

Classification des tumeurs des tissus mous et des os basée sur la CIM-O-3.2 (à utiliser pour les nouveaux enregistrements à partir de 2020)

Classification OMS des tumeurs des tissus mous et des os : Classification CIM-O	Classification CIM-O-3.2	REMARQUES	Topographie
Classification OMS des tumeurs des tissus mous			
Tumeurs adipocytaires			
<i>Intermédiaire (localement agressive)</i>			
Tumeur lipomateuse atypique	8850/1	Si vous avez des informations sur "MDM2+", merci de les noter dans le champ Commentaire	Il est important d'avoir la topo initiale pour faire la distinction entre 8851/3 et 8850/1
<i>Maligne</i>			
Liposarcome bien différencié, SAI	8851/3	Si vous avez des informations sur "MDM2+", merci de les noter dans le champ Commentaire	Il est important d'avoir la topo initiale pour faire la distinction entre 8851/3 et 8850/1
Liposarcome lipome-like	8851/3	Si vous avez des informations sur "MDM2+", merci de les noter dans le champ Commentaire	Il est important d'avoir la topo initiale pour faire la distinction entre 8851/3 et 8850/1
Liposarcome inflammatoire	8851/3	Si vous avez des informations sur "MDM2+", merci de les noter dans le champ Commentaire	Il est important d'avoir la topo initiale pour faire la distinction entre 8851/3 et 8850/1
Liposarcome sclérosant	8851/3	Si vous avez des informations sur "MDM2+", merci de les noter dans le champ Commentaire	Il est important d'avoir la topo initiale pour faire la distinction entre 8851/3 et 8850/1
Liposarcome indéterminé	8858/3	Si vous avez des informations sur "MDM2+", merci de les noter dans le champ Commentaire	
Liposarcome différencié	8858/3	Si vous avez des informations sur "MDM2+", merci de les noter dans le champ Commentaire	
Liposarcome myxoïde	8852/3	Si vous avez des informations sur "DDIT3+", merci de les noter dans le champ Commentaire	
Liposarcome pléomorphe	8854/3	Si vous avez les informations sur "MDM2-" et/ou "DDIT3-", merci de les noter dans le champ Commentaire	Extrémités
Liposarcome épithélioïde	8854/3	Si vous avez les informations sur "MDM2-" et/ou "DDIT3-", merci de les noter dans le champ Commentaire	Extrémités
Liposarcome pléomorphe myxoïde	8850/3	"8859/3" en commentaire, le code n'existe pas encore dans la CIM-O-3.2, si vous avez l'information sur "TP53", merci de le noter dans le champ commentaire	
Liposarcome, SAI	8850/3	Doit être justifié en commentaire	Il est important d'avoir la topo initiale pour faire la distinction entre 8851/3 et 8850/1
Tumeurs fibroblastiques et myofibroblastiques			
<i>Intermédiaire (localement agressive)</i>			
Tumeur fibreuse solitaire, bénigne	8815/0		
Fibromatose palmaire et fibromatose plantaire	8813/1		
Fibromatose de type desmoïde	8821/1		
Desmoïde extra-abdominal	8821/1		
Fibromatose abdominale	8822/1		
Lipofibromatose	8851/1		
Fibroblastome à cellules géantes	8834/1		
<i>Intermédiaire (rarement métastatique)</i>			
Dermatofibrosarcome protubérant	8832/1		(C44.) exceptionnellement C49
Dermatofibrosarcome protubérant pigmenté (Tumeur de Bednar)	8833/1		(C44.) exceptionnellement C49
Dermatofibrosarcome protubérant, fibrosarcomateux	8832/3		(C44.) exceptionnellement C49
Tumeur fibreuse solitaire, SAI	8815/1		
Tumeur myofibroblastique inflammatoire	8825/1		
Sarcome myofibroblastique (de bas grade)	8825/3		
Tumeur fibroblastique CD34-positif superficielle	8810/1		
		"Tumeur fibroblastique CD34-positif superficielle" en commentaire, nouveauté OMS 2020 (future ICD-O-4)	
Sarcome fibroblastique myxoïdoinflammatoire	8811/1	"Sarcome fibroblastique myxoïdoinflammatoire" en commentaire	
Fibrosarcome infantile	8814/3		
<i>Maligne</i>			
Tumeur fibreuse solitaire, maligne	8815/3		
Fibrosarcome, SAI	8810/3		
Myxofibrosarcome	8811/3		
Sarcome fibromyxoïde de bas grade	8840/3	Fibrosarcome épithélioïde sclérosant	

