

Hémopathies malignes			
WHO Haematolymphoid Tumours (5 ^{ème} ed.) 2022	Lignes directrices ICC	ICD-O-3.2	Remarque BCR
Proliférations et néoplasies myéloïdes			
Maladies myéloprolifératives (MPN)			
Leucémie myéloïde chronique (LMC/CML), SAI	Leucémie myéloïde chronique	9875/3	
Leucémie myéloïde chronique (LMC/CML), BCR::ABL1	Leucémie myéloïde chronique	9875/3	
Leucémie chronique à neutrophiles (LNC/CNL)	Leucémie chronique à neutrophiles	9963/3	
Leucémie chronique à éosinophiles (LCE/CEL)	Leucémie chronique à éosinophiles, SAI	9964/3	
Polycythémie vraie (PV)	Polycythémie vraie	9950/3	
Thrombocytémie essentielle (TE/ET)	Thrombocytémie essentielle	9962/3	
Myélofibrose primaire (MFP/PMF), y compris MFP, préfibrotique et MFP, fibrotique	Myélofibrose primaire, y compris PMF précoce/préfibrotique et PMF manifeste	9961/3	
Leucémie myélomonocytaire juvénile (JMML)	Leucémie myélomonocytaire juvénile, y compris néoplasie leucémique myélomonocytaire juvénile-like et trouble myéloprolifératif associé au syndrome de Noonan	9946/3	
Néoplasie myéloprolifératif, SAI (MPN-SAI)	MPN, inclassable	9960/3*	Ajouter des commentaires pour justifier l'utilisation de code aspécifique
Néoplasies mastocytaires			
Mastocytose cutanée (CM)	Mastocytose cutanée	9740/1	Ajouter un commentaire: "Mastocytose cutanée"
Mastocytose systémique indolente (ISM)	MS indolente (ISM)	9741/1	Ajouter un commentaire: "ISM"
Mastocytose médullaire (BMM)	Mastocytose BM (BMM)	9741/1	Ajouter un commentaire: "BMM"
Mastocytose systémique smoldering (lentement progressive) (SSM)	MS lentement progressive (SSM)	9741/1	Ajouter un commentaire: "SSM"
Mastocytose systémique agressive (ASM)	MS agressive (ASM)	9741/3	Ajouter un commentaire: "ASM"
Mastocytose systémique avec une néoplasie hématologique associée (SM-AHN)	MS avec une néoplasie hématologique associée (SM-AMN)	9741/3	Ajouter un commentaire: "SM-AHN"
Leucémie à mastocytes (MCL)	Leucémie à mastocytes	9742/3	
Sarcome à mastocytes (MCS)	Sarcome à mastocytes	9740/3	
Néoplasies myélodysplasiques (SMD/MDS)			
Néoplasies myélodysplasiques, avec anomalies génétiques définies			
Néoplasie myélodysplasique avec faible nombre de blastes et délétion 5q (MDS-5q)	Syndrome myélodysplasique avec dél(5q)	9986/3	
Néoplasie myélodysplasique avec faible nombre de blastes et mutation SF3B1 (MDS-SF3B1) SMD avec faible nombre de blastes et sidéroblastes en anneaux	Syndrome myélodysplasique avec mutation SF3B1	9982/3	Ajouter un commentaire: "MDS-SF3B1"
Néoplasie myélodysplasique avec inactivation biallélique TP53 (MDS-biTP53)	Syndrome myélodysplasique avec mutation TP53	9985/3	Ajouter un commentaire: "MDS-biTP53" ou "MDS avec TP53 muté, autre que biTP53"
/	MDS, SAI sans dysplasie (<10%) mais avec anomalies génétiques définies (3 mentionnés ci-dessus ; ou monosomie 7, délétion 7q ou caryotype complexe)	9989/3*	Ajouter un commentaire: "sans dysplasie mais avec des anomalies génétiques définies"
Néoplasies myélodysplasiques, définies par la morphologie			
Néoplasie myélodysplasique avec faible nombre de blastes unilignée (MDS-LB-SLD)	MDS, SAI avec dysplasie unilignée	9985/3	Ajouter un commentaire: "MDS-SLD"
Néoplasie myélodysplasique avec faible nombre de blastes et dysplasie multilignée (MDS-LB-MLD)	MDS, SAI avec dysplasie multilignée	9985/3	Ajouter un commentaire: "MDS-MLD"
Néoplasie myélodysplasique, hypoplastique (h-MDS)	/	9985/3	Ajouter un commentaire: "h-MDS"
Néoplasie myélodysplasique avec augmentation du nombre de blastes (MDS-IB)	Syndrome myélodysplasique avec excès de blastes	9983/3	
SMD, SAI		9989/3*	Ajouter des commentaires pour justifier l'utilisation de code aspécifique
Néoplasies myélodysplasiques de l'enfance			
Néoplasie myélodysplasique de l'enfant avec faible nombre de blastes (cMDS-LB)	Cytopénie réfractaire de l'enfance	9985/3	Ajouter un commentaire: "cMDS-LB" ou "Cytopénie réfractaire de l'enfance"
Néoplasie myélodysplasique de l'enfant avec augmentation du nombre de blastes (cMDS-IB)	Syndrome myélodysplasique avec excès de blastes	9983/3	

Néoplasies myélodysplasiques/myéloprolifératives (MDS/MPN)			
Leucémie myélomonozytaire chronique (LMMC/CMML)	Leucémie myélomonozytaire chronique	9945/3	
Néoplasies myélodysplasiques/myéloprolifératives avec neutrophilie (MDS/MPN-N)	<i>Leucémie myéloïde chronique atypique</i>	9876/3	
