



Santé

1188-1401

CIM-10-GM 2014

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

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

- 0** Bases statistiques et généralités
- 1** Population
- 2** Espace et environnement
- 3** Vie active et rémunération du travail
- 4** Economie nationale
- 5** Prix
- 6** Industrie et services
- 7** Agriculture et sylviculture
- 8** Energie
- 9** Construction et logement
- 10** Tourisme
- 11** Mobilité et transports
- 12** Monnaie, banques, assurances
- 13** Protection sociale
- 14** Santé
- 15** Education et science
- 16** Culture, médias, société de l'information, sport
- 17** Politique
- 18** Administration et finances publiques
- 19** Criminalité et droit pénal
- 20** Situation économique et sociale de la population
- 21** Développement durable et disparités régionales et internationales

CIM-10-GM 2014

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

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

Editeur Office fédéral de la statistique (OFS)

Editeur: Office fédéral de la statistique (OFS)

Complément d'information: Secrétariat de codage
e-mail: codeinfo@bfs.admin.ch

Auteurs: Office fédéral de la statistique (OFS)
Traduction basée sur:
CIM-10 GM 2014 de l'institut allemand pour la documentation et l'information médicale (DIMDI)

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

Diffusion: Office fédéral de la statistique, CH-2010 Neuchâtel
tél. 058 463 60 60 / fax 058 463 60 61 / e-mail: order@bfs.admin.ch

Numéro de commande: 1188-1401

Prix: 37 francs (TVA excl.)

Série: Statistique de la Suisse

Domaine: 14 Santé

Langue du texte original: Allemand

Traduction: TranScript Übersetzungsgruppe GmbH / Nice Computing

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

Graphisme/Layout: Section DIAM, Prepress/Print

Copyright: Office fédéral de la statistique (OFS), Neuchâtel 2014 – Version basée sur la CIM-10 de l'OMS et la CIM-10-GM de l'institut allemand pour la documentation et l'information médicale (DIMDI)
La reproduction est autorisée, sauf à des fins commerciales, si la source est mentionnée.
L'utilisation des versions française et italienne n'est autorisée que sur le territoire suisse.

ISBN: 978-3-303-14220-2

TABLE DES MATIÈRES

Introduction

V

Index systématique

I	CERTAINES MALADIES INFECTIEUSES ET PARASITAIRES A00–B99	3
II	TUMEURS C00–D48	63
III	MALADIES DU SANG ET DES ORGANES HEMATOPOIETIQUES ET CERTAINS TROUBLES DU SYSTEME IMMUNITAIRE D50–D90	123
IV	MALADIES ENDOCRINIENNES, NUTRITIONNELLES ET METABOLIQUES E00–E90	143
V	TROUBLES MENTAUX ET DU COMPORTEMENT F00–F99	177
VI	MALADIES DU SYSTEME NERVEUX G00–G99	237
VII	MALADIES DE L'OEIL ET DE SES ANNEXES H00–H59	271
VIII	MALADIES DE L'OREILLE ET DE L'APOPHYSE MASTOIDE H60–H95	297
IX	MALADIES DE L'APPAREIL CIRCULATOIRE I00–I99	309
X	MALADIES DE L'APPAREIL RESPIRATOIRE J00–J99	347
XI	MALADIES DE L'APPAREIL DIGESTIF K00–K93	375

Introduction

- Base de la classification** La présente version de la CIM-10-GM 2014 (CIM-10-GM (Classification internationale des maladies – 10^e révision – German Modification) est l'adaptation 2014 de la version CIM-10-GM 2012 française. La traduction se base sur l'ICD-10-GM 2014 éditée par le Deutsches Institut für Medizinische Dokumentation und Information (DIMDI) en Allemagne (Etat au 20 septembre 2013).
- Validité** La version 2014 de la CIM-10-GM entrera en vigueur le 1.1.2015 en Suisse. A cette date, son application sera obligatoire pour tous les hôpitaux de soins somatiques aigus, les services de soins aigus et les maisons de naissances pour le codage des diagnostics dans le cadre de la statistique médicale des hôpitaux. La version allemande – ICD-10-GM 2014 – du DIMDI est la version de référence.
- Langues et formats disponibles** La CIM-10-GM 2014 est disponible en allemand auprès du DIMDI, ainsi qu'en français et en italien auprès de l'OFS. La version française de la CIM-10-GM 2014 est disponible aux formats PDF, ClaML, ASCII et imprimé. Les versions PDF, ClaML et ASCII peuvent être téléchargées directement sur le site de l'OFS. De plus amples informations pour la commande d'une version imprimée sont disponibles à la fin du présent document (voir dernière page).
- Codage des diagnostics** Le codage des diagnostics (principaux et secondaires) doit se faire selon les règles de codage suisses publiées par l'Office fédéral de la statistique (voir manuel de codage publié par l'OFS). Ces règles de codage sont élaborées afin de répondre aussi bien aux besoins épidémiologiques qu'aux besoins du système de rémunération SwissDRG (coût par cas). Pour plus de renseignements par rapport aux règles de codage en vigueur, la hotline pour les questions de codage médical de l'OFS reste à votre entière disposition (codeinfo@bfs.admin.ch).
- Remarques sur la mise en page/traduction** Une mise en page équivalente à la version allemande n'est malheureusement pas possible avec les outils de travail actuellement à disposition de l'OFS. Nous vous prions de nous excuser des désagréments engendrés. Nous vous remercions d'ores et déjà de bien vouloir nous informer des éventuelles erreurs/inconsistences dans le document afin que nous puissions en améliorer la qualité à l'avenir (codeinfo@bfs.admin.ch).
- Remerciements** Nous remercions vivement les différents experts qui nous ont aidés notamment dans le contrôle des traductions.

Chapitre I

Certaines maladies infectieuses et parasitaires (A00 - B99)

Incl.: Les maladies considérées habituellement comme contagieuses ou transmissibles

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

Certaines infections localisées - voir les chapitres relatifs aux divers systèmes, appareils et organes

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

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

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

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

A00-A09	Maladies intestinales infectieuses
A15-A19	Tuberculose
A20-A28	Certaines anthroponoses bactériennes
A30-A49	Autres maladies bactériennes
A50-A64	Infections dont le mode de transmission est essentiellement sexuel
A65-A69	Autres maladies à spirochètes
A70-A74	Autres maladies à Chlamydia
A75-A79	Rickettsioses
A80-A89	Infections virales du système nerveux central
A90-A99	Fièvres virales transmises par des arthropodes et fièvres virales hémorragiques
B00-B09	Infections virales caractérisées par des lésions cutané-muqueuses
B15-B19	Hépatite virale
B20-B24	Maladies dues au virus de l'immunodéficience humaine [VIH]
B25-B34	Autres maladies virales
B35-B49	Mycoses
B50-B64	Maladies dues à des protozoaires
B65-B83	Helminthiases
B85-B89	Pédiculose, acariase et autres infestations
B90-B94	Séquelles de maladies infectieuses et parasitaires
B95-B98	Agents d'infections bactériennes, virales et autres classées dans d'autres chapitres
B99-B99	Autres maladies infectieuses

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

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

Maladies intestinales infectieuses

(A00-A09)

A00.- Choléra

A00.0	A <i>Vibrio cholerae</i> 01, biovar cholerae Choléra classique
--------------	--

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

A00.1 A Vibrio cholerae 01, biovar El Tor
Choléra El Tor

A00.9 Choléra, sans précision

A01.- Fièvres typhoïde et paratyphoïde

A01.0 Fièvre typhoïde
Infection due à Salmonella typhi
Typhus abdominale

A01.1 Paratyphoïde A

A01.2 Paratyphoïde B

A01.3 Paratyphoïde C

A01.4 Paratyphoïde, sans précision
Infection due à Salmonella paratyphi SAI

A02.- Autres infections à Salmonella

Incl.: infection ou intoxication alimentaire due à toute espèce de Salmonella, sauf S. typhi et S. paratyphi

A02.0 Entérite à Salmonella

A02.1 Septicémie à Salmonella

A02.2 Infection localisée à Salmonella
Arthrite† (M01.3-*)
Maladie rénale tubulo-interstitielle† (N16.0*)
Méningite† (G01*)
Ostéomyélite† (M90.2-*)
Pneumonie† (J17.0*)

à Salmonella

A02.8 Autres infections précisées à Salmonella

A02.9 Infection à Salmonella, sans précision

A03.- Shigellose

A03.0 Shigellose à Shigella dysenteriae
Infection à Shigella du groupe A [Shiga-Kruse]

A03.1 Shigellose à Shigella flexneri
Infection à Shigella du groupe B

A03.2 Shigellose à Shigella boydii
Infection à Shigella du groupe C

A03.3 Shigellose à Shigella sonnei
Infection à Shigella du groupe D

A03.8 Autres shigelloses

A03.9 Shigellose, sans précision
Dysenterie bacillaire SAI

A04.- Autres infections intestinales bactériennes

Excl.: entérite tuberculeuse (A18.3)
intoxications bactériennes d'origine alimentaire classées ailleurs (A05.-)

A04.0 Infection entéropathogène à Escherichia coli

A04.1 Infection entérotoxigène à Escherichia coli

A04.2 Infection entéro-invasive à Escherichia coli

A04.3 Infection entéro-hémorragique à Escherichia coli

A04.4 Autres infections intestinales à Escherichia coli
Entérite à Escherichia coli SAI

A04.5 Entérite à Campylobacter

A04.6 Entérite à Yersinia enterocolitica
Excl.: yersiniose extra-intestinale (A28.2)

A04.7 Entérocologie à Clostridium difficile
Intoxication d'origine alimentaire à Clostridium difficile
Colite pseudomembraneuse

A04.8 Autres infections intestinales bactériennes précisées

A04.9 Infection intestinale bactérienne, sans précision
Entérite bactérienne SAI

A05.- Autres intoxications bactériennes d'origine alimentaire, non classées ailleurs

Excl.: effets toxiques de denrées alimentaires nocives (T61-T62)
infection à Escherichia coli (A04.0-A04.4)
intoxication et infection alimentaires à Clostridium difficile (A04.7)
intoxication et infection alimentaires à Salmonella (A02.-)
listériose (A32.-)

A05.0 Intoxication alimentaire à staphylocoques

A05.1 Botulisme
Intoxication alimentaire classique à Clostridium botulinum

A05.2 Intoxication alimentaire à Clostridium perfringens [Clostridium welchii]
Entérite aiguë nécrosante

A05.3 Intoxication alimentaire à Vibrio parahaemolyticus

A05.4 Intoxication alimentaire à Bacillus cereus

A05.8 Autres intoxications bactériennes d'origine alimentaire précisées

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

A06.- Amibiase

Incl.: infection à Entamoeba histolytica
Excl.: autres maladies intestinales à protozoaires (A07.-)

A06.0 Dysenterie amibienne aiguë
Amibiase:
• aiguë
• intestinale SAI

A06.1 Amibiase intestinale chronique

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

- A06.2 Colite amibienne non dysentérique**
- A06.3 Amœbome de l'intestin**
Amœbome SAI
- A06.4 Abcès amibien du foie**
Amibiase hépatique
- A06.5† Abcès amibien du poumon (J99.8*)**
Abcès amibien du poumon (et du foie)
- A06.6† Abcès amibien du cerveau (G07*)**
Abcès amibien du cerveau (et du foie) (et du poumon)
- A06.7 Amibiase cutanée**
- A06.8 Autres localisations d'une infection amibienne**
Appendicite
Balanite† (N51.2*) | amibienne
- A06.9 Amibiase, sans précision**

A07.- Autres maladies intestinales à protozoaires

- A07.0 Balantidiose**
Dysenterie balantidienne
- A07.1 Giardiase [lambliaze]**
- A07.2 Cryptosporidiose**
- A07.3 Infection à Isospora**
Coccidiose intestinale
Infection due à Isospora belli et Isospora hominis
Isosporose
- A07.8 Autres maladies intestinales précisées, à protozoaires**
Sarcocystose
Sarcosporidiose
Trichomonase intestinale
- A07.9 Maladie intestinale à protozoaires, sans précision**
Colite
Diarrhée | à protozoaires
Dysenterie |
Diarrhée à flagellés

A08.- Infections virales intestinales et autres infections intestinales précisées

Excl.: grippe avec atteinte gastro-intestinale (J09, J10.8, J11.8)

- A08.0 Entérite à rotavirus**
- A08.1 Gastro-entéropathie aiguë à l'agent de Norwalk**
- A08.2 Entérite à adénovirus**
- A08.3 Autres entérites virales**
- A08.4 Infections intestinales virales, sans précision**
Entérite
Gastro-entérite | virale SAI
- A08.5 Autres infections intestinales précisées**

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

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

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

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

Catarrhe intestinal

Diarrhée:

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

infectieuse ou septique:

- | | | |
|---|--|---|
| <ul style="list-style-type: none"> • Entérite • Gastro-entérite • Colite | | <ul style="list-style-type: none"> hémorragique SAI |
|---|--|---|

Diarrhée infectieuse SAI

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

Tuberculose

(A15-A19)

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

Excl.: pneumoconiose associée à une tuberculose (J65)
séquelles de tuberculose (B90.-)
silico-tuberculose (J65)
tuberculose congénitale (P37.0)

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

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

<p>Bronchectasie tuberculeuse Fibrose pulmonaire tuberculeuse Pneumopathie tuberculeuse Pneumothorax tuberculeux</p>		<p>confirmé(e) par l'examen microscopique de l'expectoration, avec ou sans culture ou par procédé de biologie moléculaire</p>
--	--	---

A15.1 Tuberculose pulmonaire, confirmée par culture seulement

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

A15.2 Tuberculose pulmonaire, avec confirmation histologique

Toute maladie classée en A15.0, avec confirmation histologique

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

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

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

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

Tuberculose ganglionnaire: | avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire et histologique

- hilare
- médiastinale
- trachéobronchique

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

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

Tuberculose de: | avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire et histologique

- bronches
- glotte
- larynx
- trachée

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

Empyème tuberculeux | avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire et histologique

Tuberculose de la plèvre | histologique

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

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

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

Tuberculose (de): | avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire et histologique

- médiastinale
- nasale
- rhinopharyngée
- sinus de la face

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

A16.- Tuberculose de l'appareil respiratoire, sans confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique

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

Bronchectasie tuberculeuse | avec examens bactériologique, par biologie moléculaire et histologique

Fibrose tuberculeuse | histologique

Pneumonie tuberculeuse |

Pneumothorax tuberculeux |

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

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

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

Tuberculose pulmonaire:

- Bronchectasie tuberculeuse
- Fibrose tuberculeuse
- Pneumonie tuberculeuse
- Pneumothorax tuberculeux

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):

- SAI
- appareil respiratoire SAI

A17.-† Tuberculose du système nerveux

A17.0† Méningite tuberculeuse (G01*)

Leptoméningite tuberculeuse

Tuberculose méningée (cérébrale) (médullaire)

A17.1† Tuberculome méningé (G07*)

Tuberculome des méninges

A17.8† Autres formes de tuberculose du système nerveux

Abcès tuberculeux du cerveau (G07*)
Méningo-encéphalite tuberculeuse (G05.0*)
Myélite tuberculeuse (G05.0*)
Polynévrite tuberculeuse (G63.0*)
Tuberculome | de | cerveau (G07*)
Tuberculose | | moelle épinière (G07*)

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

A18.- Tuberculose d'autres organes

A18.0† Tuberculose des os et des articulations

Arthrite (M01.1-*)
Mastoïdite (H75.0*)
Ostéite (M90.0-*)
Ostéomyélite (M90.0-*) | tuberculeuse
Ostéonécrose (M90.0-*)
Synovite (M68.0-*)
Ténosynovite (M68.0-*)
Tuberculose de:
• colonne vertébrale [mal de Pott] (M49.0-*)
• genou [tumeur blanche du genou] (M01.16*)
• hanche (M01.15*)

A18.1 Tuberculose de l'appareil génito-urinaire

Affection inflammatoire tuberculeuse des organes pelviens de la femme† (N74.1*)
Tuberculose (de):
• col de l'utérus† (N74.0*)
• organes génitaux de l'homme† (N51.-*)
• rénale† (N29.1*)
• urétére† (N29.1*)
• vessie† (N33.0*)

A18.2 Adénopathie tuberculeuse périphérique

Adénite tuberculeuse

Excl.: adénopathie tuberculeuse trachéo-bronchique (A15.4, A16.3)
tuberculose des ganglions:
• intrathoraciques (A15.4, A16.3)
• mésentériques et rétropéritonéales (A18.3)

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

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

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

Erythème induré tuberculeux

Lupus:

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

Scrofuloderme

Excl.: lupus érythémateux (L93.-)
Lupus érythémateux disséminé (M32.-)

A18.5 Tuberculose de l'œil

Choriorétinite† (H32.0*)

Episclérite† (H19.0*)

Iridocyclite† (H22.0*)

Kératite interstitielle† (H19.2*)

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

tuberculeuse

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

A18.6 Tuberculose de l'oreille

Otite moyenne tuberculeuse† (H67.0*)

Excl.: mastoïdite tuberculeuse (A18.0†)

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

Maladie d'Addison tuberculeuse

A18.8 Tuberculose d'autres organes précisés

Artérite cérébrale tuberculeuse† (I68.1*)

Tuberculose de:

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

A19.- Tuberculose miliaire

Incl.: polysérite tuberculeuse
tuberculose:

- disséminée
- généralisée

A19.0 Tuberculose miliaire aiguë, localisation unique et précisée

A19.1 Tuberculose miliaire aiguë, sièges multiples

A19.2 Tuberculose miliaire aiguë, sans précision

A19.8 Autres tuberculoses miliaires

A19.9 Tuberculose miliaire, sans précision

**Certaines anthroozoonoses bactériennes
(A20-A28)**

A20.-

Peste

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

- A20.0 Peste bubonique**
- A20.1 Peste cutanée**
- A20.2 Peste pulmonaire**
- A20.3 Peste méningée**
- A20.7 Peste septicémique**
- A20.8 Autres formes de peste**
Peste:
 - abortive
 - asymptomatique
 - mineure
- A20.9 Peste, sans précision**

A21.-

Tularémie

Incl.: fièvre (de):

- mouche du daim
- transmise par le lapin

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

- A21.0 Tularémie ulcéro-glandulaire**
- A21.1 Tularémie oculo-glandulaire**
- A21.2 Tularémie pulmonaire**
- A21.3 Tularémie gastro-intestinale**
Tularémie abdominale
- A21.7 Tularémie généralisée**
- A21.8 Autres formes de tularémie**
- A21.9 Tularémie, sans précision**

A22.-

Charbon

Incl.: infection à *Bacillus anthracis*

- A22.0 Charbon cutané**
Anthrax malin
Pustule maligne
- A22.1 Charbon pulmonaire**
Charbon par inhalation
Maladie des:
 - chiffonniers
 - trieurs de laine
- A22.2 Charbon gastro-intestinal**

A22.7 **Septicémie charbonneuse**

A22.8 **Autres formes de charbon**
Méningite charbonneuse† (G01*)

A22.9 **Charbon, sans précision**

A23.- **Brucellose**

Incl.: fièvre (de):
• Malte
• méditerranéenne
• ondulante

A23.0 **Brucellose à *Brucella melitensis***
Fièvre de Malte

A23.1 **Brucellose à *Brucella abortus***
Maladie de Bang

A23.2 **Brucellose à *Brucella suis***
Brucellose du porc et du sanglier

A23.3 **Brucellose à *Brucella canis***

A23.8 **Autres brucelloses**

A23.9 **Brucellose, sans précision**

A24.- **Morve et mélioïdose**

A24.0 **Morve**
Infection à *Burkholderia mallei*
Infection à *Pseudomonas mallei*
Malleus (morve)

A24.1 **Mélioïdose aiguë et galopante**
Mélioïdose:
• pulmonaire
• septicémique

A24.2 **Mélioïdose subaiguë et chronique**

A24.3 **Autres mélioïdoses**

A24.4 **Mélioïdose, sans précision**
Infection à *Burkholderia pseudomallei* SAI
Infection à *Pseudomonas pseudomallei* SAI
Maladie de Whitmore

A25.- **Fièvres causées par morsure de rat**

A25.0 **Spirillose**
Sodoku

A25.1 **Streptobacillose**
Erythème arthritique épidémique
Fièvre (de):
• Haverhill
• streptobacillaire causée par morsure de rat

A25.9 **Fièvre causée par morsure de rat, sans précision**

A26.- Erysipéloïde

- A26.0 Erysipéloïde cutanée**
Erythème migrant [rouget du porc]
Rouget du porc
- A26.7 Septicémie à Erysipelothrix**
- A26.8 Autres formes d'érysipéloïde**
- A26.9 Erysipéloïde, sans précision**

A27.- Leptospirose

- A27.0 Leptospirose ictéro-hémorragique [Maladie de Weil]**
Leptospirose à *Leptospira interrogans* serovar icterohaemorrhagiae
- A27.8 Autres formes de leptospirose**
- A27.9 Leptospirose, sans précision**

A28.- Autres anthroponoses bactériennes, non classées ailleurs

- A28.0 Pasteurellose**
- A28.1 Maladie des griffes du chat**
- A28.2 Yersiniose extra-intestinale**
Excl.: entérite à *Yersinia enterocolitica* (A04.6)
peste (A20.-)
- A28.8 Autres anthroponoses bactériennes précisées, non classées ailleurs**
- A28.9 Anthroponose bactérienne, sans précision**

Autres maladies bactériennes
(A30-A49)

A30.- Lèpre [maladie de Hansen]

- Incl.:* infection à *Mycobacterium leprae*
Excl.: séquelles de lèpre (B92)
- A30.0 Lèpre indéterminée**
Groupe indéterminé (I)
- A30.1 Lèpre tuberculoïde**
Forme tuberculoïde (T)
Tuberculoïde polaire (TT)
- A30.2 Lèpre tuberculoïde de type intermédiaire atypique**
Borderline tuberculoïde (BT)
- A30.3 Lèpre de type intermédiaire atypique**
Borderline (BB) proprement dite
- A30.4 Lèpre lépromateuse de type intermédiaire atypique**
Borderline lépromateuse (BL)

A30.5 Lèpre lépromateuse
 Forme lépromateuse (L)
 Lépromateuse polaire (LL)

A30.8 Autres formes de lèpre

A30.9 Lèpre, sans précision

A31.- Infections dues à d'autres mycobactéries

Excl.: lèpre (A30.-)
 tuberculose (A15-A19)

A31.0 Infection pulmonaire à Mycobacterium

Infection à Mycobacterium:
 • avium
 • intracellulare [bacille de Battey]
 • kansasii

A31.1 Infection cutanée à Mycobacterium

Infection par Mycobacterium:
 • marinum
 • ulcerans
 Ulcère de Buruli

A31.8- Autres infections à Mycobacterium

A31.80 Infection mycobactérienne atypique disséminée

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

A31.88 Autres infections mycobactériennes

A31.9 Infection à Mycobacterium, sans précision

Infection atypique à Mycobacterium SAI
 Mycobactériose SAI

A32.- Listériose

Incl.: infection listérienne d'origine alimentaire

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

A32.0 Listériose cutanée

A32.1† Méningite et méningo-encéphalite listériennes

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

A32.7 Septicémie listérienne

A32.8 Autres formes de listériose

Artérite cérébrale† (I68.1*)
 Endocardite† (I39.8*) | listérienne
 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.- **Diphthérie**

A36.0 **Diphthérie pharyngée**
Angine diphthérique pseudomembraneuse
Diphthérie amygdalienne

A36.1 **Diphthérie rhinopharyngée**

A36.2 **Diphthérie laryngée**
Laryngo-trachéite diphthérique

A36.3 **Diphthérie cutanée**
Excl.: érythrasma (L08.1)

A36.8 **Autres formes de diphthérie**
Conjonctivite† (H13.1*) |
Myocardite† (I41.0*) | diphthérique
Polynévrite† (G63.0*) |

A36.9 **Diphthérie, sans précision**

A37.- **Coqueluche**

A37.0 **Coqueluche à Bordetella pertussis**

A37.1 **Coqueluche à Bordetella parapertussis**

A37.8 **Coqueluche due à d'autres espèces de Bordetella**

A37.9 **Coqueluche, sans précision**

A38 **Scarlatine**

Excl.: angine à streptocoques (J02.0)

A39.- **Infection à méningocoques**

A39.0† **Méningite à méningocoques (G01*)**

A39.1† **Syndrome de Waterhouse-Friderichsen (E35.1*)**
Surréalite hémorragique à méningocoques
Syndrome méningococcique surrénalien

A39.2 **Méningococcémie aiguë**

A39.3 **Méningococcémie chronique**

A39.4 **Méningococcémie, sans précision**
Bactériémie méningococcique SAI

A39.5† **Cardite à méningocoques**
Endocardite (I39.8*) |
Myocardite (I41.0*) | méningococcique
Péricardite (I32.0*) |
Cardite SAI (I52.0*) |

A39.8 Autres infections à méningocoques

Arthrite† (M01.0-*)		méningococcique
Conjonctivite† (H13.1*)		
Encéphalite† (G05.0*)		
Névrite rétrobulbaire† (H48.1*)		
Arthrite post-méningococcique† (M03.0-*)		

A39.9 Infection méningococcique, sans précision

Maladie méningococcique SAI

A40.- Septicémie à streptocoques

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

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

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

consécutives à:

- avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O03-O07, O08.0)
- néonatale (P36.0-P36.1)
- puerpérale (O85)

A40.0 Septicémie à streptocoques, groupe A

A40.1 Septicémie à streptocoques, groupe B

A40.2 Septicémie à streptocoques, groupe D

A40.3 Septicémie à *Streptococcus pneumoniae*

Septicémie à pneumocoques

A40.8 Autres septicémies à streptocoques

A40.9 Septicémie à streptocoques, sans précision

A41.- Autres septicémies

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

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

Excl.: au cours de l'accouchement (O75.3)
bactériémie SAI (A49.9)
consécutive à:
• avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O03-O07, O08.0)
mélioïdose septicémique (A24.1)
septicémie (à) (au cours de):
• actinomycosique (A42.7)
• Candida (B37.7)
• charbonneuse (A22.7)
• Erysipelothrix (A26.7)
• gonocoques (A54.8)
• listérienne (A32.7)
• méningocoques (A39.2-A39.4)
• néonatale (P36.-)
• puerpérale (O85)
• streptocoques (A40.-)
• syndrome du choc toxique (A48.3)
• tularémique (A21.7)
• virus de l'herpès (B00.7)
yersiniose extra-intestinale (A28.2)
peste septicémique (A20.7)

A41.0 Septicémie à staphylocoques dorés

A41.1 Septicémie à d'autres staphylocoques précisés

Septicémie à staphylocoques coagulase-négatifs

A41.2 Septicémie à staphylocoques non précisés

A41.3 Septicémie à Haemophilus influenzae

A41.4 Septicémie à micro-organismes anaérobies

Excl.: gangrène gazeuse (A48.0)

A41.5- Septicémie à d'autres micro-organismes Gram négatif

Septicémie à micro-organismes Gram négatif SAI

A41.51 Escherichia coli [E. coli]

A41.52 Pseudomonas

A41.58 Autres micro-organismes Gram négatif

A41.8 Autres septicémies précisées

A41.9 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'actinomyose**

A42.9 **Actinomyose, sans précision**

A43.- **Nocardiose**

A43.0 **Nocardiose pulmonaire**

A43.1 **Nocardiose cutanée**

A43.8 **Autres formes de nocardiose**

A43.9 **Nocardiose, sans précision**

A44.- **Bartonellose**

A44.0 **Bartonellose généralisée**

Fièvre de Oroya

A44.1 **Bartonellose cutanée et cutanéomuqueuse**

Verruga peruana

A44.8 **Autres formes de bartonellose**

A44.9 **Bartonellose, sans précision**

A46 **Erysipèle**

Excl.: érysipèle du post-partum ou puerpéral (O86.8)

A48.- **Autres maladies bactériennes, non classées ailleurs**

Excl.: actinomycétome (B47.1)

A48.0 **Gangrène gazeuse**

Myonécrose |
Phlegmon | à Clostridium

A48.1 **Maladie des légionnaires avec pneumonie**

A48.2 **Maladie des légionnaires, sans signes pulmonaires [fièvre de Pontiac]**

A48.3 **Syndrome du choc toxique**

Excl.: choc endotoxique SAI (R57.8)
septicémie SAI (A41.9)

A48.4 **Fièvre purpurique du Brésil**

Infection généralisée à *Haemophilus aegyptius*

A48.8 **Autres maladies bactériennes précisées**

A49.- **Infection bactérienne, siège non précisé**

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

infection (à):

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

A49.0 **Infection à staphylocoques, siège non précisé**

A49.1 **Infection à streptocoques, siège non précisé**

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

- 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.

Laryngite		syphilitique congénitale précoce
Oculopathie		
Ostéochondropathie		
Pharyngite		
Pneumonie		
Rhinite		
Syphilis congénitale précoce:		
• cutanée		
• cutanéomuqueuse		
• viscérale		

A50.1 Syphilis congénitale précoce, latente

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

A50.2 Syphilis congénitale précoce, sans précision

Syphilis congénitale SAI moins de deux ans après la naissance.

A50.3 Oculopathie syphilitique congénitale tardive

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

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

Excl.: triade de Hutchinson (A50.5)

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

Démence paralytique		juvénile
Paralysie générale		
Syphilis nerveuse tabétique		
Tabès		

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

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

Excl.: triade de Hutchinson (A50.5)

- A50.5 Autres formes tardives de syphilis congénitale, symptomatique**
Toute forme de syphilis congénitale précisée tardive, ou évidente deux ans au moins après la naissance.
Arthropathie† (M03.1-*)
Ostéocondropathie† (M90.2-*) | syphilitique congénitale tardive
Dents de Hutchinson
Maladie de Clutton† (M03.1-*)
Nez en selle attribuable à la syphilis
Syphilis cardio-vasculaire congénitale tardive† (I98.0*)
Triade de Hutchinson
- A50.6 Syphilis congénitale tardive, latente**
Syphilis congénitale sans signes cliniques, avec réaction sérologique positive et réaction négative dans le liquide céphalo-rachidien, deux ans au moins après la naissance.
- A50.7 Syphilis congénitale tardive, sans précision**
Syphilis congénitale SAI, deux ans au moins après la naissance.
Syphilis congénitale tardive SAI
- A50.9 Syphilis congénitale, sans précision**
- A51.- Syphilis précoce**
- A51.0 Syphilis génitale primaire**
Chancre syphilitique SAI
- A51.1 Syphilis anale primaire**
- A51.2 Syphilis primaire d'autres localisations**
- A51.3 Syphilis secondaire de la peau et des muqueuses**
Alopécie † (L99.8*)
Leucodermie † (L99.8*) | syphilitique
Plaques muqueuses
Condylome plat
- A51.4 Autres formes de syphilis secondaire**
Affection inflammatoire des organes pelviens de la femme † (N74.2*)
Iridocyclite † (H22.0*)
Lymphadénopathie
Méningite † (G01*)
Myosite † (M63.0-*)
Oculopathie NCA † (H58.8*)
Périostite † (M90.1-*) | syphilitique secondaire
- A51.5 Syphilis précoce, latente**
Syphilis (acquise) sans signes cliniques, avec réaction sérologique positive et réaction négative dans le liquide céphalo-rachidien, moins de deux ans après l'infection.
- A51.9 Syphilis précoce, sans précision**

A52.- Syphilis tardive

A52.0† Syphilis cardio-vasculaire

Anévrisme syphilitique de l'aorte (I79.0*)
 Aortite (I79.1*)
 Artérite cérébrale (I68.1*)
 Endocardite SAI (I39.8*)
 Insuffisance aortique (I39.1*)
 Insuffisance pulmonaire (I39.3*)
 Myocardite (I41.0*)
 Péricardite (I32.0*)
 Syphilis cardio-vasculaire SAI (I98.0*)

syphilitique

A52.1 Syphilis nerveuse symptomatique

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

syphilitique tardive

A52.2 Syphilis nerveuse asymptomatique

A52.3 Syphilis nerveuse, sans précision

Gomme (syphilitique)
 Syphilis (tardive)
 Syphilome

du système nerveux central SAI

A52.7 Autres formes tardives de syphilis symptomatique

Affection inflammatoire des organes pelviens de la femme† (N74.2*)
 Bursite† (M73.1-*)
 Chorioretinite† (H32.0*)
 Episclérite† (H19.0*)
 Leucodermie† (L99.8*)
 Oculopathie NCA† (H58.8*)
 Péritonite† (K67.2*)
 Glomérulite syphilitique† (N08.0*)
 Gomme (syphilitique)
 Syphilis tardive ou tertiaire | toute localisation, sauf celles classées en A52.0-A52.3
 Synovite syphilitique [stade non précisé]† (M68.0-*)
 Syphilis [stade non précisé]:
 • hépatique† (K77.0*)
 • musculaire† (M63.0-*)
 • osseuse† (M90.2-*)
 • pulmonaire† (J99.8*)

syphilitique tardive

A52.8 Syphilis tardive, latente

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

A52.9 Syphilis tardive, sans précision

A53.- Syphilis, autres et sans précision

A53.0 Syphilis latente, non précisée précoce ou tardive

Sérologie syphilitique positive
Syphilis latente SAI

A53.9 Syphilis, sans précision

Infection due à *Treponema pallidum* SAI
Syphilis (acquise) SAI

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

A54.- Infection gonococcique

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

Cervicite		gonococcique SAI
Cystite		
Urétrite		
Vulvo-vaginite		

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

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

Abcès gonococcique des glandes de Bartholin

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

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

Excl.: péritonite gonococcique (A54.8)

A54.3 Infection gonococcique de l'œil

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

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

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

A54.5 Pharyngite gonococcique

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

A54.8 Autres infections gonococciques

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

gonococcique(s)

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

à Chlamydia

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

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

à Chlamydia

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

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

A56.4 Infection à Chlamydia du pharynx

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

A57 Chancre mou

Incl.: Chancrelle

A58 Granulome inguinal

Incl.: Donovanose

A59.- Trichomonase

Excl.: trichomonase intestinale (A07.8)

A59.0 Trichomonase uro-génitale

Leucorrhée (vaginale)
 Prostatite† (N51.0*)

à Trichomonas (vaginalis)

A59.8 Autres localisations de trichomonase

A59.9 Trichomonase, sans précision

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

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

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

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

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

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

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

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

A63.0 Condylomes ano-génitaux (vénériens)

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

A64 Maladie sexuellement transmise, sans précision

Incl.: Maladie vénérienne SAI

Autres maladies à spirochètes

(A65-A69)

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

A65 Syphilis non vénérienne

Incl.: Béjel
Njovera
Syphilis endémique

A66.- Pian

Incl.: boubas
frambœsia
Pian [yaws]

A66.0 Lésions initiales du pian

Chancre pianique
Frambœsia initiale ou primaire
Pian mère
Ulcère frambœsial initial

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

Frambœsome
Papillome pianique plantaire ou palmaire
Pianome

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

A66.2 Autres lésions cutanées précoces du pian

Framboëside du pian récent
Pian cutané, moins de cinq ans après l'infection
Pian récent (cutané) (maculaire) (maculo-papulaire) (micro-papulaire) (papulaire)

A66.3 Hyperkératose pianique

Hyperkératose palmaire ou plantaire (précoce) (tardive), due au pian
Main de vampire
Pianides plantaires hyperkératosiques et trichophytoïdes

A66.4 Gommages et ulcères pianiques

Framboëside gommeuse
Pian tardif nodulaire (ulcéré)

A66.5 Gangosa

Rhinopharyngite mutilante

A66.6 Lésions ostéo-articulaires pianiques

Gomme osseuse		du pian (tardif)
Goundou		
Ostéite ou périostite gommeuse		du pian (précoce) (tardif)
Hydarthrose		
Nodule		
Ostéite		
Périostite (hypertrophique)		

A66.7 Autres manifestations du pian

Lésions muqueuses pianiques
Nodules juxta-articulaires pianiques

A66.8 Pian latent

Pian sans signes cliniques, avec sérologie positive

A66.9 Pian, sans précision

A67.- Pinta [caraté]

A67.0 Lésions initiales de la pinta

Chancre (initial)		de la pinta [caraté]
Papule (initiale)		

A67.1 Lésions intermédiaires de la pinta

Hyperkératose		de la pinta [caraté]
Lésions hyperchromiques		
Plaques érythémateuses		
Pintides		

A67.2 Lésions tardives de la pinta

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

A67.3 Lésions mixtes de la pinta

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

A67.9 Pinta, sans précision

A68.- Fièvres récurrentes [borrélioses]

Incl.: typhus récurrent

Excl.: maladie de Lyme (A69.2)

A68.0 Fièvre récurrente [borréliose] à poux

Fièvre récurrente à *Borrelia recurrentis*

A68.1 Fièvre récurrente [borréliose] à tiques

Fièvre récurrente à *Borrelia*, sauf *Borrelia recurrentis*

A68.9 Fièvre récurrente [borréliose], sans précision

A69.- Autres infections à spirochètes

A69.0 Stomatite ulcéro-nécrotique

Cancrum oris

Gangrène à fusospirochètes

Noma

Stomatite gangréneuse

A69.1 Autres infections dites de Vincent

Angine | de Vincent
Gingivite |

Gingivite | ulcéro-nécrotique (aiguë)
Gingivo-stomatite |

Pharyngite à fusospirochètes

Stomatite à fusospirochètes

A69.2 Maladie de Lyme

Erythème chronique migrateur à *Borrelia burgdorferi*

A69.8 Autres infections à spirochètes précisées

A69.9 Infection à spirochètes, sans précision

Autres maladies à Chlamydia

(A70-A74)

A70 Infection à Chlamydia psittaci

Incl.: Ornithose

Psittacose

Fièvre des perroquets

A71.- Trachome

Excl.: séquelles de trachome (B94.0)

A71.0 Phase initiale du trachome

Trachoma dubium

A71.1 Phase active du trachome

Conjonctivite:

• folliculaire trachomateuse

• granuleuse (trachomateuse)

Pannus trachomateux

A71.9 Trachome, sans précision

A74.- Autres infections à Chlamydia

Excl.: conjonctivite néonatale à Chlamydia (P39.1)
infections à Chlamydia transmises par voie sexuelle (A55-A56)
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 due à Ehrlichia sennetsu (A79.8)

A75.0 Typhus épidémique à poux dû à Rickettsia prowazekii
Typhus:
• classique
• épidémique (à poux)

A75.1 Typhus réurgent [maladie de Brill]
Maladie de Brill-Zinsser

A75.2 Typhus à Rickettsia typhi
Typhus murin (à puces)

A75.3 Typhus à Rickettsia tsutsugamushi
Fièvre fluviale du Japon
Typhus des broussailles

A75.9 Typhus, sans précision
Typhus SAI

A77.- Fièvre pourprée [rickettsioses à tiques]

A77.0 Fièvre pourprée à Rickettsia rickettsii
Fièvre (de):
• pourprée des Montagnes rocheuses
• Sao Paulo [maculeuse brésilienne]

A77.1 Fièvre pourprée à Rickettsia conorii
Fièvre (à) (de):
• boutonneuse
• exanthématique méditerranéenne
• indienne à tiques
• Marseille
• tiques du Kenya

Typhus africain à tiques

A77.2 Fièvre pourprée due à *Rickettsia sibirica*

Fièvre russo-asiatique
Typhus à tiques de Sibérie

A77.3 Fièvre pourprée due à *Rickettsia australis*

Fièvre à tiques du Queensland

A77.8 Autres fièvres pourprées

A77.9 Fièvre pourprée, sans précision

Typhus à tiques SAI

A78 Fièvre Q

Incl.: Infection à *Rickettsia burnetii* [*Coxiella burnetii*]

Fièvre (du):

- Montana
- quadrilatérale

A79.- Autres rickettsioses

A79.0 Fièvre des tranchées

Fièvre (de):

- quintane
- Volhynie

A79.1 Rickettsiose varicelliforme due à *Rickettsia akari*

Fièvre de Kew Garden
Rickettsiose vésiculaire

A79.8 Autres types précisés de rickettsiose

Rickettsiose à *Ehrlichia sennetsu*

A79.9 Rickettsiose, sans précision

Infection à rickettsies SAI

Infections virales du système nerveux central
(A80-A89)

Excl.: séquelles de:

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

A80.- Poliomyélite aiguë

A80.0 Poliomyélite paralytique aiguë, associée au virus vaccinal

A80.1 Poliomyélite paralytique aiguë, virus sauvage importé

A80.2 Poliomyélite paralytique aiguë, virus sauvage indigène

A80.3 Poliomyélites paralytiques aiguës, autres et sans précision

A80.4 Poliomyélite aiguë non paralytique

A80.9 Poliomyélite aiguë, sans précision

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

A81.- Infections atypiques à virus, du système nerveux central

Incl.: maladies à prions, du système nerveux central

- A81.0 Maladie de Creutzfeldt-Jakob**
Encéphalopathie spongieuse subaiguë
- A81.1 Panencéphalite sclérosante subaiguë**
Encéphalite subaiguë à inclusions de Dawson
Leucoencéphalopathie sclérosante de Van Bogaert
- A81.2 Leucoencéphalopathie multifocale progressive**
Leucoencéphalopathie multifocale SAI
- A81.8 Autres infections atypiques à virus, du système nerveux central**
Kuru
- A81.9 Infection atypiques à virus, du système nerveux central, sans précision**
Maladie à prion du système nerveux central SAI

A82.- Rage

- A82.0 Rage sylvatique**
- A82.1 Rage des rues [rage citadine]**
- A82.9 Rage, sans précision**

A83.- Encéphalite virale transmise par des moustiques

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

Excl.: encéphalite équine vénézuélienne (A92.2)

- A83.0 Encéphalite japonaise**
- A83.1 Encéphalite équine occidentale**
- A83.2 Encéphalite équine orientale**
- A83.3 Encéphalite de Saint-Louis**
- A83.4 Encéphalite australienne**
Maladie virale de Kunjin
Encéphalite de la Murray Valley
- A83.5 Encéphalite de Californie**
Encéphalite de La Crosse
Méningo-encéphalite de Californie
- A83.6 Maladie à virus de Rocio**
- A83.8 Autres encéphalites virales transmises par des moustiques**
- A83.9 Encéphalite virale transmise par des moustiques, sans précision**

A84.- Encéphalite virale transmise par des tiques

Incl.: méningo-encéphalite virale transmise par des tiques

- A84.0 Encéphalite de la taïga [encéphalite verno-estivale russe]**
- A84.1 Encéphalite d'Europe centrale transmise par des tiques**
Encéphalite verno-estivale d'Europe centrale (FSME)

A84.8 Autres encéphalites virales transmises par des tiques

Encéphalomyélite ovine [louping ill]
Maladie virale de Powassan

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

A85.- Autres encéphalites virales, non classées ailleurs

Incl.: encéphalomyélite | précisée virale NCA
méningo-encéphalite

Excl.: chorioméningite lymphocytaire (A87.2)
encéphalite (due au virus de):
• herpès [herpes simplex] (B00.4)
• morbilleuse (B05.0)
• ourlienne (B26.2)
• poliomyélite (A80.-)
• zostérienne (B02.0)
encéphalomyélite myalgique bénigne (G93.3)

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

Encéphalomyélite à entérovirus

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

Méningo-encéphalite à adénovirus

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

A85.8 Autres encéphalites virales précisées

Encéphalite léthargique
Maladie de Von Economo-Cruchet

A86 Encéphalite virale, sans précision

Incl.: Encéphalomyélite | à virus SAI
Méningo-encéphalite

A87.- Méningite virale

Excl.: méningite (due au virus de):
• herpès [herpes simplex] (B00.3)
• morbilleuse (B05.1)
• ourlienne (B26.1)
• poliomyélite (A80.-)
• zostérienne (B02.1)

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

Méningite à virus:
• Coxsackie
• ECHO

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

A87.2 Chorioméningite lymphocytaire

Méningo-encéphalite lymphocytaire

A87.8 Autres méningites virales

A87.9 Méningite virale, sans précision

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

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

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

A89 Infection virale du système nerveux central, sans précision

Fièvres virales transmises par des arthropodes et fièvres virales hémorragiques
(A90-A99)

A90 Dengue [dengue classique]

Excl.: fièvre hémorragique due au virus de la dengue (A91)

A91 Fièvre hémorragique due au virus de la dengue

A92.- Autres fièvres virales transmises par des moustiques

Excl.: maladie de la Ross River (B33.1)

- A92.0 Fièvre de Chikungunya**
Fièvre hémorragique de Chikungunya
- A92.1 Fièvre due au virus O'nyong-nyong**
- A92.2 Fièvre équine vénézuélienne**
Encéphalite équine vénézuélienne
Encéphalomyélite équine vénézuélienne
- A92.3 Fièvre due au virus West-Nile**
Fièvre West-Nile
Fièvre du Nile occidental
- A92.4 Fièvre de la vallée du Rift**
- A92.8 Autres fièvres virales précisées, transmises par des moustiques**
- A92.9 Fièvre virale transmise par des moustiques, sans précision**

A93.- Autres fièvres virales transmises par des arthropodes, non classées ailleurs

- A93.0 Fièvre d'Oropouche**
- A93.1 Fièvre à phlébotome**
Fièvre à pappataci
- A93.2 Fièvre à tiques du Colorado**
- A93.8 Autres fièvres virales précisées, transmises par des arthropodes**
Maladie virale de Piry
Stomatite vésiculaire virale [fièvre de l'Indiana]

A94 Fièvre virale transmise par des arthropodes, sans précision

Incl.: Fièvre à arbovirus SAI
Infection à arbovirus SAI

A95.- Fièvre jaune

A95.0 Fièvre jaune sylvatique

Fièvre jaune de:

- brousse
- jungle

A95.1 Fièvre jaune citadine

A95.9 Fièvre jaune, sans précision

A96.- Fièvre hémorragique à arénavirus

A96.0 Fièvre hémorragique de Junin

Fièvre hémorragique d'Argentine

A96.1 Fièvre hémorragique de Machupo

Fièvre hémorragique de Bolivie

A96.2 Fièvre de Lassa

Fièvre hémorragique de Lassa

A96.8 Autres fièvres hémorragiques à arénavirus

A96.9 Fièvre hémorragique à arénavirus, sans précision

A98.- Autres fièvres hémorragiques virales, non classées ailleurs

Excl.: fièvre hémorragique (de) (due au):

- Chikungunya (A92.0)
- virus de la dengue (A91)

A98.0 Fièvre hémorragique de Crimée [du Congo]

Fièvre hémorragique d'Asie centrale

A98.1 Fièvre hémorragique d'Omsk

A98.2 Maladie de la forêt de Kyasanur

A98.3 Maladie de Marburg

A98.4 Maladie à virus Ebola

A98.5 Fièvre hémorragique avec syndrome rénal

Fièvre hémorragique (de):

- Corée
- épidémique
- russe

Maladie à virus Hanta [hantavirus] avec manifestations rénales
Nephropathia epidemica

Excl.: syndrome (cardio-)pulmonaire à virus Hanta (B33.4)

A98.8 Autres fièvres hémorragiques virales précisées

A99 Fièvre hémorragique virale, sans précision

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

B00.- Infections par le virus de l'herpès [herpes simplex]

Excl.: herpangine (B08.5)

infection:

- ano-génitale par le virus de l'herpès (A60.-)
 - virale congénitale herpétique (P35.2)
- mononucléose due à l'herpès virus gamma (B27.0)

B00.0 Eczéma herpétique

Pustulose varicelliforme de Kaposi

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

Dermite vésiculaire de:

- lèvre
- oreille

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

Herpes simplex de:

- face
- lèvre

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

Pharyngite due au virus de l'herpès

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

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

Encéphalomyélite à herpès simien type 1 (Virus B)

Méningo-encéphalite due au virus de l'herpès

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

Conjonctivite† (H13.1*)

Dermite de la paupière† (H03.1*)

Iridocyclite† (H22.0*)

Iritis† (H22.0*)

Kératite† (H19.1*)

Kératoconjonctivite† (H19.1*)

Uvéite† (H22.0*)

due au virus de l'herpès

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

Septicémie due au virus de l'herpès

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

Hépatite herpétique† (K77.0*)

Panaris herpétique† (L99.8*)

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

Infection à herpes simplex SAI

B01.- Varicelle

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

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

Encéphalite post-varicelleuse

Encéphalomyélite varicelleuse

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

B01.8 Varicelle avec autres complications

B01.9 Varicelle sans complication
Varicelle SAI

B02.- Zona [herpes zoster]

Incl.: Zona
Herpes zoster

B02.0† Encéphalite zostérienne (G05.1*)
Méningo-encéphalite zostérienne

B02.1† Méningite zostérienne (G02.0*)

B02.2† Zona accompagné d'autres manifestations neurologiques
Atteinte post-herpétique du ganglion géniculé (G53.0*)
Néuralgie trigémينية post-herpétique (G53.0*)
Polynévrite post-zostérienne (G63.0*)

B02.3 Zona ophtalmique
Blépharite† (H03.1*)
Conjonctivite† (H13.1*)
Iridocyclite† (H22.0*)
Iritis† (H22.0*)
Kératite† (H19.2*)
Kératoconjonctivite† (H19.2*)
Sclérite† (H19.0*)

| zostérienne

B02.7 Zona disséminé

B02.8 Zona avec autres complications
Otite externe dans le zona† (H62.1*)

B02.9 Zona sans complication
Zona SAI

B03 Variole

Note: En mai 1980, la 33ème Assemblée mondiale de la Santé a officiellement déclaré que la variole avait été éradiquée. La classification est maintenue à des fins de surveillance.

B04 Monkeypox

B05.- Rougeole

Incl.: Morbilli
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

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

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 cutané-muqueuses, non classées ailleurs

Excl.: stomatite vésiculaire virale (A93.8)

B08.0 Autres infections à orthopoxvirus

Cowpox
Dermatite pustuleuse contagieuse ovine
Orf
Pseudovaccin [nodule des trayeurs]
Vaccin naturelle
Vaccinia

Excl.: monkeypox (B04)

B08.1 Molluscum contagiosum

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

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

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

Syndrome pied-main-bouche

B08.5 Pharyngite vésiculaire due à un entérovirus

Herpangine

B08.8 Autres infections virales précisées, caractérisées par des lésions cutanéomuqueuses

Fièvre (de):

- aphteuse
- Yaba

Pharyngite lymphonodulaire à entérovirus

Syndrome du virus de Tanapox

B09 Infection virale caractérisée par des lésions cutanéomuqueuses, sans précision

Incl.: Enanthème | viral SAI
Exanthème

Hépatite virale

(B15-B19)

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

Excl.: hépatite (à):

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

B15.- Hépatite aiguë A

B15.0 Hépatite A avec coma hépatique

B15.9 Hépatite A sans coma hépatique
Hépatite A (aiguë) (virale) SAI

B16.- Hépatite aiguë B

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

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

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

B16.9 Hépatite aiguë B, sans agent delta et sans coma hépatique
Hépatite B (aiguë) (virale) SAI

B17.- Autres hépatites virales aiguës

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

B17.1 Hépatite aiguë C

B17.2 Hépatite aiguë E

B17.8 Autres hépatites virales aiguës précisées
Hépatite non A non B (aiguë) (virale) NCA

B17.9 Hépatite virale aiguë, sans précision
Hépatite virale (infectieuse) aiguë SAI

B18.- Hépatite virale chronique

B18.0 Hépatite virale chronique B avec agent delta

B18.1 Hépatite virale chronique B sans agent delta
Hépatite (virale) chronique B

B18.2 Hépatite virale chronique C

B18.8 Autres hépatites virales chroniques

B18.9 Hépatite virale chronique, sans précision

B19.- Hépatite virale, sans précision

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

B19.9 Hépatite virale, sans précision, sans coma hépatique
Hépatite virale SAI

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

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

Incl.: Complexe relatif au SIDA [ARC]
Syndrome d'immunodéficience acquise [SIDA]
Infection symptomatique par le virus de l'immunodéficience humaine (VIH)

Excl.: infection asymptomatique par le virus de l'immunodéficience humaine [VIH] (Z21)
Complicant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité (O98.7)
Sujets en contact avec et exposés au virus de l'immunodéficience humaine [VIH] (Z20.6)
Mise en évidence par des examens de laboratoire du virus de l'immunodéficience humaine [VIH] (R75)

B20 Immunodéficience humaine virale [VIH], à l'origine de maladies infectieuses et parasitaires

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

B21 Immunodéficience humaine virale [VIH], à l'origine de tumeurs malignes

B22 Immunodéficience humaine virale [VIH], à l'origine d'autres affections précisées

Incl.: Démence
Encéphalopathie
Pneumonie lymphoïde interstitielle
Syndromes cachectiques
Émaciation (slim disease)
Syndrome de dépérissement

B23.- Immunodéficience humaine virale [VIH], à l'origine d'autres maladies

B23.0 Syndrome d'infection aiguë par VIH

B23.8 Maladie par VIH à l'origine d'autres états précisés
Lymphadénopathie généralisée (persistante)

B24 Immunodéficience humaine virale [VIH], sans précision

Incl.: Complexe relatif au SIDA [ARC] SAI
Syndrome d'immunodéficience acquise [SIDA] SAI

Autres maladies virales

(B25-B34)

B25.- Maladie à cytomégalovirus

Excl.: infection congénitale à cytomégalovirus (P35.1)
mononucléose à cytomégalovirus (B27.1)

B25.0† 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

<p>B25.80† Infection à cytomégalovirus de l'appareil digestif</p> <p>Duodénite† (K93.8*)</p> <p>Gastrite† (K93.8*)</p> <p>Iléite† (K93.8*)</p> <p>Colite† (K93.8*)</p> <p>Œsophagite† (K23.8*)</p>		due à un cytomégalovirus
---	--	--------------------------

B25.88 Autres infections à cytomégalovirus

B25.9 Maladie à cytomégalovirus, sans précision

B26.- Oreillons

Incl.: parotidite:

- épidémique
- infectieuse

B26.0† Orchite ourlienne (N51.1*)

B26.1† Méningite ourlienne (G02.0*)

B26.2† Encéphalite ourlienne (G05.1*)

B26.3† Pancréatite ourlienne (K87.1*)

B26.8 Oreillons avec autres complications

<p>Arthrite† (M01.5-*)</p> <p>Myocardite† (I41.1*)</p> <p>Néphrite† (N08.0*)</p> <p>Polynévrite† (G63.0*)</p>		ourlienne
---	--	-----------

B26.9 Oreillons sans complication

Oreillons SAI
Parotidite ourlienne SAI

B27.- Mononucléose infectieuse

Incl.: angine à monocytes
fièvre ganglionnaire
maladie de Pfeiffer

B27.0 Mononucléose due à herpès virus gamma

Mononucléose due au virus d'Epstein-Barr

B27.1 Mononucléose à cytomégalovirus

B27.8 Autres mononucléoses infectieuses

B27.9 Mononucléose infectieuse, sans précision

B30.- Conjonctivite virale

Excl.: affection oculaire:
• due au virus de l'herpès [herpes simplex] (B00.5)
• zostérienne (B02.3)

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

Kératoconjonctivite épidémique

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

Conjonctivite (des):
• folliculaire aiguë due à un adénovirus
• piscines

B30.2 Pharyngo-conjonctivite virale

B30.3† Conjonctivite hémorragique aiguë épidémique (entérovirale) (H13.1*)

Conjonctivite (due à):
• entérovirus 70
• hémorragique (aiguë) (épidémique)
• virus Coxsackie 24

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

Conjonctivite de Newcastle

B30.9 Conjonctivite virale, sans précision

B33.- Autres maladies à virus, non classées ailleurs

B33.0 Myalgie épidémique

Maladie de Bornholm
Pleurodynie épidémique

B33.1 Maladie de la Ross River

Fièvre de la Ross River
Polyarthrite épidémique exanthématique

B33.2 Cardite virale

B33.3 Infections à rétrovirus, non classées ailleurs

Infection à rétrovirus SAI

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

Maladie à virus Hanta avec manifestations pulmonaires
Maladie à virus Sin Nombre

Utiliser au besoin un code supplémentaire (N17.9) pour identifier la défaillance rénale associée au SPH dû aux virus Andes, Bayou et Black Creek Canal.

Excl.: fièvre hémorragique avec syndrome rénal (A98.5)

B33.8 Autres maladies à virus précisées

B34.- Infection virale, siège non précisé

Excl.: infection (à) (due au):

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

maladie à cytomégalovirus SAI (B25.9)
virus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres (B97.-)

B34.0 Infection adénovirale, sans précision

B34.1 Infection entérovirale, sans précision

Infection SAI à virus:

- Coxsackie
- ECHO

B34.2 Infection coronavirale, sans précision

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

B34.3 Infection parvovirale, sans précision

B34.4 Infection papovvirale, sans précision

B34.8 Autres infections virales, siège non précisé

B34.9 Infection virale, sans précision

Virémie SAI

Mycoses

(B35-B49)

Excl.: mycosis fongoïde (C84.0)
pneumopathie par hypersensibilité aux poussières organiques (J67.-)

B35.- Dermatophytose [Tinea]

Incl.: favus
infections causées par les espèces appartenant aux genres Epidermophyton, Microsporium 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

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

- 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 du membre inférieur**
Dhobie itch
Eczéma marginé de Hebra [Jock itch]
Gale des blanchisseurs
Dermatophytose de l'aine
- B35.8 Autres dermatophytoses**
Dermatophytose:
• disséminée
• granulomateuse
- B35.9 Dermatophytose, sans précision**
Teigne SAI

B36.- Autres mycoses superficielles

- B36.0 Pityriasis versicolor**
Tinea:
• flava
• versicolor
- B36.1 Tinea nigra**
Keratomycosis nigricans palmaris
Microsporiasis nigra
Pityriasis nigra
- B36.2 Piedra blanche [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*)

Vulvo-vaginite à Candida
 Vulvo-vaginite candomycétique
 Muguet vaginal

B37.4 Candidose d'autres localisations uro-génitales

Balanite† (N51.2*) | à Candida
 Urétrite† (N37.0*)

B37.5† Méningite à Candida (G02.1*)

B37.6† Endocardite à Candida (I39.8*)

B37.7 Septicémie à Candida

B37.8- Autres localisations de candidose

B37.81 Œsophagite à Candida

B37.88 Autres localisations de candidose

Chéilite | due à un Candida
 Entérite

B37.9 Candidose, sans précision

Muguet SAI

B38.- Coccidioïdomycose

B38.0 Coccidioïdomycose pulmonaire aiguë

B38.1 Coccidioïdomycose pulmonaire chronique

B38.2 Coccidioïdomycose pulmonaire, sans précision

B38.3 Coccidioïdomycose cutanée

B38.4† Méningite à coccidioïdomycose (G02.1*)

B38.7 Coccidioïdomycose disséminée

Coccidioïdomycose généralisée

B38.8 Autres formes de coccidioïdomycose

B38.9 Coccidioïdomycose, sans précision

B39.- Histoplasmosse

B39.0 Histoplasmosse pulmonaire aiguë à Histoplasma capsulatum

B39.1 Histoplasmosse pulmonaire chronique à Histoplasma capsulatum

B39.2 Histoplasmosse pulmonaire à Histoplasma capsulatum, sans précision

B39.3 Histoplasmosse disséminée à Histoplasma capsulatum

Histoplasmosse généralisée à Histoplasma capsulatum

B39.4 Histoplasmosse à Histoplasma capsulatum, sans précision

Histoplasmosse américaine

B39.5 Histoplasmosse à Histoplasma duboisii

Histoplasmosse africaine

B39.9 Histoplasmosse, 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**

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

B47.9 Mycétome, sans précision
Pied de Madura SAI

B48.- Autres mycoses, non classées ailleurs

B48.0 Lobomycose
Blastomycose chéloïdienne

B48.1 Rhinosporidose

B48.2 Allescheriase
Infection à *Pseudallescheria boydii*
Infection à *Scedosporium*
Excl.: eumycétome (B47.0)

B48.3 Géotrichose
Stomatite à *Geotrichum*

B48.4 Pénicilliose

B48.7 Mycoses opportunistes
Mycoses causées par des champignons de faible virulence qui ne peuvent donner un état infectieux qu'en raison de la présence de certains facteurs tels que l'existence d'une maladie débilitante ou l'administration d'agents thérapeutiques immunosuppresseurs ou autres, ou de radiothérapie. La plupart des champignons responsables sont des saprophytes habituels du sol et de végétaux en décomposition.

B48.8 Autres mycoses précisées
Adiaspiromycose

B49 Mycose, sans précision

Incl.: Fongémie SAI

Maladies dues à des protozoaires (B50-B64)

Excl.: amibiase (A06.-)
autres maladies intestinales à protozoaires (A07.-)

B50.- Paludisme à *Plasmodium falciparum*

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

B50.0 Paludisme à *Plasmodium falciparum* avec complications cérébrales
Paludisme cérébral SAI

B50.8 Autres formes sévères et compliquées de paludisme à *Plasmodium falciparum*
Paludisme sévère ou compliqué à *Plasmodium falciparum* SAI

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

B51.- Paludisme à Plasmodium vivax

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

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

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

B51.8 Paludisme à Plasmodium vivax, avec autres complications

B51.9 Paludisme à Plasmodium vivax, sans complication

Paludisme à Plasmodium vivax SAI

B52.- Paludisme à Plasmodium malariae

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

Excl.: infections mixtes avec Plasmodium:

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

B52.0 Paludisme à Plasmodium malariae, avec atteinte rénale

B52.8 Paludisme à Plasmodium malariae, avec autres complications

B52.9 Paludisme à Plasmodium malariae, sans complication

Paludisme à Plasmodium malariae SAI

B53.- Autres paludismes confirmés par examen parasitologique

B53.0 Paludisme à Plasmodium ovale

Excl.: infections mixtes avec Plasmodium:

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

B53.1 Paludisme à plasmodies simiennes

Excl.: infections mixtes avec Plasmodium:

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

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

Paludisme confirmé par examen parasitologique SAI

B54 Paludisme, sans précision

Incl.: Paludisme diagnostiqué cliniquement, sans confirmation parasitologique.

B55.- Leishmaniose

B55.0 Leishmaniose viscérale

Kala-azar

Leishmaniose dermique après kala-azar

B55.1 Leishmaniose cutanée

Bouton d'Orient

B55.2 Leishmaniose cutanéomuqueuse

Espundia

B55.9 Leishmaniose, sans précision

B56.- Trypanosomiase africaine

Incl.: Maladie du sommeil

B56.0 Trypanosomiase à Trypanosoma gambiense

Infection à Trypanosoma brucei gambiense
Maladie du sommeil de l'Afrique occidentale

B56.1 Trypanosomiase à Trypanosoma rhodesiense

Infection à Trypanosoma brucei rhodesiense
Maladie du sommeil de l'Afrique orientale

B56.9 Trypanosomiase africaine, sans précision

Maladie du sommeil SAI
Trypanosomiase SAI, en des lieux où la trypanosomiase africaine est répandue

B57.- Maladie de Chagas

Incl.: infection à Trypanosoma cruzi
trypanosomiase américaine

B57.0† Forme aiguë de la maladie de Chagas, avec atteinte cardiaque (I41.2*, I98.1*)

Forme aiguë de la maladie de Chagas avec:

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

B57.1 Forme aiguë de la maladie de Chagas, sans atteinte cardiaque

Forme aiguë de la maladie de Chagas SAI

B57.2 Maladie de Chagas (chronique) avec atteinte cardiaque

Maladie de Chagas (chronique) (avec):

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

Trypanosomiase:

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

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

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

B57.5 Maladie de Chagas (chronique) avec atteinte d'autres organes

B58.- Toxoplasmose

Incl.: infection à Toxoplasma gondii

Excl.: toxoplasmose congénitale (P37.1)

B58.0† Oculopathie à Toxoplasma

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-*) | à Toxoplasma

B58.9 Toxoplasmose, sans précision

B59† Pneumocystose (J17.3*)

Incl.: Pneumocystose
Pneumonie à:
• *Pneumocystis carinii*
• *Pneumocystis jirovecii*

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

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

B60.0 Babésiose

Piroplasmose

B60.1 Acanthamœbiose

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

B60.2 Næglériase

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

B60.8 Autres maladies précisées dues à des protozoaires

Microsporidiose

B64 Maladie due à des protozoaires, sans précision

Helminthiases

(B65-B83)

B65.- Schistosomiase [bilharziose]

Incl.: Snail fever [Bilharziose urinaire]

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

Schistosomiase urinaire

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

Schistosomiase intestinale

B65.2 Schistosomiase due à *Schistosoma japonicum*

Schistosomiase asiatique

B65.3 Dermite cercarienne

Prurit des nageurs

B65.8 Autres formes de schistosomiase

Infection à *Schistosoma*:
• *intercalatum*
• *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 Clonorchiose

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

Nanophyétiose

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* [téniaise]**
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***
Infection par cestodes du chien
- B71.8** **Autres infections par cestodes, précisées**
Cénurose

B71.9 Infection par cestodes, sans précision
Infection à cestodes, SAI

B72 Dracunculose
Incl.: Infection [dracontiasse] (à):
• Dracunculus medinensis
• ver de Guinée

B73 Onchocercose
Incl.: Cécité des rivières
Infection à Onchocerca volvulus
Onchocercose

B74.- Filariose
Excl.: éosinophilie tropicale (pulmonaire) SAI (J82)
onchocercose (B73)

B74.0 Filariose à Wuchereria bancrofti
Eléphantiasis bancroftien
Filariose bancroftienne
Filariose lymphatique

B74.1 Filariose à Brugia malayi

B74.2 Filariose à Brugia timori

B74.3 Loase
Filariose à Loa loa
Infection à Loa loa
Loïase
Œdème de Calabar

B74.4 Mansonellose
Infection à Mansonella:
• ozzardi
• perstans
• streptocerca

B74.8 Autres filarioses
Dirofilariose

B74.9 Filariose, sans précision

B75 Trichinose
Incl.: Infection à Trichinella
Trichinellose

B76.- Ankylostomiase
Incl.: uncinariose

B76.0 Ankylostomose
Infection à Ancylostoma

B76.1 Nécatose
Infection à Necator americanus

B76.8 Autres ankylostomiases

B76.9 Ankylostomiase, sans précision
Larva migrans cutanée SAI

B77.- Ascaridiase
Incl.: ascaridiose
infection à Ascaris

B77.0 Ascaridiase avec complications intestinales

B77.8 Ascaridiase avec autres complications

B77.9 Ascaridiase, sans précision

B78.- Anguillulose [strongyloïdose]
Excl.: trichostrongylose (B81.2)

B78.0 Anguillulose intestinale

B78.1 Anguillulose cutanée

B78.7 Anguillulose disséminée

B78.9 Anguillulose, sans précision

B79 Infection à Trichuris trichiuria
Incl.: Trichocéphale (infection) (maladie)
Trichocéphalose

B80 Oxyurose
Incl.: Entérobiase
Infection à oxyures
Oxyurose

B81.- Autres helminthiases intestinales, non classées ailleurs
Excl.: Angiostrongyloïdose due à *Parastrongylus cantonensis* (B83.2)
Angiostrongyloïdose due à *Angiostrongylus cantonensis* (B83.2)

B81.0 Anisakiase
Infection à larve d'*Anisakis*

B81.1 Capillariose intestinale
Capillariose SAI
Infection à *Capillaria philippinensis*
Excl.: capillariose hépatique (B83.8)

B81.2 Trichostrongylose

B81.3 Angiostrongyloïdose [angiostrongylose] intestinale
Angiostrongyloïdose due à *Parastrongylus costaricensis*
Angiostrongyloïdose due à *Angiostrongylus costaricensis*

B81.4 Helminthiases intestinales mixtes
Helminthiase mixte SAI
Infection par helminthes intestinaux classés dans plus d'une des catégories B65.0-B81.3 et B81.8

B81.8 Autres helminthiases intestinales précisées
Infection par:
• *Oesophagostomum* [œsophagostomose]
• *Ternidens diminutus* [ternidensiase]

B82.- Parasitose intestinale, sans précision

B82.0 Helminthiase intestinale, sans précision

B82.9 Parasitose intestinale, sans précision

B83.- Autres helminthiases

Excl.: capillariose:
• SAI (B81.1)
• intestinale (B81.1)

B83.0 Larva migrans viscérale
Toxocarose

B83.1 Gnathostomiase
Dermatite migrante
Dermatite ou œdème "rampant"

B83.2 Angiostrongyloïdose à Parastrongylus cantonensis
Angiostrongyloïdose à *Angiostrongylus cantonensis*
Méningo-encéphalite à éosinophiles† (G05.2*)
Excl.: angiostrongyloïdose intestinale (B81.3)

B83.3 Syngamose
Syngamose

B83.4 Hirudiniase interne
Excl.: hirudiniase externe (B88.3)

B83.8 Autres helminthiases précisées
Acanthocéphalose
Capillariose hépatique
Gongylonérose
Métastrongylose
Thélaziose

B83.9 Helminthiase, sans précision
Vers SAI
Excl.: helminthiase intestinale SAI (B82.0)

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

B85.- Pédiculose et phtiriase

B85.0 Pédiculose due à *Pediculus humanus capitis*
Infestation de la chevelure par des poux

B85.1 Pédiculose due à *Pediculus humanus corporis*
Infestation du corps par des poux

B85.2 Pédiculose, sans précision

B85.3 Phtiriase

Infestation par:

- morpions
- Phthirus pubis
- poux du pubis

B85.4 Infestation mixte, pédiculose et phtiriase

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

B86

Gale

Incl.: Prurit dû à la gale

B87.-

Myiase

Incl.: infestation par larves de mouches

B87.0 Myiase cutanée

Myiase rampante

B87.1 Myiase des plaies cutanées

Myiase traumatique

B87.2 Myiase oculaire

B87.3 Myiase rhinopharyngée

Myiase laryngée

B87.4 Myiase auriculaire

B87.8 Myiase d'autres localisations

Myiase:

- génito-urinaire
- intestinale

B87.9 Myiase, sans précision

B88.-

Autres infestations

B88.0 Autres acariases

Dermite (due à):

- acarienne
- Demodex
- Dermanyssus gallinae
- Liponyssoides sanguineus

Trombiculose

Excl.: gale (B86)

B88.1 Tungose [infestation par puce-chique]

B88.2 Autres infestations par arthropodes

Scarabiase

B88.3 Hirudiniase externe

Infestation par sangsues SAI

Excl.: hirudiniase interne (B83.4)

B88.8 Autres infestations précisées

Ichtyoparasitose à *Vandellia cirrhosa*

Linguatulose

Porocéphalose

B88.9 **Infestation, sans précision**

Infestation (cutanée) (par):

- SAI
 - acariens SAI
- Parasites de la peau SAI

B89 **Parasitose, sans précision**

Séquelles de maladies infectieuses et parasitaires

(B90-B94)

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

B90.- **Séquelles de tuberculose**

B90.0 **Séquelles de tuberculose du système nerveux central**

B90.1 **Séquelles de tuberculose génito-urinaire**

B90.2 **Séquelles de tuberculose des os et des articulations**

B90.8 **Séquelles de tuberculose d'autres organes**

B90.9 **Séquelles de tuberculose des voies respiratoires et sans précision**
Séquelles de tuberculose SAI

B91 **Séquelles de poliomyélite**

Excl.: Syndrome post-poliomyélitique (G14)

B92 **Séquelles de lèpre**

B94.- **Séquelles de maladies infectieuses et parasitaires, autres et non précisées**

B94.0 **Séquelles du trachome**

B94.1 **Séquelles d'encéphalite virale**

B94.2 **Séquelles d'hépatite virale**

B94.8 **Séquelles d'autres maladies infectieuses et parasitaires précisées**

B94.9 **Séquelles de maladie infectieuse ou parasitaire, sans précision**

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

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

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

- B95.0!** Streptocoques, groupe A, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
- B95.1!** Streptocoques, groupe B, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
- B95.2!** Streptocoques, groupe D, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
Entérocoques
- B95.3!** *Streptococcus pneumoniae*, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
- B95.4-!** Autres streptocoques, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
- B95.41! Streptocoques, groupe C, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
- B95.42! Streptocoques, groupe G, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
- B95.48! Autres streptocoques spécifiés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
- B95.5!** Streptocoques non précisés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
- B95.6!** *Staphylococcus aureus*, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
- B95.7!** Autres staphylocoques, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
- B95.8!** Staphylocoque non précisé, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
- B95.9-!** Autres micro-organismes Gram positif précisés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
- B95.90! Autres micro-organismes aérobies Gram positif précisés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
Corynébactéries
- B95.91! Autres micro-organismes anaérobies Gram positif non sporulants non précisés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
Pseudostreptocoques
Propionibactéries

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

- B96.0!** *Mycoplasma* et *Ureaplasma*, cause de maladies classées dans d'autres chapitres
Mycoplasma pneumoniae [M. pneumoniae]
Pleuro-pneumonia-like-organism [PPLO]

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

- B96.2! Escherichia coli et autres entérobactéries, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
Enterobacter
Klebsiella
Morganella
Proteus
Serratia
- B96.3! Haemophilus influenzae et Moraxella, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
Groupe HACEK [Haemophilus, Actinobacillus, Cardiobacterium hominis, Eikenella, Kingella]
Haemophilus influenzae [H. influenzae]
- B96.5! Pseudomonas et autres bacilles non fermentants cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
Acinetobacter
Burkholderia
Pseudomonas aeruginosa
Stenotrophomonas
- B96.6! Bacillus fragilis et autres micro-organismes anaérobies Gram négatif, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
- B96.7! Clostridium perfringens et autres micro-organismes anaérobies sporulants Gram positif, causes de maladies classées dans d'autres chapitres**
- B96.8! Autres agents bactériens précisés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
- B97.-! Virus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
- B97.0! Adénovirus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
- B97.1! Entérovirus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
Virus:
• Coxsackie
• ECHO
- B97.2! Coronavirus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
- B97.3! Rétrovirus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
Lentivirus
Oncovirus
- B97.4! Virus respiratoire syncytial, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
- B97.5! Réovirus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
- B97.6! Parvovirus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
- B97.7! Papillovirus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
- B97.8! Autres virus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
Métapneumovirus humain
- B98.-! Autres micro-organismes infectieux précisés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**
- B98.0! Helicobacter pylori [H. pylori], cause de maladies classées dans d'autres chapitres**

B98.1! **Vibrio vulnificus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres**

Autres maladies infectieuses
(B99-B99)

B99 **Maladies infectieuses, autres et non précisées**

Chapitre II

Tumeurs (C00 - D48)

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

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)

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

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

2. Activité fonctionnelle

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

3. Morphologie

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

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

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

4. Sous-catégories du chapitre II

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

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

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

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

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

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

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

6. Tumeurs malignes de tissu ectopique

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

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

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

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

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

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

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

Tumeurs malignes

(C00-C97)

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

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

C00.- Tumeur maligne de la lèvre

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

C00.0 Lèvre supérieure, bord libre

Lèvre supérieure:

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

C00.1 Lèvre inférieure, bord libre

Lèvre inférieure:

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

C00.2 Lèvre, sans précision, bord libre

Extérieur de la lèvre SAI

C00.3 Lèvre supérieure, face interne

Lèvre supérieure:

- face:
 - muqueuse
 - orale
- frein
- muqueuse

C00.4 Lèvre inférieure, face interne

Lèvre inférieure:

- face:
 - muqueuse
 - orale
- frein
- muqueuse

C00.5 Lèvre, sans précision, face interne

Lèvre, sans indication si inférieure ou supérieure:

- face:
 - muqueuse
 - orale

- frein
- muqueuse

C00.6 Commissure des lèvres
Commissure des lèvres

C00.8 Lésion à localisations contiguës de la lèvre
[voir note 5 au début de ce chapitre]

C00.9 Lèvre, sans précision

C01 Tumeur maligne de la base de la langue

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

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

C02.0 Face dorsale de la langue
Deux tiers antérieurs de la langue, face supérieure
Excl.: face supérieure de la base de la langue (C01)

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

C02.2 Face inférieure de la langue
Deux tiers antérieurs de la langue, face inférieure
Frein de la langue

C02.3 Deux tiers antérieurs de la langue, sans précision
Partie mobile de la langue SAI
Tiers moyen de la langue SAI

C02.4 Amygdale linguale
Excl.: amygdale SAI (C09.9)

C02.8 Lésion à localisations contiguës de la langue
[voir note 5 au début de ce chapitre]
Tumeur maligne de la langue dont le point de départ ne peut être classé à aucune des catégories C01-C02.4

C02.9 Langue, sans précision

C03.- Tumeur maligne de la gencive

Incl.: gencive
muqueuse (de la crête) alvéolaire

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

C03.0 Gencive supérieure

C03.1 Gencive inférieure

C03.9 Gencive, sans précision

C04.- Tumeur maligne du plancher de la bouche

C04.0 Plancher antérieur de la bouche
En avant de la jonction prémolaire-canine

C04.1 Plancher latéral de la bouche

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

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 Lnette

C05.8 Lésion à localisations contiguës du palais
[voir note 5 au début de ce chapitre]

C05.9 Palais, sans précision

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

C06.0 Muqueuse de la joue
Face interne de la joue
Muqueuse buccale SAI

C06.1 Vestibule de la bouche
Gouttière: |
• buccale | (supérieure) (inférieure)
• labiale |

C06.2 Région rétromolaire

C06.8 Lésion à localisations contiguës de la bouche, parties autres et non précisées
[Voir note 5 au début de ce chapitre]

C06.9 Bouche, sans précision
Cavité buccale SAI
Glande salivaire accessoire, siège non précisé

C07 Tumeur maligne de la glande parotide

C08.- Tumeur maligne des glandes salivaires principales, autres et non précisées

Excl.: glande parotide (C07)
tumeurs malignes des glandes salivaires accessoires SAI (C06.9)
tumeurs malignes des glandes salivaires accessoires précisées classées en fonction de leur
siège anatomique

C08.0 Glande sous-mandibulaire
Glande sous-maxillaire

C08.1 Glande sublinguale

C08.8 Lésion à localisations contiguës des glandes salivaires principales
[voir note 5 au début de ce chapitre]
Tumeur maligne des glandes salivaires principales dont le point de départ ne peut être classé à
aucune des catégories C07-C08.1

C08.9 Glande salivaire principale, sans précision
Glande salivaire (principale) SAI

C09.- Tumeur maligne de l'amygdale

Excl.: amygdale:

- linguale (C02.4)
- pharyngienne (C11.1)

C09.0 Fosse amygdalienne

C09.1 Pilier de l'amygdale (antérieur) (postérieur)

C09.8 Lésion à localisations contiguës de l'amygdale
[voir note 5 au début de ce chapitre]

C09.9 Amygdale, sans précision

Amygdale:

- SAI
- palatine

C10.- Tumeur maligne de l'oropharynx

Excl.: amygdale (C09.-)

C10.0 Sillon glosso-épiglottique

C10.1 Face antérieure de l'épiglotte

Epiglotte, bord libre [marge]

Pli(s) glosso-épiglottique(s)

Excl.: épiglotte (partie sus-hyoïdienne) SAI (C32.1)

C10.2 Paroi latérale de l'oropharynx

C10.3 Paroi postérieure de l'oropharynx

C10.4 Fente branchiale

Kyste branchial [siège de la tumeur]

C10.8 Lésion à localisations contiguës de l'oropharynx
[voir note 5 au début de ce chapitre]

Carrefour pharyngo-laryngé de l'oropharynx

C10.9 Oropharynx, sans précision

C11.- Tumeur maligne du 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:

- choanes
- cloison nasale

Paroi rhinopharyngienne (supérieure) (postérieure) du voile du palais

Plancher du rhinopharynx

C11.8 Lésion à localisations contiguës de rhinopharynx
[voir note 5 au début de ce chapitre]

C11.9 Rhinopharynx, sans précision
Paroi rhinopharyngienne SAI

C12 Tumeur maligne du sinus piriforme
Incl.: Récessus piriforme

C13.- Tumeur maligne de l'hypopharynx
Excl.: sinus piriforme (C12)

C13.0 Région rétro-cricoïdienne

C13.1 Repli ary-épiglottique, versant hypopharyngé
Repli ary-épiglottique:
• SAI
• zone marginale
Excl.: repli ary-épiglottique, versant laryngé (C32.1)

C13.2 Paroi postérieure de l'hypopharynx

C13.8 Lésion à localisations contiguës de l'hypopharynx
[voir note 5 au début de ce chapitre]

C13.9 Hypopharynx, sans précision
Paroi hypopharyngée SAI

C14.- Tumeur maligne de la lèvre, de la cavité buccale et du pharynx, de sièges autres et mal définis
Excl.: cavité buccale SAI (C06.9)

C14.0 Pharynx, sans précision

C14.2 Anneau de Waldeyer

C14.8 Lésion à localisations contiguës de la lèvre, de la cavité buccale et du pharynx
[voir note 5 au début de ce chapitre]
Tumeur maligne de la lèvre, de la cavité buccale et du pharynx dont le point de départ ne peut être classé à aucune des catégories C00-C14.2

Tumeurs malignes des organes digestifs (C15-C26)

C15.- Tumeur maligne de l'œsophage
Note: On utilisera au choix l'une des subdivisions suivantes:
.0-.2 selon description anatomique
.3-.5 selon le tiers supérieur, moyen, inférieur
On a renoncé volontairement au principe de l'exclusion mutuelle des catégories car ces deux types de classification sont utilisés, mais les divisions anatomiques en résultant ne sont pas identiques.

