:

- avec corps étranger (pénétrant) (excepté lors d'atteinte à des structures plus profondes)
- SAI

morsure d'animal

Fracture comprenant:

fracture

fermée:

- fracture simple
- fracture impactée [engrenée]
- · fracture avec saillie
- fissuree
- · fracture en bois vert
- · fracture avec enfoncement
- fracture linéaire
- fracture spiroïde
- fracture par torsion
- · décollement épiphysaire traumatique
- fracture comminutive

Contusion osseuse [bone bruise] - Pour l'utilisation des catégories correspondantes dans la prise en charge en milieu hospitalier, se référer aux directives de codage suisses.

fracture de luxation

ouverte:

- · fracture par empalement
- fracture avec corps étranger
- · fracture infectée
- fracture compliquée
- fracture par perforation
- fracture par projectile

Excl.: fracture mal consolidée (M84.0-)

fracture non consolidée [pseudarthrose] (M84.1-)

fracture pathologique (M84.4-)

fracture pathologique ostéoporotique (M80.-)

fracture par sollicitation excessive (M84.3-)

Luxation, entorse et foulure, comprenant:

arrachement entorse

lacération

traumatique:

hémarthrose

- lacération
- rupture
- subluxation

entorse

foulure

articulation (capsule)

Lésion traumatique des nerfs et de la moelle épinière, comprenant:

atteinte de la continuité des nerfs et de la moelle épinière

section complète ou incomplète de la moelle épinière

traumatique:

- · hématomyélie
- paralysie (transitoire)
- · section d'un nerf
- · paraplégie
- · quadriplégie

Lésion traumatique des vaisseaux sanguins, comprenant:

avec ou sans retard de guérison

avec ou sans retard de guérison

cartilage

ligament

arrachement lacération section

traumatique:

- anévrisme ou fistule (artérioveineuse)
- · hématome artériel
- rupture

Lésion traumatique de muscles et de tendons comprenant:

arrachement lacération section rupture traumatique

rupture traumatique entorse

Écrasement comprenant:

syndrome d'écrasement

déchirure musculaire

broyage

Amputation traumatique

Lésion traumatique des organes internes comprenant:

lésion par souffle contusion ecchymose déchirure [traumatique] traumatique:

hématome [traumatique]

lacération

rupture [traumatique]

perforation [traumatique]

Écrasement

Lésions traumatiques, autres et sans précision

des vaisseaux sanguins

de fascias, de muscles et de tendons

organes internes

Lésions traumatiques de la tête (S00-S09)

Incl.: lésions traumatiques de:

- articulation temporo-mandibulaire
- · cavité buccale
- cuir chevelu
- dent
- face [toute partie]
- gencive
- langue
- · l'œil et de l'orbite
- mâchoire
- oreille
- palais
- · région périoculaire

Excl.: brûlures et corrosions (T20-T32)

effets de corps étranger dans:

- bouche (T18.0)
- larynx (T17.3)
- nez (T17.0-T17.1)
- oreille (T16)
- partie externe de l'œil (T15.-)
- pharynx (T17.2)

gelures (T33-T35)

piqûre ou morsure d'insecte venimeux (T63.4)

S00.- Lésion traumatique superficielle de la tête

Excl.: contusion cérébrale (diffuse) (S06.21) contusion cérébrale en foyer (S06.31) lésion traumatique de l'œil et de l'orbite (S05.-)

Pour la catégorie S00, utiliser les cinquièmes positions pour indiquer le type de lésion superficielle:

- O Type de lésion non précisée
- 1 Abrasion
- 2 Formation de vésicules (non thermiques)
- 3 Morsure ou piqûre d'insecte (non venimeuse)
- 4 Corps étranger superficiel (écharde)
- 5 Contusion
- 8 Autre

S00.0- Lésion traumatique superficielle du cuir chevelu

[0-5,8]

S00.1 Contusion de la paupière et de la région périoculaire

Œil au beurre noir

Sourcils

Excl.: contusion du globe oculaire et des tissus de l'orbite (S05.1)

S00.2- [0-4,8]	Autres lésions traumatiques superficielles de la paupière et de la région périoculaire
	Région orbitaire
	Excl.: lésion traumatique superficielle de la conjonctive et de la cornée (S05.0)
S00.3- [0-5,8]	Blessure superficielle du nez
S00.4- [0-5,8]	Blessure superficielle de l'oreille
S00.5- [0-5,8]	Blessure superficielle de la lèvre et de la cavité buccale
S00.7	Blessures superficielles multiples de la tête
S00.8- [0-5,8]	Blessure superficielle d'autres parties de la tête
S00.9- [0-5,8]	Blessure superficielle de la tête, partie non précisée
S01	Plaie ouverte de la tête
	Incl.: Plaie ouverte associée à une fracture, une luxation ou une lésion intracrânienne
	Plaie ouverte de la tête SAI
	Utiliser un code supplémentaire T89.0- pour indiquer des complications telles que corps étranger, infection ou guérison ou de traitement retardé.
	Excl.: amputation traumatique d'une partie de la tête (S08)
	décapitation (S18)
	lésion traumatique de l'œil et de l'orbite (S05)
S01.0	Plaie ouverte du cuir chevelu
	Sourcils
	Excl.: arrachement du cuir chevelu (S08.0)
S01.1	Plaie ouverte de la paupière et de la région périoculaire
001.0	Plaie ouverte de la paupière et de la région périoculaire avec ou sans atteinte des voies lacrymales
S01.2-	Plaie ouverte du nez
S01.20	Partie non précisée
S01.21	Peau externe du nez
S01.22	Orifice nasal
S01.23	Septum nasal
S01.29	Autres parties ou parties multiples du nez
S01.3-	Plaie ouverte de l'oreille et de l'appareil auditif
S01.30	Partie non précisée
	Oreille SAI
S01.31	Pavillon de l'oreille
S01.33	Tragus
S01.34	Canal auditif externe
S01.35	Trompe auditif
S01.36	Osselets
S01.37	Tympan
	Excl.: Rupture traumatique du tympan (S09.2)
S01.38	Oreille interne
	Cochlée

S01.39	Autres parties et parties multiples de l'oreille et de l'appareil auditif
S01.4-	Plaie ouverte de la joue et de la région temporo-maxillaire
S01.41	Joue
S01.42	Région maxillaire supérieure
S01.43	Région maxillaire inférieure
S01.49	Autres parties et parties multiples de la joue et de la région temporomandibulaire
S01.5-	Plaie ouverte de la lèvre et de la cavité buccale
	Excl.: fracture dentaire (S02.5)
	luxation dentaire (S03.2)
S01.50	Bouche, partie non précisée
S01.51	Lèvre
S01.52	Muqueuse de la joue
S01.53	Gencive (processus alvéolaire)
S01.54	Langue et plancher de la bouche
S01.55	Palais
S01.59	Autres parties et parties multiples des lèvres et de la cavité buccale
S01.7	Plaies ouvertes multiples de la tête
S01.8-	Plaie ouverte d'autres parties de la tête
	Note: Les codes S01.84!-S01.89! indiquent les lésions des tissus mous selon la classification Tscherne et Oestern. Coder d'abord la fracture (S02) ou la luxation (S03).
S01.80	Plaie ouverte non précisée d'autres parties de la tête
	Crâne
	Front SAI
	Menton
	Visage SAI
S01.83!	Plaie ouverte (toute partie de la tête) associée à une lésion intracrânienne
	Coder d'abord la lésion intracrânienne (S06)
S01.84!	Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture fermée ou de luxation de la tête
	Abrasion superficielle. Fracture simple ou moyenne
	Note: Les fractures fermées ou les luxations avec lésions de tissus mous de stade 0 (lésions mineures des tissus mous, fracture simple) ou de stade non précisé ne sont pas associées à des codes supplémentaires
S01.85!	Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture fermée ou de luxation de la tête
	Abrasion contaminée profonde, contusion cutanée ou musculaire localisée, tout type de fracture
S01.86!	Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture fermée ou de luxation de la tête
	Contusion cutanée ou lésion musculaire étendue, décollement sous-cutané, syndrome de compartiment décompensé
S01.87!	Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture ouverte ou de luxation de la tête
	Contusion légère ou absente, contamination bactérienne mineure, fractures de type simple ou moyenne
	Fracture ou luxation ouverte sans précision de stade
S01.88!	Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture ouverte ou de luxation de la tête
	Contusion cutanée ou des tissus mous circonscrite, contamination moyenne

S01.89! Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture ouverte ou de luxation de la tête

Destruction étendue des tissus mous, fréquemment avec lésion vasculaire ou nerveuse, contamination de plaie importante

Note: Les Fractures ouvertes avec lésions des tissus mous de stade IV (amputation subtotale ou totale) se codent comme amputation selon leur localisation

S01.9 Plaie ouverte de la tête, partie non précisée

S02.- Fracture du crâne et des os de la face

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de la catégorie S06.7-! pour indiquer une perte de connaissance lors d'une fracture du crâne.

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de S01.84!-S01.89! avec le code S02.- pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de fracture. Cela n'est pas valable pour les fractures accompagnées de lésions intracrâniennes. Dans ce cas utiliser S01.83!.

S02.0 Fracture de la voûte du crâne

Os:

- frontal
- · pariétal
- · temporal, écaille temporale

S02.1 Fracture de la base du crâne

Fosse:

- antérieure
- moyenne
- postérieure

Occipital

Sinus:

- ethmoïdal
- frontal

Sphénoïde

Temporal, à l'exclusion de l'écaille temporale

Toit de l'orbite

Excl.: orbite SAI (S02.8)

os temporal, écaille (S02.0) plancher de l'orbite (S02.3)

S02.2 Fracture des os du nez

S02.3 Fracture du plancher de l'orbite

Fracture « blow-out »

Excl.: orbite SAI (S02.8)

toit de l'orbite (S02.1)

S02.4 Fracture des os malaires et maxillaires

Mâchoire supérieure

Maxillaire supérieur

Zygoma

S02.5 Fracture dentaire

Dent cassée

Excl.: Fracture pathologique de dent (K08.81)

S02.6- Fracture du maxillaire inférieur

Mâchoire inférieure (mandibule)

S02.60	Partie non précisée
S02.61	Apophyse condylienne
S02.62	Sous-condylienne
S02.63	Apophyse coronoïde
S02.64	Branche maxillaire, SAI
S02.65	Angle maxillaire
S02.66	Symphyse maxillaire
S02.67	Partie alvéolaire
S02.68	Corps mandibulaire, partie autres et non précisée
S02.69	Parties multiples
S02.7	Fractures multiples du crâne et des os de la face
S02.8	Fractures d'autres os du crâne et de la face
	Alvéole (dentaire)
	Orbite SAI
	Palais
	Excl.: plancher de l'orbite (S02.3)
	toit de l'orbite (S02.1)
S02.9	Fracture du crâne et des os de la face, partie non précisée
	Visage SAI
S03	Luxation, entorse et foulure d'articulations et de ligaments de la tête
	Utiliser un code supplémentaire de S01.84!-S01.89! avec le code S03.0-S03.3 pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de luxation.
S03.0	Luxation de la mâchoire
	Articulation temporo-mandibulaire
	Mâchoire (cartilage) (ménisque)
	Mandibule
S03.1	Luxation de la cloison du nez
S03.2	Luxation dentaire
S03.3	Luxation de parties autres et non précisées de la tête
S03.4	Entorse et foulure de la mâchoire
	Articulation temporo-mandibulaire (ligament)
S03.5	Entorse et foulure de l'articulation et des ligaments de parties autres et non précisées de la tête
S04	Lésion traumatique des nerfs crâniens
S04.0	Lésion traumatique du nerf et des voies optiques
	Chiasma optique
	Cortex visuel
	Nerf crânien II
S04.1	Lésion traumatique du nerf moteur oculaire commun
	Nerf crânien III
S04.2	Lésion traumatique du nerf pathétique
	Nerf crânien IV
S04.3	Lésion traumatique du nerf trijumeau
	Nerf crânien V

S04.4 Lésion traumatique du nerf moteur oculaire externe

Nerf crânien VI

S04.5 Lésion traumatique du nerf facial

Nerf crânien VII

S04.6 Lésion traumatique du nerf auditif

Nerf acoustique [N. stato-acoustique]

Nerf auditif

Nerf crânien VIII

S04.7 Lésion traumatique du nerf spinal

Nerf crânien XI

S04.8 Lésion traumatique d'autres nerfs crâniens

Nerf:

- glossopharyngien [IX]
- grand hypoglosse [XII]
- olfactif [I]
- pneumogastrique [X]

S04.9 Lésion traumatique d'un nerf crânien, sans précision

S05.- Lésion traumatique de l'œil et de l'orbite

Excl.: fracture des os de l'orbite (S02.1, S02.3, S02.8)

lésion traumatique (du):

- nerf moteur oculaire commun [III] (S04.1)
- nerf optique [II] (S04.0)

plaie ouverte de la paupière et de la région périoculaire (S01.1)

superficielle de la paupière (S00.1-S00.2)

S05.0 Lésion traumatique de la conjonctive et abrasion de la cornée sans mention de corps étranger

Excl.: corps étranger dans:

- · cornée (T15.0)
- sac conjonctival (T15.1)

S05.1 Contusion du globe oculaire et des tissus de l'orbite

Hyphéma traumatique

Excl.: contusion de la paupière et de la région périoculaire (S00.1)

œil au beurre noir (S00.1)

S05.2 Lacération et rupture oculaires avec protrusion ou perte de tissu intra-oculaire

S05.3 Lacération oculaire sans protrusion ou perte de tissu intra-oculaire

Lacération de l'œil SAI

S05.4 Plaie pénétrante de l'orbite, avec ou sans corps étranger

Excl.: rétention (ancienne) de corps étranger secondaire à une plaie pénétrante de l'orbite (H05.5)

S05.5 Plaie pénétrante du globe oculaire, avec corps étranger

Excl.: rétention (ancienne) intraoculaire de corps étranger (H44.6-H44.7)

S05.6 Plaie pénétrante du globe oculaire, sans corps étranger

Pénétration oculaire SAI

S05.7 Arrachement de l'œil

Enucléation traumatique

S05.8 Autres lésions traumatiques de l'œil et de l'orbite

Traumatisme du canal lacrymal

S05.9 Lésion traumatique de l'œil et de l'orbite, non précisée

Lésion traumatique de l'œil SAI

S06.- Lésion traumatique intracrânienne

Pour les sous catégories S06.0-S06.6, S06.8 et S06.9 utiliser, un code supplémentaire de la catégorie S06.7-! pour indiquer une perte de connaissance.

Utiliser le code supplémentaire S01.83! avec le code S06.- pour indiquer une lésion intracrânienne ouverte.

S06.0 Commotion

Commotion cérébrale

Traumatisme crânio-cérébral de 1er degré

S06.1 Œdème cérébral traumatique

S06.2- Lésion traumatique cérébrale diffuse

Grosse atteinte du tissu cérébral

- S06.20 Lésion traumatique cérébrale et cérébelleuse diffuse, SAI
- S06.21 Contusion cérébrale diffuse
- S06.22 Contusion cérébelleuse diffuse
- S06.23 Hématomes cérébral et cérébelleux multiples

Hémorragies intracérébrales multiples

S06.28 Autres lésions cérébrales et cérébelleuses diffuses

Déchirures cérébrales et cérébelleuses multiples

S06.3- Lésion traumatique cérébrale en foyer

Atteinte limitée ou circonscrite du tissu cérébral

- S06.30 Atteinte limitée ou circonscrite du tissu cérébral, SAI
- S06.31 Contusion cérébrale circonscrite
- S06.32 Contusion cérébelleuse circonscrite
- S06.33 Hématome cérébral circonscrit

Hématome intracérébral

Hémorragie intracérébrale

S06.34 Hématome cérébelleux circonscrit

Hémorragie cérébelleuse

Hémorragie intracérébelleuse

S06.38 Autres lésions cérébrales et cérébelleuses circonscrites

Déchirure cérébrale et cérébelleuse

S06.4 Hémorragie épidurale

Hématome épidural [extra-dural]

Hémorragie extra-durale (traumatique)

S06.5 Hémorragie sous-durale traumatique

S06.6 Hémorragie sous-arachnoïdienne traumatique

S06.7-! Perte de connaissance lors de traumatisme crânio-cérébral

S06.70! Moins de 30 minutes

S06.71! de 30 minutes à 24 heures

S06.72! Plus de 24 heures, avec retour au stade de conscience antérieur

S06.73! Plus de 24 heures, sans retour au stade de conscience antérieur

S06.79! Durée non précisée

S06.8 Autres lésions traumatiques intracrâniennes

Hémorragie traumatique, hématome traumatique, contusion:

- cérébelleuse
- · intracrânienne SAI

S06.9 Lésion traumatique intracrânienne, sans précision

Lésion du tronc cérébral SAI

Traumatisme cérébral SAI

Excl.: lésion traumatique de la tête SAI (S09.9)

S07.- Écrasement de la tête

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour indiquer un syndrome d'écrasement (T79.5).

Excl.: Si le type de lésion est connu (p.ex. contusion, fracture, luxation, lésion interne) coder seulement selon le type de lésion

- S07.0 Écrasement de la face
- S07.1 Écrasement du crâne
- \$07.8 Écrasement d'autres parties de la tête
- S07.9 Écrasement de la tête, partie non précisée

S08.- Amputation traumatique d'une partie de la tête

- S08.0 Arrachement du cuir chevelu
- S08.1 Amputation traumatique de l'oreille
- S08.8 Amputation traumatique d'autres parties de la tête
- S08.9 Amputation traumatique d'une partie de la tête non précisée

Excl.: décapitation (S18)

S09.- Lésions traumatiques de la tête, autres et sans précision

S09.0 Lésion traumatique des vaisseaux sanguins de la tête, non classée ailleurs

Excl.: lésion traumatique des vaisseaux sanquins:

- · cérébraux (S06.-)
- précérébraux (S15.-)
- S09.1 Lésion traumatique des muscles et des tendons de la tête
- S09.2 Rupture traumatique du tympan

S09.7 Lésions traumatiques multiples de la tête

Lésions traumatiques classées dans plus d'une catégorie en S00-S09.2

Pour le codage des lésions traumatiques multiples dans la prise en charge en milieu hospitalier, voir les directives de codage suisses.

S09.8 Autres lésions traumatiques précisées de la tête

S09.9 Lésion traumatique de la tête, sans précision

Lésion traumatique de:

- · face SAI
- nez SAI
- · oreille SAI

Lésions traumatiques du cou (S10-S19)

Incl.: lésions traumatiques de:

- gorge
- nuque
- · région sus-claviculaire

Excl.: brûlures et corrosions (T20-T32)

effets de corps étranger dans:

- larynx (T17.3)
- · œsophage (T18.1)
- pharynx (T17.2)
- · trachée (T17.4)

fracture du rachis SAI (T08.-)

gelures (T33-T35)

lésions traumatiques de:

- moelle épinière SAI (T09.3)
- tronc SAI (T09.-)

piqûre ou morsure d'insecte venimeux (T63.4)

S10.- Lésion traumatique superficielle du cou

Pour la catégorie S10, utiliser les cinquièmes positions suivantes pour indiquer le type de lésion superficielle:

- O Type de lésion non précisée
- 1 Abrasion
- 2 phlyctène (non due à la chaleur)
- Morsure ou pigûre d'insecte (non venimeuse)
- 4 Corps étranger superficiel (écharde)
- 5 Contusion
- 6 Décollement sous-cutané (fermé)
- 8 Autre

\$10.0 Contusion de la gorge

Larynx

Esophage cervical

Pharynx

Trachée

S10.1- Lésions traumatiques superficielles de la gorge, autres et sans précision

[0-4,8]

S10.7 Lésions traumatiques superficielles multiples du cou

S10.8- Lésion traumatique superficielle d'autres parties du cou

[0-6,8]

S10.9- Lésion traumatique superficielle du cou, partie non précisée

[0-6,8]

S11.- Plaie ouverte du cou

Incl.: Plaie ouverte communicant avec une fracture ou une luxation

Plaie ouverte du cou SAI

Utiliser le code supplémentaire T89.0- pour indiquer des complications telles que corps étranger, infection ou délai de guérison ou de traitement.

Excl.: décapitation (S18)

S11.0- Plaie ouverte avec atteinte du larynx et de la trachée

S11.01 Larynx

Epiglotte

S11.02 Trachée cervicale, partie cervicale

Trachée SAI

Excl.: trachée thoracique/partie thoracique (S27.5)

S11.1 Plaie ouverte avec atteinte de la thyroïde

S11.2- Plaie ouverte avec atteinte du pharynx et de l'œsophage cervical

Excl.: cesophage SAI (S27.83)

- S11.21 Pharynx
- S11.22 Œsophage cervical

S11.7 Plaies ouvertes multiples du cou

S11.8- Plaie ouverte d'autres parties du cou

Note: Les codes S11.84-S11.89 indiquent les lésions des tissus mous selon la classification Tscherne et Oestern. Coder d'abord la fracture (S12.-) ou la luxation (S13.-).

S11.80 Plaie ouverte non précisée d'une autre partie du cou

Région supraclaviculaire

S11.84! Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture fermée ou de luxation du cou

Abrasion superficielle. Fracture simple ou moyenne

Note: Les fractures fermées ou les luxations avec lésions de tissus mous de stade 0 (lésions mineures des tissus mous, fractures simples) ou de stade non précisé ne sont pas associées à des codes supplémentaires.

S11.85! Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture fermée ou de luxation du cou

Abrasion contaminée profonde, contusion cutanée ou musculaire localisée, fracture de n'importe quel type

S11.86! Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture fermée ou de luxation du cou

Contusion cutanée ou lésion musculaire étendue, décollement sous-cutané, syndrome de compartiment décompensé

S11.87! Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture ouverte ou de luxation du cou

Contusion légère ou absente, contamination bactérienne mineure, fractures de type simple ou moyenne

Fracture ou luxation ouverte sans autre précision de stade

S11.88! Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture ouverte ou de luxation du cou

Contusion cutanée ou des tissus mous circonscrite, contamination moyenne

S11.89! Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture ouverte ou de luxation du cou

Destruction étendue des tissus mous, avec fréquente lésion vasculaire ou nerveuse, contamination de plaie importante

Note: Coder les Fractures ouvertes avec lésions des tissus mous de stade IV (amputation subtotale ou totale) selon leur localisation comme amputation

S11.9 Plaie ouverte du cou, partie non précisée

S12.- Fracture du cou

Incl.: apophyse:épineusetransverse

arc:

neural

vertébral rachis vertèbre

cervical(e)

Utiliser le code supplémentaire M96.6 pour indiquer que la fracture s'est produite lors de la mise en place d'un implant orthopédique, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque d'ostéosynthèse.

Utiliser un code supplémentaire de Z96.6- pour indiquer qu'il s'agit d'une fracture avec implant articulaire orthopédique déjà en place.

Utiliser, au besoin, le code supplémentaire S13.- en cas de luxation lors de fracture de vertèbre cervicale. Si le nombre de vertèbres cervicales fracturées avec luxation n'est pas connu, coder alors le niveau de fracture le plus élevé.

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de S11.84!-S11.89! avec le code S12.- pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de fracture.

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire S14.- pour indiquer une lésion médullaire cervicale.

S12.0 Fracture de la première vertèbre cervicale

Atlas

\$12.1 Fracture de la deuxième vertèbre cervicale

Axis

S12.2- Fracture d'autres vertèbres cervicales précisées

S12.21 Fracture de la 3ème vertèbre cervicale

S12.22 Fracture de la 4ème vertèbre cervicale

S12.23 Fracture de la 5ème vertèbre cervicale

\$12.24 Fracture de la 6ème vertèbre cervicale

S12.25 Fracture de la 7ème vertèbre cervicale

S12.7 Fractures multiples des vertèbres cervicales

Excl.: Fractures multiples des vertèbres cervicales avec indication du niveau (S12.0, S12.1, S12.2-) . Coder chaque fracture séparément.

S12.8 Fracture d'autres parties du cou

Cartilage cricoïde

Cartilage thyroïde

Larynx

Os hyoïde

Trachée

S12.9 Fracture du cou, partie non précisée

Fracture de:

- rachis cervical SAI
- · vertèbre cervicale SAI

\$13.- Luxation, entorse et foulure des articulations et des ligaments au niveau du cou

La présence de fractures de vertèbres cervicales lors d'une luxation doit être codée en plus avec S12.-. Si le nombre de vertèbres cervicales fracturées avec la luxation n'est pas connu, utiliser le code de fracture le plus élevé.

Utiliser un code supplémentaire de S11.84!-S11.89! avec le code S13.0-S13.3, pour indiguer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de luxation.

Utiliser un code supplémentaire de S14.- pour indiquer une lésion de la moelle cervicale.

Excl.: Entorse/foulure et déchirure de muscles et de tendons au niveau du cou (S16) rupture ou déplacement (non traumatique) d'un disque intervertébral cervical (M50.-)

S13.0 Rupture traumatique d'un disque intervertébral cervical

S13.1-Luxation d'une vertèbre cervicale

Rachis cervical SAL

- S13.10 Niveau SAI
- S13.11 C1/C2
- S13.12 C2/C3
- S13.13 C3/C4
- S13.14 C4/C5
- S13.15
- C5/C6
- S13.16 C6/C7
- S13.17 C7/D1
- S13.18 Autre
- S13.2 Luxations de parties autres et non précisées du cou
- S13.3 Luxations multiples du cou

S13.4 Entorse et foulure du rachis cervical

"Coup du lapin"

Articulation:

- · atlanto-axiale
- atlanto-occipitale

Ligament longitudinal antérieur cervical

S13.5 Entorse et foulure de la région thyroïdienne

Articulation (ligament):

- · crico-aryténoïdien(ne)
- crico-thyroïdien(ne)

Cartilage thyroïde

S13.6 Entorse et foulure des articulations et des ligaments de parties autres et non précisées du cou

S14.-Lésion traumatique des nerfs et de la moelle épinière au niveau du cou

Utiliser le code supplémentaire S19.80 pour indiquer une lésion traumatique des méninges rachidiennes cervicales.

S14.0 Contusion et œdème de la moelle cervicale

S14.1-Lésions traumatiques de la moelle cervicale, autres et non précisées

Coder aussi le niveau fonctionnel d'une lésion de la moelle cervicale (\$14.7-!)

- S14.10 Lésion de la moelle cervicale, SAI
- S14.11 Lésion transversale complète de la moelle cervicale
- S14.12 Lésion centrale de la moelle cervicale (lésion transversale incomplète)
- S14.13 Autres lésions transversales incomplètes de la moelle cervicale

S14.2	Lésion traumatique d'une racine nerveuse du rachis cervical
S14.3	Lésion traumatique du plexus brachial
S14.4	Lésion traumatique des nerfs périphériques du cou
S14.5	Lésion traumatique des nerfs sympathiques cervicaux
S14.6	Lésion traumatique de nerfs du cou, autres et non précisés
S14.7-!	Niveau fonctionnel d'une lésion de la moelle cervicale
	Ces sous-catégories servent à indiquer le niveau fonctionnel d'une lésion médullaire cervicale. Par niveau fonctionnel d'une lésion médullaire, on comprend le dernier segment médullaire intact (p.ex. "lésion médullaire complète C4-" indique que les fonctions du 4ème nerf cervical et des nerfs cervicaux proximaux sont intactes et qu'aucune fonction ne subsiste au-dessous de C4).
	Coder d'abord le type de lésion médullaire cervicale.
S14.70!	Niveau SAI
	Moelle cervicale SAI
S14.71!	C1
S14.72!	C2
S14.73!	C3
S14.74!	C4
S14.75!	C5
S14.76!	C6
S14.77!	C7
S14.78!	C8
S15	Lésion traumatique des vaisseaux sanguins au niveau du cou
S15.0-	Lésion traumatique de la carotide
S15.00	carotide, partie non précisée
S15.01	A. carotide commune
S15.02	A. carotide externe
S15.03	A. carotide interne
S15.1	Lésion traumatique de l'artère vertébrale
S15.2	Lésion traumatique de la veine jugulaire externe
S15.3	Lésion traumatique de la veine jugulaire interne
S15.7	Lésion traumatique de multiples vaisseaux sanguins au niveau du cou
S15.8-	Lésion traumatique d'autres vaisseaux sanguins au niveau du cou
S15.80	Lésion traumatique de vaisseaux sanguins épiduraux au niveau du cou
S15.81	Lésion traumatique de vaisseaux sanguins sous-duraux au niveau du cou
S15.82	Lésion traumatique de vaisseaux sanguins sous-arachnoïdiens au niveau du cou
S15.88	Lésion traumatique d'autres vaisseaux sanguins au niveau du cou

Lésion traumatique des muscles et des tendons au niveau du cou

Lésion traumatique de vaisseaux sanguins non précisés au niveau du cou

Incl.: Entorse/foulure et déchirure

S17.- Écrasement du cou

Note: Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour indiquer un syndrome d'écrasement (T79.5)

Excl.: Si le type de lésion est connu (p.ex. contusion, fracture, luxation, lésion interne) coder uniquement selon le ce type de lésion.

S15.9

S17.0	Écrasement du larynx et de la trachée
S17.8	Écrasement d'autres parties du cou
S17.9	Écrasement du cou, partie non précisé

S18 Amputation traumatique au niveau du cou

Incl.: Décapitation

S19.- Lésions traumatiques du cou, autres et sans précision

\$19.7 Lésions traumatiques multiples du cou

Lésions traumatiques classées dans plus d'une catégorie en S10-S18

Pour le codage des lésions traumatiques multiples dans la prise en charge en milieu hospitalier, voir les directives de codage suisses.

S19.8- Autres lésions traumatiques précisées du cou

S19.80 Lésion traumatique des méninges rachidiennes cervicales

S19.88 Autres lésions traumatiques précisées du cou

S19.9 Lésion traumatique du cou, sans précision

Lésions traumatiques du thorax (S20-S29)

Incl.: Lésions traumatiques de:

- · paroi thoracique
- · région interscapulaire
- sein

Excl.: brûlures et corrosions (T20-T32)

effets de corps étranger dans:

- bronches (T17.5)
- · œsophage (T18.1)
- poumon (T17.8)
- · trachée (T17.4)

fracture du rachis SAI (T08.-)

gelures (T33-T35)

Lésions traumatiques de:

- · clavicule (S40-S49)
- creux axillaire (S40-S49)
- épaule (S40-S49)
- · moelle épinière SAI (T09.3)
- région scapulaire (S40-S49)
- tronc SAI (T09.-)

piqûre ou morsure d'insecte venimeux (T63.4)

S20.-Lésion traumatique superficielle du thorax

Pour la catégorie S20.-, utiliser les cinquièmes positions suivantes pour indiquer le type de lésion superficielle:

- 0 Type de lésion non précisée
- 1 Abrasion
- 2 phlyctène (non due à la chaleur)
- 3 Morsure ou piqûre d'insecte (non venimeuse)
- 4 Corps étranger superficiel (écharde)
- 5 Contusion
- 6 Décollement sous-cutané (fermé)
- 8 Autre
- S20.0 Contusion du sein
- S20.1-Lésions traumatiques superficielles du sein, autres et non précisées

[0-4,6,8]

- S20.2 Contusion du thorax
- S20.3-Autres lésions traumatiques superficielles de la paroi thoracique antérieure

[0-4,6,8]

S20.4-Autres lésions traumatiques superficielles de la paroi thoracique postérieure

[0-4,6,8]

- S20.7 Lésions traumatiques superficielles multiples du thorax
- S20.8-Lésion traumatique superficielle de parties autres et non précisées du thorax

[0-4,6,8]

Paroi thoracique SAI

Région costale

S21.-Plaie ouverte du thorax

Incl.: Plaie ouverte associée à une fracture ou une luxation ou avec une lésion intrathoracique Plaie thoracique ouverte sans précision

Utiliser, au besoin, le code supplémentaire T89.0- pour indiquer des complications telles que corps étranger, infection ou délai de guérison ou de traitement.

Excl.: hémopneumothorax (S27.2)

hémothorax (S27.1)

pneumothorax (S27.0)

traumatique

- S21.0 Plaie ouverte du sein
- S21.1 Plaie ouverte de la paroi thoracique antérieure
- S21.2 Plaie ouverte de la paroi thoracique postérieure
- S21.7 Plaies ouvertes multiples de la paroi thoracique
- S21.8-Plaie ouverte d'autres parties du thorax

Les codes S21.84!-S21.89! subdivisent les lésions des tissus mous selon Tcherne et Oestern. Coder en premier la fracture (S22.-) ou la luxation (S23.-).

- S21.80 Plaie ouverte non précisée d'une autre partie du thorax
- S21.831 Plaie ouverte (n'importe quelle partie du thorax) communiquant avec une lésion intrathoracique Coder en premier la lésion intrathoracique (S26-S27)
- S21.84! Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture fermée ou de luxation du thorax

Abrasion superficielle. Fracture simple ou moyenne

Note: Les fractures fermées ou les luxations avec lésions de tissus mous de stade 0 (lésions mineures des tissus mous, fractures simples) ou de stade non précisé n'ont pas besoin de codes supplémentaires

S21.85! Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture fermée ou de luxation du thorax

Abrasion contaminée profonde, contusion cutanée ou musculaire localisée, fracture de n'importe quel type

S21.86! Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture fermée ou de luxation du thorax Contusion cutanée ou lésion musculaire étendue, décollement sous-cutané, syndrome de compartiment décompensé

S21.87! Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture ouverte ou de luxation du thorax Contusion légère ou absente, contamination bactérienne mineure, fractures de type simple ou moyenne

Fracture ou luxation ouverte sans autre précision de stade

S21.88! Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture ouverte ou de luxation du thorax Contusion cutanée ou des tissus mous circonscrite, contamination moyenne

S21.89! Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture ouverte ou de luxation du thorax

Destruction étendue des tissus mous, avec fréquente lésion vasculaire ou nerveuse, contamination de plaie importante

Note: Fractures ouvertes avec lésions des tissus mous de stade IV (amputation subtotale ou totale) seront codées selon leur localisation comme amputation

S21.9 Plaie ouverte du thorax, partie non précisée

Paroi thoracique SAI

S22.- Fracture de côte(s), du sternum et du rachis dorsal

Incl.: apophyse:
 • épineuse
 • transverse
 arc:
 • neural
 • vertébral

vertèbre

Utiliser le code supplémentaire M96.6 pour indiquer que la fracture s'est produite lors de la mise en place d'un implant orthopédique, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque d'ostéosynthèse.

Utiliser un code supplémentaire de S21.84!-S21.89! avec le code S22.- pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de fracture.

Utiliser un code supplémentaire de S23.- en cas de luxation lors de fracture de vertèbre thoracique. Si le nombre de vertèbres fracturées avec la luxation n'est pas connu, utiliser le code de fracture le plus élevé.

Utiliser un code supplémentaire de S24.- pour indiquer une lésion médullaire thoracique.

Utiliser un code supplémentaire de Z96.6- pour indiquer qu'il s'agit d'une fracture avec implant articulaire orthopédique déjà en place.

Excl.: fracture de:

- · clavicule (S42.0-)
- · omoplate (S42.1-)

S22.0- Fracture d'une vertèbre dorsale

S22.00 Niveau non précisé

S22.01 D1 et D2

S22.02 D3 et D4

S22.03 D5 et D6

S22.04 D7 et D8

S22.05 D9 et D10

S22.06 D11 et D12

S22.1 Fractures multiples du rachis dorsal

Excl.: Fractures multiples des vertèbres dorsales avec indication du niveau (S22.0-). Coder chaque fracture séparément.

S22.2- Fracture du sternum

- S22.20 Sans autre précision
- S22.21 Manubrium sterni
- S22.22 Corpus sterni
- S22.23 Processus xiphoideus

S22.3- Fracture de côte

S22.31 Fracture de la 1ère côte

Excl.: Fracture de la première côte lors de fractures multiples de côtes (S22.41)

S22.32 Fracture d'une autre côte

Fracture de côte sans précision

S22.4- Fractures multiples de côtes

- S22.40 SAI
- S22.41 Avec fracture de la 1ère côte

Toute fracture multiple de côtes avec fracture de la 1ère côte

S22.42 Avec fractures de deux côtes

Excl.: Fractures multiple de côte avec fracture de la 1ère côte (S22.41)

S22.43 Avec fractures de trois côtes

Excl.: Fractures de côtes multiples avec fracture de la 1ère côte (S22.41)

S22.44 Avec fractures de quatre côtes ou plus

Excl.: Fractures de côtes multiples avec fracture de la 1ère côte (S22.41)

S22.5 Volet costal

Coder aussi:

- Fracture de côte (S22.4-)
- Fracture du sternum (S22.2-)

S22.8 Fractures d'autres parties des os du thorax

S22.9 Fracture des os du thorax, partie non précisée

S23.- Luxation, entorse et foulure des articulations et des ligaments du thorax

La présence de fractures de vertèbres dorsales lors d'une luxation doit être codée en plus avec S22.-. Si le nombre de vertèbres dorsales fracturées avec la luxation n'est pas connu, utiliser le code de fracture le plus élevé.

Utiliser un code supplémentaire de S21.84!-S21.89! avec le code S23.0-S23.2, pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de luxation.

Utiliser un code supplémentaire de S24.- pour indiquer une lésion médullaire thoracique.

Excl.: Entorse/foulure et déchirure musculaire et tendineuse au niveau thoracique (S29.0) luxation, entorse et foulure de l'articulation sterno-claviculaire (S43.2, S43.6) rupture ou déplacement (non traumatique) d'un disque intervertébral dorsal (M51.-)

S23.0 Rupture traumatique d'un disque intervertébral dorsal

S23.1- Luxation d'une vertèbre dorsale

S23.10 Niveau non précisé

Vertèbre dorsale non précisée

- S23.11 D1/D2 et D2/D3
- S23.12 D3/D4 et D4/D5

S23.13	D5/D6 et D6/D7
S23.14	D7/D8 et D8/D9
S23.15	D9/D10 et D10/D11
S23.16	D11/D12
S23.17	D12/L1
S23.2	Luxation de parties autres et non précisées du thorax
S23.3	Entorse et foulure du rachis dorsal
S23.4	Entorse et foulure des côtes et du sternum
S23.5	Entorse et foulure de parties autres et non précisées du thorax
S24	Lésion traumatique des nerfs et de la moelle épinière au niveau du thorax
	Utiliser le code supplémentaire S29.80 pour indiquer une lésion traumatique des méninges rachidiennes dorsales.
	Excl.: lésion traumatique du plexus brachial (S14.3)
S24.0	Contusion et œdème de la moelle dorsale
S24.1-	Lésions traumatiques autres et non précisées de la moelle dorsale
	Indiquer aussi le niveau fonctionnel d'une lésion médullaire dorsale (S24.7-!).
S24.10	Lésion médullaire dorsale sans autre précision
S24.11	Lésion transversale complète de la moelle dorsale
S24.12	Lésion centrale de la moelle dorsale (lésion transversale incomplète)
	Lésions transversales incomplètes de la moelle dorsale SAI
	Syndrome de la corne antérieure
	Syndrome de la corne postérieure
	Syndrome médullaire central
S24.2	Lésion traumatique d'une racine nerveuse du rachis dorsal
S24.3	Lésion traumatique de nerfs périphériques du thorax
S24.4	Lésion traumatique de nerfs sympathiques du thorax
	Ganglion:
	• stellaire
	• sympathique thoracique
	Plexus: • cardiaque
	• œsophagien
	• pulmonaire
S24.5	Lésion traumatique d'autres nerfs du thorax
S24.6	Lésion traumatique d'un nerf non précisé du thorax
S24.7-!	Niveau fonctionnel d'une lésion de la moelle dorsale
	Ces sous-catégories servent à indiquer le niveau fonctionnel d'une lésion médullaire dorsale. Par
	niveau fonctionnel d'une lésion médullaire, on comprend le dernier segment médullaire intact (p.ex. une "lésion médullaire complète D4" veut dire que la fonction du 4ème nerf et des nerfs thoraciques proximaux est intacte et qu'aucune fonction ne subsiste au-dessous de D4).
	Coder en premier le type de lésion médullaire dorsale.
S24.70!	Niveau SAI
	Moelle dorsale SAI
S24.71!	D1
S24.72!	D2/D3

D4/D5
D6/D7
D8/D9
D10/D11
D12
Lésion traumatique de vaisseaux sanguins du thorax
Lésion traumatique de l'aorte thoracique
Aorte SAI
Lésion traumatique de l'artère innominée ou sous-clavière
Lésion traumatique de la veine cave supérieure
Veine cave SAI
Lésion traumatique de la veine innominée ou sous-clavière
Lésion traumatique de vaisseaux sanguins du poumon
Lésion traumatique de vaisseaux sanguins intercostaux
Lésions traumatiques de multiples vaisseaux sanguins du thorax
Lésion traumatique d'autres vaisseaux sanguins du thorax
Lésion traumatique de vaisseaux sanguins épiduraux au niveau du thorax
Lésion traumatique de vaisseaux sanguins sous-duraux au niveau du thorax
Lésion traumatique de vaisseaux sanguins sous-arachnoïdiens au niveau du thorax
Lésion traumatique d'autres vaisseaux sanguins du thorax
Artère ou veine mammaire
Veine azygos
Lésion traumatique d'un vaisseau sanguin non précisé du thorax
Lésion traumatique du cœur
Utiliser le code supplémentaire S21.83! avec S26 pour indiquer une lésion intrathoracique ouverte.
Hémopéricarde traumatique
Autres lésions traumatiques du cœur
Contusion cardiaque
Déchirure cardiaque sans ouverture d'une cavité du cœur
Déchirure cardiaque avec ouverture d'une cavité du cœur
Autre lésion du cœur
Lésion traumatique du cœur, sans précision
Lésions traumatiques d'organes intrathoraciques, autres et non précisés
Utiliser le code supplémentaire S21.83! avec S27 pour indiquer une lésion intrathoracique ouverte.
Excl.: lésion traumatique de:
• œsophage cervical (S10-S19)
turals (a. (a. m. das la) (010, 010)
• trachée (cervicale) (S10-S19)
Pneumothorax traumatique
Pneumothorax traumatique Excl.: pneumothorax iatrogène (J95.80)
Pneumothorax traumatique

S27.31	Contusion et hématome du poumon
S27.32	Déchirure du poumon
S27.38	Lésion traumatique autre et sans précision
S27.4	Lésion traumatique des bronches
S27.5	Lésion traumatique de la trachée thoracique
S27.6	Lésion traumatique de la plèvre
S27.7	Lésions traumatiques multiples des organes intrathoraciques
S27.8-	Lésion traumatique d'autres organes et structures intrathoraciques précisés
S27.81	Diaphragme
S27.82	Canal thoracique
S27.83	Œsophage, partie thoracique
S27.84	Thymus
S27.88	Autres organes et structures intrathoraciques précisés
S27.9	Lésion traumatique d'un organe intrathoracique non précisé
S28	Écrasement du thorax et amputation traumatique d'une partie du thorax
S28.0	Écrasement du thorax
	Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour indiquer un syndrome d'écrasement (T79.5).
	Excl.: Si le type de lésion est connu (p.ex. contusion, fracture, luxation, lésion interne) coder uniquement selon le type de lésion.
	volet costal (S22.5)
S28.1	Amputation traumatique d'une partie du thorax
	Excl.: dissection transversale du thorax (T05.8)
S29	Lésions traumatiques du thorax, autres et sans précision
S29.0	Lésion traumatique des muscles et des tendons au niveau du thorax
S29.7	Lésions traumatiques multiples du thorax
	Lésions traumatiques classées dans plus d'une catégorie en S20-S29.0
	Pour le codage des lésions traumatiques multiples dans la prise en charge en milieu hospitalier, voir les directives de codage suisses.
S29.8-	Autres lésions traumatiques précisées du thorax
S29.80	Lésion traumatique des méninges rachidiennes dorsales
S29.88	Autres lésions traumatiques précisées du thorax
S29.9	Lésion traumatique du thorax, sans précision

Lésions traumatiques de l'abdomen, des lombes, du rachis lombaire et du bassin

(S30-S39)

Incl.: aine

anus fesse flanc

organes génitaux externes

paroi abdominale

Excl.: brûlures et corrosions (T20-T32)

effets dus à un corps étranger dans:

- anus et rectum (T18.5)
- appareil génito-urinaire (T19.-)
- estomac, intestin grêle et côlon (T18.2-T18.4)

fracture du rachis SAI (T08.-)

gelures (T33-T35)

lésions traumatiques de:

- dos SAI (T09.-)
- · moelle épinière SAI (T09.3)
- tronc SAI (T09.-)

piqûre ou morsure d'insecte venimeux (T63.4)

S30.- Lésion traumatique superficielle de l'abdomen, des lombes et du bassin

Excl.: lésion traumatique superficielle de la hanche (S70.-)

S30.0 Contusion des lombes et du bassin

Fesse

Région lombaire

Région sacrée

S30.1 Contusion de la paroi abdominale

Aine

Épigastre

Flanc

Région iliaque

Région inguinale

S30.2 Contusion des organes génitaux externes

Lèvres (grandes) (petites)

Pénis

Périnée

Scrotum

Testicule

Vulve

Excl.: Vagin (S37.88)

S30.7 Lésions traumatiques superficielles multiples de l'abdomen, des lombes et du bassin

\$30.8- Autres lésions traumatiques superficielles de l'abdomen, des lombes et du bassin

S30.81 Abrasion

S30.82	Phlyctène (non due à la chaleur)
S30.83	Morsure ou piqûre d'insecte (non venimeuse)
S30.84	Corps étranger superficiel (écharde)
S30.85	Contusion
S30.86	Décollement sous-cutané (fermé)
S30.88	Autre
S30.9	Lésion traumatique superficielle de l'abdomen, des lombes et du bassin, sans précision
S31	Plaie ouverte de l'abdomen, des lombes et du bassin
	Incl.: Plaie ouverte communicant avec une fracture, une luxation ou plaie intraabdominale
	Plaie ouverte de l'abdomen, de la région lombo-sacrée et du bassin SAI
	Utiliser le code supplémentaire T89.0- pour indiquer la survenue de complications telles que corps étranger, infection ou délai de guérison et de traitement.
	Excl.: amputation traumatique d'une partie de l'abdomen, des lombes et du bassin (\$38.2-\$38.3) plaie ouverte de la hanche (\$71.0)
S31.0	Plaie ouverte des lombes et du bassin
	Bassin
	Fesse
	Périnée
	Région sacrée
S31.1	Plaie ouverte de la paroi abdominale
	Aine
	Epigastre
	Flanc
	Région iliaque
	Région inguinale
	Région pubienne
S31.2	Plaie ouverte du pénis
S31.3	Plaie ouverte du scrotum et des testicules
S31.4	Plaie ouverte du vagin et de la vulve
S31.5	Plaie ouverte des organes génitaux externes, autres et non précisés
	Vulve
	Excl.: amputation traumatique des organes génitaux externes (S38.2)
S31.7	Plaies ouvertes multiples de l'abdomen, des lombes et du bassin
S31.8-	Plaie ouverte de parties autres et non précisées de l'abdomen
	Note: Les codes S31.84!-S31.89! indiquent les lésions des tissus mous selon la classification Tscherne et Oestern. Coder d'abord la fracture (S32) ou la luxation (S33).
S31.80	Plaie ouverte d'autres parties non précisées de l'abdomen
	Anus

S31.83! Plaie ouverte (toute partie de l'abdomen, de la région lombo-sacrée et du bassin) associée à une lésion intraabdominale

Coder d'abord la lésion intraabdominale (S36-S37)

Septum rectovaginal

Sphincter anal

S31.84! Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture ou de luxation fermée de la colonne lombaire et du bassin

Abrasion superficielle, fracture simple ou moyenne

Note: Les fractures fermées ou les luxations avec lésions de tissus mous de stade 0 (lésions mineures des tissus mous, fractures simples) ou de stade non précisé n'ont pas besoin de codes supplémentaires

S31.85! Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture ou de luxation fermée de la colonne lombaire et du bassin

Abrasion contaminée profonde, contusion cutanée ou musculaire localisée, fracture de n'importe quel type

S31.86! Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture ou de luxation fermée de la colonne lombaire et du bassin

Contusion cutanée ou lésion musculaire étendue, décollement sous-cutané, syndrome de compartiment décompensé

S31.87! Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture ou de luxation ouverte de la colonne lombaire et du hassin

Contusion légère ou absente, contamination bactérienne mineure, fractures de type simple ou moyenne

Fracture ou luxation ouverte sans autre précision de stade

lombo-sacré(e)

S31.88! Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture ou de luxation ouverte de la colonne lombaire et du bassin

Contusion cutanée ou des tissus mous circonscrite, contamination moyenne

S31.89! Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture ou de luxation ouverte de la colonne lombaire et du bassin

Destruction étendue des tissus mous, avec fréquente lésion vasculaire ou nerveuse, contamination de plaie importante

Note: Fractures ouvertes avec lésions des tissus mous de stade IV (amputation subtotale ou totale) seront codées selon leur localisation comme amputation

S32.- Fracture du rachis lombaire et du bassin

apophyse:
• épineuse

transverse

arc:
• neural

vertébral

vertèbre

Utiliser le code supplémentaire M96.6 pour indiquer que la fracture s'est produite lors de la mise en place d'un implant orthopédique, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque d'ostéosynthèse.

