

Internationell statistisk
klassifikation av sjukdomar
och relaterade hälsoproblem
Systematisk förteckning
Svensk version 2025
Del 1 (3) A–G

Svensk version av International Statistical Classification of Diseases and Related Health Problems, Tenth Revision (ICD-10)

Klassifikationen är publicerad av Världshälsoorganisationen (WHO) 1992 med titeln International Statistical Classification of Diseases and Related Health Problems, Tenth Revision (ICD-10).

Den svenska titeln är *Internationell statistisk klassifikation av sjukdomar och relaterade hälsoproblem – Systematisk förteckning, svensk version 2025 (ICD-10-SE)*.

Socialstyrelsen är ensam ansvarig för översättningen.

© World Health Organization 1992

Denna publikation skyddas av upphovsrättslagen. Vid citat ska källan uppges.
För att återge bilder, fotografier och illustrationer krävs upphovsmannens tillstånd.

Publikationen finns som pdf på Socialstyrelsens webbplats. Publikationen kan också tas fram i alternativt format på begäran. Frågor om alternativa format skickas till alternativaformat@socialstyrelsen.se

ISBN 978-91-7555-641-3

Artikelnummer 2025-1-9321

Publicerad www.socialstyrelsen.se, januari 2025

Förord – tolfte versionen

Socialstyrelsen publicerar härmed den tolfte versionen av *Internationell statistisk klassifikation av sjukdomar och relaterade hälsoproblem – Systematisk förteckning (ICD-10-SE)*. Den ersätter från och med den 1 januari 2025 den elfte versionen av klassifikationen.

För att markera att detta är den svenska versionen av *The International Statistical Classification of Diseases and Related Health Problems, Tenth Revision (ICD-10)*, som utgivits av Världshälsoorganisationen (WHO), används den svenska förkortningen ICD-10-SE. Avsikten är att understryka att klassifikationen är internationell och att den utöver sjukdomar innehåller många olika former av relaterade hälsoproblem som kan föranleda kontakt med hälso- och sjukvården. Den är alltså inte en förteckning över ”godkända” sjukdomar och inte heller en nomenklatur eller en klinisk terminologi.

I denna tolfte version har ett antal koder tillkommit, ändrats eller utgått. Sedan år 1995 har WHO årligen uppdaterat ICD-10. Dessa ändringar har successivt översatts och införts i den svenska versionen och gjorts tillgängliga för användarna i form av ändringslistor som publicerats av Socialstyrelsen.

Svenska fördjupningskoder, dvs. mera detaljerade uppdelningar än vad ICD-10 i sin grundform erbjuder, har efterhand tillkommit och uppdaterats. De finns också samlade i en särskild förteckning på Socialstyrelsens webbplats.

I ICD-10-SE har fördjupningskoderna lagts in under berörda kategorier eller subkategorier. Användningen av fördjupningskoder är frivillig.

I denna version har av utrymmesskäl vissa avsnitt från den första utgåvan utelämnats:

- Specialister som medverkat
- Morfologisk (histologisk) klassificering av tumörer
- Förteckning över vissa kategorier med gemensamma egenskaper
- Förteckning över avvikelser mellan Klassifikation av sjukdomar och hälsoproblem 1997 och Internationell Statistical Classification of Diseases and Related Health Problems, Tenth Revision (ICD-10)

Den tolfte versionen av ICD-10-SE publiceras i tre delar, kapitel 1-6, (del 1), kapitel 7-16 (del 2) och kapitel 17-22 (del 3). Innehållsförteckningen visar alla tre delarna där den aktuella innehållsförteckningen för respektive del är skriven i fet stil.

Förutom de allmänna anvisningar för användning som finns i avsnittet Inledning i den första delen har senare särskilda anvisningar utformats, t.ex. beträffande val av huvud- och bidiagnos och klassifikationens användning i öppen specialistvård.

Socialstyrelsen i januari 2025

Björn Eriksson

Mattias Fredricson

Förord – första upplagan

Socialstyrelsen publicerar härmed *Klassifikation av sjukdomar och hälsoproblem 1997*. Klassifikationen är i första hand utformad för sjukhusbruk och ska användas i sjukhusens patientstatistik med början den 1 januari 1997. Den ersätter *Klassifikation av sjukdomar 1987*.

Den nya klassifikationen är en svensk version av The International Statistical Classification of Diseases and Related Health Problems, Tenth Revision (ICD-10), som utgivits av Världshälsoorganisationen (WHO). Den är avsedd som en basklassifikation för allmänt medicinskt-statistiskt bruk.

Denna nya klassifikation skiljer sig i flera avseenden från föregångaren. Kapitelindelningen är utvidgad och ändrad, kodstrukturen ny, detaljrikedomen större, dubbelkodningssystemet utvidgat, antalet koder i det närmaste fördubblat etc. Stora förändringar av innehållet finns i flera kapitel. De väsentliga nyheterna presenteras i inledningen.

Den svenska versionen har tillkommit inom Socialstyrelsen under ledning av en styrgrupp. Det direkta arbetet har utförts av en projektgrupp under ledning av professor Björn Smedby, föredragande läkare i klassifikationsfrågor vid Socialstyrelsen. I gruppen har som konsulter medverkat professor emeritus Ragnar Berfenstam, överläkare Lennart Jonsson, föredragande läkaren Richard Nightingale samt framlidna överläkaren Anna Christina Nilsson. Vissa principfrågor rörande språket i klassifikationen har diskuterats med Svenska Läkaresällskapets kommitté för medicinsk språkvård. Sällskapets medicinska språkrådgivare, fil lic Hans Nyman, har svarat för utformningen av det latinska språket i klassifikationen. Professor Jan Ericson har svarat för översättningen av förteckningen över morfologikoder. Inom styrelsen har i första hand Dag Swenson och Anita Nilsson handlagt ärendet. Inledningen till klassifikationen, som bl a innehåller praktiska anvisningar för användningen, har utformats av Björn Smedby.

I det medicinska granskningsarbetet har representanter för ett stort antal av Svenska Läkaresällskapets specialistsektioner genomfört omfattande och mycket värdefulla insatser. Sektionernas kontaktpersoner framgår av separat förteckning. Förslag till den svenska versionen har varit föremål för flera omfattande remissbehandlingar av berörda myndigheter och organisationer samt Svenska Läkaresällskapets sektioner. En hel del synpunkter och ändringsförslag har därvid framkommit som dock inte kunnat tillgodoses då de stått i strid med det grundläggande beslutet om bundenhet till WHO:s ICD-10. Denna bundenhet motiveras av Sveriges åtaganden som medlemsland i WHO och av önskvärdheten av internationell jämförbarhet i hälso- och sjukvårdsstatistiken. En alfabetisk förteckning publiceras i en särskild volym.

Denna basklassifikation kan behöva byggas ut eller modifieras för särskilda behov och ändamål. Speciella versioner har utformats för primärvård, tandvård och psykiatri. Mer detaljerade uppdelningar kan bli aktuella även för andra medicinska specialiteter och resultera i specialistanpassade tillägg till klassifikationen.

Socialstyrelsen i juli 1996
Claes Örtendahl
Måns Rosén

Innehåll

Del 1

Förord	3
Tecken och ordförklaringar	6
Inledning	9
Översiktlig förteckning över innehållet i klassifikationens kapitel	21
1. Vissa infektionssjukdomar och parasitsjukdomar (A00–B99)	24
2. Tumörer (C00–D48)	69
3. Sjukdomar i blod och blodbildande organ samt vissa rubbningar i immunsystemet (D50–D89)	123
4. Endokrina sjukdomar, nutritionsrubbningar och ämnesomsättningssjukdomar (E00–E90)	137
5. Psykiska sjukdomar och syndrom samt beteendestörningar (F00–F99)	163
6. Sjukdomar i nervsystemet (G00–G99)	219

Del 2

Översiktlig förteckning över innehållet i klassifikationens kapitel	245
7. Sjukdomar i ögat och närliggande organ (H00–H59)	250
8. Sjukdomar i örat och mastoidutskottet (H60–H95)	271
9. Cirkulationsorganens sjukdomar (I00–I99)	279
10. Andningsorganens sjukdomar (J00–J99)	309
11. Matsmältningsorganens sjukdomar (K00–K93)	330
12. Hudens och underhudens sjukdomar (L00–L99)	358
13. Sjukdomar i muskuloskeletala systemet och bindväven (M00–M99)	383
14. Sjukdomar i urin- och könsorganen (N00–N99)	421
15. Graviditet, förlossning och barnsängstid (O00–O99)	449
16. Vissa perinatale tillstånd (P00–P96)	482

Del 3

Översiktlig förteckning över innehållet i klassifikationens kapitel	505
17. Medfödda missbildningar, deformiteter och kromosomavvikelser (Q00–Q99)	508
18. Symtom, sjukdomstecken och onormala kliniska fynd och laboratoriefynd som ej klassificeras på annan plats (R00–R99)	543
19. Skador, förgiftningar och vissa andra följder av yttre orsaker (S00–T98)	570
20. Yttre orsaker till sjukdom och död (V01–Y98)	656
21. Faktorer av betydelse för hälsotillståndet och för kontakter med hälso- och sjukvården (Z00–Z99)	718
22. Koder för särskilda ändamål (U00–U99)	754

Tecken- och ordförklaringar

†	Tecknet ”dagger” (dolk, kors) markerar en etiologisk kod som kan dubbelklassificeras med manifestationskod (*)
*	Asterisk markerar en manifestationskod. Ska alltid dubbelklassificeras med en etiologisk kod
.-	Beteckningen .- efter en treställig diagnoskod i en hänvisning innebär att hänvisningen avser samtliga förekommande decimaler inom kategorin
()	Används kring kompletterande formuleringar eller förklarande uttryck.
[]	Hakparentes används kring synonymer eller förkortningar
C92	Typografisk markering av koder på kategorinivå
Y43	Typografisk markering av koder på kategorinivå som i patientstatistik i Sverige kan ersättas av annan kod
Aktivitetskod	Kod för precisering av typ av aktivitet hos den skadade personen vid tiden för den yttre orsakens inverkan. Avsedd att användas som femtepositionsuppdelning av kategorierna V01–Y34 i tillämpliga fall. Återfinns i början av kapitel 20
Alfabetisk förteckning	Index över termer för diagnoser och tillstånd. Förteckningen är inte heltäckande och ska endast ses som ett hjälpmedel vid klassificering
Alfanumerisk kod	Kodbeteckning som utgörs av såväl alfabetiska som numeriska tecken
Asteriskkod (*)	Kod för manifestation eller lokalisation. Avser vissa i klassifikation särskilt angivna diagnoser
ATC-kod	Kod enligt Anatomical Therapeutic Chemical Classification System. Tillämpas i FASS och används i klassifikationen som alternativ till de läkemedelskoder som anges i kodserien T36–T50
Avsnitt	Varje kapitel av klassifikationen är indelat i avsnitt med egen rubrik som omfattar grupper av likartade sjukdomar eller tillstånd
Barnsängstid	Omfattar tiden t.o.m. 42 dagar efter förlossning
Bidiagnos	Annan diagnos än huvuddiagnos
Daggerkod (†)	Kod för etiologisk diagnos. Används tillsammans med asteriskkod
DRG	Diagnosis Related Groups. Ett amerikanskt patientklassificeringssystem som bl.a. bygger på ICD-koder
DSM	Diagnostic and Statistical Manual of Mental Disorders. En amerikansk klassifikation som används inom psykiatrin. DSM-5 är den senaste utgåvan. Finns även i svensk översättning
Dubbelkodning	Innebär att en sjukdom eller ett tillstånd klassificeras med två koder, t.ex. med dagger- och asteriskkod eller med koder för en skadas natur och uppkomstsätt

E-serien	Tilläggsklassifikation i KS87 avseende ”Yttre orsaker till skador och förgiftningar”. Denna har i KSH97 ersatts av kap 20 (V01–Y98)
Etiologisk diagnos	Diagnos angiven utifrån uppkomstsätt eller avseende grundsjukdom. Se även daggerkod
FASS	Farmaceutiska specialiteter i Sverige – Förteckning över humanläkemedel. Utgör läkemedelsindustrins gemensamma förteckning
FASS-kod	I FASS angiven alfanumerisk kod (max 7 tecken) enligt ATC för klassificering av läkemedel
HSLF-FS	Gemensamma författningssamlingen avseende hälso- och sjukvård, socialtjänst, läkemedel, folkhälsa m.m.
Huvuddiagnos	Definieras i patientstatistik som det tillstånd för vilket patienten huvudsakligen utretts eller behandlats under sjukhusvistelsen. Om mer än ett tillstånd kan komma ifråga som huvuddiagnos bör det tillstånd väljas som tagit mest sjukvårdsresurser i anspråk
ICD	International Classification of Diseases
ICD-10	International Statistical Classification of Diseases and Related Health Problems. Tenth Revision
ICD-9	International Statistical Classification of Diseases, Injuries, and Causes of Death. Ninth Revision
ICD-O-2	International Classification of Diseases for Oncology, Second Edition
Inklusionstermer	Exempel på sjukdomar och tillstånd som ingår i den aktuella kategorin eller subkategorin
Innefattar	Förtydligande information om sjukdomar och tillstånd som ingår i den aktuella kategorin eller subkategorin
Kapitel	Huvudindelning av klassifikationen. ICD-10 är indelad i 22 kapitel
Kategori	Basal indelning av klassifikationen. Kategorier betecknas med treställiga alfanumeriska koder
KKÅ97	Klassifikation av kirurgiska åtgärder 1997. Svensk version av NOMESCO Classification of Surgical Procedures
KS87	Klassifikation av sjukdomar 1987. Svensk version av ICD-9
KSH97	Klassifikation av sjukdomar och hälsoproblem 1997. Svensk version av ICD-10
KSH97-P	Specialistversion av KSH97 avsedd att tillämpas inom primärvården
KSH97-T	Specialistversion av KSH97 avsedd att tillämpas inom tandvården
Manifestationsdiagnos	Diagnos avseende manifestation eller lokalisation av viss sjukdom. Se även asteriskkod

Morfologisk kod	Kod för angivande av histologisk indelning av tumörer enligt ICD-O-2
Och	Ordet ”och” i klassifikationens sjukdoms- och skadebeteckningar ska i denna klassifikation som regel tolkas som ”och/eller”. Båda komponenterna i en sammansatt beteckning förutsätts sålunda inte föreligga samtidigt. Om samtidig förekomst krävs används i stället ordet ”jänte” eller annan förtydligande formulering
Patientstatistik	Avser den registrering av vårdtillfällen i slutenvård vid sjukhus som rapporteras till Socialstyrelsen för nationell statistik och forskning
Perinatale perioden	Tiden efter utgången av graviditetsvecka 22 till 7 dagar efter födseln (enligt WHO:s definition). Vid beräkning av perinatal mortalitet används i Sverige tiden efter utgången av graviditetsvecka 28
Platskod	Kod för precisering av olycksplats som kan användas tillsammans med flertalet koder inom kapitel 20 (kategorierna W00-Y34 med undantag av Y06-Y07) i form av en fjärdeposition (decimal). Återfinns i början av kapitel 20
Primär diagnos	Benämning på diagnos då den kompletteras med tilläggsdiagnos för att precisera fallet
SOSFS	Socialstyrelsens författningssamling
Subkategori	Klassifikationens kategorier är oftast indelade i subkategorier som betecknas med fyrstelliga alfanumeriska koder (en bokstav och två siffror samt en decimal som avskiljs med en punkt). Om en kategori inte är uppdelad i subkategorier bör den treställiga koden vid registrering kompletteras med decimalen
Tilläggsdiagnos	Benämning på en diagnos som kompletterar en primär diagnos för att precisera fallet
UNS	Utan närmare specifikation. Klassifikationsteknisk beteckning som främst förekommer i uppräkningsavsnitt av inklusionstermer. Betyder att diagnosen ifråga i primärmaterialet inte är försedd med någon bestämning till huvudordet som skulle kunna modifiera kodningen
Utesluter	Förtydligande information om sjukdomar och tillstånd som inte innefattas i en kategori eller subkategori. Inom parentes anges de kodnummer till vilka hänvisning sker.
V-serien	Tilläggsklassifikation i KS87 avseende ”Faktorer av betydelse för hälsotillståndet och kontakterna med hälso- och sjukvården”. Denna har i KSH97 ersatts av kapitel 21 (Z00-Z99)
WHO	Världshälsoorganisationen

Inledning

En sjukdomsklassifikation kan definieras som ett system för att ordna sjukdomar i klasser och grupper. Det finns många tänkbara principer eller axlar efter vilka en sådan klassifikation kan byggas upp. Man kan t.ex. utgå från anatomi eller topografi (den drabbade kroppsdel, det sjuka organet), sjukdomsprocessens natur (inflammation, tumör etc.), sjukdomens orsak och uppkomstmekanism (bakteriell infektion, skada genom yttre orsak etc.). Vilken axel man bör välja beror på vad klassifikationen främst ska användas till.

Denna klassifikation är den svenska versionen av den tionde revisionen av The International Statistical Classification of Diseases and Related Health Problems (ICD-10) som utgavs av Världshälsoorganisationen (WHO) 1992. Den är liksom sina föregångare en statistisk klassifikation, dvs. ett system för att på ett meningsfullt sätt gruppera sjukdomar och dödsorsaker för översiktliga statistiska sammanställningar och analyser. Kravet på en statistisk klassifikation av detta slag är att den täcker alla tänkbara sjukliga tillstånd och hälsoproblem inom ett hanterbart och därför rimligt antal kategorier.

Det primära syftet med ICD-10 och denna svenska motsvarighet, Internationell statistisk klassifikation av sjukdomar och relaterade hälsoproblem (ICD-10-SE), är sålunda att möjliggöra klassificering och statistisk beskrivning av sjukdomar och andra hälsoproblem som är aktuella som orsak till människors död eller kontakter med hälso- och sjukvården. Förutom traditionella diagnoser måste klassifikationen därför omfatta ett brett spektrum av symtom, onormala fynd, besvär och sociala förhållanden.

Kort historik

Den internationella sjukdomsklassifikationen (ICD) som blivit en över hela världen accepterad standard för klassifikation av sjukdomar har en lång historia. Under 1600- och 1700-talen framlades flera olika sjukdomsklassifikationer som speglade den tidens förhärskande sjukdomsläror. Av särskilt svenskt intresse är den av Linné 1763 utgivna

Genera morborum (Sjukdomsgrupperna) som ordnade 325 olika sjukdomar och symtom i klasser och ordningar. I mitten på 1800-talet lade den engelske medicinske statistikern William Farr fram ett förslag till en internationell dödsorsaksklassifikation som delade in dödsorsakerna i fem stora grupper:

- epidemiska sjukdomar
- generaliserade sjukdomar
- lokaliserade, anatomiskt definierade sjukdomar
- utvecklingsrubbingar
- skador genom yttre våld

Den grundstrukturen levde vidare i ett nytt förslag som fransmannen Jaques Bertillon lade fram vid den internationella statistiska unionens möte 1893. Då fastställdes den första listan över dödsorsaker som syftade till att möjliggöra jämförelser av dödligheten mellan olika länder. Listan reviderades sedan vart tionde år men bibehöll i stort sin grundstruktur.

Den sjätte revisionen gjordes 1948 av den då nybildade Världshälsoorganisationen (WHO) och innebar att ICD kom att omfatta även sjukdomar som normalt inte leder till döden. Den blev därigenom lämpad även för sjukhusbruk och annan sjuklighetsstatistik. WHO har därefter ansvarat för de revisioner som även fortsättningsvis skett ungefär vart tionde år. WHO kräver av alla medlemsländer att de ska använda ICD för internationell rapportering av sjukdomar och dödsorsaker. På det sättet skapas förutsättningar för en internationellt jämförbar mortalitets- och morbiditetsstatistik.

ICD har hela tiden haft samma grundstruktur som den som William Farr föreslog för 150 år sedan. Farr arbetade med folkhälsofrågor (public health) och hans klassifikationsidé bär tydliga spår av det samhällsmedicinska arbetets behov. Statistiken skulle vara till ledning för infektionsbekämpande och omgivningshygien, för förebyggande av mödra- och barnadödlighet och för prevention av yrkessjukdomar och olycksfallsskador. Man kan säga att den tidens folkhälsoproblem har satt en bestående prägel på klassifikationen. Det behöver emellertid inte vara någon

nackdel, eftersom det i WHO:s globala perspektiv fortfarande är just dessa aspekter som är de viktigaste i det världsomspännande folkhälsoarbetet.

Arbetet på ICD-10 påbörjades i WHO 1983. Den internationella revisionskonferensen avseende ICD-10 hölls 1989 i Genève. Världshälsoförsamlingen antog klassifikationen 1990 med avsikt att den skulle träda i kraft 1993. Framställningen av den engelska originalversionens olika delar tog emellertid längre tid än beräknat och inte förrän i mitten av 1990-talet kunde man börja använda nationella översättningar av den nya klassifikationen i vissa länder.

I Sverige ersätter den nu publicerade svenska versionen av ICD-10 den av Socialstyrelsen utgivna Klassifikation av sjukdomar 1987 som byggde på ICD-9. Den nya klassifikationens namn understryker dess syfte att vara ett instrument för främst statistiska sammanställningar men också en eftersträvd breddning till andra aspekter än sjukdomsdiagnoser för att beskriva hälso- och sjukvårdens olika verksamheter. Klassifikationen tas i bruk fr.o.m. år 1997.

Klassifikationens användningsområde

Klassifikationen av sjukdomar och relaterade hälsoproblem är ett nödvändigt verktyg för beskrivning av dödsorsaksmönstret och sjukdomspanoramata i en befolkning och för annan epidemiologisk forskning. I Sverige har den fått en mycket bred användning. Den används för patientstatistik i öppen och slutenvård och i de regionala och centrala register som byggs upp från denna statistik. Den är grunden för registrering av dödsorsaker hos Socialstyrelsen. Den används också inom sjukförsäkringen och för statistik över arbetsskador. Den utnyttjas för registrering av sjukdomar inom företagshälsovården och inom försvaret. Den används dessutom i en rad olika forskningsregister.

Genom den utbyggda datoriseringen i sjukvården har betydelsen och användningen av sjukdomsklassifikationen ökat ytterligare. En praktiskt viktig uppgift vid sidan av den statistiska är användningen som sökregister i sjukvårdens journalarkiv. Den är ett viktigt instrument i all medicinsk

informationsverksamhet och genom sina standardiserade koder ett betydelsefullt internationellt kommunikationshjälpmedel. På senare år har diagnosinformationen på sjukhus också kommit att användas som bas för olika system för verksamhetsbeskrivning och kvalitetskontroll. Det s.k. DRG-systemet - som arbetar med diagnosrelaterade grupper baserade på ICD - har tagits i anspråk för resursfördelning inom sjukvården och lagts till grund för ekonomisk ersättning till sjukhus på vissa håll.

För en fullständig beskrivning och analys av den sjukvårdande verksamheten är inte ICD-10 tillräcklig. WHO har lanserat begreppet ”a family of disease and health-related classifications”. I denna familj ingår ICD-10 som en kärna. En serie av specialitetsanpassade klassifikationer har emellertid också utarbetats och förväntas bli publicerade både internationellt och nationellt.

Ett exempel på detta är den av WHO utgivna International Classification of Diseases for Oncology, andra upplagan (ICD-O/3). WHO har även gett ut specialistanpassade klassifikationer inom det psykiatriska området och för tandvård. Arbetet pågår på specialistanpassade internationella klassifikationer baserade på ICD inom flera andra områden såsom neurologi, dermatologi, reumatologi och ortopedi samt pediatrik.

ICD-10 är däremot inte avsedd för att klassificera medicinska åtgärder som t.ex. kirurgiska operationer. På grund av svårigheterna att få internationell enighet inom ett område där utvecklingen går så snabbt som inom kirurgin, har WHO avstått från att uppdatera en tidigare publicerad internationell klassifikation för medicinska åtgärder. Man förutsätter att olika länder eller grupper av länder arbetar fram egna operationsklassifikationer, såsom t.ex. skett genom samarbete mellan de nordiska länderna.

Klassifikationens principiella uppbyggnad

Sjukdomsklassifikationen är hierarkiskt uppbyggd av sjukdomsgrupper och sjukdomskategorier. ICD-10 består av 22 *kapitel*. Dessa är i sin tur indelade i *avsnitt* som omfattar grupper av likartade sjukdomar. Avsnitten består av ett antal *kategorier* som ofta representerar enskilda sjukdomar. Kategorierna motsvaras av treställiga alfanumeriska koder (en bokstav och två siffror). Kategorierna är i sin tur oftast indelade i *subkategorier* som betecknas med fyrställiga koder (en bokstav, två siffror och en decimal som avskiljs med en punkt). Subkategorierna kan t.ex. avse olika typer av en viss sjukdom eller olika stadier av sjukdomen.

Kapitelindelningen styrs av flera principer. Förutom olika kapitel för varje större organsystem finns kapitel som främst bygger på etiologi eller uppkomstsätt (infektionssjukdomar, tumörer, medfödda missbildningar och skador). En annan princip ligger bakom de särskilda kapitlen för graviditet och förlossning samt perinatale tillstånd. Dessutom finns kapitel för symtom och ofullständigt preciserade fall, yttre orsaker till sjukdom och död samt faktorer av betydelse för människors kontakter med hälso- och sjukvården.

När man på detta sätt blandar olika klassifikationsprinciper leder det till praktiska svårigheter, eftersom det inte är självklart vart man ska föra ett visst tillstånd. ICD bygger därför på vissa överordnade klassifikationsregler som innebär att vissa kapitel har företräde framför andra.

I stort sett gäller följande prioritetsordning mellan kapitlen:

- 1) Skador och förgiftningar (kapitel 19)
- 2) Graviditet, förlossning, barnsängstid samt vissa perinatale tillstånd (15–16)
- 3) Infektionssjukdomar, tumörer och missbildningar (1, 2 och 17)
- 4) Organsystemkapitlen (3-14), symtomkapitlet (18) och Z-kapitlet (21)

Detta innebär inte att vissa tillstånd har prioritet framför andra tillstånd. Däremot innebär det att om ett tillstånd, som är

huvuddiagnos, kan kodas i flera kapitel ska den kodas i det kapitel som har högst prioritet.

Eftersom det måste vara möjligt att klassificera alla förekommande sjukdomar och hälsoproblem - även sådana som inte var kända när klassifikationen gjordes - innehåller klassifikationen restgrupper på olika nivåer för andra specificerade men inte särskilt nämnda sjukdomar av likartat slag. Det finns dessutom ofta en avslutande kategori eller subkategori för sådana fall som inte specificerats eller inte kunnat specificeras så långt som klassifikationen tillåter. Den får beteckningen ”ospecificerad” eller UNS som står för ”utan närmare specifikation”.

För att underlätta användningen av klassifikationen och förtydliga var olika tillstånd hör hemma anges under rubrikerna till olika kodnummer ofta ett antal s.k. inklusionstermer. Dessa är till skillnad från rubrikerna tryckta med mager stil och med indragning från vänstermarginalen. De utgörs av synonymer till rubriktexten eller avser mer specificerade tillstånd som omfattas av den aktuella kategorin eller subkategorin. Det är viktigt att framhålla att inklusionstermerna inte utgör en fullständig förteckning av vad som innefattas. De ska främst ses som exempel.

Vad som ingår eller inte ingår i en viss kategori eller subkategori förtydligas ibland med hjälp av termerna *Innefattar* och *Utesluter*, vilka också kan återfinnas under rubriker till kapitel eller avsnitt. Dessa termer används främst med avseende på sådana tillstånd som inte självklart ska ingå eller uteslutas. *Utesluter* åtföljs av en hänvisning till annat kodnummer, dit den exkluderade diagnosen i stället ska föras.

Väsentliga nyheter i klassifikationen

Fler kapitel

ICD-9 och därmed 1987 års svenska klassifikation innehöll 17 kapitel och två tilläggsklassifikationer: Yttre orsaker till skador och förgiftningar (E-serien) samt Faktorer av betydelse för hälsotillståndet och kontakterna med hälso- och sjukvården (V-serien). Dessa båda serier har i ICD-10 inkorporerats i huvudklassifikationen och utgör nu egna kapitel.

Sammanlagt omfattar klassifikationen nu 22 kapitel, eftersom man också gjort en uppdelning av det tidigare ICD-9-kapitlet för nervsystemets och sinnesorganens sjukdomar i tre separata kapitel, nämligen Sjukdomar i nervsystemet (kapitel 6), Sjukdomar i ögat och närliggande organ (kapitel 7) och Sjukdomar i örat och mastoidutskottet (kapitel 8). Eftersom man också ändrat ordningsföljden mellan vissa kapitel, har flertalet kapitel fått nya nummer.

Ny kodstruktur

Själva kodstrukturen i klassifikationen har också ändrats. De alfanumeriska koderna har nu en bokstav som första tecken. Flertalet kapitel disponerar sin egen bokstav. Undantag gäller kapitel 1, Vissa infektionssjukdomar och parasitsjukdomar, som disponerar två bokstäver (A och B) liksom kapitel 2 Tumörer (C och delar av bokstaven D). Senare delen av bokstavsserien D används dock för kapitel 3 Sjukdomar i blod och blodbildande organ samt vissa rubbningar i immunsystemet.

Ögonsjukdomarna och öronsjukdomarna delar också på en bokstav (H). Kapitel 9 som omfattar skador, förgiftningar och vissa andra följer av yttre orsaker disponerar två bokstäver (S och T) och kapitel 20 som avser yttre orsaker till sjukdom och död disponerar fyra bokstäver (V, W, X och Y).

Av det engelska alfabetets 26 bokstäver har man utnyttjat 26. Varje bokstav kan åtföljas av siffrorna 00-99 och dessa treställiga koder kan i sin tur delas upp med en decimal i fjärde positionen. Det alfanumeriska systemet har mer än fördubblat antalet tillgängliga koder i förhållande till ICD-9 (vars internationella version var rent numerisk). Vissa treställiga koder har lämnats vakanta för framtida utvidgningar och revisioner. Det ska sålunda bli möjligt att bygga ut systemet utan att behöva ändra på kodnummer som behåller sitt innehåll oförändrat.

I Sverige infördes alfanumeriska koder i Klassifikation av sjukdomar 1987 främst för att enkelt kunna skilja på koder från olika klassifikationsrevisioner. Man ersatte då den fjärde positionen (en decimal) i ICD-9 med en bokstav. Eftersom ICD-10 använder bokstav i den första positionen, blir det fortfarande lätt att skilja svenska kodbeteckningar från 1987

års klassifikation från dem i denna klassifikation.

Ändrat innehåll i vissa kapitel

ICD-10 rymmer många innehållsmässiga nyheter som avspeglar den medicinska utvecklingen inom olika områden. Många nya sjukdomar har tillkommit. Synen på hur vissa sjukdomar bör klassificeras har ändrats. Så har t.ex. ändringar skett i klassificeringen av maligna tumörer i lymfatisk och blodbildande vävnad, diabetes, epilepsi och njursjukdomar. Inom många kapitel har särskilda kategorier tillkommit för läkemedelsutlösta och postoperativa tillstånd. Generellt sett har detaljrikedomen i klassifikationen ökat väsentligt.

Vissa mer omfattande överflyttningar mellan kapitel har gjorts. Så har t.ex. rubbningar i immunsystemet sammanförts med sjukdomar i blod och blodbildande organ i ett och samma kapitel. De mest omfattande innehållsmässiga förändringarna finns i kapitlen avseende psykiska sjukdomar och beteendestörningar (kapitel 5), skador och förgiftningar (kapitel 9) samt yttre orsaker till sjukdom och död (kapitel 20). Psykiska sjukdomar och syndrom samt beteendestörningar har försetts med beskrivningar av de olika tillstånden för att tillgodose önskemålen om en mer enhetlig diagnostik. Skadepkapitlet har fått en helt ny indelning som utgår från skadans lokalisering och inte från dess typ. Yttre orsaker till skada och sjukdom kodas efter ett delvis nytt system.

Varje kapitel inleds med anvisningar om vilka tillstånd som inte ska klassificeras inom kapitlet utan på annat ställe. Härigenom klargörs prioritetsordningen mellan de olika kapitlen. I kapitelinledningen finns också en översikt över kapitlets struktur och en uppräkningslista av de s.k. asterisk-koder som återfinns i kapitlet (se vidare härom nedan).

Utvidgning av dagger-asterisk-systemet

Det system för dubbelklassificering av vissa tillstånd som infördes redan i ICD-9 men som bara delvis genomfördes i Klassifikation av sjukdomar 1987 har byggts ut i ICD-10. Systemet ger möjlighet att samtidigt klassificera vissa tillstånd med hänsyn till både etiologi och manifestation och kallas för

dagger-asterisk-systemet efter beteckningen på de typografiska tecken som markerar de olika slagen av koder i ICD-10. Asterisk-koder avsedda för lokaliserade manifestationer av vissa sjukdomar har samlats i 83 särskilda treställiga kategorier (se härom nedan).

Morfologikoder tillkommit

Inom kapitel 2 klassificeras tumörer i första hand i stora grupper med avseende på tumörens natur (malignitetsgrad) och inom dessa grupper efter anatomisk lokalisering. Däremot sker som regel ingen uppdelning efter tumörernas morfologiska (histologiska) typ.

Uppdateringsmöjlighet

Samtidigt som ICD-10 fastställdes av WHO beslutades också om en ny mekanism för att möjliggöra uppdateringar av ICD mellan revisioner. De WHO Collaborating Centres for Classification of Diseases, vilka inrättats för att i samverkan med WHO bistå medlemsländerna i frågor som gäller utvecklingen och användningen av hälsorelaterade klassifikationer och särskilt då ICD, har fått en ny roll i detta sammanhang.

Medlemsländerna har möjlighet att till något av dessa centra framföra förslag till särskilt angelägna ändringar i ICD. Collaborating Centres vidarebefordrar till WHO sådana förslag som bedöms förtjäna behandling på ett internationellt plan. Förslagen blir sedan föremål för diskussion och beslut vid de årliga möten som WHO anordnar tillsammans med Collaborating Centres. Proceduren tillämpades första gången under år 1996.

För de nordiska länderna finns ett Collaborating Centre vid Helsedirektoratet, Oslo, Norge. Detta center svarar för samordningen av arbetet med de nordiska ländernas nationella versioner av ICD-10. Eventuella förslag till ändringar eller tillägg i ICD-10 ska dock i första hand riktas till den nationella klassifikationsmyndigheten, dvs. i Sverige till Socialstyrelsen.

Språk och terminologi

Klassifikation och inte nomenklatur

Genom klassifikationens breda användning inom sjukvården blir dess språk och terminologi av betydelse för det medicinska fackspråket. Det förtjänar dock understrykas att det här primärt är fråga om en statistisk klassifikation och inte en nomenklatur, dvs. en förteckning över riktiga eller rekommenderade beteckningar eller termer. Klassifikationens språk är sålunda inte bindande för formuleringen av de diagnoser som anges i patientjournaler eller annan medicinsk dokumentation.

Som redan nämnts utgörs flera av klassifikationens kategorier och subkategorier av s.k. restgrupper för andra i grundmaterialet – t.ex. patientjournalen – specificerade men i klassifikationen inte särskilt nämnda sjukdomar. Det ligger i sakens natur att beteckningarna på sådana restgrupper inte kan användas som diagnoser.

Användningen av svenska och latin

Betydelsen av att medicinska journaler så långt möjligt utformas på svenska har understrukits både i Socialstyrelsens s.k. språkcirkulär och i patientjournalagen. Det har därför ansetts viktigt att fortsätta den strävan till försvenskning av klassifikationens språk som inleddes med Klassifikation av sjukdomar 1987.

Strävan till försvenskning gäller i första hand diagnoser på tresifternivå och rubrikerna för avsnitt och kapitel. På dessa nivåer finns dock parallell latinsk text. På den mest detaljerade, fyrställda nivån - som motsvarar den detaljeringsgrad som är aktuell i journaldiagnoser och dödsbevis - använder klassifikationen huvudsakligen ett försvenskat latin men ibland ren svenska eller rent latin. Målsättningen har varit att så nära som möjligt spegla gängse svenskt medicinskt språkbruk. Synpunkter från kontaktpersonerna i Svenska Läkaresällskapets olika sektioner har här varit till stor nytta i översättningsarbetet.

Att olika språkliga principer används på olika nivåer i klassifikationen leder ofta till språkväxlingar mellan nivåerna. Dessa är konsekvenser av en strävan att erbjuda dels en svensk terminologi, dels ett naturligt medicinskt fackspråk i samma klassifikation. Även på de nivåer där ett svenskt språkbruk eftersträvat har det dock inte alltid varit möjligt att finna goda svenska termer. I de fall främmande ord och uttryck används på dessa nivåer har de främmande orden oftast försetts med en förklaring inom parentes, vilken naturligtvis inte behöver användas när beteckningen i fråga används i andra sammanhang. När det gäller vilka ord och uttryck som behöver förklaras har Svenska Akademiens Ordlista (11 upplagan) varit till ledning. Om en term återfinns i ordlistan har den som regel inte förklarats ytterligare. I detta avseende skiljer sig denna klassifikation från sin föregångare som innehöll fler sådana ordförklaringar.

Stavningsfrågor m.m.

Svenska ordböjningar och försvenskad stavning används genomgående i de försvenskade termerna. Härvid följs det förslag till skrivregler för medicinska termer som publicerats av Svenska Läkaresällskapets kommitté för medicinsk språkvård (Läkartidningen 1993, nr 20, sid 1965-1967). Med denna kommitté har också vissa andra principfrågor rörande det medicinska språket diskuterats.

Kroppsdelar och organ som bara förekommer i ental omnämns som regel i bestämd form, medan sådana som förekommer i flertal nämns i obestämd form.

Ordet ”och” i sjukdoms- och skadebeteckningar ska som regel tolkas som ”och/eller”. Båda komponenterna i en sammansatt sjukdoms- eller skadebeteckning behöver sålunda inte samtidigt föreligga. Om samtidig förekomst krävs används i stället ordet ”jänte”.

Vissa anvisningar för klassifikationens användning

Systematisk och alfabetisk förteckning

Den föreliggande systematiska förteckningen är den svenska versionen av ICD-10:s ”Volume 1”. ICD-10 omfattar också en ”Volume 2” (Instruction manual) som inte utges i sin helhet på svenska. Den innehåller anvisningar för klassifikationens användning såväl för dödsorsaksstatistik som för sjukhusbruk och andra ändamål. Sådana anvisningar har i viss utsträckning medtagits i denna inledning men återfinns också i en separat publicerad handledning och annat material speciellt inriktat på att underlätta klassifikationens användning.

”Volume 3” (Alphabetical Index) av ICD-10 motsvaras av en svensk alfabetisk förteckning som publiceras i en egen volym.

För att finna den korrekta koden för en viss diagnos kan man i princip gå fram på två sätt. Det ena är att söka sig fram i klassifikationen med hjälp av den hierarkiska strukturen. Denna framgår bäst av den översikt som finns i början av boken. Man startar med det kapitel man tror innehåller diagnosen i fråga och söker sig så vidare till det avsnitt, den kategori och den subkategori som enligt rubrikbeteckningarna bör innehålla den aktuella diagnosen. Bekräftelse på att man kommit rätt får man om man därvid finner diagnosen själv eller en beskrivning som väl stämmer med diagnosen i fråga. Sökandet styrs av anvisningar av typen *Anmärkning*, *Innefattar* och *Utesluter*.

När det gäller dessa upplysningar är det viktigt att observera deras placering. Anvisningar som placerats i början av ett kapitel och som anger vad som innefattas eller utesluts gäller hela kapitlet. Motsvarande anvisningar placerade i början av ett avsnitt gäller hela avsnittet och sådana placerade i anslutning till en treställig kategori gäller samtliga fyrställiga subkategorier under denna kategori.

Det andra sättet att finna den riktiga koden är att utgå från den alfabetiska förteckningen. Den innehåller särskilda anvisningar om hur den är uppställd och bör användas. Det är emellertid viktigt att framhålla att man i sådant

fall måste slå upp det kodnummer man med hjälp av det alfabetiska registret kommit fram till i den systematiska förteckningen för att - med ledning av beteckningen för kategorin i fråga och dess inklusioner och exklusioner - kontrollera att man kommit rätt. Det finns nämligen tillfällen då man kan tro att man funnit den rätta koden till dess man läser igenom de uteslutningar som förekommer och finner att det är till en av dessa man i stället bör gå. Den alfabetiska förteckningen är sålunda endast ett hjälpmedel och kan inte ersätta den systematiska delen.

Vid användning på sjukhus för patientstatistik bör kodningen som regel ske med den största detaljeringsgrad som är möjlig enligt denna basklassifikation. Minst fyrställiga koder ska användas. Om ingen uppdelning av den treställiga kategorikoden förekommer ska den kompletteras med decimalen 9. Dataregistreringen underlättas av att samtliga koder kan hanteras som minst fyrställiga.

Inom vissa kapitel finns möjlighet att göra ytterligare uppdelningar i en femte position. Det gäller t.ex. uppdelningen i slutna och öppna frakturer i kapitel 19 och angivande av aktivitetskod för skadade personer i kapitel 20. I de specialistanpassade versionerna av klassifikationen kan på motsvarande sätt vissa fyrställiga subkategorier delas upp ytterligare i en femte position (som i dessa fall är alfabetisk).

Dagger-asterisk-systemet

Som redan nämnts medger dagger-asterisk-systemet att vissa tillstånd kan dubbelkodas både med avseende på sin etiologi (daggerkoden) och med avseende på sin manifestation eller lokalisering (asteriskkoden). Systemet ger sålunda information både om den underliggande generaliserade sjukdomen och en manifestation i ett särskilt organ eller med särskild lokalisering, vilken i sig utgör ett kliniskt problem som oftast handläggs inom en annan specialitet än grundsjukdomen.

Asteriskkoderna finns samlade inom 83 särskilda treställiga koder, flertalet av dem uppdelade i subkategorier. Vilka de är får man enklast en uppfattning om genom att de

särredovisas i den översikt som inleder varje kapitel.

Asteriskkoder utgör ena delen i ett kodpar och kan aldrig stå ensamma. De kräver alltid en åtföljande daggerkod. Som daggerkod förekommer dels särskilda koder som är märkta med daggertecken i klassifikationen, dels även andra (omärkta) koder som kan användas som daggerkoder. Samtliga tänkbara dagger-asterisk-kombinationer finns därför inte angivna i klassifikationen.

Vid diagnosregistrering på sjukhus ska asteriskkoden i ett kodpar redovisas först (till skillnad från vad som gällde i föregående svenska klassifikation). Den diagnos som följer omedelbart efter en asteriskkod ska utgöra - och tolkas alltså som - daggerkoden i det aktuella kodparet. Detta betyder bl.a. att om flera asteriskkoder med samma daggerkod ska redovisas, måste var och en av asteriskkoderna åtföljas av daggerkoden i fråga.

Vid utskrift av koderna i ett sådant kodpar kan det vara lämpligt att för tydlighets skull även ange asterisk- och daggertecknen efter respektive kod. Vid datorregistrering är det dock inte nödvändigt att ta med tecknet i fråga, eftersom asteriskkoderna är entydigt definierade som sådana i klassifikationen.

Andra former av dubbelkodning

I vissa situationer kan - förutom genom dagger-asterisk-systemet - mer än en kod användas för att fullständigt beskriva ett visst tillstånd. I dessa fall anges i klassifikationen att man genom att använda en tilläggskod kan redovisa ytterligare information.

Detta förekommer t.ex. med avseende på lokala infektioner som klassificeras i något av de organsystemrelaterade kapitlen, där koder från blocket B95-B98 i kapitel 1 kan användas för att ange den infektiösa organismen.

På motsvarande sätt kan funktionell aktivitet hos tumörer anges genom att den relevanta koden från kapitel 4 används i tillägg till tumörkoden.

Vid organiska, inklusive symtomatiska, psykiska störningar (avsnitt F00-F09) kan en

kod från ett annat kapitel användas som tilläggskod för att ange orsaken, t.ex. en underliggande sjukdom eller skada. I detta avsnitt finns också ett par dagger-asterisk-lösningar av motsvarande innebörd.

I de fall ett tillstånd har orsakats av ett toxiskt ämne kan en kod från kapitel 20 användas som tilläggskod för att ange ämnet i fråga. Motsvarande gäller också för läkemedelsutlösta tillstånd men här tillämpas speciella regler (se mera härom nedan).

Alla tillstånd som klassificeras i kapitel 19 ska åtföljas av en kod från kapitel 20 som beskriver skadans uppkomstsätt. (Detta överensstämmer med användningen av de s.k. E-numren i den föregående klassifikationen.) Detta beskrivs närmare i följande avsnitt.

Kodning av skador och förgiftningar

Dubbelklassificeringen av skador och förgiftningar syftar till att möjliggöra statistik baserad på två olika aspekter, nämligen både skadans natur och dess uppkomstsätt. Den kliniska diagnosen beskriver som regel skadans natur (t.ex. en viss typ av fraktur, sårskada eller förgiftning). Statistik över skadornas natur speglar vilka typer av sjukvårdsinsatser som varit aktuella och därmed resursutnyttjandet. Sådan statistik är däremot mindre användbar för förebyggande insatser; här är statistik över skadornas uppkomstsätt mer angelägen (t.ex. skada genom cykelolycka, fall från byggnadsställning, självmordsförsök).

Skadans natur klassificeras i kapitel 19. Som framgår av inledningen till detta kapitel bör - där så är möjligt - multipla, dvs. sammansatta, skador registreras med separata koder för de olika skadorna. Kombinationskoder för multipla skador avser fall där det inte finns tillräckligt med detaljer för att karakterisera varje enskilt tillstånd eller för sådan statistisk redovisning där det är lämpligt att redovisa en enda kod. Vid öppen fraktur kan man som ett alternativ till att registrera frakturen och sårskadan i separata koder utnyttja en undergruppering i frakturkodens femte position som gör det möjligt att skilja på slutna och öppna frakturer. De särskilda reglerna för att koda läkemedelsförgiftningarnas natur berörs i nästa avsnitt.

Skadans uppkomstsätt klassificeras i kapitel 20 som avser yttre orsaker till sjukdom och död. Koder från kapitel 19 ska alltid åtföljas av en kod från kapitel 20, vilken vid patientstatistik på sjukhus som regel registreras i ett särskilt fält.

Kapitel 20 är i ICD-10 till vissa delar mycket detaljrikt. I klinisk rutinverksamhet föreligger ofta inte så detaljerad information att det är möjligt att utnyttja detaljriktigheten beträffande uppkomstsättet för t.ex. transportolyckor. I den svenska klassifikationen erbjuds därför i dessa fall en möjlighet till förenklad användning av kodsystelet som innebär att man endast utnyttjar den minst preciserade koden inom en grupp av inbördes relaterade koder. Så kan t.ex. vid cykelolyckor koden V19 med tillämpliga decimaler ersätta de mer detaljerade koderna V10-V18 vid förenklad kodning. För att tydliggöra denna möjlighet har motsvarande avsnitt i klassifikationen fått en avvikande typografisk utformning.

Vid specialstudier med inriktning på olycksprevention kan självfallet de mer detaljerade koderna användas. Ett alternativ i sådana fall är den särskilda nordiska klassifikationen för registrering av olycksfallsskador.

Inverkan av läkemedel

När det gäller inverkan av droger, läkemedel och biologiska substanser skiljer man på följande två huvudtyper:

- förgiftning genom överdosering
- ogynnsam inverkan av en adekvat substans som ordinerats och givits på rätt sätt

Förgiftningar med läkemedel klassificeras med avseende på skadans natur i första hand genom ett kodnummer i serien T36-T50 (eller koden T50.9 åtföljd av motsvarande ATC-kod; se härom nedan). Denna kod (dessa koder) för förgiftningen anges som huvuddiagnos och blir som regel den enda kod (de enda koder) som beskriver skadans natur. Det är dock möjligt att som tilläggskod ange manifestationer som innebär betydande vårdproblem, t.ex. djup medvetslöshet som kräver vård på intensivvårdsavdelning; i detta fall kan medvetslöshet (R40.2) anges som tilläggskod.

Hur överdoseringen skett specificeras genom den kod från kapitel 20 som enligt vad som tidigare sagts alltid ska åtfölja en diagnos avseende skador och förgiftningar. Här kan man skilja på oavsiktlig förgiftning, dvs. förgiftning genom olyckshändelse (X40-X44), avsiktligt självtillfogad förgiftning, t.ex. självmordsförsök (X60-X64), övergrepp av annan person genom förgiftning, t.ex. mordförsök (X85). Vid läkemedelsförgiftning med oklar avsikt – dvs. i fall där informationen är otillräcklig för att avgöra om förgiftningen uppkommit genom olyckshändelse, om den är självtillfogad eller av annan person avsiktligt tillfogad - kan detta anges genom kod i serien Y10-Y14.

I den svenska klassifikationen erbjuds en möjlighet till förenklad användning av de nyssnämnda koderna från kapitel 20. Eftersom läkemedlet i fråga redan specificerats i koden från kapitel 19 (T36-T50) (eller genom koden T50.9 åtföljd av ATC-kod; se härom nedan), kan koden från kapitel 20 förenklas genom att man endast utnyttjar den minst preciserade koden i de nyssnämnda kodserierna, nämligen X44, X64 respektive Y14. För att tydliggöra denna möjlighet har motsvarande avsnitt i klassifikationen fått en avvikande typografisk utformning

Ogynnsamma effekter av läkemedel som administrerats på rätt sätt i terapeutiskt eller profylaktiskt syfte utgörs t.ex. av överkänslighetsreaktioner eller andra biverkningar. I dessa fall ska den ogynnsamma effekten anges som huvuddiagnos, medan det orsakande läkemedlet specificeras genom tilläggskod. Exempel på ogynnsam effekt kan vara blodsjukdom (D50-D76), dermatit på grund av intagen substans (L27), gastrit orsakad av acetylsalicylsyra (K29), kontaktdermatit (L23-L25), nefropati (N14.0-N14.2). En icke närmare specificerad läkemedelsreaktion får koden T88.7. I detta fall anges det orsakande läkemedlet som tilläggskod genom läkemedelskod från serien T36-T50 (eller motsvarande ATC-kod).

Uppkomstsättet måste dessutom anges med hjälp av en kod i kapitel 20 hämtad från kodserien Y40-Y57. Även i detta fall erbjuder den svenska klassifikationen en möjlighet till förenklad användning av de nyssnämnda koderna från kapitel 20. Eftersom läkemedlet i

fråga redan specificerats i koden från kapitel 19 (eller genom motsvarande ATC-kod), kan koden från kapitel 20 förenklas genom att man endast utnyttjar den minst preciserade koden i den aktuella kodserien, nämligen Y57.9. För att tydliggöra denna möjlighet har motsvarande avsnitt i klassifikationen också i detta fall fått en avvikande typografisk utformning.