C15.0 Œsophage cervical

- C15.1** Œsophage thoracique
- C15.2** Œsophage abdominal
- C15.3** Tiers supérieur de l'œsophage
- C15.4** Tiers moyen de l'œsophage
- C15.5** Tiers inférieur de l'œsophage
- C15.8** Lésion à localisations contiguës de l'œsophage
[voir note 5 au début de ce chapitre]
- C15.9** Œsophage, sans précision

C16.- Tumeur maligne de l'estomac

- C16.0** **Cardia**
Jonction:
 - cardio-œsophagienne
 - œsophago-gastriqueŒsophage et estomac
Orifice œsophagien de l'estomac
- C16.1** **Fundus**
- C16.2** **Corps de l'estomac**
- C16.3** **Antre pylorique**
Antre de l'estomac
- C16.4** **Pylore**
Canal pylorique
Prépylore
- C16.5** **Petite courbure de l'estomac, sans précision**
Petite courbure de l'estomac, non classée en C16.1-C16.4
- C16.6** **Grande courbure de l'estomac, sans précision**
Grande courbure de l'estomac, non classée en C16.0-C16.4
- C16.8** **Lésion à localisations contiguës de l'estomac**
[voir note 5 au début de ce chapitre]
- C16.9** **Estomac, sans précision**
Cancer gastrique SAI

C17.- Tumeur maligne de l'intestin grêle

- C17.0** **Duodénum**
- C17.1** **Jéjunum**
- C17.2** **Iléon**
Excl.: valvule iléo-cæcale (C18.0)
- C17.3** **Diverticule de Meckel**
- C17.8** **Lésion à localisations contiguës de l'intestin grêle**
[voir note 5 au début de ce chapitre]
- C17.9** **Intestin grêle, sans précision**

C18.- Tumeur maligne du côlon

- C18.0 Cæcum**
Valvule iléo-cæcale
- C18.1 Appendice**
- C18.2 Côlon ascendant**
- C18.3 Angle droit du côlon [hepatica]**
- C18.4 Côlon transverse**
- C18.5 Angle gauche du côlon [splénique]**
- C18.6 Côlon descendant**
- C18.7 Côlon sigmoïde**
Sigmoïde [côlon pelvien]
Excl.: jonction recto-sigmoïdienne (C19)
- C18.8 Lésion à localisations contiguës du côlon**
[voir note 5 au début de ce chapitre]
- C18.9 Côlon, sans précision**
Gros intestin SAI

C19 Tumeur maligne de la jonction recto-sigmoïdienne

- Incl.:* Côlon et rectum
Côlon recto-sigmoïde

C20 Tumeur maligne du rectum

- Incl.:* Ampoule rectale

C21.- Tumeur maligne de l'anus et du canal anal

- C21.0 Anus, sans précision**
Excl.: marge anale (C43.5, C44.5)
peau anale (C43.5, C44.5)
peau périanale (C43.5, C44.5)
- C21.1 Canal anal**
Sphincter anal
- C21.2 Zone cloacale**
- C21.8 Lésion à localisations contiguës du rectum, de l'anus et du canal anal**
[voir note 5 au début de ce chapitre]
Ano-rectale
Jonction ano-rectale
Tumeur maligne du rectum, de l'anus et du canal anal dont le point de départ ne peut être classé à aucune des catégories C20-C21.2

C22.- Tumeur maligne du foie et des voies biliaires intrahépatiques

- Excl.:* tumeur maligne secondaire du foie (C78.7)
voies biliaires SAI (C24.9)

- C22.0 Carcinome hépatocellulaire**
Hépatome (malin)

C22.1 Carcinome du canal biliaire intrahépatique

Cholangiocarcinome

C22.2 Hépatoblastome

C22.3 Angiosarcome du foie

Sarcome des cellules de Kupffer

C22.4 Autres sarcomes du foie

C22.7 Autres carcinomes du foie précisés

C22.9 Foie, sans précision

C23 Tumeur maligne de la vésicule biliaire

C24.- Tumeurs malignes des voies biliaires, autres et non précisées

Excl.: canal biliaire intrahépatique (C22.1)

C24.0 Canal biliaire extra-hépatique

Canal:

- biliaire SAI
- cholédoque
- cystique
- hépatique
- hépatique commune

C24.1 Ampoule de Vater

C24.8 Lésion à localisations contiguës des voies biliaires

[voir note 5 au début de ce chapitre]

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

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

C24.9 Voies biliaires, sans précision

C25.- Tumeur maligne du pancréas

C25.0 Tête du pancréas

C25.1 Corps du pancréas

C25.2 Queue du pancréas

C25.3 Canal pancréatique

C25.4 Pancréas endocrine

Ilots de Langerhans

C25.7 Autres parties du pancréas

Col du pancréas

C25.8 Lésion à localisations contiguës du pancréas

[voir note 5 au début de ce chapitre]

C25.9 Pancréas, sans précision

- C26.- Tumeur maligne des organes digestifs, de sièges autres et mal définis**
Excl.: péritoine et rétropéritoine (C48.-)
- C26.0 Tractus intestinal, partie non précisée**
Intestin SAI
- C26.1 Rate**
Excl.: lymphome folliculaire (C82.-)
lymphome de Hodgkin [lymphogranulomatose maligne] (C81.-)
lymphome non folliculaire (C83.-)
lymphome à cellules T/NK matures (C84.-)
lymphome non hodgkinien, de types autres et non précisés (C85.-)
- C26.8 Lésion à localisations contiguës de l'appareil digestif**
[voir note 5 au début de ce chapitre]
Tumeurs maligne des organes digestifs dont le point de départ ne peut être classé à aucune des catégories C15-C26.1
Excl.: jonction cardio-œsophagienne (C16.0)
- C26.9 Sièges mal définis de l'appareil digestif**
Tractus gastro-intestinal SAI
Tube ou appareil digestif SAI

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

Incl.: oreille moyenne

Excl.: mésothéliome (C45.-)

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

- C30.0 Fosses nasales**
Cartilage du nez
Cloison nasale
Cornets
Vestibule des fosses nasales
Septum nasal
Excl.: bord postérieur de la cloison nasale et des choanes (C11.3)
bulbe olfactif (C72.2)
nez SAI (C76.0)
os du nez (C41.02)
peau du nez (C43.3, C44.3)
- C30.1 Oreille moyenne**
Cellules mastoïdiennes
Oreille interne
Trompe d'Eustache
Excl.: cartilage de l'oreille (C49.0)
conduit auditif (externe) (C43.2, C44.2)
os de l'oreille (méat) (C41.01)
peau de l'oreille (externe) (C43.2, C44.2)

C31.- Tumeur maligne des sinus de la face

- C31.0 Sinus maxillaire**
Antre (de Highmore) (maxillaire)
- C31.1 Sinus ethmoïdal**
- C31.2 Sinus frontal**
- C31.3 Sinus sphénoïdal**
- C31.8 Lésion à localisations contiguës des sinus de la face**
[voir note 5 au début de ce chapitre]
- C31.9 Sinus de la face, sans précision**

C32.- Tumeur maligne du larynx

- C32.0 Glotte**
Corde vocale (vraie) SAI
Musculature intrinsèque du larynx
- C32.1 Etage sus-glottique**
Bandes ventriculaires
Épiglotte (partie sus-hyoïdienne) SAI
Face postérieure (laryngée) de l'épiglotte
Fausses cordes vocales
Larynx extrinsèque
Repli ary-épiglottique, versant laryngé
Excl.: face antérieure de l'épiglotte (C10.1)
repli ary-épiglottique:
• SAI (C13.1)
• versant hypopharyngé (C13.1)
• zone marginale (C13.1)
- C32.2 Etage sous-glottique**
- C32.3 Cartilage laryngé**
- C32.8 Lésion à localisations contiguës du larynx**
[voir note 5 au début de ce chapitre]
- C32.9 Larynx, sans précision**

C33 Tumeur maligne de la trachée

C34.- Tumeur maligne des bronches et du poumon

- C34.0 Bronche souche**
Eperon
Hile (du poumon)
- C34.1 Lobe supérieur, bronches ou poumon**
- C34.2 Lobe moyen, bronches ou poumon**
- C34.3 Lobe inférieur, bronches ou poumon**
- C34.8 Lésion à localisations contiguës des bronches et du poumon**
[voir note 5 au début de ce chapitre]
- C34.9 Bronche ou poumon, sans précision**

C37 Tumeur maligne du thymus

C38.- Tumeur maligne du cœur, du médiastin et de la plèvre

Excl.: mésothéliome (C45.-)

C38.0 Cœur
Péricarde

Excl.: gros vaisseaux (C49.3)

C38.1 Médiastin antérieur

C38.2 Médiastin postérieur

C38.3 Médiastin, partie non précisée

C38.4 Plèvre

C38.8 Lésion à localisations contiguës du cœur, du médiastin et de la plèvre
[voir note 5 au début de ce chapitre]

C39.- Tumeur maligne de l'appareil respiratoire et des organes intrathoraciques, de sièges autres et mal définis

Excl.: intrathoracique SAI (C76.1)
thoracique SAI (C76.1)

C39.0 Voies respiratoires supérieures, partie non précisée

C39.8 Lésion à localisations contiguës des organes respiratoires et intrathoraciques
[voir note 5 au début de ce chapitre]

Tumeur maligne des organes respiratoires et intrathoraciques dont le point de départ ne peut être classé à aucune des catégories C30-C39.0

C39.9 Sièges mal définis de l'appareil respiratoire
Voies respiratoires SAI

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

Excl.: moelle osseuse SAI (C96.7)
synoviale (C49.-)

C40.- Tumeur maligne des os et du cartilage articulaire des membres

C40.0 Omoplate et os longs du membre supérieur

C40.1 Os courts du membre supérieur

C40.2 Os longs du membre inférieur

C40.3 Os courts du membre inférieur

C40.8 Lésion à localisations contiguës des os et du cartilage articulaire des membres
[voir note 5 au début de ce chapitre]

C40.9 Os et cartilage articulaire d'un membre, sans précision

C41.- Tumeur maligne des os et du cartilage articulaire, de sièges autres et non

précisés

Excl.: cartilage de:

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

C41.0- Os du crâne et de la face

Maxillaire (supérieur)

Os orbital

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

- gencive supérieure (C03.0)
- sinus maxillaire (C31.0)
- mandibule (C41.1)
- maxillaire inférieur (C41.1)

C41.01 Os crâniofaciaux

Os de l'orbite

Os:

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

C41.02 Os maxillofaciaux

Os de la face, sans précisions

Maxillaire

Cornets

Mâchoire supérieure

Os:

- nasal
- zygomatique
- Vomer

C41.1 Mandibule

Maxillaire inférieur

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

- Gencive 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

Sacrum

Coccyx

- C41.8** **Lésion à localisations contiguës des os et du cartilage articulaire**
[voir note 5 au début de ce chapitre]
Tumeur maligne de l'os et du cartilage articulaire dont le point de départ ne peut être classé à aucune des catégories C40-C41.4
- C41.9** **Os et cartilage articulaire, sans précision**

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

- C43.-** **Mélanome malin de la peau**
Incl.: les codes morphologiques M872-M879 avec code de comportement /3
Excl.: mélanome malin de la peau des organes génitaux (C51-C52, C60.-, C63.-)
- C43.0** **Mélanome malin de la lèvre**
Excl.: bord libre de la lèvre (C00.0-C00.2)
- C43.1** **Mélanome malin de la paupière, y compris le canthus**
- C43.2** **Mélanome malin de l'oreille et du conduit auditif externe**
- C43.3** **Mélanome malin de la face, parties autres et non précisées**
- C43.4** **Mélanome malin du cuir chevelu et du cou**
- C43.5** **Mélanome malin du tronc**
Marge | anale
Peau |
Peau (du):
• périanale
• sein
Excl.: anus SAI (C21.0)
- C43.6** **Mélanome malin du membre supérieur, y compris l'épaule**
- C43.7** **Mélanome malin du membre inférieur, y compris la hanche**
- C43.8** **Lésion à localisations contiguës d'un mélanome malin de la peau**
[voir note 5 au début de ce chapitre]
- C43.9** **Mélanome malin de la peau, sans précision**
Mélanome (malin) SAI

C44.- Autres tumeurs malignes de la peau

Incl.: tumeur maligne des glandes:

- sébacées
- sudoripares

Excl.: mélanome malin de la peau (C43.-)
peau des organes génitaux (C51-C52, C60.-, C63.-)
sarcome de Kaposi (C46.-)

C44.0 Face cutanée de la lèvre

Carcinome basocellulaire de la lèvre

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

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

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

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

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

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

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

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

C44.4 Peau du cuir chevelu et du cou

C44.5 Peau du tronc

Marge | anale
Peau |

Peau (du):

- périanale
- sein

Excl.: anus SAI (C21.0)

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

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

C44.8 Lésion à localisations contiguës de la peau

[voir note 5 au début de ce chapitre]

C44.9 Tumeur maligne de la peau, sans précision

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

C45.- Mésothéliome

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

C45.0 Mésothéliome de la plèvre

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

C45.1 Mésothéliome du péritoine

Epiploon

Mésentère

Mésocôlon

Péritoine (pariétal) (pelvien)

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

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

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]**

Incl.: le code morphologique M9140 avec code de comportement /3

C46.0 Sarcome de Kaposi de la peau

C46.1 Sarcome de Kaposi des tissus mous

C46.2 Sarcome de Kaposi du palais

C46.3 Sarcome de Kaposi des ganglions lymphatiques

C46.7 Sarcome de Kaposi d'autres sièges

C46.8 Sarcome de Kaposi d'organes multiples

C46.9 Sarcome de Kaposi, sans précision

C47.- **Tumeur maligne des nerfs périphériques et du système nerveux autonome**

Incl.: nerfs et ganglions sympathiques et parasympathiques

Excl.: Nerf crâniens (C72.2-C72.5)

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

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

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

C47.2 Nerfs périphériques du membre inférieur, y compris la hanche

C47.3 Nerfs périphériques du thorax

C47.4 Nerfs périphériques de l'abdomen

C47.5 Nerfs périphériques du pelvis

C47.6 Nerfs périphériques du tronc, sans précision

C47.8 Lésion à localisations contiguës des nerfs périphériques et du système nerveux autonome

[voir note 5 au début de ce chapitre]

C47.9 Nerfs périphériques et système nerveux autonome, sans précision

C48.- **Tumeur maligne du rétropéritoine et du péritoine**

Excl.: mésothéliome (C45.-)

sarcome de Kaposi (C46.1)

C48.0 Rétropéritoine

C48.1 Parties précisées du péritoine

Epiploon
Mésentère
Mésocôlon
Péritoine:
• pariétal
• pelvien

C48.2 Péritoine, sans précision

C48.8 Lésion à localisations contiguës du rétropéritoine et du péritoine
[voir note 5 au début de ce chapitre]

C49.- Tumeur maligne du tissu conjonctif et des autres tissus mous

Incl.: aponévrose
bourse séreuse
cartilage
ligament, sauf de l'utérus
muscle
synoviale
tendon (gaine)
tissu adipeux
vaisseau:
• lymphatique
• sanguin

Excl.: cartilage (du):
• articulaire (C40-C41)
• larynx (C32.3)
• nez (C30.0)
mésothéliome (C45.-)
nerfs périphériques et du système nerveux autonome (C47.-)
péritoine (C48.-)
rétropéritoine (C48.0)
sarcome de Kaposi (C46.-)
tissu conjonctif du sein (C50.-)

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

Tissu conjonctif de:

- oreille
- paupière

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

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

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

C49.3 Tissu conjonctif et autres tissus mous du thorax

Aisselle
Diaphragme
Gros vaisseaux

Excl.: cœur (C38.0)
médiastin (C38.1-C38.3)
sein (C50.-)
thymus (C37)

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

Hypocondre
Paroi abdominale

C49.5 Tissu conjonctif et autres tissus mous du pelvis

Aine
Fesse
Périnée

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

Dos SAI

- C49.8 Lésion à localisations contiguës du tissu conjonctif et des autres tissus mous**
[voir note 5 au début de ce chapitre]
Tumeur maligne du tissu conjonctif et des autres tissus mous dont le point de départ ne peut être classé à aucune des catégories C47-C49.6
- C49.9 Tissu conjonctif et autres tissus mous, sans précision**

Tumeurs malignes du sein (C50-C50)

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

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

Incl.: peau des organes génitaux de la femme

- C51.- Tumeur maligne de la vulve**
- C51.0 Grande lèvre**
Glande de Bartholin
- 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
Utéro-ovarienne
Tumeur maligne des organes génitaux de la femme dont le point de départ ne peut être classé à aucune des catégories C51-C57.7, C58
 - C57.9** Organe génital de la femme, sans précision
Voies génito-urinaires de la femme SAI

C58 Tumeur maligne du placenta

Incl.: Chorio-épithéliome SAI
Choriocarcinome SAI

Excl.: chorio-adénome (destruens) (D39.2)
môle hydatiforme:
• SAI (O01.9)
• invasive (D39.2)
• maligne (D39.2)

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

Incl.: peau des organes génitaux de l'homme

C60.- Tumeur maligne de la verge

C60.0 Prépuce

C60.1 Gland

C60.2 Corps de la verge
Corps caverneux

C60.8 Lésion à localisations contiguës de la verge
[voir note 5 au début de ce chapitre]

C60.9 Verge, sans précision
Peau de la verge SAI

C61 Tumeur maligne de la prostate

C62.- Tumeur maligne du testicule

C62.0 Cryptorchidie
Testicule:
• ectopique [siège de la tumeur]
• retenu [siège de la tumeur]

C62.1 Testicule descendu
Testicule scrotal

C62.9 Testicule, sans précision

C63.- Tumeur maligne des organes génitaux de l'homme, autres et non précisés

C63.0 Epididyme

C63.1 Cordon spermatique

C63.2 Scrotum
Peau du scrotum

C63.7 Autres organes génitaux de l'homme précisés
Tunique vaginale
Vésicule séminale

- C63.8 Lésion à localisations contiguës des organes génitaux de l'homme**
 [voir note 5 au début de ce chapitre]
 Tumeur maligne des organes génitaux de l'homme dont le point de départ ne peut être classé à aucune des catégories C60-C63.7
- C63.9 Organe génital de l'homme, sans précision**
 Voies génito-urinaires de l'homme SAI

Tumeurs malignes des voies urinaires (C64-C68)

- C64 Tumeur maligne du rein, à l'exception du bassinnet**
Excl.: bassinnet (C65)
 calices (C65)
- C65 Tumeur maligne du bassinnet**
Incl.: Calices
 Jonction pelvi-urétérale
- C66 Tumeur maligne de l'uretère**
Excl.: orifice urétéral de la vessie (C67.6)
- C67.- Tumeur maligne de la vessie**
- C67.0 Trigone de la vessie**
- C67.1 Dôme de la vessie**
- C67.2 Paroi latérale de la vessie**
- C67.3 Paroi antérieure de la vessie**
- C67.4 Paroi postérieure de la vessie**
- C67.5 Col vésical**
 Orifice urétral interne
- C67.6 Orifice urétéral**
- C67.7 Ouraque**
- C67.8 Lésion à localisations contiguës de la vessie**
 [voir note 5 au début de ce chapitre]
- C67.9 Vessie, sans précision**
- C68.- Tumeur maligne des organes urinaires, autres et non précisés**
Excl.: voies génito-urinaires SAI:
 • femme (C57.9)
 • homme (C63.9)
- C68.0 Urètre**
Excl.: orifice urétral de la vessie (C67.5)
- C68.1 Glande urétrale**

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

- C68.8 Lésion à localisations contiguës des organes urinaires**
[voir note 5 au début de ce chapitre]
Tumeur maligne des organes urinaires dont le point de départ ne peut être classé à aucune des catégories C64-C68.1
- C68.9 Organe urinaire, sans précision**
Appareil urinaire SAI

Tumeurs malignes de l'œil, de l'encéphale et d'autres parties du système nerveux central (C69-C72)

- C69.- Tumeur maligne de l'œil et de ses annexes**
Excl.: nerf optique (C72.3)
paupière (peau) (C43.1, C44.1)
tissu conjonctif de la paupière (C49.0)
- C69.0 Conjonctive**
- C69.1 Cornée**
- C69.2 Rétine**
- C69.3 Choroïde**
- C69.4 Corps ciliaire**
- C69.5 Glande lacrymale et canal lacrymal**
Canal lacrymo-nasal
Sac lacrymal
- C69.6 Orbite**
Muscle extra-oculaire
Nerfs périphériques de l'orbite
Tissu:
• conjonctif de l'orbite
• rétrobulbaire
• rétro-oculaire
Excl.: os de l'orbite (C41.01)
- C69.8 Lésion à localisations contiguës de l'œil et de ses annexes**
[voir note 5 au début de ce chapitre]
- C69.9 Œil, sans précision**
Globe oculaire

- C70.- Tumeur maligne des méninges**
- C70.0 Méninges cérébrales**
- C70.1 Méninges rachidiennes**
- C70.9 Méninges, sans précision**

C71.- Tumeur maligne de l'encéphale

Excl.: nerfs crâniens (C72.2-C72.5)
tissu rétrobulbaire (C69.6)

- C71.0 Encéphale, sauf lobes et ventricules**
Supratentorial SAI
- C71.1 Lobe frontal**
- C71.2 Lobe temporal**
- C71.3 Lobe pariétal**
- C71.4 Lobe occipital**
- C71.5 Ventricule cérébral**
Excl.: quatrième ventricule (C71.7)
- C71.6 Cervelet**
- C71.7 Tronc cérébral**
Infratentorial SAI
Quatrième ventricule
- C71.8 Lésion à localisations contiguës de l'encéphale**
[voir note 5 au début de ce chapitre]
- C71.9 Encéphale, sans précision**

C72.- Tumeur maligne de la moelle épinière, des nerfs crâniens et d'autres parties du système nerveux central

Excl.: méninges (C70.-)
nerfs périphériques et du système nerveux autonome (C47.-)

- C72.0 Moelle épinière**
- C72.1 Queue de cheval**
- C72.2 Nerf olfactif [Nerf crânien I]**
Bulbe olfactif
- C72.3 Nerf optique [Nerf crânien II]**
- C72.4 Nerf auditif [Nerf crânien VIII]**
- C72.5 Nerfs crâniens, autres et non précisés**
Nerf crânien SAI
- C72.8 Lésion à localisations contiguës de l'encéphale et d'autres parties du système nerveux central**
[voir note 5 au début de ce chapitre]
Tumeur maligne de l'encéphale et d'autres parties du système nerveux central dont le point de départ ne peut être classé à aucune des catégories C70-C72.5
- C72.9 Système nerveux central, sans précision**
Système nerveux SAI

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

C73 Tumeur maligne de la thyroïde

C74.- Tumeur maligne de la surrénale

C74.0 Cortex de la surrénale

C74.1 Médullosurrénale

C74.9 Surrénale, sans précision

C75.- Tumeur maligne d'autres glandes endocrines et structures apparentées

Excl.: ovaire (C56)
pancréas endocrine (C25.4)
surrénale (C74.-)
testicule (C62.-)
thymus (C37)
thyroïde (C73)

C75.0 Parathyroïde

C75.1 Hypophyse

C75.2 Tractus cranio-pharyngien

C75.3 Epiphyse [glande pinéale]

C75.4 Corpuscule carotidien

C75.5 Glomus aortique et autres paraganglions

C75.8 Atteinte pluriglandulaire, sans précision

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

C75.9 Glande endocrine, sans précision

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

C76.- Tumeur maligne de sièges autres et mal définis

Excl.: Tumeur maligne:
• Localisation non précisée (C80.-)
tumeur maligne de(s):
• tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés (C81-C96)
• voies génito-urinaires SAI:
• femme (C57.9)
• homme (C63.9)

C76.0 Tête, face et cou

Joue SAI

Nez SAI

- C76.1 Thorax**
Aisselle SAI
Intrathoracique SAI
Thoracique SAI
- C76.2 Abdomen**
- C76.3 Pelvis**
Aine SAI
Localisation empiétant sur plusieurs organes pelviens, tels que:
- cloison recto-vaginale
 - cloison recto-vésicale
- C76.4 Membre supérieur**
- C76.5 Membre inférieur**
- C76.7 Autres sièges mal définis**
- C76.8 Lésion à localisations contiguës de sièges autres et mal définis**
[voir note 5 au début de ce chapitre]

C77.- Tumeur maligne des ganglions lymphatiques, secondaire et non précisée
Excl.: tumeur maligne des ganglions lymphatiques, précisée comme étant primitive (C81.-, C86.-, C96.-)

- C77.0 Ganglions lymphatiques de la tête, de la face et du cou**
Ganglions sus-claviculaires
- C77.1 Ganglions lymphatiques intrathoraciques**
- C77.2 Ganglions lymphatiques intra-abdominaux**
- C77.3 Ganglions lymphatiques de l'aisselle et du membre supérieur**
Ganglions pectoraux
- C77.4 Ganglions lymphatiques inguinaux et du membre inférieur**
- C77.5 Ganglions lymphatiques intrapelviens**
- C77.8 Ganglions lymphatiques de sièges multiples**
- C77.9 Ganglion lymphatique, sans précision**

C78.- Tumeur maligne secondaire des organes respiratoires et digestifs

- C78.0 Tumeur maligne secondaire du poumon**
- C78.1 Tumeur maligne secondaire du médiastin**
- C78.2 Tumeur maligne secondaire de la plèvre**
- C78.3 Tumeur maligne secondaire des organes respiratoires, autres et non précisés**
- C78.4 Tumeur maligne secondaire de l'intestin grêle**
- C78.5 Tumeur maligne secondaire du gros intestin et du rectum**
- C78.6 Tumeur maligne secondaire du rétropéritoine et du péritoine**
- C78.7 Tumeur maligne secondaire du foie et des voies biliaires intrahépatiques**
- C78.8 Tumeur maligne secondaire des organes digestifs, autres et non précisés**

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

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

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

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

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

C81.- Lymphome de Hodgkin [lymphogranulomatose maligne]

- C81.0 Lymphome de Hodgkin nodulaire à prédominance lymphocytaire**
- C81.1 Lymphome de Hodgkin (classique) avec sclérose nodulaire**
- C81.2 Lymphome de Hodgkin (classique) à cellularité mixte**
- C81.3 Lymphome de Hodgkin (classique) à déplétion lymphocytaire**
- C81.4 Lymphome de Hodgkin (classique) riche en lymphocytes**
Excl.: lymphome de Hodgkin nodulaire à prédominance lymphocytaire (C81.0)
- C81.7 Autres formes de lymphome de Hodgkin (classique)**
Lymphome de Hodgkin classique de type non précisé
- C81.9 Lymphome de Hodgkin, sans précision**

C82.- Lymphome folliculaire

Incl.: lymphome folliculaire non hodgkinien avec ou sans zones diffuses

Excl.: lymphomes à cellules T/NK matures (C84.-)

- C82.0 Lymphome folliculaire de grade I**
- C82.1 Lymphome folliculaire de grade II**
- C82.2 Lymphome folliculaire de grade III, sans précision**
- C82.3 Lymphome folliculaire de grade IIIa**
- C82.4 Lymphome folliculaire de grade IIIb**
- C82.5 Lymphome centrofolliculaire diffus**
- C82.6 Lymphome centrofolliculaire cutané**
- C82.7 Autres formes de lymphome, folliculaire**
- C82.9 Lymphome folliculaire, sans précision**
Lymphome, nodulaire SAI

C83.- Lymphome non folliculaire

C83.0 Lymphome à petites cellules B

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

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

C83.1 Lymphome à cellules du manteau

Polypose lymphomateuse maligne
 Lymphome centrocytaire

C83.3 Lymphome diffus à grandes cellules B

anaplasique CD30 positif immunoblastique plasmablastique de sous-type non différencié riche en cellules T centroblastique	Lymphome diffus à grandes cellules B
---	--------------------------------------

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

C83.5 Lymphome lymphoblastique

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

C83.7 Lymphome de Burkitt

Lymphome de Burkitt atypique
 Lymphome "Burkitt-like"

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

C83.8 Autres lymphomes non folliculaires

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

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

C83.9 Lymphome non folliculaire, sans précision

C84.- Lymphomes à cellules T/NK matures

C84.0 Mycosis fongoïde

C84.1 Réticulose de Sézary

C84.4 Lymphome périphérique à cellules T, non spécifié

Lymphome de Lennert
 Lymphome lympho-épithélioïde

C84.5 Autres lymphomes à cellules T/NK matures

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

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

C84.6 Lymphome anaplasique à grandes cellules, ALK positif

Lymphome anaplasique à grandes cellules, CD30 positif

C84.7 Lymphome anaplasique à grandes cellules, ALK négatif

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

C84.8 Lymphome cutané à cellules T, sans précision

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

Lymphome à cellules T/NK, sans précision

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

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

C85.1 Lymphomes à cellules B, sans précision

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

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

C85.7 Autres types précisés de lymphome non hodgkinien

C85.9 Lymphome non hodgkinien, non précisé

Lymphome:

- SAI
- malin SAI
- non hodgkinien SAI

C86.- Autres lymphomes à cellules T/NK spécifiés

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

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

C86.1 Lymphome hépatosplénique à cellules T

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

C86.2 Lymphome à cellules T de type entéropathique

Lymphome à cellules T associé à des entéropathies

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

C86.4 Lymphome blastique à cellules NK

C86.5 Lymphome angio-immunoblastique à cellules T

Lymphadénopathie angio-immunoblastique avec dysprotéïnémie [LAID]

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

- C86.6** **Syndrome lymphoprolifératif cutané primitif à cellules T, CD30 positif**
Papulose lymphomatoïde
Lymphome cutané anaplasique à grandes cellules
Lymphome cutané à grandes cellules T, CD30 positif

C88.- **Maladies immunoprolifératives malignes**

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

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

- C88.0-** **Macroglobulinémie de Waldenström**
Lymphome lymphoplasmocytaire avec production d'IgM
Macroglobulinémie (primitive) (idiopathique)
Excl.: lymphome à petites cellules B (C83.0)

- C88.2-** **Autre maladie des chaînes lourdes**
Maladie de Franklin
Maladie des chaînes lourdes gamma
Maladie des chaînes lourdes mu

- C88.3-** **Maladie immunoproliférative de l'intestin grêle**
Maladie des chaînes lourdes alpha
Maladie immunoproliférative de l'intestin grêle de type méditerranéen

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

- C88.7-** **Autres maladies immunoprolifératives malignes**

- C88.9-** **Maladie immunoproliférative maligne, sans précision**
Maladie immunoproliférative SAI

C90.- **Myélome multiple et tumeurs malignes à plasmocytes**

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

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

- C90.0-** **Myélome multiple**
Maladie de Kahler
Myélome à plasmocytes
Myéломатозе
Plasmocytome médullaire
Excl.: plasmocytome solitaire (C90.3-)

- C90.1-** **Leucémie à plasmocytes**
Leucémie plasmocytaire

- C90.2-** **Plasmocytome extramédullaire**

C90.3- Plasmocytome solitaire
 Tumeur maligne à plasmocytes localisée SAI
 Plasmocytome SAI
 Myélome solitaire

C91.- Leucémie lymphoïde

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

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

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

C91.0- Leucémie lymphoïde aiguë [LLA]

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

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

Leucémie lymphoplasmocytoïde
 Syndrome de Richter

Excl.: lymphome lymphoplasmocytaire (C83.0)

C91.3- Leucémie prolymphocytaire à cellules B

C91.4- Leucémie à tricholeucocytes
 Réticulo-endothéliose leucémique

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

aiguë	variante
chronique	
latente	
lymphomateuse	

C91.6- Leucémie prolymphocytaire à cellules T

C91.7- Autres leucémies lymphoïdes

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

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

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

C91.9- Leucémie lymphoïde, sans précision

C92.- Leucémie myéloïde

Incl.: leucémie:
 • granulocytaire
 • myélogène

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

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

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

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

- C92.0- Leucémie myéloblastique aiguë [LMA]**
Leucémie myéloïde aiguë à différenciation minimale
Leucémie myéloïde aiguë (avec maturation)
LMA 1/ETO
LMA M0
LMA M1
LMA M2
LMA avec t(8;21)
LMA (sans classification FAB) SAI
Anémie réfractaire avec crise blastique (prolifération de blastes en transformation)
Excl.: poussée aiguë au cours d'une leucémie myéloïde chronique (C92.1-)
- C92.1- Leucémie myéloïde chronique [LMC], BCR/ABL positive**
Leucémie myéloïde chronique [LMC], chromosome Philadelphie (Ph1) positive
Leucémie myéloïde chronique, t(9;22) (q34;q11)
Utiliser un code supplémentaire (C94.8!) pour indiquer la présence d'une crise blastique.
Excl.: leucémie myéloïde chronique atypique, BCR/ABL négative (C92.2-)
leucémie myélomonocytaire chronique (C93.1-)
syndrome myéloprolifératif non classé ailleurs (D47.1)
- C92.2- Leucémie myéloïde chronique atypique, BCR/ABL négative**
- C92.3- Sarcome myéloïde**
Note: Variante de leucémie myéloïde croissant sous forme de tumeur dans les tissus mous
Chlorome
Sarcome granulocytaire
- C92.4- Leucémie promyélocytaire aiguë**
LMA M3
LMA avec t(15;17) et variantes
- C92.5- Leucémie myélomonocytaire aiguë**
LMA M4
LMA M4 Eo avec inv(16) ou t(16;16)
- C92.6- Leucémie myéloïde aiguë avec anomalie 11q23**
Leucémie myéloïde aiguë avec altérations du gène MLL
- C92.7- Autres leucémies myéloïdes**
Excl.: leucémie chronique à éosinophiles [syndrome hyperéosinophilique] (D47.5)
- C92.8- Leucémie myéloïde aiguë avec dysplasie multilinéaire**
Note: Leucémie myéloïde aiguë avec dysplasie de l'hématopoïèse résiduelle et/ou antécédent de maladie myélodysplasique
- C92.9- Leucémie myéloïde, sans précision**
- C93.- Leucémie monocytaire**
Incl.: leucémie monocytoïde
Utiliser un code supplémentaire (C95.8) pour indiquer la présence d'une leucémie réfractaire au traitement d'induction standard.
Utiliser les chiffres suivants en cinquième position dans la catégorie C93:
- | | |
|---|---|
| 0 | Sans mention de rémission complète
Sans mention de rémission
En rémission partielle |
| 1 | En rémission complète |

C93.0- Leucémie monoblastique/monocytaire aiguë

LMA M5
LMA M5a
LMA M5b

C93.1- Leucémie myélomonocytaire chronique

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

C93.3- Leucémie myélomonocytaire juvénile

C93.7- Autres leucémies monocytaires

C93.9- Leucémie monocytaire, sans précision

C94.- Autres leucémies à cellules précisées

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

Excl.: leucémie à plasmocytes (C90.1-)
réticulo-endothéliose leucémique (C91.4-)

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

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

C94.0- Polyglobulie primitive aiguë et érythroleucose

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

C94.2- Leucémie aiguë à mégacaryocytes

Leucémie mégacaryocytaire aiguë
Leucémie myéloïde aiguë, M7

C94.3- Leucémie à mastocytes

C94.4- Panmyélose aiguë avec myélofibrose

Myélofibrose aiguë

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

C94.7- Autres leucémies précisées

Leucémie agressive à cellules NK
Leucémie aiguë à basophiles

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

C95.- Leucémie à cellules non précisées

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

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

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

0 Sans mention de rémission complète

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

- Sans mention de rémission
En rémission partielle
1 En rémission complète
- C95.0- Leucémie aiguë à cellules non précisées**
Leucémie à cellules souches de lignée incertaine
Leucémie aiguë biclonale
Leucémie aiguë de lignée mixte
Leucémie aiguë biphénotypique
Excl.: poussée aiguë au cours d'une leucémie chronique non précisée (C95.1-)
- 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**
Maladie de Hand-Schüller-Christian
Histiocytose X multifocale
- C96.6 Histiocytose unifocale à cellules de Langerhans**
Granulome éosinophile
Histiocytose X unifocale
Histiocytose X, SAI
Histiocytose à cellules de Langerhans, SAI
- C96.7 Autres tumeurs malignes précisées des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés**
- C96.8 Sarcome histiocytaire**
Histiocytose maligne
- C96.9 Tumeur maligne des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés, sans précision**

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

C97! Tumeurs malignes de sièges multiples indépendants (primitifs)

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

Tumeurs in situ (D00-D09)

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

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

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

Excl.: mélanome in situ (D03.-)

D00.0 Lèvre, cavité buccale et pharynx

Bord libre de la lèvre
Repli ary-épiglottique:

- SAI
- versant hypopharyngé
- zone marginale

Excl.: épiglotte:

- SAI (D02.0)
- partie sus-hyoïdienne (D02.0)

peau de la lèvre (D03.0, D04.0)

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

D00.1 Œsophage

D00.2 Estomac

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

Excl.: mélanome in situ (D03.-)

D01.0 Côlon

Excl.: jonction recto-sigmoïdienne (D01.1)

D01.1 Jonction recto-sigmoïdienne

D01.2 Rectum

D01.3 Anus et canal anal

Excl.: marge anale (D03.5, D04.5)
peau anale (D03.5, D04.5)
peau périanale (D03.5, D04.5)

D01.4 Parties de l'intestin, autres et non précisées

Excl.: ampoule de Vater (D01.5)

D01.5 Foie, vésicule et voies biliaires

Ampoule de Vater

D01.7 Autres organes digestifs précisés

Pancréas

D01.9 Organe digestif, sans précision

D02.- Carcinome in situ de l'oreille moyenne et de l'appareil respiratoire

Excl.: mélanome in situ (D03.-)

D02.0 Larynx

Epiglotte (partie sus-hyoïdienne)
Repli ary-épiglottique, versant laryngé

Excl.: repli ary-épiglottique:
• SAI (D00.0)
• versant hypopharyngé (D00.0)
• zone marginale (D00.0)

D02.1 Trachée

D02.2 Bronches et poumon

D02.3 Autres parties de l'appareil respiratoire

Fosses nasales
Oreille moyenne
Sinus de la face

Excl.: nez:
• SAI (D09.7)
• peau (D03.3, D04.3)
oreille (externe) (peau) (D03.2, D04.2)

D02.4 Appareil respiratoire, sans précision

D03.- Mélanome in situ

Incl.: les codes morphologiques M872-M879 avec code de comportement /2

D03.0 Mélanome in situ de la lèvre

D03.1 Mélanome in situ de la paupière, y compris le canthus

D03.2 Mélanome in situ de l'oreille et du conduit auditif externe

D03.3 Mélanome in situ de parties de la face, autres et non précisées

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

D03.5 Mélanome in situ du tronc

Marge | anale
 Peau |
 Peau périanale
 Sein (peau) (tissu mou)

D03.6 Mélanome in situ du membre supérieur, y compris l'épaule

D03.7 Mélanome in situ du membre inférieur, y compris la hanche

D03.8 Mélanome in situ d'autres sièges

D03.9 Mélanome in situ, sans précision

D04.- Carcinome in situ de la peau

Excl.: érythroplasie de Queyrat (verge) SAI (D07.4)
 mélanome in situ (D03.-)

D04.0 Peau de la lèvre

Excl.: bord libre de la lèvre (D00.0)

D04.1 Peau de la paupière, y compris le canthus

D04.2 Peau de l'oreille et du conduit auditif externe

D04.3 Peau des parties de la face, autres et non précisées

D04.4 Peau du cuir chevelu et du cou

D04.5 Peau du tronc

Marge | anale
 Peau |
 Peau (du):
 • périanale
 • sein

Excl.: anus SAI (D01.3)
 peau des organes génitaux (D07.-)

D04.6 Peau du membre supérieur, y compris l'épaule

D04.7 Peau du membre inférieur, y compris la hanche

D04.8 Peau d'autres sièges

D04.9 Peau, sans précision

D05.- Carcinome in situ du sein

Excl.: carcinome in situ de la peau du sein (D04.5)
 mélanome in situ du sein (peau) (D03.5)

D05.0 Carcinome in situ lobulaire

D05.1 Carcinome in situ intracanaire

D05.7 Autres carcinomes in situ du sein

D05.9 Carcinome in situ du sein, sans précision

D06.- Carcinome in situ du col de l'utérus

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

Excl.: dysplasie sévère du col de l'utérus SAI (N87.2)
mélanome in situ du col de l'utérus (D03.5)

D06.0 Endocol

D06.1 Exocol

D06.7 Autres parties du col de l'utérus

D06.9 Col de l'utérus, sans précision

D07.- Carcinome in situ d'organes génitaux, autres et non précisés

Excl.: mélanome in situ (D03.5)

D07.0 Endomètre

D07.1 Vulve

Néoplasie intraépithéliale de la vulve [NIV], stade III, avec ou sans mention de dysplasie sévère

Excl.: dysplasie sévère de la vulve SAI (N90.2)

D07.2 Vagin

Néoplasie intraépithéliale du vagin [NIVA], stade III, avec ou sans mention de dysplasie sévère

Excl.: dysplasie sévère du vagin SAI (N89.2)

D07.3 Organes génitaux de la femme, autres et non précisés

D07.4 Verge

Erythroplasie de Queyrat SAI

D07.5 Prostate

Néoplasie intraépithéliale de haut grade de la prostate [NIP de haut grade]

Excl.: Dysplasie légère de la prostate (N42.3)

D07.6 Organes génitaux de l'homme, autres et non précisés

D09.- Carcinome in situ de sièges autres et non précisés

Excl.: mélanome in situ (D03.-)

D09.0 Vessie

D09.1 Organes urinaires, autres et non précisés

D09.2 Œil

Excl.: peau de la paupière (D04.1)

D09.3 Thyroïde et autres glandes endocrines

Excl.: ovaire (D07.3)

pancréas endocrine (D01.7)

testicule (D07.6)

D09.7 Carcinome in situ d'autres sièges précisés

D09.9 Carcinome in situ, sans précision

Tumeurs bénignes

(D10-D36)

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

D10.- Tumeur bénigne de la bouche et du pharynx

D10.0 Lèvre

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

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

D10.1 Langue

Amygdale linguale

D10.2 Plancher de la bouche

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

Glandes salivaires accessoires SAI

Excl.: muqueuse de la lèvre (D10.0)

paroi rhinopharyngienne du voile du palais (D10.6)

tumeur odontogène bénigne (D16.42-D16.5)

D10.4 Amygdale

Amygdale (palatine)

Excl.: amygdale:

- linguale (D10.1)

- pharyngienne (D10.6)

fosse	des amygdales (D10.5)
piliers	

D10.5 Autres parties de l'oropharynx

Épiglotte, face antérieure

Fosse	des amygdales
Piliers	

Fossette

Excl.: épiglotte:

- SAI (D14.1)

- partie sus-hyoïdienne (D14.1)

D10.6 Rhinopharynx

Amygdale pharyngienne

Bord postérieur de la cloison nasale et des choanes

D10.7 Hypopharynx

D10.9 Pharynx, sans précision

D11.- Tumeur bénigne des glandes salivaires principales

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

tumeurs bénignes des glandes salivaires accessoires précisées qui sont classées en fonction de leur siège anatomique

D11.0 Glande parotide

D11.7 Autres glandes salivaires principales

Glande:

- sous-maxillaire

- sublinguale

D11.9 Glande salivaire principale, sans précision

D12.- Tumeur bénigne du côlon, du rectum, de l'anus et du canal anal

D12.0 Cæcum

Valvule iléo-cæcale

D12.1 Appendice

D12.2 Côlon ascendant

D12.3 Côlon transverse

Angle:

- droit du côlon [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

D13.6 Pancréas

Excl.: pancréas endocrine (D13.7)

D13.7 Pancréas endocrine

Ilots de Langerhans

Insulinome

Tumeur à cellules insulaires

D13.9 Sièges mal définis de l'appareil digestif

Appareil digestif SAI

Intestin SAI

Rate

D14.- Tumeur bénigne de l'oreille moyenne et de l'appareil respiratoire

D14.0 Oreille moyenne, fosses nasales et sinus de la face

Cartilage du nez

Excl.: bord postérieur de la cloison nasale et des choanes (D10.6)

bulbe olfactif (D33.3)

cartilage de l'oreille (D21.0)

conduit auditif (externe) (D22.2, D23.2)

nez:

• SAI (D36.7)

• peau (D22.3, D23.3)

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

os de:

• nez (D16.42)

• oreille (D16.41)

polype (de):

• nasal (fosses nasales) (J33.-)

• oreille (moyenne) (H74.4)

• sinus de la face (J33.8)

D14.1 Larynx

Épiglotte (partie sus-hyoïdienne)

Excl.: épiglotte, face antérieure (D10.5)

polype des cordes vocales et du larynx (J38.1)

D14.2 Trachée

D14.3 Bronches et poumon

D14.4 Appareil respiratoire, sans précision

D15.- Tumeur bénigne des organes intrathoraciques, autres et non précisés

Excl.: tissu mésothélial (D19.-)

D15.0 Thymus

D15.1 Cœur

Excl.: gros vaisseaux (D21.3)

D15.2 Médiastin

D15.7 Autres organes intrathoraciques précisés

D15.9 Organe intrathoracique, sans précision

D16.- Tumeur bénigne des os et du cartilage articulaire

Excl.: synoviale (D21.-)

tissu conjonctif (de):

• larynx (D14.1)

• nez (D14.0)

• oreille (D21.0)

• paupière (D21.0)

D16.0 Omoplate et os longs du membre supérieur

D16.1 Os courts du membre supérieur

D16.2 Os longs du membre inférieur

D16.3 Os courts du membre inférieur

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

D16.4- Os du crâne et de la face

Excl.: maxillaire inférieur (D16.5)

D16.41 Os crâniofaciaux

Os de l'orbite

Os:

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

D16.42 Os maxillofaciaux

Os de la face, sans précisions

Maxillaire

Cornets

Mâchoire supérieure

Os:

- nasal
 - zygomaticum
- Vomer

D16.5 Maxillaire inférieur

Mandibule

D16.6 Rachis

Excl.: sacrum et coccyx (D16.8)

D16.7- Côtes, sternum et clavicule

D16.70 Côtes

D16.71 Sternum

D16.72 Clavicule

D16.8 Bassin, sacrum et coccyx

Os iliaques

Sacrum

Coccyx

D16.9 Os et cartilage articulaire, sans précision

D17.- Tumeur lipomateuse bénigne

Incl.: les codes morphologiques M885-M888 avec code de comportement /0

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

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

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

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

D17.4 Tumeur lipomateuse bénigne des organes intrathoraciques

D17.5 Tumeur lipomateuse bénigne des organes intra-abdominaux

Excl.: péritoine et rétropéritoine (D17.7)

D17.6 Tumeur lipomateuse bénigne du cordon spermatique

D17.7 Tumeur lipomateuse bénigne d'autres sièges

Péritoine
Rétropéritoine

D17.9 Tumeur lipomateuse bénigne, sans précision

Lipome SAI

D18.- Hémangiome et lymphangiome, tout siège

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

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

D18.0- Hémangiome, tout siège

Angiome SAI

Utiliser les chiffres suivants en cinquième position dans la sous-catégorie D18.0:

- 0 Localisation non précisée
- 1 Peau et hypoderme
- 2 Intracrânien
- 3 Système hépatobiliaire et pancréas
- 4 Système digestif
- 5 Oreille, nez, bouche et gorge
- 8 Autres localisations

D18.1- Lymphangiome, tout siège

Hémolymphangiome

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

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

D19.- Tumeur bénigne du tissu mésothélial

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

D19.0 Tissu mésothélial de la plèvre

D19.1 Tissu mésothélial du péritoine

D19.7 Tissu mésothélial d'autres sièges

D19.9 Tissu mésothélial, sans précision

Mésothéliome bénin SAI

D20.- Tumeur bénigne des tissus mous du rétropéritoine et du péritoine

Excl.: tissu mésothélial (D19.-)
tumeur lipomateuse bénigne du péritoine et du rétropéritoine (D17.7)

D20.0 Rétropéritoine

D20.1 Péritoine

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

Incl.: aponévrose
bourse séreuse
cartilage
ligament, sauf de l'utérus
muscle
synoviale
tendon (gaine)
tissu adipeux
vaisseau:
• lymphatique
• sanguin

Excl.: cartilage (du):
• articulaire (D16.-)
• larynx (D14.1)
• nez (D14.0)
hémangiome (D18.0-)
léiomyome de l'utérus (D25.-)
lymphangiome (D18.1-)
nerfs périphériques et du système nerveux autonome (D36.1)
péritoine (D20.1)
rétropéritoine (D20.0)
tissu: conjonctif du sein (D24)
tout ligament de l'utérus (D28.2)
tumeur lipomateuse (D17.-)

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

Tissu conjonctif de:

- oreille
- paupière

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

D21.1 Tissu conjonctif et autres tissus mous du membre supérieur, y compris l'épaule

D21.2 Tissu conjonctif et autres tissus mous du membre inférieur, y compris la hanche

D21.3 Tissu conjonctif et autres tissus mous du thorax

Aisselle
Diaphragme
Gros vaisseaux

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

D21.4 Tissu conjonctif et autres tissus mous de l'abdomen

D21.5 Tissu conjonctif et autres tissus mous du bassin

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

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

Dos SAI

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

D22.- Nævus à mélanocytes

Incl.: les codes morphologiques M872-M879 avec code de comportement /0

Nævus:

- SAI
- bleu
- pigmentaire
- pileux

D22.0 Nævus à mélanocytes de la lèvre

D22.1 Nævus à mélanocytes de la paupière, y compris le canthus

D22.2 Nævus à mélanocytes de l'oreille et du conduit auditif externe

D22.3 Nævus à mélanocytes des parties de la face, autres et non précisées

D22.4 Nævus à mélanocytes du cuir chevelu et du cou

D22.5 Nævus à mélanocytes du tronc

Marge | anale
Peau |

Peau (du):

- périanale
- sein

D22.6 Nævus à mélanocytes du membre supérieur, y compris l'épaule

D22.7 Nævus à mélanocytes du membre inférieur, y compris la hanche

D22.9 Nævus à mélanocytes, sans précision

D23.- Autres tumeurs bénignes de la peau

Incl.: tumeurs bénignes de:

- follicules pileux
- glandes:
 - sébacées
 - sudoripares

Excl.: nævus à mélanocytes (D22.-)

tumeurs lipomateuses bénignes (D17.0-D17.3)

D23.0 Peau de la lèvre

Excl.: bord libre de la lèvre (D10.0)

D23.1 Peau de la paupière, y compris le canthus

D23.2 Peau de l'oreille et du conduit auditif externe

D23.3 Peau des parties de la face, autres et non précisées

D23.4 Peau du cuir chevelu et du cou

D23.5 Peau du tronc

Marge | anale
Peau |

Peau (du):

- périanale
- sein

Excl.: anus SAI (D12.9)

peau des organes génitaux (D28-D29)

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

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

D23.9 Peau, sans précision

D24 **Tumeur bénigne du sein**

Incl.: Sein:

- parties molles
- tissu conjonctif

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

D25.- **Léiomyome de l'utérus**

Incl.: fibromyome de l'utérus

tumeur bénigne de l'utérus avec le code morphologique M889 et le code de comportement /0

D25.0 Léiomyome sous-muqueux de l'utérus

D25.1 Léiomyome intramural de l'utérus

D25.2 Léiomyome sous-séreux de l'utérus

D25.9 Léiomyome de l'utérus, sans précision

D26.- **Autres tumeurs bénignes de l'utérus**

D26.0 Col de l'utérus

D26.1 Corps de l'utérus

D26.7 Autres parties de l'utérus

D26.9 Utérus, sans précision

D27 **Tumeur bénigne de l'ovaire**

D28.- **Tumeur bénigne des organes génitaux de la femme, autres et non précisés**

Incl.: peau des organes génitaux de la femme
polype adénomateux

D28.0 Vulve

D28.1 Vagin

D28.2 Trompe et ligaments de l'utérus

Ligament de l'utérus (large) (rond)
Trompe de Fallope

D28.7 Autres organes génitaux de la femme précisés

D28.9 Organe génital de la femme, sans précision

D29.- **Tumeur bénigne des organes génitaux de l'homme**

Incl.: peau des organes génitaux de l'homme

D29.0 Verge

D29.1 Prostate

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

- D29.2 Testicule**
- D29.3 Epididyme**
- D29.4 Scrotum**
Peau du scrotum
- D29.7 Autres organes génitaux de l'homme**
Cordon spermatique
Tunique vaginale
Vésicule séminale
- D29.9 Organe génital de l'homme, sans précision**

D30.- Tumeur bénigne des organes urinaires

- D30.0 Rein**
Excl.: bassinets rénaux (D30.1)
calices rénaux (D30.1)
- D30.1 Bassinet rénal**
- D30.2 Urètre**
Excl.: orifice urétéral de la vessie (D30.3)
- D30.3 Vessie**
Orifice de la vessie:
• urétéral
• urétral
- D30.4 Urètre**
Excl.: orifice urétral de la vessie (D30.3)
- D30.7 Autres organes urinaires**
Glandes para-urétrales
- D30.9 Organe urinaire, sans précision**
Appareil urinaire SAI

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

- Excl.:* nerf optique (D33.3)
peau de la paupière (D22.1, D23.1)
tissu conjonctif de la paupière (D21.0)
- D31.0 Conjonctive**
- D31.1 Cornée**
- D31.2 Rétine**
- D31.3 Choroïde**
- D31.4 Corps ciliaire**
- D31.5 Glande lacrymale et canal lacrymal**
Canal lacrymonasal
Sac lacrymal

D31.6 Orbite, sans précision
Muscle extra-oculaire
Nerfs périphériques de l'orbite
Tissu:
• conjonctif de l'orbite
• rétrobulbaire
• rétro-oculaire
Excl.: os orbital (D16.41)

D31.9 Œil, sans précision
Globe oculaire

D32.- Tumeur bénigne des méninges

D32.0 Méninges cérébrales

D32.1 Méninges rachidiennes

D32.9 Méninges, sans précision
Méningiome SAI

D33.- Tumeur bénigne de l'encéphale et d'autres parties du système nerveux central

Excl.: angiome (D18.0-)
 méninges (D32.-)
 nerfs périphériques et du système nerveux autonome (D36.1)
 tissu rétro-oculaire (D31.6)

D33.0 Encéphale, supratentorial
Hémisphères cérébraux
Lobe:
• frontal
• occipital
• pariétal
• temporal
Ventricule cérébral
Excl.: quatrième ventricule (D33.1)

D33.1 Encéphale, infratentorial
Cervelet
Quatrième ventricule
Tronc cérébral

D33.2 Encéphale, sans précision

D33.3 Nerfs crâniens
Bulbe olfactif

D33.4 Moelle épinière

D33.7 Autres parties précisées du système nerveux central

D33.9 Système nerveux central, sans précision
Système nerveux (central) SAI

D34 Tumeur bénigne de la thyroïde

D35.- Tumeur bénigne des glandes endocrines, autres et non précisées

Excl.: ovaire (D27)
pancréas endocrine (D13.7)
testicule (D29.2)
thymus (D15.0)

D35.0 Surrénale

D35.1 Parathyroïde

D35.2 Hypophyse

D35.3 Canal cranio-pharyngien

D35.4 Epiphyse [glande pinéale]

D35.5 Corpuscule carotidien

D35.6 Glomus aortique et autres paraganglions

D35.7 Autres glandes endocrines précisées

D35.8 Atteinte pluriglandulaire

D35.9 Glande endocrine, sans précision

D36.- Tumeur bénigne de sièges autres et non précisés

D36.0 Ganglions lymphatiques

D36.1 Nerfs périphériques et du système nerveux autonome

Excl.: nerfs périphériques de l'orbite (D31.6)

D36.7 Autres sièges précisés

Nez SAI

D36.9 Tumeur bénigne de siège non précisé

Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue (D37-D48)

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

D37.- Tumeur de la cavité buccale et des organes digestifs à évolution imprévisible ou inconnue

D37.0 Lèvre, cavité buccale et pharynx

Extérieur de la lèvre
Glandes salivaires principales et accessoires
Repli ary-épiglottique:
• SAI
• versant hypopharyngé
• zone marginale

Excl.: épiglotte:
• SAI (D38.0)
• partie sus-hyoïdienne (D38.0)
peau de la lèvre (D48.5)
repli ary-épiglottique, versant laryngé (D38.0)

D37.1 Estomac

D37.2 Intestin grêle

D37.3 Appendice

D37.4 Côlon

D37.5 Rectum

Jonction recto-sigmoïdienne

D37.6 Foie, vésicule et voies biliaires

Ampoule de Vater

D37.7- Autres organes digestifs

D37.70 Pancréas

D37.78 Autres organes digestifs

Anus SAI
Canal anal
Intestin SAI
Œsophage
Sphincter anal

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

D37.9 Appareil digestif, sans précision

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

Excl.: cœur (D48.7)

- D38.0 Larynx**
 Epiglotte (partie sus-hyoïdienne)
 Repli ary-épiglottique, versant laryngé
Excl.: repli ary-épiglottique:
 • SAI (D37.0)
 • versant hypopharyngé (D37.0)
 • zone marginale (D37.0)

D38.1 Trachée, bronches et poumon

D38.2 Plèvre

D38.3 Médiastin

D38.4 Thymus

D38.5 Autres organes respiratoires

Cartilage du nez
 Fosses nasales
 Oreille moyenne
 Sinus de la face

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

D38.6 Appareil respiratoire, sans précision

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

D39.0 Utérus

D39.1 Ovaire

D39.2 Placenta

Chorio-adénome destruens
 Môle hydatiforme:
 • invasive
 • maligne

Excl.: môle hydatiforme SAI (O01.9)

D39.7 Autres organes génitaux de la femme

Peau des organes génitaux de la femme

D39.9 Organe génital de la femme, sans précision

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

D40.0 Prostate

D40.1 Testicule

D40.7 Autres organes génitaux de l'homme

Peau des organes génitaux de l'homme

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

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

D41.0 **Rein**

Excl.: bassinets (D41.1)

D41.1 **Bassinets**

D41.2 **Uretère**

D41.3 **Urètre**

D41.4 **Vessie**

D41.7 **Autres organes urinaires**

D41.9 **Organe urinaire, sans précision**

D42.- **Tumeur des méninges à évolution imprévisible ou inconnue**

D42.0 **Méninges cérébrales**

D42.1 **Méninges rachidiennes**

D42.9 **Méninges, sans précision**

D43.- **Tumeur de l'encéphale et du système nerveux central à évolution imprévisible ou inconnue**

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

D43.0 **Encéphale, supratentorial**

Hémisphères cérébraux

Lobe:

- frontal
- occipital
- pariétal
- temporal

Ventricule cérébral

Excl.: quatrième ventricule (D43.1)

D43.1 **Encéphale, infratentorial**

Cervelet

Quatrième ventricule

Tronc cérébral

D43.2 **Encéphale, sans précision**

D43.3 **Nerfs crâniens**

D43.4 **Moelle épinière**

D43.7 **Autres parties du système nerveux central**

D43.9 **Système nerveux central, sans précision**

Système nerveux (central) SAI

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

Excl.: ovaire (D39.1)
pancréas endocrine (D37.70)
testicule (D40.1)
thymus (D38.4)

D44.0 Thyroïde

D44.1 Surrénale

D44.2 Parathyroïde

D44.3 Hypophyse

D44.4 Canal cranio-pharyngien

D44.5 Epiphyse [glande pinéale]

D44.6 Corpuscule carotidien

D44.7 Glomus aortique et autres paraganglions

D44.8 Atteinte pluriglandulaire
Adénomatosose endocrinienne multiple

D44.9 Glande endocrine, sans précision

D45 Polyglobulie essentielle

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

D46.- Syndromes myélodysplasiques

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

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

D46.0 Anémie réfractaire non sidéroblastique, ainsi précisée

Note: Sans sidéroblastes, sans prolifération blastique

D46.1 Anémie réfractaire à sidéroblastes en couronne

D46.2 Anémie réfractaire avec excès de blastes

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)]

Syndrôme 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
Tumeur à mastocytes SAI
Mastocytose systémique indolente
Mastocytose systémique associée à une hémopathie clonale non mastocytaire [SM-AHNMD]
Excl.: mastocytose (cutanée) (congénitale) (Q82.2)
- D47.1** **Maladie myéloproliférative chronique**
Maladie myéloproliférative, sans précision
Leucémie chronique à neutrophiles
Excl.: leucémie myéloïde chronique atypique, BCR/ABL négative (C92.2-)
leucémie myéloïde chronique [LMC], BCR/ABL positive (C92.1-)
- D47.2** **Gammopathie monoclonale de signification indéterminée [GMSI]**
- D47.3** **Thrombocytémie essentielle (hémorragique)**
Thrombocytémie hémorragique idiopathique
- D47.4** **Ostéomyélobiose**
Myélobiose chronique idiopathique
Myélobiose (idiopathique) (avec métaplasie myéloïde)
Myélosclérose (mégacaryocytaire) avec métaplasie myéloïde
Myélobiose secondaire à un syndrome myéloprolifératif
Excl.: myélobiose aiguë (C94.4-)
- D47.5** **Leucémie chronique à éosinophiles [syndrome hyperéosinophilique]**
- D47.7** **Autres tumeurs précisées des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés à évolution imprévisible ou inconnue**
Tumeurs histiocytaires à évolution imprévisible ou inconnue
- D47.9** **Tumeur des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés à évolution imprévisible ou inconnue, sans précision**
Maladie lymphoproliférative SAI
- D48.-** **Tumeur de sièges autres et non précisés à évolution imprévisible ou inconnue**
Excl.: neurofibromatose (non maligne) (Q85.0)
- D48.0** **Os et cartilage articulaire**
Excl.: cartilage de:
• larynx (D38.0)
• nez (D38.5)
• oreille (D48.1)
synoviale (D48.1)
tissu conjonctif de la paupière (D48.1)
- D48.1** **Tissu conjonctif et autres tissus mous**
Tissu conjonctif de:
• oreille
• paupière
Excl.: cartilage (du):
• articulaire (D48.0)
• larynx (D38.0)
• nez (D38.5)

tissu conjonctif du sein (D48.6)

D48.2 Nerfs périphériques et du système nerveux autonome

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

D48.3 Rétropéritoine

D48.4 Péritoine

D48.5 Peau

Marge | anale
Peau |

Peau (du):

- périanale
- sein

Excl.: anus SAI (D37.78)
extérieur de la lèvre (D37.0)
peau des organes génitaux (D39.7, D40.7)

D48.6 Sein

Cystosarcome phyllode [tumeur de Brodie]

Tissu conjonctif du sein

Excl.: peau du sein (D48.5)

D48.7 Autres sièges précisés

Cœur

Nerfs périphériques de l'orbite

Œil

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

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

Néoformation SAI

Prolifération tumorale SAI

Tumeur SAI

Chapitre III

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

Excl.: certaines affections dont l'origine se situe dans la période périnatale (P00-P96)
complications de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (O00-O99)
lésions traumatiques, empoisonnements et certaines autres conséquences de causes externes (S00-T98)
maladies auto-immunes (systémiques) SAI (M35.9)
maladies dues au virus de l'immunodéficience humaine [VIH] (B20-B24)
maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques (E00-E90)
malformations congénitales et anomalies chromosomiques (Q00-Q99)
symptômes, signes et résultats anormaux d'examen cliniques et de laboratoire, non classés ailleurs (R00-R99)
tumeurs (C00-D48)

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

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

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

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

Anémies nutritionnelles (D50-D53)

D50.- Anémie par carence en fer

Incl.: anémie:
• ferriprive
• hypochrome

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

Anémie posthémorragique (chronique)

Excl.: anémie:
• congénitale par perte de sang fœtal (P61.3)
• posthémorragique aiguë (D62)

D50.1 Dysphagie sidéropénique

Syndrome de:
• Kelly-Paterson
• Plummer-Vinson

D50.8 Autres anémies par carence en fer

D50.9 Anémie par carence en fer, sans précision

D51.- Anémie par carence en vitamine B₁₂

Excl.: carence en vitamine B₁₂ (E53.8)

D51.0 Anémie par carence en vitamine B₁₂ due à une carence en facteur intrinsèque

Anémie (de):

- Addison
- Biermer
- pernicieuse (congénitale)

Carence congénitale en facteur intrinsèque

D51.1 Anémie par carence en vitamine B₁₂ due à une malabsorption sélective de la vitamine B₁₂, avec protéinurie

Anémie mégaloblastique héréditaire

Syndrome d'Imerslund(-Gräsbeck)

D51.2 Carence en transcobalamine II

D51.3 Autres anémies par carence alimentaire en vitamine B₁₂

Anémie des végétariens stricts

D51.8 Autres anémies par carence en vitamine B₁₂

D51.9 Anémie par carence en vitamine B₁₂, sans précision

D52.- Anémie par carence en acide folique

D52.0 Anémie par carence alimentaire en acide folique

Anémie mégaloblastique nutritionnelle

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

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

D52.8 Autres anémies par carence en acide folique

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

Anémie par carence en acide folique SAI

D53.- Autres anémies nutritionnelles

Incl.: anémie mégaloblastique ne répondant pas au traitement par la vitamine B₁₂ ou l'acide folique

D53.0 Anémie par carence en protéines

Anémie (par):

- carence en acides aminés
- orotacidurique

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

D53.1 Autres anémies mégaloblastiques, non classées ailleurs

Anémie mégaloblastique SAI

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

D53.2 Anémie scorbutique

Excl.: scorbut (E54)

D53.8 Autres anémies nutritionnelles précisées

Anémie associée à carence en:

- cuivre
- molybdène
- zinc

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

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

D53.9 Anémie nutritionnelle, sans précision

Anémie chronique simple

Excl.: anémie SAI (D64.9)

Anémies hémolytiques

(D55-D59)

D55.- Anémie due à des anomalies enzymatiques

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

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

Anémie par carence en G6PD

Favisme

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

Anémie (due à):

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

D55.2 Anémie due à des anomalies des enzymes glycolytiques

Anémie (due à):

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

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

D55.8 Autres anémies dues à des anomalies enzymatiques

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

D56.- Thalassémie

D56.0 Alpha-thalassémie

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

D56.1 Bêta-thalassémie

Bêta-thalassémie grave

Maladie de Cooley

Thalassémie:

- intermédiaire moyenne
- majeure

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

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

D56.2 **Delta-bêta-thalassémie**

D56.3 **Trait thalassémique**

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

D56.8 **Autres thalassémies**

D56.9 **Thalassémie, sans précision**

Anémie méditerranéenne (avec autre hémoglobinopathie)

Thalassémie (mineure) (mixte) (avec autre hémoglobinopathie)

D57.- **Affections à hématies falciformes [drépanocytaires]**

Excl.: autres hémoglobinopathies (D58.-)

D57.0 **Anémie à hématies falciformes [anémie drépanocytaire] avec crises**

Maladie Hb-SS avec crise

D57.1 **Anémie à hématies falciformes sans crises**

Anémie

Maladie à hématies falciformes [drépanocytaire] SAI

Trouble

Thalassémie à hématies falciformes

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

Maladie à Hb-SC

Hb-SD

Hb-SE

Bêta-thalassémie à hématies falciformes

D57.3 **Trait de la maladie des hématies falciformes [drépanocytaire]**

Hémoglobine S hétérozygote

Trait Hb-S

D57.8 **Autres affections à hématies falciformes [drépanocytaires]**

D58.- **Autres anémies hémolytiques héréditaires**

D58.0 **Sphérocytose héréditaire**

Ictère:

