

**Affections du sang et
des organes
hématopoïétiques**

16

CATÉGORIE MAJEURE DE DIAGNOSTIC 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 ou de diagnostics relatives à ces groupes, par ordre croissant de numéros.

** Les affections malignes hématologiques et les syndromes myélodysplasiques (anémies réfractaires) sont répertoriées dans la CMD 17 "AFFECTIONS MYÉLOPROLIFÉRATIVES ET TUMEURS DE SIÈGE IMPRÉCIS OU DIFFUS".*

** Par "actes opératoires de la CMD 16" on entend les actes classants opératoires spécifiques de cette CMD. Leur liste s'obtient par sommation des listes d'actes opératoires classant dans les différents GHM chirurgicaux de la CMD.*

** L'orientation dans la CMD se fait :*

- soit par un DP d'entrée dans la CMD
- soit par un DR appartenant à cette CMD pour des séjours dont le DP est un code des catégories Z08 et Z09 de la CIM-10.

** À partir de la version 11, cette CMD accueille désormais l'ensemble des séjours sans nuitée et de un jour en provenance de la CM 24 dont le DP ou le DR de certains DP (Z08 et Z09) est un diagnostic d'entrée de cette CMD.*

CMD n° 16

Affections du sang et des organes hématopoïétiques

Diagnostics d'entrée dans la CMD n° 16

A18.2	ADENOPATHIE TUBERC. PERIPH.	D63.0	ANEMIE AVEC MAL. TUMORALES
B51.0	PALUDISME A PLASMODIUM VIVAX, AVEC RUPTURE DE LA RATE	D63.8	ANEMIE AVEC AUTRES MAL. CHRON. CL. AILL.
C26.1	T.M. DE LA RATE	D64.0	ANEMIE SIDEROBLASTIQUE HERED.
D13.90	T.B. DE LA RATE	D64.1	ANEMIE SIDEROBLASTIQUE IIRE., DUE A UNE MAL.
D36.0	T.B. DES GGL. LYMPH.	D64.2	ANEMIE SIDEROBLASTIQUE IIRE., DUE A DES MEDICAM. ET DES TOXINES
D47.2	GAMMAPATHIE MONOCLONALE DE SIGNIFICATION INDETERMINEE	D64.3	ANEMIES SIDEROBLASTIQUES, NCA
D50.0	ANEMIE PAR CARENCE EN FER IIRE. A UNE PERTE DE SANG	D64.4	ANEMIE DYSERYTHROPOIETIQUE CONG.
D50.1	DYSYPHAGIE SIDEROPENIQUE	D64.8	ANEMIES PREC., NCA
D50.8	ANEMIES PAR CARENCE EN FER, NCA	D64.9	ANEMIE, SAI
D50.9	ANEMIE PAR CARENCE EN FER, SAI	D65	COAGULATION INTRAVASC. DISSEMINEE
D51.0	ANEMIE PAR CARENCE EN VIT. B12 DUE A UNE CARENCE EN FACT. INTRINS.	D66	CARENCE HERED. EN FACT. VIII
D51.1	ANEMIE PAR CAR. VIT. B12 DUE A MALABS. DE LA VIT. B12, + PROTEINURIE	D67	CARENCE HERED. EN FACT. IX
D51.2	CARENCE EN TRANSCOBALAMINE II	D68.0	MAL. DE VON WILLEBRAND
D51.3	ANEMIES PAR CARENCE ALIMENTAIRE EN VIT. B12, NCA	D68.1	CARENCE HERED. EN FACT. XI
D51.8	ANEMIES PAR CARENCE EN VIT. B12, NCA	D68.2	CARENCE HERED. EN AUTRES FACT. DE COAGULATION
D51.9	ANEMIE PAR CARENCE EN VIT. B12, SAI	D68.3	TBL. HEMORR. DUS A DES ANTICOAGULANTS CIRCULANTS
D52.0	ANEMIE PAR CARENCE ALIMENTAIRE EN ACIDE FOLIQUE	D68.4	CARENCE ACQUISE EN FACT. DE COAGULATION
D52.1	ANEMIE PAR CARENCE EN ACIDE FOLIQUE DUE A DES MEDICAM.	D68.5	THROMBOPHILIE PRIMAIRE
D52.8	ANEMIES PAR CARENCE EN ACIDE FOLIQUE, NCA	D68.6	THROMBOPHILIE NCA
D52.9	ANEMIE PAR CARENCE EN ACIDE FOLIQUE, SAI	D68.8	ANOM. PREC. DE LA COAGULATION, NCA
D53.0	ANEMIE PAR CARENCE EN PROTEINES	D68.9	ANOM. DE LA COAGULATION, SAI
D53.1	ANEMIES MEGALOBLASTIQUES, NCA	D69.0	PURPURA ALLERGIQUE
D53.2	ANEMIE SCORBUTIQUE	D69.1	MODIF. QUALITATIVES DES PLAQUETTES
D53.8	ANEMIES NUTR. PREC., NCA	D69.2	PURPURAS, NCA OU SAI
D53.9	ANEMIE NUTR., SAI	D69.3	PURPURA THROMBOPENIQUE IDIOP.
D55.0	ANEMIE DUE A UNE CARENCE EN GLUCOSE-6-PHOSPHATE DESHYDROGENASE	D69.4	THROMBOPENIES IRE., NCA
D55.1	ANEMIE DUE A D'AUTRES ANOM. DU METAB. DU GLUTATHION	D69.5	THROMBOPENIE IIRE.
D55.2	ANEMIE DUE A DES ANOM. DES ENZYM. GLYCOLYTIQUES	D69.6	THROMBOPENIE, SAI
D55.3	ANEMIE DUE A DES ANOM. DU METAB. DES NUCLEOTIDES	D69.8	AFF. HEMORR. PREC., NCA
D55.8	ANEMIES DUES A DES ANOM. ENZYM., NCA	D70	AGRANULOCYTOSE
D55.9	ANEMIE DUE A DES ANOM. ENZYM., SAI	D71	ANOM. FCT. DES GRANULOCYTES NEUTROPHILES
D56.0	ALPHA-THALASSEMIE	D72.0	ANOM. GENETIQUES DES LEUCOCYTES
D56.1	BETA-THALASSEMIE	D72.1	EOSINOPHILIE
D56.2	DELTA-BETA-THALASSEMIE	D72.8	ANOM. PREC. DES LEUCOCYTES, NCA
D56.3	TRAIT THALASSEMIQUE	D73.0	HYPOSPLENISME
D56.4	PERSISTANCE HERED. DE L'HEMOGLOBINE FOETALE	D73.1	HYPERSPLENISME
D56.8	THALASSEMIES, NCA	D73.2	SPLENOMEGALIE CONGESTIVE CHRON.
D56.9	THALASSEMIE, SAI	D73.3	ABCES DE LA RATE
D57.0	ANEMIE A HEMATIES FALCIFORMES AVEC CRISES	D73.4	KYSTE DE LA RATE
D57.1	ANEMIE A HEMATIES FALCIFORMES	D73.5	INFARCTUS DE LA RATE
D57.2	AFF. A HEMATIES FALCIFORMES HETEROZYGOTES DOUBLES	D73.8	MAL. DE LA RATE, NCA
D57.3	TRAIT DE LA MAL. DES HEMATIES FALCIFORMES	D74.0	METHEMOGLOBINEMIE CONG.
D57.8	AFF. A HEMATIES FALCIFORMES, NCA	D74.8	METHEMOGLOBINEMIES, NCA
D58.0	SPHEROCYTOSE HERED.	D74.9	METHEMOGLOBINEMIE, SAI
D58.1	ELLIPTOCYTOSE HERED.	D75.0	ERYTHROCYTOSE FAM.
D58.2	HEMOGLOBINOPATHIES, NCA	D75.1	POLYCYTHEMIE IIRE.
D58.8	ANEMIES HEMOLYTIQUES HERED. PREC., NCA	D75.8	MAL. PREC. DU SANG ET DES ORG. HEMATO., NCA
D58.9	ANEMIE HEMOLYTIQUE HERED., SAI	D76.1	LYMPHOHISTIOCYTOSE HEMOPHAGOCYTAIRE
D59.0	ANEMIE HEMOLYTIQUE AUTO-IMMUNE, DUE A DES MEDICAM.	D76.2	SYND. HEMOPHAGOCYTAIRE ASSOCIE A UNE INFECT.
D59.1	ANEMIES HEMOLYTIQUES AUTO-IMMUNES, NCA	D76.3	SYND. HISTIOCYTAIRES, NCA
D59.2	ANEMIE HEMOLYTIQUE NON AUTO-IMMUNE, DUE A DES MEDICAM.	D77	MAL. DU SANG ET DES ORG. HEMATO. AVEC MAL. CL. AILL., NCA
D59.3	SYND. HEMOLYTIQUE UREMIQUE	D80.0	HYPOGAMMAGLOBULINEMIE HERED.
D59.4	ANEMIES HEMOLYTIQUES NON AUTO-IMMUNES, NCA	D80.1	HYPOGAMMAGLOBULINEMIE
D59.5	HEMOGLOBINURIE NOCTURNE PAROXYSTIQUE	D80.2	DEFIC. SELECTIF EN IG A
D59.6	HEMOGLOBINURIE DUE A UNE HEMOLYSE RELEVANT D'AUTRES CAUSES EXT.	D80.3	DEFIC. SELECTIF EN SOUS-CLASSES D'IG G
D59.8	ANEMIES HEMOLYTIQUES ACQUISES, NCA	D80.4	DEFIC. SELECTIF EN IG M
D59.9	ANEMIE HEMOLYTIQUE ACQUISE, SAI	D80.5	DEFIC. IMMUN. AVEC AUGM. DE L'IG M
D60.0	APLASIE MÉDULLAIRE ACQUISE PURE DES GLOBULES ROUGES, CHRONIQUE	D80.6	DEFIC. EN ANTICORPS AVEC IG PRESQUE NL. OU AVEC HYPERIG
D60.1	APLASIE MÉDULLAIRE ACQUISE PURE DES GLOBULES ROUGES TRANSITOIRE	D80.7	HYPOGAMMAGLOBULINEMIE TRANSIT. DU NOURRISSON
D60.8	AUTRES APLASIES MÉDULLAIRES ACQUISES PURES DES GLOBULES ROUGES	D80.8	DEFIC. IMMUN. AVEC DEFIC. PREDOM. DE LA PRODUC. D'ANTICORPS, NCA
D60.9	APLASIE MÉDULLAIRE ACQUISE PURE DES GLOBULES ROUGES, SAI	D80.9	DEFIC. IMMUN. AVEC DEFIC. PREDOM. DE LA PRODUC. D'ANTICORPS, SAI
D61.0	APLASIE MÉDULLAIRE CONSTITUTIONNELLE	D81.0	DEFIC. IMMUN. COMBINE SEVERE AVEC DYSGENESIE RETICULAIRE
D61.1	APLASIE MÉDULLAIRE D'ORIGINE MÉDICAMENTEUSE	D81.1	DEFIC. IMMUN. COMBINE SEVERE AVEC NB. FAIBLE DE CELL. B ET T
D61.2	APLASIE MÉDULLAIRE DUE À D'AUTRES AGENTS EXTERNES	D81.2	DEFIC. IMMUN. COMBINE SEVERE AVEC NB. FAIBLE OU NL. DE CELL. B
D61.3	APLASIE MÉDULLAIRE IDIOPATHIQUE	D81.3	DEFIC. EN ADENOSINE DESAMINASE
D61.8	AUTRES APLASIES MÉDULLAIRES PRÉCISÉES	D81.4	SYND. DE NEZELOF
D61.9	APLASIE MÉDULLAIRE, SAI	D81.5	DEFIC. EN PURINE NUCLEOSIDE PHOSPHORYLASE
D62	ANEMIE POSTHEMORRAGIQUE AIG.	D81.6	DEFIC. EN COMPLEXE MAJEUR D'HISTOCOMPTABILITE CLASSE I
		D81.7	DEFIC. EN COMPLEXE MAJEUR D'HISTOCOMPTABILITE CLASSE II
		D81.8	DEFIC. IMMUN. COMBINES, NCA
		D81.9	DEFIC. IMMUN. COMBINE, SAI
		D82.0	SYND. DE WISKOTT-ALDRICH