Utiliser un code supplémentaire de Z96.6- pour indiquer qu'il s'agit d'une fracture avec implant articulaire orthopédique déjà en place.

Utiliser un code supplémentaire S31.84!-S31.89! avec le code S32.- pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de fracture.

Utiliser un code supplémentaire S33.- en cas de luxation lors de fracture de vertèbres lombaires. Si le nombre de vertèbres lombaires fracturées avec la luxation n'est pas connu, utiliser le code de fractures le plus élevé.

Utiliser un code supplémentaire S34.- pour indiquer une lésion médullaire lombaire.

Excl.: fracture de la hanche SAI (S72.08)

S32.0- Fracture d'une vertèbre lombaire

Fracture du rachis lombaire

S32.00 Niveau non précisé
Colonne lombaire SAI

S32.01	L1
S32.02	L2
S32.03	L3
S32.04	L4
S32.05	L5
S32.1	Fracture du sacrum
S32.2	Fracture du coccyx
S32.3	Fracture de l'ilion
S32.4	Fracture de l'acétabulum
S32.5	Fracture du pubis
S32.7	Fractures multiples du rachis lombaire et du bassin
	Autres fractures complexes du bassin
	Fracture de cisaillement verticale [Vertical shear fracture]
	Fracture de compression latérale
	Fracture de Malgaigne
	Fracture en papillon
S32.8-	Fracture de parties autres et non précisées du rachis lombaire et du bassin
S32.81	Ischion
S32.82	Colonne lombaire et sacrum, partie non précisée
S32.89	Parties du bassin, autres et sans précision
S33	Luvetion enterce et faulure des entiquestions et des ligements du rechie lembaire et du bassin
333. -	Luxation, entorse et foulure des articulations et des ligaments du rachis lombaire et du bassin La présence de fractures de vertèbres lombaires lors d'une luxation doit être codée en plus avec
	S32 Si le nombre de vertèbres lombaires fracturées avec la luxation n'est pas connu, utiliser le code de fracture le plus élevé.
	Utiliser un code supplémentaire de S31.84!-S31.89! avec le code S33.0-S33.3, pour indiquer le degr de gravité des lésions des tissus mous en cas de luxation.
	Utiliser un code supplémentaire de S34 pour indiquer une lésion médullaire lombaire.
	entorse/foulure et déchirure musculaire et tendineuse de l'abdomen, de la région lombosacrée et du bassin (S39.0)
	lésion obstétricale intéressant les articulations et les ligaments pelviens (071.6)
	luxation, entorse et foulure de l'articulation et des ligaments de la hanche (S73)
	rupture ou déplacement (non traumatique) d'un disque intervertébral lombaire (M51)
S33.0	Rupture traumatique d'un disque intervertébral lombaire
S33.1-	Luxation d'une vertèbre lombaire
S33.10	Niveau non précisé
	Luxation de vertèbres lombaires SAI
S33.11	L1/L2
S33.12	L2/L3
S33.13	L3/L4
S33.14	L4/L5
S33.15	L5/S1
S33.2	Luxation des articulations sacro-iliaque et sacro-coccygienne
S33.3	Luxation de parties autres et non précisées du rachis lombaire et du bassin
S33.4	Rupture traumatique de la symphyse pubienne

S33.5-

Entorse et foulure du rachis lombaire

S34.8	Lésion traumatique de nerfs autres et non précisés au niveau de l'abdomen, des lombes et du bassin
S34.77!	S2-S5
S34.76!	S1
S34.75!	L5
S34.74!	L4
S34.73!	L3
S34.72!	L2
S34.71!	L1
	Moelle lombaire SAI
S34.70!	Niveau SAI
	Coder en premier le type de lésion médullaire lombo-sacrée.
	Ces sous-catégories servent à indiquer le niveau fonctionnel d'une lésion médullaire dorsale. Par niveau fonctionnel d'une lésion médullaire, on comprend le dernier segment médullaire intact (p.ex. une "lésion médullaire complète L4" veut dire que la fonction du 4ème nerf et des nerfs lombaires proximaux est intacte et qu'aucune fonction ne subsiste au-dessous de L4).
S34.7-!	Niveau fonctionnel d'une lésion médullaire lombo-sacrée
S34.6	Lésion traumatique de nerf(s) périphérique(s) de l'abdomen, des lombes et du bassin
	 hypogastrique mésentérique (inférieur) (supérieur)
	Plexus:
	Nerf splanchnique
004.0	Ganglion ou plexus cœliaque
S34.5	Lésion traumatique du piexus iombo-sacre Lésion traumatique des nerfs sympathiques lombaires, sacrés et du bassin
S34.4	Lésion traumatique du plexus lombo-sacré
S34.38	Lésion autre et non précisée de la queue de cheval
S34.31	Syndrome traumatique complet de la queue de cheval
S34.30	Syndrome traumatique complet de la queue de cheval
S34.3-	Lésion traumatique de la queue de cheval
S34.2	Lésion traumatique de la racine nerveuse du rachis lombaire et sacré
S34.11	Autre lésion de la moelle lombaire
S34.11	Lésion transversale incomplète de la moelle lombaire
S34.10	Autres lésions traumatiques de la moelle lombaire Lésion transversale complète de la moelle lombaire
S34.1-	Contusion et œdème de la moelle lombaire [Conus medullaris]
S34.0	Utiliser le code supplémentaire S39.81 pour indiquer une lésion traumatique des méninges rachidiennes lombosacrées.
S34	Lésion traumatique des nerfs et de la moelle épinière lombaire au niveau de l'abdomen, des lombes et du bassin
S33.7	Entorse et foulure de parties autres et non précisées du rachis lombaire et du bassin
S33.6	Entorse et foulure de l'articulation sacro-iliaque
S33.51	Entorse/foulure et déchirure de la jonction lombosacrée et de ses ligaments
S33.50	Entorse/foulure et déchirure de la colonne lombosacrée sans autre précision

S35.- Lésion traumatique de vaisseaux sanguins au niveau de l'abdomen, des lombes et du bassin

S35.0	Lésion traumatique de l'aorte abdominale
	Excl.: aorte SAI (S25.0)
S35.1	Lésion traumatique de la veine cave inférieure
	Veine hépatique
	Excl.: veine cave SAI (S25.2)
S35.2	Lésion traumatique de l'artère cœliaque ou mésentérique
	Artère:
	• gastrique
	• gastro-duodénale
	• hépatique
	mésentérique (inférieure) (supérieure)splénique
	Excl.: Arrachement du hile splénique (S36.04)
S35.3	Lésion traumatique de la veine porte ou splénique
000.0	Veine mésentérique (inférieure) (supérieure)
	Excl.: Arrachement du hile splénique (S36.04)
S35.4	Lésion traumatique des vaisseaux sanguins du rein
	Artère ou veine rénale
S35.5	Lésion traumatique des vaisseaux sanguins iliaques
	Artère ou veine iliaque
S35.7	Lésion traumatique de multiples vaisseaux sanguins au niveau de l'abdomen, des lombes et du bassin
S35.8-	Lésion traumatique d'autres vaisseaux sanguins au niveau de l'abdomen, des lombes et du bassin
S35.80	Lésion traumatique de vaisseaux sanguins épiduraux au niveau de l'abdomen, de la région lombosacrée et du bassin
S35.81	Lésion traumatique de vaisseaux sanguins sous-duraux au niveau de l'abdomen, de la région lombosacrée et du bassin
S35.82	Lésion traumatique de vaisseaux sanguins sous-arachnoïdiens au niveau de l'abdomen, de la région lombosacrée et du bassin
S35.88	Lésion traumatique d'autres vaisseaux sanguins au niveau de l'abdomen, des lombes et du bassin
	Artère ou veine:
	• hypogastrique
	• ovarienne
	• utérine
S35.9	Lésion traumatique de vaisseaux sanguins non précisés, au niveau de l'abdomen, des lombes et du bassin
S36	Lésion traumatique d'organes intra-abdominaux
	Utiliser, au besoin, le code supplémentaire S31.83! (plaie ouverte associée à une lésion intraabdominale) avec S36 pour indiquer une lésion intra-abdominale ouverte.
S36.0-	Lésion traumatique de la rate
S36.00	Lésion de la rate, SAI
S36.01	Hématome splénique
S36.02	Déchirure de la capsule de la rate, sans atteinte plus importante du parenchyme
S36.03	Déchirure de la rate, avec atteinte du parenchyme

S36.04	Rupture massive du parenchyme de la rate
	Arrachement du hile splénique
	Excl.: Lésion traumatique de la veine splénique (\$35.3)
006.00	Lésion traumatique de l'artère splénique (S35.2)
S36.08	Autre lésion de la rate
S36.1-	Lésion traumatique du foie et de la vésicule biliaire
S36.10	Lésion du foie, SAI
S36.11	Contusion et hématome du foie
S36.12	Déchirure hépatique, SAI
S36.13	Déchirure minime hépatique
	Déchirure qui ne concerne que la capsule ou sans atteinte significative du parenchyme hépatique (moins de 1 cm de profondeur)
S36.14	Déchirure hépatique modérée
	Déchirure avec atteinte du parenchyme hépatique, mais sans déchirure importante du parenchyme (moins de 10 cm de longueur et de 3 cm de profondeur)
S36.15	Déchirure hépatique majeure
	Déchirure avec atteinte significative du parenchyme hépatique (au moins 10 cm de longueur et au moins 3 cm de profondeur)
	Déchirure multiples moyennes avec ou sans hématomes
S36.16	Autre lésion du foie
S36.17	Vésicule biliaire
S36.18	Canal biliaire
S36.2-	Lésion traumatique du pancréas
S36.20	Partie non précisée
S36.21	Tête
S36.22	Corps
S36.23	Queue
S36.29	Autres parties et parties multiples
S36.3	Lésion traumatique de l'estomac
S36.4-	Lésion traumatique de l'intestin grêle
S36.40	Intestin grêle, partie non précisée
S36.41	Duodénum
S36.49	Autres parties et parties multiples de l'intestin grêle
S36.5-	Lésion traumatique du côlon
S36.50	Gros intestin/côlon, partie non précisée
S36.51	Côlon ascendant
S36.52	Côlon transverse
S36.53	Côlon descendant
S36.54	Côlon sigmoïde
S36.59	Autres parties et parties multiples du gros intestin
S36.6	Lésion traumatique du rectum
S36.7	Lésion traumatique de multiples organes intra-abdominaux
S36.8-	Lésion traumatique d'autres organes intra-abdominaux
S36.81	Péritoine
S36.82	Mésentère

S36.83	Rétropéritoine
S36.88	Autres organes intra-abdominaux
S36.9	Lésion traumatique d'un organe intra-abdominal non précisé
S37	Lésion traumatique des organes pelviens et urinaires
	Utiliser, au besoin, le code supplémentaire S31.83! (plaie ouverte associée à une lésion intra-abdominale) avec S37 pour indiquer une lésion intra-abdominale ouverte.
	Excl.: Péritoine (S36.81)
	Rétropéritoine (S36.83)
S37.0-	Lésion traumatique du rein
S37.00	Lésion rénale non précisée
S37.01	Contusion et hématome de rein
S37.02	Déchirure de rein
	Déchirure capsulaire
	Déchirure de la capsule et du bassinet du rein
S37.03	Rupture totale du parenchyme rénal
	Rupture de rein
S37.1	Lésion traumatique de l'uretère
S37.2-	Lésion traumatique de la vessie
S37.20	Lésion de la vessie, non précisée
S37.21	Contusion de la vessie
S37.22	Rupture de la vessie
	Extrapéritonéale
	Intrapéritonéale
S37.28	Autres lésions de la vessie
S37.3-	Lésion traumatique de l'urètre
S37.30	Sans autre précision
S37.31	Partie membraneuse
S37.32	Partie spongieuse
S37.33	Partie prostatique
S37.38	Autre partie
S37.4	Lésion traumatique de l'ovaire
S37.5	Lésion traumatique de la trompe de Fallope
S37.6	Lésion traumatique de l'utérus
S37.7	Lésions traumatiques de multiples organes pelviens et urinaires
S37.8-	Lésions traumatiques d'autres organes pelviens et urinaires
	Excl.: Plaie ouverte des organes génitaux externes, autres et non précisés (S31.5)
S37.81	Surrénale
S37.82	Prostate
S37.83	Vésicule séminale
S37.84	Canal déférent
S37.88	Autre organe du bassin
S37.9	Lésion traumatique d'un organe pelvien ou urinaire non précisé

\$38.- Écrasement et amputation traumatique d'une partie de l'abdomen, des lombes et du bassin

Au besoin, coder aussi un syndrome d'écrasement (T79.5).

Excl.: Si le type de lésion est connu (p.ex. contusion, fracture, luxation, lésion interne) indiquer seulement le code de ce type de lésion.

- \$38.0 Écrasement des organes génitaux externes
- \$38.1 Écrasement de parties autres et non précisées de l'abdomen, des lombes et du bassin
- S38.2 Amputation traumatique des organes génitaux externes

Lèvres (grandes) (petites)

Pénis

Scrotum

Testicule

Vulve

S38.3 Amputation traumatique de parties autres et non précisées de l'abdomen, des lombes et du bassin

Excl.: dissection transversale de l'abdomen (T05.8)

S39.- Lésions traumatiques de l'abdomen, des lombes et du bassin, autres et sans précision

- S39.0 Lésion traumatique de muscles et de tendons de l'abdomen, des lombes et du bassin
- S39.6 Lésion traumatique d'organe(s) intra-abdominal(aux) et organe(s) pelvien(s)
- S39.7 Autres lésions traumatiques multiples de l'abdomen, des lombes et du bassin

Lésions traumatiques classées dans plus d'une catégorie en S30-S39.6

Pour le codage des lésions traumatiques multiples dans la prise en charge en milieu hospitalier, voir les directives de codage suisses.

Excl.: lésions traumatiques en S36.- avec lésions traumatiques en S37.- (S39.6)

- S39.8- Autres lésions traumatiques précisées de l'abdomen, des lombes et du bassin
- S39.80 Fracture du pénis

Lésion de la tunique albuginée du corps caverneux du pénis

- S39.81 Lésion traumatique des méninges rachidiennes lombosacrées
- S39.88 Autres lésions précisées de l'abdomen, de la région lombo-sacrée et du bassin
- S39.9 Lésion traumatique de l'abdomen, des lombes et du bassin, sans précision

Lésions traumatiques de l'épaule et du bras (\$40-\$49)

Incl.: lésions traumatiques de:

- Bras
- · Creux axillaire
- Epaule
- · Région scapulaire

Excl.: atteinte bilatérale de l'épaule et du bras (T00-T07)

brûlures et corrosions (T20-T32)

gelures (T33-T35)

lésions traumatiques de:

- coude (S50-S59)
- membre supérieur, niveau non précisé (T10-T11)

piqûre ou morsure, d'insecte venimeux (T63.4)

S40.- Lésion traumatique superficielle de l'épaule et du bras

S40.0 S40.7		sion de l'épaule et du bras s traumatiques superficielles multiples de l'épaule et du bras	
S40.8-	Autres lésions traumatiques superficielles de l'épaule et du bras Abrasion		
S40.81			
S40.82			
S40.83		re ou piqûre d'insecte (non venimeuse)	
S40.84		étranger superficiel (écharde)	
S40.86			
		ement sous-cutané (fermé)	
S40.88	Autre		
S40.9	Lésion •	traumatique superficielle de l'épaule et du bras, sans précision	
S41	Plaie o	uverte de l'épaule et du bras	
	Incl.:	Plaie ouverte communicant avec une fracture ou une luxation	
		Plaie ouverte de l'épaule ou du bras SAI	
	étrange	le code supplémentaire T89.0- pour indiquer la survenue de complications telles que corps er, infection ou délai de guérison et de traitement.	
	Excl.:	amputation traumatique de l'épaule et du bras (S48)	
S41.0	Plaie o	uverte de l'épaule	
S41.1	Plaie o	uverte du bras	
S41.7	Plaies	ouvertes multiples de l'épaule et du bras	
S41.8-	Plaie o	uverte de parties autres et non précisées de la ceinture scapulaire	
	Note:	Les codes S41.84!-S41.89! indiquent les lésions des tissus mous selon la classification Tscherne et Oestern. Coder d'abord la fracture (S42) ou la luxation (S43).	
S41.80	Plaie ouverte non précisée de parties autres et non précisées de la ceinture scapulaire		
	Creux a	axillaire	
	Région	de l'omoplate	
S41.84!	Lésion	des tissus mous de stade I lors de fracture fermée ou de luxation du bras	
	Abrasio	on superficielle. Fracture simple ou moyenne	
	Note:	Les fractures fermées ou les luxations avec lésions de tissus mous de stade 0 (lésions mineures des tissus mous, fractures simples) ou de stade non précisé n'ont pas besoin de codes supplémentaires	
S41.85!	Lésion	des tissus mous de stade II lors de fracture fermée ou de luxation du bras	
	Abrasic quel typ	on contaminée profonde, contusion cutanée ou musculaire localisée, fracture de n'importe pe	
S41.86!	Lésion	des tissus mous de stade III lors de fracture fermée ou de luxation du bras	
		ion cutanée ou lésion musculaire étendue, décollement sous-cutané, syndrome de rtiment décompensé	
S41.87!	Lésion	des tissus mous de stade I lors de fracture ouverte ou de luxation du bras	
	Contus moyeni	ion légère ou absente, contamination bactérienne mineure, fractures de type simple ou ne	
	Fractur	e ou luxation ouverte sans autre précision de stade	
S41.88!	Lésion	des tissus mous de stade II lors de fracture ouverte ou de luxation du bras	
	Contus	ion cutanée ou des tissus mous circonscrite, contamination moyenne	
S41.89!	Lésion	des tissus mous de stade III lors de fracture ouverte ou de luxation du bras	
		ction étendue des tissus mous, avec fréquente lésion vasculaire ou nerveuse, contamination e importante	
	Note:	Fractures ouvertes avec lésions des tissus mous de stade IV (amputation subtotale ou totale) seront codées selon leur localisation comme amputation	

S42.- Fracture de l'épaule et du bras

Utiliser le code supplémentaire M96.6 pour indiquer que la fracture est survenue lors de la pose d'un implant orthopédique, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque osseuse.

Utiliser un code supplémentaire de S41.84!-S41.89! avec le code S42.- pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de fracture.

Utiliser un code supplémentaire Z96.6- pour indiquer qu'il s'agit d'une fracture avec implant orthopédique préexistant.

S42.0-	Fracture de la clavicule
S42.00	Partie non précisée
	clavicule SAI
S42.01	Tiers médial
S42.02	Tiers moyen
S42.03	Tiers latéral
S42.09	Multiples
S42.1-	Fracture de l'omoplate
S42.10	Partie non précisée
	Omoplate SAI
	Scapula SAI
S42.11	Corps
S42.12	Acromion
	Epine scapulaire
S42.13	Apophyse coracoïde
S42.14	Cavité glénoïde et col de l'omoplate
S42.19	Multiples
S42.2-	Fracture de l'extrémité supérieure de l'humérus
S42.20	Partie non précisée
S42.21	Tête
	Épiphyse proximale
	Fracture de deux à quatre fragments de la tête humérale
S42.22	Col chirurgical
S42.23	Col anatomique
S42.24	Grand tubercule
S42.29	Parties autres et multiples
	Petit tubercule
S42.3	Fracture de la diaphyse de l'humérus
	Fractures multiples de la diaphyse
	Humérus SAI
S42.4-	Fracture de l'extrémité inférieure de l'humérus
	Excl.: fracture du coude SAI (S52.00)
S42.40	Partie non précisée
	Partie distale SAI
S42.41	Supracondylaire
S42.42	Epicondyle latéral
S42.43	Epicondyle médial

S42.44	Epicondyle, épicondyles, non précisé
	Épiphyse distale
S42.45	Transcondylaire (en T ou en Y)
S42.49	Autres parties ou parties multiples
	Trochlée
S42.7	Fractures multiples de la clavicule, de l'omoplate et de l'humérus
S42.8	Fracture d'autres parties de l'épaule et du bras
S42.9	Fracture de la ceinture scapulaire, partie non précisée
	Fracture de l'épaule SAI
S43	Luxation, entorse et foulure des articulations et des ligaments de la ceinture scapulaire
	Utiliser un code supplémentaire de S41.84!-S41.89! avec le code S43.0-S43.3, pour indiquer le degré
	de gravité des lésions des tissus mous en cas de luxation.
S43.0-	Luxation de l'articulation de l'épaule [articulation gléno-humérale]
0.40.00	Humérus proximal
S43.00	Luxation de l'épaule [articulation gléno-humérale] SAI
S43.01	Luxation antérieure de l'humérus
S43.02	Luxation postérieure de l'humérus
S43.03	Luxation inférieure de l'humérus
S43.08	Luxation d'une autre partie de l'épaule
S43.1	Luxation de l'articulation acromio-claviculaire
S43.2	Luxation de l'articulation sterno-claviculaire
S43.3	Luxation de parties autres et non précisées de la ceinture scapulaire
	Luxation de la ceinture scapulaire SAI
S43.4	Luxation de l'omoplate
343.4	Entorse et foulure de l'articulation de l'épaule Coiffe des rotateurs
	Lésion du labrum de l'articulation de l'épaule
	Ligament coraco-huméral
	Ligament gléno-huméral (supérieur) (moyen) (inférieur)
S43.5	Entorse et foulure de l'articulation acromio-claviculaire
	Ligament acromio-claviculaire
S43.6	Entorse et foulure de l'articulation sterno-claviculaire
S43.7	Entorse et foulure de parties autres et non précisées de la ceinture scapulaire
	Entorse et foulure de la ceinture scapulaire SAI
S44	Lésion traumatique de nerfs au niveau de l'épaule et du bras
344	Excl.: lésion traumatique du plexus brachial (\$14.3)
S44.0	Lésion traumatique du presus brachiai (314.3)
011.0	Excl.: nerf cubital SAI (S54.0)
S44.1	Lésion traumatique du nerf médian au niveau du bras
	Excl.: nerf médian SAI (S54.1)
S44.2	Lésion traumatique du nerf radial au niveau du bras
	Excl.: nerf radial SAI (S54.2)
S44.3	Lésion traumatique du nerf axillaire
S44.4	Lésion traumatique du nerf musculo-cutané

S44.5	Lésion traumatique d'un nerf cutané sensitif au niveau de l'épaule et du bras	
S44.7	Lésion traumatique de multiples nerfs au niveau de l'épaule et du bras	
S44.8	Lésion traumatique d'autres nerfs au niveau de l'épaule et du bras	
S44.9	Lésion traumatique d'un nerf non précisé, au niveau de l'épaule et du bras	
S45	Lésion des vaisseaux sanguins au niveau de l'épaule et du bras	
	Excl.: lésion traumatique de:	
	• artère sous-clavière (S25.1)	
	• veine sous-clavière (S25.3)	
S45.0	Lésion traumatique de l'artère axillaire	
S45.1	Lésion traumatique de l'artère brachiale	
S45.2	Lésion traumatique de la veine axillaire et brachiale	
S45.3	Lésion traumatique d'une veine superficielle au niveau de l'épaule et du bras	
S45.7	Lésion traumatique de multiples vaisseaux sanguins au niveau de l'épaule et du bras	
S45.8	Lésion traumatique d'autres vaisseaux sanguins au niveau de l'épaule et du bras	
S45.9	Lésion traumatique d'un vaisseau sanguin non précisé, au niveau de l'épaule et du bras	
S46	Lésion traumatique de muscles et de tendons au niveau de l'épaule et du bras	
	Incl.: Entorse et déchirure	
	Excl.: entorse et déchirure de la capsule articulaire (ligament) (S43)	
	lésion traumatique de muscles et de tendons au niveau du coude ou en dessous (S5	6)
S46.0	Lésion traumatique de muscles et de tendons de la coiffe des rotateurs	
S46.1	Lésion traumatique du muscle et du tendon du chef long du biceps brachial	
S46.2	Lésion traumatique du muscle et du tendon d'autres parties du biceps brachial	
S46.3	Lésion traumatique du muscle et du tendon du triceps	
S46.7	Lésion traumatique de multiples muscles et tendons au niveau de l'épaule et du bras	
S46.8	Lésion traumatique d'autres muscles et tendons au niveau de l'épaule et du bras	
S46.9	Lésion traumatique de muscle et de tendon non précisés, au niveau de l'épaule et du bras	
S47	Écrasement de l'épaule et du bras	
	Au besoin, coder aussi un syndrome d'écrasement (T79.5).	
	Excl.: écrasement du coude (S57.0)	
	Si le type de lésion est connu (p.ex. contusion, fracture, luxation, lésion interne) indiqu seulement le code de ce type de lésion	er
S48	Amputation traumatique de l'épaule et du bras	
	Excl.: amputation traumatique (de):	
	• au niveau du coude (S58.0)	
	 extrémité supérieure, niveau non précisé (T11.6) 	
S48.0	Amputation traumatique de l'articulation de l'épaule	
S48.1	Amputation traumatique entre l'épaule et le coude	
S48.9	Amputation traumatique de l'épaule et du bras, niveau non précisé	
S/10 -	Lécione traumatiques de l'énaule et du bras, autres et cans précision	

S49.7 Lésions traumatiques multiples de l'épaule et du bras

Lésions traumatiques classées dans plus d'une catégorie en S40-S48

Pour le codage des lésions traumatiques multiples dans la prise en charge en milieu hospitalier, voir les directives de codage suisses.

- S49.8 Autres lésions traumatiques précisées de l'épaule et du bras
- S49.9 Lésion traumatique de l'épaule et du bras, sans précision

Lésions traumatiques du coude et de l'avant-bras (\$50-\$59)

Excl.: atteinte bilatérale du coude et de l'avant-bras (T00-T07)

brûlures et corrosions (T20-T32)

gelures (T33-T35)

lésions traumatiques de:

- membre supérieur, niveau non précisé (T10-T11)
- · poignet et main (S60-S69)

piqûre ou morsure, d'insecte venimeux (T63.4)

S50.- Lésion traumatique superficielle de l'avant-bras

Excl.: lésion traumatique superficielle du poignet et de la main (S60.-)

- S50.0 Contusion du coude
- S50.1 Contusion de parties autres et non précisées de l'avant-bras
- S50.7 Lésions traumatiques superficielles multiples de l'avant-bras
- S50.8- Autres lésions traumatiques superficielles de l'avant-bras
- S50.81 Abrasion
- S50.82 Formation de vésicules (non thermiques)
- S50.83 Morsure ou piqûre d'insecte (non venimeuse)
- S50.84 Corps étranger superficiel (écharde)
- S50.86 Décollement sous-cutané (fermé)
- S50.88 Autre

Autre plaie superficielle du coude

S50.9 Lésion traumatique superficielle de l'avant-bras, sans précision

Lésion traumatique superficielle du coude SAI

S51.- Plaie ouverte de l'avant-bras

Incl.: Plaie ouverte associée à une fracture ou une luxation

Plaie ouverte de l'avant-bras SAI

Utiliser le code supplémentaire T89.0- pour indiquer la survenue de complications telles que corps étranger, infection ou délai de guérison et de traitement.

Excl.: amputation traumatique de l'avant-bras (S58.-) plaie ouverte du poignet et de la main (S61.-)

- S51.0 Plaie ouverte du coude
- S51.7 Plaies ouvertes multiples de l'avant-bras
- S51.8- Plaie ouverte d'autres parties de l'avant-bras

Note: Les codes S51.84!-S51.89! subdivisent les lésions des tissus mous selon la classification Tscherne et Oestern. Coder en premier la fracture (S52.-) ou la luxation (S53.-).

S51.80	Plaie ouverte non précisée d'autres parties de l'avant-bras
S51.84!	Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture fermée ou de luxation de l'avant-bras
	Abrasion superficielle. Fracture simple ou moyenne
	Note: Les fractures fermées ou les luxations avec lésions de tissus mous de stade 0 (lésions mineures des tissus mous, fractures simples) ou de stade non précisé n'ont pas besoin de codes supplémentaires
S51.85!	Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture fermée ou de luxation de l'avant-bras
	Abrasion contaminée profonde, contusion cutanée ou musculaire localisée, fracture de n'importe quel type
S51.86!	Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture fermée ou de luxation de l'avant-bras
	Contusion cutanée ou lésion musculaire étendue, décollement sous-cutané, syndrome de compartiment décompensé
S51.87!	Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture ouverte ou de luxation de l'avant-bras
	Contusion légère ou absente, contamination bactérienne mineure, fractures de type simple ou moyenne
	Fracture ou luxation ouverte sans autre précision de stade
S51.88!	Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture ouverte ou de luxation de l'avant-bras
	Contusion cutanée ou des tissus mous circonscrite, contamination moyenne
S51.89!	Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture ouverte ou de luxation de l'avant-bras
	Destruction étendue des tissus mous, avec lésion vasculaire ou nerveuse fréquente, contamination de plaie importante
	Note: Fractures ouvertes avec lésions des tissus mous de stade IV (amputation subtotale ou totale) seront codées selon leur localisation comme amputation
S51.9	Diais assessments de l'assessé buses mentis men muéricés
331.9	Plaie ouverte de l'avant-bras, partie non précisée
S52	Fracture de l'avant-bras
	Fracture de l'avant-bras Utiliser le code supplémentaire M96.6 pour indiquer que la fracture est survenue lors de la pose d'un
	Fracture de l'avant-bras Utiliser le code supplémentaire M96.6 pour indiquer que la fracture est survenue lors de la pose d'un implant orthopédique, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque osseuse. Utiliser un code supplémentaire de S51.84!-S51.89! avec le code S52 pour indiquer le degré de
	Fracture de l'avant-bras Utiliser le code supplémentaire M96.6 pour indiquer que la fracture est survenue lors de la pose d'un implant orthopédique, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque osseuse. Utiliser un code supplémentaire de S51.84!-S51.89! avec le code S52 pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de fracture. Utiliser un code supplémentaire de Z96.6- pour indiquer qu'il s'agit d'une fracture avec implant
	Fracture de l'avant-bras Utiliser le code supplémentaire M96.6 pour indiquer que la fracture est survenue lors de la pose d'un implant orthopédique, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque osseuse. Utiliser un code supplémentaire de S51.84!-S51.89! avec le code S52 pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de fracture. Utiliser un code supplémentaire de Z96.6- pour indiquer qu'il s'agit d'une fracture avec implant orthopédique préexistant.
S52	Fracture de l'avant-bras Utiliser le code supplémentaire M96.6 pour indiquer que la fracture est survenue lors de la pose d'un implant orthopédique, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque osseuse. Utiliser un code supplémentaire de S51.84!-S51.89! avec le code S52 pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de fracture. Utiliser un code supplémentaire de Z96.6- pour indiquer qu'il s'agit d'une fracture avec implant orthopédique préexistant. Excl.: fracture au niveau du poignet et de la main (S62)
\$52 \$52.0-	Fracture de l'avant-bras Utiliser le code supplémentaire M96.6 pour indiquer que la fracture est survenue lors de la pose d'un implant orthopédique, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque osseuse. Utiliser un code supplémentaire de S51.84!-S51.89! avec le code S52 pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de fracture. Utiliser un code supplémentaire de Z96.6- pour indiquer qu'il s'agit d'une fracture avec implant orthopédique préexistant. Excl.: fracture au niveau du poignet et de la main (S62) Fracture de la partie supérieure du cubitus
\$52 \$52.0-	Fracture de l'avant-bras Utiliser le code supplémentaire M96.6 pour indiquer que la fracture est survenue lors de la pose d'un implant orthopédique, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque osseuse. Utiliser un code supplémentaire de S51.84!-S51.89! avec le code S52 pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de fracture. Utiliser un code supplémentaire de Z96.6- pour indiquer qu'il s'agit d'une fracture avec implant orthopédique préexistant. Excl.: fracture au niveau du poignet et de la main (S62) Fracture de la partie supérieure du cubitus Partie non précisée
\$52 \$52.0-	Fracture de l'avant-bras Utiliser le code supplémentaire M96.6 pour indiquer que la fracture est survenue lors de la pose d'un implant orthopédique, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque osseuse. Utiliser un code supplémentaire de S51.84!-S51.89! avec le code S52 pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de fracture. Utiliser un code supplémentaire de Z96.6- pour indiquer qu'il s'agit d'une fracture avec implant orthopédique préexistant. Excl.: fracture au niveau du poignet et de la main (S62) Fracture de la partie supérieure du cubitus Partie non précisée Coude SAI
S52.0 - S52.00	Fracture de l'avant-bras Utiliser le code supplémentaire M96.6 pour indiquer que la fracture est survenue lors de la pose d'un implant orthopédique, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque osseuse. Utiliser un code supplémentaire de S51.84!-S51.89! avec le code S52 pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de fracture. Utiliser un code supplémentaire de Z96.6- pour indiquer qu'il s'agit d'une fracture avec implant orthopédique préexistant. Excl.: fracture au niveau du poignet et de la main (S62) Fracture de la partie supérieure du cubitus Partie non précisée Coude SAI Partie proximale du cubitus SAI
S52 S52.0- S52.00	Fracture de l'avant-bras Utiliser le code supplémentaire M96.6 pour indiquer que la fracture est survenue lors de la pose d'un implant orthopédique, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque osseuse. Utiliser un code supplémentaire de S51.84!-S51.89! avec le code S52 pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de fracture. Utiliser un code supplémentaire de Z96.6- pour indiquer qu'il s'agit d'une fracture avec implant orthopédique préexistant. Excl.: fracture au niveau du poignet et de la main (S62) Fracture de la partie supérieure du cubitus Partie non précisée Coude SAI Partie proximale du cubitus SAI Olécrâne
S52.0 - S52.00 S52.01 S52.02	Fracture de l'avant-bras Utiliser le code supplémentaire M96.6 pour indiquer que la fracture est survenue lors de la pose d'un implant orthopédique, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque osseuse. Utiliser un code supplémentaire de S51.84!-S51.89! avec le code S52 pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de fracture. Utiliser un code supplémentaire de Z96.6- pour indiquer qu'il s'agit d'une fracture avec implant orthopédique préexistant. Excl.: fracture au niveau du poignet et de la main (S62) Fracture de la partie supérieure du cubitus Partie non précisée Coude SAI Partie proximale du cubitus SAI Olécrâne Apophyse coronoïde du cubitus
S52.0 - S52.00 S52.01 S52.02 S52.09	Fracture de l'avant-bras Utiliser le code supplémentaire M96.6 pour indiquer que la fracture est survenue lors de la pose d'un implant orthopédique, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque osseuse. Utiliser un code supplémentaire de S51.84!-S51.89! avec le code S52 pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de fracture. Utiliser un code supplémentaire de Z96.6- pour indiquer qu'il s'agit d'une fracture avec implant orthopédique préexistant. Excl.: fracture au niveau du poignet et de la main (S62) Fracture de la partie supérieure du cubitus Partie non précisée Coude SAI Partie proximale du cubitus SAI Olécrâne Apophyse coronoïde du cubitus Autres parties et parties multiples
\$52.0- \$52.00 \$52.01 \$52.02 \$52.09 \$52.1-	Fracture de l'avant-bras Utiliser le code supplémentaire M96.6 pour indiquer que la fracture est survenue lors de la pose d'un implant orthopédique, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque osseuse. Utiliser un code supplémentaire de S51.84!-S51.89! avec le code S52 pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de fracture. Utiliser un code supplémentaire de Z96.6- pour indiquer qu'il s'agit d'une fracture avec implant orthopédique préexistant. Excl.: fracture au niveau du poignet et de la main (S62) Fracture de la partie supérieure du cubitus Partie non précisée Coude SAI Partie proximale du cubitus SAI Olécrâne Apophyse coronoïde du cubitus Autres parties et parties multiples Fracture de l'extrémité supérieure du radius
\$52.0- \$52.00 \$52.01 \$52.02 \$52.09 \$52.1-	Fracture de l'avant-bras Utiliser le code supplémentaire M96.6 pour indiquer que la fracture est survenue lors de la pose d'un implant orthopédique, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque osseuse. Utiliser un code supplémentaire de S51.84!-S51.89! avec le code S52 pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de fracture. Utiliser un code supplémentaire de Z96.6- pour indiquer qu'il s'agit d'une fracture avec implant orthopédique préexistant. Excl.: fracture au niveau du poignet et de la main (S62) Fracture de la partie supérieure du cubitus Partie non précisée Coude SAI Partie proximale du cubitus SAI Olécrâne Apophyse coronoïde du cubitus Autres parties et parties multiples Fracture de l'extrémité supérieure du radius Partie non précisée
\$52.0- \$52.00 \$52.01 \$52.02 \$52.09 \$52.1- \$52.10	Fracture de l'avant-bras Utiliser le code supplémentaire M96.6 pour indiquer que la fracture est survenue lors de la pose d'un implant orthopédique, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque osseuse. Utiliser un code supplémentaire de S51.84!-S51.89! avec le code S52 pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de fracture. Utiliser un code supplémentaire de Z96.6- pour indiquer qu'il s'agit d'une fracture avec implant orthopédique préexistant. Excl.: fracture au niveau du poignet et de la main (S62) Fracture de la partie supérieure du cubitus Partie non précisée Coude SAI Partie proximale du cubitus SAI Olécrâne Apophyse coronoïde du cubitus Autres parties et parties multiples Fracture de l'extrémité supérieure du radius Partie non précisée Partie proximale du radius SAI
\$52.0- \$52.00 \$52.01 \$52.02 \$52.09 \$52.1- \$52.10	Fracture de l'avant-bras Utiliser le code supplémentaire M96.6 pour indiquer que la fracture est survenue lors de la pose d'un implant orthopédique, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque osseuse. Utiliser un code supplémentaire de S51.84!-S51.89! avec le code S52 pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de fracture. Utiliser un code supplémentaire de Z96.6- pour indiquer qu'il s'agit d'une fracture avec implant orthopédique préexistant. Excl.: fracture au niveau du poignet et de la main (S62) Fracture de la partie supérieure du cubitus Partie non précisée Coude SAI Partie proximale du cubitus SAI Olécrâne Apophyse coronoïde du cubitus Autres parties et parties multiples Fracture de l'extrémité supérieure du radius Partie non précisée Partie proximale du radius SAI Tête

S52.20	Fracture de la diaphyse cubitale, partie non précisée Cubitus SAI
S52.21	Fracture proximale de la diaphyse cubitale avec luxation de la tête du radius Fracture de Monteggia
S52.3-	Fracture de la diaphyse du radius
S52.30	Fracture de la diaphyse du radius, partie non précisée Radius SAI
S52.31	Fracture distale de la diaphyse du radius avec luxation de la tête du cubitus Fracture de Galeazzi
S52.4	Fracture des deux diaphyses, cubitale et radiale
S52.5-	Fracture de l'extrémité inférieure du radius
S52.50	Sans autre précision
	Partie distale SAI
S52.51	Fracture en extension
	Fracture de Pouteau-Colles
S52.52	Fracture en flexion
	Fracture de Barton
	Fracture de Smith
S52.59	Autres parties et parties multiples
	Fracture intra-articulaire
S52.6	Fracture de l'extrémité inférieure du cubitus et du radius, combinée
S52.7	Fractures multiples de l'avant-bras
	Excl.: fracture du cubitus et du radius:
	• diaphyses (S52.4)
	• extrémité inférieure (S52.6)
S52.8	Fracture d'autres parties de l'avant-bras
	Apophyse styloïde du cubitus
	Avant-bras distal sans précision
	Avant-bras proximal sans précision
	Extrémité inférieure du cubitus Tête du cubitus
S52.9	
332.9	Fracture de l'avant-bras, partie non précisée
S53	Luxation, entorse et foulure des articulations et des ligaments du coude
	Utiliser un code supplémentaire de S51.84!-S51.89! avec le code S53.0-S53.1, pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de luxation.
	Excl.: Entorse/foulure et déchirure musculaire et tendineuse au niveau de l'avant-bras (S56)
S53.0	Luxation de la tête radiale
	Articulation radio-humérale
	Excl.: fracture-luxation de Monteggia (S52.21)
S53.1-	Luxation de partie autre et non précisée du coude
	Articulation cubito-humérale
	Excl.: Fracture-luxation de Galeazzi (S52.31)
	luxation de la tête radiale seule (S53.0)
S53.10	Sans autre précision

S53.11

Antérieure

ement (S66)
vant-bras
iveau de l'avant
de l'avant-bras
i

S56.3	Lésion traumatique de muscles et de tendons extenseurs et abducteurs du pouce au niveau de l'avant-bras
S56.4	Lésion traumatique de muscles et de tendons extenseurs d'autre(s) doigt(s) au niveau de l'avant- bras
S56.5	Lésion traumatique d'un autre muscle et d'un autre tendon extenseurs au niveau de l'avant-bras
S56.7	Lésion traumatique de multiples muscles et tendons au niveau de l'avant-bras
S56.8	Lésion traumatique de muscles et de tendons autres et non précisés, au niveau de l'avant-bras
S57.	Écrasement de l'avant-bras
	Au besoin, coder aussi un syndrome d'écrasement (T79.5).
	Excl.: écrasement du poignet et de la main (S67)
	Si le type de lésion est connu (p.ex contusion, fracture, luxation, lésion interne) indiquer seulement le code de ce type de lésion
S57.0	Écrasement du coude
S57.8	Écrasement d'autres parties de l'avant-bras
S57.9	Écrasement de l'avant-bras, partie non précisée
S58.	- Amputation traumatique de l'avant-bras
	Excl.: amputation traumatique du poignet et de la main (S68)
S58.0	Amputation traumatique à dans l'articulation du coude
S58.1	Amputation traumatique entre le coude et le poignet
S58.9	Amputation traumatique de l'avant-bras, niveau non précisé
S59.	Lésions traumatiques de l'avant-bras, autres et sans précision
	Excl.: lésions traumatiques du poignet et de la main, autres et sans précision (S69)
S59.7	Lésions traumatiques multiples de l'avant-bras
	Lésions traumatiques classées dans plus d'une catégorie en S50-S58
	Pour le codage des lésions traumatiques multiples dans la prise en charge en milieu hospitalier, voir les directives de codage suisses.
S59.8	Autres lésions traumatiques précisées de l'avant-bras
S59.9	Lésion traumatique de l'avant-bras, sans précision
Lésic (S60-	ons traumatiques du poignet et de la main -S69)
Excl.:	atteinte bilatérale du poignet et de la main (T00-T07) brûlures et corrosions (T20-T32)
	gelures (T33-T35)
	lésions traumatiques du membre supérieur, niveau non précisé (T10-T11)
	piqûre ou morsure, d'insecte venimeux (T63.4)
S60	Lésion traumatique superficielle du poignet et de la main
S60.0	Contusion de(s) doigt(s) sans lésion de l'ongle
	Contusion de(s) doigt(s) SAI
	Excl.: contusion avec lésion de l'ongle (matrice) (S60.1)
S60.1	Contusion de(s) doigt(s) avec lésion de l'ongle
S60.2	Contusion d'autres parties du poignet et de la main

S60.7	Lésion	s traumatiques superficielles multiples du poignet et de la main		
S60.8-	Autres	lésions traumatiques superficielles du poignet et de la main		
S60.81	Abrasio	on		
S60.82	Format	tion de vésicules (non thermiques)		
S60.83	Morsu	re ou piqûre d'insecte (non venimeuse)		
S60.84	Corps	étranger superficiel (écharde)		
S60.86	Décolle	ement sous-cutané (fermé)		
S60.88	Autre			
S60.9	Lésion	traumatique superficielle du poignet et de la main, sans précision		
S61	Plaie o	uverte du poignet et de la main		
	Incl.:	Plaie ouverte associée à une fracture ou une luxation		
		Plaie ouverte du poignet et de la main SAI		
	étrange	le code supplémentaire T89.0- pour indiquer la survenue de complications telles que corps er, infection ou délai de guérison et de traitement.		
	Excl.:	amputation traumatique du poignet et de la main (S68)		
S61.0	Plaie o	uverte de(s) doigt(s) sans lésion de l'ongle		
	Plaie ouverte de(s) doigt(s) SAI			
		uverte du pouce		
		plaie ouverte avec lésion de l'ongle (matrice) (S61.1)		
S61.1	Plaie o	uverte de(s) doigt(s) avec lésion de l'ongle		
S61.7	Plaies	ouvertes multiples du poignet et de la main		
S61.8-	Plaie o	Plaie ouverte d'autres parties du poignet et de la main		
	Note:	Les codes S61.84!-S61.89! subdivisent les lésions des tissus mous selon la classification Tscherne et Oestern. Coder en premier la fracture (S62) ou la luxation (S63).		
S61.80	Plaie o	uverte non précisée d'autres parties du poignet et de la main		
	Paume	e de la main		
S61.84!	Lésion	des tissus mous de stade I lors de fracture fermée ou de luxation du poignet et de la main		
		on superficielle. Fracture simple ou moyenne		
	Note:	Les fractures fermées ou les luxations avec lésions de tissus mous de stade 0 (lésions mineures des tissus mous, fractures simples) ou de stade non précisé n'ont pas besoin de codes supplémentaires		
S61.85!	Lésion	des tissus mous de stade II lors de fracture fermée ou de luxation du poignet et de la main		
	Abrasion contaminée profonde, contusion cutanée ou musculaire localisée, fracture de n'importe quel type			
S61.86!	Lésion	des tissus mous de stade III lors de fracture fermée ou de luxation du poignet et de la main		
		sion cutanée ou lésion musculaire étendue, décollement sous-cutané, syndrome de rtiment décompensé		
S61.87!	Lésion	des tissus mous de stade I lors de fracture ouverte ou de luxation du poignet et de la main		
	Contusion légère ou absente, contamination bactérienne mineure, fractures de type simple ou moyenne			
		re ou luxation ouverte sans autre précision de stade		
S61.88!		des tissus mous de stade II lors de fracture ouverte ou de luxation du poignet et de la main		
	Contus	sion cutanée ou des tissus mous circonscrite, contamination moyenne		

S61.89! Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture ouverte ou de luxation du poignet et de la main Destruction étendue des tissus mous, avec lésion vasculaire ou nerveuse fréquente, contamination de plaie importante

Note: Fractures ouvertes avec lésions des tissus mous de stade IV (amputation subtotale ou totale) seront codées selon leur localisation comme amputation

S61.9 Plaie ouverte du poignet et de la main, partie non précisée

S62.- Fracture au niveau du poignet et de la main

Utiliser le code supplémentaire M96.6 pour indiquer que la fracture est survenue lors de la pose d'un implant orthopédique, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque osseuse.

Utiliser un code supplémentaire de S61.84!-S61.89! avec le code S62.- pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de fracture.

Utiliser un code supplémentaire de Z96.6- pour indiquer qu'il s'agit d'une fracture avec implant orthopédique préexistant.