• acholurique (familial)

• hémolytique congénital (sphérocytaire)

Syndrome de Minkowski-Chauffard

D58.1 **Elliptocytose héréditaire**

Elliptocytose (congénitale)

Ovalocytose (congénitale) (héréditaire)

D58.2 Autres hémoglobinopathies

Anémie congénitale à corps de Heinz

Hémoglobine anormale SAI

Hémoglobinopathie SAI

Maladie à

Hb-C
Hb-D
Hb-E

Maladie hémolytique à hémoglobine instable

Excl.: hémoglobinose M [Hb-M] (D74.0)

méthémoglobinémie (D74.-)

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

polycythémie:

- due à haute altitude (D75.1)

- familiale (D75.0)

D58.8 Autres anémies hémolytiques héréditaires précisées

Stomatocytose

D58.9 Anémie hémolytique héréditaire, sans précision

D59.- Anémie hémolytique acquise

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

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

D59.1 Autres anémies hémolytiques auto-immunes

Anémie hémolytique:

- type chaud (secondaire) (symptomatique)

- type froid (secondaire) (symptomatique)

Hémoglobinurie à agglutinines froides

Maladie (à):

- agglutinines froides

- chronique à hémagglutinines froides

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

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

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

hémoglobinurie paroxystique a frigore (D59.6)

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

Anémie par déficit enzymatique, due à des médicaments

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

D59.3 Syndrome hémolytique urémique

D59.4 Autres anémies hémolytiques non auto-immunes

Anémie hémolytique:

- mécanique

- microangiopathique

- toxique

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

D59.5 Hémoglobinurie nocturne paroxystique [Marchiafava-Micheli]

Excl.: hémoglobinurie SAI (R82.3)

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

Hémoglobinurie (de):

- effort
- marche
- paroxystique a frigore

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

Excl.: hémoglobinurie SAI (R82.3)

D59.8 Autres anémies hémolytiques acquises

D59.9 Anémie hémolytique acquise, sans précision

Anémie hémolytique idiopathique chronique

**Aplasies médullaires [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
Panmyéloptisie
- D62 Anémie posthémorragique aiguë**
Incl.: Anémie après hémorragie per- et postopératoire
Excl.: anémie congénitale par perte de sang fœtal (P61.3)
- D63.* Anémie au cours de maladies chroniques classées ailleurs**
- D63.0* Anémie au cours de maladies tumorales (C00-D48†)**
- D63.8* Anémie au cours d'autres maladies chroniques classées ailleurs**
Anémie au cours de néphropathie chronique au stade supérieur ou égal à 3 (N18.3-N18.5†)
- D64.- Autres anémies**
Excl.: anémie réfractaire:
• SAI (D46.4)
• avec excès de blastes (D46.2)
• avec excès de blastes en transformation (C92.0-)
• non sidéroblastique (D46.0)
• sidéroblastique (D46.1)
- D64.0 Anémie sidéroblastique héréditaire**
Anémie hypochrome sidéroblastique liée au sexe
- D64.1 Anémie sidéroblastique secondaire, due à une maladie**
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier la maladie.
- D64.2 Anémie sidéroblastique secondaire, due à des médicaments et des toxines**
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.
- D64.3 Autres anémies sidéroblastiques**
Anémie sidéroblastique:
• SAI
• réagissant à la pyridoxine NCA
- D64.4 Anémie dysérythropoïétique congénitale**
Anémie dyshématopoïétique (congénitale)
Excl.: maladie de Di Guglielmo (C94.0-)
syndrome de Blackfan-Diamond (D61.0)
- D64.8 Autres anémies précisées**
Anémie leuco-érythroblastique
Pseudoleucémie infantile
- D64.9 Anémie, sans précision**

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

D65.- Coagulation intravasculaire disséminée [syndrome de défibrination]

Incl.: Purpura fulminans

Excl.: chez le nouveau-né (P60)

complicant:

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

D65.0 Afibrinogénémie acquise

D65.1 Coagulation intravasculaire disséminée

Coagulopathie de consommation

D65.2 Hémorragie fibrinolytique acquise

Purpura fibrinolytique

D65.9 Syndrome de défibrination, sans précision

D66 Carence héréditaire en facteur VIII

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

Hémophilie:

- SAI
- A
- classique

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

D67 Carence héréditaire en facteur IX

Incl.: Carence en:

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

Hémophilie B

Maladie de Christmas

D68.- Autres anomalies de la coagulation

Excl.: complicant:

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

D68.0 Maladie de von Willebrand

Angiohémophilie

Carence en facteur VIII avec anomalie vasculaire

Hémophilie vasculaire

Excl.: carence en facteur VIII:

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

D68.1 Carence héréditaire en facteur XI

Déficit en précurseur de thromboplastine plasmatique [PTA]

Hémophilie C

D68.2- Carence héréditaire en autres facteurs de coagulation

- 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 proaccéléline
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 circulants

- D68.30 Troubles hémorragiques dus à des anticoagulants circulants
Hémorragie pendant l'utilisation au long cours d'anticoagulants
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier l'anticoagulant administré.
Excl.: Utilisation au long cours d'anticoagulants sans hémorragie (Z92.1)
- D68.31 Troubles hémorragiques dus à l'augmentation d'anticorps anti-facteur VIII
Augmentation des anti-VIIIa
- D68.32 Troubles hémorragiques dus à l'augmentation d'anticorps dirigés contre d'autres facteurs de coagulation
Augmentation des
- anti-IXa
 - anti-Xa
 - anti-XIa
 - anticorps dirigés contre le facteur von Willebrand
- D68.38 Autres troubles hémorragiques dus à l'augmentation d'autres anticorps non précisés

D68.4 Carence acquise en facteur de coagulation

- Carence en facteur de coagulation due à:
- affections du foie
 - avitaminose K
- Excl.:* carence du nouveau-né en vitamine K (P53)

D68.5 Thrombophilie primaire

Carence en:

- antithrombine
- protéine C
- protéine S

Mutation du gène de prothrombine

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

D68.6 Autres thrombophilies

Syndrome des anti-cardiolipine

Syndrome des anti-phospholipides

Présence de l'anticoagulant du lupus

Excl.: Coagulation intravasculaire disséminée (D65.-)

Hyperhomocystéinémie (E72.1)

D68.8 Autres anomalies précisées de la coagulation

D68.9 Anomalie de la coagulation, sans précision

D69.- Purpura et autres affections hémorragiques

Excl.: purpura:

- cryoglobulinémique (D89.1)
 - fulminans (D65.-)
 - hypergammaglobulinémique bénin (D89.0)
 - thrombopénique thrombotique (M31.1)
- thrombocytémie essentielle (hémorragique) (D47.3)

D69.0 Purpura allergique

Purpura:

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

D69.1 Modifications qualitatives des plaquettes

Maladie de Glanzmann

Syndrome de(s):

- Bernard-Soulier [plaquettes géantes]
 - plaquettes grises
- Thrombasthénie (hémorragique) (héréditaire)
- Thrombopathie

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

D69.2 Autres purpuras non thrombopéniques

Purpura:

- SAI
- sénile
- simple

D69.3 Purpura thrombopénique idiopathique

Syndrome d'Evans

Maladie de Werlhof

- D69.4- Autres thrombopénies primaires**
Excl.: syndrome de Wiskott-Aldrich (D82.0)
 thrombopénie:
 - avec absence de radius (Q87.2)
 - néonatale transitoire (P61.0)
- D69.40 Autres thrombopénies primaires, qualifiées de réfractaires aux transfusions
- D69.41 Autres thrombopénies primaires, non qualifiées de réfractaires aux transfusions
- D69.5- Thrombopénie secondaire**
 Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.
- D69.52 Thrombopénie induite par l'héparine de type I
- D69.53 Thrombopénie induite par l'héparine de type II
- D69.57 Autres thrombopénies secondaires, qualifiées de réfractaires aux transfusions
- D69.58 Autres thrombopénies secondaires, non qualifiées de réfractaires aux transfusions
- D69.59 Thrombopénie secondaire sans précision
- D69.6- Thrombopénie, sans précision**
- D69.60 Thrombocytopénie non précisée, qualifiée de réfractaire aux transfusions
- D69.61 Thrombocytopénie non précisée, non qualifiée de réfractaire aux transfusions
- D69.8 Autres affections hémorragiques précisées**
 Fragilité capillaire (héréditaire)
 Pseudohémophilie vasculaire
- D69.9 Affection hémorragique, sans précision**

Autres maladies du sang et des organes hématopoïétiques (D70-D77)

- D70.- Agranulocytose et neutropénie**
Incl.: Angine agranulocytaire
 Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.
Excl.: neutropénie néonatale transitoire (P61.5)
- D70.0 Agranulocytose et neutropénie congénitale**
 Agranulocytose génétique infantile
 Neutropénie congénitale
 Syndrome de Kostmann
- D70.1- Agranulocytose et neutropénie dues à un médicament**
 Agranulocytose et neutropénie dues à un traitement
 Pour les sous-catégories D70.10 à D70.14, se baser seulement sur la phase critique de l'agranulocytose pendant laquelle le nombre de granulocytes neutrophiles est inférieur à 500 et le celui des leucocytes inférieur à 1000 par/ml de sang.
- D70.10 Phase critique de moins de 4 jours

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

- 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)

troubles immunitaires (D80-D90)

Syndromes myélodysplasiques (D46.-)

D72.0 Anomalies génétiques des leucocytes

Anomalie (granulation) (granulocyte) ou syndrome de:

• Alder

• May-Hegglin

• Pelger-Huët

Hypersegmentation | leucocytaire, héréditaire

Hyposegmentation

Leucomélanopathie héréditaire

Excl.: syndrome de Chediak(-Steinbrink)-Higashi (E70.3)

D72.1 Eosinophilie

Eosinophilie:

• allergique

• héréditaire

D72.8 Autres anomalies précisées des leucocytes

Leucocytose
 Lymphocytose (symptomatique)
 Lymphopénie
 Monocytose (symptomatique)
 Plasmocytose
 Réaction leucémoïde de type:

- lymphocytaire
- monocytaire
- myélocytaire

D72.9 Anomalie des leucocytes, sans précision

D73.- Maladies de la rate

D73.0 Hyposplénisme

Asplénie post-chirurgicale
 Atrophie de la rate
Excl.: asplénie (congénitale) (Q89.0)

D73.1 Hypersplénisme

Excl.: splénomégalie:

- SAI (R16.1)
- congénitale (Q89.0)

D73.2 Splénomégalie congestive chronique

D73.3 Abscès de la rate

D73.4 Kyste de la rate

D73.5 Infarctus de la rate

Rupture de la rate, non traumatique
 Torsion de la rate
Excl.: rupture traumatique de la rate (S36.04)

D73.8 Autres maladies de la rate

Fibrose de la rate SAI
 Périsplénite
 Splénite SAI

D73.9 Maladie de la rate, sans précision

D74.- Méthémoglobinémie

D74.0 Méthémoglobinémie congénitale

Déficit congénital en NADH-méthémoglobine-réductase
 Héoglobinoses M [Hb-M]
 Méthémoglobinémie héréditaire

D74.8 Autres méthémoglobinémies

Méthémoglobinémie:

- acquise (avec sulfhémoglobinémie)
- toxique

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

D74.9 Méthémoglobinémie, sans précision

D75.- Autres maladies du sang et des organes hématopoïétiques

Excl.: adénopathie (R59.-)
hypergammaglobulinémie SAI (D89.2)
lymphadénite:
• SAI (I88.9)
• aiguë (L04.-)
• chronique (I88.1)
• mésentérique (aiguë) (chronique) (I88.0)

D75.0 Erythrocytose familiale

Polycythémie [polyglobulie]:
• bénigne
• familiale

Excl.: ovalocytose héréditaire (D58.1)

D75.1 Polycythémie secondaire

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

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

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

Basophilie

D75.9 Maladie du sang et des organes hématopoïétiques, sans précision

D76.- Certaines maladies du tissu lymphoréticulaire et du système réticulo-histiocytaire

Excl.: histiocytose maligne (C96.8)
 maladie de Letterer-Siwe (C96.0)
 granulome éosinophile (C96.6)
 maladie de Hand-Schüller-Christian (C96.5)
 sarcome histiocytaire (C96.8)
 histiocytose X, multifocale (C96.5)
 histiocytose X, unifocale (C96.6)
 histiocytose à cellules de Langerhans, multifocale (C96.5)
 histiocytose à cellules de Langerhans, unifocale (C96.6)
 réticulo-endothéliose:
 • leucémique (C91.4-)
 • non lipidique (C96.0)
 réticulose:
 • histiocytaire médullaire (C96.9)
 • lipomélanique (I89.8)
 • maligne SAI (C86.0)

D76.1 Lymphohistiocytose hémophagocytaire

Histiocytoses de phagocytes mononucléés
 Réticulose hémophagocytaire familiale

D76.2 Syndrome hémophagocytaire associé à une infection

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

D76.3 Autres syndromes histiocytaires

Histiocytose sinusale avec adénopathie massive
 Réticulohistiocytome (à cellules géantes)
 Xanthogranulome

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

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

Certaines anomalies du système immunitaire

(D80-D90)

Incl.: anomalies du système du complément
 déficits immunitaires, sauf les maladies dues au virus de l'immunodéficience humaine [VIH]
 sarcoïdose

Excl.: maladies auto-immunes (systémiques) SAI (M35.9)
 anomalies fonctionnelles des granulocytes neutrophiles (D71)
 maladies dues au VIH (B20-B24)
 Immunodéficience humaine virale [VIH] compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité (O98.7)

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

D80.0 Hypogammaglobulinémie héréditaire

Agammaglobulinémie:
 • autosomique récessive (type suisse)
 • liée au chromosome X [Bruton] (avec déficit de l'hormone de croissance)

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

- D80.1 Hypogammaglobulinémie non familiale**
Agammaglobulinémie:
• avec lymphocytes B porteurs d'immunoglobulines
• commune variable
Hypogammaglobulinémie SAI
- D80.2 Déficit sélectif en immunoglobuline A [IgA]**
- D80.3 Déficit sélectif en sous-classes d'immunoglobulines G [IgG]**
- D80.4 Déficit sélectif en immunoglobuline M [IgM]**
- D80.5 Déficit immunitaire avec augmentation de l'immunoglobuline M [IgM]**
- D80.6 Déficit en anticorps avec immunoglobulines presque normales ou avec hyperimmunoglobulinémie**
- D80.7 Hypogammaglobulinémie transitoire du nourrisson**
- D80.8 Autres déficits immunitaires avec déficit prédominant de la production d'anticorps**
Déficit de la chaîne légère kappa
- D80.9 Déficit immunitaire avec déficit prédominant de la production d'anticorps, sans précision**
- D81.- Déficits immunitaires combinés**
Excl.: agammaglobulinémie autosomique récessive (type allemande) (D80.0)
- D81.0 Déficit immunitaire combiné sévère [DICS] avec dysgénésie réticulaire**
- D81.1 Déficit immunitaire combiné sévère [DICS] avec nombre faible de cellules B et T**
- D81.2 Déficit immunitaire combiné sévère [DICS] avec nombre faible ou normal de cellules B**
- D81.3 Déficit en adénosine désaminase [ADA]**
- D81.4 Syndrome de Nézélof**
- D81.5 Déficit en purine nucléoside phosphorylase [PNP]**
- D81.6 Déficit en complexe majeur d'histocompatibilité classe I**
Syndrome des lymphocytes nus
- D81.7 Déficit en complexe majeur d'histocompatibilité classe II**
- D81.8 Autres déficits immunitaires combinés**
Déficit en carboxylase biotine-dépendante
- D81.9 Déficit immunitaire combiné, sans précision**
Déficit immunitaire combiné sévère [DICS] SAI
- D82.- Déficit immunitaire associé à d'autres anomalies majeures**
Excl.: ataxie téléangiectasique [Louis-Bar] (G11.3)
- D82.0 Syndrome de Wiskott-Aldrich**
Déficit immunitaire avec thrombocytopénie et eczéma
- D82.1 Syndrome de Di George**
Alymphoplasie thymique
Aplasia ou hypoplasie thymique avec déficit immunitaire
Syndrome de la poche branchiale

- D82.2** **Déficit immunitaire avec micromélie**
- D82.3** **Déficit immunitaire avec réponse héréditaire anormale au virus d'Epstein-Barr**
Maladie lymphoproliférative liée au chromosome X
- D82.4** **Syndrome d'hyperimmunoglobuline E [IgE]**
- D82.8** **Déficit immunitaire associé à d'autres anomalies majeures précisées**
- D82.9** **Déficit immunitaire associé à une anomalie majeure, sans précision**
- D83.-** **Déficit immunitaire commun variable**
- D83.0** **Déficit immunitaire commun variable avec anomalies prédominantes du nombre et de la fonction des lymphocytes B**
- D83.1** **Déficit immunitaire commun variable avec anomalies prédominantes des lymphocytes T immunorégulateurs**
- D83.2** **Déficit immunitaire commun variable avec autoanticorps anti-lymphocytes B ou T**
- D83.8** **Autres déficits immunitaires communs variables**
- D83.9** **Déficit immunitaire commun variable, sans précision**
- D84.-** **Autres déficits immunitaires**
- D84.0** **Anomalie de la fonction lymphocytaire antigène-1 (LFA-1)**
- D84.1** **Déficit du complément**
Déficit de l'inhibiteur de la C1 estérase [C1-INH]
- D84.8** **Autres déficits immunitaires précisés**
- D84.9** **Déficit immunitaire, sans précision**
- D86.-** **Sarcoïdose**
- D86.0** **Sarcoïdose du poumon**
- D86.1** **Sarcoïdose des ganglions lymphatiques**
- D86.2** **Sarcoïdose du poumon avec sarcoïdose des ganglions lymphatiques**
- D86.3** **Sarcoïdose de la peau**
- D86.8** **Sarcoïdose de localisations autres et associées**
Arthropathie† (M14.8*)
Iridocyclite† (H22.1*)
Myocardite+ (I41.8*)
Myosite† (M63.3-*)
Paralysie multiple des nerfs crâniens† (G53.2*)
Fièvre uvéo-parotidienne [Heerfordt] de la sarcoïdose
- D86.9** **Sarcoïdose, sans précision**

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

Excl.: échec et rejet de greffe (T86.-)
gammopathie monoclonale de signification indéterminée [GMSI] (D47.2)
hyperglobulinémie SAI (R77.1)

D89.0 Hypergammaglobulinémie polyclonale

Gammopathie polyclonale SAI
Purpura hypergammaglobulinémique bénin [de Waldenström]

D89.1 Cryoglobulinémie

Angéite [vascularite] cryoglobulinémique

Cryoglobulinémie:

- essentielle
- idiopathique
- mixte
- primitive
- secondaire

Purpura cryoglobulinémique

D89.2 Hypergammaglobulinémie, sans précision

D89.3 Syndrome d'immunoreconstitution

Syndrome inflammatoire de restauration immunitaire [SIRI]

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

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

D89.9 Anomalie du système immunitaire, sans précision

Maladie immunitaire SAI

D90 Immunocompromission après radiothérapie, chimiothérapie et autres mesures immunosuppressives

Excl.: Due à un médicament:

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

Chapitre IV

Maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques

(E00 - E90)

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

Excl.: anomalies endocriniennes et métaboliques transitoires spécifiques au fœtus et au nouveau-né (P70-P74) complications de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (O00-O99) symptômes, signes et résultats anormaux d'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

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

- E00.2** **Syndrome d'insuffisance thyroïdienne congénitale de type mixte**
Crétinisme endémique, de type mixte
- E00.9** **Syndrome d'insuffisance thyroïdienne congénitale, sans précision**
Crétinisme endémique SAI
Hypothyroïdie par insuffisance congénitale en iode SAI
- E01.-** **Affections thyroïdiennes et apparentées liées à une carence en iode**
Excl.: hypothyroïdie par carence inapparente en iode (E02)
 syndrome d'insuffisance thyroïdienne congénitale (E00.-)
- E01.0** **Goitre diffus (endémique) lié à une carence en iode**
- E01.1** **Goitre multinodulaire (endémique) lié à une carence en iode**
Goitre nodulaire lié à une carence en iode
- E01.2** **Goitre (endémique) lié à une carence en iode, sans précision**
Goitre endémique SAI
- E01.8** **Autres affections thyroïdiennes et apparentées liées à une carence en iode**
Hypothyroïdie par carence acquise en iode SAI
- E02** **Hypothyroïdie par carence inapparente en iode**
- E03.-** **Autres hypothyroïdies**
Excl.: hypothyroïdie:
 • après un acte à visée diagnostique et thérapeutique (E89.0)
 • liée à une carence en iode (E00-E02)
- E03.0** **Hypothyroïdie congénitale, avec goitre diffus**
Goitre congénital (non toxique):
• SAI
• parenchymateux
Excl.: goitre congénital transitoire avec fonction normale (P72.0)
- E03.1** **Hypothyroïdie congénitale, sans goitre**
Aplasie de la thyroïde (avec myxœdème)
Atrophie congénitale de la thyroïde
Hypothyroïdie congénitale SAI
- E03.2** **Hypothyroïdie due à des médicaments et à d'autres produits exogènes**
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.
- E03.3** **Hypothyroïdie post-infectieuse**
- E03.4** **Atrophie de la thyroïde (acquise)**
Excl.: atrophie congénitale de la thyroïde (E03.1)
- E03.5** **Coma myxœdémateux**
- E03.8** **Autres hypothyroïdies précisées**
- E03.9** **Hypothyroïdie, sans précision**
Myxœdème SAI

E04.- Autres goitres non toxiques

Excl.: goitre congénital:
 • SAI (E03.0)
 • diffus (E03.0)
 • parenchymateux (E03.0)
 goitre lié à une carence en iode (E00-E02)

E04.0 Goitre diffus non toxique

Goitre, non toxique:
 • diffus (colloïde)
 • simple

E04.1 Nodule thyroïdien simple non toxique

Goitre uninodulaire non toxique
 Nodule:
 • colloïde (kystique) (thyroïdien)
 • thyroïdien (kystique) SAI

E04.2 Goitre multinodulaire non toxique

Goitre:
 • kystique SAI
 • multinodulaire (kystique) SAI

E04.8 Autres goitres non toxiques précisés

E04.9 Goitre non toxique, sans précision

Goitre:
 • SAI
 • nodulaire (non toxique) SAI

E05.- Thyréotoxicose [hyperthyroïdie]

Excl.: thyréotoxicose néonatale (P72.1)
 thyroïdite chronique avec thyréotoxicose transitoire (E06.2)

E05.0 Thyréotoxicose avec goitre diffus

Goitre:
 • exophtalmique ou toxique SAI
 • toxique diffus
 Maladie de Basedow

E05.1 Thyréotoxicose avec nodule thyroïdien simple

Thyréotoxicose avec goitre uninodulaire toxique

E05.2 Thyréotoxicose avec goitre multinodulaire toxique

Goitre nodulaire toxique SAI

E05.3 Thyréotoxicose due à des nodules thyroïdiens ectopiques

E05.4 Thyréotoxicose factice

E05.5 Crise thyrotoxique aiguë

E05.8 Autres thyrotoxicoses

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

E05.9 Thyrotoxicose, sans précision

Cardiopathie thyrotoxique† (I43.8*)
 Hyperthyroïdie SAI

- E06.- Thyroïdite**
Excl.: thyroïdite du post-partum (O90.5)
- E06.0 Thyroïdite aiguë**
Absès de la thyroïde
Thyroïdite:
• pyogène
• suppurée
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.
- E06.1 Thyroïdite subaiguë**
Thyroïdite (à) (de):
• cellules géantes
• de Quervain
• granulomateuse
• non suppurée
Excl.: thyroïdite auto-immune (E06.3)
- E06.2 Thyroïdite chronique avec thyrotoxicose transitoire**
Excl.: thyroïdite auto-immune (E06.3)
- E06.3 Thyroïdite auto-immune**
Goitre lymphadénoïde
Hashitoxicose (transitoire)
Strumite lymphomateuse
Thyroïdite (de):
• Hashimoto
• lymphocytaire
- E06.4 Thyroïdite médicamenteuse**
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.
- E06.5 Autres thyroïdites chroniques**
Thyroïdite (de):
• chronique:
 • SAI
 • fibreuse
• ligneuse
• Riedel
- E06.9 Thyroïdite, sans précision**
- E07.- Autres affections de la thyroïde**
- E07.0 Hypersécrétion de calcitonine**
Hyperplasie des cellules C de la thyroïde
Hypersécrétion de thyrocalcitonine
- E07.1 Goitre dû à un trouble de l'hormonosynthèse**
Goitre familial dû à un trouble de l'hormonosynthèse
Syndrome de Pendred
Excl.: goitre congénital transitoire avec fonction thyroïdienne normale (P72.0)
- E07.8 Autres affections précisées de la thyroïde**
Anomalie de la thyroglobuline
Hémorragie | de la thyroïde
Infarctus |
Syndrome de dysfonctionnement euthyroïdien

E07.9 Affection de la thyroïde, sans précision

**Diabète sucré
(E10-E14)**

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

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

.0 Avec coma

Coma:

- diabétique, avec ou sans acidocétose:
 - hyperglycémique
 - hyperosmolaire
- hyperglycémique SAI

Excl.: Coma hypoglycémique (.6)

.1 Avec acidocétose

Acidocétose		diabétique, sans mention de coma
Acidose		

.2† Avec complications rénales

- Glomérulonéphrite intracapillaire (N08.3*)
- Néphropathie diabétique (N08.3*)
- Syndrome de Kimmelstiel-Wilson (N08.3*)

.3† Avec complications oculaires

Cataracte (H28.0*)		diabétique
Rétinopathie (H36.0*)		

.4† Avec complications neurologiques

Amyotrophie (G73.0*)		diabétique
Mononévrite (G59.0*)		
Neuropathie végétative (G99.0*)		
Polynévrite (G63.2*)		
Polynévrite du système nerveux autonome (G99.0*)		

.5 Avec complications vasculaires périphériques

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

.6 Avec autres complications précisées

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

.7 Avec complications multiples

.8 Avec complications non précisées

.9 Sans complication

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

Utiliser les chiffres 0 et 1 en cinquième position pour les sous-catégories .2 à .6, .8 et .9 des catégories E10 à E14.

Utiliser les chiffres 2 à 5 en cinquième position, exclusivement pour la sous-catégorie .7 des catégories E10 à E14.

Les sous-catégories .0 (coma) et .1 (cétose) sont considérées, en principe, comme décompensées et sont toujours codées avec 1 en cinquième position.

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

E10.- Diabète sucré, type 1

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

Incl.: diabète (sucré):

- instable
- juvénile
- sujet à cétose

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

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

diabète sucré:

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

glycosurie:

- SAI (R81)
- rénale (E74.8)

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

E11.- Diabète sucré, 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:

- SAI (R81)
- rénale (E74.8)

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

E12.- Diabète sucré de malnutrition

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

Incl.: diabète sucré de malnutrition:

- insulino-dépendant
- non insulino-dépendant

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

diabète sucré:

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

glycosurie:

- SAI (R81)
- rénale (E74.8)

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

E13.- Autres diabètes sucrés précisés

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

Incl.: Diabète sucré pancréatoprive

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

diabète sucré:

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

glycosurie:

- SAI (R81)
- rénale (E74.8)

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

E14.- Diabète sucré, sans précision

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

Incl.: diabète SAI

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

diabète sucré:

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

glycosurie:

- SAI (R81)
- rénale (E74.8)

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

**Autres anomalies de la régulation du glucose et de la sécrétion
pancréatique interne
(E15-E16)**

E15 Coma hypoglycémique non diabétique

Incl.: Coma:

- hypoglycémique SAI
 - insulinique induit, chez un non diabétique
- Hyperinsulinisme avec coma hypoglycémique

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

E16.- Autres anomalies de la sécrétion pancréatique interne

E16.0 Hypoglycémie médicamenteuse, sans coma

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

E16.1 Autres hypoglycémies

Encéphalopathie après coma hypoglycémique

Hyperinsulinisme:

- SAI
 - fonctionnel
- Hyperplasie des cellules bêta des îlots de Langerhans SAI
Hypoglycémie non hyperinsulinémique fonctionnelle

E16.2 Hypoglycémie, sans précision

E16.3 Hypersécrétion de glucagon

Hyperplasie des cellules endocrines du pancréas avec hypersécrétion de glucagon

E16.4 Sécrétion anormale de gastrine

Hypergastrinémie

Syndrome de Zollinger-Ellison

E16.8 Autres anomalies précisées de la sécrétion pancréatique interne

Hypersécrétion du pancréas endocrine de:

- polypeptide:
 - intestinal vaso-actif
 - pancréatique
- "releasing factor" de l'hormone de croissance
- somatostatine

E16.9 Anomalie de la régulation de la sécrétion pancréatique interne, sans précision

Hyperplasie des cellules (des):

- endocrines du pancréas SAI
- îlots de Langerhans SAI

Maladies des autres glandes endocrines

(E20-E35)

Excl.: galactorrhée (N64.3)
gynécomastie (N62)

E20.- Hypoparathyroïdie

Excl.: hypoparathyroïdie:

- après un acte à visée diagnostique et thérapeutique (E89.2)
- néonatale transitoire (P71.4)

 syndrome de Di George (D82.1)
 tétanie SAI (R29.0)

E20.0 Hypoparathyroïdie idiopathique

E20.1 Pseudohypoparathyroïdie

E20.8 Autres hypoparathyroïdies

E20.9 Hypoparathyroïdie, sans précision
Tétanie parathyroïdienne

E21.- Hyperparathyroïdie et autres maladies de la glande parathyroïde

Excl.: ostéomalacie:

- adulte (M83.-)
- infantile et juvénile (E55.0)

E21.0 Hyperparathyroïdie primaire
 Hyperplasie de la glande parathyroïde
 Ostéite fibro-kystique généralisée [maladie osseuse de von Recklinghausen]

E21.1 Hyperparathyroïdie secondaire, non classée ailleurs
Excl.: hyperparathyroïdie secondaire d'origine rénale (N25.8)

E21.2 Autres hyperparathyroïdies
 Hyperparathyroïdie tertiaire
Excl.: hypercalcémie hypocalciurique familiale (E83.58)

E21.3 Hyperparathyroïdie, sans précision

E21.4 Autres maladies précisées de la glande parathyroïde

E21.5 Maladie de la glande parathyroïde, sans précision

E22.- Hypersécrétion de l'hypophyse

Excl.: hypersécrétion de:

- ACTH:
 - hypophysaire (E24.0)
 - non associée à la maladie de Cushing (E27.0)
 - thyrotrophine (E05.8)
- syndrome de:
- Cushing (E24.-)
 - Nelson (E24.1)

E22.0 Acromégalie et gigantisme

Arthropathie associée à l'acromégalie† (M14.5*)

Hypersécrétion de l'hormone somatotrope

Excl.: haute stature constitutionnelle (E34.4)

hypersécrétion du pancréas endocrine du "releasing factor" de l'hormone de croissance (E16.8)

E22.1 Hyperprolactinémie

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

E22.2 Syndrome de sécrétion anormale de l'hormone antidiurétique

E22.8 Autres hypersécrétions de l'hypophyse

Puberté hypophysaire précoce

E22.9 Hypersécrétion de l'hypophyse, sans précision

E23.- Hyposécrétion et autres anomalies de l'hypophyse

Incl.: les états mentionnés ci-dessous, qu'il s'agisse d'une anomalie hypophysaire ou hypothalamique

Excl.: hypopituitarisme après un acte à visée diagnostique et thérapeutique (E89.3)

E23.0 Hypopituitarisme

Cachexie hypophysaire

Hypogonadisme hypogonadotrophique

Insuffisance (de):

- hormone de croissance idiopathique
- isolée en:
 - ACTH
 - gonadotrophine
 - hormone de croissance
 - hormone hypophysaire
 - Prolactine
 - Thyrotropine
- staturale pituitaire SAI

Maladie de Simmonds

Nécrose pituitaire (post-partum)

Panhypopituitarisme

Syndrome de:

- eunuchoïdisme fertile
- Kallmann
- Lorain-Lévi
- Sheehan

E23.1 Hypopituitarisme médicamenteux

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

- E23.2 Diabète insipide**
Excl.: diabète insipide néphrogénique (N25.1)
- E23.3 Anomalie hypothalamique, non classée ailleurs**
Excl.: syndrome de:
 • Prader-Willi (Q87.1)
 • Russell-Silver (Q87.1)
- E23.6 Autres anomalies de l'hypophyse**
 Abscès de l'hypophyse
 Dystrophie adiposo-génitale
- E23.7 Anomalie de l'hypophyse, sans précision**
- E24.- Syndrome de Cushing**
- E24.0 Maladie de Cushing hypophyso-dépendante**
 Hypercorticisme hypophyso-dépendant
 Hypersécrétion hypophysaire d'ACTH
 Maladie de Cushing
- E24.1 Syndrome de Nelson**
- E24.2 Syndrome de Cushing médicamenteux**
 Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.
- E24.3 Syndrome de sécrétion ectopique d'ACTH**
 Syndrome cushingoïde de sécrétion ectopique d'ACTH
- E24.4 Pseudosyndrome de Cushing dû à l'alcool**
- E24.8 Autres syndromes de Cushing**
- E24.9 Syndrome de Cushing, sans précision**
- E25.- Anomalies génito-surréaliennes**
Incl.: macrogénitosomie précoce
 précocité sexuelle avec hyperplasie surrénale | chez l'homme
 pseudo-puberté isosexuelle précoce
 pseudo-hermaphroditisme surrénalien | chez la femme
 pseudo-puberté hétérosexuelle précoce
 syndromes génito-surréaliens, masculinisant ou féminisant, qu'ils soient acquis ou associés
 à une hyperplasie surrénale congénitale consécutive à des anomalies enzymatiques
 congénitales de la synthèse des hormones cortico-stéroïdes
 virilisme (chez la femme)
- E25.0- Anomalies génito-surréaliennes congénitales liées à un déficit enzymatique**
 Hyperplasie surrénale congénitale
 Syndrome adrénogénital avec perte de sel
- E25.00 Déficit en 21-hydroxylase [SAG de type 3], forme classique
- E25.01 Déficit en 21-hydroxylase [SAG de type 3], forme tardive
- E25.08 Autres anomalies adrénogénitales congénitales liées à un déficit enzymatique
- E25.09 Anomalie adrénogénitale congénitale liée à un déficit enzymatique, sans précision

E25.8 Autres anomalies génito-surréaliennes
Anomalie génito-surréaliennne idiopathique
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament éventuellement causant.

E25.9 Anomalie génito-surréaliennne, sans précision
Syndrome génito-surréalien SAI

E26.- Hyperaldostéronisme

E26.0 Hyperaldostéronisme primaire
Hyperaldostéronisme primaire dû à un adénome surréalien (bilatéral)
Syndrome de Conn

E26.1 Hyperaldostéronisme secondaire

E26.8 Autres hyperaldostéronismes
Syndrome de Bartter

E26.9 Hyperaldostéronisme, sans précision

E27.- Autres maladies de la glande surréale

E27.0 Autres hyperfonctionnements corticosurréaux
Hypersécrétion d'ACTH, non associée à la maladie de Cushing
Puberté surréaliennne précoce
Excl.: syndrome de Cushing (E24.-)

E27.1 Insuffisance corticosurréale primaire
Maladie d'Addison
Surréalite auto-immune
Excl.: amylose (E85.-)
maladie d'Addison tuberculeuse (A18.7)
syndrome de Waterhouse-Friderichsen (A39.1)

E27.2 Crise addisonienne
Crise:
• corticosurréaliennne
• surréaliennne

E27.3 Insuffisance corticosurréale médicamenteuse
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

E27.4 Insuffisances corticosurréales, autres et sans précision
Hémorragie | de la surréale
Infarctus |
Insuffisance corticosurréale SAI
Hypoaldostéronisme
Excl.: adrénoleucodystrophie [Addison-Schilder] (E71.3)
syndrome de Waterhouse-Friderichsen (A39.1)

E27.5 Hyperfonctionnement de la médullosurréale
Hyperplasie de la médullosurréale
Hypersécrétion de catécholamine

E27.8 Autres maladies précisées de la glande surréale
Anomalie de la transcortine

E27.9 Maladie de la glande surréale, sans précision

E28.- Dysfonction ovarienne

Excl.: insuffisance:

- isolée en gonadotrophine (E23.0)
- ovarienne après un acte à visée diagnostique et thérapeutique (E89.4)

E28.0 Hyperœstrogénie

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

E28.1 Hyperandrogénie

Hypersécrétion des androgènes ovariens

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

E28.2 Syndrome ovarien polykystique

Syndrome (de):

- ovarien sclérokystique
- Stein-Leventhal

E28.3 Insuffisance ovarienne primaire

Diminution des œstrogènes

Ménopause prématurée SAI

Syndrome de l'ovaire résistant aux gonadotrophines

Excl.: dysgénésie gonadique pure (Q99.1)
syndrome de Turner (Q96.-)
troubles de la ménopause et du climatère féminin (N95.1)

E28.8 Autres dysfonctions ovariennes

Hyperfonction ovarienne SAI

E28.9 Dysfonction ovarienne, sans précision

E29.- Dysfonction testiculaire

Excl.: azoospermie ou oligospermie SAI (N46)

hypofonction testiculaire après un acte à visée diagnostique et thérapeutique (E89.5)

insuffisance isolée en gonadotrophine (E23.0)

syndrome de:

- Klinefelter (Q98.0-Q98.2, Q98.4)
- résistance aux androgènes (E34.5-)
- testicule féminisant (E34.51)

E29.0 Hyperfonction testiculaire

Hypersécrétion d'hormones testiculaires

E29.1 Hypofonction testiculaire

Biosynthèse défectueuse de l'hormone androgène testiculaire SAI

Déficit de l'hormone Anti-Müller

Déficit en 5-alpha-réductase (avec pseudo-hermaphroditisme masculin)

Hypogonadisme testiculaire SAI

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

E29.8 Autres dysfonctions testiculaires

E29.9 Dysfonction testiculaire, sans précision

E30.- Anomalies de la puberté, non classées ailleurs

E30.0 Puberté retardée

Développement sexuel retardé
Retard de développement constitutionnel

E30.1 Puberté précoce

Menstruation précoce

Excl.: hyperplasie surrénale congénitale (E25.0-)
pseudo-puberté:
• hétérosexuelle précoce chez la femme (E25.-)
• isosexuelle précoce chez l'homme (E25.-)
puberté hypophysaire précoce (E22.8)
syndrome d'Albright(-Mc Cune)(-Sternberg) (Q78.1)

E30.8 Autres anomalies de la puberté

Pubarche prématurée
Thélarche prématurée

E30.9 Anomalie de la puberté, sans précision

E31.- Dysfonctionnement pluriglandulaire

Excl.: ataxie téléangiectasique [Louis-Bar] (G11.3)
dystrophie myotonique [Steinert] (G71.1)
pseudohypoparathyroïdie (E20.1)

E31.0 Insuffisance pluriglandulaire auto-immune

Syndrome de Schmidt

E31.1 Hyperfonctionnement pluriglandulaire

Excl.: adénomatose endocrinienne multiple (D44.8)

E31.8 Autres dysfonctionnements pluriglandulaires

E31.9 Dysfonctionnement pluriglandulaire, sans précision

E32.- Maladies du thymus

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

E32.0 Hyperplasie persistante du thymus

Hypertrophie du thymus

E32.1 Abscès du thymus

E32.8 Autres maladies du thymus

E32.9 Maladie du thymus, sans précision

E34.- Autres troubles endocriniens

Excl.: pseudohypoparathyroïdie (E20.1)

E34.0 Syndrome carcinoïde

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

E34.1 Autres hypersécrétions d'hormones intestinales

E34.2 Sécrétion hormonale ectopique, non classée ailleurs

- E34.3 Insuffisance staturale, non classée ailleurs**
 Insuffisance staturale:
 • SAI
 • constitutionnelle
 • de type Laron
 • psychosociale
Excl.: insuffisance staturale (au cours de):
 • achondroplasique (Q77.4)
 • hypochondroplasique (Q77.4)
 • hypophysaire (E23.0)
 • 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
 Insensibilité totale aux androgènes [CAIS]
 Féminisation testiculaire (syndrome)
- E34.59 Syndrome de résistance aux androgènes, sans précision
- E34.8 Autres troubles endocriniens précisés**
 Dysfonctionnement de la glande pinéale [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 oedème nutritionnel et dépigmentation de la peau et des cheveux

Excl.: kwashiorkor avec marasme (E42)

E41

Marasme nutritionnel

Incl.: Malnutrition grave avec marasme

Excl.: kwashiorkor avec marasme (E42)

E42

Kwashiorkor avec marasme

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

- avec signes de kwashiorkor et de marasme
- forme intermédiaire

E43

Malnutrition protéino-énergétique grave, sans précision

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

Incl.: Œdème de famine

E44.-

Malnutrition protéino-énergétique légère ou modérée

E44.0

Malnutrition protéino-énergétique modérée

Perte de poids chez l'enfant ou chez l'adulte, ou absence de gain pondéral chez l'enfant, aboutissant à un poids qui est inférieur de deux écarts types ou plus, mais moins de trois, à la valeur moyenne de la population de référence (ou une perte similaire exprimée selon d'autres méthodes statistiques). Quand on ne dispose que d'une mesure, il existe une forte présomption de malnutrition protéino-énergétique modérée quand le poids observé est inférieur de deux écarts types ou plus, mais moins de trois, à la moyenne de la population de référence.

E44.1 Malnutrition protéino-énergétique légère

Perte de poids chez l'enfant ou chez l'adulte, ou absence de gain pondéral chez l'enfant, aboutissant à un poids qui est inférieur d'un écart type ou plus, mais moins de deux, à la valeur moyenne de la population de référence (ou une perte similaire exprimée selon d'autres méthodes statistiques). Quand on ne dispose que d'une mesure, il existe une forte présomption de malnutrition protéino-énergétique modérée quand le poids observé est inférieur d'un écart type ou plus, mais moins de deux, à la moyenne de la population de référence.

E45 Retard de développement après malnutrition protéino-énergétique

Incl.: Arrêt de croissance dû à la malnutrition
Insuffisance staturale nutritionnelle
Retard de développement physique dû à la malnutrition

E46 Malnutrition protéino-énergétique, sans précision

Incl.: Déséquilibre protéino-énergétique SAI
Malnutrition SAI

Autres carences nutritionnelles

(E50-E64)

Excl.: anémies nutritionnelles (D50-D53)

E50.- Avitaminose A

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

E50.0 Avitaminose A avec xérosis conjonctival

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

Taches de Bitot chez le jeune enfant

E50.2 Avitaminose A avec xérosis cornéen

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

E50.4 Avitaminose A avec kératomalacie

E50.5 Avitaminose A avec héméralopie

E50.6 Avitaminose A avec cicatrices xérophtalmiques de la cornée

E50.7 Autres manifestations oculaires de l'avitaminose A

Xérophtalmie SAI

E50.8 Autres manifestations de l'avitaminose A

Kératose folliculaire | due à l'avitaminose A† (L86*)
Xérodermie

E50.9 Avitaminose A, sans précision

Hypovitaminose A SAI

E51.- Carence en thiamine

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

E51.1 Béribéri

Béribéri:

- humide† (I98.8*)
- sec

E51.2 Encéphalopathie de Wernicke

E51.8 Autres manifestations de la carence en thiamine

E51.9 Carence en thiamine, sans précision

E52 Carence en acide nicotinique [pellagre]

Incl.: Carence en:

- acide nicotinique (tryptophane)
- nicotinamide

Pellagre (alcoolique)

Excl.: séquelles de carence en acide nicotinique (E64.8)

E53.- Autres avitaminoses du groupe B

Excl.: anémie par carence en vitamine B₁₂ (D51.-)
séquelles d'avitaminose du groupe B (E64.8)

E53.0 Carence en riboflavine

Ariboflavinose

E53.1 Carence en pyridoxine

Avitaminose B₆

Excl.: anémie sidérolastique réagissant à la pyridoxine (D64.3)

E53.8 Autres avitaminoses précisées du groupe B

Carence en:

- acide folique
- acide pantothénique
- biotine
- cobalamine
- cyanocobalamine
- folate
- vitamine B₁₂

E53.9 Avitaminose du groupe B, sans précision

E54 Carence en acide ascorbique

Incl.: Carence en vitamine C
Scorbut

Excl.: anémie scorbutique (D53.2)
séquelles d'avitaminose C (E64.2)

E55.- Carence en vitamine D

Excl.: ostéomalacie de l'adulte (M83.-)
ostéoporose (M80-M81)
séquelles de rachitisme (E64.3)

E55.0 Rachitisme évolutif

Ostéomalacie:

- infantile
- juvénile

Excl.: rachitisme (de):

- cœliaque (K90.0)
- Crohn (K50.-)
- hypophosphatémique familial (E83.30)
- non évolutif (E64.3)
- rénal (N25.0)

E55.9 Carence en vitamine D, sans précision
Avitaminose D

E56.- Autres avitaminoses

Excl.: séquelles d'autres avitaminoses (E64.8)

E56.0 Carence en vitamine E

E56.1 Carence en vitamine K

Excl.: carence en:

- facteur de coagulation due à l'avitaminose K (D68.4)
- vitamine K chez le nouveau-né (P53)

E56.8 Carence en autres vitamines

E56.9 Avitaminose, sans précision

E58 Carence alimentaire en calcium

Excl.: anomalies du métabolisme du calcium (E83.5-)
séquelles de carence calcique (E64.8)

E59 Carence alimentaire en sélénium

Incl.: Maladie de Keshan

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

E60 Carence alimentaire en zinc

E61.- Carences en autres éléments nutritionnels

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

Excl.: affections thyroïdiennes liées à une carence en iode (E00-E02)
anomalies du métabolisme des minéraux (E83.-)
séquelles de malnutrition et autres carences nutritionnelles (E64.-)

E61.0 Carence en cuivre

E61.1 Carence en fer

Excl.: anémie par carence en fer (D50.-)

E61.2 Carence en magnésium

E61.3 Carence en manganèse

E61.4 Carence en chrome

E61.5 Carence en molybdène

E61.6 Carence en vanadium

E61.7 Carence en plusieurs éléments nutritionnels

E61.8 Carence en autres éléments nutritionnels précisés

E61.9 Carence en élément nutritionnel, sans précision

E63.- Autres carences nutritionnelles

Excl.: déshydratation (E86)
problèmes alimentaires du nouveau-né (P92.-)
retard de croissance (R62.8)
séquelles de malnutrition et autres carences nutritionnelles (E64.-)

E63.0 Carence en acides gras essentiels

E63.1 Déséquilibre alimentaire

E63.8 Autres carences nutritionnelles précisées

E63.9 Carence nutritionnelle, sans précision
Myocardiopathie nutritionnelle SAI† (I43.2*)

E64.- Séquelles de malnutrition et autres carences nutritionnelles

E64.0 Séquelles de malnutrition protéino-énergétique

Excl.: retard de développement après malnutrition protéino-énergétique (E45)

E64.1 Séquelles d'avitaminose A

E64.2 Séquelles d'avitaminose C

E64.3 Séquelles de rachitisme

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (M40.-, M41.5) pour identifier l'atteinte rachidienne.

E64.8 Séquelles d'autres carences nutritionnelles

E64.9 Séquelles d'une carence nutritionnelle non précisée

**Obésité et autres excès d'apport
(E65-E68)**

E65 Adiposité localisée

Incl.: Bourrelet adipeux

E66.- Obésité

Excl.: dystrophie adiposo-génitale (E23.6)
lipomatose:
• SAI (E88.2)
• douloureuse [Dercum] (E88.2)
syndrome de Prader-Willi (Q87.1)

Utiliser les chiffres suivants en cinquième position dans les sous-catégories E66.0-E66.9:

Utiliser le cinquième chiffre 0, 1, 2 et 9 pour les patients âgés de 18 ans et plus.

Utiliser le cinquième chiffre 9 pour les patients de 0 à 18 ans non révolus.

0 0 Indice de masse corporelle [IMC] compris entre 30 et moins de 35

1 1 Indice de masse corporelle [IMC] compris entre 35 et moins de 40

2 2 Indice de masse corporelle [IMC] de 40 ou plus

9 9 Indice de masse corporelle [IMC] non précisé

E66.0- Obésité due à un excès calorique

- E66.1- Obésité médicamenteuse**
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.
- E66.2- Obésité extrême avec hypoventilation alvéolaire**
Syndrome de Pickwick
- E66.8- Autres obésités**
Obésité endogène
- E66.9- Obésité, sans précision**
Obésité exogène SAI

E67.- Autres excès d'apport
Excl.: séquelles d'excès d'apport (E68)
suralimentation SAI (R63.2)

- E67.0 Hypervitaminose A**
- E67.1 Hypercaroténémie**
- E67.2 Syndrome d'hypervitaminose B₆**
Hypervitaminose B₆
- E67.3 Hypervitaminose D**
- E67.8 Autres excès précisés d'apport**

E68 Séquelles d'excès d'apport

Anomalies du métabolisme
(E70-E90)

Excl.: anémies hémolytiques dues à des anomalies enzymatiques (D55.-)
déficit en 5-alpha-réductase (E29.1)
hyperplasie surrénale congénitale (E25.0-)
syndrome de:
• Ehlers-Danlos (Q79.6)
• Marfan (Q87.4)
• résistance aux androgènes (E34.5-)

E70.- Anomalies du métabolisme des acides aminés aromatiques

- E70.0 Phénylcétonurie classique**
- E70.1 Autres hyperphénylalaninémies**
- E70.2 Anomalies du métabolisme de la tyrosine**
Alcaptonurie
Hypertyrosinémie
Ochronose
Tyrosinémie
Tyrosinose

E70.3 Albinisme

Albinisme:

- cutané-oculaire
- oculaire

Syndrome de:

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

E70.8 Autres anomalies du métabolisme des acides aminés aromatiques

Anomalies du métabolisme de:

- histidine
- tryptophane

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

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

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

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

Acidémie:

- isovalérique
- méthylmalonique
- propionique

Hyperleucine-isoleucinémie

Hypervalinémie

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

E71.3 Anomalie du métabolisme des acides gras

Adrénoleucodystrophie [Addison-Schilder]

Carence en carnitine palmitoyltransférase musculaire

Excl.: maladie de Schilder (G37.0)

E72.- Autres anomalies du métabolisme des acides aminés

Excl.: anomalies du métabolisme (de la) (des):

- acides aminés à chaîne ramifiée (E71.0-E71.2)
 - acides aminés aromatiques (E70.-)
 - acides gras (E71.3)
 - purine et pyrimidine (E79.-)
- goutte (M10.-)
résultats anormaux d'examens sans maladie évidente (R70-R89)

E72.0 Anomalies du transport des acides aminés

Thésaurismose cystinique (maladie de Lignac)

Syndrome de:

- de Toni-Debré-Fanconi
- Lowe

Maladie de Hartnup

Cystinose

Cystinurie

Excl.: anomalies du métabolisme du tryptophane (E70.8)

- E72.1 Anomalies du métabolisme des acides aminés soufrés**
Cystathioninurie
Déficit en sulfite-oxydase
Homocystinurie
Méthioninémie
Excl.: carence en transcobalamine II (D51.2)
- E72.2 Anomalies du cycle de l'uréogénèse**
Acidurie arginino-succinique
Argininémie
Citrullinémie
Hyperammonniémie
Excl.: anomalies du métabolisme de l'ornithine (E72.4)
- E72.3 Anomalies du métabolisme de la lysine et de l'hydroxylysine**
Acidurie glutarique
Hydroxylysinémie
Hyperlysinémie
Excl.: maladie de Refsum (G60.1)
Syndrome de Zellweger (Q87.8)
- E72.4 Anomalies du métabolisme de l'ornithine**
Ornithinémie (type I, II)
- E72.5 Anomalies du métabolisme de la glycine**
Hyperglycinémie non cétosique
Hyperhydroxyprolinémie
Hyperprolinémie (type I, II)
Sarcosinémie
- E72.8 Autres anomalies précisées du métabolisme des acides aminés**
Anomalies du:
• cycle gamma-glutamyl
• métabolisme des acides aminés bêta
- E72.9 Anomalie du métabolisme des acides aminés, sans précision**
- E73.- Intolérance au lactose**
- E73.0 Déficit congénital en lactase**
- E73.1 Déficit secondaire en lactase**
- E73.8 Autres intolérances au lactose**
- E73.9 Intolérance au lactose, sans précision**

- E74.-** **Autres anomalies du métabolisme des hydrates de carbone**
Excl.: diabète sucré (E10-E14)
hypersécrétion de glucagon (E16.3)
hypoglycémie SAI (E16.2)
mucopolysaccharidose (E76.0-E76.3)
- E74.0** **Thésaurismose glycogénique**
Déficit en phosphorylase hépatique
Déficit en phosphofructokinase musculaire
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 gluconéogénèse**
Déficit en:
• carboxykinase phosphoénol pyruvate
• pyruvate:
 • carboxylase
 • déshydrogénase
Excl.: avec anémie (D55.-)
- E74.8** **Autres anomalies précisées du métabolisme des hydrates de carbone**
Glycosurie rénale
Oxalose
Oxalurie
Pentosurie essentielle
- E74.9** **Anomalie du métabolisme des hydrates de carbone, sans précision**

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

Excl.: maladie de Refsum (G60.1)
mucopolipidose, type I-III (E77.0-E77.1)

E75.0 Gangliosidose GM₂

Gangliosidose GM₂:

- SAI
 - adulte
 - juvénile
- Maladie de:
- Sandhoff
 - Tay-Sachs

E75.1 Autres gangliosidoses

Gangliosidose:

- SAI
- GM₁
- GM₃

Mucopolipidose IV

E75.2 Autres sphingolipidoses

Déficit en sulfatase
Leucodystrophie métachromatique

Maladie de:

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

Syndrome de Farber

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

E75.3 Sphingolipidose, sans précision

E75.4 Lipofuscinose à céréoïdes neuronaux

Maladie de:

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

E75.5 Autres anomalies du stockage des lipides

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

Maladie de Wolman

E75.6 Anomalie du stockage des lipides, sans précision

E76.- Anomalies du métabolisme des glucosaminoglycanes

E76.0 Mucopolysaccharidose, type I

Syndrome de:

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

E76.1 Mucopolysaccharidose, type II

Syndrome de Hunter

E76.2 Autres mucopolysaccharidoses

Carence en bêta-glucuronidase
Mucopolysaccharidoses, type III, IV, VI, VII
Syndrome de:
• Maroteaux-Lamy (léger) (sévère)
• Morquio (-semblable à) (classique)
• Sanfilippo (type B) (type C) (type D)

E76.3 Mucopolysaccharidose, sans précision

E76.8 Autres anomalies du métabolisme des glucosaminoglycanes

E76.9 Anomalie du métabolisme des glucosaminoglycanes, sans précision

E77.- Anomalies du métabolisme des glycoprotéines

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

Mucopolipidose II [maladie à inclusion cellulaire]
Mucopolipidose III [polydystrophie de type Hurler]

E77.1 Défauts de la dégradation des glycoprotéines

Aspartylglucosaminurie
Fucosidose
Mannosidose
Sialidose [mucopolipidose I]

E77.8 Autres anomalies du métabolisme des glycoprotéines

E77.9 Anomalie du métabolisme des glycoprotéines, sans précision

E78.- Anomalies du métabolisme des lipoprotéines et autres lipidémies

Excl.: sphingolipidose (E75.0-E75.3)

E78.0 Hypercholestérolémie essentielle

Hyperbêtalipoprotéïnémie
Hypercholestérolémie familiale
Hyperlipidémie, groupe A
Hyperlipoprotéïnémie à lipoprotéines de basse densité [LDL]
Hyperlipoprotéïnémie, type IIa de Fredrickson

E78.1 Hyperglycémie essentielle

Hyperglycémie endogène
Hyperlipidémie, groupe B
Hyperlipoprotéïnémie à lipoprotéines de très basse densité [VLDL]
Hyperlipoprotéïnémie, type IV de Fredrickson
Hyperprébêtalipoprotéïnémie

E78.2 Hyperlipidémie mixte

Bêtalipoprotéïnémie large ou flottante
Hyperbêtalipoprotéïnémie avec prébêtalipoprotéïnémie
Hypercholestérolémie avec hyperglycémie endogène
Hyperlipidémie, groupe C
Hyperlipoprotéïnémie de Fredrickson, type IIb ou III
Xanthome:
• tubéreux
• tubéro-éruptif

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

- E78.3 Hyperchylomicronémie**
 Hyperglycémie 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**
 A-bêta-lipoprotéinémie
 Abêta-lipoprotéinémie
 Déficit en:
 • lécithine-cholestérol-acyltransférase
 • lipoprotéines de haute densité
 Hypoalphalipoprotéinémie
 Hypobêta-lipoprotéinémie
 Maladie de Tangier
- E78.8 Autres anomalies du métabolisme des lipoprotéines**
- E78.9 Anomalie du métabolisme des lipoprotéines, sans précision**
- E79.- Anomalies du métabolisme de la purine et de la pyrimidine**
Excl.: anémie orotacidurique (D53.0)
 calcul du rein (N20.0)
 déficits immunitaires combinés (D81.-)
 goutte (M10.-)
 xeroderma pigmentosum (Q82.1)
- E79.0 Hyperuricémie sans signes d'arthrite inflammatoire et de maladie tophacée**
 Hyperuricémie asymptomatique
- E79.1 Syndrome de Lesch-Nyhan**
- E79.8 Autres anomalies du métabolisme de la purine et de la pyrimidine**
 Xanthinurie héréditaire
- E79.9 Anomalie du métabolisme de la purine et de la pyrimidine, sans précision**
- E80.- Anomalies du métabolisme de la porphyrine et de la bilirubine**
Incl.: déficit en catalase et en peroxydase
- E80.0 Porphyrie érythropoïétique héréditaire**
 Porphyrie érythropoïétique congénitale
 Protoporphyrine érythropoïétique
- E80.1 Porphyrie cutanée tardive**
- E80.2 Autres porphyries**
 Coproporphyrine héréditaire
 Porphyrie:
 • SAI
 • aiguë intermittente (hépatique)
 Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.
- E80.3 Déficit en catalase et en peroxydase**
 Acatasie [Takahara]
- E80.4 Syndrome de Gilbert Meulengracht**

E80.5 Maladie de Crigler et Najjar

E80.6 Autres anomalies du métabolisme de la bilirubine

Syndrome de:

- Dubin-Johnson
- Rotor

E80.7 Anomalie du métabolisme de la bilirubine, sans précision

E83.- Anomalies du métabolisme des minéraux

Excl.: carence (en):

- alimentaire en minéraux (E58-E61)
 - vitamine D (E55.-)
- maladies de la glande parathyroïde (E20-E21)

E83.0 Anomalies du métabolisme du cuivre

Maladie de:

- Menkes (cheveux crépus) (en fil de fer)
- Wilson

E83.1 Anomalies du métabolisme du fer

Hémochromatose

Excl.: anémie:

- par carence en fer (D50.-)
- sidéroblastique (D64.0-D64.3)

E83.2 Anomalies du métabolisme du zinc

Acrodermatitis enteropathica

E83.3- Anomalies du métabolisme du phosphore et de la phosphatase

Excl.: ostéomalacie de l'adulte (M83.-)

ostéoporose (M80-M81)

E83.30 Rachitisme hypophosphatémique familial

Diabète phosphaté

E83.31 Rachitisme dépendant de la vitamine D

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

Déficit en pseudovitamine D

Anomalie des récepteurs de la vitamine D [Type II]

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

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

Hypophosphatémie familiale [hypophosphatasie] [syndrome de Rathbun]

Déficit en phosphatase acide

Syndrome de Fanconi secondaire

Rachitisme d'origine tumorale

E83.39 Anomalies du métabolisme du phosphore et de la phosphatase, sans précision

E83.4 Anomalies du métabolisme du magnésium

Hypermagnésiémie

Hypomagnésiémie

E83.5- Anomalies du métabolisme du calcium

Excl.: chondrocalcinose (M11.1-M11.2)

hyperparathyroïdie (E21.0-E21.3)

E83.50 Calciphylaxie

- E83.58 Anomalies du métabolisme du calcium
Hypercalcémie hypocalciurique familiale
Hypercalciurie idiopathique
- E83.59 Anomalies du métabolisme du calcium, sans précision
- E83.8 Autres anomalies du métabolisme des minéraux**
- E83.9 Anomalie du métabolisme des minéraux, sans précision**

E84.- Fibrose kystique

Incl.: mucoviscidose

- E84.0 Fibrose kystique avec manifestations pulmonaires**
- E84.1 Fibrose kystique avec manifestations intestinales**
Syndrome d'occlusion intestinale distale
[Au cours de fibrose kystique]: occlusion intestinale due à un bouchon de méconium dans la mucoviscidose† (P75*)
Excl.: occlusion intestinale due à un bouchon de méconium sans fibrose kystique (P76.0)
- E84.8- Fibrose kystique avec autres manifestations**
- E84.80 Mucoviscidose à manifestation pulmonaire et intestinale
- E84.87 Mucoviscidose avec autres manifestations multiples
- E84.88 Mucoviscidose avec autres manifestations
- E84.9 Fibrose kystique, sans précision**

E85.- Amylose

Excl.: maladie d'Alzheimer (G30.-)

- E85.0 Amylose hérédofamiliale non neuropathique**
Fièvre méditerranéenne familiale
Néphropathie amyloïde familiale
- E85.1 Amylose hérédofamiliale neuropathique**
Polyneuropathie amyloïde (portugaise)
- E85.2 Amylose hérédofamiliale, sans précision**
- E85.3 Amylose généralisée secondaire**
Amylose associée à hémodialyse
- E85.4 Amylose limitée à un ou plusieurs organe(s)**
Amylose localisée
- E85.8 Autres amyloses**
- E85.9 Amylose, sans précision**

E86 Hypovolémie

Incl.: Déplétion du volume du plasma ou du liquide extracellulaire
Déshydratation
Hypovolémie

Excl.: choc hypovolémique:
• SAI (R57.1)
• post-opératoire (T81.1)
• traumatique (T79.4)

déshydratation du nouveau-né (P74.1)

E87.- Autres déséquilibres hydro-électrolytiques et acido-basiques

E87.0 Hyperosmolarité et hypernatrémie

Excès de sodium [Na]
Surcharge en sodium [Na]

E87.1 Hypo-osmolarité et hyponatrémie

Déficit en sodium [Na]

Excl.: syndrome de sécrétion anormale de l'hormone antidiurétique (E22.2)

E87.2 Acidose

Acidose:

- SAI
- lactique
- métabolique
- respiratoire

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

E87.3 Alcalose

Alcalose:

- SAI
- métabolique
- respiratoire

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

E87.5 Hyperkaliémie

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

E87.6 Hypokaliémie

Déficit en potassium [K]

E87.7 Surcharge liquidienne

Excl.: œdème (R60.-)

E87.8 Autres déséquilibres hydro-électrolytiques, non classés ailleurs

Déséquilibre électrolytique SAI
Hyperchlorémie
Hypo-chlorémie

E88.- Autres anomalies métaboliques

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

Excl.: histiocytose X (chronique) (C96.6)

E88.0 Anomalies du métabolisme des protéines plasmatiques, non classés ailleurs

Bisalbuminémie
Déficit en alpha-1-antitrypsine

Excl.: anomalies du métabolisme des lipoprotéines (E78.-)
gammopathie monoclonale (D47.2)
hypergammaglobulinémie polyclonale (D89.0)
macroglobulinémie de Waldenström (C88.0-)

E88.1 Lipodystrophie, non classée ailleurs

Lipodystrophie SAI

Excl.: maladie de Whipple (K90.8)

- E88.2 Lipomatose, non classée ailleurs**
Lipomatose:
• SAI
• douloureuse [Dercum]
- E88.3 Syndrome de lyse tumorale**
Lyse (spontanée) des tumeurs (après traitement 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 un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classées ailleurs**
- E89.0 Hypothyroïdie après un acte à visée diagnostique et thérapeutique**
Hypothyroïdie après:
• chirurgie
• irradiation
- E89.1 Hypoinsulinémie après un acte à visée diagnostique et thérapeutique**
Hyperglycémie après:
• chirurgie
• pancréatectomie
Un diabète sucré pancréatoprive est codé en premier lieu par un code de la catégorie E13.-
- E89.2 Hypoparathyroïdie après un acte à visée diagnostique et thérapeutique**
Tétanie parathyréoprive
- E89.3 Hypopituitarisme après un acte à visée diagnostique et thérapeutique**
Hypopituitarisme après irradiation
- E89.4 Insuffisance ovarienne après un acte à visée diagnostique et thérapeutique**
- E89.5 Hypofonctionnement testiculaire après un acte à visée diagnostique et thérapeutique**
- E89.6 Hypofonctionnement corticosurrénal (de la médullaire) après un acte à visée diagnostique et thérapeutique**
- E89.8 Autres anomalies endocriniennes et métaboliques après un acte à visée diagnostique et thérapeutique**
- E89.9 Anomalie endocrinienne et métabolique après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, sans précision**
- E90* Anomalies nutritionnelles et métaboliques au cours de maladies classées ailleurs**

Chapitre V

Troubles mentaux et du comportement (F00 - F99)

Incl.: troubles du développement psychologique

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

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

F00-F09	Troubles mentaux organiques, y compris les troubles symptomatiques
F10-F19	Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de substances psycho-actives
F20-F29	Schizophrénie, trouble schizotypique et troubles délirants
F30-F39	Troubles de l'humeur [affectifs]
F40-F48	Troubles névrotiques, troubles liés à des facteurs de stress et troubles somatoformes
F50-F59	Syndromes comportementaux associés à des perturbations physiologiques et à des facteurs physiques
F60-F69	Troubles de la personnalité et du comportement chez l'adulte
F70-F79	Retard mental
F80-F89	Troubles du développement psychologique
F90-F98	Troubles du comportement et troubles émotionnels apparaissant habituellement durant l'enfance et l'adolescence
F99-F99	Trouble mental, sans précision

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

F00.*	Démence de la maladie d'Alzheimer
F02.*	Démence au cours d'autres maladies classées ailleurs

Troubles mentaux organiques, y compris les troubles symptomatiques (F00-F09)

Ce groupe réunit un ensemble de troubles mentaux ayant en commun une étiologie organique démontrable, à type de maladie ou de lésion cérébrales, ou d'atteinte entraînant un dysfonctionnement du cerveau. Le dysfonctionnement peut être primaire: c'est le cas des maladies, lésions ou atteintes qui touchent le cerveau de manière directe ou sélective; il peut également être secondaire: c'est le cas des maladies et des troubles somatiques qui affectent le cerveau au même titre que les autres organes ou systèmes de l'organisme.

La démence (F00-F03) est un syndrome dû à une maladie cérébrale, habituellement chronique et progressive, caractérisé par une altération de nombreuses fonctions corticales supérieures, telles que la mémoire, l'idéation, l'orientation, la compréhension, le calcul, la capacité d'apprendre, le langage et le jugement. Le syndrome ne s'accompagne pas d'un obscurcissement de la conscience. Les déficiences des fonctions cognitives s'accompagnent habituellement (et sont parfois précédées) d'une détérioration du contrôle émotionnel, du comportement social, ou de la motivation. Ce syndrome survient dans la maladie d'Alzheimer, dans les maladies vasculaires cérébrales, et dans d'autres affections qui de manière primaire ou secondaire, affectent le cerveau.

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

F00.-* Démence de la maladie d'Alzheimer (G30.-†)

La maladie d'Alzheimer est une maladie cérébrale dégénérative primitive d'étiologie inconnue dont la neuropathologie et la neurochimie sont caractéristiques. Elle débute habituellement de façon insidieuse et progresse lentement mais régulièrement en quelques années.

F00.0* Démence de la maladie d'Alzheimer, à début précoce (G30.0†)

Démence de la maladie d'Alzheimer survenant avant l'âge de 65 ans, évoluant assez rapidement vers une détérioration et comportant de multiples perturbations marquées des fonctions corticales supérieures.

Démence dégénérative primaire de type Alzheimer, à début présénile

Démence présénile, de type Alzheimer

Maladie d'Alzheimer, type 2

F00.1* Démence de la maladie d'Alzheimer, à début tardif (G30.1†)

Démence de la maladie d'Alzheimer survenant après l'âge de 65 ans, habituellement à la fin de la huitième décennie ou au-delà ; elle évolue de façon lentement progressive et se caractérise essentiellement par une altération de la mémoire.

Démence dégénérative primaire de type Alzheimer, à début sénile

Démence sénile, de type Alzheimer (DSTA)

Maladie d'Alzheimer, type 1

F00.2* Démence de la maladie d'Alzheimer, forme atypique ou mixte (G30.8†)

Démence atypique, de type Alzheimer

F00.9* Démence de la maladie d'Alzheimer, sans précision (G30.9†)

F01.- Démence vasculaire

La démence vasculaire résulte d'un infarctus cérébral dû à une maladie vasculaire, par exemple, une maladie cérébrovasculaire hypertensive. Les infarctus sont habituellement de petite taille mais leurs effets sont cumulatifs. La démence survient habituellement à un âge avancé.

Incl.: démence artériopathique

F01.0 Démence vasculaire à début aigu

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

F01.1 Démence vasculaire par infarctus multiples

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

Démence à prédominance corticale

F01.2 Démence vasculaire sous-corticale

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

F01.3 Démence vasculaire mixte, corticale et sous-corticale

F01.8 Autres formes de démence vasculaire

F01.9 Démence vasculaire, sans précision

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

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

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

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

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

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

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

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

Démence de la chorée de Huntington

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

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

Démence dans:

- paralysie agitante
- parkinsonisme

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

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

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

Démence (au cours de):

- carence en:
 - acide nicotinique [pellagre] (E52†)
 - vitamine B₁₂ (E53.8†)

- dégénérescence hépatolenticulaire (de Wilson) (E83.0†)
- épilepsie (G40.-†)
- hypercalcémie (E83.5-†)
- hypothyroïdie acquise (E01.-†, E03.-†)
- intoxications (T36-T65†)
- lipidose cérébrale (E75.-†)
- lupus érythémateux disséminé (M32.-†)
- neurosyphilis (A52.1†)
- périartérite noueuse (M30.0†)
- sclérose en plaques (G35.-†)
- trypanosomiase (B56.-†, B57.-†)
- urémie (N18.-†)

F03

Démence, sans précision

- Incl.:* Démence:
- dégénérative primaire
 - présénile
 - sénile
- Démence:
- forme dépressive ou délirante
- Psychose:
- présénile
 - sénile
- SAI

Excl.: démence sénile avec delirium ou état confusionnel aigu (F05.1)
sénilité SAI (R54)

F04

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

Syndrome dominé par une altération de la mémoire, récente et ancienne, avec conservation de la mémoire immédiate, par une réduction de la capacité à apprendre des informations nouvelles et par une désorientation temporelle. Il peut y avoir une confabulation marquée, mais la perception et les autres fonctions cognitives, y compris l'intelligence, sont habituellement intactes. Le pronostic dépend de l'évolution de la lésion sous-jacente.

Incl.: Psychose ou syndrome de Korsakov non alcoolique

- Excl.:* amnésie:
- SAI (R41.3)
 - antérograde (R41.1)
 - dissociative (F44.0)
 - rétrograde (R41.2)
- syndrome de Korsakov:
- induit par d'autres substances psycho-actives (F11-F19 avec le quatrième chiffre .6)
 - induit par l'alcool ou sans précision (F10.6)

F05.-

Delirium, non induit par l'alcool et d'autres substances psycho-actives

Syndrome cérébral organique sans étiologie spécifique, caractérisé par la présence simultanée de perturbations de la conscience et de l'attention, de la perception, de l'idéation, de la mémoire, du comportement psychomoteur, des émotions, et du rythme veille-sommeil. La durée est variable et le degré de gravité varie de léger à très sévère.

- Incl.:* état confusionnel (non alcoolique)
- psychose infectieuse
 - réaction organique
 - syndrome:
 - cérébral
 - psycho-organique
- aigu(ë) ou subaigu(ë)

Excl.: delirium tremens induit par l'alcool ou sans précision (F10.4)

F05.0

Delirium non surajouté à une démence, ainsi décrit

F05.1 Delirium surajouté à une démence

Affections répondant aux critères cités plus haut mais survenant au cours d'une démence (F00-F03).

F05.8 Autres formes de delirium

Delirium d'origine mixte
Délire postopératoire

F05.9 Delirium, sans précision

F06.- Autres troubles mentaux dus à une lésion cérébrale et un dysfonctionnement cérébral, et à une affection somatique

Comprend diverses affections causées par un trouble cérébral dû à une affection cérébrale primitive, à une affection somatique touchant secondairement le cerveau, à des substances toxiques exogènes ou des hormones, à des troubles endocriniens, ou à d'autres maladies somatiques.

Excl.: associés à:

- delirium (F05.-)
- démence classée en F00-F03 induits par l'alcool et d'autres substances psycho-actives (F10-F19)

F06.0 Etat hallucinatoire organique

Trouble caractérisé par des hallucinations persistantes ou récurrentes, habituellement visuelles ou auditives, survenant en l'absence d'une obnubilation de la conscience, et que le sujet peut reconnaître ou non en tant que telles. Les hallucinations peuvent être à l'origine d'une élaboration délirante, mais les idées délirantes ne dominent pas le tableau clinique; les hallucinations peuvent être reconnues comme pathologiques par le sujet lui-même.

Etat hallucinatoire organique (non alcoolique)

Excl.: hallucinose alcoolique (F10.5)
schizophrénie (F20.-)

F06.1 Catatonie organique

Trouble caractérisé par une diminution (stupeur) ou une augmentation (agitation) de l'activité psychomotrice et par des symptômes catatoniques. Les deux pôles de la perturbation psychomotrice peuvent alterner.

Excl.: schizophrénie catatonique (F20.2)

stupeur:

- SAI (R40.1)
- dissociative (F44.2)

F06.2 Trouble délirant organique [d'allure schizophrénique]

Trouble caractérisé par la présence, au premier plan du tableau clinique, d'idées délirantes persistantes ou récurrentes. Les idées délirantes peuvent être accompagnées d'hallucinations. Certaines caractéristiques évoquant une schizophrénie, comme des hallucinations bizarres ou des troubles du cours de la pensée, peuvent être présentes.