D82.1 SYND. DE DI GEORGE
D82.2 DEFIC. IMMUN. AVEC MICROMELIE
D82.3 DEFIC. IMMUN. AVEC REPOSE HERED. ANL. AU VIRUS D'EPSTEIN-BARR
D82.4 SYND. D'HYPERIMMUNOGLOBULINE E
D82.8 DEFIC. IMMUN. ASSOCIE A D'AUTRES ANOM. MAJEURES PREC.
D82.9 DEFIC. IMMUN. ASSOCIE A UNE ANOM. MAJEURE, SAI
D83.0 DEFIC. IMMUN. COMMUN VARIABLE + ANOM. NB. ET FCT. DES LYMPHOCYTES B
D83.1 DEFIC. IMMUN. COMMUN VARIABLE + ANOM. LYMPHOCYTES T IMMUNOREGULATEURS
D83.2 DEFIC. IMMUN. COMMUN VARIAB. + AUTOANTICORPS ANTI-LYMPHOCYTES B OU T
D83.8 DEFIC. IMMUN. COMMUNS VARIABLES, NCA
D83.9 DEFIC. IMMUN. COMMUN VARIABLE, SAI
D84.0 ANOM. DE LA FCT. LYMPHOCYTAIRE ANTIGENE-1
D84.1 DEFIC. DU COMPLEMENT
D84.8 DEFIC. IMMUN. PREC., NCA
D84.9 DEFIC. IMMUN., SAI
D86.1 SARCOIDOSE DES GGL. LYMPH.
D89.0 HYPERGAMMAGLOBULINEMIE POLYCLONALE
D89.1 CRYOGLOBULINEMIE
D89.2 HYPERGAMMAGLOBULINEMIE, SAI
D89.3 SYND. RESTAURATION IMMUN.
D89.8 ANOM. PREC. DU SYST. IMMUN., NCA
E32.0 HYPERPLASIE PERSISTANTE DU THYMUS
E32.1 ABCES DU THYMUS
E32.8 MAL. DU THYMUS, NCA
I88.1 LYMPHADENITE CHRON., SAUF MESENT.
I88.8 LYMPHADENITES NON SPECIFIQUES, NCA
I88.9 LYMPHADENITE, SAI
I89.8 ATTEINTES NON INFECT. PREC. DES VSSX. ET DES GGL. LYMPH., NCA
P15.1 TRAUMA. OBST. DE LA RATE
P53 MAL. HEMORR. DU N.N.
P55.0 ISO-IMMUNISATION RH DU N.N.
P55.1 ISO-IMMUNISATION ABO DU N.N.
P55.8 MAL. HEMOLYTIQUES DU N.N., NCA
P55.9 MAL. HEMOLYTIQUE DU N.N., SAI
P56.0 ANASARQUE FOETOPLACENTAIRE DUE A UNE ISO-IMMUNISATION
P56.9 ANASARQUE FOETOPLACENTAIRE DUE A DES MAL. HEMOLYTIQUES, NCA OU SAI
P60 COAGULATION INTRAVASC. DISSEMINEE CHEZ LE LE N.N.
P61.0 THROMBOPENIE NEONAT. TRANSIT.
P61.1 POLYCYTHEMIE DU N.N.
P61.2 ANEMIE DE LA PREMATURITE
P61.3 ANEMIE CONG. PAR PERTE DE SANG FOETAL
P61.4 ANEMIES CONG., NCA
P61.5 NEUTROPENIE NEONAT. TRANSIT.
P61.6 AFF. TRANSIT. DE LA COAGULATION PENDANT LA PERIODE NEONAT., NCA
P61.8 AFF. HEMATO. PREC. DE LA PERIODE PERINAT., NCA
P61.9 AFF. HEMATO. DE LA PERIODE PERINAT., SAI
Q89.0 MALF. CONG. DE LA RATE
R16.1 SPLENOMEGALIE, NCA
R23.3 ECCHYMOSES SPONT.
R59.0 ADENOPATHIES LOC.
R59.1 ADENOPATHIES GENERALISEES
R59.9 ADENOPATHIE, SAI
R71 ANOM. DES GLOBULES ROUGES
R72 ANOM. DES GLOBULES BLANCS, NCA
R76.0 AUGM. DU TAUX D'ANTICORPS
R76.8 ANOM. PREC. DE RES. IMMUN. SERIQUES, NCA
R76.9 ANOM. DE RES. IMMUN. SERIQUES, SAI
S36.0 LES. TRAUMA. DE LA RATE
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
Z83.2 ATCD. FAM. DE MAL. DES ORG. HEMATO. ET DE TBL. DU SYST. IMMUN.
Z86.2 ATCD. PERS. DE MAL. DES ORG. HEMATO. ET DE TBL. DU SYST. IMMUN.
Z94.800 AUTOGREFFE DE CELL. SOUCHES HEMATOPOIÉT.
Z94.802 ALLOGREFFE DE CELL. SOUCHES HEMATOPOIÉT., DONNEUR PARENT
Z94.803 ALLOGREFFE DE CELL. SOUCHES HEMATOPOIÉT., GREFFON MO, CSP, DONNEUR NON PARENT
Z94.804 ALLOGREFFE DE CELL. SOUCHES HEMATOPOIÉT., GREFFON USP, DONNEUR NON PARENT
Z94.809 ALLOGREFFE DE CELL. SOUCHES HEMATOPOIÉT., AUTRES ET SAI