Användningen av ATC-koder för läkemedel

Erfarenheten har visat att det vid registrering av förgiftningar och ogynnsam effekt av läkemedel många gånger är angeläget med en mer detaljerad beskrivning av det aktuella läkemedlet än vad ICD:s koder medger. Därtill kommer att utvecklingen av nya läkemedel sker så snabbt att klassifikationens förteckning över läkemedel inom kort tid kan bli inaktuell. I likhet med vad fallet var i föregående klassifikation ges därför i den svenska klassifikationen möjlighet att använda mer preciserade läkemedelskoder än de som anges i kodserien T36-T50.

För detta används de s.k. ATC-koder som återfinns i senaste upplagan av ”FASS: Läkemedel i Sverige”. ATC står för Anatomical Therapeutic Chemical Classification System och är ett läkemedelskodningssystem som utvecklats och används i de nordiska länderna. ATC-systemet används också i WHO:s internationella rapportering av biverkningar. Systemet rekommenderas av WHO även för redovisning av läkemedelsanvändning.

ATC-koderna är alfanumeriska och sjuställiga. De karakteriseras av att i fjärde positionen alltid ha en bokstav, vilket gör det möjligt att skilja dem från ICD-10-koder som har en liknande struktur. (För att undvika förväxling av koder måste därför såväl ICD-10-koder som ATC-koder alltid registreras med minst fyra tecken.)

Om mer än ett läkemedel varit aktuellt vid en förgiftning redovisas samtliga, varvid det kliniskt viktigaste anges först. I de fall ett läkemedel inte finns angivet med ATC-kod i FASS, t.ex. vid ex tempore-beredningar, eller vid ofullständiga uppgifter om orsakande substans används i stället kodnummer från serien T36-T50.

Användningen av kapitel 20

Som framgått tidigare ska koder från kapitel 19 alltid åtföljas av kod från kapitel 20 som anger den yttre orsaken till skadan, förgiftningen eller annat tillstånd som klassificeras i kapitel 19. Även andra tillstånd som uppfattas ha en yttre orsak men som klassificeras i något av kapitlen 1-18 kan kombineras med kod från kapitel 20.

Om flera yttre orsaker samtidigt är aktuella anges den orsak som hänför sig till den allvarligaste skadan, dvs. huvuddiagnosen, först. I normala fall bör det räcka med möjlighet att ange två samtidiga koder från kapitel 20.

Vissa möjligheter till förenklad användning av de detaljerade koderna i kapitel 20 för transportolyckor och vid inverkan av läkemedel har berörts ovan. I vissa andra fall kan det synas som om den samtidiga användningen av koder från kapitel 19 och 20 inte innebär att någon ny information tillförs. Av principiella skäl och för enhetlighetens skull ska man dock även i dessa fall ange koder från båda kapitlen.

Det bör påpekas att i inledningen till kapitel 20 återfinns en *platskod*. Denna har formen av en fjärdepositionsuppdelning och bör användas tillsammans med flertalet koder i detta kapitel (kategorierna W00-Y34 med undantag för Y06 och Y07). Platskoden används dock inte tillsammans med koder avseende transportolyckor eller för komplikationer vid medicinsk vård och kirurgiska åtgärder. I dessa fall är platskoden mindre relevant och fjärdepositionen används i stället för andra preciseringar. Platskoden ger t.ex. möjlighet att skilja ut olyckor som inträffat i hemmet, en upplysning som kan vara av betydelse i det olycksförebyggande arbetet.

En *aktivitetskod* återfinns också i ingressen till kapitel 20. Den beskriver aktiviteten hos den skadade personen vid tiden för den yttre orsakens inverkan och är avsedd att användas som en femtepositionsuppdelning av kategorierna V01-Y34 i tillämpliga fall. Aktivitetskoden gör det möjligt att statistiskt särredovisa t.ex. idrottsolyckor och olycksfall i arbete och har sålunda också betydelse för olyckspreventionen.

Det är viktigt att platskoden och aktivitetskoden inte blandas samman och att de registreras i rätta positioner. Om uppgift saknas om plats för den yttre orsakens inverkan kan man inte lämna fjärdepositionen blank eller i stället ange aktivitetskod där. I sådana fall måste koden för ospecificerad plats (.9) anges i fjärdepositionen, varvid en eventuellt tillämplig aktivitetskod kommer att registreras i femtepositionen.

Användningen av kapitel 21

Kapitel 21 avser faktorer av betydelse för hälsotillståndet och för kontakter med hälso- och sjukvården. Det motsvaras av den tidigare tilläggsklassifikationen som kallades V-serien. Antalet koder har emellertid utökats betydligt.

I detta kapitel finns kategorier som lämpar sig för att registrera orsaker till kontakter med sjukvården i speciella syften såsom för hälsokontroll eller profylaktiska åtgärder utan att någon diagnos registreras eller av administrativa skäl, t.ex. utfärdande av intyg. Efterundersökning av till synes friska personer efter tidigare behandling för maligna eller andra sjukdomar kan också registreras här liksom friska smittbärare. Denna typ av orsaker till kontakter är oftast aktuella som enda kod för ett öppenvårdsbesök.

Koder finns också för att registrera sådant som har väsentlig betydelse för patientens hälsotillstånd eller vård utan att detta utgör aktuell sjukdom eller skada. Här kan sålunda vissa potentiella hälsorisker noteras såsom socioekonomiska och psykosociala riskfaktorer, yrkesmedicinska exponeringar och förhållanden i familjeanamnesen eller den personliga anamnesen av betydelse för framtida kontakter med hälso- och sjukvården. I dessa fall är det oftast fråga om förhållanden som det finns anledning att registrera i tillägg till andra tillstånd. Självklart är det endast förhållanden med särskild betydelse i det enskilda fallet och vid det aktuella vårdtillfället eller öppenvårdsbesöket som bör registreras. Avsikten är inte att med hjälp av dessa koder ge en beskrivning av en persons allmänna livssituation.

Vilka diagnoser ska registreras på sjukhus?

För registrering i ett diagnosregister finns det i princip ingen gräns för hur många diagnoser som kan tas med för varje vårdad person. Inte minst praktiska synpunkter talar dock för en begränsning av antalet.

Endast sådana diagnoser som haft relevans för vården bör registreras. Om en diagnos har föranlett utredning eller någon form av behandling bör den registreras, eljest inte. (Denna regel är dock knappast tillämplig inom långtidssjukvård där patienter under mycket långa vårdtider hinner bli föremål för många utredningar och behandlingar. Här blir det i många fall aktuellt att göra ett urval av de viktigaste diagnoserna.) Oväsentliga bifynd, tidigare behandlade och till synes utläkta sjukdomar bör ej tas med, såvida de inte haft betydelse för utredningen eller behandlingen.

De symtomdiagnoser som finns samlade i kapitel 18 - men som i viss utsträckning också återfinns i organsystemkapitlen - bör som regel inte användas för att ytterligare precisera eller komplettera redan säkra diagnoser. Symtomdiagnoserna är i första hand avsedda för sådana fall där någon definitiv diagnos inte kan ställas.

Vid sjukhusbruk kan det vara motiverat att registrera båda de komponenter som ingår i ett kombinationsnummer. Vid ischemisk hjärtsjukdom (I20-I25) och cerebrovaskulär sjukdom (I60-I69) bör sålunda en samtidig hypertoni registreras med särskild kod avseende hypertoni (I10-I15), även om koderna för ischemisk hjärtsjukdom och cerebrovaskulär sjukdom anges innefatta förekomst av hypertoni.

När det gäller multipla tillstånd, t.ex. multipla skador för vilka det finns särskilda koder i kapitel 19, bör man vid sjukhusbruk registrera de ingående skadekomponenterna där så är möjligt.

Val av huvuddiagnos

Även om det sålunda är möjligt och lämpligt att registrera flera diagnoser vid ett och samma vårdtillfälle, är det för statistiska översikter och för vissa andra syften nödvändigt att ange ett av tillstånden som huvuddiagnos. För

patientstatistik vid sjukhus gäller att som huvuddiagnos definierar man det tillstånd för vilket patienten huvudsakligen utretts eller behandlats under sjukhusvistelsen. Härvid använder man den diagnosformulering som man kommit fram till vid vårdtillfällets slut (och alltså inte den ofta preliminärt formulerade intagningsdiagnosen). Om någon sjukdomsdiagnos inte ställts, gäller att det viktigaste symtomet eller problemet under vårdtillfället väljs som huvuddiagnos. Härutöver bör i patientjournalen anges de andra tillstånd eller problem som blivit föremål för utredning eller behandling under vårdtillfället som bidiagnoser.

Det tillstånd som tagit mest sjukvårdsresurser i anspråk bör väljas som huvuddiagnos om mer än ett tillstånd kan komma i fråga som huvuddiagnos. Det kan t.ex. vara fallet om en patient intas för vård för ett tillstånd och vårdtiden förlängs på grund av nödvändigheten att utreda eller behandla ett annat tillstånd som uppträder eller upptäcks under sjukhusvistelsen.

Vid tillstånd som dubbelkodas med dagger-asterisk-systemet är det diagnosparet i fråga som anges som huvuddiagnos. Av praktiska skäl anges emellertid asteriskdiagnosen först inom paret såsom tidigare nämnts. Vid skadefall hämtas huvuddiagnosen från kapitel 19 avseende skadans natur. Tillhörande kod från kapitel 20 avseende skadans uppkomstsätt kan ses som en dubbelkod.

Vid vårdtillfällen som gäller flera sinsemellan relaterade, multipla tillstånd (t.ex. multipla skador, multipla sena effekter, multipla komplicerande tillstånd vid HIV-infektion) gäller att man om möjligt bör koda varje ingående komponent separat och som huvuddiagnos välja det tillstånd som varit allvarligast och tagit mest sjukvårdsresurser i anspråk. Om inget av tillstånden dominerar bilden, kan man i stället ange någon av de särskilda koderna för multipla tillstånd som huvuddiagnos och därefter ange de ingående komponenterna med egna koder som bidiagnoser.

Oklara diagnoser

Säkerheten i de medicinska diagnoserna varierar och klassifikationen innehåller som

regel inte några kriterier för de angivna diagnoserna. Ett undantag utgör i detta avseende diagnoserna i kapitel 5 Psykiska sjukdomar och syndrom samt beteendestörningar. I detta kapitel finns för flertalet diagnoser beskrivningar av den kliniska bilden vilket underlättar en enhetlig diagnossättning.

Fall där diagnosen stöds av symtom och observerade sjukdomstecken och där misstanken kvarstår efter utredning, trots att diagnosen inte kunnat slutligt fastställas, anges ibland i patientjournalen med ett frågetecken inom parentes. Detta frågetecken kan som regel inte komma till uttryck i koden. Diagnoser som på det ena eller andra sättet markerats som osäkra skiljer sig emellertid ofta inte i princip - utan främst beträffande graden av osäkerhet - från andra diagnoser. De bör därför kodas som om inget frågetecken fanns.

Vid större osäkerhet om diagnosen bör man klassificera fallet på det symtom eller det onormala fynd som föranlett utredning eller vård. Här är det i första hand fråga om koder i kapitel 18. Det är fel att vid osäkerhet om diagnosen registrera flera alternativa osäkra diagnoser.

Om en patient observerats eller utretts för misstänkt sjukdom eller symtom och misstanken efter utredningen kunnat avföras och patienten inte visats vara i behov av ytterligare vård eller behandling, registreras fallet lämpligen med de särskilda koder som finns för denna typ av observations- och utredningsfall i kapitel 21 (Z03).

Följtillstånd och sena effekter

I praktisk medicinsk verksamhet förekommer inte sällan s.k. status post-diagnoser för att markera följtillstånd till och sena effekter av sjukdom, skada eller operation. Dessa diagnoser kan vålla svårigheter vid kodningen.

ICD-10 erbjuder ett antal kategorier för sena effekter (B90-B94, E64, E68, G09, I69, O94, O97, T90-T98, Y85-Y89). Dessa koder kan användas för att ange förekomsten av tillstånd som inte längre är för handen men som orsakat ett aktuellt problem som är föremål för utredning eller behandling. I dessa fall är det

dock det aktuella problemet som bör anges som huvuddiagnos. Koden för sena effekter används i dessa fall som tillägg till den kod som beskriver det aktuella resttillståndet. När det gäller sena effekter av skador bör koderna T90-T98 åtföljas av koder från kapitel 20 i serien Y85-Y89.

För att avgöra vad som ska anses vara sena effekter anges ibland i ICD-10 att detta gäller tillstånd som medicinskt betecknas som "sena" eller som kvarstår (och föranlett behandling eller intagning på sjukhus) ett år eller mer efter det ursprungliga insjuknandet eller den akuta skadan. Denna tidsangivelse är dock att anse som en hjälpregel. Något krav på att minst ett år ska ha förflutit finns inte, om tillståndet kliniskt betraktas som en "sen" effekt.

Kodning av komplikationer

En nyhet i ICD-10 är det utökade antalet kategorier för tillstånd som uppstått efter kirurgiska eller medicinska ingrepp, t.ex. postoperativa komplikationer. Förutom kodserien T80-T88 i kapitel 19 finns i flera organsystemkapitel särskilda kategorier för tillstånd som uppträder antingen som följd av vissa specifika åtgärder och tekniker eller som resultat av borttagande av ett organ (E89, G97, H59, H95, I97, J95, K91, M96, N99). Vissa tillstånd (t.ex. pneumoni och lungemboli) som kan uppstå i den postoperativa perioden uppfattas inte som unika, utan kodas på vanligt sätt. I dessa fall kan dock en kod från serien Y83-Y84 i kapitel 20 användas som tilläggskod för att ange relationen till åtgärden.

Översiktlig förteckning över innehållet i sjukdomsklassifikationens kapitel

Kapitel 1. Vissa infektionssjukdomar och parasitsjukdomar (A00-B99)

Infektionssjukdomar utgående från mag-tarmkanalen (A00-A09)

Tuberkulos (A15-A19)

Vissa djurburna bakteriesjukdomar (A20-A28)

Andra bakteriesjukdomar (A30-A49)

Huvudsakligen sexuellt överförda infektioner (A50-A64)

Andra spiroketsjukdomar (A65-A69)

Andra sjukdomar orsakade av klamydia (A70-A74)

Sjukdomar orsakade av rickettsiaarter (A75-A79)

Virussjukdomar i centrala nervsystemet (A80-A89)

Febersjukdomar orsakade av virus överförda av leddjur och virusorsakade hemorragiska febrar (A92-A99)

Virussjukdomar med hudutslag och slemhinneutslag (B00-B09)

Virushepatit (B15-B19)

Sjukdom orsakad av humant immunbristvirus [HIV] (B20-B24)

Andra virussjukdomar (B25-B34)

Svampsjukdomar (B35-B49)

Protozosjukdomar (B50-B64)

Masksjukdomar (B65-B83)

Lusangrepp, acarinos och andra infestationer (B85-B89)

Sena effekter av infektionssjukdomar och parasitsjukdomar (B90-B94)

Bakterier, virus och andra infektiösa organismer (B95-B98)

Andra infektionssjukdomar (B99-B99)

Kapitel 2. Tumörer (C00-D48)

Maligna tumörer med specificerad lokalisation, som konstaterats vara eller förmodats vara primära.

Undantag är dock tumörer i lymfoid, blodbildande och därmed besläktad vävnad (C00-C75)

Maligna tumörer i läpp, munhåla och svalg (C00-C14)

Malign tumör i matsmältningsorganen (C15-C26)

Malign tumör i andningsorganen och brösthållans organ (C30-C39)

Maligna tumörer i ben och ledbrosk (C40-C41)

Melanom och andra maligna tumörer i huden (C43-C44)

Maligna tumörer i mesotelial vävnad och mjukvävnad (C45-C49)

Malign tumör i bröstkörtel (C50-C50)

Maligna tumörer i de kvinnliga könsorganen (C51-C58)

Maligna tumörer i de manliga könsorganen (C60-C63)

Maligna tumörer i urinorganen (C64-C68)

Maligna tumörer i öga, hjärnan och andra delar av centrala nervsystemet (C69-C72)

Maligna tumörer i tyreoida och andra endokrina körtlar (C73-C75)

Maligna tumörer med ofullständigt angivna, sekundära och ospecificerade lokalisationer (C76-C80)

Maligna tumörer i lymfatisk, blodbildande och besläktad vävnad (C81-C96)

Flera (primära) maligna tumörer med olika ursprung (C97-C97)

Cancer in situ (D00-D09)
Benigna tumörer (D10-D36)
Tumörer av osäker eller okänd natur (D37-D48)

Kapitel 3. Sjukdomar i blod och blodbildande organ samt vissa rubbningar i immunsystemet (D50-D89)

Nutritionsanemier (D50-D53)
Hemolytiska anemier (D55-D59)
Aplastisk anemi och andra anemier (D60-D64)
Koagulationsrubbningar, purpura och andra blödningstillstånd (D65-D69)
Andra sjukdomar i blod och blodbildande organ (D70-D77)
Vissa rubbningar i immunsystemet (D80-D89)

Kapitel 4. Endokrina sjukdomar, nutritionsrubbningar och ämnesomsättningssjukdomar (E00-E90)

Sjukdomar i sköldkörteln (E00-E07)
Diabetes (E10-E14)
Andra rubbningar i glykosreglering och bukspottkörtelns inre sekretion (E15-E16)
Sjukdomar i andra endokrina körtlar (E20-E35)
Näringsbrist (E40-E46)
Andra näringsbriststillstånd (E50-E64)
Fetma och andra övernäringstillstånd (E65-E68)
Ämnesomsättningssjukdomar (E70-E90)

Kapitel 5. Psykiska sjukdomar och syndrom samt beteendestörningar (F00-F99)

Organiska, inklusive symtomatiska, psykiska störningar (F00-F09)
Psykiska störningar och beteendestörningar orsakade av psykoaktiva substanser (F10-F19)
Schizofreni, schizotypa störningar och vanföreställningssyndrom (F20-F29)
Förstämningssyndrom (F30-F39)
Neurotiska, stressrelaterade och somatoforma syndrom (F40-F48)
Beteendestörningar förenade med fysiologiska rubbningar och fysiska faktorer (F50-F59)
Personlighetsstörningar och beteendestörningar hos vuxna (F60-F69)
Psykisk utvecklingsstörning (F70-F79)
Störningar i psykisk utveckling (F80-F89)
Beteendestörningar och emotionella störningar med debut vanligen under barndom och ungdomstid (F90-F98)
Ospecificerad psykisk störning (F99-F99)

Kapitel 6. Sjukdomar i nervsystemet (G00-G99)

Inflammatoriska sjukdomar i centrala nervsystemet (G00-G09)
Systemiska atrofier som primärt engagerar centrala nervsystemet (G10-G14)
Basalgangliesjukdomar och rörelserubbningar (G20-G26)
Andra degenerativa sjukdomar i nervsystemet (G30-G32)
Myelinförstörande sjukdomar i centrala nervsystemet (G35-G37)
Episodiska och paroxysmala sjukdomar (G40-G47)
Sjukdomar i nerver, nervrötter och nervplexus (G50-G59)

Polyneuropatier och andra sjukdomar i perifera nervsystemet (G60-G64)
Neuromuskulära transmissionsrubbingar och sjukdomar i muskler (G70-73)
Cerebral pares och andra förlamningssyndrom (G80-G83)
Andra sjukdomar i nervsystemet (G90-G99)

Kapitel 1

Vissa infektionssjukdomar och parasitsjukdomar (A00-B99)

Aliqui morbi infectiosi et parasitarii

Innefattar:

Sjukdomar som i allmänhet uppfattas som smittsamma eller överförbara

Utesluter:

Bärare eller misstänkt bärare av agens för infektionssjukdom (Z22.-)

Infektionssjukdomar och parasitsjukdomar, som komplikation till graviditet, förlossning och barnsängstid (med undantag för obstetrisk tetanus och orsak av humant immunbristvirus [HIV]) (O98.-)

Infektionssjukdomar och parasitsjukdomar, specifika för perinatalperioden (med undantag för tetanus neonatorum, kikhosta, medfödd syfilis, perinatal gonokockinfektion och perinatal sjukdom orsakad av humant immunbristvirus [HIV]) (P35-P39)

Influensa och andra akuta luftvägsinfektioner (J00-J22)

Vissa lokaliserade infektioner - se kapitel för respektive organsystem

Anmärkning:

Tilläggskod (U80-U89) kan användas för att ange resistens mot antimikrobiella läkemedel

Detta kapitel innehåller följande avsnitt:

A00-A09 Infektionssjukdomar utgående från mag-tarmkanalen

A15-A19 Tuberkulos

A20-A28 Vissa djurburna bakteriesjukdomar

A30-A49 Andra bakteriesjukdomar

A50-A64 Huvudsakligen sexuellt överförda infektioner

A65-A69 Andra spiroketsjukdomar

A70-A74 Andra sjukdomar orsakade av klamydia

A75-A79 Sjukdomar orsakade av rickettsiaarter

A80-A89 Virusinfektioner i centrala nervsystemet

A92-A99 Febersjukdomar orsakade av virus överförda av leddjur och virus orsakade hemorragiska febrar

B00-B09 Virusinfektioner med hud- och slemhinneutslag

B15-B19 Virushepatit

B20-B24 Sjukdom orsakad av humant immunbristvirus [HIV]

B25-B34 Andra virussjukdomar

B35-B49 Svampsjukdomar

B50-B64 Protozosjukdomar

B65-B83 Magsjukdomar

B85-B89 Lusangrepp, angrepp av kvalsterarter och andra infestationer

B90-B94 Sena effekter av infektionssjukdomar och parasitsjukdomar

B95-B98 Bakterier, virus och andra infektiösa organismer

B99 Andra infektionssjukdomar

INFEKTIONSSJUKDOMAR UTGÅENDE FRÅN MAG-TARMKANALEN (A00-A09)

Morbi infectiosi origine gastrointestinali

- A00** **Kolera**
Cholera
- A00.0** **Kolera orsakad av *Vibrio cholerae*
01, biovar cholerae**
Klassisk kolera
- A00.1** **Kolera orsakad av *Vibrio cholerae*
01, biovar el tor**
Kolera El Tor
- A00.9** **Kolera, ospecificerad**
- A01** **Tyfoidfeber och
paratyfoidfeber**
Febris typhoides et febris
paratyphoides
- A01.0** **Tyfoidfeber**
Infektion orsakad av *Salmonella typhi*
- A01.1** **Paratyfoidfeber A**
- A01.2** **Paratyfoidfeber B**
- A01.3** **Paratyfoidfeber C**
- A01.4** **Paratyfoidfeber, ospecificerad**
Infektion orsakad av *Salmonella*
paratyphi UNS
- A02** **Andra salmonellainfektioner**
Aliae salmonelloses
Innefattar:
Infektion eller matförgiftning orsakad
av salmonellaarter andra än *Salmonella*
typhi och *Salmonella paratyphi*
- A02.0** **Salmonellaenterit**
Salmonellos
- A02.1** **Salmonellasepsis**
- A02.2†** **Lokaliserade salmonellainfektioner**
Renal tubulo-interstitiell sjukdom
orsakad av salmonella (N16.0*)
*Salmonella*artrit (M01.3*)
*Salmonella*meningit (G01*)
*Salmonella*osteomyelit (M90.2*)
*Salmonella*pneumoni (J17.0*)

- A02.8** **Andra specificerade
salmonellainfektioner**
- A02.9** **Andra salmonellainfektioner,
ospecificerade**
*Salmonella*infektion UNS
- A03** **Shigellos (bakteriell dysenteri,
rödsoot)**
Shigellosis
- A03.0** ***Shigella dysenteriae* (serogrupp A)**
Shiga-Kruse-dysenteri
- A03.1** ***Shigella flexneri* (serogrupp B)**
- A03.2** ***Shigella boydii* (serogrupp C)**
- A03.3** ***Shigella sonnei* (serogrupp D)**
- A03.8** **Annan specificerad shigellos**
- A03.9** **Shigellos, ospecificerad**
Bacillär dysenteri UNS
- A04** **Andra bakteriella
tarminfektioner**
Aliae infectiones bacteriales
intestinales
Utesluter:
Matförgiftning som klassificeras på
annan plats
Tuberkulös enterit (A18.3)
- A04.0** **Infektion med tarmpatogena
Escherichia coli-bakterier**
- A04.1** **Infektion med tarmtoxiska
Escherichia coli-bakterier**
- A04.2** **Infektion med tarminvasiva
Escherichia coli-bakterier**
- A04.3** **Infektion med tarmhemorragiska
Escherichia coli-bakterier**
- A04.4** **Annan tarminfektion med
*Escherichia coli***
Escherichia coli-enterit UNS
- A04.5** **Enterit orsakad av *Campylobacter***
- A04.6** **Enterit orsakad av *Yersinia*
enterocolitica**
Utesluter:
Extraintestinal yersinios (A28.2)

- A04.7 Enterokolit orsakad av Clostridioides difficile**
Matförgiftning orsakad av Clostridioides difficile
Pseudomembranös kolit
Toxisk effekt orsakad av Clostridioides difficile
- A04.8 Andra specificerade bakteriella tarminfektioner**
- A04.9 Bakteriell tarminfektion, ospecificerad**
Bakteriell enterit UNS
- A05 Annan matförgiftning orsakad av bakterier som ej klassificeras på annan plats**
Alia intoxicatio alimentaria bacterialis non alibi classificata
Utesluter:
Infektion orsakad av Escherichia coli (A04.0-A04.4)
Listerios (A32.-)
Matförgiftning och infektion orsakad av Clostridioides difficile (A04.7)
Matförgiftning och infektion orsakad av salmonella (A02.-)
Matförgiftning av skadlig föda (T61-T62)
- A05.0 Matförgiftning orsakad av stafylokker**
- A05.1 Botulism**
Matförgiftning orsakad av Clostridium botulinum
- A05.2 Matförgiftning orsakad av Clostridium perfringens [Clostridium welchii]**
Enteritis necroticans
- A05.3 Matförgiftning orsakad av Vibrio parahaemolyticus**
- A05.4 Matförgiftning orsakad av Bacillus cereus**
- A05.8 Andra specificerade matförgiftningar orsakade av bakterier**
- A05.9 Matförgiftning orsakad av bakterier, ospecificerad**

- A06 Amöbainfektion**
Amoebiasis
Innefattar:
Infektioner orsakade av Entamoeba histolytica
Utesluter:
Andra protozosjukdomar i tarmen (A07.-)
- A06.0 Akut amöbadysenteri**
Akut amoebiasis
Intestinal amöbainfektion UNS
- A06.1 Kronisk intestinal amöbainfektion**
- A06.2 Kolit orsakad av amöba**
- A06.3 Amöbom i tarmen**
Amöbom UNS
- A06.4 Leverabscess orsakad av amöba**
Hepatisk amoebiasis
- A06.5† Lungabscess orsakad av amöba**
Abscess i lunga (och lever) orsakad av amöba (J99.8*)
Abscess i lunga (och lever) med pneumoni orsakad av amöba (J17.3*)
- A06.6† Hjärnabscess orsakad av amöba (G07*)**
Abscess i hjärna (och lever) (och lunga) orsakad av amöba
- A06.7 Sårbildning i huden orsakad av amöba**
- A06.8 Amöbainfektion med annan lokalisation**
Amöbaappendicit
Amöbabilanit† (N51.2*)
- A06.9 Amöbainfektion, ospecificerad**
- A07 Andra protozosjukdomar i tarmen**
Alia morbi protozoici intestinales
- A07.0 Balantidiasis**
Dysenteri orsakad av Balantidium coli
- A07.1 Giardiasis**
Lambliasis
- A07.2 Infektion orsakad av Cryptosporidium**
Kryptosporidios

A07.3 Isosporiasis
Infektion orsakad av Isospora belli och Isospora hominis
Intestinal coccidiosis

A07.8 Andra specificerade tarmsjukdomar orsakade av protozoer
Intestinal trikomonasinfektion
Sarkocystos
Sarkosporidiosis

A07.9 Protozosjukdom i tarmen, ospecificerad
Kolit, diarré och dysenteri orsakad av protozoer

A08 Tarminfektioner orsakade av virus och andra specificerade organismer

Infectiones intestinales e viris et aliis organismis specificatis

Utesluter:

Influenta med gastrointestinalt engagemang (J09, J10.8-J11.8)

A08.0 Enterit orsakad av rotavirus

A08.1 Akut gastroenteropati orsakad av norovirus
Enterit orsakad av norovirus
Enterit orsakad av "small round structured virus"

A08.2 Enterit orsakad av adenovirus

A08.3 Enterit orsakad av annat specificerat virus

A08.3A Cocksackievirusenterit

A08.3B ECHO-virusenterit

A08.3W Enterit orsakad av annat specificerat virus

A08.4 Enterit orsakad av ospecificerat virus

Virusenterit UNS
Virusgastroenterit UNS
Virusgastroenteropati UNS

A08.5 Andra specificerade tarminfektioner

A09

Annan gastroenterit och kolit av infektiös och ospecificerad orsak

Alia gastroenteritis et colitis causae infectiousae et non specificatae

Utesluter:

Icke infektiös diarré (K52.9)
Icke infektiös diarré hos nyfödd (P78.3)
Om sjukdomen orsakas av bakterier, protozoer, virus och andra infektiösa organismer (A00-A08)

A09.0 Annan och ospecificerad gastroenterit och kolit av infektiös orsak

Diarré:

- akut hemorragisk
 - akut vattnig
 - dysenterisk
 - epidemisk
 - infektiös (neonatal) UNS
- Enterit, hemorragisk, septisk eller UNS
Gastroenterit, hemorragisk, septisk eller UNS
Kolit, hemorragisk, septisk eller UNS

A09.9 Gastroenterit och kolit av ospecificerad orsak

Neonatal diarré

Utesluter:

Obestämbar kolit (K52.3)

TUBERKULOS (A15-A19)

Tuberculosis

Innefattar:

Infektioner orsakade av *Mycobacterium tuberculosis* och *Mycobacterium bovis*

Utesluter:

HIV-infektion med tuberkulos (B20.0)
Medfödd tuberkulos (P37.0)
Pneumokonios förenad med tuberkulos (J65)
Sena effekter av tuberkulos (B90.-)
Silikotuberkulos (J65)

A15 Tuberkulos i andningsorganen, bakteriologiskt och histologiskt verifierad

Tuberculosis organorum respirationis, per bacteriologiam et histologiam confirmata

A15.0 Lungtuberkulos, verifierad med mikroskopisk sputumundersökning, med eller utan odling

Lungtuberkulos, verifierad bakteriologiskt
Tuberkulös bronkiektasi, verifierad bakteriologiskt
Tuberkulös fibros i lunga, verifierad bakteriologiskt
Tuberkulös pneumoni, med eller utan odling
Tuberkulös pneumotorax, med eller utan odling

Utesluter:

Lungtuberkulos, verifierad endast med odling (A15.1)

A15.1 Lungtuberkulos, verifierad endast med odling

A15.2 Lungtuberkulos, verifierad histologiskt

A15.3 Lungtuberkulos, verifierad med icke angiven metod

A15.4 Tuberkulos i intratorakala lymfkörtlar, verifierad bakteriologiskt och histologiskt

Tuberkulos i lymfkörtlar i hilus
Tuberkulos i lymfkörtlar i mediastinum
Tuberkulos i trakeobronkiella lymfkörtlar

Utesluter:

Primär tuberkulos (A15.7)

A15.5 Tuberkulos i larynx, trakea och bronker, verifierad bakteriologiskt och histologiskt

A15.6 Tuberkulös pleurit, verifierad bakteriologiskt och histologiskt

Pleuratuberkulos
Tuberkulöst empyem

Utesluter:

Tuberkulös pleurit vid verifierad primär tuberkulos (A15.7)

A15.7 Primär tuberkulos i andningsorganen, verifierad bakteriologiskt och histologiskt

A15.8 Annan tuberkulos i andningsorganen, verifierad bakteriologiskt och histologiskt

Tuberkulos i nasofarynx
Tuberkulos i näsa och sinus

A15.9 Tuberkulos i andningsorganen, ospecificerad, verifierad bakteriologiskt och histologiskt

A16 Tuberkulos i andningsorganen, ej verifierad bakteriologiskt eller histologiskt

Tuberculosis organorum respirationis, per bacteriologiam sive histologiam non confirmata

A16.0 Lungtuberkulos med bakteriologiskt och histologiskt negativt fynd

A16.1 Lungtuberkulos, bakteriologisk och histologisk undersökning ej genomförd

A16.2 Lungtuberkulos, utan uppgift om bakteriologisk eller histologisk verifikation

Lungtuberkulos UNS

A16.3 Tuberkulos i intratorakala lymfkörtlar, utan uppgift om bakteriologisk eller histologisk verifikation

Tuberkulos i intratorakala lymfkörtlar UNS
Tuberkulos i lymfkörtlar i hilus UNS
Tuberkulos i mediastinala lymfkörtlar UNS
Tuberkulos i trakeobronkiella lymfkörtlar UNS

Utesluter:

Primärtuberkulos (A16.7)

- A16.4** **Tuberkulos i larynx, trakea och bronk utan uppgift om bakteriologisk eller histologisk verifikation**
- A16.5** **Tuberkulös pleurit utan uppgift om bakteriologisk eller histologisk verifikation**
Pleuratuberkulos UNS
Tuberkulöst empyem UNS
Tuberkulös pleurit UNS
Utesluter:
Primär tuberkulos i andningsorganen (A16.7)
- A16.7** **Primär tuberkulos i andningsorganen utan uppgift om bakteriologisk eller histologisk verifikation**
Primär tuberkulos i andningsorganen UNS
Tuberkulöst primärkomplex
- A16.8** **Annan tuberkulos i andningsorganen utan uppgift om bakteriologisk eller histologisk verifikation**
Mediastinal tuberkulos UNS
Tuberkulos i:
 - nasofarynx UNS
 - näsa UNS
 - sinus UNS
- A16.9** **Tuberkulos i ospecificerat andningsorgan utan uppgift om bakteriologisk eller histologisk verifikation**
Tuberkulos i andningsorgan UNS
Tuberkulos UNS
- A17†** **Tuberkulos i nervsystemet**
Tuberculosis systematis nervosi
- A17.0†** **Tuberkulös meningit (G01*)**
Tuberkulos i cerebrala och spinala hjärnhinnor
Tuberkulös leptomeningit
- A17.1†** **Meningealt tuberkulom (G07*)**
Tuberkulom i hjärnhinna
- A17.8†** **Annan tuberkulos i nervsystemet**
Tuberkulos och tuberkulom i hjärna och ryggmärg (G07*)
Tuberkulös:
 - hjärnabscess (G07*)
 - meningoencefalit (G05.0*)
 - myelit (G05.0*)
 - polyneuropati (G63.0*)
- A17.9†** **Tuberkulos i nervsystemet, ospecificerad (G99.8*)**
- A18** **Tuberkulos i andra organ**
Tuberculosis aliorum organorum
- A18.0†** **Tuberkulos i skelettet och lederna**
Tuberkulos i:
 - höft (M01.1*)
 - knä (M01.1*)
 - kotpelare (M49.0*)
Tuberkulös:
 - artrit (M01.1*)
 - bennekros (M90.0*)
 - mastoidit (H75.0*)
 - osteit (M90.0*)
 - osteomyelit (M90.0*)
 - synovit (M68.0*)
 - tenosynovit (M68.0*)
- A18.1†** **Tuberkulos i urin- och könsorganen**
Tuberkulos i:
 - cervix (N74.0*)
 - manliga könsorganen (N51.-*)
 - njure (N29.1*)
 - uretär (N29.1*)
 - urinblåsan (N33.0*)
Tuberkulös inflammation i bäckenet hos kvinna (N74.1*)
- A18.2** **Tuberkulös perifer lymfadenopati**
Tuberkulös adenit
Utesluter:
Tuberkulos i lymfkörtlar:
 - intratorakala (A15.4, A16.3)
 - mesenteriala och retroperitoneala (A18.3)
Tuberkulös trakeobronkial adenopati (A15.4, A16.3)
- A18.3** **Tuberkulos i tarmarna, peritoneum och mesenterialkörtlarna**
Tuberkulos i:
 - anus och rektum† (K93.0*)
 - retroperitoneala lymfkörtlarna
 - tunntarmen och tjocktarmen† (K93.0*)
Tuberkulös:
 - ascites
 - enterit† (K93.0*)
 - peritonit† (K67.3*)

- A18.4 Tuberkulos i hud och subkutan vävnad**
 Lupus excedens
 Lupus vulgaris i ögonlock† (H03.1*)
 Lupus vulgaris UNS
 Scrofuloderma
 Tuberkulöst erythema induratum
Utesluter:
 Lupus erythematosus (L93.-)
 Systemisk lupus (M32.-)
- A18.4C Lupus vulgaris UNS
- A18.4D Scrofuloderma
- A18.4E Tuberkulöst erythema induratum
- A18.4F Tuberkulöst erythema nodosum
- A18.4G Tuberkulöst hudsår
- A18.4H Tuberculosis verrucosa cutis
- A18.4J Acne scrofulosorum
- A18.4K Lichen scrofulosorum
- A18.4L Papulonekrotisk tuberkulid
- A18.4X Tuberkulos i hud och subkutan vävnad, ospecificerad
- A18.5† Tuberkulos i öga**
 Tuberkulös:
 • episklerit (H19.0*)
 • interstitiell keratit (H19.2*)
 • keratokonjunktivit, flyktenulär form (H19.2*)
 • korioretinit (H32.0*)
 • kronisk iridocyklit (H22.0*)
Utesluter:
 Lupus vulgaris i ögonlock (A18.4)
- A18.6† Tuberkulos i öra**
 Tuberkulös otitis media (H67.0*)
Utesluter:
 Tuberkulös mastoidit (A18.0†)
- A18.7† Tuberkulos i binjurar (E35.1*)**
 Tuberkulös Addisons sjukdom
- A18.8† Tuberkulos i andra specificerade organ**
 Tuberkulos i:
 • endokardiet (I39.8*)
 • esofagus (K23.0*)
 • myokardiet (I41.0*)
 • perikardiet (I32.0*)
 • tyreoida (E35.0*)
 Tuberkulös cerebral arterit (I68.1*)

- A19 Miliartuberkulos (utspridd tuberkulos)**
 Tuberculosis miliaris
Innefattar:
 Disseminerad tuberkulos
 Generaliserad tuberkulos
 Tuberkulös polyserosit
- A19.0 Akut miliartuberkulos, en enda specificerad lokalisation**
- A19.1 Akut miliartuberkulos, flera lokalisationer**
- A19.2 Ospecificerad akut miliartuberkulos**
- A19.8 Annan miliartuberkulos**
- A19.9 Miliartuberkulos, ospecificerad**

VISSA DJURBURN BAKTERIESJUKDOMAR (A20-A28)

Morbi bacteriales zoonotici

- A20** **Pest**
Pestis
Innefattar:
 Infektion orsakad av Yersinia pestis
- A20.0 **Böldpest**
- A20.1 **Cellulokutan pest**
- A20.2 **Lungpest**
- A20.3 **Meningit av Yersinia pestis**
- A20.7 **Pestseptikemi**
- A20.8 **Andra specificerade pestformer**
 Abortiv pest
 Asymtomatisk pest
 Pestis minor
- A20.9 **Pest, ospecificerad**
- A21** **Tularemi (harpest)**
Tularaemia
Innefattar:
 Hjortflugfeber
 Infektion med Francisella tularensis
 Kanin- eller harpest
- A21.0 **Ulceroglandulär tularemi**
- A21.1 **Okuloglandulär tularemi**
- A21.2 **Pulmonell tularemi**
- A21.3 **Gastrointestinal tularemi**
 Abdominell tularemi
- A21.7 **Generaliserad tularemi**
- A21.8 **Andra specificerade tularemiformer**
- A21.9 **Tularemi, ospecificerad**
- A22** **Mjältbrand**
Anthrax
Innefattar:
 Infektion orsakad av Bacillus anthracis
- A22.0 **Kutan anthrax**
 Malignt karbunkel och pustel

- A22.1 **Pulmonell anthrax**
 Inhalationsanthrax
 Ragpickers disease
 Woolsorters disease
- A22.2 **Gastrointestinal anthrax**
- A22.7 **Antraxsepsis**
- A22.8 **Andra specificerade anthraxformer**
 Antraxmeningit† (G01*)
- A22.9 **Anthrax, ospecificerad**
- A23** **Undulantfeber**
Brucellosis
Innefattar:
 Maltafeber
 Medelhavsfeber
- A23.0 **Brucellos orsakad av Brucella melitensis**
- A23.1 **Brucellos orsakad av Brucella abortus**
- A23.2 **Brucellos orsakad av Brucella suis**
- A23.3 **Brucellos orsakad av Brucella canis**
- A23.8 **Annan specificerad brucellos**
- A23.9 **Brucellos, ospecificerad**
- A24** **Rots och melioidos**
Malleus et melioidosis
- A24.0 **Rots**
 Infektion orsakad av Burkholderia (Pseudomonas) mallei
 Malleus
- A24.1 **Akut och fulminant melioidos**
 Melioidospneumoni
 Melioidossepsis
- A24.2 **Subakut och kronisk melioidos**
- A24.3 **Annan specificerad melioidos**
- A24.4 **Melioidos, ospecificerad**
 Infektion orsakad av Burkholderia (Pseudomonas) pseudomallei
- A25** **Råttbetsfeber**
Febris morsus muris
- A25.0 **Spirillos**
 Sodoku

- A25.1 **Streptobacillos**
Haverhill-feber
Streptobacillär råttbetsfeber
- A25.9 **Råttbetsfeber, ospecificerad**
- A26** **Erysipeloid**
Erysipeloides
- A26.0 **Kutan erysipeloid**
- A26.7 **Sepsis orsakad av Erysipelothrix**
- A26.8 **Andra specificerade former av erysipeloid**
- A26.9 **Erysipeloid, ospecificerad**
- A27** **Leptospiros**
Leptospirosis
- A27.0 **Leptospirosis icterohaemorrhagica**
Leptospiros orsakad av *Leptospira interrogans* serovar icterohaemorrhagiae
- A27.8 **Andra specificerade former av leptospiros**
- A27.9 **Leptospiros, ospecificerad**
- A28** **Andra djurburna bakteriesjukdomar som ej klassificeras på annan plats**
Alii morbi bacteriales zoonotici, non alibi classificati
- A28.0 **Pasteurellos**
- A28.1 **Cat-scratch-feber**
- A28.2 **Extraintestinal yersinios**
Sepsis orsakad av *Yersinia enterocolitica*
Utesluter:
Enterit orsakad av *Yersinia enterocolitica* (A04.6)
Pest (A20.-)
- A28.8 **Andra specificerade djurburna bakteriesjukdomar som ej klassificeras på annan plats**
- A28.9 **Djurburen bakteriesjukdom, ospecificerad**

ANDRA BAKTERIESJUKDOMAR (A30-A49)

Alii morbi bacteriales

- A30** **Lepra**
Lepra
Innefattar:
Infektion orsakad av *Mycobacterium leprae*
Utesluter:
Sena följdtilstånd efter lepra (B92)
- A30.0 **Obestämbar lepra (dåligt avgränsad)**
I-lepra
- A30.1 **Tuberkuloid lepra**
TT-lepra
- A30.2 **Borderline-tuberkuloid lepra**
BT-lepra
- A30.3 **Borderline-lepra**
BB-lepra
- A30.4 **Borderline-lepromatös lepra**
BL-lepra
- A30.5 **Lepromatös lepra**
LL-lepra
- A30.8 **Andra specificerade former av lepra**
- A30.9 **Lepra, ospecificerad**
- A31** **Sjukdomar orsakade av andra mykobakterier**
Alii morbi mycobacterici
Utesluter:
Lepra (A30.-)
Tuberkulos (A15-A19)
- A31.0 **Mykobakteriell lungaffektion**
Infektion orsakad av *Mycobacterium avium*, intracelluläre (Battey-bacillen) och kansasii
- A31.1 **Mykobakteriell hudaffektion**
Infektion orsakad av *Mycobacterium marinum* och *Mycobacterium ulcerans*
- A31.8 **Andra specificerade mykobakteriella infektioner**
- A31.9 **Mykobakteriell infektion, ospecificerad**
Atypisk mykobakteriell infektion UNS
Mykobacterios UNS

- A32 Listerios**
Listeriosis
Innefattar:
Födoämnesburen listeriainfektion
Utesluter:
Disseminerad listerios hos nyfödd (P37.2)
- A32.0 Hudlisterios**
- A32.1† Meningit och meningoencefalit orsakad av Listeria**
Meningit orsakad av Listeria (G01*)
Meningoencefalit orsakad av Listeria (G05.0*)
- A32.7 Sepsis orsakad av Listeria**
- A32.8 Andra former av listerios**
Cerebral arterit orsakad av Listeria† (I68.1*)
Endokardit orsakad av Listeria† (I39.8*)
Okuloglandulär listerios
- A32.9 Listerios, ospecificerad**
- A33 Stelkramp hos nyfödd**
Tetanus neonatorum
- A34 Obstetrisk stelkramp**
Tetanus obstetricus
- A35 Annan stelkramp**
Alius tetanus
Tetanus UNS
Utesluter:
Tetanus neonatorum (A33)
Obstetrisk tetanus (A34)
- A36 Difteri**
Diphtheria
- A36.0 Svalgdifteri**
Angina med difteriska membraner
Tonsilldifteri
- A36.1 Difteri i nasofarynx**
- A36.2 Larynxdifteri**
Difterisk laryngotrakeit
- A36.3 Difteri i hud**
Kutan difteri
Sår-difteri
Utesluter:
Erythrasma (L08.1)
- A36.8 Andra former av difteri**
Difterisk myokardit† (I41.0*)
Difterisk polyneuropati† (G63.0*)
Konjunktivit orsakad av difteri† (H13.1*)
- A36.9 Difteri, ospecificerad**
- A37 Kikhosta**
Pertussis
- A37.0 Kikhosta orsakad av Bordetella pertussis**
- A37.1 Kikhosta orsakad av Bordetella parapertussis**
- A37.8 Kikhosta orsakad av andra specificerade bordetellaarter**
- A37.9 Kikhosta, ospecificerad**
- A38 Scharlakansfeber**
Scarlatina
Utesluter:
Streptokockangina (enbart) (J02.0)
- A39 Meningokockinfektion**
Infectio meningococcica
- A39.0† Meningokockmeningit (G01*)**
- A39.1† Waterhouse-Friderichsens syndrom (E35.1*)**
Adrenalt meningokocksyndrom
Hemorragisk inflammation i binjurar orsakad av meningokocker
- A39.2 Akut meningokockemi**
Septiskt syndrom orsakad av meningokocker
- A39.3 Kronisk meningokockemi**
Meningokockemi utan septiskt syndrom
Utesluter:
Bärare av meningokocker (Z22.3)
- A39.4 Meningokockemi, ej specificerad som akut eller kronisk**

- A39.5† Hjärtsjukdom orsakad av meningokocker**
 Meningokockendokardit (I39.8*)
 Meningokockkardit UNS (I52.0*)
 Meningokockmyokardit (I41.0*)
 Meningokockperikardit (I32.0*)
- A39.8 Andra meningokockinfektioner**
 Artrit efter meningokockinfektion† (M03.0*)
 Meningokockartrit† (M01.0*)
 Meningokockencefalit† (G05.0*)
 Meningokockkonjunktivit† (H13.1*)
 Retrobulbärneurit orsakad av meningokocker† (H48.1*)
- A39.9 Meningokockinfektion, ospecificerad**
 Sjukdom orsakad av meningokocker
 UNS

A40 Sepsis orsakad av streptokocker

Sepsis streptococcica

Tilläggskod (R57.2) kan användas för att ange septisk chock

Utesluter:

- Neonatal septikemi (P36.0-P36.1)
- Sepsis:
 - efter abort, extrauterin graviditet eller mola (O03-O07, O08.0)
 - efter infusion, transfusion och injektion i behandlingssyfte (T80.2)
 - efter operativt ingrepp (T81.4)
 - efter vaccination (T88.0)
 - hos nyfödd (P36.0-P36.1)
 - under barnsängstiden (O85)
 - under värkarbete (O75.3)

- A40.0 Sepsis orsakad av streptokocker grupp A**
- A40.1 Sepsis orsakad av streptokocker grupp B**
- A40.2 Sepsis orsakad av streptokocker grupp D och enterokocker**
- A40.3 Sepsis orsakad av Streptococcus pneumoniae**
 Pneumokocksepsis
- A40.8 Annan streptokocksepsis**
- A40.9 Streptokocksepsis, ospecificerad**

A41

Annan sepsis

Alia sepsis

Tilläggskod (R57.2) kan användas för att ange septisk chock

Utesluter:

- Bakteriemi UNS (A49.9)
- Sepsis:
 - efter abort, extrauterin graviditet eller mola (O03-O07, O08.0)
 - efter infusion, transfusion eller injektion i behandlingssyfte (T80.2)
 - efter kirurgiskt ingrepp (T81.4)
 - efter vaccination (T88.0)
 - under barnsängstiden (O85)
 - under nyföddhetsperioden (P36.-)
 - under värkarbete (O75.3)
- Sepsis orsakad av/vid:
 - aktinomykos (A42.7)
 - antrax (A22.7)
 - candida (B37.7)
 - erysipeloid (A26.7)
 - extraintestinal yersinios (A28.2)
 - gonokocker (A54.8)
 - listeria (A32.7)
 - melioidos (A24.1)
 - meningokocker (A39.2-A39.4)
 - pest (A20.7)
 - streptokocker (A40.-)
 - tularemi (A21.7)
- Toxic shock syndrome (A48.3)

A41.0 Sepsis orsakad av Staphylococcus aureus

A41.1 Sepsis orsakad av annan specificerad stafylokock
 Koagulasnegativ stafylokock

A41.2 Sepsis orsakad av ospecificerad stafylokock

A41.3 Sepsis orsakad av Haemophilus influenzae

A41.4 Sepsis orsakad av anaeroba bakterier

Utesluter:

- Gasgangrän (A48.0)

