

**AFFECTIONS DU  
SANG ET DES ORGANES  
HÉMATOPOÏÉTIQUES**

**16**



# CATÉGORIE MAJEURE DE DIAGNOSTICS N° 16

## Affections du sang et des organes hématopoïétiques

Cette présentation comporte trois parties :

- \* la description des critères d'entrée dans la CMD n° 16
- \* la liste des groupes par ordre croissant des numéros
- \* les listes d'actes et de diagnostics relatives à ces groupes, dans l'ordre des numéros figurant sur l'arbre de décision

*\* Les affections malignes hématologiques sont répertoriées dans la CMD n°17 «AFFECTIONS MYELOPROLIFERATIVES ET TUMEURS DE SIEGE IMPRECIS OU DIFFUS».*

*\* Dans la CIM 10, les anémies réfractaires sont classées dans les syndromes myélodysplasiques du chapitre des tumeurs.*



# Affections du sang et des organes hématopoïétiques

## Diagnostics d'entrée dans la CMD n° 16

A18.2	ADENOPATHIE TUBERC. PERIPH.	D59.6	HEMOGLOBINURIE DUE A UNE HEMOLYSE RELEVANT D'AUTRES CAUSES EXT.
B51.0	PALUDISME A PLASMODIUM VIVAX, AVEC RUPTURE DE LA RATE	D59.8	ANEMIES HEMOLYTIQUES ACQUISES, NCA
D13.90	T.B. DE LA RATE	D59.9	ANEMIE HEMOLYTIQUE ACQUISE, SAI
D36.0	T.B. DES Ggl. LYMPH.	D60.0	APLASIE MEDULLAIRE ACQUISE PURE, CHRON.
D47.2	GAMMAPATHIE MONOCLONALE	D60.1	APLASIE MEDULLAIRE ACQUISE PURE, TRANSIT.
D50.0	ANEMIE PAR CARENCE EN FER lre. A UNE PERTE DE SANG	D60.8	APLASIES MEDULLAIRES ACQUISES PURES, NCA
D50.1	DYSYPHAGIE SIDEROPENIQUE	D60.9	APLASIE MEDULLAIRE ACQUISE PURE, SAI
D50.8	ANEMIES PAR CARENCE EN FER, NCA	D61.0	APLASIE MEDULLAIRE CONSTITUTIONNELLE
D50.9	ANEMIE PAR CARENCE EN FER, SAI	D61.1	APLASIE MEDULLAIRE MEDICAM.
D51.0	ANEMIE PAR CARENCE EN VIT. B12 DUE A UNE CARENCE EN FACT. INTRINS.	D61.2	APLASIE MEDULLAIRE DUE A D'AUTRES AGENTS EXT.
D51.1	ANEMIE PAR CAR. VIT. B12 DUE A MALABS. DE LA VIT. B12, + PROTEINURIE	D61.3	APLASIE MEDULLAIRE IDIOP.
D51.2	CARENCE EN TRANSCOBALAMINE II	D61.8	APLASIES MEDULLAIRES PREC., NCA
D51.3	ANEMIES PAR CARENCE ALIMENTAIRE EN VIT. B12, NCA	D61.9	APLASIE MEDULLAIRE, SAI
D51.8	ANEMIES PAR CARENCE EN VIT. B12, NCA	D62	ANEMIE POSTHEMORRAGIQUE AIG.
D51.9	ANEMIE PAR CARENCE EN VIT. B12, SAI	D63.0	ANEMIE AVEC MAL. TUMORALES
D52.0	ANEMIE PAR CARENCE ALIMENTAIRE EN ACIDE FOLIQUE	D63.8	ANEMIE AVEC AUTRES MAL. CHRON. CL. AILL.
D52.1	ANEMIE PAR CARENCE EN ACIDE FOLIQUE DUE A DES MEDICAM.	D64.0	ANEMIE SIDEROBLASTIQUE HERED.
D52.8	ANEMIES PAR CARENCE EN ACIDE FOLIQUE, NCA	D64.1	ANEMIE SIDEROBLASTIQUE lre., DUE A UNE MAL.
D52.9	ANEMIE PAR CARENCE EN ACIDE FOLIQUE, SAI	D64.2	ANEMIE SIDEROBLASTIQUE lre., DUE A DES MEDICAM. ET DES TOXINES
D53.0	ANEMIE PAR CARENCE EN PROTEINES	D64.3	ANEMIES SIDEROBLASTIQUES, NCA