LISTE DES RACINES DE GHM DE LA CMD n° 16

16C02 Interventions sur la rate

16C021 Interventions sur la rate, niveau 1

16C022 Interventions sur la rate, niveau 2

16C023 Interventions sur la rate, niveau 3

16C024 Interventions sur la rate, niveau 4

* Dans la version 11, cette racine est éligible aux niveaux de sévérité. Elle nécessite une confirmation de codage pour les séjours de moins de 2 jours sans mode de sortie décès ou transfert vers le MCO. Jusqu'à la V11d, une borne d'âge intervenait : celle des plus de 69 ans qui classe un RSS de niveau 1 en niveau 2 et du niveau 2 en niveau 3.

* A partir de la V11e et pour cette racine, l'âge n'intervient plus pour classer le RSS dans un niveau de sévérité supérieur.

* Dans cette racine, les diagnostics de la liste (ou des listes) : D-336 ne sont pas pris en compte comme CMA.

16C02 Interventions sur la rate

Voir la liste A-121 : Interventions sur la rate

16C03 Autres interventions pour affections du sang et des organes hématopoïétiques

16C03J Autres interventions pour affections du sang et des organes hématopoïétiques, en ambulatoire

16C031 Autres interventions pour affections du sang et des organes hématopoïétiques, niveau 1

16C032 Autres interventions pour affections du sang et des organes hématopoïétiques, niveau 2

16C033 Autres interventions pour affections du sang et des organes hématopoïétiques, niveau 3

16C034 Autres interventions pour affections du sang et des organes hématopoïétiques, niveau 4

* Dans la version 11, cette racine est éligible aux niveaux de sévérité et possède un GHM de chirurgie ambulatoire (GHM en " J ").

* Dans cette racine, les diagnostics de la liste (ou des listes) : D-336 ne sont pas pris en compte comme CMA.

16C03 Autres interventions pour affections du sang et des organes hématopoïétiques

Voir la liste A-122 : Autres interventions de la CMD 16

16M06 Affections de la rate

16M06T Affections de la rate, très courte durée

16M061 Affections de la rate, niveau 1

16M062 Affections de la rate, niveau 2

16M063 Affections de la rate, niveau 3

16M064 Affections de la rate, niveau 4

* Dans la version 11, cette racine est éligible aux niveaux de sévérité et possède un GHM de très courte durée (GHM en T) ne contenant que les séjours de 0 et 1 jour. Jusqu'à la V11d, une borne d'âge intervenait : celle des plus de 79 ans qui classe un RSS de niveau 1 en niveau 2 et un RSS de niveau 2 en niveau 3.

* A partir de la V11e et pour cette racine, l'âge n'intervient plus pour classer le RSS dans un niveau de sévérité supérieur.

* Dans cette racine, les diagnostics de la liste (ou des listes) : D-338 ne sont pas pris en compte comme CMA.

16M06 Affections de la rate

Voir la liste D-1601 : Affections de la rate

16M07 Donneurs de moelle

16M071 Donneurs de moelle, niveau 1

16M072 Donneurs de moelle, niveau 2

16M073 Donneurs de moelle, niveau 3

16M074 Donneurs de moelle, niveau 4

* Dans la version 11, cette racine est éligible aux niveaux de sévérité.* Dans cette racine, les diagnostics de la liste (ou des listes) : D-338 ne sont pas pris en compte comme CMA.

16M07 Donneurs de moelle

Voir la liste D-1602 : Donneurs de moelle

16M08 Déficits immunitaires

16M081 Déficits immunitaires, niveau 1

16M082 Déficits immunitaires, niveau 2

16M083 Déficits immunitaires, niveau 3

16M084 Déficits immunitaires, niveau 4

* Dans la version 11, cette racine est éligible aux niveaux de sévérité. Jusqu'à la V11d, deux bornes d'âge intervenaient : celle des moins de 2 ans qui classe un RSS de niveau 1 en niveau 2 et celle des plus de 69 ans qui intervient de la même manière.

* A partir de la V11e et pour cette racine, l'âge n'intervient plus pour classer le RSS dans un niveau de sévérité supérieur.

* Dans cette racine, les diagnostics de la liste (ou des listes) : D-338 ne sont pas pris en compte comme CMA.

16M08 Déficits immunitaires

Voir la liste D-1603 : Déficits immunitaires

16M09 Autres affections du système réticuloendothélial ou immunitaire

16M09T Autres affections du système réticuloendothélial ou immunitaire, très courte durée

16M091 Autres affections du système réticuloendothélial ou immunitaire, niveau 1

16M092 Autres affections du système réticuloendothélial ou immunitaire, niveau 2

16M093 Autres affections du système réticuloendothélial ou immunitaire, niveau 3

16M094 Autres affections du système réticuloendothélial ou immunitaire, niveau 4

* Dans la version 11, cette racine est éligible aux niveaux de sévérité et possède un GHM de très courte durée (GHM en T) ne contenant que les séjours de 0 jour (sans nuitée). L'âge intervient pour les niveaux de sévérité : un âge supérieur à 79 ans classe un RSS de niveau 1 en niveau 2, un RSS de niveau 2 en niveau 3 et un RSS de niveau 3 en niveau 4.