A41.5 Sepsis orsakad av andra gramnegativa organismer
 Gramnegativ sepsis UNS

A41.8 Andra specificerade former av sepsis

A41.9 Sepsis, ospecificerad
 Septikemi

A42	Aktinomykos (strålsvamp) Actinomycosis <i>Utesluter:</i> Aktinomycetom (B47.1)	A48	Andra bakteriesjukdomar som ej klassificeras på annan plats Alii morbi bacteriales, non alibi classificati <i>Utesluter:</i> Aktinomycetom (B47.1)
A42.0	Pulmonell aktinomykos	A48.0	Gasgangrän Klostridiecellulit Klostridiemyonekros
A42.1	Abdominell aktinomykos	A48.1	Legionärsjuka Legionella pneumoni
A42.2	Cervikofacial aktinomykos	A48.2	Icke-pneumonisk legionärsjuka [Pontiac-feber] Icke-pneumonisk legionellos
A42.7	Aktinomykotisk sepsis	A48.3	Toxic shock syndrome [TSS] <i>Utesluter:</i> Endotoxinchock UNS (R57.8) Sepsis UNS (A41.9)
A42.8	Andra specificerade former av aktinomykos	A48.4	Brasiliansk purpurafeber Systemisk Haemophilus aegyptius-infektion
A42.9	Aktinomykos, ospecificerad	A48.8	Andra specificerade bakteriesjukdomar
A43	Nokardios Nocardiosis	A49	Bakterieinfektion med ospecificerad lokalisation Infectio bacterialis, loco non indicato <i>Utesluter:</i> Bakterier som orsak till sjukdomar som klassificeras under andra kapitel (B95-B96) Klamydiainfektion UNS (A74.9) Meningokockinfektion UNS (A39.9) Rickettsiasjukdom UNS (A79.9) Spiroketinfektion UNS (A69.9)
A43.0	Pulmonell nokardios	A49.0	Stafylokockinfektion, ospecificerad lokalisation
A43.1	Kutan nokardios	A49.1	Streptokock- och enterokockinfektion, ospecificerad lokalisation
A43.8	Andra specificerade former av nokardios	A49.2	Haemophilus influenzae-infektion, ospecificerad lokalisation
A43.9	Nokardios, ospecificerad		
A44	Bartonellos Bartonellosis		
A44.0	Systemisk bartonellos Oroyafeber		
A44.1	Kutan och mukokutan bartonellos Verruga peruana		
A44.8	Andra specificerade former av bartonellos		
A44.9	Bartonellos, ospecificerad		
A46	Rosfeber Erysipelas <i>Utesluter:</i> Erysipelas efter förlossning eller under barnsängstiden (O86.8)		

A49.3 Mykoplasmainfektion, ospecificerad lokalisation

Utesluter:

Mykoplasma bronkit (J20.0)

Mykoplasma pneumoniae (J15.7)

A49.8 Infektion med andra bakterier, ospecificerad lokalisation

A49.9 Bakterieinfektion, ospecificerad

Bakteriemi UNS

HUVUDSAKLIGEN SEXUELLT ÖVERFÖRDA INFEKTIONER (A50-A64)

Infectiones, praecipue sexualiter transmissae

Utesluter:

Icke specifik och icke gonorröisk uretrit (N34.1)

Reiters sjukdom (M02.3)

Sjukdom orsakad av humant immunbristvirus [HIV] B20-B24)

A50 Medfödd syfilis

Syphilis congenita

A50.0 Tidig medfödd syfilis med symtom

Varje medfött syfilitiskt tillstånd som specificeras som tidigt eller som uppträder inom två år efter födelsen

A50.1 Tidig medfödd latent syfilis

Medfödd syfilis utan kliniska manifestationer med positiv serologisk reaktion och negativt lumbalvätskeprov och som uppträder inom två år efter födelsen

A50.2 Ospecificerad tidig medfödd syfilis

Medfödd syfilis UNS som uppträder inom två år efter födelsen

A50.3 Sen medfödd syfilitisk okulopati

Sen medfödd syfilitisk interstitiell keratit† (H19.2*)

Sen medfödd syfilitisk okulopati som ej klassificeras på annan plats (H58.8*)

Utesluter:

Hutchinsons triad (A50.5)

A50.4 Sen medfödd neurosyfilis [juvenil neurosyfilis]

Dementia paralytica juvenilis

Juvenil paralytic générale

Juvenil tabes dorsalis

Juvenil taboparetisk neurosyfilis

Sen medfödd syfilitisk encefalit† (G05.0*)

Sen medfödd syfilitisk meningit† (G01*)

Sen medfödd syfilitisk polyneuropati† (G63.0*)

Tilläggskod kan användas för att ange med tillståndet samtidigt förekommande psykisk sjukdom

Utesluter:

Hutchinsons triad (A50.5)

A50.5	Annan sen medfödd syfilis med symtom Varje medfött syfilitiskt tillstånd, som specificeras som sent eller som uppträder två år eller senare efter födseln Cluttons leder† (M03.1*) Hutchinsons tänder Hutchinsons triad Sen medfödd kardiovaskulär syfilis† (I98.0*) Sen medfödd syfilitisk artropati† (M03.1*) Sen medfödd syfilitisk osteokondropati† (M90.2*) Syfilitisk sadelnäsa	A51.4	Annan sekundär syfilis Sekundärsyfilitisk: <ul style="list-style-type: none"> inflammatorisk sjukdom i kvinnliga bäckenet† (N74.2*) iridocyklit† (H22.0*) lymfadenopati meningit† (G01*) myosit† (M63.0*) okulopati som ej klassificeras på annan plats† (H58.8*) periostit† (M90.1*)
A50.6	Sen medfödd latent syfilis Medfödd syfilis utan kliniska manifestationer med positiv serologisk reaktion och negativt lumbalvätskeprov, som uppträder två år eller senare efter födseln	A51.5	Tidig latent syfilis Förvärvad syfilis utan kliniska manifestationer, med positiv serologisk reaktion och negativt lumbalvätskeprov inom två år efter infektionen
A50.7	Ospecificerad sen medfödd syfilis Medfödd syfilis UNS som uppträder två år eller senare efter födseln	A51.9	Tidig syfilis, ospecificerad
A50.9	Medfödd syfilis, ospecificerad	A52	Sen syfilis Syphilis tarda
A51	Tidig syfilis Syphilis recens	A52.0†	Kardiovaskulär syfilis Kardiovaskulär syfilis UNS (I98.0*) Syfilitisk: <ul style="list-style-type: none"> aortainsufficiens (I39.1*) aortit (I79.1*) cerebral arterit (I68.1*) endokardit UNS (I39.8*) myokardit (I41.0*) perikardit (I32.0*) pulmonalisinsufficiens (I39.3*) Syfilitiskt aortaaneurysm (I79.0*)
A51.0	Primär genital syfilis Syfilitisk schanker UNS	A52.1	Symtomatisk neurosyfilis Dementia paralytica† (F02.8*) Paralysie générale† (F02.8*) Sensyfilitisk: <ul style="list-style-type: none"> akustikusneurit† (H94.0*) encefalit† (G05.0*) meningit† (G01*) optikusatrofi† (H48.0*) polyneuropati† (G63.0*) retrobulbärneurit† (H48.1*) Syfilitisk parkinsonism† (G22*) Syfilitisk (tabetisk) artropati† (M14.6*) Tabes dorsalis
A51.1	Primär anal syfilis		<i>Utesluter:</i> Charcots artropati (G98†)
A51.2	Primär syfilis med andra lokalisationer	A52.2	Asymtomatisk neurosyfilis
A51.3	Sekundär syfilis i hud och slemhinnor Condyloma latum Syfilitisk alopeci† (L99.8*) Syfilitisk leukoderma† (L99.8*) Syfilitiskt muköst plaque	A52.3	Neurosyfilis, ospecificerad Sen syfilis i centrala nervsystemet UNS Syfilitisk gumma i centrala nervsystemet UNS Syfilom i centrala nervsystemet UNS
A51.3A	Condyloma latum		
A51.3B	Syfilitisk (sekundär) alopeci† (L99.8*)		
A51.3C	Syfilitisk leukoderma† (L99.8*)		
A51.3X	Sekundär syfilis i hud och slemhinnor, ospecificerad		

A52.7	<p>Annan symtomatisk sen syfilis Glomerulär sjukdom vid syfilis† (N08.0*) Ospecificerat stadium av syfilis i:</p> <ul style="list-style-type: none"> • benvävnad† (M90.2*) • lever† (K77.0*) • lungor† (J99.8*) • muskler† (M63.0*) • synovialmembran† (M68.0*) <p>Sen eller tertiär syfilis och syfilitisk gumma oavsett lokalisation med undantag för de som klassificeras under A52.0-A52.3 Sensyfilitisk:</p> <ul style="list-style-type: none"> • bursit† (M73.1*) • episklerit† (H19.0*) • inflammationssjukdom i kvinnliga bäckenet† (N74.2*) • korioretinit† (H32.0*) • leukoderma† (L99.8*) • okulopati som ej klassificeras på annan plats† (H58.8*) • peritonit† (K67.2*) 	A54	<p>Gonokockinfektion Infectio gonococcica</p>
A52.8	<p>Sen latent syfilis Syfilis (förvärvad) utan kliniska manifestationer, med positiv serologisk reaktion och negativ lumbalvätskeprov, två år eller mer efter infektion</p>	A54.0	<p>Gonokockinfektion i könsorganen och de nedre urinvägarna utan abscess i periuretrala eller accessoriska körtlar Gonokockcervicit UNS Gonokockcystit UNS Gonokockuretrit UNS Gonokockvulvovaginit UNS</p> <p><i>Utesluter:</i> Infektion förenad med körtelabscess i urogenitalorganen (A54.1) eller med periuretral abscess (A54.1)</p>
A52.9	<p>Sen syfilis, ospecificerad</p>	A54.0A	Gonokockcervicit UNS
A53	<p>Annan och ospecificerad syfilis Alia syphilis et syphilis non specificata</p>	A54.0C	Gonokockuretrit UNS
A53.0	<p>Latent syfilis, ej specificerad som tidig eller sen Latent syfilis UNS Positiv serologisk reaktion för syfilis</p>	A54.0D	Gonokockvulvovaginit UNS
A53.9	<p>Syfilis ospecificerad Syfilis (förvärvad) UNS Infektion orsakad av Treponema pallidum UNS</p> <p><i>Utesluter:</i> Syfilis UNS, som orsakar död hos barn under två års ålder (A50.2)</p>	A54.0E	Gonokockbalanit (akut) (kronisk)
		A54.0F	Gonokockorsakad lymfangit i penis
		A54.0X	Gonokockinfektion i könsorgan och nedre urinvägar utan abscess, ospecificerad
		A54.1	<p>Gonokockinfektion i könsorganen och de nedre urinvägarna med abscess i periuretrala och accessoriska körtlar Gonokockabscess i Bartholins körtel</p>
		A54.2†	<p>Gonokockpelviperitonit och andra gonokockinfektioner i urin- och könsorganen Av gonokocker orsakad:</p> <ul style="list-style-type: none"> • epididymit (N51.1*) • inflammation i det kvinnliga bäckenet (N74.3*) • orkit (N51.1*) • prostatit (N51.0*) <p><i>Utesluter:</i> Gonokockperitonit (A54.8)</p>
		A54.3	<p>Gonokockinfektion i ögat Gonokockiridocyklit† (H22.0*) Gonokockkonjunktivit† (H13.1*) Ophthalmia neonatorum orsakad av gonokocker</p>
		A54.4†	<p>Gonokockinfektion i muskuloskeletala systemet Gonokockartrit (M01.3*) Gonokockbursit (M73.0*) Gonokockosteomyelit (M90.2*) Gonokocksynovit (M68.0*) Gonokocktenosynovit (M68.0*)</p>
		A54.5	Gonokockfaryngit

A54.6	Gonokockinfektion i anus och rektum	A56.1†	Klamydiainfektion i pelvipерitoneum och andra urin- och könsorgan Klamydiaepididymit (N51.1*) Klamydiainflammation i kvinnliga bäckenet (N74.4*) Klamydiaorkit (N51.1*)
A54.8	Andra gonokockinfektioner Av gonokocker orsakad: <ul style="list-style-type: none"> • endokardit† (I39.8*) • hjärnabscess† (G07*) • hudförändring • meningit† (G01*) • myokardit† (I41.0*) • perikardit† (I32.0*) • peritonit† (K67.1*) • pneumoni† (J17.0*) • sepsis <i>Utesluter:</i> Gonokockpelvipерitonit (A54.2)	A56.2	Klamydiainfektion i urin- och könsorganen, ospecificerad
A54.9	Gonokockinfektion, ospecificerad	A56.3	Klamydiainfektion i anus och rektum
A55	Lymfogradulom (veneriskt) orsakat av klamydia Lymphogranuloma venereum e Chlamydia	A56.4	Klamydiainfektion i svalget
A56	Andra sexuellt överförda klamydiasjukdomar Alii morbi e Chlamydia, sexualiter transmissi <i>Innefattar:</i> Sexuellt överförda sjukdomar orsakade av Chlamydia trachomatis <i>Utesluter:</i> Klamydialymfogradulom (A55) Konjunktivit hos nyfödd orsakad av klamydia (P39.1) Pneumoni hos nyfödd orsakad av klamydia (P23.1) Sjukdomstillstånd orsakade av klamydia som klassificeras under A74.-	A56.8	Sexuellt överförd klamydiainfektion med andra specificerade lokaliseringar
A56.0	Klamydiainfektion i nedre delen av urin- och könsorganen Klamydiacervicit Klamydiacystit Klamydiauretrit Klamydiavulvovaginit	A57	Chankroid (mjuk schanker) Chancroides Ulcus molle
A56.0A	Klamydiacervicit	A58	Granuloma inguinale Granuloma inguinale Donovanos
A56.0C	Klamydiauretrit	A59	Trikomonasinfektion Trichomoniasis <i>Utesluter:</i> Trikomonasinfektion i tarm (A07.8)
A56.0D	Klamydiavulvovaginit	A59.0	Urogenital trikomonasinfektion Leukorré (vaginal) orsakad av Trichomonas (vaginalis) Prostatit orsakad av Trichomonas (vaginalis)† (N51.0*)
A56.0X	Klamydiainfektion i nedre delen av urin- och könsorganen, ospecificerad	A59.8	Trikomonasinfektion med andra lokaliseringar
		A59.9	Trikomonasinfektion, ospecificerad
		A60	Anogenital infektion med herpes simplex-virus Infectio herpetica analis et genitalis
		A60.0	Urogenital infektion med herpes simplex-virus Herpes simplex-infektion i könsorganen: <ul style="list-style-type: none"> • hos kvinna† (N77.0-N77.1*) • hos man† (N51.-*)

A60.1 Infektion med herpes simplex-virus i den perianala huden och rektum

A60.9 Anogenital infektion med herpes simplex-virus

A63 **Andra huvudsakligen sexuellt överförda sjukdomar som ej klassificeras på annan plats**

Alii morbi praecipue sexualiter transmissi non alibi classificati

Utesluter:

Molluscum contagiosum (B08.1)

Papillom i cervix (D26.0)

A63.0 **Condyloma acuminatum**

A63.0A Spetsiga kondylom

A63.0B Platta kondylom

A63.0C Bowenoid papulos

A63.0W Kondylom, ospecificerade

A63.8 **Andra specificerade huvudsakligen sexuellt överförda sjukdomar**

A63.8A Infektion med Mycoplasma genitalium

A63.8W Annan specificerad huvudsakligen sexuellt överförd sjukdom

A64 **Ospecificerad sexuellt överförd sjukdom**

Morbus sexualiter translatus, non specificatus

Venerisk sjukdom UNS

Sexually transmitted disease [STD]

UNS

Sexuellt överförd sjukdom UNS

ANDRA SPIROKETSJUKDOMAR (A65-A69)

Alii morbi spirochaetales

Utesluter:

Leptospiros (A27.-)

Syfilis (A50-A53)

A65 **Icke venerisk syfilis**

Syphilis non venerea

Bejel

A66 **Yaws**

Yaws

Innefattar:

Buba

Frambösi

Pian

A66.0 **Primärlesioner vid yaws**

A66.1 **Multipla papillom och wet crab yaws**

A66.2 **Andra tidiga hudlesioner vid yaws**

A66.3 **Hyperkeratos vid yaws**

A66.4 **Gumma och sår vid yaws**

A66.5 **Gangosa**

A66.6 **Ben- och ledlesioner vid yaws**

A66.7 **Andra manifestationer vid yaws**

A66.8 **Latent yaws**

A66.9 **Yaws, ospecificerad**

A67 **Pinta**

Pinta

Innefattar:

Carate

A67.0 **Primära lesioner vid pinta**

A67.1 **Intermediära lesioner vid pinta**

A67.2 **Sena lesioner vid pinta**

A67.3 **Blandade lesioner vid pinta**

A67.9 **Pinta, ospecificerad**

- A68** **Återfallsfeber**
 Febris recurrens
Utesluter:
 Infektion orsakad av Borrelia burgdorferi (A69.2)
- A68.0** **Återfallsfeber överförd av löss**
 Återfallsfeber orsakad av Borrelia recurrentis
- A68.1** **Återfallsfeber överförd av fästingar**
 Återfallsfeber orsakad av varje annan borreliaart än Borrelia recurrentis
- A68.9** **Återfallsfeber, ospecificerad**
- A69** **Andra spiroketinfektioner**
 Aliae infectiones spirochaetales
- A69.0** **Nekrotiserande ulcerös stomatit**
 Cancrum oris
 Fusospiroketalt gangrän
 Gangränös stomatit
 Noma
- A69.1** **Andra Vincent-infektioner**
 Akut ulcererande gingivostomatit
 Vincents angina
- A69.1A Vincents angina
- A69.1B Ulcererande gingivostomatit (akut)
- A69.1W Annan Vincent-infektion
- A69.2** **Infektion orsakad av Borrelia burgdorferi**
 Artrit orsakad av borrelia† (M01.2*)
 Borreliainfektion UNS
 Borrelios UNS
 Erythema (chronicum) migrans
 Myokardit orsakad av borrelia† (I41.2*)
 Neuroborrelios† (G01*)
- A69.8** **Andra specificerade spiroketinfektioner**
- A69.9** **Spiroketinfektion, ospecificerad**

ANDRA SJUKDOMAR ORSAKADE AV KLAMYDIA (A70-A74)
 Alii morbi e Chlamydia

- A70** **Infektion orsakad av Chlamydia psittaci (papegojsjuka)**
 Infectio e Chlamydia psittaci
 Ornitos
 Psittakos
- A71** **Trakom**
 Trachoma
Utesluter:
 Sena effekter av trakom (B94.0)
- A71.0** **Trakom i tidigt stadium**
 Trachoma dubium
- A71.1** **Trakom i aktivt skede**
 Follikulär trakomatös konjunktivit
 Granulär trakomatös konjunktivit
 Trakomatös pannus
- A71.9** **Trakom, ospecificerad**
- A74** **Andra sjukdomar orsakade av klamydier**
 Alii morbi e Chlamydia
Utesluter:
 Klamydiapneumoni (J16.0)
 Klamydiakonjunktivit hos nyfödd (P39.1)
 Klamydiapneumoni hos nyfödd (P23.1)
 Sexuellt överförda klamydiasjukdomar (A55-A56)
- A74.0†** **Klamydiakonjunktivit (H13.1*)**
 Paratrakom
- A74.8** **Andra specificerade klamydiainfektioner**
 Klamydiaperitonit† (K67.0*)
- A74.9** **Klamydiainfektion, ospecificerad**

SJUKDOMAR ORSAKADE AV RICKETTSIAARTER (A75-A79)

Rickettsioses

A75 Fläcktyfus överförd av löss, loppor och kvalster

Typhus exanthematicus per pediculum, pulicem et acarum

Utesluter:

Rickettsios orsakad av Neorickettsia sennetsu [Ehrlichia sennetsu] (A79.8)

A75.0 Epidemisk fläcktyfus orsakad av **Rickettsia prowazekii**
Epidemisk fläcktyfus (överförd av löss)
Klassisk fläcktyfus

A75.1 Fläcktyfus med återuppblussande [Brills sjukdom]
Brill-Zinssers sjukdom

A75.2 Fläcktyfus orsakad av **Rickettsia typhi**
Murin (loppburen) fläcktyfus

A75.3 Fläcktyfus orsakad av **Rickettsia tsutsugamushi**
Fläcktyfus överförd av kvalster
Tsutsugamushi-feber

A75.9 Fläcktyfus, ospecificerad
Fläcktyfus UNS

A77 Rickettsiasjukdom överförd av fästingar

Rickettsiosis per ixodidam

A77.0 Fläckfeber orsakad av **Rickettsia rickettsii**
Rocky Mountain-fläckfeber
Sao Paulo-feber

A77.1 Fläckfeber orsakad av **Rickettsia conorii**
Afrikansk fästingfeber
Boutonneusfeber
Indisk fästingfeber
Kenyansk fästingfeber
Marseillesfeber
Medelhavs fästingfeber

A77.2 Fläckfeber orsakad av **Rickettsia sibirica**
Nordasiatisk fästingfeber
Sibirisk fästingfeber

A77.3 Fläckfeber orsakad av **Rickettsia australis**
Queenslandfästingfeber

A77.8 Annan specificerad fläckfeber

A77.9 Fläckfeber, ospecificerad

A78 Q-feber

Febris Q

Infektion orsakad av Coxiella burnetii

A79 Andra rickettsiasjukdomar

Aliae rickettsioses

A79.0 Skyttegravsfeber
Quintan-feber
Wolhynien-feber

A79.1 **Rickettsia-koppor orsakade av Rickettsia akari**
Kew Garden feber
Vesikulär rickettsios

A79.8 Andra specificerade rickettsiasjukdomar
Rickettsios orsakad av Neorickettsia sennetsu [Ehrlichia sennetsu] (A79.8)

A79.9 Rickettsiasjukdom, ospecificerad
Rickettsiainfektion UNS

VIRUSSJUKDOMAR I CENTRALA NERVSYSTEMET (A80-A89)

Viroses systematis nervosi centralis

Utesluter:

Sena effekter av polio (B91)

Sena effekter av virusencefalit (B94.1)

A80 Akut polio (barnförlamning)

Poliomyelitis acuta

A80.0 Akut polio med förlamningar orsakad av poliovaccinivirus

A80.1 Akut polio med förlamningar orsakad av vilt importerat virus

A80.2 Akut polio med förlamningar orsakad av vilt inhemskt virus

A80.3 Akut polio med förlamningar, annan och ospecificerad

A80.4 Akut polio utan förlamningar

A80.9 Akut polio, ospecificerad

A81 Atypisk virusinfektion i centrala nervsystemet

Infectio viralis atypica systematis nervosi centralis

Innefattar:

Prionsjukdom i centrala nervsystemet

A81.0 Creutzfeldt-Jakobs sjukdom
Subakut spongiform encefalopati

A81.1 Subakut skleroserande panencefalit [SSPE]
Dawsons inclusion body-encefalit
van Bogaerts skleroserande
leukoencefalopati

A81.2 Progressiv multifokal leukoencefalopati
Multifokal leukoencefalopati UNS

A81.8 Andra atypiska virusinfektioner i centrala nervsystemet
Kuru

A81.9 Atypisk virusinfektion i centrala nervsystemet, ospecificerad
Prionsjukdom i centrala nervsystemet
UNS

A82 Rabies (vattuskräck)

Rabies

A82.0 Rabies, sylvatisk form
Vilddjursrabies

A82.1 Rabies, urban form
Husdjursrabies

A82.9 Rabies, ospecificerad

A83 Virusencefalit överförd av myggor

Encephalitis viralis per mosquitos

Innefattar:

Virusmeningoencefalit överförd av myggor

Utesluter:

Venezuelan equine encephalitis (A92.2)

A83.0 Japansk encefalit

A83.1 Western equine encephalitis

A83.2 Eastern equine encephalitis

A83.3 St Louis encephalitis

A83.4 Australian encephalitis
Kunjin encephalitis

A83.5 California encephalitis
La Crosse encephalitis

A83.6 Rocio-virusencefalit

A83.8 Annan specificerad virusencefalit överförd av myggor

A83.9 Virusencefalit överförd av myggor, ospecificerad

A84 Virusencefalit överförd av fästingar

Encephalitis viralis per ixodidam

Innefattar:

Virusmeningoencefalit överförd av fästingar

A84.0 Fjärranösternencefalit överförd av fästingar
Russian spring-summer encephalitis [RSSE]

A84.1	Centraleuropeisk encefalit överförd av fästingar Tick-borne encephalitis [TBE]	A87	Virusmeningit Meningitis viralis <i>Utesluter:</i> Meningit orsakad av: <ul style="list-style-type: none"> herpes simplex-virus (B00.3) mässlingvirus (B05.1) poliovirus (A80.-) påssjukevirus (B26.1) Meningit vid bältros (B02.1)
A84.8	Annan specificerad virusencefalit överförd av fästingar Louping ill	A87.0†	Meningit orsakad av enterovirus (G02.0*) Meningit orsakad av coxsackievirus Meningit orsakad av ECHO-virus
A84.9	Virusencefalit överförd av fästingar, ospecificerad	A87.0A	Meningit av Coxsackievirus
A85	Andra virusencefaliter som ej klassificeras på annan plats Aliae encephalitides virales non alibi classificatae <i>Innefattar:</i> Specificerad virusencefalomyelit som ej klassificeras på annan plats Specificerad virusmeningoencefalit som ej klassificeras på annan plats <i>Utesluter:</i> Encefalit orsakad av: <ul style="list-style-type: none"> cytomegalvirus (B25.8) herpes simplex-virus (B00.4) influensavirus (J10.8, J11.8) mässlingvirus (B05.0) poliovirus (A80.-) påssjukevirus (B26.2) rubellavirus (B06.0) Encefalit vid: <ul style="list-style-type: none"> bältros (B02.0) vattkoppor (B01.1) Lymfocytär koriomeningit (A87.2) Myalgisk encefalomyelit (G93.3)	A87.0B	Meningit av ECHO-virus
A85.0†	Enteroviral encefalit (G05.1*) Enteroviral encefalomyelit	A87.0W	Meningit orsakad av annat specificerat enterovirus
A85.1†	Adenoviral encefalit (G05.1*) Adenoviral encefalomeningit	A87.1†	Meningit orsakad av adenovirus (G02.0*)
A85.2	Virusencefalit överförd av leddjur, ospecificerad	A87.2	Lymfocytär koriomeningit Lymfocytär meningoencefalit
A85.8	Andra specificerade virusencefaliter Encephalitis lethargica von Economo-Cruchets sjukdom	A87.8	Andra specificerade virusmeningiter
A86	Ospecificerad virusencefalit Encephalitis viralis non specificata Virusencefalomyelit UNS Virusmeningoencefalit UNS	A87.9	Virusmeningit, ospecificerad Virusmeningit UNS
		A88	Andra virusinfektioner i centrala nervsystemet som ej klassificeras på annan plats Aliae infectiones virales systematis nervosi centralis non alibi classificatae <i>Utesluter:</i> Virusencefalit UNS (A86) Virusmeningit UNS (A87.9)
		A88.0	Enteroviral exanthematous fever [Boston exanthem] <i>Anmärkning:</i> Denna kod i ICD-10 kan ifrågasättas och torde ej komma till användning i Sverige.
		A88.1	Epidemisk vertigo
		A88.8	Andra specificerade virusinfektioner i centrala nervsystemet
		A89	Ospecificerad virusinfektion i centrala nervsystemet Infectio virosa systematis nervosi centralis non specificata

**FEBERSJUKDOMAR ORSAKADE AV
VIRUS ÖVERFÖRDA AV LEDDJUR
OCH VIRUSORSAKADE
HEMORRAGISKA FEBRAR (A92-A99)**

Febres virales per arthropoda
transmissae et febres virosae
haemorrhagicae per arthropoda
transmissae

**A92 Andra febersjukdomar än
dengue orsakade av virus
överförda av myggor**

Aliae febres virales per mosquitos
transmissae

Utesluter:

Ross River disease (B33.1)

A92.0 Chikungunya-virusjukdom
Chikungunya-feber (hemorragisk)

A92.1 O'nyong-nyong-feber

A92.2 Venezuelan equine encephalitis

A92.3 West Nile virus-infektion
West Nile fever

A92.4 Rift Valley fever

A92.5 Zikavirusinfektion
Zika UNS
Zikavirusfeber

Utesluter:

Medfödd zikavirusjukdom (P35.4)

**A92.8 Andra specificerade febersjukdomar
orsakade av virus överförda av
myggor**
Ockelbosjuka

**A92.9 Febersjukdom orsakad av virus
överförd av myggor, ospecificerad**

**A93 Andra febersjukdomar
orsakade av virus överförda
av leddjur, som ej
klassificeras på annan plats**

Aliae febres virales per arthropoda
transmissae, non alibi classificatae

A93.0 Oropouche-virusjukdom
Oropouche-feber

A93.1 Sandmyggefieber
Pappataci-feber
Phlebotomus-feber

A93.2 Colorado-fästingfeber

**A93.8 Andra specificerade
virusfebersjukdomar överförda av
leddjur**
Allvarlig febersjukdom med
trombocytopenisyndrom
Piryvirusfeber
Vesicular stomatitis virus disease
[Indiana fever]

**A94 Ospecificerad febersjukdom
orsakad av virus överfört av
leddjur**

Febris viralis per arthropoda
transmissa non specificata
Arbovirusinfektion UNS

A95 Gula febern

Febris flava

A95.0 Gula febern, sylvatisk form
Jungle yellow fever

A95.1 Gula febern, urban form

A95.9 Gula febern, ospecificerad

A96 Arenaviral hemorragisk feber
Febris haemorrhagica arenaviralis

A96.0 Hemorragisk Junin-virusfeber
Argentinsk hemorragisk feber

A96.1 Machupo hemorragisk feber
Boliviansk hemorragisk feber

A96.2 Lassafeber

**A96.8 Andra specificerade arenavirala
hemorragiska febrar**

**A96.9 Arenaviral hemorragisk feber,
ospecificerad**

- A97** **Dengue**
 Febris dengue
 Denguefeber
Anmärkning:
 För klassificering av svårighetsgrad och beskrivning av varningstecken se t.ex. Handbook för clinical management of dengue. Word Health Organization 2012
 (http://apps.who.int/iris/bitstream/10665/76887/1/9789241504713_eng.pdf?ua=1)
- A97.0** **Dengue utan varningstecken**
 Hemorragisk denguefeber grad 1 och 2
 Hemorragisk denguefeber utan varningstecken
- A97.1** **Dengue med varningstecken**
 Hemorragisk denguefeber med varningstecken
- A97.2** **Allvarlig dengue**
 Allvarlig denguefeber
 Allvarlig hemorragisk denguefeber
- A97.9** **Dengue, ospecificerad**
 Denguefeber UNS
- A98** **Andra hemorragiska febersjukdomar orsakade av virus som ej klassificeras på annan plats**
 Aliae febres virales
 haemorrhagicae non alibi classificatae
- A98.0** **Centralasiatisk hemorragisk feber**
- A98.1** **Omskfeber**
- A98.2** **Kyasanur Forest disease**
- A98.3** **Marburgfeber**
- A98.4** **Ebolafeber**
- A98.5** **Hemorragisk feber med njurpåverkan**
 Hantavirusinfektion
 Hemorragisk feber:
 - epidemisk
 - koreansk
 - rysk
 Nephropathia epidemica (sorkfeber med njurpåverkan)† (N08.0*)
Utesluter:
 Hantavirus med (kardio)pulmonellt syndrom [HPS] [HCPS] (J17.1* B33.4†)
 Sorkfeber utan njurpåverkan (A98.8A)
- A98.8** **Andra specificerade virala hemorragiska febersjukdomar**
- A98.8A Sorkfeber utan njurpåverkan (puumalavirusinfektion)
- A98.8W Annan specificerad viral hemorragisk febersjukdom
- A99** **Ospecificerad hemorragisk febersjukdom orsakad av virus**
 Febris virosa haemorrhagica non specificata

VIRUSSJUKDOMAR MED HUDUTSLAG OCH SLEMHINNEUTSLAG (B00-B09)

Viroses cum exanthemate et affectiones mucosae

B00 Herpes simplex-infektioner

Infectiones herpesvirales

Utesluter:

Anogenital infektion med herpes simplex-virus (A60.-)
Herpangina (B08.5)
Medfödd herpes simplex-infektion (P35.2)
Mononukleos orsakad av Epstein-Barr-virus (B27.0)

B00.0 Eczema herpeticum

Kaposi varicelliforma utslag

B00.1 Vesikulär dermatit orsakad av herpes simplex-virus

Herpes labialis

B00.1A Herpes labialis

B00.1B Herpes facialis

B00.1W Vesikulär dermatit orsakad av herpes simplex-virus, annan lokalisation

B00.1X Vesikulär dermatit orsakad av herpes simplex-virus, ospecificerad lokalisation

B00.2 Gingivostomatit och faryngotonsillit orsakade av herpes simplex-virus

Herpes simplex-faryngit

B00.3† Meningit orsakad av herpes simplex-virus (G02.0*)

B00.4† Encefalit orsakad av herpes simplex-virus (G05.1*)

Meningoencefalit orsakad av herpes simplex-virus
Simian B disease

B00.5† Ögonsjukdom orsakad av herpes simplex-virus

Dermatit i ögonlocken orsakad av herpes simplex-virus (H03.1*)
Främre uveit orsakad av herpes simplex-virus (H22.0*)
Iridocyklit orsakad av herpes simplex-virus (H22.0*)
Irit orsakad av herpes simplex-virus (H22.0*)
Keratit orsakad av herpes simplex-virus (H19.1*)
Keratokonjunktivit orsakad av herpes simplex-virus (H19.1*)
Konjunktivit orsakad av herpes simplex-virus (H13.1*)

B00.7 Disseminerad herpes simplex-infektion

B00.8 Andra specificerade former av infektion med herpes simplex-virus

Hepatit orsakad av herpes simplex-virus† (K77.0*)
Paronyki orsakad av herpes simplex-virus† (L99.8*)

B00.9 Herpes simplex-infektion, ospecificerad

Infektion med herpes simplex UNS

B01 Vattkoppor

Varicellae

B01.0† Vattkoppor med meningit (G02.0*)

B01.1† Vattkoppsencefalit (G05.1*)

Vattkoppor med encefalomyelit
Encefalit efter vattkoppor

B01.2† Vattkoppor med pneumoni (J17.1*)

B01.8 Vattkoppor med andra specificerade komplikationer

B01.9 Vattkoppor utan komplikation

Varicellae UNS

B02 Bältros

Herpes zoster

B02.0† Bältros med encefalit (G05.1*)

Meningoencefalit vid zoster

B02.1† Bältros med meningit (G02.0*)

B02.2† Bältros med andra komplikationer från nervsystemet

Postherpetisk:

- genikulatumganglionit (G53.0*)
- polyneuropati (G63.0*)
- trigeminusneuralgi (G53.0*)

B02.3† Bältros med ögonkomplikationer

Bältros med:

- blefarit (H03.1*)
- iridocyklit (H22.0*)
- irit (H22.0*)
- keratit (H19.2*)
- keratokonjunktivit (H19.2*)
- konjunktivit (H13.1*)
- sklerit (H19.0*)

B02.7 Generaliserad bältros

B02.8	Bältros med andra specificerade komplikationer	B06.0†	Röda hund med neurologiska komplikationer Rubellaencefalit (G05.1*) Rubellameningit (G02.0*) Rubellameningoencefalit (G05.1*)
B02.9	Bältros utan komplikation Herpes zoster UNS Zoster UNS	B06.8	Röda hund med andra specificerade komplikationer Rubellaartrit† (M01.4*) Rubellapneumoni† (J17.1*)
B03	Smittkoppor Variola <i>Anmärkning:</i> År 1980 förklarade den trettiofjärde World Health Assembly att smittkoppor utrotats. Klassifikationen behålls för översiktens skull	B06.9	Röda hund utan komplikation Rubella UNS
B04	Mpox Variola simialis	B07	Virusvärtor Verrucae virogenes Verruca simplex Verruca vulgaris <i>Utesluter:</i> Blåspapillom (D41.4) Cervixpapillom (D26.0) Condyloma acuminatum (A63.0) Larynxpapillom (D14.1)
B04.9	Mpox	B07.9A	Verruca vulgaris
B05	Mässling Morbilli <i>Utesluter:</i> Subakut skleroserande panencefalit (A81.1)	B07.9B	Verruca filiformis
B05.0†	Mässlingsencefalit (G05.1*) Encefalit efter mässling Encefalit i samband med mässling	B07.9C	Verruca plana
B05.1†	Mässlingsmeningit (G02.0*) Meningit efter mässling Meningit i samband med mässling	B07.9D	Verruca plantaris
B05.2†	Pneumoni som komplikation till mässling (J17.1*)	B07.9W	Andra virusvärtor
B05.3†	Otit som komplikation till mässling (H67.1*)	B07.9X	Virusvärtor, ospecificerade
B05.4	Mässling med tarmkomplikationer	B08	Andra virussjukdomar med hud- och slemhinneutslag som ej klassificeras på annan plats Alii morbi virales cum laesionibus cutaneis et mucocutaneis non alibi classificati <i>Utesluter:</i> Vesicular stomatitis virus disease [Indiana fever] (A93.8)
B05.8	Mässling med andra specificerade komplikationer Keratitis och keratokonjunktivit i samband med mässling† (H19.2*)	B08.0	Andra infektioner orsakade av ortopoxvirus Ecthyma contagiosum Orf Smittsam pustulös dermatit <i>Utesluter:</i> Mpox (B04)
B05.9	Mässling utan komplikation Mässling UNS	B08.0A	Ecthyma contagiosum
B06	Röda hund Rubella <i>Utesluter:</i> Medfödd rubella (P35.0)	B08.0B	Falska kokoppor
		B08.0C	Kokoppor
		B08.0W	Annan och ospecificerad infektion orsakad av ortopoxvirus

- B08.1 Mollusker**
Molluscum contagiosum
- B08.2 Tredagarsfeber**
Exanthema subitum
Sjätte sjukan
- B08.3 Erythema infectiosum**
Femte sjukan
- B08.4 Hand, foot and mouth disease**
Hand-, fot och munsjuka
Höstblåsor
Vesikulär stomatit med exantem
orsakad av enterovirus
- B08.5 Herpangina**
Vesikulär faryngit orsakad av
enterovirus
- B08.8 Andra specificerade virusinfektioner
med hud- och slemhinneutslag**

- B09 Ospecificerad virusinfektion
med hud- och
slemhinneutslag**
Infectio viralis non specificata cum
laesionibus cutaneis et
mucocutaneis
Virusenantem UNS
Virusexantem UNS

VIRUSHEPATIT (B15-B19)

Hepatitis viralis

Utesluter:

- Hepatit orsakad av cytomegalvirus (B25.1)
- Hepatit orsakad av herpes simplex-virus (B00.8)
- Sena effekter av virushepatit (B94.2)

- B15 Akut hepatit A**
Hepatitis acuta A

- B15.0 Hepatit A med leverkoma**

- B15.9 Hepatit A utan leverkoma**
Akut virushepatit A UNS
Hepatit A UNS

- B16 Akut hepatit B**
Hepatitis acuta B

- B16.0 Akut hepatit B med hepatit D
(coinfection) med leverkoma**

- B16.1 Akut hepatit B med hepatit D
(coinfection) utan leverkoma**

- B16.2 Akut hepatit B utan hepatit D med
leverkoma**

- B16.9 Akut hepatit B utan hepatit D, och
utan leverkoma**
Akut (virus)hepatit B UNS
Hepatit B UNS

- B17 Annan akut virushepatit**
Alia hepatitis viralis acuta

- B17.0 Akut hepatit D (superinfektion) vid
kronisk hepatit B**

- B17.1 Akut hepatit C**

- B17.2 Akut hepatit E**

- B17.8 Annan specificerad akut virushepatit**
Akut virushepatit non-A non-B som ej
klassificeras på annan plats
Hepatit non-A non-B som ej
klassificeras på annan plats

- B17.9 Akut virushepatit, ospecificerad**
Akut hepatit UNS
Akut infektiös hepatit

B18	Kronisk virushepatit Hepatitis viralis chronica	B18.2	Kronisk (virus)hepatit C
B18.0	Kronisk (virus)hepatit B med hepatit D (coinfection)	B18.2A	Kronisk hepatit C, normal lever
B18.0A	Kronisk hepatit B med hepatit D (coinfection), normal lever	B18.2B	Kronisk hepatit C, ospecifik reaktiv hepatit
B18.0B	Kronisk hepatit B med hepatit D (coinfection), ospecifik reaktiv hepatit	B18.2C	Kronisk hepatit C, kronisk persisterande hepatit (KPH)
B18.0C	Kronisk hepatit B med hepatit D (coinfection), kronisk persisterande hepatit (KPH)	B18.2D	Kronisk hepatit C, kronisk aktiv hepatit (KAH)
B18.0D	Kronisk hepatit B med hepatit D (coinfection), kronisk aktiv hepatit (KAH)	B18.2E	Kronisk hepatit C, kronisk aktiv hepatit med cirros
B18.0E	Kronisk hepatit B med hepatit D (coinfection), kronisk aktiv hepatit med cirros	B18.2F	Kronisk hepatit C, fibros
B18.0F	Kronisk hepatit B med hepatit D (coinfection), fibros	B18.2G	Kronisk hepatit C, cirros
B18.0G	Kronisk hepatit B med hepatit D (coinfection), cirros	B18.2H	Kronisk hepatit C, steatos
B18.0H	Kronisk hepatit B med hepatit D (coinfection), steatos	B18.2W	Kronisk hepatit C, annat histologiskt fynd
B18.0W	Kronisk hepatit B med hepatit D (coinfection), annat histologiskt fynd	B18.2X	Kronisk hepatit C, ej biopserad
B18.0X	Kronisk hepatit B med hepatit D (coinfection), ej biopserad	B18.8	Annan specificerad kronisk virushepatit
B18.1	Kronisk (virus)hepatit B utan hepatit D (Virus)hepatit B	B18.8A	Annan specificerad kronisk virushepatit, normal lever
B18.1A	Kronisk hepatit B utan hepatit D, normal lever	B18.8B	Annan specificerad kronisk virushepatit, ospecifik reaktiv hepatit
B18.1B	Kronisk hepatit B utan hepatit D, ospecifik reaktiv hepatit	B18.8C	Annan specificerad kronisk virushepatit, kronisk persisterande hepatit (KPH)
B18.1C	Kronisk hepatit B utan hepatit D, kronisk persisterande hepatit (KPH)	B18.8D	Annan specificerad kronisk virushepatit, kronisk aktiv hepatit (KAH)
B18.1D	Kronisk hepatit B utan hepatit D, kronisk aktiv hepatit (KAH)	B18.8E	Annan specificerad kronisk virushepatit, kronisk aktiv hepatit med cirros
B18.1E	Kronisk hepatit B utan hepatit D, kronisk aktiv hepatit med cirros	B18.8F	Annan specificerad kronisk virushepatit, fibros
B18.1F	Kronisk hepatit B utan hepatit D, fibros	B18.8G	Annan specificerad kronisk virushepatit, cirros
B18.1G	Kronisk hepatit B utan hepatit D, cirros	B18.8H	Annan specificerad kronisk virushepatit, steatos
B18.1H	Kronisk hepatit B utan hepatit D, steatos	B18.8W	Annan specificerad kronisk virushepatit, annat
B18.1W	Kronisk hepatit B utan hepatit D, annat histologiskt fynd	B18.8X	Annan specificerad kronisk virushepatit, ej biopserad
B18.1X	Kronisk hepatit B utan hepatit D, ej biopserad	B18.9	Kronisk virushepatit, ospecificerad
		B18.9A	Kronisk virushepatit, ospecificerad, normal lever
		B18.9B	Kronisk virushepatit, ospecificerad, ospecifik reaktiv hepatit
		B18.9C	Kronisk virushepatit, ospecificerad, kronisk persisterande hepatit (KPH)
		B18.9D	Kronisk virushepatit, ospecificerad, kronisk aktiv hepatit (KAH)
		B18.9E	Kronisk virushepatit, ospecificerad, kronisk aktiv hepatit med cirros

- B18.9F Kronisk virushepatit, ospecificerad, fibros
- B18.9G Kronisk virushepatit, ospecificerad, cirros
- B18.9H Kronisk virushepatit, ospecificerad, steatos
- B18.9W Kronisk virushepatit, ospecificerad, annat histologiskt fynd
- B18.9X Kronisk virushepatit, ospecificerad, ej biopserad

B19 **Ospecificerad virushepatit**
Hepatitis viralis non specificata

B19.0 **Ospecificerad virushepatit med leverkoma**

B19.9 **Ospecificerad virushepatit utan leverkoma**
Virushepatit UNS

SJUKDOM ORSAKAD AV HUMANT IMMUNBRISTVIRUS [HIV] (B20-B24)

Morbus e viro humano immunodeficientiam provocanti [HIV]

Anmärkning:

Vid sjukhusbruk och annan morbiditetsstatistik bör man registrera de specifika tillstånd som ingår i B20-B23 separat

Utesluter:

Asymtomatisk HIV-infektion (Z21)
Positiv HIV-serologi utan säker HIV-infektion (R75)
Som komplikation till graviditet, förlossning och barnsängstid (O98.7)

B20 **Sjukdom orsakad av humant immunbristvirus [HIV] tillsammans med infektions- och parasitsjukdom**

Morbus e viro HIV, cum morbo infectioso sive parasitario

Utesluter:

Akut HIV-infektionssyndrom (B23.0)

- B20.0** **HIV-infektion med mykobakterieinfektion**
HIV-infektion med tuberkulos
- B20.1** **HIV-infektion med andra bakterieinfektioner**
- B20.2** **HIV-infektion med cytomegalvirusinfektion**
- B20.3** **HIV-infektion med andra virusinfektioner**
- B20.4** **HIV-infektion med candidainfektion**
- B20.5** **HIV-infektion med andra mykoser**
- B20.6** **HIV-infektion med Pneumocystis jirovecii (carinii)-pneumoni**
- B20.7** **HIV-infektion med multipla infektioner**
- B20.8** **HIV-infektion med andra infektions- och parasitsjukdomar**
- B20.9** **HIV-infektion med ospecificerad infektions- eller parasitsjukdom**
HIV-infektion med infektion UNS

B21 Sjukdom orsakad av humant immunbristvirus [HIV] tillsammans med maligna tumörer

Morbus e viro HIV cum neoplasmatibus malignis

- B21.0 HIV-infektion med Kaposis sarkom
- B21.1 HIV-infektion med Burkitts lymfom
- B21.2 HIV-infektion med andra typer av non-Hodgkin-lymfom
- B21.3 HIV-infektion med andra maligna tumörer i lymfoid, blodbildande och besläktad vävnad
- B21.7 HIV-infektion med multipla maligna tumörer
- B21.8 HIV-infektion med andra specificerade maligna tumörer
- B21.9 HIV-infektion med ospecificerad malign tumör

B22 Sjukdom orsakad av humant immunbristvirus [HIV] tillsammans med andra specificerade sjukdomar

Morbus e viro HIV cum aliis morbis specificatis

- B22.0 HIV-infektion med encefalopati
HIV-demens
- B22.1 HIV-infektion med lymfoid interstitiell pneumonit
- B22.2 HIV-infektion med extrem avmagring
HIV-infektion med failure to thrive
Slim disease
- B22.7 HIV-infektion med multipla sjukdomar som klassificeras på annan plats

Anmärkning:

För användning av denna kategori hänvisas till kodinstruktioner för morbiditet och mortalitet

B23 Sjukdom orsakad av humant immunbristvirus [HIV] tillsammans med andra tillstånd

Morbus e viro HIV cum aliis conditionibus

- B23.0 Akut HIV-infektionssyndrom
- B23.1 HIV-infektion med (kvarstående) generaliserad lymfadenopati
- B23.2 HIV-infektion med hematologiska och immunologiska avvikelser som ej klassificeras på annan plats
- B23.8 HIV-infektion med andra specificerade sjukdomstillstånd

B24 Ospecificerad sjukdom orsakad av humant immunbristvirus [HIV]

Morbus e viro HIV non specificatus
Acquired immunodeficiency syndrome [AIDS] UNS
AIDS-related complex [ARC] UNS

ANDRA VIRUSSJUKDOMAR (B25-B34)

Aliae viroses

B25 Cytomegalvirussjukdom

Morbus cytomegaloviralis

Utesluter:

- Medfödd cytomegalvirusinfektion (P35.1)
- Mononukleos orsakad av cytomegalvirus (B27.1)

B25.0† Cytomegalviruspneumonit (J17.1*)

B25.1† Cytomegalvirushepatit (K77.0*)

B25.2† Cytomegalviruspankreatit (K87.1*)

B25.8 Andra specificerade cytomegalvirusinfektioner

B25.9 Cytomegalvirussjukdom, ospecificerad

B26 Påssjuka

Parotitis epidemica

Innefattar:

- Epidemisk parotit
- Infektiös parotit

B26.0† Påssjukesjukdom (N51.1*)

B26.1† Påssjukemeningit (G02.0*)

B26.2† Påssjukesencefalit (G05.1*)

B26.3† Påssjukespankreatit (K87.1*)

B26.8 Påssjuka med andra specificerade komplikationer

- Påssjukesjukdom (M01.5*)
- Påssjukemyokardit (I41.1*)
- Påssjukenefrit (N08.0*)
- Påssjukespolyneuropati (G63.0*)

B26.9 Påssjuka utan komplikation
Påssjuka UNS

B27 Körtelfeber

Mononucleosis infectiosa

B27.0 Mononukleos orsakad av Epstein-Barr-virus

B27.1 Mononukleos orsakad av cytomegalvirus

B27.8 Annan infektiös mononukleos

B27.9 Infektiös mononukleos, ospecificerad

B30 Viruskonjunktivit

Conjunctivitis viralis

Utesluter:

- Ögonsjukdom vid:
 - herpes simplex-infektion (B00.5)
 - zoster (B02.3)

B30.0† Keratokonjunktivit orsakad av adenovirus (H19.2*)

Epidemisk keratokonjunktivit

B30.1† Konjunktivit orsakad av adenovirus (H13.1*)

Akut folliculär konjunktivit orsakad av adenovirus
Simbassäng-konjunktivit

B30.2 Faryngokonjunktivit orsakad av virus

B30.3† Akut epidemisk hemorragisk konjunktivit (orsakad av enterovirus) (H13.1*)

Hemorragisk konjunktivit (akut) (epidemisk)
Konjunktivit orsakad av coxsackievirus 24
Konjunktivit orsakad av enterovirus 70

B30.8† Annan viruskonjunktivit (H13.1*)
Newcastlekonjunktivit

B30.9 Viruskonjunktivit, ospecificerad

B33 Andra virussjukdomar som ej klassificeras på annan plats

Alii morbi virales non alibi classificati

B33.0 Epidemisk myalgi
Bornholmssjuka

B33.1 Ross River disease
Epidemisk polyartrit och exantem
Ross River feber

B33.2 Viruskardit

B33.3 Retrovirusinfektion som ej klassificeras på annan plats
Retrovirusinfektion UNS

B33.4† Hantavirus med (kardio)pulmonellt syndrom [HPS] [HCPS] (J17.1*)

Hantavirusinfektion med lungmanifestationer
Pulmonellt syndrom orsakat av Sin Nombre-virus

Utesluter:

Hemorragisk feber med njurmanifestationer (N08.0*A98.5†)

B33.8 Andra specificerade virussjukdomar

B34 Virussjukdom med ospecificerad lokalisering

Morbus viralis loco non specificato

Utesluter:

Cytomegalvirusjukdom UNS (B25.9)
Herpes simplex-infektion UNS (B00.9)
Retrovirusinfektion UNS (B33.3)
Virus som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel (B97.-)