D53.1	ANEMIES MEGALOBLASTIQUES, NCA	D64.4	ANEMIE DYSERYTHROPOIETIQUE CONG.
D53.2	ANEMIE SCORBUTIQUE	D64.8	ANEMIES PREC., NCA
D53.8	ANEMIES NUTR. PREC., NCA	D64.9	ANEMIE, SAI
D53.9	ANEMIE NUTR., SAI	D65	COAGULATION INTRAVASC. DISSEMINEE
D55.0	ANEMIE DUE A UNE CARENCE EN GLUCOSE-6-PHOSPHATE DESHYDROGENASE	D66	CARENCE HERED. EN FACT. VIII
D55.1	ANEMIE DUE A D'AUTRES ANOM. DU METAB. DU GLUTATHION	D67	CARENCE HERED. EN FACT. IX
D55.2	ANEMIE DUE A DES ANOM. DES ENZYM. GLYCOLYTIQUES	D68.0	MAL. DE VON WILLEBRAND
D55.3	ANEMIE DUE A DES ANOM. DU METAB. DES NUCLEOTIDES	D68.1	CARENCE HERED. EN FACT. XI
D55.8	ANEMIES DUES A DES ANOM. ENZYM., NCA	D68.2	CARENCE HERED. EN AUTRES FACT. DE COAGULATION
D55.9	ANEMIE DUE A DES ANOM. ENZYM., SAI	D68.3	Tbl. HEMORR. DUS A DES ANTICOAGULANTS CIRCULANTS
D56.0	ALPHA-THALASSEMIE	D68.4	CARENCE ACQUISE EN FACT. DE COAGULATION
D56.1	BETA-THALASSEMIE	D68.8	ANOM. PREC. DE LA COAGULATION, NCA
D56.2	DELTA-BETA-THALASSEMIE	D68.9	ANOM. DE LA COAGULATION, SAI
D56.3	TRAIT THALASSEMIE	D69.0	PURPURA ALLERGIQUE
D56.4	PERSISTANCE HERED. DE L'HEMOGLOBINE FOETALE	D69.1	MODIF. QUALITATIVES DES PLAQUETTES
D56.8	THALASSEMIES, NCA	D69.2	PURPURAS, NCA OU SAI
D56.9	THALASSEMIE, SAI	D69.3	PURPURA THROMBOPENIQUE IDIOP.
D57.0	ANEMIE A HEMATIES FALCIFORMES AVEC CRISES	D69.4	THROMBOPENIES lre., NCA
D57.1	ANEMIE A HEMATIES FALCIFORMES	D69.5	THROMBOPENIE lre.
D57.2	AFF. A HEMATIES FALCIFORMES HETEROZYGOTES DOUBLES	D69.6	THROMBOPENIE, SAI
D57.3	TRAIT DE LA MAL. DES HEMATIES FALCIFORMES	D69.8	AFF. HEMORR. PREC., NCA
D57.8	AFF. A HEMATIES FALCIFORMES, NCA	D70	AGRANULOCYTOSE
D58.0	SPHEROCYTOSE HERED.	D71	ANOM. Fct. DES GRANULOCYTES NEUTROPHILES
D58.1	ELLIPTOCYTOSE HERED.	D72.0	ANOM. GENETIQUES DES LEUCOCYTES
D58.2	HEMOGLOBINOPATHIES, NCA	D72.1	EOSINOPHILIE
D58.8	ANEMIES HEMOLYTIQUES HERED. PREC., NCA	D72.8	ANOM. PREC. DES LEUCOCYTES, NCA
D58.9	ANEMIE HEMOLYTIQUE HERED., SAI	D73.0	HYPOSPLENISME
D59.0	ANEMIE HEMOLYTIQUE AUTO-IMMUNE, DUE A DES MEDICAM.	D73.1	HYPERSPLENISME
D59.1	ANEMIES HEMOLYTIQUES AUTO-IMMUNES, NCA	D73.2	SPLENOMEGALIE CONGESTIVE CHRON.
D59.2	ANEMIE HEMOLYTIQUE NON AUTO-IMMUNE, DUE A DES MEDICAM.	D73.3	ABCES DE LA RATE
D59.3	SYND. HEMOLYTIQUE UREMIE	D73.4	KYSTE DE LA RATE
D59.4	ANEMIES HEMOLYTIQUES NON AUTO-IMMUNES, NCA	D73.5	INFARCTUS DE LA RATE
D59.5	HEMOGLOBINURIE NOCTURNE PAROXYSTIQUE	D73.8	MAL. DE LA RATE, NCA
		D74.0	METHEMOGLOBINEMIE CONG.
		D74.8	METHEMOGLOBINEMIES, NCA
		D74.9	METHEMOGLOBINEMIE, SAI
		D75.0	ERYTHROCYTOSE FAM.
		D75.1	POLYCYTHEMIE lre.
		D75.2	THROMBOCYTOSE ESSENTIELLE
		D75.8	MAL. PREC. DU SANG ET DES ORG. HEMATO., NCA