Néoplasies myélodysplasiques/myéloprolifératives avec mutation <i>SF3B1</i> et thrombocytose (MDS/MPN-SF3B1-T)	Néoplasies myélodysplasiques/myéloprolifératives avec mutation <i>SF3B1</i> et thrombocytose <i>Néoplasie myélodysplasique/myéloproliférative avec sidéroblastes en anneau et thrombocytose, SAI</i>	9982/3	Ajouter un commentaire: "MDS/MPN-SF3B1-T"
Néoplasies myélodysplasiques/myéloprolifératives, SAI	Néoplasies myélodysplasiques/myéloprolifératives, SAI	9975/3	
Leucémie myéloïde aiguë			
Leucémies myéloïdes aiguës avec anomalies génétiques définies			
Leucémie aiguë promyélocytaire (APL) avec fusion PML::RARA	Leucémie promyélocytaire aiguë (LPA) avec t(15;17)(q24.1;q21.2)/ PML::RARA ≥ 10 % APL avec autres réarrangements RARA ≥ 10 %	9866/3	
Leucémie myéloïde aiguë avec fusion RUNX1::RUNX1T1	LAM avec t(8;21)(q22;q22.1)/RUNX1::RUNX1T1 ≥ 10%	9896/3	
Leucémie myéloïde aiguë avec fusion CBFβ::MYH11	LAM avec inv(16)(p13.1q22) ou t(16;16)(p13.1;q22)/CBFβ::MYH11 ≥ 10%	9871/3	
Leucémie myéloïde aiguë avec fusion DEK::NUP214	LAM avec t(6;9)(p22.3;q34.1)/DEK::NUP214 ≥ 10%	9865/3	
Leucémie myéloïde aiguë avec fusion RBM15::MRTFA (autrefois MKL1)	LAM (megakaryoblastique) avec t(1;22)(p13.3;q13.1)/RBM15::MRTF1 ≥ 10%	9911/3	
Leucémie myéloïde aiguë avec fusion BCR::ABL1	LAM avec t(9;22)(q34.1;q11.2)/BCR::ABL1 ≥ 20%	9912/3	
Leucémie myéloïde aiguë avec réarrangement KMT2A	LAM avec t(9;11)(p21.3;q23.3)/MLLT3::KMT2A ≥ 10% LAM avec d'autres réarrangements KMT2A ≥ 10%	9897/3	
Leucémie myéloïde aiguë avec réarrangement MECOM	LAM avec inv(3)(q21.3q26.2) ou t(3;3)(q21.3;q26.2)/GATA2; MECOM(EV1) ≥ 10% LAM avec d'autres réarrangements MECOM ≥ 10%	9869/3	
Leucémie myéloïde aiguë avec réarrangement NUP98	LAM avec t(5;11)(q35.2;p15.4)/ NUP98::NSD1 ≥10%; LAM avec t(11;12)(p15.4;p13.3)/NUP98::KMD5A ≥ 10%; LAM avec NUP98 et autres partenaires ≥ 10%	9861/3	Ajouter un commentaire : "AML avec réarrangement du gène NUP98"
Leucémie myéloïde aiguë avec NPM1 muté	LAM avec NPM1 muté ≥ 10%	9877/3	
Leucémie myéloïde aiguë avec CEBPA muté	LAM avec mutation dans le cadre bZIP CEBPA ≥ 10%	9878/3	
Leucémie myéloïde aiguë, liée à une myélodysplasie (AML-MR)	LAM et MDS/LAM avec mutations génétiques liées à la myélodysplasie : 10 à 19 % (MDS/LAM) et ≥ 20 % (LAM) LAM avec anomalies cytogénétiques liées à la myélodysplasie : 10-19 % (MDS/LAM) et ≥ 20 % (LAM)	9895/3	
Leucémie myéloïde aiguë avec autres réarrangements génétique définis : seulement applicable pour LAM avec RUNX1T3(CBFA2T3)::GLIS2 LAM avec KAT6A::CREBBP LAM avec FUS::ERG LAM avec MNX1::ETV6 LAM avec NPM1::MLF1	LAM avec d'autres translocations récurrentes rares : applicable uniquement à: LAM avec inv(16)(p13.3q24.3)/CBFA2T3::GLIS2 ≥10%; LAM avec t(8;16)(p11.2;p13.3)/KAT6A::CREBBP ≥10%; LAM avec t(16;21)(p11.2;q22.2)/FUS::ERG ≥ 10%; LAM avec t(7;12)(q36.3;p13.2)/ETV6::MNX1 ≥10%; LAM avec t(3;5)(q25.3;q35.1)/NPM1::MLF1 ≥10%	9861/3	Merci d'ajouter la mutation génétique en commentaire
/	LAM avec t(1;3)(p36.3;q21.3)/PRDM16::RPN1 ≥10%; LAM avec t(7;12)(q36.3;p13.2)/ETV6::MNX1 ≥10%; LAM avec t(10;11)(p12.3;q14.2)/PICCALM::MLLT10 ≥ 10%; LAM avec t(16;21)(q24.3;q22.1)/RUNX1::CBFA2T3 ≥ 10%; LAM et MDS/LAM avec TP53 muté 10-19% (MDS/LAM) et ≥ 20% (LAM);	Utiliser 9861/3, s'il ne peut pas être défini par différenciation, voir ci-dessous	Merci d'ajouter la mutation génétique en commentaire
LAM, SAI	LAM sans autres indications (SAI) 10-19% (MDS/LAM) et ≥ 20% (LAM)	9861/3	Ajouter un commentaire : "LAM, SAI"
Leucémies myéloïdes aiguës, définies par la différenciation			
Leucémie myéloïde aiguë à différenciation minimale	/	9872/3	
Leucémie myéloïde aiguë sans maturation	/	9873/3	
Leucémie myéloïde aiguë avec maturation	/	9874/3	
Leucémie aiguë basophile	/	9870/3	
Leucémie aiguë myélomonozytaire	/	9867/3	
Leucémie aiguë monozytaire	/	9891/3	
Leucémie érythroïde aiguë	/	9840/3	
Leucémie aiguë mégacaryoblastique	/	9910/3	
Sarcome myéloïde			
Sarcome myéloïde	Sarcome myéloïde	9930/3	

Néoplasies myéloïdes secondaires			
Néoplasies myéloïdes et proliférations associées à des conditions antérieures ou prédisposantes			
Néoplasie myéloïde post-traitement cytotoxique (MN-pCT)	MDS reliée à une thérapie; AML reliée à une thérapie	9920/3	
Néoplasies myéloïdes associée à une prédisposition 'germinale'	Néoplasies hématologiques associées à une prédisposition germinale		coder comme néoplasie hématologique correspondante