Etats délirants et états délirants et hallucinatoires d'origine organique

Psychose d'allure schizophrénique au cours d'une épilepsie

Excl.: schizophrénie (F20.-)

troubles:

- délirants persistants (F22.-)
- psychotiques:
 - aigus et transitoires (F23.-)
 - induits par des substances psychoactives (F11-F19 avec le quatrième chiffre .5)

F06.3 Troubles organiques de l'humeur [affectifs]

Troubles caractérisés par une altération de l'humeur ou de l'affect, habituellement accompagnés d'une altération du niveau global d'activité, il peut s'agir de troubles dépressifs, hypomaniaques, maniaques ou bipolaires (voir F30-F38), mais secondaires à une maladie organique.

Excl.: troubles de l'humeur non organiques ou sans précision (F30-F39)

F06.4 Trouble anxieux organique

Trouble caractérisé par la présence des caractéristiques descriptives essentielles d'une anxiété généralisée (F41.1), d'un trouble panique (F41.0), ou d'une association des deux, mais secondaire à une maladie organique.

Excl.: troubles anxieux non organiques ou sans précision (F41.-)

F06.5 Trouble dissociatif organique

Trouble caractérisé par une perte partielle ou complète de l'intégration normale entre souvenirs du passé, conscience de l'identité et des sensations immédiates, et contrôle des mouvements corporels (voir F44.-), mais secondaire à une maladie organique.

Excl.: troubles dissociatifs [de conversion] non organiques ou sans précision (F44.-)

F06.6 Labilité [asthénie] émotionnelle organique

Trouble caractérisé par une incontinence ou une labilité émotionnelles, une fatigabilité, et diverses sensations physiques désagréables (par exemple des vertiges) et par des douleurs, mais secondaire à une maladie organique.

Excl.: troubles somatoformes non organiques ou sans précision (F45.-)

F06.7 Trouble cognitif léger

Trouble caractérisé par une altération de la mémoire, des difficultés d'apprentissage et une réduction de la capacité à se concentrer sur une tâche, sauf pendant des périodes de courte durée. Le sujet éprouve souvent une fatigue mentale accentuée quand il fait des efforts mentaux, et un nouvel apprentissage peut être subjectivement difficile même quand il est objectivement réussi. Aucun de ces symptômes ne présente une sévérité suffisante pour justifier un diagnostic de démence (F00-F03) ou de delirium (F05.-). Ce diagnostic ne doit être fait qu'en présence d'un trouble somatique spécifié; il ne doit pas être fait en présence de l'un des troubles mentaux ou du comportement classés en F10-F99. Le trouble peut précéder, accompagner ou succéder à des infections et des troubles physiques très divers, cérébraux et généraux, sans qu'il existe obligatoirement des preuves directes en faveur d'une atteinte cérébrale. Il peut être différencié d'un syndrome post-encéphalitique (F07.1) et d'un syndrome post-commotionnel (F07.2) sur la base de son étiologie, de sa symptomatologie, moins riche et moins sévère, et de sa durée, habituellement plus courte.

F06.8 Autres troubles mentaux précisés dus à une lésion cérébrale et un dysfonctionnement cérébral et à une affection physique

Psychose épileptique SAI

F06.9 Trouble mental sans précision, dû à une lésion cérébrale et un dysfonctionnement cérébral, et à une affection physique

Syndrome cérébral organique SAI

Trouble mental organique SAI

F07.- Troubles de la personnalité et du comportement dus à une affection, une lésion et un dysfonctionnement cérébraux

Une altération de la personnalité et du comportement peut constituer un trouble résiduel ou concomitant d'une maladie, d'une lésion, ou d'un dysfonctionnement cérébral.

F07.0 Trouble organique de la personnalité

Trouble caractérisé par une altération significative des modes de comportement qui étaient habituels au sujet avant la survenue de la maladie; les perturbations concernent, en particulier, l'expression des émotions, des besoins et des pulsions. Le tableau clinique peut, par ailleurs, comporter une altération des fonctions cognitives, de la pensée, et de la sexualité.

Personnalité pseudopsychopathique organique

Pseudodébilité organique

Psychosyndrome de l'épilepsie du système limbique

Syndrome (des):

- frontal
- lobotomisés
- post-leucotomie

Excl.: changement durable de la personnalité après:

- expérience de catastrophe (F62.0)
- maladie psychiatrique (F62.1)

syndrome:

- post-commotionnel (F07.2)
 - post-encéphalitique (F07.1)
- trouble spécifique de la personnalité (F60-F61)

F07.1 Syndrome post-encéphalitique

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

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

F07.2 Syndrome post-commotionnel

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

Syndrome:

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

Excl.: Commotion cérébrale aiguë (S06.0)

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

Trouble affectif organique de l'hémisphère droit

F07.9 Trouble organique de la personnalité et du comportement dû a une affection, une lésion et un dysfonctionnement cérébraux, sans précision

Psychosyndrome organique

F09

Trouble mental organique ou symptomatique, sans précision

Incl.: Psychose:

- organique SAI
- symptomatique SAI

Excl.: psychose SAI (F29)

Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de substances psycho-actives (F10-F19)

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

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

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

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

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

.0 Intoxication aiguë

Etat consécutif à la prise d'une substance psycho-active et entraînant des perturbations de la conscience, des facultés cognitives, de la perception, de l'affect ou du comportement, ou d'autres fonctions et réponses psychophysiologiques. Les perturbations sont directement liées aux effets pharmacologiques aigus de la substance consommée, et disparaissent avec le temps, avec guérison complète, sauf dans les cas ayant entraîné des lésions organiques ou d'autres complications. Parmi les complications, on peut citer: les traumatismes, les fausses routes avec inhalation de vomissements, le delirium, le coma, les convulsions et d'autres complications médicales. La nature de ces complications dépend de la catégorie pharmacologique de la substance consommée et de son mode d'administration.

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

Intoxication pathologique

Ivresse:

- SAI
 - alcoolique aiguë
- "Mauvais voyages" (drogues)

Excl.: intoxication dans le sens d'un empoisonnement (T36-T50)

.1 Utilisation nocive pour la santé

Mode de consommation d'une substance psycho-active qui est préjudiciable à la santé. Les complications peuvent être physiques (par exemple hépatite consécutive à des injections de substances psycho-actives par le sujet lui-même) ou psychiques (par exemple épisodes dépressifs secondaires à une forte consommation d'alcool).

Abus de substances psycho-actives

.2 Syndrome de dépendance

Ensemble de phénomènes comportementaux, cognitifs et physiologiques survenant à la suite d'une consommation répétée d'une substance psycho-active, typiquement associés à un désir puissant de prendre la drogue, à une difficulté à contrôler la consommation, à une poursuite de la consommation malgré des conséquences nocives, à un désinvestissement progressif des autres activités et obligations au profit de la consommation de cette drogue, à une tolérance accrue, et, parfois, à un syndrome de sevrage physique.

Le syndrome de dépendance peut concerner une substance psycho-active spécifique (par exemple le tabac, l'alcool ou le diazépam), une catégorie de substances (par exemple les substances opiacées), ou un ensemble plus vaste de substances psycho-actives pharmacologiquement différentes.

Alcoolisme chronique
Dipsomanie
Toxicomanie non précisée

.3 Syndrome de sevrage

Ensemble de symptômes qui se regroupent de diverses manières et dont la gravité est variable; ils surviennent lors d'un sevrage complet ou partiel d'une substance psycho-active consommée de façon prolongée. La survenue et l'évolution du syndrome de sevrage sont limitées dans le temps et dépendent de la catégorie et de la dose de la substance psycho-active consommée immédiatement avant l'arrêt ou la réduction de la consommation. Le syndrome de sevrage peut se compliquer de convulsions.

.4 Syndrome de sevrage avec delirium

Etat dans lequel le syndrome de sevrage décrit sous le quatrième chiffre .3 se complique d'un delirium (voir les critères de F05.-). Cet état peut également comporter des convulsions. Lorsque des facteurs organiques jouent également un rôle dans cette étiologie, l'état doit être classé en F05.8.

Delirium tremens (induit par l'alcool)

.5 Trouble psychotique

Ensemble de phénomènes psychotiques survenant durant ou immédiatement après la consommation d'une substance psycho-active, qui ne peuvent être entièrement expliqués par une intoxication aiguë et qui n'entrent pas dans le cadre d'un syndrome de sevrage. Ce trouble se caractérise par la présence d'hallucinations (typiquement auditives, mais souvent également polysensorielles), d'une distorsion des perceptions, d'idées délirantes (souvent de type paranoïaque ou persécutoire), de perturbations psychomotrices (agitation ou stupeur), et d'un affect anormal, pouvant aller d'une peur intense à l'extase. Les fonctions élémentaires ne sont habituellement pas touchées, mais il peut exister un certain degré d'obnubilation de la conscience, n'atteignant toutefois jamais le caractère d'une confusion grave.

Hallucinose	alcoolique
Jalousie	
Paranoïa	
Psychose SAI	

Excl.: trouble psychotique résiduel ou de survenue tardive, induit par l'alcool ou d'autres substances psycho-actives (F10-F19 avec le quatrième chiffre .7)

.6 Syndrome amnésique

Syndrome dominé par la présence de troubles chroniques de la mémoire (faits récents et anciens). La mémoire immédiate est habituellement préservée et la mémoire récente est plus sévèrement perturbée que la mémoire des faits anciens. Il y a habituellement des perturbations manifestes de la perception du temps et de la chronologie des événements, ainsi que des difficultés à apprendre des matières nouvelles. Le syndrome peut comporter une fabulation intense. Les autres fonctions cognitives sont d'habitude relativement préservées et les troubles mnésiques sont sans commune mesure avec les autres perturbations.

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

Trouble amnésique induit par l'alcool ou les drogues

Psychose ou syndrome de Korsakov, sans précision

Utiliser les codes supplémentaires (E51.2† G32.8*) pour indiquer l'existence d'un syndrome de Wernicke associé.

Excl.: psychose ou syndrome de Korsakov, non induite par l'alcool (F04)

.7 Trouble résiduel ou psychotique de survenue tardive

Etat dans lequel les modifications, induites par les substances psycho-actives, des cognitions, des affects, de la personnalité ou du comportement persistent au-delà de la période où l'on estime que la substance psycho-active a des effets directs. La survenue de la perturbation doit être directement liée à la consommation de la substance. Les cas où le début du trouble est retardé par rapport à un (des) épisode(s) d'abus d'une substance psycho-active ne doivent être notés ici que s'il existe des arguments clairs et précis permettant d'attribuer le trouble aux effets résiduels de la substance. Les flashbacks peuvent être différenciés d'un état psychotique, en partie parce qu'ils sont épisodiques et souvent de courte durée, et en partie parce qu'ils reproduisent des expériences antérieures liées à l'alcool ou à d'autres substances psycho-actives.

Démence:

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

Flashbacks

Syndrome cérébral alcoolique chronique

Trouble (des):

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

Excl.: état psychotique induit par l'alcool ou d'autres substances psycho-actives (F10-F19 avec le quatrième chiffre .5)

syndrome de Korsakov induit par l'alcool ou d'autres substances psycho-actives (F10-F19 avec le quatrième chiffre .6)

.8 Autres troubles mentaux et du comportement

.9 Trouble mental ou du comportement, 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]

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

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

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

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

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

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

F15.- Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation d'autres stimulants, y compris la caféine

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

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

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

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

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

F18.- Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de solvants volatils
[4e position voir début de ce groupe de maladies]

F19.- Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de drogues multiples et troubles liés à l'utilisation d'autres substances psycho-actives
[4e position voir début de ce groupe de maladies]

Cette catégorie doit être utilisée quand au moins deux substances psycho-actives sont utilisées, sans qu'il soit possible de déterminer laquelle est principalement en cause dans le trouble. Cette catégorie doit également être utilisée quand la nature exacte de seulement une ou non plusieurs des substances psycho-actives utilisées est incertaine ou inconnue, de nombreux consommateurs de drogues multiples ne sachant pas exactement eux-mêmes ce qu'ils prennent.

Incl.: utilisation inadéquate de drogues SAI

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 paranoïde

Excl.: état paranoïaque d'involution (F22.8)
paranoïa (F22.0)

F20.1 Schizophrénie hébéphrénique

Forme de schizophrénie caractérisée par la présence, au premier plan, d'une perturbation des affects; les idées délirantes et les hallucinations restent flottantes et fragmentaires, le comportement est irresponsable et imprévisible; il existe fréquemment un maniérisme. L'humeur est superficielle et inappropriée. La pensée est désorganisée et le discours incohérent. Le trouble entraîne fréquemment un isolement social. Le pronostic est habituellement médiocre, en raison de l'apparition précoce de symptômes "négatifs", concernant, en particulier, un émoussement des affects et une perte de la volonté. En principe, le diagnostic d'hébéphrénie doit être réservé à des adolescents et des adultes jeunes.

Hébéphrénie
Schizophrénie désorganisée

F20.2 Schizophrénie catatonique

La schizophrénie catatonique se caractérise essentiellement par la présence de perturbations psychomotrices importantes, pouvant alterner d'un extrême à un autre: hyperkinésie ou stupeur, obéissance automatique ou négativisme. Des attitudes imposées ou des postures catatoniques peuvent être maintenues pendant une période prolongée. La survenue d'épisodes d'agitation violente est caractéristique de ce trouble. Les manifestations catatoniques peuvent s'accompagner d'un état oniroïde (ressemblant à un rêve) comportant des expériences hallucinatoires intensément vécues.

Catalepsie
Catatonie
Flexibilité cireuse
Stupeur catatonique

| schizophrénique

F20.3 Schizophrénie indifférenciée

Etats psychotiques répondant aux critères généraux de la schizophrénie, mais ne correspondant à aucune des formes cliniques décrites en F20.0-F20.2, ou répondant simultanément aux critères de plusieurs de ces formes, sans prédominance nette d'un groupe déterminé de caractéristiques diagnostiques.

Schizophrénie atypique

Excl.: dépression post-schizophrénique (F20.4)
schizophrénie chronique indifférenciée (F20.5)
trouble psychotique aigu d'allure schizophrénique (F23.2)

F20.4 Dépression post-schizophrénique

Episode dépressif, éventuellement prolongé, survenant au décours d'une maladie schizophrénique. Certains symptômes schizophréniques "positifs" ou "négatifs" doivent encore être présents, mais ne dominent plus le tableau clinique. Ce type d'état dépressif s'accompagne d'un risque accru de suicide. Si le patient ne présente plus aucun symptôme schizophrénique, on doit faire un diagnostic d'épisode dépressif (F32.-). Si les symptômes schizophréniques restent florides et au premier plan de la symptomatologie, on doit garder le diagnostic de la forme clinique appropriée de schizophrénie (F20.0-F20.3).

F20.5 Schizophrénie résiduelle

Stade chronique de l'évolution d'une maladie schizophrénique, avec une progression nette à partir du début jusqu'à un stade tardif caractérisé par des symptômes "négatifs" durables, mais pas obligatoirement irréversibles, par exemple ralentissement psychomoteur, hypoactivité, émoussement affectif, passivité et manque d'initiative, pauvreté de la quantité et du contenu du discours, peu de communication non verbale (expression faciale, contact oculaire, modulation de la voix et gestes), manque de soins apportés à sa personne et performances sociales médiocres.

Etat résiduel schizophrénique
Restzustand (schizophrénique)
Schizophrénie chronique indifférenciée

F20.6 Schizophrénie simple

Trouble caractérisé par la survenue insidieuse et progressive de bizarreries du comportement, d'une impossibilité à répondre aux exigences de la société et d'une diminution globale des performances. La survenue des caractéristiques "négatives" de la schizophrénie résiduelle (par exemple un émoussement affectif et une perte de la volonté, etc.) n'est pas précédée d'un quelconque symptôme psychotique manifeste.

F20.8 Autres formes de schizophrénie

Psychose SAI
Trouble SAI

| schizophréniforme

Schizophrénie cénestopathique

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

F20.9 Schizophrénie, sans précision**F21 Trouble schizotypique**

Trouble caractérisé par un comportement excentrique et des anomalies de la pensée et des affects, ressemblant à celles de la schizophrénie, mais ne comportant aucune anomalie schizophrénique manifeste ou caractéristique à un moment quelconque de l'évolution. La symptomatologie peut comporter une froideur affective inappropriée, une anhédonie, un comportement étrange ou excentrique, une tendance au retrait social, des idées de persécution ou des idées bizarres, ne présentant pas les caractéristiques d'idées délirantes authentiques, des ruminations obsessionnelles, des troubles du cours de la pensée et des perturbations des perceptions, parfois des épisodes transitoires quasi-psychotiques comportant des illusions intenses, des hallucinations auditives ou autres et des idées pseudo-délirantes, survenant habituellement sans facteur déclenchant extérieur. Le début du trouble est difficile à déterminer et son évolution correspond habituellement à celle d'un trouble de la personnalité.

Incl.: Personnalité schizotypique
Réaction schizophrénique latente
Schizophrénie:

- borderline
- latente
- pré-psychotique
- prodromique
- pseudo-névrotique
- pseudo-psychopathique

Excl.: personnalité schizoïde (F60.1)
syndrome d'Asperger (F84.5)

F22.- Troubles délirants persistants

Comprend des troubles divers, caractérisés uniquement, ou essentiellement, par la présence d'idées délirantes persistantes et ne pouvant être classés parmi les troubles organiques, schizophréniques ou affectifs. Quand la durée d'un trouble délirant est inférieure à quelques mois, il doit être classé, au moins temporairement, en F23.-.

F22.0 Trouble délirant

Trouble caractérisé par la survenue d'une idée délirante unique ou d'un ensemble d'idées délirantes apparentées, habituellement persistantes, parfois durant toute la vie. Le contenu de l'idée ou des idées délirantes est très variable. La présence d'hallucinations auditives (voix) manifestes et persistantes, de symptômes schizophréniques tels que des idées délirantes d'influence ou un émoussement net des affects, ou la mise en évidence d'une affection cérébrale, sont incompatibles avec le diagnostic. Toutefois, la présence d'hallucinations auditives, en particulier chez les sujets âgés, survenant de façon irrégulière ou transitoire, ne permet pas d'éliminer ce diagnostic, à condition qu'il ne s'agisse pas d'hallucinations typiquement schizophréniques et qu'elles ne dominent pas le tableau clinique.

Etat paranoïaque
Paranoïa
Paraphrénie (tardive)
Psychose paranoïaque
Délire de relation des sensitifs

Excl.: personnalité paranoïaque (F60.0)
psychose paranoïaque psychogène (F23.3)
réaction paranoïaque (F23.3)
schizophrénie paranoïde (F20.0)

F22.8 Autres troubles délirants persistants

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

Dysmorphophobie délirante
Etat paranoïaque d'involution
Paranoïa quérulente

F22.9 Trouble délirant persistant, sans précision

F23.- Troubles psychotiques aigus et transitoires

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

F23.0 Trouble psychotique aigu polymorphe, sans symptômes schizophréniques

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

Bouffée délirante
Psychose cycloïde | sans symptômes schizophréniques ou sans précision

F23.1 Trouble psychotique aigu polymorphe avec symptômes schizophréniques

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

Bouffée délirante
Psychose cycloïde | avec symptômes schizophréniques

F23.2 Trouble psychotique aigu d'allure schizophrénique

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

Psychose
Trouble | schizophréniforme de courte durée

Onirophrénie
Réaction schizophrénique
Schizophrénie aiguë (indifférenciée)

Excl.: trouble:

- délirant organique [d'allure schizophrénique] (F06.2)
- schizophréniforme SAI (F20.8)

F23.3 Autre trouble psychotique aigu, essentiellement délirant

Trouble psychotique aigu, caractérisé par la présence au premier plan du tableau clinique d'idées délirantes ou d'hallucinations relativement stables, mais ne justifiant pas un diagnostic de schizophrénie (F20.-). Quand les idées délirantes persistent, le diagnostic doit être modifié pour celui de trouble délirant persistant (F22.-).

Psychose paranoïaque psychogène
Réaction paranoïaque

F23.8 Autres troubles psychotiques aigus et transitoires

Autres troubles psychotiques aigus précisés, ne comportant aucun élément en faveur d'une étiologie organique, et ne justifiant pas un classement en F23.0-F23.3.

F23.9 Trouble psychotique aigu et transitoire, sans précision

Psychose réactionnelle (brève) SAI
Psychose réactionnelle

F24**Trouble délirant induit**

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

Incl.: Folie à deux

Trouble:

- paranoïaque induit
- psychotique induit

F25.-**Troubles schizo-affectifs**

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

F25.0**Trouble schizo-affectif, type maniaque**

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

Psychose:

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

F25.1**Trouble schizo-affectif, type dépressif**

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

Psychose:

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

F25.2**Trouble schizo-affectif, type mixte**

Psychose schizophrénique et affective mixte
Schizophrénie cyclique

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

Psychose schizo-affective SAI

F28**Autres troubles psychotiques non organiques**

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

Incl.: Psychose hallucinatoire chronique

F29**Psychose non organique, sans précision**

Incl.: Psychose SAI

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

Troubles de l'humeur [affectifs]

(F30-F39)

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

F30.- Episode maniaque

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

Incl.: trouble bipolaire, épisode maniaque isolé

F30.0 Hypomanie

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

F30.1 Manie sans symptômes psychotiques

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

F30.2 Manie avec symptômes psychotiques

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

Manie avec symptômes psychotiques:

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

Stupeur maniaque

F30.8 Autres épisodes maniaques

F30.9 Episode maniaque, sans précision

Manie SAI

F31.- Trouble affectif bipolaire

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

Incl.: maladie
 psychose | maniaco-dépressive
 réaction

Excl.: cyclothymie (F34.0)
 trouble bipolaire, épisode maniaque isolé (F30.-)

F31.0 Trouble affectif bipolaire, épisode actuel hypomaniaque

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Le sujet est actuellement déprimé, comme au cours d'un épisode dépressif d'intensité sévère avec symptômes psychotiques (F32.3), et a eu, dans le passé, au moins un épisode hypomaniaque, maniaque ou mixte bien documenté.

F31.6 Trouble affectif bipolaire, épisode actuel mixte

Le sujet a eu, dans le passé, au moins un épisode hypomaniaque, maniaque, dépressif ou mixte bien documenté, et l'épisode actuel est caractérisé soit par la présence simultanée de symptômes maniaques et dépressifs, soit par une alternance rapide de symptômes maniaques et dépressifs.

Excl.: épisode affectif mixte isolé (F38.0)

F31.7 Trouble affectif bipolaire, actuellement en rémission

Le sujet a eu, dans le passé, au moins un épisode hypomaniaque, maniaque ou mixte bien documenté, et au moins un autre épisode affectif (hypomaniaque, maniaque, dépressif ou mixte), mais sans aucune perturbation significative de l'humeur, ni actuellement, ni au cours des derniers mois. Les rémissions sous traitement prophylactique doivent être classées ici.

F31.8 Autres troubles affectifs bipolaires

Épisodes maniaques récurrents SAI
 Trouble bipolaire II

F31.9 Trouble affectif bipolaire, sans précision

F32.- Episodes dépressifs

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

Incl.: épisodes isolés de:

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

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

- adaptation (F43.2)
- dépressif récurrent (F33.-)

F32.0 Episode dépressif léger

Au moins deux ou trois des symptômes cités plus haut sont habituellement présents. Ces symptômes s'accompagnent généralement d'un sentiment de détresse, mais le sujet reste, le plus souvent, capable de poursuivre la plupart de ses activités.

F32.1 Episode dépressif moyen

Au moins quatre des symptômes cités plus haut sont habituellement présents et le sujet éprouve des difficultés considérables à poursuivre ses activités usuelles.

F32.2 Episode dépressif sévère sans symptômes psychotiques

Episode dépressif dans lequel plusieurs des symptômes dépressifs mentionnés ci-dessus, concernant typiquement une perte de l'estime de soi et des idées de dévalorisation ou de culpabilité, sont marqués et pénibles. Les idées et les gestes suicidaires sont fréquents et plusieurs symptômes "somatiques" sont habituellement présents.

Dépression:

- agitée
 - majeure
 - vitale
- épisode isolé sans symptômes psychotiques

F32.3 Episode dépressif sévère avec symptômes psychotiques

Episode dépressif correspondant à la description d'un épisode dépressif sévère (F32.2) mais s'accompagnant, par ailleurs, d'hallucinations, d'idées délirantes, ou d'un ralentissement psychomoteur ou d'une stupeur d'une gravité telle que les activités sociales habituelles sont impossibles; il peut exister un danger vital en raison d'un suicide, d'une déshydratation ou d'une dénutrition. Les hallucinations et les idées délirantes peuvent être congruentes ou non congruentes à l'humeur.

Episodes isolés de:

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

F32.8 Autres épisodes dépressifs

Dépression atypique

Episodes isolés d'une dépression "masquée" SAI

F32.9 Episode dépressif, sans précision

Dépression SAI
 Trouble dépressif SAI

F33.- Trouble dépressif récurrent

Trouble caractérisé par la survenue répétée d'épisodes dépressifs correspondant à la description d'un tel épisode (F32.-), en l'absence de tout antécédent d'épisodes indépendants d'exaltation de l'humeur et d'augmentation de l'énergie (manie). Le trouble peut toutefois comporter de brefs épisodes caractérisés par une légère élévation de l'humeur et une augmentation de l'activité (hypomanie), succédant immédiatement à un épisode dépressif, et parfois déclenchés par un traitement antidépresseur. Les formes graves du trouble dépressif récurrent (F33.2 et F33.3) présentent de nombreux points communs avec des concepts antérieurs comme ceux de dépression maniaque-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 maniaque-dépressive, forme dépressive, sans symptômes psychotiques

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

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

Dépression endogène avec symptômes psychotiques

Épisodes récurrents sévères de:

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

Psychose maniaque-dépressive, forme dépressive, avec symptômes psychotiques

F33.4 Trouble dépressif récurrent, actuellement en rémission

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

F33.8 Autres troubles dépressifs récurrents

F33.9 **Trouble dépressif récurrent, sans précision**
Dépression unipolaire SAI

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

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

F34.0 **Cyclothymie**

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

Personnalité:

- affective
- cycloïde
- cyclothymique

F34.1 **Dysthymie**

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

Dépression:

- anxieuse persistante
- névrotique

Névrose |
Personnalité | dépressive

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

F34.8 **Autres troubles de l'humeur [affectifs] persistants**

F34.9 **Trouble de l'humeur [affectif] persistant, sans précision**

F38.- **Autres troubles de l'humeur [affectifs]**

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

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

Episode affectif mixte isolé

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

Episodes dépressifs récurrents de courte durée

F38.8 **Autres troubles de l'humeur [affectifs] précisés**

F39 **Trouble de l'humeur [affectif], sans précision**

Incl.: Psychose affective SAI

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

Excl.: associés à un trouble des conduites codé en F91.- (F92.8)

F40.- Troubles anxieux phobiques

Groupe de troubles dans lesquels une anxiété est déclenchée, exclusivement ou essentiellement, par certaines situations bien précises sans dangerosité actuelle. Ces situations sont de ce fait typiquement évitées ou endurées avec appréhension. Les préoccupations du sujet peuvent être centrées sur des symptômes individuels tels que des palpitations ou une impression d'évanouissement et aboutissent souvent à une peur de mourir, de perdre le contrôle de soi ou de devenir fou. La simple évocation d'une situation phobogène déclenche habituellement une anxiété anticipatoire. L'anxiété phobique est souvent associée à une dépression. Pour déterminer s'il convient de faire deux diagnostics (anxiété phobique et épisode dépressif), ou un seul (anxiété phobique ou épisode dépressif), il faut tenir compte de l'ordre de survenue des troubles et des mesures thérapeutiques au moment de l'examen.

F40.0- Agoraphobie

Groupe relativement bien défini de phobies concernant la crainte de quitter son domicile, la peur des magasins, des foules et des endroits publics, ou la peur de voyager seul en train, en autobus ou en avion. La présence d'un trouble panique est fréquente au cours des épisodes actuels ou antérieurs d'agoraphobie. Parmi les caractéristiques associées, on retrouve souvent des symptômes dépressifs ou obsessionnels, ainsi que des phobies sociales. Les conduites d'évitement sont souvent au premier plan de la symptomatologie et certains agoraphobes n'éprouvent que peu d'anxiété, car ils parviennent à éviter les situations phobogènes.

F40.00 Sans mention de trouble panique

F40.01 Avec trouble panique

F40.1 Phobies sociales

Crainte d'être dévisagé par d'autres personnes, entraînant un évitement des situations d'interaction sociale. Les phobies sociales envahissantes s'accompagnent habituellement d'une perte de l'estime de soi et d'une peur d'être critiqué. Les phobies sociales peuvent se manifester par un rougissement, un tremblement des mains, des nausées ou un besoin urgent d'uriner, le patient étant parfois convaincu que l'une ou l'autre de ces manifestations secondaires constitue le problème primaire. Les symptômes peuvent évoluer vers des attaques de panique.

Anthropophobie

Névrose sociale

F40.2 Phobies spécifiques (isolées)

Phobies limitées à des situations très spécifiques comme la proximité de certains animaux, les endroits élevés, les orages, l'obscurité, les voyages en avion, les espaces clos, l'utilisation des toilettes publiques, la prise de certains aliments, les soins dentaires, le sang ou les blessures. Bien que limitée, la situation phobogène peut déclencher, quand le sujet y est exposé, un état de panique, comme dans l'agoraphobie ou la phobie sociale.

Acrophobie

Claustrophobie

Phobie(s) (des):

- animaux
- simple

Excl.: dysmorphophobie (non délirante) (F45.2)
nosophobie (F45.2)

F40.8 Autres troubles anxieux phobiques

F40.9 Trouble anxieux phobique, sans précision

Etat phobique SAI

Phobie SAI

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
Etat | 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.

Etat anxieux
Névrose
Réaction | anxieuse

Excl.: neurasthénie (F48.0)

F41.2 Trouble anxieux et dépressif mixte

Cette catégorie doit être utilisée quand le sujet présente à la fois des symptômes anxieux et des symptômes dépressifs, sans prédominance nette des uns ou des autres et sans que l'intensité des uns ou des autres soit suffisante pour justifier un diagnostic séparé. Quand des symptômes anxieux et dépressifs sont présents simultanément avec une intensité suffisante pour justifier des diagnostics séparés, les deux diagnostics doivent être notés et on ne fait pas un diagnostic de trouble anxieux et dépressif mixte.

Dépression anxieuse (légère ou non persistante)

F41.3 Autres troubles anxieux mixtes

Symptômes anxieux s'accompagnant de caractéristiques d'autres troubles cités en F42-F48. Aucun symptôme, considéré séparément, n'est suffisamment grave pour justifier un diagnostic.

F41.8 Autres troubles anxieux précisés

Hystérie d'angoisse

F41.9 Trouble anxieux, sans précision

Anxiété SAI

F42.- Trouble obsessionnel-compulsif

Trouble caractérisé essentiellement par des idées obsédantes ou des comportements compulsifs récurrents. Les pensées obsédantes sont des idées, des représentations, ou des impulsions, faisant intrusion dans la conscience du sujet de façon répétitive et stéréotypée. En règle générale, elles gênent considérablement le sujet, lequel essaie souvent de leur résister, mais en vain. Le sujet reconnaît toutefois qu'il s'agit de ses propres pensées, même si celles-ci sont étrangères à sa volonté et souvent répugnantes. Les comportements et les rituels compulsifs sont des activités stéréotypées répétitives. Le sujet ne tire aucun plaisir direct de la réalisation de ces actes, lesquels, par ailleurs, n'aboutissent pas à la réalisation de tâches utiles en elles-mêmes. Le comportement compulsif a pour but d'empêcher un événement, dont la survenue est objectivement peu probable, impliquant souvent un malheur pour le sujet ou dont le sujet serait responsable. Le sujet reconnaît habituellement l'absurdité et l'inutilité de son comportement et fait des efforts répétés pour supprimer celui-ci. Le trouble s'accompagne presque toujours d'une anxiété. Cette anxiété s'aggrave quand le sujet essaie de résister à son activité compulsive.

Incl.: névrose:

- anankastique
- obsessionnelle-compulsive

Excl.: personnalité obsessionnelle-compulsive (F60.5)

F42.0 Avec idées ou ruminations obsédantes au premier plan

Il peut s'agir d'idées, de représentations ou d'impulsions qui sont habituellement à l'origine d'un sentiment de détresse. Parfois, il s'agit d'hésitations interminables entre des alternatives qui s'accompagnent souvent d'une impossibilité à prendre des décisions banales mais nécessaires dans la vie courante. Il existe une relation particulièrement étroite entre ruminations obsédantes et dépression et on ne fera un diagnostic de trouble obsessionnel-compulsif que si les ruminations surviennent ou persistent en l'absence d'un épisode dépressif.

F42.1 Avec comportements compulsifs [rituels obsessionnels] au premier plan

La plupart des comportements compulsifs concernent la propreté (en particulier le lavage des mains), des vérifications répétées pour éviter la survenue d'une situation qui pourrait devenir dangereuse, ou un souci excessif de l'ordre et du rangement. Le comportement du sujet est sous-tendu par une crainte consistant habituellement dans l'appréhension d'un danger, encouru ou provoqué par le sujet et l'activité rituelle constitue un moyen inefficace ou symbolique pour écarter ce danger.

F42.2 Forme mixte, avec idées obsédantes et comportements compulsifs**F42.8 Autres troubles obsessionnels-compulsifs****F42.9 Trouble obsessionnel-compulsif, sans précision**

F43.- Réaction à un facteur de stress sévère, et troubles de l'adaptation

Cette catégorie est différente des autres dans la mesure où sa définition ne repose pas exclusivement sur les symptômes et l'évolution, mais également sur l'un ou l'autre des deux facteurs étiologiques suivants: un événement particulièrement stressant entraînant une réaction aiguë à un facteur de stress, ou un changement particulièrement marquant dans la vie du sujet, comportant des conséquences désagréables et durables et aboutissant à un trouble de l'adaptation. Des facteurs de stress psychosociaux relativement peu sévères parmi les événements de la vie ("life events") peuvent précipiter la survenue ou influencer le tableau clinique d'un grand nombre de troubles classés ailleurs dans ce chapitre, mais il n'est pas toujours possible de leur attribuer un rôle étiologique, d'autant plus qu'il faut prendre en considération des facteurs de vulnérabilité, souvent idiosyncrasiques, propres à chaque individu. En d'autres termes, ces événements de la vie ne sont ni nécessaires ni suffisants pour expliquer la survenue et la nature du trouble observé. En revanche, on admet que les troubles réunis dans cette catégorie sont toujours la conséquence directe d'un facteur de stress aigu important ou d'un traumatisme persistant. Les événements stressants ou les circonstances pénibles persistantes constituent le facteur causal primaire et essentiel, en l'absence duquel le trouble ne serait pas survenu. Les troubles réunis dans ce chapitre peuvent ainsi être considérés comme des réponses inadaptées à un facteur de stress sévère ou persistant dans la mesure où ils interfèrent avec des mécanismes adaptatifs efficaces et conduisent ainsi à des problèmes dans la fonction sociale.

F43.0 Réaction aiguë à un facteur de stress

Trouble transitoire, survenant chez un individu ne présentant aucun autre trouble mental manifeste, à la suite d'un facteur de stress physique et psychique exceptionnel et disparaissant habituellement en quelques heures ou en quelques jours. La survenue et la gravité d'une réaction aiguë à un facteur de stress sont influencées par des facteurs de vulnérabilité individuels et par la capacité du sujet à faire face à un traumatisme. La symptomatologie est typiquement mixte et variable et comporte initialement un état "d'hébétude" caractérisé par un certain rétrécissement du champ de la conscience et de l'attention, une impossibilité à intégrer des stimuli et une désorientation. Cet état peut être suivi d'un retrait croissant vis-à-vis de l'environnement (pouvant aller jusqu'à une stupeur dissociative - voir F44.2), ou d'une agitation avec hyper-activité (réaction de fuite ou fugue). Le trouble s'accompagne fréquemment des symptômes neuro-végétatifs d'une anxiété panique (tachycardie, transpiration, bouffées de chaleur). Les symptômes se manifestent habituellement dans les minutes suivant la survenue du stimulus ou de l'événement stressant et disparaissent en l'espace de deux à trois jours (souvent en quelques heures). Il peut y avoir une amnésie partielle ou complète (F44.0) de l'épisode. Quand les symptômes persistent, il convient d'envisager un changement de diagnostic.

Choc psychique

Etat de crise

Fatigue de combat

Réaction aiguë (au) (de):

- crise
- stress

F43.1 Etat de stress post-traumatique

Ce trouble constitue une réponse différée ou prolongée à une situation ou à un événement stressant (de courte ou de longue durée), exceptionnellement menaçant ou catastrophique et qui provoquerait des symptômes évidents de détresse chez la plupart des individus. Des facteurs prédisposants, tels que certains traits de personnalité (par exemple compulsive, asthénique) ou des antécédents de type névrotique, peuvent favoriser la survenue du syndrome ou aggraver son évolution; ces facteurs ne sont pas toutefois nécessaires ou suffisants pour expliquer la survenue du syndrome. Les symptômes typiques comprennent la reviviscence répétée de l'événement traumatique, dans des souvenirs envahissants ("flashbacks"), des rêves ou des cauchemars; ils surviennent dans un contexte durable d'anesthésie psychique" et d'émoussement émotionnel, de détachement par rapport aux autres, d'insensibilité à l'environnement, d'anhédonie et d'évitement des activités ou des situations pouvant réveiller le souvenir du traumatisme. Les symptômes précédents s'accompagnent habituellement d'un hyperveil neuro-végétatif, avec hypervigilance, état de "qui-vive" et insomnie, associés fréquemment à une anxiété, une dépression, ou une idéation suicidaire. La période séparant la survenue du traumatisme et celle du trouble peut varier de quelques semaines à quelques mois. L'évolution est fluctuante, mais se fait vers la guérison dans la plupart des cas. Dans certains cas, le trouble peut présenter une évolution chronique, durer de nombreuses années, et entraîner une modification durable de la personnalité (F62.0).

Névrose traumatique

F43.2 Troubles de l'adaptation

Etat de détresse et de perturbation émotionnelle, entravant habituellement le fonctionnement et les performances sociales, survenant au cours d'une période d'adaptation à un changement existentiel important ou un événement stressant. Le facteur de stress peut entraver l'intégrité de l'environnement social du sujet (deuil, expériences de séparation) ou son système global de support social et de valeurs sociales (immigration, statut de réfugié); ailleurs, le facteur de stress est en rapport avec une période de transition ou de crise au cours du développement (scolarisation, naissance d'un enfant, échec dans la poursuite d'un but important, mise à la retraite). La prédisposition et la vulnérabilité individuelles jouent un rôle important dans la survenue et la symptomatologie d'un trouble de l'adaptation; on admet toutefois que le trouble ne serait pas survenu en l'absence du facteur de stress concerné. Les manifestations, variables, comprennent une humeur dépressive, une anxiété ou une inquiétude (ou l'association de ces troubles), un sentiment d'impossibilité à faire face, à faire des projets, ou à continuer dans la situation actuelle, ainsi qu'une certaine altération du fonctionnement quotidien. Elles peuvent s'accompagner d'un trouble des conduites, en particulier chez les adolescents. La caractéristique essentielle de ce trouble peut consister en une réaction dépressive, de courte ou de longue durée, ou une autre perturbation des émotions et des conduites.

Choc culturel
Hospitalisme chez l'enfant
Réaction de deuil

Excl.: angoisse de séparation de l'enfance (F93.0)

F43.8 Autres réactions à un facteur de stress sévère**F43.9 Réaction à un facteur de stress sévère, sans précision****F44.- Troubles dissociatifs [de conversion]**

Les divers troubles dissociatifs (ou de conversion) ont en commun une perte partielle ou complète des fonctions normales d'intégration des souvenirs, de la conscience de l'identité ou des sensations immédiates et du contrôle des mouvements corporels. Toutes les variétés de troubles dissociatifs ont tendance à disparaître après quelques semaines ou mois, en particulier quand leur survenue est associée à un événement traumatique. L'évolution peut également se faire vers des troubles plus chroniques, en particulier des paralysies et des anesthésies, quand la survenue du trouble est liée à des problèmes ou des difficultés interpersonnelles insolubles. Dans le passé, ces troubles ont été classés comme divers types d'hystérie de conversion". On admet qu'ils sont psychogènes, dans la mesure où ils surviennent en relation temporelle étroite avec des événements traumatiques, des problèmes insolubles et insupportables, ou des relations interpersonnelles difficiles. Les symptômes traduisent souvent l'idée que se fait le sujet du tableau clinique d'une maladie physique. L'examen médical et les examens complémentaires ne permettent pas de mettre en évidence un trouble physique (en particulier neurologique) connu. Par ailleurs, on dispose d'arguments pour penser que la perte d'une fonction est, dans ce trouble, l'expression d'un conflit ou d'un besoin psychique. Les symptômes peuvent se développer en relation étroite avec un facteur de stress psychologique et ils surviennent souvent brusquement. Seuls les troubles impliquant soit une perturbation des fonctions physiques normalement sous le contrôle de la volonté, soit une perte des sensations sont inclus ici. Les troubles impliquant des manifestations douloureuses ou d'autres sensations physiques complexes faisant intervenir le système nerveux autonome, sont classés parmi les troubles somatoformes (F45.0). La possibilité de survenue, à une date ultérieure, d'un trouble physique ou psychiatrique grave, doit toujours être gardée à l'esprit.

Incl.: hystérie (de conversion)
psychose hystérique
réaction de conversion

Excl.: simulateur (Z76.8)

F44.0 Amnésie dissociative

La caractéristique essentielle est une perte de la mémoire, concernant habituellement des événements importants récents, non due à un trouble mental organique, et trop importante pour être mise sur le compte d'une simple "mauvaise mémoire" ou d'une fatigue. L'amnésie concerne habituellement des événements traumatisants, tels que des accidents ou des deuils imprévus et elle est le plus souvent partielle et sélective. Une amnésie complète et généralisée est rare, et elle accompagne habituellement une fugue (F44.1); dans ce cas, on doit faire un diagnostic de fugue. On ne doit pas faire ce diagnostic en présence d'un trouble cérébral organique, d'une intoxication, ou d'une fatigue extrême.

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

syndrome amnésique:

- induit par l'alcool ou d'autres substances psycho-actives (F10-F19 avec le quatrième chiffre .6)
- organique non alcoolique (F04)

F44.1 Fugue dissociative

La fugue dissociative présente toutes les caractéristiques d'une amnésie dissociative et comporte, par ailleurs, un déplacement, en apparence motivé, dépassant le rayon du déplacement quotidien habituel. Bien qu'il existe une amnésie pour la période de la fugue, le comportement du sujet au cours de cette dernière peut paraître parfaitement normal à des observateurs indépendants.

Excl.: fugue post-critique chez les épileptiques (G40.-)

F44.2 Stupeur dissociative

Le diagnostic de stupeur repose sur la présence d'une diminution importante ou d'une absence des mouvements volontaires et d'une réactivité normale à des stimuli externes tels que la lumière, le bruit, ou le toucher, mais l'examen clinique et les examens complémentaires ne mettent en évidence aucun élément en faveur d'une cause physique. Par ailleurs, on dispose d'arguments en faveur d'une origine psychogène du trouble, dans la mesure où il est possible de mettre en évidence des événements ou des problèmes stressants récents.

Excl.: stupeur:

- SAI (R40.1)
 - catatonique (F20.2)
 - dépressive (F31-F33)
 - maniaque (F30.2)
- trouble catatonique organique (F06.1)

F44.3 Etats de transe et de possession

Troubles caractérisés par une perte transitoire de la conscience de sa propre identité, associée à une conservation parfaite de la conscience du milieu environnant. Sont à inclure ici uniquement les états de transe involontaires ou non désirés, survenant en dehors de situations admises dans le contexte religieux ou culturel du sujet.

Excl.: états associés à:

- intoxication aiguë par une substance psycho-active (F10-F19 avec le quatrième chiffre .0)
- schizophrénie (F20.-)
- syndrome post-commotionnel (F07.2)
- trouble organique de la personnalité (F07.0)
- troubles psychotiques aigus et transitoires (F23.-)

F44.4 Troubles moteurs dissociatifs

Dans les formes les plus fréquentes de ces troubles, il existe une perte de la capacité à bouger une partie ou la totalité d'un membre ou de plusieurs membres. Les manifestations de ce trouble peuvent ressembler à celles de pratiquement toutes les formes d'ataxie, d'apraxie, d'akinésie, d'aphonie, de dysarthrie, de dyskinésie, de convulsions ou de paralysie.

Aphonie
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:

- état dissociatif «crépusculaire»
- confusion

F44.9 Trouble dissociatif [de conversion], sans précision

F45.- Troubles somatoformes

La caractéristique essentielle est l'apparition de symptômes physiques associés à une quête médicale insistante, persistant en dépit de bilans négatifs répétés et de déclarations faites par les médecins selon lesquelles les symptômes n'ont aucune base organique. S'il existe un trouble physique authentique, ce dernier ne permet de rendre compte ni de la nature ou de la gravité des symptômes, ni de la détresse ou des préoccupations du sujet.

Les critères ci-dessus ne justifient pas une identification à l'aide du code F45.41. Les critères recommandés pour l'utilisation de cette catégorie figurent dans le texte de référence du code.

Excl.: dysfonctionnement sexuel non induit par un trouble ou une maladie organique (F52.-)
facteurs psychologiques ou comportementaux associés à des maladies ou des troubles classés ailleurs (F54)
lallation (F80.0)
onychophagie (F98.8)
s'arracher les cheveux (F98.4)
succion du pouce (F98.8)
syndrome de Gilles de la Tourette (F95.2)
tics de l'enfance et de l'adolescence (F95.-)
trichotillomanie (F63.3)
troubles dissociatifs (F44.-)
zézaiement (F80.8)

F45.0 Somatisation

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

Syndrome de Briquet

Trouble psychosomatique multiple

Excl.: simulateur (Z76.8)

F45.1 Trouble somatoforme indifférencié

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

Trouble psychosomatique indifférencié

F45.2 Trouble hypocondriaque

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

Dysmorphophobie (non délirante)

Hypocondrie

Névrose hypocondriaque

Nosophobie

Peur d'une dysmorphie corporelle

Excl.: dysmorphophobie délirante (F22.8)
idées délirantes stables concernant le fonctionnement ou la forme du corps (F22.-)

F45.3- Dysfonctionnement neurovégétatif somatoforme

Le patient attribue ses symptômes au trouble somatique d'un système ou d'un organe innervé et contrôlé, en grande partie ou entièrement, par le système neurovégétatif: système cardio-vasculaire, gastro-intestinal, respiratoire, et urogénital. Les symptômes sont habituellement de deux types, aucun des deux n'évoquant un trouble somatique de l'organe ou du système concerné. Le premier type concerne des plaintes en rapport avec des signes objectifs d'un hyperfonctionnement neurovégétatif, par exemple des palpitations, une transpiration, des bouffées de chaleur ou de froid, des tremblements, ainsi que des manifestations traduisant une crainte et un sentiment de détresse quant à la présence possible d'un trouble somatique. Le deuxième type concerne des plaintes subjectives non spécifiques et variables, par exemple des douleurs vagues, des sensations de brûlure, de lourdeur, d'oppression, de gonflement ou d'étirement, attribuées par le patient à un organe ou à un système spécifique.

Asthénie neuro-circulatoire

Formes psychogènes de:

- aérophagie
- "côlon irritable"
- diarrhée
- dyspepsie
- dysurie
- flatulence
- hoquet
- hyperventilation
- mictions fréquentes
- spasme du pylore
- toux

Névrose:

- cardiaque
- gastrique

Syndrome de Da Costa

Excl.: facteurs psychologiques et comportementaux associés à des maladies ou des troubles classés ailleurs (F54)

F45.30 Coeur et Système cardio-vasculaire

F45.31 Appareil digestif haut

F45.32 Voies digestives basses

F45.33 Système respiratoire

F45.34 Appareil urogénital

F45.37 Plusieurs organes et systèmes

F45.38 Autres organes et systèmes

F45.39 Organe ou système non précisé

F45.4- Syndrome douloureux persistant

Une douleur considérée comme psychogène, mais survenant au cours d'un trouble dépressif ou d'une schizophrénie ne doit pas être classée ici.

Excl.: douleur:

- SAI (R52.9)
- aiguë (R52.0)
- chronique (R52.2)
- irréductible (R52.1)
- mal de dos SAI (M54.9-)

F45.40 Syndrome douloureux somatoforme persistant

La plainte essentielle concerne une douleur persistante, intense, s'accompagnant d'un sentiment de détresse, non expliquée entièrement par un processus physiologique ou un trouble physique et survenant dans un contexte de conflits émotionnels et de problèmes psycho-sociaux suffisamment importants pour constituer la cause essentielle du trouble selon le clinicien. Le trouble assure habituellement au patient une aide et une sollicitude accrues de la part de son entourage et des médecins.

Psychalgie

Psychogène:

- céphalée
- dorsalgie

Douleur somatoforme

Excl.: Céphalée dite de tension (G44.2)

F45.41 Douleur chronique où interviennent des facteurs somatiques et psychiques

Le tableau clinique est dominé par des douleurs persistantes depuis au moins 6 mois dans une ou plusieurs régions anatomiques, douleurs qui ont leur origine dans un processus physiologique ou un trouble physique. Si l'on admet que des facteurs psychiques ont une importance dans le degré de sévérité, l'exacerbation ou la persistance des douleurs, on ne leur attribue toutefois aucun rôle causal dans ces phénomènes. La douleur occasionne au patient une souffrance clinique importante et le handicape fortement au plan social, professionnel et d'autres domaines fonctionnels importants. Il n'y a pas production intentionnelle ni simulation de symptômes douloureux, comme dans les troubles factices. Les douleurs en relation avec un trouble affectif, anxieux, un problème de somatisation ou un trouble psychotique ne sont pas concernées.

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

Facteurs psychologiques et comportementaux associés à des maladies ou des troubles classés ailleurs (F54)

F45.8 Autres troubles somatoformes

Tous les autres troubles des sensations, des fonctions et du comportement, non dus à un trouble physique, qui ne sont pas sous l'influence du système neurovégétatif, qui se rapportent à des systèmes ou à des parties du corps spécifiques, et qui sont étroitement liés d'un point de vue chronologique avec des événements ou des problèmes stressants.

Dysménorrhée

Dysphagie, y compris la "boule hystérique"

Prurit

Torticolis

Grincement des dents (bruxisme)

psychogène

F45.9 Trouble somatoforme, sans précision

Trouble psychosomatique SAI

F48.- Autres troubles névrotiques

F48.0 Neurasthénie

Il existe des variations culturelles importantes dans les manifestations de ce trouble, qui comporte deux types essentiels, ayant de nombreux points communs. Dans le premier type, la caractéristique essentielle est une plainte concernant une fatigue accrue après des efforts mentaux, souvent associée à une certaine diminution des performances professionnelles et des capacités à faire face aux tâches quotidiennes. La fatigabilité mentale est décrite typiquement comme une distractibilité due à une intrusion désagréable d'associations et de souvenirs, une difficulté de concentration ou une pensée globalement inefficace. Dans le deuxième type, l'accent est mis sur des sensations de faiblesse corporelle ou physique et un sentiment d'épuisement après des efforts minimes, associés à des courbatures, des douleurs musculaires et une difficulté à se détendre. Les deux types comportent habituellement plusieurs autres sensations physiques désagréables, telles que des sensations vertigineuses, des céphalées de tension et une impression d'instabilité globale. Il existe par ailleurs souvent une inquiétude concernant une dégradation de la santé mentale et physique, une irritabilité, une anhédonie et des degrés variables de dépression et d'anxiété mineures. Il existe souvent une insomnie d'endormissement, une insomnie du milieu de la nuit ou une hypersomnie.

Syndrome asthénique

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier une maladie somatique antérieure.

Excl.: asthénie SAI (R53)
malaise ou fatigue (R53)
psychasthénie (F48.8)
surmenage (Z73)
syndrome de fatigue post-virale (G93.3)

F48.1 Syndrome de dépersonnalisation-déréalisation

Trouble rare, au cours duquel le sujet se plaint spontanément d'une altération qualitative de son activité mentale, de son corps et de son environnement, ceux-ci étant perçus comme irréels, lointains ou "robotisés". Les plaintes concernant une perte des émotions et une impression d'étrangeté ou de détachement par rapport à ses pensées, à son corps, ou le monde réel, constituent les plus fréquentes des multiples manifestations caractérisant ce trouble. En dépit de la nature dramatique de ce type d'expérience, le sujet est conscient de la non-réalité du changement. L'orientation est normale et les capacités d'expression émotionnelle intactes. Des symptômes de dépersonnalisation-déréalisation peuvent survenir dans le contexte d'un trouble schizophrénique, dépressif, phobique ou obsessionnel-compulsif identifiable. Dans de tels cas, le diagnostic doit être celui du trouble principal.

F48.8 Autres troubles névrotiques précisés

Névrose:

- professionnelle
- psychasthénique

Psychasthénie

Syncope psychogène

Syndrome de Dhat

F48.9 Trouble névrotique, sans précision

Névrose SAI

Syndromes comportementaux associés à des perturbations physiologiques et à des facteurs physiques (F50-F59)

F50.- Troubles de l'alimentation

Excl.: anorexie SAI (R63.0)
difficultés nutritionnelles et nutrition inadaptée (R63.3)
polyphagie (R63.2)
troubles de l'alimentation du nourrisson et de l'enfant (F98.2)

F50.0 Anorexie mentale

Trouble caractérisé par une perte de poids intentionnelle, induite et maintenue par le patient. Il survient habituellement chez une adolescente ou une jeune femme, mais il peut également survenir chez un adolescent ou un jeune homme, tout comme chez un enfant proche de la puberté ou une femme plus âgée jusqu'à la ménopause. Le trouble est associé à une psychopathologie spécifique qui consiste en l'intrusion persistante d'une idée surinvestie: la peur de grossir et d'avoir un corps flasque. Les sujets s'imposent à eux-mêmes un poids faible. Il existe habituellement une dénutrition de gravité variable s'accompagnant de modifications endocriniennes et métaboliques secondaires et de perturbations des fonctions physiologiques. Les symptômes comprennent une restriction des choix alimentaires, une pratique excessive d'exercices physiques, des vomissements provoqués et l'utilisation de laxatifs, de coupe-faim et de diurétiques.

Excl.: Perte d'appétit (R63.0)
Perte d'appétit psychogène (F50.8)

F50.1 Anorexie mentale atypique

Troubles qui comportent certaines caractéristiques de l'anorexie mentale, mais dont le tableau clinique global ne justifie pas ce diagnostic. Exemple: l'un des symptômes-clés, telle une aménorrhée ou une peur importante de grossir, peut manquer alors qu'il existe une perte de poids nette et un comportement visant à réduire le poids. On ne doit pas faire ce diagnostic quand un trouble somatique connu pour entraîner une perte de poids est associé.

F50.2 Boulimie (bulimia nervosa)

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

Boulimie SAI
Hyperorexia nervosa

F50.3 Boulimie atypique

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

F50.4 Hyperphagie associée à d'autres perturbations psychologiques

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

Hyperphagie psychogène

Excl.: obésité (E66.-)

F50.5 Vomissements associés à d'autres perturbations psychologiques

Vomissements répétés survenant au cours d'un trouble dissociatif (F44.-) et d'une hypochondrie (F45.2), et qui ne sont pas exclusivement imputables à une des affections classées en dehors de ce chapitre. Ce code peut également être utilisé en complément du code O21.- (vomissements incoercibles au cours de la grossesse), quand des facteurs émotionnels sont au premier plan dans la survenue de nausées et de vomissements récurrents au cours de la grossesse.

Vomissements psychogènes

Excl.: nausées (R11)
vomissements SAI (R11)

F50.8 Autres troubles de l'alimentation

Perte d'appétit psychogène
Pica de l'adulte

Excl.: pica du nourrisson et de l'enfant (F98.3)

F50.9 Trouble de l'alimentation, sans précision

F51.- Troubles du sommeil non organiques

Dans de nombreux cas, une perturbation du sommeil est l'un des symptômes d'un autre trouble mental ou physique. Savoir si, chez un patient donné, un trouble du sommeil est une perturbation indépendante ou simplement l'une des manifestations d'un autre trouble classé, soit dans ce chapitre, soit dans d'autres chapitres, doit être précisé sur la base des éléments cliniques et de l'évolution, aussi bien qu'à partir de considérations et de priorités thérapeutiques au moment de la consultation. En règle générale, ce code doit être utilisé conjointement à d'autres diagnostics pertinents décrivant la psychopathologie et la physiopathologie impliquées dans un cas donné, quand la perturbation du sommeil est une des plaintes prépondérantes et quand elle est ressentie comme une affection en elle-même. Cette catégorie comprend uniquement les troubles du sommeil qui sont imputables à des facteurs émotionnels. Il ne comprend pas les troubles du sommeil imputables à des troubles somatiques identifiables classés ailleurs.

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

F51.0 Insomnie non organique

Affection dans laquelle la durée et la qualité du sommeil ne sont pas satisfaisantes; qui persiste pendant une période prolongée; il peut s'agir d'une difficulté d'endormissement, d'une difficulté à rester endormi ou d'un réveil matinal précoce. L'insomnie est un symptôme commun à de nombreux troubles mentaux ou physiques; elle ne doit être classée ici, parallèlement au diagnostic principal, que lorsqu'elle domine le tableau clinique.

Excl.: insomnie organique (G47.0)

F51.1 Hypersomnie non organique

L'hypersomnie est un état défini soit par une somnolence diurne excessive et des attaques de sommeil (non expliquées par une durée inadéquate de sommeil), soit par des périodes de transition prolongées, lors du réveil, entre le sommeil et l'état d'éveil complet. En l'absence d'un facteur organique expliquant la survenue d'une hypersomnie, cet état est habituellement attribuable à un trouble mental.

Excl.: hypersomnie organique (G47.1)
narcolepsie (G47.4)

F51.2 Trouble du rythme veille-sommeil non dû à une cause organique

Absence de synchronisme entre l'horaire veille-sommeil propre à un individu et l'horaire veille-sommeil approprié à son environnement, le sujet se plaignant soit d'insomnie, soit d'hypersomnie.

Inversion psychogène du rythme (du):

- circadien
- nyctéméral
- sommeil

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

F51.3 Somnambulisme

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

F51.4 Terreurs nocturnes

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

F51.5 Cauchemars

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

Rêves d'angoisse

F51.8 Autres troubles du sommeil non organiques

F51.9 Trouble du sommeil non organique, sans précision

Trouble émotionnel du sommeil SAI

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

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

Excl.: syndrome de Dhat (F48.8)

F52.0 Absence ou perte de désir sexuel

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

Baisse du désir sexuel

Frigidité

F52.1 Aversion sexuelle et manque de plaisir sexuel

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

Anhédonie (sexuelle)

F52.2 Echec de la réponse génitale

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

Impuissance psychogène

Trouble de:

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

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

F52.3 Dysfonctionnement orgasmique

L'orgasme ne survient pas ou est nettement retardé.

Anorgasmie psychogène

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

F52.4 Ejaculation précoce

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

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

F52.5 Vaginisme non organique

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

Vaginisme psychogène

Excl.: vaginisme organique (N94.2)

F52.6 Dyspareunie non organique

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

Dyspareunie psychogène

Excl.: dyspareunie organique (N94.1)

F52.7 Activité sexuelle excessive

Nymphomanie

Satyriasis

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

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

F53.-

Troubles mentaux et du comportement associés à la puerpéralité, non classés ailleurs

Classer ici uniquement des troubles mentaux associés à la puerpéralité qui apparaissent durant les six premières semaines après l'accouchement et qui ne répondent pas aux critères d'un autre trouble classé ailleurs dans ce chapitre, soit parce que les informations disponibles ne sont pas suffisantes, soit parce qu'ils présentent des caractéristiques cliniques supplémentaires particulières ne permettant pas de les classer ailleurs de façon appropriée.

F53.0 Troubles mentaux et du comportement légers associés à la puerpéralité, non classés ailleurs

Dépression (du):

- après un accouchement SAI
- post-partum SAI

F53.1 Troubles mentaux et du comportement sévères associés à la puerpéralité, non classés ailleurs

Psychose puerpérale SAI

F53.8 Autres troubles mentaux et du comportement associés à la puerpéralité, non classés ailleurs

F53.9 Trouble mental de la puerpéralité, sans précision

F54**Facteurs psychologiques et comportementaux associés à des maladies ou des troubles classés ailleurs**

Cette catégorie doit être utilisée pour enregistrer la présence de facteurs psychologiques ou comportementaux supposés avoir joué un rôle majeur dans la survenue d'un trouble physique classable dans l'un des autres chapitres. Les perturbations psychiques attribuables à ces facteurs sont habituellement légères, mais souvent persistantes (par exemple, une inquiétude, un conflit émotionnel, une appréhension) et leur présence ne justifie pas un diagnostic de l'une quelconque des catégories décrites dans ce chapitre.

Incl.: Facteurs psychologiques influençant une affection physique

Exemples d'utilisation de cette catégorie:

- asthme F54 et J45.-
- colite muqueuse F54 et K58.-
- dermite F54 et L23-L25
- recto-colite hémorragique F54 et K51.-
- ulcère gastrique F54 et K25.-
- urticaire F54 et L50.-

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

Excl.: céphalée dite de tension (G44.2)

F55.-**Usage nocif de substances n'entraînant pas de dépendance**

Des spécialités pharmaceutiques et des remèdes populaires très divers peuvent être impliqués. Trois groupes sont particulièrement importants: a) des médicaments psychotropes n'entraînant pas de dépendance tels les antidépresseurs, b) les laxatifs, et c) des analgésiques pouvant être achetés sans prescription médicale, tels que l'aspirine et le paracétamol.

L'utilisation persistante de ces substances entraîne fréquemment des contacts excessifs avec des professionnels de la santé ou leurs équipes et s'accompagne parfois d'effets somatiques nocifs induits par les substances. Les sujets s'opposent souvent aux tentatives faites pour déconseiller ou interdire l'utilisation du produit; en ce qui concerne les laxatifs et les analgésiques, les sujets peuvent ne pas tenir compte des avertissements relatifs aux complications somatiques telles qu'un dysfonctionnement rénal ou des perturbations électrolytiques (voire à la survenue de celles-ci). Alors que le patient a habituellement une appétence manifeste pour la substance, il ne présente pas de symptômes de dépendance ou de sevrage comme dans le cas des substances psycho-actives précisées en F10-F19.

Incl.: Abus de:

- antiacides
- préparations à base de plantes ou remèdes populaires
- stéroïdes ou hormones
- vitamines

Prise régulière de laxatifs

Excl.: Abus de substances psychotropes entraînant une dépendance (F10-F19)

F55.0**Antidépresseurs****F55.1****Laxatifs****F55.2****Analgésiques****F55.3****Antiacides****F55.4****Vitamines****F55.5****Stéroïdes et hormones****F55.6****Plantes et remèdes naturels****F55.8****Autres substances****F55.9****Substance non précisée**

F59 **Syndromes comportementaux non précisés associés à des perturbations physiologiques et à des facteurs physiques**
Incl.: Dysfonctionnement physiologique psychogène SAI

Troubles de la personnalité et du comportement chez l'adulte (F60-F69)

Ce groupe comprend divers états et types de comportement cliniquement significatifs qui ont tendance à persister et qui sont l'expression de la manière caractéristique de vivre de l'individu et de sa façon d'établir des rapports avec lui-même et avec autrui. Certains de ces états et types de comportement apparaissent précocement au cours du développement individuel sous l'influence conjointe de facteurs constitutionnels et sociaux, tandis que d'autres sont acquis plus tard dans la vie. Les troubles spécifiques de la personnalité (F60.-), les troubles mixtes et autres troubles de la personnalité (F61.-) et les modifications durables de la personnalité (F62.-) représentent des modalités de comportement profondément enracinées et durables, consistant en des réactions inflexibles à des situations personnelles et sociales de nature très variée. Ces troubles représentent des déviations soit extrêmes soit significatives des perceptions, des pensées, des sensations et particulièrement des relations avec autrui par rapport à celles d'un individu moyen d'une culture donnée. De tels types de comportement sont généralement stables et englobent de multiples domaines du comportement et du fonctionnement psychologique. Ils sont souvent, mais pas toujours, associés à une souffrance subjective et à une altération du fonctionnement social d'intensité variable.

F60.- **Troubles spécifiques de la personnalité**

Il s'agit de perturbations sévères de la personnalité et des tendances comportementales de l'individu, non directement imputables à une maladie, une lésion, ou une autre atteinte cérébrale, ou à un autre trouble psychiatrique. Ces perturbations concernent habituellement plusieurs secteurs de la personnalité; elles s'accompagnent en général d'un bouleversement personnel et social considérable, apparaissent habituellement durant l'enfance ou l'adolescence et persistent pendant tout l'âge adulte.

F60.0 **Personnalité paranoïaque**

Trouble de la personnalité caractérisé par une sensibilité excessive aux rebuffades, un refus de pardonner les insultes, un caractère soupçonneux, une tendance à fausser les événements en interprétant les actions impartiales ou amicales d'autrui comme hostiles ou méprisantes, une suspicion répétée, sans justification, en ce qui concerne la fidélité de son conjoint ou partenaire sexuel et un sens tenace et agressif de ses propres droits. Il peut exister une tendance à une surévaluation de sa propre importance et souvent une référence excessive à sa propre personne.

Personnalité (trouble de la):

- fanatique
- paranoïaque (expansive) (sensitive)
- quérulente

Excl.: état paranoïaque (F22.0)
paranoïa (F22.0)

- quérulente (F22.8)

psychose paranoïaque (F22.0)
schizophrénie paranoïde (F20.0)

F60.1 **Personnalité schizoïde**

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

Excl.: schizophrénie (F20.-)
syndrome d'Asperger (F84.5)
trouble:

- délirant (F22.0)
- schizoïde de l'enfance (F84.5)
- schizotypique (F21)

F60.2 Personnalité dyssociale

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

Personnalité:

- amoral
- antisociale
- asociale
- psychopathique
- sociopathique

Excl.: personnalité émotionnellement labile (F60.3-)
trouble des conduites (F91.-)

F60.3- Personnalité émotionnellement labile

Trouble de la personnalité caractérisé par une tendance nette à agir de façon impulsive et sans considération pour les conséquences possibles, une humeur imprévisible et capricieuse, une tendance aux explosions émotionnelles et une difficulté à contrôler les comportements impulsifs, une tendance à adopter un comportement querelleur et à entrer en conflit avec les autres, particulièrement lorsque les actes impulsifs sont contrariés ou empêchés. Deux types peuvent être distingués: le type impulsif, caractérisé principalement par une instabilité émotionnelle et un manque de contrôle des impulsions, et le type borderline, caractérisé en outre par des perturbations de l'image de soi, de l'établissement de projets et des préférences personnelles, par un sentiment chronique de vide intérieur, par des relations interpersonnelles intenses et instables et par une tendance à adopter un comportement auto-destructeur, comprenant des tentatives de suicide et des gestes suicidaires.

Excl.: personnalité dyssociale (F60.2)

F60.30 Type impulsif
(Trouble de la) personnalité:

- agressive
- irritable (explosive)

F60.31 Type borderline**F60.4 Personnalité histrionique**

Trouble de la personnalité caractérisé par une affectivité superficielle et labile, une dramatisation, un théâtralisme, une expression exagérée des émotions, une suggestibilité, un égocentrisme, une auto-complaisance, un manque de considération pour autrui, une tendance à être facilement blessé, un besoin d'excitation et un désir permanent d'être apprécié et d'être l'objet d'attention.

Personnalité:

- hystérique
- psycho-infantile

F60.5 Personnalité anankastique

Trouble de la personnalité caractérisé par un sentiment de doute, un perfectionnisme, une scrupulosité, des vérifications et des préoccupations pour les détails, un entêtement, une prudence et une rigidité excessives. Le trouble peut s'accompagner de pensées ou d'impulsions répétitives et intrusives n'atteignant pas la sévérité d'un trouble obsessionnel-compulsif.

Personnalité:

- compulsive
- obsessionnelle
- obsessionnelle-compulsive

Excl.: trouble obsessionnel-compulsif (F42.-)

F60.6 Personnalité anxieuse [évitante]

Trouble de la personnalité caractérisé par un sentiment de tension et d'appréhension, d'insécurité et d'infériorité. Il existe un désir perpétuel d'être aimé et accepté, une hypersensibilité à la critique et au rejet, une réticence à nouer des relations et une tendance à éviter certaines activités en raison d'une exagération des dangers ou des risques potentiels de situations banales.

F60.7 Personnalité dépendante

Trouble de la personnalité caractérisé par une tendance systématique à laisser passivement autrui prendre les décisions, importantes ou mineures, le concernant, par une crainte d'être abandonné, des sentiments d'impuissance et d'incompétence, une soumission passive à la volonté d'autrui (par exemple de personnes plus âgées) et une difficulté à faire face aux exigences de la vie quotidienne. Un manque d'énergie peut se manifester dans le domaine intellectuel ou émotionnel; il existe souvent une tendance à rejeter la responsabilité sur autrui.

Personnalité:

- à conduite d'échec
- asthénique
- inadéquate
- passive

F60.8 Autres troubles spécifiques de la personnalité

Personnalité:

- de type "haltlose"
- excentrique
- immature
- narcissique
- passive-agressive
- psycho-névrotique

F60.9 Trouble de la personnalité, sans précision

Névrose de caractère SAI

Personnalité pathologique SAI

F61

Troubles mixtes de la personnalité et autres troubles de la personnalité

Cette catégorie concerne des troubles de la personnalité, souvent gênants, mais ne présentant pas les caractéristiques symptomatiques spécifiques de l'un quelconque des troubles décrits en F60.-. De ce fait, le diagnostic de ces troubles soulève souvent des difficultés.

Exemples:

- modifications gênantes de la personnalité, non classables en F60.- ou F62.-, et considérées comme accessoires comparativement à un diagnostic principal de trouble affectif ou anxieux concomitant
- troubles mixtes de la personnalité avec présence de caractéristiques appartenant à plusieurs des troubles décrits en F60.-, mais sans prédominance d'un groupe déterminé de symptômes permettant de faire un diagnostic plus spécifique

Excl.: accentuation de certains traits de la personnalité (Z73)

F62.- Modification durable de la personnalité non attribuable à une lésion et une maladie cérébrales

Cette catégorie concerne des anomalies de la personnalité et du comportement chez l'adulte, survenant en l'absence de troubles préalables de la personnalité et faisant suite à un facteur de stress, soit catastrophique, soit excessif et prolongé, ou à une maladie psychiatrique sévère. Ce diagnostic ne doit être porté que dans les cas où on a la preuve d'un changement manifeste et durable des modes de perception, de relation ou de pensée concernant l'environnement ou soi-même. La modification de la personnalité doit être significative et être associée à un comportement rigide et mal adapté, absent avant la survenue de l'événement pathogène. La modification ne doit pas être la manifestation directe d'un autre trouble mental ni un symptôme résiduel d'un trouble mental antérieur.

Excl.: trouble de la personnalité et du comportement dû à une affection, une lésion et un dysfonctionnement cérébraux (F07.-)

F62.0 Modification durable de la personnalité après une expérience de catastrophe

Modification durable de la personnalité, persistant au moins deux ans, à la suite de l'exposition à un facteur de stress catastrophique. Le facteur de stress doit être d'une intensité telle qu'il n'est pas nécessaire de se référer à une vulnérabilité personnelle pour expliquer son effet profond sur la personnalité. Le trouble se caractérise par une attitude hostile ou méfiante envers le monde, un retrait social, des sentiments de vide ou de désespoir, par l'impression permanente d'être "sous tension" comme si on était constamment menacé et par un détachement. Un état de stress post-traumatique (F43.1) peut précéder ce type de modification de la personnalité.

Modification de la personnalité après:

- captivité prolongée avec risque d'être tué à tout moment
- désastres
- expériences de camp de concentration
- exposition prolongée à des situations représentant un danger vital, comme le fait d'être victime du terrorisme
- torture

Excl.: état de stress post-traumatique (F43.1)

F62.1 Modification durable de la personnalité après une maladie psychiatrique

Modification de la personnalité, persistant au moins deux ans, imputable à l'expérience traumatique d'une maladie psychiatrique sévère. Le changement ne peut pas s'expliquer par un trouble antérieur de la personnalité et doit être différencié d'une schizophrénie résiduelle et d'autres états morbides consécutifs à la guérison incomplète d'un trouble mental antérieur. Ce trouble se caractérise par une dépendance et une attitude de demande excessives vis-à-vis des autres, par la conviction d'avoir été transformé ou marqué par la maladie au point de ne pas parvenir à établir ou maintenir des relations interpersonnelles étroites et confiantes et de s'isoler socialement, par une passivité, une perte des intérêts et un engagement moindre dans les activités de loisir, par des plaintes persistantes de se sentir souffrant, parfois associées à des plaintes hypocondriaques et à un comportement de malade, par une humeur dysphorique ou labile non due à un trouble mental actuel ni aux symptômes affectifs résiduels d'un trouble mental antérieur et par des problèmes à long terme du fonctionnement social et professionnel.

F62.8- Autres modifications durables de la personnalité

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

F62.88 Autres modifications durables de la personnalité

F62.9 Modification durable de la personnalité, sans précision

F63.- Troubles des habitudes et des impulsions

Cette catégorie comprend certains troubles du comportement qui ne peuvent pas être classés sous d'autres rubriques. Ils sont caractérisés par des actes répétés, sans motivation rationnelle claire, incontrôlables, et qui vont généralement à l'encontre des intérêts du sujet lui-même et de ceux d'autres personnes. Le sujet indique que son comportement est sous l'emprise d'impulsions à agir. La cause de ces troubles n'est pas connue. Ils ont été regroupés en raison de certaines similitudes dans leur tableau clinique, non parce qu'ils ont en commun d'autres caractéristiques importantes.

Excl.: consommation abusive habituelle d'alcool ou de substances psycho-actives (F10-F19)
trouble des habitudes et des impulsions concernant le comportement sexuel (F65.-)

F63.0 Jeu pathologique

Trouble consistant en des épisodes répétés et fréquents de jeu qui dominent la vie du sujet au détriment des valeurs et des obligations sociales, professionnelles, matérielles et familiales.

