

Capitolul III

Boli ale sangelui si organelor hematopoietice si unele tulburari ale sistemului imunitar (D50-D89)

Acest capitol contine urmatoarele blocuri:

- D50 - D53 Anemii de nutritie
- D55 - D59 Anemii hemolitice
- D60 - D64 Anemii aplazice si altele
- D65 - D69 Anomalii de coagulare, purpura si alte afectiuni hemoragice
- D70 - D77 Alte boli de sange si ale organelor hematopoietice
- D80 - D89 Unele tulburari ale sistemului imunitar

Categoriile cu asterisc de la acest capitol sunt urmatoarele:

- D63* Anemia in bolile cronice clasificate altundeva
- D77* Alte boli ale sangelui si ale organelor hematopoietice in unele boli clasificate altundeva

Exclude: boala autoimuna (sistematica) NOS (M35.9)
anumite afectiuni originare in perioada perinatala (P00-P96)
complicatiile sarcinii, nasterii si lauziei (O00-O99)
malformatii congenitale, deformari si anormalitati cromozomiale (Q00-Q99)
boli endocrine, de nutritie si metabolism (E00-E90)
boala virusului imunodeficientei umane [HIV] (B20-B24)
leziuni traumatici, otraviri si alte consecinte ale cauzelor externe (S00-T98)
tumori (C00-D48)
simptome, semne si rezultate anormale clinice si de laborator, neclasificate altundeva (R00-R99)

Anemii de nutritie (D50-D53)

D50 Anemia prin carenta de fier

Include: anemia:

- asiderotica
- hipocroma

D50.0 Anemia prin carenta de fier secundara unei pierderi de sange (cronica)
Anemia posthemoragica (cronica)

Exclude: anemia posthemoragica acuta (D62)

anemia congenitala prin pierdere de sange fetal (P61.3)

D50.1 Disfagia sideropenica

Sindromul Kelly-Paterson

Sindromul Plummer-Vinson

D50.8 Alte anemii prin carenta de fier

D50.9 Anemia prin carenta de fier, nespecificata

D51 Anemia prin carenta in vitamina B12

Exclude: carenta de vitamina B12 (E53.8)

D51.0 Anemia prin carenta de vitamina B12, datorita carentei unui factor intrinsec
Anemia:

- Addison
- Biermer
- pernicioasa (congenitala)

Carenta congenitala de factor intrinsec

D51.1 Anemia prin carenta de vitamina B12, datorita unei malabsorbii selective a vitaminei B12, cu proteinurie
Sindromul Imerslund(-Grasbeck)
Anemia megaloblastica ereditara

D51.2 Carenta de transcobalamina II

D51.3 Alte anemii prin carenta alimentara de vitamina B12
Anemia strict vegetariana

D51.8 Alte anemii prin carenta de vitamina B12

D51.9 Anemii prin carenta de vitamina B12, nespecificate

D52 Anemia prin carenta de acid folic

D52.0 Anemia prin carenta alimentara de acid folic
Anemia megaloblastica de nutritie

D52.1 Anemia prin carenta de acid folic provocata de medicamente
Utilizati un cod aditional de cauza externa (Capitolul XX) pentru a identifica medicamentul

D52.8 Alte anemii prin carenta de acid folic

D52.9 Anemia prin carenta de acid folic, nespecificata

Anemia prin carenta de acid folic NOS

D53 Alte anemii de nutritie

Include: anemia megaloblastica
neraspunzand la tratamentul cu vitamina B12 sau terapia cu acid folic

D53.0 Anemia prin carenta de proteine
Anemia prin carenta de aminoacizi

Anemia orotacidurica

Exclude: Sindromul Lesch-Nyhan

D53.1 Alte anemii megaloblastice, neclasificate altundeva

Anemia megaloblastica NOS

Exclude: Boala Di Guglielmo (C94.0)

D53.2 Anemia scorbatica

Exclude: scorbut (E54)

D53.8 Anemia asociata cu alte carente nutritionale specificate

Anemia asociata cu carenta de:

- cupru
- molibden
- zinc

Exclude: carente nutritionale fara mentionarea anemieei, cum ar fi:
 - carenta de cupru (E61.0)
 - carenta de molibden (E61.5)
 - carenta de zinc (E60)