* Dans cette racine, les diagnostics de la liste (ou des listes) : D-338 ne sont pas pris en compte comme CMA.

16M09 Autres affections du système réticuloendothélial ou immunitaire

Voir la liste D-1604 : Autres affections du système réticuloendothélial ou immunitaire

16M10 Troubles sévères de la lignée érythrocytaire, âge supérieur à 17 ans

16M10T Troubles sévères de la lignée érythrocytaire, âge supérieur à 17 ans, très courte durée

16M101 Troubles sévères de la lignée érythrocytaire, âge supérieur à 17 ans, niveau 1

16M102 Troubles sévères de la lignée érythrocytaire, âge supérieur à 17 ans, niveau 2

16M103 Troubles sévères de la lignée érythrocytaire, âge supérieur à 17 ans, niveau 3

16M104 Troubles sévères de la lignée érythrocytaire, âge supérieur à 17 ans, niveau 4

* Dans la version 11, cette racine est éligible aux niveaux de sévérité et possède un GHM de très courte durée (GHM en T) ne contenant que les séjours de 0 et 1 jour. L'âge intervient pour les niveaux de sévérité : un âge supérieur à 79 ans classe un RSS de niveau 1 en niveau 2.

* Dans cette racine, les diagnostics de la liste (ou des listes) : D-338 ne sont pas pris en compte comme CMA.

16M10 Troubles sévères de la lignée érythrocytaire, âge supérieur à 17 ans

Voir la liste D-1605 : Troubles sévères de la lignée érythrocytaire

16M11 Autres troubles de la lignée érythrocytaire, âge supérieur à 17 ans

16M11T Autres troubles de la lignée érythrocytaire, âge supérieur à 17 ans, très courte durée

16M111 Autres troubles de la lignée érythrocytaire, âge supérieur à 17 ans, niveau 1

16M112 Autres troubles de la lignée érythrocytaire, âge supérieur à 17 ans, niveau 2

16M113 Autres troubles de la lignée érythrocytaire, âge supérieur à 17 ans, niveau 3

16M114 Autres troubles de la lignée érythrocytaire, âge supérieur à 17 ans, niveau 4

* Dans la version 11, cette racine est éligible aux niveaux de sévérité et possède un GHM de très courte durée (GHM en T) ne contenant que les séjours de 0 et 1 jour.

* Dans cette racine, les diagnostics de la liste (ou des listes) : D-338 ne sont pas pris en compte comme CMA.

16M11 Autres troubles de la lignée érythrocytaire, âge supérieur à 17 ans

Voir la liste D-1606 : Autres troubles de la lignée érythrocytaire

16M12 Purpuras

16M12T Purpuras, très courte durée

16M121 Purpuras, niveau 1

16M122 Purpuras, niveau 2

16M123 Purpuras, niveau 3

16M124 Purpuras, niveau 4

* Dans la version 11, cette racine est éligible aux niveaux de sévérité et possède un GHM de très courte durée (GHM en T) ne contenant que les séjours de 0 et 1 jour. L'âge intervient pour les niveaux de sévérité : un âge supérieur à 69 ans classe un RSS de niveau 1 en niveau 2.

* Dans cette racine, les diagnostics de la liste (ou des listes) : D-338 ne sont pas pris en compte comme CMA.

16M12 Purpuras

Voir la liste D-1607 : Purpuras

16M13 Autres troubles de la coagulation

16M13T Autres troubles de la coagulation, très courte durée

16M131 Autres troubles de la coagulation, niveau 1

16M132 Autres troubles de la coagulation, niveau 2

16M133 Autres troubles de la coagulation, niveau 3

16M134 Autres troubles de la coagulation, niveau 4

* Dans la version 11, cette racine est éligible aux niveaux de sévérité et possède un GHM de très courte durée (GHM en T) ne contenant que les séjours de 0 jour (sans nuitée). L'âge intervient pour les niveaux de sévérité : un âge supérieur à 79 ans classe un RSS de niveau 1 en niveau 2, un RSS de niveau 2 en niveau 3 et un RSS de niveau 3 en niveau 4.

* Dans cette racine, les diagnostics de la liste (ou des listes) : D-338 ne sont pas pris en compte comme CMA.

16M13 *Autres troubles de la coagulation*

Voir la liste D-1608 : Autres troubles de la coagulation

16M14 Explorations et surveillance pour affections du sang et des organes hématopoïétiques
16M14Z Explorations et surveillance pour affections du sang et des organes hématopoïétiques

* Cette racine a été créée dans la version 11 de la classification. Elle n'est pas éligible aux niveaux de sévérité. Les séjours classés dans cette racine ont soit un DP de cette CMD soit un DR appartenant à cette dernière avec un DP Z08.- ou Z09.-.

16M14Z Explorations et surveillance pour affections du sang et des organes hématopoïétiques

Voir la liste D-057 : Explorations et surveillance

OU

Voir la liste D-1609 : Explorations et surveillance de la CMD 16

16M15 Symptômes et autres recours aux soins de la CMD 16
16M15T Symptômes et autres recours aux soins de la CMD 16, très courte durée
16M15Z Symptômes et autres recours aux soins de la CMD 16

* Dans la version 11, cette racine n'est pas éligible aux niveaux de sévérité mais possède un GHM de très courte durée (GHM en T) ne contenant que les séjours de 0 jour (sans nuitée).

* Cette racine comprend une liste de symptômes de cette CMD qui ne doivent être utilisés comme diagnostic principal qu'en l'absence d'un diagnostic plus précis en rapport avec le symptôme.

16M15Z Symptômes et autres recours aux soins de la CMD 16

Voir la liste D-1610 : Autres symptômes et recours aux soins de la CMD 16

16M16 Troubles sévères de la lignée érythrocytaire, âge inférieur à 18 ans
16M16T Troubles sévères de la lignée érythrocytaire, âge inférieur à 18 ans, très courte durée
16M161 Troubles sévères de la lignée érythrocytaire, âge inférieur à 18 ans, niveau 1
16M162 Troubles sévères de la lignée érythrocytaire, âge inférieur à 18 ans, niveau 2
16M163 Troubles sévères de la lignée érythrocytaire, âge inférieur à 18 ans, niveau 3
16M164 Troubles sévères de la lignée érythrocytaire, âge inférieur à 18 ans, niveau 4

* Dans la version 11, cette racine est éligible aux niveaux de sévérité et possède un GHM de très courte durée (GHM en T) ne contenant que les séjours de 0 et 1 jour.

* Dans cette racine, les diagnostics de la liste (ou des listes) : D-338 ne sont pas pris en compte comme CMA.

16M16 Troubles sévères de la lignée érythrocytaire, âge inférieur à 18 ans

Voir la liste D-1605 : Troubles sévères de la lignée érythrocytaire

16M17 Autres troubles de la lignée érythrocytaire, âge inférieur à 18 ans

16M17T Autres troubles de la lignée érythrocytaire, âge inférieur à 18 ans, très courte durée

16M171 Autres troubles de la lignée érythrocytaire, âge inférieur à 18 ans, niveau 1

16M172 Autres troubles de la lignée érythrocytaire, âge inférieur à 18 ans, niveau 2

16M173 Autres troubles de la lignée érythrocytaire, âge inférieur à 18 ans, niveau 3

16M174 Autres troubles de la lignée érythrocytaire, âge inférieur à 18 ans, niveau 4

* Dans la version 11, cette racine est éligible aux niveaux de sévérité et possède un GHM de très courte durée (GHM en T) ne contenant que les séjours de 0 et 1 jour.

