

## 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 (sistemica) NOS (M35.9)  
 anumite afectiuni originare in perioada perinatale (P00-P96)  
 complicatiile sarcinii, nasterii si lauziei (O00-O99)  
 malformatii congenitale, deformari si anomalii cromozomiale (Q00-Q99)  
 boli endocrine, de nutritie si metabolism (E00-E90)  
 boala virusului imunodeficientei umane [HIV] (B20-B24)  
 leziuni traumatice, 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 malabsorbti selectiv de vitamina 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 scorbutica

**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 anemiei, 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  
enzimatice**

**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 enzimatic, 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  
enzimatice

D55.9 Anemia datorita tulburarilor enzimatic, nespecificata

**D56 Talasemia**

D56.0 Alfa-thalasemia

**Exclude:** anasarca fetoplacentara  
datorita bolii hemolitice  
(P56.-)

D56.1 Beta-thalasemia

Anemia Cooley

Beta-thalasemia severa

Thalasemia:

- intermediara
- majora

D56.2 Delta-beta-thalasemia

D56.3 Fizionomia talasemica

D56.4 Persistenta ereditara a hemoglobinei  
fetale [HPFH]

D56.8 Alte talasemii

D56.9 Talasemia, nespecificata

Anemia mediteraneana (cu alta  
hemoglobinopatie)

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

**D57 Afectiuni 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 Afectiuni cu hematii falciforme  
[drepanocitare] heterozigota dubla  
Boala:

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

D57.3 Fizionomia bolii hematiilor falciforme  
[drepanocitare]  
Fizionomia Hb-S  
Hemoglobina S heterozigota

D57.8 Alte afectiuni cu hematii falciforme  
[drepanocitare]

**D58 Alte anemii hemolitice ereditare**

- D58.0 Sferocitoza ereditara  
Icter acholuric (familiar)  
Icter hemolitic congenital (sferocitar)  
Sindromul Minkowski-Chauffard
- D58.1 Eliptocitoza ereditara  
Eliptocitoza (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 hemoglutinica 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-Micheli)  
**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 constitutională  
Aplazia cu celule rosii (pura) (a):  
- congenitală  
- sugarului  
- primară  
Sindromul Blackfan-Diamond  
Anemia familială hipoplazică  
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  
Panmieloftizia

**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  
Afectiunile 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 diseminata (sindromul de defibrinare)**  
Afibrinogenemie dobandita  
Coagulopatia consumptiva  
Coagulare intravasculara difuza sau diseminata [DIC]  
Hemoragie fibrinolítica, dobandita  
Purpura:  
- fibrinolítica  
- fulminanta  
**Exclude:** care (complicand):  
care (complicand):  
- avortul sau sarcina ectopica sau molară (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 plasmaticice [PTC]  
 Hemofilia B

**D68** Alte anomalii de coagulare

**Exclude:** care complica:

- avortul sau sarcina ectopica sau molară (O00-O07, O08.1)
- sarcina, nasterea si lauzia (O45.0, O46.0, O67.0, O72.3)

D68.0 Boala von Willebrand

Angiohemofilia  
 Carenta prin lipsa factorului VIII cu anomalie vasculara  
 Hemofilia vasculara

**Exclude:** fragilitate capilara (ereditara) (D69.8)

- carenta prin lipsa factorului VIII:
- NOS (D66)
  - cu anomalie functionala (D66)

D68.1 Carenta ereditara prin lipsa factorului XI  
 Hemofilia C

Deficitul in precursorul tromboplastinei plasmaticice [PTA]

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 [stabila]
  - X [Stuart-Prower]
  - XII [Hageman]
  - XIII [stabilizatorul fibrinei]

Disfibrinogenemia (congenitala)

Hipoproconvertinemia

Boala Owren

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

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

**Exclude:** folosirea anticoagulantelor pe termen indelungat fara hemoragie (Z92.1)

D68.4 Carenta dobandita a factorului de coagulare

Carenta prin lipsa factorului de coagulare datorita:

- bolii ficatului
- carentei de vitamina K

**Exclude:** carenta de vitamina K a nou-nascutului (P53)

D68.8 Alte anomalii specificate de coagulare

Prezenta inhibitorului lupusului eritematos sistemic [SLE]

D68.9 Anomalia de coagulare, nespecificata

**D69** Purpura si alte afectiuni hemoragice

**Exclude:** purpura

hipergammaglobulinemica 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:

- anafilactoida
  - Henoch(-Schonlein)
  - nontrombocitopenica:
    - hemoragica
    - idiopatica
  - vasculara
- Vasculita, alergica