D53.9 Anemia nutritionala, nespecificata

Anemia cronica simpla

Exclude: anemia NOS (D64.9)

Anemii hemolitice (D55-D59)

D55 Anemia datorita tulburarilor enzimatici

Exclude: anemia prin carenta de enzime indusa medicamentos (D59.2)

D55.0 Anemia datorita unei carente de glucozo-6-fosfat dehidrogenaza [G-6-PD]

Favism

Anemia prin carenta de G6PD

D55.1 Anemia datorita altor tulburari ale metabolismului glutationului

Anemia (datorita):

- deficitului enzymatic, cu exceptia G6PD, legat de lantul de hexoza monofosfat
- hemolitica nesferocitara (ereditara) tip I

D55.2 Anemia datorita tulburarilor enzimelor glicolitice

Anemia (datorita):

- hemolitica nesferocitara (ereditara) tip II
- deficit de hexokinaza
- deficit de piruvat kinaza [PK]
- deficit de trioza-fosfat izomeraza

D55.3 Anemia datorita tulburarilor de metabolism al nucleotidelor

D55.8 Alte anemii datorita tulburarilor enzimatici

D55.9 Anemia datorita tulburarilor enzimatici, nespecificata

D56 Thalasemia

D56.0 Alfa-thalasemia

Exclude: anasarca feto-placentara datorita bolii hemolitice (P56.-)

D56.1 Beta-thalasemia

Anemia Cooley

Beta-thalasemia severa

Thalasemia:

- intermediara
- majora

D56.2 Delta-beta-thalasemia

D56.3 Fizionomia thalasemica

D56.4 Persistenta ereditara a hemoglobinei fetale [HPFH]

D56.8 Alte thalasemii

D56.9 Thalasemia, nespecificata

Anemia mediteraneana (cu alta hemoglobinopatie)

Thalasemia (minora) (mixta) (cu alta hemoglobinopatie)

D57 Afecțiuni cu hematii falciforme [drepanocitoze]

Exclude: alte hemoglobinopatii (D58.-)

D57.0 Anemia cu hematii falciforme (anemie drepanocitara) cu crize

Boala Hb-SS cu crize

D57.1 Anemia cu hematii falciforme fara crize

Hematii falciforme:

- anemia NOS
- boala NOS
- tulburare NOS

D57.2 Afecțiuni cu hematii falciforme [drepanocitare] heterozigota dubla

Boala:

- Hb-SC
- Hb-SD
- Hb-SE
- beta thalasemia cu hematii falciforme

D57.3 Fizionomia bolii hematilor falciforme [drepanocitare]

Fizionomia Hb-S

Hemoglobina S heterozigota

D57.8 Alte afecțiuni cu hematii falciforme [drepanocitare]

D58 Alte anemii hemolitice ereditare

- D58.0 Sferocitoza ereditara
Icter acholuric (familial)
Icter hemolitic congenital (sferocitar)
Sindromul Minkowski-Chauffard
- D58.1 Elliptocitoza ereditara
Elliptocitoza (congenitala)
Ovalocitoza (congenitala) (ereditara)
- D58.2 Alte homoglobinopatii
Hemoglobina anormala NOS
Anemia congenitala cu corpi Heinz
Boala:
- Hb-C
- Hb-D
- Hb-E
Hemoglobinopatia NOS
Boala hemolitica cu hemoglobina instabila
- Exclude:** policitemia familiala (D75.0)
Boala Hb-M (D74.0)
persistenta ereditara a hemoglobinei fetale [HPFH] (D56.4)
policitemia de mare altitudine (D75.1)
methemoglobinemia (D74.-)
- D58.8 Alte anemii hemolitice ereditare specificate
Stomatocitoza
- D58.9 Anemie hemolitica ereditara, nespecificata

D59 Anemia hemolitica dobandita

- D59.0 Anemia hemolitica auto-imuna provocata de medicamente
Folositi un cod aditional de cauza externa (Capitolul XX) pentru a identifica medicamentul
- D59.1 Alte anemii hemolitice autoimune
Boala hemolitica autoimuna (tipul la rece) (tipul la cald)
Boala hemaglutinica cronica la rece
Aglutinina la rece:
- boala
- hemoglobinuria
Anemia hemolitica:
- tipul la rece (secundar) (simptomatic)
- tipul la cald (secundar) (simptomatic)
Exclude: Sindromul Evans (D69.3)
boala hemolitica a fatului si nou-nascutului (P55.-)
hemoglobinuria paroxistica la rece (D59.6)