Excl.: fracture des extrémités inférieures du cubitus et du radius (S52.-)

S62.0 Fracture de l'os scaphoïde de la main

os naviculaire carpien ou tarsien

S62.1- Fracture d'autre(s) os du carpe

- S62.10 Carpe, sans précision
- S62.11 Os semi-lunaire
- S62.12 Os pyramidal
- S62.13 Os pisiforme
- S62.14 Os trapèze
- S62.15 Os trapézoïde
- S62.16 Grand os
- S62.17 Os crochu
- S62.19 Fracture d'autres ou de plusieurs os du carpe

S62.2- Fracture du premier métacarpien

- S62.20 Partie non précisée
- S62.21 Base

Fracture de Bennett

- S62.22 Diaphyse
- S62.23 Col
- S62.24 Tête

S62.3- Fracture d'un autre os du métacarpe

- S62.30 Partie non précisée
- S62.31 Base
- S62.32 Diaphyse
- S62.33 Col
- S62.34 Tête

S62.4 Fractures multiples des métacarpiens

S62.5- Fracture du pouce

- S62.50 Partie non précisée
- S62.51 Phalange proximale
- S62.52 Phalange distale

S62.6- Fracture d'un autre doigt

S62.60	Partie non précisée		
S62.61	Phalange proximale		
S62.62	Phalange médiane		
S62.63	Phalange distale		
S62.7	Fractures multiples de doigts		
S62.8	Fracture de parties autres et non précisées du poignet et de la main		
S63	Luxation, entorse et foulure d'articulations et de ligaments au niveau du poignet et de la main		
	Utiliser un code supplémentaire de S61.84!-S61.89! avec le code S63.0-S63.3 pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de luxation.		
	Excl.: Entorse/foulure et déchirure de muscles et de tendons au niveau du poignet et de la main (S66)		
S63.0-	Luxation du poignet		
S63.00	Partie non précisée		
S63.01	(Articulation) radio-cubitale		
S63.02	(Articulation) radiocarpienne		
S63.03	(Articulation) médiocarpienne		
S63.04	(Articulation) carpo-métacarpienne		
S63.08	Autre		
S63.1-	Luxation du doigt		
S63.10	Partie non précisée		
S63.11	(Articulation) métacarpo-phalangienne		
S63.12	(Articulation) interphalangienne		
S63.2	Luxations multiples des doigts		
S63.3	Rupture traumatique de ligament du poignet et du carpe		
	Complexe fibrocartilagineux triangulaire [TFCC]		
	Latéral, poignet		
	Ligament:		
	• cubito-carpien (palmaire)		
060.4	• radio-carpien		
S63.4	Rupture traumatique de ligaments du doigt au niveau des articulations métacarpo-phalangienne et interphalangienne		
	Latéral		
	Ligament volaire		
060 5	Palmaire		
S63.5-	Entorse et foulure du poignet		
S63.50	Partie non précisée		
S63.51	(Articulation) carpienne		
S63.52	(Articulation) (Ligament) radiocarpien		
S63.53	(Articulation) carpo-métacarpienne		
S63.58	Autres parties		
S63.6-	Entorse et foulure de doigt(s)		
S63.60	Partie non précisée		
S63.61	(Articulation) métacarpo-phalangienne		
S63.62	(Articulation) interphalangienne		

S63.68	Autres parties
S63.7	Entorse et foulure d'articulations autres et non précisées de la main
S64	Lésion traumatique de nerfs au niveau du poignet et de la main
S64.0	Lésion traumatique du nerf cubital au niveau du poignet et de la main
S64.1	Lésion traumatique du nerf médian au niveau du poignet et de la main
S64.2	Lésion traumatique du nerf radial au niveau du poignet et de la main
S64.3	Lésion traumatique du nerf collatéral du pouce
S64.4	Lésion traumatique du nerf collatéral d'un autre doigt
S64.7	Lésion traumatique de multiples nerfs au niveau du poignet et de la main
S64.8	Lésion traumatique d'autres nerfs au niveau du poignet et de la main
S64.9	Lésion traumatique d'un nerf non précisé, au niveau du poignet et de la main
S65	Lésion traumatique de vaisseaux sanguins au niveau du poignet et de la main
S65.0	Lésion traumatique de l'artère cubitale au niveau du poignet et de la main
S65.1	Lésion traumatique de l'artère radiale au niveau du poignet et de la main
S65.2	Lésion traumatique de l'arc palmaire superficiel
S65.3	Lésion traumatique de l'arc palmaire profond
S65.4	Lésion traumatique de vaisseau(x) sanguin(s) du pouce
S65.5	Lésion traumatique de vaisseau(x) sanguin(s) d'un autre doigt
S65.7	Lésion traumatique de multiples vaisseaux sanguins au niveau du poignet et de la main
S65.8	Lésion traumatique d'autres vaisseaux sanguins au niveau du poignet et de la main
S65.9	Lésion traumatique d'un vaisseau sanguin non précisé, au niveau du poignet et de la main
S66	Lésion traumatique de muscles et de tendons au niveau du poignet et de la main
	Incl.: Entorse/foulure et déchirure
S66.0	Lésion traumatique du muscle et du tendon longs fléchisseurs du pouce au niveau du poignet et de la main
S66.1	Lésion traumatique du muscle et du tendon fléchisseurs d'un autre doigt au niveau du poignet et de la main
S66.2	Lésion traumatique du muscle et du tendon extenseurs du pouce au niveau du poignet et de la main
S66.3	Lésion traumatique du muscle et du tendon extenseurs d'un autre doigt au niveau du poignet et de la main
S66.4	Lésion traumatique de muscles et de tendons intrinsèques du pouce au niveau du poignet et de la main
S66.5	Lésion traumatique de muscles et de tendons intrinsèques d'un autre doigt au niveau du poignet et de la main
S66.6	Lésion traumatique de multiples muscles et tendons fléchisseurs au niveau du poignet et de la main
S66.7	Lésion traumatique de multiples muscles et tendons extenseurs au niveau du poignet et de la mair
S66.8	Lésion traumatique d'autres muscles et tendons au niveau du poignet et de la main
S66.9	Lésion traumatique d'un muscle et d'un tendon non précisés, au niveau du poignet et de la main
S67	Écrasement du poignet et de la main

Au besoin, coder aussi un syndrome d'écrasement (T79.5).

Excl.: Si le type de lésion est connu (p.ex. contusion, fracture, luxation, lésion interne) indiquer seulement le code de ce type de lésion

S67.0	Écrasement du pouce et d'autre(s) doigt(s)
S67.8	Écrasement de parties autres et non précisées du poignet et de la main
S68.	- Amputation traumatique du poignet et de la main
S68.0	Amputation traumatique du pouce (complète) (partielle)
S68.1	Amputation traumatique d'un autre doigt (complète) (partielle)
S68.2	Amputation traumatique de deux doigts ou plus (complète) (partielle)
S68.3	Amputation traumatique associée de (parties de) doigt(s) et d'autres parties du poignet et de la main
S68.4	Amputation traumatique de la main au niveau du poignet
S68.8	Amputation traumatique d'autres parties du poignet et de la main
S68.9	Amputation traumatique du poignet et de la main, niveau non précisé
S69.	Lésions traumatiques du poignet et de la main, autres et sans précision
S69.7	Lésions traumatiques multiples du poignet et de la main
	Lésions traumatiques classées dans plus d'une catégorie en S60-S68
	Pour le codage des lésions traumatiques multiples dans la prise en charge en milieu hospitalier, voir les directives de codage suisses.
S69.8	Autres lésions traumatiques précisées du poignet et de la main
S69.9	Lésion traumatique du poignet et de la main, sans précision
Lésic (S70-	ons traumatiques de la hanche et de la cuisse -S79)
Excl.:	atteinte bilatérale de la hanche et de la cuisse (T00-T07) brûlures et corrosions (T20-T32)
	gelures (T33-T35)
	lésions traumatiques du membre inférieur, niveau non précisé (T12-T13) piqûre ou morsure, d'insecte venimeux (T63.4)
S70.	Lésion traumatique superficielle de la hanche et de la cuisse
S70.0	Contusion de la hanche
S70.1	Contusion de la cuisse
S70.7	Lésions traumatiques superficielles multiples de la hanche et de la cuisse
S70.8-	Autres lésions traumatiques superficielles de la hanche et de la cuisse
S70.81	Abrasion
S70.82	Formation de vésicules (non thermiques)

S70.83

S70.84

S70.86

S70.88

S70.9

Autre

Morsure ou piqûre d'insecte (non venimeuse)

Lésion traumatique superficielle de la hanche et de la cuisse, sans précision

Corps étranger superficiel (écharde)

Décollement sous-cutané (fermé)

S71.- Plaie ouverte de la hanche et de la cuisse

Incl.: Plaie ouverte associée à une fracture ou une luxation

Plaie ouverte de la hanche et de la cuisse SAI

Utiliser le code supplémentaire T89.0- pour indiquer la survenue de complications telles que corps étranger, infection ou délai de guérison et de traitement.

Excl.: amputation traumatique de la hanche et de la cuisse (S78.-)

- S71.0 Plaie ouverte de la hanche
- S71.1 Plaie ouverte de la cuisse
- S71.7 Plaies ouvertes multiples de la hanche et de la cuisse
- S71.8- Plaie ouverte de parties autres et non précisées de la ceinture pelvienne

Note: Les codes S71.84!-S71.89! subdivisent les lésions des tissus mous selon la classification Tscherne et Oestern. Coder en premier la fracture (S72.-) ou la luxation (S73.-).

- S71.80 Plaie ouverte non précisée d'autres parties de la ceinture du bassin
- S71.84! Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture fermée ou de luxation de la hanche et du fémur Abrasion superficielle. Fracture simple ou moyenne

Note: Les fractures fermées ou les luxations avec lésions de tissus mous de stade 0 (lésions mineures des tissus mous, fractures simples) ou de stade non précisé n'ont pas besoin de codes supplémentaires

- S71.85! Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture fermée ou de luxation de la hanche et du fémur Abrasion contaminée profonde, contusion cutanée ou musculaire localisée, fracture de n'importe quel type
- S71.86! Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture fermée ou de luxation de la hanche et du fémur Contusion cutanée ou lésion musculaire étendue, décollement sous-cutané, syndrome de compartiment décompensé
- S71.87! Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture ouverte ou de luxation de la hanche et du fémur Contusion légère ou absente, contamination bactérienne mineure, fractures de type simple ou moyenne

Fracture ou luxation ouverte sans autre précision de stade

- S71.88! Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture ouverte ou de luxation de la hanche et du fémur Contusion cutanée ou des tissus mous circonscrite, contamination moyenne
- S71.89! Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture ouverte ou de luxation de la hanche et du fémur Destruction étendue des tissus mous, avec lésion vasculaire ou nerveuse fréquente, contamination de plaie importante

Note: Fractures ouvertes avec lésions des tissus mous de stade IV (amputation subtotale ou totale) seront codées selon leur localisation comme amputation

S72.- Fracture du fémur

Utiliser le code supplémentaire M96.6 pour indiquer que la fracture est survenue lors de la pose d'un implant orthopédique, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque osseuse.

Utiliser un code supplémentaire de S71.84!-S71.89! avec le code S72.- pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de fracture.

Utiliser un code supplémentaire de Z96.6- pour indiquer qu'il s'agit d'une fracture avec implant orthopédique préexistant.

- S72.0- Fracture du col du fémur
- S72.00 Partie non précisée
- S72.01 Intracapsulaire
- S72.02 Épiphyse (proximale), décollement épiphysaire
- S72.03 Souscapitale

S72.04	Mésocervicale Transcervicale SAI
S72.05	Base
072.00	Portion cervicotrochantérienne
S72.08	Autre partie
072.00	Fracture de la hanche SAI
	Tête du fémur SAI
S72.1-	Fracture du trochanter
S72.10	Trochanter sans précision
	Grand trochanter
	Petit trochanter
	Transtrochantérienne
S72.11	Pertrochantérienne
S72.2	Fracture sous-trochantérienne
S72.3	Fracture de la diaphyse fémorale
S72.4-	Fracture de l'extrémité inférieure du fémur
S72.40	Partie non précisée
S72.41	Condyle (latéral) (médian)
S72.42	Épiphyse, décollement épiphysaire
S72.43	Supracondylaire
S72.44	Intercondylaire
S72.7	Fractures multiples du fémur
S72.8	Fracture d'autres parties du fémur
S72.9	Fracture du fémur, partie non précisée
S73	- · · · ·
	Utiliser un code supplémentaire de S71.84!-S71.89! avec le code S73.0- pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de luxation.
	Excl.: Entorse/foulure et déchirure de muscles et de tendons au niveau de la hanche et du fému (S76)
S73.0-	Luxation de la hanche
S73.00	Sans autre précision
S73.01	Postérieure
S73.02	Antérieure
S73.08	Autre
S73.1-	Entorse et foulure de la hanche
S73.10	Partie non précisée
S73.11	(Ligament) iliofémoral
S73.12	(Ligament) ischiocapsulaire
S73.18	Autre partie
S74	Lésion traumatique de nerfs au niveau de la hanche et de la cuisse
S74.0	Lésion traumatique du nerf sciatique au niveau de la hanche et de la cuisse
S74.1	Lésion traumatique du nerf fémoral au niveau de la hanche et de la cuisse
974.2	l ácion traumatique d'un parficutané cancitif au niveau de la banche et de la cuisce

S74.7	Lésion traumatique de multiples nerfs au niveau de la hanche et de la cuisse
S74.8	Lésion traumatique d'autres nerfs au niveau de la hanche et de la cuisse
S74.9	Lésion traumatique d'un nerf non précisé, au niveau de la hanche et de la cuisse
S75	Lésion traumatique de vaisseaux sanguins au niveau de la hanche et de la cuisse Excl.: artère poplitée (S85.0)
S75.0	Lésion traumatique de l'artère fémorale
S75.1	Lésion traumatique de la veine fémorale au niveau de la hanche et de la cuisse
S75.2	Lésion traumatique de la veine saphène interne au niveau de la hanche et de la cuisse <i>Excl.</i> : veine saphène interne SAI (S85.3)
S75.7	Lésion traumatique de multiples vaisseaux sanguins au niveau de la hanche et de la cuisse
S75.8	Lésion traumatique d'autres vaisseaux sanguins au niveau de la hanche et de la cuisse
S75.9	Lésion traumatique d'un vaisseau sanguin non précisé, au niveau de la hanche et de la cuisse
S76	Lésion traumatique de muscles et de tendons au niveau de la hanche et de la cuisse <i>Incl.:</i> Entorse/foulure et déchirure
S76.0	Lésion traumatique de muscles et de tendons de la hanche
S76.1	Lésion traumatique de muscles et de tendons du quadriceps Ligament rotulien
S76.2	Lésion traumatique de muscles et de tendons adducteurs de la cuisse
S76.3	Lésion traumatique de muscles et de tendons postérieurs au niveau de la cuisse
S76.4	Lésion traumatique de muscles et de tendons autres et non précisés, au niveau de la cuisse
S76.7	Lésion traumatique de multiples muscles et tendons au niveau de la hanche et de la cuisse
S77	Écrasement de la hanche et de la cuisse
	Au besoin, coder aussi un syndrome d'écrasement (T79.5).
	Si le type de lésion est connu (p.ex. contusion, fracture, luxation, lésion interne) indiquer seulement le code de ce type de lésion
S77.0	Écrasement de la hanche
S77.1	Écrasement de la cuisse
S77.2	Écrasement de la hanche et de la cuisse
S78	Amputation traumatique de la hanche et de la cuisse
	Excl.: amputation traumatique du membre inférieur, niveau non précisé (T13.6)
S78.0	Amputation traumatique de l'articulation de la hanche
S78.1	Amputation traumatique entre la hanche et le genou
S78.9	Amputation traumatique de la hanche et de la cuisse, niveau non précisé
S79	Lésions traumatiques de la hanche et de la cuisse, autres et sans précision
S79.7	Lésions traumatiques multiples de la hanche et de la cuisse
	Lésions traumatiques classées dans plus d'une catégorie en S70-S78
	Pour le codage des lésions traumatiques multiples dans la prise en charge en milieu hospitalier, voir les directives de codage suisses.
S79.8	Autres lésions traumatiques précisées de la hanche et de la cuisse
S79.9	Lésion traumatique de la hanche et de la cuisse, sans précision

Lésions traumatiques du genou et de la jambe (\$80-\$89)

Incl.: Fracture de la cheville et de la malléole

Genou Jambe

Excl.: atteinte bilatérale du genou et de la jambe (T00-T07)

brûlures et corrosions (T20-T32)

gelures (T33-T35)

lésions traumatiques de:

- cheville et pied, sauf fracture de la cheville et de la malléole (S90-S99)
- membre inférieur, niveau non précisé (T12-T13)

piqûre ou morsure d'insecte venimeux (T63.4)

S80.- Lésion traumatique superficielle de la jambe

Excl.: lésion traumatique superficielle de la cheville et du pied (S90.-)

- S80.0 Contusion du genou
- S80.1 Contusion de parties autres et non précisées de la jambe
- S80.7 Lésions traumatiques superficielles multiples de la jambe
- S80.8- Autres lésions traumatiques superficielles de la jambe
- S80.81 Abrasion
- S80.82 Formation de vésicules (non thermiques)
- S80.83 Morsure ou piqûre d'insecte (non venimeuse)
- S80.84 Corps étranger superficiel (écharde)
- S80.86 Décollement sous-cutané (fermé)
- S80.88 Autre

S80.9 Lésion traumatique superficielle de la jambe, sans précision

S81.- Plaie ouverte de la jambe

Incl.: Plaie ouverte associée à une fracture ou une luxation

Plaie ouverte de la jambe SAI

Utiliser le code supplémentaire T89.0- pour indiquer la survenue de complications telles que corps étranger, infection ou délai de guérison et de traitement.

Excl.: amputation traumatique de la jambe (S88.-)

plaie ouverte de la cheville et du pied (S91.-)

- S81.0 Plaie ouverte du genou
- S81.7 Plaies ouvertes multiples de la jambe
- S81.8- Plaie ouverte d'autres parties de la jambe

Note: Les codes S81.84!-S81.89! subdivisent les lésions des tissus mous selon la classification Tscherne et Oestern. Coder en premier la fracture (S82.-) ou la luxation (S83.-).

- S81.80 Plaie ouverte non précisée d'autres parties de la jambe
- S81.84! Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture fermée ou de luxation de la jambe

Abrasion superficielle. Fracture simple ou moyenne

Note: Les fractures fermées ou les luxations avec lésions de tissus mous de stade 0 (lésions mineures des tissus mous, fractures simples) ou de stade non précisé n'ont pas besoin de codes supplémentaires

S81.85! Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture fermée ou de luxation de la jambe Abrasion contaminée profonde, contusion cutanée ou musculaire localisée, fracture de n'importe quel type

S81.86! Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture fermée ou de luxation de la jambe Contusion cutanée ou lésion musculaire étendue, décollement sous-cutané, syndrome de compartiment décompensé

S81.87! Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture ouverte ou de luxation de la jambe Contusion légère ou absente, contamination bactérienne mineure, fractures de type simple ou moyenne

Fracture ou luxation ouverte sans autre précision de stade

S81.88! Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture ouverte ou de luxation de la jambe Contusion cutanée ou des tissus mous circonscrite, contamination moyenne

S81.89! Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture ouverte ou de luxation de la jambe

Destruction étendue des tissus mous, avec lésion vasculaire ou nerveuse fréquente, contamination de plaie importante

Vote: Fractures ouvertes avec lésions des tissus mous de stade IV (amputation subtotale ou totale) seront codées selon leur localisation comme amputation.

S81.9 Plaie ouverte de la jambe, partie non précisée

S82.- Fracture de la jambe, y compris la cheville

Incl.: malléole

Utiliser le code supplémentaire M96.6 pour indiquer que la fracture est survenue lors de la pose d'un implant orthopédique, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque osseuse.

Utiliser un code supplémentaire de S81.84!-S81.89! avec le code S82.- pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de fracture.

Utiliser un code supplémentaire Z96.6- pour indiquer qu'il s'agit d'une fracture avec implant orthopédique préexistant.

Excl.: fracture du pied, sauf la cheville (S92.-)

S82.0 Fracture de la rotule

Rotule

S82.1- Fracture de l'extrémité supérieure du tibia

Condyles latéral ou médial du tibia

Extrémité proximale

Plateau tibial

Tête

Tubérosité antérieure

S82.11 Avec fracture du péroné (toute partie)

S82.18 Autre

Partie proximale du tibia, isolé Partie proximale du tibia, SAI

S82.2- Fracture de la diaphyse du tibia

S82.21 Avec fracture du péroné (toute partie)

S82.28 Autre

Diaphyse du tibia, isolée Diaphyse du tibia, SAI

Tibia SAI

S82.3- Fracture de l'extrémité inférieure du tibia

Excl.: malléole interne (S82.5)

S82.31	Avec fracture du péroné (toute partie)
S82.38	Autre
	Fracture distale du tibia, isolée
	Fracture distale du tibia, SAI
S82.4-	Fracture du péroné seul
	Excl.: fracture du péroné avec fracture du tibia toute partie (S82.11, malléole externe (S82.6) péroné distal (S82.6)
S82.40	Partie non précisée
S82.41	Partie proximale
	Col

S82.21, S82.31)

S82.5 Fracture de la malléole interne

Tibia, impliquant:

• cheville

Tête

Diaphyse

Multiple

S82.42

S82.49

• malléole

S82.6 Fracture de la malléole externe

Péroné, impliquant:

- cheville
- · malléole

S82.7 Fractures multiples de la jambe

Excl.: fracture du tibia et du péroné:

- diaphyse (S82.21)
- extrémité:
 - inférieure (S82.31)
 - supérieure (S82.11)

S82.8- Fractures d'autres parties de la jambe

S82.81 Fracture bimalléolaire S82.82 Fracture trimalléolaire

S82.88 Fracture d'autres parties de la jambe

Cheville SAI Malléole SAI

S82.9 Fracture de la jambe, partie non précisée

S83.- Luxation, entorse et foulure des articulations et des ligaments du genou

Utiliser un code supplémentaire de S81.84!-S81.89! avec le code S83.0-S83.3 pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de luxation.

Excl.: déplacement de la rotule (M22.0-M22.3)

lésion interne du genou (M23.-)

luxation du genou:

- ancienne (M24.3-)
- entorse/foulure et déchirure de muscles et de tendons au niveau de la jambe (S86.-)
- pathologique (M24.3-)
- · récidivante (M24.4-)

S83.0	Luxation de la rotule
S83.1-	Luxation du genou
	Articulation tibio-péronière
S83.10	Sans autre précision
S83.11	Luxation antérieure du tibia proximal
	Luxation postérieure du fémur distal
S83.12	Luxation postérieure du tibia proximal
S83.13	Luxation médiane du tibia proximal
S83.14	Luxation latérale du tibia proximal
S83.18	Autre
S83.2	Déchirure récente d'un ménisque
	Déchirure "en anse de seau" (de):
	• ménisque:
	• externe
	• interne
	• SAI
	Excl.: déchirure ancienne en "anse de seau" (M23.2-)
S83.3	Déchirure récente du cartilage articulaire du genou
S83.4-	Entorse et foulure des ligaments latéraux du genou (interne) (externe)
S83.40	Ligament latéral non précisé
	Déchirure ligamentaire SAI
S83.41	Distorsion du ligament latéral péronier (Ligament latéral)
S83.42	Distorsion du ligament latéral tibial (Ligament médian)
S83.43	Déchirure du ligament latéral péronier (Ligament latéral)
	Déchirure partielle ou complète
S83.44	Déchirure du ligament latéral tibial (Ligament médian)
	Déchirure partielle ou complète
S83.5-	Entorse et foulure des ligaments croisés du genou (antérieur) (postérieur)
S83.50	Ligament croisé non précisé
	Déchirure de ligament croisé SAI
S83.51	Distorsion du ligament croisé antérieur
S83.52	Distorsion du ligament croisé postérieur
S83.53	Déchirure du ligament croisé antérieur
	Déchirure partielle ou complète
S83.54	Déchirure du ligament croisé postérieur
	Déchirure partielle ou complète
S83.6	Entorse et foulure de parties autres et non précisées du genou
	Articulation tibio-péronière supérieure et ses ligaments
	Excl.: ligament rotulien (S76.1)
S83.7	Lésion traumatique de multiples parties du genou
	Lésion traumatique du ménisque (externe) (interne) en association avec les ligaments (latéraux) (croisés)
	<u> </u>

S84.- Lésion traumatique des nerfs au niveau de la jambe

Excl.: lésion traumatique des nerfs au niveau de la cheville et du pied (S94.-)

S84.0	Lésion traumatique du nerf sciatique poplité interne au niveau de la jambe
S84.1	Lésion traumatique du nerf sciatique poplité externe au niveau de la jambe
S84.2	Lésion traumatique d'un nerf cutané sensitif au niveau de la jambe
S84.7	Lésion traumatique de multiples nerfs au niveau de la jambe
S84.8	Lésion traumatique d'autres nerfs au niveau de la jambe
S84.9	Lésion traumatique d'un nerf non précisé, au niveau de la jambe
S85	Lésion traumatique de vaisseaux sanguins au niveau de la jambe
	Excl.: lésion traumatique de vaisseaux sanguins au niveau de la cheville et du pied (S95)
S85.0	Lésion traumatique de l'artère poplitée
S85.1	Lésion traumatique de l'artère tibiale (antérieure) (postérieure)
S85.2	Lésion traumatique de l'artère péronière
S85.3	Lésion traumatique de la veine saphène interne au niveau de la jambe
	Veine saphène interne SAI
S85.4	Lésion traumatique de la veine saphène externe au niveau de la jambe
S85.5	Lésion traumatique de la veine poplitée
S85.7	Lésion traumatique de multiples vaisseaux sanguins au niveau de la jambe
S85.8	Lésion traumatique d'autres vaisseaux sanguins au niveau de la jambe
S85.9	Lésion traumatique d'un vaisseau sanguin non précisé, au niveau de la jambe
S86	Lésion traumatique de muscles et de tendons au niveau de la jambe
	Incl.: Entorses/foulures et déchirures
	Excl.: lésion traumatique:
	• de muscles et de tendons au niveau de la cheville ou en dessous (S96)
	• du ligament rotulien (S76.1)
	• entorses/foulures et déchirures de la capsule articulaire (Ligament) (S83)
S86.0	Lésion traumatique du tendon d'Achille
S86.1	Lésion traumatique d'autre(s) muscle(s) et tendon(s) postérieurs au niveau de la jambe
S86.2	Lésion traumatique de muscle(s) et de tendon(s) antérieurs au niveau de la jambe
S86.3	Lésion traumatique de muscle(s) et de tendon(s) péroniers au niveau de la jambe
S86.7	Lésion traumatique de multiples muscles et tendons au niveau de la jambe
S86.8	Lésion traumatique d'autres muscles et tendons au niveau de la jambe
S86.9	Lésion traumatique d'un muscle et d'un tendon non précisés, au niveau de la jambe
S87	Écrasement de la jambe
	Au besoin, coder aussi un syndrome d'écrasement (T79.5).
	Excl.: écrasement de la cheville et du pied (S97)
	Si le type de lésion est connu (p.ex. contusion, fracture, luxation, lésion interne) indique seulement le code de ce type de lésion
S87.0	Écrasement du genou
S87.8	Écrasement de parties autres et non précisées de la jambe
S88	Amputation traumatique de la jambe

Excl.: amputation traumatique de:

- cheville et pied (S98.-)
- extrémité inférieure, niveau non précisé (T13.6)

	Chapitre X
S88.0	Amputation traumatique au niveau du genou
S88.1	Amputation traumatique entre le genou et la cheville
S88.9	Amputation traumatique de la jambe, niveau non précisé
S89	Lésions traumatiques de la jambe, autres et sans précision
	Excl.: lésions traumatiques de la cheville et du pied, autres et sans précision (S99)
S89.7	Lésions traumatiques multiples de la jambe
	Lésions traumatiques classées dans plus d'une catégorie en S80-S88
	Pour le codage des lésions traumatiques multiples dans la prise en charge en milieu hospitalier, voir les directives de codage suisses.
S89.8	Autres lésions traumatiques précisées de la jambe
S89.9	Lésion traumatique de la jambe, sans précision
	ons traumatiques de la cheville et du pied -S99)
Excl.:	atteinte bilatérale de la cheville et du pied (T00-T07)
	brûlures et corrosions (T20-T32)
	fracture de la cheville et d'une malléole (S82)
	gelures (T33-T35)
	lésions traumatiques du membre inférieur, niveau non précisé (T12-T13)
	piqûre ou morsure d'insecte venimeux (T63.4)
\$90 \$90.0	Lésion traumatique superficielle de la cheville et du pied

S90.0 Contusion de la cheville S90.1 Contusion d'un (des) orteil(s) sans lésion de l'ongle Contusion d'un (des) orteil(s) SAI S90.2 Contusion d'un (des) orteil(s) avec lésion de l'ongle S90.3 Contusion de parties autres et non précisées du pied S90.7 Lésions traumatiques superficielles multiples de la cheville et du pied S90.8-Autres lésions traumatiques superficielles de la cheville et du pied S90.81 Abrasion S90.82 Formation de vésicules (non thermiques) S90.83 Morsure ou piqûre d'insecte (non venimeuse) S90.84 Corps étranger superficiel (écharde) S90.86 Décollement sous-cutané (fermé) S90.88 Autre S90.9 Lésion traumatique superficielle de la cheville et du pied, sans précision

S91.-Plaie ouverte de la cheville et du pied

Incl.: Plaie ouverte communicant avec une fracture ou une luxation

Plaie ouverte de la malléole et du pied SAI

Utiliser le code supplémentaire T89.0- pour indiquer des complications telles que corps étranger, infection ou délai de guérison ou de traitement.

Excl.: amputation traumatique de la cheville et du pied (\$98.-)

S91.0 Plaie ouverte de la cheville

S91.1 Plaie ouverte d'un (des) orteil(s) sans lésion de l'ongle

Plaie ouverte d'un (des) orteil(s) SAI

S91.2 Plaie ouverte d'un (des) orteil(s) avec lésion de l'ongle

S91.3 Plaie ouverte d'autres parties du pied

Plaie ouverte du pied SAI

Talon

S91.7 Plaies ouvertes multiples de la cheville et du pied

S91.8- Plaie ouverte d'autre partie de la malléole et du pied

Note: Les codes S91.84!-S91.89! subdivisent les lésions des tissus mous selon la classification Tscherne et Oestern. Coder en premier la fracture (S92.-) ou la luxation (S93.-).

- S91.80 Plaie ouverte d'autre partie de la malléole et du pied
- S91.84! Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture fermée ou de luxation du pied

Abrasion superficielle. Fracture simple ou moyenne

Note: Les fractures fermées ou les luxations avec lésions de tissus mous de stade 0 (lésions mineures des tissus mous, fractures simples) ou de stade non précisé n'ont pas besoin de codes supplémentaires

S91.85! Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture fermée ou de luxation du pied

Abrasion contaminée profonde, contusion cutanée ou musculaire localisée, fracture de n'importe quel type

S91.86! Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture fermée ou de luxation du pied

Contusion cutanée ou lésion musculaire étendue, décollement sous-cutané, syndrome de compartiment décompensé

S91.87! Lésion des tissus mous de stade I lors de fracture ouverte ou de luxation du pied

Contusion légère ou absente, contamination bactérienne mineure, fractures de type simple ou moyenne

Fracture ou luxation ouverte sans autre précision de stade

S91.88! Lésion des tissus mous de stade II lors de fracture ouverte ou de luxation du pied

Contusion cutanée ou des tissus mous circonscrite, contamination moyenne

S91.89! Lésion des tissus mous de stade III lors de fracture ouverte ou de luxation du pied

Destruction étendue des tissus mous, avec lésion vasculaire ou nerveuse fréquente, contamination de plaie importante

Note: Fractures ouvertes avec lésions des tissus mous de stade IV (amputation subtotale ou totale) seront codées selon leur localisation comme amputation.

S92.- Fracture du pied, sauf la cheville

Utiliser le code supplémentaire M96.6 pour indiquer que la fracture est survenue lors de la pose d'un implant orthopédique, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque osseuse.

Utiliser un code supplémentaire de S91.84!-S91.89! avec le code S92.- pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de fracture.

Utiliser un code supplémentaire de Z96.6- pour indiquer qu'il s'agit d'une fracture avec implant orthopédique préexistant.

Excl.: cheville (S82.-)

malléole (S82.-)

S92.0 Fracture du calcanéum

Os du talon

S92.1 Fracture de l'astragale

Astragale

S92.2- Fracture d'autres os du tarse

S92.20 Un ou plusieurs autres os du tarse sans précision

S92.21	Os naviculaire du pied
S92.22	Os cuboïde
S92.23	Os cunéiforme (intermédiaire) (latéral) (médian)
S92.28	Autres os du tarse
S92.3	Fracture d'os du métatarse
S92.4	Fracture du gros orteil
S92.5	Fracture d'un autre orteil
S92.7	Fractures multiples du pied
S92.9	Fracture du pied, sans précision
S93	Luxation, entorse et foulure des articulations et des ligaments au niveau de la cheville et du pied
	Utiliser un code supplémentaire de S91.84!-S91.89! avec le code S93.0-S93.3 pour indiquer le degré de gravité des lésions des tissus mous en cas de luxation.
	Excl.: Entorse/foulure et déchirure de muscles et de tendons au niveau des malléoles et du pied (S96)
S93.0	Luxation de la cheville
	Astragale
	Extrémité inférieure de:
	• péroné
	• tibia
S93.1-	Talon
S93.11	Luxation d'un (des) orteil(s)
S93.10	Sans autre précision
S93.11	(Articulation) métatarsophalangienne
	(Articulation) interphalangienne
S93.2	Rupture de ligaments au niveau de la cheville et du pied
S93.3 -	Luxation de parties autres et non précisées du pied
S93.30	Partie non précisée
S93.31	(os) tarse, articulation non précisée
S93.32	(Articulation) médiotarsienne
S93.33	(Articulation) tarsométatarsienne
S93.34	Métatarsien (os), articulation non précisée
S93.38	Autre
S93.4-	Entorse et foulure de la cheville Excl.: lésion traumatique du tendon d'Achille (S86.0)
S93.40	Partie non précisée
S93.41	Ligament deltoïde
S93.42	Ligament calcanéopéronier
S93.43	Ligament tibiopéronier (antérieur) (postérieur), distal
S93.48	Autres parties
S93.5	Entorse et foulure d'un (des) orteil(s)
	Articulation(s):
	• interphalangienne(s)

• métatarsophalangienne(s)

S93.6 Entorse et foulure de parties autres et non précisées du pied

Ligament:

- tarsien
- tarso-métatarsien

S94	Lésion traumatique des nerfs au niveau de la cheville et du pied
S94.0	Lésion traumatique du nerf plantaire externe
S94.1	Lésion traumatique du nerf plantaire interne
S94.2	Lésion traumatique du nerf tibial antérieur au niveau de la cheville et du pied
	Branche terminale externe du nerf tibial antérieur
S94.3	Lésion traumatique d'un nerf cutané sensitif au niveau de la cheville et du pied
S94.7	Lésion traumatique de multiples nerfs au niveau de la cheville et du pied
S94.8	Lésion traumatique d'autres nerfs au niveau de la cheville et du pied
S94.9	Lésion traumatique d'un nerf non précisé, au niveau de la cheville et du pied
S95	Lésion traumatique de vaisseaux sanguins au niveau de la cheville et du pied
	Excl.: lésion traumatique des artères et veines tibiales postérieures (S85)
S95.0	Lésion traumatique de l'artère dorsale du pied
S95.1	Lésion traumatique de l'artère plantaire du pied
S95.2	Lésion traumatique de la veine dorsale du pied
S95.7	Lésion traumatique de multiples vaisseaux sanguins au niveau de la cheville et du pied
S95.8	Lésion traumatique d'autres vaisseaux sanguins au niveau de la cheville et du pied
S95.9	Lésion traumatique d'un vaisseau sanguin non précisé, au niveau de la cheville et du pied
S96	Lésion traumatique de muscles et de tendons au niveau de la cheville et du pied
	Incl.: Entorses/foulures et déchirures
	Excl.: Entorses/foulures et déchirures de la capsule articulaire (Ligament) (S93)
	lésion traumatique du tendon d'Achille (S86.0)
S96.0	Lésion traumatique d'un muscle et d'un tendon long fléchisseur d'un orteil, au niveau de la cheville et du pied
S96.1	Lésion traumatique d'un muscle et d'un tendon long extenseur d'un orteil, au niveau de la cheville et du pied
S96.2	Lésion traumatique d'un muscle et d'un tendon intrinsèques au niveau de la cheville et du pied
S96.7	Lésion traumatique de multiples muscles et tendons au niveau de la cheville et du pied
S96.8	Lésion traumatique d'autres muscles et tendons au niveau de la cheville et du pied
S96.9	Lésion traumatique d'un muscle et d'un tendon non précisés, au niveau de la cheville et du pied
S97	Écrasement de la cheville et du pied
	Au besoin, coder aussi un syndrome d'écrasement (T79.5).
	Excl.: Si le type de lésion est connu (p.ex. contusion, fracture, luxation, lésion interne) indiquer seulement le code de ce type de lésion
S97.0	Écrasement de la cheville
S97.1	Écrasement d'un (des) orteil(s)
S97.8	Écrasement d'autres parties de la cheville et du pied
	Écrasement du pied SAI

734

S98.- Amputation traumatique de la cheville et du pied

S98.0	Amputation traumatique du pied au niveau de la cheville
S98.1	Amputation traumatique d'un orteil

S98.2 Amputation traumatique de deux orteils ou plus

S98.3 Amputation traumatique d'autres parties du pied

Amputation traumatique d'un (des) orteil(s) et d'autres parties du pied

S98.4 Amputation traumatique du pied, niveau non précisé

S99.- Lésions traumatiques de la cheville et du pied, autres et sans précision

S99.7 Lésions traumatiques multiples de la cheville et du pied

Lésions traumatiques classées dans plus d'une catégorie en S90-S98

Pour le codage des lésions traumatiques multiples dans la prise en charge en milieu hospitalier, voir les directives de codage suisses.

S99.8 Autres lésions traumatiques précisées de la cheville et du pied

S99.9 Lésion traumatique de la cheville et du pied, sans précision

Lésions traumatiques de plusieurs parties du corps (T00-T07)

Incl.: atteinte bilatérale de membres de la même partie du corps

lésions traumatiques, selon leur type, d'au moins deux parties du corps classées en S00-S99

Excl.: brûlures et corrosions (T20-T32)

coup de soleil (L55.-) gelures (T33-T35)

lésions traumatiques multiples d'une seule partie du corps - voir les catégories S pigûre ou morsure d'insecte venimeux (T63.4)

T00.- Lésions traumatiques superficielles de plusieurs parties du corps

T00.0 Lésions traumatiques superficielles de la tête avec lésions traumatiques superficielles du cou

Lésions traumatiques superficielles de localisations classées en S00.- et S10.-

Excl.: avec atteinte d'autres parties du corps (T00.8)

T00.1 Lésions traumatiques superficielles du thorax, de l'abdomen, des lombes et du bassin

Lésions traumatiques superficielles de localisations classées en S20.-, S30.- et T09.0-

Excl.: avec atteinte d'autres parties du corps (T00.8)

T00.2 Lésions traumatiques superficielles de plusieurs parties de(s) membre(s) supérieur(s)

Lésions traumatiques superficielles de localisations classées en S40.-, S50.-, S60.- et T11.0-

Excl.: avec atteinte de(s):

- membre(s) inférieur(s) (T00.6)
- thorax, abdomen, lombes et bassin (T00.8)

T00.3 Lésions traumatiques superficielles de plusieurs parties de(s) membre(s) inférieur(s)

Lésions traumatiques superficielles de localisation classées en S70.-, S80.-, S90.- et T13.0

Excl.: avec atteinte de(s):

- membre(s) supérieur(s) (T00.6)
- thorax, abdomen, lombes et bassin (T00.8)

T00.6 Lésions traumatiques superficielles de plusieurs parties de(s) membre(s) supérieur(s) avec membres(s) inférieur(s)

Lésions traumatiques superficielles de localisations classées en T00.2 et T00.3

Excl.: avec atteinte du thorax, de l'abdomen, des lombes et du bassin (T00.8)

T00.8 Lésions traumatiques superficielles comprenant d'autres associations de parties du corps

T00.9 Lésions traumatiques superficielles multiples, sans précision

Abrasions

Contusions

Ecchymoses

Hématomes

multiples SAI

Phlyctènes (non dues à la chaleur) Piqûres d'insecte (non venimeux)

T01.- Plaies ouvertes de plusieurs parties du corps

Utiliser le code supplémentaire T89.0- pour indiquer des complications telles que corps étranger, infection ou délai de guérison ou de traitement.

amputations traumatiques de plusieurs parties du corps (T05.-)

T01.0 Plaies ouvertes de la tête avec plaies ouvertes du cou

Plaies ouvertes de localisations classées en S01.- et S11.-

Excl.: avec atteinte d'autres parties du corps (T01.8)

T01.1 Plaies ouvertes du thorax avec plaies ouvertes de l'abdomen, des lombes et du bassin

Plaies ouvertes de localisations classées en S21.-, S31.- et T09.1

Excl.: avec atteinte d'autres parties du corps (T01.8)

T01.2 Plaies ouvertes de plusieurs parties de(s) membre(s) supérieur(s)

Plaies ouvertes de localisations classées en S41.-, S51.-, S61.- et T11.1

Excl.: avec atteinte de(s):

- membre(s) inférieur(s) (T01.6)
- thorax, abdomen, lombes et bassin (T01.8)

T01.3 Plaies ouvertes de plusieurs parties de(s) membre(s) inférieur(s)

Plaies ouvertes de localisations classées en S71.-, S81.-, S91.- et T13.1

Excl.: avec atteinte de(s):

- · membre(s) supérieur(s) (T01.6)
- thorax, abdomen, lombes et bassin (T01.8)

T01.6 Plaies ouvertes de plusieurs parties de(s) membre(s) supérieur(s) avec plaies ouvertes de(s) membre(s) inférieur(s)

Plaies ouvertes de localisations classées en T01.2 et T01.3

Excl.: avec atteinte du thorax, de l'abdomen, des lombes et du bassin (T01.8)

T01.8 Plaies ouvertes avec d'autres associations de parties du corps

T01.9 Plaies ouvertes multiples, sans précision

Coupures

Lacérations

multiples SAI

Morsures d'animal Plaies punctiformes

T02.- Fractures de plusieurs parties du corps

Les cinquièmes positions suivantes doivent être utilisées dans la catégorie T02. Si une fracture n'était pas spécifiée comme ouverte ou fermeé, elle doit être classer comme fermée.

- 0 fermée
- ouverte

T02.0-Fractures de la tête avec fractures du cou

[0-1]

Fractures de localisations classées en S02.- et S12.-

Excl.: avec atteinte d'autres parties du corps (T02.8-)

T02.1-Fractures du thorax avec fractures des lombes et du bassin

[0-1]

Fractures de localisations classées en S22.-, S32.- et T08.-

Excl.: associées avec fractures de:

- autres parties du corps (T02.8-)
- membre(s) (T02.7-)

T02.2-Fractures de plusieurs parties d'un membre supérieur

[0-1]

Fracture de localisations classées en S42.-, S52.-, S62.- et T10.- d'un membre supérieur

Excl.: associées avec fractures de(s):

- autre membre supérieur (T02.4-)
- membre(s) inférieur(s) (T02.6-)
- thorax, lombes et bassin (T02.7-)

T02.3-Fractures de plusieurs parties d'un membre inférieur

[0-1]

Fractures de localisations classées en S72.-, S82.-, S92.- et T12.- d'un membre inférieur

Excl.: associées avec fractures de(s):

- autre membre inférieur (T02.5-)
- membre(s) supérieur(s) (T02.6-)
- thorax, lombes et bassin (T02.7-)

T02.4-Fractures de plusieurs parties des deux membres supérieurs

[0-1]

Fractures de localisations classées en S42.-, S52.-, et T10.- précisées comme étant bilatérales

Excl.: associées avec fractures de(s):

- membre(s) inférieur(s) (T02.6-)
- thorax, lombes et bassin (T02.7-)

T02.5-Fractures de plusieurs parties des deux membres inférieurs

[0-1]

Fractures de localisations classées en S72.-, S82.-, S92.-, et T12.- précisées comme étant bilatérales

Excl.: associées avec fractures de(s):

- membre(s) supérieur(s) (T02.6-)
- thorax, lombes et bassin (T02.7-)

T02.6-Fractures de plusieurs parties de(s) membre(s) supérieur(s) avec membre(s) inférieur(s)

[0-1]

Excl.: associées avec fractures du thorax, des lombes et du bassin (T02.7-)

T02.7-Fractures du thorax, de la région lombo-sacrée et de(s) membre(s), ou du thorax, du bassin et

de(s) membre(s) [0-1]

T02.8-Fractures avec d'autres associations de parties du corps

[0-1]

T02.9-Fractures multiples, sans précision

[0-1]

T03.-Luxations, entorses et foulures de plusieurs parties du corps

T03.0 Luxations, entorses et foulures de la tête avec luxations, entorses et foulures du cou

Luxations, entorses et foulures de localisations classées en S03.- et S13.-

Excl.: associées avec luxations, entorses et foulures d'autres parties du corps (T03.8)

T03.1 Luxations, entorses et foulures du thorax et de la région lombo-sacrée ou du thorax et du bassin

Luxations, entorses et foulures de localisations classées en S23.-, S33.- et T09.2

Excl.: associées avec luxations, entorses et foulures d'autres parties du corps (T03.8)

T03.2 Luxations, entorses et foulures de plusieurs parties de(s) membre(s) supérieur(s)

Luxations, entorses et foulures de localisations classées en S43.-, S53.-, S63.- et T11.2

Excl.: associées avec luxations, entorses et foulures de(s):

- · membre(s) inférieur(s) (T03.4)
- thorax, lombes et bassin (T03.8)

T03.3 Luxations, entorses et foulures de plusieurs parties de(s) membre(s) inférieur(s)

Luxations, entorses et foulures de localisations classées en S73.-, S83.-, S93.- et T13.2

Excl.: associées avec luxations, entorses et foulures de(s):

- membre(s) supérieur(s) (T03.4)
- thorax, lombes et bassin (T03.8)

T03.4 Luxations, entorses et foulures de plusieurs parties de(s) membre(s) supérieur(s) avec membre(s) inférieur(s)

Excl.: associées avec luxations, entorses et foulures du thorax, des lombes et du bassin (T03.8)

T03.8 Luxations, entorses et foulures avec d'autres associations de parties du corps

T03.9 Luxations, entorses et foulures multiples, sans précision

T04.- Écrasements de plusieurs parties du corps

T04.0 Écrasement de la tête avec écrasement du cou

Écrasement de localisations classées en S07.- et S17.-

Excl.: avec atteinte d'autres parties du corps (T04.8)

T04.1 Écrasement du thorax et de l'abdomen, du thorax et de la région lombo-sacrée ou du thorax et du bassin

Écrasement de:

- localisations classées en S28 et S38 -
- tronc SAI

Excl.: avec atteinte de:

- autres parties du corps (T04.8)
- · membres (T04.7)

T04.2 Écrasement de plusieurs parties de(s) membre(s) supérieur(s)

Écrasement de:

- · localisations classées en S47.-, S57.- et S67.-
- · membre supérieur SAI

Excl.: avec atteinte de(s):

- · membre(s) inférieur(s) (T04.4)
- thorax, abdomen, lombes et bassin (T04.7)

T04.3 Écrasement de plusieurs parties de(s) membre(s) inférieur(s)

Écrasement de:

- · localisations classées en S77.-, S87.- et S97.-
- · membre inférieur SAI

Excl.: avec atteinte de(s):

- membre(s) supérieur(s) (T04.4)
- thorax, abdomen, lombes et bassin (T04.7)

T04.4	Écrasement de plusieurs parties de(s) membre(s) supérieur(s) avec membre(s) inférieur(s)
	Excl.: avec atteinte du thorax, de l'abdomen, des lombes et du bassin (T04.7)
T04.7	Écrasement du thorax, de l'abdomen et de(s) membre(s) ou du thorax, de la région lombo-sacrée et de(s) membres, ou du thorax, du bassin et de(s) membre(s)
T04.8	Écrasement d'autres associations de parties du corps
T04.9	Écrasements multiples, sans précision
TOF	I A
T05	Amputations traumatiques de plusieurs parties du corps
	Incl.: arrachement de plusieurs parties du corps Excl.: amputation traumatique de:
	• membre:
	• inférieur SAL (T13.6)
	• supérieur SAL (T11.6)
	• tronc SAI (T09.6)
	décapitation (S18)
T05.0	plaies ouvertes de plusieurs parties du corps (T01)
	Amputation traumatique des deux mains
T05.1	Amputation traumatique d'une main et de l'autre membre supérieur [tout niveau, sauf la main]
T05.2	Amputation traumatique des deux membres supérieurs [tout niveau]
T05.3	Amputation traumatique des deux pieds
T05.4	Amputation traumatique d'un pied et de l'autre membre inférieur [tout niveau, sauf le pied]
T05.5	Amputation traumatique des deux membres inférieurs [tout niveau]
T05.6	Amputation traumatique de membres supérieurs et inférieurs, toute association [tout niveau]
T05.8	Amputation traumatique avec d'autres associations de parties du corps
	Dissection transversale de:
	• abdomen
	• thorax
T05.9	Amputations traumatiques multiples, sans précision
T06	Autres lésions traumatiques de plusieurs parties du corps, non classées ailleurs
T06.0	Lésions traumatiques du cerveau et des nerfs crâniens avec lésions traumatiques des nerfs et de la moelle épinière au niveau du cou
	Lésions traumatiques classées en S04 et S06 avec des lésions traumatiques classées en S14
T06.1	Lésions traumatiques des nerfs et de la moelle épinière de plusieurs autres parties du corps
T06.2	Lésions traumatiques des nerfs de plusieurs parties du corps
	Lésions traumatiques multiples de nerfs SAI
	Excl.: avec atteinte de la moelle épinière (T06.0-T06.1)
T06.3	Lésions traumatiques de vaisseaux sanguins de plusieurs parties du corps
T06.4	Lésions traumatiques de muscles et de tendons de plusieurs parties du corps
T06.5	Lésions traumatiques des organes intrathoraciques et intra-abdominaux ou des organes intrathoraciques et pelviens
T06.8	Autres lésions traumatiques précisées de plusieurs parties du corps
T07	Lésions traumatiques multiples, sans précision

Excl.: lésion traumatique SAI (T14.9)

739

Lésions traumatiques de siège non précisé du tronc, membre ou autre région du corps

(T08-T14)

Excl.: brûlures et corrosions (T20-T32)

gelures (T33-T35)

lésions traumatiques de plusieurs parties du corps (T00-T07)

piqûre ou morsure d'insecte venimeux (T63.4)

T08.- Fracture du rachis, niveau non précisé

[.0,.1]

Excl.: fractures multiples du rachis, niveau non précisé (T02.1-)

Les quatrièmes positions suivantes doivent être utilisées pour la catégorie T08. Si une fracture n'était pas spécifiée comme ouverte ou fermeé, elle doit être classer comme fermée.

