

Classificatie van tumoren van de weke delen en het bot gebaseerd op ICD-O-3.2 (te gebruiken voor nieuwe registraties vanaf 2020)

WHO-classificatie van tumoren van de weke delen en het bot: ICD-O-codering	ICD-O-3.2 classificatie	OPMERKINGEN	Topografie
WHO-classificatie van de weke delen tumoren			
Tumoren van adipocyten			
<i>Intermediair (lokaal agressief)</i>			
Atypische lipomateuze tumor	8850/1	Als u informatie heeft over "MDM2+", noteer dit dan in het opmerkingenveld	Het is belangrijk om de initiële topo te hebben om onderscheid te kunnen maken tussen 8851/3 en 8850/1
<i>Maligne</i>			
Liposarcoom, goed gedifferentieerd, NNO	8851/3	Als u informatie heeft over "MDM2+", noteer dit dan in het opmerkingenveld	Het is belangrijk om de initiële topo te hebben om onderscheid te kunnen maken tussen 8851/3 en 8850/1
Lipoomachtig liposarcoom	8851/3	Als u informatie heeft over "MDM2+", noteer dit dan in het opmerkingenveld	Het is belangrijk om de initiële topo te hebben om onderscheid te kunnen maken tussen 8851/3 en 8850/1
Inflammatoir liposarcoom	8851/3	Als u informatie heeft over "MDM2+", noteer dit dan in het opmerkingenveld	Het is belangrijk om de initiële topo te hebben om onderscheid te kunnen maken tussen 8851/3 en 8850/1
Scleroserend liposarcoom	8851/3	Als u informatie heeft over "MDM2+", noteer dit dan in het opmerkingenveld	Het is belangrijk om de initiële topo te hebben om onderscheid te kunnen maken tussen 8851/3 en 8850/1
Ongedifferentieerd liposarcoom	8858/3	Als u informatie heeft over "MDM2+", noteer dit dan in het opmerkingenveld	
Gedifferentieerd liposarcoom	8858/3	Als u informatie heeft over "MDM2+", noteer dit dan in het opmerkingenveld	
Myxoïd liposarcoom	8852/3	Als u informatie heeft over "DDIT3+", noteer dit dan in het opmerkingenveld	
Pleomorf liposarcoom	8854/3	Als u informatie heeft over "MDM2-" en/of "DDIT3-", noteer dit dan in het opmerkingenveld	Extremiteten
Epitheloïd liposarcoom	8854/3	Als u informatie heeft over "MDM2-" en/of "DDIT3-", noteer dit dan in het opmerkingenveld	Extremiteten
Myxoïd pleomorf liposarcoom	8850/3	"8859/3" in commentaar, code bestaat nog niet in ICD-O-3.2, Als u informatie heeft over "TP53", noteer dit dan in het opmerkingenveld	
Liposarcoom, NNO	8850/3	Verklarende opmerking toe te voegen	Het is belangrijk om de initiële topo te hebben om onderscheid te kunnen maken tussen 8851/3 en 8850/1
Fibroblastische en myofibroblastische tumoren			
<i>Intermediair (lokaal agressief)</i>			
Solitaire fibreuze tumor, benigne	8815/0		
Palmair fibromatose en plantair fibromatose	8813/1		
Desmoïd type fibromatose	8821/1		
Extra-abdominaal desmoïd	8821/1		
Abdominale fibromatose	8822/1		
Lipofibromatose	8851/1		
Reuscelfibrosarcoom	8834/1		
<i>Intermediair (zelden metastaserend)</i>			
Dermatofibrosarcoom protuberans	8832/1		(C44_) uitzonderlijk C49
Gepigmenteerd dermatofibrosarcoma protuberans (Bednar-tumor)	8833/1		(C44_) uitzonderlijk C49
Dermatofibrosarcoom protuberans, fibrosarcomateus	8832/3		(C44_) uitzonderlijk C49
Solitaire fibreuze tumor, NNO	8815/1		
Inflammatoire myofibroblastische tumor	8825/1		
(Laaggradig) myofibroblastisch sarcoom	8825/3		
Superficieel CD34-positieve fibroblastische tumor	8810/1	"Superficieel CD34-positieve fibroblastische tumor " in commentaar, nieuw in WHO 2020 (toekomstige ICD-O-4)	
Myxo-inflammatoir fibroblastisch sarcoom	8811/1	"Myxo-inflammatoir fibroblastisch sarcoom" in commentaar	
Infantiel fibrosarcoom	8814/3		