D76.0	HISTIOCYTOSE DES CELL. DE LANGERHANS, NCA	D83.1	DEFIC. IMMUN. COMMUN VARIABLE + ANOM. LYMPHOCYTES T IMMUNOREGULATEURS
D76.1	LYMPHOHISTIOCYTOSE HEMOPHAGOCYTAIRE	D83.2	DEFIC. IMMUN. COMMUN VARIAB. + AUTOANTICORPS ANTI-LYMPHOCYTES B OU T
D76.2	SYND. HEMOPHAGOCYTAIRE ASSOCIE A UNE INFECT.	D83.8	DEFIC. IMMUN. COMMUNS VARIABLES, NCA
D76.3	SYND. HISTIOCYTAIRES, NCA	D83.9	DEFIC. IMMUN. COMMUN VARIABLE, SAI
D77	MAL. DU SANG ET DES ORG. HEMATO. AVEC MAL. CL. AILL., NCA	D84.0	ANOM. DE LA Fct. LYMPHOCYTAIRE ANTIGENE-1
D80.0	HYPOGAMMAGLOBULINEMIE HERED.	D84.1	DEFIC. DU COMPLEMENT
D80.1	HYPOGAMMAGLOBULINEMIE	D84.8	DEFIC. IMMUN. PREC., NCA
D80.2	DEFIC. SELECTIF EN Ig A	D84.9	DEFIC. IMMUN., SAI
D80.3	DEFIC. SELECTIF EN SOUS-CLASSES D'Ig G	D86.1	SARCOIDOSE DES Ggl. LYMPH.
D80.4	DEFIC. SELECTIF EN Ig M	D89.0	HYPERGAMMAGLOBULINEMIE POLYCLONALE
D80.5	DEFIC. IMMUN. AVEC AUGM. DE L'Ig M	D89.1	CRYOGLOBULINEMIE
D80.6	DEFIC. EN ANTICORPS AVEC Ig PRESQUE NI. OU AVEC HYPERIg	D89.2	HYPERGAMMAGLOBULINEMIE, SAI
D80.7	HYPOGAMMAGLOBULINEMIE TRANSIT. DU NOURRISSON	D89.8	ANOM. PREC. DU SYST. IMMUN., NCA
D80.8	DEFIC. IMMUN. AVEC DEFIC. PREDOM. DE LA PRODUC. D'ANTICORPS, NCA	E32.0	HYPERPLASIE PERSISTANTE DU THYMUS
D80.9	DEFIC. IMMUN. AVEC DEFIC. PREDOM. DE LA PRODUC. D'ANTICORPS, SAI	E32.1	ABCES DU THYMUS
D81.0	DEFIC. IMMUN. COMBINE SEVERE AVEC DYSGENESIE RETICULAIRE	E32.8	MAL. DU THYMUS, NCA
D81.1	DEFIC. IMMUN. COMBINE SEVERE AVEC Nb. FAIBLE DE CELL. B ET T	I88.1	LYMPHADENITE CHRON., SAUF MESENT.
D81.2	DEFIC. IMMUN. COMBINE SEVERE AVEC Nb. FAIBLE OU NI. DE CELL. B	I88.8	LYMPHADENITES NON SPECIFIQUES, NCA
D81.3	DEFIC. EN ADENOSINE DESAMINASE	I88.9	LYMPHADENITE, SAI
D81.4	SYND. DE NEZELOF	I89.8	ATTEINTES NON INFECT. PREC. DES Vssx. ET DES Ggl. LYMPH., NCA
D81.5	DEFIC. EN PURINE NUCLEOSIDE PHOSPHORYLASE	Q89.0	MALF. CONG. DE LA RATE
D81.6	DEFIC. EN COMPLEXE MAJEUR D'HISTOCOMPTABILITE CLASSE I	R16.1	SPLENOMEGALIE, NCA
D81.7	DEFIC. EN COMPLEXE MAJEUR D'HISTOCOMPTABILITE CLASSE II	R23.3	ECCHYMOSES SPONT.
D81.8	DEFIC. IMMUN. COMBINES, NCA	R59.0	ADENOPATHIES LOC.
D81.9	DEFIC. IMMUN. COMBINE, SAI	R59.1	ADENOPATHIES GENERALISEES
D82.0	SYND. DE WISKOTT-ALDRICH	R59.9	ADENOPATHIE, SAI
D82.1	SYND. DE DI GEORGE	R71	ANOM. DES GLOBULES ROUGES
D82.2	DEFIC. IMMUN. AVEC MICROMELIE	R72	ANOM. DES GLOBULES BLANCS, NCA
D82.3	DEFIC. IMMUN. AVEC REPOSE HERED. Anl. AU VIRUS D'EPSTEIN-BARR	R76.0	AUGM. DU TAUX D'ANTICORPS
D82.4	SYND. D'HYPERIMMUNOGLOBULINE E	R76.8	ANOM. PREC. DE RES. IMMUN. SERIQUES, NCA
D82.8	DEFIC. IMMUN. ASSOCIE A D'AUTRES ANOM. MAJEURES PREC.	R76.9	ANOM. DE RES. IMMUN. SERIQUES, SAI
D82.9	DEFIC. IMMUN. ASSOCIE A UNE ANOM. MAJEURE, SAI	S36.0	LES. TRAUMA. DE LA RATE
D83.0	DEFIC. IMMUN. COMMUN VARIABLE + ANOM. Nb. ET Fct. DES LYMPHOCYTES B	S36.00	LES. TRAUMA. DE LA RATE, SANS PLAIE INTRA-ABDO.
		S36.01	LES. TRAUMA. DE LA RATE, AVEC PLAIE INTRA-ABDO.
		T80.3	REAC. D'INCOMPATIBILITE ABO
		T80.4	REAC. D'INCOMPATIBILITE RH
		Z52.3	DONNEUR DE MOELLE OSSEUSE
		Z94.80	PRESENCE DE GREFFE DE MOELLE OSSEUSE
		Z94.800	PRESENCE D'AUTOGREFFE DE CELLULES SOUCHES HEMATOPOIETIQUES
		Z94.801	PRESENCE D'ALLOGREFFE DE CELLULES SOUCHES HEMATOPOIETIQUES