D59.2 Anemia hemolitica non-auto-imuna provocata de medicamente

Anemia prin deficit enzimatic provocata de medicamente

Folositi un cod aditional de cauza externa (Capitolul XX) pentru a identifica cauza

D59.3 Sindromul hemolitic uremic

- D59.4 Alte anemii hemolitice non-auto-imune**
Anemia hemolitica:
- mecanica
- microangiopatica
- toxica

Folositi un cod aditional de cauza externa (Capitolul XX) pentru a identifica cauza

D59.5 Hemoglobinuria nocturna paroxistica (Marchiafava-Michel)

Exclude: hemoglobinuria NOS (R82.3)

- D59.6 Hemoglobinuria datorita hemolizei din alte cauze externe**
Hemoglobinuria:
- in urma efortului
- mers
- paroxistica la frig

Folositi un cod aditional de cauza externa (Capitolul XX) pentru a identifica cauza

Exclude: hemoglobinuria NOS (R82.3)

D59.8 Alte anemii hemolitice dobandite

- D59.9 Anemii hemolitice dobandite, nespecificate**
Anemia hemolitica idiopatica, cronica

Anemii aplazice si altele (D60-D64)

D60 Aplazia pura de celule rosii dobandita [eritroblastopenia]

Include: aplazia de celule rosii (dobandita) (adulta) (cu timom)

- D60.0 Aplazia pura de celule rosii dobandita cronica
- D60.1 Aplazia pura de celule rosii dobandita tranzitorie
- D60.8 Alte aplazii pure de celule rosii dobandite
- D60.9 Aplazii pure de celule rosii dobandite, nespecificate

D61 Alte anemii aplazice

Exclude: agranulocitoza (D70)

D61.0	Anemia aplazica constitutionala Aplazia cu celule rosii (pura) (a): - congenitala - sugarului - primara Sindromul Blackfan-Diamond Anemia familiala hipoplazica Anemia Fanconi Pancitopenia cu malformatii
D61.1	Anemia aplazica provocata de medicamente Folositi un cod aditional de cauza externa (Capitolul XX) pentru a identifica medicamentul
D61.2	Anemia aplazica datorita altor agenti externi Folositi un cod aditional de cauza externa (Capitolul XX) pentru a identifica medicamentul
D61.3	Anemia aplazica idiopatica
D61.8	Alte anemii aplazice specificate
D61.9	Anemia aplazica, nespecificata Anemia hipoplazica NOS Hipoplazia medulara Panmielofitizia

D62 Anemia post-hemoragica acuta
Exclude: anemia congenitala in urma pierderii de sange fetal (P61.3)

D63* Anemia in bolile cronice clasificate altundeva
D63.0* Anemia in bolile neoplazice
Afecțiunile din Capitolul II (C00-D48)
D63.8* Anemia in cursul altor boli cronice clasificate altundeva

D64 Alte anemii
Exclude: anemia refractara:
- NOS (D46.4)
- cu exces de blasti:
- NOS (D46.2)
- in transformare (D46.3)
- cu sideroblasti (D46.1)
- fara sideroblasti (D46.0)
D64.0 Anemia sideroblastica ereditara
Anemia hipocroma sideroblastica legata de sex
D64.1 Anemia sideroblastica secundara datorita unei boli
Folositi un cod aditional pentru a identifica boala.