Jeu compulsif

Excl.: jeu:

- chez des personnalités dyssociales (F60.2)
- et pari SAI (Z72.8)
- excessif chez des patients maniaques (F30.-)

F63.1 Tendance pathologique à allumer des incendies [pyromanie]

Trouble caractérisé par des actes ou tentatives multiples visant à mettre le feu aux objets et aux biens sans motif apparent, associé à des préoccupations idéiques persistantes concernant le feu ou l'incendie. Ce comportement s'accompagne souvent d'un état de tension croissante avant l'acte et d'une excitation intense immédiatement après.

Excl.: incendie volontaire:

- associé à un trouble des conduites (F91.-)
- au cours de:
 - intoxication par l'alcool ou des substances psycho-actives (F10-F19, avec le quatrième chiffre .0)
 - schizophrénie (F20.-)
 - trouble mental organique (F00-F09)
- par des adultes présentant une personnalité dyssociale (F60.2)
- suivi d'une mise en observation pour suspicion de trouble mental (Z03.2)

F63.2 Tendance pathologique à commettre des vols [kleptomanie]

Trouble caractérisé par des impossibilités répétées à résister aux impulsions de vol d'objets. Les objets ne sont pas volés pour leur utilité immédiate ou leur valeur monétaire; le sujet peut, au contraire, soit les jeter, soit les donner, soit encore les entasser. Ce comportement s'accompagne habituellement d'un état de tension croissante avant l'acte et d'un sentiment de satisfaction pendant et immédiatement après la réalisation de celui-ci.

Excl.: mise en observation pour suspicion de trouble mental à la suite d'un vol (Z03.2)
vol au cours d'un trouble:

- dépressif (F31-F33)
- mental organique (F00-F09)

F63.3 Trichotillomanie

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

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

F63.8 Autres troubles des habitudes et des impulsions

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

Trouble explosif intermittent

F63.9 Trouble des habitudes et des impulsions, sans précision

F64.- Troubles de l'identité sexuelle**F64.0 Transsexualisme**

Il s'agit d'un désir de vivre et d'être accepté en tant que personne appartenant au sexe opposé. Ce désir s'accompagne habituellement d'un sentiment de malaise ou d'inadaptation par rapport à son sexe anatomique et du souhait de subir une intervention chirurgicale ou un traitement hormonal afin de rendre son corps aussi conforme que possible au sexe désiré.

F64.1 Travestisme bivalent

Ce terme désigne le fait de porter des vêtements du sexe opposé pendant une partie de son existence, de façon à se satisfaire de l'expérience d'appartenir au sexe opposé, mais sans désir de changement de sexe plus permanent moyennant une transformation chirurgicale; le changement de vêtements ne s'accompagne d'aucune excitation sexuelle.

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

Excl.: travestisme fétichiste (F65.1)

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

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

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

F64.8 Autres troubles de l'identité sexuelle**F64.9 Trouble de l'identité sexuelle, sans précision**

Trouble du rôle sexuel SAI

F65.- Troubles de la préférence sexuelle

Incl.: paraphilies

F65.0 Fétichisme

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

F65.1 Travestisme fétichiste

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

Fétichisme avec travestisme

F65.2 Exhibitionnisme

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

F65.3 Voyeurisme

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

F65.4 Pédophilie

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

F65.5 Sado-masochisme

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

Masochisme
Sadisme

F65.6 Troubles multiples de la préférence sexuelle

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

F65.8 Autres troubles de la préférence sexuelle

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

Frotteurisme
Nécrophilie

F65.9 Trouble de la préférence sexuelle, sans précision

Déviations sexuelles SAI

F66.- Problèmes psychologiques et comportementaux associés au développement sexuel et à son orientation

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

F66.0 Trouble de la maturation sexuelle

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

F66.1 Orientation sexuelle égodystonique

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

F66.2 Problème sexuel relationnel

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

F66.8 Autres troubles du développement psychosexuel

F66.9 Trouble du développement psychosexuel, sans précision

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

F68.0 Majoration de symptômes physiques pour des raisons psychologiques

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

Névrose de compensation

F68.1 Production intentionnelle ou simulation de symptômes ou d'une incapacité, soit physique soit psychologique [trouble factice]

Simulation répétée de symptômes, sans objectifs évidents, avec parfois auto-mutilation dans le but de provoquer des signes ou des symptômes. Les motifs ne sont pas clairs, et probablement internes, visant à obtenir un rôle de malade et s'accompagnent souvent d'une perturbation nette de la personnalité et des relations.

Hospitalisme
Patient itinérant
Syndrome de Münchhausen

Excl.: dermite factice (L98.1)
personne feignant d'être malade (avec une motivation évidente) (Z76.8)

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

Trouble:
• caractériel SAI
• relationnel SAI

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

Retard mental

(F70-F79)

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

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

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

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

Les subdivisions suivantes doivent être utilisées comme quatrième chiffre pour identifier la gravité de la déficience du comportement:

- .0 sans ou avec de minimes troubles du comportement**
- .1 troubles du comportement avérés, nécessitant observation ou traitement**
- .8 autres troubles du comportement**
- .9 sans mention de troubles du comportement**

F70.- Retard mental léger

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

Q.I. de 50 à 69 (chez les adultes, âge mental de 9 à moins de 12 ans). Aboutira vraisemblablement à des difficultés scolaires. Beaucoup d'adultes seront capables de travailler et de maintenir de bonnes relations sociales, et de s'intégrer à la société.

Incl.: Arriération mentale légère
Débilité

F71.- Retard mental moyen

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

Q.I. de 35 à 49 (chez les adultes, âge mental de 6 à moins de 9 ans). Aboutira vraisemblablement à d'importants retards de développement dans l'enfance mais beaucoup peuvent acquérir des aptitudes scolaires et un certain degré d'indépendance et les capacités suffisantes pour communiquer. Les adultes auront besoin d'un soutien, de niveaux variés, pour travailler et vivre dans la communauté.

Incl.: arriération mentale moyenne

F72.- Retard mental grave

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

Q.I. de 20 à 34 (chez les adultes, âge mental de 3 à moins de 6 ans). Aboutira vraisemblablement à un besoin prolongé de soutien.

Incl.: arriération mentale grave

F73.- Retard mental profond

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

Q.I. au-dessous de 20 (chez les adultes, âge mental en dessous de 3 ans). Aboutit à une limitation très marquée des capacités de prendre soin de soi-même, de contrôler ses besoins naturels, de communiquer et de se déplacer.

Incl.: arriération mentale profonde

F74.- Intelligence dissociée

[4e chiffre: voir au début de ce groupe de maladies]

Il existe une nette discordance (au moins 15 points de QI) entre le QI pour le langage et le QI pour les actions.

F78.- Autres formes de retard mental

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

Cette catégorie ne doit être utilisée que lorsque l'évaluation du retard mental par les méthodes classiques est rendue particulièrement difficile, voire impossible par des troubles sensoriels et physiques associés, par exemple chez les patients aveugles, sourds-muets ou souffrant de troubles du comportement graves ou d'un handicap physique sévère.

F79.- Retard mental, sans précision

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

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

Incl.: Arriération mentale SAI
Débilité mentale SAI
Déficit mental SAI

Troubles du développement psychologique (F80-F89)

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

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

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

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

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

Dyslalie

Lallation

Trouble:

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

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

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

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

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

Dysphasie ou aphasie de développement, de type expressif

- Excl.:* aphasie acquise avec épilepsie [Landau-Kleffner] (F80.3)
 dysphasie et aphasie SAI (R47.0)
 dysphasie ou aphasie de développement, de type réceptif (F80.2-)
 mutisme électif (F94.0)
 trouble de l'intelligence (F70-F79)
 troubles envahissants du développement (F84.-)

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

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

Aphasie de développement, de type Wernicke

Dysphasie ou aphasie de développement, de type réceptif

Surdité verbale

Trouble réceptif auditif congénital

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

autisme (F84.0-F84.1)

dysphasie et aphasie:

- SAI (R47.0)

- de développement, de type expressif (F80.1)

mutisme électif (F94.0)

retard (de):

- acquisition du langage secondaire à une perte de l'audition (H90-H91)

- trouble de l'intelligence (F70-F79)

F80.20 Trouble de l'élaboration et de la perception auditive

F80.28 Autres troubles réceptifs du langage

F80.3 Aphasie acquise avec épilepsie [Landau-Kleffner]

Trouble dans lequel l'enfant, dont le langage s'est auparavant développé normalement, perd ses acquisitions de langage, à la fois sur le versant expressif et réceptif, tout en gardant une intelligence normale. La survenue du trouble s'accompagne d'anomalies paroxystiques à l'EEG et, dans la plupart des cas, de crises d'épilepsie. Le trouble apparaît habituellement entre trois et sept ans, avec perte du langage en quelques jours ou quelques semaines. La succession dans le temps, entre le début des crises épileptiques et la perte du langage, est assez variable, l'une des deux manifestations précédant l'autre (ou inversement) de quelques mois à deux ans. Ce trouble pourrait être dû à un processus encéphalitique inflammatoire. Dans environ deux tiers des cas, les sujets gardent un déficit plus ou moins important du langage (de type réceptif).

Excl.: aphasie (due à):

- SAI (R47.0)

- autisme (F84.0-F84.1)

- troubles désintégratifs de l'enfance (F84.2-F84.3)

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

Zézaïement

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.-)
• secondaire à un trouble de l'intelligence (F70-F79)

F82.0 Troubles spécifiques du développement de la motricité globale

F82.1 Troubles spécifiques du développement de la motricité fine et graphique

F82.2 Troubles spécifiques du développement de la motricité buccale

F82.9 Troubles spécifiques du développement des fonctions motrices, sans précision

F83 Troubles spécifiques mixtes du développement

Catégorie résiduelle de troubles, dans lesquels il existe à la fois des signes d'un trouble spécifique du développement, de la parole et du langage, des acquisitions scolaires et des fonctions motrices, mais sans qu'aucun de ces éléments ne prédomine suffisamment pour constituer le diagnostic principal. Cette catégorie, mixte, doit être réservée à des cas où il existe un chevauchement important de chacun de ces troubles spécifiques du développement. Ces troubles s'accompagnent habituellement, mais pas toujours, d'un certain degré d'altération des fonctions cognitives. Cette catégorie doit ainsi être utilisée pour des perturbations répondant aux critères d'au moins deux des catégories F80.-, F81.- et F82.

F84.- Troubles envahissants du développement

Groupe de troubles caractérisés par des altérations qualitatives des interactions sociales réciproques et des modalités de communication, ainsi que par un répertoire d'intérêts et d'activités restreint, stéréotypé et répétitif. Ces anomalies qualitatives constituent une caractéristique envahissante du fonctionnement du sujet, en toutes situations.

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier toute affection médicale associée, de même que le retard mental.

F84.0 Autisme infantile

Trouble envahissant du développement caractérisé par: a) un développement anormal ou altéré, manifeste avant l'âge de trois ans, avec b) une perturbation caractéristique du fonctionnement dans chacun des trois domaines psychopathologiques suivants: interactions sociales réciproques, communication, comportement (au caractère restreint, stéréotypé et répétitif). Par ailleurs, le trouble s'accompagne souvent de nombreuses autres manifestations non spécifiques, par exemple des phobies, des perturbations du sommeil et de l'alimentation, des crises de colère et des gestes auto-agressifs.

Autisme | de la petite enfance
Psychose |
Syndrome de Kanner
Trouble autistique

Excl.: psychopathie autistique (F84.5)

F84.1 Autisme atypique

Trouble envahissant du développement, qui diffère de l'autisme infantile par l'âge de survenue ou parce qu'il ne répond pas à l'ensemble des trois groupes de critères diagnostiques d'un autisme infantile. Cette catégorie doit être utilisée pour classer un développement anormal ou altéré, se manifestant après l'âge de trois ans et ne présentant pas des manifestations pathologiques suffisantes dans un ou deux des trois domaines psychopathologiques nécessaires pour le diagnostic d'autisme (interactions sociales réciproques, communication, comportement restreint, stéréotypé et répétitif); il existe toutefois des anomalies caractéristiques dans l'un ou l'autre de ces domaines. L'autisme atypique survient le plus souvent chez les enfants ayant un retard mental profond et un trouble spécifique sévère de l'acquisition du langage, de type réceptif.

Psychose infantile atypique

Retard mental avec caractéristiques autistiques

Utiliser, au besoin un code supplémentaire pour identifier le retard mental (F70-F79).

F84.2 Syndrome de Rett

Trouble décrit jusqu'ici uniquement chez les filles, caractérisé par un développement initial apparemment normal, suivi d'une perte partielle ou complète du langage, de la marche, et de l'usage des mains, associé à un ralentissement du développement crânien et survenant habituellement entre 7 et 24 mois. La perte des mouvements volontaires des mains, les mouvements stéréotypés de torsion des mains et une hyperventilation, sont caractéristiques de ce trouble. Le développement social et le développement du jeu sont arrêtés, alors que l'intérêt social reste habituellement conservé. Une ataxie du tronc et une apraxie se manifestent à partir de l'âge de quatre ans, suivies souvent par des mouvements choréoathétosiques. Le trouble entraîne presque toujours un retard mental sévère.

F84.3 Autre trouble désintégratif de l'enfance

Trouble envahissant du développement caractérisé par une période de développement tout à fait normale avant la survenue du trouble, cette période étant suivie d'une perte manifeste, en quelques mois, des performances antérieurement acquises dans plusieurs domaines du développement. Ces manifestations s'accompagnent typiquement d'une perte globale de l'intérêt vis-à-vis de l'environnement, de conduites motrices stéréotypées, répétitives et maniérées et d'une altération de type autistique de l'interaction sociale et de la communication. Dans certains cas, on peut démontrer que le trouble est dû à une encéphalopathie, mais le diagnostic doit reposer sur les anomalies du comportement.

Démence infantile

Psychose:

- désintégrative
- symbiotique

Syndrome de Heller

Utiliser au besoin, un code supplémentaire pour identifier une éventuelle affection neurologique associée.

Excl.: syndrome de Rett (F84.2)

F84.4 Hyperactivité associée à un retard mental et à des mouvements stéréotypés

Trouble mal défini dont la validité nosologique reste incertaine. Cette catégorie concerne des enfants ayant un retard mental prononcé (Q.I. inférieur à 34) associé à une hyperactivité importante, une perturbation majeure de l'attention et des comportements stéréotypés. Les médicaments stimulants sont habituellement inefficaces (alors qu'ils peuvent être efficaces chez les enfants ayant un Q.I. normal) et peuvent provoquer une réaction dysphorique sévère (accompagnée parfois d'un ralentissement psychomoteur). A l'adolescence, l'hyperactivité fait souvent place à une hypoactivité (ce qui n'est habituellement pas le cas chez les enfants hyperkinétiques d'intelligence normale). Ce syndrome s'accompagne par ailleurs souvent de divers retards du développement, spécifiques ou globaux. On ne sait pas dans quelle mesure le syndrome comportemental est la conséquence du retard mental ou d'une lésion cérébrale organique.

F84.5 Syndrome d'Asperger

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

Psychopathie autistique

Trouble schizoïde de l'enfance

F84.8 Autres troubles envahissants du développement

F84.9 **Trouble envahissant du développement, sans précision**

F88 **Autres troubles du développement psychologique**

Incl.: Agnosie de développement

F89 **Trouble du développement psychologique, sans précision**

Incl.: Trouble du développement SAI

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

F90.- **Troubles hyperkinétiques**

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

Excl.: schizophrénie (F20.-)
troubles (de):

- anxieux (F41.-, F93.0)
- envahissants du développement (F84.-)
- humeur (F30-F39)

F90.0 **Perturbation de l'activité et de l'attention**

Altération de l'attention:

- syndrome avec hyperactivité
- trouble avec hyperactivité

Excl.: trouble hyperkinétique associé à un trouble des conduites (F90.1)

F90.1 **Trouble hyperkinétique et trouble des conduites**

Trouble hyperkinétique associé à un trouble des conduites

F90.8 **Autres troubles hyperkinétiques**

F90.9 **Trouble hyperkinétique, sans précision**

Réaction hyperkinétique de l'enfance ou de l'adolescence SAI
Syndrome hyperkinétique SAI

F91.- Troubles des conduites

Troubles caractérisés par un ensemble de conduites dyssociales, agressives ou provocatrices, répétitives et persistantes, dans lesquelles sont bafouées les règles sociales correspondant à l'âge de l'enfant. Ces troubles dépassent ainsi largement le cadre des mauvaises blagues" ou "mauvais tours" des enfants et les attitudes habituelles de rébellion de l'adolescent. Ils impliquent, par ailleurs, la notion d'un mode de fonctionnement persistant (pendant au moins six mois). Les caractéristiques d'un trouble des conduites peuvent être symptomatiques d'une autre affection psychiatrique; dans cette éventualité, ce dernier diagnostic doit être codé.

Le diagnostic repose sur la présence de conduites du type suivant: manifestations excessives de bagarres et de tyrannie, cruauté envers des personnes ou des animaux, destruction des biens d'autrui, conduites incendiaires, vols, mensonges répétés, école buissonnière et fugues, crises de colère et désobéissance anormalement fréquentes et graves. La présence de manifestations nettes de l'un des groupes de conduites précédents est suffisante pour le diagnostic, alors que la survenue d'actes dyssociaux isolés ne l'est pas.

Excl.: schizophrénie (F20.-)

troubles (de) (des):

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

F91.0 Trouble des conduites limité au milieu familial

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

F91.1 Trouble des conduites, type mal socialisé

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

Trouble (des):

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

F91.2 Trouble des conduites, type socialisé

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

Délinquance "de groupe"

Délits commis en bande

Ecole buissonnière

Troubles des conduites, type "en groupe"

Vols en groupe

F91.3 Trouble oppositionnel avec provocation

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

F91.8 Autres troubles des conduites

F91.9 Trouble des conduites, sans précision

Trouble (des) (du):

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

F92.- Troubles mixtes des conduites et troubles émotionnels

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

F92.0 Troubles des conduites avec dépression

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

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

F92.8 Autres troubles mixtes des conduites et troubles émotionnels

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

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

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

F92.9 Trouble mixte des conduites et troubles émotionnels, sans précision

F93.- Troubles émotionnels apparaissant spécifiquement dans l'enfance

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

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

F93.0 Angoisse de séparation de l'enfance

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

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

trouble(s) de:

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

F93.1 Trouble anxieux phobique de l'enfance

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

Excl.: anxiété généralisée (F41.1)

F93.2 Anxiété sociale de l'enfance

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

Evitement de l'enfance et de l'adolescence

F93.3 Rivalité dans la fratrie

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

Jalousie dans la fratrie

F93.8 Autres troubles émotionnels de l'enfance

Hyperanxiété

Trouble de l'identité

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

F93.9 Trouble émotionnel de l'enfance, sans précision

F94.- Troubles du fonctionnement social apparaissant spécifiquement durant l'enfance et l'adolescence

Groupe relativement hétérogène de troubles caractérisés par la présence d'une perturbation du fonctionnement social, survenant durant l'enfance, mais qui ne présentent pas les caractéristiques d'une difficulté ou d'une altération sociale, apparemment constitutionnelle, envahissant tous les domaines du fonctionnement (à l'encontre de troubles envahissants du développement). Dans de nombreux cas, des perturbations ou des carences de l'environnement jouent probablement un rôle étiologique primordial.

F94.0 Mutisme électif

Trouble caractérisé par un refus, lié à des facteurs émotionnels, de parler dans certaines situations déterminées. L'enfant est capable de parler dans certaines situations, mais refuse de parler dans d'autres situations (déterminées). Le trouble s'accompagne habituellement d'une accentuation nette de certains traits de personnalité, par exemple d'une anxiété sociale, d'un retrait social, d'une hypersensibilité ou d'une opposition.

Mutisme sélectif

Excl.: mutisme transitoire accompagnant une angoisse de séparation chez de jeunes enfants (F93.0) schizophrénie (F20.-) troubles:

- envahissants du développement (F84.-)
- spécifiques du développement de la parole et du langage (F80.-)

F94.1 Trouble réactionnel de l'attachement de l'enfance

Trouble apparaissant au cours des cinq premières années de la vie, caractérisé par la présence d'anomalies persistantes du mode de relations sociales de l'enfant, associées à des perturbations émotionnelles, et se manifestant à l'occasion de changements dans l'environnement (par exemple par une inquiétude et une hypervigilance, une réduction des interactions sociales avec les autres enfants, une auto- ou une hétéro-agressivité, une tristesse, et, dans certains cas, un retard de croissance). La survenue du syndrome est probablement liée directement à une carence évidente, à des abus ou à des mauvais traitements de la part des parents.

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

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

syndrome d'Asperger (F84.5)

syndromes dus à de mauvais traitements (T74.-)

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

variation normale du mode d'attachement sélectif

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

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

Psychopathie de privation affective

Syndrome institutionnel

Excl.: hospitalisme chez l'enfant (F43.2)

syndrome d'Asperger (F84.5)

trouble(s):

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

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

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

F95.- Tics

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

F95.0 Tic transitoire

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

F95.1 Tic moteur ou vocal chronique

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

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

Trouble, caractérisé à un moment quelconque au cours de la maladie, mais pas nécessairement de façon simultanée, par des tics moteurs multiples et par un ou plusieurs tics vocaux. Le trouble s'aggrave habituellement durant l'adolescence et persiste souvent à l'âge adulte. Les tics vocaux sont souvent multiples, avec des vocalisations, des râclages de gorge, et des grognements explosifs et répétés et parfois une émission de mots ou de phrases obscènes, associés, dans certains cas, à une 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'enurésie peut exister, de façon continue, depuis la naissance ou être précédée d'une période de contrôle de la fonction vésicale. Elle peut s'accompagner d'un trouble plus global des émotions ou du comportement.

- Enurésie:
- fonctionnelle
 - (primaire) (secondaire) d'origine non organique
 - psychogène
- Incontinence urinaire d'origine non organique

Excl.: énurésie SAI (R32)

F98.1 **Encoprésie non organique**

Trouble caractérisé par une émission fécale répétée, involontaire ou volontaire, habituellement de consistance normale ou quasi-normale, dans des lieux non appropriés à cet usage, compte-tenu du contexte socio-culturel du sujet. Il peut s'agir de la persistance anormale de l'incontinence infantile physiologique, ou de la perte du contrôle sphinctérien survenant après une période de continence fécale, ou encore d'une émission fécale délibérée dans des lieux non appropriés en dépit d'un contrôle sphinctérien normal. L'encoprésie peut constituer un trouble isolé, mono-symptomatique, ou faire partie d'un autre trouble, en particulier un trouble émotionnel (F93.-) ou un trouble des conduites (F91.-).

- Encoprésie:
- fonctionnelle
 - psychogène
- Incontinence fécale d'origine non organique

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire, pour identifier la cause d'une constipation associée.

Excl.: encoprésie SAI (R15)

F98.2 **Trouble de l'alimentation de l'enfant**

Trouble de l'alimentation caractérisé par des manifestations variées, habituellement spécifique de la première et de la deuxième enfance. Il implique en général un refus alimentaire et des caprices alimentaires excessifs, alors que la nourriture est appropriée, que l'entourage est adéquat, et qu'il n'y a pas de maladie organique. Le trouble peut s'accompagner d'une rumination (d'une régurgitation répétée de nourriture non accompagnée de nausées ou d'une maladie gastro-intestinale).

Mérycisme de l'enfance

- Excl.:** anorexie mentale et autres troubles de l'alimentation (F50.-)
 difficultés nutritionnelles et nutrition inadaptée (R63.3)
 pica du nourrisson et de l'enfant (F98.3)
 problèmes alimentaires du nouveau-né (P92.-)

F98.3 Pica du nourrisson et de l'enfant

Trouble caractérisé par la consommation persistante de substances non nutritives (par exemple de la terre, des bouts de peinture, etc.). Il peut faire partie d'un trouble psychiatrique plus global (tel un autisme) ou constituer un comportement psychopathologique relativement isolé. C'est seulement dans ce dernier cas que l'on fait le diagnostic de pica. Ce comportement s'observe surtout chez des enfants présentant un retard mental; dans ce dernier cas, le retard mental doit constituer le diagnostic principal (F70-F79).

F98.4 Mouvements stéréotypés

Trouble caractérisé par des mouvements intentionnels, répétitifs, stéréotypés, dépourvus de finalité (et souvent rythmés), non lié à un trouble psychiatrique ou neurologique identifié. Lorsque ces mouvements surviennent dans le cadre d'un autre trouble, seul ce dernier doit être noté. Ces mouvements peuvent ne pas avoir de composante automutilatrice; ils comprennent: un balancement du corps, un balancement de la tête, le fait de s'arracher les cheveux, de se tordre les cheveux, de claquer des doigts et de battre des mains. Les comportements stéréotypés auto-mutilateurs comprennent: le fait de se cogner la tête, de se gifler, de se mettre le doigt dans l'œil, de se mordre les mains, les lèvres ou d'autres parties du corps. L'ensemble de ces mouvements stéréotypés surviennent le plus souvent chez des enfants présentant un retard mental (dans ce cas, les deux diagnostics doivent être notés). Quand le fait de s'enfoncer le doigt dans l'œil survient chez un enfant présentant un déficit visuel, les deux diagnostics doivent être notés: le premier dans cette catégorie et le deuxième à l'aide du code somatique approprié.

Stéréotypies/comportements répétitifs

Excl.: mouvements involontaires anormaux (R25.-)
onychophagie (F98.8)
se mettre les doigts dans le nez (F98.8)
stéréotypies faisant partie d'un trouble psychiatrique identifié (F00-F95)
suction du pouce (F98.8)
tics (F95.-)
trichotillomanie (F63.3)
troubles de la motricité d'origine organique (G20-G25)

F98.5 Bégaiement

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

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

F98.6 Bredouillement [langage précipité]

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

Excl.: bégaiement (F98.5)
tics (F95.-)

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

Masturbation excessive
Onychophagie
Se mettre les doigts dans le nez
Sucer son pouce
Trouble de l'attention sans hyperactivité

F98.9 Trouble du comportement et trouble émotionnel apparaissant habituellement durant l'enfance et l'adolescence, sans précision

Trouble mental, sans précision
(F99-F99)

F99 **Trouble mental, sans autre indication**

Incl.: Maladie mentale SAI

Excl.: trouble mental organique SAI (F06.9)

Chapitre VI

Maladies du système nerveux (G00 - G99)

Excl.: certaines affections dont l'origine se situe dans la période périnatale (P00-P96)
certaines maladies infectieuses et parasitaires (A00-B99)
complications de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (O00-O99)
lésions traumatiques, empoisonnements et certaines autres conséquences de causes externes (S00-T98)
maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques (E00-E90)
malformations congénitales et anomalies chromosomiques (Q00-Q99)
symptômes, signes et résultats anormaux d'examen cliniques et de laboratoire, non classés ailleurs (R00-R99)
tumeurs (C00-D48)

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

- G00-G09 Maladies inflammatoires du système nerveux central
- G10-G14 Affections dégénératives systémiques affectant principalement le système nerveux central
- G20-G26 Syndromes extrapyramidaux et troubles de la motricité
- G30-G32 Autres affections dégénératives du système nerveux
- G35-G37 Maladies démyélinisantes du système nerveux central
- G40-G47 Affections épisodiques et paroxystiques
- G50-G59 Affections des nerfs et des racines et plexus nerveux
- G60-G64 Polynévrites et autres affections du système nerveux périphérique
- G70-G73 Affections musculaires et neuro-musculaires
- G80-G83 Paralysies cérébrales et autres syndromes paralytiques
- G90-G99 Autres affections du système nerveux

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

- G01* Méningite au cours d'affections bactériennes classées ailleurs
- G02.* Méningite au cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs
- G05.* Encéphalite, myélite et encéphalomyélite au cours d'affections classées ailleurs
- G07* Abscessus 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 neuro-musculaires au cours de maladies classées ailleurs
- G94.* Autres affections du cerveau au cours de maladies classées ailleurs
- G99.* Autres affections du système nerveux au cours de maladies classées ailleurs

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

- G82.6-! Hauteur fonctionnelle de la lésion de la moelle épinière

Maladies inflammatoires du système nerveux central (G00-G09)

G00.- Méningite bactérienne, non classée ailleurs

Incl.: arachnoïdite
leptoméningite
méningite
pachyméningite

| bactérienne

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

G00.0 Méningite à Haemophilus influenzae

G00.1 Méningite à pneumocoques

G00.2 Méningite à streptocoques

G00.3 Méningite à staphylocoques

G00.8 Autres méningites bactériennes

Méningite à:

- bacille de Friedländer
- Escherichia coli
- Klebsiella

G00.9 Méningite bactérienne, sans précision

Méningite:

- purulente SAI
- pyogène SAI
- suppurée SAI

G01* Méningite au cours d'affections bactériennes classées ailleurs

Incl.: Méningite (au cours de):

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

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

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

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

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

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

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

G02.1* Méningite au cours de mycoses classées ailleurs

Méningite à:

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

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

Méningite due à:

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

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

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

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

G03.0 Méningite à liquide clair

Méningite non suppurée

G03.1 Méningite chronique

G03.2 Méningite récurrente bénigne [Mollaret]

G03.8 Méningite due à d'autres causes précisées

G03.9 Méningite, sans précision

Arachnoïdite (spinale) SAI

G04.- Encéphalite, myélite et encéphalomyélite

Incl.: méningo-encéphalite
méningomyélite
myélite ascendante aiguë

Excl.: encéphalomyélite myalgique bénigne (G93.3)
encéphalopathie:
• SAI (G93.4)
• alcoolique (G31.2)
• toxique (G92)
myélite:
• nécrosante subaiguë (G37.4)
• transverse aiguë (G37.3)
sclérose en plaques (G35.-)

G04.0 Encéphalite aiguë disséminée

Encéphalomyélopathie |
Encéphalopathie | post-vaccinale

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

G04.1 Paraplégie spastique tropicale

G04.2 Méningo-encéphalite et méningomyélite bactériennes, non classées ailleurs

G04.8 Autres encéphalites, myélites et encéphalomyélites

Encéphalite et encéphalomyélite post-infectieuses SAI

G04.9 Encéphalite, myélite et encéphalomyélite, sans précision

Ventriculite (cérébrale) SAI

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

Incl.: méningo-encéphalite et méningomyélite au cours d'affections classées ailleurs

G05.0* Encéphalite, myélite et encéphalomyélite au cours d'infections bactériennes classées ailleurs

Encéphalite, myélite ou encéphalomyélite:

- listérienne (A32.1†)
- méningococcique (A39.8†)
- syphilitique:
 - congénitale (A50.4†)
 - tardive (A52.1†)
- tuberculeuse (A17.8†)

G05.1* Encéphalite, myélite et encéphalomyélite au cours d'infections virales classées ailleurs

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

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

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

Encéphalite, myélite ou encéphalomyélite au cours de:

- maladie de Chagas (chronique) (B57.4†)
 - naegleriase (B60.2†)
 - toxoplasmose (B58.2†)
 - trypanosomiase africaine (B56.-†)
- Méningo-encéphalite à éosinophiles (B83.2†)

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

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

G06.- Abcès et granulome intracrâniens et intrarachidiens

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

G06.0 Abcès et granulome intracrâniens

Abcès (embolique) (du):

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

Abcès ou granulome intracrânien:

- épidural
- extra-dural
- sous-dural

G06.1 Abcès et granulome intrarachidiens

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

Abcès ou granulome intrarachidien:

- épidural
- extra-dural
- sous-dural

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

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

Incl.: Abcès du cerveau:

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

Granulome schistosomien du cerveau (B65.-†)

Tuberculome:

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

G08 Phlébite et thrombophlébite intracrâniennes et intrarachidiennes

Incl.: Embolie

Endophlébite

Phlébite

Thrombophlébite

Thrombose

septique des sinus veineux et veines intracrâniens ou intrarachidiens

Excl.: phlébite et thrombophlébite intracrâniennes:

- compliquant:
 - avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.7)
 - grossesse, accouchement et puerpéralité (O22.5, O87.3)

- d'origine non pyogène (I67.6)
phlébite et thrombophlébite intrarachidiennes, d'origine non pyogène (G95.1)

G09

Séquelles d'affections inflammatoires du système nerveux central

Note: Cette rubrique doit être utilisée pour définir des affections classées à l'origine en G00-G08 (c'est-à-dire à l'exclusion de celles marquées d'un astérisque (*)) comme causes de séquelles, ces dernières pouvant être classées ailleurs. Le terme "séquelles" comprend des états précisés comme tels ou comme effets tardifs, ou présents une année ou plus après le début de l'affection causale.

Affections dégénératives systémiques affectant principalement le système nerveux central (G10-G14)

G10

Chorée de Huntington

Incl.: Chorée chronique progressive héréditaire de Huntington
Maladie de Huntington

G11.-

Ataxie héréditaire

Excl.: neuropathie héréditaire et idiopathique (G60.-)
paralysie cérébrale infantile (G80.-)
troubles du métabolisme (E70-E90)

G11.0 Ataxie congénitale non progressive

G11.1 Ataxie cérébelleuse à début précoce

Note: Début habituellement avant l'âge de 20 ans.

Ataxie (de):

- cérébelleuse précoce avec:
 - myoclonies [Ramsay-Hunt]
 - persistance des réflexes tendineux
 - tremblement essentiel
- Friedreich (autosomique récessive)
- spino-cérébelleuse récessive liée au chromosome X

G11.2 Ataxie cérébelleuse tardive

Note: Début habituellement après l'âge de 20 ans.

G11.3 Ataxie cérébelleuse avec défaut de réparation de l'ADN

Ataxie télangiectasique [Louis-Bar]

Excl.: syndrome de Cockayne (Q87.1)
xeroderma pigmentosum (Q82.1)

G11.4 Paraplégie spastique héréditaire

Maladie de Strumpell-Lorrain

G11.8 Autres ataxies héréditaires

G11.9 Ataxie héréditaire, sans précision

Ataxie SAI		cérébelleux (cérébelleuse) héréditaire
Dégénérescence		
Maladie		
Syndrome		

G12.- Amyotrophie spinale et syndromes apparentés**G12.0 Amyotrophie spinale infantile, type I [Werdnig-Hoffman]****G12.1 Autres amyotrophies spinales héréditaires**

Amyotrophie spinale (de):

- adulte
 - distale
 - enfant, type II
 - forme juvénile, type III [Kugelberg-Welander]
 - forme scapulo-péronière
- Paralysie bulbaire progressive de l'enfant [Fazio-Londe]

G12.2 Maladies du neurone moteur

Amyotrophie spinale progressive

Dégénérescence familiale du neurone moteur

Paralysie bulbaire progressive

Sclérose latérale:

- amyotrophique
- primitive

G12.8 Autres amyotrophies spinales et syndromes apparentés**G12.9 Amyotrophie spinale, sans précision****G13.* Affections dégénératives systémiques affectant principalement le système nerveux central au cours d'affections classées ailleurs****G13.0* Neuromyopathie et neuropathie paranéoplasiques**

Neuromyopathie carcinomateuse (C00-C97†)

Neuropathie sensitive paranéoplasique [Denny-Brown] (C00-D48†)

G13.1* Autres affections dégénératives systémiques affectant principalement le système nerveux central au cours de maladies tumorales

Encéphalopathie limbique paranéoplasique (C00-D48†)

G13.2* Affections dégénératives systémiques affectant principalement le système nerveux central au cours d'un myxœdème (E00.1†, E03.-†)**G13.8* Affections dégénératives systémiques affectant principalement le système nerveux central au cours d'autres affections classées ailleurs****G14 Syndrome post-poliomyélitique***Incl.:* Syndrome post-poliomyélitique*Excl.:* Séquelles de poliomyélite (B91)

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

G20.- Maladie de Parkinson

Incl.: Hémiparkinsonisme
Paralysie agitante
Syndrome parkinsonien ou maladie de Parkinson:
• SAI
• idiopathique
• primitif(ve)

Le classement du degré de sévérité de la maladie de Parkinson dans les sous-catégories G20.0-G20.2 s'effectue selon les degrés modifiés de la classification de Hoehn et Yahr.

Utiliser les chiffres suivants en cinquième position dans la catégorie G20:

- 0 Sans fluctuation de l'effet
Sans mention d'une fluctuation de l'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.: Syndrome parkinsonien secondaire

G21.0 Syndrome malin des neuroleptiques

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

G21.1 Autres syndromes secondaires parkinsoniens dus à des médicaments

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

G21.2 Syndrome parkinsonien secondaire dû à d'autres agents externes

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

G21.3 Syndrome parkinsonien postencéphalitique

G21.4 Maladie de Parkinson vasculaire

G21.8 Autres syndromes parkinsoniens secondaires

G21.9 Syndrome parkinsonien secondaire, sans précision

G22* Syndrome parkinsonien au cours de maladies classées ailleurs

Incl.: Parkinsonisme syphilitique (A52.1†)

G23.- Autres maladies dégénératives des noyaux gris centraux

Excl.: dégénérescence disséminée SAI (G90.3)

- G23.0 Maladie de Hallervorden-Spatz**
Dégénérescence pallidale pigmentaire
- G23.1 Ophtalmoplégie supranucléaire progressive [maladie de Steele-Richardson-Olszewski]**
Paralysie supranucléaire progressive
- G23.2 Dégénérescence striato-nigrique [nigrostriée]**
- G23.8 Autres maladies dégénératives précisées des noyaux gris centraux**
Calcification des noyaux gris centraux
- G23.9 Maladie dégénérative des noyaux gris centraux, sans précision**

G24.- Dystonie

Incl.: dyskinésie

Excl.: paralysie cérébrale athétosique (G80.3)

- G24.0 Dystonie médicamenteuse**
Dyskinésie tardive
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.
- G24.1 Dystonie idiopathique familiale**
Dystonie idiopathique SAI
- G24.2 Dystonie idiopathique non familiale**
- G24.3 Torticolis spasmodique**
Excl.: torticolis SAI (M43.6)
- G24.4 Dystonie bucco-faciale idiopathique**
Dyskinésie bucco-faciale
- G24.5 Blépharospasme**
- G24.8 Autres dystonies**
- G24.9 Dystonie, sans précision**
Dyskinésie SAI

G25.- Autres syndromes extrapyramidaux et troubles de la motricité

- G25.0 Tremblement essentiel**
Tremblement familial
Excl.: tremblements SAI (R25.1)
- G25.1 Tremblement dû à des médicaments**
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.
- G25.2 Autres formes précisées de tremblement**
Tremblement intentionnel

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

G25.3 Myoclonie

Myoclonie médicamenteuse

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

Excl.: épilepsie myoclonique (G40.-)
myokymies faciales (G51.4)

G25.4 Chorée médicamenteuse

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

G25.5 Autres chorées

Chorée SAI

Excl.: chorée (de):

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

G25.6 Tics médicamenteux et autres tics d'origine organique

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

Excl.: syndrome de Gilles de la Tourette (F95.2)
tic SAI (F95.9)

G25.8- Autres syndromes précisés extrapyramidaux et troubles de la motricité

G25.80 Mouvements périodiques des jambes au cours du sommeil (Periodic Limb Movements in Sleep [PLMS])

G25.81 Syndrome de(s) jambes sans repos [Restless Legs Syndrome]

G25.88 Autres syndromes précisés extrapyramidaux et troubles de la motricité

Akathisie (induite par le traitement) (médicamenteuse)

Syndrome de l'homme raide [rigidité musculaire]

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

G25.9 Syndrome extrapyramidal et trouble de la motricité, sans précision

G26*

Syndromes extrapyramidaux et troubles de la motricité au cours d'affections classées ailleurs

Autres affections dégénératives du système nerveux (G30-G32)

G30.-† Maladie d'Alzheimer (F00.-*)

Incl.: formes sénile et présénile

Excl.: dégénérescence cérébrale sénile NCA (G31.1)
démence sénile SAI (F03)
sénilité SAI (R54)

G30.0† Maladie d'Alzheimer à début précoce (F00.0*)

Note: Début habituellement avant l'âge de 65 ans.

G30.1† Maladie d'Alzheimer à début tardif (F00.1*)

Note: Début habituellement après l'âge de 65 ans.

G30.8† Autres formes de la maladie d'Alzheimer (F00.2*)

G30.9† Maladie d'Alzheimer, sans précision (F00.9*)

G31.- Autres affections dégénératives du système nerveux, non classées ailleurs

Excl.: syndrome de Reye (G93.7)

G31.0 Atrophie cérébrale circonscrite

Démence fronto-temporale [FTD]

Maladie de Pick

Aphasie progressive isolée

G31.1 Dégénérescence cérébrale sénile, non classée ailleurs

Excl.: maladie d'Alzheimer (G30.-)
sénilité SAI (R54)

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

Ataxie cérébelleuse

Dégénérescence cérébelleuse

Dégénérescence cérébrale

Dysautonomie

Encéphalopathie

alcoolique

G31.8- Autres affections dégénératives précisées du système nerveux

G31.81 Cytopathie mitochondriale

Syndrome MELAS [Myopathy, Encephalopathy, Lactic Acidosis, Stroke-like episodes]

Cytopathie mitochondriale: myopathie, encéphalopathie, acidose lactique, pseudo-épisodes vasculaires cérébraux

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

Myoencéphalopathie mitochondriale

Utiliser des codes supplémentaires pour les manifestations:

- Epilepsie non convulsive généralisée (G40.3).
- Autres myopathies (G72.8)
- Ophtalmoplégie externe progressive (H49.4)
- Accident vasculaire cérébral (AVC) (I60-I64)

G31.82 Démence à corps de Lewy

Maladie à corps de Lewy

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

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

G31.9 Affection dégénérative du système nerveux, sans précision

G32.-* Autres affections dégénératives du système nerveux au cours d'affections classées ailleurs

G32.0* Dégénérescence combinée subaiguë de la moelle épinière au cours de maladies classées ailleurs
Dégénérescence combinée subaiguë de la moelle épinière au cours de carence en vitamine B₁₂ (E53.8†)

G32.8* Autres affections dégénératives précisées du système nerveux au cours de maladies classées ailleurs

Maladies démyélinisantes du système nerveux central (G35-G37)

G35.- Sclérose en plaques

Incl.: Sclérose en plaques (de):

- SAI
- disséminée
- généralisée
- moelle épinière
- tronc cérébral

Utiliser les cinquièmes positions suivantes dans les sous-catégories G35.1-G35.3:

0 Sans mention d'exacerbation aiguë ou de progression

1 Avec mention d'exacerbation aiguë ou de progression

G35.0 Première manifestation d'une sclérose en plaques

G35.1- Sclérose en plaques rémittente (évolution par poussées)

G35.2- Sclérose en plaques progressive d'emblée (chronique, progressive primaire)

G35.3- Sclérose en plaques rémittente progressive (chronique, secondairement progressive)

G35.9 Sclérose en plaques non précisée

G36.- Autres affections démyélinisantes aiguës disséminées

Excl.: encéphalite et encéphalomyélite post-infectieuses SAI (G04.8)

G36.0 Neuromyéélite optique [Devic]
Démyélinisation au cours d'une névrite optique

Excl.: névrite optique SAI (H46)

G36.1 Leucoencéphalite hémorragique aiguë et subaiguë [Hurst]

G36.8 Autres affections démyélinisantes aiguës disséminées précisées

G36.9 Affection démyélinisante aiguë disséminée, sans précision

G37.- Autres affections démyélinisantes du système nerveux central

G37.0 Sclérose diffuse

Encéphalite périaxiale
Maladie de Schilder

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

G37.1 Démyélinisation centrale du corps calleux

Syndrome de Marchiafava-Bignami

G37.2 Myélinolyse centropontine

G37.3 Myélite transverse aiguë au cours d'affections démyélinisantes du système nerveux central

Myélite transverse aiguë SAI

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

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

G37.5 Sclérose concentrique [Baló]

G37.8 Autres affections démyélinisantes précisées du système nerveux central

Encéphalomyélite démyélinisante aiguë

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

Affections épisodiques et paroxystiques

(G40-G47)

G40.- Epilepsie

Excl.: crise (convulsive) SAI (R56.8)
état de mal épileptique (G41.-)
Paralysie de Todd (G83.88)
syndrome de Landau-Kleffner (F80.3)

G40.0- Epilepsie et syndromes épileptiques idiopathiques définis par leur localisation (focale, partielle) avec crises à début focal

G40.00 Syndrome pseudo-Lennox
Epilepsie atypique bénigne

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

G40.02 Epilepsie psychomotrice bénigne [crises de terreur]
Epilepsie partielle bénigne à symptômes affectifs

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

- G40.08** Autres épilepsies idiopathiques (partielles) localisées (focales) et syndromes épileptiques à crises initialement focales
Epilepsie bénigne du nourrisson [Watanabe]
Epilepsie bénigne à paroxysmes occipitaux
Epilepsie bénigne à pics centro-temporaux [Rolando]
Epilepsie bénigne du nourrisson à crises complexes focales
- G40.09** Epilepsie idiopathique (partielle) localisée (focale) et syndromes épileptiques à crises initialement focales, sans précision
- G40.1** **Epilepsie et syndromes épileptiques symptomatiques définis par leur localisation (focale, partielle) avec crises partielles simples**
Crises:
 - ne comportant pas de modification de conscience
 - partielles simples évoluant vers des crises secondairement généralisées
- G40.2** **Epilepsie et syndromes épileptiques symptomatiques définis par leur localisation (focale, partielle) avec des crises partielles complexes**
Crises:
 - avec modification de conscience, comportant souvent des automatismes
 - partielles complexes évoluant vers des crises secondairement généralisées
- G40.3** **Epilepsie et syndromes épileptiques généralisés idiopathiques**
Convulsions néonatales bénignes (familiales)
Crises non spécifiques:
 - atoniques
 - cloniques
 - myocloniques
 - tonico-cloniques
 - toniquesEpilepsie (avec):
 - absences de l'adolescence
 - absences de l'enfance [pyknolepsie]
 - crises [grand mal] au réveil
 - myoclonique bénigne de l'enfance
 - myoclonique [petit mal impulsif] juvénile
- G40.4** **Autres épilepsies et syndromes épileptiques généralisés**
Encéphalopathie myoclonique précoce symptomatique
Epilepsie avec:
 - absences myocloniques
 - crises astato-myocloniquesSpasmes infantiles
Syndrome de:
 - Lennox-Gastaut
 - WestTic de Salaam
- G40.5** **Syndromes épileptiques particuliers**
Crises épileptiques dues aux facteurs suivants:
 - alcool
 - médicaments et drogues
 - modifications hormonales
 - privation de sommeil
 - stressEpilepsie partielle continue [Kojevnikov]
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament éventuellement causant.

- G40.6 Crise de grand mal, sans précision (avec ou sans petit mal)**
- G40.7 Petit mal, sans crises de grand mal, sans précision**
- G40.8 Autres épilepsies**
Epilepsies et syndromes épileptiques non précisés comme focaux ou généralisés
- G40.9 Epilepsie, sans précision**
Convulsions | épileptiques SAI
Crises

G41.- Etat de mal épileptique

- G41.0 Etat de grand mal épileptique**
Etat de mal épileptique tonico-clonique
Excl.: épilepsie partielle continue [Kojevnikov] (G40.5)
- G41.1 Etat de petit mal épileptique**
Etat d'absences épileptiques
- G41.2 Etat de mal épileptique partiel complexe**
- G41.8 Autres états de mal épileptique**
- G41.9 Etat de mal épileptique, sans précision**

G43.- Migraine

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

Excl.: céphalée SAI (R51)

- G43.0 Migraine sans aura [migraine commune]**
- G43.1 Migraine avec aura [migraine classique]**
Equivalents migraineux [prodromes neurologiques sans céphalée]
Migraine:
• aura, sans céphalée
• avec:
 • aura prolongée
 • aura typique
 • installation aiguë de l'aura
• basilaire
• familiale, hémiplégique
- G43.2 Etat de mal migraineux**
- G43.3 Migraine compliquée**
- G43.8 Autres migraines**
Migraine:
• ophtalmoplégique
• rétinienne
- G43.9 Migraine, sans précision**

G44.- Autres syndromes d'algies céphaliques

Excl.: algie faciale atypique (G50.1)
céphalée SAI (R51)
névralgie du trijumeau (G50.0)

G44.0 Syndrome d'algie vasculaire de la face

Algie vasculaire de la face:
• chronique
• épisodique
Céphalée cluster
Céphalée histaminique de Horton
Hémicrânie paroxystique chronique

G44.1 Céphalée vasculaire, non classée ailleurs

Céphalée vasculaire SAI

G44.2 Céphalée dite de tension

Céphalée (de):
• chronique dite de tension
• tension:
• SAI
• épisodique

G44.3 Céphalée chronique post-traumatique

G44.4 Céphalée médicamenteuse, non classée ailleurs

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

G44.8 Autres syndromes précisés d'algies céphaliques

G45.- Accidents ischémiques cérébraux transitoires et syndromes apparentés

Incl.: Accidents ischémiques cérébraux transitoires [AIT]

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

Utiliser les cinquièmes positions suivantes de la catégorie G45:

- 2 Régression totale en 1 à 24 heures
- 3 Régression totale en moins d'une heure
- 9 Évolution de la Régression non précisée

G45.0- Syndrome vertébro-basilaire

G45.1- Syndrome carotidien (hémisphérique)

G45.2- Accident ischémique transitoire de territoires artériels précérébraux multiples et bilatéraux

G45.3- Amaurose fugace

G45.4- Amnésie globale transitoire

Excl.: amnésie SAI (R41.3)

G45.8- Autres accidents ischémiques cérébraux transitoires et syndromes apparentés

G45.9- Accident ischémique cérébral transitoire, sans précision

Accident cérébrovasculaire imminent
Ischémie cérébrale transitoire SAI
Spasme de l'artère cérébrale

G46.-* Syndromes vasculaires cérébraux au cours de maladies cérébrovasculaires (I60-I67†)

- G46.0*** Syndrome de l'artère cérébrale moyenne (I66.0†)
- G46.1*** Syndrome de l'artère cérébrale antérieure (I66.1†)
- G46.2*** Syndrome de l'artère cérébrale postérieure (I66.2†)
- G46.3*** **Syndromes vasculaires du tronc cérébral (I60-I67†)**
 Syndrome de:
- Benedikt
 - Claude
 - Foville
 - Millard-Gubler
 - Wallenberg
 - Weber
- G46.4*** Syndrome cérébelleux vasculaire (I60-I67†)
- G46.5*** Syndrome lacunaire moteur pur (I60-I67†)
- G46.6*** Syndrome lacunaire sensitif pur (I60-I67†)
- G46.7*** Autres syndromes lacunaires (I60-I67†)
- G46.8*** Autres syndromes vasculaires cérébraux au cours de maladies cérébrovasculaires (I60-I67†)

G47.- Troubles du sommeil

Excl.: cauchemars (F51.5)
 noctambulisme (F51.3)
 terreurs nocturnes (F51.4)
 troubles du sommeil non organiques (F51.-)

- G47.0 Troubles de l'endormissement et du maintien du sommeil [insomnies]**
 Hyposomnie
 Insomnie
- G47.1 Troubles du sommeil par somnolence excessive [hypersomnies]**
 Hypersomnie (idiopathique)
- G47.2 Troubles du cycle veille-sommeil**
 Irrégularité du rythme veille-sommeil
 Syndrome de retard des phases du sommeil
- G47.3- Apnée du sommeil**
Excl.: apnée du sommeil chez le nouveau-né (P28.3)
 syndrome de Pickwick (E66.29)
- G47.30 Syndrome d'apnée du sommeil central
- G47.31 Syndrome d'apnée du sommeil obstructif
- G47.32 Syndrome d'hypoventilation du sommeil
 Syndrome d'hypoventilation alvéolaire centrale congénital
 Hypoventilation alvéolaire non obstructive idiopathique du sommeil
- G47.38 Autres apnées du sommeil
- G47.39 Apnée du sommeil, non précisée

- G47.4** **Narcolepsie et cataplexie**
- G47.8** **Autres troubles du sommeil**
Syndrome de Kleine-Levin
- G47.9** **Trouble du sommeil, sans précision**

Affections des nerfs et des racines et plexus nerveux (G50-G59)

Excl.: affections traumatiques récentes des nerfs et des racines et plexus nerveux - voir lésion des nerfs selon les localisations anatomiques

névralgie | SAI (M79.2-)
névrite |
névrite périphérique liée à la grossesse (O26.83)
radiculite SAI (M54.1-)

G50.- **Affections du nerf trijumeau**

Incl.: affections du nerf crânien V

- G50.0** **Névrалgie du trijumeau**
Névrалgie faciale paroxystique
Tic douloureux de la face [Trousseau]
- G50.1** **Algie faciale atypique**
- G50.8** **Autres affections du nerf trijumeau**
- G50.9** **Affection du nerf trijumeau, sans précision**

G51.- **Affections du nerf facial**

Incl.: affections du nerf crânien VII

- G51.0** **Paralysie faciale**
Paralysie faciale (de) Bell
- G51.1** **Atteinte du ganglion géniculé**
Excl.: atteinte post-herpétique du ganglion géniculé (B02.2)
- G51.2** **Syndrome de Melkersson-Rosenthal**
- G51.3** **Hémispasme facial clonique**
- G51.4** **Myokymies faciales**
- G51.8** **Autres affections du nerf facial**
Hémiatrophie faciale [Romberg]
- G51.9** **Affection du nerf facial, sans précision**

G52.- **Affections des autres nerfs crâniens**

Excl.: affections du nerf:
• auditif [VIII] (H93.3)
• optique [II] (H46, H47.0)
strabisme paralytique dû à paralysie des nerfs (H49.0-H49.2)

- G52.0** **Affections du nerf olfactif**
Affection du premier nerf crânien

- G52.1 Affections du nerf glossopharyngien**
Affection du nerf crânien IX
Névrалgie du nerf glossopharyngien
- G52.2 Affections du nerf vagal**
Affection du nerf pneumogastrique [X]
- G52.3 Affections du nerf grand hypoglosse**
Affection du nerf crânien XII
- G52.7 Affections de plusieurs nerfs crâniens**
Polynévrite crânienne
- G52.8 Affections d'autres nerfs crâniens précisés**
- G52.9 Affection des nerfs crâniens, sans précision**
- G53.* Affections des nerfs crâniens au cours de maladies classées ailleurs**
- G53.0* Névrалgie post-zostérienne (B02.2†)**
Atteinte post-herpétique du ganglion géniculé
Névrалgie trigémínée post-herpétique
- G53.1* Paralysie de plusieurs nerfs crâniens au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs (A00-B99†)**
- G53.2* Paralysie de plusieurs nerfs crâniens au cours de sarcoïdose (D86.8†)**
- G53.3* Paralysie de plusieurs nerfs crâniens au cours de maladies tumorales (C00-D48†)**
- G53.8* Autres affections des nerfs crâniens au cours d'autres maladies classées ailleurs**
- G54.- Affections des racines et des plexus nerveux**
Excl.: affections traumatiques récentes des racines et des plexus nerveux - voir lésions des nerfs
selon les localisations anatomiques
atteintes d'un disque intervertébral (M50-M51)
névrалgie et névrite SAI (M79.2-)
névrite ou radiculite:
• brachiale SAI (M54.1-)
• lombaire SAI (M54.1-)
• lombosacrée SAI (M54.1-)
• thoracique SAI (M54.1-)
radiculopathie SAI (M54.1-)
spondylarthrose (M47.-)
- G54.0 Affections du plexus brachial**
Syndrome de traversée thoracobrachiale
- G54.1 Affections du plexus lombosacré**
- G54.2 Affections radiculaires cervicales, non classées ailleurs**
- G54.3 Affections radiculaires thoraciques, non classées ailleurs**
- G54.4 Affections radiculaires lombosacrées, non classées ailleurs**
- G54.5 Névrалgie amyotrophique**
Névrite scapulaire
Syndrome de Parsonage-Turner
- G54.6 Syndrome douloureux du membre fantôme**

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

G54.7 **Syndrome du membre fantôme sans élément douloureux**

Syndrome du membre fantôme SAI

G54.8 **Autres affections des racines et des plexus nerveux**

G54.9 **Affection des racines et des plexus nerveux, sans précision**

G55.-* **Compression des racines et des plexus nerveux au cours de maladies classées ailleurs**

G55.0* **Compression des racines et des plexus nerveux au cours de maladies tumorales (C00-D48†)**

G55.1* **Compression des racines et des plexus nerveux au cours d'atteintes des disques intervertébraux (M50-M51†)**

G55.2* **Compression des racines et des plexus nerveux au cours de spondylarthroses (M47.-†)**

G55.3* **Compression des racines et des plexus nerveux au cours d'autres dorsopathies (M45-M46†, M48.-†, M53-M54†)**

G55.8* **Compression des racines et des plexus nerveux au cours d'autres maladies classées ailleurs**

G56.- **Mononévrite du membre supérieur**

Excl.: affections traumatiques récentes des nerfs - voir lésions des nerfs selon les localisations anatomiques

G56.0 **Syndrome du canal carpien**

G56.1 **Autres lésions du nerf médian**

G56.2 **Lésion du nerf cubital**

Paralysie lente du nerf cubital

G56.3 **Lésion du nerf radial**

G56.4 **Causalgie**

G56.8 **Autres mononévrites du membre supérieur**

Névrome interdigital du membre supérieur

G56.9 **Mononévrite du membre supérieur, sans précision**

G57.- **Mononévrite du membre inférieur**

Excl.: affections traumatiques récentes des nerfs - voir lésions des nerfs selon les localisations anatomiques

G57.0 **Lésion du nerf sciatique**

Excl.: sciatique:

- SAI (M54.3)
- due à une discopathie intervertébrale (M51.1)

G57.1 **Méralgie paresthésique**

Syndrome du nerf fémoro-cutané

G57.2 **Lésion du nerf fémoral**

- G57.3 Lésion du nerf sciatique poplité externe**
Paralysie du nerf péronier
- G57.4 Lésion du nerf sciatique poplité interne**
Paralysie du nerf tibial postérieur
- G57.5 Syndrome du canal tarsien**
- G57.6 Lésion du nerf plantaire**
Métatarsalgie de Morton
- G57.8 Autres mononévrites du membre inférieur**
Névrome interdigital du membre inférieur
- G57.9 Mononévrite du membre inférieur, sans précision**

G58.- Autres mononévrites

- G58.0 Névrite intercostale**
- G58.7 Mononévrite de sièges multiples**
- G58.8 Autres mononévrites précisées**
- G58.9 Mononévrite, sans précision**

G59.* Mononévrite au cours de maladies classées ailleurs

- G59.0*** Mononévrite diabétique (E10-E14 avec le quatrième chiffre .4†)
- G59.8*** Autres mononévrites au cours de maladies classées ailleurs

Polynévrites et autres affections du système nerveux périphérique
(G60-G64)

Excl.: névralgie SAI (M79.2-)
névrite:
• SAI (M79.2-)
• périphérique liée à la grossesse (O26.83)
radiculite SAI (M54.1-)

G60.- Neuropathie héréditaire et idiopathique

- G60.0 Neuropathie héréditaire motrice et sensorielle**
Amyotrophie péronière (type axonal) (type hypertrophique)
Maladie de:
• Charcot-Marie-Tooth
• Déjerine-Sottas
Neuropathie:
• héréditaire motrice et sensorielle, types I-IV
• hypertrophique de l'enfant
Syndrome de Roussy-Lévy
- G60.1 Maladie de Refsum**
- G60.2 Neuropathie associée à une ataxie héréditaire**
- G60.3 Neuropathie progressive idiopathique**

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

G60.8 Autres neuropathies héréditaires et idiopathiques

Maladie de Morvan
Neuropathie sensitive héréditaire à transmission:
• dominante
• récessive
Syndrome de Nélaton

G60.9 Neuropathie héréditaire et idiopathique, sans précision

G61.- Polynévrites inflammatoires

G61.0 Syndrome de Guillain-Barré

Polyradiculonévrite aiguë (post-)infectieuse
Syndrome de Miller-Fisher

G61.1 Neuropathie sérique

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

G61.8 Autres polynévrites inflammatoires

G61.9 Polynévrite inflammatoire, sans précision

G62.- Autres polynévrites

G62.0 Polynévrite médicamenteuse

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

G62.1 Polynévrite alcoolique

G62.2 Polynévrite due à d'autres agents toxiques

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

G62.8- Autres polynévrites précisées

Polynévrite due à une irradiation

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

G62.80 Polyneuropathie de réanimation

Polyneuropathie de soins intensifs

G62.88 Autres polyneuropathies précisées

G62.9 Polynévrite, sans précision

Neuropathie SAI

G63.* Polynévrite au cours de maladies classées ailleurs

G63.0* Polynévrite au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

Polynévrite (au cours de):
• diphtérie (A36.8†)
• lèpre (A30.-†)
• maladie de Lyme (A69.2†)
• mononucléose infectieuse (B27.-†)
• oreillons (B26.8†)
• post-herpétique (B02.2†)
• syphilis, tardive (A52.1†)
• syphilis congénitale, tardive (A50.4†)
• tuberculeuse (A17.8†)

G63.1* Polynévrite au cours de maladies tumorales (C00-D48†)

- G63.2*** Polynévrite diabétique (E10-E14 avec le quatrième chiffre .4†)
- G63.3*** Polynévrite au cours d'autres maladies endocriniennes et métaboliques (E00-E07†, E15-E16†, E20-E34†, E70-E89†)
- G63.4*** Polynévrite par carence nutritionnelle (E40-E64†)
- G63.5*** Polynévrite au cours d'affections disséminées du tissu conjonctif (M30-M35†)
- G63.6*** Polynévrite au cours d'autres affections ostéo-articulaires et des muscles (M00-M25†, M40-M96†)
- G63.8*** Polynévrite au cours d'autres maladies classées ailleurs
Neuropathie urémique (N18.-†)

G64 **Autres affections du système nerveux périphérique**
Incl.: Affection du système nerveux périphérique SAI

Affections musculaires et neuro-musculaires
(G70-G73)

G70.- **Myasthénie et autres affections neuro-musculaires**

Excl.: botulisme (A05.1)
myasthénie transitoire néonatale (P94.0)

- G70.0** **Myasthénie**
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.
- G70.1** **Affections neuro-musculaires toxiques**
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier l'agent toxique.
- G70.2** **Myasthénie congénitale et au cours du développement**
- G70.8** **Autres affections neuro-musculaires précisées**
- G70.9** **Affection neuro-musculaire, sans précision**

G71.- Affections musculaires primitives

Excl.: arthrogrypose multiple congénitale (Q74.3)
myosite (M60.-)
troubles du métabolisme (E70-E90)

G71.0 Dystrophie musculaire

Dystrophie musculaire:

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

Excl.: dystrophie musculaire congénitale:

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

G71.1 Affections myotoniques

Dystrophie myotonique [Steinert]

Myotonie:

- chondrodystrophique
- congénitale:
 - SAI
 - dominante [Thomsen]
 - récessive [Becker]
- médicamenteuse
- symptomatique

Neuromyotonie [Isaacs]

Paramyotonie congénitale [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
- avec anomalies morphologiques spécifiques des fibres musculaires

Myopathie:

- à axe central
- à bâtonnets [némaline]
- de type:
 - "mini-core"
 - "multi-core"
- myotubulaire (centro-nucléaire)

G71.3 Myopathie mitochondriale, non classée ailleurs

Utiliser des codes supplémentaires pour indiquer les manifestations.

G71.8 Autres affections musculaires primitives

G71.9 Affection musculaire primitive, sans précision

Myopathie héréditaire SAI

G72.- Autres myopathies

Excl.: arthrogrypose multiple congénitale (Q74.3)
 dermatopolymyosite (M33.-)
 infarctissement ischémique musculaire (M62.2-)
 myosite (M60.-)
 polymyosite (M33.2)

G72.0 Myopathie médicamenteuse

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

G72.1 Myopathie alcoolique

G72.2 Myopathie due à d'autres agents toxiques

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

G72.3 Paralysies périodiques

Paralysie périodique (familiale):

- hyperkaliémique
- hypokaliémique
- myotonique
- normokaliémique

G72.4 Myopathie inflammatoire, non classée ailleurs

G72.8- Autres myopathies précisées

G72.80 Myopathie de réanimation

G72.88 Autres myopathies précisées

G72.9 Myopathie, sans précision

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

G73.0* Syndrome myasthénique au cours de maladies endocriniennes

Syndrome myasthénique au cours de:

- amyotrophie diabétique (E10-E14 avec le quatrième chiffre .4†)
- thyrotoxicose [hyperthyroïdie] (E05.-†)

G73.1* Syndrome de Lambert-Eaton (C00-D48†)

G73.2* Autres syndromes myasthéniques au cours de maladies tumorales (C00-D48†)

G73.3* Syndrome myasthénique au cours d'autres maladies classées ailleurs

G73.4* Myopathie au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

G73.5* Myopathie au cours de maladies endocriniennes

Myopathie au cours de:

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

Myopathie thyrotoxique (E05.-†)

G73.6* Myopathie au cours de maladies métaboliques

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

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

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

Myopathie au cours de:

- lupus érythémateux disséminé (M32.1†)
- arthrite rhumatoïde (M05-M06†)
- sclérodermie (M34.8†)
- syndrome de Gougerot-Sjögren (M35.0†)

**Paralysies cérébrales et autres syndromes paralytiques
(G80-G83)**

G80.- Paralysie cérébrale

Excl.: paraplégie spastique héréditaire (G11.4)

G80.0 Paralysie cérébrale spastique quadriplégique

Paralysie spastique tétraplégique congénitale (cérébrale)

G80.1 Paralysie cérébrale spastique diplégique

Paralysie cérébrale spastique SAI
Paralysie spastique (cérébrale) congénitale

G80.2 Paralysie cérébrale spastique hémiparalytique

G80.3 Paralysie cérébrale dyskinétique

Paralysie cérébrale dystonique
Parésie cérébrale athetotique

G80.4 Paralysie cérébrale ataxique

G80.8 Autres paralysies cérébrales

Syndromes mixtes de paralysie cérébrale

G80.9 Paralysie cérébrale, sans précision

Paralysie cérébrale SAI

G81.- Hémiplégie

Note: Cette catégorie ne doit être utilisée comme cause principale de codage que lorsque l'hémiplégie (complète) (incomplète) est mentionnée sans autre précision ou est définie comme ancienne ou de longue durée mais de cause non précisée. Cette catégorie peut être aussi utilisée en codage multiple pour identifier les types d'hémiplégie résultant d'une cause quelle qu'elle soit.

Excl.: paralysies cérébrales congénitales (G80.-)

G81.0 Hémiplégie flasque

G81.1 Hémiplégie spastique

G81.9 Hémiplégie, sans précision

G82.- Paraplégie et tétraplégie

Note: Cette catégorie sert à coder les paralysies et parésies dans les cas de paraplégie ou de maladies cérébrales lorsqu'il n'existe pas d'autre code utilisable. Cette catégorie peut être aussi utilisée en codage multiple pour identifier les types de paraplégie et tétraplégie résultant d'une cause quelle qu'elle soit.

Pour préciser la hauteur fonctionnelle d'une lésion de la moelle épinière, utiliser un code supplémentaire de la catégorie G82.6-. En cas de dépendance envers un respirateur, utiliser le code supplémentaire Z99.1.

Incl.: Paraplégie
 Quadriplégie | chronique
 Tétraplégie

Excl.: Paraplégie traumatique aiguë (S14.-, S24.-, S34.-)
 paralysies cérébrales congénitales (G80.-)

Utiliser les chiffres suivants en cinquième position dans les sous-catégories G82.0-G82.5:

- 0 Paraplégie complète aiguë d'origine non traumatique
- 1 Paraplégie incomplète aiguë d'origine non traumatique
- 2 Paraplégie complète chronique
 Paraplégie complète, SAI
- 3 Paraplégie incomplète chronique
 Paraplégie incomplète, SAI
- 9 Non précisée
 Origine cérébrale

G82.0- Paraplégie flasque

G82.1- Paraplégie spastique

G82.2- Paraplégie, sans précision
 Paralyse des deux membres inférieurs SAI
 Paraplégie (inférieure) SAI

G82.3- Tétraplégie flasque

G82.4- Tétraplégie spastique

G82.5- Tétraplégie, sans précision
 Quadriplégie SAI

G82.6-! Hauteur fonctionnelle de la lésion de la moelle épinière

Note: Cette sous-catégorie sert à coder la hauteur fonctionnelle d'une lésion de la moelle épinière. On entend par hauteur fonctionnelle d'une lésion médullaire le segment le plus bas de la moelle épinière encore intact du point de vue moteur. Ainsi, « lésion C4 complète de la moelle épinière » signifie que les fonctions motrices des racines nerveuses de C4 et supérieures sont préservées, et qu'il n'y a plus de fonctions motrices, ou seulement sans signification fonctionnelle, en dessous de C4.

- G82.60! C1-C3
- G82.61! C4-C5
- G82.62! C6-C8
- G82.63! D1-D6
- G82.64! D7-D10
- G82.65! D11-L1
- G82.66! L2-S1

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

G82.67! S2-S5

G82.69! Non précisée

G83.- Autres syndromes paralytiques

Note: Cette catégorie ne doit être utilisée comme cause principale de codage que lorsque les affections ci-dessous sont mentionnées sans autre précision ou sont définies comme anciennes ou de longue durée mais de cause non précisée. Cette catégorie peut être aussi utilisée en codage multiple pour identifier les états résultant d'une cause quelle qu'elle soit.