- 0 fermée
- .1 ouverte

T09.- Autres lésions traumatiques du rachis et du tronc, niveau non précisé

Excl.: dissection transversale du tronc (T05.8)

écrasement traumatique du tronc SAI (T04.1)

lésions traumatiques multiples du tronc (T00-T06)

T09.0- Lésion traumatique superficielle du tronc, niveau non précisé

- T09.00 Type de lésion non précisée
- T09.01 Abrasion
- T09.02 Formation de vésicules (non thermiques)
- T09.03 Morsure ou piqûre d'insecte (non venimeuse)
- T09.04 Corps étranger superficiel (écharde)
- T09.05 Contusion
- T09.08 Autre

T09.1 Plaie ouverte du tronc, niveau non précisé

Utiliser le code supplémentaire T89.0- pour indiquer des complications telles que corps étranger, infection ou délai de guérison ou de traitement.

- T09.2 Luxation, entorse et foulure d'articulation et de ligament non précisés du tronc
- T09.3 Lésion traumatique de la moelle épinière, niveau non précisé
- T09.4 Lésion traumatique d'un nerf, de la racine nerveuse et du plexus rachidien du tronc, non précisés
- T09.5 Lésion traumatique de muscle et de tendon non précisés du tronc
- T09.6 Amputation traumatique du tronc, niveau non précisé
- T09.8 Autres lésions traumatiques précisées du tronc, niveau non précisé
- T09.9 Lésion traumatique non précisée du tronc, niveau non précisé

T10.- Fracture du membre supérieur, niveau non précisé

[.0..1]

Incl.: Bras cassé SAI

Fracture du bras SAI

Excl.: fractures multiples du bras, niveau non précisé (T02.-)

Les quatrièmes positions suivantes doivent être utilisées pour la catégorie T10. Si une fracture n'était pas spécifiée comme ouverte ou fermeé, elle doit être classer comme fermée.

.0 fermée.1 ouverte

T11.- Autres lésions traumatiques du membre supérieur, niveau non précisé

Excl.: écrasement d'un membre supérieur SAI (T04.2)

fracture du membre supérieur, niveau non précisé (T10.-)

lésions traumatiques de plusieurs parties du corps (T00-T06)

- T11.0- Lésion traumatique superficielle du membre supérieur, niveau non précisé
- T11.00 Type de lésion non précisée
- T11.01 Abrasion
- T11.02 Formation de vésicules (non thermiques)
- T11.03 Morsure ou piqûre d'insecte (non venimeuse)
- T11.04 Corps étranger superficiel (écharde)
- T11.05 Contusion
- T11.08 Autre
- T11.1 Plaie ouverte du membre supérieur, niveau non précisé
- T11.2 Luxation, entorse et foulure d'une articulation et d'un ligament non précisés du membre supérieur, niveau non précisé
- T11.3 Lésion traumatique d'un nerf non précisé du membre supérieur, niveau non précisé
- T11.4 Lésion traumatique d'un vaisseau sanguin non précisé du membre supérieur, niveau non précisé
- T11.5 Lésion traumatique d'un muscle et d'un tendon non précisés du membre supérieur, niveau non précisé
- T11.6 Amputation traumatique du membre supérieur, niveau non précisé

Amputation traumatique du bras SAI

- T11.8 Autres lésions traumatiques précisées du membre supérieur, niveau non précisé
- T11.9 Lésion traumatique non précisée du membre supérieur, niveau non précisé

Lésion traumatique du bras SAI

T12.- Fracture d'un membre inférieur, niveau non précisé

[.0,.1]

Incl.: Fracture de la jambe SAI

Jambe cassée SAI

Excl.: fractures multiples du membre inférieur, niveau non précisé (T02.-)

Les quatrièmes positions suivantes doivent être utilisées pour la catégorie T12. Si une fracture n'était pas spécifiée comme ouverte ou fermeé, elle doit être classer comme fermée.

- .0 fermée
- .1 ouverte

T13	Autres lésions traumatiques du membre inférieur, niveau non précisé
	Excl.: écrasement traumatique d'un membre inférieur SAI (T04.3)
	fracture du membre inférieur, niveau non précisé (T12)
	lésions traumatiques de plusieurs parties du corps (T00-T06)
T13.0-	Lésion traumatique superficielle du membre inférieur, niveau non précisé
T13.00	Type de lésion non précisée
T13.01	Abrasion
T13.02	Formation de vésicules (non thermiques)
T13.03	Morsure ou piqûre d'insecte (non venimeuse)
T13.04	Corps étranger superficiel (écharde)
T13.05	Contusion
T13.08	Autre
T13.1	Plaie ouverte du membre inférieur, niveau non précisé
	Utiliser le code supplémentaire T89.0- pour indiquer des complications telles que corps étranger, infection ou délai de guérison ou de traitement.
T13.2	Luxation, entorse et foulure d'une articulation et d'un ligament non précisés du membre inférieur niveau non précisé
T13.3	Lésion traumatique d'un nerf non précisé du membre inférieur, niveau non précisé
T13.4	Lésion traumatique d'un vaisseau sanguin non précisé du membre inférieur, niveau non précisé
T13.5	Lésion traumatique d'un muscle et d'un tendon non précisés du membre inférieur, niveau non précisé
T13.6	Amputation traumatique du membre inférieur, niveau non précisé
	Amputation traumatique de la jambe SAI
T13.8	Autres lésions traumatiques précisées du membre inférieur, niveau non précisé
T13.9	Lésion traumatique non précisée du membre inférieur, niveau non précisé
	Lésion traumatique de la jambe SAI
T14	Lésions traumatiques d'une partie du corps non précisée
	Excl.: lésions traumatiques de plusieurs parties du corps (T00-T07)
T14.0-	Lésion traumatique superficielle d'une partie du corps non précisée Excl.: lésions traumatiques superficielles multiples SAI (T00.9)
T14.00	Type de lésion non précisée
T14.01	Abrasion
T14.02	Formation de vésicules (non thermiques)
T14.03	Morsure ou piqûre d'insecte (non venimeuse)
T14.04	Corps étranger superficiel (écharde)
T14.05	Contusion
T14.08	Autre

T14.1 Plaie ouverte d'une partie du corps non précisée

Coupure
Lacération
Morsure d'animal
Plaie:
• ouverte

• punctiforme avec corps étranger (pénétrant)

Utiliser le code supplémentaire T89.0- pour indiquer des complications telles que corps étranger, infection ou délai de guérison ou de traitement.

Excl.: amputation(s) traumatique(s):

- multiples SAI (T05.9)
- SAI (T14.7)

plaies ouvertes multiples SAI (T01.9)

T14.2- Fracture d'une partie du corps non précisée

[0-1]

Fracture:

- · avec:
- · déplacement SAI
- luxation SAI
- · fermée SAI
- ouverte SAI
- · SAI

Excl.: fractures multiples SAI (T02.9-)

Les cinquièmes positions suivantes doivent être utilisées pour la sous-catégorie T14.2. Si une fracture n'était pas spécifiée comme ouverte ou fermée, elle doit être classer comme fermée.

0 fermée

1 ouverte

T14.3 Luxation, entorse et foulure d'une partie du corps non précisée

Arrachement de
Entorse de articulation (capsule) SAI
Foulure de ligament SAI
Lacération de

Déchirure Hémarthrose Rupture Subluxation traumatique de Subluxation (capsule) SAI ligament SAI

Excl.: Entorses/foulures et déchirures de muscles et de tendons SAI (T14.6) luxations, entorses et foulures multiples SAI (T03.9)

T14.4 Lésion traumatique de nerf(s) d'une partie du corps non précisée

Hématomyélie Lésion d'un nerf Paralysie (transitoire) Section d'un nerf

Excl.: lésions traumatiques multiples de nerfs SAI (T06.2)

T14.5 Lésion traumatique de vaisseau(x) sanguin(s) d'une partie du corps non précisée

Anévrisme ou fistule (artérioveineuse) traumatique

Arrachement

Hématome artériel traumatique

Lacération

Lésion traumatique Rupture traumatique

Section

Excl.: lésions traumatiques multiples de vaisseaux sanguins SAI (T06.3)

T14.6 Lésion traumatique de muscles et de tendons d'une partie du corps non précisée

Arrachement Déchirures

Entorses/foulures

Lacération

Lésion traumatique Rupture traumatique

Section

de muscle(s) et de tendon(s) SAI

Excl.: lésions traumatiques multiples de muscles et de tendons SAI (T06.4)

T14.7 Écrasement et amputation traumatique d'une partie du corps non précisée

Amputation Écrasement

traumatique SAI

Excl.: amputations traumatiques multiples SAI (T05.9)

écrasements multiples SAI (T04.9)

Si le type de lésion est connu (p.ex. contusion, fracture, luxation, lésion interne) coder seulement selon le type de lésion.

de vaisseau(x) sanguin(s) SAI

T14.8 Autres lésions traumatiques d'une partie du corps non précisée

T14.9 Lésion traumatique, sans précision

Excl.: lésions traumatiques multiples SAI (T07)

Effets dus à un corps étranger ayant pénétré dans un orifice naturel (T15-T19)

Excl.: corps étranger:

- · dans plaie punctiforme voir plaie ouverte selon la localisation
- · laissé accidentellement dans une plaie opératoire (T81.5)
- · résiduel, dans les tissus mous (M79.5-)

écharde, sans plaie ouverte importante - voir lésion traumatique superficielle selon la localisation

T15.- Corps étranger dans la partie externe de l'œil

Excl.: corps étranger dans une plaie pénétrante de:

- orbite et globe oculaire (S05.4-S05.5)
- rétention (ancienne) (H05.5, H44.6-H44.7)

rétention de corps étranger dans la paupière (H02.8)

- T15.0 Corps étranger dans la cornée
- T15.1 Corps étranger dans le sac conjonctival
- T15.8 Corps étranger de localisations autres et multiples dans la partie externe de l'œil

Corps étranger dans le point lacrymal

T15.9 Corps étranger dans la partie externe de l'œil, sans précision

T17	Como átron non dono los voios respiratoires
11/	Corps étranger dans les voies respiratoires Incl.: asphyxie due à un corps étranger
	asprifica and a surface straining of
	inhalation de liquides ou de vomissements SAI suffocation par:
	• aliments (régurgités)
	• mucus
T17.0	Corps étranger dans un sinus nasal
T17.1	Corps étranger dans une narine
	Nez SAI
T17.2	Corps étranger dans le pharynx
	Gorge SAI
	Rhinopharynx
T17.3	Corps étranger dans le larynx
T17.4	Corps étranger dans la trachée
T17.5	Corps étranger dans les bronches
T17.8	Corps étranger de localisations autres et multiples dans les voies respiratoires
	Bronchioles
	Poumon
T17.9	Corps étranger dans les voies respiratoires, partie non précisée
T18	Corps étranger dans les voies digestives
	Excl.: corps étranger dans le pharynx (T17.2)
T18.0	Corps étranger dans la bouche
T18.1	Corps étranger dans l'œsophage
T18.2	Corps étranger dans l'estomac
T18.3	Corps étranger dans l'intestin grêle
T18.4	Corps étranger dans le côlon
T18.5	Corps étranger dans l'anus et le rectum
	Jonction recto-sigmoïdienne
T18.8	Corps étranger de localisations autres et multiples dans les voies digestives
T18.9	Corps étranger dans les voies digestives, partie non précisée
	Appareil digestif SAI
	Corps étranger avalé SAI
T19	Corps étranger dans les voies génito-urinaires
	Excl.: complications mécaniques d'un dispositif contraceptif (intra-utérin) (vaginal) (T83.3)
	présence d'un dispositif contraceptif (intra-utérin) [stérilet] (Z97.8)
T19.0	Corps étranger dans l'urètre
T19.1	Corps étranger dans la vessie
T19.2	Corps étranger dans la vulve et le vagin
T19.3	Corps étranger dans l'utérus [toute partie]
T19.8	Corps étranger de localisations autres et multiples dans les voies génito-urinaires
T19.9	Corps étranger dans les voies génito-urinaires, partie non précisée

Corps étranger dans l'oreille *Incl.*: Canal auditif

Brûlures et corrosions (T20-T32)

Note: Les brûlures et les corrosions de 4ème degré doivent être codées comme des brûlures ou corrosions de

3ème degré

Incl.: brûlures chimiques [corrosions] (externes) (internes)

brûlures dues à:

- · air et gaz chauds
- · appareils de chauffage électriques
- électricité
- flamme
- foudre
- friction
- objets brûlants
- rayonnement

ébouillantage

Excl.: affections de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané liées à une irradiation (L55-L59)

coup de soleil (L55.-)

érythème [dermite] dû (due) au feu (L59.0)

Brûlures et corrosions de la surface externe du corps, selon la localisation (T20-T25)

Incl.: brûlures et corrosions du:

- Degré 2a [formation de vésicules]
- · Degré 2b [nécrose superficielle de la peau]
- premier degré [érythème]
- troisième degré [atteinte de toutes les couches de la peau] [nécrose profonde des tissus sous-jacents]

T20.- Brûlure et corrosion de la tête et du cou

Incl.: cuir chevelu [toute partie]

lèvre

nez (cloison)

œil avec d'autres parties de la face, de la tête et du cou

oreille [toute partie] région temporale

Excl.: brûlure et corrosion (de):

- bouche et pharynx (T28.0)
- limitées à l'œil et ses annexes (T26.-)
- T20.0 Brûlure de la tête et du cou, degré non précisé
- T20.1 Brûlure du premier degré de la tête et du cou
- T20.2- Brûlure du second degré de la tête et du cou
- T20.20 Brûlure de la tête et du cou de degré 2a

Brûlure de la tête et du cou du 2ème degré, sans autre précision

T20.21 Brûlure de la tête et du cou de degré 2b

T20.3 Brûlure du troisième degré de la tête et du cou

T20.4 T20.5 T20.6- T20.60	Corr	osion de la tête et du cou, degré non précisé osion du premier degré de la tête et du cou osion du second degré de la tête et du cou osion de la tête et du cou de degré 2a
	Corre	osion de la tête et du cou du 2ème degré, sans autre précision
T20.61	Corre	osion de la tête et du cou de degré 2b
T20.7	Corr	osion du troisième degré de la tête et du cou
T21	Brûlı	ure et corrosion du tronc
	Incl.	: aine
		anus
		dos [toute]
		flanc
		lèvre de la vulve (grande) (petite)
		paroi abdominale
		paroi thoracique
		pénis
		périnée
		région fessière
		région interscapulaire
		scrotum
		sein
		testicule
		vulve
	Excl.	
	_,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	• aisselle (T22)
		• région scapulaire (T22)
	1000	
	_	cinquièmes positions suivantes doivent être utilisées pour la catégorie T21:
		Tronc, partie non précisée
		Sein
		Paroi thoracique sauf sein et mamelon
		Paroi abdominale
		Flanc
		Aine
		Dos [n'importe quelle partie]
		Siège
		Région interscapulaire
		Parties génitales (externes)
		Testicule
		Lèvre (grande) (petite)
		Pénis
		Périnée
		Scrotum
		Vulve
	9	Autre partie

T21.0-

Brûlure du tronc, degré non précisé

T21.1-	Brûlure du premier degré du tronc
T21.2-	Brûlure du tronc de degré 2a
	Brûlure du tronc du 2ème degré, sans autre précision
T21.3-	Brûlure du troisième degré du tronc
T21.4-	Corrosion du tronc, degré non précisé
T21.5-	Corrosion du premier degré du tronc
T21.6-	Corrosion du tronc de degré 2a
	Corrosion du tronc du 2ème degré, sans autre précision
T21.7-	Corrosion du troisième degré du tronc
T21.8-	Brûlure du tronc degré 2b
T21.9-	Corrosion du tronc degré 2b
T22	Brûlure et corrosion de l'épaule et du membre supérieur, sauf poignet et main
122.	Incl.: aisselle
	bras [toute partie, sauf poignet et main seuls]
	région scapulaire
	Excl.: brûlure et corrosion de:
	• poignet et main seuls (T23)
	• région interscapulaire (T21)
	Les cinquièmes positions suivantes doivent être utilisées pour la catégorie T22:
	O Partie non précisée
	1 Avant-bras et coude
	2 Bras et région de l'épaule
	Epaule
	Région scapulaire
	3 Creux axillaire
T22.0-	Brûlure de l'épaule et du membre supérieur, sauf poignet et main, degré non précisé
T22.1-	Brûlure du premier degré de l'épaule et du membre supérieur, sauf poignet et main
T22.2-	Brûlure de l'épaule et du bras, sauf poignet et main, de degré 2a
	Brûlure de l'épaule et du bras, sauf poignet et main, du 2ème degré, sans autre précision
T22.3-	Brûlure du troisième degré de l'épaule et du membre supérieur, sauf poignet et main
T22.4-	Corrosion de l'épaule et du membre supérieur, sauf poignet et main, degré non précisé
T22.5-	Corrosion du premier degré de l'épaule et du membre supérieur, sauf poignet et main
T22.6-	Corrosion de l'épaule et du bras, sauf poignet et main, de degré 2a
	Corrosion de l'épaule et du bras, sauf poignet et main, du 2ème degré, sans autre précision
T22.7-	Corrosion du troisième degré de l'épaule et du membre supérieur, sauf poignet et main
T22.8-	Brûlure de l'épaule et du bras, sauf poignet et main, de degré 2b
T22.9-	Corrosion de l'épaule et du bras, sauf poignet et main, de degré 2b
T23	Brûlure et corrosion du poignet et de la main
	Incl.: doigt (ongle)
	paume
	pouce (ongle)
T23.0	Brûlure du poignet et de la main, degré non précisé
T23.1	Brûlure du premier degré du poignet et de la main
T23.2-	Brûlure du second degré du poignet et de la main

T23.20	Brûlure du poignet et de la main de degré 2a
	Brûlure du poignet et de la main du 2ème degré, sans autre précision
T23.21	Brûlure du poignet et de la main de degré 2b
T23.3	Brûlure du troisième degré du poignet et de la main
T23.4	Corrosion du poignet et de la main, degré non précisé
T23.5	Corrosion du premier degré du poignet et de la main
T23.6-	Corrosion du second degré du poignet et de la main
T23.60	Corrosion du poignet et de la main de degré 2a
	Corrosion du poignet et de la main du 2ème degré, sans autre précision
T23.61	Corrosion du poignet et de la main, de degré 2b
T23.7	Corrosion du troisième degré du poignet et de la main
T24	Brûlure et corrosion de la hanche et du membre inférieur, sauf cheville et pied
	Incl.: jambe [toute partie, sauf cheville et pied seuls]
	Excl.: brûlure et corrosion de la cheville et du pied seuls (T25)
T24.0	Brûlure de la hanche et du membre inférieur, sauf cheville et pied, degré non précisé
T24.1	Brûlure du premier degré de la hanche et du membre inférieur, sauf cheville et pied
T24.2-	Brûlure du second degré de la hanche et du membre inférieur, sauf cheville et pied
T24.20	Brûlure de la hanche et de la jambe, sauf région malléolaire et pied, degré 2a
	Brûlure de la hanche et de la jambe, sauf région malléolaire et pied 2ème degré sans autre précision
T24.21	Brûlure de la hanche et de la jambe, sauf région malléolaire et pied, degré 2b
T24.3	Brûlure du troisième degré de la hanche et du membre inférieur, sauf cheville et pied
T24.4	Corrosion de la hanche et du membre inférieur, sauf cheville et pied, degré non précisé
T24.5	Corrosion du premier degré de la hanche et du membre inférieur, sauf cheville et pied
T24.6-	Corrosion du second degré de la hanche et du membre inférieur, sauf cheville et pied
T24.60	Corrosion de la hanche et de la jambe, sauf région malléolaire et pied degré 2b
	Corrosion de la hanche et de la jambe, sauf région malléolaire et pied, 2ème degré sans autre précision
T24.61	Brûlure de la hanche et de la jambe, sauf région malléolaire et pied, degré 2b
T24.7	Corrosion du troisième degré de la hanche et du membre inférieur, sauf cheville et pied
T25	Brûlure et corrosion de la cheville et du pied
	Incl.: orteil(s)
T25.0	Brûlure de la cheville et du pied, degré non précisé
T25.1	Brûlure du premier degré de la cheville et du pied
T25.2-	Brûlure du second degré de la cheville et du pied
T25.20	Brûlure de la région malléolaire et du pied, degré 2a
	Brûlure de la région malléolaire et du pied, 2ème degré sans autre précision
T25.21	Brûlure de la région malléolaire et du pied, degré 2b
T25.3	Brûlure du troisième degré de la cheville et du pied
T25.4	Corrosion de la cheville et du pied, degré non précisé
T25.5	Corrosion du premier degré de la cheville et du pied
T25.6-	Corrosion du second degré de la cheville et du pied
T25.60	Corrosion de la région malléolaire et du pied, degré 2a
	Corrosion de la région malléolaire et du pied, 2ème degré sans précision

T25.61 Corrosion de la région malléolaire et du pied, degré 2b
 T25.7 Corrosion du troisième degré de la cheville et du pied

Brûlures et corrosions de l'œil et des organes internes (T26-T28)

T26	Brûlure et corrosion limitées à l'œil et ses annexes
T26.0	Brûlure de la paupière et de la région périoculaire
T26.1	Brûlure de la cornée et du sac conjonctival
T26.2	Brûlure provoquant la rupture et la destruction du globe oculaire
T26.3	Brûlure d'autres parties de l'œil et de ses annexes
T26.4	Brûlure de l'œil et de ses annexes, partie non précisée
T26.5	Corrosion de la paupière et de la région périoculaire
T26.6	Corrosion de la cornée et du sac conjonctival
T26.7	Corrosion provoquant la rupture et la destruction du globe oculaire
T26.8	Corrosion d'autres parties de l'œil et de ses annexes
T26.9	Corrosion de l'œil et de ses annexes, partie non précisée
T27	Brûlure et corrosion des voies respiratoires
T27.0	Brûlure du larynx et de la trachée
T27.1	Brûlure comprenant le larynx et la trachée avec les poumons
	Excl.: syndrome dû au souffle d'une explosion (T70.8)
T27.2	Brûlure d'autres parties des voies respiratoires
	Cavité thoracique
T27.3	Brûlure des voies respiratoires, partie non précisée
T27.4	Corrosion du larynx et de la trachée
T27.5	Corrosion comprenant le larynx et la trachée avec les poumons
T27.6	Corrosion d'autres parties des voies respiratoires
T27.7	Corrosion des voies respiratoires, partie non précisée
T28	Brûlure et corrosion d'autres organes internes
T28.0	Brûlure de la bouche et du pharynx
T28.1	Brûlure de l'œsophage
T28.2	Brûlure d'autres parties des voies digestives
T28.3	Brûlure des organes génito-urinaires internes
T28.4	Brûlure des organes internes, autres et sans précision
T28.5	Corrosion de la bouche et du pharynx
T28.6	Corrosion de l'œsophage
T28.7	Corrosion d'autres parties des voies digestives
T28.8	Corrosion des organes génito-urinaires internes
T28.9	Corrosion des organes internes, autres et sans précision

Brûlures et corrosions de parties du corps, multiples et non précisées (T29-T32)

T29	-
	Incl.: brûlures et corrosions classées dans plus d'une catégorie en T20-T28
T29.0	Brûlures de parties multiples du corps, degré non précisé
	Brûlures multiples SAI
T29.1	Brûlures de parties multiples du corps, pas de brûlures mentionnées dépassant le premier degré
T29.2-	Brûlures de parties multiples du corps, pas de brûlures mentionnées dépassant le second degré
T29.20	Brûlures de parties multiples du corps, avec indication de degré 2a au maximum
	Brûlures de parties multiples du corps, du 2ème degré, sans autre précision
T29.21	Brûlures de parties multiples du corps, avec indication de degré 2b au maximum
T29.3	Brûlures de parties multiples du corps, au moins une brûlure du troisième degré mentionnée
T29.4	Corrosions de parties multiples du corps, degré non précisé
	Corrosions multiples SAI
T29.5	Corrosions de parties multiples du corps, pas de corrosions mentionnées dépassant le premier degré
T29.6-	Corrosions de parties multiples du corps, pas de corrosions mentionnées dépassant le second degré
T29.60	Corrosion de parties multiples du corps, avec indication de degré 2a au maximum
	Corrosion de parties multiples du corps, du 2ème degré, sans autre précision
T29.61	Corrosion de parties multiples du corps, avec indication de degré 2a au maximum
T29.7	Corrosions de parties multiples du corps, au moins une corrosion du troisième degré mentionnée
T30	Brûlure et corrosion, partie du corps non précisée
	Excl.: brûlure et corrosion avec indication de l'étendue de la surface du corps atteinte (T31-T32)
T30.0	Brûlure, partie du corps non précisée, degré non précisé
	Brûlure SAI
T30.1	Brûlure du premier degré, partie du corps non précisée
	Brûlure du premier degré SAI
T30.2-	Brûlure du second degré, partie du corps non précisée
T30.20	Brûlure de degré 2a, partie du corps non précisé
	Brûlure du 2ème degré SAI
	Brûlure du 2ème degré SAI, partie du corps non précisée
T30.21	Brûlure de degré 2b, partie du corps non précisée
T30.3	Brûlure du troisième degré, partie du corps non précisée
	Brûlure du troisième degré SAI
T30.4	Corrosion, partie du corps non précisée, degré non précisé
	Corrosion SAI
T30.5	Corrosion du premier degré, partie du corps non précisée
	Corrosion du premier degré SAI
T30.6-	Corrosion du second degré, partie du corps non précisée
T30.60	Corrosion de degré 2a, partie du corps non précisée
	Corrosion du 2ème degré sans précision
	Correcion du Jàme degré cano prégicion, partio du corpo pon prégicée

T30.61 Corrosion de degré 2b, partie du corps non précisée

T30.7 Corrosion du troisième degré, partie du corps non précisée

Corrosion du troisième degré SAI

T31.-! Brûlures classées selon l'étendue de la surface du corps atteinte

Note: Cette catégorie doit être utilisée comme supplément au code des catégories T20-T25 et T29.-.

Utiliser les cinquièmes positions suivantes dans la catégorie T31.-! pour indiquer la proportion de la surface totale du corps atteinte de brûlures de 3ème degré:

- 0! Moins de 10% ou proportion non précisée de brûlure de 3ème degré Pas de brûlure de 3ème degré
- 1! 10-19 % de brûlure de 3ème degré
- 2! 20-29 % de brûlure de 3ème degré
- 3! 30-39 % de brûlure de 3ème degré
- 4! 40-49 % de brûlure de 3ème degré
- 5! 50-59 % de brûlure de 3ème degré
- 6! 60-69 % de brûlure de 3ème degré
- 7! 70-79 % de brûlure de 3ème degré
- 8! 80-89 % de brûlure de 3ème degré
- 9! 90 % ou plus de brûlure de 3ème degré
- T31.0-! Brûlures couvrant moins de 10% de la surface du corps

[0]

T31.1-! Brûlures couvrant entre 10 et 19% de la surface du corps

[0-1]

T31.2-! Brûlures couvrant entre 20 et 29% de la surface du corps

[0-2]

T31.3-! Brûlures couvrant entre 30 et 39% de la surface du corps

[0-3]

T31.4-! Brûlures couvrant entre 40 et 49% de la surface du corps

[0-4]

T31.5-! Brûlures couvrant entre 50 et 59% de la surface du corps

[0-5]

T31.6-! Brûlures couvrant entre 60 et 69% de la surface du corps

[0-6]

T31.7-! Brûlures couvrant entre 70 et 79% de la surface du corps

[0-7]

T31.8-! Brûlures couvrant entre 80 et 89% de la surface du corps

[0-8]

T31.9-! Brûlures couvrant 90 % ou plus de la surface du corps

[0-9]

T32.-! Corrosions classées selon l'étendue de la surface du corps atteinte

Note: Cette catégorie doit être utilisée comme supplément au code des catégories T20-T25 et T29.-.

Les cinquièmes positions suivantes doivent être utilisées pour la catégorie T32.-!, pour indiquer la proportion de la surface totale du corps atteinte de corrosions de 3ème degré:

- Moins de 10% ou proportion non précisée de corrosion de 3ème degré Pas de corrosion de 3ème degré
- 1! 10-19 % de corrosion de 3ème degré
- 2! 20-29 % de corrosion de 3ème degré
- 3! 30-39 % de corrosion de 3ème degré
- 40-49 % de corrosion de 3ème degré
- 5! 50-59 % de corrosion de 3ème degré
- 6! 60-69 % de corrosion de 3ème degré
- 70-79 % de corrosion de 3ème degré
- 80-89 % de corrosion de 3ème degré
- 90 % ou plus de corrosion de 3ème degré

T32.0-! Corrosions couvrant moins de 10% de la surface du corps [0]

T32.1-!

Corrosions couvrant entre 10 et 19% de la surface du corps [0-1]

Corrosions couvrant entre 20 et 29% de la surface du corps

[0-2]

T32.2-!

T32.3-! Corrosions couvrant entre 30 et 39% de la surface du corps

[0-3]

T32.4-! Corrosions couvrant entre 40 et 49% de la surface du corps

[0-4]T32.5-!

Corrosions couvrant entre 50 et 59% de la surface du corps

[0-5]

T32.6-! Corrosions couvrant entre 60 et 69% de la surface du corps

[0-6]

T32.7-! Corrosions couvrant entre 70 et 79% de la surface du corps

[0-7]

T32.8-! Corrosions couvrant entre 80 et 89% de la surface du corps

[8-0]

T32.9-! Lésions corrosives couvrant 90 % ou plus de la surface du corps

[0-9]

Gelures

(T33-T35)

Excl.: hypothermie et autres effets d'une baisse de la température (T68-T69)

T33.- Gelure superficielle

gelure avec atteinte partielle des couches de la peau

gelure superficielle de parties multiples du corps (T35.0)

- T33.0 Gelure superficielle de la tête
- T33.1 Gelure superficielle du cou
- T33.2 Gelure superficielle du thorax

T33.3	Gelure superficielle de la paroi abdominale, des lombes et du bassin
T33.4	Gelure superficielle du bras et de l'avant-bras
	Excl.: gelure superficielle du poignet et de la main seuls (T33.5)
T33.5	Gelure superficielle du poignet et de la main
T33.6	Gelure superficielle de la hanche et de la cuisse
T33.7	Gelure superficielle du genou et de la jambe
	Excl.: gelure superficielle de la cheville et du pied seuls (T33.8)
T33.8	Gelure superficielle de la cheville et du pied
T33.9	Gelure superficielle de localisations autres et non précisées
	Gelure superficielle (de):
	• membre inférieur SAI
	• SAI
	• tronc SAI
T34	Gelure avec nécrose des tissus
	Excl.: gelure de parties multiples du corps, avec nécrose des tissus (T35.1)
T34.0	Gelure de la tête, avec nécrose des tissus
T34.1	Gelure du cou, avec nécrose des tissus
T34.2	Gelure du thorax, avec nécrose des tissus
T34.3	Gelure de la paroi abdominale, des lombes et du bassin, avec nécrose des tissus
T34.4	Gelure du bras et de l'avant-bras, avec nécrose des tissus
	Excl.: gelure du poignet et de la main seuls, avec nécrose des tissus (T34.5)
T34.5	Gelure du poignet et de la main, avec nécrose des tissus
T34.6	Gelure de la hanche et de la cuisse, avec nécrose des tissus
T34.7	Gelure du genou et de la jambe, avec nécrose des tissus
	Excl.: gelure de la cheville et du pied seuls, avec nécrose des tissus (T34.8)
T34.8	Gelure de la cheville et du pied, avec nécrose des tissus
T34.9	Gelure de localisations autres et non précisées, avec nécrose des tissus
	Gelure avec nécrose des tissus (de):
	• membre inférieur SAI
	·SAI
	• tronc SAI
T35	Gelure de parties multiples du corps et sans précision
T35.0	Gelure superficielle de parties multiples du corps
	Gelures superficielles multiples SAI
T35.1	Gelure de parties multiples du corps, avec nécrose des tissus
	Gelures multiples, avec nécrose des tissus SAI
T35.2	Gelure de la tête et du cou, sans précision
T35.3	Gelure du thorax, de l'abdomen, des lombes et du bassin, sans précision
	Gelure du tronc SAI
T35.4	Gelure du membre supérieur, sans précision
T35.5	Gelure du membre inférieur, sans précision
T35.6	Gelure de parties multiples du corps, sans précision
	Gelures multiples SAI

T35.7 Gelure, sans précision, de localisation non précisée

Gelure SAI

Intoxications par des médicaments et des substances biologiques (T36-T50)

Incl.: substance administrée ou prise par erreur

surdosage de ces substances

Excl.: abus de substances sans pharmacodépendance (F55.-)

effets indésirables ["hypersensibilité", "réaction", etc.] de la substance appropriée administrée correctement. Ces cas doivent être classés selon la nature des effets indésirables, tels que:

- · dermite:
 - · de contact (L23-L25)
 - due à des substances ingérées ou injectées (L27.-)
- effets indésirables d'un médicament SAI (T88.7)
- gastrite provoquée par l'aspirine (K29.-)
- · maladies du sang (D50-D76)
- · néphropathie (N14.0-N14.2)

intoxication pathologique par médicament (F10-F19)

intoxication signifiant ébriété (F10-F19)

réaction et intoxication par un médicament, chez le fœtus et le nouveau-né (P00-P96)

T36.- Intoxication par antibiotiques systémiques

Excl.: antibiotiques:

- antitumoraux (T45.1)
- pour application locale NCA (T49.0)
- · utilisés comme topiques pour:
 - nez, gorge et oreille (T49.6)
 - œil (T49.5)
- T36.0 Pénicillines
- T36.1 Céphalosporines et autres bêtalactamines
- T36.2 Groupe du chloramphénicol
- T36.3 Macrolides
- T36.4 Tétracyclines
- T36.5 Aminosides

Streptomycine

- T36.6 Rifamycines
- T36.7 Antibiotiques antifongiques administrés par voie générale
- T36.8 Autres antibiotiques systémiques
- T36.9 Antibiotique systémique, sans précision

T37	Intoxication par d'autres anti-infectieux et antiparasitaires systémiques
	Excl.: anti-infectieux:
	• à usage topique NCA (T49.0)
	 utilisés comme topiques pour:
	• nez, gorge et oreille (T49.6)
	• œil (T49.5)
T37.0	Sulfamides
T37.1	Antimycobactériens
	Excl.: rifamycines (T36.6)
T07.0	streptomycine (T36.5)
T37.2	Antipaludiques et médicaments agissant sur d'autres protozoaires du sang
T27.2	Excl.: dérivés de l'hydroxyquinoléine (T37.8)
T37.3	Autres antiprotozoaires
T37.4	Anthelminthiques
T37.5	Antiviraux Excl.: amantadine (T42.8)
	eytarabine (T42.8)
T37.8	Autres anti-infectieux et antiparasitaires systémiques précisés
137.0	Dérivés de l'hydroxyquinoléine
	Excl.: antipaludiques (T37.2)
T37.9	Anti-infectieux et antiparasitaire systémiques, sans précision
T38	Intoxication par hormones et leurs substituts synthétiques et antagonistes, non classés ailleurs
	Excl.: hormones:
	• ocytociques (T48.0)
	• parathyroïdiennes et leurs dérivés (T50.9)
T38.0	minéralocorticoïdes et leurs antagonistes (T50.0) Glucocorticoïdes et analogues synthétiques
130.0	Excl.: glucocorticoïdes à usage topique (T49)
T38.1	Hormones thyroïdiennes et leurs dérivés
T38.2	Anti-thyroïdiens
T38.3	Insuline et hypoglycémiants oraux [antidiabétiques]
T38.4	Contraceptifs oraux
	Préparations contenant une seule et plusieurs substances
T38.5	Autres œstrogènes et progestatifs
	Associations et dérivés
T38.6	Antigonadotropines, anti-œstrogènes, anti-androgènes, non classés ailleurs
	Tamoxifène
T38.7	Androgènes et autres anabolisants
T38.8	Hormones et leurs substituts synthétiques, autres et sans précision
	Hormones antéhypophysaires [adénohypophysaires]
T38.9	Antagonistes hormonaux, autres et sans précision
T39	Intoxication par analgésiques non opioïdes, antipyrétiques et antirhumatismaux
T39.0	Salicylés
T39.1	Dérivés du 4-aminophénol

T39.2	Dérivés pyrazolés
T39.3	Autres anti-inflammatoires non stéroïdiens [AINS]
T39.4	Antirhumatismaux, non classés ailleurs
	Excl.: glucocorticoïdes (T38.0)
	salicylés (T39.0)
T39.8	Autres analgésiques non opioïdes et antipyrétiques, non classés ailleurs
T39.9	Analgésique non opioïde, antipyrétique et antirhumatismal, sans précision
T40	Intoxication par narcotiques et psychodysleptiques [hallucinogènes]
	Excl.: intoxication signifiant ébriété (F10-F19)
T40.0	Opium
T40.1	Héroïne
T40.2	Autres opioïdes
	Codéine
	Morphine
T40.3	Méthadone
T40.4	Autres narcotiques synthétiques
	Péthidine
T40.5	Cocaïne
T40.6	Narcotiques, autres et sans précision
T40.7	Cannabis (dérivés)
T40.8	Lysergide [LSD]
T40.9	Psychodysleptiques [hallucinogènes], autres et sans précision
	Mescaline
	Psilocine
	Psilocybine
T41	Intoxication par anesthésiques et gaz thérapeutiques
	Excl.: benzodiazépines (T42.4)
	cocaïne (T40.5)
	opioïdes (T40.0-T40.2)
T41.0	Anesthésiques gazeux
	Excl.: oxygène (T41.5)
T41.1	Anesthésiques intraveineux
	Thiobarbituriques
T41.2	Anesthésiques généraux, autres et sans précision
T41.3	Anesthésiques locaux
T41.4	Anesthésique, sans précision
T41.5	Gaz thérapeutiques
	Dioxyde de carbone
	Oxygène
T42	Intoxication par anti-épileptiques, sédatifs, hypnotiques et antiparkinsoniens
	Excl.: intoxication signifiant ébriété (F10-F19)
T42.0	Dérivés de l'hydantoïne

T42.1	Iminostilbènes
	Carbamazépine
T42.2	Succinimides et oxazolidine-diones
T42.3	Barbituriques
	Excl.: thiobarbituriques (T41.1)
T42.4	Benzodiazépines
T42.5	Anti-épileptiques en association, non classés ailleurs
T42.6	Autres anti-épileptiques, sédatifs et hypnotiques
	Acide valproïque
	Méthaqualone
	Excl.: carbamazépine (T42.1)
T42.7	Anti-épileptiques, sédatifs et hypnotiques, sans précision
	Somnifères:
	• comprimé • médicament
	• potion
T42.8	Antiparkinsoniens et autres dépresseurs centraux du tonus musculaire
	Amantadine
T43	
143	Intoxication par médicaments psychotropes, non classés ailleurs Excl.: anorexigènes (T50.5)
	barbituriques (T42.3)
	benzodiazépines (T42.4)
	intoxication signifiant ébriété (F10-F19)
	méthagualone (T42.6)
	psychodysleptiques [hallucinogènes] (T40.7-T40.9)
T43.0	Antidépresseurs tricycliques et tétracycliques
T43.1	Antidépresseurs inhibiteurs de la mono-amine-oxydase
T43.2	Antidépresseurs, autres et non précisés
T43.3	Psycholeptiques et neuroleptiques dérivés de la phénothiazine
T43.4	Neuroleptiques de type butyrophénone et thioxanthène
T43.5	Psycholeptiques et neuroleptiques, autres et non précisés
	Excl.: rauwolfia (T46.5)
T43.6	Psychostimulants présentant un risque d'abus
	Excl.: cocaïne (T40.5)
T43.8	Autres médicaments psychotropes, non classés ailleurs
T43.9	Médicament psychotrope, sans précision
T44	Intoxication par médicaments agissant essentiellement sur le système nerveux autonome
T44.0	Anticholinestérasiques
T44.1	Autres parasympathomimétiques [cholinergiques]
T44.2	Ganglioplégiques, non classés ailleurs
T44.3	Autres agents parasympatholytiques [anticholinergiques et antimuscariniques] et spasmolytiques non classés ailleurs
	Papavérine
T44.4	Agents principalement alpha-sympathomimétiques, non classés ailleurs

Métaraminol

T44.5	Agents principalement bêta-sympathomimétiques, non classés ailleurs
	Excl.: bêta-sympathomimétiques utilisés contre l'asthme (T48.6)
T44.6	Alpha-bloquants, non classés ailleurs
T447	Excl.: alcaloïdes de l'ergot de seigle (T48.0)
T44.7	Bêta-bloquants, non classés ailleurs
T44.8	Agents bloquants neuronaux adrénergiques et d'action centrale, non classés ailleurs
	Excl.: clonidine (T46.5)
	guanéthidine (T46.5)
T44.9	Médicaments agissant essentiellement sur le système nerveux autonome, autres et sans précision
	Médicaments stimulant aussi bien les récepteurs alpha et bêta-adrénergiques
T45	Intoxication par substances essentiellement systémiques et hématologiques, non classées ailleurs
T45.0	Médicaments antiallergiques et antiémétiques
	Excl.: neuroleptiques à base de phénothiazine (T43.3)
T45.1	Médicaments antitumoraux et immunosuppresseurs
	Antibiotiques antitumoraux
	Cytarabine
	Excl.: tamoxifène (T38.6)
T45.2	Vitamines, non classées ailleurs
	Excl.: acide nicotinique (dérivés) (T46.7)
	vitamine K (T45.7)
T45.3	Enzymes, non classées ailleurs
T45.4	Fer et ses composés
T45.5	Anticoagulants
T45.6	Médicaments agissant sur la fibrinolyse
T45.7	Antagonistes des anticoagulants, vitamine K et autres coagulants
T45.8	Autres substances essentiellement systémiques et hématologiques
	Préparation à base de foie et autres substances anti-anémiantes
	Sang entier et produits du sang
	Succédané du plasma
	Excl.: fer (T45.4)
	immunoglobulines (T50.9)
T45.9	Substance essentiellement systémique et hématologique, sans précision
T46	Intoxication par substances agissant essentiellement sur le système cardio-vasculaire
	Excl.: métaraminol (T44.4)
T46.0	Glucosides cardiotoniques et médicaments d'action similaire
T46.1	Inhibiteurs calciques
T46.2	Autres antiarythmiques, non classés ailleurs
	Excl.: bêta-bloquants (T44.7)
T46.3	Vasodilatateurs coronariens, non classés ailleurs
	Dipyridamole
	Excl.: bêta-bloquants (T44.7)
	inhibiteurs calciques (T46.1)

T46.4

Inhibiteurs de l'enzyme de conversion

T46.5	Autres antihypertenseurs, non classés ailleurs
	Clonidine
	Guanéthidine
	Rauwolfia
	Excl.: bêta-bloquants (T44.7)
	diurétiques (T50.0-T50.2)
	inhibiteurs calciques (T46.1)
T46.6	Antihyperlipidémiants et antiartériosclérosants
T46.7	Vasodilatateurs périphériques
	Acide nicotinique (dérivés)
	Excl.: papavérine (T44.3)
T46.8	Substances antivariqueuses, y compris les agents sclérosants
T46.9	Substances agissant essentiellement sur le système cardio-vasculaire, autres et sans précision
T47	Intoxication par substances agissant essentiellement sur le tractus gastro-intestinal
T47.0	Inhibiteurs des récepteurs histaminiques H ₂
T47.1	Autres antiacides et antisécrétoires gastriques
T47.2	Laxatifs stimulants
T47.3	Laxatifs salins et osmotiques
T47.4	Autres laxatifs
	médicaments pour l'atonie intestinale
T47.5	Médicaments facilitant la digestion
T47.6	Antidiarrhéiques
	Excl.: antibiotiques systémiques et autres anti-infectieux (T36-T37)
T47.7	Emétiques
T47.8	Autres substances agissant essentiellement sur le tractus gastro-intestinal
T47.9	Substance agissant essentiellement sur le tractus gastro-intestinal, sans précision
T48	Intoxication par substances agissant essentiellement sur les muscles lisses et striés et l'appareil respiratoire
T48.0	Ocytocine et agents ocytociques exerçant des effets similaires
	Excl.: cestrogènes, progestatifs et antagonistes (T38.4-T38.6)
T48.1	Myorelaxants (muscles striés) [bloquants neuromusculaires]
T48.2	Substances agissant essentiellement sur les muscles, autres et sans précision
T48.3	Antitussifs
T48.4	Expectorants
T48.5	Médicaments contre le coryza [rhume banal]
T48.6	Antiasthmatiques, non classés ailleurs
	Salbutamol
	Excl.: agents bêta-sympathomimétiques non utilisés contre l'asthme (T44.5)
	hormones antéhypophysaires [adénohypophysaires] (T38.8)
T48.7	Substances agissant essentiellement sur l'appareil respiratoire, autres et sans précision
T49	Intoxication par substances à usage topique agissant essentiellement sur la peau et les muqueuses et par médicaments à usage ophtalmologique, oto-rhino-laryngologique et dentaire

Incl.: glucocorticoïdes à usage topique

T49.0	Médicaments antifongiques, anti-infectieux et anti-inflammatoires à usage topique, non classés ailleurs
T49.1	Antiprurigineux
T49.2	Astringents et détergents locaux
T49.3	Emollients, calmants et protecteurs
T49.4	Kératolytiques, kératoplastiques et autres médicaments et préparations capillaires
T49.5	Médicaments et préparations ophtalmologiques
	Anti-infectieux ophtalmiques
T49.6	Médicaments et préparations utilisés en oto-rhino-laryngologie
	Anti-infectieux oto-rhino-laryngologiques
T49.7	Médicaments dentaires à usage topique
T49.8	Autres topiques
	Spermicides
T49.9	Topique, sans précision
T50	Intoxication par diurétiques et médicaments et substances biologiques, autres et sans précision
T50.0	Minéralocorticoïdes et leurs antagonistes
T50.1	Diurétiques de l'anse
T50.2	Inhibiteurs de l'anhydrase carbonique, benzothiadiazides et autres diurétiques
	Acétazolamide
T50.3	Produits agissant sur l'équilibre électrolytique, calorique et hydrique
	Sels de réhydratation orale
T50.4	Médicaments agissant sur le métabolisme de l'acide urique
	Uricostatiques
	Uricosuriques
T50.5	Anorexigènes
T50.6	Antidotes et chélateurs, non classés ailleurs
	Produits de désintoxication alcoolique
T50.7	Analeptiques et antagonistes des opiacés
T50.8	Agents de diagnostic
T50.9	Médicaments et substances biologiques, autres et sans précision
	Acidifiants
	Agents immunologiques
	Alcalinisants
	Hormones parathyroïdiennes et leurs dérivés
	Immunoglobulines
	Lipotropes
Effoto +	ovigues de substances d'origine essentiellement non médicinale

Effets toxiques de substances d'origine essentiellement non médicinale (T51-T65)

Excl.: corrosions (T20-T32)

effets toxiques localisés classés ailleurs (A00-R99)

maladies du poumon dues à des agents externes (J60-J70)

T51.- Effet toxique de l'alcool

T51.0 Ethanol

Alcool éthylique

Excl.: intoxication:

- alcoolique pathologique (F10.0)
- éthylique aiguë ou effets de l'ivresse (F10.0)

ivresse (F10.0)

T51.1 Méthanol

Alcool méthylique

T51.2 2-Propanol

Alcool isopropylique

T51.3 Huile de fusel

Alcool:

- · amylique
- butylique [1-butanol]
- propylique [1-propanol]

T51.8 Autres alcools

T51.9 Alcool, sans précision

T52.- Effet toxique de solvants organiques

Excl.: dérivés halogénés d'hydrocarbures aliphatiques et aromatiques (T53.-)

T52.0 Produits dérivés du pétrole

Essence

Ether de pétrole

Kérosène [pétrole lampant]

Naphte de pétrole

Paraffine

White spirit

T52.1 Benzène

Excl.: dérivés aminés et nitroaminés du benzène et de ses homologues (T65.3)

homologues du benzène (T52.2)

T52.2 Homologues du benzène

Toluène [méthylbenzène]

Xylène [diméthylbenzène]

T52.3 Glycols

- T52.4 Cétones
- T52.8 Autres solvants organiques
- T52.9 Solvant organique, sans précision

T53.- Effet toxique de dérivés halogénés d'hydrocarbures aliphatiques et aromatiques