Leucémie myéloïde associée au syndrome de Down	Proliférations myéloïdes associées au syndrome de Down	9898/3	
Myélopoïèse anormale transitoire (TAM) associée au syndrome de Down	Proliférations myéloïdes associées au syndrome de Down	9898/1	
Néoplasies myéloïdes/lymphoïdes avec éosinophilie et réarrangements génétiques caractéristiques			
Néoplasie myéloïde/lymphoïde avec réarrangement génétique PDGFRA	Néoplasie myéloïde/lymphoïde avec réarrangement PDGFRA	9965/3	
Néoplasie myéloïde/lymphoïde avec réarrangement génétique PDGFRB	Néoplasie myéloïde/lymphoïde avec réarrangement PDGFRB	9966/3	
Néoplasie myéloïde/lymphoïde avec réarrangement génétique FGFR1	Néoplasie myéloïde/lymphoïde avec réarrangement FGFR1	9967/3	
Néoplasie myéloïde/lymphoïde avec réarrangement génétique JAK2	Néoplasie myéloïde/lymphoïde avec réarrangement JAK2	9968/3	
Néoplasie myéloïde/lymphoïde avec réarrangement génétique FLT3	Néoplasie myéloïde/lymphoïde avec réarrangement FLT3	9969/3	Nouveau code : codez 9968/3 et ajouter 9969/3 en commentaire
Néoplasie myéloïde/lymphoïde avec fusion ETV6:ABL1	Néoplasie myéloïde/lymphoïde avec ETV6:ABL1	9969/3	Nouveau code : codez 9968/3 et ajouter 9969/3 en commentaire
Néoplasie myéloïde/lymphoïde avec réarrangement d'un autre gène de fusion kinase	/	9969/3	Nouveau code : codez 9968/3 et ajouter 9969/3 en commentaire
Leucémies aiguës avec lignée cellulaire ambiguë ou mixte			
Leucémies aiguës avec lignée cellulaire ambiguë avec des anomalies génétiques définies			
Leucémie aiguë phénotype mixte avec fusion BCR-ABL1	Leucémie aiguë phénotype mixte (MPAL) avec t(9;22)(q34.1;q11.2); BCR::ABL1	9806/3	
Leucémie aiguë phénotype mixte avec réarrangement du gène KMT2A	MPAL, avec t(v;11q23.3); KMT2A réarrangé	9807/3	
Leucémies aiguës avec lignée cellulaire ambiguë (ALAL) avec d'autres anomalies génétiques, y compris la leucémie aiguë phénotype mixte avec réarrangement du gène ZNF384 et leucémie aiguë phénotype mixte avec réarrangement du gène BCL11B	/	9805/3	
Leucémies aiguës avec lignée cellulaire ambiguë, définies par l'immunophénotype			
Leucémie aiguë phénotype mixte, B/myéloïde, SAI (MPAL-B/M)	MPAL, B/myéloïde, SAI	9808/3	
Leucémie aiguë phénotype mixte, T/myéloïde, SAI (MPAL-T/M)	MPAL, T/myéloïde, SAI	9809/3	
Phénotype mixte de leucémie aiguë, types rares, y compris MPAL-B/T, MPAL-B/T/M et MPAL-T/M	/	9805/3	
Leucémies aiguës avec lignée cellulaire ambiguë, SAI (ALAL-SAI)	/	9805/3	
Leucémie aiguë indifférenciée (AUL) (ce code s'applique également à la leucémie aiguë, SAI)	Leucémie aiguë indifférenciée	9801/3	Ajouter un commentaire : "AUL"

Néoplasies des cellules histiocytaires/dendritiques			
Néoplasies des cellules dendritiques plasmacytoïdes			
Néoplasies des cellules dendritiques plasmacytoïdes			
Néoplasie des cellules dendritiques plasmacytoïdes blastiques (BPDN)	Néoplasie des cellules dendritiques plasmacytoïdes blastiques	9727/3	
Cellules de Langerhans et autres néoplasies des cellules dendritiques			
Néoplasies des cellules de Langerhans			
Histiocytose à cellules de Langerhans, SAI (LCH-SAI)	Histiocytose à cellules de Langerhans	9751/1	Ajouter un commentaire : "SS-LCH" ou "LCH, SAI"
Histiocytose des cellules de Langerhans, disséminée	Histiocytose à cellules de Langerhans	9751/3	Ajouter un commentaire : "MS-LCH"
Sarcome à cellules de Langerhans	Sarcome à cellules de Langerhans	9756/3	
Autres néoplasies des cellules dendritiques			
Tumeur à cellules dendritiques indéterminable (IDCT)	<i>Histiocytose à cellules dendritiques indéterminable</i>	9757/3	Ajouter un commentaire : "IDCT"
Sarcome à cellules dendritiques interdigitées (IDCS)	Sarcome à cellules dendritiques interdigitées	9757/3	Ajouter un commentaire : "IDCS"
Néoplasies histiocytaires/macrophage			
Néoplasies histiocytaires			
Xanthogranulome juvénile (IXG)	Xanthogranulome juvénile disséminé	9749/1	Utilisez le principe de la matrice
Maladie d'Erdheim-Chester (ECD)	Maladie d'Erdheim-Chester	9749/3	Ajouter un commentaire : "ECD"
Maladie de Rosai-Dorfman (RDD)	Maladie de Rosai-Dorfman	9749/3	Ajouter un commentaire : "RDD"
Histiocytose ALK-positivité	Histiocytose ALK-positivité	9750/3	
Sarcome histiocytaire	Sarcome histiocytaire	9755/3	
Proliférations lymphoïdes et lymphomes à cellules B			
Néoplasies précurseurs à cellules B			