## LISTE DES GHM DE LA CMD n° 16

### **GHM n° 566 Interventions sur la rate, âge supérieur à 17 ans**

Voir la liste 16-01 : Intervention sur la rate

### **GHM n° 567 Interventions sur la rate, âge inférieur à 18 ans**

Voir la liste 16-01 : Intervention sur la rate

### **GHM n° 568 Autres interventions pour affections du sang et des organes hématopoïétiques**

Voir la liste 16-02 : Autre intervention de la CMD 16

### **GHM n° 569 Interventions pour affections du sang et des organes hématopoïétiques, avec CMAS**

Voir la liste des CMA sévères (CMAS) dans le volume 1

### **GHM n° 570 Affections du sang et des organes hématopoïétiques, avec CMAS**

Voir la liste des CMA sévères (CMAS) dans le volume 1

### **GHM n° 571 Troubles de la lignée érythrocytaire, âge supérieur à 17 ans**

Voir la liste 16-04 : Troubles de la lignée érythrocytaire

### **GHM n° 572 Troubles de la lignée érythrocytaire, âge inférieur à 18 ans**

Voir la liste 16-04 : Troubles de la lignée érythrocytaire

### **GHM n° 573 Troubles de la coagulation**

Voir la liste 16-05 : Troubles de la coagulation

### **GHM n° 574 Affections du système réticulo-endothélial ou immunitaire, âge supérieur à 69 ans et/ou CMA**

Voir la liste 16-03 : Affections du système réticulo-endothélial et immunitaire  
puis la liste des CMA dans le volume 1