<i>Maligne</i>			
	Solitaire fibreuze tumor, maligne	8815/3	
	Fibrosarcoom, NNO	8810/3	
	Myxofibrosarcoom	8811/3	
	Laaggradig fibromyxoid sarcoom	8840/3	
	Scleroserend epitheloïd fibrosarcoom	8840/3	
Zogenaamde fibrohistiocytische tumoren			
<i>Intermediair (zelden metastaserend)</i>			
	Plexiforme fibrohistiocytair tumor	8835/1	
	Reusceltumor van weke delen	9251/1	
<i>Maligne</i>			
	Maligne tenosynoviale reusceltumor	9252/3	(C49..)
Vasculaire tumoren			
<i>Intermediair (lokaal agressief)</i>			
	Kaposiform hemangio-endotheloom	9130/1	
<i>Intermediair (zelden metastaserend)</i>			
	Retiform hemangio-endotheloom	9136/1	
	'Composite' hemangio-endotheloom	9136/1	
	Neuro-endocrien 'composite' hemangio-endotheloom	9136/1	
	Papillair intralymfatisch angio-endotheloom	9135/1	
	Pseudomyogeen (epitheloïd sarcoomachtig) hemangio-endotheloom	9138/1	
	Kaposi-sarcoom	9140/3	
	Klassiek indolent Kaposi-sarcoom	9140/3	
	Endemisch Afrikaans Kaposi-sarcoom	9140/3	
	AIDS-geassocieerd Kaposi-sarcoom	9140/3	
	latrogeen Kaposi-sarcoom	9140/3	
<i>Maligne</i>			
	Epitheloïd hemangio-endotheloom NNO	9133/3	
	Epitheloïd hemangio-endotheloom met WWTR1-CAMTA1 fusie	9133/3	
	Epitheloïd hemangio-endotheloom met YAP1-TFE3 fusie	9133/3	
	Angiosarcoom	9120/3	
Pericytische tumoren (perivasculair)			
<i>Intermediair</i>			
	Glomangiomasose	8711/1	
	Glomustumor met onzeker maligne potentieel	8711/1	
	Myofibromasose	8824/1	
	Infantiele myofibromasose	8824/1	
<i>Maligne</i>			
	Glomustumor, maligne	8711/3	
Tumoren van de gladde spieren			
<i>Intermediair</i>			
	EBV-geassocieerde tumor van glad spierweefsel, tumor van glad spierweefsel, NNO	8897/1	"EBV-geassocieerde tumor van glad spierweefsel" in commentaar, nieuw in WHO 2020 (toekomstige ICD-O-4)
<i>Maligne</i>			
	Leiomyosarcoom, NNO	8890/3	

Tumoren van de dwarsgestreepte spieren			
<i>Maligne</i>			
Embryonaal rhabdomyosarcoom, NNO	8910/3		
Embryonaal rhabdomyosarcoom, pleomorf	8910/3		
Alveolair rhabdomyosarcoom	8920/3		
Pleomorf rhabdomyosarcoom, NNO	8901/3		
Spoelcellig rhabdomyosarcoom	8912/3		
Congenitaal spoelcellig rhabdomyosarcoom (met VGLL2/NCOA2/CITED2-herschikkingen)	8912/3		
MYOD1-mutant spoelcel/scleroserend rhabdomyosarcoom	8912/3		
Intra-ossaal spoelcellig rhabdomyosarcoom (met TFCP2/NCOA2-herschikkingen)	8912/3		
Ectomesenchymoom	8921/3		
Rhabdomyosarcoom, NNO	8900/3		
Chondro-ossale tumoren			
<i>Maligne</i>			
Osteosarcoom, extraskeletaal	9180/3		
Perifere zenuwschedetumor			
<i>Maligne</i>			
Maligne perifere zenuwschedetumor (MPNST), NNO	9540/3		
Maligne melanotische zenuwschedetumor	9540/3		"Maligne melanotische zenuwschedetumor " in commentaar, nieuw in WHO 2020 (toekomstige ICD-O-4)
Maligne perifere zenuwschedetumor (MPNST) met differentiatie van de dwarsgestreepte spieren	9561/3		
Maligne Triton-tumor	9561/3		
Maligne perifere zenuwschedetumor (MPNST), epitheloid	9542/3		
Granulairceltumor, maligne	9580/3		
Perineurioom, maligne	9571/3		
Tumoren met onzekere differentiatie			
<i>Intermediair (lokaal agressief)</i>			
Hemosiderotische fibrolipomateuze tumor	8811/1		"Hemosiderotische fibrolipomateuze tumor" in commentaar
Angiomyolipoom, epitheloid	8860/1		
<i>Intermediair (zelden metastaserend)</i>			
Atypisch fibroxanthoom	8830/1		
Angiomatoïd fibreus histiocytoom	8836/1		
Ossificerende fibromyxoid tumor, NNO	8842/0		
Gemengde tumor, NNO	8940/0		
Gemengde tumor, maligne	8940/3		
Myo-epitheloom, NNO	8982/0		