D64.2	Anemia sideroblastica secundara, provocata de medicamente si toxine Folositi un cod aditional de cauza externa (Capitolul XX) pentru a identifica medicamentul.
D64.3	Alte anemii sideroblastice Anemia sideroblastica: - NOS - reactionand la piridoxina NEC
D64.4	Anemia diseritropoietica congenitala Anemia dishematopoietica (congenitala) Exclude: sindromul Blackfan-Diamond (D61.0) boala Di Guglielmo (C94.0)
D64.8	Alte anemii specificate Pseudoleucemia infantila Anemia leucoeritroblastica
D64.9	Anemia, nespecificata

Anomalii de coagulare, purpura si alte afectiuni hemoragice (D65-D69)

D65 Coagularea intravasculara disseminata (sindromul de defibrinare)
Afibrinogenemie dobandita
Coagulopatia consumptiva
Coagulare intravasculara difusa sau disseminata [DIC]
Hemoragie fibrinolitica, dobandita
Purpura:
- fibrinolitica
- fulminanta
Exclude: care (complicand):
care (complicand):
- avortul sau sarcina ectopica sau molara (O00-O07)
- la nou-nascut (P60)
sarcina, nasterea si lauzia O45.0, O46.0, O67.0, O72.3)

D66 Carenta ereditara prin lipsa factorului VIII
Carenta prin lipsa factorului VIII (cu anomalie functionala)
Hemofilia:
- A
- clasica
- NOS
Exclude: carenta prin lipsa factorului VIII cu anomalie vasculara (D68.0)

D67 Carenta ereditara prin lipsa factorului IX Boala Christmas Carenta prin lipsa: - factorului IX (cu anomalie functionala) - factorului tromboplastinei plasmatiche [PTC] Hemofilia B	D68.3 Tulburari hemoragice datorita anticoagulantelor circulante ▼ 0303 Hemoragie dupa aplicarea anticoagulantelor pe termen indelungat Hiperheparinemia Cresterea in: - antitrombina - anti-VIIIa - anti-IXa - anti-Xa - anti-XIa
D68 Alte anomalii de coagulare <i>Exclude:</i> care complica: - avortul sau sarcina ectopica sau molara (O00-O07, O08.1) - sarcina, nasterea si lauzia (O45.0, O46.0, O67.0, O72.3)	Folositi un cod aditional de cauza externa (Capitolul XX) pentru a identifica orice anticoagulant administrat <i>Exclude:</i> folosirea anticoagulantelor pe termen indelungat fara hemoragie (Z92.1)
D68.0 Boala von Willebrand Angiohemofilia Carenta prin lipsa factorului VIII cu anomalie vasculara Hemofilia vasculara <i>Exclude:</i> fragilitate capilara (ereditara) (D69.8) carenta prin lipsa factorului VIII: - NOS (D66) - cu anomalie functionala (D66)	D68.4 Carenta dobandita a factorului de coagulare Carenta prin lipsa factorului de coagulare datorita: - bolii ficatului - carentei de vitamina K <i>Exclude:</i> carenta de vitamina K a nou-nascutului (P53)
D68.1 Carenta ereditara prin lipsa factorului XI Hemofilia C Deficitul in precursorul tromboplastinei plasmatiche [PTA]	D68.8 Alte anomalii specificate de coagulare Prezenta inhibitorului lupusului eritematos sistemic [SLE]
D68.2 Carenta ereditara prin lipsa altor factori de coagulare Afibrinogenemia congenitala Carenta de: - AC globulina - proaccelerina Carenta prin lipsa factorului: - I [fibrinogen] - II [protrombina] - V [labila] - VII [stabilă] - X [Stuart-Prower] - XII [Hageman] - XIII [stabilizatorul fibrinei] Disfibrinogenemia (congenitala) Hipoproconvertinemia Boala Owren	D68.9 Anomalia de coagulare, nespecificata
	D69 Purpura si alte afectiuni hemoragice <i>Exclude:</i> purpura hiper gammaglobulinemica benigna (D89.0) purpura crioglobulinemica (D89.1) trombocitemia esentiala (hemoragica) (D47.3) purpura fulminans (D65) purpura trombocitopenica trombotica (M31.1)
	D69.0 Purpura alergica Purpura: - anafilactoidea - Henoch(-Schonlein) - nontrombocitopenica: - hemoragica - idiopatica - vasculara Vasculita, alergica