**GHM n° 575      Affections du système réticulo-endothélial ou immunitaire, âge inférieur à 70 ans  
sans CMA**

Voir la liste 16-03 : Affections du système réticulo-endothélial et immunitaire



# LISTES D'ACTES ET DE DIAGNOSTICS RELATIVES AUX GROUPES DE LA CMD n° 16

16 - C

## Liste 16-01 : Intervention sur la rate

FFFA001	Splénectomie totale, par laparotomie
FFFA002	Splénectomie partielle, par laparotomie
FFFC001	Splénectomie totale, par coelioscopie
FFJA001	Évacuation de collection de la rate, par laparotomie
FFJC001	Évacuation de collection de la rate, par coelioscopie
FFSA001	Hémostase splénique avec conservation de la rate, par laparotomie
HNFA010	Pancréatectomie gauche avec splénectomie [Spléno pancréatectomie gauche] avec anastomose pancréatojéjunale ou pancréaticojéjunale, par laparotomie
HNFA013	Pancréatectomie gauche avec splénectomie [Spléno pancréatectomie gauche], par laparotomie
HNFC002	Pancréatectomie gauche avec splénectomie [Spléno pancréatectomie gauche], par coelioscopie

## Liste 16-02 : Autre intervention de la CMD 16

FBFA001	Exérèse du thymus vestigial, par cervicotomie
FBFA002	Exérèse du thymus vestigial, par thoracotomie vidéoassistée
FBFA003	Exérèse du thymus vestigial, par thoracotomie
FBFC001	Exérèse du thymus vestigial, par thoracoscopie
FCCA001	Dérivation lympholympatique ou lymphoveineuse d'un membre, par abord direct
FCFA001	Exérèse de lymphangiome cervical
FCFA002	Curage lymphonodal [ganglionnaire] médiastinal supérieur, par cervicotomie
FCFA003	Exérèse de lymphangiome cervical avec extension médiastinale, par cervicotomie
FCFA004	Curage lymphonodal [ganglionnaire] médiastinal unilatéral ou bilatéral, par thoracotomie
FCFA005	Curage lymphonodal [ganglionnaire] cervical complet et médiastinorécurrentiel unilatéral, par cervicotomie
FCFA006	Curage lymphonodal [ganglionnaire] pelvien, par laparotomie
FCFA007	Lymphangectomie partielle ou totale d'un membre, par abord direct
FCFA008	Curage lymphonodal [ganglionnaire] cervical complet unilatéral, par cervicotomie
FCFA009	Curage lymphonodal [ganglionnaire] cervical complet et médiastinorécurrentiel bilatéral, par cervicotomie
FCFA010	Curage lymphonodal [ganglionnaire] lomboaortique, par laparotomie
FCFA011	Curage lymphonodal [ganglionnaire] inguinal, par abord direct
FCFA012	Exérèse de nœud [ganglion] lymphatique du cou à visée diagnostique, par abord direct
FCFA013	Curage lymphonodal [ganglionnaire] cervical complet bilatéral, par cervicotomie
FCFA014	Exérèse de lymphangiome cervicoparotidien avec extension buccopharyngée
FCFA015	Exérèse de lymphangiome cervicoparotidien
FCFA016	Curage lymphonodal [ganglionnaire] cervical partiel unilatéral, par cervicotomie
FCFA018	Exérèse de nœud [ganglion] lymphatique des membres à visée thérapeutique, par abord direct
FCFA019	Curage lymphonodal [ganglionnaire] iliaque unilatéral ou bilatéral, par laparotomie
FCFA020	Curage lymphonodal [ganglionnaire] cervical partiel bilatéral, par cervicotomie
FCFA021	Exérèse de nœud [ganglion] lymphatique des membres à visée diagnostique, par abord direct
FCFA022	Curage lymphonodal [ganglionnaire] lomboaortique avec curage iliaque unilatéral ou bilatéral, par laparotomie
FCFA023	Exérèse de lymphangiome cervicoparotidien avec extension buccopharyngée et médiastinale, par cervicotomie
FCFA024	Exérèse d'un lymphangiome superficiel
FCFA025	Curage lymphonodal [ganglionnaire] cervical complet unilatéral avec curage partiel controlatéral, par cervicotomie
FCFA026	Exérèse de lymphangiome cervicofacial sans dissection du nerf facial
FCFA027	Curage lymphonodal [ganglionnaire] cervical complet unilatéral, élargi aux muscles profonds et/ou aux nerfs du cou, à l'artère carotide externe, à la glande parotide, par cervicotomie
FCFA028	Exérèse de nœud [ganglion] lymphatique du cou à visée thérapeutique, par cervicotomie
FCFC001	Curage lymphonodal [ganglionnaire] iliaque, par coelioscopie ou rétropéritonéoscopie
FCFC002	Exérèse de nœud [ganglion] lymphatique du médiastin, par thoracoscopie
FCFC003	Curage lymphonodal [ganglionnaire] pelvien, par coelioscopie ou rétropéritonéoscopie
FCFC004	Curage lymphonodal [ganglionnaire] lomboaortique avec curage iliaque unilatéral ou bilatéral, par coelioscopie ou rétropéritonéoscopie
FCFC005	Curage lymphonodal [ganglionnaire] lomboaortique, par coelioscopie ou rétropéritonéoscopie
FCPA001	Mise à plat d'une lymphocèle d'un membre avec lymphostase, par abord direct
FCSA001	Fermeture de fistule ou ligature du conduit thoracique, par thoracotomie
FCSA002	Ligature du conduit thoracique, par cervicotomie
FCSC001	Fermeture de fistule ou ligature du conduit thoracique, par thoracoscopie
GHFA001	Exérèse de tumeur du médiastin, par cervicotomie
GHFA003	Exérèse de tumeur du médiastin élargie à un ou plusieurs organes de voisinage, par thoracotomie
GHFA004	Exérèse de tumeur du médiastin, par thoracotomie
GHQC001	Exploration du médiastin, par médiastinoscopie
HCFA001	Exérèse de glande submandibulaire [Submandibulectomie] [Sousmaxillectomie] élargie à sa loge, par abord cervicofacial
HCFA003	Exérèse de glande sublinguale, par abord direct
HCFA007	Exérèse de petite glande salivaire [glande salivaire accessoire]
HCFA011	Exérèse de glande submandibulaire [Submandibulectomie] [Sousmaxillectomie], par abord cervicofacial