Incl.: paralysie (complète) (incomplète) non classée en G80-G82

G83.0 Diplégie des membres supérieurs

Diplégie supérieure
Paralysie des deux membres supérieurs

G83.1 Monoplégie d'un membre inférieur

Paralysie d'un membre inférieur

G83.2 Monoplégie d'un membre supérieur

Paralysie d'un membre supérieur

G83.3 Monoplégie, sans précision

G83.4- Syndrome de la queue de cheval

Pour indiquer l'existence d'un trouble neurogène de la vessie, utiliser un code supplémentaire de la catégorie G95.8

G83.40 Syndrome de la queue de cheval complet

G83.41 Syndrome de la queue de cheval incomplet

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

G83.8- Autres syndromes paralytiques précisés

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

G83.88 Autres syndromes paralytiques précisés
Paralysie de Todd (post-critique)

G83.9 Syndrome paralytique, sans précision

Autres affections du système nerveux (G90-G99)

G90.- Affections du système nerveux autonome

Excl.: dysautonomie alcoolique (G31.2)

G90.0- Neuropathie autonome périphérique idiopathique

G90.00 Syndrome du sinus carotidien (syncope)

G90.08 Autre neuropathie autonome périphérique idiopathique

G90.09 Neuropathie autonome périphérique idiopathique, non précisée

G90.1 Dysautonomie familiale [Riley-Day]

G90.2 Syndrome de Claude Bernard-Horner

Pupille de Horner
Triade de Horner

G90.3 Dégénérescence disséminée

Hypotension orthostatique neurogène [Shy-Drager]
Excl.: hypotension orthostatique SAI (I95.1)

G90.4- Dysrèflexie autonome

G90.40 Dysrèflexie autonome manifestée par des crises hypertoniques

G90.41 Dysrèflexie autonome manifestée par des crises de transpiration

G90.48 Autres dysrèflexies autonomes

G90.49 Dysrèflexie autonome, non précisée
Dysrèflexie autonome, SAI

G90.8 Autres affections du système nerveux autonome

G90.9 Affection du système nerveux autonome, sans précision

G91.- Hydrocéphalie

Incl.: hydrocéphalie acquise

Excl.: hydrocéphalie:
• congénitale (Q03.-)
• due à toxoplasmose congénitale (P37.1)

G91.0 Hydrocéphalie communicante

G91.1 Hydrocéphalie obstructive (non communicante)

G91.2- Hydrocéphalie à pression normale

G91.20 Hydrocéphalie à pression normale idiopathique

G91.21 Hydrocéphalie à pression normale secondaire

G91.29 Hydrocéphalie à pression normale, non précisée

G91.3 Hydrocéphalie post-traumatique, sans précision

G91.8 Autres hydrocéphalies

G91.9 Hydrocéphalie, sans précision

G92 Encéphalopathie toxique

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

G93.- Autres affections du cerveau

G93.0 Kystes cérébraux

Kyste:
• arachnoïdien
• porencéphalique, acquis

Excl.: kystes:
• cérébraux congénitaux (Q04.6)
• périventriculaires acquis du nouveau-né (P91.1)

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

- G93.1 Lésion cérébrale anoxique, non classée ailleurs**
Excl.: anoxie néonatale (P21.9)
complicant:
• avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.8)
• grossesse, travail ou accouchement (O29.2, O74.3, O89.2)
• soins chirurgicaux et médicaux (T80-T88)
- G93.2 Hypertension intracrânienne bénigne**
Excl.: encéphalopathie hypertensive (I67.4)
- G93.3 Syndrome de fatigue**
Encéphalomyélite myalgique bénigne
Syndrome de fatigue chronique lors de dysfonctionnements immunitaires
Syndrome de fatigue post-virale
- G93.4 Encéphalopathie, sans précision**
Excl.: encéphalopathie:
• alcoolique (G31.2)
• toxique (G92)
- G93.5 Compression du cerveau**
Compression | du cerveau (tronc cérébral)
Hernie |
Excl.: Compression traumatique cérébrale diffuse (S06.28)
Compression traumatique cérébrale en foyer (S06.38)
- G93.6 Œdème cérébral**
Excl.: œdème cérébral:
• dû à un traumatisme obstétrical (P11.0)
• traumatique (S06.1)
- G93.7 Syndrome de Reye**
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.
- G93.8- Autres affections précisées du cerveau**
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.
- G93.80 Syndrome apallique
- G93.88 Autres affections cérébrales précisées
Encéphalopathie post-radiothérapie
- G93.9 Affection du cerveau, sans précision**
- G94.* Autres affections du cerveau au cours de maladies classées ailleurs**
- G94.0* Hydrocéphalie au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs (A00-B99†)**
- G94.1* Hydrocéphalie au cours de maladies tumorales (C00-D48†)**
- G94.2* Hydrocéphalie au cours d'autres maladies classées ailleurs**
- G94.8* Autres affections précisées du cerveau au cours de maladies classées ailleurs**
- G95.- Autres affections de la moelle épinière**
Excl.: myélite (G04.-)
- G95.0 Syringomyélie et syringobulbie**

G95.1 Myélopathies vasculaires

Hématomyélie
 Infarctus aigu de la moelle épinière (embolique) (non embolique)
 Myélopathie nécrotique subaiguë [Foix-Alajouanine]
 Œdème de la moelle épinière
 Phlébite et thrombophlébite intrarachidiennes, d'origine non pyogène
 Thrombose artérielle de la moelle épinière

Excl.: phlébite et thrombophlébite intrarachidiennes, sauf d'origine non pyogène (G08)

G95.2 Compression médullaire, sans précision

G95.8- Autres affections précisées de la moelle épinière

Myélopathie:

- médicamenteuse
- post-radiothérapie

Vessie automatique SAI

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

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

G95.80 Paralysie vésicale en cas de lésion supranucléaire [UMNL]

Vessie réflexe d'origine rachidienne
 Vessie spastique

G95.81 Paralysie vésicale en cas de lésion périphérique [LMNL]

Aréflexie vésicale
 Atonie vésicale

G95.82 Trouble des fonctions vésicales du à un choc rachidien

G95.83 Spasticité d'origine rachidienne des muscles striés

G95.84 Dyssynergie vésicosphinctérienne liée à une lésion de la moelle épinière

G95.85 Douleur de désafférentation liée à une lésion de la moelle épinière

G95.88 Autres maladies précisées de la moelle épinière

G95.9 Affection de la moelle épinière, sans précision

Myélopathie SAI

G96.- Autres affections de système nerveux central

G96.0 Ecoulement de liquide céphalorachidien

Ecoulement du liquide céphalorachidien

Excl.: après rachicentèse (G97.0)

G96.1 Affection des méninges, non classée ailleurs

Adhérences méningées (cérébrales) (rachidiennes)

G96.8 Autres affections précisées du système nerveux central

G96.9 Affection du système nerveux central, sans précision

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

G97.0 Ecoulement de liquide céphalorachidien après rachicentèse

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

- G97.1** Autre réaction secondaire à une rachicentèse
- G97.2** Hypotension intracrânienne suite à un pontage ventriculaire
- G97.8-** **Autres affections du système nerveux après un acte à visée diagnostique et thérapeutique**
- G97.80 Fistule de liquide céphalorachidien postopératoire
- G97.81 Mutisme (cérébelleux) postopératoire
Syndrome de la fosse postérieure
- G97.88 Autres maladies du système nerveux après un acte à visée diagnostique et thérapeutique
- G97.9** **Affection du système nerveux après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, sans précision**

G98 **Autres affections du système nerveux, non classées ailleurs**

Incl.: Affection du système nerveux SAI

G99.-* **Autres affections du système nerveux au cours de maladies classées ailleurs**

- G99.0*** **Neuropathie du système nerveux autonome au cours de maladies endocriniennes et métaboliques**
Neuropathie végétative:
• amyloïde (E85.-†)
• diabétique (E10-E14 avec le quatrième chiffre .4†)
- G99.1*** **Autres affections du système nerveux autonome au cours d'autres maladies classées ailleurs**
- G99.2*** **Myélopathies au cours de maladies classées ailleurs**
Myélopathie au cours de:
• atteinte des disques intervertébraux (M50.0†, M51.0†)
• maladies tumorales (C00-D48†)
• spondylarthrose (M47.-†)
Syndromes de compression des artères vertébrale et spinale antérieure (M47.0-†)
- G99.8*** **Autres affections précisées du système nerveux au cours de maladies classées ailleurs**
Paralysie urémique (N18.-†)

Chapitre VII

Maladies de l'œil et de ses annexes (H00 - H59)

Excl.: certaines affections dont l'origine se situe dans la période périnatale (P00-P96)
certaines maladies infectieuses et parasitaires (A00-B99)
complications de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (O00-O99)
lésions traumatiques, empoisonnements et certaines autres conséquences de causes externes (S00-T98)
maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques (E00-E90)
malformations congénitales et anomalies chromosomiques (Q00-Q99)
symptômes, signes et résultats anormaux d'examen cliniques et de laboratoire, non classés ailleurs (R00-R99)
tumeurs (C00-D48)

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

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

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

- H03.* Affections de la paupière au cours de maladies classées ailleurs
- H06.* Affections de l'appareil lacrymal et de l'orbite au cours de maladies classées ailleurs
- H13.* Affections de la conjonctive au cours de maladies classées ailleurs
- H19.* Affections de la sclérotique et de la cornée au cours de maladies classées ailleurs
- H22.* Affections de l'iris et du corps ciliaire au cours de maladies classées ailleurs
- H28.* Cataracte et autres affections du cristallin au cours de maladies classées ailleurs
- H32.* Affections chorioretiniennes au cours de maladies classées ailleurs
- H36.* Affections rétinienues au cours de maladies classées ailleurs
- H42.* Glaucome au cours de maladies classées ailleurs
- H45.* Affections du corps vitré et du globe oculaire au cours de maladies classées ailleurs
- H48.* Affections du nerf [III] 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 Orgelet	de la paupière
------------------------------	----------------

H00.1 Chalazion
Chalazion

H01.- Autres inflammations de la paupière

H01.0 Blépharite
Excl.: blépharo-conjonctivite (H10.5)

H01.1 Dermatoses non infectieuses de la paupière
Dermite:
• allergique
• de contact
• eczémateuse
Lupus érythémateux discoïde
Xérodermie

| de la paupière

H01.8 Autres inflammations précisées de la paupière

H01.9 Inflammation de la paupière, sans précision

H02.- Autres affections des paupières

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

H02.0 Entropion et trichiasis de la paupière

H02.1 Ectropion palpébral

H02.2 Lagophtalmie

H02.3 Blépharochalasis

H02.4 Ptosis de la paupière

H02.5 Autres troubles affectant la fonction palpébrale

Ankyloblépharon
Atrophie de la paupière
Blépharophimosis

Excl.: Blépharospasme (G24.5)
Tic (psychogène) (F95.-)
Tic d'origine organique (G25.6)

H02.6 Xanthélasma de la paupière

H02.7 Autres affections dégénératives des paupières et de la région périoculaire

Chloasma
Madarosis
Vitiligo

| de la paupière

H02.8 Autres affections précisées des paupières

Hypertrichose des paupières
Rétention de corps étranger dans la paupière

H02.9 Affection des paupières, sans précision

H03.* Affections de la paupière au cours de maladies classées ailleurs

H03.0* Infection parasitaire de la paupière au cours de maladies classées ailleurs

Dermite de la paupière due à Demodex (B88.0†)

Infection parasitaire de la paupière au cours de:

- leishmaniose (B55.-†)
- loase (B74.3†)
- onchocercose (B73†)
- phtiriase (B85.3†)

H03.1* Atteinte de la paupière au cours d'autres maladies infectieuses classées ailleurs

Atteinte de la paupière au cours de:

- infection due au virus de l'herpès [herpes simplex] (B00.5†)
- lèpre (A30.-†)
- molluscum contagiosum (B08.1†)
- pian (A66.-†)
- tuberculose (A18.4†)
- zona (B02.3†)

H03.8* Atteinte de la paupière au cours d'autres maladies classées ailleurs

Atteinte de la paupière au cours d'impétigo (L01.0†)

H04.- Affections de l'appareil lacrymal

Excl.: malformations congénitales de l'appareil lacrymal (Q10.4-Q10.6)

H04.0 Dacryoadénite

Hypertrophie chronique de la glande lacrymale

H04.1 Autres affections des glandes lacrymales

Atrophie |
Kyste | de la glande lacrymale
Dacryops
Syndrome des yeux secs

H04.2 Epiphora

H04.3 Inflammation aiguë et sans précision des voies lacrymales

Canaliculite lacrymale |
Dacryocystite (phlegmoneuse) | aiguë, subaiguë ou non précisée
Dacryopéricystite

Excl.: dacryocystite néonatale (P39.1)

H04.4 Inflammation chronique des voies lacrymales

Canaliculite lacrymale |
Dacryocystite | chronique
Mucocèle du sac lacrymal

H04.5 Sténose et insuffisance des voies lacrymales

Dacryolithe
Eversion du point lacrymal
Sténose du: |
• canal | lacrymal, lacrymonasal
• canalicule |
• sac

H04.6 Autres lésions des voies lacrymales

Fistule lacrymale

H04.8 Autres affections de l'appareil lacrymal

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

H05.- Affections de l'orbite

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

H05.0 Inflammation aiguë de l'orbite

Abcès	de l'orbite
Cellulite	
Ostéomyélite	
Périostite	
Ténonite	

H05.1 Affections inflammatoires chroniques de l'orbite

Granulome de l'orbite

H05.2 Exophtalmie

Déplacement (latéral) du globe SAI	de l'orbite
Hémorragie	
Œdème	

H05.3 Déformation de l'orbite

Atrophie	de l'orbite
Exostose	

H05.4 Enophtalmie

H05.5 Rétention (ancienne) de corps étranger secondaire à une plaie pénétrante de l'orbite

Corps étranger rétro-oculaire

H05.8 Autres affections de l'orbite

Kyste de l'orbite

H05.9 Affection de l'orbite, sans précision

H06.* Affections de l'appareil lacrymal et de l'orbite au cours de maladies classées ailleurs

H06.0* Affections de l'appareil lacrymal au cours de maladies classées ailleurs

H06.1* Infection parasitaire de l'orbite au cours de maladies classées ailleurs

Infection de l'orbite due à *Echinococcus* (B67.-†)
Myiase de l'orbite (B87.2†)

H06.2* Exophtalmie thyrotoxisque (E05.-†)

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

Affections de la conjonctive

(H10-H13)

H10.- Conjonctivite

Excl.: kératoconjonctivite (H16.2)

H10.0 Conjonctivite mucopurulente

H10.1 Conjonctivite atopique aiguë

H10.2 Autres conjonctivites aiguës

H10.3 Conjonctivite aiguë, sans précision
Excl.: ophtalmie du nouveau-né SAI (P39.1)

H10.4 Conjonctivite chronique

H10.5 Blépharo-conjonctivite

H10.8 Autres conjonctivites

H10.9 Conjonctivite, sans précision

H11.- Autres affections de la conjonctive

Excl.: kératoconjonctivite (H16.2)

H11.0 Ptérygion
Excl.: pseudo-ptérygion (H11.8)

H11.1 Dépôts et affections dégénératives de la conjonctive

Argyrose [argyrie]		de la conjonctive
Calcification		
Pigmentation		
Xérosis SAI		

H11.2 Cicatrices de la conjonctive
 Symblépharon

H11.3 Hémorragie conjonctivale
 Hémorragie sous-conjonctivale
 Hyposphagme

H11.4 Autres troubles vasculaires et kystes de la conjonctive

Anévrisme		de la conjonctive
Congestion		
Œdème		

H11.8 Autres affections précisées de la conjonctive
 Pseudo-ptérygion

H11.9 Affection de la conjonctive, sans précision

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

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

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

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

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

H13.3* Pemphigoïde oculaire (L12.-†)

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

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

H15.- Affections de la sclérotique

H15.0 Sclérite

H15.1 Episclérite

H15.8 Autres affections de la sclérotique

Sclérectasie

Staphylome équatorial

Excl.: myopie dégénérative (H44.2)

H15.9 Affection de la sclérotique, sans précision

H16.- Kératite

H16.0 Ulcère de la cornée

Ulcère de (la):

• cornée:

• SAI

• annulaire

• avec hypopyon

• central

• marginal

• perforé

• Mooren

H16.1 Autres kératites superficielles sans conjonctivite

Kératite:

• annulaire

• filamenteuse

• nummulaire

• ponctuée superficielle

• stellaire

• striée

Ophtalmie des neiges

Photokératite

H16.2 Kératoconjonctivite

Kératite superficielle avec conjonctivite

Kératoconjonctivite:

• SAI

• d'exposition

• neurotrophique

• phlycténulaire

Ophtalmia nodosa

H16.3 Kératite interstitielle et profonde

H16.4 Néovascularisation cornéenne

Néovaisseaux (de la cornée)

Pannus (de la cornée)

H16.8 Autres kératites

H16.9 Kératite, sans précision

H17.- Cicatrices et opacités cornéennes

- H17.0 Leucome adhérent
- H17.1 Autres opacités cornéennes centrales
- H17.8 Autres cicatrices et opacités cornéennes
- H17.9 Cicatrice et opacité cornéennes, sans précision

H18.- Autres affections de la cornée

H18.0 Pigmentation et dépôts cornéens

Anneau de Kayser-Fleischer
Faisceaux de Krukenberg
Hématocornée
Ligne de Stähli

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

H18.1 Kératopathie bulleuse

Excl.: Kératopathie (bulleuse) après chirurgie de la cataracte [de l'aphaque] (H59.0)

H18.2 Autre œdème de la cornée

H18.3 Lésions des membranes cornéennes

Plis
Rupture | de la membrane de Descemet

H18.4 Dégénérescence de la cornée

Arc sénile
Kératopathie en bandelettes

Excl.: ulcère de Mooren (H16.0)

H18.5 Dystrophies cornéennes héréditaires

Dystrophie de (la):

- cornée:
 - épithéliale
 - granuleuse
 - grillagée en réseau
 - maculaire
- Fuchs

H18.6 Kératocône

H18.7 Autres déformations de la cornée

Ectasie
Staphylome | de la cornée
Descémétocèle

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

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

Episclérite:

- syphilitique (A52.7†)
 - tuberculeuse (A18.5†)
- Sclérite zostérienne (B02.3†)

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

Kératite dendritique et disciforme

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

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

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

Kératoconjonctivite épidémique (B30.0†)

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

Kératoconjonctivite sèche (M35.0†)

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

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

H20.- Iridocyclite

H20.0 Iridocyclite aiguë et subaiguë

Cyclite

Iritis

Uvéite antérieure

aiguë, subaiguë ou à répétition

H20.1 Iridocyclite chronique

H20.2 Iridocyclite due aux lentilles de contact

H20.8 Autres iridocyclites

H20.9 Iridocyclite, sans précision

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

Excl.: uvéite sympathique (H44.1)

H21.0 Hyphéma

Excl.: hyphéma traumatique (S05.1)

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

Néovascularisation de l'iris ou du corps ciliaire

Rubéose de l'iris

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

Atrophie de l'iris (essentielle) (progressive)

Dégénérescence de:

- iris (pigmentaire)
- rebord pupillaire

Iridoschisis
Kyste pupillaire miotique
Translucidité de l'iris

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

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

- SAI
- après implant
- exsudatif
- parasitaire

Excl.: kyste pupillaire miotique (H21.2)

H21.4 Membranes pupillaires

Iris bombé
Occlusion | pupillaire
Séclusion

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

Goniosynéchies
Iridodialyse
Récession de l'angle iridocornéen
Synéchies (iris):

- SAI
- antérieures
- postérieures

Excl.: corectopie (Q13.2)

H21.8 Autres affections précisées de l'iris et du corps ciliaire

H21.9 Affection de l'iris et du corps ciliaire, sans précision

H22.* Affections de l'iris et du corps ciliaire au cours de maladies classées ailleurs

H22.0* Iridocyclite au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

Iridocyclite au cours de:

- infection:
 - gonococcique (A54.3†)
 - herpétique [herpes simplex] (B00.5†)
 - zostérienne (B02.3†)
- syphilis (secondaire) (A51.4†)
- tuberculose (A18.5†)

H22.1* Iridocyclite au cours d'autres maladies classées ailleurs

Iridocyclite au cours de:

- sarcoïdose (D86.8†)
- spondylarthrite ankylosante (M45.0-†)

H22.8* Autres affections de l'iris et du corps ciliaire au cours de maladies classées ailleurs

Affections du cristallin

(H25-H28)

H25.- Cataracte sénile

Excl.: glaucome capsulaire avec pseudo-exfoliation cristallinienne (H40.1)

H25.0 Cataracte sénile

Cataracte sénile:

- coronaire
 - corticale
 - polaire sous-capsulaire (antérieure) (postérieure)
 - punctiforme
- Water clefts (fentes)

H25.1 Cataracte sénile nucléaire

Cataracte brunescence
Sclérose nucléaire

H25.2 Cataracte sénile, de type Morgagni

Cataracte sénile hypermûre

H25.8 Autres cataractes séniles

Formes combinées de cataracte sénile

H25.9 Cataracte sénile, sans précision

H26.- Autres cataractes

Excl.: cataracte congénitale (Q12.0)

H26.0 Cataracte infantile, juvénile et présénile

H26.1 Cataracte traumatique

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

H26.2 Cataracte compliquée

Cataracte (au cours de):

- iridocyclite chronique
- secondaire à des affections oculaires

Opacités glaucomateuses (sous-capsulaires)

H26.3 Cataracte médicamenteuse

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

H26.4 Séquelles de cataracte

Anneau de Soemmering
Cataracte secondaire

H26.8 Autres cataractes précisées

H26.9 Cataracte, sans précision

H27.- Autres affections du cristallin

Excl.: complications mécaniques d'une lentille intra-oculaire (T85.2)
malformations congénitales du cristallin (Q12.-)
pseudophakie (Z96.1)

H27.0 Aphakie

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

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

- H28.0* Cataracte diabétique (E10-E14 avec le quatrième chiffre .3†)
 H28.1* Cataracte au cours d'autres maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques
 Cataracte au cours de:
 • hypoparathyroïdie (E20.-†)
 • malnutrition-déshydratation (E40-E46†)
 H28.2* Cataracte au cours d'autres maladies classées ailleurs
 Cataracte myotonique (G71.1†)
 H28.8* Autres affections du cristallin au cours de maladies classées ailleurs

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

H30.- Chorioretinite

- H30.0 Chorioretinite en foyer
 Chorioretinite
 Choroïdite
 Rétinite
 Rétinochoroïdite | en foyer
 H30.1 Chorioretinite disséminée
 Chorioretinite
 Choroïdite
 Rétinite
 Rétinochoroïdite | disséminée
Excl.: rétinopathie exsudative (H35.0)
 H30.2 Cyclite postérieure
 Inflammation de la zone postérieure
 H30.8 Autres chorioretinites
 Maladie de Harada
 H30.9 Chorioretinite, sans précision
 Chorioretinite
 Choroïdite
 Rétinite
 Rétinochoroïdite | SAI

H31.- Autres affections de la choroïde

H31.0 Cicatrices chorioretiniennes

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

H31.1 Dégénérescence choroïdienne

Atrophie | de la choroïde
Sclérose |

Excl.: stries angioïdes (H35.3)

H31.2 Dystrophie héréditaire de la choroïde

Atrophia gyrata chorioideae
Choroïdémie
Dystrophie choroïdienne (aréolaire centrale) (généralisée) (péripapillaire)

Excl.: ornithinémie (E72.4)

H31.3 Hémorragie et rupture de la choroïde

Hémorragie choroïdienne:

- SAI
- explosive

H31.4 Décollement de la choroïde

H31.8 Autres affections précisées de la choroïde

H31.9 Affection de la choroïde, sans précision

H32.* Affections chorioretiniennes au cours de maladies classées ailleurs

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

Chorioretinite (à):

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

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

Rétinite albuminurique (N18.-†)

Rétinite rénale (N18.-†)

H33.- Décollement et déchirure de la rétine

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

H33.0 Décollement de la rétine avec déchirure rétinienne

Décollement de la rétine rhégmato-gène

H33.1 Rétinoschisis et kystes rétiens

Kyste (de):

- ora serrata
 - parasitaire de la rétine SAI
- Pseudokyste de la rétine

Excl.: dégénérescence rétinienne microcystoïde (H35.4)
rétinoschisis congénital (Q14.1)

H33.2 Décollement séreux de la rétine

Décollement de la rétine:

- SAI
- sans anomalie rétinienne

Excl.: choriorétinopathie séreuse centrale (H35.7)

H33.3 Déchirures rétinienne sans décollement

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

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

H33.4 Décollement par traction de la rétine

Vitréo-rétinopathie proliférante avec décollement de la rétine

H33.5 Autres décollements rétinien

H34.- Occlusions vasculaires rétinienne

Excl.: amaurose fugace (G45.3-)

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

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

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

Micro-embolie rétinienne
 Occlusion artérielle rétinienne (d'une):
 • branche
 • partielle
 Plaque d'Hollenhorst

H34.8 Autres occlusions vasculaires rétinienne

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

H34.9 Occlusion vasculaire rétinienne, sans précision

H35.- Autres affections rétinienne

H35.0 Autres rétinopathie et altérations vasculaires rétinienne

Altérations vasculaires de la rétine
 Gaine vasculaire
 Micro-anévrisme
 Néovascularisation | rétinien(ne)(s)
 Périvasculite
 Varices
 Vascularite
 Rétinopathie (avec)(de):
 • Coats
 • exsudative
 • fond de l'œil SAI
 • hypertensive
 • SAI

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

- H35.1 Rétinopathie de la prématurité**
Fibroplasie rétrocrystallinienne ou rétrolentale
- H35.2 Autres rétinopathies proliférantes**
Vitréo-rétinopathie proliférante
Excl.: vitréo-rétinopathie proliférante avec décollement de la rétine (H33.4)
- H35.3 Dégénérescence de la macula et du pôle postérieur**
Dégénérescence (de):
• Junius-Kuhnt
• maculaire sénile (atrophique) (exsudative)
Druses (dégénératives) |
Kyste |
Plis | de la macula
Stries angioïdes |
Trou |
Maculopathie toxique |
- Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament éventuellement causant.
- H35.4 Dégénérescence rétinienne périphérique**
Dégénérescence rétinienne:
• SAI
• en palissade
• entrecroisée
• microcystoïde
• pavimenteuse
• réticulaire
Excl.: avec déchirure rétinienne (H33.3)
- H35.5 Dystrophie rétinienne héréditaire**
Dystrophie:
• rétinienne (pigmentaire) (ponctuée albescente) (vitelliforme)
• tapéto-rétinienne
• vitréo-rétinienne
Maladie de Stargardt
Rétinite pigmentaire
- H35.6 Hémorragie rétinienne**
- H35.7 Décollement des couches de la rétine**
Choriorétinopathie séreuse centrale
Décollement de l'épithélium pigmentaire rétinien
- H35.8 Autres affections rétinienne précisées**
- H35.9 Affection rétinienne, sans précision**
- H36.* Affections rétinienne au cours de maladies classées ailleurs**
- H36.0* Rétinopathie diabétique (E10-E14 avec le quatrième chiffre .3†)**
- H36.8* Autres affections rétinienne au cours de maladies classées ailleurs**
Dystrophie rétinienne au cours des anomalies du stockage des lipides (E75.-†)
Rétinopathie:
• athéroscléreuse (I70.8†)
• proliférante au cours de l'anémie à hématies falciformes (D57.-†)

Glaucome (H40-H42)

H40.- Glaucome

Excl.: glaucome:

- absolu (H44.5)
- congénital (Q15.0)
- traumatique dû à un traumatisme obstétrical (P15.3)

H40.0 Glaucome limite
Hypertension oculaire

H40.1 Glaucome primitif à angle ouvert
Glaucome (primitif) (résiduel):

- à tension basse
- capsulaire avec pseudo-exfoliation cristallinienne
- chronique simple
- pigmentaire

H40.2 Glaucome primitif à angle étroit
Glaucome à angle fermé (primitif) (résiduel):

- aigu
- chronique
- intermittent
- retardé

Glaucome à angle fermé (primitif)

H40.3 Glaucome secondaire à un traumatisme oculaire
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire, pour identifier la cause.

H40.4 Glaucome secondaire à une inflammation de l'œil
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire, pour identifier la cause.

H40.5 Glaucome secondaire à d'autres affections oculaires
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire, pour identifier la cause.

H40.6 Glaucome médicamenteux
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

H40.8 Autres glaucomes

H40.9 Glaucome, sans précision

H42.* Glaucome au cours de maladies classées ailleurs

H42.0* Glaucome au cours de maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques
Glaucome au cours de:

- amylose (E85.-†)
- syndrome de Lowe (E72.0†)

H42.8* Glaucome au cours d'autres maladies classées ailleurs
Glaucome au cours d'onchocercose (B73†)

Affections du corps vitré et du globe oculaire (H43-H45)

H43.- Affections du corps vitré

- H43.0 Prolapsus du corps vitré**
Excl.: syndrome du corps vitré après intervention pour cataracte (H59.0)
- H43.1 Hémorragie du corps vitré**
- H43.2 Opacités cristallines du corps vitré**
- H43.3 Autres opacités du corps vitré**
Membranes et fibres hyaloïdes
- H43.8 Autres affections du corps vitré**
Détachement | du corps vitré
Dégénérescence |
Excl.: vitreo-rétinopathie proliférante avec détachement de la rétine (H33.4)
- H43.9 Affection du corps vitré, sans précision**

H44.- Affections du globe oculaire

- Incl.:* les affections de plusieurs structures de l'œil
- H44.0 Endophtalmie purulente**
Abscessus du corps vitré
Panophtalmie
- H44.1 Autres endophtalmies**
Endophtalmie parasitaire SAI
Uvéite sympathique
- H44.2 Myopie dégénérative**
Myopie maligne
- H44.3 Autres affections dégénératives du globe oculaire**
Chalcose
Sidérose de l'œil
- H44.4 Hypotonie de l'œil**
- H44.5 Dégénérescence du globe oculaire**
Atrophie du globe oculaire
Glaucome absolu
Phtisie du globe oculaire
- H44.6 Rétention (ancienne) intraoculaire de corps étranger magnétique**
Rétention (ancienne) de corps étranger magnétique dans:
• chambre antérieure de l'œil
• corps:
 • ciliaire
 • vitré
• cristallin
• iris
• paroi postérieure du globe oculaire

H44.7 Rétention (ancienne) intraoculaire de corps étranger non magnétique

Rétention (ancienne) de corps étranger non magnétique dans:

- chambre antérieure de l'œil
- corps:
 - ciliaire
 - vitré
- cristallin
- iris
- paroi postérieure du globe oculaire

H44.8 Autres affections du globe oculaire

Hémophtalmie

Luxation du globe oculaire

H44.9 Affection du globe oculaire, sans précision

H45.* Affections du corps vitré et du globe oculaire au cours de maladies classées ailleurs

H45.0* Hémorragie du corps vitré au cours de maladies classées ailleurs

H45.1* Endophtalmie au cours de maladies classées ailleurs

Endophtalmie au cours de:

- cysticercose (B69.1†)
- onchocercose (B73†)
- toxocarose (B83.0†)

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

Affections du nerf et des voies optiques

(H46-H48)

H46 Névrite optique

Incl.: Neuropathie optique, non ischémique
Névrite rétrobulbaire SAI
Papillite optique

Excl.: neuromyéélite optique [Devic] (G36.0)
neuropathie optique ischémique (H47.0)

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

H47.0 Affections du nerf optique, non classées ailleurs

Compression du nerf optique
Hémorragie de la gaine du nerf optique
Neuropathie optique ischémique

H47.1 Œdème papillaire, sans précision

H47.2 Atrophie optique

Pâleur temporale de la papille optique

H47.3 Autres affections de la papille optique

Druses de la papille optique
Pseudo-œdème papillaire

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

- H47.4 Affections du chiasma optique**
- H47.5 Affections des autres voies optiques**
Affections des voies optiques, des corps genouillés et des radiations optiques de Gratiolet
- H47.6 Affections du cortex visuel**
- H47.7 Affection des voies optiques, sans précision**
- H48.* Affections du nerf [II] et des voies optiques au cours de maladies classées ailleurs**
- H48.0* Atrophie optique au cours de maladies classées ailleurs**
Atrophie optique au cours de syphilis tardive (A52.1†)
- H48.1* Névrite rétrobulbaire au cours de maladies classées ailleurs**
Névrite rétrobulbaire au cours de:
• infection à méningocoques (A39.8†)
• sclérose en plaques (G35.-†)
• syphilis tardive (A52.1†)
- H48.8* Autres affections du nerf et des voies optiques au cours de maladies classées ailleurs**

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

Excl.: nystagmus et autres anomalies des mouvements oculaires (H55)

- H49.- Strabisme paralytique**
Excl.: ophtalmoplégie:
• interne (H52.5)
• internucléaire (H51.2)
• supranucléaire progressive (G23.1)
- H49.0 Paralysie du nerf moteur oculaire commun (III)**
- H49.1 Paralysie du nerf pathétique (IV)**
- H49.2 Paralysie du nerf moteur oculaire externe (VI)**
- H49.3 Ophtalmoplégie totale (externe)**
- H49.4 Ophtalmoplégie externe progressive**
- H49.8 Autres strabismes paralytiques**
Ophtalmoplégie externe SAI
Syndrome de Kearns et Sayre
- H49.9 Strabisme paralytique, sans précision**

H50.- Autres strabismes

- H50.0 Strabisme convergent concomitant**
Esotropie (alternante) (monoculaire) non intermittente

- H50.1 Strabisme divergent concomitant**
Exotropie (alternante) (monoculaire) non intermittente
- H50.2 Strabisme vertical**
Hypertropie
Hypotropie
- H50.3 Hétérotropie intermittente**
Esotropie [strabisme convergent] |
Exotropie [strabisme divergens] | intermittente (alternante) (monoculaire)
- H50.4 Hétérotropies, autres et sans précision**
Cyclotropie
Microtropie
Strabisme concomitant SAI
Syndrome de monofixation
- H50.5 Hétérophorie**
Esophorie
Exophorie
Hyperphorie alternante
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**
Ophtalmoplégie interne (complète) (totale)
Parésie |
Spasme | de l'accommodation

H52.6 Autres vices de réfraction

H52.7 Vice de réfraction, sans précision

Troubles de la vision et cécité (H53-H54)

H53.- Troubles de la vision

H53.0 Amblyopie ex anopsia

Amblyopie:

- anisométrique
- avec strabisme
- par défaut d'usage

H53.1 Troubles subjectifs de la vision

Asthénopie

Cécité diurne

Halos visuels

Métamorphopsie

Nyctalopie

Perte subite de la vision

Photophobie

Scotome scintillant

Excl.: hallucinations visuelles (R44.1)

H53.2 Diplopie

Vision double

H53.3 Autres troubles de la vision binoculaire

Anomalies de la correspondance rétinienne

Disparition de la vision binoculaire

Fusion avec anomalie de la vision stéréoscopique

Perception simultanée sans fusion

H53.4 Anomalies du champ visuel

Anopsie d'un quadrant

Elargissement de la tache aveugle

Hémianopsie (hétéronyme) (homonyme)

Rétrécissement généralisé du champ visuel

Scotome (de):

- annulaire
- arciforme
- Bjerrum
- central

H53.5 Troubles de la vision des couleurs

Achromatopsie
Daltonisme
Deutéranomalie
Deutéranopie
Incapacité acquise de la vision des couleurs
Protanomalie
Protanopie
Tritanomalie
Tritanopie

Excl.: cécité diurne (H53.1)

H53.6 Cécité nocturne

Excl.: due à une avitaminose A (E50.5)

H53.8 Autres troubles de la vision

H53.9 Trouble de la vision, sans précision

H54.- Cécité et baisse de la vision

Note: Pour la définition de la catégorie des atteintes visuelles, se reporter au tableau de la page suivante.

Excl.: amaurose fugace (G45.3-)

H54.0 Cécité et forte baisse de la vision binoculaire

Atteinte de la vision de catégorie 3, 4, 5

H54.1 Atteinte sévère de la vision binoculaire

Atteinte de la vision de catégorie 2

H54.2 Atteinte modérée de la vision binoculaire

Atteinte de la vision de catégorie 1

H54.3 Atteinte légère de la vision binoculaire

Atteinte de la vision de catégorie 0 avec au moins une légère perte de la vision sur un oeil

H54.4 Cécité et forte baisse de la vision monoculaire

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

H54.5 Atteinte sévère de la vision monoculaire

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

H54.6 Atteinte moyennement sévère de la vision monoculaire

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

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

H54.9 Atteinte de la vision (binoculaire) non précisée

Atteinte de la vision de catégorie 9, SAI.

Le tableau ci-contre présente une classification des atteintes de la vision suivant leur gravité, établie suite aux recommandations de l'International Council of Ophthalmology (2002) et la résolution de la conférence de l'OMS relative au «développement de normes et de critères de fonction visuelle et de perte de la vision» (WHO/PBL/03.91; 2003).

Pour déterminer l'atteinte visuelle pour les codes H54.0 à H54.3, l'acuité visuelle doit être mesurée en vision binoculaire, le cas échéant avec correction par des lunettes ou des lentilles de contact. Pour déterminer l'atteinte visuelle pour les codes H54.4 à H54.6 l'acuité visuelle doit être mesurée en vision monoculaire, le cas échéant avec correction par des lunettes ou des lentilles de contact.

Si l'on tient compte aussi de la taille du champ visuel, les patients dont le champ de vision de l'oeil le plus sain ne dépasse pas 10 degrés en fixation centrale devraient être classés dans la catégorie 3. Dans les cas de forte atteinte de la vision monoculaire, on note le degré de perte visuelle de l'oeil le plus atteint.

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

Autres affections de l'œil et de ses annexes (H55-H59)

H55 Nystagmus et autres anomalies des mouvements oculaires

Incl.: Nystagmus (de):

- SAI
- congénital
- défaut d'usage
- dissocié
- latent

H57.- Autres affections de l'œil et de ses annexes

H57.0 Anomalies fonctionnelles de la pupille

H57.1 Douleur oculaire

H57.8 Autres affections précisées de l'œil et de ses annexes

H57.9 Affection de l'œil et de ses annexes, sans précision

H58.* Autres affections de l'œil et de ses annexes au cours de maladies classées ailleurs

H58.0* Anomalies fonctionnelles de la pupille au cours de maladies classées ailleurs

Signe d'Argyll Robertson (syphilitique) (A52.1†)

H58.1* Troubles de la vue au cours de maladies classées ailleurs

H58.8* Autres affections précisées de l'œil et de ses annexes au cours de maladies classées ailleurs

Oculopathie syphilitique NCA:

- congénitale:
 - précoce (A50.0†)
 - tardive (A50.3†)
- précoce (secondaire) (A51.4†)
- tardive (A52.7†)

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

Excl.: complication mécanique de:

- lentille intra-oculaire (T85.2)
- autres prothèses, implants et greffes oculaires (T85.3)
- pseudophakie (Z96.1)

H59.0 Kératopathie (bulleuse) après chirurgie de la cataracte [de l'aphaque]

Syndrome du corps vitré

Syndrome kéraovitréen

H59.8 Autres affections de l'œil et de ses annexes après un acte à visée diagnostique et thérapeutique

Cicatrices chorio-rétiniennes après traitement chirurgical du décollement

Infection d'un coussinet absorbant postopératoire

Inflammation non infectieuse d'un coussinet absorbant postopératoire

Endophtalmie associée à un coussinet absorbant

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

H59.9 Affection de l'œil et de ses annexes après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, sans précision

Chapitre VIII

Maladies de l'oreille et de l'apophyse mastoïde (H60 - H95)

Excl.: certaines affections dont l'origine se situe dans la période périnatale (P00-P96)
certaines maladies infectieuses et parasitaires (A00-B99)
complications de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (O00-O99)
lésions traumatiques, empoisonnements et certaines autres conséquences de causes externes (S00-T98)
maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques (E00-E90)
malformations congénitales et anomalies chromosomiques (Q00-Q99)
symptômes, signes et résultats anormaux d'examens cliniques et de laboratoire, non classés ailleurs (R00-R99)
tumeurs (C00-D48)

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

H60-H62 Maladies de l'oreille externe
H65-H75 Maladies de l'oreille moyenne et de l'apophyse mastoïde
H80-H83 Maladies de l'oreille interne
H90-H95 Autres affections de l'oreille

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

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

Maladies de l'oreille externe (H60-H62)

H60.- Otite externe

H60.0 Abscès de l'oreille externe

Abcès	pavillon de l'oreille ou conduit auditif externe
Anthrax	
Furoncle	

H60.1 Cellulite phlegmoneuse de l'oreille externe

Cellulite phlegmoneuse du:

- conduit auditif externe
- pavillon de l'oreille

H60.2 Otite externe maligne

H60.3 Autres otites externes infectieuses

Oreille du nageur

Otite externe:

- diffuse
- hémorragique

H60.4 Cholestéatome de l'oreille externe
Kératose obturante de l'oreille externe (conduit)

H60.5 Otite externe aiguë, non infectieuse
Otite aiguë externe:
• SAI
• actinique
• chimique
• de contact
• eczématoïde
• réactionnelle

H60.8 Autres otites externes
Otite chronique externe SAI

H60.9 Otite externe, sans précision

H61.- Autres affections de l'oreille externe

H61.0 Périchondrite de l'oreille externe
Chondrodermite nodulaire chronique de l'hélix
Périchondrite:
• pavillon de l'oreille
• auriculaire

H61.1 Affections non infectieuses du pavillon de l'oreille
Déformation acquise:
• pavillon de l'oreille
• auriculaire
Excl.: oreilles "en chou-fleur" (M95.1)

H61.2 Bouchon de cérumen

H61.3 Sténose acquise du conduit auditif externe
Rétrécissement du conduit auditif externe

H61.8 Autres affections précisées de l'oreille externe
Exostose du conduit auditif externe

H61.9 Affection de l'oreille externe, sans précision

H62.* Affections de l'oreille externe au cours de maladies classées ailleurs

H62.0* Otite externe au cours de maladies bactériennes classées ailleurs
Otite externe au cours d'érysipèle (A46†)

H62.1* Otite externe au cours de maladies virales classées ailleurs
Otite externe au cours de:
• infection due au virus de l'herpès [herpes simplex] (B00.1†)
• zona (B02.8†)

H62.2* Otite externe au cours de mycoses
Otite externe au cours de:
• aspergillose (B44.8†)
• candidose (B37.2†)
Otomyose SAI (B36.9†)

H62.3* Otite externe au cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

H62.4* Otite externe au cours d'autres maladies classées ailleurs

Otite externe au cours d'impétigo (L01.-†)

H62.8* Autres affections de l'oreille externe au cours de maladies classées ailleurs

Maladies de l'oreille moyenne et de l'apophyse mastoïde
(H65-H75)

H65.- Otite moyenne non suppurée

Incl.: avec myringite

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier la perforation du tympan (H72.-).

H65.0 Otite moyenne séreuse aiguë

Écoulement aigu et subaigu de l'oreille moyenne

H65.1 Autres otites moyennes aiguës, non suppurées

Otite moyenne, aiguë et subaiguë:

- allergique (muqueuse) (sanglante) (séreuse)
- muqueuse
- non suppurée SAI
- sanglante
- séromuqueuse

Excl.: otite:

- barotraumatique (T70.0)
- moyenne (aiguë) SAI (H66.9)

H65.2 Otite moyenne séreuse chronique

Catarrhe tubo-tympanique chronique

H65.3 Otite moyenne mucoïde chronique

Otite moyenne chronique:

- muqueuse
- sécrétoire
- transsudative

Otite mucoïde

Excl.: maladie adhésive de l'oreille moyenne (H74.1)

H65.4 Autres otites moyennes chroniques, non suppurées

Otite moyenne chronique:

- allergique
- avec épanchement (non purulent)
- exsudative
- non suppurée SAI
- séromuqueuse

H65.9 Otite moyenne non suppurée, sans précision

Otite moyenne:

- allergique
- avec épanchement (non purulent)
- catarrhale
- exsudative
- muqueuse
- sécrétoire
- séreuse
- séromuqueuse
- transsudative

H66.- Otite moyenne suppurée et sans précision

Incl.: avec myringite

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier la perforation du tympan (H72.-).

H66.0 Otite moyenne aiguë suppurée

H66.1 Otite moyenne suppurée chronique tubo-tympanique

Maladie chronique tubo-tympanique
Otite moyenne suppurée chronique bénigne

H66.2 Otite moyenne chronique attico-antrale suppurée

Maladie attico-antrale chronique

H66.3 Autres otites moyennes suppurées chroniques

Otite moyenne suppurée chronique SAI

H66.4 Otite moyenne suppurée, sans précision

Otite moyenne purulente SAI

H66.9 Otite moyenne, sans précision

Otite moyenne:

- SAI
- aiguë SAI
- chronique SAI

H67.* Otite moyenne au cours de maladies classées ailleurs

H67.0* Otite moyenne au cours de maladies bactériennes classées ailleurs

Otite moyenne au cours de:

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

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

Otite moyenne au cours de:

- grippe (J09-J11†)
- rougeole (B05.3†)

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

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

H68.0 Salpingite de la trompe d'Eustache

H68.1 Obstruction de la trompe d'Eustache

Compression
Rétrécissement | de la trompe d'Eustache
Sténose

H69.- Autres affections de la trompe d'Eustache

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

H70.- Mastoïdite et affections apparentées

- H70.0 **Mastoïdite aiguë**
 Abscès | de la mastoïde
 Empyème |
 H70.1 **Mastoïdite chronique**
 Fistule | de la mastoïde
 Nécrose |
 H70.2 **Apexite [pétrosite]**
 Inflammation du rocher (aiguë) (chronique)
 H70.8 **Autres mastoïdites et affections apparentées**
 H70.9 **Mastoïdite, sans précision**

H71 Cholestéatome de l'oreille moyenne

- Incl.:* Cholestéatome du tympan
Excl.: cholestéatome (de):
 • oreille externe (H60.4)
 • récidivant après mastoïdectomie (H95.0)

H72.- Perforation du tympan

- Incl.:* perforation du tympan:
 • post-inflammatoire
 • post-traumatique persistante
Excl.: rupture traumatique du tympan (S09.2)

- H72.0 **Perforation centrale du tympan**
 H72.1 **Perforation du tympan, partie attique**
 Perforation de la pars flaccida
 H72.2 **Autres perforations marginales du tympan**
 H72.8 **Autres perforations du tympan**
 Perforation(s): | du tympan
 • multiples |
 • totale |
 H72.9 **Perforation du tympan, sans précision**

H73.- Autres affections du tympan

- H73.0 **Myringite [tympanite] aiguë**
 Myringite bulleuse
 Tympanite aiguë
Excl.: avec otite moyenne (H65-H66)

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

H73.1 Myringite chronique

Tympanite chronique

Excl.: avec otite moyenne (H65-H66)

H73.8 Autres affections précisées du tympan

H73.9 Affection du tympan, sans précision

H74.- Autres affections de l'oreille moyenne et de l'apophyse mastoïde

H74.0 Tympanosclérose

H74.1 Maladie adhésive de l'oreille moyenne

Otite adhésive

Excl.: otite mucoïde (H65.3)

H74.2 Dissociation et dislocation des osselets

H74.3 Autres anomalies acquises des osselets

Ankylose
Perte partielle | des osselets

H74.4 Polype de l'oreille moyenne

H74.8 Autres affections précisées de l'oreille moyenne et de l'apophyse mastoïde

H74.9 Affection de l'oreille moyenne et de l'apophyse mastoïde, sans précision

H75.* Autres affections de l'oreille moyenne et de l'apophyse mastoïde au cours de maladies classées ailleurs

H75.0* Mastoïdite au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

Tuberculose mastoïdienne (A18.0†)

H75.8* Autres affections précisées de l'oreille moyenne et de l'apophyse mastoïde au cours de maladies classées ailleurs

Maladies de l'oreille interne

(H80-H83)

H80.- Otosclérose

Incl.: otospongiose

H80.0 Otosclérose intéressant la fenêtre ovale, non oblitérante

H80.1 Otosclérose intéressant la fenêtre ovale, oblitérante

H80.2 Otosclérose cochléaire

Otosclérose intéressant la:

- capsule labyrinthique
- fenêtre ronde

Otosclérose de l'oreille interne

H80.8 Autres otoscléroses

H80.9 Otosclérose, sans précision

H81.- Atteintes des fonctions vestibulaires

Excl.: vertige:

- SAI (R42)
- épidémique (A88.1)

H81.0 Maladie de Ménière

Hydrolabyrinthe
Syndrome ou vertiges de Ménière

H81.1 Vertige bénin paroxystique

H81.2 Neuronite vestibulaire

H81.3 Autres vertiges périphériques

Syndrome de Lermoyez

Vertige:

- auriculaire
- otogène
- périphérique SAI

H81.4 Vertige d'origine centrale

Nystagmus central

H81.8 Autres atteintes des fonctions vestibulaires

H81.9 Atteinte des fonctions vestibulaires, sans précision

Syndrome vertigineux SAI

H82* Syndromes vertigineux au cours de maladies classées ailleurs

H83.- Autres maladies de l'oreille interne

H83.0 Labyrinthite

H83.1 Fistule labyrinthique

H83.2 Troubles des fonctions labyrinthiques

Hypersensibilité	du labyrinthe
Hypofonction	
Perte de la fonction	

H83.3 Conséquences du bruit sur l'oreille interne

Perte auditive due au bruit
Traumatisme acoustique

H83.8 Autres maladies précisées de l'oreille interne

H83.9 Maladie de l'oreille interne, sans précision

Autres affections de l'oreille (H90-H95)

H90.- Surdité de transmission et neurosensorielle

Incl.: surdité congénitale

Excl.: perte de l'audition:

- SAI (H91.9)
- due au bruit (H83.3)
- par ototoxicité (H91.0)
- soudaine (idiopathique) (H91.2)
- surdi-mutité NCA (H91.3)
- surdité SAI (H91.9)

H90.0 Surdité bilatérale de transmission

H90.1 Surdité unilatérale de transmission sans altération de l'audition de l'autre oreille

H90.2 Surdité de transmission, sans précision

Perte de l'audition par conduction SAI

H90.3 Surdité neurosensorielle bilatérale

Surdité neurosensorielle bilatérale

H90.4 Surdité neurosensorielle unilatérale sans altération de l'audition de l'autre oreille

Surdité neurosensorielle unilatérale

H90.5 Surdité neurosensorielle, sans précision

Perte de l'audition neurosensorielle SAI

Surdité (de):

- centrale
 - congénitale
 - nerveuse
 - perception
 - sensorielle
- SAI

Surdité neurosensorielle SAI

H90.6 Surdité bilatérale mixte de transmission et neurosensorielle

H90.7 Surdité unilatérale mixte de transmission et neurosensorielle sans altération de l'audition de l'autre oreille

H90.8 Surdité mixte de transmission et neurosensorielle, sans précision

H91.- Autres pertes de l'audition

Excl.: bouchon de cérumen (H61.2)
perception auditive anormale (H93.2)
perte auditive due au bruit (H83.3)

surdité:

- classée en H90.-
- ischémique transitoire (H93.0)
- psychogène (F44.6)

H91.0 Perte de l'audition par ototoxicité

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

H91.1 Presbyacousie

Presbyacousie

- H91.2 Perte auditive soudaine idiopathique**
Perte auditive brutale SAI
- H91.3 Surdi-mutité, non classée ailleurs**
- H91.8 Autres pertes précisées de l'audition**
- H91.9 Perte de l'audition, sans précision**
Surdité (pour):
- SAI
 - fréquences basses
 - fréquences hautes
- H92.- Otalgie et écoulement par l'oreille**
- H92.0 Otalgie**
- H92.1 Otorrhée**
Excl.: écoulement de liquide céphalorachidien (G96.0)
- H92.2 Otorragie**
Excl.: otorragie traumatique - coder selon le type du traumatisme
- H93.- Autres affections de l'oreille, non classées ailleurs**
- H93.0 Affections vasculaires et dégénératives de l'oreille**
Surdité ischémique transitoire
Excl.: presbyacousie (H91.1)
- H93.1 Acouphènes**
- H93.2 Autres perceptions auditives anormales**
Diplacousie
Hyperacousie
Modification temporaire du seuil auditif
Recrutement auditif
Excl.: hallucinations auditives (R44.0)
- H93.3 Affections du nerf auditif**
Affection du nerf crânien VIII
- H93.8 Autres affections précisées de l'oreille**
- H93.9 Affection de l'oreille, sans précision**
- H94.-* Autres affections de l'oreille au cours de maladies classées ailleurs**
- H94.0* Névrite acoustique au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs**
Névrite acoustique au cours de la syphilis (A52.1†)
- H94.8* Autres affections précisées de l'oreille au cours de maladies classées ailleurs**
- H95.- Affections de l'oreille et de l'apophyse mastoïde après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classées ailleurs**
- H95.0 Cholestéatome récidivant après mastoïdectomie**

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

H95.1 Autres affections survenant après mastoïdectomie

Granulome		après mastoïdectomie
Inflammation chronique		
Kyste muqueux		

H95.8 Autres affections de l'oreille et de l'apophyse mastoïde après un acte à visée diagnostique et thérapeutique

H95.9 Affection de l'oreille et de l'apophyse mastoïde après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, sans précision

Chapitre IX

Maladies de l'appareil circulatoire (I00 - I99)

Excl.: accidents ischémiques cérébraux transitoires et syndromes apparentés (G45.-)
 affections disséminées du tissu conjonctif (M30-M36)
 certaines affections dont l'origine se situe dans la période périnatale (P00-P96)
 certaines maladies infectieuses et parasitaires (A00-B99)
 complications de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (O00-O99)
 lésions traumatiques, empoisonnements et certaines autres conséquences de causes externes (S00-T98)
 maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques (E00-E90)
 malformations congénitales et anomalies chromosomiques (Q00-Q99)
 symptômes, signes et résultats anormaux d'examens cliniques et de laboratoire, non classés ailleurs (R00-R99)
 tumeurs (C00-D48)

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

I00-I02	Rhumatisme articulaire aigu
I05-I09	Cardiopathies rhumatismales chroniques
I10-I15	Maladies hypertensives
I20-I25	Cardiopathies ischémiques
I26-I28	Affections cardiopulmonaires et maladies de la circulation pulmonaire
I30-I52	Autres formes de cardiopathies
I60-I69	Maladies cérébrovasculaires
I70-I79	Maladies des artères, artérioles et capillaires
I80-I89	Maladies des veines, des vaisseaux et des ganglions lymphatiques, non classées ailleurs
I95-I99	Troubles autres et non précisés de l'appareil circulatoire

Les catégories de ce chapitre comprenant des astérisques sont les suivantes:

I32.*	Péricardite au cours de maladies classées ailleurs
I39.*	Endocardite et atteintes valvulaires cardiaques au cours de maladies classées ailleurs
I41.*	Myocardite au cours de maladies classées ailleurs
I43.*	Myocardiopathie au cours de maladies classées ailleurs
I52.*	Autres cardiopathies au cours de maladies classées ailleurs
I68.*	Troubles cérébrovasculaires au cours de maladies classées ailleurs
I79.*	Atteintes des artères, artérioles et capillaires au cours de maladies classées ailleurs
I98.*	Autres troubles de l'appareil circulatoire au cours de maladies classées ailleurs

Les catégories de ce chapitre comprenant des points d'exclamation sont les suivantes:

I67.80!	Vasospasme au cours d'hémorragie sous-arachnoïdienne
---------	--

Rhumatisme articulaire aigu (I00-I02)

I00

Rhumatisme articulaire aigu, sans mention d'atteinte cardiaque

Incl.: Arthrite rhumatismale aiguë ou subaiguë

- I01.- Rhumatisme articulaire aigu, avec atteinte cardiaque**
Excl.: maladies chroniques dues au rhumatisme articulaire (I05-I09) à moins qu'un processus rhumatismal ne soit aussi présent ou d'une recrudescence de l'activité de ce processus.
- I01.0 Péricardite rhumatismale aiguë**
Péricardite rhumatismale (aiguë)
Tout état classé en I00, avec péricardite
Excl.: non précisée d'origine rhumatismale (I30.-)
- I01.1 Endocardite rhumatismale aiguë**
Valvulite rhumatismale aiguë
Tout état classé en I00, avec endocardite ou valvulite
- I01.2 Myocardite rhumatismale aiguë**
Tout état classé en I00, avec myocardite
- I01.8 Autres cardiopathies rhumatismales aiguës**
Pancardite rhumatismale aiguë
Tout état classé en I00, avec atteintes cardiaques, autres ou multiples
- I01.9 Cardiopathie rhumatismale aiguë, sans précision**
Cardiopathie aiguë ou évolutive
Cardite aiguë rhumatismale
Tout état classé en I00, avec atteinte cardiaque, sans précision
- I02.- Chorée rhumatismale**
Incl.: chorée de Sydenham
Excl.: chorée (de):
• SAI (G25.5)
• Huntington (G10)
- I02.0 Chorée rhumatismale, avec atteinte cardiaque**
Chorée:
• SAI, avec atteinte cardiaque
• rhumatismale, avec atteinte cardiaque de tout type classée en I01.-
- I02.9 Chorée rhumatismale, sans atteinte cardiaque**
Chorée rhumatismale SAI

Cardiopathies rhumatismales chroniques (I05-I09)

- I05.- Maladies rhumatismales de la valvule mitrale**
Incl.: affections classées en I05.0 et I05.2-9, décrites comme étant d'origine rhumatismale ou non rhumatismale
Excl.: affections dont l'origine rhumatismale est explicitement exclue (I34.-)
- I05.0 Sténose mitrale**
Rétrécissement (rhumatismal) de la valvule mitrale
- I05.1 Insuffisance mitrale rhumatismale**
Reflux
Régurgitation | mitral(e) rhumatismal(e)

- I05.2 Sténose mitrale avec insuffisance**
Sténose mitrale avec insuffisance ou régurgitation
- I05.8 Autres maladies de la valvule mitrale**
Affection de la valve mitrale
- I05.9 Maladie de la valvule mitrale, sans précision**
Atteinte (valvulaire) mitrale (chronique) SAI
- I06.- Maladies rhumatismales de la valvule aortique**
Excl.: affections dont l'origine rhumatismale est explicitement exclue (I35.-)
- I06.0 Sténose aortique rhumatismale**
Rétrécissement rhumatismal (de la valvule) aortique
- I06.1 Insuffisance aortique rhumatismale**
Reflux
Régurgitation | aortique rhumatismal(e)
- I06.2 Sténose aortique rhumatismale avec insuffisance**
Sténose aortique rhumatismale avec insuffisance ou reflux
- I06.8 Autres maladies rhumatismales de la valvule aortique**
- I06.9 Maladie rhumatismale de la valvule aortique, sans précision**
Maladie aortique (valvulaire) rhumatismale SAI
- I07.- Maladies rhumatismales de la valvule tricuspide**
Incl.: affections décrites comme étant d'origine rhumatismale ou non rhumatismale ou d'étiologie non précisée
Etiologie non précisée
Excl.: affections dont l'origine rhumatismale est explicitement exclue (I36.-)
- I07.0 Sténose tricuspidiennne**
Sténose (de la valvule) tricuspide (rhumatismale)
- I07.1 Insuffisance tricuspidiennne**
Insuffisance (de la valvule) tricuspide (rhumatismale)
- I07.2 Sténose tricuspidiennne avec insuffisance**
- I07.8 Autres maladies de la valvule tricuspide**
- I07.9 Maladie de la valvule tricuspide, sans précision**
Atteinte de la valvule tricuspide SAI
- I08.- Maladies de plusieurs valvules**
Incl.: précisées d'origine rhumatismale ou d'origine non précisée
Etiologie non précisée
Excl.: endocardite:
• rhumatismale, valvule non précisée (I09.1)
• valvule non précisée (I38)
maladies de plusieurs valvules d'origine précisée autre que rhumatismale (I34-I38, Q22-Q23, Q24.8)
- I08.0 Atteintes des valvules mitrale et aortique**
Lésions des valvules mitrale et aortique, précisées d'origine rhumatismale ou d'origine non précisée
- I08.1 Atteintes des valvules mitrale et tricuspide**
- I08.2 Atteintes des valvules aortique et tricuspide**

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

I08.3 Atteintes des valvules mitrale, aortique et tricuspide

I08.8 Autres maladies valvulaires multiples

I08.9 Maladie de plusieurs valvules, sans précision

I09.- Autres cardiopathies rhumatismales

I09.0 Myocardite rhumatismale

Excl.: myocardite dont l'origine rhumatismale est explicitement exclue (I51.4)

I09.1 Endocardite rhumatismale, valvule non précisée

Endocardite (chronique) | rhumatismale
Valvulite (chronique) |

Excl.: endocardite, valvule non précisée (I38)

I09.2 Péricardite rhumatismale chronique

Adhérence du péricarde, rhumatismale
Médiastino-péricardite rhumatismale chronique
Myopéricardite rhumatismale chronique

Excl.: péricardite dont l'origine rhumatismale est explicitement exclue (I31.-)

I09.8 Autres cardiopathies rhumatismales précisées

Maladie rhumatismale de la valvule pulmonaire

I09.9 Cardiopathie rhumatismale, sans précision

Cardite | rhumatismale
Insuffisance cardiaque |

Excl.: cardite rhumatoïde (M05.3-)

Maladies hypertensives

(I10-I15)

Excl.: cardiopathies ischémiques (I20-I25)
complicant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité (O10-O11, O13-O16)
hypertension:
• néonatale (P29.2)
• pulmonaire (I27.0)

Utiliser les chiffres suivants en cinquième position pour les catégories I10-I15 pour signaler l'existence d'une crise hypertensive:

0 Sans mention de crise hypertensive

1 Avec mention de crise hypertensive

I10.- Hypertension essentielle (primitive)

Incl.: Hypertension (artérielle) (essentielle) (primitive) (systémique)
Tension artérielle élevée

Excl.: avec:

- maladies cérébrovasculaires (I60-I69)
- rétinopathies vasculaires (H35.0)

I10.0- Hypertension essentielle bénigne

I10.1- Hypertension essentielle maligne

I10.9- Hypertension essentielle, non précisée

I11.- Cardiopathie hypertensive

Note: Utiliser lorsque cela est pertinent, d'abord les codes I50.- ou I51.4-I51.9 afin d'indiquer la nature de la maladie cardiaque.

I11.0- Cardiopathie hypertensive, avec insuffisance cardiaque (congestive)
Insuffisance cardiaque hypertensive

I11.9- Cardiopathie hypertensive, sans insuffisance cardiaque congestive
Cardiopathie hypertensive SAI

I12.- Néphropathie hypertensive

Note: Utiliser lorsque cela est pertinent, d'abord les codes N00-N07, N18.-, N19.- ou N26 afin d'indiquer la nature de la maladie rénale.

Incl.: artériosclérose du rein
néphrite artérioscléreuse (chronique) (interstitielle)
néphropathie hypertensive
néphrosclérose

Excl.: hypertension secondaire (I15.-)

I12.0- Néphropathie hypertensive, avec insuffisance rénale
Insuffisance rénale hypertensive

I12.9- Néphropathie hypertensive, sans insuffisance rénale
Néphropathie hypertensive SAI

I13.- Cardionéphropathie hypertensive

Note: Utiliser, lorsque cela est pertinent, d'abord les codes I50.- ou I51.4-I51.9 ainsi que N00-N07, N18.-, N19.- ou N26 afin d'indiquer la nature de la maladie cardiaque ou rénale.

Incl.: maladie:
• cardio-rénale
• cardio-vasculo-rénale

I13.0- Cardionéphropathie hypertensive, avec insuffisance cardiaque (congestive)

I13.1- Cardionéphropathie hypertensive, avec insuffisance rénale

I13.2- Cardionéphropathie hypertensive, avec insuffisance cardiaque (congestive) et rénale

I13.9- Cardionéphropathie hypertensive, sans précision

I15.- Hypertension secondaire

Excl.: avec:
• maladies cérébrovasculaires (I60-I69)
• rétinopathies vasculaires (H35.0)

I15.0- Hypertension vasculo-rénale

I15.1- Hypertension secondaire à d'autres atteintes rénales
Hypertension rénoparenchymateuse

I15.2- Hypertension secondaire à des atteintes endocriniennes

I15.8- Autres hypertensions secondaires

I15.9- Hypertension secondaire, sans précision

Cardiopathies ischémiques

(I20-I25)

Note: Pour la morbidité, le laps de temps dont il est fait mention dans les catégories I21, I22, I24 et I25 est l'intervalle entre le début de l'épisode ischémique et l'admission pour soins. Pour la mortalité, le laps de temps est l'intervalle entre le début de cet épisode et la mort.

Incl.: avec mention d'hypertension (I10-I15)

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier l'existence d'hypertension.

I20.-

Angine de poitrine

I20.0 Angine de poitrine instable

Angine:

- accélérée
- aggravée à l'effort
- de novo à l'effort
- Infarctus imminent [Impending infarction]

Syndrome (de):

- coronaire intermédiaire
- préinfarctus

I20.1 Angine de poitrine avec spasme coronaire vérifié

Angine de poitrine (de):

- angiospastique
- due à un spasme
- Prinzmetal
- variable

I20.8 Autres formes d'angine de poitrine

Angine d'effort

Sténocardie

Syndrome coronarien à flux lent (Coronary slow flow syndrome)

I20.9 Angine de poitrine, sans précision

Angine de poitrine:

- SAI
- cardiaque

Douleur thoracique ischémique

Syndrome angineux

I21.-

Infarctus aigu du myocarde

Incl.: infarctus du myocarde précisé comme aigu ou d'une durée de 4 semaines (28 jours) ou moins depuis le début

Excl.: certaines complications récentes d'un infarctus aigu du myocarde (I23.-)

infarctus du myocarde:

- ancien (I25.2-)
 - à répétition (I22.-)
 - précisé comme chronique ou d'une durée de plus de 4 semaines au moins (plus de 28 jours) depuis le début (I25.8)
- syndrome post-infarctus du myocarde (I24.1)

I21.0 Infarctus transmural aigu du myocarde, de la paroi antérieure

Infarctus transmural (aigu):

- antérieur (paroi) SAI
 - antéro-apical
 - antéro-latéral
 - antéro-septal
- antérieur [de la paroi antérieure] SAI

I21.1 Infarctus transmural aigu du myocarde, de la paroi inférieure

Infarctus transmural (aigu) (de):

- inférieur (paroi) SAI
 - inféro-latéral
 - paroi diaphragmatique
 - postéro-inférieur
- postérieur [de la paroi postérieure] SAI

I21.2 Infarctus transmural aigu du myocarde d'autres localisations

Infarctus transmural (aigu):

- latéral haut
 - latéral (paroi) SAI
 - latéro-apical
 - latéro-basal
 - postérieur (vrai)
 - postéro-basal
 - postéro-latéral
 - postéro-septal
 - septal SAI
- latéral [de la paroi latéral] SAI

I21.3 Infarctus transmural aigu du myocarde, de localisation non précisée

Infarctus transmural du myocarde SAI

I21.4 Infarctus sous-endocardique aigu du myocarde

Infarctus sous-endocardique

Infarctus sans élévation du segment ST [NSTEMI] | SAI

Infarctus du myocarde non transmural

I21.9 Infarctus aigu du myocarde, sans précision

Infarctus du myocarde (aigu) SAI

I22.- Infarctus du myocarde à répétition

Note: Utiliser cette catégorie pour le codage de la morbidité d'un infarctus du myocarde de toute localisation survenu dans un délai de 4 semaines (28 jours) ou moins après l'infarctus précédent.

Incl.: infarctus du myocarde récidivant
Infarctus récidivant

Excl.: précisé comme chronique ou d'une durée de 4 semaines au moins (plus de 28 jours) depuis le début (I25.8)

I22.0 Infarctus du myocarde à répétition, de la paroi antérieure

Infarctus répété (aigu):

- antérieur (paroi) SAI
 - antéro-apical
 - antéro-latéral
 - antéro-septal
- antérieur [de la paroi antérieure] SAI

I22.1 Infarctus du myocarde à répétition, de la paroi inférieure

Infarctus répété (aigu) (de):

- inférieur (paroi) SAI
 - inféro-latéral
 - paroi diaphragmatique
 - postéro-inférieur
- postérieur [de la paroi postérieure] SAI

I22.8 Infarctus du myocarde à répétition d'autres localisations

Infarctus du myocarde, à répétition (aigu):

- latéral haut
 - latéral (paroi) SAI
 - latéro-apical
 - latéro-basal
 - postérieur (vrai)
 - postéro-basal
 - postéro-latéral
 - postéro-septal
 - septal SAI
- latéral [de la paroi latéral] SAI

I22.9 Infarctus du myocarde à répétition, de localisation non précisée

I23.- Certaines complications récentes d'un infarctus aigu du myocarde

Utiliser un code supplémentaire (I21-I22) pour indiquer le type d'infarctus du myocarde.

Excl.: états suivants:

- non précisés comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde (I31.-, I51.-)

I23.0 Hémopéricarde comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde

I23.1 Communication interauriculaire comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde

I23.2 Communication interventriculaire comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde

I23.3 Rupture de la paroi cardiaque sans hémopéricarde comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde

Excl.: avec hémopéricarde (I23.0)

- I23.4 Rupture des cordages tendineux comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde
- I23.5 Rupture du muscle papillaire comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde
- I23.6 Thrombose de l'oreillette, de l'auricule et du ventricule comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde
- I23.8 Autres complications récentes d'un infarctus aigu du myocarde

I24.- Autres cardiopathies ischémiques aiguës

Excl.: angine de poitrine (I20.-)
ischémie transitoire du myocarde du nouveau-né (P29.4)

- I24.0 **Thrombose coronaire n'entraînant pas un infarctus du myocarde**

Embolie	coronaire (artère) (veine) n'entraînant pas un infarctus du myocarde
Occlusion	
Thrombo-embolie	

Excl.: précisée comme chronique ou d'une durée de plus de 4 semaines (plus de 28 jours) depuis le début (I25.8)
- I24.1 **Syndrome post-infarctus du myocarde**
Syndrome de Dressler II
- I24.8 **Autres formes de cardiopathies ischémiques aiguës**
Insuffisance coronaire
- I24.9 **Cardiopathie ischémique aiguë, sans précision**
Excl.: cardiopathie ischémique (chronique) SAI (I25.9)

I25.- Cardiopathie ischémique chronique

Excl.: maladie cardio-vasculaire SAI (I51.6)

- I25.0 **Athérosclérose cardio-vasculaire, décrite ainsi**
- I25.1- **Cardiopathie artérioscléreuse**

Athérome	des (artères) coronaires
Athérosclérose	
Maladie	
Occlusion	
Sclérose	
Sténose	
- I25.10 Sans sténoses ayant un effet hémodynamique
- I25.11 Maladie monotronculaire
- I25.12 Maladie bitronculaire
- I25.13 Maladie tritronculaire
- I25.14 Sténose du tronc commun de l'artère coronaire gauche
- I25.15 Avec sténose de vaisseaux de pontage
- I25.16 Avec sténose sur Stents
- I25.19 sans précision

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

- I25.2- Infarctus du myocarde, ancien**
Infarctus du myocarde:
• ancien découvert par ECG ou autre moyen d'investigation, mais asymptomatique au moment de l'examen
• guéri
- I25.20 survenu entre 29 jours et moins de 4 mois plus tôt
- I25.21 survenu entre 4 mois et moins d'un an plus tôt
- I25.22 survenu il y a 1 an ou plus
- I25.29 sans précision
- I25.3 Anévrisme du cœur:**
Anévrisme:
• pariétal
• ventriculaire
- I25.4 Anévrisme d'une artère coronaire**
Fistule artérioveineuse coronaire, acquise
Excl.: anévrisme congénital (de l'artère) coronaire (Q24.5)
- I25.5 Mycardiopathie ischémique**
- I25.6 Ischémie myocardique asymptomatique**
- I25.8 Autres formes de cardiopathie ischémique chronique**
Tout état classé en I21-I22 et I24.- précisé comme chronique ou d'une durée de 4 semaines au moins (plus de 28 jours) depuis le début
- I25.9 Cardiopathie ischémique chronique, sans précision**
Maladie ischémique du cœur (chronique) SAI

Affections cardiopulmonaires et maladies de la circulation pulmonaire (I26-I28)

- I26.- Embolie pulmonaire**
Incl.: Embolie pulmonaire postopératoire
infarctus
thromboembolie | (d'une artère) (d'une veine) pulmonaire
thrombose
- Excl.:* compliquant:
• avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.2)
• grossesse, accouchement et puerpéralité (O88.-)
- I26.0 Embolie pulmonaire, avec mention de cœur pulmonaire aigu**
Cœur pulmonaire aigu SAI
Embolie pulmonaire fulminante
Embolie pulmonaire massive
- I26.9 Embolie pulmonaire, sans mention de cœur pulmonaire aigu**
Embolie pulmonaire SAI
Embolie pulmonaire non massive

I27.- Autres affections cardiopulmonaires

- I27.0** Hypertension pulmonaire primitive
- I27.1** Cardiopathie due à cyphoscoliose
- I27.2.- Autres hypertensions pulmonaires secondaires**
- I27.20 Hypertension pulmonaire en présence d'une thromboembolie chronique
- I27.28 Autres hypertensions pulmonaires secondaires précisées
Pour préciser la cause, utiliser un code supplémentaire.
- I27.8 Autres affections cardiopulmonaires précisées**
Excl.: cardiopathie congénitale d'Eisenmenger (Q21.88)
- I27.9 Affection cardiopulmonaire, sans précision**
Cœur pulmonaire (chronique) SAI
Maladie cardiopulmonaire chronique

I28.- Autres maladies des vaisseaux pulmonaires

- I28.0** Fistule artérioveineuse des vaisseaux pulmonaires
- I28.1** Anévrisme de l'artère pulmonaire
- I28.8 Autres maladies précisées des vaisseaux pulmonaires**
Rétrécissement |
Rupture | des vaisseaux pulmonaires
Sténose |
- I28.9** Maladie des vaisseaux pulmonaires, sans précision

Autres formes de cardiopathies (I30-I52)

I30.- Péricardite aiguë

- Incl.:* épanchement péricardique aigu
Excl.: péricardite rhumatismale (aiguë) (I01.0)

I30.0 Péricardite idiopathique aiguë non spécifique**I30.1 Péricardite infectieuse**

Péricardite:

- pneumococcique
- purulente
- staphylococcique
- streptococcique
- virale

Pyopéricardite

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

I30.8 Autres formes de péricardite aiguë**I30.9 Péricardite aiguë, sans précision**

I31.- Autres maladies du péricarde

Excl.: complications récentes d'un infarctus aigu du myocarde (I23.-)
précisées comme rhumatismales (I09.2)
syndrome post-cardiotomie (I97.0)
traumatiques (S26.-)

I31.0 Péricardite adhésive chronique

Accretio cordis
Adhérence du péricarde
Médiastino-péricardite adhésive

I31.1 Péricardite constrictive chronique

Calcification du péricarde
Concretio cordis

I31.2 Hémopéricarde, non classé ailleurs

I31.3 Epanchement péricardique (non inflammatoire)

Chylopéricarde

I31.8 Autres maladies précisées du péricarde

Adhérences localisées du péricarde
Plaques épocardiques

I31.9 Maladie du péricarde, sans précision

Péricardite (chronique) SAI
Tamponnade cardiaque

I32.-* Péricardite au cours de maladies classées ailleurs

I32.0* Péricardite au cours de maladies bactériennes classées ailleurs

Péricardite:
• gonococcique (A54.8†)
• méningococcique (A39.5†)
• syphilitique (A52.0†)
• tuberculeuse (A18.8†)

I32.1* Péricardite au cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

I32.8* Péricardite au cours d'autres maladies classées ailleurs

Péricardite (au cours de):
• lupus érythémateux disséminé (M32.1†)
• rhumatoïde (M05.3-†)
• urémique (N18.-†)

I33.- Endocardite aiguë et subaiguë

Excl.: endocardite:
• SAI (I38)
• aiguë rhumatismale (I01.1)

I33.0 Endocardite infectieuse aiguë et subaiguë

Endocardite (aiguë) (subaiguë):
• bactérienne
• infectieuse SAI
• lente
• maligne
• septique
• ulcéreuse

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

I33.9 Endocardite aiguë, sans précision

Endocardite	aiguë ou subaiguë
Myo-endocardite	
Péri-endocardite	

I34.- Atteintes non rhumatismales de la valvule mitrale

Excl.: affection (I05.8)
maladie (I05.9) | (de la valvule) mitrale
sténose (I05.0) |
précisées comme congénitales (Q23.2, Q23.3)
précisées comme rhumatismales (I05.-)
sans cause précisée mais avec mention de:

- maladie de la valvule aortique (I08.0)
- sténose ou rétrécissement mitral(e) (I05.0)

I34.0 Insuffisance (de la valvule) mitrale

Reflux	(de la valvule) mitral(e) SAI ou de cause précisée sauf rhumatismale
Régurgitation	

I34.1 Prolapsus (de la valvule) mitral(e)

Syndrome de Barlow

Excl.: syndrome de Marfan (Q87.4)

I34.2 Sténose non rhumatismale (de la valvule) mitrale

I34.8- Autres atteintes non rhumatismales de la valvule mitrale

I34.80 Sténose non rhumatismale de la valvule mitrale avec insuffisance mitrale

I34.88 Autres affections non rhumatismales des valves mitrales

I34.9 Atteinte non rhumatismale de la valvule mitrale, sans précision

I35.- Atteintes non rhumatismales de la valvule aortique

Excl.: cause non précisée mais avec mention de lésions de la valvule mitrale (I08.0)
précisées comme congénitales (Q23.0, Q23.1)
précisées comme rhumatismales (I06.-)
sténose subaortique hypertrophique (I42.1)

I35.0 Sténose (de la valvule) aortique

I35.1 Insuffisance (de la valvule) aortique

Reflux	(de la valvule) aortique SAI ou de cause précisée, sauf rhumatismale
Régurgitation	

I35.2 Sténose (de la valvule) aortique avec insuffisance

I35.8 Autres atteintes de la valvule aortique

I35.9 Atteinte de la valvule aortique, sans précision

I36.- Atteintes non rhumatismales de la valvule tricuspide

Excl.: cause non précisée (I07.-)
précisées comme congénitales (Q22.4, Q22.8, Q22.9)
précisées comme rhumatismales (I07.-)

I36.0 Sténose non rhumatismale (de la valvule) tricuspide

I36.1 Insuffisance non rhumatismale (de la valvule) tricuspide

Reflux	(de la valvule) tricuspide, de cause précisée, sauf rhumatismale
Régurgitation	

I36.2 Sténose non rhumatismale (de la valvule) tricuspide avec insuffisance

I36.8 Autres atteintes non rhumatismales de la valvule tricuspide

I36.9 Atteinte non rhumatismale de la valvule tricuspide, sans précision

I37.- Atteintes de la valvule pulmonaire

Excl.: précisées comme congénitales (Q22.1, Q22.2, Q22.3)
 précisées comme rhumatismales (I09.8)

I37.0 Sténose de la valvule pulmonaire

I37.1 Insuffisance de la valvule pulmonaire

Reflux
 Régurgitation | de la valvule pulmonaire SAI ou de cause précisée, sauf rhumatismale

I37.2 Sténose de la valvule pulmonaire avec insuffisance

I37.8 Autres atteintes de la valvule pulmonaire

I37.9 Atteinte de la valvule pulmonaire, sans précision

I38 Endocardite, valvule non précisée

Incl.: Endocardite (chronique) SAI
 Insuffisance
 Reflux
 Régurgitation
 Sténose
 Valvulite (chronique) | valvule non précisée | SAI ou de cause précisée, sauf rhumatismale ou congénitale

Excl.: fibroélastose endocardique (I42.4)
 insuffisance congénitale de valvule cardiaque non précisée (Q24.8)
 sténose congénitale de valvule cardiaque non précisée (Q24.8)
 précisée comme rhumatismale (I09.1)

I39.* Endocardite et atteintes valvulaires cardiaques au cours de maladies classées ailleurs

Incl.: atteinte de l'endocarde (à) (au cours de):

- arthrite rhumatoïde (M05.3-†)
- Candida (B37.6†)
- gonococcique (A54.8†)
- maladie de Libman-Sacks (M32.1†)
- méningococcique (A39.5†)
- syphilitique (A52.0†)
- tuberculeuse (A18.8†)
- typhoïdique (A01.0†)

I39.0* Atteintes de la valvule mitrale au cours de maladies classées ailleurs

I39.1* Atteintes de la valvule aortique au cours de maladies classées ailleurs

I39.2* Atteintes de la valvule tricuspide au cours de maladies classées ailleurs

I39.3* Atteintes de la valvule pulmonaire au cours de maladies classées ailleurs

I39.4* Atteintes valvulaires multiples au cours de maladies classées ailleurs

I39.8* Endocardite, valvule non précisée, au cours de maladies classées ailleurs

I40.- Myocardite aiguë

I40.0 Myocardite infectieuse

Myocardite septique

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

I40.1 Myocardite isolée

I40.8 Autres myocardites aiguës

I40.9 Myocardite aiguë, sans précision

I41.* Myocardite au cours de maladies classées ailleurs

I41.0* Myocardite au cours de maladies bactériennes classées ailleurs

Myocardite:

- diphtérique (A36.8†)
- gonococcique (A54.8†)
- méningococcique (A39.5†)
- syphilitique (A52.0†)
- tuberculeuse (A18.8†)

I41.1* Myocardite au cours de maladies virales classées ailleurs

Myocardite grippale (aiguë) (J09†, J10.8†, J11.8†)

Myocardite:

- ourlienne (B26.8†)

I41.2* Myocardite au cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

Myocardite au cours de:

- maladie de Chagas (chronique) (B57.2†)
- maladie de Chagas aiguë (chronique) (B57.0†)
- toxoplasmose (B58.8†)

I41.8* Myocardite au cours d'autres maladies classées ailleurs

Myocardite (au cours de):

- rhumatoïde (M05.3-†)
- sarcoïdose (D86.8†)

I42.- Myocardiopathie

Excl.: myocardiopathie:

- compliquant:
 - grossesse (O99.4)
 - puerpéralité (O90.3)
- ischémique (I25.5)

I42.0 Myocardiopathie avec dilatation

Myocardite congestive

I42.1 Myocardiopathie obstructive hypertrophique

Sténose subaortique hypertrophique

I42.2 Autres myocardiopathies hypertrophiques

Myocardiopathie hypertrophique non obstructive

I42.3 Maladie endomyocardique (éosinophilique)

Endocardite de Löffler

Fibrose endomyocardique (tropicale)

I42.4 Fibroélastose endocardique

Myocardiopathie congénitale

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

- I42.5** **Autres myocardiopathies restrictives**
Myocardiopathie constrictive SAI
- I42.6** **Myocardiopathie alcoolique**
- I42.7** **Myocardiopathie due à des médicaments et d'autres causes externes**
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (Chapitre XX) pour identifier la cause.
- I42.8-** **Autres myocardiopathies**
- I42.80 Cardiomyopathie arythmogène du ventricule droit
- I42.88 Autres cardiomyopathies
- I42.9** **Myocardiopathie, sans précision**
Myocardiopathie (primitive) (secondaire) SAI
- I43.-*** **Myocardiopathie au cours de maladies classées ailleurs**
- I43.0*** **Myocardiopathie au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs**
Myocardiopathie diphtérique (A36.8†)
- I43.1*** **Myocardiopathie au cours de maladies métaboliques**
Amylose cardiaque (E85.-†)
- I43.2*** **Myocardiopathie au cours de maladies nutritionnelles**
Myocardiopathie nutritionnelle (E63.9†)
- I43.8*** **Myocardiopathie au cours d'autres maladies classées ailleurs**
Cardiopathie thyrotoxique (E05.9†)
Tophus goutteux du cœur (M10.0-†)
- I44.-** **Bloc de branche gauche et auriculoventriculaire**
- I44.0** **Bloc auriculoventriculaire du premier degré**
- I44.1** **Bloc auriculoventriculaire du second degré**
Bloc (de) (du):
• auriculoventriculaire, type I et II
• Möbitz, type I et II
• second degré, type I et II
• Wenckebach
- I44.2** **Bloc auriculoventriculaire complet**
Bloc:
• auriculoventriculaire du 3ème degré
• atrio-ventriculaire complet
• cardiaque complet SAI
- I44.3** **Blocs auriculoventriculaires, autres et sans précision**
Bloc auriculoventriculaire SAI
- I44.4** **Bloc fasciculaire antérieur gauche**
Hémibloc antérieur gauche
- I44.5** **Bloc fasciculaire postérieur gauche**
Hémibloc postérieur gauche
- I44.6** **Blocs fasciculaires, autres et sans précision**
Hémibloc de branche gauche SAI
- I44.7** **Bloc de branche gauche, sans précision**

I45.- Autres troubles de la conduction

I45.0 Bloc fasciculaire droit

I45.1 Blocs de branche droit, autres et sans précision

Bloc de branche droit SAI

I45.2 Bloc bifasciculaire

I45.3 Bloc trifasciculaire

I45.4 Bloc ventriculaire non spécifique

Bloc de branche SAI

I45.5 Autre bloc cardiaque précisé

Bloc:

- sino-atrial
- sino-auriculaire

Excl.: bloc cardiaque SAI (I45.9)

I45.6 Syndrome de pré-excitation

Conduction auriculoventriculaire:

- accélérée
- accessoire
- pré-excitée

Excitation auriculoventriculaire anormale

Syndrome de:

- Lown-Ganong-Levine
- Wolff-Parkinson-White

I45.8 Autres troubles précisés de la conduction

Dissociation:

- auriculoventriculaire [AV]
- interférente

Syndrome du QT long

Excl.: Allongement de l'intervalle QT (R94.3)

I45.9 Trouble de la conduction, sans précision

Bloc cardiaque SAI

Maladie d'Adams-Stokes

I46.- Arrêt cardiaque

Excl.: choc cardiogénique (R57.0)

complicant:

- acte de chirurgie obstétricale ou acte à visée diagnostique et thérapeutique (O75.4)
- avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.8)

I46.0 Arrêt cardiaque réanimé avec succès

I46.1 Mort cardiaque subite, décrite ainsi

Excl.: mort subite:

- SAI (R96.-)
- avec:
 - infarctus du myocarde (I21-I22)
 - trouble de la conduction (I44-I45)

I46.9 Arrêt cardiaque, sans précision

I47.- Tachycardie paroxystique

Excl.: compliquant:

- acte de chirurgie obstétricale ou acte à visée diagnostique et thérapeutique (O75.4)
- avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.8)

tachycardie:

- SAI (R00.0)
- sinoauriculaire (R00.0)
- sinusale (R00.0)

I47.0 Arythmie ventriculaire de réentrée

I47.1 Tachycardie supraventriculaire

Tachycardie (paroxystique):

- atriale
 - de réentrée (nodale) [AVNRT] [AVRT]
 - SAI
- auriculoventriculaire [AV]
- jonctionnelle
- nodale

I47.2 Tachycardie ventriculaire

I47.9 Tachycardie paroxystique, sans précision

Syndrome de Bouveret(-Hoffmann)

I48.- Fibrillation et flutter auriculaires

I48.0 Fibrillation auriculaire, paroxystique

I48.1 Fibrillation auriculaire, persistante

I48.2 Fibrillation auriculaire, permanente

I48.3 Flutter auriculaire, typique

Flutter auriculaire, type I

I48.4 Flutter auriculaire, atypique

Flutter auriculaire, type II

I48.9 Fibrillation et flutter auriculaires, sans autre précision

I49.- Autres arythmies cardiaques

Excl.: arythmie cardiaque néonatale (P29.1)

bradycardie:

- SAI (R00.1)
- sinoatriale (R00.1)
- sinusale (R00.1)
- vagale (R00.1)

compliquant:

- acte de chirurgie obstétricale ou acte à visée diagnostique et thérapeutique (O75.4)
- avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.8)

I49.0 Fibrillation et flutter ventriculaires

I49.1 Dépolarisation auriculaire prématurée

Extrasystoles auriculaires

I49.2 Dépolarisation jonctionnelle prématurée

I49.3 Dépolarisation ventriculaire prématurée

I49.4 Dépolarisations prématurées, autres et sans précision

Arythmie extrasystolique
 Battements cardiaques prématurés SAI
 Extrasystoles SAI
 Extrasystoles supraventriculaire

I49.5 Syndrome de dysfonctionnement sinusal

Syndrome de tachycardie-bradycardie
 Syndrome de dysfonctionnement sinusal [maladie du noeud sinusal]

I49.8 Autres arythmies cardiaques précisées

Trouble du rythme (du):

- ectopique
- nodal
- sinus coronaire

I49.9 Arythmie cardiaque, sans précision

Arythmie (cardiaque) SAI

I50.-

Insuffisance cardiaque

Pour indiquer l'existence d'une maladie cardiaque hypertensive, utiliser un code supplémentaire I11.- ou I13.-.