- D69.1 Defecete calitative ale trombocitelor
Sindromul Bernard-Soulier [trombocite gigante]
Boala Glanzmann
Sindromul trombocitelor gri
Tromboastenia (hemoragica) (ereditara)
Trombocitopatia
Exclude: boala von Willebrand (D68.0)
- D69.2 Alte purpure non-trombocitopenice
Purpura:
- NOS
- senila
- simpla
- D69.3 Purpura trombopenica idiopatica
Sindromul Evans
- D69.4 Alte trombocitopenii primare
Exclude: trombocitopenia cu absenta de radius (Q87.26)
trombocitopenia neonatala tranzitorie (P61.0)
Sindromul Wiskott-Aldrich (D82.0)
- D69.5 Trombocitopenia secundara
Folositi un cod aditional de cauza externa (Capitolul XX) pentru a identifica cauza.
- D69.6 Trombocitopenia, nespecificata
- D69.8 Alte afectiuni hemoragice specificate
Fragilitate capilara (ereditara)
Pseudohemofilia vasculara
- D69.9 Afectiuni hemoragice, nespecificate

Alte boli de sange si ale organelor hematopoietice (D70-D77)

D70 Agranulocitoza

- Angina agranulocitara
▼ 0109 Agranulocitoza genetica infantila
Boala Kostmann
Neutropenia:
- congenitala
- ciclica
- provocata de medicamente
- NOS
- periodica
- splenica (primara)
- toxica
Splenomegalia neutropenica

Folositi un cod aditional de cauza externa (Capitolul XX) pentru a identifica medicamentul, daca este provocata de medicament.

Exclude: neutropenia neonatala tranzitorie (P61.5)

D71 Tulburari functionale ale polinuclearelor neutrofile

- Anomalia complexului receptor al membranei celulare [CR3]
Boala granulomatoasa cronica (infantila)
Disfagocitoza congenitala
Granulomatoza septica progresiva

D72 Alte anomalii ale celulelor albe

- Exclude:** bazofilia (D75.8)
tulburarile imunitare (D80-D89)
neutropenia (D70)
preleucemia (sindrom) (D46.9)
- D72.0 Anomaliiile genetice ale leucocitelor
Anomalia (granulatia) (granulocite) sau sindromul:
- Alder
- May-Hegglin
- Pelger-Huet
Ereditara:
- leucocitica:
- hipersegmentara
- hiposegmentara
- leucomelanopatia
Exclude: Sindromul Chediak(- Steinbrinck)-Higashi (E70.3)

D72.1 Eosinofilia

- Eosinofilia:
- alergica
- ereditara

D72.8 Alte anomalii specificate ale celulelor albe

- Reactia leucomoida:
- limfocitica
- monocitica
- mielocitica
Leucocitoza
Limfocitoza (simptomatica)
Limfopenia
Monocitoza (simptomatica)
Plasmocitoza

D72.9 Anomalia celulelor albe, nespecificata

D73 Bolile splinei

- D73.0 Hiposplenism
Asplenia, postprocedurala
Atrofia splinei
Exclude: asplenia (congenitala) (Q89.0)
- D73.1 Hipersplenism
Exclude: splenomegalia:
- congenitala (Q89.0)
- NOS (R16.1)
- D73.2 Splenomegalia congestiva cronica

D73.3	Abcesul splinei
D73.4	Chistul splinei
D73.5	Infarctul splinei Ruptura splenica, nontraumatica Torsiunea splinei Exclude: Ruptura traumatica a splinei (S36.04)
D73.8	Alte boli ale splinei Fibroza splinei NOS Perisplenita Splenita NOS
D73.9	Boala splinei, nespecificata

D74 Methemoglobinemia

D74.0	Methemoglobinemia congenitala Deficit congenital de NADH-methemoglobin reductaza Boala hemoglobina-M [Hb-M] Methemoglobinemia ereditara
D74.8	Alte methemoglobinemii Methemoglobinemia dobandita (cu sulfhemoglominemie) Methemoglobinemia toxica
	Folositi un cod aditional de cauza externa (Capitolul XX) pentru a identifica cauza.