* Dans cette racine, les diagnostics de la liste (ou des listes) : D-338 ne sont pas pris en compte comme CMA.

16M17 Autres troubles de la lignée érythrocytaire, âge inférieur à 18 ans

Voir la liste D-1606 : Autres troubles de la lignée érythrocytaire

16M18 Autres affections hématologiques concernant majoritairement la petite enfance

16M181 Autres affections hématologiques concernant majoritairement la petite enfance, niveau 1

16M182 Autres affections hématologiques concernant majoritairement la petite enfance, niveau 2

16M183 Autres affections hématologiques concernant majoritairement la petite enfance, niveau 3

16M184 Autres affections hématologiques concernant majoritairement la petite enfance, niveau 4

* Cette racine a été créée dans la version 11d de la classification des GHM. Elle est éligible aux niveaux de sévérité. Elle regroupe des séjours pour des affections du sang et des organes hématopoïétiques dont l'origine se situe dans la période périnatale (diagnostic principal codé avec un code du chapitre XVI de la CIM).

* Dans cette racine, les diagnostics de la liste (ou des listes) : D-338 ne sont pas pris en compte comme CMA.

16M18 Autres affections hématologiques concernant majoritairement la petite enfance

Voir la liste D-1611 : Autres affections hématologiques du nouveau-né

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

LISTES D'ACTES EN CCAM

Liste A-121 : Interventions sur la rate

FFFA001	/0	SPLÉNECTOMIE TOT. LAPARO	FFSA001	/0	HÉMOSTASE SPLÉNIQUE +CONSERV. RATE LAPARO
FFFA002	/0	SPLÉNECTOMIE PART. LAPARO	FFSC272	/0	HÉMOSTASE SPLÉNIQUE +CONSERV. RATE COELIO.
FFFC001	/0	SPLÉNECTOMIE TOT. COELIO.	HNFA010	/0	PANCRÉATECTOMIE GCHE +SPLÉNECTOMIE +ANAST. PANCR. LAPARO
FFFC420	/0	SPLÉNECTOMIE PART. COELIO.	HNFA013	/0	PANCRÉATECTOMIE GCHE +SPLÉNECTOMIE LAPARO
FFJA001	/0	ÉVAC. COLLECTION RATE LAPARO	HNFC002	/0	PANCRÉATECTOMIE GCHE +SPLÉNECTOMIE COELIO.
FFJC001	/0	ÉVAC. COLLECTION RATE COELIO.			

Liste A-122 : Autres interventions de la CMD 16

EZQA001	/0	EXPLO. 1AXE VASC.NF DES MB/COU AB. DIRECT	FCFC004 -30/0	CURAGE GGL. LOMBOAORT. +CURAGE ILIAQ COELIO	
FBFA001	/0	EXÉRÈSE THYMUS VESTIGIAL CERV.TOMIE	FCFC004 -40/0	CURAGE GGL. LOMBOAORT. +CURAGE ILIAQ COELIO	
FBFA003	/0	EXÉRÈSE THYMUS VESTIGIAL THOR.TOMIE	FCFC005	/0	CURAGE GGL. LOMBOAORT. COELIO
FBFA900	/0	EXÉRÈSE THYMUS VESTIGIAL THOR.TOMIE +PRÉPA. THOR.SCOPIE	FCFC005 -30/0	CURAGE GGL. LOMBOAORT. COELIO	
FBFC900	/0	EXÉRÈSE THYMUS VESTIGIAL THOR.SCOPIE	FCFC005 -40/0	CURAGE GGL. LOMBOAORT. COELIO	
FCCA001	/0	DÉRIV. LYMPHOLYMPHATIQUE/LYMPHOVEINEUSE 1MB AB. DIRECT	FCFA001	/0	MISE À PLAT 1LYMPHOCÈLE 1MB +LYMPHOSTASE AB. DIRECT
FCFA001	/0	EXÉRÈSE LYMPHANGIOME CERV.	FCSA001	/0	FERM. FISTULE/LIGATURE CONDUIT THOR. THOR.TOMIE
FCFA002	/0	CURAGE GGL. MÉDIAS. SUP. CERV.TOMIE	FCSA002	/0	LIGATURE CONDUIT THOR. CERV.TOMIE
FCFA003	/0	EXÉRÈSE LYMPHANGIOME CERV. +EXTENSION MÉDIAS. CERV.TOMIE	FCSC001	/0	FERM. FISTULE/LIGATURE CONDUIT THOR. THOR.SCOPIE
FCFA004	/0	CURAGE GGL. MÉDIAS. THOR.TOMIE	GHFA001	/0	EXÉRÈSE T. MÉDIAS. CERV.TOMIE
FCFA005	/0	CURAGE GGL. CERV. CPLT +RÉCURRENT UNILAT. CERV.TOMIE	GHFA003	/0	EXÉRÈSE T. MÉDIAS. +RÉSEC. ORG. +/- STRUCTURE VOISINAGE THOR.TOMIE
FCFA006	/0	CURAGE GGL. PELV. LAPARO	GHFA004	/0	EXÉRÈSE T. MÉDIAS. THOR.TOMIE
FCFA007	/0	LYMPHANGECTOMIE 1MB AB. DIRECT	GHQC001	/0	EXPLO. MÉDIAS. MÉDIASINOSCOPIE
FCFA008	/0	CURAGE GGL. CERV. CPLT UNILAT. CERV.TOMIE	HCFA001	/0	EXÉRÈSE GLD S.MANDIB ÉLARGIE À SA LOGE AB. CERV.FAC
FCFA009	/0	CURAGE GGL. CERV. CPLT +RÉCURRENT BILAT. CERV.TOMIE	HCFA003	/0	EXÉRÈSE GLD SUBLINGUALE AB. DIRECT
FCFA010	/0	CURAGE GGL. LOMBOAORT. LAPARO	HCFA007	/0	EXÉRÈSE PT GLD SALIVAIRE
FCFA011	/0	CURAGE GGL. INGUINAL AB. DIRECT	HCFA011	/0	EXÉRÈSE GLD S.MANDIB AB. CERV.FAC
FCFA012	/0	EXÉRÈSE GGL COU DIAG. CERV.TOMIE	HPFA003	/0	EXÉRÈSE LÉS. 1REPLI PÉRIT. SANS RÉSEC. INTEST. LAPARO
FCFA013	/0	CURAGE GGL. CERV. CPLT BILAT. CERV.TOMIE	HPFC001	/0	EXÉRÈSE LÉS. 1REPLI PÉRIT. SANS RÉSEC. INTEST. COELIO.
FCFA014	/0	EXÉRÈSE LYMPHANGIOME CERV.PAROT +EXTENSION BUCCOPHARYNGÉE	JAHA001	/0	BIOPSIE REIN AB. DIRECT
FCFA015	/0	EXÉRÈSE LYMPHANGIOME CERV.PAROT	JAHC001	/0	BIOPSIE REIN COELIO
FCFA016	/0	CURAGE GGL. CERV. PART. UNILAT. CERV.TOMIE	JFFA006	/0	EXÉRÈSE LÉS. RÉTROPÉRIT. SF SURRÉNALE THOR.PHRÉNO.LAPARO
FCFA018	/0	EXÉRÈSE GGL DES MB THÉRAP. AB. DIRECT	JFFA007	/0	EXÉRÈSE 1LIPOMATOSE PELV. LAPARO
FCFA019	/0	CURAGE GGL. ILIAQ LAPARO	JFFA010	/0	EXÉRÈSE LÉS. RÉTROPÉRIT.SF SURRÉNALE LAPARO/LOMBOT.
FCFA020	/0	CURAGE GGL. CERV. PART. BILAT. CERV.TOMIE	JFFA021	/0	EXÉRÈSE LÉS. RÉTROPÉRIT.SF SURRÉNALE +DISSECTION GROS VSSX AB. DIRECT
FCFA021	/0	EXÉRÈSE GGL DES MB DIAG. AB. DIRECT	JFFC002	/0	EXÉRÈSE LÉS. RÉTROPÉRIT. COELIO
FCFA022	/0	CURAGE GGL. LOMBOAORT. +CURAGE ILIAQ LAPARO	JFQA001	/0	EXPLO. RÉTROPÉRIT. +SON CONTENU LOMBOT.
FCFA023	/0	EXÉRÈSE LYMPHANGIOME CERV.PAROT +EXTENS BUCCOPHAR +MÉDIAS. CERV.TOMIE	JFQC001	/0	EXPLO. RÉTROPÉRIT. +SON CONTENU RÉTROPÉRITONÉOSCOPIE
FCFA024	/0	EXÉRÈSE 1LYMPHANGIOME SUPERF.	PDHA001	/0	BIOPSIE DES TISSUS MOUS SOUSFASCIAUX AB. DIRECT
FCFA025	/0	CURAGE GGL. CERV. CPLT UNILAT. +CURAGE PART. CONTR.LAT CERV.TOMIE	ZQA001	/0	CERV.TOMIE EXPLO.
FCFA026	/0	EXÉRÈSE LYMPHANGIOME CERV.FAC SANS DISSECTION NF FACIAL	ZCJA001	/0	ÉVAC. COLLECTION ABDO. RECTOTOMIE
FCFA027	/0	CURAGE CERV. UNILAT ÉLARGI (MUSC NF CAROTIDE EXT PAROTIDE) CERV.TOMIE	ZCJA002	/0	ÉVAC. 1COLLECTION ABDO. LAPARO
FCFA028	/0	EXÉRÈSE GGL COU THÉRAP. CERV.TOMIE	ZCJA003	/0	ÉVAC. COLLECTION ABDO. COLPOTOMIE
FCFA029	/0	CURAGE GGL. AXIL. AB. DIRECT	ZCJA004	/0	ÉVAC. PLUS. COLLECTIONS INTRAABDOMINALES LAPARO
FCFC001	/0	CURAGE GGL. ILIAQ COELIO	ZCJA005	/0	ÉVAC. COLLECTION ABDO. THOR.TOMIE
FCFC001 -30/0		CURAGE GGL. ILIAQ COELIO	ZCJC001	/0	ÉVAC. COLLECTION ABDO. COELIO
FCFC001 -40/0		CURAGE GGL. ILIAQ COELIO	ZCQA001	/0	LAPARO EXPLO
FCFC002	/0	EXÉRÈSE GGL MÉDIAS. THOR.SCOPIE/MÉDIASINOSCOPIE	ZCQC002	/0	EXPLO. CAV. ABD. COELIO.
FCFC003	/0	CURAGE GGL. PELV. COELIO			
FCFC003 -30/0		CURAGE GGL. PELV. COELIO			
FCFC003 -40/0		CURAGE GGL. PELV. COELIO			
FCFC004	/0	CURAGE GGL. LOMBOAORT. +CURAGE ILIAQ COELIO			