B34.0 Adenovirusinfektion, ospecificerad lokalisering

B34.1 Enterovirusinfektion, ospecificerad lokalisering

Coxsackievirusinfektion UNS
ECHO-virusinfektion UNS

B34.1A Enterovirusinfektion, coxsackie, ospecificerad lokalisering

B34.1B Enterovirusinfektion, ECHO, ospecificerad lokalisering

B34.1W Annan specificerad enterovirusinfektion, ospecificerad lokalisering

B34.2 Coronavirusinfektion, ospecificerad lokalisering

Utesluter:

Covid-19, virus identifierat (U07.1)
Covid-19, virus ej identifierat (U07.2)
SARS (J12.8 som primärkod och U04.9 som tilläggskod)
SARS (U04.9)

B34.3 Parvovirusinfektion, ospecificerad lokalisering

B34.4 Papovavirusinfektion, ospecificerad lokalisering

B34.8 Infektion med andra virus, ospecificerad lokalisering

B34.9 Virusinfektion, ospecificerad
Viremi UNS
Virusinfektion UNS

SVAMPSJUKDOMAR (B35-B49)

Mycoses

Utesluter:

Pneumonit orsakad av överkänslighet för organiskt damm (J67.-)
Mycosis fungoides (C84.0)

B35 Dermatofytos (hudsvampsjukdom)
Dermatophytosis

Innefattar:

Favus
Infektion med arter av Epidermophyton, Microsporum, och Trichophyton
Tinea, alla former utom de som klassificeras under B36.-

B35.0 Dermatofytos i hårbotten och skäggbotten

Kerion Celsi
Ringorm i hårbotten
Skäggsvamp
Sycosis mycotica
Tinea barbae
Tinea capitis
Tinea faciei

B35.0A Kerion Celsi

B35.0B Ringorm i hårbotten

B35.0C Skäggsvamp

B35.0D Sycosis mycotica

B35.0E Tinea faciei

B35.0X Dermatofytos i hårbotten och skäggbotten, ospecificerad

B35.1 Nagelsvamp

Dermatofytisk onyki
Onykomykos
Tinea unguium

B35.1A Tinea unguium

B35.1B Leukonychia trichophytica

B35.1X Nagelsvamp, ospecificerad

B35.2 Dermatofytos på hand

Handringorm
Tinea manuum

B35.3 Dermatofytos på fot

Fotsvamp
Tinea pedis

B35.4 Dermatofytos på bålen

Ringorm på bålen
Tinea corporis

B35.5	Tinea imbricata Tokelau	B37.2A	Candidaonyki
B35.6	Dermatofytos på benet Ringorm i ljumske Tinea cruris Tinea inguinalis	B37.2B	Candidaparonyki
B35.8	Andra dermatofytoser Disseminerad dermatofytos Granulomatös dermatofytos	B37.2C	Candidaintertrigo
B35.8A	Disseminerad dermatofytos	B37.2D	Interdigital candidainfektion
B35.8B	Granulomatös dermatofytos	B37.2X	Candidainfektion i hud och naglar, ospecificerad
B35.8W	Andra specificerade dermatofytoser	B37.3†	Candidainfektion i vulva och vagina (N77.1*) Candidavulvovaginit Vaginal torsk
B35.9	Dermatofytos, ospecificerad Favus UNS Ringorm UNS	B37.4†	Candidainfektion i andra urogenitalorgan Candidabalanit (N51.2*) Candidauretrit (N37.0*)
B36	Andra ytliga mykoser Aliae mycoses superficiales	B37.5†	Candidameningit (G02.1*)
B36.0	Pityriasis versicolor Tinea flava Tinea versicolor	B37.6†	Candidaendokardit (I39.8*)
B36.1	Tinea nigra Keratomycosis nigricans palmaris Microsporosis nigra Pityriasis nigra	B37.7	Candidasepsis
B36.2	Vit piedra Tinea blanca	B37.8	Candidainfektion med andra lokalisationer Candidakeilit Candidaenterit Disseminerad candidainfektion Kronisk mukokutan candidiasis Perlèche orsakad av candidainfektion
B36.3	Svart piedra	B37.8A	Candidakeilit
B36.8	Andra specificerade ytliga mykoser	B37.8B	Candidaenterit
B36.9	Ytlig mykos, ospecificerad Otomykos UNS (H62.2*)	B37.8C	Disseminerad candidainfektion
B37	Candidainfektion Candidiasis <i>Innefattar:</i> Infektion med candidaarter <i>Utesluter:</i> Candidainfektion hos nyfödd (P37.5)	B37.8D	Candidaesofagit
B37.0	Candidainfektion i munnen Muntorsk	B37.8W	Candidainfektion med andra lokalisationer
B37.1	Candidainfektion i lunga	B37.9	Candidainfektion, ospecificerad Torsk UNS
B37.2	Candidainfektion i hud och naglar Candidaonyki Candidaparonyki <i>Utesluter:</i> Blöjdermatit (L22)	B38	Koccidioidomykos Coccidioidomycosis
		B38.0	Akut pulmonell koccidioidomykos
		B38.1	Kronisk pulmonell koccidioidomykos
		B38.2	Pulmonell koccidioidomykos, ospecificerad
		B38.3	Kutan koccidioidomykos
		B38.4†	Koccidioidomykosmeningit (G02.1*)
		B38.7	Disseminerad koccidioidomykos Generaliserad koccidioidomykos

B38.8	Andra specificerade former av koccidiodomykos	B41	Parakoccidiodomykos Paracoccidiodomycosis
B38.9	Koccidiodomykos, ospecificerad		<i>Innefattar:</i> Lutz sjukdom Parakoccidios Sydamerikansk blastomykos
B39	Histoplasmos Histoplasmosis	B41.0	Pulmonell parakoccidiodomykos
B39.0	Akut pulmonell histoplasmos orsakad av <i>Histoplasma capsulatum</i>	B41.7	Disseminerad parakoccidiodomykos Generaliserad parakoccidiodomykos
B39.1	Kronisk pulmonell histoplasmos orsakad av <i>Histoplasma capsulatum</i>	B41.8	Andra specificerade former av parakoccidiodomykos
B39.2	Ospecificerad pulmonell histoplasmos orsakad av <i>Histoplasma capsulatum</i>	B41.9	Parakoccidiodomykos, ospecificerad
B39.3	Disseminerad histoplasmos orsakad av <i>Histoplasma capsulatum</i> Generaliserad histoplasmos orsakad av <i>Histoplasma capsulatum</i>	B42	Sporotrikos Sporotrichosis
B39.4	Histoplasmos orsakad av <i>Histoplasma capsulatum</i> , ospecificerad Amerikansk histoplasmos	B42.0†	Pulmonell sporotrikos (J99.8*)
B39.5	Histoplasmos orsakad av <i>Histoplasma duboisii</i> Afrikansk histoplasmos	B42.1	Lymfokutan sporotrikos
B39.9	Histoplasmos, ospecificerad	B42.7	Disseminerad sporotrikos Generaliserad sporotrikos
B40	Blastomykos Blastomycosis	B42.8	Andra specificerade former av sporotrikos
	<i>Utesluter:</i> Sydamerikansk blastomykos (B41.-) Lobomykos (B48.0)	B42.9	Sporotrikos, ospecificerad
B40.0	Akut pulmonell blastomykos	B43	Kromomykos och feomykotisk abscess Chromomycosis et abscessus phaeomycoticus
B40.1	Kronisk pulmonell blastomykos	B43.0	Kutan kromomykos Dermatitis verrucosa
B40.2	Pulmonell blastomykos, ospecificerad	B43.1	Feomykotisk hjärnabscess Cerebral kromomykos
B40.3	Kutan blastomykos Blastomykotisk dermatit	B43.2	Subkutan feomykotisk abscess och cysta
B40.7	Disseminerad blastomykos Generaliserad blastomykos	B43.8	Andra specificerade former av kromomykos
B40.8	Andra specificerade former av blastomykos	B43.9	Kromomykos, ospecificerad
B40.9	Blastomykos, ospecificerad	B44	Aspergillos Aspergillosis
		B44.0	Invasiv lungaspergillos

B44.1	Annan lungaspergillos Aspergillom i lunga Aspergillos i bronk	B47	Mycetom Mycetoma
B44.2	Tonsillaspergillos	B47.0	Eumycetom Mykotisk madurafot Maduromykos
B44.7	Disseminerad aspergillos Generaliserad aspergillos	B47.1	Aktinomycetom
B44.8	Andra specificerade former av aspergillos	B47.9	Mycetom, ospecificerat Madurafot UNS
B44.9	Aspergillos, ospecificerad	B48	Andra mykoser som ej klassificeras på annan plats Aliae mycoses non alibi classificatae
B45	Kryptokockos Cryptococcosis	B48.0	Lobomykos
B45.0	Kryptokockos i lunga	B48.1	Rinosporidios
B45.1	Cerebral kryptokockos Kryptokockmeningit† (G02.1*)	B48.2	Allescheriasis Infektion med <i>Pseudallescheria boydii</i> <i>Utesluter:</i> Eumycetom (B47.0)
B45.2	Kutan kryptokockos	B48.3	Geotrikos Geotrichum-stomatit
B45.3	Kryptokockos i benvävnad	B48.4	Penicillos
B45.7	Disseminerad kryptokockos	B48.5†	Pneumocystos (J17.2*) Pneumoni orsakad av: Pneumocystis carinii Pneumocystis jirovecii
B45.8	Andra specificerade former av kryptokockos	B48.7	Opportunistisk mykos Infektion i hud, underhud och andra organ med flera olika svamparter, vanligen apatogena, men som hos nedgångna personer eller personer med nedsatt immunförsvar kan framkalla sjukdom, t.ex. infektion med arter som <i>Alternaria</i> , <i>Dreschlera</i> och <i>Fusarium</i>
B45.9	Kryptokockos, ospecificerad	B48.8	Andra specificerade mykoser Adiaspiromykos
B46	Zygomysos Zygomycosis	B49	Ospecificerad mykos Mycosis non specificata
B46.0	Pulmonell mucormykos		
B46.1	Rinocerebral mucormykos		
B46.2	Gastrointestinal mucormykos		
B46.3	Kutan mucormykos Subkutan mucormykos		
B46.4	Disseminerad mucormykos Generaliserad mucormykos		
B46.5	Mucormykos, ospecificerad		
B46.8	Andra specificerade zygomysoser Entomophthoromykos		
B46.9	Zygomysos, ospecificerad Fykomykos UNS		

PROTOZOSJUKDOMAR (B50-B64)

Morbi protozoici

Utesluter:

- Amöbiasis (A06.-)
- Andra tarmsjukdomar orsakade av protozoer (A07.-)
- Trikomonasininfektion (A59.-)

B50 Malaria orsakad av Plasmodium falciparum

Malaria per Plasmodium falciparum

Innefattar:

Blandade infektioner av Plasmodium falciparum och andra plasmodiumarter

B50.0 Malaria orsakad av Plasmodium falciparum med cerebrala komplikationer

Cerebral malaria UNS

B50.8 Annan svår eller komplicerad malaria orsakad av Plasmodium falciparum

Svår eller komplicerad falciparum-malaria UNS

B50.9 Malaria orsakad av Plasmodium falciparum utan komplikationer

Falciparum-malaria UNS

B51 Malaria orsakad av Plasmodium vivax

Malaria per Plasmodium vivax

Innefattar:

Blandad infektion av Plasmodium vivax och andra plasmodiumarter med undantag för Plasmodium falciparum

Utesluter:

Om blandad med Plasmodium falciparum (B50.-)

B51.0 Malaria orsakad av Plasmodium vivax med mjältruftur

B51.8 Malaria orsakad av Plasmodium vivax med andra komplikationer

B51.9 Malaria orsakad av Plasmodium vivax utan komplikationer

Plasmodium vivax-malaria UNS

B52

Malaria orsakad av Plasmodium malariae

Malaria per Plasmodium malariae

Innefattar:

Blandad infektion av Plasmodium malariae med andra plasmodiumarter med undantag för Plasmodium falciparum och Plasmodium vivax

Utesluter:

Om blandad med:

- Plasmodium falciparum (B50.-)
- Plasmodium vivax (B51.-)

B52.0 Malaria orsakad av Plasmodium malariae med nefropati

B52.8 Malaria orsakad av Plasmodium malariae med andra komplikationer

B52.9 Malaria orsakad av Plasmodium malariae utan komplikationer

Plasmodium malariae-malaria UNS

B53

Annan parasitologiskt verifierad malaria

Alia malaria, specie parasiti definita

B53.0 Malaria orsakad av Plasmodium ovale

Utesluter:

Om blandad med:

- Plasmodium falciparum (B50.-)
- Plasmodium malariae (B52.-)
- Plasmodium vivax (B51.-)

B53.1 Malaria orsakad av ap-plasmodier

Utesluter:

Om blandad med:

- Plasmodium falciparum (B50.-)
- Plasmodium malariae (B52.-)
- Plasmodium ovale (B53.0)
- Plasmodium vivax (B51.-)

B53.8 Annan parasitologiskt verifierad malaria som ej klassificeras på annan plats

Parasitologiskt verifierad malaria UNS

B54

Malaria, ospecificerad

Malaria non specificata

Kliniskt diagnostiserad malaria som ej verifierats parasitologiskt

B55	Leishmanios Leishmaniosis	B57.2†	Chagas sjukdom (kronisk) med hjärtengagemang Amerikansk trypanosomiasis UNS Chagas sjukdom (kronisk) med: <ul style="list-style-type: none"> • kardiovaskulärt engagemang som ej klassificeras på annan plats (I98.1*) • myokardit (I41.2*) Chagas sjukdom (kronisk) UNS Trypanosomiasis UNS på platser där Chagas sjukdom förekommer
B55.0	Visceral leishmanios Kala-azar Post-kala-azar dermal leishmanios	B57.3	Chagas sjukdom (kronisk) med engagemang av mag-tarmkanalen
B55.1	Kutan leishmanios	B57.4	Chagas sjukdom (kronisk) med engagemang av nervsystemet
B55.2	Mukokutan leishmanios	B57.5	Chagas sjukdom (kronisk) med engagemang av andra organ
B55.9	Leishmanios, ospecificerad	B58	Toxoplasmos Toxoplasmosis <i>Innefattar:</i> Infektion orsakad av Toxoplasma gondii <i>Utesluter:</i> Medfödd toxoplasmos (P37.1)
B56	Afrikansk trypanosomiasis (sömnsjuka) Trypanosomiasis africana	B58.0†	Okulopati vid toxoplasmos Korioretinit vid toxoplasmos (H32.0*)
B56.0	Gambiense-trypanosomiasis Infektion orsakad av Trypanosoma brucei gambiense Västafrikansk sömnsjuka	B58.1†	Toxoplasmahepatit (K77.0*)
B56.1	Rhodesiense-trypanosomiasis Infektion orsakad av Trypanosoma brucei rhodesiense Östafrikansk sömnsjuka	B58.2†	Meningoencefalit vid toxoplasmos (G05.2*)
B56.9	Afrikansk trypanosomiasis, ospecificerad Sömnsjuka UNS Trypanosomiasis UNS på platser där afrikansk trypanosomiasis förekommer	B58.3†	Lungtoxoplasmos (J17.3*)
B57	Chagas sjukdom Morbus Chaga <i>Innefattar:</i> Amerikansk trypanosomiasis Infektion orsakad av Trypanosoma cruzi	B58.8	Toxoplasmos med engagemang av andra organ Toxoplasma myokardit† (I41.2*) Toxoplasma myosit† (M63.1*)
B57.0†	Akut Chagas sjukdom med hjärtengagemang Akut Chagas sjukdom med: <ul style="list-style-type: none"> • kardiovaskulärt engagemang som ej klassificeras på annan plats (I98.1*) • myokardit (I41.2*) 	B58.9	Toxoplasmos, ospecificerad
B57.1	Akut Chagas sjukdom utan hjärtengagemang Akut Chagas sjukdom UNS	B60	Andra protozosjukdomar som ej klassificeras på annan plats Alii morbi protozoici non alibi classificati <i>Utesluter:</i> Kryptosporidios (A07.2) Intestinal mikrosporidios (A07.8) Isosporiasis (A07.3)
		B60.0	Babesios Piroplasmos

- B60.1** **Acanthamoebiasis**
Keratokonjunktivit orsakad av
Acanthamoeba† (H19.2*)
Konjunktivit orsakad av
Acanthamoeba† (H13.1*)
- B60.2** **Naegleriasis**
Primär meningoencefalit orsakad av
amöba† (G05.2*)
- B60.8** **Andra specificerade
protozosjukdomar**
Mikrosporidios
- B64** **Ospecificerad
protozosjukdom**
Morbi protozoici non specificati

MASKSJUKDOMAR (B65-B83)

Helminthiases

- B65** **Schistosomiasis**
Schistosomiasis
Innefattar:
Bilharzios
Snäckfeber
- B65.0** **Infektion med Schistosoma
haematobium**
Schistosomiasis i urinvägar
- B65.1** **Infektion med Schistosoma mansoni**
Schistosomiasis i tarm
- B65.2** **Infektion med Schistosoma
japonicum**
Asiatisk schistosomiasis
- B65.3** **Cercariadermatit**
Simmarklåda
- B65.8** **Andra specificerade former av
schistosomiasis**
Infektion med:
 - Schistosoma intercalatum
 - Schistosoma mattheei
 - Schistosoma mekongi
- B65.9** **Schistosomiasis, ospecificerad**
- B66** **Andra trematodinfektioner
(infektioner med flundror och
andra sugmaskar)**
Aliae infestationes trematodicae
- B66.0** **Opisthorchiasis**
Infektion med Opisthorchis (felineus)
(viverrini)
- B66.1** **Clonorchiasis**
Infektion med Clonorchis sinensis
Orientalisk levermasksjukdom
- B66.2** **Dicrocoeliasis**
Infektion orsakad av Dicrocoelium
dendriticum
Lancet fluke-infektion
- B66.3** **Fascioliasis**
Infektion med stora leverflundran
Infektion med:
 - Fasciola gigantica
 - Fasciola hepatica
 - Fasciola indica

- B66.4 Paragonimiasis**
 Infektion med Paragonimus-arter
 Lungdistomiasis
 Lungmasksjukdom
- B66.5 Fasciolopsiasis**
 Infektion orsakad av Fasciolopsis buski
 Intestinal distomiasis
- B66.8 Andra specificerade trematodinfektioner**
 Echinostomiasis
 Heterophyiasis
 Metagonimiasis
 Nanophyetiasis
 Watsoniasis
- B66.9 Trematodinfektion, ospecificerad**
 Flundremaskinfektion UNS
- B67 Blåsmasksjuka**
 Echinococcosis
Innefattar:
 Hydatidos
- B67.0 Echinococcus granulosus-infektion i levern**
- B67.1 Echinococcus granulosus-infektion i lunga**
- B67.2 Echinococcus granulosus-infektion i benvävnad**
- B67.3 Echinococcus granulosus-infektion med annan eller multipel lokalisering**
- B67.4 Ospecificerad Echinococcus granulosus-infektion**
 Hundbandmaskinfektion
- B67.5 Echinococcus multilocularis-infektion i levern**
- B67.6 Echinococcus multilocularis-infektion med annan eller multipel lokalisering**
- B67.7 Ospecificerad Echinococcus multilocularis-infektion**
- B67.8 Ospecificerad echinokockos i levern**
- B67.9 Annan och ospecificerad echinokockos**
 Echinokockos UNS
- B68 Taeniainfektion**
 Taeniasis
Utesluter:
 Cysticerkos (B69.-)
- B68.0 Infektion med Taenia solium, intestinal form**
 Svinbandmaskinfektion
- B68.1 Infektion med Taenia saginata**
 Nötbandmaskinfektion
- B68.9 Taeniainfektion, ospecificerad**
 Taeniasis UNS
- B69 Cysticerkos**
 Cysticercosis
Innefattar:
 Cysticerciasis-infektion orsakad av larvform av Taenia solium
- B69.0 Cysticerkos i centrala nervsystemet**
 Neurocysticerkos
- B69.1 Cysticerkos i ögat**
- B69.8 Cysticerkos med andra lokaliseringer**
- B69.9 Cysticerkos, ospecificerad**
- B70 Infektion med binnikemaskar**
 Diphyllbothriasis et sparganosis
- B70.0 Diphyllbothriasis**
 Binnikemask
 Diphyllbothrium-infektion
 Fiskbandmaskinfektion
 Infektion med adult form av Diphyllbothrium latum eller pacificum
Utesluter:
 Infektion med larvformen av diphyllbothriasis
- B70.1 Sparganos**
 Infektion med diphyllbothrium-larver
 Infektion med spirometra-larver
 Infektion orsakad av Sparganum (mansoni) (proliferum)
- B71 Andra bandmaskinfektioner**
 Alia infestatio cestodica
- B71.0 Hymenolepiasis**
 Dvärgbandmaskinfektion
 Rättbandmaskinfektion

B71.1	Dipylidiasis	B75	Trikinos (sjukdom orsakad av trikiner)
B71.8	Andra specificerade bandmaskinfektioner Coenurosis		Trichinosis Infektion med Trichinella-arter
B71.9	Bandmaskinfektion, ospecificerad Bandmaskinfektion UNS	B76	Hakmasksjukdom Ancylostomiasis et necatoriasis <i>Innefattar:</i> Larva migrans orsakad av Ancylostoma uncinaris
B72	Dracontiasis Dracunculiasis Infektion med Guinea-mask (Dracunculus medinensis)	B76.0	Hakmaskinfektion orsakad av Ancylostoma-arter
B73	Onchocerciasis Onchocerciasis Flodblindhet Onchocerca volvulus-infektion Onkocerkos	B76.1	Hakmaskinfektion orsakad av Necator americanus
B74	Filariainfektion Filariasis <i>Utesluter:</i> Onchocerciasis (B73) Tropisk lungeosinofili UNS (J82)	B76.8	Andra specificerade hakmasksjukdomar
B74.0	Filariainfektion orsakad av Wuchereria bancrofti Bancrofti-filariasis Egentlig filarios Elefantiasis och lymfangit orsakad av Wuchereria bancrofti	B76.9	Hakmasksjukdom, ospecificerad Kutan larva migrans UNS
B74.1	Filariainfektion orsakad av Brugia malayi	B77	Spolmaskinfektion Ascariasis <i>Innefattar:</i> Infektion med Ascaris lumbricoides
B74.2	Filariainfektion orsakad av Brugia timori	B77.0	Spolmaskinfektion med tarmkomplikationer
B74.3	Loiasis Afrikansk ögonmasksjukdom Calabarsvullnad Infektion orsakad av Loa loa	B77.8	Spolmaskinfektion med andra komplikationer
B74.4	Infektion med Mansonella ozzardi, Mansonella perstans eller Mansonella streptocerca	B77.9	Spolmaskinfektion, ospecificerad Askaridos UNS
B74.8	Andra specificerade filariainfektioner Dirofilarios	B78	Strongyloidesinfektion Strongyloidiasis <i>Innefattar:</i> Infektion med Strongyloides stercoralis <i>Utesluter:</i> Trichostrongyliasis (B81.2)
B74.9	Filariainfektion, ospecificerad Filarios UNS	B78.0	Intestinal strongyloidesinfektion
		B78.1	Kutan strongyloidesinfektion
		B78.7	Disseminerad strongyloidesinfektion
		B78.9	Strongyloidesinfektion, ospecificerad

- B79** **Piskmaskinfektion**
Trichuriasis
 Infektion med *Trichuris trichiura*
 Trichocephaliasis
- B80** **Springmaskinfektion**
Enterobiasis
 Oxyuriasis
- B81** **Andra tarmmaskinfektioner som ej klassificeras på annan plats**
Aliae helminthiasis intestinales non alibi classificatae
Utesluter:
 Angiostrongyliasis orsakad av:
 • Angiostrongylus cantonensis (B83.2)
 • Parastrongylus cantonensis (B83.2)
- B81.0** **Anisakiasis**
 Infektion med Anisakis-larver
- B81.1** **Intestinal capillariasis**
 Capillariasis UNS
 Infektion med *Capillaria philippinensis*
Utesluter:
 Hepatisk capillariasis (B83.8)
- B81.2** **Trichostrongyliasis**
- B81.3** **Intestinal angiostrongyliasis**
 Angiostrongyliasis orsakad av:
 • Angiostrongylus cantonensis (B83.2)
 • Parastrongylus cantonensis (B83.2)
- B81.4** **Blandad tarmmasksjukdom**
 Blandad tarmmasksjukdom UNS
 Infektion med tarmmaskar som klassificeras under mer än en av kategorierna B65.0-B81.3 och B81.8
- B81.8** **Andra specificerade tarmmasksjukdomar**
 Infektion med *Oesophagostomum*-arter [oesophagostomiasis]
 Infektion med *Ternidens deminutus* [ternidensiasis]
- B82** **Infektion med ospecificerade tarmparasiter**
Parasitismus intestinalis non specificatus
- B82.0** **Ospecificerad tarmmasksjukdom**
- B82.9** **Sjukdom orsakad av tarmparasit, ospecificerad**
- B83** **Andra masksjukdomar**
Alia helminthiasis
Utesluter:
 Capillariasis UNS (B81.1)
 Intestinal capillariasis (B81.1)
- B83.0** **Visceral larva migrans**
 Toxocariasis
- B83.1** **Gnathostomiasis**
- B83.2** **Angiostrongyliasis orsakad av Angiostrongylus (Parastrongylus) cantonensis**
 Eosinofil meningoencefalit† (G05.2*)
Utesluter:
 Intestinal angiostrongyliasis (B81.3)
- B83.3** **Syngamiasis**
 Syngamosis
- B83.4** **Inre hirudiniasis**
 Inre blodigelinfestation
Utesluter:
 Yttre hirudiniasis (B88.3)
- B83.8** **Andra specificerade masksjukdomar**
 Acanthocephaliasis
 Gongylonemiasis
 Hepatisk capillariasis
 Metastrongyliasis
 Thelaziasis
- B83.9** **Masksjukdom, ospecificerad**
 Mask UNS
Utesluter:
 Tarmmasksjukdom UNS (B82.0)

LUSANGREPP, ACARINOS (ANGREPP AV KVALSTER) OCH ANDRA INFESTATIONER (B85-B89)

Pediculosis, acarinosis et aliae infestationes

B85 Lusangrepp Pediculosis et phthiriasis

B85.0 Huvudlöss
Pediculosis capitis

B85.1 Kroppslöss
Klädlöss
Pediculosis corporis

B85.2 Ospecificerat lusangrepp
Pedikulos UNS

B85.3 Flatlöss
Phthiriasis

B85.4 Blandat lusangrepp
Angrepp som kan klassificeras under mer än en av kategorierna B85.0-B85.3

B86 Skabb Scabies

B87 Infestation av fluglarver Myiasis

B87.0 Kutan myiasis
Creeping myiasis

B87.1 Myiasis i sår
Traumatisk myiasis

B87.2 Okulär myiasis

B87.3 Nasofaryngeal myiasis
Laryngeal myiasis

B87.4 Myiasis i öra
Myiasis i ytteröra och hörselgång

B87.8 Myiasis med annan lokalisation
Urogenital myiasis
Intestinal myiasis

B87.9 Myiasis, ospecificerad

B88 Andra infestationer

Aliae infestationes

B88.0 Annan akarinos (angrepp av kvalsterarter)

Dermatit orsakad av:

- Demodex-arter
- Dermanyssus gallinae
- Liponyssoides sanguineus

Kvalsterdermatit

Trombiculosis

Utesluter:

Scabies (B86)

B88.0A Dermatit orsakad av Demodex-arter

B88.0B Dermatit orsakad av Dermanyssus gallinae

B88.0C Dermatit orsakad av Liponyssoides sanguineus

B88.0D Dermatit orsakad av Cheyletiella-arter

B88.0E Scabies animalis

B88.0F Trombiculosis

B88.0W Annan och ospecificerad akarinos

B88.1 Infestation med sandloppa [Tungiasis]

B88.2 Annan artropodinfestation
Scarabiasis

B88.3 Yttre hirudiniasis
Yttre blodigelinfestation

Utesluter:

Inre hirudiniasis (B83.4)

B88.8 Andra specificerade infestationer
Ichthyoparasitism orsakad av Vandellia cirrhosa
Linguatulos
Porocefaliasis

B88.9 Infestation, ospecificerad
Hudinfestation UNS
Hudparasiter UNS
Infestation med kvalster UNS

B89 Ospecificerade parasitsjukdomar Alii morbi parasitarii non specificati

Utesluter:

Parasitofobi (F40.2)

SENA EFFEKTER AV INFEKTIONSSJUKDOMAR OCH PARASITSJUKDOMAR (B90-B94)

Morbi infectiosi et parasitarii, sequelae

Anmärkning:

B90-B94 används för att ange tillstånd under A00-B89 som orsak till följd tillstånd, vilka själva klassificeras på annan plats. "Sena effekter" är följd tillstånd till sjukdomar som klassificeras under de nämnda kategorierna, om den bakomliggande sjukdomen inte längre är aktiv.

B90-B94 ska inte användas för kroniska infektioner. Pågående infektioner kodas som kroniska eller aktiva infektionssjukdomar.

B90 Sena effekter av tuberkulos

Tuberculosis, sequelae

B90.0 Sena effekter av tuberkulos i centrala nervsystemet

B90.1 Sena effekter av tuberkulos i urin- och könsorganen

B90.2 Sena effekter av tuberkulos i skelett och leder

B90.8 Sena effekter av tuberkulos i andra organ

B90.9 Sena effekter av tuberkulos i andningsorganen och ospecificerad tuberkulos

Sena effekter av tuberkulos UNS

B91 Sena effekter av polio

Poliomyelitis, sequelae

Utesluter:

Postpoliosyndrom (G14)

B92 Sena effekter av lepra

Lepra, sequelae

B94

Sena effekter av andra och ospecificerade infektionssjukdomar och parasitsjukdomar

Morbi infectiosi et parasitarii alii, sequelae

B94.0 Sena effekter av trakom

B94.1 Sena effekter av virusencefalit

B94.2 Sena effekter av virushepatit

B94.8 Sena effekter av andra specificerade infektionssjukdomar och parasitsjukdomar

B94.9 Sena effekter av ospecificerad infektionssjukdom eller parasitsjukdom

BAKTERIER, VIRUS OCH ANDRA INFEKTIÖSA ORGANISMER (B95-B98)

Agentia infectiosa bacterialia, viralia et alia

Anmärkning:

Dessa kategorier ska inte användas som primärkoder (huvuddiagnoser) utan endast som tilläggs-koder (bidiagnoser) när man önskar att ange den infektiösa organismen (eller organismerna) som orsakar sjukdomar som klassificeras på annan plats

B95	Streptokocker och stafylokocker som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel Streptococcus et staphylococcus morbum alibi classificatum provocantes	B95.8	Ospecificerade stafylokocker som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel
B95.0	Streptokocker grupp A som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel	B96	Vissa andra specificerade bakterier som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel Alia bacteria quaedam specificata morbos alibi classificatos provocantia
B95.1	Streptokocker grupp B som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel	B96.0	Mycoplasma pneumoniae som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel
B95.2	Streptokocker grupp D och enterokocker som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel	B96.1	Klebsiella pneumoniae som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel
B95.3	Pneumokocker (Streptococcus pneumoniae) som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel	B96.2	Escherichia coli som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel
B95.4	Andra specificerade streptokocker som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel	B96.3	Haemophilus influenzae som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel
B95.5	Ospecificerade streptokocker som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel	B96.4	Proteus (mirabilis) (morgagni) som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel
B95.6	Staphylococcus aureus som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel	B96.5	Pseudomonas (aeruginosa) som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel
B95.7	Andra specificerade stafylokocker som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel Koagulasnegativa stafylokocker	B96.6	Bacteroides fragilis som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel
		B96.7	Clostridium perfringens som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel
		B96.8	Andra specificerade bakterier som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel <i>Utesluter:</i> Helicobacter pylori B98.0 Vibrio vulnificus B98.1
		B96.8B	Acinetobacter som orsak till sjukdom som klassificeras i andra kapitel
		B96.8C	Stenotrophomonas som orsak till sjukdom som klassificeras i andra kapitel
		B96.8W	Annan specificerad bakterie som orsak till sjukdom som klassificeras i andra kapitel

B97 **Virus som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel**

Organismi virales morbum alibi classificatum provocantes

B97.0 **Adenovirus som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel**

B97.1 **Enterovirus som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel**

Coxsackievirus
ECHO-virus

B97.2 **Coronavirus som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel**

B97.3 **Retrovirus som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel**

Lentivirus
Onkovirus

B97.4 **Respiratoriskt syncytialvirus (RSV) (RS-virus) som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel**

B97.5 **Reovirus som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel**

B97.6 **Parvovirus som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel**

B97.7 **Papillomvirus som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel**

B97.8 **Andra virus som orsak till sjukdomar som klassificeras i andra kapitel**

Humant metapneumovirus

B98 **Andra specificerade infektiösa organismer som orsak till sjukdomar som klassificeras på annan plats**

Alii organismi infectiosi specificati morbos alibi classificatos provocantes

B98.0 **Helicobacter pylori [H.pylori] som orsak till sjukdomar som klassificeras på annan plats**

B98.1 **Vibrio vulnificus som orsak till sjukdomar som klassificeras på annan plats**

**ANDRA INFEKTIONSSJUKDOMAR
(B99)**

Alii morbi infectiosi

B99 **Andra och ospecificerade
infektionssjukdomar**

Alii morbi infectiosi non specificati

Kapitel 2

Tumörer (C00-D48)

Neoplasmata

Detta kapitel innehåller följande stora grupper av tumörer:

C00-C97 Maligna tumörer

C00-C75 Maligna tumörer med specificerad lokalisering, som konstaterats vara eller förmodats vara primära. Undantagna är dock tumörer i lymfoid, blodbildande och därmed besläktad vävnad.

C00-C14 Läpp, munhåla och svalg

C15-C26 Matsmältningsorganen

C30-C39 Andningsorganen och brösthålans organ

C40-C41 Ben och ledbrosk

C43-C44 Huden

C45-C49 Mesotelial vävnad och mjukvävnad

C50 Bröstkörtel

C51-C58 Kvinnliga könsorganen

C60-C63 Manliga könsorganen

C64-C68 Urinorganen

C69-C72 Öga, hjärnan och andra delar av centrala nervsystemet

C73-C75 Tyreoidea och andra endokrina körtlar

C76-C80 Maligna tumörer med ofullständigt angivna, sekundära och ospecificerade lokaliseringar

C81-C96 Maligna tumörer i lymfatisk, blodbildande och besläktad vävnad, som konstaterats vara eller förmodats vara primära

C97 Flera (primära) maligna tumörer med olika ursprung

D00-D09 Cancer in situ

D10-D36 Benigna tumörer

D37-D48 Tumörer av osäker eller okänd natur (se anmärkning före D37)

Anmärkningar:

1. Oklart definierade primära tumörer, sekundära tumörer (metastaser) och maligna tumörer utan angiven lokalisering

Kategorierna C76-C80 innefattar även maligna tumörer där ursprungslokaliseringen inte är klart angiven eller där tumören beskrivs som "disseminerad", "spridd" eller "utspridd" utan att den primära lokaliseringen nämns. I båda fallen förutsätts ursprungslokaliseringen vara okänd.

2. Funktionell aktivitet

Alla tumörer klassificeras i detta kapitel antingen de är funktionellt aktiva eller inte. Tilläggs-kod från kapitel 4 kan användas för att ange funktionell aktivitet förenad med tumören. Så kan t.ex. ett katekolaminproducerande malignt feokromocytom i binjurarna kodas under C74 med tilläggs-koden E27.5 och ett basofilt adenom i hypofysen med Cushings syndrom kodas under D35.2 med tilläggs-koden E24.0.

3. Morfologisk-histologisk bild

Det finns ett antal större morfologiska (histologiska) grupper av maligna tumörer:

- karcinom (innefattande skivepitelcancer och adenokarcinom)
- sarkom
- andra mjukvävnadstumörer innefattande mesoteliom
- lymfom (Hodgkin och non-Hodgkin)
- leukemi
- andra specificerade och lokalisations-specifika typer
- ospecificerade cancerformer

Cancer är en generisk term och kan användas för alla ovanstående grupper även om termen sällan används för maligna tumörer i lymfatisk, blodbildande och besläktad vävnad. "Karcinom" används ibland oriktigt som synonym för "cancer".

I kapitel 2 klassificeras tumörer företrädesvis efter lokalisering inom breda grupper med avseende på tumörens natur (malignitetsgrad). Endast i undantagsfall anges morfologin i kategori- och underkategorirubriker.

Den som önskar ange tumörens histologiska typ hänvisas till det särskilda avsnittet Morfologisk (histologisk) klassifikation av tumörer i denna bok. Dessa morfologikoder är hämtade från andra upplagan av The International Classification of Diseases for Oncology (ICD-O), vilken är en klassifikation med två axlar som erbjuder ett klassificeringssystem för topografi och morfologi oberoende av varandra. Morfologikoderna är sexstelliga: de fyra första positionerna anger den histologiska typen; den femte positionen anger malignitetsgraden (primärt malign, sekundärt malign (genom metastaser), in situ, benign, osäkert om malign eller benign). Den sjätte positionen anger differentieringsgraden hos solida tumörer och används också som en specialkod för lymfom och leukemier.

4. Användning av underkategorier i kapitel 2

De bör uppmärksammas att fjärdepositionskoden .8 i detta kapitel fått en speciell användning (se anmärkning 5). Där det blivit nödvändigt att använda undergrupper för "andra" har i allmänhet dessa hänförs till fjärdepositionskoden .7.

5. Maligna tumörer som går över lokaliseringsgränser och användningen av fjärdepositionskoden .8 (malign tumör med övergripande växt)

Kategorierna C00-C75 används för att klassificera primärt maligna tumörer med avseende på deras ursprungslokalisering. Många trestelliga kategorier indelas vidare med avseende på namngivna anatomiska lokaliseringar eller andra undergrupper av det aktuella organet. En tumör som utbreder sig över två eller flera intilliggande undergrupper inom en trestellig kategori och vars ursprung ej kan fastställas, bör klassificeras under .8 (tumör med övergripande växt), om inte kombinationen särskilt anges på annat ställe. Ett exempel på detta är att malign tumör i esofagus

och magsäck (med okänd ursprungslokalisering) hänförs till C16.0 (kardia), under det att malign tumör på tungspetsen och tungans undersida (med okänd ursprungslokalisering) kodas under C02.8. Däremot bör malign tumör som utgått från tungspetsen och som växt in i och involverat tungans undersida hänföras till C02.1, eftersom ursprungslokaliseringen (tungspetsen) är känd.

Övergripande växt innebär att de engagerade lokalisationerna ligger intill varandra. Undergrupper som kommer efter varandra i nummerordning är ofta anatomiskt sett varandra närliggande.

För att klassificera tumörer med övergripande växt som går över de treställiga kategorierna inom vissa organsystem har följande underkategorier bildats:

- C02.8 Malign tumör i tungan med övergripande växt
- C08.8 Malign tumör i de stora spottkörtlarna med övergripande växt
- C14.8 Malign tumör i läpp, munhåla och farynx med övergripande växt
- C21.8 Malign tumör i rektum, anus och analkanalen med övergripande växt
- C24.8 Malign tumör i gallvägarna med övergripande växt
- C26.8 Malign tumör i matsmältningsorganen med övergripande växt
- C39.8 Malign tumör i respirationsorganen och brösthålans organ med övergripande växt
- C41.8 Malign tumör i ben och ledbrosk med övergripande växt
- C49.8 Malign tumör i bindväv och annan mjukvävnad med övergripande växt
- C57.8 Malign tumör i de kvinnliga könsorganen med övergripande växt
- C63.8 Malign tumör i de manliga könsorganen med övergripande växt
- C68.8 Malign tumör i urinorganen med övergripande växt
- C72.8 Malign tumör i hjärnan och andra delar av centrala nervsystemet med övergripande växt

Som exempel kan nämnas att en malign tumör i magsäcken och tunntarmen bör klassificeras under C26.8, Malign tumör i matsmältningsorganen med övergripande växt.

6. Malign tumör i ektopisk vävnad

Maligna tumörer som utgår från ektopisk vävnad ska klassificeras efter den aktuella lokalisationen. Det innebär t.ex. att ektopisk pankreatisk malign tumör i äggstock ska klassificeras som tumör i äggstock (C56).

7. Användning av tredje upplagan av International Classification of Diseases for Oncology (ICD-O/3)

För vissa morfologiska tumörtyper ger kapitel 2 en begränsad topografisk klassifikation eller ingen alls. I ICD-O används som topografikoder huvudsakligen samma tre- och fyrställiga kategorier som i kapitel 2 används för primära maligna tumörer (C00-C77, C80). Härigenom får man större specificitet i kodningen av lokalisationen även för tumörer av annan natur såsom sekundära maligna tumörer (metastaser), benigna tumörer, in situ-tumörer och tumörer av oklar eller okänd natur. WHO rekommenderar därför institutioner, som är särskilt intresserade av att klassificera både tumörers lokalisation och morfologi, att använda ICD-O. Detta gäller t.ex. cancerregister och patologiavdelningar.

MALIGNA TUMÖRER (C00-C97)

Neoplasmata maligna

Tilläggskod (U85) kan användas för att ange resistens, okänslighet och refraktära egenskaper hos tumörer mot antineoplastiska läkemedel

MALIGNA TUMÖRER MED SPECIFICERAD LOKALISATION, SOM KONSTATERATS VARA ELLER FÖRMODATS VARA PRIMÄRA (C00-C75)

Undantagna är dock tumörer i lymfoid, blodbildande och därmed besläktad vävnad, se C81-C96.

MALIGNA TUMÖRER I LÄPP, MUNHÅLA OCH SVALG (C00-C14)

Neoplasmata maligna labii, cavi oris et pharyngis

C00 Malign tumör i läpp

Neoplasma malignum labii

Utesluter:

Tumör på läpphuden (C43.0, C44.0)

C00.0 Malign tumör på överläppens ytersida

Inom eller på läpprödsgränsen

C00.1 Malign tumör på underläppens ytersida

Inom eller på läpprödsgränsen

C00.2 Malign tumör på läppens ytersida, över- eller underläpp ej specificerad

Inom eller på läpprödsgränsen

C00.3 Malign tumör på överläppens insida

Överläppen:

- buckalt
- i frenulum
- i slemhinnan

C00.4 Malign tumör på underläppens insida

Underläppen:

- buckalt
- i frenulum
- i slemhinnan

C00.5 Malign tumör på läppens insida, över- eller underläpp ej specificerad

Läppen, över- eller undersida ej specificerad:

- buckalt
- i frenulum
- i slemhinnan

C00.6 Malign tumör i läppkommissuren (i mungipan)

C00.8 Malign tumör i läpp med övergripande växt

Anmärkning:

Se anm 5 i inledningen till detta kapitel

C00.9 Malign tumör i läpp, ospecificerad

Läpp UNS

C01 Malign tumör i tungbasen

Neoplasma malignum radices linguae

Tungans bakre tredjedel

Tungbasens dorsala yta

Tungrotten UNS

C02 Malign tumör i annan och ospecificerad del av tungan

Neoplasma malignum partis alterius et non specificatae linguae

C02.0 Malign tumör på tungans översida

De främre två tredjedelarna av den dorsala tungytan

Utesluter:

Tungbasens dorsala yta (C01)

C02.1 Malign tumör på tungranden

Tungspetsen

C02.2 Malign tumör på tungans undersida

De främre två tredjedelarna av den ventrala tungytan
Frenulum linguae

C02.3 Malign tumör i de främre två tredjedelarna av tungan, lokaliseringen ej närmare specificerad

Mellersta tredjedelen av tungan UNS
Tungans rörliga del UNS

C02.4 Malign tumör i tungtonsillen

Utesluter:

Tonsill UNS (C09.9)

- C02.8 Malign tumör i tungan med övergripande växt**
 Övergripande tungtumör vars ursprung ej kan klassificeras under någon av kategorierna C01-C02.4
Anmärkning:
 Se anm 5 i inledningen till detta kapitel
- C02.9 Ospecificerad lokalisation av malign tumör i tungan**
- C03 Malign tumör i tandköttet**
 Neoplasma malignum gingivae
Utesluter:
 Malign tumör utgående från tandvävnad (C41.0-C41.1)
- C03.0 Malign tumör i överkäkstandköttet**
- C03.1 Malign tumör i underkäkstandköttet**
- C03.9 Ospecificerad lokalisation av malign tumör i tandköttet**
- C04 Malign tumör i munbotten**
 Neoplasma malignum fundi oris
- C04.0 Malign tumör i främre delen av munbotten**
 Framför premolar-hörntandsgränser
- C04.1 Malign tumör i laterala delen av munbotten**
- C04.8 Malign tumör i munbotten med övergripande växt**
Anmärkning:
 Se anm 5 i inledning till detta kapitel
- C04.9 Ospecificerad lokalisation av malign tumör i munbotten**
- C05 Malign tumör i gom**
 Neoplasma malignum palati
- C05.0 Malign tumör i hårda gommen**
- C05.1 Malign tumör i mjuka gommen**
Utesluter:
 Rinofaryngeala ytan av mjuka gommen (C11.3)
- C05.2 Malign tumör i uvula**
- C05.8 Malign gomtumor med övergripande växt**
Anmärkning:
 Se anm 5 i inledningen till detta kapitel
- C05.9 Ospecificerad lokalisation av malign tumör i gommen**
 Muntaket
- C06 Malign tumör i annan och ospecificerad del av munhålan**
 Neoplasma malignum partis alterius et non specificatae oris
- C06.0 Malign tumör i kindslemhinnan**
 Buckal mukosa UNS
- C06.1 Malign tumör i muningången**
 Kindfära (övre) (nedre)
 Läppfära (övre) (nedre)
 Vestibulum oris
- C06.2 Malign tumör på retromolära ytan**
- C06.8 Malign muntumor med övergripande växt**
Anmärkning:
 Se anm 5 i inledning till detta kapitel
- C06.9 Ospecificerad lokalisation av malign tumör i munhålan**
 De små spottkörtlarna, ospecificerad lokalisation
 Munhålan UNS
- C07 Malign tumör i parotiskörtel**
 Neoplasma malignum glandulae parotideae
- C08 Malign tumör i andra och ospecificerade stora spottkörtlar**
 Neoplasma malignum glandularum salivarium majorum aliarum et non specificatarum
Utesluter:
 Maligna tumörer i de små spottkörtlarna UNS (C06.9)
 Maligna tumörer i specificerade små spottkörtlar som klassificeras efter sin anatomiska lokalisation
 Parotiskörtel (C07)

- C08.0 Malign tumör i submandibulariskörtel**
Submaxillariskörtel
- C08.1 Malign tumör i sublingualiskörtel**
- C08.8 Malign tumör i de stora spottkörtlarna med övergripande växt**
Malign tumör i stora spottkörtlar vars ursprung ej kan klassificeras under någon av kategorierna C07-C08.1
Anmärkning:
Se anm 5 i inledningen till detta kapitel
- C08.9 Malign tumör i stor spottkörtel, ospecificerad**
- C09 Malign tumör i tonsill**
Neoplasma malignum tonsillae
Utesluter:
Farynxtonsillen (C11.1)
Tungtonsillen (C02.4)
- C09.0 Malign tumör i fossa tonsillaris**
- C09.1 Malign tumör i gombåge (främre) (bakre)**
- C09.8 Malign tonsilltumör med övergripande växt**
Anmärkning:
Se anm 5 i inledningen till detta kapitel
- C09.9 Malign tumör i tonsill, ospecificerad**
Gomtonsill
Tonsill UNS
- C10 Malign tumör i orofarynx (mellansvalget)**
Neoplasma malignum oropharyngis
Utesluter:
Tonsill (C09)
- C10.0 Malign tumör i vallecula epiglottica (struplocksinsänkningen)**
- C10.1 Malign tumör på främre ytan av epiglottis**
Epiglottis, fria kanterna
Glossoepiglottiska vecket
Utesluter:
Epiglottis (suprahyoidala delen) UNS (C32.1)
- C10.2 Malign tumör i laterala väggen av orofarynx**
- C10.3 Malign tumör i bakre väggen av orofarynx**
- C10.4 Malign tumör i brankialvecket**
Brankialcysta (som lokalisation för tumör)
- C10.8 Malign tumör i orofarynx med övergripande växt**
Gränsregionen
Övergången mellan den fria randen av epiglottis, aryepiglottiska vecket och faryngoepiteliala vecket
Anmärkning:
Se anm 5 i inledningen till detta kapitel
- C10.9 Ospecificerad lokalisation av malign tumör i orofarynx**
- C11 Malign tumör i rinofarynx (övre svalgrummet)**
Neoplasma malignum rhinopharyngis
- C11.0 Malign tumör i övre väggen av rinofarynx**
Rinofarynxtaket
- C11.1 Malign tumör i bakre väggen av rinofarynx**
Adenoiden
Farynxtonsillen
- C11.2 Malign tumör i sidovägg av rinofarynx**
Faryngeal ficka
Rosenmüllers ficka
Örontrumpetens öppning
- C11.3 Malign tumör i främre väggen av rinofarynx**
Bakre kanten av nässeptum och bakre näsöppningen
Rinofaryngeala ytan av mjuka gommen
Rinofarynxgolvet
- C11.8 Malign tumör i rinofarynx med övergripande växt**
Anmärkning:
Se anm 5 i inledningen till detta kapitel
- C11.9 Ospecificerad lokalisation av malign tumör i rinofarynx**
Rinofarynxväggen UNS

- C12** **Malign tumör i fossa piriformis**
Neoplasma malignum recessus
piriformis
- C13** **Malign tumör i hypofarynx
(svalget i höjd med
struphuvudet)**
Neoplasma malignum
hypopharyngis
Utesluter:
Fossa piriformis (C12)
- C13.0** **Malign tumör i postkrikoidala
rummet**
- C13.1** **Malign tumör i aryepiglottiska vecket,
hypofaryngeala delen**
Aryepiglottiska vecket, marginala zonen
och UNS
Utesluter:
Aryepiglottiska vecket, laryngeala delen
(C32.1)
- C13.2** **Malign tumör i bakre
hypofarynxväggen**
- C13.8** **Malign tumör i hypofarynx med
övergripande växt**
Anmärkning:
Se anm 5 i inledningen till detta kapitel
- C13.9** **Ospecificerad lokalisation av malign
tumör i hypofarynx**
Hypofarynxväggen UNS
- C14** **Malign tumör med annan och
ofullständigt angiven
lokalisering i läpp, munhåla
och svalg**
Neoplasma malignum loco alio et
male definito labii, cavi oris et
pharyngis
Utesluter:
Munhålan UNS (C06.9)
- C14.0** **Ospecificerad lokalisation av malign
tumör i farynx**
- C14.2** **Malign tumör i Waldeyers ring**
- C14.8** **Malign tumör i läpp, munhåla och
farynx med övergripande växt**
Malign tumör i läpp, munhåla och farynx
vars ursprung ej kan klassificeras under
någon av kategorierna C00-C14.2
Anmärkning:
Se anm 5 i inledningen till detta kapitel

MALIGNA TUMÖRER I MATSMÄLTNINGSORGANEN (C15-C26)

Neoplasmata maligna organorum
digestionis

C15 Malign tumör i matstrupen Neoplasma malignum oesophagi

Anmärkning:

I ICD-10 anges två alternativa indelningar för tumörens lokalisering i esofagus, en anatomisk beskrivning (decimalerna .0-.2) och en uppdelning efter tredjedelar (decimalerna .3-.5). För svenskt bruk har det senare alternativet valts, vilket återges nedan.