T53.0 Tétrachlorure de carbone

Tétrachlorométhane

T53.1 Chloroforme

Trichlorométhane

T53.2 Trichloréthylène

Trichloroéthène

T53.3	Tétrachloréthylène		
	Perchloréthylène		
	Tétrachloroéthène		
T53.4	Dichlorométhane		
	Chlorure de méthylène		
T53.5	Chlorofluorocarbures		
T53.6	Autres dérivés halogénés d'hydrocarbures aliphatiques		
T53.7	Autres dérivés halogénés d'hydrocarbures aromatiques		
T53.9	Dérivé halogéné d'hydrocarbures aliphatiques et aromatiques, sans précision		
T54	Effet toxique de substances corrosives		
T54.0	Phénol et homologues du phénol		
T54.1	Autres composés organiques corrosifs		
T54.2	Acides corrosifs et substances similaires		
	Acide:		
	• chlorhydrique		
	• sulfurique		
T54.3	Alcalis corrosifs et substances similaires		
	Hydroxyde de:		
	• potassium [potasse]		
	• sodium [soude]		
T54.9	Substance corrosive, sans précision		
T55	Effet toxique de savons et détergents		
T56	Effet toxique des métaux		
	Incl.: fumées et vapeurs de métaux		
	métaux de toutes origines, sauf substances médicamenteuses		
	Excl.: arsenic et ses composés (T57.0)		
	manganèse et ses composés (T57.2)		
T56.0	Plomb et ses composés		
T56.1	Mercure et ses composés		
T56.2	Chrome et ses composés		
T56.3	Cadmium et ses composés		
T56.4	Cuivre et ses composés		
T56.5	Zinc et ses composés		
T56.6	Etain et ses composés		
T56.7	Béryllium et ses composés		
T56.8	Autres métaux		
	Thallium		
T56.9	Métal, sans précision		
T57	Effet toxique d'autres substances non organiques		
T57.0	Arsenic et ses composés		
T57.1	Phosphore et ses composés		
	Excl.: insecticides organo-phosphorés (T60.0)		

T57.2	Manganèse et ses composés		
T57.3	Cyanure d'hydrogène		
T57.8	Autres substances non organiques précisées		
T57.9	Substance non organique, sans précision		
T58	Effet toxique du monoxyde de carbone		
	Incl.: De toutes origines		
	•		
T59	Effets toxiques d'autres émanations, gaz et fumées		
	Incl.: pulseurs pour aérosols		
TEO 0	Excl.: chlorofluorocarbures (T53.5)		
T59.0	Oxydes d'azote		
T59.1	Dioxyde de soufre		
T59.2	Formaldéhyde		
T59.3	Gaz lacrymogène		
T59.4	Chlore gazeux		
T59.5	Fluor (gaz) et fluorure d'hydrogène		
T59.6	Sulfure d'hydrogène		
T59.7	Dioxyde de carbone		
T59.8	Autres émanations, gaz et fumées précisés		
T59.9	Emanation, gaz et fumée, sans précision		
T60	Effet toxique de pesticides		
100.	Incl.: produits de conservation du bois		
T60.0	Insecticides organo-phosphorés et carbamates		
T60.1	Insecticides halogénés		
100.1	Excl.: hydrocarbures chlorés (T53)		
T60.2	Autres insecticides et insecticides sans autre précision		
T60.3	Herbicides et fongicides		
T60.4	Rodenticides		
100.4	Excl.: strychnine et ses sels (T65.1)		
T60.8	,		
T60.9	Autres pesticides		
100.9	Pesticide, sans précision		
T61	Effet toxique de substances nocives absorbées par le biais de fruits de me		
	Excl.: effet toxique de contaminants tels que:		
	• aflatoxine et autres mycotoxines (T64)		
	ovenure d'hydrogène (TE7.2)		

er

- cyanure d'hydrogène (T57.3)
- cyanures (T65.0)
- mercure (T56.1)

intoxications alimentaires bactériennes (A05.-)

réaction allergique alimentaire telle que:

- choc anaphylactique dû à une intolérance alimentaire (T78.0)
- dermite (L23.6, L25.4, L27.2)
- gastroentérite (non infectieuse) (K52.-)

T61.0 Ciguatera

T61.1	Intoxication par poissons scombridés			
	Syndrome de type histaminique			
T61.2	Autres intoxications par poissons et coquillages			
T61.8	Effets toxiques d'autres fruits de mer			
T61.9	Effets toxiques d'un fruit de mer non précisé			
T62	Effet toxique d'autres substances nocives absorbées par le biais d'aliments Excl.: effet toxique de contaminants tels que:			
	• mercure (T56.1)			
	intoxications alimentaires bactériennes (A05)			
	réaction allergique alimentaire telle que: • choc anaphylactique dû à une intolérance alimentaire (T78.0) • dermite (L23.6, L25.4, L27.2)			
T62.0	• gastroentérite (non infectieuse) (K52)			
T62.0	Champignons ingérés			
T62.1	Baies ingérées			
T62.8	Autres (parties de) plantes ingérées			
T62.9	Autres substances nocives précisées absorbées par le biais d'aliments			
102.9	Substance nocive absorbée par le biais d'aliment, sans précision			
T63	Effet toxique d'un contact avec un animal venimeux			
T63.0	Venin de serpent			
	Venin de serpent marin			
T63.1	Venin d'autres reptiles			
	Venin de lézard			
T63.2	Venin de scorpion			
T63.3	Venin d'araignée			
T63.4	Venin d'autres arthropodes			
	Piqûre ou morsure d'insecte venimeux			
T63.5	Effet toxique d'un contact avec des poissons			
	Excl.: intoxication par ingestion de poissons (T61.0-T61.2)			
T63.6	Effet toxique d'un contact avec d'autres animaux marins Anémone de mer Coquillage Etoile de mer Méduse Excl.: intoxication par ingestion de coquillages (T61.2)			
	venin de serpent marin (T63.0)			
T63.8	Effet toxique d'un contact avec d'autres animaux venimeux Venin d'amphibien			
T63.9	Effet toxique d'un contact avec un animal venimeux, sans précision			
T64	Effet toxique de l'aflatoxine et d'autres mycotoxines contaminant des aliments			

T65.- Effet toxique de substances autres et non précisées

T65.0 Cyanures

Excl.: cyanure d'hydrogène (T57.3)

T65.1 Strychnine et ses sels

T65.2 Tabac et nicotine

T65.3 Dérivés aminés et nitroaminés du benzène et de ses homologues

Aniline [aminobenzène]

Nitrobenzène Trinitrotoluène

T65.4 Sulfure de carbone

T65.5 Nitroglycérine et autres acides et esters nitriques

Trinitrate de 1,2,3-propanétriol

T65.6 Peintures et teintures, non classées ailleurs

T65.8 Effets toxiques d'autres substances précisées

T65.9 Effet toxique d'une substance, sans précision

Intoxication SAI

Effets de causes externes, autres et non précisés (T66-T78)

T66 Effets de rayonnements, sans précision

Incl.: Maladie des rayons

Excl.: effets indésirables précisés des rayonnements, tels que:

- brûlures (T20-T31)
- coup de soleil (L55.-)
- gastroentérite et colite dues à une irradiation (K52.0)
- · leucémie (C91-C95)
- maladies de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané liées à une irradiation (L55-L59)
- pneumopathie par irradiation (J70.0)

T67.- Effets de la chaleur et de la lumière

Excl.: affections des glandes sudoripares dues à la chaleur (L74-L75)

brûlures (T20-T31) coup de soleil (L55.-)

érythème [dermite] dû (due) au feu (L59.0)

hyperthermie maligne due à une anesthésie (T88.3)

maladies de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané liées à une irradiation (L55-L59)

T67.0 Coup de chaleur et insolation

Insolation

Thermoplégie

T67.1 Syncope due à la chaleur

Collapsus dû à la chaleur

T67.2 Crampes dues à la chaleur

T67.3	Épuisement dû à la chaleur avec perte hydrique
	Excl.: épuisement dû à la chaleur avec perte de sel (T67.4)
T67.4	Épuisement dû à la chaleur avec perte de sel
	Prostration due à la chaleur avec perte de sel (et d'eau)
T67.5	Épuisement dû à la chaleur, sans précision
	Prostration due à la chaleur SAI
T67.6	Fatigue transitoire due à la chaleur
T67.7	Œdème dû à la chaleur
T67.8	Autres effets de la chaleur et de la lumière
T67.9	Effet de la chaleur et de la lumière, sans précision
T68	Hypothermie
	Incl.: Hypothermie accidentelle
	Excl.: gelures (T33-T35)
	hypothermie (du):
	• consécutive à une anesthésie (T88.5)
	• non associée à une baisse de la température ambiante (R68.0)
	• nouveau-né (P80)
T69	Autres effets d'une baisse de la température
	Excl.: gelures (T33-T35)
T69.0	Main et pied d'immersion
	Pied des tranchées
T69.1	Engelures
T69.8	Autres effets précisés d'une baisse de la température
T69.9	Effet d'une baisse de la température, sans précision
T70	Effets de la pression atmosphérique et de la pression de l'eau
T70.0	Barotraumatisme de l'oreille
170.0	Effets sur l'oreille des changements de la pression atmosphérique ambiante ou de celle de l'eau
	Otite moyenne barotraumatique
T70.1	Barotraumatisme des sinus
	Effets sur les sinus des changements de la pression atmosphérique ambiante
	Sinusite barotraumatique
T70.2	Effets de l'altitude, autres et non précisés
	Anoxie due à l'altitude
	Barotraumatisme SAI
	Hypobaropathie

Mal des montagnes

Maladie de(s):

- Alpes
- Monge

Excl.: polycythémie due à l'altitude (D75.1)

T70.3 Maladie des caissons [maladie de la décompression]

Maladie de l'air comprimé

Paralysie des plongeurs

170.4	Injection traumatique de fluide à haute pression (industrielle)				
T70.8	Autres effets de la pression atmosphérique et de la pression de l'eau Syndrome dû au souffle d'une explosion				
T70.9	Effet de la pression atmosphérique et de la pression de l'eau, sans précision				
T71	Asphyxie				
	<i>Incl.:</i> Insuffisance d'oxygénation systémique due à:				
	• faible teneur en oxygène de l'air ambiant				
	• gêne mécanique à la respiration				
	Suffocation (par strangulation)				
	Excl.: anoxie due à l'altitude (T70.2)				
	asphyxie due à:				
	• autres émanations, gaz et fumées (T59)				
	• inhalation d'aliments ou de corps étranger (T17)				
	• monoxyde de carbone (T58)				
	détresse respiratoire du nouveau-né (P22)				
	syndrome de détresse respiratoire de l'adulte (J80)				
T73	Effets d'autres privations				
T73.0	Effets de la faim				
	Famine				
	Privation de nourriture				
T73.1	Effets de la soif				
	Privation d'eau				
T73.2	Épuisement dû aux éléments				
T73.3	Épuisement dû à un effort intensif				
	Surmenage physique				
T73.8	Autres effets dus à une privation				
T73.9	Effet dû à une privation, sans précision				
T74	Syndromes dus à de mauvais traitements				
	Coder si possible d'abord la lésion aiguë				
T74.0	Délaissement et abandon				
T74.1	Sévices physiques				
	Bébé ou enfant battu SAI				
	Violence conjugale SAI				
T74.2	Sévices sexuels				
T74.3	Sévices psychologiques				
T74.8	Autres syndromes dus à de mauvais traitements				
	Toutes formes associées				
T74.9	Syndrome dû à de mauvais traitements, sans précision				
	Effets de sévices infligés à un enfant SAI				

T75.- Effets d'autres causes externes

Excl.: brûlures (électriques) (T20-T31)

effets indésirables NCA (T78.-)

T75.0 Effets de la foudre

Choc par la foudre

Frappé par la foudre SAI

T75.1 Noyade et submersion non mortelle

Crampe des nageurs

Immersion

T75.2 Effets des vibrations

Syndrome de:

- · marteau-piqueur
- · vasospasme traumatique

Vertige dû aux infra-sons

T75.3 Cinétose

Mal de:

- air
- mer

Mal des transports

T75.4 Effets du courant électrique

Choc dû au courant électrique

Electrocution

T75.8 Autres effets précisés d'autres causes externes

Effets de:

- apesanteur
- forces de gravité [G] anormales

Excl.: Effets non précisés de causes externes (T76)

T76 Effets non précisés de causes externes

Note: Cette catégorie doit être utilisée pour le codage de la mortalité afin d'identifier les effets non précisés de causes externes, quand la cause externe n'est pas indiquée ou ne précise pas le

type de lésion.

Incl.: Effets non précisés de:

- · agression par moyens non précisés
- · lésion auto-infligée délibérée (suicide) par moyens non précisés

Excl.: Effets de:

- Autres causes externes (T75.-)
- Effets indésirables, non classés ailleurs (T78.-)
- Intoxication SAI (T65.9)
- · Lésion traumatique SAI (T14.9)

T78.- Effets indésirables, non classés ailleurs

Note: Cette catégorie doit être utilisée comme code principal afin d'identifier les effets indésirables de causes inconnues, indéterminées ou mal définies, non classés ailleurs. Elle peut être utilisée comme code supplémentaire pour le codage des causes multiples afin d'identifier les effets indésirables d'états classés ailleurs.

Excl.: complications de soins chirurgicaux et médicaux NCA (T80-T88)

T78.0 Choc anaphylactique dû à une intolérance alimentaire

T78.1 Autres réactions d'intolérance alimentaire, non classées ailleurs

Excl.: dermite:

- d'origine alimentaire (L27.2)
- due au contact d'aliments avec la peau (L23.6, L24.6, L25.4)

intoxications alimentaires bactériennes (A05.-)

T78.2 Choc anaphylactique, sans précision

Anaphylaxie Choc allergique SAI Réaction anaphylactique

Excl.: choc anaphylactique dû à:

- effets indésirables d'une substance médicamenteuse appropriée et correctement administrée (T88.6)
- intolérance alimentaire (T78.0)
- sérum (T80.5)

T78.3 Œdème angioneurotique

Œdème de Quincke

Urticaire géante

Excl.: urticaire (L50.-)

urticaire sérique (T80.6)

T78.4 Allergie, sans précision

Hypersensibilité Idiosyncrasie SAI Réaction allergique

Excl.: réaction allergique SAI due à une substance médicamenteuse appropriée et correctement administrée (T88.7)

type précisé de réaction allergique, telle que:

- dermite (L23-L25, L27.-)
- gastroentérite et colite allergiques (K52.2)
- · rhume des foins (J30.1)

T78.8 Autres effets indésirables, non classés ailleurs

T78.9 Effet indésirable, sans précision

Excl.: effet indésirable de soins chirurgicaux et médicaux SAI (T88.9) effets non précisés de causes externes (T76)

Certaines complications précoces des traumatismes (T79-T79)

T79.- Certaines complications précoces des traumatismes, non classées ailleurs

Excl.: complications de soins chirurgicaux et médicaux NCA (T80-T88) détresse respiratoire du nouveau-né (P22.-) survenant pendant ou après des actes médicaux (T80-T88) syndrome de détresse respiratoire de l'adulte (J80.-)

T79.0 Embolie gazeuse (traumatique)

Excl.: embolie gazeuse compliquant:

- avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (000-007, 008.2)
- grossesse, accouchement et puerpéralité (088.0)

T79.1 Embolie graisseuse (traumatique)

Excl.: embolie graisseuse compliquant:

- avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (000-007, 008.2)
- grossesse, accouchement et puerpéralité (088.8)

T79.2 Hémorragie traumatique secondaire et récidivante

T79.3 Infection post-traumatique d'une plaie, non classée ailleurs

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

T79.4 Choc traumatique

Choc (immédiat) (retardé) faisant suite à un traumatisme

Excl.: choc:

- anaphylactique:
 - · dû à:
 - effets indésirables d'une substance médicamenteuse appropriée et correctement administrée (T88.6)
 - intolérance alimentaire (T78.0)
 - SAI (T78.2)
- · anesthésique (T88.2)
- · après foudre (T75.0)
- compliquant avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (000-007, 008.3)
- électrique (T75.4)
- non traumatique NCA (R57.-)
- obstétrical (075.1)
- post-opératoire (T81.1)
- sérum (T80.5)

T79.5 Anurie traumatique

Insuffisance rénale après écrasement

Syndrome d'écrasement

T79.6- Ischémie traumatique d'un muscle

Syndrome de loge musculaire

Excl.: Syndrome de loge musculaire non-traumatique (M62.2-)

T79.60 Ischémie traumatique des muscles du membre supérieur

Syndrome de Volkmann [rétraction musculaire ischémique]

- T79.61 Ischémie traumatique des muscles de la cuisse et de la hanche
- T79.62 Ischémie traumatique des muscles de la jambe
- T79.63 Ischémie traumatique des muscles du pied
- T79.68 Ischémie traumatique des muscles d'autre localisation
- T79.69 Ischémie traumatique des muscles de localisation non précisée

T79.7 Emphysème sous-cutané d'origine traumatique

Excl.: emphysème (sous-cutané) résultant d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique (T81.8)

T79.8 Autres complications précoces d'un traumatisme

T79.9 Complication précoce d'un traumatisme, sans précision

Complications de soins chirurgicaux et médicaux, non classées ailleurs (T80-T88)

Pour l'utilisation de ces catégories dans la prise en charge en milieu hospitalier, se référer aux directives de codage suisses.

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

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier les appareils utilisés et les détails concernant les circonstances.

Excl.: brûlures et corrosions dues à des applications locales et des irradiations (T20-T32) complications chirurgicales au cours de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (O00-O99) complications précisées classées ailleurs, telles que:

- · déséquilibres hydro-électrolytiques (E86-E87)
- dysfonctionnement d'une colostomie (K91.4)
- écoulement du liquide céphalorachidien après rachicentèse (G97.0)
- · lymphœdème après mastectomie (partielle) (197.2-)
- · syndrome(s) (de):
 - consécutifs à la chirurgie gastrique (K91.1)
 - postchirurgical de l'anse borgne (K91.2)
 - post-laminectomie NCA (M96.1)
- troubles fonctionnels après chirurgie cardiaque (197.0-197.1)

effets indésirables d'agent médicinaux (A00-R99, T78.-)

intoxications et effets toxiques de médicaments et de produits chimiques (T36-T65)

tout recours aux soins médicaux pour des états postopératoires en dehors de toute complication, tel que:

- mise en place et ajustement d'appareils de prothèse externe (Z44.-)
- obturation de stomies (Z43.-)
- · stomies (Z93.-)

T80.- Complications consécutives à une injection thérapeutique, une perfusion et une transfusion

Incl.: Perfusion

Excl.: rejet d'une greffe de moelle osseuse (T86.00)

T80.0 Embolie gazeuse consécutive à une injection thérapeutique, une perfusion et une transfusion

T80.1 Complications vasculaires consécutives à une injection thérapeutique, une perfusion et une transfusion

Phlébite

Thrombo-embolie Thrombophlébite consécutive à injection thérapeutique, perfusion et transfusion

Excl.: les états mentionnés quand ils sont précisés comme:

- · après des actes médicaux (T81.7)
- · dus à la mise en place de prothèses, implants et greffes (T82.8, T83.8, T84.8, T85.8-)

T80.2 Infections consécutives à une injection thérapeutique, une perfusion et une transfusion

Infection septicémie

consécutif(ve) à injection thérapeutique, perfusion et transfusion

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

Excl.: Hépatite post-transfusionnelle (B16-B19)

les états mentionnés quand ils sont précisés comme:

- après des actes médicaux (T81.4)
- dus à la mise en place de prothèses, implants et greffes (T82.6-T82.7, T83.5-T83.6, T84.5-T84.7, T85.7-)

T80.3 Réaction d'incompatibilité ABO

Réaction à une incompatibilité de groupes sanguins lors d'une perfusion ou d'une transfusion Transfusion de sang incompatible

T80.4 Réaction d'incompatibilité Rh

Réaction due au facteur Rh à l'occasion d'une perfusion ou transfusion

T80.5 Choc anaphylactique dû au sérum

Excl.: choc:

- allergique SAI (T78.2)
- · anaphylactique:
 - dû à des effets indésirables d'un médicament approprié et correctement administré (T88.6)
 - SAI (T78.2)

T80.6 Autres réactions sériques

Éruption sérique

Intoxication (par):

- · protéines
- sérique

Maladie sérique

Urticaire sérique

Excl.: hépatite sérique (B16-B19)

T80.8 Autres complications consécutives à une injection thérapeutique, une perfusion et une transfusion

T80.9 Complication consécutive à une injection thérapeutique, une perfusion et une transfusion, sans précision

Réaction à une transfusion SAI

T81.- Complications d'actes à visée diagnostique et thérapeutique, non classées ailleurs

Excl.: complication après:

- injection thérapeutique, perfusion et transfusion (T80.-)
- vaccination (T88.0-T88.1)

complications précisées classées ailleurs, telles que:

- complications de prothèses, implants et greffes (T82-T85)
- dermites dues à des médicaments (L23.3, L24.4, L25.1, L27.0-L27.1)
- échec et rejet d'organes et de tissus greffés (T86.-)
- intoxications et effets toxiques de médicaments et de produits chimiques (T36-T65) effet indésirable d'un médicament SAI (T88.7)

T81.0 Hémorragie et hématome compliquant un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classés ailleurs

Hémorragie de toute localisation, résultant d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique

Excl.: hématome au niveau d'une plaie obstétricale (090.2)

hémorragie due aux prothèses, implants et greffes (T82.8, T83.8, T84.8, T85.8-)

T81.1 Choc pendant ou après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classé ailleurs

Choc postopératoire SAI

Choc (endotoxique) (hypovolémique) pendant ou après un acte à visée diagnostique et Collapsus thérapeutique

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

Excl.: choc:

- · anaphylactique:
 - dû à:
 - effets indésirables d'une substance médicamenteuse appropriée et correctement administrée (T88.6)
 - sérum (T80.5)
 - SAI (T78.2)
- · anesthésique (T88.2)
- consécutif à un avortement, une grossesse extra-utérine ou molaire (000-007, 008.3)
- électrique (T75.4)
- · obstétrical (075.1)
- traumatique (T79.4)

T81.2 Perforation et déchirure accidentelles au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classées ailleurs

Excl.: complications précisées classées ailleurs, telles que syndrome de déchirure du ligament large [Allen-Masters] (N83.8)

lésion par manœuvre instrumentale, au cours d'un accouchement (070-071)

perforation ou déchirure causée par une prothèse ou un implant intentionnellement laissé dans une plaie opératoire (T82-T85)

T81.3 Désunion d'une plaie opératoire, non classée ailleurs

Déhiscence Rupture d'une plaie opératoire

Excl.: rupture d'une suture (de):

- · césarienne (090.0)
- obstétricale du périnée (090.1)

T81.4 Infection après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classée ailleurs

Abcès de(s):

- intra-abdominal
- plaie
- · sous-phrénique

après des actes médicaux

sutures
 Septicémie

Excl.: infection (due à):

- Infection d'une plaie d'origine obstétricale chirurgicale (086.0)
- injection thérapeutique, perfusion et transfusion (T80.2)
- prothèses, implants et greffes (T82.6-T82.7, T83.5-T83.6, T84.5-T84.7, T85.7-)

T81.5 Corps étranger laissé accidentellement dans une cavité corporelle ou une plaie opératoire à la suite d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique

Adhérences Occlusion Perforation

due(s) à un corps étranger laissé accidentellement dans une cavité corporelle ou une plaie opératoire

Excl.: occlusion ou perforation due à une prothèse ou un implant laissé intentionnellement dans le corps (T82.0-T82.5, T83.0-T83.4, T84.0- à T84.4, T85.0-T85.6)

T81.6 Réaction aiguë à une substance étrangère laissée accidentellement au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique

Péritonite:

- aseptique
- chimique

T81.7 Complications vasculaires consécutives à un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classées ailleurs

Embolie gazeuse consécutive à un acte à visée diagnostique et thérapeutique NCA

Excl.: embolie:

- · compliquant:
 - avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (000-007, 008.2)
 - grossesse, accouchement et puerpéralité (088.-)
- consécutive à une injection thérapeutique, une perfusion et une transfusion (T80.0)
- · due à prothèses, implants et greffes (T82.8, T83.8, T84.8, T85.8-)
- traumatique (T79.0)

T81.8 Autres complications d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classées ailleurs

Complication d'un traitement par inhalation

Emphysème (sous-cutané) résultant d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique

Fistule post-opératoire persistante

Excl.: hyperthermie maligne due à une anesthésie (T88.3)

hypothermie consécutive à une anesthésie (T88.5)

T81.9 Complication non précisée d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique

T82.- Complications de prothèses, implants et greffes cardiaques et vasculaires

Excl.: échec et rejet d'organes et de tissus greffés (T86.-)

T82.0 Complication mécanique d'une prothèse valvulaire cardiaque

Déplacement

Fuite

Malposition

Obstruction mécanique

Perforation

Protrusion

Rupture (mécanique)

dû (due) à une prothèse valvulaire cardiaque

T82.1 Complication mécanique d'un appareil cardiaque électronique

États mentionnés en T82.0 dus à:

- · électrodes
- générateur d'impulsions (pile)

T82.2 Complication mécanique d'un pontage coronarien et d'une greffe valvulaire cardiaque

États mentionnés en T82.0 dus à un pontage coronarien et une greffe valvulaire cardiaque

T82.3 Complication mécanique d'autres greffes vasculaires

États mentionnés en T82.0 dus à greffe:

- (de la bifurcation) aortique (remplacement)
- artérielle (de la carotide) (de la fémorale) (pontage)

T82.4 Complication mécanique d'un cathéter vasculaire de dialyse

États mentionnés en T82.0 dus à un cathéter vasculaire de dialyse

Excl.: complication mécanique d'un cathéter de dialyse intrapéritonéale (T85.6)

T82.5 Complication mécanique d'autres prothèses et implants cardiaques et vasculaires

États mentionnés en T82.0 dus à:

- · appareil de type parapluie
- ballonnet (contre-pulsation)
- · cathéter de perfusion
- · cœur artificiel
- fistule artérioveineuse créée chirurgicalement
- · shunt artérioveineux créé chirurgicalement

Excl.: complication mécanique d'un cathéter de perfusion péridurale et sous-durale (T85.6)

T82.6 Infection et réaction inflammatoire dues à une prothèse valvulaire cardiaque

T82.7 Infection et réaction inflammatoire dues à d'autres prothèses, implants et greffes cardiaques et vasculaires

T82.8 Autres complications de prothèses, implants et greffes cardiaques et vasculaires

Douleur Embolie Fibrose Hémorragie Sténose Thrombose

due à prothèses, implants et greffes cardiaques et vasculaires

T82.9 Complication d'une prothèse, d'un implant et d'une greffe cardiaques et vasculaires, sans précision

T83.- Complications de prothèses, implants et greffes génito-urinaires

Excl.: échec et rejet d'organes et de tissus greffés (T86.-)

T83.0 Complication mécanique d'une sonde urinaire (à demeure)

États mentionnés en T82.0 dus à: sonde (de): cystostomie urétrale, à demeure

T83.1 Complication mécanique d'autres prothèses et implants urinaires

États mentionnés en T82.0 dus à:

- endoprothèse urinaire
- implant au niveau du sphincter urinaire
- stimulateur urinaire électronique

T83.2 Complication mécanique d'une greffe d'organe urinaire

États mentionnés en T82.0 dus à une greffe d'organe urinaire

T83.3 Complication mécanique d'un dispositif intra-utérin contraceptif

États mentionnés en T82.0 dus à un dispositif intra-utérin contraceptif

T83.4 Complication mécanique d'autres prothèses, implants et greffes de l'appareil génital

États mentionnés en T82.0 dus à une prothèse (implantée) de la verge

T83.5 Infection et réaction inflammatoire dues à une prothèse, un implant et une greffe de l'appareil urinaire

T83.6 Infection et réaction inflammatoire dues à une prothèse, un implant et une greffe de l'appareil génital

T83.8	Autres complications de prothèses, implants et greffes de l'appareil génito-urinaire États mentionnés en T82.8 dus à des prothèses, implants et greffes de l'appareil génito-urinaire		
T83.9	Complication d'une prothèse, d'un implant et d'une greffe de l'appareil génito-urinaire, sans précision		
T84	Complications de prothèses, implants et greffes orthopédiques internes		
	Excl.: échec et rejet d'organes et de tissus greffés (T86)		
	fracture osseuse après mise en place d'un implant, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque d'ostéosynthèse (M96.6)		
T84.0-	Complication mécanique d'une prothèse articulaire interne		
	États mentionnés en T82.0 dus à une prothèse articulaire		
T84.00	Articulation de l'épaule		
T84.01	Articulation du coude		
T84.02	Tête radiale		
T84.03	Articulation du poignet		
T84.04	Articulation de la hanche		
T84.05	Articulation du genou		
T84.06	Articulation de la cheville		
T84.07	Disque intervertébral		
T84.08	Autres articulations précisées		
	Articulation basale du gros orteil		
	Articulation du doigt		
	Articulation temporo-mandibulaire		
T84.1-	Complication mécanique d'un appareil de fixation interne d'os d'un membre		
	États mentionnés en T82.0 dus à une prothèse interne de fixation d'os d'un membre		
T84.10	Région scapulaire		
	Articulation acromio-claviculaire		
	Articulation de l'épaule		
	Articulation sterno-claviculaire		
	Clavicule		
TO 4.44	Omoplate		
T84.11	Bras		
T0410	Articulation du coude		
T84.12	Avant-bras		
T0/10	Articulation du poignet		
T84.13	Main		
T84.14	Région pelvienne et cuisse		
	Articulation de la hanche		
T84.15	Articulation sacro-iliaque		
104.13	Jambe Articulation du geneu		
T84.16	Articulation du genou		
104.10	Cheville et pied Articulation de la cheville		
T84.18			
T84.2-	Autres os précisés d'un membre		
104.4	Complication mécanique d'un appareil de fixation interne d'autres os		

États mentionnés en T82.0 dus à une prothèse interne de fixation d'autres os

T84.20 Colonne vertébrale

T84.28 Autres os précisés

Côtes

Crâne

Sternum

T84.3 Complication mécanique d'autres appareils, implants et greffes des os

États mentionnés en T82.0 dus à:

- greffe d'os
- stimulateur osseux électronique

T84.4 Complication mécanique d'autres appareils, implants et greffes orthopédiques internes

États mentionnés en T82.0 dus à une greffe de muscle et de tendon

T84.5 Infection et réaction inflammatoire dues à une prothèse articulaire interne

Infection péri-implantaire (associée à l'implant)

Utiliser un code supplémentaire pour indiquer la présence d'une arthrite (M00.-) ou d'une ostéomyélite (M86.-) dans le cadre d'une infection péri-implantaire (associée à l'implant).

T84.6 Infection et réaction inflammatoire dues à un appareil de fixation interne [toute localisation]

Infection péri-implantaire (associée à l'implant)

Utiliser un code supplémentaire pour indiquer la présence d'une arthrite (M00.-) ou d'une ostéomyélite (M86.-) dans le cadre d'une infection péri-implantaire (associée à l'implant).

T84.7 Infection et réaction inflammatoire dues à d'autres prothèses, implants et greffes orthopédiques internes

Infection péri-implantaire (associée à l'implant)

Utiliser un code supplémentaire pour indiquer la présence d'une arthrite (M00.-) ou d'une ostéomyélite (M86.-) dans le cadre d'une infection péri-implantaire (associée à l'implant).

T84.8 Autres complications de prothèses, implants et greffes orthopédiques internes

États mentionnés en T82.8 dus à des prothèses, implants et greffes orthopédiques internes

T84.9 Complication d'une prothèse, d'un implant et d'une greffe orthopédiques internes, sans précision

T85.- Complications d'autres prothèses, implants et greffes internes

Excl.: échec et rejet d'organes et de tissus greffés (T86.-)

T85.0 Complication mécanique d'un shunt ventriculaire intracrânien (communication)

États mentionnés en T82.0 dus à un shunt ventriculaire intracrânien (communication)

T85.1 Complication mécanique de l'implantation d'un stimulateur électronique du système nerveux

États mentionnés en T82.0 dus à un neurostimulateur électronique (électrode) de:

- cerveau
- · moelle épinière
- · nerf périphérique

T85.2 Complication mécanique d'une lentille intra-oculaire

Complications mentionnées sous T82.0 dues à une lentille intra-oculaire, y compris l'opacification d'une lentille intra-oculaire

T85.3 Complication mécanique d'autres prothèses, implants et greffes oculaires

États mentionnés en T82.0 dus à:

- greffe de cornée
- · prothèse oculaire

T85.4 Complication mécanique d'une prothèse et d'un implant mammaires

États mentionnés en T82.0 dus à une prothèse et un implant mammaires

T85.5-	Complication mécanique de prothèses, implants et greffes gastro-intestinaux
	États mentionnés en T82.0 dus à:
	• appareil anti-reflux œsophagien
	• prothèse des voies biliaires
T85.50	Complication mécanique de prothèses, implants et greffes à l'æsophage
T85.51	Complication mécanique de prothèses, implants et greffes dans d'autres parties du tractus gastro- intestinal supérieur
	Complication mécanique de sonde de gastrostomie endoscopique percutanée [sonde PEG]
T85.52	Complication mécanique de prothèses, implants ou greffes dans le tractus gastro-intestinal inférieur
	Complication mécanique de sonde de jéjunostomie endoscopique percutanée [sonde PEJ]
T85.53	Complication mécanique de prothèses, implants ou greffes dans les voies biliaires
T85.54	Complication mécanique de prothèses, implants ou greffes au pancréas
T85.59	Complication mécanique de prothèses, implants ou greffes gastro-intestinaux, localisation non précisée
T85.6	Complication mécanique d'autres prothèses, implants et greffes internes précisés
	États mentionnés en T82.0 dus à:
	• cathéter de:
	dialyse intrapéritonéale
	• perfusion péridurale et sous-durale
	• matériel chirurgical non résorbable SAI
	• sutures permanentes
	Excl.: complication mécanique de suture permanente (fils métalliques) dans la réparation osseuse (T84.1- à T84.2-)
T85.7-	Infection et réaction inflammatoire dues à d'autres prothèses, implants et greffes internes
T85.71	Infection et réaction inflammatoire due à un cathéter de dialyse péritonéale
T85.72	Infection et réaction inflammatoire dues à des prothèses, implants et greffes internes du système nerveux
T85.73	Infection et réaction inflammatoire dues à une prothèse ou un implant mammaire
	Excl.: Fibrose capsulaire du sein due à une prothèse ou un implant mammaire (T85.82)
T85.74	Infection et réaction inflammatoire dues à une sonde de gastrostomie endoscopique percutanée [sonde PEG]
	Infection et réaction inflammatoire dues à une sonde de jéjunostomie endoscopique percutanée [sonde PEJ]
T85.75	Infection et réaction inflammatoire dues à des prothèses, implants et greffes internes dans le système hépatobiliaire et le pancréas
T85.76	Infection et réaction inflammatoire dues à d'autres prothèses, implants ou greffes internes dans une autre partie du tractus gastro-intestinal
T85.78	Infection et réaction inflammatoire due à d'autres prothèses, implants et greffes internes
T85.8-	Autres complications de prothèses, implants et greffes internes, non classées ailleurs
	États mentionnés en T82.8 dus à des prothèses, implants et greffes internes NCA
T85.81	Autres complications dues à des prothèses, implants et greffes internes du système nerveux
T85.82	Fibrose capsulaire du sein due à une prothèse ou un implant mammaire
T85.83	Autres complications dues à une prothèse ou un implant mammaire
T85.88	Autres complications dues à des prothèses, implants et greffes internes non classées ailleurs
T85.9	Complication d'une prothèse, d'un implant et d'une greffe internes, sans précision
	Complication d'une prothèse, d'un implant et d'une greffe internes SAI

T86.- Echec et rejet d'organes et de tissus greffés

Note: L'insuffisance d'un organe ou de tissu (p.ex.. une insuffisance rénale aiguë due à une insuffisance de transplantation rénale) est inclus dans le code et ne doit pas être codé séparément

T86.0- Échec d'un transplant de cellules souches hématopoiëtiques et maladie du greffon contre l'hôte

Utiliser des codes supplémentaires pour les sous-catégories T86.01†, T86.02†, T86.05†, T86.06† et T86.07† pour coder chaque atteinte organique individuelle dans la maladie du greffon contre l'hôte (GVH).

La répartition des stades et degrés de la maladie aiguë du greffon contre l'hôte s'effectue selon le rapport du meeting de la conférence de consensus pour la gradation de la maladie aiguë GVHD (1994), à Houston (USA). (Meeting Report, Consensus Conference on Acute GVHD Grading, Przepiorka D, Weisdorf D, Martin P, Klingemann HG, Beatty P, Hows J, Thomas ED, tiré de: Bone Marrow Transplant. 1995 Jun;15(6):825-8).

La répartition des degrés de la maladie chronique du greffon contre l'hôte s'effectue selon: National Institutes of Health consensus development project on criteria for clinical trials in chronic graftversus-host disease: I. Diagnosis and staging working group report. Filipovich AH, Weisdorf D, Pavletic S, Socie G, Wingard JR, Lee SJ, Martin P, Chien J, Przepiorka D, Couriel D, Cowen EW, Dinndorf P, Farrell A, Hartzman R, Henslee-Downey J, Jacobsohn D, McDonald G, Mittleman B, Rizzo JD, Robinson M, Schubert M, Schultz K, Shulman H, Turner M, Vogelsang G, Flowers ME, publié dans: Biol Blood Marrow Transplant. 2005 Dec;11(12):945-56.

T86.00 Échec d'un transplant de cellules souches hématopoiëtiques

T86.01† Maladie aiguë du greffon contre l'hôte, stade I et II

Note: Le degré respectif de maladie GVHD aiguë est atteint lorsqu'au moins un des organes mentionné est atteint de ce stade de GVHD

Degré de maladie aiguë GVHD	3 1		Stade de GVHD aiguë du tractus digestif
	1 ou 2	Sans participation	Sans participation
	3	1	1

Rejet aigu du foie, Stade 1 (K77.11*)

Rejet aigu du tractus digestif, Stade 11 (K93.21*)

Rejet cutané aigu, Stade 1 à 3 (L99.11*, L99.12*, L99.13*)

T86.02† Maladie aiguë du greffon contre l'hôte, stade III et IV

Note: Le degré respectif de maladie aiguë GVHD est atteint lorsque au moins un des organes mentionné est atteint de ce stade de GVHD. Le degré d'atteinte cutanée n'est pas un critère suffisant pour le stade III (voir la documentation)

Degré de maladie aiguë GVHD	Stade de GVHD aiguë de la peau	Stade de GVHD aiguë du foie	Stade de GVHD aiguë du tractus digestif
III	(1 à 3)	2 ou 3	2 ou 3
IV	4	4	4

Maladie GVH aiguë de la peau, stades 1 à 4 (L99.11*, L99.12*, L99.13*, L99.14*)

Maladie GVH aiguë des voies digestives, stades 2 à 4 (K93.22*, K93.23*, K93.24*)

Maladie GVH aiguë du foie, stades 2 à 4 (K77.12*, K77.13*, K77.14*)

T86.05† Maladie du greffon contre l'hôte (GVH) chronique, forme légère

Note: La forme légère de la maladie GVH chronique est atteinte lorsqu'au moins un, mais pas plus de deux des organes mentionnés sont atteints de la maladie GVH au stade 1. Une atteinte pulmonaire doit être exclue.

Maladie du greffon contre l'hôte (GVH) chronique des yeux, stade 1 (H58.21*)

Maladie GVH chronique de la muqueuse buccale, stade 1 (K93.41*)

Maladie GVH chronique de la peau, stade 1 (L99.21*)

Maladie GVH chronique des voies digestives, stade 1 (K93.31*)

Maladie GVH chronique du foie, stade 1 (K77.21*)

Maladie GVH chronique du tissu conjonctif, stade 1 (M36.51*)

Maladie GVH vulvo-vaginale chronique, stade 1 (N77.21*)

T86.06† Maladie du greffon contre l'hôte (GVH) chronique, forme modérée

Note: La forme modérée de la maladie GVH chronique est atteinte lorsque les poumons sont affectés au stade 1 ou lorsqu'au moins un des autres organes présente une atteinte GVH de stade 2 ou lorsqu'au moins trois des autres organes présentent une atteinte GVH de stade 1.

Maladie GVH chronique de la muqueuse buccale, stades 1 et 2 (K93.41*, K93.42*)

Maladie GVH chronique de la peau, stades 1 et 2 (L99.21*, L99.22*)

Maladie GVH chronique des poumons, stade 1 (J99.21*)

Maladie GVH chronique des voies digestives, stades 1 et 2 (K93.31*, K93.32*)

Maladie GVH chronique des yeux, stades 1 et 2 (H58.21*, H58.22*)

Maladie GVH chronique du foie, stades 1 et 2 (K77.21*, K77.22*)

Maladie GVH chronique du tissu conjonctif, stades 1 et 2 (M36.51*, M36.52*)

Maladie GVH vulvo-vaginale chronique, stades 1 et 2 (N77.21*, N77.22*)

T86.07† Maladie du greffon contre l'hôte (GVH) chronique, forme sévère

Note: La forme sévère de la maladie GVH chronique est atteinte lorsque les poumons sont affectés au stade 2 ou 3 ou lorsqu'au moins un des autres organes présente une atteinte GVH de stade 3.

Maladie GVH chronique de la mugueuse buccale, stade 3 (K93.43*)

Maladie GVH chronique de la peau, stade 3 (L99.23*)

Maladie GVH chronique des poumons, stades 2 et 3 (J99.22*, J99.23*)

Maladie GVH chronique des voies digestives, stade 3 (K93.33*)

Maladie GVH chronique des yeux, stade 3 (H58.23*)

Maladie GVH chronique du foie, stade 3 (K77.23*)

Maladie GVH chronique du tissu conjonctif, stade 3 (M36.53*)

Maladie GVH vulvo-vaginale chronique, stade 3 (N77.23*)

T86.09 Maladie chronique du greffon contre l'hôte, sans précision

T86.1- Troubles fonctionnels, échec et rejet d'une greffe de rein

T86.10 Détérioration fonctionnelle aiguë d'une greffe de rein

Détérioration fonctionnelle aiguë sans constatation de rejet

Rejet aigu d'une greffe de rein

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour indiquer la cause de la détérioration fonctionnelle aiguë

T86.11 Détérioration fonctionnelle chronique d'une greffe de rein

Rejet chronique d'une greffe de rein

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour indiquer la cause de la détérioration fonctionnelle chronique

T86.12 Reprise retardée de la fonction de la greffe

T86.19 Trouble fonctionnel, échec et rejet d'une greffe de rein, autre et non précisé

T86.2	Echec et rejet d'une greffe de cœur				
	Excl.: complication de:				
	• greffe cœur-poumon (T86.3)				
	 prothèses, implants et greffes cardiaques (T82) 				
T86.3	Echec et rejet d'une greffe cœur-poumon				
T86.4-	Troubles fonctionnels, échec et rejet d'une greffe de foie				
T86.40	Détérioration fonctionnelle aiguë d'une greffe de foie				
	Détérioration fonctionnelle pendant les premiers 28 jours après la transplantation				
T86.41	Détérioration fonctionnelle chronique d'une greffe de foie				
	Détérioration fonctionnelle Rejet 29 jours et plus après la transplantation				
T86.49	Autre trouble fonctionnel, échec et rejet non précisé d'une greffe de foie				
T86.5-	Échec et rejet d'une greffe de peau				
T86.50	Troubles circulatoires d'une greffe de peau				
T86.51	Nécrose d'une greffe de peau				
T86.52	Rejet/perte d'une greffe de peau				
T86.59	Autre trouble fonctionnel, échec et rejet non précisé d'une greffe de peau				
T86.8-	Echec et rejet d'autres organes et tissus greffés				
T86.81	Greffe de poumon				
T86.82	Greffe de pancréas				
T86.83	Greffe de cornée de l'œil				
T86.88	Autres organes ou tissus greffés				
	Échec ou rejet de greffe de:				
	• Intestin				
	• Os				
T86.9	Echec et rejet d'un organe et d'un tissu greffés non précisés				
T87	Complications propres à une réimplantation et une amputation				
T87.0	Complications d'une réimplantation de (ou d'une partie de) membre supérieur				
T87.1	Complications d'une réimplantation de (ou d'une partie de) membre inférieur				
T87.2	Complications d'une réimplantation d'une autre partie du corps				
T87.3	Névrome sur moignon d'amputation				
T87.4	Infection d'un moignon d'amputation				
T87.5	Nécrose d'un moignon d'amputation				
T87.6	Complications autres et non précisées au niveau d'un moignon d'amputation				
	Contracture (flexion) (de l'articulation la plus proche) Hématome Œdème au niveau d'un moignon d'amputation				
	Excl.: syndrome du membre fantôme (G54.6-G54.7)				

T88.- Autres complications de soins chirurgicaux et médicaux, non classées ailleurs

Excl.: complications après:

- acte à visée diagnostique et thérapeutique NCA (T81.-)
- injection thérapeutique, perfusion et transfusion (T80.-)

complications précisées classées ailleurs, telles que:

- · complications dues à:
 - · anesthésie au cours de:
 - grossesse (O29.-)
 - puerpéralité (089.-)
 - travail et accouchement (074.-)
 - procédure et intervention chirurgicale obstétricales (075.4)
 - prothèses, implants et greffes (T82-T85)
- dermites dues à des médicaments (L23.3, L24.4, L25.1, L27.0-L27.1)
- intoxications et effets toxiques dus à des médicaments et des produits chimiques (T36-T65)

perforation ou déchirure accidentelle au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique (T81.2)

T88.0 Infection consécutive à vaccination

Septicémie consécutive à vaccination

T88.1 Autres complications consécutives à vaccination, non classées ailleurs

Éruption consécutive à vaccination

Excl.: arthrite post-vaccinale (M02.2-)

autres réactions sériques (T80.6)

choc anaphylactique dû au sérum (T80.5)

encéphalite post-vaccinale (G04.0)

T88.2 Choc anesthésique

Choc anesthésique dû à une substance appropriée et correctement administrée

Excl.: choc post-opératoire SAI (T81.1)

complications d'une anesthésie (au cours de):

- grossesse (O29.-)
- par surdosage ou administration d'une substance erronée (T36-T50)
- puerpéralité (089.-)
- travail et accouchement (074.-)

T88.3 Hyperthermie maligne due à une anesthésie

T88.4 Echec ou difficulté d'intubation

T88.5 Autres complications consécutives à une anesthésie

Hypothermie consécutive à une anesthésie

T88.6 Choc anaphylactique dû à des effets indésirables d'une substance médicamenteuse appropriée et correctement administrée

Excl.: choc anaphylactique dû au sérum (T80.5)

T88.7 Effet indésirable d'un médicament, sans précision

Effet indésirable Hypersensibilité

dû (due) à une substance médicamenteuse appropriée et correctement administrée

Idiosyncrasie Réaction allergique

Hypersensibilité à un médicament SAI

Réaction à un médicament SAI

Excl.: effets indésirables précisés d'agents médicinaux (A00-R99, T80-T88.6, T88.8)

T88.8 Autres complications précisées de soins médicaux et chirurgicaux, non classées ailleurs

T88.9 Complication de soins chirurgicaux et médicaux, sans précision

Excl.: effet indésirable SAI (T78.9)

Autres complications d'un traumatisme non classées ailleurs (T89-T89)

T89.- Autres complications précisées d'un traumatisme

T89.0- Complications d'une plaie ouverte

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

T89.00 Sans précision

T89.01 Corps étranger (avec ou sans infection)

T89.02 Infection

T89.03 Autres

Guérison retardé Traitement retardé

Séquelles de lésions traumatiques, d'empoisonnements et d'autres conséquences de causes externes (T90-T98)

Note: Ces catégories T90 à T98 doivent être utilisées pour indiquer des états classés en S00-S99 et T00-T88, comme la cause d'effets tardifs, qui sont eux-mêmes classés ailleurs. Les «séquelles» comprennent celles qui sont précisées comme telles, ou comme effets tardifs, et celles présentes au moins une année après la lésion traumatique aiguë.