LISTES DE DIAGNOSTICS RELATIVES AUX GROUPES DE LA CMD n° 16

Liste D-057 : Explorations et surveillance

Z08.0	EX. DE CTRL. APRES TRAITEMENT CHIR. D'UNE TUM. MAL.	Z09.1	EX. DE CTRL. APRES RADIOTHERAPIE POUR D'AUTRES AFF.
Z08.1	EX. DE CTRL. APRES RADIOTHERAPIE POUR TUM. MAL.	Z09.2	EX. DE CTRL. APRES CHIMIOOTHERAPIE POUR D'AUTRES AFF.
Z08.2	EX. DE CTRL. APRES CHIMIOOTHERAPIE POUR TUM. MAL.	Z09.3	EX. DE CTRL. APRES PSYCHOTHERAPIE
Z08.7	EX. DE CTRL. APRES TRAITEMENTS COMBINES POUR TUM. MAL.	Z09.4	EX. DE CTRL. APRES TRAITEMENT D'UNE FRAC.
Z08.8	EX. DE CTRL. APRES D'AUTRES TRAITEMENTS POUR TUM. MAL.	Z09.7	EX. DE CTRL. APRES TRAITEMENTS COMBINES POUR D'AUTRES AFF.
Z08.9	EX. DE CTRL. APRES TRAITEMENT POUR TUM. MAL., SAI	Z09.8	EX. DE CTRL. APRES D'AUTRES TRAITEMENTS POUR D'AUTRES AFF.
Z09.0	EX. DE CTRL. APRES TRAITEMENT CHIR. D'AUTRES AFF.	Z09.9	EX. DE CTRL. APRES TRAITEMENT POUR UNE AFF., SAI

Liste D-1601 : Affections de la rate

C26.1	T.M. DE LA RATE	D73.5	INFARCTUS DE LA RATE
D73.0	HYPOSPLÉNISME	D73.8	MAL. DE LA RATE, NCA
D73.1	HYPERSPLENISME	Q89.0	MALF. CONG. DE LA RATE
D73.2	SPLÉNOMÉGALIE CONGESTIVE CHRON.	S36.0	LES. TRAUMA. DE LA RATE
D73.3	ABCÈS DE LA RATE	S36.00	LES. TRAUMA. DE LA RATE, SANS PLAIE INTRA-ABDO.
D73.4	KYSTE DE LA RATE	S36.01	LES. TRAUMA. DE LA RATE, AVEC PLAIE INTRA-ABDO.