C15.3 Malign tumör i övre tredjedelen av esofagus

C15.4 Malign tumör i mellersta tredjedelen av esofagus

C15.5 Malign tumör i nedre tredjedelen av esofagus

C15.8 Malign tumör i esofagus med övergripande växt

Anmärkning:

Se anm 5 i inledningen till detta kapitel

C15.9 Ospecificerad lokalisering av malign tumör i esofagus

C16 Malign tumör i magsäcken Neoplasma malignum ventriculi

C16.0 Malign tumör i kardia
Gastroesofageala gränssonen
Kardioesofageala gränssonen
Övre magmunnen

C16.0A Malign tumör i gastroesofageala gränssonen, Siewert typ I

C16.0B Malign tumör i gastroesofageala gränssonen, Siewert typ II

C16.0C Malign tumör i gastroesofageala gränssonen, Siewert typ III

C16.0X Malign tumör i kardia, ospecificerad Siewert typ

C16.1 Malign tumör i fundus ventriculi

C16.2 Malign tumör i corpus ventriculi

C16.3 Malign tumör i antrum ventriculi

C16.4 Malign tumör i pylorus
Nedre magmunnen
Pyloruskanalen

C16.5 Ospecificerad lokalisering av malign tumör i ventrikelns curvatura minor
Curvatura minor om tumören ej klassificeras under C16.1-C16.4

C16.6 Ospecificerad lokalisering av malign tumör i ventrikelns curvatura major
Curvatura major om tumören ej klassificeras under C16.0-C16.4

C16.8 Malign tumör i magsäcken med övergripande växt

Anmärkning:

Se anm 5 i inledningen till detta kapitel

C16.9 Ospecificerad lokalisering av malign tumör i magsäcken
Magsäckscancer UNS

C17 Malign tumör i tunntarmen Neoplasma malignum intestini tenuis

C17.0 Malign tumör i duodenum

C17.1 Malign tumör i jejunum

C17.2 Malign tumör i ileum

Utesluter:

Ileocekalvalveln (C18.0)

C17.3 Malign tumör i Meckels divertikel

C17.8 Malign tumör i tunntarmen med övergripande växt

Anmärkning:

Se anm 5 i inledningen till detta kapitel

C17.9 Ospecificerad lokalisering av malign tumör i tunntarmen

C18 Malign tumör i tjocktarmen Neoplasma malignum coli

C18.0 Malign tumör i caecum
Ileocekalvalveln

C18.1 Malign tumör i appendix

C18.2 Malign tumör i colon ascendens

- C18.3** Malign tumör i flexura hepatica
- C18.4** Malign tumör i colon transversum
- C18.5** Malign tumör i flexura lienalis
- C18.6** Malign tumör i colon descendens
- C18.7** Malign tumör i sigmoideum
Utesluter:
Rektosigmoidala gränzonen (C19)
- C18.8** Malign tumör i kolon med övergripande växt
Anmärkning:
Se anm 5 i inledningen till detta kapitel
- C18.9** Ospecificerad lokalisation av malign tumör i kolon
Tjocktarmen UNS
- C19** Malign tumör i rektosigmoidala gränzonen
Neoplasma malignum junctionis rectosigmoidalis
- C20** Malign tumör i ändtarmen
Neoplasma malignum recti
Ampulla recti
- C21** Malign tumör i anus och analkanalen
Neoplasma malignum ani et canalis analis
- C21.0** Ospecificerad lokalisation av malign tumör i anus
Utesluter:
Anala gränzonen (C43.5, C44.5)
Analhuden (C43.5, C44.5)
Perianala huden (C43.5, C44.5)
- C21.1** Malign tumör i analkanalen
Analsfinktern
Sphincter ani
- C21.2** Malign tumör i kloakogena zonen
- C21.8** Malign tumör i rektum, anus och analkanalen med övergripande växt
Anorectum
Anorektala gränzonen
Malign tumör i rektum, anus och analkanal vars ursprung ej kan hänföras till någon av kategorierna C20-C21.2
Anmärkning:
Se anm 5 i inledningen till detta kapitel
- C22** Malign tumör i levern och intrahepatiska gallgångarna
Neoplasma malignum hepatis et ductulorum biliferorum intrahepaticorum
Utesluter:
Gallgångarna UNS (C24.9)
Sekundär malign tumör i levern (C78.7)
- C22.0** Levercellskarcinom
Hepatocellulär cancer
Malignt hepatom
- C22.1** Cancer i intrahepatiska gallgångarna
- C22.2** Hepatoblastom
- C22.3** Angiosarkom i levern
Kupfercellssarkom
- C22.4** Andra sarkom i levern
- C22.7** Andra specificerade primära cancerformer i levern
- C22.9** Ospecificerad malign tumör i levern
- C23** Malign tumör i gallblåsan
Neoplasma malignum vesicae felleae

- C24** **Malign tumör i andra och ospecificerade delar av gallvägarna**
Neoplasma malignum partium aliarum et non specificatarum viarum biliarium
Utesluter:
 Intrahepatiska gallgångarna (C22.1)
- C24.0** **Malign tumör i extrahepatiska gallgångarna**
 Ductus choledochus
 Ductus cysticus
 Ductus hepaticus
 Gallgång UNS
 Gallvägar UNS
- C24.1** **Malign tumör i ampulla Vateri**
- C24.8** **Malign tumör i gallvägarna med övergripande växt**
 Malign tumör i gallvägarna vars ursprung ej kan hänföras till någon av kategorierna C22.0-C24.1
 Malign tumör som engagerar både intrahepatiska och extrahepatiska gallgångarna
Anmärkning:
 Se anm 5 i inledningen till detta kapitel
- C24.9** **Ospecificerad lokalisation av malign tumör i gallvägarna**
- C25** **Malign tumör i pankreas**
Neoplasma malignum pancreatis
- C25.0** **Malign tumör i caput pancreatis**
- C25.1** **Malign tumör i corpus pancreatis**
- C25.2** **Malign tumör i cauda pancreatis**
- C25.3** **Malign tumör i ductus pancreatis**
- C25.4** **Malign tumör i pankreas endokrina del**
 Langerhanska öarna
- C25.7** **Malign tumör i pankreas med andra lokalisationer**
 Pankreashalsen
- C25.8** **Malign tumör i pankreas med övergripande växt**
Anmärkning:
 Se anm 5 i inledningen till detta kapitel
- C25.9** **Ospecificerad lokalisation av malign tumör i pankreas**
- C26** **Malign tumör med annan och ofullständigt angiven lokalisation i matsmältningsorganen**
Neoplasma malignum organorum digestionis loco alio et male definito
Utesluter:
 Peritoneum och retroperitoneum (C48.-)
- C26.0** **Ospecificerad lokalisation av malign tumör i tarmkanalen**
 Tarmen UNS
- C26.1** **Malign tumör i mjälten**
Utesluter:
 Follikulärt lymfom (C82.-)
 Hodgkins lymfom (C81.-)
 Icke-follikulärt lymfom (C83.-)
 Mogna T/NK-cellslymfom (C84.-)
 Non-Hodgkin-lymfom, andra och ospecificerade typer (C85.-)
- C26.8** **Malign tumör i matsmältningsorganen med övergripande växt**
 Malign tumör i matsmältningsorganen vars ursprung ej kan hänföras till någon av kategorierna C15-C26.1
Anmärkning:
 Se anm 5 i inledningen till detta kapitel
Utesluter:
 Kardioesofageala gränsszonen (C16.0)
- C26.9** **Ofullständigt angiven lokalisation av malign tumör i matsmältningsorganen**
 Digestionsorganen UNS
 Gastrointestinalkanalen UNS

MALIGNA TUMÖRER I ANDNINGSORGANEN OCH BRÖSTHÅLANS ORGAN (C30-C39)

Neoplasmata maligna systematis
respirationis et organorum intrathoracalium

Innefattar:

Mellanörat

Utesluter:

Mesoteliom (C45.-)

C30 Malign tumör i näshåla och mellanöra

Neoplasma malignum cavi nasi et
auris mediae

C30.0 Malign tumör i näshåla

Inre näsrummet

Näsbrosk

Näsmusslor

Nässeptum

Vestibulum nasi

Utesluter:

Bakre randen av nässeptum, näsmusslor
och bakre näsöppningen (C11.3)

Bulbus olfactorius (C72.2)

Näsan UNS (C76.0)

Näsben (C41.0)

Näshuden (C43.3, C44.3)

C30.1 Malign tumör i mellanöra och inneröra

Örontrumpeten

Utesluter:

Hörselgångens ben (C41.0)

Ytterörats hud (C43.2, C44.2)

Yttre hörselgång (C43.2, C44.2)

Öronbrosk (C49.0)

C31 Malign tumör i näsans bihålor

Neoplasma malignum sinuum
paranasalium

C31.0 Malign tumör i maxillarsinus

C31.1 Malign tumör i etmoidalsinus

C31.2 Malign tumör i frontalsinus

C31.3 Malign tumör i sfenoidalsinus

C31.8 Malign tumör i näsans bihålor med övergripande växt

Anmärkning:

Se anm 5 i inledningen till detta kapitel

C31.9 Malign tumör i näsans bihålor, ospecificerade

C32 Malign tumör i struphuvudet

Neoplasma malignum laryngis

C32.0 Malign tumör i glottis

Stämband UNS

Äkta stämbanden

C32.1 Malign tumör i supraglottis

Aryepiglottiska vecket, laryngeala delen

Bakre (laryngeala) ytan av epiglottis

Epiglottis (suprahyoidala delen) UNS

Falsa stämbanden

Ventriculus laryngis

Yttre larynx

Utesluter:

Aryepiglottiska vecket:

- gränzonen (C13.1)

- hypofarynxdelen (C13.1)

- UNS (C13.1)

Främre ytan av epiglottis (C10.1)

C32.2 Malign tumör i subglottis

C32.3 Malign tumör i larynxbrosk

C32.8 Malign tumör i larynx med övergripande växt

Anmärkning:

Se anm 5 i inledningen till detta kapitel

C32.9 Ospecificerad lokalisation av malign tumör i larynx

C33 Malign tumör i luftstrupen

Neoplasma malignum tracheae

C34 Malign tumör i bronk och lunga

Neoplasma malignum bronchi et
pulmonis

C34.0 Malign tumör i huvudbronk

Carina

Hilus

C34.1 Malign tumör i överlob, bronk eller lunga

C34.2 Malign tumör i mellanlob, bronk eller lunga

- C34.3 Malign tumör i underlob, bronk eller lunga**
- C34.8 Malign tumör i bronk och lunga med övergripande växt**
Anmärkning:
 Se anm 5 i inledningen till detta kapitel
- C34.9 Ospecificerad lokalisering av malign tumör i bronk och lunga**
- C34.9A Lungcancer, skivepitelcancer
 C34.9B Lungcancer, småcellig cancer
 C34.9C Lungcancer, adenocarcinom
 C34.9D Lungcancer, bronkioalveolär cancer
 C34.9E Lungcancer, storcellig cancer
 C34.9F Lungcancer, adenoskvamös cancer
 C34.9G Lungcancer, odifferentierad cancer (icke småcellig)
 C34.9H Lungcancer, karcinoid
 C34.9J Lungcancer, mukoepidermoid cancer
 C34.9K Lungcancer, adenocystisk cancer
 C34.9X Lungcancer, ospecificerad typ
- C37 Malign tumör i tymus**
 Neoplasma malignum thymi
- C38 Malign tumör i hjärtat, mediastinum (lungmellanrummet) och lungsäcken**
 Neoplasma malignum cordis, mediastini et pleurae
Utesluter:
 Mesoteliom (C45.-)
- C38.0 Malign tumör i hjärtat**
 Perikardiet
Utesluter:
 De stora kärlen (C49.3)
- C38.1 Malign tumör i främre mediastinum**
- C38.2 Malign tumör i bakre mediastinum**
- C38.3 Malign tumör i ospecificerad del av mediastinum**
- C38.4 Malign tumör i pleura**
Utesluter:
 Mesoteliom i pleura (C45.0)
- C38.8 Malign tumör i hjärtat, mediastinum och pleura med övergripande växt**
Anmärkning:
 Se anm 5 i inledningen till detta kapitel
- C39 Maligna tumörer med annan och ofullständigt angiven lokalisering i andningsorganen och brösthålans organ**
 Neoplasmata maligna systematis respiratorii et organorum intrathoracalium loco alio et male definito
Utesluter:
 Intratorakala organ UNS (C76.1)
 Torakala organ UNS (C76.1)
- C39.0 Ospecificerad lokalisering av malign tumör i övre luftvägarna**
- C39.8 Malign tumör i respirationsorganen och brösthålans organ med övergripande växt**
 Malign tumör i respirationsorgan och intratorakala organ vars ursprung ej kan hänföras till någon av kategorierna C30-C39.0
Anmärkning:
 Se anm 5 i inledningen till detta kapitel
- C39.9 Ofullständigt angivna lokaliseringer av malign tumör inom andningsorganen**
 Andningsorganen UNS

MALIGNA TUMÖRER I BEN OCH LEDBROSK (C40-C41)

Neoplasmata maligna ossium et cartilaginum

Utesluter:

- Benmärg UNS (C96.7)
- Synovialmembran (C49.-)

C40 Malign tumör i ben och extremitetsledbrosk

Neoplasma malignum ossis et cartilaginis articularis extremitatum

C40.0 Malign tumör i skapula och övre extremiteternas långa ben

C40.1 Malign tumör i övre extremiteternas korta ben

C40.2 Malign tumör i nedre extremiteternas långa ben

C40.3 Malign tumör i nedre extremiteternas korta ben

C40.8 Malign tumör i extremiteternas ben och ledbrosk med övergripande växt

Anmärkning:

Se anm 5 i inledningen till detta kapitel

C40.9 Ospecificerad lokalisation av malign tumör i extremiteternas ben och ledbrosk

C41 Malign tumör i ben och ledbrosk med annan och ospecificerad lokalisation

Neoplasma malignum ossis et cartilaginis articularis loco alio et non specificato

Utesluter:

- Brosket i :
- extremiteter (C40.-)
 - larynx (C32.3)
 - näsan (C30.0)
 - örat (C49.0)
- Extremitetsbenen (C40.-)

C41.0 Malign tumör i skallens ben och ansiktetsben

- Orbitalben
- Överkäksben

Utesluter:

Karcinom, alla typer utom de som utgår från

ben- eller tandvävnad, i:

- maxillarsinus (C31.0)
 - överkäke (tandköttet) (C03.0)
- Underkäksben (C41.1)

C41.1 Malign tumör i underkäkens ben
Mandibel

Utesluter:

Karcinom, alla typer utom de som utgår från ben- eller tandvävnad, i:

- käke (tandköttet) UNS (C03.9)
 - underkäke (tandköttet) (C03.1)
- Överkäksben (C41.0)

C41.2 Malign tumör i kotpelaren

Utesluter:

Sakrum och koccyx (C41.4)

C41.3 Malign tumör i revben, sternum och klavikel

C41.4 Malign tumör i bäckenben, sakrum och koccyx

C41.8 Malign tumör i ben och ledbrosk med övergripande växt

Malign tumör i ben och ledbrosk vars ursprung ej kan hänföras till någon av kategorierna C40-C41.4

Anmärkning:

Se anm 5 i inledningen till detta kapitel

C41.9 Ospecificerad lokalisation av malign tumör i ben och ledbrosk

MELANOM OCH ANDRA MALIGNA TUMÖRER I HUDEN (C43-C44)

Melanoma et alia neoplasmata maligna cutis

C43 Malignt melanom i huden

Melanoma malignum cutis

Innefattar:

Morfologikoderna M872 - M879 med malignitetskod /3

Utesluter:

Malignt melanom på könsorganen (C51-C52, C60.-, C63.-)

C43.0 Malignt melanom på läpp

Utesluter:

På läpprödsgränsen (C00.0-C00.2)

- C43.0B Desmoplastiskt malignt melanom på läpp
- C43.0C Lentigo maligna-melanom på läpp
- C43.0D Nodulärt malignt melanom på läpp
- C43.0F Ytligt spridande malignt melanom på läpp
- C43.0X Ospecificerat malignt melanom på läpp

C43.1 Malignt melanom på ögonlock inklusive ögonvrå

- C43.1B Desmoplastiskt malignt melanom på ögonlock inklusive ögonvrå
- C43.1C Lentigo maligna-melanom på ögonlock inklusive ögonvrå
- C43.1D Nodulärt malignt melanom på ögonlock inklusive ögonvrå
- C43.1F Ytligt spridande malignt melanom på ögonlock inklusive ögonvrå
- C43.1X Ospecificerat malignt melanom på ögonlock inklusive ögonvrå

C43.2 Malignt melanom på ytteröra och i yttre hörselgång

- C43.2B Desmoplastiskt malignt melanom på ytteröra och i yttre hörselgång
- C43.2C Lentigo maligna-melanom på ytteröra och i yttre hörselgång
- C43.2D Nodulärt malignt melanom på ytteröra och i yttre hörselgång
- C43.2F Ytligt spridande malignt melanom på ytteröra och i yttre hörselgång
- C43.2X Ospecificerat malignt melanom på ytteröra och i yttre hörselgång

C43.3 Malignt melanom på andra och ospecificerade delar av ansiktet

- C43.3B Desmoplastiskt malignt melanom på andra och ospecificerade delar av ansiktet
- C43.3C Lentigo maligna-melanom på andra och ospecificerade delar av ansiktet
- C43.3D Nodulärt malignt melanom på andra och ospecificerade delar av ansiktet
- C43.3F Ytligt spridande malignt melanom på andra och ospecificerade delar av ansiktet
- C43.3X Ospecificerat malignt melanom på andra och ospecificerade delar av ansiktet

C43.4 Malignt melanom i hårbotten och på halsen

- C43.4B Desmoplastiskt malignt melanom i hårbotten och på halsen
- C43.4C Lentigo maligna-melanom i hårbotten och på halsen
- C43.4D Nodulärt malignt melanom i hårbotten och på halsen
- C43.4F Ytligt spridande malignt melanom i hårbotten och på halsen
- C43.4X Ospecificerat malignt melanom i hårbotten och på halsen

C43.5 Malignt melanom på bålen

Anala gränsszonen
Anahuden
Huden i axill
Huden i ljumske
Huden omkring anus
Huden över bröstkörtel

Utesluter:

Anus UNS (C21.0)

- C43.5B Desmoplastiskt malignt melanom på bålen
- C43.5C Lentigo maligna-melanom på bålen
- C43.5D Nodulärt malignt melanom på bålen
- C43.5F Ytligt spridande malignt melanom på bålen
- C43.5X Ospecificerat malignt melanom på bålen

C43.6 Malignt melanom på övre extremitet inklusive skuldran

- C43.6A Akralt lentiginöst malignt melanom på övre extremitet inklusive skuldran
- C43.6B Desmoplastiskt malignt melanom på övre extremitet inklusive skuldran
- C43.6C Lentigo maligna-melanom på övre extremitet inklusive skuldran
- C43.6D Nodulärt malignt melanom på övre extremitet inklusive skuldran
- C43.6E Subungualt malignt melanom på övre extremitet inklusive skuldran

- C43.6F Ytligt spridande malignt melanom på övre extremitet inklusive skuldran
- C43.6X Ospecificerat malignt melanom på övre extremitet inklusive skuldran
- C43.7 Malignt melanom på nedre extremitet inklusive höften**
- C43.7A Akvalt lentiginöst malignt melanom på nedre extremitet inklusive höften
- C43.7B Desmoplastiskt malignt melanom på nedre extremitet inklusive höften
- C43.7C Lentigo maligna-melanom på nedre extremitet inklusive höften
- C43.7D Nodulärt malignt melanom på nedre extremitet inklusive höften
- C43.7E Subungvalt malignt melanom på nedre extremitet inklusive höften
- C43.7F Ytligt spridande malignt melanom på nedre extremitet inklusive höften
- C43.7X Ospecificerat malignt melanom på nedre extremitet inklusive höften
- C43.8 Malignt melanom i huden med övergripande växt**
- Anmärkning:*
Se anm 5 i inledningen till detta kapitel
- C43.8B Desmoplastiskt malignt melanom i huden med övergripande växt
- C43.8C Lentigo maligna-melanom i huden med övergripande växt
- C43.8D Nodulärt malignt melanom i huden med övergripande växt
- C43.8F Ytligt spridande malignt melanom i huden med övergripande växt
- C43.8X Ospecificerat malignt melanom i huden med övergripande växt
- C43.9 Ospecificerad lokalisering av malignt melanom i huden**
- Malignt melanom UNS
- C43.9A Akvalt lentiginöst melanom i huden med ospecificerad lokalisering
- C43.9B Desmoplastiskt malignt melanom i huden med ospecificerad lokalisering
- C43.9C Lentigo maligna-melanom i huden med ospecificerad lokalisering
- C43.9D Nodulärt melanom i huden med ospecificerad lokalisering
- C43.9E Subungvalt malignt melanom med ospecificerad lokalisering
- C43.9F Ytligt spridande melanom i huden med ospecificerad lokalisering
- C43.9X Ospecificerat malignt melanom i huden med ospecificerad lokalisering

C44

Andra maligna tumörer i huden

Alia neoplasmata maligna cutis

Innefattar:

- Basalcellscancer i huden
- Malign tumör i talgkörtlar och svettkörtlar
- Skivepitelcancer i huden

Utesluter:

- Huden på könsorganen (C51-C52, C63.-, C60.-)
- Kaposis sarkom (C46.-)
- Malignt melanom i huden (C43.-)

C44.0

Malign tumör i läpphuden

Basalcellscancer på läpp

Utesluter:

Malign tumör i läpp (C00.-)

- C44.0B Ytligt växande basalcellscancer i läpphuden
- C44.0C Morfealiknande basalcellscancer i läpphuden
- C44.0D Annan basalcellscancer i läpphuden
- C44.0E Ospecificerad basalcellscancer i läpphuden
- C44.0S Skivepitelcancer i läpphuden
- C44.0W Andra maligna tumörer i läpphuden
- C44.0X Ospecificerad malign tumör i läpphuden

C44.1

Malign tumör i huden på ögonlock inklusive ögonvrå

Utesluter:

Ögonlockets bindväv (C49.0)

- C44.1B Ytligt växande basalcellscancer i huden på ögonlock inklusive ögonvrå
- C44.1C Morfealiknande basalcellscancer i huden på ögonlock inklusive ögonvrå
- C44.1D Annan basalcellscancer i huden på ögonlock inklusive ögonvrå
- C44.1E Ospecificerad basalcellscancer i huden på ögonlock inklusive ögonvrå
- C44.1S Skivepitelcancer i huden på ögonlock inklusive ögonvrå
- C44.1W Andra maligna tumörer i huden på ögonlock inklusive ögonvrå
- C44.1X Ospecificerad malign tumör i huden på ögonlock inklusive ögonvrå

C44.2

Malign tumör i huden på ytteröra och i yttre hörselgången

Utesluter:

Örats bindväv (C49.0)

- C44.2B Ytligt växande basalcellscancer i huden på ytteröra och i yttre hörselgången
- C44.2C Morfealiknande basalcellscancer i huden på ytteröra och i yttre hörselgången

C44.2D	Annan basalcellscancer i huden på ytteröra och i yttre hörselgången	C44.5B	Ytligt växande basalcellscancer i huden på bålen
C44.2E	Ospecificerad basalcellscancer i huden på ytteröra och i yttre hörselgången	C44.5C	Morfealiknande basalcellscancer i huden på bålen
C44.2S	Skivepitelcancer i huden på ytteröra och i yttre hörselgången	C44.5D	Annan basalcellscancer i huden på bålen
C44.2W	Andra maligna tumörer i huden på ytteröra och i yttre hörselgången	C44.5E	Ospecificerad basalcellscancer i huden på bålen
C44.2X	Ospecificerad malign tumör i huden på ytteröra och i yttre hörselgången	C44.5S	Skivepitelcancer i huden på bålen
C44.3	Malign tumör i huden på andra och ospecificerade delar av ansiktet	C44.5W	Andra maligna tumörer i huden på bålen
C44.3B	Ytligt växande basalcellscancer i huden på andra och ospecificerade delar av ansiktet	C44.5X	Ospecificerad malign tumör i huden på bålen
C44.3C	Morfealiknande basalcellscancer i huden på andra och ospecificerade delar av ansiktet	C44.6	Malign tumör i huden på övre extremiteten inklusive skuldran
C44.3D	Annan basalcellscancer i huden på andra och ospecificerade delar av ansiktet	C44.6B	Ytligt växande basalcellscancer i huden på övre extremiteten inklusive skuldran
C44.3E	Ospecificerad basalcellscancer i huden på andra och ospecificerade delar av ansiktet	C44.6C	Morfealiknande basalcellscancer i huden på övre extremiteten inklusive skuldran
C44.3S	Skivepitelcancer i huden på andra och ospecificerade delar av ansiktet	C44.6D	Annan basalcellscancer i huden på övre extremiteten inklusive skuldran
C44.3W	Andra maligna tumörer i huden på andra och ospecificerade delar av ansiktet	C44.6E	Ospecificerad basalcellscancer i huden på övre extremiteten inklusive skuldran
C44.3X	Ospecificerad malign tumör i huden på andra och ospecificerade delar av ansiktet	C44.6S	Skivepitelcancer i huden på övre extremiteten inklusive skuldran
C44.4	Malign tumör i huden i hårbotten och på halsen	C44.6W	Andra maligna tumörer i huden på övre extremiteten inklusive skuldran
C44.4B	Ytligt växande basalcellscancer i huden i hårbotten och på halsen	C44.6X	Ospecificerad malign tumör i huden på övre extremiteten inklusive skuldran
C44.4C	Morfealiknande basalcellscancer i huden i hårbotten och på halsen	C44.7	Malign tumör i huden på nedre extremiteten inklusive höften
C44.4D	Annan basalcellscancer i huden i hårbotten och på halsen	C44.7B	Ytligt växande basalcellscancer i huden på nedre extremiteten inklusive höften
C44.4E	Ospecificerad basalcellscancer i huden i hårbotten och på halsen	C44.7C	Morfealiknande basalcellscancer i huden på nedre extremiteten inklusive höften
C44.4S	Skivepitelcancer i huden i hårbotten och på halsen	C44.7D	Annan basalcellscancer i huden på nedre extremiteten inklusive höften
C44.4W	Andra maligna tumörer i huden i hårbotten och på halsen	C44.7E	Ospecificerad basalcellscancer i huden på nedre extremiteten inklusive höften
C44.4X	Ospecificerad malign tumör i huden i hårbotten och på halsen	C44.7S	Skivepitelcancer i huden på nedre extremiteten inklusive höften
C44.5	Malign tumör i huden på bålen	C44.7W	Andra maligna tumörer i huden på nedre extremiteten inklusive höften
	Anala gränszonen	C44.7X	Ospecificerad malign tumör i huden på nedre extremiteten inklusive höften
	Analhuden	C44.8	Malign tumör i huden med övergripande växt
	Huden i axill		<i>Anmärkning:</i>
	Huden i ljumske		Se anm 5 i inledningen till detta kapitel
	Huden omkring anus	C44.8B	Ytligt växande basalcellscancer i huden med övergripande växt
	Huden över bröstkörtel	C44.8C	Morfealiknande basalcellscancer i huden med övergripande växt
	<i>Utesluter:</i>		
	Anus UNS (C21.0)		

- C44.8D Annan basaltcellscancer i huden med övergripande växt
- C44.8E Ospecificerad basaltcellscancer i huden med övergripande växt
- C44.8S Skivepitelcancer i huden med övergripande växt
- C44.8W Andra maligna tumörer i huden med övergripande växt
- C44.8X Ospecificerad malign tumör i huden med övergripande växt
- C44.9 Ospecificerad lokalisation av malign tumör i huden**
- C44.9A Fibroepiteliom i huden med ospecificerad lokalisation
- C44.9B Ytligt växande basaltcellscancer med ospecificerad lokalisation
- C44.9C Morfealiknande basaltcellscancer med ospecificerad lokalisation
- C44.9D Annan basaltcellscancer med ospecificerad lokalisation
- C44.9E Ospecificerad basaltcellscancer med ospecificerad lokalisation
- C44.9H Svettkörtelcancer med ospecificerad lokalisation
- C44.9J Talgkörtelcancer i huden med ospecificerad lokalisation
- C44.9K Annan malign adnextumör i huden med ospecificerad lokalisation
- C44.9L Ospecificerad malign adnextumör i huden med ospecificerad lokalisation
- C44.9Q Verrukös cancer i huden med ospecificerad lokalisation
- C44.9R Annan epitelial malign tumör i huden med ospecificerad lokalisation
- C44.9S Skivepitelcancer i huden med ospecificerad lokalisation
- C44.9W Andra maligna tumörer i huden med ospecificerad lokalisation
- C44.9X Ospecificerad malign tumör i huden med ospecificerad lokalisation

MALIGNA TUMÖRER I MESOTELIAL (KROPPSHÅLETÄCKANDE) VÄVNAD OCH MJUKVÄVNAD (C45-C49)

Neoplasmatum maligna telarum mesothelialium et telarum mollium

C45

Mesoteliom

Mesothelioma

Innefattar:

Morfologikod M905 med malignitetskod /3

C45.0

Mesoteliom i pleura

Utesluter:

Andra maligna tumörer i pleura (C38.4)

C45.1

Mesoteliom i peritoneum

Mesenteriet

Mesokolon

Omentet

Peritoneum (parietale) (pelvis)

Utesluter:

Andra maligna tumörer i peritoneum (C48.-)

C45.2

Mesoteliom i perikardiet

Utesluter:

Andra maligna tumörer i perikardiet (C38.0)

C45.7

Mesoteliom med andra lokalisationer

C45.9

Ospecificerad lokalisation av mesoteliom

C46

Kaposis sarkom

Sarcoma Kaposi

Innefattar:

Morfologikod M9140 med malignitetskod /3

C46.0

Kaposis sarkom i huden

C46.1

Kaposis sarkom i mjukvävnad

C46.2

Kaposis sarkom i gommen

C46.3

Kaposis sarkom i lymfkörtlar

C46.7

Kaposis sarkom med andra specificerade lokalisationer

C46.8

Kaposis sarkom i multipla organ

C46.9

Ospecificerad lokalisation av Kaposis sarkom

- C47** **Malign tumör i perifera nerver och autonoma nervsystemet**
Neoplasma malignum nervorum periphericorum et systematis nervosi autonomici
Innefattar:
 Sympatiska och parasympatiska nerver och ganglier
- C47.0** **Malign tumör i perifera nerver i huvudet, ansiktet och halsen**
Utesluter:
 Perifera nerver i orbita (C69.6)
- C47.1** **Malign tumör i perifera nerver i övre extremitet inklusive skuldran**
- C47.2** **Malign tumör i perifera nerver i nedre extremitet inklusive höften**
- C47.3** **Malign tumör i perifera nerver i torax**
- C47.4** **Malign tumör i perifera nerver i buken**
- C47.5** **Malign tumör i perifera nerver i bäckenet**
- C47.6** **Malign tumör i perifera nerver i bålen i ospecificerad del**
- C47.8** **Malign tumör i perifera nerver och autonoma nervsystemet med övergripande växt**
Anmärkning:
 Se anm 5 i inledningen till detta kapitel
- C47.9** **Ospecificerad lokalisation av malign tumör i perifera nerver och autonoma nervsystemet**
- C48** **Malign tumör i bukhinnan och retroperitonealrummet (utrymmet bakom bukhinnan)**
Neoplasma malignum peritonei et spatii retroperitonealis
Utesluter:
 Kaposis sarkom (C46.1)
 Mesoteliom (C45.-)
- C48.0** **Malign tumör i retroperitonealrummet**
- C48.1** **Malign tumör i peritoneum med specificerad lokalisation**
 Bäckenperitoneum
 Mesenterium
 Mesokolon
 Oment
 Peritoneum parietale
- C48.2** **Ospecificerad lokalisation av malign tumör i peritoneum**
- C48.8** **Malign tumör i peritoneum och retroperitoneum med övergripande växt**
Anmärkning:
 Se anm 5 i inledningen till detta kapitel
- C49** **Malign tumör i annan bindväv och mjukvävnad**
Neoplasma malignum alterius telae connectivae et telae mollis
Innefattar:
 Blodkärl
 Brosk
 Bursa
 Fascia
 Fettvävnad
 Ligament (utom uterina)
 Lymfkärl
 Muskel
 Sena (sensskida)
 Synovialmembran
Utesluter:
 Bindväv i bröstkörtel (C50.-)
 Kaposis sarkom (C46.-)
 Larynxbrosk (C32.3)
 Ledbrosk (C40-C41)
 Mesoteliom (C45.-)
 Näsbrok (C30.0)
 Perifera nerver och autonoma nervsystemet (C47.-)
 Peritoneum (C48.-)
 Retroperitoneum (C48.-)
- C49.0** **Malign tumör i bindväv och mjukvävnad i huvudet, ansiktet och halsen**
 Brosk och bindväv i ögonlock och öra
Utesluter:
 Bindväv i orbita (C69.6)
- C49.1** **Malign tumör i bindväv och mjukvävnad i övre extremitet inklusive skuldran**

C49.2	Malign tumör i bindväv och mjukvävnad i nedre extremitet inklusive höften	C49.9K	Embryonalt rabdomyosarkom med ospecificerad lokalisation
		C49.9L	Malignt granulär-cellsmyoblastom med ospecificerad lokalisation
C49.3	Malign tumör i bindväv och mjukvävnad i bröstorgnen	C49.9M	Alveolärt mjukdelssarkom med ospecificerad lokalisation
	Axill	C49.9N	Klarcellssarkom med ospecificerad lokalisation
	Diafragma	C49.9W	Andra maligna tumörer i bindväv och mjukvävnad med ospecificerad lokalisation
	Stora kärl	C49.9X	Ospecificerad malign tumör i bindvävnad och mjukvävnad med ospecificerad lokalisation
	<i>Utesluter:</i>		
	Bröstkörtel (C50.-)		
	Hjärtat (C38.0)		
	Mediastinum (C38.1-C38.3)		
	Tymus (C37)		
C49.4	Malign tumör i bindväv och mjukvävnad i buken		
	Bukväggen		
	Hypokondriet		
C49.5	Malign tumör i bindväv och mjukvävnad i bäckenet		
	Ljumske		
	Perineum		
	Sätet		
C49.6	Malign tumör i bindväv och mjukvävnad på bålen med ospecificerad lokalisation		
	Ryggen UNS		
C49.8	Malign tumör i bindväv och annan mjukvävnad med övergripande växt		
	Malign tumör i bindväv och mjukvävnad vars ursprung ej kan hänföras till någon av kategorierna C47-C49.6		
	<i>Anmärkning:</i>		
	Se anm 5 i inledningen till detta kapitel		
C49.9	Ospecificerad lokalisation av malign tumör i bindväv och mjukvävnad		
C49.9A	Hemangiosarkom med ospecificerad lokalisation		
C49.9B	Lymfangiosarkom med ospecificerad lokalisation		
C49.9C	Endovaskulärt papillärt angioendoteliom med ospecificerad lokalisation		
C49.9D	Enzingers epitelioidsarkom med ospecificerad lokalisation		
C49.9E	Fibrosarkom med ospecificerad lokalisation		
C49.9F	Liposarkom med ospecificerad lokalisation		
C49.9G	Myxosarkom med ospecificerad lokalisation		
C49.9H	Synovialt sarkom med ospecificerad lokalisation		
C49.9J	Leiomyosarkom med ospecificerad lokalisation		

MALIGN TUMÖR I BRÖSTKÖRTEL (C50)

Neoplasma malignum mammae

C50

Malign tumör i bröstkörtel

Neoplasma malignum mammae

Innefattar:

Bindväv i bröstkörtel

Utesluter:

Huden över bröstkörteln (C43.5, C44.5)

- C50.0** Malign tumör i bröstvårta och vårtgård
- C50.1** Malign tumör i centrala delen av bröstkörteln
- C50.2** Malign tumör i övre inre kvadranten av bröstkörteln
- C50.3** Malign tumör i nedre inre kvadranten av bröstkörteln
- C50.4** Malign tumör i övre yttre kvadranten av bröstkörteln
- C50.5** Malign tumör i nedre yttre kvadranten av bröstkörteln
- C50.6** Malign tumör i axillary tail of breast (axillflik)
- C50.8** Malign tumör i bröstkörtel med övergripande växt
Anmärkning:
Se anm 5 i inledningen till detta kapitel
- C50.9** Ospecificerad lokalisation av malign tumör i bröstkörtel

MALIGNA TUMÖRER I DE KVINNLIGA KÖNSORGANEN (C51-C58)

Neoplasmata maligna genitalium feminae

Innefattar:

Huden på de kvinnliga könsorganen

C51

Malign tumör i vulva

Neoplasma malignum vulvae

- C51.0** Malign tumör i labium majus
Bartholins körtel
- C51.1** Malign tumör i labium minus
- C51.2** Malign tumör i klitoris
- C51.8** Malign tumör i vulva med övergripande växt
Anmärkning:
Se anm 5 i inledningen till detta kapitel
- C51.9** Ospecificerad lokalisation av malign tumör i vulva
Pudendum
Yttre kvinnliga genitalia UNS

C52

Malign tumör i vagina

Neoplasma malignum vaginae

C53

Malign tumör i livmoderhalsen

Neoplasma malignum cervicis uteri

- C53.0** Malign tumör i endocervix
- C53.1** Malign tumör i exocervix
- C53.8** Malign tumör i cervix uteri med övergripande växt
Anmärkning:
Se anm 5 i inledningen till detta kapitel
- C53.9** Ospecificerad lokalisation av malign tumör i cervix uteri

C54

Malign tumör i livmoderkroppen

Neoplasma malignum corporis uteri

- C54.0** Malign tumör i isthmus uteri
Nedre uterinsegmentet
- C54.1** Malign tumör i endometrium

- C54.2 Malign tumör i myometrium**
- C54.3 Malign tumör i fundus uteri**
- C54.8 Malign tumör i corpus uteri med övergripande växt**
Anmärkning:
 Se anm 5 i inledningen till detta kapitel
- C54.9 Ospecificerad lokalisation av malign tumör i corpus uteri**
- C55 Malign tumör i livmodern med ospecificerad lokalisation**
 Neoplasma malignum uteri loco non specificato
Innefattar:
 Livmodercancer UNS
 Malign tumör i livmodern vars ursprung ej kan hänföras till någon av kategorierna C53-C54
- C56 Malign tumör i äggstock**
 Neoplasma malignum ovarii
- C57 Malign tumör i andra och ospecificerade kvinnliga könsorgan**
 Neoplasma malignum aliorum organorum genitalium femininorum et non specificatorum
- C57.0 Malign tumör i äggledare**
 Tuba Fallopii
 Tuba uterina
- C57.1 Malign tumör i breda ligamentet**
 Ligamentum latum
- C57.2 Malign tumör i runda ligamentet**
- C57.3 Malign tumör i parametrium**
 Uterinligament UNS
- C57.4 Malign tumör i uterina adnexa med ospecificerad lokalisation**
- C57.7 Malign tumör i andra specificerade kvinnliga könsorgan**
 Wollfska gången
- C57.8 Malign tumör i de kvinnliga könsorganen med övergripande växt**
 Malign tumör i de kvinnliga könsorganen vars ursprung ej kan hänföras till någon av kategorierna C51-C57.7, C58
Anmärkning:
 Se anm 5 i inledningen till detta kapitel
- C57.9 Ospecificerad lokalisation av malign tumör i de kvinnliga könsorganen**
 Kvinnliga urin- och könsorgan UNS
- C58 Malign tumör i moderkakan**
 Neoplasma malignum placentae
 Koriokarcinom UNS
 Korionepteliom UNS
Utesluter:
 Chorioadenoma (destruens) (D39.2)
 Hydatidiform mola:
 - invasiv (D39.2)
 - malign (D39.2)
 - UNS (O01.9)

MALIGNA TUMÖRER I DE MANLIGA KÖNSORGANEN (C60-C63)

Neoplasmata maligna organorum genitalium viri

Innefattar:

Huden på de manliga könsorganen

C60 Malign tumör i penis

Neoplasma malignum penis

C60.0 Malign tumör i preputiet

C60.1 Malign tumör i glans penis

C60.2 Malign tumör i peniskroppen
Corpus cavernosum

C60.8 Malign tumör i penis med övergripande växt

Anmärkning:

Se anm 5 i inledningen till detta kapitel

C60.9 Ospecificerad lokalisering av malign tumör i penis

Huden på penis UNS

C61 Malign tumör i prostata

Neoplasma malignum prostatae

C62 Malign tumör i testikel

Neoplasma malignum testis

C62.0 Malign tumör i icke nedstigen testikel

Ektopisk testikel (som lokalisering för tumör)

Retinerad testikel (som lokalisering för tumör)

C62.1 Malign tumör i nedstigen testikel

Normalt belägen testikel

Testikel i skrotum

C62.9 Ospecificerad lokalisering av malign tumör i testikel

C62.9A Testikelcancer, seminom

C62.9B Testikelcancer, annan än seminom

C62.9X Testikelcancer, ospecificerad typ

C63 Malign tumör i andra och ospecificerade manliga könsorgan

Neoplasma malignum aliorum organorum genitalium masculinorum et non specificatorum

C63.0 Malign tumör i epididymis
Bitestikel

C63.1 Malign tumör i sädesledare
Vas deferens

C63.2 Malign tumör i skrotum
Huden på skrotum

C63.7 Malign tumör i andra specificerade manliga könsorgan
Sädesblåsa
Tunica vaginalis
Vesicula seminales

C63.8 Malign tumör i de manliga könsorganen med övergripande växt
Malign tumör i de manliga könsorganen, vars ursprung ej kan hänföras till någon av kategorierna C60-C63.7

Anmärkning:

Se anm 5 i inledningen till detta kapitel

C63.9 Ospecificerad lokalisering av malign tumör i de manliga könsorganen
Manliga urin- och könsorgan UNS

MALIGNA TUMÖRER I URINORGANEN (C64-C68)

Neoplasmata maligna organorum
urinariorum

C64 **Malign tumör i njure med undantag för njurbäcken**
Neoplasma malignum renis, pelvi renali excepta
Utesluter:
Njurbäcken (C65)
Njurkalyces (C65)

C65 **Malign tumör i njurbäcken**
Neoplasma malignum pelvis renalis
Njurkalyces
Pelviuretärövergången

C66 **Malign tumör i uretär (urinledare)**
Neoplasma malignum ureteris
Utesluter:
Pelviuretärövergången (C65)
Uretärostiet (C67.6)

C67 **Malign tumör i urinblåsan**
Neoplasma malignum vesicae
urinariae

C67.0 **Malign tumör i trigonum**

C67.1 **Malign tumör i blåstaket**

C67.2 **Malign tumör i urinblåsans sidovägg**

C67.3 **Malign tumör i urinblåsans framvägg**

C67.4 **Malign tumör i urinblåsans bakvägg**

C67.5 **Malign tumör i blåshalsen**
Inre uretramynningen

C67.6 **Malign tumör i uretärrostiet**
Uretärinmynningen i blåsan

C67.7 **Malign tumör i urachusgången**

C67.8 **Malign tumör i urinblåsan med övergripande växt**
Anmärkning:
Se anm 5 i inledningen till detta kapitel

C67.9 **Ospecificerad lokalisation av malign tumör i urinblåsan**

C68 **Malign tumör i andra och ospecificerade urinorgan**
Neoplasma malignum organorum aliorum urinariorum et non specificatorum

Utesluter:

Urin- och könsorgan UNS:

- kvinnliga (C57.9)
- manliga (C63.9)

C68.0 **Malign tumör i uretra**

Utesluter:

Inre uretramynningen (C67.5)

C68.1 **Malign tumör i parauretral körtel**

C68.8 **Malign tumör i urinorganen med övergripande växt**
Malign tumör i urinorganen, vars ursprung ej kan hänföras till någon av kategorierna C64-C68.1

Anmärkning:

Se anm 5 i inledningen till detta kapitel

C68.9 **Ospecificerad lokalisation av malign tumör i urinorganen**
Urinorganen UNS

MALIGNA TUMÖRER I ÖGA, HJÄRNAN OCH ANDRA DELAR AV CENTRALA NERVSYSTEMET (C69-C72)

Neoplasmata maligna oculi, cerebri et aliarum partium systematis nervosi centralis

C69 Malign tumör i öga och närliggande vävnader

Neoplasma malignum oculi et organorum adnexorum

Utesluter:

Bindväv och brosk i ögonlock (C49.0)

Synnerv (C72.3)

Ögonlockshuden (C43.1, C44.1)

- C69.0 Malign tumör i konjunktiva**
- C69.1 Malign tumör i kornea**
- C69.2 Malign tumör i retina**
- C69.3 Malign tumör i korioidea**
- C69.4 Malign tumör i ciliarkropp**
- C69.5 Malign tumör i tårkörtel och tårkanal**
Ductus nasolacrimalis
Tårsäck
- C69.6 Malign tumör i orbita**
Bindväv i orbita
Perifera nerver i orbita
Retrobulbär vävnad
Retrookulär vävnad
Yttre ögonmuskler
Utesluter:
Orbitalben (C41.0)
- C69.8 Malign tumör i öga och adnexa med övergripande växt**
Anmärkning:
Se anm 5 i inledningen till detta kapitel
- C69.9 Ospecificerad lokalisation av malign tumör i öga**
Ögonlob

C70 Malign tumör i centrala nervsystemets hinnor

Neoplasma malignum meningium

C70.0 Malign tumör i hjärnhinnor

C70.1 Malign tumör i ryggmärgshinnor

C70.9 Ospecificerad lokalisation av malign tumör i centrala nervsystemets hinnor

C71 Malign tumör i hjärnan

Neoplasma malignum cerebri

Utesluter:

Kranialnerver (C72.2-C72.5)

Retrobulbär vävnad (C69.6)

C71.0 Malign tumör i storhjärnan utom lober och ventriklar

Supratentoriell lokalisation UNS

C71.1 Malign tumör i frontallob

C71.2 Malign tumör i temporallob

C71.3 Malign tumör i parietallob

C71.4 Malign tumör i occipitallob

C71.5 Malign tumör i hjärnventrikel

Utesluter:

Fjärde ventrikeln (C71.7)

C71.6 Malign tumör i lillhjärnan

C71.7 Malign tumör i hjärnstammen

Fjärde ventrikeln

Infratentoriell lokalisation UNS

C71.8 Malign tumör i hjärnan med övergripande växt

Anmärkning:

Se anm 5 i inledningen till detta kapitel

C71.9 Ospecificerad lokalisation av malign tumör i hjärnan

C72**Malign tumör i ryggmärgen, kranialnervor och andra delar av centrala nervsystemet**

Neoplasma malignum medullae spinalis, nervorum cranialium et aliarum partium systematis nervosi centralis

Utesluter:

Centrala nervsystemets hinnor (C70.-)
Perifera nerver och autonoma nervsystemet (C47.-)

- C72.0 Malign tumör i ryggmärgen**
- C72.1 Malign tumör i cauda equina**
- C72.2 Malign tumör i nervus olphactorius**
Bulbus olphactorius
- C72.3 Malign tumör i nervus opticus**
- C72.4 Malign tumör i nervus statoacusticus**
Nervus vestibulocochlearis
- C72.5 Malign tumör i andra och ospecificerade kranialnervor**
- C72.8 Malign tumör i hjärnan och andra delar av centrala nervsystemet med övergripande växt**
Malign tumör i hjärnan och andra delar av centrala nervsystemet vars ursprung ej kan hänföras till någon av kategorierna C70-C72.5
- Anmärkning:*
Se *anm 5* i inledningen till detta kapitel
- C72.9 Ospecificerad lokalisation av malign tumör i centrala nervsystemet**
Centrala nervsystemet UNS

MALIGNA TUMÖRER I TYREOIDEA OCH ANDRA ENDOKRINA KÖRTLAR (C73-C75)

Neoplasmata maligna glandulae thyreoideae et glandularum endocrinarum

C73**Malign tumör i tyreoidea**

Neoplasma malignum glandulae thyreoideae

C74**Malign tumör i binjure**

Neoplasma malignum glandulae suprarenalis

C74.0**Malign tumör i binjurebarken****C74.1****Malign tumör i binjuremärgen****C74.9****Ospecificerad lokalisation av malign tumör i binjure****C75****Malign tumör i andra endokrina körtlar och därmed besläktade vävnader**

Neoplasma malignum aliarum glandularum endocrinarum et telarum cognatarum

Utesluter:

Binjure (C74.-)
Pankreas endokrina del (C25.4)
Ovarium (C56)
Testis (C62.-)
Tymus (C37)
Tyreoidea (C73)

C75.0**Malign tumör i paratyreoidea**
Bisköldkörteln**C75.1****Malign tumör i hypofysen****C75.2****Malign tumör i ductus craniopharyngealis****C75.3****Malign tumör i corpus pineale**
Tallkottkörteln**C75.4****Malign tumör i glomus caroticum****C75.5****Malign tumör i aortic body (aortanära körtel) och andra paraganglier**

C75.8 Malign tumör med multiglandulärt engagemang och med ospecificerad lokalisation

Anmärkning:

Om lokalisationerna av multipla engagemang är kända ska de klassificeras var för sig

C75.9 Malign tumör i ospecificerad endokrin körtel

MALIGNA TUMÖRER MED OFULLSTÄNDIGT ANGIVNA, SEKUNDÄRA OCH OSPECIFICERADE LOKALISATIONER (C76-C80)

Neoplasma maligna loco secundario male et non definito

C76 Malign tumör med annan och ofullständigt angiven lokalisation

Neoplasma malignum loco alio et male definito

Utesluter:

Malign tumör:

- i kvinnliga urin- och könsorgan UNS (C57.9)
- i lymfatisk, blodbildande eller besläktad vävnad (C81-C96)
- i manliga urin- och könsorgan UNS (C63.9)
- utan specificerad lokalisation (C80.-)

C76.0 Malign tumör i huvudet, ansiktet och halsen

Kind UNS
Näsan UNS

C76.1 Malign tumör i bröstkorgen

Axill UNS
Intratorakalt UNS

C76.2 Malign tumör i buken

C76.3 Malign tumör i bäckenet

Ljumske UNS
Övergripande växt i bäckenet såsom:

- rektovaginalt (septum)
- rektovesikalt (septum)

C76.4 Malign tumör i övre extremitet

C76.5 Malign tumör i nedre extremitet

C76.7 Malign tumör i andra ofullständigt angivna lokalisationer

C76.8 Malign tumör med annan och ofullständigt angiven lokalisation och med övergripande växt