T90.- Séquelles de lésions traumatiques de la tête

T90.0 Séquelles de lésion traumatique superficielle de la tête

Séquelles de lésions classées en S00.-

T90.1 Séquelles de plaie ouverte de la tête

Séquelles de lésions classées en S01.-

T90.2 Séguelles d'une fracture du crâne ou des os de la face

Séquelles de lésions classées en S02.-

T90.3 Séquelles de lésion traumatique de nerfs crâniens

Séquelles de lésions classées en S04.-

T90.4 Séquelles de lésion traumatique de l'œil et de l'orbite

Séquelles de lésions classées en S05.-

T90.5	Séquelles de lésion traumatique intracrânienne
	Séquelles de lésions classées en S06
T90.8	Séquelles d'autres lésions traumatiques précisées de la tête
	Séquelles de lésions classées en S03, S07-S08 et S09.0-S09.8
T90.9	Séquelles de lésion traumatique de la tête, sans précision
	Séquelles de lésions classées en S09.9
T91	Séquelles de lésions traumatiques du cou et du tronc
T91.0	Séquelles de lésion traumatique superficielle et de plaie ouverte du cou et du tronc
	Séquelles de lésions classées en S10-S11, S20-S21, S30-S31 et T09.0-T09.1
T91.1	Séquelles d'une fracture du rachis
	Séquelles de lésions classées en S12, S22.0-, S22.1, S32.0-, S32.7 et T08
T91.2	Séquelles d'autres fractures du thorax et du bassin
	Séquelles de lésions classées en S22.2-S22.9, S32.1-S32.5 et S32.8-
T91.3	Séquelles de lésion traumatique de la moelle épinière
	Séquelles de lésions classées en S14.0-S14.1-, S24.0-S24.1-, S34.0-S34.1 et T09.3
T91.4	Séquelles de lésion traumatique d'organes intrathoraciques
	Séquelles de lésions classées en S26-S27
T91.5	Séquelles de lésion traumatique d'organes intra-abdominaux et pelviens
	Séquelles de lésions classées en S36-S37
T91.8	Séquelles d'autres lésions traumatiques précisées du cou et du tronc
	Séquelles de lésions classées en S13, S14.2-S14.6, S15-S18, S19.7-S19.8-, S23, S24.2-S24.6, S25, S28, S29.0-S29.8-, S33, S34.2-S34.8, S35, S38, S39.0-S39.8, T09.2 et T09.4-T09.8
T91.9	Séquelles de lésion traumatique du cou et du tronc, sans précision
	Séquelles de lésions classées en S19.9, S29.9, S39.9 et T09.9
T92	Séquelles de lésions traumatiques du membre supérieur
T92.0	Séquelles de plaie ouverte du membre supérieur
	Séquelles de lésions classées en S41, S51, S61 et T11.1
T92.1	Séquelles d'une fracture du bras et de l'avant-bras
	Séquelles de lésions classées en S42, S52 et T10
T92.2	Séquelles d'une fracture au niveau du poignet et de la main
	Séquelles de lésions classées en S62
T92.3	Séquelles d'une luxation, entorse et foulure du membre supérieur
	Séquelles de lésions classées en S43, S53, S63 et T11.2
T92.4	Séquelles d'une lésion traumatique de nerfs du membre supérieur
	Séquelles de lésions classées en S44, S54, S64 et T11.3
T92.5	Séquelles d'une lésion traumatique de muscles et de tendons du membre supérieur
	Séquelles de lésions classées en S46, S56, S66 et T11.5
T92.6	Séquelles d'écrasement et d'amputation traumatiques du membre supérieur
	Séquelles de lésions classées en S47-S48, S57-S58, S67-S68 et T11.6
T92.8	Séquelles d'autres lésions traumatiques précisées du membre supérieur
	Séquelles de lésions classées en S40, S45, S49.7-S49.8, S50, S55, S59.7-S59.8, S60, S65, S69.7-S69.8, T11.0-, T11.4 et T11.8
T92.9	Séquelles de lésion traumatique du membre supérieur, sans précision
	Séquelles de lésions classées en S49.9, S59.9, S69.9 et T11.9

T93	Séquelles de lésions traumatiques du membre inférieur
T93.0	Séquelles de plaie ouverte du membre inférieur
	Séquelles de lésions classées en S71, S81, S91 et T13.1
T93.1	Séquelles d'une fracture du fémur
	Séquelles de lésions classées en S72
T93.2	Séquelles d'autres fractures du membre inférieur
	Séquelles de lésions classées en S82, S92 et T12
T93.3	Séquelles de luxation, entorse et foulure du membre inférieur
	Séquelles de lésions classées en S73, S83, S93 et T13.2
T93.4	Séquelles de lésion traumatique de nerfs du membre inférieur
	Séquelles de lésions classées en S74, S84, S94 et T13.3
T93.5	Séquelles de lésion traumatique de muscles et de tendons du membre inférieur
	Séquelles de lésions classées en S76, S86, S96 et T13.5
T93.6	Séquelles d'écrasement et d'amputation traumatiques du membre inférieur
	Séquelles de lésions classées en S77-S78, S87-S88, S97-S98 et T13.6
T93.8	Séquelles d'autres lésions traumatiques précisées du membre inférieur
	Séquelles de lésions classées en S70, S75, S79.7-S79.8, S80, S85, S89.7-S89.8, S90, S95, S99.7-S99.8, T13.0-, T13.4 et T13.8
T93.9	Séquelles de lésion traumatique du membre inférieur, sans précision
	Séquelles de lésions classées en S79.9, S89.9, S99.9 et T13.9
T94	Séquelles de lésions traumatiques de parties du corps multiples et non précisées
T94.0	Séquelles de lésions traumatiques de parties multiples du corps
	Séquelles de lésions classées en T00-T07
T94.1	Séquelles de lésions traumatiques, non précisées selon la partie du corps
	Séquelles de lésions classées en T14
T95	Séquelles de brûlures, corrosions et gelures
T95.0	Séquelles de brûlure, corrosion et gelure de la tête ou du cou
	Séquelles de lésions classées en T20, T33.0-T33.1, T34.0-T34.1 et T35.2
T95.1	Séquelles de brûlure, corrosion et gelure du tronc
	Séquelles de lésions classées en T21, T33.2-T33.3, T34.2-T34.3 et T35.3
T95.2	Séquelles de brûlure, corrosion et gelure du membre supérieur
	Séquelles de lésions classées en T22-T23, T33.4-T33.5, T34.4-T34.5 et T35.4
T95.3	Séquelles de brûlure, corrosion et gelure du membre inférieur
	Séquelles de lésions classées en T24-T25, T33.6-T33.8, T34.6-T34.8 et T35.5
T95.4	Séquelles de brûlure et corrosion classées selon leur étendue sur la surface du corps
	Séquelles de lésions classées en T31-T32
T95.8	Séquelles d'autres brûlures, corrosions ou gelures précisées
	Séquelles de lésions classées en T26-T29, T35.0-T35.1 et T35.6
T95.9	Séquelles de brûlure, corrosion ou gelure, sans précision
	Séquelles de lésions classées en T30, T33.9, T34.9 et T35.7
T96	Séquelles d'intoxications par médicaments et substances biologiques
1 30	Incl.: Séquelles d'intoxications classées en T36-T50

197	sequenes d'errets toxiques de substances d'origine essentienent non medicinale
	<i>Incl.</i> : Séquelles d'effets toxiques classés en T51-T65
	•
T98	Séquelles de causes externes, autres et sans précision
T98.0	Séquelles d'effets dus à un corps étranger ayant pénétré dans un orifice naturel
	Séquelles d'effets classés en T15-T19
T98.1	Séquelles d'effets de causes externes, autres et sans précision
	Séquelles d'effets classés en T66-T78
T98.2	Séquelles de certaines complications précoces d'un traumatisme
	Séquelles de complications classées en T79
T98.3	Séquelles de complications de soins chirurgicaux et médicaux, non classées ailleurs
	Séquelles de complications classées en T80-T88

Chapitre XX

Causes externes de morbidité et de mortalité (V01 - Y84)

Le présent chapitre, qui, dans les révisions précédentes de la CIM, constituait une classification supplémentaire, permet la classification de toutes les causes externes responsables de lésions traumatiques, d'intoxications et d'autres effets indésirables. Ses rubriques seront utilisées en association avec les rubriques d'autres chapitres de la Classification indiquant la nature de la lésion. Le plus souvent, une rubrique du Chapitre XIX, Lésions traumatiques, empoisonnements et certaines autres conséquences de causes externes (S00-T98), indiquera la lésion.

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

V01-X59	Accidents
X60-X84	Lésion auto-infligée
X85-Y09	Agression
Y10-Y34	Événements, dont les circonstances précisés ne sont pas déterminées
Y35-Y36	Mesures judiciaires et faits de guerre
Y40-Y84	Complications de soins médicaux et chirurgicaux

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

Les catég	ories de ce chapitre comprenant des points d'exclamation sont les suivantes:
V99!	Accident de transport
W49!	Exposition à des forces mécaniques d'objets inanimés
W64!	Exposition à des forces mécaniques d'objets animés
W87!	Exposition à du courant électrique
W91!	Exposition aux rayonnements
W92!	Exposition à de la chaleur artificielle excessive
W93!	Exposition à du froid artificiel excessif
W94!	Exposition à une pression atmosphérique élevée ou basse ou à un changement de pression atmosphérique
X19!	Brûlure ou échaudage par la chaleur ou des substances bouillantes
X29!	Contact avec des animaux venimeux ou des plantes vénéneuses
X49!	Empoisonnement accidentel par exposition à des substances nocives
X59!	Exposition accidentelle à des facteurs autres et non précisés
X84!	Lésion auto-infligée délibérée
Y09!	Agression
Y34!	Événement sans autre précision, circonstances indéterminées
Y35!	Lésion due à des mesures judiciaires
Y36!	Lésions dues à des faits de guerre
Y57!	Effets secondaires indésirables d'une utilisation thérapeutique de médicaments
Y59!	Effets secondaires indésirables d'une utilisation thérapeutique de vaccins ou autres substances biologiques actives
Y69!	Accidents et complications au cours d'actes médicaux et chirurgicaux
Y82!	Incidents dus à des appareils ou à des produits médicaux utilisés dans le cadre de mesures diagnostiques ou thérapeutiques
Y84!	Mesures chirurgicales ou médicales comme cause de réaction anormale d'un patient ou de complication ultérieure sans indication d'incident au moment de l'exécution de la mesure

Accidents (V01-X59)

V99! Accident de transport

Incl.: Accident de bicyclette

Accident de bus

Accident de camion

Accident de moto

Accident de piéton

Accident de train

Accident de tram

Accident de transport aérien

Accident de véhicule de livraison

Accident de voiture

Accident d'équitation ou accident de véhicule attelé à un animal

Accident dû à un véhicule aquatique

Accident dû à un véhicule spécialisé

Excl.: Accident impliquant un véhicule à moteur, mais sans lien avec les risques typiques dus au mouvement, p.ex. écrasement d'un doigt lors de la fermeture de la porte du véhicule (W49.9!)

Accidents de personnes lors du stationnement ou de la réparation de moyens de transport (immobiles), lorsqu'elles sont blessées par un autre moyen de transport en mouvement (W49.9!)

Agression/voies de fait due à un accident intentionnel de véhicule à moteur (Y09.9!)

Collision d'un piéton (ou d'un moyen de transport qu'il utilise) avec un autre piéton (ou avec un moyen de transport utilisé par celui-ci) (X59.9!)

Événement, dont les circonstances ne sont pas déterminées (Y34.9!)

Exposition à un changement de pression atmosphérique lors d'ascension ou d'atterrissage (W94.9!)

Lésion auto-infligée délibérée (X84.9!)

Noyade et disparition due à un saut volontaire d'un bateau, sans lien avec un accident (X59.9!)

Véhicule spécialisé utilisé en stationnement ou lors de l'entretien (W49.9!)

W49.-! Exposition à des forces mécaniques d'objets inanimés

W49.9! Accident dû à l'exposition à des forces mécaniques d'objets inanimés

Accident dû à:

- Aiguille à injection
- · Armes à feu
- Corps de feu d'artifice
- · Coup de couteau
- · Explosion de chaudière/bouilloire
- Machines
- Objet (jeté) (tombant)
- Outils
- · Pénétration d'un corps étranger à travers la peau

Exposition à:

- Bruit
- Vibration

Excl.: Aspiration ou déglutition d'un corps étranger avec occlusion des voies respiratoires (X59.9!)

Chute liée à du verre (X59.9!)

Contact ou collision avec des animaux ou des personnes (W64.9!)

Effondrement d'un bâtiment en feu (X59.9!)

Exposition à du courant électrique (W87.9!)

Lésion auto-infligée délibérée (X84.9!)

Liquide corrosif (X49.9!)

Objet tombant lors de catastrophe naturelle (X59.9!)

Voies de fait/agression (Y09.9!)

W64.-! Exposition à des forces mécaniques d'objets animés

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

Être pressé ou poussé par une foule ou dans un mouvement de panique de foule

Lésion due à une plante (non venimeuse)

Morsure animale (non venimeux)

Piqûre d'insecte, non venimeux

Excl.: Chute due à une collision d'un piéton (ou avec un moyen de transport qu'il utilise) avec un autre piéton (ou avec un moyen de transport utilisé par celui-ci) (X59.9!)

Être atteint pas des objets (W49.9!)

Morsure venimeuse (X29.9!)

Piqûre (venimeuse) (X29.9!)

Voies de fait/agression (Y09.9!)

W87.-! Exposition à du courant électrique

W87.9! Accident dû au courant électrique

Brûlure due au courant électrique

Electrocution

Excl.: Incident lors d'interventions chirurgicales ou autres mesures médicales (Y69!)

Réaction anormale lors d'une complication de traitement médical, sans indication d'un incident (Y84.9!)

W91.-! Exposition aux rayonnements

W91.9! Accident de radiation

Exposition à:

- irradiation aux rayons X
- · irradiation ionisante
- irradiation par isotopes
- · lumière artificielle ultraviolette
- · lumière artificielle visible

Excl.: Incident lors d'interventions chirurgicales ou autres mesures médicales (Y69!)

Réaction anormale lors d'une complication de traitement médical, sans indication d'un incident (Y84.9!)

W92.-! Exposition à de la chaleur artificielle excessive

W92.9! Accident dû à la chaleur artificielle

Exposition à de la chaleur artificielle excessive

Excl.: Incident lors d'interventions chirurgicales ou autres mesures médicales (Y69!)

Réaction anormale lors d'une complication de traitement médical, sans indication d'un incident (Y84.9!)

W93.-! Exposition à du froid artificiel excessif

W93.9! Accident dû au froid artificiel

Exposition à du froid artificiel excessif

Excl.: Incident lors d'interventions chirurgicales ou autres mesures médicales (Y69!)

Réaction anormale lors d'une complication de traitement médical, sans indication d'un incident (Y84.9!)

W94.-! Exposition à une pression atmosphérique élevée ou basse ou à un changement de pression atmosphérique

W94.9! Accident dû à un changement de pression atmosphérique

Exposition à une pression atmosphérique élevée ou basse (sans relation avec les conditions météorologiques)

Excl.: Incident lors d'interventions chirurgicales ou autres mesures médicales (Y69!)

Réaction anormale lors d'une complication de traitement médical, sans indication d'un incident (Y84.9!)

X19.-! Brûlure ou échaudage par la chaleur ou des substances bouillantes

X19.9! Brûlure ou échaudage par la chaleur ou des substances bouillantes

Brûlure ou échaudage par :

- · Autre matériel brûlant
- Gaz brûlants
- · Liquides brûlants
- Nourriture brûlante
- Objets brûlants
- Vapeur brûlante

Excl.: Exposition à:

- Chaleur naturelle excessive (X59.9!)
- Feu et flammes (X59.9!)

Objets qui ne sont généralement pas brûlants, p.ex. un objet qui a été chauffé lors de l'incendie d'une maison (X59.9!)

X29.-! Contact avec des animaux venimeux ou des plantes vénéneuses

X29.9! Accident dû au contact avec des plantes vénéneuses ou des animaux venimeux

Lésion due à des plantes vénéneuses

Morsure d'animal ou piqûre d'insecte venimeux

Excl.: Animaux marins, non venimeux (W64.9!)

Consommation d'animaux venimeux ou de plantes vénéneuses (X49.9!)

Piqûre d'épine ou d'aiguille de plante sans précision (W64.9!)

Reptiles (non venimeux) (W64.9!) Serpent, non venimeux (W64.9!)

X49.-! Empoisonnement accidentel par exposition à des substances nocives

X49.9! Empoisonnement accidentel

Administration accidentelle ou prise erronée d'un médicament Consommation d'animaux venimeux ou de plantes vénéneuses Empoisonnement (accidentel) par exposition à:

- Alcool
- · Carburant halogéné
- · Liquide corrosif
- · Médicament, drogues et autres substances biologiques actives
- Pesticides
- Solvant organique

Prise excessive (overdose) accidentelle d'un médicament ou d'une drogue

Excl.: contact avec des animaux venimeux ou des plantes vénéneuses (X29.9!)

effets secondaires indésirables dus à un médicament utilisé conformément aux indications et à dose thérapeutique ou prophylactique correcte (Y57.9!, Y59.9!)

utilisation à but suicidaire ou pour tuer ou nuire, ou pour d'autres faits classifiables sous X84.9!, Y09.9!, Y34.9!

X59.-! Exposition accidentelle à des facteurs autres et non précisés

X59.9! Autre accident et accident non précisé

Accident par chute (dans l'eau)

Aspiration

Chute d'objets lors de catastrophes naturelles

Effondrement d'un bâtiment en feu

Étouffement au lit

Étranglement

Exposition (accidentelle) à d'autres facteurs

Exposition à:

- · Chaleur ou froid naturel excessif
- Feu et flammes
- Fumée
- · Lumière du soleil

Lésion ou maladie due au stress excessif ou à des mouvements stressants et répétés, aussi en sport Noyade et disparition

Victime de:

- Avalanche
- Catastrophe due à une tempête
- · Coup de foudre
- Ensevelissement ou blessure par des bâtiments ou structures effondrés à cause d'un séisme
- Inondation
- · Tremblement de terre
- Tsunami

Excl.: Accidents de moyen de transport, lorsqu'il est utilisé pour avancer (V99!)

Chaleur excessive, générée artificiellement (W92.9!)

Chute de:

- en rapport avec des appareils et des installations pour l'organisation des loisirs (W49.9!)
- Machines (en utilisation) (W49.9!)
- Véhicules de transport (V99!)

Ensevelissement sans asphyxie ni suffocation (W49.9!)

Être pressé ou poussé par une foule ou dans un mouvement de panique de foule (W64.9!)

Exposition à ou inhalation de:

- · Gaz liquide (W93.9!)
- · Glace sèche (W93.9!)

Froid généré artificiellement (W93.9!)

Incendie causé par une explosion (W49.9!)

Incendie volontaire (Y09.9!)

Lésion due à la chute d'arbres ou d'autres objets lors d'un coup de foudre (W49.9!)

Lésion due à un aliment, un corps étranger ou vomis, sauf asphyxie ou obstruction des voies respiratoires (W49.9!)

Négligence ou abandon (Y09.9!)

Noyade et disparition due à:

- · Accident de moyen de transport (V99!)
- Accident dû à un véhicule aquatique (V99!)

Obstruction de l'œsophage par un aliment, un corps étranger ou vomis, sans indication d'asphyxie ou d'obstruction des voies respiratoires (W49.9!)

Voies de fait/agression (Y09.9!)

Lésion auto-infligée (X60-X84)

X84.-! Lésion auto-infligée délibérée

X84.9! Lésion auto-infligée délibérée

Empoisonnement ou lésion auto-infligé(e) délibéré(e) Suicide (tentative)

Agression (X85-Y09)

Y09.-! Agression

Y09.9! Voies de fait/agression

Accident de véhicule à moteur causé délibérément

Homicide

Lésions dues à l'intention d'une autre personne de léser ou de tuer de n'importe quelle manière

Mauvais traitement

Négligence

Viol

Voies de fait/agression par :

- · Agent chimique
- Armes
- Médicament

Excl.: Lésions dues à:

- Faits de guerre (Y36.9!)
- Mesure judiciaire (Y35.7!)

Événements, dont les circonstances précisés ne sont pas déterminées (Y10-Y34)

Y34.-! Événement sans autre précision, circonstances indéterminées

Y34.9! Événement sans autre précision, circonstances indéterminées

Lésion auto-infligée, exposition et conséquence de violence pour laquelle il n'est pas possible de distinguer entre accident, dommage auto-infligé ou agression, faute d'informations suffisantes

Excl.: Empoisonnement auto-infligé, dont il n'est pas possible d'indiquer s'il est dû à un accident ou d'un dommage intentionnel (X49.9!)

Mesures judiciaires et faits de guerre (Y35-Y36)

Y35.-! Lésion due à des mesures judiciaires

Y35.7! Lésion due à des mesures judiciaires

Lésions due à des mesures judiciaires telles que gaz lacrymogène, coup de matraque ou arme à feu

Y36.-! Lésions dues à des faits de guerre

Y36.9! Lésions dues à des faits de guerre

Lésion due à des troubles de l'ordre publique

Complications de soins médicaux et chirurgicaux (Y40-Y84)

Incl.: Complications dues à des appareils ou à des produits médicaux

Incidents survenus au patient au cours d'actes médicaux et chirurgicaux

Mesures chirurgicales ou médicales comme cause de réaction anormale d'un patient ou de complication différée sans indication d'incident au moment de l'exécution de la mesure

Substance médicamenteuse appropriée et correctement administrée à dose thérapeutique ou prophylactique, mais cause d'un effet indésirable quelconque

Excl.: surdosage accidentel de médicaments, erreur de prescription ou médicament pris par erreur (X49.9!)

Y57.-! Effets secondaires indésirables d'une utilisation thérapeutique de médicaments

Y57.9! Complications dues à des médicaments ou à des drogues

Effets secondaires indésirables dus à un médicament utilisé conformément aux indications et à dose thérapeutique ou prophylactique correcte

Excl.: Accidents dus à la méthode d'administration de médicaments, de drogues ou de substances biologiques actives lors de mesures médicales ou chirurgicales (Y69!)

Y59.-! Effets secondaires indésirables d'une utilisation thérapeutique de vaccins ou autres substances biologiques actives

Y59.9! Complications dues à des vaccins ou à des substances biologiques actives

Effets secondaires indésirables dus à des vaccins ou autres substances biologiques actives utilisées conformément aux indications et à dose thérapeutique ou prophylactique correcte

Excl.: Accidents dus à la méthode d'administration de médicaments, de drogues ou de substances biologiques actives lors de mesures médicales ou chirurgicales (Y69!)

Y69! Accidents et complications au cours d'actes médicaux et chirurgicaux

Incl.: Arrêt prématuré du traitement

Corps étranger abandonné dans le corps par négligence

Erreur de dosage

Incision, ponction, perforation ou hémorragie due à la négligence

Mesures insuffisantes de précautions aseptiques

Substances contaminées

Excl.: Échec ou dysfonction d'appareils et de produits médico-techniques (durant une intervention) (après implantation) (durant leur utilisation) (Y82.8!)

Mesures chirurgicales ou médicales comme cause de réaction anormale d'un patient ou de complication ultérieure sans indication d'incident au moment de l'exécution de la mesure (Y84.9!)

Y82.-! Incidents dus à des appareils ou à des produits médicaux utilisés dans le cadre de mesures diagnostiques ou thérapeutiques

Y82.8! Incidents dus à des appareils ou à des produits médicaux

Échec ou dysfonction d'appareils et de produits médico-techniques (durant une intervention) (après implantation) (durant leur utilisation)

Excl.: Complications tardives après l'utilisation d'appareils ou de produits médico-techniques sans indication d'échec ou de dysfonction (Y84.9!)

Incidents lors d'intervention chirurgicale ou de traitement médical, qui peuvent être classés sous Y69! (Y69!)

Y84.-! Mesures chirurgicales ou médicales comme cause de réaction anormale d'un patient ou de complication ultérieure sans indication d'incident au moment de l'exécution de la mesure

Y84.9! Incidents dus à des mesures médicales, sans précision

Mesures chirurgicales ou médicales comme cause de réaction anormale d'un patient ou de complication ultérieure sans indication d'incident au moment de l'exécution de la mesure

Excl.: Échec ou dysfonction d'appareils et de produits médico-techniques (durant une intervention) (après implantation) (durant leur utilisation) (Y82.8)

Incidents lors d'intervention chirurgicale ou de traitement médical, qui peuvent être classés sous Y69! (Y69!)

Chapitre XXI

Facteurs influant sur l'état de santé et motifs de recours aux services de santé (Z00 - Z99)

Note: Ce chapitre ne doit pas être utilisé pour les comparaisons internationales ou pour le codage de la cause initiale de mortalité.

Les catégories Z00-Z99 sont destinées à l'enregistrement des motifs de recours aux services de santé, autres que maladie, traumatisme ou cause externe classés dans les catégories A00-Y89, ce qui peut se produire dans deux cas principaux:

- a) Quand un sujet, malade ou non, entre en contact avec les services de santé pour une raison précise, par exemple, pour recevoir des soins ou des services de niveau limité pour une affection en cours, pour être donneur d'un organe ou d'un tissu, recevoir une vaccination ou discuter d'un problème qui ne représente pas en soi une maladie ou un traumatisme.
- b) Quand existent des circonstances ou des problèmes qui influencent l'état de santé d'un sujet, sans constituer en eux-mêmes une maladie ou un traumatisme. De tels facteurs peuvent être retrouvés au cours d'enquêtes de population, alors que le sujet est ou non malade, ou être enregistrés comme facteur supplémentaire dont il faudra se souvenir quand le sujet reçoit des soins pour maladie ou traumatisme.

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

Z00-Z13	Sujets en contact avec les services de santé pour des examens divers
Z20-Z29	Sujets pouvant courir un risque lié à des maladies transmissibles
Z30-Z39	Sujets ayant recours aux services de santé pour des motifs liés à la reproduction
Z40-Z54	Sujets ayant recours aux services de santé pour des actes médicaux et des soins spécifiques
Z55-Z65	Sujets dont la santé peut être menacée par des conditions socio-économiques et psycho-sociales
Z70-Z76	Sujets ayant recours aux services de santé pour d'autres motifs
Z80-Z99	Sujets dont la santé peut être menacée en raison d'antécédents personnels et familiaux et de certaines affections

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

Z33!	Grossesse constatée fortuitement
Z37!	Résultat de l'accouchement
Z50!	Soins impliquant une rééducation
Z54!	Convalescence

Sujets en contact avec les services de santé pour des examens divers (Z00-Z13)

Note: Les résultats anormaux non spécifiques découverts au moment de ces examens sont classés dans les

catégories R70-R94.

Excl.: examens relatifs à la grossesse et à la reproduction (Z30-Z36, Z39.-)

Z00.- Examen général et investigations de sujets ne se plaignant de rien ou pour lesquels aucun diagnostic n'est rapporté

Excl.: examen à des fins administratives (Z02) examens spéciaux de dépistage (Z11-Z13)

Z00.0 Examen médical général

Bilan de santé

Examen périodique (annuel) (physique)

Excl.: examen de santé de:

- nourrisson ou enfant (Z00.1)
- · sous-population définie (Z10)

Z00.1 Examen de routine de l'enfant

Surveillance de la croissance du nourrisson ou de l'enfant

Excl.: surveillance médicale des enfants trouvés ou autres nourrissons ou enfants en bonne santé (Z76.1-Z76.2)

- Z00.2 Examen à la période de croissance rapide de l'enfance
- Z00.3 Examen de l'adolescent en cours de croissance

A la puberté

Z00.4 Examen psychiatrique général, non classé ailleurs

Excl.: examen demandé pour raison médico-légale (Z04.8)

- Z00.5 Examen d'un donneur éventuel d'organe et de tissu
- Z00.6 Examen de comparaison et de contrôle dans le cadre d'un programme de recherche clinique
- Z00.8 Autres examens généraux

Examen sanitaire au cours d'enquêtes de population

Z01.- Autres examens spéciaux et investigations de sujets ne se plaignant de rien ou pour lesquels aucun diagnostic n'est rapporté

Incl.: examen de routine limité à un organe donné

Excl.: Examen:

• pour suspicion de maladies, suspicion exclue (Z03.-)

examen(s):

- · à des fins administratives (Z02)
- spéciaux de dépistage (Z11-Z13)

Z01.0 Examen des yeux et de la vision

Excl.: examen pour le permis de conduire (Z02)

- Z01.1 Examen des oreilles et de l'audition
- Z01.2 Examen dentaire
- Z01.3 Mesure de la tension artérielle

Z01.4 Examen gynécologique (de routine) (général)

Examen pelvien (annuel) (périodique)

Frottis de Papanicolaou au niveau du col de l'utérus

Excl.: examen de routine pour surveillance d'une contraception (Z30.4-Z30.5) examen ou test de grossesse (Z32)

Z01.5 Tests cutanés de diagnostic et de sensibilisation

Tests (de):

- allergie
- · cutanés à la recherche d'une:
 - hypersensibilité
 - · maladie bactérienne

Z01.6 Examen radiologique, non classé ailleurs

Contrôle radiographique thoracique

Mammographie de routine

Z01.7 Examens de laboratoire

Z01.8- Autres examens spéciaux précisés

Note: Les sous-catégories Z01.80 et Z01.81 doivent être uniquement utilisées comme diagnostic principal lorsque c'est la cause de l'hospitalisation.

- Z01.80 Examens liés à une prédisposition aux dysrythmies malignes
- Z01.81 Examens liés à une prédisposition aux cardiomyopathies
- Z01.88 Autres examens spéciaux non précisés

Z01.9 Examen spécial, sans précision

Z02 Examen médical et prise de contact à des fins administratives

Incl.: Établissement d'un certificat médical

Examen avant conscription

Examen avant embauche

Examen en vue de:

adoption

inscription dans:

- assurance
- · colonie de vacances
- · établissement de formation
- · établissement pénitentiaire
- · établissement résidentiel
- immigration
- mariage
- naturalisation
- · obtention du permis de conduire
- · pratique sportive

Excl.: Consultations pour un examen médical général (Z00-Z01, Z10)

Examen de médecine du travail (Z10)

Examen général en série de:

- équipes sportives (Z10)
- · membres des forces armées (Z10)
- résidents d'établissements institutionnels (Z10)

Recherche d'alcool ou de drogue dans le sang (Z04.8)

Surveillance médicale d'enfants trouvés ou autres nourrissons ou enfants en bonne santé (Z76.1-Z76.2)

Z03.- Mise en observation et examen médical pour suspicion de maladies, suspicion exclue

Incl.: personnes ayant certains symptômes ou signes d'un état anormal qui nécessite un examen plus approfondi, mais chez qui après examen et mise en observation, un traitement ou des soins médicaux n'apparaissent pas comme nécessaires

Excl.: sujet inquiet de son état de santé (sans diagnostic) (Z71)

- Z03.0 Mise en observation pour suspicion de tuberculose
- Z03.1 Mise en observation pour suspicion de tumeur maligne
- Mise en observation pour suspicion de troubles mentaux et du comportement

Mise en observation pour:

- activité répréhensible en bande
- comportement asocial

pyromanie

vol à l'étalage

sans trouble psychiatrique évident

- Z03.3 Mise en observation pour suspicion d'affection du système nerveux
- Z03.4 Mise en observation pour suspicion d'infarctus du myocarde
- Z03.5 Mise en observation pour suspicion d'autres affections cardio-vasculaires
- Z03.6 Mise en observation pour suspicion d'effet toxique de substances ingérées

Mise en observation pour suspicion de:

- · effet indésirable d'un médicament
- intoxication

Z03.8 Mise en observation pour suspicion d'autres maladies

Z03.9	Mise en observation pour suspicion de maladie, sans précision
Z04	Examen et mise en observation pour d'autres raisons
	Incl.: examen à des fins médico-légales
Z04.1	Examen et mise en observation après un accident de transport
	Excl.: après un accident de travail (Z04.2)
Z04.2	Examen et mise en observation après un accident du travail
Z04.3	Examen et mise en observation après un autre accident
Z04.5	Examen et mise en observation après d'autres blessures dues à une agression
	Examen de la victime ou du coupable après d'autres blessures dues à une agression
	Examen de la victime ou du coupable après un viol ou un abus sexuel allégué
Z04.8	Examen et mise en observation pour d'autres raisons précisées
	Demande d'expertise
	Examen psychiatrique général à la demande des autorités
	Recherche d'alcool ou de drogue dans le sang
	Excl.: Présence de:
	• alcool dans le sang (R78.0)
	• drogue dans le sang (R78)
Z04.9	Examen et mise en observation pour une raison non précisée
	Mise en observation SAI
Z08	Examen de contrôle après traitement d'une tumeur maligne
	Incl.: surveillance médicale après traitement
	Excl.: soins de contrôle médicaux et de convalescence (Z42-Z51, Z54!)
Z08.0	Examen de contrôle après traitement chirurgical d'une tumeur maligne
Z08.1	Examen de contrôle après radiothérapie pour tumeur maligne
	Excl.: séance de radiothérapie (Z51.0)
Z08.2	Examen de contrôle après chimiothérapie pour tumeur maligne
	Excl.: séance de chimiothérapie (Z51.1)
Z08.7	Examen de contrôle après traitements combinés pour tumeur maligne
	Excl.: Cure combinée de radiothérapie et chimiothérapie (Z51.82)
Z08.8	Examen de contrôle après d'autres traitements pour tumeur maligne
Z08.9	Examen de contrôle après traitement pour tumeur maligne, sans précision
Z09	Examen de contrôle après traitement d'affections autres que les tumeurs malignes
	Incl.: surveillance médicale après traitement
	Excl.: soins de contrôle médicaux et de convalescence (Z42-Z51, Z54!)
	surveillance (de):
	• contraception (Z30.4-Z30.5)
	 médicale après traitement d'une tumeur maligne (Z08)
	• prothèses et autres appareils (Z44-Z46)
Z09.0	Examen de contrôle après traitement chirurgical d'autres affections

Examen de suivi après transplantation d'organe (Z09.80)

Examen de contrôle après radiothérapie pour d'autres affections

Excl.: séance de radiothérapie (Z51.0)

Z09.1

Z09.2	Examen de contrôle après chimiothérapie pour d'autres affections
	Excl.: chimiothérapie d'entretien (Z51.1-Z51.2)
Z09.3	Examen de contrôle après psychothérapie
Z09.4	Examen de contrôle après traitement d'une fracture
Z09.7	Examen de contrôle après traitements combinés pour d'autres affections
Z09.8-	Examen de contrôle après d'autres traitements pour d'autres affections
Z09.80	Examen de suivi après transplantation d'organe
Z09.88	Examen de suivi après autre traitement d'autres maladies
Z09.9	Examen de contrôle après traitement pour une affection, sans précision
Z10	Examen général de routine d'une sous-population définie
	Incl.: Examen de médecine du travail
	Examen général en série de:
	• enfants scolarisés
	• équipes sportives
	• étudiants
	• membres des forces armées
	• résidents d'établissements institutionnels
	Excl.: examen médical à des fins administratives (Z02)
Z 11	Examen spécial de dépistage de maladies infectieuses et parasitaires
	Incl.: Méthodes spéciales pour l'exploration de:
	• infections principalement transmises lors des rapports sexuels
	 maladies intestinales d'origine infectieuse
	Protozooses et helminthiases
	 tuberculose pulmonaire et autres maladies bactériennes
	 VIH [virus de l'immunodéficience humain] et autres maladies virales
Z12	Examen spécial de dépistage des tumeurs
Z12.0	Examen spécial de dépistage de tumeur de l'estomac
Z12.1	Examen spécial de dépistage de tumeur de l'intestin
Z12.2	Examen spécial de dépistage de tumeur de l'appareil respiratoire
Z12.3	Examen spécial de dépistage de tumeur du sein
	Excl.: mammographie de routine (Z01.6)
Z12.4	Examen spécial de dépistage de tumeur du col de l'utérus
	Excl.: test de routine ou dans le cadre d'un examen général gynécologique (Z01.4)
Z12.5	Examen spécial de dépistage de tumeur de la prostate
Z12.6	Examen spécial de dépistage de tumeur de la vessie
Z12.8	Examen spécial de dépistage de tumeurs d'autres localisations
Z12.9	Examen spécial de dépistage d'une tumeur, sans précision
Z13	Examen spécial de dépistage d'autres maladies et états pathologiques
Z13.0	Examen spécial de dépistage de maladies du sang, des organes hématopoïétiques et de certains troubles du système immunitaire
Z13.1	Examen spécial de dépistage de diabète sucré
Z13.2	Examen spécial de dépistage des troubles de la nutrition

Z13.4	Examen spécial de dépistage de certains troubles du développement de l'enfance
	Excl.: examen de routine pendant la croissance du nourrisson ou de l'enfant (Z00.1)
Z13.5	Examen spécial de dépistage des affections des yeux et des oreilles
Z13.6	Examen spécial de dépistage des affections cardio-vasculaires
Z13.7	Examen spécial de dépistage des malformations congénitales et anomalies chromosomiques
Z13.8	Examen spécial de dépistage d'autres maladies précisées
	Affections (des):
	• dentaires

• glandes endocrines et du métabolisme

Maladies psychiques et troubles du comportement

Excl.: diabète sucré (Z13.1)

Z13.9 Examen spécial de dépistage, sans précision

Sujets pouvant courir un risque lié à des maladies transmissibles (Z20-Z29)

Z20	Sujets en contact avec et exposés à des maladies transmissibles
Z20.0	Sujets en contact avec et exposés à des maladies infectieuses intestinales
Z20.1	Sujets en contact avec et exposés à la tuberculose
Z20.2	Sujets en contact avec et exposés à des infections dont le mode de transmission est essentiellement sexuel
Z20.3	Sujets en contact avec et exposés à la rage
Z20.4	Sujets en contact avec et exposés à la rubéole
Z20.5	Sujets en contact avec et exposés à l'hépatite virale
Z20.6	Sujets en contact avec et exposés au virus de l'immunodéficience humaine [VIH]
	<i>Excl.:</i> infection asymptomatique par le virus de l'immunodéficience humaine [VIH] (Z21)
Z20.7	Sujets en contact avec et exposés à la pédiculose, l'acariase et à d'autres infestations
Z20.8	Sujets en contact avec et exposés à d'autres maladies transmissibles
Z20.9	Sujets en contact avec et exposés à une maladie transmissible non précisée
701	lue de la

Infection asymptomatique par le virus de l'immunodéficience humaine [VIH]

Incl.: Seropositivité au VIH SAI

Excl.: contact avec ou exposition au virus de l'immunodéficience humaine [VIH] (Z20.6) Immunodéficience humaine virale [VIH] compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité (098.7)

maladie due au virus de l'immunodéficience humaine [VIH] (B20-B24)

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

Z22.- Sujet porteur de germes responsables d'une maladie infectieuse

Incl.: sujet suspecté porteur

- Z22.0 Sujet porteur de typhoïde
- Z22.1 Sujet porteur d'autres maladies intestinales infectieuses
- Z22.2 Sujet porteur de diphtérie

Z22.3 Sujet porteur d'autres maladies bactériennes précisées Sujet porteur d'une maladie bactérienne due à des: méningocoques staphylocoques streptocoques Z22.4 Sujet porteur de maladies dont le mode de transmission est essentiellement sexuel Sujet porteur de: blénorragie syphilis Z22.6 Sujet porteur d'une infection à virus lymphotrope des lymphocytes T humains de type 1 [HTLV-1] Z22.7 **Tuberculose latente** Excl.: Résultats anormaux au test de Mantoux (R76.1) Z22.8 Sujet porteur d'autres maladies infectieuses Z22.9 Sujet porteur d'une maladie infectieuse, sans précision Z23.-Nécessité d'une vaccination contre une seule maladie bactérienne Excl.: vaccination: · associée (Z27.-) • non faite (Z28) **Z23.0** Nécessité d'une vaccination contre le choléra seul Z23.1 Nécessité d'une vaccination contre la typhoïde-paratyphoïde seule [TAB] Z23.2 Nécessité d'une vaccination contre la tuberculose [BCG] **Z23.3** Nécessité d'une vaccination contre la peste Z23.4 Nécessité d'une vaccination contre la tularémie Z23.5 Nécessité d'une vaccination contre le tétanos seul Z23.6 Nécessité d'une vaccination contre la diphtérie seule Z23.7 Nécessité d'une vaccination contre la coqueluche seule Z23.8 Nécessité d'une vaccination contre d'autres maladies bactériennes uniques Z24.-Nécessité d'une vaccination contre certaines maladies virales uniques Excl.: vaccination: · associée (Z27.-) • non faite (Z28) Z24.0 Nécessité d'une vaccination contre la poliomyélite Z24.1 Nécessité d'une vaccination contre l'encéphalite virale transmise par les arthropodes Z24.2 Nécessité d'une vaccination contre la rage Z24.3 Nécessité d'une vaccination contre la fièvre jaune Z24.4 Nécessité d'une vaccination contre la rougeole seule Z24.5 Nécessité d'une vaccination contre la rubéole seule Z24.6 Nécessité d'une vaccination contre l'hépatite virale Z25.-Nécessité d'une vaccination contre d'autres maladies virales uniques Excl.: vaccination:

Z25.0

 associée (Z27.-) • non faite (Z28)

Nécessité d'une vaccination contre les oreillons seuls

Z25.1	Nécessité d'une vaccination contre la grippe
Z25.8	Nécessité d'une vaccination contre d'autres maladies virales uniques précisées
Z26	Nécessité d'une vaccination contre d'autres maladies infectieuses uniques
	Excl.: vaccination:
	· associée (Z27)
	• non faite (Z28)
Z26.0	Nécessité d'une vaccination contre la leishmaniose
Z26.8	Nécessité d'une vaccination contre d'autres maladies infectieuses uniques précisées
Z26.9	Nécessité d'une vaccination contre une maladie infectieuse, sans précision Nécessité d'une vaccination SAI
Z27	Nécessité d'une vaccination associée contre plusieurs maladies infectieuses
	Excl.: vaccination non faite (Z28)
Z27.0	Nécessité d'une vaccination contre le choléra et la typhoïde-parathyphoïde [choléra + TAB]
Z27.1	Nécessité d'une vaccination associée contre diphtérie-tétanos-coqueluche [DTCoq]
Z27.2	Nécessité d'une vaccination contre diphtérie-tétanos-coqueluche et typhoïde-paratyphoïde [DTCoq + TAB]
Z27.3	Nécessité d'une vaccination contre diphtérie-tétanos-coqueluche et poliomyélite [DTCoq + polio]
Z27.4	Nécessité d'une vaccination contre rougeole-oreillons-rubéole [ROR]
Z27.8	Nécessité d'une vaccination contre d'autres associations de maladies infectieuses
Z27.9	Nécessité d'une vaccination associée contre plusieurs maladies infectieuses, sans précision
Z28	Vaccination non faite
	Incl.: Vaccination non effectuée en raison de:
	• contre-indication
	• croyances
	• pression du groupe
	 raisons indépendantes du patient
Z29	Nécessité d'autres mesures prophylactiques
	Excl.: chirurgie prophylactique (Z40)
	désensibilisation aux allergènes (Z51.6)
Z29.0	Isolement prophylactique
	Admission pour protéger le sujet de son milieu ou pour l'isoler après un contact avec une personne atteinte d'une maladie infectieuse
Z29.1	Immunothérapie prophylactique
	Administration d'immunoglobuline
Z29.2-	Autres mesures de chimiothérapie prophylactique
Z29.20	Chimiothérapie prophylactique locale
Z29.21	Chimiothérapie prophylactique systémique
700.00	Excl.: Prophylaxie avant exposition au VIH (Z29.22)
Z29.22	Prophylaxie avant exposition au VIH
Z29.28	Autres mesures de chimiothérapie prophylactique
	Antibiothérapie prophylactique SAI Chimioprophylaxie SAI
Z29.8	Autres mesures prophylactiques précisées
	Autres mesures propriyidetiques precisees

Z29.9 Mesure prophylactique, sans précision

Sujets ayant recours aux services de santé pour des motifs liés à la reproduction (Z30-Z39)

Z30	Prise en charge d'une contraception
Z30.0	Conseils et avis généraux concernant la contraception
	Planification familiale SAI
	Première prescription de moyens contraceptifs
Z30.1	Mise en place d'un dispositif contraceptif (intra-utérin)
Z30.2	Stérilisation
	Admission pour ligature des trompes de Fallope ou vasectomie
Z30.3	Extraction cataméniale
	Interruption de grossesse
	Régulation cataméniale
Z30.4	Surveillance de contraceptifs
	Examen de routine pour entretien de la contraception
	Renouvellement d'une prescription de pilules contraceptives ou d'autres contraceptifs
Z30.5	Surveillance d'un dispositif contraceptif (intra-utérin)
	Vérification, réinsertion ou enlèvement d'un dispositif contraceptif (intra-utérin) [stérilet]
Z30.8	Autres prises en charge d'une contraception
700.0	Spermogramme après vasectomie
Z30.9	Prise en charge d'une contraception, sans précision
Z31	Mesures procréatives
	Excl.: complications de la fécondation artificielle (N98)
Z31.0	Tuboplastie ou vasoplastie après stérilisation
Z31.1	Insémination artificielle
Z31.2	Fécondation in vitro
	Admission pour prélèvement ou implantation d'ovules
Z31.3	Autres méthodes de fécondation assistée
Z31.4	Recherches et tests en vue d'une procréation
	Insufflation tubaire
	Spermogramme
	Excl.: spermogramme après vasectomie (Z30.8)
Z31.5	Conseil génétique
Z31.6	Conseils et avis généraux en matière de procréation
Z31.8	Autres mesures procréatives
Z31.9	Mesure procréative, sans précision
Z32	Examen et test de grossesse
	- Examen et test de grossesse

812

Z33! Grossesse constatée fortuitement *Incl.:* Grossesse SAI

Z34 Surveillance d'une grossesse normale

Z35.- Surveillance d'une grossesse à haut risque

Z35.0 Surveillance d'une grossesse avec antécédent de stérilité

Z35.1 Surveillance d'une grossesse avec antécédent d'avortement

Surveillance d'une grossesse avec antécédent de môle:

- hydatiforme
- vésiculaire

Excl.: avortements à répétition:

- sans mention de grossesse actuelle (N96)
- soins au cours de la grossesse (026.2)

Z35.2 Surveillance d'une grossesse avec d'autres antécédents obstétricaux pathologiques et difficultés à procréer

Surveillance d'une grossesse avec antécédent de:

- affections classées à 010-092
- mort-nés
- · morts néonatales

Z35.3 Surveillance d'une grossesse avec antécédent de soins prénatals insuffisants

Grossesse dissimulée

Z35.4 Surveillance de grossesse avec multiparité élevée

Excl.: multiparité sans mention de grossesse actuelle (Z64.1)

- Z35.5 Surveillance d'une primigeste âgée
- Z35.6 Surveillance d'une primigeste très jeune

Z35.8 Surveillance d'autres grossesses à haut risque

Grossesse à risques liée à des problèmes sociaux

Z35.9 Surveillance de grossesse à haut risque, sans précision

Z36.- Dépistage prénatal

Excl.: résultats anormaux constatés au cours de l'examen prénatal systématique de la mère (028.-

soins prénatals de routine (Z34-Z35)

Z36.0 Dépistage prénatal d'anomalies chromosomiques

Amniocentèse

Prélèvement placentaire (par voie vaginale)

- Z36.1 Dépistage prénatal d'un taux élevé d'alpha-fœtoprotéines
- Z36.2 Autres dépistages prénatals par amniocentèse
- Z36.3 Dépistage prénatal de malformations par échographie et autres méthodes physiques
- Z36.4 Dépistage prénatal de retard de croissance du fœtus par échographie et autres méthodes physiques
- Z36.5 Dépistage prénatal d'iso-immunisation

Z36.8 Autres dépistages prénatals

Dépistage d'hémoglobinopathie

Z36.9 Dépistage prénatal, sans précision

737.-! Résultat de l'accouchement

Note: Cette catégorie sera utilisée comme code additionnel pour identifier le résultat de l'accouchement sur le dossier de la mère.

Z37.0!	Naissance unique, enfant vivant
Z37.1!	Naissance unique, enfant mort-né
Z37.2!	Naissance gémellaire, jumeaux nés vivants
Z37.3!	Naissance gémellaire, l'un des jumeaux né vivant, l'autre mort-né
Z37.4!	Naissance gémellaire, jumeaux morts-nés
Z37.5!	Autres naissances multiples, tous nés vivants
Z37.6!	Autres naissances multiples, certains enfants nés vivants
Z37.7!	Autres naissances multiples, tous morts-nés
Z37.9!	Résultat de l'accouchement, sans précision
	Naissance:
	• multiple SAI
	• unique SAI
Z38	Enfants nés vivants, selon le lieu de naissance
Z38.0	Enfant unique, né à l'hôpital
Z38.1	Enfant unique, né hors d'un hôpital
Z38.2	Enfant unique, lieu de naissance non précisé
	Enfant né vivant SAI
	Nouveau-né en bonne santé SAI
Z38.3	Jumeaux, nés à l'hôpital
Z38.4	Jumeaux, nés hors d'un hôpital
Z38.5	Jumeaux, lieu de naissance non précisé
Z38.6	Autres naissances multiples, enfants nés à l'hôpital
Z38.7	Autres naissances multiples, enfants nés hors d'un hôpital
Z38.8	Autre naissances multiples, lieu de naissance non précisé
Z39	Soins et examens du post-partum
Z39.0	Soins et examens immédiatement après l'accouchement
	Soins et mise en observation, cas sans complications
	Excl.: soins pour des complications du post-partum - voir Index alphabétique
Z39.1	Soins et examens de l'allaitement maternel
	Surveillance de l'allaitement

Sujets ayant recours aux services de santé pour des actes médicaux et des soins spécifiques (Z40-Z54)

Z39.2

Note: Les catégories Z40-Z54 seront utilisées pour indiquer la raison de la prise en charge. Elles peuvent être utilisées pour des malades ayant déjà été traités pour une affection ou une lésion traumatique, mais nécessitant des examens de contrôle ou des soins prophylactiques, des soins de convalescence ou des soins médicaux pour consolider le traitement, soigner un état persistant, s'assurer qu'il n'y a pas eu de rechute ou pour la prévenir.