Leucémie /lymphome lymphoblastique à cellules B			
Leucémie /lymphome lymphoblastique à cellules B (B-ALL/LBL)*	B-ALL, SAI	9811/3	Ajouter un commentaire : "B-ALL, SAI"
Leucémie /lymphome lymphoblastique à cellules B avec haute hyperdiploïdie	B-ALL, hyperdiploïdie	9815/3	
Leucémie /lymphome lymphoblastique à cellules B avec hypodiploïdie	B-ALL, faible hyperdiploïdie; B-ALL, presque haploïde	9816/3	
Leucémie /lymphome lymphoblastique à cellules B avec iAMP21	B-ALL avec iAMP21	9811/3	Ajouter un commentaire : "B-ALL avec iAMP21"
Leucémie /lymphome lymphoblastique à cellules B avec autres anomalies génétiques définies: seulement applicable pour B-ALL avec réarrangement DUX4 B-ALL avec réarrangement MEF2D B-ALL avec réarrangement ZNF384 B-ALL avec PAX5 p.P80R muté B-ALL avec altération PAX5 B-ALL avec réarrangement NUTM1 B-ALL avec réarrangement MYC	B-ALL avec réarrangement DUX4 B-ALL avec réarrangement MEF2D B-ALL avec réarrangement ZNF384(362) B-ALL avec PAX5 P80R muté Entité provisoire: B-ALL, avec altération PAX5 B-ALL avec réarrangement NUTM1 B-ALL avec réarrangement MYC	9811/3	Ajouter la mutation génétique en commentaire
Leucémie /lymphome lymphoblastique à cellules B avec fusion BCR::ABL1	B-ALLwith t(9;22)(q34.1;q11.2)/BCR::ABL1	9812/3	
Leucémie /lymphome lymphoblastique à cellules B avec caractéristiques BCR::ABL1-like	B-ALL, BCR::ABL1-like, ABL-1 class réarrangé B-ALL, BCR::ABL1-like, JAK-STAT activé B-ALL, BCR::ABL1-like, SAI	9819/3	
Leucémie /lymphome lymphoblastique à cellules B avec réarrangement KMT2A	B-ALL avec t(v;11q23.3)/KMT2A réarrangé	9813/3	
Leucémie /lymphome lymphoblastique à cellules B avec fusion ETV6::RUNX1	B-ALL avec t(12;21)(p13.2;q22.1)/ETV6::RUNX1	9814/3	Ajouter un commentaire : "B-ALL avec fusion ETV6::RUNX1"
Leucémie /lymphome lymphoblastique à cellules B avec caractéristiques ETV6::RUNX1-like	Entité provisoire: B-ALL, ETV6::RUNX1-like	9814/3	Ajouter un commentaire : "B-ALL avec des fonctionnalités de type ETV6 :: RUNX1"
Leucémie /lymphome lymphoblastique à cellules B avec fusion TCF3::PBX1	B-ALL avec t(1;19)(q23.3;p13.3)/TCF3::PBX1	9818/3	Ajouter un commentaire : "B-ALL avec fusion TCF3::PBX1"
Leucémie /lymphome lymphoblastique à cellules B avec fusion TCF3::HLF	B-ALL avec réarrangement HLF	9818/3	Ajouter un commentaire : "B-ALL avec fusion TCF3::HLF"
Leucémie /lymphome lymphoblastique à cellules B avec fusion IGH::IL3	B-ALL avec t(5;14)(q31.1;q32.3)/IL3::IGH	9817/3	
/	B-ALL avec anomalies génétiques récurrentes B-ALL avec UBTF::ATXN7L3/PAN3,CDX2 ("CDX2/UBTF") B-ALL avec IKZF1 N159Y muté Entité provisoire: B-ALL, avec ZEB2 (p.H1038R)/ IGH::CEBPE muté Entité provisoire: B-ALL, ZNF384 réarrangé-like Entité provisoire: B-ALL, KMT2A réarrangé-like	9811/3	Ajouter la mutation génétique en commentaire

Néoplasies matures à cellules B	Mature B-cell neoplasms		
Proliférations à petits lymphocytes pré-néoplasiques et néoplasiques			
Lymphocytose monoclonale à cellules B, type LLC (MBL, CLL-type)	Lymphocytose monoclonale à cellules B: type leucémie lymphoïde chronique	9823/1	
Lymphocytose monoclonale à cellules B, SAI / type non LLC (MBL, non-CLL-type)	Lymphocytose monoclonale à cellules B: type leucémie lymphoïde non-chronique	9591/1	
Leucémie lymphoïde chronique à cellules B/ lymphome à petits lymphocytes (LLC/SLL)*	Leucémie lymphoïde chronique/ lymphome à petits lymphocytes	9823/3	
Lymphomes et leucémies spléniques à cellules B			
Leucémie à tricholeucocytes (HCL)	Leucémie à tricholeucocytes	9940/3	
Lymphome de la zone marginale splénique (SMZL)	Lymphome de la zone marginale splénique	9689/3	
Lymphome diffus à petites cellules B splénique de la pulpe rouge (SDRPL)	Lymphome/leucémie splénique à cellules B, inclassable : Lymphome splénique diffus à petites cellules B à pulpe rouge	9591/3	Ajouter un commentaire : "SDRPL"
Lymphome splénique à cellules B avec nucléoles proéminents (SBLPN)	Lymphome/leucémie splénique à cellules B, inclassable : variante de la leucémie à tricholeucocytes	9591/3	Ajouter un commentaire : "SBLPN"
/	Leucémie prolymphocytaire à cellules B	9673/3, 9823/3 of 9591/3	Code selon sous-type : Ajouter un commentaire
Lymphome lymphoplasmocytaire			
Lymphome lymphoplasmocytaire : type IgM LPL/Macroglobulinémie de Waldenström	Macroglobulinémie de Waldenström	9671/3	Enregistrer toujours en combinaison avec le code topographique C42.0.