HPFA003	Exérèse de lésion d'un repli péritonéal [mésos] sans résection intestinale, par laparotomie
HPFC001	Exérèse de lésion d'un repli péritonéal [mésos] sans résection intestinale, par coelioscopie
JAHA001	Biopsie du rein, par abord direct
JAHC001	Biopsie du rein, par coelioscopie ou rétropéritonéoscopie
JFFA006	Exérèse de lésion non surrénalienne de l'espace rétropéritonéal, par thoraco-phréno-laparotomie
JFFA007	Exérèse d'une lipomatose pelvienne, par laparotomie
JFFA010	Exérèse de lésion non surrénalienne de l'espace rétropéritonéal, par laparotomie ou lombotomie
JFFA021	Exérèse de lésion non surrénalienne de l'espace rétropéritonéal avec dissection des gros vaisseaux, par abord direct
JFFC002	Exérèse de lésion non surrénalienne de l'espace rétropéritonéal, par coelioscopie ou rétropéritonéoscopie
JFQA001	Exploration de l'espace rétropéritonéal et de son contenu, par lombotomie
JFQC001	Exploration de l'espace rétropéritonéal et de son contenu, par rétropéritonéoscopie
PDHA001	Biopsie des tissus mous sous-fasciaux, par abord direct
ZAQA001	Exploration du cou, par cervicotomie [Cervicotomie exploratrice]
ZCQA001	Exploration de la cavité abdominale, par laparotomie [Laparotomie exploratrice]
ZCQC002	Exploration de la cavité abdominale, par coelioscopie [Coelioscopie exploratrice]