D69.1 Defecte 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 purpuri 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 Anomaliile 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 (simptomica)
- Limfopenia
- Monocitoza (simptomica)
- 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 sulfhemoglobinemie)  
 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:  
 - noului 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  
 Histiocitoza 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 morfologie 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 Limfocitocitoza 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 schistosomiaza [bilharzioza] (B65.†)

### Unele tulburari ale sistemului imunitar (D80-D89)

**Include:** anomalii privind tulburarile sistemului complementar al imunodeficientei, exceptand boala virusului imunodeficientei umane [HIV]  
sarcoidoza

**Exclude:** boala autoimuna (sistemica) NOS (M35.9)  
tulburari functionale ale neutrofilelor polimorfonucleare (D71)  
boala virusului imunodeficientei umane [HIV] (B20-B24)

### **D80** Imunodeficienta 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 nonfamiliara  
Agammaglobulinemia cu limfocite B purtatori de imunoglobine  
Agammaglobulinemia comuna variabila [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-deficienta cu cresterea imunoglobulinei M [IgM]

- D80.6 Deficit in anticorpi cu imunoglobuline aproape normale sau cu hiperimmunoglobulinemie
- D80.7 Hipogammaglobulinemia tranzitorie a primei copilarii
- D80.8 Alte imuno-deficiente predominanta cu anomalii ale anticorpilor  
Deficienta lantului Kappa usor
- D80.9 Imuno-deficienta predominanta cu anomalii ale anticorpilor, nespecificata

### **D81** Imunodeficiente combinate

**Exclude:** agammaglobulinemia autosomala recesiva (tip elvetian) (D80.0)

- D81.0 Imuno-deficienta combinata severa [SCID] cu disgenезie reticulara
- D81.1 Imuno-deficienta combinata severa [SCID] cu numar scazut de celule B si T
- D81.2 Imuno-deficienta combinata severa [SCID] cu numar scazut sau normal de celule B
- D81.3 Deficit de adenosin 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 Imunodeficienta, nespecificata  
Tulburari severe ale imunodeficientei, combinate [SCID] NOS

### **D82** Imunodeficienta asociata cu alte anomalii majore

**Exclude:** ataxia teleangectasica [Louis-Bar] (G11.3)

- D82.0 Sindromul Wiskott-Aldrich  
Imunodeficienta cu trombocitopenie si eczema
- D82.1 Sindromul Di George  
Sindromul pungii faringiene  
Timica:  
- alimfoplazia  
- aplazia sau hipoplazia cu imunodeficienta
- D82.2 Imunodeficienta cu micromelie
- D82.3 Imuno-deficienta ca urmare a raspunsului defectiv ereditar la infectia cu virusul Epstein-Barr  
Boala limfoproliferativa legata de cromozomul X
- D82.4 Sindromul hiperimmunoglobulinei 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 predominenta anomaliilor de numar si a functiei limfocitelor B

D83.1 Imunodeficienta comuna variabila cu predominenta tulburarilor la limfocitele T imunoregulatorie

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

**D84 Alte imunodeficiente**

D84.0 Anomalia functiunii 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 si a ganglionilor limfatici

D86.3 Sarcoidoza pielii

D86.8 Sarcoidoza cu alte localizari si combinate

Iridociclita in sarcoidoza† (H22.1\*)

Paralizia multipla a nervilor cranieni in

sarcoidoza† (G53.2\*)

Sarcoida:

- artropatie† (M14.8\*)

- miocardita† (I41.8\*)

- miozita† (M63.3-\*)

Febra uveoparotidiana [Heerfordt]

D86.9 Sarcoidoza, nespecificata

**D89 Alte tulburari implicand sistemul imunitar, neclasificate altundeva**

*Exclude:* hiperglobulinemia NOS (R77.1)

gammopatia monoclonala (D47.2)

esecul si respingerea transplantului (T86.-)

D89.0 Hipergammaglobulinemia policlonala

Purpura hipergammaglobulinemica benigna

Gammopatia policlonala NOS

D89.1 Crioglobulinemia

Crioglobulinemia:

- esentiala

- idiopatica

- combinata

- primara

- secundara

Crioglobulinemica:

- purpura

- vasculita

D89.2 Hipergammaglobulinemia, nespecificata

D89.8 Alte tulburari specificate implicand sistemul imunitar, neclasificate altundeva

D89.9 Tulburari implicand sistemul imunitar, nespecificate

Boala imunitara NOS