Lymphome lymphoplasmocytaire : type non-IgM LPL/Macroglobulinémie de Waldenström	Lymphome lymphoplasmocytaire	9671/3	
Lymphomes de la zone marginale			
Lymphome de la zone marginale extranodal du tissu lymphoïde associé aux muqueuses (MALT)	Lymphome extranodal de la zone marginale ou lymphome du tissu lymphoïde associé aux muqueuses (MALT)	9699/3	
Lymphome de la zone marginale primaire cutané (PCMZL)	Trouble lymphoprolifératif de la zone marginale primitif cutané	9699/3	
Lymphome de la zone marginale nodal (NMZL)	Lymphome de la zone marginale nodal	9699/3	
Lymphome de la zone marginale pédiatrique (PNMZL)	Lymphome de la zone marginale pédiatrique	9699/3	
Lymphome folliculaire			
Néoplasie folliculaire in situ à cellules B (ISFN)	Néoplasie folliculaire in situ	9695/1	
Lymphome folliculaire, y compris FL classique (cFL), Lymphome folliculaire avec des caractéristiques cytologiques inhabituelles (ucFL), LF avec un modèle de croissance particulièrement diffus (dFL), lymphome folliculaire à grandes cellules B (FLBCL); LF primaire testiculaire	Lymphome folliculaire; Lymphome folliculaire testiculaire	9690/3	
Lymphome folliculaire de type pédiatrique (PTFL)	Lymphome folliculaire de type pédiatrique	9690/3	
Lymphome folliculaire de type duodénal (DFL)	Lymphome folliculaire de type duodénal	9695/3	
/	Lymphome du centre folliculaire BCL2-R négatif, CD23 positif	9690/3	Ajouter un commentaire: "Lymphome du centre folliculaire CD23 positif BCL2-R négatif"
Lymphome du centre folliculaire cutané primitif			
Lymphome du centre folliculaire cutané primitif (PCFCL)	Lymphome du centre folliculaire cutané primitif	9597/3	
Lymphome à cellules du manteau (MCL)			
Néoplasie in situ des cellules du manteau (ISMCN)	Néoplasie in situ des cellules du manteau	9673/1	
Lymphome à cellules du manteau (MCL)	Lymphome à cellules du manteau	9673/3	
Lymphome à cellules du manteau leucémique non-nodal (nnMCL)	Lymphome à cellules du manteau leucémique non-nodal	9673/3	
Transformations des lymphomes indolents à cellules B			
Voir type lymphome indolent	/		coder comme néoplasie hématologique correspondante
Leucémie myélomonocytaire chronique en transformation	/	9945/3	
Anémie réfractaire avec excès de blastes en transformation	/	9984/3	
Lymphome à grandes cellules B			
Lymphome diffus à grandes cellules B, SAI (DLBCL-SAI)	Lymphome diffus à grandes cellules B, SAI (Sous-type de lymphocytes B du centre germinal/sous-type de lymphocytes B activés)	9680/3	Ajouter un commentaire : "DLBCL, SAI"
Lymphome diffus à grandes cellules B / lymphome B de haut grade avec réarrangements MYC / BCL2 (DLBCL/HGBL-MYC/BCL2)	Lymphome B de haut grade avec réarrangements MYC / BCL2 Lymphome B de haut grade avec réarrangements MYC / BCL6	9680/3	Ajouter un commentaire : "DLBCL/HGBL-MYC/BCL2"
Lymphome diffus à grandes cellules B EBV-positif	Lymphome diffus à grandes cellules B EBV-positif, SAI	9680/3	Ajouter un commentaire : "EBV+ DLBCL"
Lymphome diffus à grandes cellules B associé à une inflammation chronique (CI-DLBCL), y compris lymphome associé au pyothorax (LAP)	Lymphome diffus à grandes cellules B associé à une inflammation chronique	9680/3	Ajouter un commentaire : "CI-DLBCL"

Lymphome primitif à grandes cellules B de sites immuno-privilégiés (IP-LBCL), y compris lymphome primitif à grandes cellules B du SNC, lymphome primitif à grandes cellules B de la vitréorétine, lymphome primitif à grandes cellules B du testicule	DLBCL primitif du SNC DLBCL primitif du testicule	9680/3	Ajouter un commentaire : "IP-LBCL"
Lymphome diffus à grandes cellules B primaire cutané, type jambe (PCLBCL-LT)	Lymphome diffus à grandes cellules B primaire cutané, type jambe	9680/3	Ajouter un commentaire : "PCLBCL-LT"
Lymphome B de haut grade, SAI (HGBl-SAI)	Lymphome B de haut grade, SAI	9680/3	Ajouter un commentaire : "HGBl, SAI"
Lymphome à grandes cellules B riche en lymphocytes T/histiocytes (THRLBCL)	Lymphome à grandes cellules B riche en lymphocytes T/histiocytes	9688/3	
Lymphome à grandes cellules B ALK-positif (ALK+ LBCL)	Lymphome à grandes cellules B ALK-positif	9737/3	
Lymphome à grandes cellules B avec réarrangement IRF4 (LBCL-IRF4r)	Lymphome à grandes cellules B avec réarrangement IRF4	9698/3	Ajouter un commentaire: "LBCL-IRF4r"
Lymphome B de haut grade avec aberration 11q (HGBl-11q)	Lymphome B de haut grade avec aberration 11q	9687/3	Ajouter un commentaire : "HGBl-11q"
Granulomatose lymphomatoïde (LYG), SAI	Granulomatose lymphomatoïde	9766/1	
Granulomatose lymphomatoïde (LYG), grade 1			
Granulomatose lymphomatoïde (LYG), grade 2			
Granulomatose lymphomatoïde (LYG), grade 3	Granulomatose lymphomatoïde	9766/3	