Anmärkning:

Se anm 5 i inledningen till detta kapitel

C77	Sekundär malign tumör (metastas) och ospecificerad malign tumör i lymfkörtlar Neoplasma malignum secundarium lymphonodorum et non specificatum <i>Utesluter:</i> Malign tumör i lymfkörtlar specificerad som primär (C81-C86, C96.-)	C78.3	Sekundär malign tumör (metastas) i andra och ospecificerade andningsorgan
C77.0	Sekundär malign tumör (metastas) i lymfkörtlar i huvudet, ansiktet och halsen Supraklavikulära lymfkörtlar	C78.4	Sekundär malign tumör (metastas) i tunntarmen inklusive duodenum
C77.1	Sekundär malign tumör (metastas) i intratorakala lymfkörtlar	C78.5	Sekundär malign tumör (metastas) i tjocktarmen och rektum
C77.2	Sekundär malign tumör (metastas) i intraabdominella lymfkörtlar	C78.6	Sekundär malign tumör (metastas) i retroperitonealrummet och peritoneum Malign ascites UNS
C77.3	Sekundär malign tumör (metastas) i lymfkörtlar i axill och övre extremitet Pektorala lymfkörtlar	C78.7	Sekundär malign tumör (metastas) i levern och intrahepatiska gallgångarna
C77.4	Sekundär malign tumör (metastas) i lymfkörtlar i ljumske och nedre extremitet	C78.8	Sekundär malign tumör (metastas) i andra och ospecificerade matsmältningsorgan
C77.5	Sekundär malign tumör (metastas) i lymfkörtlar i bäckenet	C79	Sekundär malign tumör (metastas) med andra och ospecificerade lokalisationer Neoplasma malignum secundarium (metastasis) aliis locis non specificatis
C77.8	Sekundär malign tumör (metastas) i lymfkörtlar i multipla kroppsregioner	C79.0	Sekundär malign tumör (metastas) i njure och njurbäcken
C77.9	Ospecificerad lokalisering av sekundär malign tumör (metastas) i lymfkörtlar	C79.1	Sekundär malign tumör (metastas) i urinblåsa och andra och ospecificerade urinorgan
C78	Sekundär malign tumör (metastas) i andningsorganen och matsmältningsorganen Neoplasma malignum secundarium organorum respiratoriorum et digestoriorum	C79.2	Sekundär malign tumör (metastas) i huden
C78.0	Sekundär malign tumör (metastas) i lunga	C79.3	Sekundär malign tumör (metastas) i hjärnan och hjärnhinnorna
C78.1	Sekundär malign tumör (metastas) i mediastinum	C79.4	Sekundär malign tumör (metastas) i andra och ospecificerade delar av nervsystemet
C78.2	Sekundär malign tumör (metastas) i lungsäck	C79.5	Sekundär malign tumör (metastas) i ben och benmärg
		C79.6	Sekundär malign tumör (metastas) i ovarium
		C79.7	Sekundär malign tumör (metastas) i binjure

C79.8 Sekundär malign tumör (metastas) i andra specificerade lokalisationer

C79.9 Sekundär malign tumör (metastas), ospecificerad lokalisation

Disseminerad (sekundär):

- cancer UNS
- malignitet UNS

Generaliserad (sekundär):

- cancer UNS
- malignitet UNS

Karcinomas (sekundär)

Multipel sekundär cancer UNS

Sarkomas (sekundär) UNS (C80.-)

C80 Malign tumör utan specificerad lokalisation

Neoplasma malignum loco non specificato

C80.0 Malign tumör, primär lokalisation angiven som okänd

Primär lokal okänd

C80.9 Malign tumör, ospecificerad primär lokalisation

Cancer UNS

Karcinom UNS

Malign kakexi UNS

Malignitet UNS

Multipel cancer UNS

Utesluter:

Multipel sekundär cancer UNS (C79.9)

Sekundär malign tumör, ospecificerad lokalisation (C79.9)

MALIGNA TUMÖRER I LYMFATISK, BLODBILDANDE OCH BESLÄKTAD VÄVNAD (C81-C96)

Neoplasmata maligna telae lymphaticae, haematopoieticae et telae cognatae

Utesluter:

Sekundär malign tumör (metastas) och ospecificerad malign tumör i lymfkörtlar (C77.-)

C81 Hodgkins lymfom

Lymphoma Hodgkin

C81.0 Nodulärt lymfocytdominerat Hodgkins lymfom

C81.1 Hodgkins lymfom (klassiskt) med nodulär skleros

C81.2 Hodgkins lymfom (klassiskt) med blandad cellularitet

C81.3 Lymfocytfattigt (klassiskt) Hodgkins lymfom

C81.4 Lymfocytriikt (klassiskt) Hodgkins lymfom

Utesluter:

Nodulärt lymfocytdominerat Hodgkins lymfom (C81.0)

C81.7 Annan typ form av (klassiskt) Hodgkins lymfom

Hodgkins lymfom (klassiskt), ej specificerad typ

C81.9 Hodgkins lymfom, ospecificerat

C82 Follikulärt lymfom

Lymphoma folliculare

Innefattar:

Follikulärt lymfom med eller utan diffusa områden

Utesluter:

T-cellslymfom (C84.-)

C82.0 Follikulärt lymfom grad I

C82.1 Follikulärt lymfom grad II

C82.2 Follikulärt lymfom, ospecificerad grad III

C82.3 Follikulärt lymfom grad IIIa

- C82.4 Follikulärt lymfom grad IIIb**
- C82.5 Diffust follikelcenterlymfom**
- C82.6 Kutant follikelcenterlymfom**
- C82.7 Andra specificerade typer av follikulärt lymfom**
- C82.9 Follikulärt lymfom, ospecificerat**
Nodulärt lymfom UNS
- C83 Icke-follikulärt lymfom**
Lymphoma non folliculare
- C83.0 Småcelligt B-cellslymfom**
Diffust småcelligt B-cellslymfom
Icke-leukemisk variant av B-KLL
Lymfoplasmocytiskt lymfom
Nodalt marginalzonslymfom
Icke-leukemisk variant av B-KLL
Spleniskt marginalzonslymfom
- Utesluter:*
Kronisk lymfatisk leukemi (C91.1)
Mogna T/NK-cellslymfom (C84.-)
Waldenströms makroglobulinemi (C88.0)
- C83.0A Diffust småcelligt B-cellslymfom (icke leukemisk variant av B-KLL)
- C83.0B Lymfoplasmocytiskt lymfom (immunocytom)
- C83.0C Nodalt marginalzonslymfom
- C83.0D Marginalzonslymfom i mjälten
- C83.1 Mantelcellslymfom**
Centrocytiskt lymfom
- C83.3 Diffust storcelligt B-cellslymfom**
Diffust storcelligt B-cellslymfom:
- anaplastiskt
 - CD30-positivt
 - centroblastiskt
 - immunoblastiskt
 - ospecificerad subtyp
 - plasmoblastiskt
 - T-cellsrikt
- Utesluter:*
Mediastinalt (tymiskt) storcelligt B-cellslymfom (C85.2)
Mogna T/NK-cellslymfom (C84.-)
- C83.5 Lymfoblastiskt lymfom**
B-prekursorlymfom
Lymfoblastiskt B-cellslymfom
Lymfoblastiskt lymfom UNS
Lymfoblastiskt T-cellslymfom
T-prekursorlymfom
- C83.5A Lymfoblastiskt lymfom, T-cells och T-prekursor
- C83.5B Lymfoblastiskt lymfom, B-cells och B-prekursor
- C83.5X Lymfoblastiskt lymfom, ospecificerat
- C83.7 Burkitts lymfom**
Atypiskt Burkitts lymfom
”Burkitt-liknande” lymfom
- Utesluter:*
Mogen B-cellsleukemi av Burkitt-typ (C91.8)
- C83.8 Andra icke-follikulära lymfom**
Primärt effusionslymfom (av B-cellstyp)
Intravaskulärt storcelligt B-cellslymfom
Lymfoid granulomatos
- Utesluter:*
Mediastinalt (tymiskt) storcelligt B-cellslymfom (C85.2)
T-cellsrikt B-cellslymfom
- C83.9 Icke-follikulärt (diffust) lymfom, ospecificerat**
- C84 Mogna T/NK-cellslymfom**
Lymphomata T/NK-cellularia matura
- C84.0 Mycosis fungoides**
- C84.1 Sézarys syndrom**
- C84.4 Perifert T-cellslymfom, ej klassificerat**
Lennerts lymfom
Lymfoepitelioid-lymfom

- C84.5 Andra mogna T/NK-cellslymfom**
Anmärkning:
Om T-cellsursprung eller T-cellsengagemang nämns i samband med en specificerad lymfomtyp klassificeras fallet enligt den mer specifika beskrivningen
Utesluter:
Angioimmunoblastiskt T-cellslymfom (C86.5)
Blastiskt NK-cellslymfom (C86.4)
Enteropatiskt T-cellslymfom (C86.2)
Extranodalt NK-cellslymfom, nasal typ (C86.0)
Hepatospleniskt T-cellslymfom (C86.1)
Primärt kutana CD30-positiva T-cellsproliferationer (C86.6)
Subcutant pannikulitliknande T-cellslymfom (C86.3)
T-cellsleukemi (C91.-)
- C84.6 Anaplastiskt storcelligt lymfom, ALK-positivt**
Anaplastiskt storcelligt lymfom, CD30-positivt
- C84.7 Anaplastiskt storcelligt lymfom, ALK-negativt**
Utesluter:
Primärt kutana CD30-positiva T-cellsproliferationer (C86.6)
- C84.8 Kutant T-cellslymfom, ospecificerat**
- C84.9 Moget T/NK-cellslymfom, ospecificerat**
NK/T-cells lymfom UNS
Utesluter:
Moget T-cellslymfom som ej klassificeras på annan plats (C84.4)
- C85 Andra och ospecificerade typer av non-Hodgkin-lymfom**
Aliae species non specificatae lymphomatis non-Hodgkin
- C85.1 B-cellslymfom, ospecificerat**
Anmärkning:
Om B-cellsursprung eller B-cellsengagemang nämns i samband med en specificerad lymfomtyp klassificeras fallet enligt den mer specifika beskrivningen.
- C85.1A B-cellslymfom, lågmalignt, ospecificerat
C85.1B B-cellslymfom, högmalignt, ospecificerat
- C85.2 Mediastinalt (tymiskt) storcelligt B-cellslymfom**
- C85.7 Andra specificerade typer av non-Hodgkin-lymfom**
- C85.9 Non-Hodgkin-lymfom, ospecificerad typ**
Lymfom UNS
Malignt lymfom UNS
Non-Hodgkin-lymfom UNS
- C85.9A Non-Hodgkin-lymfom, lågmalignt, ospecificerat
C85.9B Non-Hodgkin-lymfom, högmalignt, ospecificerat
- C86 Andra specificerade typer av T/NK-cellslymfom**
Aliae species specificatae T/NK-lymphomatum cellularium
Utesluter:
Anaplastiskt storcelligt lymfom, ALK-negativt (C84.7)
Anaplastiskt storcelligt lymfom, ALK-positivt (C84.6)
- C86.0 Extranodalt NK/T-cellslymfom, nasal typ**
- C86.1 Hepatospleniskt T-cellslymfom**
Alfa-beta och gamma-delta typer
- C86.2 Enteropatiskt (intestinalt) T-cellslymfom**
Enteropatiassocierat T-cellslymfom
- C86.3 Subcutant pannikulitliknande T-cellslymfom**
- C86.4 Blastiskt NK-cellslymfom**
- C86.5 Angioimmunoblastiskt T-cellslymfom**
Angioimmunoblastisk lymfadenopati med dysproteinemi [AILD]
- C86.6 Primärt kutana CD30-positiva T-cellsproliferationer**
Lymfomatoid papulos
Primärt kutant anaplastiskt storcelligt lymfom
Primärt kutant CD30-positivt storcelligt T-cellslymfom

C88	Maligna immunoproliferativa sjukdomar Morbi immunoproliferativi maligni	C90.1	Plasmacellsleukemi Plasmocytär leukemi
C88.0	Waldenströms makroglobulinemi Lymfoplasmocytiskt lymfom med IgM-produktion Makroglobulinemi (primär)(idiopatisk) <i>Utesluter:</i> Småcelligt B-cellslymfom (C83.0)	C90.2	Extramedullärt plasmocytom
C88.2	Annan "heavy chain disease" Franklins sjukdom Gamma heavy chain disease M μ heavy chain disease	C90.3	Solitärt plasmocytom Lokaliserad malign plasmacells-tumör UNS Plasmocytom UNS Solitärt myelom
C88.3	Immunoproliferativ tunntarmssjukdom Medelhavslymfom Alpha heavy chain disease	C91	Lymfatisk leukemi Leuchaemia lymphatica
C88.4	Extranodalt marginalzons-B-cellslymfom av mukosaassocierad lymfoid vävnad [MALT-lymfom] Lymfom i hudassocierad lymfoid vävnad (SALT-lymfom) Lymfom i bronkassocierad lymfoid vävnad (BALT-lymfom) <i>Anmärkning:</i> Tilläggskod (C83.3) kan användas för att ange övergång till högmalignt (diffust storcelligt) lymfom	C91.0	Akut lymfatisk leukemi [ALL] <i>Anmärkning:</i> Denna kod ska endast användas för T-cellsleukemi (T-ALL) och prekursor-B-cellsleukemi (pre-B-ALL)
C88.7	Andra specificerade maligna immunoproliferativa sjukdomar	C91.0A	Akut lymfatisk leukemi (T-ALL)
C88.7A	POEMS syndrom	C91.0B	Akut lymfatisk leukemi (pre-B-ALL, B-ALL)
C88.7W	Annan specificerad malign immunoproliferativ sjukdom	C91.1	Kronisk lymfatisk leukemi av B-cellstyp [B-KLL] Lymfoplasmocytulekemi Richters syndrom <i>Utesluter:</i> Lymfoplasmocytiskt lymfom (C83.0)
C88.9	Malign immunoproliferativ sjukdom, ospecificerad Immunoproliferativ sjukdom UNS	C91.3	Prolymfocytulekemi av B-cellstyp
C90	Myelom och maligna plasmacellstumörer Myeloma et neoplasmata plasmacellularia maligna	C91.4	Hårcellsleukemi Leukemisk retikuloendotelios
C90.0	Multipelt myelom Kahlers sjukdom Medullärt plasmocytom Myelom Myelomatos Plasmacellsmyelom <i>Utesluter:</i> Solitärt plasmocytom (C90.3)	C91.5	Adult T-cellslymfom/leukemi (HTLV-1-associerad) Variant: • Akut • Kronisk • Lymfomatoid • Smouldering (pyrande)
		C91.6	Prolymfocytulekemi av T-cellstyp
		C91.7	Annan lymfatisk leukemi Storgranulär T-cellslymfocytulekemi (associerad med reumatoid artrit)
		C91.8	Mogen B-cellsleukemi av Burkitt-typ <i>Utesluter:</i> Burkitt-lymfom med liten eller ingen benmärgsinfiltration (C83.7)
		C91.9	Lymfatisk leukemi UNS

C92	Myeloisk leukemi Leuchaemia myeloica <i>Innefattar:</i> Granulocytleukemi Myelogen leukemi	C92.6	Akut myeloisk leukemi med 11q23-abnormitet Akut myeloisk leukemi med MLL-genvariation
C92.0	Akut myeloisk leukemi [AML] Akut myeloblastleukemi, minimal differentiering Akut myeloblastleukemi (med utmognad) AML1/ETO AML M0 AML M1 AML M2 AML med t(8;21) AML (utan FAB klassificering) UNS Refraktär anemi med överskott av blaster i transformation <i>Utesluter:</i> Akut exacerbation av kronisk myeloisk leukemi (C92.1)	C92.7	Annan specificerad myeloisk leukemi <i>Utesluter:</i> Kronisk eosinofil leukemi [hypereosinofilt syndrom] (D47.5)
C92.0A	Akut myeloisk leukemi (M0, M1, M2)	C92.8	Akut myeloisk leukemi med dysplasi med multilinjärt ursprung <i>Anmärkning:</i> Akut myeloisk leukemi med dysplasi av kvarvarande hematopoes och/eller tidigare myelodysplastisk sjukdom
C92.0B	Akut myeloisk leukemi t(8;21)	C92.9	Myeloisk leukemi, ospecificerad Myeloisk leukemi UNS
C92.1	Kronisk myeloisk leukemi [KML], BCR/ABL-positiv Kronisk myeloisk leukemi: <ul style="list-style-type: none"> • med blastkris • Philadelphia-kromosom (Ph1) positiv • t(9;22)(q34;q11) <i>Utesluter:</i> Atypisk kronisk myeloisk leukemi BCR/ABL-negativ (C92.2) Icke-klassificerad myeloproliferativ sjukdom (D47.1) Kronisk myelomonocytleukemi (C93.1)	C93	Monocytleukemi Leuchaemia monocytica <i>Innefattar:</i> Monocytoid leukemi
C92.2	Atypisk kronisk myeloisk leukemi, BCR/ABL-negativ	C93.0	Akut monoblast-/monocytleukemi AML M5a AML M5b AML M5
C92.3	Myelosarkom <i>Anmärkning:</i> En tumör av omogna myeloida celler Granulocytärt sarkom Klorom	C93.1	Kronisk myelomonocytleukemi [KMML] Kronisk monocytleukemi KMML-1 KMML-2 KMML med eosinofili
C92.4	Akut promyelocytleukemi [PML] AML M3 AML Me med t(15;17) och varianter	C93.3	Juvenil myelomonocytleukemi
C92.5	Akut myelomonocytleukemi AML M4 AML M4 Eo med inv(16) eller t(16;16)	C93.7	Annan specificerad monocytleukemi
		C93.9	Monocytleukemi, ospecificerad Monocytleukemi UNS
		C94	Andra leukemier med specificerad celltyp Aliae leuchaemiae specie cellularum indicata <i>Utesluter:</i> Leukemisk retikuloendotelios (C91.4) Plasmacellsleukemi (C90.1)
		C94.0	Akut erytroid leukemi Akut myeloisk leukemi, M6 (a)(b) Erytroleukemi

<p>C94.2 Akut megakaryoblastleukemi (FAB M7) Akut megakaryocytleukemi Akut myeloisk leukemi, M7</p> <p>C94.3 Mastcellsleukemi</p> <p>C94.4 Akut panmyelos med myelofibros Akut myelofibros</p> <p>C94.6 Myelodysplastisk och myeloproliferativ sjukdom, ej klassificerad</p> <p>C94.7 Andra specificerade leukemier Aggressiv NK-cellsleukemi Akut basofil leukemi</p>	<p>C95 Leukemi med ospecificerad celltyp Leuchaemia, specie cellularum non indicata</p> <p>C95.0 Akut leukemi med ospecificerad celltyp Akut leukemi med bilinjärt ursprung Akut leukemi med blandat ursprung Bifenotypisk akut leukemi Stamcellsleukemi med oklart ursprung</p> <p><i>Utesluter:</i> Akut exacerbation av ospecificerad kronisk leukemi (C95.1)</p> <p>C95.1 Kronisk leukemi med ospecificerad celltyp</p> <p>C95.7 Annan leukemi med ospecificerad celltyp</p> <p>C95.9 Leukemi, ospecificerad Leukemi UNS</p>	<p>C96 Övriga och ospecificerade maligna tumörer i lymfoid, blodbildande och besläktad vävnad Alia neoplasmata maligna non specificata telae lymphoidis, telae haematopoieticae et telae cognatae</p> <p>C96.0 Multifokal och multisystemisk (disseminerad) Langerhanscellshistiocytos [Letterer-Siwes sjukdom] Histiocytos X, multisystemisk</p> <p>C96.2 Malign mastcellstumör Aggressiv systemisk mastocytos Mastcellssarkom</p> <p><i>Utesluter:</i> Indolent systemisk mastocytos (D47.0) Mastcellsleukemi (C94.3) Mastocytos (kongenital) (kutan) (Q82.2)</p> <p>C96.4 Sarkom från dendritiska (accessoriska) celler Interdigiterande dendritcellssarkom Langerhanscellssarkom Sarkom från follikulära dendritiska celler</p> <p>C96.5 Multifokal och unisystemisk Langerhanscellshistiocytos Hand-Schüller-Christians sjukdom Histiocytos X, multifokal</p> <p>C96.6 Unifokal Langerhanscellshistiocytos Eosinofilt granulom Histiocytos X, unifokal Histiocytos X UNS Langerhanscellshistiocytos UNS</p> <p>C96.7 Andra specificerade primära maligna tumörer i lymfoid, blodbildande och besläktad vävnad</p> <p>C96.8 Histiocytärt sarkom Malign histiocytos</p> <p>C96.9 Primär, malign tumör i lymfoid, blodbildande och besläktad vävnad, ospecificerad</p>
--	--	--

FLERA (PRIMÄRA) MALIGNA TUMÖRER MED OLIKA URSPRUNG (C97)

Neoplasmata maligna loco primario multiplici

C97 Flera (primära) maligna tumörer med olika ursprung

Neoplasmata maligna locis multiplicibus independentibus (primariis)

Anmärkning:

I första hand klassificeras de olika tumörerna var för sig på tillämpliga kodnummer. Kodnumret C97 kan då användas som tilläggskod för att ange förekomsten av flera samtidiga, olika tumörer.

CANCER IN SITU (LOKALT BEGRÄNSAD CANCER UTGÅNGEN FRÅN EPITEL) (D00-D09)

Carcinoma in situ

Anmärkning:

Många in situ-tumörer uppfattas befinna sig inom ett kontinuum av morfologisk förändring mellan dysplasi och invasiv cancer. Så har man t.ex. för cervikal intraepitelial neoplasi (CIN) definierat tre grader. Den tredje av dessa (CIN III) omfattar både svår dysplasi och cancer in situ. Detta indelningssystem har också utvidgats till att gälla andra organ såsom vulva och vagina. Förändringar som beskrivs som intraepitelial neoplasi av grad III hänförs till cancer in situ-avsnittet oavsett om svår dysplasi nämns eller ej. Grad I och II klassificeras som dysplasi i det berörda organet och kodas under respektive organsystemkapitel.

Innefattar:

Bowens sjukdom
Erytroplasi
Morfologikoder med malignitetskod /2
Queyrats erytroplasi

D00 Cancer in situ i munhåla, esofagus och magsäck

Carcinoma in situ cavi oris, oesophagi et ventriculi

Utesluter:

Melanom in situ (D03.-)

D00.0 Cancer in situ i läpp, munhåla och svalg

Aryepiglottiska vecket:

- hypofaryngeala delen
- marginala zonen
- UNS

På läpprödsgränsen

Utesluter:

Aryepiglottiska vecket, laryngeala delen (D02.0)

Epiglottis:

- suprahyoidala delen (D02.0)
- UNS (D02.0)

Läpphuden (D03.0, D04.0)

D00.1 Cancer in situ i esofagus

D00.2 Cancer in situ i magsäcken

D01	Cancer in situ i andra och ospecificerade delar av matsmältningsorganen Carcinoma in situ aliorum organorum digestionis et non specificatorum <i>Utesluter:</i> Melanoma in situ (D03.-)	D02.1	Cancer in situ i trakea
D01.0	Cancer in situ i tjocktarmen <i>Utesluter:</i> Rektosigmoidala gränssonen (D01.1)	D02.2	Cancer in situ i bronk och lunga
D01.1	Cancer in situ i rektosigmoidala gränssonen	D02.3	Cancer in situ i andra delar av andningsorganen Mellanöra Näsans bihålör Näshåla <i>Utesluter:</i> Näsan UNS (D09.7) Näshuden (D03.3, D04.3) Öra (ytteröra) (huden) (D03.2, D04.2)
D01.2	Cancer in situ i rektum	D02.4	Ospecificerad lokalisation av cancer in situ i andningsorganen
D01.3	Cancer in situ i anus och analkanalen <i>Utesluter:</i> Anala gränssonen (D03.5, D04.5) Analhuden (D03.5, D04.5) Perianala huden (D03.5, D04.5)	D03	Melanom in situ Melanoma in situ <i>Innefattar:</i> Morfologikoderna M872-M879 med malignitetskod /2
D01.4	Cancer in situ i andra och ospecificerade delar av tarmen <i>Utesluter:</i> Ampulla Vateri (D01.5)	D03.0	Melanom in situ på läpp
D01.5	Cancer in situ i lever, gallblåsa och gallgångar Ampulla Vateri	D03.1	Melanom in situ på ögonlock inklusive ögonvrå
D01.7	Cancer in situ i andra specificerade matsmältningsorgan Pankreas	D03.2	Melanom in situ på öra och i yttre hörselgång
D01.9	Ospecificerad lokalisation av cancer in situ i matsmältningsorgan	D03.3	Melanom in situ i andra och ospecificerade delar av ansiktet
D02	Cancer in situ i mellanöra och andningsorgan Carcinoma in situ auris mediae et systematis respiratorii <i>Utesluter:</i> Melanom in situ (D03.-)	D03.4	Melanom in situ i hårbotten och på halsen
D02.0	Cancer in situ i larynx Aryepiglottiska vecket, laryngeala delen Epiglottis (suprahyoidala delen) <i>Utesluter:</i> Aryepiglottiska vecket: • hypofaryngeala delen (D00.0) • marginala zonen (D00.0) • UNS (D00.0)	D03.5	Melanom in situ på bålen Anala gränssonen Analhuden Bröstkörtel (huden) (mjukvävnad) Perianala huden
		D03.6	Melanom in situ på övre extremitet inklusive skuldran
		D03.7	Melanom in situ på nedre extremitet inklusive höften
		D03.8	Melanom in situ med andra lokalisationer
		D03.9	Ospecificerad lokalisation av melanom in situ

- D04** **Cancer in situ i huden**
Carcinoma in situ cutis
Utesluter:
 Melanom in situ (D03.-)
 Queyrats erythroplasi på penis UNS (D07.4)
- D04.0** **Cancer in situ i läpphuden**
Utesluter:
 Läpprödsgränsen (D00.0)
- D04.1** **Cancer in situ i huden på ögonlock inklusive ögonvrå**
- D04.2** **Cancer in situ i huden på öra och i hörselgång**
- D04.3** **Cancer in situ i huden i andra och ospecificerade delar av ansiktet**
- D04.4** **Cancer in situ i hårbotten och huden på halsen**
- D04.5** **Cancer in situ i huden på bålen**
 Anala gränsszonen
 Analhuden
 Huden över bröstkörtel
 Perianala huden
Utesluter:
 Anus UNS (D01.3)
 Huden på könsorganen (D07.-)
- D04.6** **Cancer in situ i huden på övre extremitet inklusive skuldran**
- D04.7** **Cancer in situ i huden på nedre extremitet inklusive höften**
- D04.8** **Cancer in situ i huden med andra lokalisationer**
- D04.9** **Ospecificerad lokalisation av cancer in situ i huden**
- D05** **Cancer in situ i bröstkörtel**
Carcinoma in situ mammae
Utesluter:
 Cancer in situ i huden över bröstkörtel (D04.5)
 Melanom in situ i huden över bröstkörtel (D03.5)
- D05.0** **Lobulär cancer in situ**
- D05.1** **Cancer in situ i körtelgångarna**
- D05.7** **Annan cancer in situ i bröstkörtel**
- D05.9** **Ospecificerad lokalisation av cancer in situ i bröstkörtel**
- D06** **Cancer in situ i livmoderhalsen**
Carcinoma in situ cervicis uteri
Innefattar:
 Cervikal intraepitelial neoplasi [CIN], grad III, med eller utan att svår dysplasi nämns
Utesluter:
 Melanom in situ i cervix (D03.8)
 Svår dysplasi i cervix UNS (ej angiven som CIN III) (N87.2)
- D06.0** **Cancer in situ i endocervix**
- D06.1** **Cancer in situ i exocervix**
- D06.7** **Cancer in situ i andra delar av cervix**
- D06.9** **Ospecificerad lokalisation av cancer in situ i cervix**
D06.9A Högggradig intraepitelial skivepitellesion (HSIL) i cervix
D06.9W Cancer in situ i cervix beskriven på annat sätt (än som HSIL)
Innefattar: Adenocarcinoma in situ (AIS)
- D07** **Cancer in situ i andra och ospecificerade könsorgan**
Carcinoma in situ aliorum organorum genitalium et non specificatorum
Utesluter:
 Melanom in situ (D03.8)
- D07.0** **Cancer in situ i endometrium**
- D07.1** **Cancer in situ i vulva**
 Intraepitelial neoplasi i vulva [VIN], grad III, med eller utan att svår dysplasi nämns
Utesluter:
 Svår dysplasi i vulva UNS (ej angiven som VIN III) (N90.2)
- D07.2** **Cancer in situ i vagina**
 Vaginal intraepitelial neoplasi [VAIN], grad III, med eller utan att svår dysplasi nämns
Utesluter:
 Svår dysplasi i vagina UNS (ej angiven som VAIN III) (N89.2)

D07.3 **Cancer in situ i andra och ospecificerade kvinnliga könsorgan**

D07.4 **Cancer in situ i penis**
Queyrats erytroplasi

D07.5 **Cancer in situ i prostata**
Utesluter:
Låggradig dysplasi i prostata (N42.3)

D07.6 **Cancer in situ i andra och ospecificerade manliga könsorgan**

D09 **Cancer in situ med annan och ospecificerad lokalisation**
Carcinoma in situ loco alio et non specificato
Utesluter:
Melanom in situ (D03.-)

D09.0 **Cancer in situ i urinblåsan**

D09.1 **Cancer in situ i andra och ospecificerade urinorgan**

D09.2 **Cancer in situ i öga**
Utesluter:
Ögonlockshuden (D04.1)

D09.3 **Cancer in situ i tyreoidea och andra endokrina körtlar**
Utesluter:
Endokrina delen av pankreas (D01.7)
Ovarium (D07.3)
Pankreas endokrina del
Testis (D07.6)

D09.7 **Cancer in situ med andra specificerade lokalisationer**

D09.9 **Ospecificerad lokalisation av cancer in situ**

BENIGNA TUMÖRER (D10-D36)

Neoplasmata benigna

Innefattar:
Morfologikoder med malignitetskod /0

D10 **Benign tumör i munhåla och svalg**

Neoplasma benignum oris et pharyngis

D10.0 **Benign tumör i läpp**
Frenulum labii
Läpp (insida) (slemhinnan) (på läpprödsgränsen)

Utesluter:
Läpphuden (D22.0, D23.0)

D10.1 **Benign tumör i tungan**
Tungtonsillen

D10.2 **Benign tumör i munbotten**

D10.3 **Benign tumör i andra och ospecificerade delar av munhålan**
Små spottkörtlarna UNS
Utesluter:
Benigna odontogena tumörer (D16.4-D16.5)
Läppslemhinnan (D10.0)
Rinofaryngeala ytan av mjuka gommen (D10.6)

D10.4 **Benign tumör i tonsill**
Utesluter:
Svalgtonsill (D10.6)
Tonsillgropen (D10.5)
Tonsillvecken (D10.5)
Tungtonsill (D10.1)

D10.5 **Benign tumör i andra delar av orofarynx**
Epiglottis, främre ytan
Tonsillgropen
Tonsillvecken
Vallecula

Utesluter:
Epiglottis UNS (D14.1)
Suprahyoidala delen av epiglottis (D14.1)

D10.6 **Benign tumör i rinofarynx**
Bakre kanten av nässeptum och bakre näsöppningen
Svalgtonsill

D10.7 **Benign tumör i hypofarynx**

- D10.9** Ospecificerad lokalisation av benign tumör i svalget
- D11** **Benign tumör i de stora spottkörtlarna**
Neoplasma benignum glandularum salivarium majorum
Utesluter:
Benigna tumörer i specificerade små spottkörtlar, som klassificeras med hänsyn till deras anatomiska lokalisation
Benigna tumörer i de små spottkörtlarna UNS (D10.3)
- D11.0** Benign tumör i parotiskörteln
- D11.7** Benign tumör i andra stora spottkörtlar
Sublingualiskörteln
Submandibulariskörteln
- D11.9** Benign tumör i stor spottkörtel, ospecificerad
- D12** **Benign tumör i tjocktarm, ändtarm, anus och analkanal**
Neoplasma benignum coli, recti, ani et canalis ani
- D12.0** Benign tumör i caecum
Iliocaecalvalveln
- D12.1** Benign tumör i appendix
- D12.2** Benign tumör i colon ascendens
- D12.3** Benign tumör i colon transversum
Flexura hepatica
Flexura lienalis
- D12.4** Benign tumör i colon descendens
- D12.5** Benign tumör i sigmoideum
- D12.6** Ospecificerad lokalisation av benign tumör i kolon
Adenomatös i kolon
Polypos (hereditär) i kolon
Tjocktarmen UNS
- D12.7** Benign tumör i rektosigmoidala gränzonen
- D12.8** Benign tumör i rektum
- D12.9** Benign tumör i anus och analkanal
Utesluter:
Anala gränzonen (D22.5, D23.5)
Analhuden (D22.5, D23.5)
Perianala huden (D22.5, D23.5)
- D13** **Benign tumör i andra och ofullständigt angivna delar av matsmältningsorganen**
Neoplasma benignum aliarum et male definitarum partium organorum digestorium
- D13.0** Benign tumör i esofagus
- D13.1** Benign tumör i magsäck
- D13.2** Benign tumör i duodenum
- D13.3** Benign tumör i andra och ospecificerade delar av tunntarmen
- D13.4** Benign tumör i levern
Intrahepatiska gallgångarna
- D13.5** Benign tumör i extrahepatiska gallgångarna
- D13.6** Benign tumör i pankreas
Utesluter:
Pankreas endokrina del (D13.7)
- D13.6A** Intraduktal papillär mucinös neoplasi (IPMN) i pankreas, involverar huvudgången
- D13.6B** Intraduktal papillär mucinös neoplasi (IPMN) i pankreas, involverar ej huvudgången
- D13.6W** Annan benign tumör i pankreas
- D13.7** Benign tumör i pankreas endokrina del
Tumör i Langerhanska öarna
- D13.9** Ofullständigt angivna lokalisationer av benign tumör i matsmältningsorganen
Matsmältningsorganen UNS
Mjälten
Tunntarmen UNS

D14	Benign tumör i mellanöra och andningsorgan Neoplasma benignum auris mediae et systematis respiratorii	D15.2	Benign tumör i mediastinum
D14.0	Benign tumör i mellanöra, näshåla och bihålor Näsbrosken <i>Utesluter:</i> Bakre kanten av nässeptum och bakre näsöppningen (D10.6) Bulbus olfactorius (D33.3) Hörselgång (yttre) (D22.2, D23.2) Näsa UNS (D36.7) Näsben (D16.4) Näshuden (D22.3, D23.3) Polyp i: • bihålor (J33.8) • mellanöra (H74.4) • näsa (näshåla) (J33.-) Öra (ytteröra) (huden) (D22.2, D23.2) Öronben (D16.4) Öronbrosk (D21.0)	D15.7	Benign tumör i andra specificerade intratorakala organ
D14.1	Benign tumör i larynx Epiglottis (suprahyoidala delen) <i>Utesluter:</i> Epiglottis, främre delen (D10.5) Polyp på stämband och i larynx (J38.1)	D15.9	Specificerad lokalisation av benign tumör i intratorakala organ
D14.1A	Larynxpapillom	D16	Benign tumör i ben och ledbrosk Neoplasma benignum ossis et cartilaginis articularis <i>Utesluter:</i> Bindväv i: • larynx (D14.1) • näsan (D14.0) • ögonlock (D21.0) • öra (D21.0) Synovialmembran (D21.-)
D14.1W	Annan specificerad benign tumör i larynx	D16.0	Benign tumör i skulderbladet och övre extremitetens långa ben
D14.1X	Benign larynxtumör, ospecificerad	D16.1	Benign tumör i övre extremitetens korta ben
D14.2	Benign tumör i trakea	D16.2	Benign tumör i nedre extremitetens långa ben
D14.3	Benign tumör i bronk och lunga	D16.3	Benign tumör i nedre extremitetens korta ben
D14.4	Ospecificerad lokalisation av benign tumör i andningsorgan	D16.4	Benign tumör i skallens och ansiktets ben Överkäksben Ögonhållans ben <i>Utesluter:</i> Underkäksben (D16.5)
D15	Benign tumör i andra och ospecificerade organ i brösthålan Neoplasma benignum aliorum organorum endothoracorum et non specificatorum <i>Utesluter:</i> Mesotelial vävnad (D19.-)	D16.5	Benign tumör i underkäksben
D15.0	Benign tumör i tymus	D16.6	Benign tumör i kotpelaren <i>Utesluter:</i> Sakrum och koccyx (D16.8)
D15.1	Benign tumör i hjärtat <i>Utesluter:</i> De stora kärlen (D21.3)	D16.7	Benign tumör i revben, bröstben och nyckelben
		D16.8	Benign tumör i bäckenben, sakrum och koccyx
		D16.9	Ospecificerad lokalisation av benign tumör i ben och ledbrosk

- D17 Lipom (fettsvulst)**
Neoplasma benignum lipomatosum
Innefattar:
Morfologikoderna M885-M888 med malignitetskod /0
- D17.0 Lipom i hud och subkutan vävnad i huvudet, ansiktet och halsen**
- D17.1 Lipom i hud och subkutan vävnad på bålen**
- D17.2 Lipom i hud och subkutan vävnad på extremiteterna**
- D17.3 Lipom i hud och subkutan vävnad med andra och ospecificerade lokalisationer**
- D17.4 Lipom i intratorakala organ**
- D17.5 Lipom i intraabdominella organ**
Utesluter:
Peritoneum och retroperitonealrummet (D17.7)
- D17.6 Lipom i sädesledare**
- D17.7 Lipom med andra specificerade lokalisationer**
Peritoneum
Retroperitonealrummet
- D17.9 Ospecificerad lokalisering av lipom**
Lipom UNS
- D17.9A Angiolipom med ospecificerad lokalisering
- D17.9B Hibernom med ospecificerad lokalisering
- D17.9C Medfödd diffus lipomatos med ospecificerad lokalisering
- D17.9D Fibrolipom med ospecificerad lokalisering
- D17.9W Annat lipom med ospecificerad lokalisering
- D17.9X Ospecificerat lipom med ospecificerad lokalisering

- D18 Hemangiom (blodkärлssvulst) och lymfangiom (lymfkärлssvulst), alla lokaliseringer**
Haemangioma et lymphangioma quocumque loco
Innefattar:
Morfologikoderna M912-M917 med malignitetskod /0
Utesluter:
Blått nevus eller pigmentnevus (D22.-)
- D18.0 Hemangiom, alla lokaliseringer**
Angiom UNS
- D18.0A Glomustumör
- D18.0B Kapillärt hemangiom
- D18.0C Kavernöst hemangiom i huden
- D18.0E Multipla progressiva angiomer
- D18.0F Targetoid hemosiderotiskt hemangiom
- D18.0G Verruköst keratotiskt hemangiom
- D18.0H Epitelioidalt hemangiom
- D18.0J Tufted angioma
- D18.0W Annat hemangiom
- D18.0X Hemangiom, ospecificerat
- D18.1 Lymfangiom, alla lokaliseringer**
- D18.1A Kapillärt lymfangiom
- D18.1B Kavernöst lymfangiom
- D18.1C Cystiskt lymfangiom
- D18.1X Lymfangiom, ospecificerat
- D19 Benign tumör i mesotelial (kroppshåletäckande) vävnad**
Neoplasma benignum mesotheliale
Innefattar:
Morfologikod M905 med malignitetskod /0
- D19.0 Benign tumör i mesotelial vävnad i pleura**
- D19.1 Benign tumör i mesotelial vävnad i peritoneum**
- D19.7 Benign tumör i mesotelial vävnad med andra lokaliseringer**
- D19.9 Ospecificerad lokalisering i mesotelial vävnad**
Benigt mesoteliom UNS

D20**Benign tumör i mjukvävnad i retroperitonealrummet (utrymmet bakom bukhinnan) och i peritoneum (bukhinnan)**

Neoplasma benignum telae mollis spatii retroperitonealis et peritonei

Utesluter:

Lipom i peritoneum och retroperitonealrummet (D17.7)
Mesotelial vävnad (D19.-)

D20.0**Benign tumör i retroperitonealrummet****D20.1****Benign tumör i peritoneum****D21****Andra benigna tumörer i bindväv och annan mjukvävnad**

Alia neoplasmata benigna telae connectivae et alterius telae mollis

Innefattar:

Blodkärl
Brosk
Bursa
Ductus lymphaticus
Fascia
Fettvävnad
Ligament utom uterina ligament
Muskel
Sena (sensskida)

Utesluter:

Bindväv i bröstkörtel (D24)
Brosk i:
• larynx (D14.1)
• leder (D16.-)
• näsan (D14.0)
Hemangiom (D18.0)
Lipom (D17.-)
Lymfangiom (D18.1)
Perifera nerver och autonoma nervsystemet (D36.1)
Peritoneum (D20.1)
Retroperitoneum (D20.0)
Uterint leiomyom (D25.-)
Uterina ligament, samtliga (D28.2)
Vaskulär vävnad (D18.-)

D21.0**Benign tumör i bindväv och annan mjukvävnad i huvudet, ansiktet och halsen**

Ögonlock
Öra

Utesluter:

Bindväv i ögonhåla (D31.6)

D21.1**Benign tumör i bindväv och annan mjukvävnad i övre extremitet inklusive skuldran****D21.2****Benign tumör i bindväv och annan mjukvävnad i nedre extremitet inklusive höften****D21.3****Benign tumör i bindväv och annan mjukvävnad i bröstkorgen**

Innefattar:

Axill
De stora kärlen
Diafragma

Utesluter:

Hjärtat (D15.1)
Mediastinum (D15.2)
Tymus (D15.0)

D21.4**Benign tumör i bindväv och annan mjukvävnad i buken****D21.5****Benign tumör i bindväv och annan mjukvävnad i bäckenet**

Utesluter:

Uterina ligament, samtliga (D28.2)
Uterusmyom (D25.-)

D21.6**Benign tumör i bindväv och annan mjukvävnad på bålen med ospecificerad lokalisering**

Ryggen UNS

D21.9**Ospecificerad lokalisering av benign tumör i bindväv och annan mjukvävnad****D21.9A**

Abrikossoffs tumör med ospecificerad lokalisering

D21.9B

Angiomyom med ospecificerad lokalisering

D21.9C

Elastofibrom med ospecificerad lokalisering

D21.9D

Fibrom med ospecificerad lokalisering

D21.9E

Leiomyom med ospecificerad lokalisering

D21.9F

Myxom med ospecificerad lokalisering

D21.9X

Ospecificerad benign tumör i bindväv och annan mjukvävnad med ospecificerad lokalisering

D22**Melanocytnevus**

Naevi melanocytici

Innefattar:

- Morfologikoderna M872-M879 med malignitetskod /0
- Blått nevus
- Hårigt nevus
- Nevus UNS
- Pigmentnevus

D22.0 Melanocytnevus på läpp**D22.1 Melanocytnevus på ögonlock inklusive ögonvrå****D22.2 Melanocytnevus på öra och yttre hörselgång****D22.3 Melanocytnevus på andra och ospecificerade delar av ansiktet****D22.4 Melanocytnevus i hårbotten och halsen****D22.5 Melanocytnevus på bålen**

- Anala gränszonen
- Anushuden
- Huden över bröstkörtel
- Perianala huden

D22.6 Melanocytnevus på övre extremitet inklusive skuldran**D22.7 Melanocytnevus på nedre extremitet inklusive höften****D22.9 Ospecificerad lokalisation av melanocytnevus**

D22.9A Intraepidermalt pigmentnevus med ospecificerad lokalisation

D22.9B Pigmentnevus av junction-typ med ospecificerad lokalisation

D22.9C Intradermalt pigmentnevus med ospecificerad lokalisation

D22.9D Sammansatt pigmentnevus med ospecificerad lokalisation

D22.9E Kolinesterasnevus med ospecificerad lokalisation

D22.9F Avvikande melanocytär förändring (inklusive dysplastiskt nevus) med ospecificerad lokalisation

D22.9G Halonevus med ospecificerad lokalisation

D22.9H Halodermatit med ospecificerad lokalisation

D22.9J Kokardnevus med ospecificerad lokalisation

D22.9K Naevus spilus med ospecificerad lokalisation

D22.9L Melanonyki med ospecificerad lokalisation

D22.9M Blått nevus med ospecificerad lokalisation

D22.9N Spitz nevus med ospecificerad lokalisation

D22.9Q Reeds pigmenterade spolcellsnevus med ospecificerad lokalisation

D22.9R Mongolfläck med ospecificerad lokalisation

D22.9S Beckers nevus med ospecificerad lokalisation

D22.9T Itos nevus med ospecificerad lokalisation

D22.9W Annat melanocytnevus med ospecificerad lokalisation

D22.9X Ospecificerat melanocytnevus med ospecificerad lokalisation

D23**Andra benigna tumörer i huden**

Alia neoplasmata benigna cutis

Innefattar:

Benign tumör i:

- hårfolliklar
- svettkörtlar
- talgkörtlar

Utesluter:

Lipom (D17.0-D17.3)

Melanocytnevus (D22.-)

D23.0 Andra benigna tumörer i läpphuden*Utesluter:*

På läpprödsgränsen (D10.0)

D23.1 Andra benigna tumörer i huden på ögonlock inklusive ögonvrå**D23.2 Andra benigna tumörer i huden på ytteröra och i yttre hörselgång****D23.3 Andra benigna tumörer i huden på andra och ospecificerade delar av ansiktet****D23.4 Andra benigna tumörer i hårbotten och huden på halsen****D23.5 Andra benigna tumörer i huden på bålen**

- Anala gränszonen
- Anal huden
- Huden över bröstkörtel
- Perianala huden

Utesluter:

Anus UNS (D12.9)

Huden på könsorganen (D28-D29)

- D23.6** Andra benigna tumörer i huden på övre extremitet inklusive skuldran
- D23.7** Andra benigna tumörer i huden på nedre extremitet inklusive höften
- D23.9** Ospecificerad lokalisation av andra benigna tumörer i huden
- D23.9A Angiokeratom med ospecificerad lokalisation
- D23.9B Apokrint hidrocystom med ospecificerad lokalisation
- D23.9C Cylindrom med ospecificerad lokalisation
- D23.9D Dermatofibrom med ospecificerad lokalisation
- D23.9E Ekkrint hidradenom med ospecificerad lokalisation
- D23.9F Naevus sebaceus senilis med ospecificerad lokalisation
- D23.9G Pilomatrixom med ospecificerad lokalisation
- D23.9H Syringom med ospecificerad lokalisation
- D23.9J Trikofollikulom med ospecificerad lokalisation
- D23.9K Trikoepiteliom med ospecificerad lokalisation
- D23.9W Andra benigna tumörer i huden med ospecificerad lokalisation
- D23.9X Ospecificerad benign tumör i huden med ospecificerad lokalisation

D24 **Benign tumör i bröstkörtel**
Neoplasma benignum mammae

Innefattar:

Bröstets bindväv och mjukdelar

Utesluter:

Benign bröstkörteldysplasi (N60.-)

Huden över bröstkörteln (D22.5, D23.5)

D25 **Uterusmyom (muskelsvulst i livmodern)**

Leiomyoma uteri

Innefattar:

Benign tumör i uterus med morfologikod

M889 och malignitetskod /0

Fibromyom i uterus

D25.0 Submuköst uterusmyom

D25.1 Intramuralt uterusmyom

D25.2 Subseröst uterusmyom

D25.9 Ospecificerad lokalisation av uterusmyom

D26 **Andra benigna tumörer i livmodern**

Alia neoplasmata benigna uteri

D26.0 Andra benigna tumörer i cervix uteri

D26.1 Andra benigna tumörer i corpus uteri

D26.7 Andra benigna tumörer i andra delar av uterus

D26.9 Ospecificerad lokalisation av andra benigna tumörer i uterus

D27 **Benign tumör i ovarium**

Neoplasma benignum ovarii

D28 **Benign tumör i andra och ospecificerade kvinnliga könsorgan**

Neoplasma benignum aliorum organorum genitalium femininorum et non specificatorum

Innefattar:

Adenomatös polyp

Huden över kvinnliga könsorganen

D28.0 Benign tumör i vulva

D28.1 Benign tumör i vagina

D28.2 Benign tumör i äggledare och ligament

Tuba Fallopii

Uterusligament (breda) (runda)

D28.7 Benign tumör i andra specificerade lokalisationer i de kvinnliga könsorganen

D28.9 Ospecificerad lokalisation av benign tumör i de kvinnliga könsorganen

D29 **Benign tumör i de manliga könsorganen**

Neoplasma benignum organorum genitalium masculinorum

Innefattar:

Huden på manliga könsorganen

D29.0 Benign tumör i penis

- D29.1 Benign tumör i prostata**
Utesluter:
 Hyperplasi av prostata (adenomatös) (N40)
 Prostataförstoring (N40)
 Prostatahypertrofi (N40)
- D29.2 Benign tumör i testis**
- D29.3 Benign tumör i epididymis**
- D29.4 Benign tumör i skrotum**
 Huden på skrotum
- D29.7 Benign tumör i andra manliga könsorgan**
 Sädesblåsa
 Sädesledare
 Tunica vaginalis
- D29.9 Ospecificerad lokalisering av benign tumör i de manliga könsorganen**
- D30 Benign tumör i urinorganen**
 Neoplasma benignum organorum urinariorum
- D30.0 Benign tumör i njure**
Utesluter:
 Njurbäcken (D30.1)
 Njurkalyces (D30.1)
- D30.1 Benign tumör i njurbäcken**
 Njurkalyces
 Pelviuretära gränsszonen
- D30.2 Benign tumör i uretär**
Utesluter:
 Pelviuretära gränsszonen (D30.1)
 Uretärmyrningen in mot blåsan (D30.3)
- D30.3 Benign tumör i urinblåsan**
 Inre uretramynningen
 Uretärinmyrningen i blåsan
 Uretärostiet
- D30.4 Benign tumör i uretra**
Utesluter:
 Inre uretramynningen (D30.3)
- D30.7 Benign tumör i andra specificerade lokaliseringar i urinorganen**
 Parauretrala körtlarna
- D30.9 Ospecificerad lokalisering av benign tumör i urinorganen**
 Urinorganen UNS
- D31 Benign tumör i öga och närliggande vävnader**
 Neoplasma benignum oculi et organorum adnexorum
Utesluter:
 Bindväv och brosk i ögonlock (D21.0)
 Synnerv (D33.3)
 Ögonlockshuden (D22.1, D23.1)
- D31.0 Benign tumör i konjunktiva**
- D31.1 Benign tumör i kornea**
- D31.2 Benign tumör i retina**
- D31.3 Benign tumör i korioida**
- D31.4 Benign tumör i ciliarkropp**
- D31.5 Benign tumör i tårkörtel och tårkanal**
 Ductus nasolacrimalis
 Tårsäck
- D31.6 Ospecificerad lokalisering av benign tumör i orbita**
Innefattar:
 Bindväv i orbita
 Perifera nerver i orbita
 Retrobulbär vävnad
 Retrookulär vävnad
 Yttre ögonmuskler
Utesluter:
 Orbitalben (D16.4)
- D31.9 Ospecificerad lokalisering av benign tumör i öga**
 Ögonglob
- D32 Benign tumör i centrala nervsystemets hinnor**
 Neoplasma benignum meningum cerebralium et spinalium
- D32.0 Benign tumör i hjärnhinnor**
- D32.1 Benign tumör i ryggmärgshinnor**
- D32.9 Ospecificerad lokalisering av benign tumör i centrala nervsystemets hinnor**
 Meningiom UNS

D33 **Benign tumör i hjärnan och andra delar av centrala nervsystemet**

Neoplasma benignum cerebri et aliarum partium systematis nervosi centralis

Utesluter:

- Angiom (D18.0)
- Centrala nervsystemets hinnor (D32.-)
- Perifera nerver och autonoma nervsystemet (D36.1)
- Retrookulär vävnad (D31.6)

D33.0 **Benign tumör i hjärnan, supratentoriell lokalisation**

- Frontallob
- Hjärnventrikel
- Occipitallob
- Parietallob
- Temporallob

Utesluter:

- Fjärde ventrikeln (D33.1)

D33.1 **Benign tumör i hjärnan, infratentoriell lokalisation**

- Fjärde ventrikeln
- Hjärnstammen
- Lillhjärnan

D33.2 **Benign tumör med ospecificerad lokalisation i hjärnan**

D33.3 **Benign tumör i kranialnerver**

D33.4 **Benign tumör i ryggmärgen**

D33.7 **Benign tumör i andra specificerade delar av centrala nervsystemet**

D33.9 **Ospecificerad lokalisation av benign tumör i centrala nervsystemet**

- Nervsystemet (centrala) UNS

D34 **Benign tumör i tyreoidea (sköldkörteln)**

Neoplasma benignum glandulae thyreoideae

D35 **Benign tumör i andra och ospecificerade endokrina körtlar**

Neoplasma benignum aliarum glandularum endocrinarum et non specificatarum

Utesluter:

- Ovarium (D27)
- Pankreas endokrina del (D13.7)
- Testis (D29.2)
- Tymus (D15.0)

D35.0 **Benign tumör i binjure**

D35.1 **Benign tumör i paratyreoidea**

D35.2 **Benign tumör i hypofys**

D35.3 **Benign tumör i ductus craniopharyngealis**

D35.4 **Benign tumör i corpus pineale**

D35.5 **Benign tumör i glomus caroticum**

D35.6 **Benign tumör i aortic body (aortanära körtel) och andra paraganglier**

D35.7 **Benign tumör i andra specificerade endokrina körtlar**

D35.8 **Benign tumör med multiglandulär lokalisation**

D35.9 **Ospecificerad lokalisation av benign tumör i endokrin körtel**

D36 **Benign tumör med annan och ospecificerad lokalisation**

Neoplasma benignum loco alio et non specificato

D36.0 **Benign tumör i lymfkörtlarna**

D36.1 **Benign tumör i perifera nerver och autonoma nervsystemet**

Utesluter:

- Perifera nerver i orbita (D31.6)

D36.7 **Benign tumör i andra specificerade lokalisationer**

- Näsan UNS

D36.9 **Ospecificerad lokalisation av benign tumör**

TUMÖRER AV OSÄKER ELLER OKÄND NATUR (D37-D48)

Neoplasmata naturae incertae sive ignotae

Anmärkning:

Kategorierna D37-D48 används för att med avseende på lokalisering klassificera tumörer av osäker eller oklar natur, dvs. där osäkerhet föreligger om tumören är malign eller benign. Under flertalet kategorier i detta avsnitt förekommer nationella fördjupningskoder, där femtepositionen A står för "patologiskt osäker natur" och B för "kliniskt okänd natur". Uttrycket patologiskt osäker natur innebär att man trots tillgång till PAD-utlåtande om tumörens histopatologiska typ inte kan avgöra om den är malign eller benign (malignitetskod /1 i WHO:s morfologiklassifikation). Uttrycket "kliniskt okänd natur" innebär att man inte har tillgång till PAD-utlåtande och på kliniska grunder inte kan avgöra om tumören är malign eller benign.