<i>Maligne</i>			
Fosfaturische mesenchymale tumor, maligne; Mesenchymoom, maligne	8990/3		
NTRK-herschikt spoelcelneoplasma (opkomend)	8800/3	"NTRK-herschikt spoelcelneoplasma (opkomend), maligne" in commentaar	
Synoviaal sarcoom, NNO	9040/3		
Synoviaal sarcoom, slecht gedifferentieerd	9040/3		
Synoviaal sarcoom, spoelceltype	9041/3		
Synoviaal sarcoom, bifasisch type	9043/3		
Epitheloïd sarcoom	8804/3		
Proximaal of grootcellig epitheloïd sarcoom	8804/3		
Klassiek epitheloïd sarcoom	8804/3		
Alveolair weke-delensarcoom	9581/3		
'Clear cell'-sarcoom, NNO	9044/3		
'Clear cell'-sarcoom van de nier	8964/3		(C64..)
Extraskeletaal myxoïd chondrosarcoom	9231/3		
Desmoplastische klein- en rondcellige tumor	8806/3		
Rhabdoïde tumor, NNO	8963/3		Buiten het centrale zenuwstelsel (renaal of extrarenaal)
Atypische teratoïde/rhabdoïde tumor	9508/3		(C71..)
Perivasculaire epitheloïde tumor (PEComa), maligne	8714/3		
Intima sarcoom	9137/3		
Ossificerende fibromyxoïde tumor, maligne	8842/3		
Myo-epitheliaal carcinoom	8982/3		
Gastro-intestinale stromale tumoren (GIST)			
Gastro-intestinale stromale tumor	8936/3	Mitotische index moet in commentaar toegevoegd worden	
Stromaal sarcoom van het endometrium			
<i>Maligne</i>			
Stromaal sarcoom van het endometrium, hooggradig, NNO	8930/3		(C54.1)
Stromaal sarcoom van het endometrium, laaggradig	8931/3		(C54.1)
Niet-gespecificeerde en slecht omschreven tumoren			
<i>Maligne</i>			
Stromaal sarcoom, NNO	8935/3	Verklarende opmerking toe te voegen	
Stromale tumor met onzeker maligne potentieel, NNO	8935/1	Verklarende opmerking toe te voegen	
Sarcoom, NNO	8800/3	Verklarende opmerking toe te voegen	
WHO-classificatie van ongedifferentieerde kleine- en rondcellige sarcomen van bot en weke delen			
Ewing-sarcoom	9364/3		
Rondcellig sarcoom met EWSR1-non-ETS fusies	8803/3	9366/3 in commentaar. Code bestaat nog niet in ICD-O-3.2	
CIC-herschikt sarcoom	8803/3	9367/3 in commentaar. Code bestaat nog niet in ICD-O-3.2	
Sarcoom met BCOR genetische alteraties	8803/3	9368/3 in commentaar. Code bestaat nog niet in ICD-O-3.2	