Tumeurs dites fibrohistiocytaires			
<i>Intermédiaire (rarement métastasante)</i>			
Tumeur fibrohistiocytaire plexiforme	8835/1		
Tumeur à cellules géantes des tissus mous	9251/1		
<i>Maligne</i>			
Tumeur ténosynoviale maligne à cellules géantes	9252/3		(C49..)
Tumeurs vasculaires			
<i>Intermédiaire (localement agressive)</i>			
Hémangioendothéliome kaposiforme	9130/1		
<i>Intermédiaire (rarement métastasante)</i>			
Hémangioendothéliome rétifforme	9136/1		
Hémangioendothéliome composite	9136/1		
Hémangioendothéliome composite neuroendocrinien	9136/1		
Angioendothéliome papillaire intralymphatique	9135/1		
Hémangioendothéliome pseudomyogène (sarcome épithélioïde-like)	9138/1		
Sarcome de Kaposi	9140/3		
Sarcome de Kaposi indolent classique	9140/3		
Sarcome de Kaposi africain endémique	9140/3		
Sarcome de Kaposi associé au SIDA	9140/3		
Sarcome de Kaposi iatrogène	9140/3		
<i>Maligne</i>			
Hémangioendothéliome épithélioïde SAI	9133/3		
Hémangioendothéliome épithélioïde avec fusion <i>WWTR1-CAMTA1</i>	9133/3		
Hémangioendothéliome épithélioïde avec fusion <i>YAP1-TFE3</i>	9133/3		
Angiosarcome	9120/3		
Tumeurs péricytaires (périvasculaires)			
<i>Intermédiaire</i>			
Glomangiomatose	8711/1		
Tumeur glomique à potentiel malin incertain	8711/1		
Myofibromatose	8824/1		
Myofibromatose infantile	8824/1		
<i>Maligne</i>			
Tumeur glomique, maligne	8711/3		
Tumeurs des muscles lisses			
<i>Intermédiaire</i>			
Tumeur des muscles lisses associée à l'EBV, tumeur des muscles lisses SAI	8897/1	« Tumeur des muscles lisses associée à l'EBV » en commentaire, nouveauté OMS 2020 (future ICD-O-4)	
<i>Maligne</i>			
Léiomyosarcome, SAI	8890/3		

Tumeurs musculaires squelettiques		
<i>Maligne</i>		
Rhabdomyosarcome embryonnaire, SAI	8910/3	
Rhabdomyosarcome embryonnaire, pléomorphe	8910/3	
Rhabdomyosarcome alvéolaire	8920/3	
Rhabdomyosarcome pléomorphe, SAI	8901/3	
Rhabdomyosarcome à cellules fusiformes	8912/3	
Rhabdomyosarcome congénital à cellules fusiformes (avec réarrangements <i>VGLL2/NCOA2/CITED2</i>)	8912/3	
Rhabdomyosarcome à cellule fusiforme mutante <i>MYOD1</i> / sclérosant	8912/3	
Rhabdomyosarcome intra-osseux à cellules fusiformes (avec réarrangements <i>TFCP2/NCOA2</i>)	8912/3	
Ectomésenchymome	8921/3	
Rhabdomyosarcome, SAI	8900/3	
Tumeurs chondro-osseuses		
<i>Maligne</i>		
Ostéosarcome, extrasquelettique	9180/3	
Tumeurs des gaines nerveuses périphériques		
<i>Malin</i>		
Tumeur maligne de la gaine des nerfs périphériques (MPNST), SAI	9540/3	
Tumeur maligne mélanotique de la gaine des nerfs	9540/3	"Tumeur maligne mélanotique de la gaine des nerfs" en commentaire, nouveauté OMS 2020 (future ICD-O-4)
Tumeur maligne de la gaine des nerfs périphériques (MPNST) avec différenciation musculaire squelettique	9561/3	
Tumeur de Triton maligne	9561/3	
Tumeur maligne de la gaine des nerfs périphériques (MPNST), épithélioïde	9542/3	
Tumeur à cellules granuleuses, maligne	9580/3	
Périneuriome, malin	9571/3	
Tumeurs à différenciation incertaine		
<i>Intermédiaire (localement agressive)</i>		
Tumeur fibrolipomateuse hémisidérotique	8811/1	"Tumeur fibrolipomateuse hémisidérotique" en commentaire
Angiomyolipome épithélioïde	8860/1	
<i>Intermédiaire (rarement métastasante)</i>		
Fibroanthome atypique	8830/1	
Histiocytome fibreux angiomatoïde	8836/1	
Tumeur fibromyxoïde ossifiante, SAI	8842/0	
Tumeur mixte, SAI	8940/0	
Tumeur mixte, maligne	8940/3	
Myoépithéliome, SAI	8982/0	