D37 Tumör av osäker eller okänd natur i munhålan och matsmältningsorganen

Neoplasma naturae incertae sive ignotae cavi oris et organorum digestoriorum

D37.0 Tumör av osäker eller okänd natur i läpp, munhåla och svalg

Aryepiglottiska vecket:

- hypofaryngeala delen
- marginala zonen
- UNS

De stora och små spottkörtlarna
Inom och på läpprödsgränsen

Utesluter:

Aryepiglottiska vecket, laryngeala delen (D38.0)
Epiglottis UNS (D38.0)
Läpphuden (D48.5)
Suprahyoidea delen av epiglottis (D38.0)

D37.0A Tumör av patologiskt osäker natur i läpp, munhåla och svalg

Anmärkning:

Uttrycket "patologiskt osäker natur" innebär att man har tillgång till PAD men av tumörens histopatologiska typ inte kan avgöra om den är malign eller benign (malignitetskod /1 i ICD:s morfologiklassifikation). Uttrycket "kliniskt okänd natur" innebär att man inte har tillgång till PAD och på kliniska grunder inte kan avgöra om tumören är benign eller malign.

D37.0B Tumör av kliniskt okänd natur i läpp, munhåla och svalg

Anmärkning:

Se *Anmärkning* under D37.0A

D37.1 Tumör av osäker eller okänd natur i magsäcken

D37.1A Tumör av patologiskt osäker natur i magsäcken

Anmärkning:

Se *Anmärkning* under D37.0A

D37.1B Tumör av kliniskt okänd natur i magsäcken

Anmärkning:

Se *Anmärkning* under D37.0A

D37.2 Tumör av osäker eller okänd natur i tunntarmen

D37.2A Tumör av patologiskt osäker natur i tunntarmen

Anmärkning:

Se *Anmärkning* under D37.0A

D37.2B Tumör av kliniskt okänd natur i tunntarmen

Anmärkning:

Se *Anmärkning* under D37.0A

D37.3 Tumör av osäker eller okänd natur i appendix

D37.3A Tumör av patologiskt osäker natur i appendix

Anmärkning:

Se *Anmärkning* under D37.0A

D37.3B Tumör av kliniskt okänd natur i appendix

Anmärkning:

Se *Anmärkning* under D37.0A

D37.4 Tumör av osäker eller okänd natur i tjocktarmen

D37.4A Tumör av patologiskt osäker natur i tjocktarmen

Anmärkning:

Se *Anmärkning* under D37.0A

D37.4B Tumör av kliniskt okänd natur i tjocktarmen

Anmärkning:

Se *Anmärkning* under D37.0A

D37.5 Tumör av osäker eller okänd natur i rektum

Rektosigmoidala gränsszonen

D37.5A Tumör av patologiskt osäker natur i rektum

Anmärkning:

Se *Anmärkning* under D37.0A

D37.5B Tumör av kliniskt okänd natur i rektum

Anmärkning:

Se *Anmärkning* under D37.0A

- D37.6 Tumör av osäker eller okänd natur i levern, gallblåsan och gallvägarna**
Ampulla Vateri
- D37.6A Tumör av patologiskt osäker natur i levern, gallblåsan och gallvägarna
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D37.6B Tumör av kliniskt okänd natur i levern, gallblåsan och gallvägarna
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D37.7 Tumör av osäker eller okänd natur i andra matsmältningsorgan**
Analkanal
Analsfinktern
Anus UNS
Esofagus
Pankreas
Tarmen UNS
- Utesluter:*
Anala gränszonen (D48.5)
Anahuden (D48.5)
Perianala huden (D48.5)
- D37.7A Tumör av patologiskt osäker natur i andra matsmältningsorgan
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D37.7B Tumör av kliniskt okänd natur i andra matsmältningsorgan
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D37.9 Ospecificerad lokalisering av tumör av osäker eller okänd natur i matsmältningsorganen**
- D38 Tumör av osäker eller okänd natur i mellanöra, andningsorganen och bröstorgans organ**
Neoplasma naturae incertae sive ignotae auris mediae, organorum respiratoriorum et intrathoracalium
- Utesluter:*
Hjärtat (D48.7)
- D38.0 Tumör av osäker eller okänd natur i larynx**
Aryepiglottiska vecket, laryngeala delen
Epiglottis (suprahyoidala delen)
- Utesluter:*
Aryepiglottiska vecket:
 - hypofaryngeala delen (D37.0)
 - marginala zonen (D37.0)
 - UNS (D37.0)
- D38.0A Tumör av patologiskt osäker natur i larynx
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D38.0B Tumör av kliniskt okänd natur i larynx
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D38.1 Tumör av osäker eller okänd natur i trakea, bronk och lunga**
- D38.1A Tumör av patologiskt osäker natur i trakea, bronk och lunga
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D38.1B Tumör av kliniskt okänd natur i trakea, bronk och lunga
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D38.2 Tumör av osäker eller okänd natur i pleura**
- D38.2A Tumör av patologiskt osäker natur i pleura
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D38.2B Tumör av kliniskt okänd natur i pleura
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D38.3 Tumör av osäker eller okänd natur i mediastinum**
- D38.3A Tumör av patologiskt osäker natur i mediastinum
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D38.3B Tumör av kliniskt okänd natur i mediastinum
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D38.4 Tumör av osäker eller okänd natur i tymus**
- D38.4A Tumör av patologiskt osäker natur i tymus
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D38.4B Tumör av kliniskt okänd natur i tymus
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D38.5 Tumör av osäker eller okänd natur i andra andningsorgan**
Mellanöra
Näsans bihålör
Näsbrosk
Näshålan
- Utesluter:*
Näsa UNS (D48.7)
Näsans hud (D48.5)
Öra (ytteröra) (huden) (D48.5)

- D38.5A Tumör av patologiskt osäker natur i andra andningsorgan
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D38.5B Tumör av kliniskt okänd natur i andra andningsorgan
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D38.6 Ospecificerad lokalisation av tumör av osäker eller okänd natur i andningsorganen**
- D39 Tumör av osäker eller okänd natur i de kvinnliga könsorganen**
Neoplasma naturae incertae sive ignotae organorum genitalium femininorum
- D39.0 Tumör av osäker eller okänd natur i uterus**
- D39.0A Tumör av patologiskt osäker natur i uterus
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D39.0B Tumör av kliniskt okänd natur i uterus
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D39.1 Tumör av osäker eller okänd natur i ovarium**
- D39.1A Tumör av patologiskt osäker natur i ovarium
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D39.1B Tumör av kliniskt okänd natur i ovarium
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D39.2 Tumör av osäker eller okänd natur i placenta**
Chorioadenoma destruens
Hydatidiform mola:
 - invasiv
 - malign*Utesluter:*
Hydatidiform mola UNS (O01.9)
- D39.2A Invasiv mola
- D39.2B Misstänkt koriokarcinom
- D39.2C Placental site trophoblastic tumor
- D39.2X Tumör av osäker eller okänd natur i placenta, ospecificerad
- D39.7 Tumör av osäker eller okänd natur i andra specificerade lokalisationer i de kvinnliga könsorganen**
Huden över kvinnliga könsorganen
- D39.7A Tumör av patologiskt osäker natur i andra specificerade lokalisationer i de kvinnliga könsorganen
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D39.7B Tumör av kliniskt okänd natur i andra specificerade lokalisationer i de kvinnliga könsorganen
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D39.9 Ospecificerad lokalisation av tumör av osäker eller okänd natur i de kvinnliga könsorganen**
- D40 Tumör av osäker eller okänd natur i de manliga könsorganen**
Neoplasma naturae incertae sive ignotae organorum genitalium masculinorum
- D40.0 Tumör av osäker eller okänd natur i prostata**
- D40.0A Tumör av patologiskt osäker natur i prostata
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D40.0B Tumör av kliniskt okänd natur i prostata
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D40.1 Tumör av osäker eller okänd natur i testis**
- D40.1A Tumör av patologiskt osäker natur i testis
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D40.1B Tumör av kliniskt okänd natur i testis
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D40.7 Tumör av osäker eller okänd natur i andra specificerade lokalisationer i de manliga könsorganen**
Huden på de manliga könsorganen
- D40.7A Tumör av patologiskt osäker natur i andra specificerade lokalisationer i de manliga könsorganen
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A

- D40.7B Tumör av kliniskt okänd natur i andra specificerade lokalisationer i de manliga könsorganen
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D40.9 Ospecificerad lokalisering av tumör av osäker eller okänd natur i de manliga könsorganen**
- D41 Tumör av osäker eller okänd natur i urinorganen**
Neoplasma naturae incertae sive ignotae organorum urinariorum
- D41.0 Tumör av osäker eller okänd natur i njure**
Utesluter:
Njurbäcken (D41.1)
- D41.0A Tumör av patologiskt osäker natur i njure
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D41.0B Tumör av kliniskt okänd natur i njure
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D41.1 Tumör av osäker eller okänd natur i njurbäcken**
- D41.1A Tumör av patologiskt osäker natur i njurbäcken njure
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D41.1B Tumör av kliniskt okänd natur i njurbäcken njure
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D41.2 Tumör av osäker eller okänd natur i uretär**
- D41.2A Tumör av patologiskt osäker natur i uretär
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D41.2B Tumör av kliniskt okänd natur i uretär
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D41.3 Tumör av osäker eller okänd natur i uretra**
- D41.3A Tumör av patologiskt osäker natur i uretra
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D41.3B Tumör av kliniskt okänd natur i uretra
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D41.4 Tumör av osäker eller okänd natur i urinblåsan**
- D41.4A Tumör av patologiskt osäker natur i urinblåsan
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D41.4B Tumör av kliniskt okänd natur i urinblåsan
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D41.7 Tumör av osäker eller okänd natur i andra specificerade lokalisationer i urinorganen**
- D41.7A Tumör av patologiskt osäker natur i andra specificerade lokalisationer i urinorganen
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D41.7B Tumör av kliniskt okänd natur i andra specificerade lokalisationer i urinorganen
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D41.9 Ospecificerad lokalisering av tumör av osäker eller okänd natur i urinorganen**
- D42 Tumör av osäker eller okänd natur i centrala nervsystemets hinnor**
Neoplasma naturae incertae sive ignotae meningum cerebralium sive spinalium
- D42.0 Tumör av osäker eller okänd natur i hjärnhinnor**
- D42.0A Tumör av patologiskt osäker natur i hjärnhinnor
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D42.0B Tumör av kliniskt okänd natur i hjärnhinnor
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D42.1 Tumör av osäker eller okänd natur i ryggmärgshinnor**
- D42.1A Tumör av patologiskt osäker natur i ryggmärgshinnor
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D42.1B Tumör av kliniskt okänd natur i ryggmärgshinnor
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A

- D42.9** **Ospecificerad lokalisation av tumör av osäker eller okänd natur i centrala nervsystemets hinnor**
- D43** **Tumör av osäker eller okänd natur i hjärnan och andra delar av centrala nervsystemet**
 Neoplasma naturae incertae sive ignotae cerebri et systematis nervosi centralis
Utesluter:
 Perifera nerver och autonoma nervsystemet (D48.2)
- D43.0** **Tumör av osäker eller okänd natur i hjärnan, supratentoriell lokalisation**
 Frontallob
 Hjärnventrikel
 Occipitallob
 Parietallob
 Temporallob
Utesluter:
 Fjärde ventrikeln (D43.1)
- D43.0A Tumör av patologiskt osäker natur i hjärnan, supratentoriell lokalisation
Anmärkning:
 Se *Anmärkning* under D37.0A
- D43.0B Tumör av kliniskt okänd natur i hjärnan, supratentoriell lokalisation
Anmärkning:
 Se *Anmärkning* under D37.0A
- D43.1** **Tumör av osäker eller okänd natur i hjärnan, infratentoriell lokalisation**
 Fjärde ventrikeln
 Hjärnstammen
 Lillhjärnan
- D43.1A Tumör av patologiskt osäker natur i hjärnan, infratentoriell lokalisation
Anmärkning:
 Se *Anmärkning* under D37.0A
- D43.1B Tumör av kliniskt okänd natur i hjärnan, infratentoriell lokalisation
Anmärkning:
 Se *Anmärkning* under D37.0A
- D43.2** **Tumör av osäker eller okänd natur med ospecificerad lokalisation i hjärnan**
- D43.3** **Tumör av osäker eller okänd natur i kranialnerver**
- D43.3A Tumör av patologiskt osäker natur i kranialnerver
Anmärkning:
 Se *Anmärkning* under D37.0A
- D43.3B Tumör av kliniskt okänd natur i kranialnerver
Anmärkning:
 Se *Anmärkning* under D37.0A
- D43.4** **Tumör av osäker eller okänd natur i ryggmärgen**
- D43.4A Tumör av patologiskt osäker natur i ryggmärgen
Anmärkning:
 Se *Anmärkning* under D37.0A
- D43.4B Tumör av kliniskt okänd natur i ryggmärgen
Anmärkning:
 Se *Anmärkning* under D37.0A
- D43.7** **Tumör av osäker eller okänd natur i andra specificerade lokalisationer i centrala nervsystemet**
- D43.7A Tumör av patologiskt osäker natur i andra specificerade lokalisationer i centrala nervsystemet
Anmärkning:
 Se *Anmärkning* under D37.0A
- D43.7B Tumör av kliniskt okänd natur i andra specificerade lokalisationer i centrala nervsystemet
Anmärkning:
 Se *Anmärkning* under D37.0A
- D43.9** **Ospecificerad lokalisation av tumör av osäker eller okänd natur i centrala nervsystemet**
 Nervsystemet (centrala) UNS
- D44** **Tumör av osäker eller okänd natur i de endokrina körtlarna**
 Neoplasma naturae incertae sive ignotae glandularum endocrinarum
Utesluter:
 Ovarium (D39.1)
 Pankreas endokrina del (D37.7)
 Testis (D40.1)
 Tymus (D38.4)
- D44.0** **Tumör av osäker eller okänd natur i tyreoida**
- D44.0A Tumör av patologiskt osäker natur i tyreoida
Anmärkning:
 Se *Anmärkning* under D37.0A
- D44.0B Tumör av kliniskt okänd natur i tyreoida
Anmärkning:
 Se *Anmärkning* under D37.0A

- D44.1 Tumör av osäker eller okänd natur i binjure**
- D44.1A Tumör av patologiskt osäker natur i binjure
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D44.1B Tumör av kliniskt okänd natur i binjure
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D44.2 Tumör av osäker eller okänd natur i paratyreoidea**
- D44.2A Tumör av patologiskt osäker natur i paratyreoidea
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D44.2B Tumör av kliniskt okänd natur i paratyreoidea
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D44.3 Tumör av osäker eller okänd natur i hypofysen**
- D44.3A Tumör av patologiskt osäker natur i hypofysen
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D44.3B Tumör av kliniskt okänd natur i hypofysen
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D44.4 Tumör av osäker eller okänd natur i ductus craniopharyngealis**
- D44.4A Tumör av patologiskt osäker natur i ductus craniopharyngealis
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D44.4B Tumör av kliniskt okänd natur i ductus craniopharyngealis
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D44.5 Tumör av osäker eller okänd natur i corpus pineale**
- D44.5A Tumör av patologiskt osäker natur i corpus pineale
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D44.5B Tumör av kliniskt okänd natur i corpus pineale
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D44.6 Tumör av osäker eller okänd natur i glomus caroticum**
- D44.6A Tumör av patologiskt osäker natur i glomus caroticum
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D44.6B Tumör av kliniskt okänd natur i glomus caroticum
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D44.7 Tumör av osäker eller okänd natur i aortic body (aortanära körtel) och andra paraganglier**
- D44.7A Tumör av patologiskt osäker natur i aortic body (aortanära körtel) och andra paraganglier
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D44.7B Tumör av kliniskt okänd natur i aortic body (aortanära körtel) och andra paraganglier
Anmärkning:
Se *Anmärkning* under D37.0A
- D44.8 Tumör av osäker eller okänd natur med multiglandulär lokalisation**
Multipel endokrin adenomatos
- D44.8A Tumör med multiglandulär lokalisation, typ I
- D44.8B Tumör med multiglandulär lokalisation, typ II
- D44.8C Tumör med multiglandulär lokalisation, typ III
- D44.9 Ospecificerad lokalisation av tumör av osäker eller okänd natur i endokrin körtel**
- D45 Polycythaemia vera (sjuklig ökning av antalet röda blodkroppar)**
Polycythaemia vera
Anmärkning:
Polycythaemia vera har klassificerats om som malign i tredje upplagan av ICD-O. Koden D45 kommer att fortsätta att användas i ICD-10, trots att den är placerad i avsnittet Tumörer av okänd eller osäker natur. En ändring av klassificeringen får vänta till ICD-11-revisionen.

- D46** **Myelodysplastiska syndrom**
 Syndromata myelodysplastica
Innefattar:
 Myeloplastiskt syndrom relaterat till
 alkylterande substanser
 Myeloplastiskt syndrom relaterat till
 epipodofyllotoxin
Utesluter:
 Läkemedelsutlöst aplastisk anemi
 (D61.1)
- D46.0** **Refraktär anemi utan
ringsideroblaster**
Anmärkning:
 Utan sideroblaster, utan blastöverskott
- D46.1** **Refraktär anemi med
ringsideroblaster**
- D46.2** **Refraktär anemi med överskott av
blastceller [RAEB]**
 RAEB I
 RAEB II
- D46.4** **Refraktär anemi, ospecificerad**
- D46.5** **Refraktär anemi med dysplasi av
multilinjärt ursprung**
- D46.6** **Myelodysplastisk syndrom med
isolerad kromosomavvikelse av typ
del(5q)**
 5q-minus-syndrom
- D46.7** **Andra myelodysplastiska syndrom**
Utesluter:
 Kronisk myelomonocyt leukemi (C93.1)
- D46.9** **Myelodysplastiskt syndrom,
ospecificerat**
 Myelodysplasi UNS
 Preleukemi(syndrom) UNS
- D47** **Andra tumörer av osäker eller
okänd natur i lymfatisk,
blodbildande och besläktad
vävnad**
 Alia neoplasmata naturae incertae
 sive ignotae telae lymphaticae,
 haematopoieticae et cognatae
- D47.0** **Histiocyt- och mastcellstumörer av
osäker och okänd natur**
 Indolent systemisk mastocytos
 Mastcellstumör UNS
 Mastocytom UNS
 Systemisk mastocytos, associerad med
 klonal hematopoetisk icke-
 mastcellssjukdom (SM-AHNMD)
Utesluter:
 Mastocytos (kongenital) (kutan) (Q82.2)
- D47.1** **Kronisk myeloproliferativ sjukdom**
 Kronisk neutrofil leukemi
 Myeloproliferativ sjukdom,
 ospecificerad
Utesluter:
 Atypisk kronisk myeloisk leukemi
 BCR/ABL-negativ (C92.2)
 Kronisk myeloisk leukemi [KLM],
 BCR/ABL-positiv (C92.1)
- D47.2** **Monoklonal gammopati av obestämd
signifikans [MGUS]**
- D47.3** **Essentiell trombocytemi**
 Idiopatisk hemorragisk trombocytemi
- D47.4** **Osteomyelofibros**
 Kronisk idiopatisk myelofibros
 Myelofibros (idiopatisk) (med myeloisk
 metaplasi)
 Myeloskleros (megakaryocytisk) med
 myeloisk metaplasi
 Sekundär myelofibros vid
 myeloproliferativ sjukdom
Utesluter:
 Akut myelofibros (C94.4)
- D47.5** **Kronisk eosinofil leukemi
[hypereosinofilt syndrom]**
- D47.7** **Andra specificerade tumörer av
osäker eller okänd natur i lymfatisk,
blodbildande och besläktad vävnad**
 Histiocytstumörer av osäker eller okänd
 natur
- D47.9** **Ospecificerad tumör av osäker eller
okänd natur i lymfatisk, blodbildande
och besläktad vävnad**
 Lymfoproliferativ sjukdom UNS

D48	Tumör av osäker eller okänd natur med annan och ospecificerad lokalisering Neoplasma naturae incertae sive ignotae loco alio et non specificato <i>Utesluter:</i> Neurofibromatos (icke malign) (Q85.0)	D48.2A Tumör av patologiskt osäker natur i perifera nerver och autonoma nervsystemet <i>Anmärkning:</i> Se <i>Anmärkning</i> under D37.0A
D48.0	Tumör av osäker eller okänd natur i ben och ledbrosk <i>Utesluter:</i> Bindväv i ögonlock (D48.1) Brosk i: <ul style="list-style-type: none"> • larynx (D38.0) • näsan (D38.5) • ögonlock (D48.1) • öra (D48.1) Synovialmembran (D48.1)	D48.2B Tumör av kliniskt okänd natur i perifera nerver och autonoma nervsystemet <i>Anmärkning:</i> Se <i>Anmärkning</i> under D37.0A
D48.0A	Tumör av patologiskt osäker natur i ben och ledbrosk <i>Anmärkning:</i> Se <i>Anmärkning</i> under D37.0A	D48.3 Tumör av osäker eller okänd natur i retroperitoneum D48.3A Tumör av patologiskt osäker natur i retroperitoneum <i>Anmärkning:</i> Se <i>Anmärkning</i> under D37.0A
D48.0B	Tumör av kliniskt okänd natur i ben och ledbrosk <i>Anmärkning:</i> Se <i>Anmärkning</i> under D37.0A	D48.3B Tumör av kliniskt okänd natur i retroperitoneum <i>Anmärkning:</i> Se <i>Anmärkning</i> under D37.0A
D48.1	Tumör av osäker eller okänd natur i bindväv och annan mjukvävnad Bindväv och brosk i: <ul style="list-style-type: none"> • ögonlock • öra <i>Utesluter:</i> Bindväv i bröstkörtel (D48.6) Brosk i: <ul style="list-style-type: none"> • larynx (D38.0) • leder (D48.0) • näsan (D38.5) 	D48.4 Tumör av osäker eller okänd natur i peritoneum D48.4A Tumör av patologiskt osäker natur i peritoneum <i>Anmärkning:</i> Se <i>Anmärkning</i> under D37.0A D48.4B Tumör av kliniskt okänd natur i peritoneum <i>Anmärkning:</i> Se <i>Anmärkning</i> under D37.0A
D48.1A	Angiomyxom	D48.5 Tumör av osäker eller okänd natur i huden Anala gränzonen Anahuden Huden över bröstkörtel Perianala huden <i>Utesluter:</i> Anus UNS (D37.7) Huden på könsorganen (D39.7, D40.7) Inom och på läpprödsgränsen (D37.0)
D48.1B	Desmoid	D48.5A Atypiskt fibroxantom
D48.1C	Medfödd generaliserad fibromatos	D48.5B Baddräktsnevus
D48.1D	Aggressiv infantil fibromatos	D48.5C Dysplastiskt nevus-syndrom
D48.1E	Hemangiopericytom UNS	D48.5D Svettekörteltumör UNS
D48.1W	Annan tumör av osäker eller okänd natur i bindväv och annan mjukvävnad	D48.5W Annan tumör av osäker eller okänd natur i huden
D48.2	Tumör av osäker eller okänd natur i perifera nerver och autonoma nervsystemet <i>Utesluter:</i> Perifera nerver i orbita (D48.7)	

D48.6 Tumör av osäker eller okänd natur i bröstkörtel

Adenoma phyllodes
Bindväv i bröstkörtel

Utesluter:

Huden över bröstkörtel (D48.5)

D48.6A Tumör av patologiskt osäker natur i bröstkörtel

Anmärkning:

Se *Anmärkning* under D37.0A

D48.6B Tumör av kliniskt okänd natur i bröstkörtel

Anmärkning:

Se *Anmärkning* under D37.0A

D48.7 Tumör av osäker eller okänd natur i andra specificerade lokalisationer

Hjärtat
Perifera nerver i orbita
Öga

Utesluter:

Bindväv (D48.1)

Huden på ögonlock (D48.5)

D48.7A Tumör av patologiskt osäker natur i andra specificerade lokalisationer

Anmärkning:

Se *Anmärkning* under D37.0A

D48.7B Tumör av kliniskt okänd natur i andra specificerade lokalisationer

Anmärkning:

Se *Anmärkning* under D37.0A

D48.9 Ospecificerad lokalisation av tumör av osäker eller okänd natur

Svulst UNS
Tumör UNS

Kapitel 3

Sjukdomar i blod och blodbildande organ samt vissa rubbningar i immunsystemet (D50-D89)

Morbi sanguinis, systematis haematopoietici et perturbationes immunosystematis

Utesluter:

- Autoimmuna (systemiska) sjukdomar UNS (M35.9)
- Endokrina sjukdomar, nutritionsrubbningar och ämnesomsättningssjukdomar (E00-E90)
- Komplikationer vid graviditet, förlossning och under barnsängstid (O00-O99)
- Medfödda missbildningar, deformiteter och kromosomavvikelse (Q00-Q99)
- Sjukdom orsakad av humant immunbristvirus [HIV] (B20-B24)
- Skador, förgiftningar och vissa andra följder av yttre orsaker (S00-T98)
- Symtom, sjukdomstecken och onormala kliniska fynd och laboratoriefynd som ej klassificeras på annan plats (R00-R99)
- Tumörer (C00-D48)
- Vissa perinatale tillstånd (P00-P96)

Detta kapitel innehåller följande avsnitt:

- D50-D53 Nutritionsanemier
- D55-D59 Hemolytiska anemier
- D60-D64 Aplastiska och andra anemier
- D65-D69 Koagulationsrubbningar, purpura och andra blödningstillstånd
- D70-D77 Andra sjukdomar i blod och blodbildande organ
- D80-D89 Vissa rubbningar i immunsystemet

Detta kapitel innehåller följande asterisk-koder:

- D63* Anemi vid kroniska sjukdomar som klassificeras på annan plats
- D77* Andra förändringar i blod och blodbildande organ vid sjukdomar som klassificeras på annan plats

NUTRITIONSANEMIER (D50-D53)

Anaemiae nutritionales

D50

Järnbristanemi

Anaemia sideropenica

Innefattar:

- Hypokrom anemi
- Sideropen anemi

D50.0 Järnbristanemi sekundär till kronisk blodförlust

Posthemorragisk anemi (kronisk)

Utesluter:

- Akut posthemorragisk anemi (D62)
- Medfödd anemi orsakad av fetal blodförlust (P61.3)

D50.1 Sideropen dysfagi

Plummer-Vinsons syndrom

D50.8 Andra specificerade järnbristanemier

D50.9 Järnbristanemi, ospecificerad

D51

Anemi på grund av vitamin B₁₂-brist

Anaemia e deficientia vitamini B₁₂

Utesluter:

Vitamin B₁₂-brist (E53.8)

D51.0 B₁₂-bristanemi orsakad av brist på intrinsic factor

- Kobolaminbristanemi
- Medfödd brist på intrinsic factor
- Perniciös anemi (medfödd)

D51.1 B₁₂-brist orsakad av selektiv B₁₂-malabsorption med proteinuri

Imerslund-Gräsbecks syndrom
Megaloblastisk hereditär anemi

D51.2 Transkobalamin-II-brist

D51.3 Annan dietär B₁₂-bristanemi

Vegananemi

D51.8 Andra specificerade B₁₂-bristanemier

D51.9 B₁₂-bristanemi, ospecificerad

D52

Folatbristanemi

Anaemia e deficientia folatorum

D52.0

Dietär folatbristanemi

Nutritionell megaloblastanemi

D52.1

Läkemedelsutlöst folatbristanemi

Tilläggskod kan användas för att ange orsakande läkemedel (kapitel 20)

D52.8

Andra specificerade folatbristanemier

D52.9

Folatbristanemi, ospecificerad

Folsyrebristanemi UNS

D53

Andra nutritionsanemier

Aliae anaemiae nutritionales

Innefattar:

Megaloblastanemi som ej svarar på vitamin B₁₂- eller folatterapi

D53.0

Proteinbristanemi

Aminosyrebristanemi
Orotacidurisk anemi

Utesluter:

Lesch-Nyhans syndrom (E79.1)

D53.1

Andra megaloblastanemier som ej klassificeras på annan plats

Megaloblastanemi UNS

Utesluter:

Di Guglielmos sjukdom (C94.0)

D53.2

Anemi på grund av C-vitaminbrist

Utesluter:

Skörbjugg (E54)

D53.8

Andra specificerade nutritionsanemier

Anemi vid brist på:

- koppar
- molybden
- zink

Utesluter:

Nutritionsbristtillstånd utan uppgift om anemi såsom:

- kopparbrist (E61.0)
- molybdenbrist (E61.5)
- zinkbrist (E60)

D53.9

Nutritionsanemi, ospecificerad

Utesluter:

Anemi UNS (D64.9)

HEMOLYTISKA ANEMIER (BLODBRIST PÅ GRUND AV ÖKAD NEDBRYTNING AV RÖDA BLODKROPPAR) (D55-D59)

Anaemiae haemolyticae

- D55** **Anemi orsakad av enzymrubbningar**
Anaemia ex vitiis enzymaticis
Utesluter:
Läkemedelsutlöst enzymbristanemi (D59.2)
- D55.0** **Anemi orsakad av glukos-6-fosfatdehydrogenasbrist [G-6-PD-brist]**
Favism
G-6-PD-bristanemi
- D55.1** **Anemi orsakad av andra rubbningar i glutationomsättningen**
Anemi (orsakad av):
 - enzymbristtillstånd, utom G-6-PD, som berör hexosmonofosfatshunten [HMP-shunten]
 - hemolytisk icke sfärocytisk (hereditär), typ I
- D55.2** **Anemi orsakad av rubbningar i glykolytiska enzymer**
Anemi:
 - hemolytisk icke sfärocytisk (hereditär), typ II
 - hexokinasbrist
 - pyruvatkinasbrist [PK-brist]
 - trios-fosfat-isomeras-brist
- D55.3** **Anemi orsakad av rubbningar i nukleotidomsättningen**
- D55.8** **Andra specificerade anemier orsakade av enzymrubbningar**
- D55.9** **Anemi orsakad av enzymrubbning, ospecificerad**

D56 **Talassemi (medelhavsanemi)**
Thalassaemia

- D56.0** **Alfa-talassemi**
Utesluter:
Hydrops fetalis orsakad av hemolytisk sjukdom (P56.-)

- D56.1** **Beta-talassemi**
Cooleys anemi
Svår beta-talassemi
Thalassaemia intermedia
Thalassaemia major
- D56.2** **Delta-beta-talassemi**
- D56.3** **Anlagsbärare för talassemi**
Exempel
Thalassaemia (beta) minor
- D56.4** **Hereditär persistens av fetalt hemoglobin [HPFH]**
- D56.8** **Andra specificerade talassemier**
- D56.9** **Talassemi, ospecificerad**
Medelhavsanemi (med annan hemoglobinopati)
Talassemi_(blandad) (med annan hemoglobinopati)
- D57** **Sicklecellssjukdomar**
Morbi meniscocytici
Utesluter:
Andra hemoglobinopatier (D58.-)
- D57.0** **Sicklecellsanemi med kris**
Hb-SS-sjukdom med kris
- D57.1** **Sicklecellsanemi utan kris**
Sicklecellsanemi UNS
Sicklecellssjukdom UNS
- D57.2** **Dubbel heterozygot sicklecellsanemi**
Hb-SC-, Hb-SD- och Hb-SE-sjukdom
Sicklecell-talassemi
- D57.3** **Anlagsbärare för sicklecellsanemi**
Hb-S-anlag [HbAS]
Heterozygot hemoglobin S
- D57.8** **Andra sicklecellssjukdomar**
- D58** **Andra ärftliga hemolytiska anemier (ärftlig blodbrist på grund av ökad nedbrytning av röda blodkroppar)**
Aliae anaemiae haemolyticae hereditariae
- D58.0** **Hereditär sfärocytos**
Kongenital sfärocytisk hemolytisk ikterus
Minkowski-Chauffards syndrom

D58.1	Hereditär elliptocytos Elliptocytos (kongenital) Ovalocytos (kongenital) (hereditär)	D59.1A	Förvärvad hemolytisk anemi p.g.a. köldantikroppar
D58.2	Andra hemoglobinopatier Abnormt hemoglobin UNS Hb-C-sjukdom Hb-D-sjukdom Hb-E-sjukdom Hemoglobinopati UNS Hemolytisk sjukdom med instabilt hemoglobin Medfödd anemi med Heinz-kroppar <i>Utesluter:</i> Familjär polycytemi (D75.0) Hb-M-sjukdom (D74.0) Hereditär persistens av fetalt hemoglobin [HPFH] (D56.4) Methemoglobinemi (D74.-) Polycytemi orsakad av hög höjd (D75.1)	D59.1B	Förvärvad hemolytisk anemi p.g.a. värmeantikroppar
D58.8	Andra specificerade hereditära hemolytiska anemier Stomatocytos	D59.1X	Förvärvad hemolytisk anemi, autoimmun UNS
D58.9	Hereditär hemolytisk anemi, ospecificerad	D59.2	Läkemedelsutlöst icke autoimmun hemolytisk anemi Läkemedelsutlöst enzymbristanemi Tilläggskod kan användas för att ange orsakande läkemedel (kapitel 20)
D59	Förvärvad hemolytisk anemi (förvärvad blodbrist på grund av ökad nedbrytning av röda blodkroppar) Anaemia haemolytica acquisita	D59.3	Hemolytiskt-uremiskt syndrom
D59.0	Läkemedelsutlöst autoimmun hemolytisk anemi Tilläggskod kan användas för att ange orsakande läkemedel (kapitel 20)	D59.4	Andra icke autoimmuna hemolytiska anemier Hemolytisk anemi: • Mekanisk • Mikroangiopatisk • toxisk Tilläggskod kan användas för att ange yttre orsak (kapitel 20)
D59.1	Andra autoimmuna hemolytiska anemier Autoimmun hemolytisk sjukdom Hemolytisk anemi: • köldbetingad (sekundär)(symtomatisk) • värmebetingad (sekundär)(symtomatisk) Kroniskt köldagglutinin syndrom Köldagglutininhemoglobinuri Köldagglutininsjukdom <i>Utesluter:</i> Evans syndrom (D69.3) Hemolytisk sjukdom hos foster och nyfödd (P55.-) Paroxysmal köldhemoglobinuri (D59.6)	D59.5	Paroxysmal nattlig hemoglobinuri [Marchiafava-Micheli] <i>Utesluter:</i> Hemoglobinuri UNS (R82.3)
		D59.6	Hemoglobinuri orsakad av hemolys av andra yttre orsaker Hemoglobinuri orsakad av ansträngning Marchhemoglobinuri Paroxysmal köldhemoglobinuri Tilläggskod kan användas för att ange yttre orsak (kapitel 20) <i>Utesluter:</i> Hemoglobinuri UNS (R82.3)
		D59.8	Andra förvärvade hemolytiska anemier
		D59.9	Förvärvad hemolytisk anemi, ospecificerad Idiopatisk hemolytisk anemi, kronisk

APLASTISK ANEMI (BLODBRIST PÅ GRUND AV UPPHÖRD ELLER MINSKAD BLODBILDNING I BENMÄRGEN) OCH ANDRA ANEMIER (D60-D64)

Anaemia aplastica et aliae anaemiae

D60 Förvärvad isolerad aplasi av röda blodkroppar [Acquired pure red cell aplasia]

Erythroblastopenia acquisita

Innefattar:

Aplasi av röda blodkroppar (förvärvad)(hos vuxen)(med tymom)

D60.0 Kronisk förvärvad isolerad aplasi av röda blodkroppar

D60.1 Övergående förvärvad isolerad aplasi av röda blodkroppar

D60.8 Annan förvärvad isolerad aplasi av röda blodkroppar

D60.9 Förvärvad isolerad aplasi av röda blodkroppar, ospecificerad
Acquired pure red cell aplasia UNS

D61 Andra aplastiska anemier (annan blodbrist på grund av upphörd eller minskad blodbildning i benmärgen)

Aliae anaemiae aplasticae

Utesluter:

Agranulocytos (D70)

D61.0 Konstitutionell aplastisk anemi

Aplasi av röda blodkroppar:

- hos barn
- medfödd
- primär

Blackfan-Diamonds syndrom

Familjär hypoplastisk anemi

Fanconis anemi

Pancytopeni med missbildningar

D61.1 Läkemedelsutlöst aplastisk anemi

Tilläggskod kan användas för att ange orsakande läkemedel (kapitel 20)

D61.2 Aplastisk anemi av andra yttre orsaker

Tilläggskod kan användas för att ange yttre orsak (kapitel 20)

D61.3 Idiopatisk aplastisk anemi

D61.8 Andra specificerade aplastiska anemier

D61.9 Aplastisk anemi, ospecificerad

Hypoplastisk anemi UNS

Medullär hypoplasi

Panmyelofitis

D62 Anemi efter akut större blödning

Anaemia acuta posthaemorrhagica

Utesluter:

Medfödd anemi orsakad av fetal blodförlust (P61.3)

D63* Anemi vid kroniska sjukdomar som klassificeras på annan plats

Anaemia in aliis morbis chronicis alibi classificatis

D63.0* Anemi vid tumörsjukdom (C00-D48†)

D63.8* Anemi vid andra kroniska sjukdomar som klassificeras på annan plats
Anemi vid kronisk njursvikt stadium 3-5 (N18.3-N18.9†)

D64 Andra anemier

Aliae anaemiae

Utesluter:

Refraktär anemi:

- med överskott av blastceller (D46.2)
- med överskott av blastceller i transformationsfas (C92.0)
- med sideroblaster (D46.1)
- utan sideroblaster (D46.0)
- UNS (D46.4)

D64.0 Hereditär sideroplastisk anemi

Könsbunden hypokrom sideroplastisk anemi

D64.1 Sekundär sideroplastisk anemi orsakad av sjukdom

Tilläggskod kan användas för att ange orsakande sjukdom

D64.2 Sekundär sideroblastisk anemi orsakad av läkemedel och toxiner
Tilläggskod kan användas för att ange yttre orsak (kapitel 20)

D64.3 Andra sideroblastiska anemier
Sideroblastisk anemi som svarar på pyridoxin och ej klassificeras på annan plats
Sideroblastisk anemi UNS

Utesluter:

Myelodysplastiskt syndrom (D46.-)

D64.4 Kongenital dyserytroetisk anemi
Dyshematopoetisk anemi (kongenital)

Utesluter:

Blackfan-Diamonds syndrom (D61.0)
Di Guglielmos sjukdom (C94.0)

D64.8 Andra specificerade anemier
Infantil pseudoleukemi
Leukoerytroblastisk anemi

D64.9 Anemi, ospecificerad

KOAGULATIONSRUBBNINGAR, PURPURA (PUNKTFORMIGA BLÖDNINGAR I HUDEN M.M.) OCH ANDRA BLÖDNINGSTILLSTÄND (D65-D69)

Defectus coagulationis, purpura et alii status haemorrhagici

D65

Disseminerad intravasal koagulation [defibrineringsyndrom]

Coagulatio intravascularis disseminata

Afibrinogenemi, förvärvad
Disseminated intravascular coagulation [DIC]
Fibrinolytisk blödning, förvärvad
Fibrinolytisk purpura
Konsumtionskoagulopati
Purpura fulminans

Utesluter:

Hos nyfödd (P60)
Som komplikation till:

- abort, extrauterin graviditet eller mola (O00-O07, O08.1)
- graviditet, förlossning och under barnsängstid (O45.0, O46.0, O67.0, O72.3)

D66

Ärftlig brist på faktor VIII

Deficientia hereditaria factoris VIII

Brist på faktor VIII (med funktionell defekt)
Hemofili A
Hemofili UNS
Klassisk hemofili

Utesluter:

Brist på faktor VIII med vaskulär defekt (D68.0)

D67

Ärftlig brist på faktor IX

Deficientia hereditaria factoris IX

Brist på:

- faktor IX (med funktionell defekt)
- plasmatromboplastinkomponent [PTC]
Christmas disease
Hemofili B

D68**Andra koagulationsrubbningar****Alii defectus coagulationis***Utesluter:*

Som komplikation till:

- abort, extrauteringraviditet och mola (O00-O07, O08.1)
- graviditet, förlossning och under barnsängstid (O45.0, O46.0, O67.0, O72.3)

D68.0 von Willebrands sjukdom

Angiohemofili

Faktor VIII-brist med vaskulär defekt

Vaskulär hemofili

Utesluter:

Faktor VIII-brist:

- med funktionell defekt (D66)
 - UNS (D66)
- Kapillärskörhet (ärfilig) (D69.8)

D68.1 Hereditär brist på faktor XI

Hemofili C

Plasmatromboplastinprekursorbrist [PTA-brist]

D68.2 Hereditär brist på andra koagulationsfaktorer

Brist på:

- AC-globulin
 - proaccelerin
 - Brist på faktor:
 - I [fibrinogen]
 - II [protrombin]
 - V [labil]
 - VII [stabil]
 - X [Stuart-Prower]
 - XII [Hageman]
 - XIII [fibrinstabiliserande]
- Dysfibrinogenemi (kongenital)
Hypoprokonvertinemi
Kongenital afibrinogenemi
Owrens sjukdom

D68.3 Hemorragisk sjukdom orsakad av cirkulerande antikoagulantia

Blödning under långtidsanvändning av antikoagulantia

Hyperheparinemi

Ökning av:

- antitrombin
- anti VIIIa
- anti IXa
- anti Xa
- anti Xia

Tilläggskod kan användas för att ange tillförda antikoagulantia (kapitel 20)

Utesluter:

Långtidsanvändning av antikoagulantia utan blödning (Z92.1)

D68.4 Förvärvad brist på koagulationsfaktor

Brist på koagulationsfaktor orsakad av:

- K-vitaminbrist
- leversjukdom
- Utesluter:

K-vitaminbrist hos nyfödd (P53)

D68.5 Primär trombofili

Aktiverat protein C (APC)-resistens [faktor V Leiden-mutation]

Brist på:

- antitrombin
- protein C
- protein S

Protrombingenmutation

D68.5A Aktiverat protein C (APC)-resistens [faktor V Leiden-mutation]

D68.5B Brist på antitrombin

D68.5C Brist på protein C

D68.5D Brist på protein S

D68.5E Protrombingenmutation

D68.5W Annan primär trombofili

D68.5X Primär trombofili, ospecificerad

D68.6 Annan trombofili

Antifosfolipidantikroppssyndrom

Kardiolipinantikroppssyndrom

Närvaro av lupusantikoagulans

Utesluter:

Disseminerad intravasal koagulation (D65)

Hyperhomocysteinemi (E72.1)

D68.6A Antifosfolipidantikroppssyndrom

D68.6B Kardiolipinantikroppssyndrom

D68.6C Närvaro av lupusantikoagulans

D68.6W	Annan specificerad trombofili	D69.3	Idiopatisk trombocytopen purpura Evans syndrom Immunologisk trombocytopen purpura (ITP) Immuntrombocytopeni
D68.6X	Annan trombofili, ospecificerad	D69.4	Annan primär trombocytopeni <i>Utesluter:</i> Trombocytopeni med avsaknad av radius (Q87.2) Wiskott-Aldrichs syndrom (D82.0) Övergående neonatal trombocytopeni (P61.0)
D68.8	Andra specificerade koagulationsrubbningar	D69.5	Sekundär trombocytopeni Tilläggskod kan användas för att ange yttre orsak (kapitel 20)
D68.9	Koagulationsrubbning, ospecificerad	D69.6	Trombocytopeni, ospecificerad
D69	Purpura (punktformiga blödningar i huden m.m.) och andra blödningstillstånd Purpura et alii status haemorrhagici <i>Utesluter:</i> Benign hypergammaglobulinemisk purpura (D89.0) Essentiell (hemorragisk) trombocytemi (D47.3) Kryoglobulinemisk purpura (D89.1) Purpura fulminans (D65) Trombotisk trombocytopen purpura (M31.1)	D69.8	Andra specificerade hemorragiska tillstånd Kapillärskörhet (hereditär) Vaskulär pseudohefemofili
D69.0	Allergisk purpura Purpura: • anafylaktoid • Henoch-Schönlein • icke trombocytopen (hemorragisk) (idiopatisk) • vaskulär Vaskulit, allergisk	D69.9	Hemorragiskt tillstånd, ospecificerat Tillstånd med blödningsbenägenhet UNS
D69.1	Kvalitativa trombocytdfefer Bernard-Souliers syndrom [jättetrombocytsyndrom] Glanzmanns sjukdom Grey platelet syndrome Trombasteni (hemorragisk) (hereditär) Trombocytopeni <i>Utesluter:</i> von Willebrands sjukdom (D68.0)		
D69.2	Annan ej trombocytbetingad purpura Purpura: • senil • simplex • UNS		
D69.2A	Senil purpura		
D69.2B	Purpura simplex		
D69.2C	Autoerythrocytsensibilisering		
D69.2D	Staspurpura		
D69.2X	Annan ej trombocytbetingad purpura, ospecificerad		

ANDRA SJUKDOMAR I BLOD OCH BLODBILDANDE ORGAN (D70-D77)

Alii morbi sanguinis et systematis haematopoietici

D70 Agranulocytos

Agranulocytosis

Agranulocytär angina
Infantil genetisk agranulocytos
Kostmanns sjukdom
Neutropeni:

- cyklisk
- kongenital
- läkemedelsutlöst
- periodisk
- toxisk
- vid hypersplenism (primärt)
- UNS

Neutropen splenomegali

Tilläggskod kan användas för att ange orsakande läkemedel om läkemedelsutlöst (kapitel 20)

Utesluter:

Övergående neonatal neutropeni (P61.5)

D70.9A	Agranulocytos
D70.9B	Kostmanns sjukdom
D70.9C	Neutropeni UNS
D70.9D	Shwachmans syndrom
D70.9E	Etnisk neutropeni Benign familjär neutropeni
D70.9W	Annan specificerad agranulocytos

D71 Funktionella rubbningar hos polymorfkärniga neutrofila celler (vissa vita blodkroppar)

Dysfunctiones granulocytorum neutrophilorum segmentonuclearium

Defekt i cellmembranreceptorkomplex [CR3]
Kongenital dysfagocytos
Kronisk granulomatös sjukdom (hos barn)
Progressiv septisk granulomatos

D72

Andra sjukdomar i vita blodkroppar

Alii morbi leucocytici

Utesluter:

Basofili (D75.8)
Immunsjukdomar (D80-D89)
Neutropeni (D70)
Onormalt antal vita blodkroppar (R72)
Preleukemisyndrom (D46.9)

D72.0 Genetiskt betingade leukocytanomalier

Granulocytanomali eller syndrom:

- Alder
- May-Hegglin
- Pelger-Huët
- Hereditär:
- leukocytär hypersegmentering
- leukocytär hyposegmentering
- leukomelanopati

Utesluter:

Chediak(-Steinbrinck)-Higashis syndrom (E70.3)