Lymphome à grandes cellules B associé à la fibrine (FA-LBCL)	Lymphome à grandes cellules B associé à la fibrine	9678/3	Ajouter un commentaire : "FALBCL"
Lymphome à grandes cellules B associé à une surcharge liquidienne (FO-LBCL), y compris Lymphome basé sur un épanchement KSHV/HHV8 négatif	Lymphome basé sur épanchement primaire HHV8 et EBV négatif	9678/3	Ajouter un commentaire : "FO-LBCL"
Lymphome plasmablastique (PBL)	Lymphome plasmablastique	9735/3	
Lymphome intravasculaire à grandes cellules B (IVLBCL)	Lymphome intravasculaire à grandes cellules B	9712/3	
Lymphome médiastinal primitif à grandes cellules B (PMBL)	Lymphome médiastinal primitif à grandes cellules B	9679/3	
Lymphome médiastinal de la zone grise (MGZL)	Lymphome médiastinal de la zone grise	9596/3	
Lymphome de Burkitt			
Lymphome de Burkitt, y compris leucémie de Burkitt*	Lymphome de Burkitt	9687/3	Ajouter un commentaire : « Lymphome de Burkitt »
Proliférations lymphoïdes et lymphomes des cellules B associés au KSHV/HHV8			
Lymphome à épanchement primaire (PEL), y compris PEL extracavitaire	Lymphome à épanchement primaire	9678/3	Ajouter un commentaire : "PEL"
Lymphome B diffus à grandes cellules KSHV/HHV8-positif	DLBCL HHV8-positif, SAI	9738/3	
Trouble lymphoprolifératif germinotrope positif KSHV/HHV8	Trouble lymphoprolifératif germinotrope HHV8 positif	pas de code CIM-O	Ne pas enregistrer
Proliférations lymphoïdes et lymphomes à cellules B associé à un déficit immunitaire et à une dérégulation			
Hyperplasies résultant d'un déficit immunitaire/d'une dérégulation (par exemple post-transplantation), y compris les sous-types suivants : hyperplasie folliculaire (HF), hyperplasie infectieuse de type mononucléose (IMH), hyperplasie plasmocytaire (HPC), maladie de Castleman multicentrique KSHV/HHV8 positive, lymphohistiocytose hémophagocytaire (HLH), syndrome inflammatoire de reconstitution immunitaire (IRIS)	Troubles lymphoprolifératifs post-transplantation, y compris PTLD non destructrice, hyperplasie plasmocytaire PTLD, mononucléose infectieuse PTLD, hyperplasie folliculaire floride PTLD, maladie de Castleman multicentrique Autres troubles lymphoprolifératifs associés à un déficit immunitaire iatrogène	9971/1	À partir de l'année 2023, le code 9971/1 pourra être utilisé plus largement que le cadre post-transplantation
Trouble lymphoprolifératif polymorphe (p.e. post-transplantation)	Troubles lymphoprolifératifs post-transplantation polymorphe Trouble lymphoprolifératif polymorphe à cellules B EBV-positif, SAI	9971/1	À partir de l'année 2023, le code 9971/1 pourra être utilisé plus largement que le cadre post-greffe
Lymphomes survenant en cas de déficit immunitaire/dérégulation (p.e. post-transplantation)	Trouble lymphoprolifératif monomorphe post-transplantation (type lymphocytes B et lymphocytes T/NK) Lymphome hodgkinien classique-PTLD	coder comme lymphome correspondant	
Erreur innée des proliférations lymphoïdes et des lymphomes associés à l'immunité	/	coder comme lymphome correspondant	
Ulcère cutané-muqueux positif à l'EBV (EBVMCU)	Ulcère cutané-muqueux positif à l'EBV	9680/1	
Lymphomes de Hodgkin (HL)			
Lymphome de Hodgkin classique (cHL)			
Lymphome de Hodgkin, SAI	Lymphome de Hodgkin classique	9650/3	
Lymphome de Hodgkin, sclérose nodulaire, SAI (NS-cHL)	LH scléro nodulaire	9663/3	
Lymphome de Hodgkin à cellularité mixte (MC-cHL)	LH à cellularité mixte	9652/3	
Lymphome de Hodgkin riche en lymphocytes (LR-cHL)	LH riche en lymphocytes	9651/3	
Lymphome de Hodgkin à déplétion lymphocytaire (LD-cHL)	LH à déplétion lymphocytaire	9653/3	
Lymphome de Hodgkin à prédominance lymphocytaire nodulaire (NLPHL)	Lymphome à prédominance lymphocytaire nodulaire	9659/3	

Néoplasies à plasmocytes et autres maladies avec paraprotéines			
Gammopathies monoclonale			
Gammopathie monoclonale IgM de signification indéterminée (MGUS)	Gammopathie monoclonale à immunoglobuline M (IgM) de signification indéterminée (MGUS) IgM MGUS, type plasmocytes IgM MGUS, SAI	9761/1	
Gammopathie monoclonale non IgM de signification indéterminée (MGUS)	Non-IgM MGUS	9765/1	Ajouter un commentaire : "MGUS non IgM"
Gammopathie monoclonale de signification rénale (MGRS)	Gammopathie monoclonale de signification rénale (MGRS)	9765/1	Ajouter un commentaire : "MGRS"
/	Gammopathie monoclonale de signification clinique (MGCS)	9765/1 of 9761/1	Ajouter un commentaire : "MGCS"
Maladie avec des dépôts d'immunoglobulines monoclonales			
Amylose liée aux immunoglobulines (AL), y compris l'amylose AL systémique, l'amylose AL localisée, l'amylose à chaînes lourdes	Amylose à chaînes légères Ig(AL) Amylose AL localisée	9769/1	
Maladie des dépôts d'immunoglobulines monoclonales	Maladie des dépôts de chaînes légères et de chaînes lourdes	9769/1	
Maladie des chaînes lourdes			