Excl.: après chirurgie cardiaque ou due à la présence d'une prothèse cardiaque (I97.1)
 compliquant:

- acte de chirurgie obstétricale ou acte à visée diagnostique et thérapeutique (O75.4)
- avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.8)
- insuffisance cardiaque néonatale (P29.0)

I50.0- Insuffisance cardiaque droite

Pour indiquer l'existence de manifestations au niveau des organes (appareil gastro-intestinal, foie) ou d'un cœur pulmonaire, utiliser un code supplémentaire.

I50.00 Insuffisance ventriculaire droite primaire

I50.01 Insuffisance ventriculaire droite secondaire

Insuffisance cardiaque globale
 Insuffisance ventriculaire droite consécutive à une insuffisance ventriculaire gauche
 Insuffisance ventriculaire droite, SAI

Pour préciser le stade de l'insuffisance ventriculaire gauche, utiliser un code supplémentaire I50.1-.

I50.1- Insuffisance ventriculaire gauche

Asthme cardiaque
 Insuffisance cardiaque diastolique
 Insuffisance cardiaque gauche

Œdème: | avec mention de maladie cardiaque SAI ou d'insuffisance cardiaque
 • du poumon
 • pulmonaire

I50.11 Sans symptôme
 Stade NYHA I

I50.12 Avec symptôme en cas d'effort important
 Stade NYHA II

I50.13 Avec symptôme en cas d'effort léger
 Stade NYHA III

I50.14 Avec symptôme au repos
 Stade NYHA IV

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

I50.19 Non précisée

I50.9 Insuffisance cardiaque, sans précision
Insuffisance cardiaque ou myocardique SAI

I51.-

Complications de cardiopathies et maladies cardiaques mal définies

Pour indiquer l'existence d'une maladie cardiaque hypertensive classée sous I51.4-I51.9, utiliser, au besoin, un code supplémentaire I11.- ou I13.-.

Excl.: complications récentes d'un infarctus aigu du myocarde (I23.-)
précisées comme rhumatismales (I00-I09)

I51.0 Anomalie d'un septum cardiaque, acquise

Anomalie acquise du septum (ancienne):

- auriculaire
- ventriculaire
- auriculaire

I51.1 Rupture des cordages tendineux, non classée ailleurs

I51.2 Rupture du muscle papillaire, non classée ailleurs

I51.3 Thrombose intracardiaque, non classée ailleurs

Thrombose (ancienne):

- apicale
- auriculaire
- ventriculaire

I51.4 Myocardite, sans précision

Fibrose du myocarde

Myocardite:

- SAI
- chronique (interstitielle)

I51.5 Dégénérescence du myocarde

Dégénérescence du cœur ou du myocarde:

- graisseuse
- sénile

Maladie du myocarde

I51.6 Maladie cardio-vasculaire, sans précision

Accident cardio-vasculaire SAI

Excl.: athérosclérose cardio-vasculaire, décrite ainsi (I25.0)

I51.7 Cardiomégalie

Dilatation

Hypertrophie | cardiaque

Dilatation ventriculaire

I51.8 Autres cardiopathies mal définies

Cardite

Pancardite | (aiguë) (chronique)

I51.9 Cardiopathie, sans précision

I52.-*

Autres cardiopathies au cours de maladies classées ailleurs

Excl.: troubles cardio-vasculaires SAI au cours de maladies classées ailleurs (I98.-*)

I52.0* Autres cardiopathies au cours de maladies bactériennes classées ailleurs

Cardite à méningocoques NCA (A39.5†)

I52.1* Autres cardiopathies au cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

Affection cardiopulmonaire au cours de schistosomiase (B65.-†)

I52.8* Autres cardiopathies au cours d'autres maladies classées ailleurs

Cardite rhumatoïde (M05.3-†)

**Maladies cérébrovasculaires
(I60-I69)**

Incl.: avec mention d'hypertension (états classés en I10 et I15.-)

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier l'existence d'hypertension.

Excl.: accidents ischémiques cérébraux transitoires et syndromes apparentés (G45.-)
démence vasculaire (F01.-)
hémorragie intracrânienne traumatique (S06.-)

I60.- Hémorragie sous-arachnoïdienne

Pour préciser la cause de l'hémorragie sous-arachnoïdienne, un code supplémentaire I67.0-I67.1 ou Q28.0-Q28.3

Excl.: séquelles d'hémorragie sous-arachnoïdienne (I69.0)

I60.0 Hémorragie sous-arachnoïdienne de la bifurcation et du siphon carotidien

I60.1 Hémorragie sous-arachnoïdienne de l'artère cérébrale moyenne

I60.2 Hémorragie sous-arachnoïdienne de l'artère communicante antérieure

I60.3 Hémorragie sous-arachnoïdienne de l'artère communicante postérieure

I60.4 Hémorragie sous-arachnoïdienne de l'artère basilaire

I60.5 Hémorragie sous-arachnoïdienne de l'artère vertébrale

I60.6 Hémorragie sous-arachnoïdienne d'autres artères intracrâniennes

Atteinte de plusieurs artères intracrâniennes

I60.7 Hémorragie sous-arachnoïdienne d'une artère intracrânienne, sans précision

Hémorragie sous-arachnoïdienne d'une artère:

- cérébrale SAI
- communicante SAI

I60.8 Autres hémorragies sous-arachnoïdiennes

Hémorragie méningée

I60.9 Hémorragie sous-arachnoïdienne, sans précision

I61.- Hémorragie intracérébrale

Pour préciser la cause de l'hémorragie intracérébrale, un code supplémentaire I67.0-I67.1 ou Q28.0-Q28.3

Excl.: séquelles d'hémorragie intracérébrale (I69.1)

I61.0 Hémorragie intracérébrale hémisphérique, sous-corticale

Hémorragie intracérébrale profonde

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

I61.1 Hémorragie intracérébrale hémisphérique, corticale

Hémorragie (du):
• intracérébrale superficielle
• lobe cérébral

I61.2 Hémorragie intracérébrale hémisphérique, non précisée

I61.3 Hémorragie intracérébrale du tronc cérébral

I61.4 Hémorragie intracérébrale cérébelleuse

I61.5 Hémorragie intracérébrale intraventriculaire

I61.6 Hémorragie intracérébrale, localisations multiples

I61.8 Autres hémorragies intracérébrales

I61.9 Hémorragie intracérébrale, sans précision

I62.-

Autres hémorragies intracrâniennes non traumatiques

Pour préciser la cause de l'hémorragie intracrânienne, un code supplémentaire I67.0-I67.1 ou Q28.0-Q28.3

Excl.: séquelles d'hémorragie intracrânienne (I69.2)

I62.0- Hémorragie sous-durale (non traumatique)

I62.00 Aiguë

I62.01 Subaiguë

I62.02 Chronique

I62.09 Non précisée

I62.1 Hémorragie extradurale non traumatique

Hémorragie épidurale non traumatique

I62.9 Hémorragie intracrânienne (non traumatique), sans précision

I63.-

Infarctus cérébral

Incl.: occlusion et sténose des artères cérébrales et précérébrales, entraînant un infarctus cérébral

Excl.: séquelles d'infarctus cérébral (I69.3)

I63.0 Infarctus cérébral dû à une thrombose des artères précérébrales

des artères basilaires, carotides et vertébrales

I63.1 Infarctus cérébral dû à une embolie des artères précérébrales

des artères basilaires, carotides et vertébrales

I63.2 Infarctus cérébral dû à une occlusion ou sténose des artères précérébrales, de mécanisme non précisé

des artères basilaires, carotides et vertébrales

I63.3 Infarctus cérébral dû à une thrombose des artères cérébrales

des artères cérébrales moyennes, antérieures et postérieures et des artères cérébelleuses

I63.4 Infarctus cérébral dû à une embolie des artères cérébrales

des artères cérébrales moyennes, antérieures et postérieures et des artères cérébelleuses

I63.5 Infarctus cérébral dû à une occlusion ou sténose des artères cérébrales, de mécanisme non précisé

des artères cérébrales moyennes, antérieures et postérieures et des artères cérébelleuses

I63.6 Infarctus cérébral dû à une thrombose veineuse cérébrale, non pyogène

I63.8 Autres infarctus cérébraux

I63.9 Infarctus cérébral, sans précision

I64 **Accident vasculaire cérébral, non précisé comme étant hémorragique ou par infarctus**

Incl.: Accident cérébrovasculaire SAI

Excl.: séquelles d'accident vasculaire cérébral (I69.4)

I65.- **Occlusion et sténose des artères précérébrales, n'entraînant pas un infarctus cérébral**

<i>Incl.:</i> embolie obstruction (complète) (partielle) sténose thrombose	des artères basillaires, carotides et vertébrales, n'entraînant pas un infarctus cérébral
---	--

Excl.: entraînant un infarctus cérébral (I63.-)

I65.0 Occlusion et sténose de l'artère vertébrale

I65.1 Occlusion et sténose de l'artère basilaire

I65.2 Occlusion et sténose de l'artère carotide

I65.3 Occlusion et sténose des artères précérébrales, multiples et bilatérales

I65.8 Occlusion et sténose d'une autre artère précérébrale

I65.9 Occlusion et sténose d'une artère précérébrale, sans précision
Artère précérébrale SAI

I66.- **Occlusion et sténose des artères cérébrales, n'entraînant pas un infarctus cérébral**

<i>Incl.:</i> embolie obstruction (complète) (partielle) sténose thrombose	des artères cérébrales moyennes, antérieures et postérieures et des artères cérébelleuses, n'entraînant pas un infarctus cérébral
---	---

Excl.: entraînant un infarctus cérébral (I63.-)

I66.0 Occlusion et sténose de l'artère cérébrale moyenne

I66.1 Occlusion et sténose de l'artère cérébrale antérieure

I66.2 Occlusion et sténose de l'artère cérébrale postérieure

I66.3 Occlusion et sténose des artères cérébelleuses

I66.4 Occlusion et sténose des artères cérébrales, multiples et bilatérales

I66.8 Occlusion et sténose d'une autre artère cérébrale
Occlusion et sténose d'une artère perforante

I66.9 Occlusion et sténose d'une artère cérébrale, sans précision

- I67.-** **Autres maladies cérébrovasculaires**
Excl.: séquelles des états mentionnés (I69.8)
- I67.0** **Dissection d'artères cérébrales**
Pour indiquer la présence d'une hémorragie cérébrale, utiliser, tout d'abord un code I60-I62.
- I67.1-** **Anévrisme cérébral et fistule artérioveineuse cérébrale**
Pour indiquer la présence d'une hémorragie cérébrale, utiliser, tout d'abord un code I60-I62.
- I67.10** Anévrisme cérébral (acquis)
Excl.: Anévrisme cérébral congénital (Q28.-)
- I67.11** Fistule artérioveineuse cérébrale (acquise)
Excl.: Fistule artérioveineuse cérébrale congénitale (Q28.-)
- I67.2** **Athérosclérose cérébrale**
Athérome d'artères cérébrales
- I67.3** **Leuco-encéphalopathie vasculaire progressive**
Maladie de Binswanger
Excl.: démence vasculaire sous-corticale (F01.2)
- I67.4** **Encéphalopathie hypertensive**
- I67.5** **Maladie de Moyamoya**
- I67.6** **Thrombose non pyogène du système veineux intracrânien**
Thrombose non pyogène de:
• sinus veineux intracrânien
• veine cérébrale
Excl.: entraînant un infarctus (I63.6)
- I67.7** **Artérite cérébrale, non classée ailleurs**
- I67.8-** **Autres maladies cérébrovasculaires précisées**
- I67.80!** Vasospasme au cours d'hémorragie sous-arachnoïdienne
- I67.88** Autres maladies cérébrovasculaires précisées
Insuffisance cérébrovasculaire aiguë, SAI
Ischémie cérébrale (chronique)
- I67.9** **Maladie cérébrovasculaire, sans précision**
- I68.-*** **Troubles cérébrovasculaires au cours de maladies classées ailleurs**
- I68.0*** **Angiopathie amyloïde cérébrale (E85.-†)**
- I68.1*** **Artérite cérébrale au cours de maladies infectieuses et parasitaires**
Artérite cérébrale au cours de:
• listériose (A32.8†)
• syphilis (A52.0†)
• tuberculose (A18.8†)
- I68.2*** **Artérite cérébrale au cours d'autres maladies classées ailleurs**
Artérite cérébrale au cours d'un lupus érythémateux disséminé (M32.1†)
- I68.8*** **Autres troubles cérébrovasculaires au cours de maladies classées ailleurs**

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 I60-I67.1 ou en I67.4-9, on doit utiliser la présente catégorie I69 (en lieu et place des catégories I60-I67). Sont considérées comme « séquelles » les états décrits explicitement comme étant des suites immédiates ou tardives d'autres pathologies, qui persistent une année ou plus après le début de la maladie dont ils sont la conséquence.

- 169.0 Séquelles d'hémorragie sous-arachnoïdienne**
- 169.1 Séquelles d'hémorragie intracérébrale**
- 169.2 Séquelles d'autres hémorragies intracrâniennes non traumatiques**
- 169.3 Séquelles d'infarctus cérébral**
- 169.4 Séquelles d'accident vasculaire cérébral, non précisé comme étant hémorragique ou par infarctus**
- 169.8 Séquelles de maladies cérébrovasculaires, autres et non précisées**

Maladies des artères, artérioles et capillaires
(I70-I79)

170.- Athérosclérose

Incl.: artériolosclérose
 artériosclérose
 artérite sénile
 athérome
 dégénérescence:
 • artérielle
 • artériovasculaire
 • vasculaire
 endartérite:
 • déformante ou oblitérante
 • sénile
 maladie vasculaire artériosclérotique

Excl.: cérébrale (I67.2)
 coronaire (I25.1-)
 mésentérique (K55.1)
 pulmonaire (I27.0)

- 170.0 Athérosclérose de l'aorte**
- 170.1 Athérosclérose de l'artère rénale**
 Rein de Goldblatt
Excl.: athérosclérose des artérioles rénales (I12.-)
- 170.2- Athérosclérose des artères distales**
 Artériopathie obstructive périphérique des extrémités
 Gangrène par athérosclérose
 Sclérose de Mönckeberg (de la media)
- 170.20 Autres et non précisées**
 Distance de marche de 200 m et plus

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

I70.21 Type bassin-jambe, avec douleur ischémique induite par la charge
Distance de marche de moins de 200 m

I70.22 Type bassin-jambe, avec douleurs au repos

I70.23 Type bassin-jambe, avec ulcération

I70.24 Type bassin-jambe, avec gangrène

I70.25 Type épaule-bras, tous stades

I70.8 Athérosclérose d'autres artères

I70.9 Athérosclérose généralisée et sans précision

I71.- Anévrisme aortique et dissection

I71.0- Dissection de l'aorte

Anévrisme disséquant de l'aorte

I71.00 Dissection de l'aorte localisation non précisée, sans indication de rupture

I71.01 Dissection de l'aorte thoracique, sans indication de rupture

I71.02 Dissection de l'aorte abdominale, sans indication de rupture

I71.03 Dissection de l'aorte thoracoabdominale, sans indication de rupture

I71.04 Dissection de l'aorte localisation non précisée, avec rupture

I71.05 Dissection de l'aorte thoracique, avec rupture

I71.06 Dissection de l'aorte abdominale, avec rupture

I71.07 Dissection de l'aorte thoracoabdominale, avec rupture

I71.1 Anévrisme aortique thoracique, rompu

I71.2 Anévrisme aortique thoracique, sans mention de rupture

I71.3 Anévrisme aortique abdominal, rompu

I71.4 Anévrisme aortique abdominal, sans mention de rupture

I71.5 Anévrisme aortique thoraco-abdominal(e), rompu

I71.6 Anévrisme aortique thoraco-abdominal(e), sans mention de rupture

I71.8 Anévrisme aortique de localisation non précisée, rompu

Rupture de l'aorte SAI

I71.9 Anévrisme aortique de localisation non précisée, sans mention de rupture

Anévrisme

Dilatation

Nécrose hyaline

de l'aorte

172.- Autres anévrismes et autres dissections

Incl.: anévrisme (cirsoïde) (faux) (rompu)

Excl.: Dissection de malformations congénitales d'artères précérébrales (Q28.18)

anévrisme (de):

- aorte (I71.-)
- artère pulmonaire (I28.1)
- artérioveineux SAI (Q27.3)
- artérioveineux acquis SAI (I77.0)
- cardiaque (I25.3)
- cérébral (I67.1-)
- coronaire (I25.4)
- rétinien (H35.0)
- variqueux (I77.0)

172.0 Anévrisme et dissection de l'artère carotide

172.1 Anévrisme et dissection d'une artère de membre supérieur

172.2 Anévrisme et dissection de l'artère rénale

172.3 Anévrisme et dissection de l'artère iliaque

172.4 Anévrisme et dissection d'une artère de membre inférieur

172.5 Anévrisme et dissection d'une autre artère précérébrale

Anévrisme et dissection de l'artère basilaire (tronc)

Excl.: Anévrisme et dissection:

- artère carotide (I72.0)
- artère vertébrale (I72.6)

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

173.- Autres maladies vasculaires périphériques

Excl.: engelures (T69.1)

gelures (T33-T35)

main ou pied d'immersion (T69.0)

spasme de l'artère cérébrale (G45.9-)

173.0 Syndrome de Raynaud

Gangrène

Maladie

Phénomène (secondaire)

de Raynaud

173.1 Thrombo-angéite oblitérante [Buerger]

173.8 Autres maladies vasculaires périphériques précisées

Acrocyanose

Acroparesthésie:

- simple [type Schultze]
- vasomotrice [type Nothnagel]

Erythrocyanose

Erythromélgie

173.9 Maladie vasculaire périphérique, sans précision

Claudication intermittente

Spasme artériel

Maladie artérielle occlusive

174.- Embolie et thrombose artérielles

Incl.: infarctus:

- embolique
- thrombotique

occlusion:

- embolique
- thrombotique

Excl.: embolie et thrombose de:

- artères basilaires (I63.0-I63.2, I65.1)
- artères carotidiennes (I63.0-I63.2, I65.2)
- artères cérébrales (I63.3-I63.5, I66.9)
- compliquant:
 - avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.2)
 - grossesse, accouchement et puerpéralité (O88.-)
- artères coronaires (I21-I25)
- artères mésentériques (K55.0)
- artères précérébrales (I63.0-I63.2, I65.9)
- artères pulmonaires (I26.-)
- artères rénales (N28.0)
- artères rétiniennes (H34.-)
- artères vertébrales (I63.0-I63.2, I65.0)

174.0 Embolie et thrombose de l'aorte abdominale

Syndrome de (la):

- bifurcation aortique
- Leriche

174.1 Embolie et thrombose de parties de l'aorte, autres et non précisées

174.2 Embolie et thrombose des artères des membres supérieurs

174.3 Embolie et thrombose des artères des membres inférieurs

174.4 Embolie et thrombose des artères distales, sans précision

Embolie artérielle périphérique

174.5 Embolie et thrombose de l'artère iliaque

174.8 Embolie et thrombose d'autres artères

174.9 Embolie et thrombose d'artères non précisées

177.- Autres atteintes des artères et artérioles

Excl.: angéite d'hypersensibilité (M31.0)

artère pulmonaire (I28.-)

maladies (vasculaires) du collagène (M30-M36)

177.0 Fistule artérioveineuse, acquise

Anévrisme:

- artérioveineux, acquis
- variqueux

Excl.: anévrisme artérioveineux SAI (Q27.3)

cérébrale (I67.1-)

coronaire (I25.4)

traumatique - voir traumatisme, vaisseau sanguin, par région anatomique

177.1 Sténose d'une artère

I77.2 Rupture d'une artère

Erosion	artérielle
Fistule	
Ulcération	

Excl.: rupture artérielle traumatique - voir traumatisme, vaisseau sanguin, par région anatomique

I77.3 Dysplasie fibromusculaire artérielle

I77.4 Syndrome de compression de l'artère cœliaque

I77.5 Nécrose d'une artère

I77.6 Artérite, sans précision

Aortite SAI
Endartérite SAI

Excl.: artérite ou endartérite (de):

- à cellules géantes (M31.5-M31.6)
- cérébrale NCA (I67.7)
- coronaire (I25.8)
- crosse aortique [Takayasu] (M31.4)
- déformante (I70.-)
- oblitérante (I70.-)
- sénile (I70.-)

I77.8 Autres atteintes précisées des artères et artérioles

Tiraillement	artérielle
Ulcération	

I77.9 Atteinte des artères et artérioles, sans précision

I78.- Maladies des capillaires

I78.0 Télangiectasie hémorragique héréditaire

Maladie de Rendu-Osler-Weber

I78.1 Nævus, non néoplasique

Nævus:

- arachnéen
- stellaire

Excl.: tache de vin (Q82.5)
sanguin (Q82.5)
nævus (à) (en):

- flammeus (Q82.5)
- SAI (D22.-)
- bleu (D22.-)
- mélanocytes (D22.-)
- pigmentaire (D22.-)
- pileux (D22.-)
- vasculaire SAI (Q82.5)
- verruqueux (Q82.5)

I78.8 Autres maladies des capillaires

I78.9 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

(I80-I89)

180.- **Phlébite et thrombophlébite**

Incl.: endophlébite
inflammation veineuse
périphlébite
phlébite suppurée

Si d'origine médicamenteuse, utiliser un code supplémentaire (Chapitre XX) pour identifier le médicament

Excl.: phlébite et thrombophlébite (de):

- compliquant:
 - avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.7)
 - grossesse, accouchement et puerpéralité (O22.-, O87.-)
- intracrâniennes et intrarachidiennes, pyogènes ou SAI (G08)
- intracrâniennes, non pyogènes (I67.6)
- intrarachidiennes, non pyogènes (G95.1)
- veine porte (K75.1)
- syndrome post-phlébitique (I87.0-)
- thrombophlébite migratrice (I82.1)

180.0 **Phlébite et thrombophlébite des veines superficielles des membres inférieurs**

180.1 **Phlébite et thrombophlébite de la veine fémorale**

180.2- **Phlébite et thrombophlébite d'autres vaisseaux profonds des membres inférieurs**

180.20 Thrombose, phlébite et thrombophlébite des veines pelviennes

180.28 Thrombose, phlébite et thrombophlébite d'autres vaisseaux profonds des membres inférieurs
Thrombose veineuse profonde SAI

180.3 **Phlébite et thrombophlébite des membres inférieurs, sans précision**
Embolie ou thrombose d'un membre inférieur SAI

180.8- Phlébite et thrombophlébite d'autres localisations

180.80 Thrombose, phlébite et thrombophlébite des veines superficielles des membres supérieurs
Thrombose, phlébite et thrombophlébite de:

- veine basilaire
- veine céphalique

180.81 Thrombose, phlébite et thrombophlébite des veines profondes des membres supérieurs
Thrombose, phlébite et thrombophlébite de:

- veine axillaire
- veine sous-clavière

180.88 Thrombose, phlébite et thrombophlébite d'autres localisations

180.9 Phlébite et thrombophlébite de localisation non précisée

181

Thrombose de la veine porte

Incl.: Obstruction de la veine porte

Excl.: phlébite de la veine porte (K75.1)

182.-

Autres embolies et thromboses veineuses

Excl.: embolie et thrombose veineuse (de):

- veines cérébrales (I63.6, I67.6)
- compliquant:
 - avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.7)
 - grossesse, accouchement et puerpéralité (O22.-, O87.-)
- veines coronaires (I21-I25)
- veines intracrâniennes et intrarachidiennes, pyogènes ou SAI (G08)
- veines intracrâniennes, non pyogènes (I67.6)
- veines intrarachidiennes, non pyogènes (G95.1)
- veines des membres inférieurs (I80.-)
- veines mésentérique (K55.0)
- portales (I81)
- veines pulmonaires (I26.-)

182.0 **Syndrome de Budd-Chiari**

182.1 **Thrombophlébite migratrice**

182.2 **Embolie et thrombose de la veine cave**

182.3 **Embolie et thrombose de la veine rénale**

182.8- **Embolie et thrombose d'autres veines précisées**

182.80 Embolie et thrombose de la veine splénique

182.88 Embolie et thrombose d'autres veines précisées

182.9 **Embolie et thrombose d'une veine non précisée**

Embolie veineuse SAI

Thrombose (veineuse) SAI

I83.- Varices des membres inférieurs

Excl.: compliquant:

- grossesse (O22.0)
- puerpéralité (O87.8)

I83.0 Varices ulcérées des membres inférieurs

Ulcère variqueux (membres inférieurs, toute localisation)
Tout état classé en I83.9 avec ulcère ou précisé comme étant ulcéré

I83.1 Varices des membres inférieurs, avec inflammation

Dermite de stase SAI
Tout état classé en I83.9 avec inflammation ou précisé comme étant inflammatoire

I83.2 Varices des membres inférieurs, avec ulcère et inflammation

Tout état classé en I83.9 avec ulcère et inflammation

I83.9 Varices des membres inférieurs sans ulcère ou inflammation

Phlébectasie
Varices | des membres inférieurs [toute localisation] ou de localisation non précisée
Veines variqueuses

I85.- Varices œsophagiennes

I85.0 Varices œsophagiennes hémorragiques

I85.9 Varices œsophagiennes, non hémorragiques

Varices œsophagiennes SAI

I86.- Varices d'autres localisations

Excl.: varices (de):

- localisation non précisée (I83.9)
- rétiniennes (H35.0)

I86.0 Varices sublinguales

I86.1 Varices scrotales

Varicocèle

I86.2 Varices pelviennes

I86.3 Varices vulvaires

Excl.: compliquant:

- accouchement et puerpéralité (O87.8)
- grossesse (O22.1)

I86.4 Varices gastriques

I86.8 Varices d'autres localisations précisées

Ulcère variqueux de la cloison nasale

I87.- Autres atteintes veineuses

I87.0- Syndrome post-phlébitique

I87.00 Syndrome post-thrombotique sans ulcération

Syndrome post-phlébitique sans ulcération

Syndrome post-phlébitique SAI

Syndrome post-thrombotique SAI

I87.01 Syndrome post-thrombotique avec ulcération

Syndrome post-phlébitique avec ulcération

- 187.1 Compression veineuse**
Rétrécissement veineux
Syndrome de la veine cave (inférieure) (supérieure)
Excl.: pulmonaire (I28.8)
- 187.2 Insuffisance veineuse (chronique) (périphérique)**
- 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)
lymphœdème:
• après mastectomie (I97.2)
• héréditaire (Q82.0)
- 189.0 Lymphœdème, non classé ailleurs**
Lymphangiectasie
- 189.1 Lymphangite**
Lymphangite:
• SAI
• chronique
• subaiguë
Excl.: lymphangite aiguë (L03.-)
- 189.8 Autres atteintes non infectieuses précisées des vaisseaux et des ganglions lymphatiques**
Chylocèle (non filarienne)
Réticulose lipomélanique
- 189.9 Atteinte non infectieuse des vaisseaux et des ganglions lymphatiques, sans précision**
Maladie des vaisseaux lymphatiques SAI

**Troubles autres et non précisés de l'appareil circulatoire
(I95-I99)**

- I95.- Hypotension**
Excl.: collapsus cardio-vasculaire (R57.9)
constatation d'une baisse non spécifique de la tension artérielle SAI (R03.1)
syndrome d'hypotension maternelle (O26.5)
- I95.0 Hypotension idiopathique**
- I95.1 Hypotension orthostatique**
Hypotension posturale
Excl.: hypotension orthostatique neurogène [Shy-Drager] (G90.3)
- I95.2 Hypotension médicamenteuse**
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament.
- I95.8 Autres hypotensions**
Hypotension chronique
- I95.9 Hypotension, sans précision**
- I97.- Troubles de l'appareil circulatoire après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classés ailleurs**
Excl.: choc postopératoire (T81.1)
- I97.0 Syndrome post-cardiotomie**
- I97.1 Autres troubles fonctionnels après chirurgie cardiaque**
Défaillance cardiaque | après chirurgie cardiaque ou due à la présence d'une prothèse cardiaque
Insuffisance cardiaque |
Syndrome de pacemaker
- I97.2 Lymphœdème après mastectomie**
Eléphantiasis | suite à mastectomie
Oblitération des vaisseaux lymphatiques |
- I97.8 Autres troubles de l'appareil circulatoire après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classés ailleurs**
- I97.9 Trouble de l'appareil circulatoire après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, sans précision**
- I98.-* Autres troubles de l'appareil circulatoire au cours de maladies classées ailleurs**
Excl.: troubles classés à d'autres catégories avec astérisques dans ce chapitre
- I98.0* Syphilis cardio-vasculaire**
Syphilis cardio-vasculaire:
• SAI (A52.0†)
• congénitale tardive (A50.5†)

- 198.1*** **Troubles cardio-vasculaires au cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs**
Lésions de la pinta [caraté] avec atteinte cardio-vasculaire (A67.2†)
Maladie de Chagas avec atteinte cardio-vasculaire NCA (B57.2†)
- 198.2*** **Varices oesophagiennes et gastriques au cours de maladies classées dans d'autres chapitres, sans indication d'hémorragie**
Varices œsophagiennes et gastriques dans:
• maladies du foie (K70-K71†, K74.-†)
• schistosomiase (B65.-†)
- 198.3*** **Varices oesophagiennes et gastriques au cours de maladies classées dans d'autres chapitres, avec mention d'hémorragie**
Varices œsophagiennes et gastriques au cours de:
• affections du foie (K70-K71†, K74.-†)
• schistosomiase (B65.-†)
- 198.8*** **Autres troubles précisés de l'appareil circulatoire au cours de maladies classées ailleurs**

199

Troubles autres et non précisés de l'appareil circulatoire

Chapitre X

Maladies de l'appareil respiratoire (J00 - J99)

Note: Lorsqu'une maladie est décrite comme ayant plus d'une localisation et n'est pas spécifiquement codée, elle est classée à la localisation la plus basse (par exemple: trachéobronchite à bronchite en J40).

Excl.: certaines affections dont l'origine se situe dans la période périnatale (P00-P96)
certaines maladies infectieuses et parasitaires (A00-B99)
complications de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (O00-O99)
lésions traumatiques, empoisonnements et certaines autres conséquences de causes externes (S00-T98)
maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques (E00-E90)
malformations congénitales et anomalies chromosomiques (Q00-Q99)
symptômes, signes et résultats anormaux d'examens cliniques et de laboratoire, non classés ailleurs (R00-R99)
tumeurs (C00-D48)

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

J00-J06	Affections aiguës des voies respiratoires supérieures
J09-J18	Grippe et pneumopathie
J20-J22	Autres affections aiguës des voies respiratoires inférieures
J30-J39	Autres maladies des voies respiratoires supérieures
J40-J47	Maladies chroniques des voies respiratoires inférieures
J60-J70	Maladies du poumon dues à des agents externes
J80-J84	Autres maladies respiratoires touchant principalement le tissu interstitiel
J85-J86	Maladies suppurées et nécrotiques des voies respiratoires inférieures
J90-J94	Autres affections de la plèvre
J95-J99	Autres maladies de l'appareil respiratoire

Les catégories de ce chapitre comprenant des astérisques sont les suivantes:

J17.-*	Pneumonie au cours de maladies classées ailleurs
J91*	Epanchement pleural au cours de maladies classées ailleurs
J99.-*	Troubles respiratoires au cours de maladies classées ailleurs

Affections aiguës des voies respiratoires supérieures (J00-J06)

Excl.: maladie pulmonaire obstructive chronique avec épisodes aigus SAI (J44.1-)

J00 Rhinopharyngite aiguë [rhume banal]

Incl.: Coryza (aigu)
Rhinite:
• aiguë
• infectieuse
Rhinopharyngite:
• SAI
• infectieuse SAI
Rhinorrhée aiguë

Excl.: angine:
• SAI (J02.9)
• aiguë (J02.-)
• chronique (J31.2)
pharyngite:
• SAI (J02.9)
• aiguë (J02.-)
• chronique (J31.2)
rhinite:
• SAI (J31.0)
• allergique (J30.1-J30.4)
• chronique (J31.0)
• vasomotrice (J30.0)
rhinopharyngite chronique (J31.1)

J01.- Sinusite aiguë

<i>Incl.:</i> abcès empyème infection inflammation suppuration		aigu(ë), d'un sinus de la face
--	--	--------------------------------

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

Excl.: sinusite, chronique ou SAI (J32.-)

J01.0 Sinusite maxillaire aiguë

Antrite aiguë

J01.1 Sinusite frontale aiguë

J01.2 Sinusite ethmoïdale aiguë

J01.3 Sinusite sphénoïdale aiguë

J01.4 Pansinusite aiguë

J01.8 Autres sinusites aiguës

Sinusite aiguë de plus d'un sinus mais sans pansinusite

J01.9 Sinusite aiguë, sans précision

J02.-**Pharyngite aiguë**

Incl.: angine aiguë
mal de gorge aigu

Excl.: abcès:
• pharyngé (J39.1)
• rétropharyngé (J39.0)
angine phlegmoneuse (J36)
laryngo-pharyngite aiguë (J06.0)
pharyngite chronique (J31.2)

J02.0 Pharyngite à streptocoques

Angine à streptocoques

Excl.: scarlatine (A38)

J02.8 Pharyngite aiguë due à d'autres micro-organismes précisés

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

Excl.: pharyngite (due à):
• mononucléose infectieuse (B27.-)
• vésiculaire due à un entérovirus (B08.5)
• virus de l'herpès [herpes simplex] (B00.2)
• virus grippal:
• identifié (J09, J10.1)
• non identifié (J11.1)

J02.9 Pharyngite aiguë, sans précision

Angine (aiguë) SAI

Mal de gorge (aigu) SAI

Pharyngite (aiguë):

- SAI
- gangréneuse
- infectieuse SAI
- suppurée
- ulcéreuse

J03.-**Amygdalite aiguë**

Excl.: angine (à):
• SAI (J02.9)
• aiguë (J02.-)
• phlegmoneuse (J36)
• streptocoques (J02.0)

J03.0 Amygdalite à streptocoques**J03.8 Amygdalite aiguë due à d'autres micro-organismes précisés**

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

Excl.: pharyngo-amygdalite due au virus de l'herpès [herpes simplex] (B00.2)

J03.9 Amygdalite aiguë, sans précision

Amygdalite (aiguë):

- SAI
- folliculaire
- gangréneuse
- infectieuse
- ulcéreuse

J04.- Laryngite et trachéite aiguës

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

Excl.: laryngisme (striduleux) (J38.5)
laryngite obstructive aiguë [croup] et épiglottite aiguë (J05.-)

J04.0 Laryngite aiguë

Laryngite (aiguë):

- SAI
- œdémateuse
- sous-glottique
- suppurée
- ulcéreuse

Excl.: laryngite:

- chronique (J37.0)
- grippale, virus grippal:
 - identifié (J09, J10.1)
 - non identifié (J11.1)

J04.1 Trachéite aiguë

Trachéite (aiguë):

- SAI
- catarrhale

Excl.: trachéite chronique (J42)

J04.2 Laryngo-trachéite aiguë

Laryngo-trachéite SAI

Trachéite (aiguë) avec laryngite (aiguë)

Excl.: laryngo-trachéite chronique (J37.1)

J05.- Laryngite obstructive aiguë [croup] et épiglottite aiguë

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

J05.0 Laryngite obstructive aiguë [croup]

Laryngite obstructive SAI

J05.1 Epiglottite aiguë

Epiglottite SAI

J06.- Infections aiguës des voies respiratoires supérieures, à localisations multiples et non précisées

Excl.: infection respiratoire aiguë SAI (J22)
virus grippal:

- identifié (J09, J10.1)
- non identifié (J11.1)

J06.0 Laryngo-pharyngite aiguë

J06.8 Autres infections aiguës des voies respiratoires supérieures, à localisations multiples

J06.9 Infection des voies respiratoires supérieures, sans précision

Infection grippal

Voies respiratoires supérieures:

- affection aiguë
- infection SAI

Grippe et pneumopathie (J09-J18)

J09

Grippe, à virus grippal identifié

Grippe à virus grippal dont l'épidémiologie est particulièrement importante, avec transmission d'animal à homme ou d'homme à homme, uniquement comme expliqué dans le texte de référence fourni.

Note: D'autres souches de virus Influenza identifiées ne peuvent être incluses que sur recommandation de l'OMS.

Incl.: Influenza A/H1N1, pandémie de 2009 [grippe porcine]
Influenza A/H5N1, épidémie de 2009 [grippe aviaire]

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire pour identifier une pneumonie ou d'autres manifestations de la maladie.

Pour des besoins épidémiologiques particuliers, ajouter un code supplémentaire (U69.2-!) pour identifier une souche virale spécifique.

Excl.: Infection SAI (A49.2) |
Méningite (G00.0) | à Haemophilus influenzae [H. influenzae]
Pneumonie (J14) |

J10.-

Grippe, à autre virus grippal identifié

Excl.: infection SAI (A49.2) |
méningite (G00.0) | à Haemophilus influenzae
pneumopathie (J14) |

J10.0

Grippe avec pneumonie, autre virus grippal identifié

(Broncho)pneumopathie grippale, virus grippal identifié

J10.1

Grippe avec d'autres manifestations respiratoires, autre virus grippal identifié

Epanchement pleural grippal |
Grippe |
Infection grippale des voies respiratoires supérieures | à autre virus grippal identifié
Laryngite grippale |
Pharyngite grippale |

J10.8

Grippe avec d'autres manifestations, autre virus grippal identifié

Encéphalopathie grippale |
Gastro-entérite grippale | autre virus grippal identifié
Myocardite (aiguë) grippale |

J11.-

Grippe, virus non identifié

Incl.: grippe virale, sans mention d'identification d'un virus spécifique

Excl.: infection SAI (A49.2) |
méningite (G00.0) | 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

J11.1

Grippe avec d'autres manifestations respiratoires, virus non identifié

Epanchement pleural grippal |
Infection grippale des voies respiratoires supérieures | sans précision ou virus spécifique non
Laryngite grippale | identifié
Pharyngite grippale |
Grippe SAI |

J11.8 Grippe avec d'autres manifestations, virus non identifié
Encéphalopathie grippale
Gastro-entérite grippale
Myocardite (aiguë) grippale | sans précision ou virus spécifique non identifié

J12.- Pneumonie virale, non classées ailleurs

Incl.: bronchopneumonie due à des virus autres que des virus grippaux

Excl.: pneumonie (par):

- aspiration due à une anesthésie au cours de:
 - grossesse (O29.0)
 - puerpéralité (O89.0)
- aspiration SAI (J69.0)
- aspiration due à une anesthésie au cours de:
 - travail et accouchement (O74.0)
- au cours de grippe (J09, J10.0, J11.0)
- congénitale (P23.0)
- due à la rubéole congénitale (P35.0)
- huileuse (J69.1)
- inhalation de substances solides et liquides (J69.-)
- interstitielle SAI (J84.9)
- néonatale d'aspiration (P24.9)

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

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

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

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 aérobies à Gram négatif

Pneumonie due à 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

- Excl.:* ornithose (A70)
 pneumocystose (B59)
 Pneumonie:
- SAI (J18.9)
 - congénitale (P23.-)

J16.0 Pneumonie due à Chlamydia

J16.8 Pneumonie due à d'autres micro-organismes infectieux

J17.-* Pneumonie au cours de maladies classées ailleurs

J17.0* Pneumonie au cours de maladies bactériennes classées ailleurs

Pneumonie (au cours de) (due à):

- actinomycose (A42.0†)
- charbon (A22.1†)
- coqueluche (A37.-†)
- fièvre typhoïde (A01.0†)
- gonorrhée (A54.8†)
- nocardiose (A43.0†)
- salmonellose (A02.2†)
- tularémie (A21.2†)

J17.1* Pneumonie au cours de maladies virales classées ailleurs

Pneumonie au cours de:

- maladie à cytomégalovirus (B25.0†)
- rougeole (B05.2†)
- rubéole (B06.8†)
- varicelle (B01.2†)

J17.2* Pneumonie au cours de mycoses

Pneumonie au cours de:

- aspergillose (B44.0-B44.1†)
- candidose (B37.1†)
- coccidioïdomycose (B38.0-B38.2†)
- histoplasmose (B39.-†)

J17.3* Pneumonie au cours de maladies parasitaires

Pneumonie au cours de:

- ascariase (B77.8†)
- schistosomiase (B65.-†)
- toxoplasmose (B58.3†)

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

J17.8* Pneumonie au cours d'autres maladies classées ailleurs

Pneumonie au cours de:

- fièvre Q (A78†)
- infection à spirochètes NCA (A69.8†)
- ornithose (A70†)
- rhumatisme articulaire aigu (I00†)

J18.-

Pneumonie à micro-organisme non précisé

Excl.: abcès du poumon avec Pneumonie (J85.1)
affections pulmonaires interstitielles médicamenteuses (J70.2-J70.4)

Pneumonie (par):

- aspiration due à une anesthésie au cours de:
 - grossesse (O29.0)
 - puerpéralité (O89.0)
 - travail et accouchement (O74.0)
- aspiration SAI (J69.0)
- congénitale (P23.9)
- due à des agents externes (J67-J70)
- huileuse (J69.1)
- inhalation de substances solides et liquides (J69.-)
- usuellement interstitielle (J84.1)
- interstitielle SAI (J84.9)
- néonatale d'aspiration (P24.9)

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:

- SAI, chez les moins de 15 ans
- aiguë et subaiguë (avec):
 - bronchospasme
 - fibrineuse
 - membraneuse
 - obstructive
 - purulente
 - septique
 - trachéite

trachéobronchite aiguë

Excl.: bronchite:

- SAI, chez les plus de 15 ans (J40)
- allergique SAI (J45.0)
- chronique:
 - mucopurulente (J41.1)
 - obstructive (J44.-)
 - simple (J41.0)
 - SAI (J42)
- trachéobronchite:
 - chronique (J42)
 - obstructive (J44.-)
 - SAI (J40)

- J20.0 Bronchite aiguë due à *Mycoplasma pneumoniae***
- J20.1 Bronchite aiguë due à *Haemophilus influenzae***
- J20.2 Bronchite aiguë due à des streptocoques**
- J20.3 Bronchite aiguë due au virus Coxsackie**
- J20.4 Bronchite aiguë due aux virus paragrippaux**
- J20.5 Bronchite aiguë due au virus respiratoire syncytial [VRS]**
- J20.6 Bronchite aiguë due à des rhinovirus**
- J20.7 Bronchite aiguë due à des virus ECHO**
- J20.8 Bronchite aiguë due à d'autres micro-organismes précisés**
- J20.9 Bronchite aiguë, sans précision**

J21.- Bronchiolite aiguë

Incl.: avec bronchospasme

- J21.0 Bronchiolite aiguë due au virus respiratoire syncytial [VRS]**
- J21.1 Bronchiolite aiguë au Metapneumovirus humain**
- J21.8 Bronchiolite aiguë due à d'autres micro-organismes précisés**

J21.9 Bronchiolite aiguë, sans précision
Bronchiolite (aiguë)

J22 Infections aiguës des voies respiratoires inférieures, sans précision
Incl.: Infection respiratoire (voies respiratoires inférieures) aiguë SAI
Excl.: infection (aiguë) des voies respiratoires supérieures (J06.9)

Autres maladies des voies respiratoires supérieures (J30-J39)

J30.- Rhinopathie allergique et vasomotrice
Incl.: rhinorrhée spasmodique
Excl.: rhinite SAI (J31.0)
rhinopathie allergique avec asthme (J45.0)

J30.0 Rhinopathie vasomotrice

J30.1 Rhinopathie allergique due au pollen
Allergie SAI due au pollen
Pollinose
Rhume des foins

J30.2 Autres rhinopathies allergiques saisonnières

J30.3 Autres rhinopathie allergiques
Rhinite allergique persistante

J30.4 Rhinopathie allergique, sans précision

J31.- Rhinite, rhinopharyngite et pharyngite chroniques

J31.0 Rhinite chronique
Ozène
Rhinite (chronique):
• SAI
• atrophique
• granulomateuse
• hypertrophique
• obstructive
• purulente
• ulcéreuse
Excl.: rhinite:
• allergique (J30.1-J30.4)
• vasomotrice (J30.0)

J31.1 Rhinopharyngite chronique
Excl.: rhinopharyngite, aiguë ou SAI (J00)

J31.2 Pharyngite chronique

Angine chronique

Pharyngite (chronique):

- atrophique
- granuleuse
- hypertrophique

Excl.: pharyngite, aiguë ou SAI (J02.9)

J32.- Sinusite chronique

Incl.: abcès
empyème
infection
suppuration

(chronique) d'un sinus (de la face)

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

Excl.: sinusite aiguë (J01.-)

J32.0 Sinusite maxillaire chronique

Antrite (chronique)

Sinusite maxillaire SAI

J32.1 Sinusite frontale chronique

Sinusite frontale SAI

J32.2 Sinusite ethmoïdale chronique

Sinusite ethmoïdale SAI

J32.3 Sinusite sphénoïdale chronique

Sinusite sphénoïdale SAI

J32.4 Pansinusite chronique

Pansinusite SAI

J32.8 Autres sinusites chroniques

Sinusite (chronique) de plus d'un sinus mais sans pansinusite

J32.9 Sinusite chronique, sans précision

Sinusite (chronique) SAI

J33.- Polype nasal

Excl.: polypes adénomateux (D14.0)

J33.0 Polype des fosses nasales

Polype (des):

- choanes
- rhinopharyngé

J33.1 Polypose rhino-sinusienne déformante

Syndrome ou ethmoïdite de Woakes

J33.8 Autres polypes des sinus

Polypes du sinus (de):

- ethmoïdal
- face
- maxillaire
- sphénoïdal

J33.9 Polype nasal, sans précision

J34.- Autres maladies du nez et des sinus du nez

Excl.: ulcère variqueux de la cloison nasale (I86.8)

J34.0 Abscès, furoncle et anthrax du nez

Phlegmon
Nécrose
Ulcération

(de la cloison) nasal(e)

J34.1 Kyste et mucocèle du nez et des sinus du nez

J34.2 Déviation de la cloison nasale

Déviation de la cloison (nasale) (acquise)

J34.3 Hypertrophie des cornets du nez

J34.8 Autres maladies précisées du nez et des sinus du nez

Perforation de la cloison nasale SAI
Rhinolithe

J35.- Maladies chroniques des amygdales et des végétations adénoïdes

J35.0 Amygdalite chronique

Excl.: amygdalite:
• SAI (J03.9)
• aiguë (J03.-)

J35.1 Hypertrophie des amygdales

Hyperplasie des amygdales

J35.2 Hypertrophie des végétations adénoïdes

Hyperplasie des végétations adénoïdes

J35.3 Hypertrophie des amygdales et des végétations adénoïdes

J35.8 Autres maladies chroniques des amygdales et des végétations adénoïdes

Amygdalolithe
Cicatrice amygdalienne (et adénoïdienne)
Lambeau amygdalien
Ulcère amygdalien

J35.9 Maladie chronique des amygdales et des végétations adénoïdes, sans précision

Maladie (chronique) des amygdales et des végétations adénoïdes SAI

J36 Angine phlegmoneuse

Incl.: Abscès de l'amygdale
Phlegmon péri-amygdalien

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

Excl.: abcès rétropharyngé (J39.0)
amygdalite:
• SAI (J03.9)
• aiguë (J03.-)
• chronique (J35.0)

J37.- Laryngite et laryngo-trachéite chroniques

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

J37.0 Laryngite chronique

Laryngite:

- atrophique (sèche)
- catarrhale
- hypertrophique

Excl.: laryngite:

- SAI (J04.0)
- aiguë (J04.0)
- obstructive (aiguë) (J05.0)

J37.1 Laryngo-trachéite chronique

Laryngite chronique avec trachéite (chronique)

Trachéite chronique avec laryngite

Excl.: laryngo-trachéite:

- SAI (J04.2)
- aiguë (J04.2)

trachéite:

- SAI (J04.1)
- aiguë (J04.1)
- chronique (J42)

J38.- Maladies des cordes vocales et du larynx, non classées ailleurs

Excl.: laryngite:

- obstructive (aiguë) (J05.0)
- ulcéreuse (J04.0)

sténose sous-glottique après un acte à visée diagnostique et thérapeutique (J95.5)

stridor:

- laryngé congénital (P28.8)
- SAI (R06.1)

J38.0- Paralysie des cordes vocales et du larynx

Laryngoplégie

Paralysie de la glotte

J38.00 Non précisée

J38.01 Unilatérale, partielle

J38.02 Unilatérale, totale

J38.03 Bilatérale, partielle

J38.1 Polype des cordes vocales et du larynx

Excl.: polypes adénomateux (D14.1)

J38.2 Nodules des cordes vocales

Cordite (fibrineuse) (nodulaire) (tubéreuse)

Nodules laryngés

J38.3 Autres maladies des cordes vocales

Abcès

Granulome

Leucokératose

Leucoplasie

Phlegmon

Hyperkératose

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

Laryngisme (striduleux)

Faux croup

J38.6 Sténose du larynx

J38.7 Autres maladies du larynx

Abcès

Maladie SAI

Nécrose

Pachydermie | du larynx

Périchondrite

Phlegmon

Ulcération

J39.-

Autres maladies des voies respiratoires supérieures

Excl.: infection:

- aiguë des voies respiratoires supérieures SAI (J06.9)
 - respiratoire aiguë SAI (J22)
- inflammation des voies respiratoires supérieures due à des agents chimiques, des émanations, des fumées ou des gaz (J68.2)

J39.0 Abcès parapharyngé et rétropharyngé

Abcès péripharyngé

Excl.: angine phlegmoneuse (J36)

J39.1 Autres abcès du pharynx

Abcès rhinopharyngé

Phlegmon du pharynx

J39.2 Autres maladies du pharynx

Kyste

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 :

- congénitale (Q32.1)
- suite à un acte à visée diagnostique et thérapeutique (J95.81)
- syphilitique (A52.7)
- tuberculeuse n.c.a. (A16.4)

J39.88 Autres maladies précisées des voies respiratoires supérieures

J39.9 Maladie des voies respiratoires supérieures, sans précision

Maladies chroniques des voies respiratoires inférieures (J40-J47)

Excl.: fibrose kystique (E84.-)

J40 Bronchite, non précisée comme aiguë ou chronique

Note: La bronchite, non précisée comme aiguë ou chronique chez un sujet de moins de 15 ans, peut être présumée aiguë et doit être classée en J20.-.

Incl.: Bronchite:

- SAI
- avec trachéite SAI
- catarrhale
- Trachéobronchite SAI

Excl.: bronchite:

- allergique SAI (J45.0)
- asthmatique SAI (J45.9)
- due à des agents chimiques (aiguë) (J68.0)

J41.- Bronchite chronique simple et mucopurulente

Excl.: bronchite chronique:

- SAI (J42)
- obstructive (J44.-)

J41.0 Bronchite chronique simple

J41.1 Bronchite chronique mucopurulente

J41.8 Bronchite chronique simple et mucopurulente

J42 Bronchite chronique, sans précision

Incl.: Bronchite chronique SAI

Trachéite chronique
Trachéobronchite chronique

Excl.: bronchite chronique:

- asthmatique (J44.-)
- avec obstruction des voies respiratoires (J44.-)
- emphysémateuse (J44.-)
- simple et mucopurulente (J41.-)
- maladie pulmonaire obstructive chronique SAI (J44.9-)

J43.- Emphysème

- Excl.:* bronchite emphysemateuse (obstructive) (J44.-)
 emphysème (dû à):
- avec bronchite chronique (obstructive) (J44.-)
 - compensateur (J98.3)
 - inhalation d'agents chimiques, d'émanations, de fumées ou de gaz (J68.4)
 - interstitiel néonatal (P25.0)
 - interstitiel (J98.2)
 - médiastinal (J98.2)
 - sous-cutané:
 - d'origine traumatique (T79.7)
 - résultant d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique (sous-cutané) (T81.8)

J43.0 Syndrome de MacLeod
 Emphysème unilatéral
 Hyperclarté pulmonaire unilatérale

J43.1 Emphysème panlobulaire
 Emphysème panacinaire

J43.2 Emphysème centro-lobulaire

J43.8 Autres emphysèmes

J43.9 Emphysème, sans précision
 Bulle d'emphysème pulmonaire
 Emphysème (pulmonaire):

- SAI
- bulleux
- vésiculaire

J44.- Autres maladies pulmonaires obstructives chroniques

- Incl.:* asthme obstructif
 bronchite:
- | | |
|--|-----------|
| <ul style="list-style-type: none"> • asthmatique (obstructive) • avec obstruction des voies aériennes • emphysemateuse • obstructive trachéobronchite obstructive | 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)
 trachéobronchite chronique (J42)

Utiliser les cinquièmes positions suivantes des codes J44 afin d'indiquer le degré d'obstruction:

- | | |
|---|---|
| 0 | 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 | VEF ₁ ≥ 70 % de la norme |
| 9 | VEF ₁ 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 extrinsèque
 • atopique
 Bronchite allergique SAI
 Rhinite allergique avec asthme
 Rhume des foins avec asthme

J45.1 Asthme non allergique

- Asthme non allergique endogène [asthme intrinsèque]
 Asthme non allergique médicamenteux [asthme due aux analgésiques]

J45.8 Asthme associé

- Association d'états mentionnés en J45.0 et J45.1

J45.9 Asthme, sans précision

- Asthme tardif
 Bronchite asthmatique SAI

J46

Etat de mal asthmatique

- Incl.:* Asthme grave aigu

J47

Bronchectasie

- Incl.:* Bronchiolectasie
Excl.: bronchectasie:
 • congénitale (Q33.4)
 • tuberculeuse (phase active) (A15-A16)

**Maladies du poumon dues à des agents externes
(J60-J70)**

Excl.: asthme mentionné en J45.-

J60 Pneumoconiose des mineurs de charbon

Incl.: Anthracose
Anthracosilicose
Poumon des mineurs de charbon

Excl.: associée à toutes formes de tuberculose (J65)

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.: associée à toutes formes de tuberculose (J65)

J62.0 Pneumoconiose due à la poussière du talc

J62.8 Pneumoconiose due à d'autres poussières de silice
Silicose SAI

J63.- Pneumoconiose due à d'autres poussières inorganiques

Excl.: associée à toutes formes de tuberculose (J65)

J63.0 Aluminose (du poumon)

J63.1 Fibrose (du poumon) due à la bauxite

J63.2 Bérylliose

J63.3 Fibrose (du poumon) due au graphite

J63.4 Sidérose

J63.5 Stannose

J63.8 Pneumoconiose due à d'autres poussières inorganiques précisées

J64 Pneumoconiose, sans précision

Excl.: associée à toutes formes de tuberculose (J65)

J65 Pneumoconiose associée à la tuberculose

Incl.: Tous les états classés en J60-J64 associés à la tuberculose, toutes formes classées en A15-A16

J66.- Affections des voies aériennes dues à des poussières organiques précisées

Excl.: bagassose (J67.1)
 pneumopathie par hypersensibilité aux poussières organiques (J67.-)
 poumon de fermier (J67.0)
 syndrome réactionnel de dysfonction des voies respiratoires (J68.3)

J66.0 Byssinose
 Affection des voies aériennes due aux poussières de coton

J66.1 Maladie des apprêteurs du lin

J66.2 Cannabinose

J66.8 Affection des voies aériennes due à d'autres poussières organiques précisées

J67.- 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 par hypersensibilité SAI

J68.- Affections respiratoires dues à l'inhalation d'agents chimiques, d'émanations, de fumées et de gaz

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.

J68.0 Bronchite et pneumonie dues à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des gaz

Bronchite (aiguë) due à des agents chimiques

J68.1 Œdème du poumon dû à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des gaz

Œdème (aigu) du poumon dû à des agents chimiques

J68.2 Inflammation des voies respiratoires supérieures due à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des gaz, non classée ailleurs

J68.3 Autres affections respiratoires aiguës et subaiguës dues à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des gaz

Syndrome réactionnel de dysfonction des voies respiratoires

J68.4 Affections respiratoires chroniques dues à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des gaz

Bronchiolite oblitérante (chronique) (subaiguë)

Emphysème (diffus) (chronique)

Fibrose pulmonaire (chronique)

dû (due) à l'inhalation d'agents chimiques, d'émanations, de fumées et de gaz

J68.8 Autres affections respiratoires dues à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des gaz

J68.9 Affection respiratoire due à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des gaz, sans précision

J69.- Pneumonie due à des substances solides et liquides

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.

Excl.: syndromes d'aspiration néonataux (P24.-)

J69.0 Pneumonie due à des aliments et des vomissements

Pneumonie par aspiration (de):

- SAI
- aliments (régurgités)
- lait
- sécrétions gastriques
- vomissements

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 [ARDS]

Incl.: Maladie des membranes hyalines de l'adulte

J81 Œdème pulmonaire

Incl.: Congestion pulmonaire (passive)
Œdème pulmonaire aigu

Excl.: œdème pulmonaire:

- avec mention de cardiopathie SAI ou d'insuffisance cardiaque (I50.1-)
- dû à des agents:
 - chimiques (aigu) (J68.1)
 - externes (J60-J70)
- pneumopathie hypostatique (J18.2)

J82 Eosinophilie pulmonaire, non classée ailleurs

Incl.: Asthme avec éosinophiles
Eosinophilie tropicale (pulmonaire) SAI
Syndrome de Löffler

Excl.: due à (des):

- affections disséminées du tissu conjonctif (M30-M36)
- aspergillose (B44.-)
- infection parasitaire précisée (B50-B83)
- médicaments (J70.2-J70.4)

J84.-

Autres affections pulmonaires interstitielles

Excl.: affections pulmonaires interstitielles médicamenteuses (J70.2-J70.4)
emphysème interstitiel (J98.2)
maladies du poumon dues à des agents externes (J60-J70)
pneumonie lymphoïde interstitielle résultant de la maladie due au virus de
l'immunodéficience humaine [VIH] (B22)

J84.0

Pneumonies alvéolaires et pariéto-alvéolaires

Microlithiase alvéolaire du poumon
Protéïnose alvéolaire

J84.1

Autres affections pulmonaires interstitielles avec fibrose

Pneumopathie intersticielle aiguë
Alvéolite fibreuse (cryptogénique)
Fibrose pulmonaire:
• diffuse
• idiopathique
Syndrome de Hamman-Rich
Pneumonie interstitielle usuelle

Excl.: fibrose pulmonaire (chronique):
• après une irradiation (J70.1)
• due à l'inhalation d'agents chimiques, d'émanations, de fumées ou de gaz (J68.4)

J84.8

Autres affections pulmonaires interstitielles précisées

J84.9

Affection pulmonaire interstitielle, sans précision

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

Excl.: avec pneumonie due à un micro-organisme précisé (J09-J16)

J85.2

Abcès du poumon sans pneumopathie

Abcès du poumon SAI

J85.3

Abcès du médiastin

J86.-

Pyothorax

Incl.: abcès:
• pleural
• thoracique
empyème
pyopneumothorax

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

Excl.: dû à la tuberculose (A15-A16)

J86.0

Pyothorax avec fistule

J86.9 **Pyothorax sans fistule**
Empyème pleural (chronique), SAI

Autres affections de la plèvre
(J90-J94)

J90 **Epanchement pleural, non classé ailleurs**

Incl.: Pleurite avec épanchement

Excl.: épanchement (pleural) chyleux (J94.0)
inflammation de la plèvre SAI (R09.1)
tuberculeux (A15-A16)

J91* **Epanchement pleural au cours de maladies classées ailleurs**

J92.- **Plaque pleurale**

Incl.: épaississement pleural fibreux
pachypleurite

J92.0 **Plaque pleurale avec asbestose**

J92.9 **Plaque pleurale sans asbestose**
Plaque pleurale SAI

J93.- **Pneumothorax**

Excl.: pneumothorax:
• au cours de tuberculose (phase active) (A15-A16)
• congénital ou périnatal (P25.1)
• traumatique (S27.0)
pyopneumothorax (J86.-)

J93.0 **Pneumothorax spontané avec pression positive**

J93.1 **Autres pneumothorax spontanés**

J93.8 **Autres pneumothorax**

J93.9 **Pneumothorax, sans précision**

J94.- **Autres affections pleurales**

Excl.: affections pleurales tuberculeuses (phase active) (A15-A16)
hémopneumothorax traumatique (S27.2)
hémothorax traumatique (S27.1)
inflammation de la plèvre SAI (R09.1)

J94.0 **Epanchement chyleux**
Epanchement chyliforme

J94.1 **Fibrothorax**

J94.2 **Hémothorax**
Hémopneumothorax

J94.8 **Autres affections pleurales précisées**
Hydrothorax

J94.9 Affection pleurale, sans précision

**Autres maladies de l'appareil respiratoire
(J95-J99)**

J95.- Troubles respiratoires après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classés ailleurs

Excl.: affections pulmonaires dues à une irradiation (J70.0-J70.1)
emphysème (sous-cutané) résultant d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique (T81.8)

J95.0 Fonctionnement défectueux d'une trachéotomie
Fistule trachéo-œsophagienne consécutive à une trachéotomie
Hémorragie
Infection
Obstruction | de l'orifice de la trachéotomie

J95.1 Insuffisance pulmonaire aiguë consécutive à une intervention chirurgicale thoracique

J95.2 Insuffisance pulmonaire aiguë consécutive à une intervention chirurgicale non thoracique

J95.3 Insuffisance pulmonaire chronique consécutive à une intervention chirurgicale

J95.4 Syndrome de Mendelson

Excl.: compliquant:
• grossesse (O29.0)
• puerpéralité (O89.0)
• travail et accouchement (O74.0)

J95.5 Sténose sous-glottique après un acte à visée diagnostique et thérapeutique

J95.8- Autres troubles respiratoires après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classés ailleurs

J95.80 Pneumothorax iatrogène

J95.81 Sténose trachéale après des actes médicaux

Excl.: Sténose trachéale:
• congénitale (Q32.1)
• acquise (J39.80)
• syphilitique (A52.7)
• tuberculeuse n.c.a. (A16.4)
• SAI (J39.80)

J95.82 Insuffisances d'anastomoses et sutures après opérations de la trachée, des bronches et des poumons

J95.88 Autres maladies des voies respiratoires après des actes médicaux

J95.9 Trouble respiratoire après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, sans précision

J96.- Insuffisance respiratoire, non classée ailleurs

Excl.: insuffisance cardiopulmonaire (R09.2)

syndrome de détresse respiratoire de:

- adulte (J80)
- nouveau-né (P22.-)

troubles respiratoires après un acte à visée diagnostique et thérapeutique (J95.-)

Utiliser les chiffres suivants en cinquième position dans les sous-catégories J96.0-J96.9:

- 0 type I [hypoxique]
- 1 type II [hypercapnique]
- 9 type non précisé

J96.0- Insuffisance respiratoire aiguë

J96.1- Insuffisance respiratoire chronique

J96.9- Insuffisance respiratoire, sans précision

J98.- Autres troubles respiratoires

Excl.: apnée (du):

- SAI (R06.88)
- nouveau-né (P28.4)

apnée (du) sommeil:

- SAI (G47.3-)
- nouveau-né (P28.3)

J98.0 Affections des bronches, non classées ailleurs

Broncholithiase

Calcification

Sténose

Ulcère

Collapsus

Dyskinésie

des bronches

trachéo-bronchique

J98.1 Collapsus pulmonaire

Atélectasie

Collapsus du poumon

Excl.: atélectasie (du):

- au cours de tuberculose (phase active) (A15-A16)
- nouveau-né (P28.0-P28.1)

J98.2 Emphysème interstitiel

Emphysème médiastinal

Excl.: emphysème (du):

- SAI (J43.9)
- fœtus et nouveau-né (P25.0)
- résultant d'une intervention chirurgicale (sous-cutané) (T81.8)
- sous-cutané d'origine traumatique (T79.7)

J98.3 Emphysème compensateur

J98.4 Autres affections pulmonaires

Calcification du poumon

Lithiase pulmonaire

Maladie (du):

- kystique du poumon (acquise)
- poumon SAI

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

J98.5- Maladies du médiastin, non classées ailleurs

Excl.: abcès du médiastin (J85.3)

J98.50 Médiastinite

J98.58 Autres maladies du médiastin, non classées ailleurs

Fibrose | médiastinale
Hernie |

Déplacement | du médiastin

J98.6 Maladies du diaphragme

Inflammation du diaphragme

Paralysie du diaphragme

Relâchement diaphragmatique

Excl.: hernie diaphragmatique (K44.-)

hernie diaphragmatique, congénitale (Q79.0)

malformation congénitale du diaphragme NCA (Q79.1)

J98.8 Autres troubles respiratoires précisés

J98.9 Trouble respiratoire, sans précision

Maladie respiratoire (chronique) SAI

J99.-*

Troubles respiratoires au cours de maladies classées ailleurs

J99.0* Maladie pulmonaire rhumatoïde (M05.1-†)

J99.1* Troubles respiratoires au cours d'autres affections disséminées du tissu conjonctif

Troubles respiratoires au cours de:

- dermatomyosite (M33.0-M33.1†)
- granulomatose de Wegener (M31.3†)
- lupus érythémateux disséminé (M32.1†)
- polymyosite (M33.2†)
- sclérodermie (M34.8†)
- syndrome de Gougerot-Sjögren (M35.0†)

J99.8* Troubles respiratoires au cours d'autres maladies classées ailleurs

Troubles respiratoires au cours de:

- abcès amibien du poumon (A06.5†)
- cryoglobulinémie (D89.1†)
- spondylarthrite ankylosante (M45.0-†)
- sporotrichose (B42.0†)
- syphilis (A52.7†)

Chapitre XI

Maladies de l'appareil digestif (K00 - K93)

Excl.: certaines affections dont l'origine se situe dans la période périnatale (P00-P96)
certaines maladies infectieuses et parasitaires (A00-B99)
complications de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité (O00-O99)
lésions traumatiques, empoisonnements et certaines autres conséquences de causes externes (S00-T98)
maladies endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques (E00-E90)
malformations congénitales et anomalies chromosomiques (Q00-Q99)
symptômes, signes et résultats anormaux d'examen cliniques et de laboratoire, non classés ailleurs (R00-R99)
tumeurs (C00-D48)

Ce chapitre comprend les groupes suivants:

K00-K14 Maladies de la cavité buccale, des glandes salivaires et des maxillaires
K20-K31 Maladies de l'œsophage, de l'estomac et du duodénum
K35-K38 Maladies de l'appendice
K40-K46 Hernies
K50-K52 Entérites et colites non infectieuses
K55-K64 Autres maladies de l'intestin
K65-K67 Maladies du péritoine
K70-K77 Maladies du foie
K80-K87 Maladies de la vésicule biliaire, des voies biliaires et du pancréas
K90-K93 Autres maladies de l'appareil digestif

Les catégories de ce chapitre comprenant des astérisques sont les suivantes:

K23.-* Atteintes de l'œsophage au cours de maladies classées ailleurs
K67.-* Atteintes péritonéales au cours de maladies infectieuses classées ailleurs
K77.-* Atteintes hépatiques au cours de maladies classées ailleurs
K87.-* Atteintes de la vésicule biliaire, des voies biliaires et du pancréas au cours de maladies classées ailleurs
K93.-* Atteintes d'autres organes de l'appareil digestif au cours de maladies classées ailleurs

Les catégories de ce chapitre comprenant des points d'exclamation sont les suivantes:

K72.7-! Encéphalopathie hépatique et coma hépatique

Maladies de la cavité buccale, des glandes salivaires et des maxillaires (K00-K14)

K00.- Troubles de l'odontogénèse

Excl.: dents incluses et enclavées (K01.-)

K00.0 Anodontie
Hypodontie
Oligodontie

K00.1 Dents surnuméraires

Dents supplémentaires
Distomolaire
Mesiodens
Paramolaire
Quatrième molaire

K00.2 Anomalies de volume et de forme des dents

Concrescence
Fusion
Gémination
Dens in dente
Dent:
• conique
• évaginée
• invaginée
Enamélome
Macrodontie
Microdontie
Taurodontisme
Tubercule paramolaire

Excl.: tubercule de Carabelli, qui est considéré comme normal et ne doit pas être codé

K00.3 Dents tachetées

Email tacheté
Fluorose dentaire
Taches de l'émail non associées à la fluorose

Excl.: dépôts [accrétions] sur les dents (K03.6)

K00.4 Troubles de la formation des dents

Aplasia et hypoplasia du cément
Dent hypoplasique de Turner
Dislocation du germe dentaire
Hypoplasie de l'émail (néonatale) (post-natale) (prénatale)
Odontodysplasie régionale

Excl.: dents tachetées (K00.3)
incisives de Hutchinson et dents de Moser au cours de syphilis congénitale (A50.5)

K00.5 Anomalies héréditaires de la structure dentaire, non classées ailleurs

Amelogenesis
Dentinogenesis
Odontogenesis
Dent en coquille
Dysplasie de la dentine

imperfecta

K00.6 Troubles de l'éruption dentaire

Chute prématurée des dents temporaires
Dent:
• natale
• néonatale
• précoce
Eruption dentaire prématurée
Rétention dentaire [dents temporaires persistantes]

K00.7 Syndrome d'éruption dentaire

K00.8 Autres troubles de l'odontogénèse

Changement de couleur pendant la formation de la dent
Pigmentation intrinsèque des dents SAI

K00.9 Troubles de l'odontogénèse, sans précision

Troubles du développement des dents SAI

K01.- Dents incluses et enclavées

Excl.: dents incluses et enclavées avec position anormale de ces dents ou des dents adjacentes (K07.3)

K01.0 Dents incluses

Une dent incluse est une dent qui n'est pas sortie, sans qu'une autre dent fasse obstacle.