### Liste 16-03 : Affections du système réticulo-endothélial et immunitaire

A18.2	Adénopathie tuberculeuse périphérique
B51.0	Paludisme à Plasmodium vivax, avec rupture de la rate
D13.90	Tumeur bénigne de la rate
D36.0	Tumeur bénigne des ganglions lymphatiques
D47.2	Gammapathie monoclonale
D70	Agranulocytose
D71	Anomalies fonctionnelles des granulocytes neutrophiles
D72.0	Anomalies génétiques des leucocytes
D72.1	Éosinophilie
D72.8	Autres anomalies précisées des leucocytes
D73.0	Hyposplénisme
D73.1	Hypersplénisme
D73.2	Splénomégalie congestive chronique
D73.3	Abcès de la rate
D73.4	Kyste de la rate
D73.5	Infarctus de la rate
D73.8	Autres maladies de la rate
D75.0	Érythrocytose familiale
D75.1	Polycythémie secondaire
D75.2	Thrombocytose essentielle
D75.8	Autres maladies précisées du sang et des organes hématopoïétiques
D76.0	Histiocytose des cellules de Langerhans, non classée ailleurs
D76.1	Lymphohistiocytose hémophagocytaire
D76.2	Syndrome hémophagocytaire associé à une infection
D76.3	Autres syndromes histiocytaires
D77	Autres maladies du sang et des organes hématopoïétiques au cours de maladies classées ailleurs
D80.0	Hypogammaglobulinémie héréditaire
D80.1	Hypogammaglobulinémie (non familiale)
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
D80.9	Déficit immunitaire avec déficit prédominant de la production d'anticorps, sans précision
D81.0	Déficit immunitaire combiné sévère [DICS] avec dysgénésie réticulaire
D81.1	Déficit immunitaire combiné sévère [DICS] avec nombre faible de cellules B et T
D81.2	Déficit immunitaire combiné sévère [DICS] avec nombre faible ou normal de cellules B
D81.3	Déficit en adénosine désaminase [ADA]
D81.4	Syndrome de Nézelo
D81.5	Déficit en purine nucléoside phosphorylase [PNP]
D81.6	Déficit en complexe majeur d'histocompatibilité classe I
D81.7	Déficit en complexe majeur d'histocompatibilité classe II
D81.8	Autres déficits immunitaires combinés
D81.9	Déficit immunitaire combiné, sans précision
D82.0	Syndrome de Wiskott-Aldrich
D82.1	Syndrome de Di George
D82.2	Déficit immunitaire avec micromélie
D82.3	Déficit immunitaire avec réponse héréditaire anormale au virus d'Epstein-Barr
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
D83.0	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
D84.0	Anomalie de la fonction lymphocytaire antigène-1 (LFA-1)
D84.1	Déficit du complément
D84.8	Autres déficits immunitaires précisés
D84.9	Déficit immunitaire, sans précision
D86.1	Sarcoïdose des ganglions lymphatiques
D89.0	Hypergammaglobulinémie polyclonale

D89.1 Cryoglobulinémie  
 D89.2 Hypergammaglobulinémie, sans précision  
 D89.8 Autres anomalies précisées du système immunitaire, non classées ailleurs  
 E32.0 Hyperplasie persistante du thymus  
 E32.1 Abscès du thymus  
 E32.8 Autres maladies du thymus  
 I88.1 Lymphadénite chronique, sauf mésentérique  
 I88.8 Autres lymphadénites non spécifiques  
 I88.9 Lymphadénite (non spécifique), sans précision  
 I89.8 Autres atteintes non infectieuses précisées des vaisseaux et des ganglions lymphatiques  
 Q89.0 Malformations congénitales de la rate  
 R16.1 Splénomégalie, non classée ailleurs  
 R59.0 Adénopathies localisées  
 R59.1 Adénopathies généralisées  
 R59.9 Adénopathie, sans précision  
 R72 Anomalies des globules blancs, non classées ailleurs  
 R76.0 Augmentation du taux d'anticorps  
 R76.8 Autres anomalies précisées de résultats immunologiques sériques  
 R76.9 Anomalie de résultats immunologiques sériques, sans précision  
 S36.0 Lésion traumatique de la rate  
 S36.00 Lésion traumatique de la rate, sans plaie intra-abdominale  
 S36.01 Lésion traumatique de la rate, avec plaie intra-abdominale  
 Z52.3 Donneur de moelle osseuse  
 Z94.80 Présence de greffe de moelle osseuse  
 Z94.800 Présence d'autogreffe de cellules souches hématopoïétiques  
 Z94.801 Présence d'allogreffe de cellules souches hématopoïétiques

