

**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 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 À D'AUTRES ANOM. MAJEURES PREC. |
| D81.0 | DEFIC. IMMUN. COMBINE SEVERE AVEC DYSGENÉSE RÉTICULAIRE | D82.9 | DEFIC. IMMUN. ASSOCIÉ À 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 ADENOSINE DESAMINASE | D83.2 | DEFIC. IMMUN. COMMUN VARIAB. + AUTOANTICORPS ANTI-LYMPHOCYTES B OU T |
| D81.4 | SYND. DE NEZELOF | 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 À 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 INDETERMINÉE | 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 À 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 |