K01.1 Dents enclavées

Une dent enclavée est une dent qui n'est pas sortie parce qu'une autre dent fait obstacle à sa sortie.

K02.- Caries dentaires

K02.0 Carie limitée à l'émail

Taches blanches [caries initiales]

K02.1 Carie de la dentine

K02.2 Carie du ciment

K02.3 Carie dentaire stabilisée

K02.4 Odontoclasie

Mélanodontie infantile
Mélanodontoclasie

K02.5 Carie avec exposition de la pulpe

K02.8 Autres caries dentaires

K02.9 Carie dentaire, sans précision

K03.- Autres maladies des tissus dentaires durs

Excl.: bruxisme (F45.8)
caries dentaires (K02.-)
grincement des dents SAI (F45.8)

K03.0 Attrition excessive des dents

Usure:

- occlusale
- proximale

des dents

K03.1 Abrasion des dents

Abrasion:

- habituelle
- par dentifrice
- professionnelle
- rituelle
- traditionnelle
- Anomalie en coin SAI

des dents

K03.2 Erosion des dents

Erosion des dents:

- SAI
- due à:
 - médicaments
 - régime alimentaire
 - vomissements persistants

- idiopathique
- professionnelle

K03.3 Résorption pathologique des dents

Granulome pulpaire
Résorption dentaire (externe)

K03.4 Hypercémentose

Hyperplasie cémentaire

K03.5 Ankylose dentaire

K03.6 Dépôts [accrétions] sur les dents

Dépôts [accrétions] sur les dents:

- bétel
- materia alba
- noir
- orange
- tabac
- vert

Pigmentation des dents:

- SAI
- extrinsèque SAI

Tartre (dentaire):

- sous-gingival
- supra-gingival

K03.7 Modification de la teinte des tissus dentaires durs après l'éruption

Excl.: dépôts [accrétions] sur les dents (K03.6)

K03.8 Autres maladies précisées des tissus dentaires durs

Email irradié

Hypersensibilité de la dentine

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier éventuellement l'irradiation.

K03.9 Maladie des tissus dentaires durs, sans précision

K04.- Maladies de la pulpe et des tissus périapicaux

K04.0 Pulpite

Pulpite

- aiguë
- chronique (hyperplasique) (ulcéreuse)
- irréversible
- réversible
- SAI

K04.1 Nécrose pulpaire

Gangrène pulpaire

K04.2 Dégénérescence pulpaire

Calcifications pulpaire

Denticules

Pulpolithes

K04.3 Formation anormale de tissus dentaires durs dans la pulpe

Dentine secondaire ou irrégulière

K04.4 Périodontite apicale aiguë d'origine pulpaire

Périodontite apicale aiguë SAI

K04.5 Périodontite apicale chronique

Granulome apical ou périapical
Périodontite apicale SAI

K04.6 Absès périapical avec fistule

Absès:
• dentaire
• dento-alvéolaire

| avec fistule

K04.7 Absès périapical sans fistule

Absès:
• dentaire
• dento-alvéolaire
• périapical

| SAI

K04.8 Kyste radulaire

Kyste:
• apical (périodontal)
• périapical
• résiduel radulaire

Excl.: kyste périodontal latéral (K09.0)

K04.9 Maladies de la pulpe et des tissus périapicaux, autres et sans précision

K05.- Gingivite et maladies périodontales

K05.0 Gingivite aiguë

Excl.: gingivite ulcéro-nécrotique aiguë (A69.1)
gingivo-stomatite herpétique [herpes simplex] (B00.2)

K05.1 Gingivite chronique

Gingivite (chronique):
• SAI
• desquamative
• hyperplasique
• marginale simple
• ulcéralive

K05.2 Périodontite aiguë

Absès:
• parodontal
• périodontal
Péricoronarite aiguë

Excl.: périodontite apicale aiguë (K04.4)
Absès périapical avec fistule (K04.6)
Absès périapical (K04.7)

K05.3 Périodontite chronique

Péricoronarite chronique
Périodontite:
• SAI
• complexe
• simple

K05.4 Parodontose

Parodontose juvénile

K05.5 Autres maladies périodontales

K05.6 Maladie périodontale, sans précision

K06.- Autres affections de la gencive et de la crête alvéolaire édentée

Excl.: atrophie de la crête alvéolaire édentée (K08.2)

gingivite:

- SAI (K05.1)
- aiguë (K05.0)
- chronique (K05.1)

K06.0 Rétraction gingivale

Retrait gingival (généralisé) (localisé) (post-infectieux) (post-opératoire)

K06.1 Hyperplasie gingivale

Fibromatose gingivale

K06.2 Lésions gingivales et de la crête alvéolaire édentée, associées à un traumatisme

Hyperplasie par irritation de la crête édentée (due à une prothèse)

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.

K06.8 Autres affections précisées de la gencive et de la crête alvéolaire édentée

Crête gingivale flottante

Epulis (à):

- cellules géantes
- fibreux

Granulome:

- gingival pyogène
- périphérique à cellules géantes

K06.9 Affection de la gencive et de la crête alvéolaire édentée, sans précision

K07.- Anomalies dento-faciales [y compris les malocclusions]

Excl.: atrophie ou hypertrophie hémifaciale (Q67.4)

hyperplasie ou hypoplasie condylienne unilatérale (K10.8)

K07.0 Anomalies importantes de dimension des mâchoires

Hyperplasie, hypoplasie:

- mandibulaire
- maxillaire

Macrognathie (mandibulaire) (maxillaire)

Micrognathie (mandibulaire) (maxillaire)

Excl.: acromégalie (E22.0)

syndrome de Robin (Q87.0)

K07.1 Anomalies de rapport entre les mâchoires et la base du crâne

Asymétrie des mâchoires

Prognathie (mandibulaire) (maxillaire)

Rétrognathie (mandibulaire) (maxillaire)

K07.2 Anomalies de rapport entre les arcades dentaires

Béance occlusale dentaire (antérieure) (postérieure)

Déviations médianes de l'arcade dentaire

Distocclusion

Mésiocclusion

Occlusion linguale postérieure des dents inférieures

Supra-alvéolie (antérieure) (postérieure)

Surocclusion:

- horizontale
- profonde
- verticale

Surplomb

K07.3 Malposition des dents

Chevauchement
Déplacement
Diastème
Espacement anormal
Rotation
Transposition

d'une ou de plusieurs dents

Dents incluses ou enclavées avec position anormale de ces dents ou des dents adjacentes

Excl.: dents incluses et enclavées sans malposition (K01.-)

K07.4 Malocclusion, sans précision

K07.5 Anomalies dento-faciales fonctionnelles

Fermeture anormale des maxillaires

Malocclusion due à:

- déglutition anormale
- habitudes impliquant la langue, les lèvres ou les doigts
- respiration buccale

Excl.: bruxisme (F45.8)
grincement des dents SAI (F45.8)

K07.6 Lésions de l'articulation temporo-mandibulaire

Complexe ou syndrome de Costen

Dysfonctionnement de l'articulation temporo-mandibulaire

Mâchoire à ressort

Syndrome de dysfonctionnement douloureux de l'articulation temporo-mandibulaire

Excl.: entorse récente de l'articulation temporo-mandibulaire (S03.4)
luxation récente de l'articulation temporo-mandibulaire (S03.0)

K07.8 Autres anomalies dento-faciales

K07.9 Anomalie dento-faciale, sans précision

K08.- Autres affections des dents et du parodonte

K08.0 Exfoliation dentaire due à des causes générales

K08.1 Perte de dents consécutive à accident, extraction ou affection périodontale localisée

K08.2 Atrophie de la crête alvéolaire édentée

K08.3 Racine dentaire laissée en place

K08.8- Autres affections précisées des dents et du parodonte

Algies dentaires SAI

Hypertrophie de la crête alvéolaire SAI

Irrégularité de la crête alvéolaire

Fente (du processus) alvéolaire

K08.81 Fracture pathologique de dent

Ajouter un code supplémentaire pour indiquer une affection dentaire prédisposante (K00-K10)

K08.88 Autres affections précisées des dents et de l'appareil alvéolaire

K08.9 Affection des dents et du parodonte, sans précision

K09.- Kystes de la région buccale, non classés ailleurs

Incl.: lésions ayant les caractéristiques histologiques d'un kyste anévrisimal et d'une autre lésion fibro-osseuse

Excl.: kyste radiculaire (K04.8)

K09.0 Kystes dentaires liés au développement (odontogènes)

Kyste:

- dentigère
- folliculaire
- gingival
- lié à l'éruption dentaire
- périodontal latéral
- primordial

K09.1 Kystes de la région buccale non liés au développement dentaire

Kyste (de):

- naso-labial [naso-alvéolaire]
- naso-palatin [canal incisif]

K09.2 Autres kystes de la mâchoire

Kyste de la mâchoire:

- SAI
- anévrisimal
- hémorragique
- traumatique

Excl.: kyste (de):

- latent des maxillaires (K10.0)
- Stafne (K10.0)

K09.8 Autres kystes de la région buccale, non classés ailleurs

Kyste:

- dermoïde de la bouche
 - épidermoïde de la bouche
 - lympho-épithélial de la bouche
- 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

<p>Ostéite Ostéomyélite (néonatale) Ostéonécrose (induite par la radiothérapie) (médicamenteuse) Ostéoradionécrose Périostite Séquestre du maxillaire</p>		<p>de la mâchoire (aiguë) (chronique) (purulente)</p>
---	--	---

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 Abscès maxillaire sans indication d'extension rétromaxillaire ou dans la fosse canine

K10.21 Abscès maxillaire avec indication d'extension rétromaxillaire ou dans la fosse canine

K10.28 Autres états inflammatoires précisés de la mâchoire

K10.29 Etat inflammatoire de la mâchoire, sans autre précision

K10.3 Alvéolite des mâchoires

Alvéolite sèche
Ostéite alvéolaire

K10.8 Autres maladies précisées des mâchoires

<p>Chérubisme Dysplasie fibreuse Exostose Hyperplasie Hypoplasie</p>		<p>condylienne unilatérale</p>
--	--	--------------------------------

K10.9 Maladie des mâchoires, sans précision

K11.- Maladies des glandes salivaires

K11.0 Atrophie des glandes salivaires

K11.1 Hypertrophie des glandes salivaires

K11.2 Sialoadénite

Excl.: fièvre uvéo-parotidienne [Heerfordt] (D86.8)
parotidite épidémique (B26.-)

K11.3 Abscès des glandes salivaires

K11.4 Fistule des glandes salivaires

Excl.: fistule congénitale des glandes salivaires (Q38.4)

K11.5 Sialolithiase

<p>Calcul Lithiase</p>		<p>des glandes salivaires ou d'un canal excréteur</p>
----------------------------	--	---

K11.6 Mucocèle des glandes salivaires

Grenouillette
Kyste muqueux:
• par épanchement | des glandes salivaires
• de rétention

K11.7 Troubles de la sécrétion salivaire

Hypoptyalisme
Ptyalisme
Xérostomie
Excl.: sécheresse de la bouche SAI (R68.2)

K11.8 Autres maladies des glandes salivaires

Lésion lympho-épithéliale bénigne des glandes salivaires
Maladie de Mikulicz
Rétrécissement | d'un canal salivaire
Sténose
Sialectasie
Sialométaplasie nécrosante

Excl.: syndrome de Gougerot-Sjögren (M35.0)

K11.9 Maladie des glandes salivaires, sans précision

Sialo-adénopathie SAI

K12.- Stomatites et affections apparentées

Excl.: cancrum oris (A69.0)
cheilite (K13.0)
gingivo-stomatite herpétique [herpes simplex] (B00.2)
noma (A69.0)
stomatite gangréneuse (A69.0)
stomatite aphtose herpétique (B00.2)

K12.0 Aphtes buccaux récidivants

Aphtose de Bednar
Périadénite muqueuse nécrotique récidivante
Stomatite:
• aphteuse (majeure) (mineure)
• herpétiforme
Ulcération aphteuse récidivante

K12.1 Autres formes de stomatite

Stomatite:
• SAI
• due à une prothèse
• ulcéreuse
• vésiculeuse

K12.2- Phlegmon et abcès de la bouche

Excl.: abcès (de):
• mâchoire (K10.2-)
• glandes salivaires (K11.3)
• langue (K14.0)
• périamygdalien (J36)
• périapical (K04.6-K04.7)
• périodontal (K05.2)

K12.20 Phlegmon de la bouche (plancher)

K12.21 Abcès sousmandibulaire sans indication d'extension médiastinale, parapharyngée ou cervicale

K12.22 Abcès sousmandibulaire avec indication d'extension médiastinale, parapharyngée ou cervicale

K12.23 Abcès de la joue
Excl.: Abcès de la peau de la joue (L02.0)

K12.28 Autres phlegmon ou abcès buccal
Abcès pérимандibulaire

K12.29 Phlegmon et abcès de la bouche, sans autre précision

K12.3 Mucosite orale (ulcéreuse)

- mucite (orale) (oropharyngée)
- médicamenteuse
 - induite par des rayonnements
 - virale
 - SAI

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.

Excl.: mucosite (ulcéreuse): tube digestif (sauf cavité bucco-pharyngée) (K92.8)

K13.- Autres maladies des lèvres et de la muqueuse buccale

Incl.: anomalies de l'épithélium de la langue

Excl.: certaines affections de la gencive et de la crête alvéolaire édentée (K05-K06)
kystes de la région buccale (K09.-)
maladies de la langue (K14.-)
stomatites et affections apparentées (K12.-)

K13.0 Maladies des lèvres

- Cheilite:
- SAI
 - commissurale
 - exfoliatrice
 - glandulaire
- Cheilodynie
Cheilose
Perlèche NCA

Excl.: ariboflavinose (E53.0)
cheilite liée à une irradiation (L55-L59)
perlèche due à:

- candidose (B37.88)
- carence en riboflavine (E53.0)

K13.1 Morsure de la joue et de la lèvre

K13.2 Leucoplasie et autres anomalies de l'épithélium buccal, y compris la langue

- Erythroplasie
Leuco-œdème
Leucokératose nicotinique du palais
Palais du fumeur

Excl.: tricholeucoplasie (K13.3)

K13.3 Tricholeucoplasie

K13.4 Granulome et lésions pseudo-granulomateuses de la muqueuse buccale

- Granulome:
- éosinophile
 - pyogène
- Xanthome verruqueux

de la muqueuse buccale

K13.5 Fibrose sous-muqueuse de la bouche

Fibrose sous-muqueuse de la langue

K13.6 Hyperplasie inflammatoire de la muqueuse buccale

Excl.: hyperplasie inflammatoire de la crête édentée (due à une prothèse) (K06.2)

K13.7 Lésions de la muqueuse buccale, autres et sans précision

Mucinoïse focale orale

- K14.- Maladies de la langue**
Excl.: érythroplasie
hyperplasie épithéliale en foyer
leuco-œdème [œdème blanc]
leucoplasie
fibrose sous-muqueuse de la langue (K13.5)
macroglossie (congénitale) (Q38.2)
tricholeucoplasie (K13.3) | de la langue (K13.2)
- K14.0 Glossite**
Absès
Ulcération (traumatique) | de la langue
Excl.: glossite atrophique (K14.4)
- K14.1 Langue géographique**
Glossite:
• exfoliatrice marginée
• migratoire bénigne
- K14.2 Glossite losangique médiane**
- K14.3 Hypertrophie des papilles linguales**
Hypertrophie des papilles foliées
Langue:
• chargée
• noire villeuse
Langue noire villeuse
- K14.4 Atrophie des papilles de la langue**
Glossite atrophique
- K14.5 Langue plicaturée**
Langue:
• fissurée
• scrotale
• striée
Excl.: fissure congénitale de la langue (Q38.3)
- K14.6 Glossodynie**
Glossalgie
Glossopyrosis
- K14.8 Autres maladies de la langue**
Atrophie
Hypertrophie | 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

Oesophagite

Incl.: Abscès de l'œsophage
Erosion de l'œsophage
Oesophagite:
• SAI
• chimique
• peptique

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.

Excl.: avec reflux gastro-œsophagien (K21.0)
œsophagite par reflux (K21.0)

K21.-

Reflux gastro-œsophagien

K21.0 Reflux gastro-œsophagien avec œsophagite

Oesophagite par reflux

K21.9 Reflux gastro-œsophagien sans œsophagite

Reflux œsophagien SAI

K22.-

Autres maladies de l'œsophage

Excl.: varices œsophagiennes (I85.-)

K22.0 Achalasie du cardia

Achalasie SAI
Cardiospasme

Excl.: cardiospasme congénital (Q39.5)

K22.1 Ulcère de l'œsophage

Oesophagite ulcéreuse
Ulcère de l'œsophage:
• SAI
• dû à l'ingestion de:
• médicaments
• produits chimiques
• fongique
• peptique

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier la cause.

K22.2 Obstruction de l'œsophage

Compression
Constriction
Rétrécissement
Sténose

| de l'œsophage

Excl.: sténose ou rétrécissement congénital(e) de l'œsophage (Q39.3)

K22.3 Perforation de l'œsophage

Rupture de l'œsophage

Excl.: perforation traumatique de l'œsophage (partie thoracique) (S27.83)

K22.4 Dyskinésie de l'œsophage

Œsophage en tire-bouchon

Spasme (de):

- diffus de l'œsophage
- œsophage

Excl.: cardiospasme (K22.0)

K22.5 Diverticule acquis de l'œsophage

Poche œsophagienne, acquise

Excl.: diverticule (congénital) de l'œsophage (Q39.6)

K22.6 Syndrome de Mallory-Weiss

Syndrome de dilacération hémorragique gastro-œsophagienne

K22.7 Endobrachyœsophage [œsophage de Barrett]

Maladie [syndrome] [muqueuse] de Barrett

Barrett:

- syndrome

Excl.: ulcération [ulcère de Barrett] (K22.1)

K22.8 Autres maladies précisées de l'œsophage

Hémorragie de l'œsophage SAI

K22.9 Maladie de l'œsophage, sans précision

K23.* Atteintes de l'œsophage au cours de maladies classées ailleurs

K23.0* Œsophagite tuberculeuse (A18.8†)

K23.1* Méga-œsophage au cours de la maladie de Chagas (B57.3†)

K23.8* Atteintes de l'œsophage au cours d'autres maladies classées ailleurs

K25.- Ulcère de l'estomac

[4e position voir début de ce groupe de maladies]

Incl.: ulcère:

- gastrique
- pylorique

Si d'origine médicamenteuse, utiliser un code supplémentaire (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

Excl.: gastrite érosive hémorragique aiguë (K29.0)
érosion (aiguë) de l'estomac (K29.6)
ulcère digestif SAI (K27.-)

K26.- Ulcère du duodénum

[4e position voir début de ce groupe de maladies]

Incl.: ulcère:
 • duodéal
 • post-pylorique

Si d'origine médicamenteuse, utiliser un code supplémentaire (Chapitre XX) pour identifier le médicament.

Excl.: érosion (aiguë) du duodénum (K29.8)
 ulcère digestif SAI (K27.-)

K27.- Ulcère digestif, de siège non précisé

[4e position voir début de ce groupe de maladies]

Incl.: ulcère gastro-duodéal SAI
 Ulcère:
 • peptique SAI

Excl.: ulcère gastro-duodéal du nouveau-né (P78.8)

K28.- Ulcère gastro-jéjunal

[4e position voir début de ce groupe de maladies]

Incl.: ulcère (peptique) ou érosion:
 • anastomotique
 • gastro-colique
 • gastro-intestinal(e)
 • gastro-jéjunal(e)
 • jéjunal(e)
 • marginal(e)
 • stomal(e)

Excl.: ulcère primaire de l'intestin grêle (K63.3)

K29.- Gastrite et duodénite

Excl.: gastrite ou gastro-entérite à éosinophiles (K52.8)
 syndrome de Zollinger-Ellison (E16.4)

K29.0 Gastrite hémorragique aiguë
 Gastrite aiguë (érosive) avec hémorragie

K29.1 Autres gastrites aiguës

K29.2 Gastrite alcoolique

K29.3 Gastrite chronique superficielle

K29.4 Gastrite chronique atrophique
 Gastrite atrophique

K29.5 Gastrite chronique, sans précision
 Gastrite chronique, type:
 • antral
 • fundique

K29.6 Autres gastrites
 Gastrite:
 • granulomateuse
 • hypertrophique géante
 Erosion (aiguë) de l'estomac
 Maladie de Ménétrier

K29.7 **Gastrite, sans précision**

K29.8 **Duodénite**

K29.9 **Gastro-duodénite, sans précision**

K30 **Dyspepsie**

Incl.: Indigestion

Excl.: dyspepsie:

- nerveuse (F45.31)
- névrotique (F45.31)
- psychogène (F45.31)
- SAI (R10.1)
- pyrosis (R12)

K31.- **Autres maladies de l'estomac et du duodénum**

Incl.: troubles fonctionnels de l'estomac

Excl.: diverticules du duodénum (K57.0-K57.1)
hémorragie gastro-intestinale (K92.0-K92.2)

K31.0 **Dilatation aiguë de l'estomac**

Distension aiguë de l'estomac

K31.1 **Sténose pylorique hypertrophique de l'adulte**

Sténose pylorique SAI

Excl.: sténose congénitale ou infantile du pylore (Q40.0)

K31.2 **Estomac en sablier et sténose de l'estomac**

Excl.: contraction en sablier de l'estomac (K31.88)
estomac en sablier, congénital (Q40.2)

K31.3 **Spasme du pylore, non classé ailleurs**

Excl.: spasme du pylore:

- congénital ou infantile (Q40.0)
- névrotique (F45.31)
- psychogène (F45.31)

K31.4 **Diverticule gastrique**

Excl.: diverticule congénital de l'estomac (Q40.2)

K31.5 **Obstruction du duodénum**

Constriction
Rétrécissement | du duodénum
Sténose
Iléus duodénal (chronique)

Excl.: sténose congénitale du duodénum (Q41.0)

K31.6 **Fistule de l'estomac et du duodénum**

Fistule:

- gastro-colique
- gastro-jéuno-colique

K31.7 **Polype de l'estomac et du duodénum**

Polype hyperplasique
Polype SAP

Excl.: Polype adénomateux de l'estomac (D13.1)
Polype adénomateux du duodénum (D13.2)

- K31.8- Autres maladies précisées de l'estomac et du duodénum**
 Achlorhydrie
 Contraction en sablier de l'estomac
 Ptose gastrique
- K31.81 Angiodysplasie de l'estomac ou du duodénum sans indication de saignement
- K31.82 Angiodysplasie de l'estomac ou du duodénum avec saignement
- K31.88 Autres affections précisées de l'estomac ou du duodénum
- K31.9 Maladie de l'estomac et du duodénum, sans précision**

Maladies de l'appendice (K35-K38)

K35.- Appendicite aiguë

- K35.2 Appendicite aiguë avec péritonite généralisée**
 Appendicite (aiguë) avec péritonite généralisée (diffuse) après perforation ou rupture
- K35.3- Appendicite aiguë avec péritonite localisée**
- K35.30 Appendicite aiguë avec péritonite localisée sans perforation ni rupture
- K35.31 Appendicite aiguë avec péritonite localisée avec perforation ou rupture
- K35.32 Appendicite aiguë avec abcès péritonéal
- K35.8 Appendicite aiguë, sans précision**
 Appendicite aiguë, sans mention de péritonite localisée ou généralisée

K36 Autres formes d'appendicite

- Incl.:* Appendicite:
- chronique
 - récidivante

K37 Appendicite, sans précision

K38.- Autres maladies de l'appendice

- K38.0 Hyperplasie de l'appendice**
- K38.1 Concrétions appendiculaires**
 Fécalome | de l'appendice
 Stercolithe |
- K38.2 Diverticule de l'appendice**
- K38.3 Fistule de l'appendice**
- K38.8 Autres maladies précisées de l'appendice**
 Invagination de l'appendice
- K38.9 Maladie de l'appendice, sans précision**

Hernies

(K40-K46)

Note: Hernie avec gangrène et occlusion doit être codée à hernie avec gangrène.

Incl.: hernie:

- acquise
- congénitale (sauf diaphragmatique ou hiatale)
- récidivante

K40.- Hernie inguinale

Incl.: bubonocèle
hernie inguinale:
• SAI
• directe
• bilatérale
• indirecte
• oblique
hernie scrotale

Les cinquièmes positions suivantes doivent être utilisées pour la catégorie K40:

- 0 Non précisée comme hernie récidivante
- 1 Hernie récidivante

K40.0- Hernie inguinale bilatérale, avec occlusion, sans gangrène

K40.1- Hernie inguinale bilatérale, avec gangrène

K40.2- Hernie inguinale bilatérale, sans occlusion ni gangrène
Hernie inguinale bilatérale SAI

K40.3- Hernie inguinale, unilatérale ou sans précision, avec occlusion, sans gangrène
Hernie inguinale (unilatérale):
• étranglée
• irréductible
• incarcerated
• provoquant une occlusion

| sans gangrène

K40.4- Hernie inguinale, unilatérale ou sans précision, avec gangrène
Hernie inguinale SAI, avec gangrène

K40.9- Hernie inguinale, unilatérale ou sans précision, sans occlusion ni gangrène
Hernie inguinale (unilatérale) SAI

K41.- Hernie crurale

K41.0 Hernie crurale bilatérale, avec occlusion, sans gangrène

K41.1 Hernie crurale bilatérale, avec gangrène

K41.2 Hernie crurale bilatérale, sans occlusion ni gangrène
Hernie crurale bilatérale SAI

K41.3 Hernie crurale, unilatérale ou sans précision, avec occlusion, sans gangrène
Hernie crurale (unilatérale):
• étranglée
• irréductible
• incarcerated
• provoquant une occlusion

| sans gangrène

K41.4 Hernie crurale, unilatérale ou sans précision, avec gangrène

K41.9 Hernie crurale, unilatérale ou sans précision, sans occlusion ni gangrène
Hernie crurale (unilatérale) SAI

K42.- Hernie ombilicale

Incl.: hernie para-ombilicale

Excl.: omphalocèle (Q79.2)

K42.0 Hernie ombilicale avec occlusion, sans gangrène

Hernie ombilicale:

- étranglée
 - irréductible
 - incarcerated
 - provoquant une occlusion
- | sans gangrène

K42.1 Hernie ombilicale, avec gangrène

Hernie ombilicale gangréneuse

K42.9 Hernie ombilicale, sans occlusion ni gangrène

Hernie ombilicale SAI

K43.- Autres hernies de la paroi abdominale antérieure

K43.0 Hernie incisionnelle avec occlusion, sans gangrène

Hernie incisionnelle:

- étranglée
 - irréductible
 - incarcerated
 - provoquant une occlusion
- | sans gangrène

K43.1 Hernie incisionnelle avec gangrène

K43.2 Hernie incisionnelle sans occlusion ni gangrène

Hernie incisionnelle SAI

K43.3 Hernie parastomale avec occlusion, sans gangrène

Hernie parastomale:

- étranglée
 - incarcerated
 - irréductible
 - provoquant une occlusion
- | sans gangrène

K43.4 Hernie parastomale, avec gangrène

K43.5 Hernie parastomale, sans occlusion ni gangrène

Hernie parastomale SAI

K43.6- Autres hernies de la paroi abdominale antérieure non précisées avec occlusion sans gangrène

Toute hernie mentionnée en K43.6-:

- étranglée
 - incarcerated
 - irréductible
 - provoquant une occlusion
- | sans gangrène

K43.60 Hernie épigastrique avec occlusion, sans gangrène

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

- K43.68 Autres hernies de la paroi abdominale antérieure avec occlusion, sans gangrène
Hernie:
• de la ligne blanche
• de Spiegel
• hypogastrique
• sous-xyphoïdienne
- K43.69 Hernies de la paroi abdominale antérieure non précisées avec occlusion, sans gangrène
- K43.7- Autres hernies de la paroi abdominale antérieure non précisées avec gangrène**
Toute hernie avec gangrène mentionnée en K43.6-
- K43.70 Hernie épigastrique avec gangrène
- K43.78 Autres hernies de la paroi abdominale antérieure avec gangrène
Hernie:
• de la ligne blanche
• de Spiegel
• hypogastrique
• sous-xyphoïdienne
- K43.79 Hernies de la paroi abdominale antérieure non précisées avec gangrène
- K43.9- Autres hernies de la paroi abdominale antérieure non précisées sans occlusion ni gangrène**
- K43.90 Hernie épigastrique sans occlusion ni gangrène
- K43.98 Autres hernies de la paroi abdominale antérieure sans occlusion ni gangrène
Hernie:
• de la ligne blanche
• de Spiegel
• hypogastrique
• sous-xyphoïdienne
- K43.99 Hernies de la paroi abdominale antérieure non précisées sans occlusion ni gangrène
Hernies de la paroi abdominale antérieure SAI

K44.-

Hernie diaphragmatique

Incl.: hernie:
• hiatale (œsophagienne) (par glissement)
• para-œsophagienne

Excl.: hernie congénitale:
• diaphragmatique (Q79.0)
• hiatale (Q40.1)

K44.0 Hernie diaphragmatique avec occlusion, sans gangrène

Hernie diaphragmatique:
• étranglée
• irréductible
• incarcerated
• provoquant une occlusion

| sans gangrène

K44.1 Hernie diaphragmatique, avec gangrène

Hernie diaphragmatique gangréneuse

K44.9 Hernie diaphragmatique, sans occlusion ni gangrène

Hernie diaphragmatique SAI

K45.- Autres hernies abdominales

- Incl.:* hernie:
- abdominale, siège précisé NCA
 - honteuse [du canal d'Alcock]
 - lombaire
 - obturatrice
 - rétropéritonéale
 - sciatique

K45.0 Autres hernies abdominales de siège précisé, avec occlusion, sans gangrène

- Toute hernie mentionnée en K45:
- étranglée
 - irréductible
 - incarcerated
 - provoquant une occlusion
- | sans gangrène

K45.1 Autres hernies abdominales précisées, avec gangrène

Toute hernie mentionnée en K45, précisée comme gangréneuse

K45.8 Autres hernies abdominales précisées, sans occlusion ni gangrène

K46.- Hernie abdominale non précisée

- Incl.:* entéroccèle
épiplocèle
hernie:
- SAI
 - interstitielle
 - intestinale
 - intra-abdominale

Excl.: entéroccèle vaginale (N81.5)

K46.0 Hernie abdominale non précisée, avec occlusion, sans gangrène

- Toute hernie mentionnée en K46:
- étranglée
 - irréductible
 - incarcerated
 - provoquant une occlusion
- | sans gangrène

K46.1 Hernie abdominale non précisée, avec gangrène

Toute hernie mentionnée en K46, précisée comme gangréneuse

K46.9 Hernie abdominale non précisée, sans occlusion ni gangrène

Hernie abdominale SAI

Entérites et colites non infectieuses

(K50-K52)

Incl.: maladies inflammatoires non infectieuses de l'intestin

Excl.: mégacôlon (K59.3)
syndrome de l'intestin irritable (K58.-)

K50.- Maladie de Crohn [entérite régionale]

Incl.: entérite granulomateuse

Excl.: Colite indéterminée (K52.3-)
Recto-colite hémorragique [colite ulcéreuse] (K51.-)

K50.0 Maladie de Crohn de l'intestin grêle

Maladie de Crohn [entérite régionale]:

- duodénale
- iléale
- jéjunale

Iléite:

- régionale
- terminale

Excl.: Maladie de Crohn de l'intestin grêle et du gros intestin (K50.82)

K50.1 Maladie de Crohn du gros intestin

Colite:

- granulomateuse
- régionale

Maladie de Crohn [entérite régionale] du:

- côlon
- gros intestin
- rectum

Excl.: Maladie de Crohn de l'intestin grêle et du gros intestin (K50.82)

K50.8- Autres formes de la maladie de Crohn

K50.80 Maladie de Crohn gastrique

K50.81 Maladie de Crohn de l'oesophage

K50.82 Maladie de Crohn de l'oesophage et du tractus gastro-intestinal sur plusieurs segments
Maladie de Crohn de l'intestin grêle et du gros intestin

K50.88 Autres formes de la maladie de Crohn

K50.9 Maladie de Crohn, sans précision

Entérite régionale SAI

K51.- Recto-colite hémorragique [colite ulcéreuse]

K51.0 Pancolite ulcéreuse (chronique)

Iléite de reflux

Colite ulcéreuse (chronique) subtotale

Excl.: Colite indéterminée (K52.3-)

K51.2 Rectite ulcéreuse (chronique)

K51.3 Recto-sigmoïdite ulcéreuse (chronique)

K51.4 Polypes inflammatoires du côlon

K51.5 Colite latérale gauche
hemicolite gauche

K51.8 Autres recto-colites hémorragiques

K51.9 Recto-colite hémorragique, sans précision

K52.- Autres gastro-entérites et colites non infectieuses

K52.0 Gastro-entérite et colite dues à une irradiation

K52.1 Gastro-entérite et colite toxiques
Gastroentérite et colite médicamenteuses

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier l'agent toxique ou le médicament, si d'origine médicamenteuse.

K52.2 Gastro-entérite et colite allergiques et alimentaires
Gastro-entérite ou colite par hypersensibilité alimentaire

K52.3- Colite indéterminée
Excl.: Recto-colite hémorragique [colite ulcéreuse] (K51.-)
Maladie de Crohn (K50.-)

K52.30 Pancolite indéterminée
Colite indéterminée subtotale

K52.31 Colite indéterminée latérale gauche

K52.32 Colite indéterminée du côlon rectosigmoïde

K52.38 Autres colites indéterminées

K52.8 Autres gastro-entérites et colites non infectieuses précisées
Gastrite ou gastro-entérite à éosinophiles
Colite collagène
Colite lymphocytaire
Colite microscopique (collagène ou lymphocytaire)

K52.9 Gastro-entérite et colite non infectieuses, sans précision

Diarrhée	précisée comme non-infectieuse
Entérite	
Iléite	
Jéjunite	
Sigmoïdite	

Excl.: diarrhée:

- néonatale (non infectieuse) SAI (P78.3)
- fonctionnelle (K59.1)

colite, diarrhée, entérite, gastro-entérite:

- infectieuse (A09.0)
- d'origine non précisée (A09.9)

diarrhée:

- psychogène (F45.32)

Autres maladies de l'intestin

(K55-K64)

- K55.- Troubles vasculaires de l'intestin**
Excl.: entéro-colite nécrosante du nouveau-né (P77)
- K55.0 Troubles vasculaires aigus de l'intestin**
Colite ischémique fulminante |
Infarctus de l'intestin | 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
Colite |
Entérite | ischémique chronique
Entéro-colite |
Etranglement ischémique de l'intestin
Insuffisance vasculaire mésentérique
- K55.2- Angiodysplasie du côlon**
- K55.21 Sans indication de saignement
Angiodysplasie du colon SAI
- K55.22 Avec saignement
- K55.8- Autres troubles vasculaires de l'intestin**
- K55.81 Angiodysplasie de l'intestin grêle sans indication de saignement
Angiodysplasie de l'intestin grêle SAI
Excl.: Angiodysplasie du doudénum sans indication de saignement (K31.81)
- K55.82 Angiodysplasie de l'intestin grêle avec saignement
Excl.: Angiodysplasie du duodénum avec saignement (K31.82)
- K55.88 Autres troubles vasculaires de l'intestin
- K55.9 Trouble vasculaire de l'intestin, sans précision**
Colite |
Entérite | ischémique SAI
Entéro-colite |

K56.-

Iléus paralytique et occlusion intestinale sans hernie

Excl.: avec hernie (K40-K46)
étranglement:
• congénital ou sténose congénitale de l'intestin (Q41-Q42)
• ischémique de l'intestin (K55.1)
iléus méconial (E84.1)
occlusion (du):
• duodénum (K31.5)
• intestinale post-opératoire (K91.3)
sténose de l'anus ou du rectum (K62.4)

K56.0 Iléus paralytique

Paralysie:
• du côlon
• intestin

Excl.: iléus:
• SAI (K56.7)
• biliaire (K56.3)
• occlusif SAI (K56.6)

K56.1 Invagination

Invagination de:
• côlon
• intestin
• rectum

Excl.: invagination de l'appendice (K38.8)

K56.2 Volvulus

Etranglement | du côlon ou de l'intestin
Torsion

K56.3 Iléus biliaire

Occlusion de l'intestin par calculs biliaires

K56.4 Autres obstructions de l'intestin

Entérolithe
Obstruction (du):
• côlon
• fécale
Stercolithe

K56.5 Adhérences de l'intestin [brides] avec occlusion

Adhérences péritonéales (brides), avec occlusion intestinale

K56.6 Occlusions intestinales, autres et sans précision

Entéro-sténose
Iléus occlusif SAI
Occlusion
Rétrécissement | du côlon ou de l'intestin
Sténose

Excl.: occlusions intestinales néonatales, autres et sans précision P76.8 ou P76.9

K56.7 Iléus, sans précision

K57.- Diverticulose de l'intestin

Incl.: diverticule
diverticulite | de l'intestin (côlon) (grêle)
diverticulose

Excl.: diverticule (de):
• appendice (K38.2)
• congénital de l'intestin (Q43.8)
• Meckel (Q43.0)

K57.0- Diverticulose de l'intestin grêle, avec perforation et abcès

Diverticulose de l'intestin grêle, avec péritonite

Excl.: diverticulose du côlon et de l'intestin grêle, avec perforation et abcès (K57.4-)

K57.00 Diverticulose de l'intestin grêle avec perforation et abcès, sans indication de saignement

K57.01 Diverticulose de l'intestin grêle avec perforation, abcès et saignement

K57.02 Diverticulite de l'intestin grêle avec perforation et abcès, sans indication de saignement

K57.03 Diverticulite de l'intestin grêle avec perforation, abcès et saignement

K57.1- Diverticulose de l'intestin grêle, sans perforation ni abcès

Diverticulose de l'intestin grêle SAI

Excl.: diverticulose du côlon et de l'intestin grêle, sans perforation ni abcès (K57.5-)

K57.10 Diverticulose de l'intestin grêle sans perforation, abcès ou indication de saignement

K57.11 Diverticulose de l'intestin grêle sans perforation ni abcès, avec saignement

K57.12 Diverticulite de l'intestin grêle sans perforation, abcès ou indication de saignement

K57.13 Diverticulite de l'intestin grêle sans perforation ni abcès, avec saignement

K57.2- Diverticulose du côlon, avec perforation et abcès

Diverticulose du côlon, avec péritonite

Excl.: diverticulose du côlon et de l'intestin grêle, avec perforation et abcès (K57.4-)

K57.20 Diverticulose du côlon avec perforation et abcès, sans indication de saignement

K57.21 Diverticulose du colon avec perforation, abcès et saignement

K57.22 Diverticulite du côlon avec perforation et abcès, sans indication de saignement

K57.23 Diverticulite du colon avec perforation, abcès et saignement

K57.3- Diverticulose du côlon, sans perforation ni abcès

Diverticulose du côlon SAI

Excl.: diverticulose du côlon et de l'intestin grêle, sans perforation ni abcès (K57.5-)

K57.30 Diverticulose du côlon sans perforation ni abcès, sans indication de saignement

K57.31 Diverticulose du côlon sans perforation ni abcès, avec saignement

K57.32 Diverticulite du côlon sans perforation ni abcès, sans indication de saignement

K57.33 Diverticulite du côlon sans perforation ni abcès, avec saignement

- K57.4- Diverticulose de l'intestin grêle et du côlon avec perforation et abcès, sans indication de saignement**
Diverticulose du côlon et de l'intestin grêle, avec péritonite
- K57.40 Diverticulose du grêle et du colon avec perforation et abcès, sans indication de saignement
- K57.41 Diverticulose de l'intestin grêle et du côlon avec perforation, abcès et saignement
- K57.42 Diverticulite de l'intestin grêle et du côlon avec perforation et abcès sans indication de saignement
- K57.43 Diverticulite de l'intestin grêle et du côlon avec perforation, abcès et saignement
- K57.5- Diverticulose du côlon et de l'intestin grêle, sans perforation ni abcès**
Diverticulose de l'intestin grêle et du côlon SAI
- K57.50 Diverticulose de l'intestin grêle et du côlon sans perforation ni abcès, sans indication de saignement
- K57.51 Diverticulose du grêle et du colon sans perforation ni abcès, avec saignement
- K57.52 Diverticulite de l'intestin grêle et du côlon sans perforation ni abcès, sans indication de saignement
- K57.53 Diverticulite de l'intestin grêle et du côlon sans perforation ni abcès, avec saignement
- K57.8- Diverticulose de l'intestin, siège non précisé, avec perforation et abcès**
Diverticulose de l'intestin SAI, avec péritonite
- K57.80 Diverticulose de l'intestin, siège non précisé, avec perforation et abcès, sans indication de saignement
- K57.81 Diverticulose de l'intestin, siège non précisé, avec perforation, abcès et saignement
- K57.82 Diverticulite de l'intestin, siège non précisé, avec perforation et abcès, sans indication de saignement
- K57.83 Diverticulite de l'intestin, siège non précisé, avec perforation, abcès et saignement
- K57.9- Diverticulose de l'intestin, siège non précisé, sans perforation ni abcès**
Diverticulose de l'intestin SAI
- K57.90 Diverticulose de l'intestin, siège non précisé, sans perforation ni abcès, sans indication de saignement
- K57.91 Diverticulose de l'intestin, siège non précisé, sans perforation ni abcès, avec saignement
- K57.92 Diverticulite de l'intestin, siège non précisé, sans perforation ni abcès, sans indication de saignement
- K57.93 Diverticulite de l'intestin, siège non précisé, sans perforation ni abcès, avec saignement
- K58.- Syndrome de l'intestin irritable**
Incl.: côlon irritable
Syndrome du côlon irritable
Côlon irritable
- K58.0 Syndrome de l'intestin irritable, avec diarrhée**

K58.9 **Syndrome de l'intestin irritable, sans diarrhée**
Syndrome de l'intestin irritable SAI

K59.- **Autres troubles fonctionnels de l'intestin**

Excl.: malabsorption intestinale (K90.-)
modification du transit intestinal (R19.4)
troubles:
• fonctionnels de l'estomac (K31.-)
• intestinaux psychogènes (F45.32)

K59.0 **Constipation**

K59.1 **Diarrhée fonctionnelle**

K59.2 **Intestin neurogène, non classé ailleurs**

K59.3 **Mégacôlon, non classé ailleurs**

Dilatation du côlon
Mégacôlon toxique

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier l'agent toxique.

Excl.: mégacôlon:
• au cours de la maladie de:
• Chagas (B57.3)
• Hirschsprung (Q43.1)
• Clostridium difficile (A04.7)
• congénital (sans ganglion) (Q43.1)

K59.4 **Spasme de l'anus**
Proctalgie fugace

K59.8 **Autres troubles fonctionnels précisés de l'intestin**
Atonie du côlon

K59.9 **Trouble fonctionnel de l'intestin, sans précision**

K60.- **Fissure et fistule des régions anale et rectale**

Excl.: avec abcès ou phlegmon (K61.-)

K60.0 **Fissure anale aiguë**

K60.1 **Fissure anale chronique**

K60.2 **Fissure anale, sans précision**

K60.3 **Fistule anale**

K60.4 **Fistule rectale**
Fistule recto-cutanée

Excl.: fistule:
• recto-vaginale (N82.3)
• vésico-rectale (N32.1)

K60.5 **Fistule ano-rectale**

K61.- **Abcès des régions anale et rectale**

Incl.: abcès
phlegmon | des régions anale et rectale, avec ou sans fistule

K61.0 **Abcès anal**

Abcès périanal

Excl.: abcès intrasphinctérien (K61.4)

K61.1 **Abcès rectal**

Abcès périrectal

Excl.: abcès ischio-rectal (K61.3)

K61.2 **Abcès ano-rectal**

K61.3 **Abcès ischio-rectal**

Abcès de la fosse ischio-rectale

K61.4 **Abcès intrasphinctérien**

K62.- **Autres maladies de l'anus et du rectum**

Incl.: canal anal

Excl.: hémorroïdes (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 Abscès de l'intestin

Excl.: Abscès:
• appendiculaire (K35.32)
• des régions anale et rectale (K61.-)
avec diverticulose de l'intestin (K57.-)

K63.1 Perforation de l'intestin (non traumatique)

Excl.: avec diverticulose de l'intestin (K57.-)
Perforation (non traumatique) de:
• appendice (K35.-)
• duodénum (K26.-)

K63.2 Fistule de l'intestin

Excl.: fistule (de) (des):
• appendice (K38.3)
• duodénum (K31.6)
• entéro-génitale chez la femme (N82.2-N82.4)
• entéro-vésicale (N32.1)
• régions anale et rectale (K60.-)

K63.3 Ulcère de l'intestin

Ulcère primaire de l'intestin grêle

Excl.: recto-colite hémorragique (K51.-)
ulcère (de):
• anus et rectum (K62.6)
• digestif, de siège non précisé (K27.-)
• duodénum (K26.-)
• gastro-intestinal (K28.-)
• gastro-jéjunal (K28.-)
• jéjunal (K28.-)

K63.4 Entéroptose

K63.5 Polype du côlon

Polype hyperplasique
Polype SAP

Excl.: polype adénomateux du côlon (D12.6)
polype adénomateux du côlon (D12.6)

K63.8 Autres maladies précisées de l'intestin

K63.9 Maladie de l'intestin, sans précision

K64.- Hémorroïdes et thrombose veineuse périanale

Incl.: Paquet hémorroïdaire

Excl.: Complicant:
• l'accouchement et la puerpéralité (O87.2)
• la grossesse (O22.4)

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):

- sans indication du degré
- SAI

Maladies du péritoine

(K65-K67)

K65.- Péritonite

Excl.: péritonite:

- aseptique (T81.6)
- avec ou consécutive à:
 - appendicite (K35.-)
 - avortement, grossesse extra-utérine ou molaire (O00-O07, O08.0)
 - diverticulose de l'intestin (K57.-)
- bénigne paroxystique (E85.0)
- chimique (T81.6)
- due au talc ou à d'autres substances étrangères (T81.6)
- néonatale (P78.0-P78.1)
- pelvienne, chez la femme (N73.3-N73.5)
- périodique familiale (E85.0)
- puerpérale (O85)

K65.0 Péritonite aiguë

Abcès:

- abdomino-pelvien
- épiploïque
- mésentérique
- péritonéal
- rétro-cæcal
- rétro-péritonéal
- sous-diaphragmatique
- sous-hépatique
- sous-phrénique

Péritonite (aiguë):

- généralisée
- pelvienne, chez l'homme
- septique
- sous-phrénique

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire (B95-B98) pour identifier l'agent infectieux.

K65.8 Autres péritonites

Nécrose graisseuse [stéato-nécrose] | mésentérique

Saponification

Péritonite (due à):

- bile
- proliférative chronique
- urine

K65.9 Péritonite, sans précision

K66.- Autres maladies du péritoine

Excl.: ascite (R18)

K66.0 Adhérences péritonéales

Adhérences (de):

- diaphragmatiques
 - épiploïques
 - gastriques
 - intestinales
 - mésentériques
 - paroi abdominale
 - pelviennes, chez l'homme
- Brides d'adhérence

Excl.: adhérences [brides]:

- occlusion (K56.5)
- pelviennes, chez la femme (N73.6)

K66.1 Hémopéritoine

Excl.: hémopéritoine traumatique (S36.81)

K66.8 Autres maladies précisées du péritoine

Kyste mésentérique

K66.9 Maladie du péritoine, sans précision

K67.* Atteintes péritonéales au cours de maladies infectieuses classées ailleurs

K67.0* Péritonite à Chlamydia (A74.8†)

K67.1* Péritonite gonococcique (A54.8†)

K67.2* Péritonite syphilitique (A52.7†)

K67.3* Péritonite tuberculeuse (A18.3†)

K67.8* Autres atteintes péritonéales au cours de maladies infectieuses classées ailleurs

Maladies du foie

(K70-K77)

Excl.: hémochromatose (E83.1)
 hépatite virale (B15-B19)
 ictère SAI (R17)
 maladie de Wilson (E83.0)
 syndrome de Reye (G93.7)

K70.- Maladie alcoolique du foie

K70.0 Cirrhose alcoolique graisseuse du foie

K70.1 Hépatite alcoolique

K70.2 Fibrose et sclérose alcooliques du foie

K70.3 Cirrhose alcoolique du foie

Cirrhose alcoolique SAI

K70.4 Insuffisance hépatique alcoolique

Insuffisance hépatique alcoolique:

- SAI
- aiguë
- avec ou sans coma hépatique
- chronique
- subaiguë

Pour indiquer le degré de gravité de l'encéphalopathie hépatique, utiliser un code supplémentaire de la catégorie K72.7

K70.9 Maladie alcoolique du foie, sans précision

K71.- Maladie toxique du foie

Incl.: lésion hépatique:

- idiosyncrasique (imprévisible) | médicamenteuse
- toxique (prévisible)

Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier l'agent toxique.

Excl.: maladie alcoolique du foie (K70.-)
syndrome de Budd-Chiari (I82.0)

K71.0 Maladie toxique du foie avec cholestase

Cholestase:

- avec lésion des hépatocytes
- "pure"

K71.1 Maladie toxique du foie avec nécrose hépatique

Insuffisance hépatique (aiguë) (chronique) médicamenteuse

Pour indiquer le degré de gravité de l'encéphalopathie hépatique, utiliser un code supplémentaire de la catégorie K72.7

K71.2 Maladie toxique du foie avec hépatite aiguë

K71.3 Maladie toxique du foie avec hépatite chronique persistante

K71.4 Maladie toxique du foie avec hépatite chronique lobulaire

K71.5 Maladie toxique du foie avec hépatite chronique active

Maladie toxique du foie avec hépatite lupoïde

K71.6 Maladie toxique du foie avec hépatite, non classée ailleurs

K71.7 Maladie toxique du foie avec fibrose et cirrhose du foie

K71.8 Maladie toxique du foie avec d'autres lésions du foie

Maladie toxique du foie avec:

- granulomes hépatiques
- hyperplasie nodulaire en foyer
- maladie veino-occlusive du foie [syndrome de Stuart-Bras]
- 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 (O00-O07, O08.8)
 • grossesse, accouchement et puerpéralité (O26.6)

K72.0 Insuffisance hépatique aiguë et subaiguë**K72.1 Insuffisance hépatique chronique****K72.7-! Encéphalopathie hépatique et coma hépatique**

Note: La classification en degré s'effectue selon les critères de West-Haven

K72.71! Encéphalopathie hépatique degré 1

Encéphalopathie hépatique degré 1 Euphorie ou anxiété; déficit d'attention; difficulté à effectuer des additions

K72.72! Encéphalopathie hépatique degré 2

Encéphalopathie hépatique degré 2 Léthargie, apathie; désorientation minime dans le temps et l'espace; troubles subtiles de personnalité, comportement inadéquat; difficulté à effectuer des soustractions

K72.73! Encéphalopathie hépatique degré 3

Somnolence ou état stuporeux; réaction au stimulus verbal; confusion; désorientation dans le temps et l'espace

K72.74! Encéphalopathie hépatique degré 4

Coma; absence de réaction au stimulus verbal ou à la douleur

K72.79! Encéphalopathie hépatique, degré non précisé**K72.9 Insuffisance hépatique, sans précision****K73.- Hépatite chronique, non classée ailleurs**

Excl.: hépatite (chronique):
 • alcoolique (K70.1)
 • granulomateuse NCA (K75.3)
 • médicamenteuse (K71.-)
 • réactive non spécifique (K75.2)
 • virale (B15-B19)

K73.0 Hépatite chronique persistante, non classée ailleurs**K73.1 Hépatite chronique lobulaire, non classée ailleurs****K73.2 Hépatite chronique active, non classée ailleurs****K73.8 Autres hépatites chroniques, non classées ailleurs****K73.9 Hépatite chronique, sans précision**

K74.- Fibrose et cirrhose du foie

Excl.: avec maladie toxique du foie (K71.7)
cirrhose (du foie):
• alcoolique (K70.3)
• congénitale (P78.8)
fibrose alcoolique du foie (K70.2)
sclérose du foie d'origine cardiaque (K76.1)

K74.0 Fibrose hépatique

K74.1 Sclérose hépatique

K74.2 Fibrose hépatique, avec sclérose hépatique

K74.3 Cirrhose biliaire primitive

Angiocholite destructive chronique, non suppurée

K74.4 Cirrhose biliaire secondaire

K74.5 Cirrhose biliaire, sans précision

K74.6 Cirrhoses du foie, autres et sans précision

Cirrhose (du foie):

- SAI
- cryptogénique
- de type mixte
- macronodulaire
- micronodulaire
- portale
- post-nécrotique

K75.- Autres maladies inflammatoires du foie

Excl.: hépatite:
• aiguë ou subaiguë:
• non virale (K72.0)
• SAI (B17.9)
• chronique NCA (K73.-)
• virale (B15-B19)
maladie toxique du foie (K71.-)

K75.0 Abscès du foie

Abscès hépatique:

- SAI
- angiocholique
- hématogène
- lymphogène
- pyléphlébitique

Excl.: abcès amibien du foie (A06.4)
angiocholite sans abcès du foie (K83.0)
pyléphlébite sans abcès du foie (K75.1)

K75.1 Phlébite de la veine porte

Pyléphlébite

Excl.: abcès pyléphlébitique du foie (K75.0)

K75.2 Hépatite réactive non spécifique

K75.3 Hépatite granulomateuse, non classée ailleurs

K75.4 Hépatite auto-immune

Hépatite lupoïde, non classée ailleurs

K75.8 Autres maladies inflammatoires précisées du foie
Stéatohépatite non alcoolique [NASH]

K75.9 Maladie inflammatoire du foie, sans précision
Hépatite SAI

K76.- Autres maladies du foie

Excl.: dégénérescence amyloïde du foie (E85.-)
hépatomégalie SAI (R16.0)
maladie:
• alcoolique du foie (K70.-)
• kystique du foie (congénitale) (Q44.6)
• toxique du foie (K71.-)
thrombose de la veine:
• hépatique (I82.0)
• porte (I81)

K76.0 Dégénérescence graisseuse du foie, non classée ailleurs
Stéatose hépatique non alcoolique

Excl.: Stéatohépatite non alcoolique [NASH] (K75.8)

K76.1 Congestion passive chronique du foie
Cirrhose du foie (dite) cardiaque
Sclérose du foie d'origine cardiaque

K76.2 Nécrose hémorragique centrale du foie
Excl.: nécrose du foie (avec insuffisance hépatique) (K72.-)

K76.3 Infarctus hépatique

K76.4 Péliose hépatique
Angiomatose hépatique

K76.5 Maladie veino-occlusive du foie [syndrome de Stuart-Bras]
Excl.: syndrome de Budd-Chiari (I82.0)

K76.6 Hypertension portale

K76.7 Syndrome hépato-rénal
Excl.: consécutif au travail et à l'accouchement (O90.4)

K76.8 Autres maladies précisées du foie
Kyste hépatique simple
Hyperplasie hépatique nodulaire focale
Hépatoptose

K76.9 Maladie du foie, sans précision

K77.* Atteintes hépatiques au cours de maladies classées ailleurs

K77.0* Atteintes hépatiques au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs

Hépatite (à):
• cytomégalovirus (B25.1†)
• herpétique [herpes simplex] (B00.8†)
• toxoplasme (B58.1†)
Hypertension portale au cours de schistosomiase (B65.-†)
Schistosomiase hépato-splénique (B65.-†)
Syphilis hépatique (A52.7†)

- K77.1-*** **Atteinte du foie dans la maladie aiguë de rejet greffe-contre-hôte**
- K77.11* Stade 1 de maladie aiguë du foie de rejet de greffe- contre-hôte (T86.01†)
- K77.12* Stade 2 de maladie aiguë du foie de rejet de greffe- contre-hôte (T86.02†)
- K77.13* Stade 3 de maladie aiguë du foie de rejet de greffe- contre-hôte (T86.02†)
- K77.14* Stade 4 de maladie aiguë du foie de rejet de greffe- contre-hôte (T86.02†)
- K77.8*** **Atteintes hépatiques au cours d'autres maladies classées ailleurs**
 Granulomes hépatiques au cours de:
- béryllose (J63.2†)
 - sarcoïdose (D86.8†)

Maladies de la vésicule biliaire, des voies biliaires et du pancréas (K80-K87)

K80.- Cholélithiase

Les cinquièmes positions suivantes doivent être utilisées pour la catégorie K80:

- 0 Sans indication d'obstruction des voies biliaires
- 1 Avec obstruction des voies biliaires

K80.0- Calcul de la vésicule biliaire avec cholécystite aiguë

Tout état mentionné en K80.2 avec cholécystite aiguë

K80.1- Calcul de la vésicule biliaire avec une autre forme de cholécystite

Cholécystite avec cholélithiase SAI

Tout état mentionné en K80.2 avec cholécystite (chronique)

K80.2- Calcul de la vésicule biliaire sans cholécystite

Calcul (bloqué) de:

- canal cystique
- vésicule biliaire

Cholécystolithiase

Cholélithiase

Colique biliaire (récidivante)

sans précision ou sans cholécystite

K80.3- Calcul des canaux biliaires avec angiocholite

Tout état mentionné en K80.5- avec angiocholite

K80.4- Calcul des canaux biliaires avec cholécystite

Tout état mentionné en K80.5- avec cholécystite (avec angiocholite)

K80.5- Calcul des canaux biliaires sans angiocholite ni cholécystite

Calcul (bloqué) d'un canal biliaire SAI

Cholédocolithiase

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

Abscès de la vésicule biliaire Angiocholécystite Cholécystite: • emphysémateuse (aiguë) • gangréneuse • suppurée Empyème de la vésicule biliaire Gangrène de la vésicule biliaire	sans calcul
--	-------------

K81.1

Cholécystite chronique

K81.8

Autres cholécystites

K81.9

Cholécystite, sans précision

K82.-

Autres maladies de la vésicule biliaire

Excl.: syndrome post-cholécystectomie (K91.5)
vésicule biliaire exclue (R93.2)

K82.0

Occlusion de la vésicule biliaire

Occlusion Rétrécissement Sténose	du canal cystique ou de la vésicule biliaire, sans calcul
--	---

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 Hypertrophie Kyste Ulcère	du canal cystique ou de la vésicule biliaire
--	--

K82.9

Maladie de la vésicule biliaire, sans précision

K83.- Autres maladies des voies biliaires

Excl.: états mentionnés concernant le canal cystique et la vésicule biliaire (K81-K82)
Syndrome post-cholécystectomie (K91.5)

K83.0 Angiocholite [cholangite]

Angiocholite:

- SAI
- ascendante
- primaire
- récidivante
- sclérosante
- secondaire
- sténosante
- suppurée

Excl.: abcès angiocholique du foie (K75.0)

angiocholite:

- avec lithiase du canal cholédoque (K80.3-K80.4)
- destructive chronique, non suppurée (K74.3)

K83.1 Obstruction des voies biliaires

Occlusion

Rétrécissement | d'un canal biliaire, sans calcul

Sténose

Excl.: avec cholélithiase (K80.-)

K83.2 Perforation des voies biliaires

Rupture d'un canal biliaire

K83.3 Fistule des voies biliaires

Fistule cholédoco-duodénale

K83.4 Spasme du sphincter d'Oddi

K83.5 Kyste biliaire

K83.8 Autres maladies précisées des voies biliaires

Adhérences

Atrophie

Hypertrophie | d'un canal biliaire

Ulcère

K83.9 Maladie des voies biliaires, sans précision

K85.- Pancréatite aiguë

Les cinquièmes positions suivantes doivent être utilisées pour la catégorie K85:

0 Sans indication de complication d'organe - organique

Pancréatite:

- aiguë
- subaiguë
- SAP

1 Avec complication d'organe - organique

Abcès pancréatique

Nécrose pancréatique:

- aiguë
- infectieuse

Pancréatite:

- purulente
- hémorragique

K85.0- Pancréatite aiguë idiopathique

- K85.1- Pancréatite aiguë d'origine biliaire**
Pancréatite aiguë secondaire à des calculs biliaires
- K85.2- Pancréatite aiguë alcoolique**
- K85.3- Pancréatite aiguë médicamenteuse**
Utiliser, au besoin, un code supplémentaire de cause externe (Chapitre XX) pour identifier le médicament éventuellement causant.
- K85.8- Autres pancréatites aiguës**
- K85.9- Pancréatite aiguë, sans précision**
- K86.- Autres maladies du pancréas**
Excl.: maladie fibrokystique du pancréas (E84.-)
stéatorrhée pancréatique (K90.3)
tumeur à cellules insulaires (du pancréas) (D13.7)
- K86.0 Pancréatite chronique alcoolique**
- K86.1 Autres pancréatites chroniques**
Pancréatite chronique:
- SAI
 - à rechutes
 - infectieuse
 - récidivante
- K86.2 Kyste du pancréas**
- K86.3 Pseudokyste du pancréas**
- K86.8 Autres maladies précisées du pancréas**
- | | | |
|--|--|-------------|
| Atrophie
Calcul
Cirrhose
Fibrose
Nécrose:
• SAI
• aseptique
• graisseuse
Infantilisme pancréatique | | du pancréas |
|--|--|-------------|
- K86.9 Maladie du pancréas, sans précision**
- K87.-* Atteintes de la vésicule biliaire, des voies biliaires et du pancréas au cours de maladies classées ailleurs**
- K87.0* Atteinte de la vésicule biliaire et des voies biliaires au cours de maladies classées ailleurs**
- K87.1* Atteinte du pancréas au cours de maladies classées ailleurs**
Pancréatite (à):
- cytomégalovirus (B25.2†)
 - ourlienne (B26.3†)

Autres maladies de l'appareil digestif

(K90-K93)

- K90.- Malabsorption intestinale**
Excl.: après chirurgie gastro-intestinale (K91.2)
- K90.0 Maladie cœliaque**
Intolérance au gluten
Sprue non tropicale
Stéatorrhée idiopathique
- K90.1 Sprue tropicale**
Sprue SAI
Stéatorrhée tropicale
- K90.2 Syndrome de l'anse borgne, non classé ailleurs**
Syndrome de l'anse borgne SAI
Excl.: syndrome de l'anse borgne:
• congénital (Q43.8)
• post-chirurgical (K91.2)
- K90.3 Stéatorrhée pancréatique**
- K90.4 Malabsorption due à une intolérance, non classée ailleurs**
Malabsorption due à une intolérance (à):
• amidon
• glucides
• lipides
• protides
Excl.: intolérance au:
• gluten (K90.0)
• lactose (E73.-)
- K90.8 Autres malabsorptions intestinales**
Maladie de Whipple† (M14.8*)
- K90.9 Malabsorption intestinale, sans précision**
- K91.- Atteintes de l'appareil digestif après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classées ailleurs**
Excl.: colite (K52.0)
gastro-entérite (K52.0) | due à une irradiation
rectite (K62.7)
ulcère gastro-jéjunal (K28.-)
- K91.0 Vomissements consécutifs à une intervention gastro-intestinale**
- K91.1 Syndromes consécutifs à une intervention gastrique**
Syndrome (de):
• chasse
• post-gastrectomie
• post-vagotomie
- K91.2 Malabsorption post-chirurgicale, non classée ailleurs**
Syndrome post-chirurgical de l'anse borgne
Excl.: ostéomalacie de l'adulte due à une malabsorption (M83.2-)
ostéoporose consécutive à une malabsorption post-chirurgicale (M81.3-)

- K91.3 Occlusion intestinale post-opératoire, non classée ailleurs**
- K91.4 Mauvais résultats fonctionnels d'une colostomie et d'une entérostomie**
- K91.5 Syndrome post-cholécystectomie**
- K91.8- Autres atteintes de l'appareil digestif après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classées ailleurs**
- K91.80 Inflammation généralisée des muqueuses par immunodéficience
- K91.81 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
 - l'estomac
 - l'intestin
 - l'oesophage
 - le rectum
- K91.88 Autres atteintes de l'appareil digestif après un acte à visée thérapeutique, non classées ailleurs
- K91.9 Atteinte de l'appareil digestif après un acte à visée diagnostique et thérapeutique, sans précision**
- K92.- Autres maladies du système digestif**
Excl.: hémorragies gastro-intestinales néonatales (P54.0-P54.3)
- K92.0 Hématémèse**
- K92.1 Méléna**
Excl.: sang occulte dans les selles (R19.5)
- K92.2 Hémorragie gastro-intestinale, sans précision**
Hémorragie:
- gastrique SAI
 - intestinale SAI
- Excl.:* avec ulcère digestif (K25-K28)
gastrite hémorragique aiguë (K29.0)
hémorragie de l'anus et du rectum (K62.5)
- K92.8 Autres maladies précisées du système digestif**
- K92.9 Maladie du système digestif, sans précision**
- K93.* Atteintes d'autres organes de l'appareil digestif au cours de maladies classées ailleurs**
- K93.0* Atteintes tuberculeuses de l'intestin, du péritoine et des ganglions mésentériques (A18.3†)**
Excl.: péritonite tuberculeuse (K67.3*)
- K93.1* Mégacôlon au cours de la maladie de Chagas (B57.3†)**

Classification internationale des Maladies - ICD-10 2014

K93.2-* Atteinte de l'appareil digestif dans la maladie aiguë de rejet greffe-contre-hôte

K93.21* Stade 1 de maladie aiguë de rejet de l'appareil digestif greffe-contre-hôte (T86.01†)

K93.22* Stade 2 de maladie aiguë de rejet de l'appareil digestif greffe-contre-hôte (T86.02†)

K93.23* Stade 3 de maladie aiguë de rejet de l'appareil digestif greffe-contre-hôte (T86.02†)

K93.24* Stade 4 de maladie aiguë de rejet de l'appareil digestif greffe-contre-hôte (T86.02†)

K93.8* Atteintes d'autres organes digestifs précisés au cours de maladies classées ailleurs

Programme des publications de l'OFS

En sa qualité de service central de statistique de la Confédération, l'Office fédéral de la statistique (OFS) a pour tâche de rendre les informations statistiques accessibles à un large public.

L'information statistique est diffusée par domaine (cf. verso de la première page de couverture); elle emprunte diverses voies:

Moyen de diffusion

Service de renseignements individuels

L'OFS sur Internet

Communiqués de presse: information rapide concernant les résultats les plus récents

Publications: information approfondie

Données interactives (banques de données, accessibles en ligne)

Contact

058 463 60 11
info@bfs.admin.ch

www.statistique.admin.ch

www.news-stat.admin.ch

058 463 60 60
order@bfs.admin.ch

www.stattab.bfs.admin.ch

Informations sur les divers moyens de diffusion sur Internet à l'adresse
www.statistique.admin.ch → Services → Les publications de Statistique suisse

Santé

Manuel de codage médical. Le manuel officiel des règles de codage en Suisse Version 2015, Neuchâtel 2014, numéro de commande: 544-1500, 166 pages, 22 francs (TVA excl.)

Statistique médicale des hôpitaux 2012 – Tableaux standards, Résultats définitifs, Neuchâtel 2014, numéro de commande: 532-1404-05, 60 pages, gratuit

Statistique des hôpitaux 2012 – Tableaux standards, Résultats définitifs, Neuchâtel 2014, numéro de commande: 532-1403-05, 40 pages, gratuit

Statistique des institutions médico-sociales 2012 – Tableaux standards, Résultats définitifs, Neuchâtel 2014, numéro de commande: 532-1402-05, 60 pages, gratuit

Statistiques de la santé 2012, Neuchâtel 2012, numéro de commande: 1291-1200, 100 pages, 23 francs (TVA excl.)

Statistique des causes de décès: La mortalité en Suisse et les principales causes de décès, Neuchâtel 2013, numéro de commande: 1258-1000, 4 pages, gratuit

Epidémiologie du cancer. Le mélanome de la peau: état des lieux et prévention, Neuchâtel 2012, numéro de commande: 1268-0800, 4 pages, gratuit

Décès dus aux maladies infectieuses et au sida de 1970 à 2009: évolution d'une génération à l'autre, Neuchâtel 2014, numéro de commande: 1411-0901, 8 pages, gratuit

Décès dus aux cancers de 1970 à 2009: évolution d'une génération à l'autre, Neuchâtel 2014, numéro de commande: 1411-0902, 13 pages, gratuit

Coûts des prises en charge hospitalières 2011, Neuchâtel 2013, numéro de commande: 1403-1100-05, 4 pages, gratuit

La statistique médicale des hôpitaux se fonde sur un relevé annuel de toutes les hospitalisations dans l'ensemble des hôpitaux et cliniques de Suisse.

Le relevé porte notamment sur les diagnostics et les traitements de chaque patient. Les données, pour pouvoir être traitées, sont codées à l'aide de deux classifications médicales: la CIM-10-GM pour les diagnostics et la CHOP pour les traitements. Le codage des diagnostics et des traitements obéit à des directives précises. Le secrétariat de codage de l'OFS rédige, révisé et adapte au besoin ces directives, s'occupe de la maintenance des classifications et du soutien aux personnes chargées du codage.

Cette publication a été rédigée sur la base de la version 2012 de l'index systématique de la CIM-10-GM en français et la traduction de l'ICD-10-GM 2014 éditée par le *Deutsches Institut für Medizinische Dokumentation und Information (DIMDI)*. La CIM-10-GM 2014 entrera en vigueur en Suisse le 1^{er} janvier 2015.

À l'OFS, elle est disponible en 2 langues (français et italien) et dans différents formats (PDF, ASCII, ClaML et version imprimée). Les versions PDF, ASCII et ClaML peuvent être téléchargées directement sur le site internet de l'OFS.

N° de commande

1188-1401

Commandes

Tél. 058 463 60 60

Fax 058 463 60 61

E-mail: order@bfs.admin.ch

Prix

37 francs (TVA excl.)

ISBN 978-3-303-14220-2