### Liste 16-04 : Troubles de la lignée érythrocytaire

D50.0 Anémie par carence en fer secondaire à une perte de sang (chronique)  
 D50.1 Dysphagie sidéropénique  
 D50.8 Autres anémies par carence en fer  
 D50.9 Anémie par carence en fer, sans précision  
 D51.0 Anémie par carence en vitamine B12 due à une carence en facteur intrinsèque  
 D51.1 Anémie par carence en vitamine B12 due à une malabsorption sélective de la vitamine B12, avec protéinurie  
 D51.2 Carence en transcobalamine II  
 D51.3 Autres anémies par carence alimentaire en vitamine B12  
 D51.8 Autres anémies par carence en vitamine B12  
 D51.9 Anémie par carence en vitamine B12, sans précision  
 D52.0 Anémie par carence alimentaire en acide folique  
 D52.1 Anémie par carence en acide folique due à des médicaments  
 D52.8 Autres anémies par carence en acide folique  
 D52.9 Anémie par carence en acide folique, sans précision  
 D53.0 Anémie par carence en protéines  
 D53.1 Autres anémies mégaloblastiques, non classées ailleurs  
 D53.2 Anémie scorbutique  
 D53.8 Autres anémies nutritionnelles précisées  
 D53.9 Anémie nutritionnelle, sans précision  
 D55.0 Anémie due à une carence en glucose-6-phosphate déshydrogénase [G6PD]  
 D55.1 Anémie due à d'autres anomalies du métabolisme du glutathion  
 D55.2 Anémie due à des anomalies des enzymes glycolytiques  
 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  
 D56.0 Alpha-thalassémie  
 D56.1 Bêta-thalassémie  
 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  
 D57.0 Anémie à hématies falciformes [anémie drépanocytaire] avec crises  
 D57.1 Anémie à hématies falciformes (sans crises)  
 D57.2 Affections à hématies falciformes [drépanocytaires] hétérozygotes doubles  
 D57.3 Trait de la maladie des hématies falciformes [drépanocytaire]  
 D57.8 Autres affections à hématies falciformes [drépanocytaires]  
 D58.0 Sphérocytose héréditaire  
 D58.1 Elliptocytose héréditaire  
 D58.2 Autres hémoglobinopathies  
 D58.8 Autres anémies hémolytiques héréditaires précisées  
 D58.9 Anémie hémolytique héréditaire, sans précision  
 D59.0 Anémie hémolytique auto-immune, due à des médicaments  
 D59.1 Autres anémies hémolytiques auto-immunes  
 D59.2 Anémie hémolytique non auto-immune, due à des médicaments  
 D59.3 Syndrome hémolytique urémique  
 D59.4 Autres anémies hémolytiques non auto-immunes  
 D59.5 Hémoglobinurie nocturne paroxystique [Marchiafava-Micheli]  
 D59.6 Hémoglobinurie due à une hémolyse relevant d'autres causes externes  
 D59.8 Autres anémies hémolytiques acquises  
 D59.9 Anémie hémolytique acquise, sans précision  
 D60.0 Aplasie médullaire acquise pure, chronique  
 D60.1 Aplasie médullaire acquise pure, transitoire

D60.8 Autres aplasies médullaires acquises pures  
 D60.9 Aplasie médullaire acquise pure, sans précision  
 D61.0 Aplasie médullaire constitutionnelle  
 D61.1 Aplasie médullaire médicamenteuse  
 D61.2 Aplasie médullaire due à d'autres agents externes  
 D61.3 Aplasie médullaire idiopathique  
 D61.8 Autres aplasies médullaires précisées  
 D61.9 Aplasie médullaire, sans précision  
 D62 Anémie posthémorragique aiguë  
 D63.0 Anémie au cours de maladies tumorales (C00-D48)  
 D63.8 Anémie au cours d'autres maladies chroniques classées ailleurs  
 D64.0 Anémie sidéroblastique héréditaire  
 D64.1 Anémie sidéroblastique secondaire, due à une maladie  
 D64.2 Anémie sidéroblastique secondaire, due à des médicaments et des toxines  
 D64.3 Autres anémies sidéroblastiques  
 D64.4 Anémie dysérythropoïétique congénitale  
 D64.8 Autres anémies précisées  
 D64.9 Anémie, sans précision  
 D74.0 Méthémoglobinémie congénitale  
 D74.8 Autres méthémoglobinémies  
 D74.9 Méthémoglobinémie, sans précision  
 R71 Anomalies des globules rouges  
 T80.3 Réaction d'incompatibilité ABO  
 T80.4 Réaction d'incompatibilité Rh

### Liste 16-05 : Troubles de la coagulation

D65 Coagulation intravasculaire disséminée [syndrome de défibrination]  
 D66 Carence héréditaire en facteur VIII  
 D67 Carence héréditaire en facteur IX  
 D68.0 Maladie de von Willebrand  
 D68.1 Carence héréditaire en facteur XI  
 D68.2 Carence héréditaire en autres facteurs de coagulation  
 D68.3 Troubles hémorragiques dus à des anticoagulants circulants  
 D68.4 Carence acquise en facteur de coagulation  
 D68.8 Autres anomalies précisées de la coagulation  
 D68.9 Anomalie de la coagulation, sans précision  
 D69.0 Purpura allergique  
 D69.1 Modifications qualitatives des plaquettes  
 D69.2 Autres purpuras (non thrombopéniques)  
 D69.3 Purpura thrombopénique idiopathique  
 D69.4 Autres thrombopénies primaires  
 D69.5 Thrombopénie secondaire  
 D69.6 Thrombopénie, sans précision  
 D69.8 Autres affections hémorragiques précisées  
 R23.3 Ecchymoses spontanées