Maladie des chaînes lourdes Mu	Maladie des chaînes lourdes Mu	9762/3	
Maladie des chaînes lourdes Gamma	Maladie des chaînes lourdes Gamma	9762/3	
Maladie des chaînes lourdes Alpha	Maladie des chaînes lourdes Alpha	9762/3	
Néoplasies à plasmocytes			
Plasmocytome solitaire des os (SPB)	Plasmocytome solitaire des os	9731/3	
Plasmocytome extramédullaire (EMP)	Extraosseus plasmacytoma Plasmocytome extraosseux	9731/3	
Myélome plasmocytaire/ myélome multiple, y compris myélome indolent (asymptomatique), myélome non sécrétoire et leucémie à plasmocytes	Myélome multiple (myélome plasmocytaire) MM, SAI <i>MM avec anomalie génétique récurrente</i> <i>MM avec translocation familiale CCND</i> <i>MM avec translocation familiale MAF</i> <i>MM avec translocation familiale NSD2</i> <i>MM avec hyperdiploïdie</i>	9732/3	
Néoplasie à plasmocytes associées à syndrome paranéoplasique, y compris syndrome POEMS, syndrome TEMPI, syndrome AESOP	/	9732/3	

Proliférations lymphoïdes et lymphomes à cellules T et à cellules NK			
Néoplasies précurseurs à cellules T			
Leucémie / lymphome lymphoblastique à cellules T			
Leucémie / lymphome aiguë lymphoblastique à cellules T (T-ALL) *	T-ALL, SAI	9837/3	
Leucémie / lymphome lymphoblastique à précurseurs T précoces (ETP-ALL)	ALL à précurseurs T précoces avec réarrangement BCL11B ALL à précurseurs T précoces, SAI	9837/3	
/	Entité provisoire : ALL à cellules NK	9835/3	Ajouter un commentaire : "ALL Cellule NK "
Néoplasies matures à cellules T et à cellules NK			
Leucémies à cellules T matures et à cellules NK			
Leucémie prolymphocytaire à cellules T (T-PLL)	Leucémie prolymphocytaire à cellules T	9834/3	
Leucémie lymphoïde à grandes cellules T granuleuses (T-LGLL)	Leucémie lymphoïde à grandes cellules T granuleuses	9831/3	Ajouter un commentaire : "T-LGLL"
Leucémie lymphoïde à grandes cellules NK granuleuses (NK-LGLL)	Trouble lymphoprolifératif chronique des cellules NK	9831/3	Ajouter un commentaire : "NK-LGLL"
Leucémie/lymphome à cellules T de l'adulte (ATLL)	Leucémie/lymphome à cellules T de l'adulte	9827/3	
Syndrome de Sézary (SS)	Syndrome de Sézary	9701/3	
Leucémie agressive à cellules NK	Leucémie agressive à cellules NK	9948/3	
Proliférations lymphoïdes et lymphomes T cutanées primaires			
Syndrome lymphoprolifératif cutané primitif à petites/moyennes cellules T CD4 positives (PCSM-LPD)	Syndrome lymphoprolifératif cutané primitif à petites/moyennes cellules T CD4 positives	9709/1	
Syndrome lymphoprolifératif acral cutané primitif à cellules T CD8 positif	Syndrome lymphoprolifératif acral cutané primitif à cellules T CD8 positif	9709/3	
Lymphome T épidermotrope cytotoxique agressif cutané primitif CD8 positif (PCAETL)	Lymphome T épidermotrope cytotoxique agressif cutané primitif CD8 positif	9709/3	
Mycosis fongoïde (MF)	Mycosis fongoïde	9700/3	
Syndrome lymphoprolifératif à cellules T CD30 positif cutané primitif: Papulose lymphomatoïde (LyP)	Trouble lymphoprolifératif cutané primaire à lymphocytes T CD30+ : Papulose lymphomatoïde	9718/1	
Lymphome anaplasique cutané primitif à grandes cellules (C-ALCL)	Lymphome anaplasique cutané primitif à grandes cellules	9718/3	
Lymphome T sous-cutané panniculite-like (SPTCL)	Lymphome sous-cutané à cellules T panniculite-like	9708/3	
Lymphome T gamma-delta cutané primitif (PCGD-TCL)	Lymphome T gamma-delta cutané primitif	9726/3	
Lymphome T périphérique cutané primitif, SAI (pcPTCL-SAI)	/	9702/3	Ajouter un commentaire : "pcPTCL, SAI"
Proliférations lymphoïdes et lymphomes intestinales de lymphocytes T et NK			
Lymphome indolente à cellules T du tractus gastro-intestinal (ITCL-GI)	Trouble lymphoprolifératif clonal indolent à cellules T du tractus gastro-intestinal	9702/1	Ajouter un commentaire : "ITCL-GI"
Syndrome lymphoprolifératif indolente à cellules NK du tractus gastro-intestinal (i-NKLPD)	Trouble lymphoprolifératif indolent à cellules NK du tractus gastro-intestinal	9702/1	Ajouter un commentaire : "i-NKLPD"
Syndrome lymphoprolifératif indolente à cellules NK du tractus gastro-intestinal (i-NKLPD)	Lymphome à cellules T associé à l'entéropathie	9717/3	Ajouter un commentaire : "EATL"
Lymphome à cellules T intestinal épithéliotrope monomorphe (MEITL)	Lymphome à cellules T intestinal épithéliotrope monomorphe	9717/3	Ajouter un commentaire : "MEITL"
Lymphome T intestinal, SAI (ITCL-SAI)	Lymphome T intestinal, SAI	9717/3	Ajouter un commentaire : "ITCL, SAI"
Lymphome T hépatosplénique			
Lymphome T hépatosplénique	Lymphome T hépatosplénique	9716/3	
Lymphome anaplasique à grandes cellules			
Lymphome anaplasique à grandes cellules, ALK-positif (ALK+ ALCL)	Lymphome anaplasique à grandes cellules, ALK-positif	9714/3	