D74.9 Methemoglobinemia, nespecificata

D75 Alte boli ale sangelui si ale organelor formatoare

	Exclude: adenopatia (R59.-) hipergammaglobulinemia NOS (D89.2) limfadenita: - acuta (L04.-) - cronica (I88.1) - mezenterica (acuta) (cronica) (I88.0) - NOS (I88.9)
D75.0	Eritrocitoza familiala Policitemia: - benigna - familiala Exclude: ovalocitoza ereditara (D58.1)

D75.1	Policitemia secundara Policitemia: - dobandita - datorita: - eritropoietinei - scaderea volumului plasmatic - altitudine inalta - stress - emotionala - hipoxemica - nefrogena - relativa Exclude: policitemia: - nouului nascut (P61.1) - vera (D45)
-------	--

D75.2 Trombocitoza esentiala

Exclude: trombocitemia esentiala (hemoragica) (D47.3)

D75.8 Alte boli specificate ale sangelui si ale organelor hematopoietice

Bazofilia

D75.9 Boala a sangelui si a organelor hematopoietice, nespecificata

D76 Unele boli ale tesutului limforeticular si ale sistemului reticulo-histocitar

	Exclude: boala Letterer-Siwe (C96.0) histiocitoza maligna (C96.1) reticuloendotelioza sau reticuloza: histiocitica medulara (C96.1) leucemica (C91.4) lipomelanotica (I89.8) maligna (C85.7) nonlipoida (C96.0)
--	---

D76.0 Histiocitoza celulelor Langerhans, neclasificata altundeva
Granulom eosinofilic
Boala Hand-Schuller-Christian
Histocitoza X (cronica)

Include: cod morfologic M975 si cu un cod de comportament /1

Nota: histiocitoza celulelor Langerhans este acum clasificata in ICD-O a treia editie ca o tumora cu un comportament incert sau necunoscut avand un cod morfolozie M975 cu un cod de comportament /1. Codul D76.0 va continua sa fie folosit (cu toate ca este localizat la capitolul Boli ale sangelui si organelor hematopoietice si anumite boli care implica mecanismul imunitar).

- D76.1 Limfohistiocitoza hemofagocitara
Reticuloza hemofagocitara familiala
Histiocitoza fagocitelor mononucleare
altele decat celulele Langerhans NOS
- D76.2 Sindromul hemofagocitar asociat unei infectii
Folositi un cod aditional pentru a identifica agentul infectios sau boala
- D76.3 Alte sindroame histiocitare
Reticulohistiocitom (celule gigante)
Histiocitoza sinusala cu limfadenopatie masiva
Xantogranulom

D77* **Alte boli ale sangelui si ale organelor hematopoietice in unele boli clasificate altundeva**
Fibroza splinei in schistosomiasa [bilharzioza] (B65.†)

Unele tulburari ale sistemului imunitar (D80-D89)

- Include:** anomalii privind tulburarile sistemului complementar al imunodeficienței, exceptand boala virusului imunodeficienței umane [HIV]
sarcoidoza
- Exclude:** boala autoimuna (sistemică) NOS (M35.9)
tulburari functionale ale neutrofilelor polimorfonucleare (D71)
boala virusului imunodeficienței umane [HIV] (B20-B24)

D80 Imunodeficiența cu anomalii de anticorp predominante

- D80.0 Hipogammaglobulinemia ereditara
Agammaglobulinemia autosoma recesiva (tip elvetian)
Agammaglobulinemia legata de cromozomul X [Bruton] (cu deficit al hormonului de crestere)
- D80.1 Hipogammaglobulinemia nonfamiliala
Agammaglobulinemia cu limfocite B purtatori de imunoglobine
Agammaglobulinemia comună variabilă [CVAgamma]
Hipogammaglobulinemia NOS
- D80.2 Deficit selectiv de imunoglobuline A [IgA]
- D80.3 Deficit selectiv in subclasele imunoglobulinelor G [IgG]
- D80.4 Deficit selectiv in imunoglobuline M [IgM]
- D80.5 Imuno-deficiența cu creșterea imunoglobuliniei M [IgM]

- D80.6 Deficit in anticorpi cu imunoglobuline aproape normale sau cu hiperimmunglobulinemie
- D80.7 Hipogammaglobulinemia tranzitorie a primei copilarii
- D80.8 Alte imuno-deficiente predominante cu anomalii ale anticorpilor
Deficienta lantului Kappa usor
- D80.9 Imuno-deficiența predominantă cu anomalii ale anticorpilor, nespecificată