Liste D-1602 : Donneurs de moelle

Z52.3	DONNEUR DE MOELLE OSSEUSE
-------	---------------------------

Liste D-1603 : Déficiences immunitaires

D80.0	HYPOGAMMAGLOBULINÉMIE HERED.	D81.6	DEFIC. EN COMPLEXE MAJEUR D'HISTOCOMPTABILITÉ CLASSE I
D80.1	HYPOGAMMAGLOBULINÉMIE	D81.7	DEFIC. EN COMPLEXE MAJEUR D'HISTOCOMPTABILITÉ CLASSE II
D80.2	DEFIC. SELECTIF EN IG A	D81.8	DEFIC. IMMUN. COMBINES, NCA
D80.3	DEFIC. SELECTIF EN SOUS-CLASSES D'IG G	D81.9	DEFIC. IMMUN. COMBINE, SAI
D80.4	DEFIC. SELECTIF EN IG M	D82.0	SYND. DE WISKOTT-ALDRICH
D80.5	DEFIC. IMMUN. AVEC AUGM. DE L'IG M	D82.1	SYND. DE DI GEORGE
D80.6	DEFIC. EN ANTICORPS AVEC IG PRESQUE NL. OU AVEC HYPERIG	D82.2	DEFIC. IMMUN. AVEC MICROMÉLIE
D80.7	HYPOGAMMAGLOBULINÉMIE TRANSIT. DU NOURRISSON	D82.3	DEFIC. IMMUN. AVEC RÉPONSE HERED. ANL. AU VIRUS D'ÉPSTEIN-BARR
D80.8	DEFIC. IMMUN. AVEC DEFIC. PREDOM. DE LA PRODUC. D'ANTICORPS, NCA	D82.4	SYND. D'HYPERIMMUNOGLOBULINE E
D80.9	DEFIC. IMMUN. AVEC DEFIC. PREDOM. DE LA PRODUC. D'ANTICORPS, SAI	D82.8	DEFIC. IMMUN. ASSOCIÉ A D'AUTRES ANOM. MAJEURES PREC.
D81.0	DEFIC. IMMUN. COMBINE SEVERE AVEC DYSGENÉSE RÉTICULAIRE	D82.9	DEFIC. IMMUN. ASSOCIÉ A UNE ANOM. MAJEURE, SAI
D81.1	DEFIC. IMMUN. COMBINE SEVERE AVEC NB. FAIBLE DE CELL. B ET T	D83.0	DEFIC. IMMUN. COMMUN VARIABLE + ANOM. NB. ET FCT. DES LYMPHOCYTES B
D81.2	DEFIC. IMMUN. COMBINE SEVERE AVEC NB. FAIBLE OU NL. DE CELL. B	D83.1	DEFIC. IMMUN. COMMUN VARIABLE + ANOM. LYMPHOCYTES T IMMUNORÉGULATEURS
D81.3	DEFIC. EN ADÉNOSINE DESAMINASE	D83.2	DEFIC. IMMUN. COMMUN VARIAB. + AUTOANTICORPS ANTI-LYMPHOCYTES B OU T
D81.4	SYND. DE NEZÉLOF	D83.8	DEFIC. IMMUN. COMMUNS VARIABLES, NCA
D81.5	DEFIC. EN PURINE NUCLEOSIDE PHOSPHORYLASE	D83.9	DEFIC. IMMUN. COMMUN VARIABLE, SAI

Liste D-1604 : Autres affections du système réticuloendothélial ou immunitaire

A18.2	ADÉNOPATHIE TUBERC. PERIPH.	D72.1	ÉOSINOPHILIE
B51.0	PALUDISME A PLASMODIUM VIVAX, AVEC RUPTURE DE LA RATE	D72.8	ANOM. PREC. DES LEUCOCYTES, NCA
D13.90	T.B. DE LA RATE	D75.0	ÉRYTHROCYTOSE FAM.
D36.0	T.B. DES GGL. LYMPH.	D75.1	POLYCYTHÉMIE IIRE.
D47.2	GAMMAPATHIE MONOCLONALE DE SIGNIFICATION INDÉTERMINÉE	D75.8	MAL. PREC. DU SANG ET DES ORG. HEMATO., NCA
D70	AGRANULOCYTOSE	D76.1	LYMPHOHISTIOCYTOSE HEMOPHAGOCYTAIRE
D71	ANOM. FCT. DES GRANULOCYTES NEUTROPHILES	D76.2	SYND. HEMOPHAGOCYTAIRE ASSOCIÉ A UNE INFECT.
D72.0	ANOM. GÉNÉTIQUES DES LEUCOCYTES	D76.3	SYND. HISTIOCYTAIRES, NCA
		D77	MAL. DU SANG ET DES ORG. HEMATO. AVEC MAL. CL. AILL., NCA

D84.0	ANOM. DE LA FCT. LYMPHOCYTAIRE ANTIGENE-1
D84.1	DEFIC. DU COMPLEMENT
D84.8	DEFIC. IMMUN. PREC., NCA
D84.9	DEFIC. IMMUN., SAI
D86.1	SARCOIDOSE DES GGL. LYMPH.
D89.0	HYPERGAMMAGLOBULINEMIE POLYCLONALE
D89.1	CRYOGLOBULINEMIE
D89.2	HYPERGAMMAGLOBULINEMIE, SAI
D89.3	SYND. RESTAURATION IMMUN.
D89.8	ANOM. PREC. DU SYST. IMMUN., NCA
E32.0	HYPERPLASIE PERSISTANTE DU THYMUS
E32.1	ABCES DU THYMUS
E32.8	MAL. DU THYMUS, NCA
I88.1	LYMPHADENITE CHRON., SAUF MESENT.
I88.8	LYMPHADENITES NON SPECIFIQUES, NCA
I88.9	LYMPHADENITE, SAI
I89.8	ATTEINTES NON INFECT. PREC. DES VSSX. ET DES GGL. LYMPH., NCA

Liste D-1605 : Troubles sévères de la lignée érythrocytaire

D57.0	ANEMIE A HEMATIES FALCIFORMES AVEC CRISES	D60.8	AUTRES APLASIES MÉDULLAIRES ACQUISES PURES DES GLOBULES ROUGES
D57.1	ANEMIE A HEMATIES FALCIFORMES	D60.9	APLASIE MÉDULLAIRE ACQUISE PURE DES GLOBULES ROUGES, SAI
D57.2	AFF. A HEMATIES FALCIFORMES HETEROZYGOTES DOUBLES	D61.0	APLASIE MÉDULLAIRE CONSTITUTIONNELLE
D57.3	TRAIT DE LA MAL. DES HEMATIES FALCIFORMES	D61.1	APLASIE MÉDULLAIRE D'ORIGINE MÉDICAMENTEUSE
D57.8	AFF. A HEMATIES FALCIFORMES, NCA	D61.2	APLASIE MÉDULLAIRE DUE À D'AUTRES AGENTS EXTERNES
D59.1	ANEMIES HEMOLYTIQUES AUTO-IMMUNES, NCA	D61.3	APLASIE MÉDULLAIRE IDIOPATHIQUE
D59.3	SYND. HEMOLYTIQUE UREMIQUE	D61.8	AUTRES APLASIES MÉDULLAIRES PRÉCISÉES
D60.0	APLASIE MÉDULLAIRE ACQUISE PURE DES GLOBULES ROUGES, CHRONIQUE	D61.9	APLASIE MÉDULLAIRE, SAI
D60.1	APLASIE MÉDULLAIRE ACQUISE PURE DES GLOBULES ROUGES TRANSITOIRE		