WHO-classificatie van bottumoren			
Tumoren van het kraakbeen			
<i>Intermediair (lokaal agressief)</i>			
Synoviale chondromatose	9220/1		(C40._, C41._) uitzonderlijk weke delen
Centrale atypische cartilagineuze tumor	9222/1		(C40._, C41._) uitzonderlijk weke delen, gebruik de initiële topo om onderscheid te kunnen maken tussen 9222/3 & 9222/1
Secundaire perifere atypische cartilagineuze tumor	9222/1		(C40._, C41._) uitzonderlijk weke delen, gebruik de initiële topo om onderscheid te kunnen maken tussen 9222/3 & 9222/1
<i>Maligne</i>			
Centraal chondrosarcoom, graad 1	9222/3		(C40._, C41._) uitzonderlijk weke delen, gebruik de initiële topo om onderscheid te kunnen maken tussen 9222/3 & 9222/1
Secundaire chondrosarcoom, graad 1	9222/3		(C40._, C41._) uitzonderlijk weke delen, gebruik de initiële topo om onderscheid te kunnen maken tussen 9222/3 & 9222/1
Centraal chondrosarcoom, graad 2	9220/3		(C40._, C41._) uitzonderlijk weke delen
Secundaire perifere chondrosarcoom, graad 2	9220/3		(C40._, C41._) uitzonderlijk weke delen
Centraal chondrosarcoom, graad 3	9220/3		(C40._, C41._) uitzonderlijk weke delen
Secundaire perifere chondrosarcoom, graad 3	9220/3		(C40._, C41._) uitzonderlijk weke delen
Periostaal chondrosarcoom	9221/3		(C40._, C41._) uitzonderlijk weke delen
'Clear cell'-chondrosarcoom	9242/3		(C40._, C41._) uitzonderlijk weke delen
Mesenchymaal chondrosarcoom	9240/3		(C40._, C41._) ook mogelijk in weke delen en intracranieële sites
Ongedifferentieerd chondrosarcoom	9243/3		(C40._, C41._) uitzonderlijk weke delen
Tumoren van het bot			
<i>Intermediair (lokaal agressief)</i>			
Osteoblastoom, NNO	9200/1		(C40._, C41._) uitzonderlijk weke delen
<i>Maligne</i>			
Laaggradig centraal osteosarcoom	9187/3		(C40._, C41._) uitzonderlijk weke delen
Osteosarcoom, NNO	9180/3		(C40._, C41._) uitzonderlijk weke delen
Conventioneel osteosarcoom	9180/3		(C40._, C41._) uitzonderlijk weke delen
Telangiëctatisch osteosarcoom	9183/3		(C40._, C41._) uitzonderlijk weke delen
Kleincellig osteosarcoom	9185/3		(C40._, C41._) uitzonderlijk weke delen
Para-ostaal osteosarcoom	9192/3		(C40._, C41._) uitzonderlijk weke delen
Periostaal osteosarcoom	9193/3		(C40._, C41._) uitzonderlijk weke delen
Hooggradig oppervlakte osteosarcoom	9194/3		(C40._, C41._) uitzonderlijk weke delen
Secundair osteosarcoom	9184/3		(C40._, C41._) uitzonderlijk weke delen
Tumoren van het bindweefsel			
<i>Intermediair (lokaal agressief)</i>			
Desmoplastisch fibroom	8823/1		
<i>Maligne</i>			
Fibrosarcoom, NNO	8810/3		

Vasculaire tumoren			
<i>Intermediair (lokaal agressief)</i>			
Epitheloid hemangioom	9125/0		
<i>Maligne</i>			
Epitheloid hemangio-endothelioom, NNO	9133/3		
Angiosarcoom	9120/3		
Tumoren rijk aan osteoclastische reuzencellen			
<i>Intermediair (zelden metastaserend)</i>			
Reusceltumor van bot	9250/1		
<i>Maligne</i>			
Reusceltumor van bot, maligne	9250/3		
Tumoren ontstaan uit restanten van de chorda			
<i>Maligne</i>			
Conventioneel chordoom	9370/3		
Slecht gedifferentieerd chordoom	9370/3		
Chondroid chordoom	9370/3		
Ongedifferentieerd chordoom	9372/3		
Andere mesenchymale bottumoren			
<i>Intermediair (lokaal agressief)</i>			
Osteofibreus dysplasie-achtig adamantinoom	9261/1		
Fibrocartilagineus mesenchymoom	8990/1		
<i>Maligne</i>			
Adamantinoom van lange beenderen	9261/3		(C40._)
Ongedifferentieerd adamantinoma	9261/3		(C40._)
Leiomyosarcoom NNO	8890/3		(C40._, C41._)
Pleomorfe sarcoom, ongedifferentieerd	8802/3		(C40._, C41._)
WHO-classificatie van bottumoren en weke delen tumoren met onzekere differentiatie			
Tumoren met onzekere differentiatie			
<i>Maligne</i>			
Epitheloid sarcoom, NNO, ongedifferentieerd	8804/3	Na uitsluiting	
Ongedifferentieerd sarcoom	8805/3	Na uitsluiting	
Spoelcelsarcoom, ongedifferentieerd	8801/3	Na uitsluiting	
Pleomorfcelsarcoom, ongedifferentieerd	8802/3	Na uitsluiting	(C44._) voor pleomorfe dermale sarcomen
Rondcellig sarcoom, ongedifferentieerd	8803/3	Na uitsluiting	
Sarcoom, NNO	8800/3	Verklarende opmerking toe te voegen	

In grijs: codes en/of namen van entiteiten die vermeden moeten worden ten gunste van een meer specifieke code