<i>Maligne</i>			
Tumeur mésoenchymateuse phosphaturique, maligne ; Mésoenchymome malin	8990/3		
Néoplasie à cellules fusiformes avec réarrangement <i>NTRK</i> (émergente)	8800/3	"Tumeur à cellules fusiformes avec réarrangement <i>NTRK</i> (émergente), maligne" en commentaire	
Sarcome synovial, SAI	9040/3		
Sarcome synovial peu différencié	9040/3		
Sarcome synovial à cellules fusiformes	9041/3		
Sarcome synovial, biphasique	9043/3		
sarcome épithélioïde	8804/3		
Sarcome épithélioïde proximal ou à grandes cellules	8804/3		
Sarcome épithélioïde classique	8804/3		
Sarcome alvéolaire des parties molles	9581/3		
Sarcome à cellules claires, SAI	9044/3		
Sarcome à cellules claires du rein	8964/3		(C64..)
Chondrosarcome myxoïde extrasquelettique	9231/3		
Tumeur desmoplastique à petites cellules rondes	8806/3		
Tumeur rhabdoïde, SAI	8963/3		En dehors du système nerveux central (rénal ou extrarénal)
Tumeur térétoïde/rhabdoïde atypique	9508/3		(C71..)
Tumeur périvasculaire épithélioïde (PECome), maligne	8714/3		
Sarcome intimal	9137/3		
Tumeur fibromyxoïde ossifiante, maligne	8842/3		
Carcinome myoépithélial	8982/3		
Tumeurs stromales gastro-intestinales			
Tumeur stromale gastro-intestinale	8936/3	Le taux mitotique doit être ajouté en commentaire	
Sarcome stromal de l'endomètre			
<i>Maligne</i>			
Sarcome stromal de l'endomètre, haut grade, SAI	8930/3		(C54.1)
Sarcome stromal de l'endomètre, bas grade	8931/3		(C54.1)
Tumeurs non classées et mal caractérisées			
<i>Maligne</i>			
Sarcome stromal, SAI	8935/3	Doit être justifié en commentaire	
Tumeur stromale à potentiel malin incertain, SAI	8935/1	Doit être justifié en commentaire	
Sarcome, SAI	8800/3	Doit être justifié en commentaire	
Classification OMS des sarcomes indifférenciés à petites cellules rondes des os et des tissus mous			
Sarcome d'Ewing	9364/3		
Sarcome à cellules rondes avec fusions <i>EWSR1</i> -non-ETS	8803/3	9366/3 en commentaire. Le code n'existe pas encore dans la CIM-O-3.2	
Sarcome avec réarrangement <i>CIC</i>	8803/3	9367/3 en commentaire. Le code n'existe pas encore dans la CIM-O-3.2	
Sarcome avec altérations génétiques <i>BCOR</i>	8803/3	9368/3 en commentaire. Le code n'existe pas encore dans la CIM-O-3.2	