D81 Imunodeficiențe combinate

- Exclude:** agammaglobulinemia autosoma recesiva (tip elvetian) (D80.0)
- D81.0 Imuno-deficiența combinată severă [SCID] cu disgenezie reticulară
 - D81.1 Imuno-deficiența combinată severă [SCID] cu număr scăzut de celule B și T
 - D81.2 Imuno-deficiența combinată severă [SCID] cu număr scăzut sau normal de celule B
 - D81.3 Deficit de adenozin dezaminaza [ADA]
 - D81.4 Sindrom Nezelof
 - D81.5 Deficit in purine nucleosidfosforilaza [PNP]
 - D81.6 Deficit in complex major de histocompatibilitate clasa I
Sindromul limfocitelor goale
 - D81.7 Deficit in complex major de histocompatibilitate clasa II
 - D81.8 Alte imuno-deficiente combinate
Deficit de carboxilaza biotin-dependenta
 - D81.9 Imuno-deficiență, nespecificată
Tulburari severe ale imuno-deficienței, combinate [SCID] NOS

D82 Imuno-deficiența asociată cu alte anomalii majore

- Exclude:** ataxia teleangiectasica [Louis-Bar] (G11.3)
- D82.0 Sindromul Wiskott-Aldrich
Imuno-deficiența cu trombocitopenie și eczema
 - D82.1 Sindromul Di George
Sindromul pungii faringiene
Timică:
 - alimfoplazia
 - aplazia sau hipoplazia cu imuno-deficiență
 - D82.2 Imuno-deficiența cu micromelie
 - D82.3 Imuno-deficiența ca urmare a răspunsului defectiv ereditar la infecția cu virusul Epstein-Barr
Boala limfoproliferativa legată de cromozomul X
 - D82.4 Sindromul hiperimmunglobuliniei E [IgE]

D82.8 Imunodeficienta asociata cu alte anomalii majore specificate
 D82.9 Imunodeficienta asociata cu o anomalie majora, nespecificata

D83 Imunodeficienta comuna variabila

D83.0 Imunodeficienta comuna variabila cu predominantă anomalialilor de număr și a functiei limfocitelor B
 D83.1 Imunodeficienta comuna variabila cu predominantă tulburărilor la limfocitele T imunoregulațoare
 D83.2 Imunodeficienta comuna variabila cu auto-anticorpi pe limfocitele B sau T
 D83.8 Alte imunodeficiente comune variabile
 D83.9 Imunodeficienta comuna variabila, nespecificata

D89.1 Crioglobulinemia

Crioglobulinemia:

- esențială
- idiopatică
- combinată
- primă
- secundă

Crioglobulinemica:

- purpura
- vasculita

D89.2 Hipergammaglobulinemia, nespecificata

D89.8 Alte tulburări specificate implicând sistemul imunitar, neclasificate altundeva

D89.9 Tulburări implicând sistemul imunitar, nespecificate
 Boala imunitara NOS

D84 Alte imunodeficiente

D84.0 Anomalie funcțiunii limfocitare antigen I [LFA-1]
 D84.1 Anomalii ale sistemului complementar
 Deficiat al inhibitorului esterazei C1 [C1-INH]
 D84.8 Alte imunodeficiente specificate
 D84.9 Imunodeficienta, nespecificata

D86 Sarcoidoza

D86.0 Sarcoidoza plamanului
 D86.1 Sarcoidoza ganglionilor limfatici
 D86.2 Sarcoidoza plamanului și a ganglionilor limfatici
 D86.3 Sarcoidoza pielii
 D86.8 Sarcoidoza cu alte localizări și combinate
 Iridociclita în sarcoidoza† (H22.1*)
 Paralizia multiplă a nervilor cranieni în sarcoidoza† (G53.2*)
 Sarcoida:

- artropatie† (M14.8*)
- miocardita† (I41.8*)
- miozita† (M63.3-*)

 Febra uveoparatidiana [Heerfordt]
 D86.9 Sarcoidoza, nespecificata

D89 Alte tulburări implicând sistemul imunitar, neclasificate altundeva

Exclude: hiperglobulinemia NOS (R77.1)

gammopathia monoclonala
 (D47.2)
 esecul și respingerea
 transplantului (T86.-)

D89.0 Hipergammaglobulinemia polyclonală
 Purpura hipergammaglobulinemica benignă
 Gammopathia polyclonală NOS