Liste D-1606 : Autres troubles de la lignée érythrocytaire

D50.0	ANEMIE PAR CARENCE EN FER IIRE. A UNE PERTE DE SANG	D56.8	THALASSEMIES, NCA
D50.1	DYSPHAGIE SIDEROPENIQUE	D56.9	THALASSEMIE, SAI
D50.8	ANEMIES PAR CARENCE EN FER, NCA	D58.0	SPHEROCYTOSE HERED.
D50.9	ANEMIE PAR CARENCE EN FER, SAI	D58.1	ELLIPTOCYTOSE HERED.
D51.0	ANEMIE PAR CARENCE EN VIT. B12 DUE A UNE CARENCE EN FACT. INTRINS.	D58.2	HEMOGLOBINOPATHIES, NCA
D51.1	ANEMIE PAR CAR. VIT. B12 DUE A MALABS. DE LA VIT. B12, + PROTEINURIE	D58.8	ANEMIES HEMOLYTIQUES HERED. PREC., NCA
D51.2	CARENCE EN TRANSCOBALAMINE II	D58.9	ANEMIE HEMOLYTIQUE HERED., SAI
D51.3	ANEMIES PAR CARENCE ALIMENTAIRE EN VIT. B12, NCA	D59.0	ANEMIE HEMOLYTIQUE AUTO-IMMUNE, DUE A DES MEDICAM.
D51.8	ANEMIES PAR CARENCE EN VIT. B12, NCA	D59.2	ANEMIE HEMOLYTIQUE NON AUTO-IMMUNE, DUE A DES MEDICAM.
D51.9	ANEMIE PAR CARENCE EN VIT. B12, SAI	D59.4	ANEMIES HEMOLYTIQUES NON AUTO-IMMUNES, NCA
D52.0	ANEMIE PAR CARENCE ALIMENTAIRE EN ACIDE FOLIQUE	D59.5	HEMOGLOBINURIE NOCTURNE PAROXYSTIQUE
D52.1	ANEMIE PAR CARENCE EN ACIDE FOLIQUE DUE A DES MEDICAM.	D59.6	HEMOGLOBINURIE DUE A UNE HEMOLYSE RELEVANT D'AUTRES CAUSES EXT.
D52.8	ANEMIES PAR CARENCE EN ACIDE FOLIQUE, NCA	D59.8	ANEMIES HEMOLYTIQUES ACQUISES, NCA
D52.9	ANEMIE PAR CARENCE EN ACIDE FOLIQUE, SAI	D59.9	ANEMIE HEMOLYTIQUE ACQUISE, SAI
D53.0	ANEMIE PAR CARENCE EN PROTEINES	D62	ANEMIE POSTHEMORRAGIQUE AIG.
D53.1	ANEMIES MEGALOBLASTIQUES, NCA	D63.0	ANEMIE AVEC MAL. TUMORALES
D53.2	ANEMIE SCORBUTIQUE	D63.8	ANEMIE AVEC AUTRES MAL. CHRON. CL. AILL.
D53.8	ANEMIES NUTR. PREC., NCA	D64.0	ANEMIE SIDEROBLASTIQUE HERED.
D53.9	ANEMIE NUTR., SAI	D64.1	ANEMIE SIDEROBLASTIQUE IIRE., DUE A UNE MAL.
D55.0	ANEMIE DUE A UNE CARENCE EN GLUCOSE-6-PHOSPHATE DESHYDROGENASE	D64.2	ANEMIE SIDEROBLASTIQUE IIRE., DUE A DES MEDICAM. ET DES TOXINES
D55.1	ANEMIE DUE A D'AUTRES ANOM. DU METAB. DU GLUTATHION	D64.3	ANEMIES SIDEROBLASTIQUES, NCA
D55.2	ANEMIE DUE A DES ANOM. DES ENZYM. GLYCOLYTIQUES	D64.4	ANEMIE DYSERYTHROPOIETIQUE CONG.
D55.3	ANEMIE DUE A DES ANOM. DU METAB. DES NUCLEOTIDES	D64.8	ANEMIES PREC., NCA
D55.8	ANEMIES DUES A DES ANOM. ENZYM., NCA	D64.9	ANEMIE, SAI
D55.9	ANEMIE DUE A DES ANOM. ENZYM., SAI	D74.0	METHEMOGLOBINEMIE CONG.
D56.0	ALPHA-THALASSEMIE	D74.8	METHEMOGLOBINEMIES, NCA
D56.1	BETA-THALASSEMIE	D74.9	METHEMOGLOBINEMIE, SAI
D56.2	DELTA-BETA-THALASSEMIE	T80.3	REAC. D'INCOMPATIBILITE ABO
D56.3	TRAIT THALASSEMIQUE	T80.4	REAC. D'INCOMPATIBILITE RH
D56.4	PERSISTANCE HERED. DE L'HEMOGLOBINE FOETALE		

Liste D-1607 : Purpuras

D69.0	PURPURA ALLERGIQUE	D69.3	PURPURA THROMBOPENIQUE IDIOP.
D69.2	PURPURAS, NCA OU SAI		

Liste D-1608 : Autres troubles de la coagulation

D65	COAGULATION INTRAVASC. DISSEMINEE	D68.6	THROMBOPHILIE NCA
D66	CARENCE HERED. EN FACT. VIII	D68.8	ANOM. PREC. DE LA COAGULATION, NCA
D67	CARENCE HERED. EN FACT. IX	D68.9	ANOM. DE LA COAGULATION, SAI
D68.0	MAL. DE VON WILLEBRAND	D69.1	MODIF. QUALITATIVES DES PLAQUETTES
D68.1	CARENCE HERED. EN FACT. XI	D69.4	THROMBOPENIES IRE., NCA
D68.2	CARENCE HERED. EN AUTRES FACT. DE COAGULATION	D69.5	THROMBOPENIE IIRE.
D68.3	TBL. HEMORR. DUS A DES ANTICOAGULANTS CIRCULANTS	D69.6	THROMBOPENIE, SAI
D68.4	CARENCE ACQUISE EN FACT. DE COAGULATION	D69.8	AFF. HEMORR. PREC., NCA
D68.5	THROMBOPHILIE PRIMAIRE		

Liste D-1609 : Explorations et surveillance de la CMD 16

Z83.2	ATCD. FAM. DE MAL. DES ORG. HEMATO. ET DE TBL. DU SYST. IMMUN.
-------	--

Liste D-1610 : Autres symptômes et recours aux soins de la CMD 16

R16.1	SPLENOMEGALIE, NCA	R76.8	ANOM. PREC. DE RES. IMMUN. SERIQUES, NCA
R23.3	ECCHYMOSES SPONT.	R76.9	ANOM. DE RES. IMMUN. SERIQUES, SAI
R59.0	ADENOPATHIES LOC.	Z86.2	ATCD. PERS. DE MAL. DES ORG. HEMATO. ET DE TBL. DU SYST. IMMUN.
R59.1	ADENOPATHIES GENERALISEES	Z94.800	AUTOGREFFE DE CELL. SOUCHES HÉMATOPOIÉT.
R59.9	ADENOPATHIE, SAI	Z94.802	ALLOGREFFE DE CELL. SOUCHES HÉMATOPOIÉT., DONNEUR PARENT
R71	ANOM. DES GLOBULES ROUGES	Z94.803	ALLOGREFFE DE CELL. SOUCHES HÉMATOPOIÉT., GREFFON MO. CSP, DONNEUR NON PARENT
R72	ANOM. DES GLOBULES BLANCS, NCA	Z94.804	ALLOGREFFE DE CELL. SOUCHES HÉMATOPOIÉT., GREFFON USP, DONNEUR NON PARENT
R76.0	AUGM. DU TAUX D'ANTICORPS	Z94.809	ALLOGREFFE DE CELL. SOUCHES HÉMATOPOIÉT., AUTRES ET SAI

Liste D-1611 : Autres affections hématologiques du nouveau-né

P15.1	TRAUMA. OBST. DE LA RATE	P61.0	THROMBOPENIE NEONAT. TRANSIT.
P53	MAL. HEMORR. DU N.N.	P61.1	POLYCYTHEMIE DU N.N.
P55.0	ISO-IMMUNISATION RH DU N.N.	P61.2	ANEMIE DE LA PREMATURITE
P55.1	ISO-IMMUNISATION ABO DU N.N.	P61.3	ANEMIE CONG. PAR PERTE DE SANG FOETAL
P55.8	MAL. HEMOLYTIQUES DU N.N., NCA	P61.4	ANEMIES CONG., NCA
P55.9	MAL. HEMOLYTIQUE DU N.N., SAI	P61.5	NEUTROPENIE NEONAT. TRANSIT.
P56.0	ANASARQUE FOETOPLACENTAIRE DUE A UNE ISO-IMMUNISATION	P61.6	AFF. TRANSIT. DE LA COAGULATION PENDANT LA PERIODE NEONAT., NCA
P56.9	ANASARQUE FOETOPLACENTAIRE DUE A DES MAL. HEMOLYTIQUES, NCA OU SAI	P61.8	AFF. HEMATO. PREC. DE LA PERIODE PERINAT., NCA
P60	COAGULATION INTRAVASC. DISSEMINEE CHEZ LE LE N.N.	P61.9	AFF. HEMATO. DE LA PERIODE PERINAT., SAI