Classification OMS des tumeurs osseuses			
Tumeurs chondrogéniques			
<i>Intermédiaire (localement agressive)</i>			
Chondromatose synoviale	9220/1		(C40._ C41._) exceptionnellement tissu mou
Tumeur cartilagineuse atypique centrale	9222/1		(C40._ C41._) exceptionnellement tissu mou, utiliser la topo initiale pour distinguer 9222/3 & 9222/1
Tumeur cartilagineuse atypique périphérique secondaire	9222/1		(C40._ C41._) exceptionnellement tissu mou, utiliser le topo initiale pour distinguer 9222/3 & 9222/1
<i>Maligne</i>			
Chondrosarcome central, grade 1	9222/3		(C40._ C41._) exceptionnellement tissu mou, utiliser la topo initiale pour distinguer 9222/3 & 9222/1
Chondrosarcome secondaire, grade 1	9222/3		(C40._ C41._) exceptionnellement tissu mou, utiliser la topo initiale pour distinguer 9222/3 & 9222/1
Chondrosarcome central, grade 2	9220/3		(C40._ C41._) exceptionnellement tissu mou
Chondrosarcome périphérique secondaire, grade 2	9220/3		(C40._ C41._) exceptionnellement tissu mou
Chondrosarcome central, grade 3	9220/3		(C40._ C41._) exceptionnellement tissu mou
Chondrosarcome périphérique secondaire, grade 3	9220/3		(C40._ C41._) exceptionnellement tissu mou
Chondrosarcome périosté	9221/3		(C40._ C41._) exceptionnellement tissu mou
Chondrosarcome à cellules claires	9242/3		(C40._ C41._) exceptionnellement tissu mou
Chondrosarcome mésoenchymateux	9240/3		(C40._ C41._) également possible dans les tissus mou et les sites intracrâniens
Chondrosarcome dédifférencié	9243/3		(C40._ C41._) exceptionnellement tissu mou
Tumeurs ostéogéniques			
<i>Intermédiaire (localement agressive)</i>			
Ostéoblastome, SAI	9200/1		(C40._ C41._) exceptionnellement tissu mou
<i>Maligne</i>			
Ostéosarcome central de bas grade	9187/3		(C40._ C41._) exceptionnellement tissu mou
Ostéosarcome, SAI	9180/3		(C40._ C41._) exceptionnellement tissu mou
Ostéosarcome conventionnel	9180/3		(C40._ C41._) exceptionnellement tissu mou
Ostéosarcome télangiectasique	9183/3		(C40._ C41._) exceptionnellement tissu mou
Ostéosarcome à petites cellules	9185/3		(C40._ C41._) exceptionnellement tissu mou
Ostéosarcome parostéal	9192/3		(C40._ C41._) exceptionnellement tissu mou
Ostéosarcome périosté	9193/3		(C40._ C41._) exceptionnellement tissu mou
Ostéosarcome de surface de haut grade	9194/3		(C40._ C41._) exceptionnellement tissu mou
Ostéosarcome secondaire	9184/3		(C40._ C41._) exceptionnellement tissu mou
Tumeurs fibrogènes			
<i>Intermédiaire (localement agressive)</i>			
Fibrome desmoplastique	8823/1		
<i>Maligne</i>			
Fibrosarcome, SAI	8810/3		

Tumeurs vasculaires			
<i>Intermédiaire (localement agressive)</i>			
Hémangiome épithélioïde	9125/0		
<i>Maligne</i>			
Hémangi endothéliome épithélioïde SAI	9133/3		
Angiosarcome	9120/3		
Tumeurs ostéoclastiques riches en cellules géantes			
<i>Intermédiaire (localement agressive, rarement métastatique)</i>			
Tumeur osseuse à cellules géantes	9250/1		
<i>Maligne</i>			
Tumeur osseuse à cellules géantes, maligne	9250/3		
Tumeurs notochordales			
<i>Maligne</i>			
Chordome conventionnel	9370/3		
Chordome peu différencié	9370/3		
Chordome chondroïde	9370/3		
Chordome dédifférencié	9372/3		
Autres tumeurs osseuses mésoenchymateuses			
<i>Intermédiaire (localement agressive)</i>			
Adamantinome dysplasie ostéofibreuse-like	9261/1		
Mésenchymome fibrocartilagineux	8990/1		
<i>Maligne</i>			
Adamantinome des os longs	9261/3		(C40._)
Adamantinome dédifférencié	9261/3		(C40._)
Léiomyosarcome SAI	8890/3		(C40._, C41._)
Sarcome pléomorphe, indifférencié	8802/3		(C40._, C41._)
Classification OMS des tumeurs des os et des tumeurs des tissus mous à différenciation incertaine			
Tumeurs à différenciation incertaine			
<i>Maligne</i>			
Sarcome épithélioïde, SAI, indifférencié	8804/3	Après exclusion	
Sarcome indifférencié	8805/3	Après exclusion	
Sarcome à cellules fusiformes, indifférencié	8801/3	Après exclusion	
Sarcome à cellules pléomorphes, indifférencié	8802/3	Après exclusion	(C44._) pour le sarcome dermique pléomorphe
Sarcome à cellules rondes, indifférencié	8803/3	Après exclusion	
Sarcome, SAI	8800/3	Doit être justifié en commentaire	

En gris : codes et/ou noms d'entités à éviter en faveur d'un code plus spécifique