Excl.: examen de contrôle pour surveillance médicale après traitement (Z08-Z09)

Excl.: troubles de la lactation (092.-)

Contrôle de routine au cours du post-partum

Z40.- Opération prophylactique

Z40.0-	Opération prophylactique pour facteur de risque de tumeurs malignes
740.00	Admission pour ablation d'un organe à titre prophylactique
Z40.00	Opération prophylactique du sein
Z40.01	Opération prophylactique de l'ovaire
Z40.08	Opération prophylactique d'autres organes
Z40.8	Autres opérations prophylactiques
Z40.9	Opération prophylactique, sans précision
Z41	Thérapie sans raison médicale
Z41.1	Chirurgie plastique pour motifs cosmétiques
	Implant mammaire
	Excl.: chirurgie plastique et correctrice pour cicatrice après traumatisme ou opération (Z42)
Z41.2	Circoncision rituelle et de routine
Z41.8	Autres thérapies sans raison médicale
	Perçage d'oreilles
	Transplantation capillaire
Z41.9	Thérapie sans raison médicale, sans précision
Z42	Soins de contrôle comprenant une opération plastique
	Incl.: chirurgie plastique et correctrice pour cicatrice après traumatisme
	opération réparation d'un tissu cicatriciel
	Excl.: chirurgie plastique:
	 comme traitement d'une lésion traumatique récente - coder à cette lésion traumatique voir Index alphabétique
	• pour des raisons esthétiques (Z41.1)
Z42.0	Soins de contrôle comprenant une opération plastique de la tête et du cou
Z42.1	Soins de contrôle comprenant une opération plastique du sein
Z42.2	Soins de contrôle comprenant une opération plastique d'autres parties du tronc
Z42.3	Soins de contrôle comprenant une opération plastique des extrémités supérieures
Z42.4	Soins de contrôle comprenant une opération plastique des extrémités inférieures
Z42.8	Soins de contrôle comprenant une opération plastique d'autres parties du corps
Z42.9	Soins de contrôle comprenant une opération plastique, sans précision
Z43	Surveillance de stomies
	<i>Incl.:</i> enlèvement d'un cathéter
	nettoyage
	obturation
	passage de sonde ou de bougie
	réfection
	Excl.: complications de stomies (J95.0, K91.4, N99.5)
	mise en place et ajustement de prothèses et d'autres appareils (Z44-Z46)
	stomie ne nécessitant pas de soins médicaux (Z93)
Z43.0	Surveillance de trachéostomie
Z43.1	Surveillance de gastrostomie
Z43.2	Surveillance d'iléostomie
Z43.3	Surveillance de colostomie

Z43.4	Surveillance d'autres stomies de l'appareil digestif
Z43.5	Surveillance de cystostomie
Z43.6	Surveillance d'autres stomies des voies urinaires
	Néphrostomie
	Urétérostomie
	Urétrostomie
Z43.7	Surveillance de vagin artificiel
Z43.8-	Surveillance d'autres stomies
Z43.80	Surveillance d'une thoracostomie
Z43.88	Surveillance d'autres stomies
Z43.9	Surveillance d'une stomie non précisée
Z44	Mise en place et ajustement d'appareils de prothèse externe
	Excl.: présence d'un appareil de prothèse (Z97)
Z44.0	Mise en place et ajustement d'un bras artificiel (total) (partiel)
Z44.1	Mise en place et ajustement d'une jambe artificielle (totale) (partielle)
Z44.2	Mise en place et ajustement d'un œil artificiel
	Excl.: complication mécanique d'une prothèse oculaire (T85.3)
Z44.3	Mise en place et ajustement d'une prothèse externe du sein
Z44.8	Mise en place et ajustement d'autres appareils de prothèse externe
Z44.9	Mise en place et ajustement d'un appareil de prothèse externe non précisé
Z45	Ajustement et entretien d'une prothèse interne
	Excl.: mauvais résultat fonctionnel ou autres complications d'un appareil - voir Index alphabétique
	présence de prothèses et d'autres appareils (Z95-Z97)
Z45.0-	Adaptation et manipulation d'un dispositif cardiaque (électronique)
	Contrôle et vérification d'un dispositif cardiaque (électronique)
Z45.00	Adaptation et manipulation d'un stimulateur cardiaque implanté
Z45.01	Adaptation et manipulation d'un défibrillateur cardiaque implanté
Z45.02	Adaptation et manipulation d'un système d'assistance cardiaque
	Cœur artificiel
	Pompe:
	• extracorporelle
	• intracorporelle
	• paracorporelle
Z45.08	Adaptation et manipulation d'autres dispositifs cardiaques (électroniques)
Z45.1	Ajustement et entretien d'une pompe à perfusion
Z45.2-	Ajustement et entretien d'un dispositif d'accès vasculaire
Z45.20	Adaptation et manipulation d'un système de cathéter vasculaire à demeure implanté chirurgicalement
	Cathéter de Broviak®
	Système de port
Z45.29	Adaptation et manipulation d'un autre accès vasculaire, non précisé

Z45.3	Ajustement et entretien d'une prothese auditive implantee Prothèse (de):
	• cochléaire
	conduction osseuse
Z45.8-	Ajustement et entretien d'autres prothèses internes
Z45.80	Adaptation et manipulation d'un neurostimulateur
	Stimulateur sacré radiculaire
Z45.81	Adaptation et manipulation d'un stimulateur diaphragmatique
Z45.82	Contrôle des paramètres de fonctionnement d'une pompe à médicaments
Z45.84	Adaptation et manipulation d'un extenseur bronchique
Z45.85	Adaptation et manipulation d'un extenseur trachéal
Z45.88	Adaptation et manipulation d'autres appareils médicaux implantés
Z45.9	Ajustement et entretien d'une prothèse interne non précisée
Z46	Mise en place et ajustement d'autres appareils ou dispositifs médicaux
	Excl.: mauvais résultat fonctionnel ou autres complications d'un appareil - voir Index alphabétique
	présence de prothèses et d'autres appareils (Z95-Z97)
	renouvellement d'une ordonnance (Z76.0)
Z46.0	Mise en place et ajustement de lunettes et verres de contact
Z46.1	Mise en place et ajustement d'un appareil auditif
Z46.2	Mise en place et ajustement d'autres appareils en rapport avec le système nerveux et les organes des sens
Z46.3	Mise en place et ajustement d'une prothèse dentaire
Z46.4	Mise en place et ajustement d'un appareil orthodontique
Z46.5	Mise en place et ajustement d'une iléostomie et autres dispositifs gastro-intestinaux Gastrostomie
Z46.6	Mise en place et ajustement d'un appareil urinaire
Z46.7	Mise en place et ajustement d'un appareil orthopédique
240.7	Armature Armature
	Ceinture Chaussures Corset
Z46.8	Mise en place et ajustement d'autres appareils précisés
	Fauteuil roulant
Z46.9	Mise en place et ajustement d'un appareil, sans précision
Z47	Autres soins de contrôle orthopédiques
	Excl.: complications de prothèses, implants et greffes orthopédiques internes (T84)
	examen de contrôle après traitement d'une fracture (Z09.4)
	soins impliquant une rééducation (Z50!)

Z47.0 Soins de contrôle impliquant l'enlèvement d'une plaque et autre prothèse interne de fixation

Enlèvement de:

- broche
- clou
- plaque
- tige
- · vis

Excl.: enlèvement d'un appareil externe de fixation (Z47.8)

Z47.8 Autres soins de contrôle orthopédiques précisés

Changement, vérification ou enlèvement de:

- appareils externes de fixation ou de traction
- plâtre

Z47.9 Soin de contrôle orthopédique, sans précision

Z48.- Autres soins de contrôle chirurgicaux

Excl.: examen de contrôle après:

- · chirurgie (Z09.0)
- traitement d'une fracture (Z09.4)

mise en place et ajustement de prothèses et d'autres appareils (Z44-Z46)

soins de contrôle orthopédiques (Z47.-)

surveillance de stomies (Z43.-)

Z48.0 Surveillance des sutures et pansements chirurgicaux

Ablation de sutures

Changement de pansement

- Z48.8 Autres soins de contrôle chirurgicaux précisés
- Z48.9 Soin de contrôle chirurgical, sans précision

Z49.- Surveillance d'une dialyse

Incl.: préparation d'une dialyse et traitement

Z49.0 Soins préparatoires en vue d'une dialyse

Anastomose

Z49.1 Dialyse extracorporelle

Dialyse (rénale) SAI

Z49.2 Autres dialyses

Dialyse péritonéale

Z50.-! Soins impliquant une rééducation

Excl.: conseils (Z70-Z71)

Z50.0! Rééducation des cardiaques

Z50.1! Autres thérapies physiques

Exercices thérapeutiques et curatifs

- Z50.2! Sevrage d'alcool
- Z50.3! Rééducation des drogués et après abus de médicaments
- Z50.4! Psychothérapie, non classée ailleurs
- Z50.5! Traitement logopédique [rééducation de la voix, de la parole et du langage]
- Z50.6! Education de la vision [orthoptique]

Z50.7! Z50.8!	Ergothérapie et rééducation professionnelle, non classées ailleurs Soins impliquant d'autres moyens de rééducation Rééducation après tabagisme Thérapie concernant les activités de la vie quotidienne NCA
Z50.9!	Soin impliquant une rééducation, sans précision Rééducation SAI
Z51	Autres soins médicaux
	Excl.: examen de contrôle après traitement (Z08-Z09)
Z51.0	Séance de radiothérapie
	Application thérapeutique de substances radioactives
Z51.1	Séance de chimiothérapie pour tumeur maligne
Z51.2	Autres formes de chimiothérapie
	Chimiothérapie d'entretien SAI
	Traitement cytostatique de maladies non malignes
	Excl.: Chimioprophylaxie contre les maladies transmissibles (Z23-Z27, Z29.2-)
Z51.3	Transfusion sanguine, sans mention de diagnostic
Z51.4	Soins préparatoires pour traitement ultérieur, non classés ailleurs
	Excl.: soins préparatoires en vue d'une dialyse (Z49.0)
Z51.5	Soins palliatifs
Z51.6	Désensibilisation aux allergènes
Z51.8-	Autres formes précisées de soins médicaux
	Excl.: prise en charge pendant les vacances (Z75.8)
Z51.81	Aphérèse
Z51.82	Cure combinée de radiothérapie et chimiothérapie pour une néoplasie maligne
Z51.83	Traitement de substitution aux opiacés
	Traitement de substitution à la méthadone
Z51.88	Autres traitements médicaux précisés
Z51.9	Soin médical, sans précision
Z52	Donneurs d'organes et de tissus
	Excl.: examen d'un donneur éventuel (Z00.5)
Z52.0-	Donneur de sang
Z52.00	Donneur de sang entier
Z52.01	Donneur de cellules souches
Z52.08	Donneur d'autres composants du sang
	Lymphocytes
	Thrombocytes
Z52.1	Donneur de peau
Z52.2	Donneur d'os
Z52.3	Donneur de moelle osseuse
Z52.4	Donneur de rein
Z52.5	Donneur de cornée
Z52.6	Donneur de foie
Z52.7	Donneur de cœur

Z52.8- Donneur d'autres organes et tissusZ52.80 Donneur de poumons

Z52.88 Donneur d'autres organes et tissus

Donneur de sperme

Z52.9 Donneur d'organe ou de tissu non précisés

Donneur SAI

Sujets ayant recours aux services de santé pour des actes médicaux spécifiques, non effectués

Incl.: Vaccination non effectuée en raison de:

- contre-indication
- croyances
- · pression du groupe
- · raisons indépendantes du patient

Excl.: vaccination non faite (Z28)

Z54.-! Convalescence

Z54.0!	Convalescence après intervention chirurgicale
Z54.1!	Convalescence après radiothérapie
Z54.2!	Convalescence après chimiothérapie
Z54.3!	Convalescence après psychothérapie
Z54.4!	Convalescence après traitement d'une fracture
Z54.7!	Convalescence après traitements combinés
	Convalescence après traitements combinés classés en Z54.0!-Z54.4!
Z54.8!	Convalescence après un autre traitement
Z54.9!	Convalescence après un traitement non précisé

Sujets dont la santé peut être menacée par des conditions socio-économiques et psycho-sociales (Z55-Z65)

Z55 Difficultés liées à l'éducation et l'alphabétisation

Incl.: Analphabétisme

Difficultés avec les enseignants et les autres élèves

Echec aux examens Enseignement inadéquat

Faible niveau de lecture et d'écriture

Mauvais résultats scolaires Mauvaise adaptation éducative

Scolarisation inexistante ou inaccessible

Excl.: troubles du développement psychologique (F80-F89)

Z56 Difficultés liées à l'emploi et au chômage

Incl.: Changement d'emploi

Chômage, sans précisions Conditions de travail difficiles

Désaccords avec des supérieurs ou des collègues

Mauvaise adaptation au travail Menace de perte d'emploi Rythme de travail pénible

Travail en équipe

Excl.: difficultés liées au logement et aux conditions économiques (Z59)

exposition professionnelle à des facteurs de risque (Z57)

Z57 Exposition professionnelle à des facteurs de risque

Incl.: Bruit

Poussières et autres impuretés dans l'air

Rayonnements

Substances toxiques agricoles et industrielles

Température extrême

Vibrations

Z58 Difficultés liées à l'environnement physique

Incl.: Approvisionnement insuffisant en eau potable

Bruit

Pollution de l'air Pollution de l'eau Pollution du sol Rayonnements

Excl.: exposition professionnelle (Z57)

Z59 Difficultés liées au logement et aux conditions économiques

Incl.: Alimentation défectueuse

Couverture sociale et secours insuffisants

Désaccord avec les voisins, les locataires et le propriétaire

Difficulté liée à la vie en institution

Faibles revenus Logement inadéquat Pauvreté extrême

Sans abri

Excl.: Approvisionnement insuffisant en eau potable (Z58)

Difficultés liées à l'environnement physique (Z58)

Effets de la faim (T73.0) Malnutrition (E40-E46)

Régime et habitudes alimentaires inadéquats (Z72.8)

Séjour ou éducation en institution (Z62)

Z60 Difficultés liées à l'environnement social

Incl.: Cible d'une discrimination ou d'une persécution

Difficultés d'ajustement aux transitions entre les différentes périodes de vie

Difficultés liées à l'acculturation

Exclusion ou rejet sociaux

Personne vivant seule

Situation parentale atypique

Syndrome du nid vide

Z61 Difficultés liées à une enfance malheureuse

Incl.: Changements dans le tissu des relations familiales pendant l'enfance

Départ du foyer pendant l'enfance

Difficultés liées à de possibles sévices physiques infligés à un enfant

Difficultés liées à de possibles sévices sexuels infligés à un enfant

Événements ayant entraîné la perte de l'estime de soi pendant l'enfance

Expérience personnelle terrifiante pendant l'enfance

Perte de relation affective pendant l'enfance

Excl.: syndromes dus à de mauvais traitements (T74.-)

Z62 Autres difficultés liées à l'éducation

Incl.: Hostilité envers un enfant transformé en bouc émissaire

Négligence affective ou autre forme de négligence d'un enfant Pression parentale inappropriée et autres défauts de l'éducation

Séjour et éducation en institution

Surprotection parentale

Surveillance et contrôle inadéquats de la part des parents

Excl.: Mauvais traitements (T74.-)

Z63 Autres difficultés liées à l'entourage immédiat, y compris la situation familiale

Incl.: Absence d'un des membres de la famille

Difficultés dans les rapports avec le conjoint ou le partenaire

Difficultés dans les rapports avec les parents et les beaux-parents

Dislocation de la famille par séparation ou divorce

Disparition ou décès (supposé) d'un membre de la famille

Parent à charge au domicile, nécessitant des soins

Soutien familial inadéquat

Excl.: difficultés liées à:

· éducation (Z62)

• enfance malheureuse (Z61)

Mauvais traitements (T74.-)

Z64.- Difficultés liées à certaines situations psycho-sociales

Z64.0 Difficultés liées à une grossesse non désirée

Excl.: surveillance d'une grossesse à haut risque du fait de problèmes sociaux (Z35.8)

Z64.1 Difficultés liées à une multiparité

Excl.: surveillance de grossesse avec multiparité élevée (Z35.4)

Z64.8 Autres difficultés liées à certaines circonstances psychosociales

Désaccord avec les conseillers, par exemple les contrôleurs judiciaires ou les travailleurs sociaux Recherche et acceptation d'interventions comportementales et psychologiques connues comme dangereuses et nuisibles

Recherche et acceptation d'interventions physiques, chimiques ou nutritionnelles connues comme dangereuses et nuisibles

Excl.: Toxicodépendance - voir répertoire alphabétique

Z65 Difficultés liées à d'autres situations psycho-sociales

Incl.: Condamnation, sans emprisonnement, après procès civil ou pénal

Difficultés liées à une libération de prison

Emprisonnement et autres formes de privation de liberté Exposition à une catastrophe, une guerre et autres hostilités

Incarcération

Poursuites pénales

Procédure de garde ou d'entretien d'enfants

Procès

Victime d'un crime, d'actes terroristes ou de tortures

Excl.: Cible d'une discrimination ou d'une persécution (Z60)

lésion traumatique récente - voir Index alphabétique

Sujets ayant recours aux services de santé pour d'autres motifs (Z70-Z76)

Conseils relatifs aux attitudes, comportement et orientation en matière de sexualité

Incl.: Conseil relatif au comportement ou à l'orientation de tiers en matière de sexualité

Excl.: conseils en matière de contraception et mesures procréatives (Z30-Z31)

Z71 Sujets en contact avec les services de santé pour d'autres conseils et avis médicaux, non classés ailleurs

Incl.: Conseil:

- · à propos de la consanguinité
- · à propos du tabagisme
- à propos du VIH [virus de l'immunodéficience humaine]

Conseil et surveillance pour:

- · abus de médicaments ou toxicomanie
- alcoolisme
- · Conseil et surveillance diététiques
- · Conseil médical, sans précisions
- · Consultation pour l'explication de résultats d'examen
- Personne consultant pour le compte d'un tiers
- Sujet inquiet de son état de santé (sans diagnostic)

Excl.: Conseil en matière contraception et mesures procréatives (Z30-Z31)

Conseil en matière de sexualité (Z70)

Inquiétude (normale) pour un proche malade (Z63)

Mesures de réadaptation pour:

- · alcoolisme (Z50.2!)
- pharmacodépendance ou toxicomanie (Z50.3!)
- · tabagisme (Z50.8!)

Mise en observation et examen médical pour suspicion de maladies, suspicion exclue (Z03.-)

Z72.- Difficultés liées au mode de vie

Excl.: difficultés liées à (aux):

- conditions socio-économiques et psycho-sociales (Z55-Z65)
- orientation de son mode de vie (Z73)

Z72.0 Consommation d'alcool, de tabac, de médicaments ou de drogues

Excl.: Abus de substances n'entraînant pas de dépendance (F55.-)

Dépendance à l'alcool (F10.2)

Dépendance à la nicotine (F17.2)

Pharmacodépendance ou toxicomanie (F11-F16, F19 avec .2 comme quatrième chiffre)

Z72.8 Autres difficultés liées au mode de vie

Comportement auto-destructeur

Comportement sexuel à risques

Manque d'exercice physique

Participation à des jeux de hasard ou des paris

Régime et habitudes alimentaires inadéguats

Excl.: Alimentation défectueuse (Z65)

Jeu compulsif et pathologique (F63.0)

Malnutrition ou autres états de carence alimentaire (E40-E64)

Troubles de l'alimentation (F50.-)

Troubles de l'alimentation du nourrisson et de l'enfant (F98.2-F98.3)

Z72.9 Difficulté liée au mode de vie, sans précision

Z73 Difficultés liées à l'orientation de son mode de vie

Incl.: Accentuation de certains traits de la personnalité

Aptitudes sociales insuffisantes, non classées ailleurs

Conflit de rôle social, non classé ailleurs

État d'épuisement total

Limites imposées aux activités par une incapacité

Manque de repos ou de loisirs

Stress physique ou mental, non précisé

Stress, non classé ailleurs Surmenage [burn-out]

Excl.: difficultés liées à une dépendance envers la personne qui donne les soins (Z74.-) difficultés liées aux conditions socio-économiques et psycho-sociales (Z55-Z65)

Z74.- Difficultés liées à une dépendance envers la personne qui donne les soins

Excl.: dépendance envers des machines ou des appareils auxiliaires NCA (Z99.-)

- Z74.0 Dépendance due à une mobilité restreinte
- Z74.1 Besoin d'assistance et de soins d'hygiène
- Z74.2 Besoin d'assistance à domicile, aucun autre membre du foyer n'étant capable d'assurer les soins
- Z74.3 Besoin d'une surveillance permanente
- Z74.8 Autres difficultés liées à une dépendance envers la personne qui donne les soins
- Z74.9 Difficulté liée à une dépendance envers la personne qui donne les soins, sans précision

Z75.- Difficultés liées aux installations médicales et autres soins de santé

Excl.: Inscription pour transplantation cardiaque (U55.1-)

Inscription pour transplantation cœur-poumons (U55.3-)

Inscription pour transplantation pulmonaire (U55.2-)

Utiliser les chiffres suivants en cinquième position dans les sous-catégories Z75.6 et Z75.7:

- 0 Rein
- 4 Rein-pancréas
- 5 Pancréas
- 6 Intestin grêle
- 7 Foie [hépatique]
- 8 Autres organes
- 9 Organe non précisé
- Z75.2 Autre période d'attente pour investigation et traitement
- Z75.6- Inscription effectuée pour transplantation d'organe sans niveau d'urgence HU (High Urgency)
- Z75.7- Inscription effectuée pour transplantation d'organe avec niveau d'urgence HU (High Urgency)
- Z75.8 Autres difficultés liées aux installations médicales et autres soins de santé

Non disponibilité ou impossibilité d'accès aux établissements de santé et autres structures d'aide

Personne attendant d'être admise dans un établissement de prise en charge adapté

Prise en charge d'une personne dépendante pendant un congé de ses proches

Soins à domicile non disponibles

Excl.: Impossibilité de prise en charge par un autre membre du foyer (Z74.2)

- Z75.9 Difficulté liée aux installations médicales et autres soins de santé, sans précision
 - Z76.- Sujet ayant recours aux services de santé dans d'autres circonstances

Z76.0 Renouvellement d'une ordonnance

Renouvellement d'une ordonnance pour:

- appareil
- lunettes
- médicaments

Excl.: délivrance d'un certificat médical (Z02)

renouvellement d'une prescription pour contraception (Z30.4)

Z76.1 Surveillance médicale et soins médicaux des enfants trouvés

Z76.2 Surveillance médicale et soins médicaux d'autres nourrissons et enfants en bonne santé

Soins médicaux ou infirmiers ou surveillance médicale d'enfants en bonne santé selon des circonstances telles que:

- · attente d'une famille adoptive ou d'un placement
- enfants trop nombreux à la maison pour pouvoir en assurer la prise en charge normale
- · maladie de la mère
- situation socio-économique difficile de la famille

Z76.3 Personne en bonne santé accompagnant un sujet malade

Z76.4 Autres pensionnaires d'établissements de soins

Excl.: sans abri (Z59)

- Z76.8 Sujet ayant recours aux services de santé dans d'autres circonstances précisées
- Z76.9 Sujet ayant recours aux services de santé dans des circonstances non précisées

Sujets dont la santé peut être menacée en raison d'antécédents personnels et familiaux et de certaines affections (Z80-Z99)

Excl.: dépistage spécial, autre examen ou investigation en raison d'antécédents familiaux ou personnels (Z00-Z13)

examen de contrôle (Z08-Z09)

mise en observation ou intervention au cours de la grossesse en raison d'un risque d'atteinte du fœtus (035.-)

soins de contrôle médicaux et de convalescence (Z42-Z51, Z54.-!)

Z80.- Antécédents familiaux de tumeur maligne

Z80.0 Antécédents familiaux de tumeur maligne des organes digestifs

États mentionnés en C15-C26

Z80.1 Antécédents familiaux de tumeur maligne de la trachée, des bronches et des poumons États mentionnés en C33-C34

Z80.2 Antécédents familiaux de tumeur maligne des autres organes respiratoires et intrathoraciques États mentionnés en C30-C32, C37-C39

Z80.3 Antécédents familiaux de tumeur maligne du sein

États mentionnés en C50.-

Z80.4 Antécédents familiaux de tumeur maligne des organes génitaux

États mentionnés en C51-C63

Z80.5 Antécédents familiaux de tumeur maligne des voies urinaires

États mentionnés en C64-C68

Z80.6 Antécédents familiaux de leucémie

États mentionnés en C91-C95

Z80.7 Antécédents familiaux d'autres tumeurs des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés États mentionnés en C81-C90, C96.-

Z80.8 Antécédents familiaux de tumeur maligne d'autres systèmes et organes

États mentionnés en C00-C14, C40-C49, C69-C79, C97!

Z80.9 Antécédent familial de tumeur maligne, sans précision

États mentionnés en C80.-

Z81 Antécédents familiaux de troubles mentaux et du comportement

Incl.: Maladies relevant de la classification sous F00-F99

Z82 Antécédents familiaux de certaines incapacités et maladies chroniques conduisant à l'invalidité

Incl.: Cécité ou perte de la vision (maladies relevant de la classification sous H54.-)

Maladies chroniques des voies respiratoires inférieures (maladies relevant de la classification sous J40-J47)

Maladies de l'appareil circulatoire (maladies relevant de la classification sous 100-199)

Maladies du système nerveux (maladies relevant de la classification sous G00-G99)

Maladies du système ostéo-articulaire, des muscles et du tissu conjonctif (maladies relevant de la classification sous M00-M99)

Malformations congénitales, difformités et anomalies chromosomiques (maladies relevant de la classification sous Q00-Q99)

Surdité ou perte de l'audition (maladies relevant de la classification sous H90-H91)

Z83.- Antécédents familiaux d'autres maladies spécifiques

Excl.: sujets en contact avec des maladies transmissibles dans la famille ou exposés à ces maladies (Z20.-)

Z83.1 Antécédents familiaux de maladies infectieuses et parasitaires

États mentionnés en A00-B94, B99

Z83.2 Antécédents familiaux de maladies du sang et des organes hématopoïétiques et de certains troubles du système immunitaire

États mentionnés en D50-D89

Z83.3 Antécédents familiaux de diabète sucré

États mentionnés en E10-E14, 024

Z83.4 Antécédents familiaux d'autres maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques

États mentionnés en E00-E07, E15-E90

Z83.5 Antécédents familiaux de troubles de la vue et de l'audition

États mentionnés en H00-H53, H55-H83, H92-H95

Excl.: antécédents familiaux de:

- · cécité et perte de vision (Z82)
- surdité et perte d'audition (Z82)

Z83.6 Antécédents familiaux de maladies de l'appareil respiratoire

États mentionnés en J00-J39, J60-J99

Excl.: antécédents familiaux de maladies chroniques des voies respiratoires inférieures (Z82)

Z83.7 Antécédents familiaux de maladies de l'appareil digestif

États mentionnés en K00-K93

784.- Antécédents familiaux d'autres affections

Z84.0	Antécédents familiaux de maladies de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané États mentionnés en L00-L99
Z84.1	Antécédents familiaux de maladies rénales et de l'uretère
	États mentionnés en N00-N29
Z84.2	Antécédents familiaux d'autres maladies de l'appareil génito-urinaire
	États mentionnés en N30-N99
Z84.3	Antécédents familiaux de consanguinité
Z84.8	Antécédents familiaux d'autres affections précisées
Z85	Antécédents personnels de tumeur maligne
	Excl.: examen de contrôle après traitement d'une tumeur maligne (Z08)
	soins de contrôle médicaux et de convalescence (Z42-Z51, Z54!)
Z85.0	Antécédents personnels de tumeur maligne des organes digestifs
	États mentionnés en C15-C26
Z85.1	Antécédents personnels de tumeur maligne de la trachée, des bronches et des poumons
	États mentionnés en C33-C34
Z85.2	Antécédents personnels de tumeur maligne d'autres organes respiratoires et intrathoraciques
	États mentionnés en C30-C32, C37-C39
Z85.3	Antécédents personnels de tumeur maligne du sein
	États mentionnés en C50
Z85.4	Antécédents personnels de tumeur maligne des organes génitaux
	États mentionnés en C51-C63
Z85.5	Antécédents personnels de tumeur maligne des voies urinaires
	États mentionnés en C64-C68
Z85.6	Antécédents personnels de leucémie
	États mentionnés en C91-C95
Z85.7	Antécédents personnels d'autres tumeurs malignes des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés
	États mentionnés en C81-C90, C96
Z85.8	Antécédents personnels de tumeurs malignes d'autres organes et systèmes
	États mentionnés en C00-C14, C40-C49, C69-C79, C97!
Z85.9	Antécédents personnels de tumeur maligne, sans précision
	États mentionnés en C80
Z86	Antécédents personnels de certaines autres maladies
	Excl.: soins de contrôle médicaux et de convalescence (Z42-Z51, Z54!)
Z86.0	Antécédents personnels d'autres tumeurs
	États mentionnés en D00-D48
	Excl.: tumeurs malignes (Z85)
Z86.1	Antécédents personnels de maladies infectieuses et parasitaires
	États mentionnés en A00-B89, B99
	Excl.: séquelles de maladies infectieuses et parasitaires (B90-B94)
Z86.2	Antécédents personnels de maladies du sang et des organes hématopoïétiques et de certains troubles du système immunitaire
	États mentionnés en D50-D89

Z86.3 Antécédents personnels de maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques

États mentionnés en E00-E90

Z86.4 Antécédents personnels d'abus de substances psycho-actives

États mentionnés en F10-F19

Excl.: dépendance actuelle (F10-F19 avec le quatrième chiffre .2)

difficultés liées à l'usage de:

- alcool (Z72.0)
- médicaments ou drogues (Z72.0)
- tabac (Z72.0)

Z86.5 Antécédents personnels d'autres troubles mentaux et du comportement

États mentionnés en F00-F09, F20-F99

Z86.6 Antécédents personnels de maladies du système nerveux et des organes des sens

États mentionnés en G00-G99, H00-H95

Z86.7 Antécédents personnels de maladies de l'appareil circulatoire

États mentionnés en 100-199

Excl.: infarctus du myocarde, ancien (125.2-)

séquelles de maladies cérébrovasculaires (169.-)

syndrome post-infarctus (I24.1)

Z87.- Antécédents personnels d'autres maladies

Excl.: soins de contrôle médicaux et de convalescence (Z42-Z51, Z54.-!)

Z87.0 Antécédents personnels de maladies de l'appareil respiratoire

États mentionnés en J00-J99

Z87.1 Antécédents personnels de maladies de l'appareil digestif

États mentionnés en K00-K93

Z87.2 Antécédents personnels de maladies de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané

États mentionnés en L00-L99

Z87.3 Antécédents personnels de maladies du système ostéo-articulaire, des muscles et du tissu conjonctif

États mentionnés en M00-M99

Z87.4 Antécédents personnels de maladies de l'appareil génito-urinaire

États mentionnés en N00-N99

Z87.5 Antécédents personnels de complications de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité

Antécédents personnels de maladie trophoblastique

États mentionnés en 000-099

Excl.: avortements à répétition (N96)

surveillance d'une grossesse en cours avec des antécédents obstétricaux pathologiques et difficultés à procréer (Z35.-)

Z87.6 Antécédents personnels de certaines affections dont l'origine se situe dans la période périnatale

États mentionnés en P00-P96

Z87.7 Antécédents personnels de malformations congénitales et anomalies chromosomiques

États mentionnés en Q00-Q99

Z87.8 Antécédents personnels d'autres états précisés

États mentionnés en S00-T98

Excl.: antécédents personnels de lésions auto-infligées (Z91.8)

Z88.- Antécédents personnels d'allergie à des médicaments et des substances biologiques

Z88.0	Antécédents personnels d'allergie à la pénicilline				
Z88.1	Antécédents personnels d'allergie à d'autres antibiotiques				
Z88.2	Antécédents personnels d'allergie aux sulfamides				
Z88.3	Antécédents personnels d'allergie à d'autres agents anti-infectieux				
Z88.4	Antécédents personnels d'allergie aux anesthésiques				
Z88.5	Antécédents personnels d'allergie aux narcotiques				
Z88.6	Antécédents personnels d'allergie aux analgésiques				
Z88.7	Antécédents personnels d'allergie aux sérum et vaccin				
Z88.8	Antécédents personnels d'allergie à d'autres médicaments et substances biologiques				
Z88.9	Antécédents personnels d'allergie à un médicament et une substance biologique, sans précision				
Z89	Absence acquise d'un membre				
	Incl.: perte d'un membre:				
	 après intervention chirurgicale 				
	• post-traumatique				
	Excl.: absence congénitale de membres (Q71-Q73)				
	déformation de membres (M20-M21)				
Z89.0	Absence acquise de doigt(s) [y compris le pouce], unilatérale				
Z89.1	Absence acquise de main et poignet, unilatéral				
Z89.2	Absence acquise du membre supérieur au-dessus du poignet, unilatérale				
	Bras SAI				
Z89.3	Absence (partielle) acquise des deux membres supérieurs				
	Absence acquise de doigt(s), bilatérale				
	Absence acquise des deux bras				
Z89.4	Absence acquise de pied et cheville, unilatérale				
	Orteil(s), aussi bilatérale				
Z89.5	Absence acquise d'un membre inférieur, au niveau du genou ou au-dessous				
Z89.6	Absence acquise d'un membre inférieur, au-dessus du genou				
	Jambe SAI				
Z89.7	Absence (partielle) acquise des deux membres inférieurs				
	Excl.: Absence acquise d'orteil(s) isolés, bilatérale (Z89.4)				
Z89.8	Absence acquise à la fois de membres supérieurs et inférieurs [tout niveau]				
Z89.9	Absence acquise de membre, sans précision				
Z90	Absence acquise d'organes, non classée ailleurs				
	<i>Incl.:</i> perte d'une partie du corps NCA après intervention chirurgicale ou post-traumatique				
	Excl.: absence:				
	• congénitale - voir Index alphabétique				
	• postopératoire de:				
	• glande endocrine sauf pancréas (E89)				
	· pancréas (E13)				

• rate (D73.0)

Z90.0 Absence acquise d'une partie de la tête et du cou

Larynx

Nez

Œil

Excl.: dent (K08.1)

- Z90.1 Absence acquise de sein(s)
- Z90.2 Absence acquise de poumon [partie de]
- Z90.3 Absence acquise de partie d'estomac
- Z90.4 Absence acquise d'autres parties de l'appareil digestif
- Z90.5 Absence acquise de rein
- Z90.6 Absence acquise d'autres organes des voies urinaires
- Z90.7 Absence acquise d'organe(s) génital(aux)
- Z90.8 Absence acquise d'autres organes

Z91.- Antécédents personnels de facteurs de risque, non classés ailleurs

Excl.: antécédents personnels d'abus de substances psycho-actives (Z86.4) exposition (à):

- pollution et autres difficultés liées à l'environnement physique (Z58)
- professionnelle à des facteurs de risque (Z57)

Z91.0 Antécédents personnels d'allergie, autre qu'à des médicaments et des substances biologiques

Excl.: antécédents personnels d'allergie à des médicaments et des substances biologiques (Z88.-)

Z91.1 Antécédents personnels de non-observance d'un traitement médical et d'un régime

Z91.7- Antécédents personnels de mutilation génitale féminine

Note: Les codes de cette catégorie sont à indiquer lors d'un état actuel de mutilation génitale féminine si celle-ci est à l'origine du traitement ou influence le traitement d'autres conditions.

Les états à la suite d'interventions faites à des fins médicales et esthétiques ainsi que les états à la suite d'autres mesures esthétiques telles que tatouages ou piercings sont exclus de cette catégorie.

Z91.70 Antécédents personnels de mutilation génitale féminine, type sans précision

Antécédents personnels de mutilation génitale féminine, avec plastie de correction

Female genital mutilation [MGF], type non précisé

Mutilations génitales féminines SAI

Z91.71 Antécédents personnels de mutilation génitale féminine, type 1

Ablation partielle ou complète de la partie extérieurement visible du clitoris et/ou du prépuce clitoridien

Female genital mutilation [FGM], type 1

Z91.72 Antécédents personnels de mutilation génitale féminine, type 2

Ablation partielle ou complète de la partie extérieurement visible du clitoris et des lèvres internes avec ou sans excision des lèvres externes

Female genital mutilation [FGM], type 2

Z91.73 Antécédents personnels de mutilation génitale féminine, type 3

Female genital mutilation [FGM], type 3

Rétrécissement de l'orifice vaginal par la création d'une fermeture cutanée par tissu cicatriciel, réalisée en suturant ou agrafant, suite à l'ablation des petites et/ou grandes lèvres, avec ou sans ablation du clitoris [infibulation]

Z91.74 Antécédents personnels de mutilation génitale féminine, type 4

Female genital mutilation [FGM], type 4

Toutes les interventions néfastes ne pouvant être classées dans les types 1 à 3 des mutilations génitales, qui portent atteinte aux organes génitaux féminins sans poursuivre un objectif médical, par exemple les piqûres, perforations, entailles, curetages, cautérisations, brûlures ou étirements

Z91.8 Antécédents personnels d'autres facteurs de risque précisés, non classés ailleurs

Abus, sans précision

Autoempoisonnement

Automutilation et autres blessures physiques

Cycle veille-sommeil anormal

Hygiène personnelle défaillante

Maltraitance, sans précisions

Parasuicide

Sévices SAI

Tentative de suicide

Traumatisme psychique

Excl.: Troubles du sommeil (G47.-)

Z92.- Antécédents personnels de traitement médical

Z92.1 Antécédents personnels d'utilisation (actuelle) à long terme d'anticoagulants

Excl.: Troubles hémorragiques dus à des anticoagulants circulants (D68.3-)

Z92.2 Antécédents personnels d'utilisation (actuelle) à long terme d'autres médicaments

Acide acétylsalicylique

Z92.3 Antécédents personnels d'irradiation

Radiothérapie

Excl.: exposition (à des):

- professionnelle à des rayonnements (Z65)
- rayonnements dans l'environnement physique (Z65)

Z92.4 Antécédents personnels d'intervention chirurgicale importante, non classée ailleurs

Excl.: états post-chirurgicaux (Z98.-)

greffe d'organe ou de tissu (Z94.-)

présence d'implants et de greffes fonctionnels (Z95-Z96)

stomies (Z93.-)

Z92.6 Antécédents personnels de chimiothérapie pour tumeur maligne

Z92.8 Antécédents personnels d'autres traitements médicaux

Antécédents de contraception

Antécédents de mesures de réadaptation

Excl.: Conseil ou traitement lié à des mesures contraceptives en cours (Z30.-)

Présence d'un dispositif contraceptif (intra-utérin) (Z97.8)

Z92.9 Antécédents personnels de traitement médical, sans précision

793.- Présence d'une stomie

Excl.: complication d'une stomie externe (J95.0, K91.4, N99.5)

stomies nécessitant une surveillance (Z43.-)

Z93.0 Présence d'une trachéostomie

Z93.1 Présence d'une gastrostomie

Z93.2 Présence d'une iléostomie

Z93.3	Présence d'une colostomie			
Z93.4	Présence d'une autre stomie de l'appareil digestif			
Z93.5	Cystostomie			
Z93.6	Présence d'une autre stomie de l'appareil urinaire			
	Néphrostomie			
	Urétérostomie			
	Urétrostomie			
Z93.8-	Présence d'une autre stomie			
Z93.80	Existence d'une thoracostomie			
Z93.88	Existence d'autres stomies			
Z93.9	Présence d'une stomie, sans précision			
Z94	Status post greffe d'organe et de tissu			
	Incl.: organe ou tissu remplacé par greffe hétérologue ou homologue			
	Excl.: complications d'organes ou tissus greffés - voir Index alphabétique			
	présence de:			
	• greffe vasculaire (Z95)			
	 valvule cardiaque xénogénique (Z95.3) 			
Z94.0	Status post greffe de rein			
Z94.1	Status post greffe du cœur			
	Excl.: remplacement d'une valvule cardiaque (Z95.2-Z95.4)			
Z94.2	Status post greffe de poumon			
Z94.3	Status post greffe de cœur et poumon			
Z94.4	Status post greffe de foie			
Z94.5	Status post greffe de peau			
	Status post greffe de peau autologue			
Z94.6	Status post greffe osseuse			
Z94.7	Status post greffe de cornée			
Z94.8-	Status post d'autre greffe d'organe ou de tissu			
Z94.80	État consécutif à une transplantation de cellules-souches hématopoïétique sans immunosuppression actuelle			
Z94.81	État consécutif à une transplantation de cellules-souches hématopoïétique avec immunosuppressio actuelle			
Z94.88	État consécutif à la transplantation d'autres organes ou tissus			
	Intestin			
	Pancréas			
Z94.9	Status post greffe d'organe ou de tissu, sans précision			
705 -	Présence d'implants et de graffes cardiagues et vasculaires			

Excl.: complications de prothèses, implants et greffes cardiaques et vasculaires (T82.-)

Z95.0	Drágonog	מנוים	dianogiti	foordioaus	e électronique
Z95.U	Presence	a un	aispositi	r cardiadue	e electronique

Présence de:

- défibrillateur cardiaque
- défibrillateur de thérapie de resynchronisation cardiaque
- stimulateur cardiaque
- stimulateur de thérapie de resynchronisation cardiaque

Excl.: Adaptation et manipulation d'un dispositif cardiaque (électronique) (Z45.0-) Dépendance de longue durée envers un cœur artificiel (Z99.4)

- Z95.1 Présence d'un pontage aorto-coronaire
- Z95.2 Présence de prothèse d'une valvule cardiaque
- Z95.3 Présence d'une valvule cardiague xénogénique
- Z95.4 Présence d'une autre valvule cardiaque de remplacement
- Z95.5 Présence d'implant et de greffe vasculaires coronaires

Présence de prothèse de l'artère coronaire Suites d'une angioplastie coronarienne SAI

Z95.8- Présence d'autres implants et greffes cardiagues et vasculaires

Z95.80 Présence d'un autre système d'assistance cardio-vasculaire

Cœur artificiel

Pompe:

- extracorporelle
- intracorporelle
- paracorporelle
- Z95.81 Présence d'un système de cathéter vasculaire à demeure mis en place par voie chirurgicale

Cathéter de Broviac®

Système de port

Z95.88 Présence d'autres implants ou transplants cardiaques ou vasculaires

État consécutif à une plastie vasculaire périphérique, SAI

Présence d'un shunt porto-systémique intrahépatique par voie transjugulaire [TIPS]

Présence d'une prothèse vasculaire non classée ailleurs

Z95.9 Présence d'implant et de greffe cardiaques et vasculaires, sans précision

Z96.- Présence d'autres implants fonctionnels

Excl.: complications de prothèses, implants et greffes internes (T82-T85) mise en place et ajustement de prothèses et d'autres appareils (Z44-Z46)

Z96.0 Présence d'implants uro-génitaux

Z96.1 Présence d'implants intra-oculaires de cristallin

Pseudophakie

Z96.2 Présence d'implants otologiques et audiologiques

Appareil acoustique de conduction osseuse

Cochlée

Étrier

Trompe d'Eustache

Tube(s) de myringotomie [diabolo]

Z96.3 Présence d'un larynx artificiel

Z96.4 Présence d'implants endocriniens

Pompe à insuline

Z96.5	Présence d'implants maxillaires et sur racines dentaires			
Z96.6-	5- Présence d'implants d'articulations orthopédiques			
	Présence d'un implant articulaire orthopédique (partiel) (total)			
Z96.60	Présence d'une prothèse d'épaule			
Z96.61	Présence d'une prothèse de coude			
Z96.62	Présence d'une prothèse de tête radiale			
Z96.63	Présence d'une prothèse de poignet			
Z96.64	Présence d'une prothèse de hanche			
Z96.65	Présence d'une prothèse de genou			
Z96.66	Présence d'une prothèse de cheville			
Z96.67	Présence d'une prothèse de disque intervertébral			
Z96.68	Présence d'autres prothèses articulaires orthopédiques sans précisions			
	Arthroplastie digitale			
	Arthroplastie métatarsophalangienne du gros orteil			
	Présence d'une prothèse temporo-mandibulaire			
Z96.7	Présence d'autres implants osseux et tendineux			
	Plaque crânienne			
Z96.8-	Présence d'autres implants fonctionnels précisés			
Z96.80	Présence d'un extenseur bronchique			
Z96.81	Présence d'un extenseur trachéal			
Z96.88	Présence d'autres implants fonctionnels précisés			
Z96.9	Présence d'implant fonctionnel, sans précision			
Z97	Présence d'autres appareils			
LJI.	Excl.: complications de prothèses, implants et greffes internes (T82-T85)			
	mise en place et ajustement de prothèse et d'autres appareils (Z44-Z46)			
	présence d'un appareil de drainage du liquide céphalorachidien (Z98.2)			
Z97.1	Présence d'un membre artificiel (complet) (partiel)			
Z97.8	Présence d'autres appareils précisés			
	Appareil auditif externe			
	Lentilles de contact			
	Lunettes			
	Œil artificiel			
	Pessaire contraceptif (intra-utérin)			
	Prothèse dentaire (complète)(partielle)			
	Excl.: Contrôle, remise en place ou retrait d'un pessaire contraceptif (intra-utérin) (Z30.5)			
	Pose d'un pessaire contraceptif (intra-utérin) (Z30.1)			
Z98	Autres états post-chirurgicaux			
	Excl.: complications après un acte à visée diagnostique et thérapeutique ou postopératoires - voir Index alphabétique			
	soins de contrôle médicaux et de convalescence (Z42-Z51, Z54!)			
Z98.0	Status post dérivation ou anastomose intestinale			
Z98.1	Status post arthrodèse			
Z98.2	Présence d'un appareil de drainage du liquide céphalorachidien			

Dérivation du LCR

Z98.8 Autres états post-chirurgicaux précisés

Z99.- Dépendance (de longue durée) envers des appareils de soutien, appareils médicaux ou appareils auxiliaires, non classée ailleurs

Note: Une dépendance de longue durée dure au moins 3 mois pleins.

Z99.0 Dépendance (de longue durée) envers un aspirateur

Note: La surveillance d'un trachéostome doit être codée en plus avec Z43.0.

Ce code ne doit être utilisé que chez les patients avec une dépendance de longue durée.

Dépendance (de longue durée) envers:

- · appareils de prise en charge des sécrétions
- aspirateur
- · aspirateur, sans précision
- insufflateur/exsufflateur (appareil d'aide à la toux)

Z99.1 Dépendance (de longue durée) envers un respirateur

Note: La surveillance d'un trachéostome doit être codée en plus avec Z43.0.

Ce code ne doit être utilisé que chez les patients avec une dépendance de longue durée.

Dépendance (de longue durée) d'un respirateur

Z99.2 Dépendance de longue durée envers une dialyse en cas d'insuffisance rénale

Dialyse de longue durée lors d'une insuffisance rénale

- Z99.3 Dépendance de longue durée envers un fauteuil roulant
- Z99.4 Dépendance de longue durée envers un cœur artificiel
- Z99.8 Dépendance de longue durée envers d'autres appareils de soutien, appareils médicaux ou appareils auxiliaires
- Z99.9 Dépendance de longue durée envers un appareil de soutien, appareil médical ou appareil auxiliaire non précisé

Chapitre XXII

Codes d'utilisation particulière (U00 - U99)

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

U00-U49	Classement provisoire d'affections d'étiologie incertaine, codes affectés et non affectés
U50-U52	Limitation fonctionnelle
U55-U55	Inscription pour transplantation d'organe
U60-U61	Définition des stades de l'infection par le VIH
U69-U69	Autres codes secondaires destinés à des usages particuliers
U80-U85	Agents infectieux résistants aux antibiotiques ou aux thérapies chimiques précisés
U98-U99	Codes affectés et non affectés

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

U07.0!	Trouble de la santé en lien avec l'utilisation de cigarettes électroniques [vapoteuse]
U07.1!	COVID-19, virus identifié
U07.2!	COVID-19, virus non identifié
U09!	État post-COVID-19
U60!	Catégories cliniques de l'infection par le VIH
U61!	Nombre de lymphocytes T auxiliaires dans la maladie due au VIH
U69!	Autres codes secondaires destinés à des usages particuliers
U80!	Micro-organismes Gram positifs résistants à certains antibiotiques et nécessitant des mesures thérapeutiques ou hygiéniques spéciales
U81!	Micro-organismes Gram négatif résistants à certains antibiotiques et nécessitant des mesures thérapeutiques ou hygiéniques spéciales
U82!	Mycobactéries résistantes aux antituberculeux (de première ligne)
U83!	Candida résistants au fluconazole ou au voriconazole
U84!	Virus de l'Herpès résistants aux virostatiques
U85!	Virus de l'immunodéficience humaine résistant aux virostatiques ou aux inhibiteurs de protéases
U98!	Codes non affectés U98!
U99!	Codes U99! affectés et non affectés

Classement provisoire d'affections d'étiologie incertaine, codes affectés et non affectés

(U00-U49)

U04.- Syndrome respiratoire aigu sévère [SRAS]

U04.9 Syndrome respiratoire aigu sévère [SRAS], sans précision

U07.- Maladies d'étiologie incertaine, codes U07.- affectés et non affectés

Note

L'utilisation des codes U00-U49 est réservée à l'OMS pour une attribution provisoire à de nouvelles maladies d'étiologie incertaine. En cas de besoin, les codes nécessaires ne peuvent pas toujours être mis à disposition de manière convenable dans les systèmes électroniques. La présente spécification de la catégorie U07.- fait en sorte que cette catégorie et ses souscatégories sont disponibles à tout moment dans les systèmes informatiques et qu'elles peuvent être utilisées sans délai selon les instructions de l'OMS.