Lymphome anaplasique à grandes cellules, ALK négatif (ALK- ALCL)	Lymphome anaplasique à grandes cellules, ALK négatif	9715/3	
Lymphome anaplasique à grandes cellules associé à un implant mammaire (BIA-ALCL)	Lymphome anaplasique à grandes cellules associé à un implant mammaire	9715/3	Ajouter un commentaire : "BIA-ALCL"
Lymphome nodal à cellules auxiliaires folliculaires T (TFH)			
Lymphome nodal TFH, type angioimmunoblastique (nTFHL-AI)	Lymphome folliculaire à cellules T auxiliaires, de type angio-immunoblastique (lymphome angio-immunoblastique à cellules T)	9705/3	
Lymphome nodal TFH, type folliculaire (nTFHL-F)	Lymphome folliculaire à cellules T auxiliaires, type folliculaire	9702/3	Ajouter un commentaire : "nTFHL-F"
Lymphome nodal TFH, SAI (nTFHL-SAI)	Lymphome folliculaire à cellules T auxiliaires, SAI	9702/3	Ajouter un commentaire : "nTFHL, SAI"
Autres lymphomes périphériques à cellules T			
Lymphome périphérique à cellules T, SAI (PTCL-SAI)	Lymphome périphérique à cellules T, SAI	9702/3	Ajouter un commentaire : "PTCL, SAI"
Lymphomes à cellules NK et à cellules T EBV-positifs			
Lymphome nodal à cellules NK et à cellules T EBV-positif	Lymphome nodal à cellules NK et à cellules T EBV-positif	9702/3	Ajouter un commentaire : "lymphome EBV+ nodal à cellules T et NK"
Lymphome extranodal à cellules NK/T (ENKTL)	Lymphome extraganglionnaire à cellules NK/T, de type nasal	9719/3	
Proliférations lymphoïdes et lymphomes T et NK EBV positives de l'enfant			
Syndrome lymphoprolifératif de type Hydroa vacciniforme (HV-LPD)	Trouble lymphoprolifératif Hydroa vacciniforme (classique ; systémique)	9725/1	
Maladie systémique chronique active EBV-positif (CAEBV)	Maladie chronique active à EBV, systémique (phénotype des cellules T et NK)	9725/1	
Lymphome systémique à cellules T/maladie lymphoproliférative de l'enfance à cellules T positives à l'EBV (SEBVTCL)	Lymphome systémique à cellules T EBV-positif de l'enfant	9724/3	

Néoplasies dérivées du stroma des tissus lymphoïdes			
Néoplasies des cellules dendritiques mésoenchymateuse			
Néoplasies folliculaire à cellules dendritiques			
Sarcome/ tumeur folliculaire à cellules dendritiques (FDC)	Sarcome/ tumeur folliculaire à cellules dendritiques (FDC)	9758/3	
Sarcome folliculaire inflammatoire à cellules dendritiques EBV-positif	Tumeur à cellules dendritiques folliculaires inflammatoires EBV-positif	9758/3	
Tumeur des cellules du réticulum fibroblastique (FRC)	Sarcome fibroblastique à cellules réticulaires/tumeur à cellules fibroblastiques réticulaires positive à l'EBV (FRC)	9759/3	
Les codes SAI qui ne sont pas mentionnés dans WHO2022 doivent donc être évités, mais peuvent être utilisés si aucun autre code spécifique n'est possible.			
Maladie immunoproliférative, SAI		9760/3*	Ajouter des commentaires pour justifier l'utilisation de code aspécifique
Lymphome malin, SAI		9590/3*	Ajouter des commentaires pour justifier l'utilisation de code aspécifique
Lymphome malin non-hodgkinien, SAI		9591/3	Ajouter des commentaires pour justifier l'utilisation de code aspécifique
Leucémie lymphoïde, SAI		9820/3*	Ajouter des commentaires pour justifier l'utilisation de code aspécifique
Leucémie lymphoblastique à cellules précurseurs, SAI		9835/3	Ajouter des commentaires pour justifier l'utilisation de code aspécifique
Leucémie myéloïde aiguë, SAI		9861/3	Ajouter des commentaires pour justifier l'utilisation de code aspécifique
MDS, SAI		9989/3*	Ajouter des commentaires pour justifier l'utilisation de code aspécifique
Leucémie myéloïde, SAI		9860/3*	Ajouter des commentaires pour justifier l'utilisation de code aspécifique
Leucémie, SAI		9800/3*	Ajouter des commentaires pour justifier l'utilisation de code aspécifique
Leucémie aiguë, SAI		9801/3	Ajouter des commentaires pour justifier l'utilisation de code aspécifique
*Pour la classification correcte des tumeurs malignes suivantes, des critères d'inclusion supplémentaires sont appliqués en fonction de la topographie :			
- Les codes histologiques CIM-O-3 correspondant à « leucémie lymphoïde chronique à cellules B », « leucémie de Burkitt » et « leucémie lymphoblastique » sont combinés avec les codes topographiques C42.1.			
- Les codes histologiques de la CIM-O-3 correspondant au « Lymphome à petits lymphocytes », au « Lymphome de Burkitt » et au « lymphome lymphoblastique » sont combinés avec tous les codes topographiques autres que C42.0-C42.1.			
Les autres codes CIM-O-3 qui ne sont pas mentionnés dans cette liste ne doivent pas être utilisés pour l'enregistrement de nouveaux diagnostics d'hémopathies malignes.			
*Code SAI qui n'est pas mentionné dans WHO2022, mais peut être utilisé, à condition que la justification soit ajoutée dans le champ des commentaires.			