U07.0! Trouble de la santé en lien avec l'utilisation de cigarettes électroniques [vapoteuse]

Trouble de la santé causée par l'inhalation d'une solution vaporisée (aérosol) qui peut contenir des arômes, de la nicotine et d'autres substances et additifs généralement dissous dans du propylène glycol, du glycérol ou les deux, en utilisant des systèmes électroniques de distribution avec nicotine (ENDS) ou sans nicotine (ENNDS). Les infections semblent peu probables ou exclues comme cause du trouble chez les personnes atteintes. L'identification d'infiltrations pulmonaires, telles que des zones plus denses sur une radiographie du thorax ou des opacités sur une tomodensitométrie du thorax, fait partie des résultats pertinents.

U07.1! COVID-19, virus identifié

Maladie à coronavirus 2019, virus identifié

Attribuez au préalable les codes requis pour signaler la présence d'une pneumonie ou d'autres manifestations ou raisons pour la prise de contact avec l'hôpital.

Attribuez ce code dans les cas où l'infection au COVID-19 a été confirmée par un test en laboratoire, indépendamment du degré de sévérité des résultats cliniques ou des symptômes.

U07.2! COVID-19, virus non identifié

COVID-19 SAI

Attribuez au préalable les codes requis pour signaler la présence d'une pneumonie ou d'autres manifestations ou raisons pour la prise de contact avec l'hôpital.

Attribuez ce code lorsque le COVID-19 a été confirmé du point de vue clinique et épidémiologique, mais que le virus n'a pas été identifié par un test en laboratoire ou si ce test n'est pas disponible.

- U07.6 Code U07.6 non affecté
- U07.7 Code U07.7 non affecté
- U07.8 Code U07.8 non affecté
- U07.9 Code U07.9 non affecté

U08.- Antécédents personnels de COVID-19

U08.9 Antécédents personnels de COVID-19, sans autre précision

Utilisez ce code pour coder une maladie à coronavirus 2019 (COVID-19) antérieure confirmée influant sur l'état de santé d'une personne ou entraînant un recours aux services de santé, alors que la personne ne souffre plus du COVID-19.

U09.-! État post-COVID-19

U09.9! État post-COVID-19, sans autre précision

Ce code doit être utilisé lorsqu'il faut indiquer qu'un trouble classé ailleurs est en lien avec une maladie à coronavirus 2019 (COVID-19) antérieure. Ce code ne doit pas être utilisé, si le patient est encore atteint du COVID-19.

U10.- Syndrome inflammatoire multisystémique associé au COVID-19

U10.9 Syndrome inflammatoire multisystémique associé au COVID-19, sans autre précision

Multisystem inflammatory syndrome in children (MIS-C) Paediatric inflammatory multisystem syndrome (PIMS) Syndrome «Kawasaki-like»

temporairement associé au COVID-19

syndrome adéno-cutanéo-muqueux [Kawasaki] (M30.3)

syndrome de libération de cytokines [cytokine release syndrome] (D76.4)

U11.-Codes non affectés U11.-

Note: L'utilisation des codes U00-U49 est réservée à l'OMS pour une attribution provisoire à de nouvelles maladies d'étiologie incertaine. En cas de besoin, les codes nécessaires ne peuvent pas toujours être mis à disposition de manière convenable dans les systèmes électroniques. La présente spécification de la catégorie U11.- fait en sorte que cette catégorie et ses souscatégories sont disponibles à tout moment dans les systèmes informatiques et qu'elles peuvent être utilisées sans délai selon les instructions de l'OMS.

- U11.0 Code non affecté U11.0
- U11.1 Code non affecté U11.1
- U11.2 Code non affecté U11.2
- U11.3 Code non affecté U11.3
- U11.4 Code non affecté U11.4
- U11.5 Code non affecté U11.5
- U11.6 Code non affecté U11.6
- U11.7 Code non affecté U11.7
- U11.8 Code non affecté U11.8
- U11.9 Code non affecté U11.9

U12.-Codes non affectés U12.-

Note: L'utilisation des codes U00-U49 est réservée à l'OMS pour une attribution provisoire à de nouvelles maladies d'étiologie incertaine. En cas de besoin, les codes nécessaires ne peuvent pas toujours être mis à disposition de manière convenable dans les systèmes électroniques. La présente spécification de la catégorie U12.- fait en sorte que cette catégorie et ses souscatégories sont disponibles à tout moment dans les systèmes informatiques et qu'elles peuvent être utilisées sans délai selon les instructions de l'OMS.

- U12.0 Code non affecté U12.0
- U12.1 Code non affecté U12.1
- U12.2 Code non affecté U12.2
- U12.3 Code non affecté U12.3
- U12.4 Code non affecté U12.4
- U12.5 Code non affecté U12.5
- Code non affecté U12.6 U12.7 Code non affecté U12.7

U12.6

- U12.8 Code non affecté U12.8
- U12.9 Code non affecté U12.9

U13.-Codes non affectés U13.-

L'utilisation des codes U00-U49 est réservée à l'OMS pour une attribution provisoire à de nouvelles maladies d'étiologie incertaine. En cas de besoin, les codes nécessaires ne peuvent pas toujours être mis à disposition de manière convenable dans les systèmes électroniques. La présente spécification de la catégorie U13.- fait en sorte que cette catégorie et ses souscatégories sont disponibles à tout moment dans les systèmes informatiques et qu'elles peuvent être utilisées sans délai selon les instructions de l'OMS.

U13.0	Code non affecté U13.0
U13.1	Code non affecté U13.1
U13.2	Code non affecté U13.2
U13.3	Code non affecté U13.3
U13.4	Code non affecté U13.4
U13.5	Code non affecté U13.5
U13.6	Code non affecté U13.6
U13.7	Code non affecté U13.7
U13.8	Code non affecté U13.8
U13.9	Code non affecté U13.9

U14.-Codes non affectés U14.-

L'utilisation des codes U00-U49 est réservée à l'OMS pour une attribution provisoire à de nouvelles maladies d'étiologie incertaine. En cas de besoin, les codes nécessaires ne peuvent pas toujours être mis à disposition de manière convenable dans les systèmes électroniques. La présente spécification de la catégorie U14.- fait en sorte que cette catégorie et ses souscatégories sont disponibles à tout moment dans les systèmes informatiques et qu'elles peuvent être utilisées sans délai selon les instructions de l'OMS.

- U14.0 Code non affecté U14.0 U14.1 Code non affecté U14.1 U14.2 Code non affecté U14.2 U14.3 Code non affecté U14.3 U14.4 Code non affecté U14.4 U14.5 Code non affecté U14.5 U14.6 Code non affecté U14.6 U14.7 Code non affecté U14.7 U14.8 Code non affecté U14.8 U14.9 Code non affecté U14.9
 - U15.- Codes non affectés U15.-

Note: L'utilisation des codes U00-U49 est réservée à l'OMS pour une attribution provisoire à de nouvelles maladies d'étiologie incertaine. En cas de besoin, les codes nécessaires ne peuvent pas toujours être mis à disposition de manière convenable dans les systèmes électroniques. La présente spécification de la catégorie U15.- fait en sorte que cette catégorie et ses souscatégories sont disponibles à tout moment dans les systèmes informatiques et qu'elles peuvent être utilisées sans délai selon les instructions de l'OMS.

U15.0	Code non affecté U15.0
U15.1	Code non affecté U15.1
U15.2	Code non affecté U15.2
U15.3	Code non affecté U15.3
U15.4	Code non affecté U15.4
U15.5	Code non affecté U15.5
U15.6	Code non affecté U15.6
U15.7	Code non affecté U15.7
U15.8	Code non affecté U15.8
U15.9	Code non affecté U15.9

Limitation fonctionnelle (U50-U52)

U50.-Limitation fonctionnelle motrice

Codage unique de la limitation fonctionnelle motrice, pendant les cinq premiers jours de traitement en hospitalisation; si les valeurs évoluent pendant cette période, coder le score le plus élevé. Pour les traitements de gériatrie ou de réadaptation précoce, le codage est effectué de la même manière au début du traitement. Le codage nécessite d'utiliser l'une des méthodes de test normalisées indiquées (FIM: Functional Independence Measure™).

U50.0-	Aucune limitation ou légère limitation fonctionnelle motric
U50.00	Index de Barthel: 100 points
U50.01	FIM moteur: 85-91 points
U50.1-	Légère limitation fonctionnelle motrice
U50.10	Index de Barthel: 80-95 points
U50.11	FIM moteur: 69-84 points
U50.2-	Limitation fonctionnelle motrice moyenne
U50.20	Index de Barthel: 60-75 points
U50.21	FIM moteur: 59-68 points
U50.3-	Limitation fonctionnelle motrice moyennement sévère
U50.30	Index de Barthel: 40-55 points
U50.31	FIM moteur: 43-58 points
U50.4-	Limitation fonctionnelle motrice sévère
U50.40	Index de Barthel: 20-35 points
U50.41	FIM moteur: 31-42 points
U50.5-	Limitation fonctionnelle motrice très sévère
U50.50	Index de Barthel: 0-15 points
U50.51	FIM moteur: 13-30 points

U51.-Limitation fonctionnelle cognitive

Codage unique de la limitation fonctionnelle cognitive, pendant les cinq premiers jours de traitement en hospitalisation; si les valeurs évoluent pendant cette période, coder le score le plus élevé. Pour les traitements de gériatrie ou de réadaptation précoce, le codage est effectué de la même manière au début du traitement. Le codage nécessite d'utiliser l'une des méthodes de test normalisées indiquées (FIM: Functional Independence Measure ™, MMSE: Mini Mental State Examination).

Augune limitation ou légère limitation fonctionnelle cognitive

U51.0-	Aucune limitation ou légère limitation fonction
U51.00	Index de Barthel élargi: 70-90 points
U51.01	FIM cognitif: 30-35 points
U51.02	MMSE: 24-30 points
U51.1-	Limitation fonctionnelle cognitive moyenne
U51.10	Index de Barthel élargi: 20-65 points
U51.11	FIM cognitif: 11-29 points
U51.12	MMSE: 17-23 points
U51.2-	Limitation fonctionnelle cognitive sévère
U51.20	Index de Barthel élargi: 0-15 points
U51.21	FIM cognitif: 5-10 points

U51.22 MMSE: 0-16 points

U52.- Indice de Barthel de la réadaptation précoce

Note: Codage unique de l'index de Barthel en de la réadaptation précoce pour l'évaluation de la sévérité dans les cinq premiers jours de traitement en hospitalisation; si les valeurs évolu

sévérité dans les cinq premiers jours de traitement en hospitalisation; si les valeurs évoluent pendant cette période, coder le score le plus élevé. Le score se calcule sur la base de l'index

de Barthel en début de réadaptation, d'après Schönle.

U52.0 Indice de Barthel de la réadaptation précoce: 31 points et plus
 U52.1 Indice de Barthel de la réadaptation précoce: -75 à 30 points
 U52.2 Indice de Barthel de la réadaptation précoce: -200 à -76 points
 U52.3 Indice de Barthel de la réadaptation précoce: moins de -200 points

Inscription pour transplantation d'organe (U55-U55)

U55.- Inscription effectuée pour transplantation d'organe

Excl.: Inscription pour:

• Transplantation d'autres organes ou d'organes non précisés (Z75.6-, Z75.7-)

Mise sur liste de:

• Transplantation rénale, rein-pancréas, pancréatique, foie ou grêlique (Z75.6-, Z75.7-)

U55.1- Inscription pour transplantation cardiaque

U55.10	Sans niveau d'urgence U	Urgency	ou HU	[High Urgency]	1
--------	-------------------------	---------	-------	----------------	---

U55.11 Avec niveau d'urgence U [Urgency]

U55.12 Avec niveau d'urgence HU [High Urgency]

U55.2- Inscription pour transplantation pulmonaire

U55.20 Sans niveau d'urgence U [Urgency] ou HU [High Urgency]

U55.21 Avec niveau d'urgence U [Urgency]

U55.22 Avec niveau d'urgence HU [High Urgency]

U55.3- Inscription pour transplantation cœur-poumons

U55.30 Sans niveau d'urgence U [Urgency] ou HU [High Urgency]

U55.31 Avec niveau d'urgence U [Urgency]

U55.32 Avec niveau d'urgence HU [High Urgency]

Définition des stades de l'infection par le VIH (U60-U61)

Note: Le stade est défini selon la classification (1993) des CDC (Centers for Disease Control and Prevention, Atlanta, USA) couramment employée au niveau international. Il se base sur la combinaison d'une catégorie clinique et d'une catégorie indiquant le nombre de lymphocytes T auxiliaires.

On utilise pour chacun un code U60.-! et U61.-!. Si on choisit un code U60.9!, le code U61.9! doit être choisi par analogie, et vice versa.

U60.-! Catégories cliniques de l'infection par le VIH

Note: La définition des catégories cliniques doit se baser sur la classification (1993) des CDC utilisée habituellement au niveau international.

U60.1! Catégorie A

Infection asymptomatique ou maladie aiguë due au VIH ou lymphadénopathie généralisée (persistante) [LPG]

U60.2! Catégorie B

Maladie symptomatique due au VIH, n'entrant pas dans la catégorie A ou C

U60.3! Catégorie C

Présente de maladies indicatrices du SIDA (maladies définissant le SIDA)

U60.9! Catégorie clinique de la maladie due au VIH non précisée

U61.-! Nombre de lymphocytes T auxiliaires dans la maladie due au VIH

Vote: La classification selon le nombre de lymphocytes T auxiliaires (CD4+) par microlitre de sang doit se baser sur la classification (1993) des CDC commun au niveau international. On utilisera ici la plus basse valeur mesurée (nadir).

U61.1! Catégorie 1

500 lymphocytes T auxiliaires (CD4+) et plus par microlitre de sang

U61.2! Catégorie 2

200 à 499 lymphocytes T auxiliaires (CD4+) par microlitre de sang

U61.3! Catégorie 3

Moins de 200 lymphocytes T auxiliaires (CD4+) par microlitre de sang

U61.9! Nombre de lymphocytes T auxiliaires (CD4+) non précisé

Autres codes secondaires destinés à des usages particuliers (U69-U69)

U69.-! Autres codes secondaires destinés à des usages particuliers

U69.0-! Pneumonie acquise à l'hôpital, classée ailleurs

Note: On entend par «pneumonie acquise à l'hôpital» une pneumonie dont les symptômes et les résultats correspondent aux définitions KISS (définitions des infections nosocomiales pour la surveillance dans le cadre du système de surveillance des infections à l'hôpital [Krankenhaus-Infektions-Surveillance-System]).

La classification en pneumonie acquise à l'hôpital n'implique pas automatiquement une relation de cause à effet entre le traitement médical et l'apparition de l'infection; elle n'est pas non plus synonyme d'une faute des médecins ou du personnel soignant.

Les codes doivent être utilisés uniquement pour les patients adultes (18 ans et plus).

Ces codes servent dans le cadre de l'assurance qualité à différencier les pneumonies acquises en ambulatoire des pneumonies acquises à l'hôpital.

- U69.01! Pneumonie acquise à l'hôpital, classée ailleurs, survenue plus de 48 heures après l'admission
- U69.02! Pneumonie acquise à l'hôpital, classée ailleurs, soit présente à l'admission, soit survenue dans un délai de 48 heures après l'admission, lors d'une hospitalisation connue datant de jusqu'à 28 jours
- U69.03! Pneumonie acquise à l'hôpital, classée ailleurs, soit présente à l'admission, soit survenue dans un délai de 48 heures après l'admission, lors d'une hospitalisation connue datant de 29 jusqu'à 90 jours

U69.1-! Codes secondaires utilisés à des fins administratives particulières

- U69.10! Maladie classée dans un autre chapitre, suspectée d'être la conséquence d'une opération esthétique contre-indiquée médicalement, d'un tatouage ou d'un piercing
- U69.11! Troubles de la coagulation sanguine durablement acquis
- U69.12! Trouble provisoire de la coagulation sanguine

U69.13! Arrêt cardio-circulatoire avant l'admission à l'hôpital

Ce code est indiqué en présence d'un arrêt cardiaque suivi d'une réanimation avec succès (146.0) ou d'un arrêt cardiaque avec réanimation sans succès (146.9), si l'arrêt cardiaque est en lien causal direct avec le traitement hospitalier actuel et s'est produit hors contexte hospitalier dans les 24 heures précédant l'admission à l'hôpital.

U69.2-! Codes secondaires utilisés à des fins épidémiologiques particulières

Note: Les codes de cette catégorie servent à identifier des événements épidémiologiques particuliers. Le BfArM annoncera, le cas échéant, des limites à la période d'utilisation de ces codes.

- U69.20! Influenza A/H1N1, pandémie de 2009 [grippe porcine]
- U69.21! Influenza A/H5N1, épidémie de 2009 [grippe aviaire]

U69.3-! Codes secondaires utilisés pour le mode de consommation de substances psycho-actives en cas de troubles psychiques et du comportement provoqués par ces substances

Note: Les codes de cette catégorie doivent obligatoirement être associés à des codes du chap. V, partie F10-F19 Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de substances psycho-actives pour le codage du type de consommation de ces substances, voir également les informations figurant sous les codes respectifs.

- U69.30! Consommation d'héroïne par voie intraveineuse
- U69.31! Consommation d'héroïne par voie non intraveineuse
- U69.32! Consommation d'autres substances psycho-actives par voie intraveineuse

Excl.: Utilisation intraveineuse d'autres stimulants (U69.35!)

Utilisation intraveineuse de produits contenant de l'amphétamine (ou de la méthamphétamine) (U69.33!)

- U69.33! Utilisation intraveineuse de produits contenant de l'amphétamine (ou de la méthamphétamine)
- U69.34! Consommation non intraveineuse de produits contenant de l'amphétamine (ou de la méthamphétamine)
- U69.35! Utilisation intraveineuse d'autres stimulants hors caféine

Excl.: utilisation intraveineuse de produits contenant de l'amphétamine (ou de la méthamphétamine) (U69.33!)

U69.36! Consommation non intraveineuse d'autres stimulants hors caféine

Excl.: consommation non intraveineuse de produits contenant de l'amphétamine (ou de la méthamphétamine) (U69.34!)

U69.4-! Codes secondaires pour la spécification d'infections

U69.40! Infection récurrente par Clostridium difficile

Note: Ce code sert à spécifier le caractère récurrent d'une infection à Clostridium difficile. La période au sein de laquelle une infection réapparue doit être considérée comme récurrente est indiquée dans les recommandations de l'Institut Robert Koch (RKI).

Agents infectieux résistants aux antibiotiques ou aux thérapies chimiques précisés

(U80-U85)

Note: Les codes suivants doivent être utilisés quand l'agent pathogène en question est résistant à certains groupes de substances ou présente une multirésistance.

U80.-! Micro-organismes Gram positifs résistants à certains antibiotiques et nécessitant des mesures thérapeutiques ou hygiéniques spéciales

U80.0-! Staphylocoque doré résistant à l'oxacilline, aux glycopeptides, aux quinolones, aux streptogramines ou aux oxazolidinones

Staphylocoque doré résistant à la méthicilline

U80.00!	Staphylocoque doré résistant à l'oxacilline ou à la méticilline [MRSA]	
	Staphylocoque doré résistant à l'oxacilline ou à la méticilline et le cas échéant aux glycopeptides, a quinolones, aux streptogramines ou aux oxazolidinones	ıux
U80.01!	Staphylocoque doré résistant aux glycopeptides, aux quinolones, aux streptogramines ou aux oxazolidinones et non résistant à l'oxacilline ou à la méticilline	
U80.1-!	Streptococcus pneumoniae résistant à la pénicilline, à l'oxacilline, aux macrolides, aux oxazolidinones ou aux streptogramines	
U80.10!	Streptococcus pneumoniae résistant à la pénicilline ou à l'oxacilline	
	Streptococcus pneumoniae résistant à la pénicilline ou à l'oxacilline et le cas échéant aux macrolides,aux oxazolidinones ou aux streptogramines	
U80.11!	Streptococcus pneumoniae résistant aux macrolides, aux oxazolidinones ou aux streptogramines nonrésistant à la pénicilline ou à l'oxacilline	et
U80.2-!	Enterococcus faecalis résistant aux glycopeptides, aux oxazolidinones, ou fortement résistant a aminosides	aux
U80.20!	Enterococcus faecalis résistant aux glycopeptides	
	Enterococcus faecalis résistant aux glycopeptides et aux oxazolidinones ou aux streptogramines	
	Enterococcus faecalis résistant aux glycopeptides et fortement résistant aux aminoglycosides	
U80.21!	Enterococcus faecalis résistant aux oxazolidinones ou hautement résistant aux aminoglycosides non résistant aux glycopeptides	et
U80.3-!	Enterococcus faecium résistant aux glycopeptides, aux oxazolidinones, aux streptogramines, o fortement résistant aux aminosides	u
U80.30!	Enterococcus faecium résistant aux glycopeptides	
	Enterococcus faecium résistant aux glycopeptides et aux oxazolidinones ou aux streptogramines	
	Enterococcus faecium résistant aux glycopeptides et hautement résistant aux aminoglycosides	
U80.31!	Enterococcus faecium résistant aux oxazolidinones ou aux streptogramines ou hautement résista aux aminoglycosides et non résistant au glycopeptides	ant
U80.8!	Autres bactéries Gram positives multirésistantes aux antibiotiques	
	Note: Seule peut encore être démontrée une sensibilité à deux des groupes d'antibiotiques maximum, auxquels les agents pathogènes sont typiquement sensibles.	
	Excl.: Mycobactéries (U82!)	
U81!	Micro-organismes Gram négatif résistants à certains antibiotiques et nécessitant des mesures thérapeutiques ou hygiéniques spéciales	
	Note: La résistance des micro-organismes Gram négatif multirésistants (MRGN) est classée se les recommandations de la commission d'hygiène hospitalière et de prévention des infections (KRINKO) dans leur version actuelle respective.	lon
U81.0-!	Enterobacterales multirésistants 2MRGN Pédiatrie/Néonatologie	
	Note: Les codes U81.0- ne peuvent être utilisés que chez les patients de moins de 15 ans.	
U81.00!	Escherichia coli multirésistant 2MRGN Pédiatrie/Néonatologie	
U81.01!	Klebsiella pneumoniae multirésistant 2MRGN Pédiatrie/Néonatologie	
U81.02!	Klebsiella oxytoca multirésistant 2MRGN Pédiatrie/Néonatologie	
U81.03!	Autres klebsielles multirésistantes 2MRGN Pédiatrie/Néonatologie	
U81.04!	Genre Enterobacter cloacae multirésistant 2MRGN Pédiatrie/Néonatologie	
U81.05!	Genre Citrobacter freundii multirésistant 2MRGN Pédiatrie/Néonatologie	
U81.06!	Serratia marcescens multirésistant 2MRGN Pédiatrie/Néonatologie	
U81.07!	Proteus mirabilis multirésistant 2MRGN Pédiatrie/Néonatologie	
U81.08!	Autres enterobacterales multirésistants 2MRGN Pédiatrie/Néonatologie	
U81.1-!	Pseudomonas et Acinetobacter multirésistants 2MRGN Pédiatrie/Néonatologie	
	Note: Les codes U81.1- ne peuvent être utilisés que chez les patients de moins de 15 ans.	

U81.10!	Pseudomonas aeruginosa multirésistant 2MRGN Pédiatrie/Néonatologie
U81.11!	Groupe Acinetobacter baumannii multirésistant 2MRGN Pédiatrie/Néonatologie
U81.2-!	Enterobacterales multirésistants 3MRGN
U81.20!	Escherichia coli multirésistant 3MRGN
U81.21!	Klebsiella pneumoniae multirésistant 3MRGN
U81.22!	Klebsiella oxytoca multirésistant 3MRGN
U81.23!	Autres klebsielles multirésistantes 3MRGN
U81.24!	Genre Enterobacter cloacae multirésistant 3MRGN
U81.25!	Genre Citrobacter freundii multirésistant 3MRGN
U81.26!	Serratia marcescens multirésistant 3MRGN
U81.27!	Proteus mirabilis multirésistant 3MRGN
U81.28!	Autres enterobacterales multirésistants 3MRGN
U81.3-!	Pseudomonas et Acinetobacter multirésistants 3MRGN
U81.30!	Pseudomonas aeruginosa multirésistant 3MRGN
U81.31!	Groupe Acinetobacter baumannii multirésistant 3MRGN
U81.4-!	Enterobacterales multirésistants 4MRGN
U81.40!	Escherichia coli multirésistant 4MRGN
U81.41!	Klebsiella pneumoniae multirésistant 4MRGN
U81.42!	Klebsiella oxytoca multirésistant 4MRGN
U81.43!	Autres klebsielles multirésistantes 4MRGN
U81.44!	Genre Enterobacter cloacae multirésistant 4MRGN
U81.45!	Genre Citrobacter freundii multirésistant 4MRGN
U81.46!	Serratia marcescens multirésistant 4MRGN
U81.47!	Proteus mirabilis multirésistant 4MRGN
U81.48!	Autres enterobacterales multirésistants 4MRGN
U81.5-!	Pseudomonas et Acinetobacter multirésistants 4MRGN
U81.50!	Pseudomonas aeruginosa multirésistant 4MRGN
U81.51!	Groupe Acinetobacter baumannii multirésistant 4MRGN
U81.6!	Burkholderia, Stenotrophomonas et autres non-fermenteurs résistants aux quinolones, à l'amikacine, à la ceftazidime, à l'association pipéracilline/tazobactam ou au cotrimoxazole
	Excl.: Groupe Acinetobacter baumannii 2MRGN Pédiatrie/Néonatologie (U81.11!)
	Groupe Acinetobacter baumannii 3MRGN (U81.31!)
	Groupe Acinetobacter baumannii 4MRGN (U81.51!)
	Pseudomonas aeruginosa 2MRGN Pédiatrie/Néonatologie (U81.10!)
	Pseudomonas aeruginosa 3MRGN (U81.30!)
	Pseudomonas aeruginosa 4MRGN (U81.50!)
U81.8!	Autres bactéries Gram négatif multirésistantes aux antibiotiques
	Note: Seule peut encore être démontrée une sensibilité à deux des groupes d'antibiotiques maximum, auxquels les agents pathogènes sont typiquement sensibles.

U82.-! Mycobactéries résistantes aux antituberculeux (de première ligne)

U82.0! Mycobacterium tuberculosis résistant à un ou plusieurs médicaments de première ligne

Excl.: résistance à l'isoniazide aussi bien qu'à la rifampicine et éventuellement à d'autres médicaments de première ligne (U82.1!)

U82.1! Tuberculose multirésistante [MDR-TB]

Note: Résistance à l'isoniazide aussi bien qu'à la rifampicine et éventuellement à d'autres médicaments de première ligne

U82.2! Mycobactéries atypiques ou Nocardia résistantes à un ou plusieurs médicaments de première ligne

U83! Candida résistants au fluconazole ou au voriconazole

Virus de l'Herpès résistants aux virostatiques

U85! Virus de l'immunodéficience humaine résistant aux virostatiques ou aux inhibiteurs de protéases

Incl.: HIV-1 HIV-2

Codes affectés et non affectés (U98-U99)

U98.-! Codes non affectés U98.-!

Note:

Les codes de cette catégorie ont pour but de permettre une réaction rapide aux besoins du moment. Ils ne peuvent être ajoutés que pour caractériser précisément une maladie classée dans un autre chapitre. Seul le Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM) est habilité à affecter des contenus aux codes de cette catégorie; leur utilisation à d'autres fins n'est pas autorisée. Le BfArM annoncera, le cas échéant, la période d'utilisation de ces codes.

U98.0! Code non affecté U98.0! U98.1! Code non affecté U98.1! U98.2! Code non affecté U98.2! U98.3! Code non affecté U98.3! U98.4! Code non affecté U98.4! U98.5! Code non affecté U98.5! U98.6! Code non affecté U98.6! U98.7! Code non affecté U98.7! U98.8! Code non affecté U98.8! U98.9! Code non affecté U98.9!

U99.-! Codes U99.-! affectés et non affectés

Note:

Les codes de cette catégorie ont pour but de permettre une réaction rapide aux besoins du moment. Ils ne peuvent être ajoutés que pour caractériser précisément une maladie classée dans un autre chapitre. Seul le Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM) est habilité à affecter des contenus aux codes de cette catégorie; leur utilisation à d'autres fins n'est pas autorisée. Le BfArM annoncera, le cas échéant, la période d'utilisation de ces codes.

U99.0!	Procédures spéciales pour le dépistage du SARS-CoV-2
U99.1!	Code non affecté U99.1!
U99.2!	Code non affecté U99.2!
U99.3!	Code non affecté U99.3!
U99.4!	Code non affecté U99.4!
U99.5!	Code non affecté U99.5!

U99.6!	Code non affecté U99.6!
U99.7!	Code non affecté U99.7!
U99.8!	Code non affecté U99.8!
U99.9!	Code non affecté U99.9!

Annexe

Indice de Barthel

La présente synthèse correspond au résumé du Hamburger Manual. La version longue en allemand peut être consultée sur Internet: https://www.dimdi.de/static/.downloads/deutsch/hamburger-manual-nov2004.pdf

L'indice de Barthel sert à **évaluer la réalisation des activités de la vie quotidienne** avec un système de points. Il y a un tableau dans lequel sont indiquées 2, 3 ou 4 possibilités d'évaluation avec un nombre de points correspondant pour chacune des 10 activités de la vie quotidienne à évaluer.

Le score maximal réalisable est de 100 points.

Si des raisons de sécurité ou un manque d'énergie impliquent une surveillance ou une stimulation extérieure, nécessaire à la réalisation d'activités normalement autonomes, il convient d'attribuer le nombre de points juste en dessous. Si (suivant la condition du jour) les critères de classification sont constamment différents, il convient de choisir la classification la plus basse.

Alimentation	
Autonomie complète ou autonomie pour l'alimentation par sonde PEG¹ et les soins afférents	10
Aide pour couper les aliments, mais ingestion autonome ou aide pour l'alimentation par sonde PEG et les soins afférents	
Pas d'ingestion autonome et pas d'alimentation par sonde gastrique/PEG ²	(
Transferts et installation	
Autonomie totale pour passer de la position couchée au fauteuil (roulant) et inversement	1!
Surveillance ou aide légère (aide non professionnelle, sans formation)	10
Aide importante (aide non professionnelle avec formation ou aide professionnelle)	
Dans les faits, aucun transfert hors du lit	(
Se laver	
Autonomie complète sur place, y compris pour se brosser les dents, se raser et se coiffer	!
Niveau «5» non atteint	(
Utilisation des toilettes	
Sur place utilisation complètement autonome des toilettes ou de la chaise percée, y compris pour tirer la chasse d'eau / s'essuyer	10
Sur place aide ou surveillance nécessaire pour l'utilisation des toilettes ou de la chaise percée ou pour tirer la chasse d'eau / pour s'essuyer	
N'utilise en fait ni les toilettes ni la chaise percée	(
Se baigner/se doucher	
Autonomie pour le bain ou la douche, y compris pour entrer/sortir, se laver et se sécher	,
Niveau «5» non atteint	(
Se lever et marcher	
Passage de la position assise à la position debout sans surveillance ni aide du personnel, marche d'au moins 50 m sans déambulateur (mais éventuelle	ement

Passage de la position assise à la position debout sans surveillance ni aide du personnel, marche d'au moins 50 m avec déambulateur

Passage de la position assise à la position debout avec aide non professionnelle ou déambulateur, petits trajets possibles dans la zone d'habitation

Niveau «5» non atteint

avec cannes / accessoires d'aide à la marche)

ou: autonomie totale en chaise roulante dans la zone d'habitation

15

10

5

0

¹ gastrostomie percutanée endoscopique

² alimentation par sonde gastrique/gastrostomie percutanée endoscopique

Monter/descendre les escaliers	
Montée / descente d'au moins un étage sans surveillance ni aide du personnel (par ex. avec des cannes/accessoires d'aide à la marche)	10
Montée / descente d'au moins un étage avec surveillance ou aide non professionnelle	5
Niveau «5» non atteint	0
S'habiller/se déshabiller	
Habillage / déshabillage autonome en un temps raisonnable pour les vêtements de jour, les chaussures (et éventuellement les accessoires médicaux nécessaires, comme les bas de contention ou les prothèses)	10
Au moins pour le haut, habillage / déshabillage autonome en un temps raisonnable, pourvu que les affaires soient à portée de main	5
Niveau «5» non atteint	0
Continence rectale	
Le patient est continent au niveau des selles, le cas échéant autonome au niveau des mesures d'évacuation des selles ou des soins de l'anus artificiel	10
En moyenne, incontinence rectale pas plus d'une fois par semaine ou besoin d'aide pour les mesures d'évacuation des selles ou les soins de l'anus artificiel	5
En moyenne, incontinence rectale plus d'une fois par semaine	0
Incontinence urinaire	
Continence urinaire ou compensation de l'incontinence urinaire / soins totalement autonomes et réussis de la sonde à demeure (ni les habits ni les draps ne sont mouillés)	10
Compensation autonome et nettement réussie de l'incontinence urinaire (habits et draps ne sont pas mouillés plus d'une fois par jour en moyenne) ou besoi d'aide pour les soins de la sonde urinaire	n 5
a dide pour les sonre de la sonde di mane	

Première publication:

Mahoney FI, Barthel DW. Functional Evaluation. The Barthel Index. MD State Med J 1965;14: 61-65.

Indice de Barthel étendu

L'indice de Barthel étendu sert à évaluer **les fonctions cognitives** avec un système de points. Il y a un tableau dans lequel sont indiquées 3 ou 4 possibilités d'évaluation avec un nombre de points correspondant pour chacune des 6 fonctions cognitives à évaluer.

Le score maximum réalisable est de 90 points.

Compréhension	
Compréhension normale (hors patients qui ne comprennent que l'écrit)	15
Compréhension de faits complexes, mais pas toujours	10
Compréhension d'instructions simples	5
Compréhension impossible	0
Se faire comprendre	
Peut se faire comprendre sur presque tout	15
Peut exprimer des faits simples	5
Ne peut pas se faire comprendre ou quasiment pas	0
Interaction sociale	
Normale	15
Parfois non coopérant(e), agressif/agressive, familier/familière ou renfermé(e)	5
Absence de coopération quasi systématique	0
Gestion des problèmes quotidiens	
Planification des procédures d'action, capacité d'adaptation, respect des rendez-vous, prise ponctuelle des médicaments, compréhension des déficonséquences au quotidien	cits et de leurs
Globalement normale	15
Nécessite une aide légère	5
Nécessite une aide importante	0
Nécessite une aide importante Mémoire, apprentissage et orientation	0
	15
Mémoire, apprentissage et orientation Capacités globalement normales (pas de soins supplémentaires nécessaires)	
Mémoire, apprentissage et orientation	15
Mémoire, apprentissage et orientation Capacités globalement normales (pas de soins supplémentaires nécessaires) Il faut parfois rappeler les choses ou faire appel à des pense-bêtes	15
Mémoire, apprentissage et orientation Capacités globalement normales (pas de soins supplémentaires nécessaires) Il faut parfois rappeler les choses ou faire appel à des pense-bêtes Il faut rappeler souvent les choses	15 10 5
Mémoire, apprentissage et orientation Capacités globalement normales (pas de soins supplémentaires nécessaires) Il faut parfois rappeler les choses ou faire appel à des pense-bêtes Il faut rappeler souvent les choses Désorientation, avec ou sans tendance à s'enfuir	15 10 5

Première publication:

les personnes et se cogne dedans)

Prosiegel M, Böttger S, Schenk T, König N, Marolf M, Vaney C et al. Der Erweiterte Barthel-Index (EBI) - eine neue Skala zur Erfassung von Fähigkeitsstörungen bei neurologischen Patienten. Neurol Rehabil 1996;2:7-13.

Ne se repère pas non plus assez dans un environnement connu (ex.: ne trouve pas sa propre chambre ni le service / ne voit pas ou ignore les obstacles ou

Se repère dans un environnement connu mais pas dans un environnement inconnu

5

0

Indice de Barthel de la réadaptation précoce (FRB¹) selon Schönle

Les lignes suivantes présentent les critères de la partie A (indice de réadaptation précoce) du FRB selon Schönle

Pour déterminer le nombre de points de l'indice de Barthel (partie B du FRB selon Schönle), à la différence du texte d'origine, il convient de prendre les critères (et le nombre de points) de l'indice de Barthel mentionné ci-dessus, selon le Hamburger Manual.

La version longue (texte d'origine en allemand) est téléchargeable sur Internet: https://www.dimdi.de/static/.downloads/deutsch/fruehreha.pdf

Critères d'indice de réadaptation précoce	Points
Soins intensifs nécessitant une surveillance	-50
Trachéotomie nécessitant une aspiration	-50
Ventilation intermittente	-50
Troubles de l'orientation nécessitant une surveillance (état confusionnel)	-50
Trouble du comportement nécessitant une surveillance	
(avec mise en danger de soi-même et / ou des autres)	-50
Important trouble de la compréhension	-25
Dysphagie nécessitant une surveillance	-50

Première publication:

Schönle PW. Der Frühreha-Barthelindex (FRB) - eine frührehabilitationsorientierte Erweiterung des Barthelindex. Rehabilitation (Stuttg) 1995;34:69-73.

Frührehabilitations-Barthel-Index

FIM (Functional Independence Measure[™])

Ce test ne peut donner qu'un aperçu global de la situation.

Le FIM se compose d'un **FIM moteur** et d'un **FIM cognitif** et sert à évaluer l'autonomie motrice et cognitive de patients dans la réalisation des activités de la vie quotidienne.

Classification sur l'échelle de 1 à 7 pour le degré d'indépendance, voir tableau ci-dessous.

FIM moteur

Le FIM moteur sert à **évaluer les fonctions motrices de la vie quotidienne** avec un système de points. Il y a un tableau dans lequel sont indiquées 2 à 6 fonctions et un nombre de points correspondant pour chacun des 4 domaines fonctionnels à évaluer. La première colonne désigne la fonction, la deuxième donne le nombre possible de points, allant de 1 à 7 pour toutes les fonctions, ce qui explique pourquoi le contenu de la colonne est toujours le même. **Le nombre maximal de points pouvant être atteint est de 91.**

Autonomie		
	Manger et boire	1/2/3/4/5/6/7
	Soins corporels	1/2/3/4/5/6/7
	Se baigner, se doucher, se laver	1/2/3/4/5/6/7
	S'habiller (le haut)	1/2/3/4/5/6/7
	S'habiller (le bas)	1/2/3/4/5/6/7
	Soins intimes	1/2/3/4/5/6/7
Continence		
	Continence urinaire	1/2/3/4/5/6/7
	Continence rectale	1/2/3/4/5/6/7
Transfert		
	Vers le lit, une chaise ou une chaise roulante	1/2/3/4/5/6/7
	Vers le siège des toilettes	1/2/3/4/5/6/7
	Vers la douche ou la baignoire	1/2/3/4/5/6/7
Locomotion		
	Marcher ou se déplacer en chaise roulante	1/2/3/4/5/6/7
	Monter les escaliers	1/2/3/4/5/6/7

FIM cognitif

Le FIM cognitif sert à **évaluer les fonctions cognitives de la vie quotidienne** avec un système de points. Il y a un tableau dans lequel sont indiqués 2 ou 3 fonctions et un nombre de points correspondant pour chacun des deux domaines fonctionnels à évaluer. La première colonne désigne la fonction, la deuxième donne le nombre possible de points allant de 1 à 7 pour toutes les fonctions, ce qui explique pourquoi le contenu de la colonne est toujours le même. **Le nombre maximal de points pouvant être atteint est de 35**

Communication		
	Comprendre	1/2/3/4/5/6/7
	S'exprimer	1/2/3/4/5/6/7
Au niveau social		
	Comportement social	1/2/3/4/5/6/7
	Résolution des problèmes	1/2/3/4/5/6/7
	Mémoire	1/2/3/4/5/6/7

Intégration sur l'échelle des points

Degré d'autonomie	Points
Autonomie complète	7
Autonomie, mais seulement avec l'aide de moyens auxiliaires ou en prenant plus de temps	6
Aide sans contact physique, ou uniquement pour la préparation	5
Aide avec min. de contact; degré d'autonomie du patient 75–99 %	4
Aide modérée; degré d'autonomie du patient 50–74 %	3
Aide importante; degré d'autonomie du patient 25–49 %	2
Aide totale; degré d'autonomie du patient <25 % ou non évaluable	1

Première publication:

Granger CV, Hamilton BB, Linacre JM, Heinemann AW, Wright BD. Performance profiles of the functional independence measure. Am.J Phys Med Rehabil 1993;72:84-9.

Mini Mental State Examination (MMSE)

Il y a un tableau à trois colonnes qui contient respectivement une courte instruction sur la ligne 2 puis jusqu'à 10 questions individuelles sur les lignes suivantes pour chacune des 5 **fonctions** à évaluer. La colonne de droite contient le nombre possible de points pour les fonctions correspondantes. **Le nombre maximal de points pouvant être atteint est de 30.**

I. Orientation

Question 1-5: Demander d'abord la date, puis cibler les questions sur les autres points (ex.: «Pouvez-vous aussi me dire en quelle saison on est?»)

Question 6-10: Demander d'abord le nom de l'hôpital, puis celui du service / de l'étage, de la ville / du quartier, etc. Dans les grandes villes, ne pas demander le nom de la ville et de la région mais celui de la ville et du quartier. Dans tous les cas, demander le lieu de séjour actuel et non le lieu de domicile.

1.	Date	1/0
2.	Saison	1/0
3.	Année	1/0
4.	Jour de la semaine	1/0
5.	Mois	1/0
6.	Canton	1/0
7.	Région / ville	1/0
8.	Ville / quartier	1/0
9.	Hôpital	1/0
10.	Service / étage	1/0

II. Mémoire immédiate

Il convient tout d'abord de demander à la personne examinée si elle est d'accord pour faire un petit test de mémoire. On lui indique qu'elle devra mémoriser 3 termes. Prononcer les termes lentement et clairement, à intervalle d'une seconde environ. Puis faire répéter les trois termes tout de suite après. Le premier essai détermine le nombre de points. Si besoin, répéter jusqu'à ce que la personne examinée ait mémorisé les trois termes. Compter le nombre d'essais nécessaires et noter ce chiffre (max. 6 tentatives autorisées). Si les 3 termes n'ont pas été retenus, le test de mémoire ne peut pas être effectué.

11.	Citron	1/0
12.	Clé	1/0
13.	Ballon	1/0

III. Attention et calcul

Partant de 100, il faut soustraire 7 cinq fois de suite. Évaluer chaque résultat indépendamment du précédent, pour éviter de comptabiliser une erreur plusieurs fois. Si la personne examinée ne peut pas ou ne veut pas compter, on peut aussi, exceptionnellement, lui demander d'épeler le mot MONDE à l'envers. Le terme doit tout d'abord être épelé dans le bon ordre. Corriger si nécessaire. Le nombre de points résulte alors du nombre de lettres citées à la bonne place (ex.: EDNOM = 3 points).

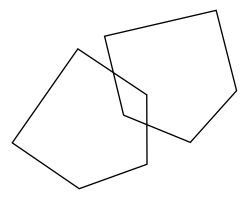
18.	<65 >	1/0
17.	<72 >	1/0
16.	<79 >	1/0
15.	<86>	1/0
14.	<93 >	1/0

IV. Rappel

La personne examinée doit citer les trois mots qu'elle devait mémoriser.

20.	Citron	1/0
21.	Clé	1/0
22.	Ballon	1/0

V. Lang	gage	
Une mo	ontre et un crayon sont montrés. La personne examinée doit donner le nom de ces objets.	
23.	Citer une montre	1/0
24.	Citer un crayon	1/0
25.	Répétition de la phrase «pas de mais, de si ni de et» (max. 3 répétitions) La phrase suivante doit être répétée tout de suite après, une seule tentative est permise. Il n'est pas permis d'utiliser l'expression «pas de si ni de mais».	1/0
26.	Donner des ordres: La personne examinée reçoit une feuille de papier. Les trois ordres sont donnés en un bloc et qu'une seule fois. 1 point est attribué pour chaque ordre correctement exécuté. • Prenez cette feuille de papier dans la main • Pliez-la en deux • Jetez-la par terre	1/0 1/0 1/0
27.	Suivre la directive écrite <i>«FERMEZ LES YEUX»</i> Les mots «FERMEZ LES YEUX» doivent être écrits assez gros pour être lisibles même en cas d'acuité visuelle limitée. Le point n'est attribué que si la personne ferme vraiment les yeux.	1/0
28.	Veuillez écrire une phrase, n'importe laquelle Dans le test suivant aucune phrase ne doit être dictée, la personne doit écrire de façon spontanée. La phrase doit contenir un sujet et un verbe et doit avoir un sens. Il n'est pas nécessaire que la grammaire et la ponctuation soient correctes. L'écriture d'un nom et d'une adresse n'est pas suffisante.	1/0
29.	Reproduire un pentagone Sur une feuille de papier sont représentés deux pentagones qui se coupent. La personne examinée doit les recopier le plus exactement possible. Le point n'est attribué que si les 10 coins sont reproduits et que 2 d'entre eux se coupent.	1/0



Première publication:

Folstein MF, Folstein SE, Mc Mugh PR. «Mini-mental state»: a practical method for grading the cognitive state of patients for the clinician. J Psychiatr Res 1975; 12:189-198.

Seuils de l'IMC pour les enfants et les adolescents

Le tableau des seuils de l'indice de masse corporelle (IMC) pour constater l'obésité et l'obésité extrême chez les enfants et les adolescents de 3 ans à moins de 18 ans sert à attribuer les chiffres 4 et 5 en cinquième position dans la catégorie E66.- Obésité

Remarque: une obésité ou une obésité extrême est caractérisée lorsque le seuil correspondant à l'âge et au sexe du patient est dépassé.

Seuil de l'IMC pour l'Allemagne

Âge*	Garçons		Filles	
(années)	Seuil de l'obésité (≙ P97)	Seuil de l'obésité extrême (≙ P99,5)	Seuil de l'obésité (≙ P97)	Seuil de l'obésité extrême (△ P99)
3 à <4	18,8	20,6	18,8	20,6
4 à <5	18,9	20,9	19,0	21,0
5 à <6	19,2	21,5	19,4	21,7
6 à <7	19,8	22,4	20,0	22,8
7 à <8	20,6	23,8	20,9	24,3
8 à <9	21,6	25,5	22,0	26,0
9 à <10	22,8	27,4	23,0	27,5
10 à <11	23,9	29,2	24,0	28,8
11 à <12	25,0	30,7	25,0	29,9
12 à <13	25,9	31,8	25,9	30,8
13 à <14	26,6	32,5	26,7	31,5
14 à <15	27,3	32,8	27,3	31,8
15 à <16	27,8	33,0	27,8	32,2
16 à <17	28,2	33,1	28,3	32,8
17 à <18	28,8	33,6	29,3	34,3

^{*} La valeur du milieu de l'année en question a été déterminée lors de la création du tableau, cette valeur vaut pour l'année complète.

Exemple d'application:

Un garçon de 6 ans présente une obésité avec un IMC supérieur à 19,8 (p. ex. 19,81) et une obésité extrême avec un IMC supérieur à 22,4 (p. ex. 22,41).

D'après:

K. Kromeyer-Hauschild, M. Wabitsch, D. Kunze et al.: Monatsschr. Kinderheilk. (2001) 149:807-818. K. Kromeyer-Hauschild, A. Moss, M. Wabitsch: Adipositas (2015) 9:123-127.

Dans la tranche des 15–18 ans, une interpolation a eu lieu avec les données de l'enquête fédérale allemande de santé de 1998 (BGS98) (Katrin Kromeyer-Hauschild pour le groupe de travail Obésité chez l'enfant et l'adolescent: https://adipositas-gesellschaft.de/aga/)

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 o Trouver des statistiques o Catalogues et banques de données o 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

Centre d'information statistique

058 463 60 11, info@bfs.admin.ch

La statistique médicale des hôpitaux se fonde sur un relevé an nuel 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 domaine du codage médical et des classifications médicales de l'OFS rédige, révise et adapte au besoin ces directives, s'occupe de la maintenance des classifications et du soutien aux personnes chargées du codage.

Cette publication a été rédigée sur la base de la version 2018 de l'index systématique de la CIM-10-GM en français et la traduction de l'ICD-10-GM 2021 éditée par le Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM). La CIM-10-GM 2021 entrera en vigueur en Suisse le 1er janvier 2021.

À l'OFS, elle est disponible en 2 langues (français et italien). Les versions PDF, CSV et ClaML peuvent être téléchargées directement sur le site Internet de l'OFS

En ligne

www.statistique.ch

Numéro OFS

1188-2112

ISBN

978-3-303-14335-3

La statistique www.la-statistique-co compte pour vous.