D72.1 Eosinofili

Allergisk eosinofili
Hereditär eosinofili

D72.1A	Eosinofili, allergisk
D72.1B	Eosinofili, hereditär
D72.1W	Annan form av eosinofili

D72.8 Andra specificerade sjukdomar i vita blodkroppar

Leukemoid reaktion:

- lymfocytär
- monocytär
- myelocytär

Leukocytos
Lymfocytos (symtomatisk)
Lymfopeni
Monocytos (symtomatisk)
Plasmacytos

D72.9 Sjukdom i vita blodkroppar, ospecificerad

D73

Sjukdomar i mjälten

Morbi lienales

D73.0 Hyposplenism

Atrofi av mjälten
Postoperativ aspleni

Utesluter:

Aspleni (kongenital) (Q89.0)

D73.1	Hypersplenism <i>Utesluter:</i> Splenomegali: <ul style="list-style-type: none"> • kongenital (Q89.0) • UNS (R16.1) 	D75.0	Familjär erythrocytos Benign polycytemi Familjär polycytemi <i>Utesluter:</i> Hereditär ovalocytos (D58.1)
D73.2	Kronisk stasbetingad splenomegali	D75.1	Sekundär polycytemi Erythrocytos UNS Polycytemi: <ul style="list-style-type: none"> • emotionell • förvärvad • nefrogen • relativ • UNS • Polycytemi orsakad av: <ul style="list-style-type: none"> • erythropoietin • förlust av plasmavolym • hög höjd • stress • syrebrist <i>Utesluter:</i> Polycythaemia neonatorum (P61.1) Polycythaemia vera (D45)
D73.3	Mjältabscess		
D73.4	Mjältcysta		
D73.5	Mjältinfarkt Mjältruftur, icke traumatisk Torsion av mjälten <i>Utesluter:</i> Traumatisk ruptur av mjälten (S36.0)		
D73.8	Andra specificerade sjukdomar i mjälten Mjältfibros UNS Perisplenit Splenit UNS		
D73.9	Sjukdom i mjälten, ospecificerad	D75.8	Andra specificerade sjukdomar i blod och blodbildande organ Basofili
D74	Methemoglobinemi Methaemoglobinaemia	D75.8A	Basofili
D74.0	Kongenital methemoglobinemi Hemoglobin-M [Hb-M] sjukdom Medfödd NADH-methemoglobinreduktasbrist Methemoglobinemi, hereditär	D75.8B	Idiopatisk cytopeni av okänd signifikans (ICUS)
D74.8	Andra methemoglobinemier Förvärvad methemoglobinemi (med sulfhemoglobinemi) Toxisk methemoglobinemi Tilläggskod kan användas för att ange yttre orsak (kapitel 20)	D75.8C	Klonal cytopeni av okänd signifikans (CCUS)
D74.9	Methemoglobinemi, ospecificerad	D75.8D	Klonal hematopoes av obestämd potential (CHIP)
D75	Andra sjukdomar i blod och blodbildande organ Alii morbi sanguinis et organorum haematopoieticorum <i>Utesluter:</i> Förstorade lymfkörtlar (R59.-) Hypergammaglobulinemi UNS (D89.2) Lymfadenit: <ul style="list-style-type: none"> • akut (L04.-) • kronisk (I88.1) • mesenteriell (akut) (kronisk) (I88.0) • UNS (I88.9) 	D75.8W	Anan specificerad sjukdom i blod och blodbildande organ
		D75.9	Sjukdom i blod och blodbildande organ, ospecificerad

D76**Andra specificerade sjukdomar som engagerar lymforetikulär och retikulothistiocytär vävnad**

Alii morbi specificati ad telam lymphoreticularem et reticulohistiocyticum pertinentes

Utesluter:

- Eosinofilt granulom (C96.6)
- Hand-Schüller-Christians sjukdom (C96.5)
- Histiocytos X, multifokal (C96.5)
- Histiocytos X, unifokal (C96.6)
- Histiocytärt sarkom (C96.8)
- Langerhanscellshistiocytos, multifokal (C96.5)
- Langerhanscellshistiocytos, unifokal (C96.6)
- Letterer-Siwes sjukdom (C96.0)
- Malign histiocytos (C96.8)
- Retikuloendotelios:
 - leukemisk (C91.4)
 - non-lipid (C96.0)
 - Retikulos
 - histiocytär medullär (C96.8):
 - lipomelanotisk (I89.8)
 - malign UNS (C86.0)

D76.1 Hemofagocytisk lymfohistiocytos

Familjär hemofagocytisk retikulos
Histiocytos av mononukleära fagocyter

D76.2 Hemofagocytiskt syndrom, infektionsassocierat

Tilläggs kod kan användas för att ange den infektiösa organismen eller infektionssjukdomen

D76.3 Andra histiocytosyndrom

Retikulothistiocytom (jättecells)
Sinushistiocytos med massiv lymfadenopati
Xantogranulom

D76.3A Retikulothistiocytom (jättecells)

D76.3B Sinushistiocytos med massiv lymfadenopati [Rosai-Dorfman]

D76.3C Juvenil xantogranulom

D76.3D Nekrobiotiskt xantogranulom

D76.3E Benign cefalisk histiocytos

D76.3W Andra histiocytosyndrom

D77***Andra förändringar i blod och blodbildande organ vid sjukdomar som klassificeras på annan plats**

Aliae perturbationes sanguinis et organorum haematopoieticorum in morbis alibi classificatis

Mjältfibros vid schistosomiasis [bilharzios] (B65.-†)

VISSA RUBBNINGAR I IMMUNSYSTEMET (D80-D89)

Perturbationes immunosystematis

Innefattar:

Defekter i komplementsystemet
Immunbristsjukdomar utom sjukdomar orsakade av
humant immunbristvirus [HIV]
Sarkoidos

Utesluter:

Autoimmun sjukdom (systemisk) UNS (M35.9)
Funktionella rubbningar hos polymorfkärniga
neutrofila celler (D71)
Sjukdom orsakad av humant immunbristvirus [HIV]
(B20-B24)
Sjukdom orsakad av humant immunbristvirus [HIV]
som komplicerar graviditet, förlossning och
barnsängstid (O98.7)

D80 Immunbrist med huvudsakligen antikroppsdefekter

Immunodeficientia cum imprimis
vitiis immunoglobulinorum

- D80.0 Hereditär hypogammaglobulinemi**
Autosomal recessiv agammaglobulinemi
(schweizisk typ)
Könsbunden agammaglobulinemi
[Bruton] (med tillväxthormonbrist)
- D80.0A Hereditär agammaglobulinemi, könsbunden
- D80.0B Hereditär agammaglobulinemi, autosomt
recessiv
- D80.0W Annan hereditär hypogammaglobulinemi
- D80.1 Icke familjär hypogammaglobulinemi**
Agammaglobulinemi med
immunglobulinbärande B-lymfocyter
Common variable agammaglobulinemia
[CVA-gamma]
Hypogammaglobulinemi UNS
- D80.2 Selektiv brist på immunglobulin A
[IgA]**
- D80.3 Selektiv brist på immunglobulin G
[IgG]-subklasser**
- D80.4 Selektiv brist på immunglobulin M
[IgM]**
- D80.5 Immunbrist med ökning av
immunglobulin M [IgM]**
- D80.5A Könsbundet hyper-IgM syndrom
- D80.5W Annan immunbrist med ökning av IgM

**D80.6 Antikroppsbrist med nästan normala
immunglobuliner eller med
hyperimmunglobulinemi**

**D80.7 Övergående hypogammaglobulinemi
hos spädbarn**

**D80.8 Andra specificerade
immunbristtillstånd med
huvudsakligen antikroppsdefekter**
Brist på lätt kappakedja

**D80.9 Immunbrist med huvudsakligen
antikroppsdefekter, ospecificerad**

D81 Kombinerade immunbristtillstånd

Immunodeficientiae combinatae

Utesluter:

Autosomal recessiv agammaglobulinemi
(schweizisk typ) (D80.0)

**D81.0 Svår kombinerad immunbrist [SCID]
med retikulär dysgenesi**

**D81.1 Svår kombinerad immunbrist [SCID]
med lågt antal T- och B-celler**

D81.1A SCID med lågt antal T- och B-celler,
autosomt recessiv med RAG1/RAG2-
defekt

D81.1W Annan SCID med lågt antal T- och B-celler

**D81.2 Svår kombinerad immunbrist [SCID]
med lågt eller normalt antal B-celler**

D81.2A SCID med lågt eller normalt antal B-celler,
könsbunden med mutationer i den
gemensamma gammakedjan för
interleukinreceptorer 2,4,7,9 och 15s

D81.2B SCID med lågt eller normalt antal B-celler,
autosomt recessiv med JAK3-defekt

D81.2C SCID med lågt eller normalt antal B-celler,
autosomt recessiv med ZAP70/SYK-
defekt

D81.2D Omenns syndrom

D81.2W Annan definierad SCID med lågt eller
normalt antal B-celler

D81.3 Adenosindeaminasbrist [ADA-brist]

D81.4 Nezelofs syndrom

**D81.5 Purinnukleosidfosforylasbrist [PNP-
brist]**

D81.6	Major histocompatibility complex class I deficiency Bare lymphocyte syndrome	D83	Vanlig variabel immunbrist Immunodeficientia variabilis communis Common variable immunodeficiency
D81.7	Major histocompatibility complex class II deficiency	D83.0	Vanlig variabel immunbrist med övervägande anomalier i B-cellernas antal och funktion
D81.8	Andra specificerade kombinerade immunbristtillstånd Biotinberoende karboxylasbrist	D83.1	Vanlig variabel immunbrist med övervägande rubbningar i immunregulatoriska T-celler
D81.9	Kombinerad immunbrist, ospecificerad Svår kombinerad immunbristsjukdom [SCID] UNS	D83.2	Vanlig variabel immunbrist med autoantikroppar mot B- eller T-celler
D82	Immunbrist i kombination med andra omfattande defekter Immunodeficientia cum aliis vitiis majoribus combinata <i>Utesluter:</i> Ataxia telangiectasia [Louis-Bar] (G11.3)	D83.8	Annan vanlig variabel immunbrist
D82.0	Wiskott-Aldrichs syndrom Immunbrist med trombocytopeni och eksem	D83.9	Vanlig variabel immunbrist, ospecificerad
D82.1	Di Georges syndrom Gälfickssyndrom Tymisk alymfoplasi Tymisk aplasi eller hypoplasi med immunbrist	D84	Andra immunbristtillstånd Aliae immunodeficientiae
D82.2	Immunbrist med korta extremiteter	D84.0	Lymfocytfunktionsantigen-1-defekt [LFA-1-defekt]
D82.3	Immunbrist som åtföljer ärftligt abnormt svar på Epstein-Barr-virus Könsbunden lymfoproliferativ sjukdom	D84.1	Defekter i komplementsystemet C1-esterasinhistorbrist [C1-INH-brist] Hereditärt angioödem
D82.4	Hyperimmunglobulin E [IgE]-syndrom	D84.8	Annan specificerad immunbrist
D82.4A	Allergisk, IgE-förmedlad, reaktion	D84.8A	Immunologisk avvikelse vid kronisk mukokutan candidiasis med eller utan polyendokrinopati
D82.4B	Allergisk, IgE-förmedlad, sensibilisering utan reaktion	D84.8B	Leukocytadhesions-defekt 2 (selektin-defekt)
D82.4W	Annat hyperimmunglobulin E (IgE)-syndrom	D84.8W	Annan specificerad immunbrist
D82.8	Immunbrist vid andra specificerade omfattande defekter	D84.9	Immunbrist, ospecificerad
D82.9	Immunbrist associerad med omfattande defekt, ospecificerad	D86	Sarkoidos Sarcoidosis Morbus Schaumann
		D86.0	Lungsarkoidos
		D86.1	Sarkoidos i lymfkörtlar
		D86.2	Lungsarkoidos med sarkoidos i lymfkörtlar

- D86.3 Sarkoidos i huden**
- D86.3A Angiolupoid [Brocq-Pautrier]
- D86.3B Darier-Roussys sarkoid
- D86.3D Lupus pernio [Besnier-Tenneson]
- D86.3E Sarkoidos i ärr
- D86.3W Annan och ospecificerad sarkoidos i huden
- D86.8 Sarkoidos med andra och kombinerade lokalisationer**
- Akut sarkoidos [Löfgrens syndrom]
Iridocyklit vid sarkoidos† (H22.1*)
Multipla kranialnervspareser vid sarkoidos† (G53.2*)
Sarkoidos med:
- artropati† (M14.8*)
 - myokardit† (I41.8*)
 - myosit† (M63.3*)
- Uveoparotitfeber [Heerfordts syndrom]
- D86.9 Sarkoidos, ospecificerad**
- D89 Andra rubbningar i immunsystemet som ej klassificeras på annan plats**
- Alii morbi immunosystematis non alibi classificati
- Utesluter:*
- Hyperglobulinemi UNS (R77.1)
 - Monoklonal gammopati av obestämd signifikans [MGUS] (D47.2)
 - Transplantatsvikt och avstötning (T86.-)
- D89.0 Polyklonal hypergammaglobulinemi**
- Benign hypergammaglobulinemisk purpura
Polyklonal gammopati UNS
- D89.1 Kryoglobulinemi**
- Kryoglobulinemi:
- blandad
 - essentiell
 - idiopatisk
 - primär
 - sekundär
- Kryoglobulinemisk purpura
Kryoglobulinemisk vaskulit
- D89.2 Hypergammaglobulinemi, ospecificerad**
- D89.3 Immunologiskt rekonstitutionssyndrom [IRS]**
- Immune reconstitution inflammatory syndrome [IRIS]
- Tilläggskod kan användas för att ange orsakande läkemedel (kapitel 20)
- D89.8 Andra specificerade sjukdomar som engagerar immunsystemet som ej klassificeras på annan plats**
- D89.8A IgG4-relaterad sjukdom
- Anmärkning:*
- Denna kod används främst som tilläggskod till aktuell organsjukdom, t.ex. pankreatit, som då blir primärkod
- D89.8W Annan specificerad sjukdom som engagerar immunsystemet som ej klassificeras på annan plats
- D89.9 Sjukdom som engagerar immunsystemet, ospecificerad**
- Immunsjukdom UNS

Kapitel 4

Endokrina sjukdomar, nutritionsrubbningar och ämnesomsättningsjukdomar (E00-E90)

Morbi systematis endocrini, nutritionis et metabolismi

Anmärkning:

Alla tumörer ska klassificeras i kapitel 2 oavsett endokrin aktivitet.

Lämpliga koder i detta kapitel (dvs. E05.8, E07.0, E16-E31, E34.-) kan användas som tilläggs-koder för att ange funktionell aktivitet hos tumörer och ektopisk endokrin vävnad. De kan även användas vid hyperfunktion och hypofunktion hos endokrina körtlar vid tumörer och andra tillstånd som klassificeras på annan plats

Utesluter:

Komplikationer vid graviditet, förlossning och under barnsängstid (O00-O99)

Symtom, sjukdomstecken och onormala kliniska fynd och laboratoriefynd som ej klassificeras på annan plats (R00-R99)

Övergående endokrina rubbningar och ämnesomsättningsjukdomar specifika för foster och nyfödd (P70-P74)

Detta kapitel innehåller följande avsnitt:

E00-E07 Sjukdomar i sköldkörteln

E10-E14 Diabetes

E15-E16 Andra rubbningar i glukosreglering och bukspottkörtelns inre sekretion

E20-E35 Sjukdomar i andra endokrina körtlar

E40-E46 Näringsbrist

E50-E64 Andra näringsbriststillstånd

E65-E68 Fetma och andra övernäringstillstånd

E70-E90 Ämnesomsättningsjukdomar

Detta kapitel innehåller följande asterisk-koder:

E35* Endokrina rubbningar vid sjukdomar som klassificeras på annan plats

E90* Rubbningar i nutrition och ämnesomsättning vid sjukdomar som klassificeras på annan plats

SJUKDOMAR I SKÖLDKÖRTELN (E00-E07)

Morbi glandulae thyreoideae

E00 Medfött jodbristsyndrom

Syndroma congenitum deficientiae
iodi

Tilläggskod kan användas för att ange
samtidigt förekommande psykisk
utvecklingsstörning (F70-F79)

Innefattar:

Endemiska tillstånd förenade med
miljöbetingad jodbrist antingen direkt
eller som följd av jodbrist hos modern.
Vissa av tillstånden har ingen aktuell
hypotyreos men är en följd av otillräcklig
sekretion av tyreoidhormon hos foster
under utveckling. Miljöbetingade
strumogener kan vara bidragande.

Utesluter:

Subklinisk jodbristhypotyreos (E02)

E00.0 Medfött jodbristsyndrom, neurologisk typ

Endemisk kretinism, neurologisk typ

E00.1 Medfött jodbristsyndrom, myxödematös typ

Endemisk kretinism:

- hypotyreotisk typ
- myxödematös typ

E00.2 Medfött jodbristsyndrom, blandad typ

Endemisk kretinism, blandad typ

E00.9 Medfött jodbristsyndrom, ospecificerat

Endemisk kretinism UNS
Medfödd jodbristhypotyreos UNS

E01 Jodbristrelaterade sköldkörtelsjukdomar och därmed sammanhängande tillstånd

Morbi thyreoideae e deficientia iodi
et status cognati

Utesluter:

Medfött jodbristsyndrom (E00.-)
Subklinisk jodbristhypotyreos (E02)

E01.0 Jodbristrelaterad diffus (endemisk) struma

E01.1 Jodbristrelaterad multinodulär (endemisk) struma

E01.2 Jodbristrelaterad (endemisk) struma, ospecificerad

Endemisk struma UNS

E01.8 Andra jodbristrelaterade sköldkörtelsjukdomar och därmed sammanhängande tillstånd

Förvärvad jodbristhypotyreos UNS

E02 Subklinisk jodbristhypotyreos (underfunktion av sköldkörteln)

Hypothyreosis subclinica e
deficientia iodi

E03 Annan hypotyreos (underfunktion av sköldkörteln)

Alia hypothyreosis

Utesluter:

Hypotyreos efter kirurgiska och
medicinska ingrepp (E89.0)
Jodbristrelaterad hypotyreos (E00-E02)

E03.0 Medfödd hypotyreos med diffus struma

Medfödd struma:

- parenkymatös
- UNS

Utesluter:

Övergående medfödd struma med
normal funktion (P72.0)

E03.1 Medfödd hypotyreos utan struma

Aplasi och hypoplasi av tyreoida (med
myxödem)
Medfödd hypotyreos UNS

E03.2 Hypotyreos orsakad av läkemedel och andra exogena substanser

Tilläggskod kan användas för att ange
yttre orsak (kapitel 20)

E03.3 Postinfektiös hypotyreos

E03.4 Förvärvad atrofi av tyreoida

Utesluter:

Medfödd atrofi av tyreoida (E03.1)

E03.5 Myxödemkoma

E03.8 Annan specificerad hypotyreos

E03.9	Hypotyreos, ospecificerad Myxödem UNS	E05.3	Tyreotoxikos beroende på ektopisk tyreoideavävnad
E04	Annan atoxisk struma (struma utan överfunktion) Alia struma atoxica <i>Utesluter:</i> Jodbristrelaterad struma (E00-E02) Medfödd struma: <ul style="list-style-type: none"> • diffus (E03.0) • parenkymatös (E03.0) • UNS (E03.0) 	E05.4	Thyreotoxicosis factitia (överkonsumtion av sköldkörtelhormon)
E04.0	Atoxisk diffus struma Atoxisk diffus (kolloid) struma Atoxisk enkel struma	E05.5	Tyreotoxisk kris
E04.1	Atoxisk uninodulär struma	E05.8	Annan tyreotoxikos Överproduktion av tyreoideastimulerande hormon [TSH] Tilläggskod kan användas för att ange yttre orsak (kapitel 20)
E04.2	Atoxisk multinodulär struma Cystisk struma UNS Multinodulär cystisk struma UNS	E05.9	Tyreotoxikos, ospecificerad Hypertyreos UNS
E04.8	Annan specificerad atoxisk struma	E06	Sköldkörtelinflammation Thyreoiditis <i>Utesluter:</i> Postpartumtyreoidit (O90.5)
E04.9	Atoxisk struma, ospecificerad Nodulär (atoxisk) struma UNS Struma UNS	E06.0	Akut tyreoidit Abscess i tyreoidea Varig tyreoidit Tilläggskod (B95-B97) kan användas för att ange den infektiösa organismen
E05	Tyreotoxikos [hypertyreos] (överfunktion av sköldkörteln) Thyreotoxicosis <i>Innefattar:</i> Tyreotoxisk: <ul style="list-style-type: none"> • hjärtsjukdom† (I43.8) • ögonsjukdom† (H58.8) <i>Utesluter:</i> Kronisk tyreoidit med övergående tyreotoxikos (E06.2) Neonatal tyreotoxikos (P72.1)	E06.1	Subakut tyreoidit de Quervains tyreoidit Granulomatös tyreoidit Icke varig tyreoidit Jättecellstyreoidit <i>Utesluter:</i> Autoimmun tyreoidit (E06.3)
E05.0	Tyreotoxikos med diffus struma Basedows sjukdom Exoftalmisk eller toxisk struma UNS Graves sjukdom Toxisk diffus struma	E06.2	Kronisk tyreoidit med övergående tyreotoxikos <i>Utesluter:</i> Autoimmun tyreoidit (E06.3)
E05.1	Tyreotoxikos med toxisk uninodulär struma	E06.3	Autoimmun tyreoidit Hashimotos tyreoidit Lymfadenoid struma Lymfocytär tyreoidit Struma lymphomatosa
E05.2	Tyreotoxikos med toxisk multinodulär struma Toxisk nodulär struma UNS	E06.4	Läkemedelsutlöst tyreoidit Tilläggskod kan användas för att ange orsakande läkemedel (kapitel 20)

- E06.5 Annan kronisk tyreoidit**
Kronisk fibrös tyreoidit
Kronisk tyreoidit UNS
Riedels tyreoidit
- E06.9 Tyreoidit, ospecificerad**
- E07 Andra sjukdomar i sköldkörteln**
Aliae perturbationes thyreoideae
- E07.0 Hypersekretion av kalcitonin**
C-cellshyperplasi i tyreoidea
Hypersekretion av tyreokalcitonin
- E07.1 Dyshormogen struma**
Familiär struma med
hormonsyntesdefekt
Pendreds syndrom
- Utesluter:*
Transitorisk medfödd struma med
normal funktion (P72.0)
- E07.8 Andra specificerade sjukdomar i sköldkörteln**
Abnormitet i tyreoideahormonbindande globulin
Blödning i tyreoidea
Infarkt i tyreoidea
Sick-euthyroid syndrome
- E07.9 Sjukdom i sköldkörteln, ospecificerad**

DIABETES (E10-E14)

Diabetes mellitus

Tilläggskod kan användas för att ange orsakande läkemedel om läkemedelsutlöst (kapitel 20)

Följande fjärdepositioner används för kategorierna E10-E14:

.0 Med koma

Diabetiskt:

- hyperosmolärt koma
- hypoglykemiskt koma
- koma med ketoacidosis
- koma utan ketoacidosis

Hyperglykemiskt koma UNS

Utesluter:

Icke diabetiskt hypoglykemiskt koma (E15)

.1 Med ketoacidosis

Diabetisk

- acidosis utan uppgift om koma
- ketoacidosis utan uppgift om koma

.2† Med njurkomplikationer

Diabetesnefropati UNS (N08.3*)

Intrakapillär glomerulonefros (N08.3*)

Kimmelstiel-Wilsons syndrom (N08.3*)

.3† Med ögonkomplikationer

Diabeteskatarakt (H28.0*)

Diabetesretinopati (H36.0*)

.4† Med neurologiska komplikationer

Diabetes med:

- amyotrofi (G73.0*)
- autonom neuropati (G99.0*)
- autonom polyneuropati (G99.0*)
- mononeuropati (G59.0*)
- polyneuropati (G63.2*)

.5 Med perifera cirkulationsrubbingar

Diabetesgangrän

Diabetiskt sår

Perifer diabetesangiopati† (I79.2*)

.6 Med andra specificerade komplikationer

Diabetisk artropati† (M14.2*)

Diabetisk neuropatisk artropati† (M14.6*)

Diabetesosteopati† (M90.8*)

.7 Med multipla komplikationer

.8 Med ospecificerade komplikationer

.9 Utan komplikationer

E10**Diabetes mellitus typ 1****Diabetes mellitus generis 1***Anmärkning:*

Se ovan för fjärdepositionsindelningar

Innefattar:

Diabetes

- brittle
- juvenil typ
- ketosbenägen

Insulin-dependent diabetes mellitus (IDDM)

Utesluter:

Diabetes (vid):

- graviditet, förlossning och under barnsängstid (O24.-)
- neonatal (P70.2)
- näringsbristrelaterad (E12.-)

Glukosuri:

- renal (E74.8)
- UNS (R81)

Hypoinsulinism efter kirurgiska ingrepp (E89.1)

Patologisk glukostolerans (R73.0)

- E10.0A Diabetes mellitus typ 1 med ketoacidotiskt koma
- E10.0B Diabetes mellitus typ 1 med hyperosmolärt koma
- E10.0C Diabetes mellitus typ 1 med hypoglykemiskt koma
- Utesluter:*
- Hypoglykemi utan koma (E10.6A)
- Icke diabetiskt hypoglykemiskt koma (E15)
- E10.0D Diabetes mellitus typ 1 med laktacidotiskt koma
- E10.0X Diabetes mellitus typ 1 med koma UNS
- E10.1A Diabetes mellitus typ 1 med ketoacidosis
- E10.1B Diabetes mellitus typ 1 med hyperosmolaritet
- E10.1D Diabetes mellitus typ 1 med laktacidosis
- E10.1X Diabetes mellitus typ 1 med acidosis eller hyperosmolaritet UNS
- E10.2A Diabetes mellitus typ 1 med incipient nefropati
- Innefattar:*
- Med mikroalbuminuri
- E10.2B Diabetes mellitus typ 1 med manifest nefropati
- Innefattar:*
- Med albuminuri
- Med kreatininstegring
- E10.2C Diabetes mellitus typ 1 med (grav) njurinsufficiens
- E10.2W Diabetes mellitus typ 1 med annan specificerad njurkomplikation

- E10.2X Diabetes mellitus typ 1 med njurkomplikation UNS
- E10.3A Diabetes mellitus typ 1 med bakgrundsretinopati
- E10.3B Diabetes mellitus typ 1 med preproliferativ retinopati (PPDR)
- E10.3C Diabetes mellitus typ 1 med proliferativ retinopati
- E10.3D Diabetes mellitus typ 1 med avancerad ögonsjukdom
- Innefattar:*
- Med irisrubeos
- Med neovaskulärt glaukom
- Med traktion i glaskroppen
- E10.3E Diabetes mellitus typ 1 med kliniskt signifikant makulaödem
- E10.3F Diabetes mellitus typ 1 med (diabetisk) katarakt
- E10.3W Diabetes mellitus typ 1 med annan specificerad ögonkomplikation
- E10.3X Diabetes mellitus typ 1 med ögonkomplikation UNS
- E10.4B Diabetes mellitus typ 1, autonom neuropati
- Innefattar:*
- Med blåsrubbning
- Med erektil dysfunktion
- Med gastropares
- E10.4C Diabetes mellitus typ 1 med mononeuropati (akut)
- E10.4D Diabetes mellitus typ 1 med polyneuropati (distal symmetrisk)
- E10.4E Diabetes mellitus typ 1 med (diabetisk) amyotrofi
- E10.4W Diabetes mellitus typ 1 med annan specificerad neurologisk komplikation
- E10.4X Diabetes mellitus typ 1 med neurologisk komplikation UNS
- E10.5A Diabetes mellitus typ 1 med perifer angiopati (utan gangrän)
- E10.5B Diabetes mellitus typ 1 med perifer angiopati med gangrän
- E10.5W Diabetes mellitus typ 1 med annan perifer kärlkomplikation
- E10.5X Diabetes mellitus typ 1 med perifer kärlkomplikation UNS
- E10.6A Diabetes mellitus typ 1 med hypoglykemi utan koma
- Innefattar:*
- Med insulinkänningar
- Utesluter:*
- Hypoglykemi med koma (E10.0C)
- E10.6D Diabetes mellitus typ 1 med (diabetiskt) fotsår
- Innefattar:*
- ”Den diabetiska foten”

- E10.6E Diabetes mellitus typ 1 med annan komplikation från hud och subkutan vävnad
- E10.6F Diabetes mellitus typ 1 med muskuloskeletal komplikation
- Innefattar:*
Med artropati
Med osteopati
- E10.6G Diabetes mellitus typ 1 med periodontal komplikation
- E10.6W Diabetes mellitus typ 1 med annan specificerad komplikation

E11 Diabetes mellitus typ 2

Diabetes mellitus generis 2

Anmärkning:
Se ovan för fjärdepositionsindelningar

Innefattar:
Diabetes (adipös, nonadipös):

- icke ketotisk
- vuxen typ

Ej insulinberoende diabetes hos ungdom
Non-insulin-dependent diabetes mellitus (NIDDM)

Utesluter:

Diabetes (vid):

- graviditet, förlossning och under barnsängstid (O24.-)
- neonatal (P70.2)
- näringsbristrelaterad (E12.-)

Glukosuri:

- renal (E74.8)
- UNS (R81)

Hypoinsulinism efter kirurgiska ingrepp (E89.1)

Patologisk glukostolerans (R73.0)

- E11.0A Diabetes mellitus typ 2 med ketoacidotiskt koma
- E11.0B Diabetes mellitus typ 2 med hyperosmolärt koma
- E11.0C Diabetes mellitus typ 2 med hypoglykemiskt koma
- Utesluter:*
Hypoglykemi utan koma (E11.6A)
Icke diabetiskt hypoglykemiskt koma (E15)
- E11.0D Diabetes mellitus typ 2 med laktacidotiskt koma
- E11.0X Diabetes mellitus typ 2 med koma UNS
- E11.1A Diabetes mellitus typ 2 med ketoacidos
- E11.1B Diabetes mellitus typ 2 med hyperosmolaritet
- E11.1D Diabetes mellitus typ 2 med laktacidos
- E11.1X Diabetes mellitus typ 2 med acidosis eller hyperosmolaritet UNS

- E11.2A Diabetes mellitus typ 2 med incipient nefropati
- Innefattar:*
Med mikroalbuminuri
- E11.2B Diabetes mellitus typ 2 med manifest nefropati
- Innefattar:*
Med albuminuri
Med kreatininstegring
- E11.2C Diabetes mellitus typ 2 med (grav) njurinsufficiens
- E11.2W Diabetes mellitus typ 2 med annan specificerad njurkomplikation
- E11.2X Diabetes mellitus typ 2 med njurkomplikation UNS
- E11.3A Diabetes mellitus typ 2 med bakgrundsretinopati
- E11.3B Diabetes mellitus typ 2 med preproliferativ retinopati (PPDR)
- E11.3C Diabetes mellitus typ 2 med proliferativ retinopati
- E11.3D Diabetes mellitus typ 2 med avancerad ögonsjukdom
- Innefattar:*
Med irisrubeos
Med neovaskulärt glaukom
Med traktion i glaskroppen
- E11.3E Diabetes mellitus typ 2 med kliniskt signifikant makulaödem
- E11.3F Diabetes mellitus typ 2 med (diabetisk) katarakt
- E11.3W Diabetes mellitus typ 2 med annan specificerad ögonkomplikation
- E11.3X Diabetes mellitus typ 2 med ögonkomplikation UNS
- E11.4B Diabetes mellitus typ 2 med autonom neuropati
- Innefattar:*
Med blåsrubbning
Med erektil dysfunktion
Med gastropares
- E11.4C Diabetes mellitus typ 2 med mononeuropati (akut)
- E11.4D Diabetes mellitus typ 2 med polyneuropati (distal symmetrisk)
- E11.4E Diabetes mellitus typ 2 med (diabetisk) amyotrofi
- E11.4W Diabetes mellitus typ 2 med annan specificerad neurologisk komplikation
- E11.4X Diabetes mellitus typ 2 med neurologisk komplikation UNS
- E11.5A Diabetes mellitus typ 2 med perifer angiopati (utan gangrän)
- E11.5B Diabetes mellitus typ 2 med perifer angiopati med gangrän

- E11.5W Diabetes mellitus typ 2 med annan perifer kärlkomplikation
- E11.5X Diabetes mellitus typ 2 med perifer kärlkomplikation UNS
- E11.6A Diabetes mellitus typ 2 med hypoglykemi (utan koma)
Innefattar:
 Med insulinkänningar
Utesluter:
 Hypoglykemi med koma (E11.0C)
- E11.6D Diabetes mellitus typ 2 med (diabetiskt) fotsår
Innefattar:
 ”Den diabetiska foten”
- E11.6E Diabetes mellitus typ 2 med annan komplikation från hud och subkutan vävnad
- E11.6F Diabetes mellitus typ 2 med muskuloskeletal komplikation
Innefattar:
 Med artropati
 Med osteopati
- E11.6G Diabetes mellitus typ 2 med periodontal komplikation
- E11.6W Diabetes mellitus typ 2 med annan specificerad komplikation

E12 Näringsbristrelaterad diabetes Diabetes mellitus malnutritionalis

Anmärkning:
 Se ovan för fjärdepositionsindelning

- Innefattar:*
 Näringsbristrelaterad diabetes mellitus:
- typ 1
 - typ 2
- Utesluter:*
 Diabetes vid graviditet, förlossning och under barnsängstid (O24.-)
 Glukosuri:
- renal (E74.8)
 - UNS (R81)
- Hypoinsulinism efter kirurgiska ingrepp (E89.1)
 Neonatal diabetes mellitus (P70.2)
 Patologisk glukostolerans (R73.0)

E13 Annan specificerad diabetes

Alius diabetes mellitus specificatus

Anmärkning:
 Se ovan för fjärdepositionsindelning

- Innefattar:*
 MODY (maturity onset diabetes of the young)
- Utesluter:*
 Diabetes (vid):
- graviditet, förlossning och under barnsängstid (O24.-)
 - neonatal (P70.2)
 - näringsbristrelaterad (E12.-)
 - typ 1 (E10.-)
 - typ 2 (E11.-)
- Glukosuri:
- renal (E74.8)
 - UNS (R81)
- Hypoinsulinism efter kirurgiska ingrepp (E89.1)
 Patologisk glukostolerans (R73.0)

E14 Ospecificerad diabetes

Diabetes mellitus non specificatus

Anmärkning:
 Se ovan för fjärdepositionsindelning

- Innefattar:*
 Diabetes UNS
- Utesluter:*
 Diabetes (vid):
- graviditet, förlossning och under barnsängstid (O24.-)
 - neonatal (P70.2)
 - näringsbristrelaterad (E12.-)
 - typ 1 (E10.-)
 - typ 2 (E11.-)
- Glukosuri:
- renal (E74.8)
 - UNS (R81)
- Hypoinsulinism efter kirurgiska ingrepp (E89.1)
 Patologisk glukostolerans (R73.0)

ANDRA RUBBNINGAR I GLUKOSREGLERING OCH BUKSPOTTKÖRTELNS INRE SEKRETION (E15-E16)

Alia perturbationes regulationis glucosi et
secretionis internae pancreatis

E15 Icke diabetiskt hypoglykemiskt koma (djup medvetslöshet på grund av glukosbrist)

Coma hypoglychaemicum non
diabeticum

Hyperinsulinism med hypoglykemiskt
koma

Hypoglykemiskt koma UNS

Läkemedelsutlöst insulinkoma hos icke
diabetiker

Tilläggskod kan användas för att ange
orsakande läkemedel om läkemedels-
utlöst (kapitel 20)

E16 Andra rubbningar i bukspottkörtelns inre sekretion

Aliae dysfunctiones endocrinae
pancreatis

E16.0 Läkemedelsutlöst hypoglykemi utan koma

Tilläggskod kan användas för att ange
orsakande läkemedel (kapitel 20)

E16.1 Annan hypoglykemi

Encefalopati efter hypoglykemiskt
koma† (G94.3)

Funktionell hyperinsulinism

Funktionell icke hyperinsulinemisk
hypoglykemi

Hyperinsulinism UNS

Hyperplasi av pankreasöarnas beta-
celler UNS

Medfödd hyperinsulinism

E16.1A Hyperinsulinism UNS

E16.1B Betacellshyperplasi UNS

E16.1C Nesidioblastos

E16.1W Annan specificerad hypoglykemi

E16.2 Hypoglykemi, ospecificerad

E16.3 Överproduktion av glukagon

Hyperplasi av pankreas endokrina celler
med glukagonöverskott

E16.4 Oregelbunden sekretion av gastrin

Hypergastrinemi

Zollinger-Ellisons syndrom

E16.8 Andra specificerade rubbningar i pankreas inre sekretion

Ökad sekretion från pankreas endokrina
del av:

- growth hormone-releasing hormone
[GHRH]
- pankreatisk polypeptid [PPP]
- somatostatin
- vasoaktiv intestinal polypeptid [VIP]

E16.8C Överproduktion av pankreatisk polypeptid

E16.8D Överproduktion av somatostatin

E16.8E Överproduktion av VIP (vasoactive
intestinal peptide)

E16.8F Insulinresistens

E16.8X Överproduktion av pankreatiskt hormon
UNS

E16.9 Rubbning i bukspottkörtelns inre sekretion, ospecificerad

Hyperplasi av pankreas endokrina
celler UNS

Öcellshyperplasi UNS

SJUKDOMAR I ANDRA ENDOKRINA KÖRTLAR (E20-E35)

Morbi aliarum glandularum systematis endocrini

Utesluter:

Galaktorré (N64.3)

Gynekomasti (N62)

E20 Hypoparatyreoidism (underfunktion av bisköldkörtel)

Hypoparathyreoidismus

Utesluter:

Di Georges syndrom (D82.1)

Hypoparatyreoidism efter kirurgiska och medicinska ingrepp (E89.2)

Tetani UNS (R29.0)

Transitorisk neonatal

hypoparatyreoidism (P71.4)

E20.0 Idiopatisk hypoparatyreoidism

E20.1 Pseudohypoparatyreoidism

E20.8 Annan specificerad hypoparatyreoidism

E20.9 Hypoparatyreoidism, ospecificerad
Tetani beroende på bristande paratyreoideafunktion

E21 Hyperparatyreoidism (överfunktion av bisköldkörtel) och andra sjukdomar i bisköldkörtlarna

Hyperparathyreoidismus et aliae dysfunctiones parathyreoideae

Utesluter:

Infantil och juvenil osteomalaci (E55.0)

Osteomalaci hos vuxen (M83.-)

E21.0 Primär hyperparatyreoidism

Hyperplasi av paratyreoidea

Osteitis fibrosa cystica generalisata [von

Recklinghausens sjukdom i benvävnad]

E21.1 Sekundär hyperparatyreoidism som ej klassificeras på annan plats

Utesluter:

Sekundär hyperparatyreoidism av renalt ursprung (N25.8)

E21.2 Annan hyperparatyreoidism
Tertiär hyperparatyreoidism

Utesluter:

Familjär hypokalciurisk hyperkalcemi (E83.5)

E21.3 Hyperparatyreoidism, ospecificerad

E21.4 Andra specificerade sjukdomar i bisköldkörtlarna

E21.5 Sjukdom i bisköldkörtlarna, ospecificerad

E22 Hyperfunktion av hypofysen Hyperfunctio hypophysis

Utesluter:

Cushings syndrom (E24.-)

Nelsons syndrom (E24.1)

Överproduktion av:

- hypofysärt ACTH (E24.0)
- icke hypofysärt ACTH (E27.0)
- tyreoidestimulerande hormon [TSH] (E05.8)

E22.0 Akromegali och hypofysär gigantism
Artropati förenad med akromegali† (M14.5*)
Överproduktion av tillväxthormon

Utesluter:

Konstitutionell gigantism (E34.4)

Ökad sekretion från pankreas endokrina del av growth hormone-releasing hormone (E16.8)

E22.1 Hyperprolaktinemi
Tilläggs kod kan användas för att ange orsakande läkemedel om läkemedelsutlöst (kapitel 20)

E22.2 Abnorm sekretion av antidiuretiskt hormon
Syndrome of inappropriate secretion of antidiuretic hormone [SIADH]

E22.8 Annan specificerad hyperfunktion av hypofysen
Centralt betingad tidig pubertet

E22.9 Hyperfunktion av hypofysen, ospecificerad

E23	Hypofunktion och andra sjukdomar i hypofysen Hypofunctio et aliae dysfunctiones hypophysis <i>Innefattar:</i> Listade tillstånd vare sig sjukdomen är i hypofysen eller hypotalamus <i>Utesluter:</i> Hypopituitarism efter kirurgiska och medicinska ingrepp (E89.3)	E23.6	Andra specificerade rubbningar i hypofysen Adiposogenital dystrofi Hypofysabscess
E23.0	Hypopituitarism Fertilt eunuck-syndrom Hypofysär: <ul style="list-style-type: none"> • insufficiens UNS • kakexi • kortvuxenhet Hypogonadotrop hypogonadism Idiopatisk brist på tillväxthormon Isolerad brist på: <ul style="list-style-type: none"> • gonadotropin • hypofyshormon • tillväxthormon Kallmanns syndrom Lorain-Levi-kortvuxenhet Nekros av hypofysen (postpartum) Panhypopituitarism Sheehans syndrom Simmonds sjukdom	E23.7	Rubbning i hypofysen, ospecificerad
E23.0A	Bristande produktion av tillväxthormon (idiopatisk)	E24.0	Hypofysberoende Cushings sjukdom Hypofysberoende hyperadrenokorticism Överproduktion av hypofysärt ACTH
E23.0B	Bristande produktion av prolaktin	E24.1	Nelsons syndrom
E23.0C	Bristande produktion av ACTH	E24.2	Läkemedelsutlöst Cushings syndrom Tilläggskod kan användas för att ange orsakande läkemedel (kapitel 20)
E23.0D	Bristande produktion av TSH	E24.3	Ektopiskt ACTH-syndrom
E23.0E	Bristande produktion av gonadotropiner	E24.4	Alkoholutlöst pseudocushingsyndrom
E23.0F	Panhypopituitarism	E24.8	Annat specificerat Cushings syndrom
E23.0W	Andra former av hypofysunderfunktion	E24.9	Cushings syndrom, ospecificerat
E23.0X	Hypofunktion hypofys UNS	E25	Adrenogenitala rubbningar (rubbningar i binjurens produktion av könshormon) Perturbationes adrenogenitales <i>Innefattar:</i> Adrenogenitala syndrom, viriliserande eller feminiserande, både förvärvade och orsakade av binjurehyperplasi som följd av medfödda enzymdefekter i hormonsyntesen I förtid utvecklade pubertetstecken på grund av binjurehyperplasi (hos pojke) Macrogenitosomia praecox (tidig tillväxt av könsorganen) Virilisering av flicka och kvinna
E23.1	Läkemedelsutlöst hypopituitarism Tilläggskod kan användas för att ange orsakande läkemedel (kapitel 20)	E25.0	Kongenitala adrenogenitala rubbningar förenade med enzymbrist Kongenital binjurebarkshyperplasi Kongenital saltförlorande binjurebarkshyperplasi 21-hydroxylas-brist
E23.2	Diabetes insipidus <i>Utesluter:</i> Nefrogen diabetes insipidus (N25.1)	E25.0A	Binjurebarkshyperplasi, kongenital, med saltförlust
E23.3	Hypotalamisk dysfunktion som ej klassificeras på annan plats <i>Utesluter:</i> Prader-Willis syndrom (Q87.1) Russell-Silvers syndrom (Q87.1)		

- E25.0B Binjurebarkshyperplasi, kongenital, med enzymbrist
- E25.0C Binjurebarkshyperplasi, sent debuterande form (icke klassisk form)
- E25.0D Macrogenitosomia praecox
- E25.8 Andra specificerade adrenogenitala rubbningar**
Idiopatisk adrenogenital rubbning
Tilläggskod kan användas för att ange orsakande läkemedel om läkemedelsutlöst (kapitel 20)
- E25.9 Adrenogenital rubbning, ospecificerad**
Adrenogenitalt syndrom UNS
- E26** **Hyperaldosteronism (överproduktion av aldosteron)**
Hyperaldosteronismus
- E26.0 Primär hyperaldosteronism**
Conn's syndrom
Primär aldosteronism orsakad av binjurebarkshyperplasi (bilateral)
- E26.1 Sekundär hyperaldosteronism**
- E26.8 Annan specificerad hyperaldosteronism**
Bartters syndrom
- E26.9 Hyperaldosteronism, ospecificerad**
- E27** **Andra sjukdomar i binjurarna**
Aliae perturbationes suprarenales
- E27.0 Annan överaktivitet i binjurebarken**
Prematur adrenarke
Överproduktion av ACTH icke förenad med Cushings sjukdom
Utesluter:
Cushings syndrom (E24.-)
- E27.1 Primär binjurebarksinsufficiens**
Addisons sjukdom
Autoimmun adrenalit
Utesluter:
Amyloidos (E85.-)
Tuberkulös Addisons sjukdom (A18.7)
Waterhouse-Friderichsens syndrom (A39.1)
- E27.2 Addisonkris**
Adrenokortikal kris
- E27.3 Läkemedelsutlöst binjurebarksinsufficiens**
Tilläggskod kan användas för att ange orsakande läkemedel (kapitel 20)
- E27.4 Annan och ospecificerad binjurebarksinsufficiens**
Binjurebarksinsufficiens UNS
Binjureblödning
Binjureinfarkt
Hypoaldosteronism
Utesluter:
Adrenoleukodystrofi [Addison-Schilder] (E71.3)
Waterhouse-Friderichsens syndrom (A39.1)
- E27.5 Binjuremärgshyperfunktion**
Binjuremärgshyperplasi
Hypersekretion av katekolaminer
- E27.8 Andra specificerade sjukdomar i binjure**
Rubbning i kortisonbindande globulin
- E27.9 Binjuresjukdom, ospecificerad**
- E28** **Rubbningar i äggstockarnas funktion**
Dysfunctio ovarialis
Utesluter:
Isolerad gonadotropinbrist (E23.0)
Ovarial insufficiens efter kirurgiska och medicinska ingrepp (E89.4)
- E28.0 Överskott av östrogener**
Tilläggskod kan användas för att ange orsakande läkemedel om läkemedelsutlöst (kapitel 20)
- E28.1 Överskott av androgener**
Hypersekretion av ovariala androgener
Tilläggskod kan användas för att ange orsakande läkemedel om läkemedelsutlöst (kapitel 20)
- E28.2 Polycystiska ovarier**
Sklerocystiskt ovariesyndrom
Stein-Leventhals syndrom

- E28.3 Primär ovarial svikt**
För tidig menopaus UNS
Minskad mängd östrogener
Resistent ovarium
Utesluter:
Isolerad gonaddysgenesi (Q99.1)
Kvinnligt klimakterium (N95.1)
Turners syndrom (Q96.-)
- E28.8 Annan specificerad ovarial dysfunktion**
Ovarial hyperfunktion UNS
- E28.9 Ovarial dysfunktion, ospecificerad**
- E29 Rubbningar i testiklarnas funktion**
Dysfunctio testicularis
Utesluter:
Androgen resistens (E34.5)
Azoospermi eller oligospermi UNS (N46)
Isolerad gonadotropinbrist (E23.0)
Klinefelters syndrom (Q98.0-Q98.2, Q98.4)
Testikulär feminisering (E34.5)
Testikulär hypofunktion efter medicinskt eller kirurgiskt ingrepp (E89.5)
- E29.0 Testikulär hyperfunktion**
Hypersekretion av testikulära hormoner
- E29.1 Testikulär hypofunktion**
Defekt biosyntes av testikulära androgener UNS
Testikulär hypogonadism UNS
5-alfa-reduktasbrist
Tilläggskod kan användas för att ange orsakande läkemedel om läkemedelsutlöst (kapitel 20)
- E29.8 Annan specificerad testikulär dysfunktion**
- E29.9 Testikulär dysfunktion, ospecificerad**
- E30 Pubertetsstörningar som ej klassificeras på annan plats**
Perturbationes pubertatis non alibi classificatae
- E30.0 Försenad pubertet**
Försenad sexuell utveckling
Konstitutionell försening av puberteten
- E30.1 För tidig pubertet**
För tidig menstruation
Utesluter:
Albrights(-McCune)(-Sternbergs) syndrom (Q78.1)
Centralt betingad tidig pubertet (E22.8)
I förtid utvecklade pubertetstecken vid binjurebarkshyperplasi (E25.-)
Kongenital binjurebarkshyperplasi (E25.0)
- E30.8 Andra specificerade pubertetsstörningar**
Prematur telarke
- E30.9 Pubertetsstörning, ospecificerad**
- E31 Samtidig rubbning i flera inresekretoriska organ**
Dysfunctio polyglandularis endocrina
Utesluter:
Ataxia telangiectasia [Louis-Bar] (G11.3)
Dystrophia myotonica [Steinert] (G71.1)
Pseudohypoparathyreoidism (E20.1)
- E31.0 Autoimmun polyglandulär insufficiens**
Autoimmun polyendokrinopati typ I och typ II
Schmidts syndrom
- E31.1 Polyglandulär hyperfunktion**
Utesluter:
Multipel endokrin adenomatos (D44.8)
- E31.8 Annan specificerad polyglandulär dysfunktion**
- E31.9 Polyglandulär dysfunktion, ospecificerad**
- E32 Sjukdomar i tymus**
Morbi thymi
Utesluter:
Aplasi eller hypoplasi med immundefekt (D82.1)
Myasthenia gravis (G70.0)
- E32.0 Bestående hyperplasi av tymus**
Hypertrofi av tymus
- E32.1 Abscess i tymus**

E32.8	Andra specificerade sjukdomar i tymus	E34.4X	Långvuxenhet UNS
E32.9	Sjukdom i tymus, ospecificerad	E34.5	Androgen resistens Androgenokänslighetssyndrom Fullständig androgenokänslighet (CAIS) Partiell androgenokänslighet (PAIS) Reifensteins syndrom Sjukdom i perifer androgenreceptor Sjukdom i perifer hormonreceptor
E34	Andra endokrina rubbningar Aliae dysfunctiones endocrinae <i>Utesluter:</i> Pseudohypoparatyreoidism (E20.1)	E34.5A	Fullständig androgenokänslighet (CAIS)
E34.0	Karcinoidsyndrom <i>Anmärkning:</i> Kan användas som tilläggskod för att identifiera funktionell aktivitet förenad med en karcinoidtumör	E34.5B	Partiell androgenokänslighet (PAIS)
E34.1	Annan hypersekretion av intestinala hormoner	E34.5W	Annan specificerad androgenresistens
E34.2	Ektopisk hormonsekretion som ej klassificeras på annan plats	E34.8	Andra specificerade endokrina rubbningar Dysfunktion i corpus pineale Progeria
E34.3	Kortvuxenhet som ej klassificeras på annan plats Kortvuxenhet: • konstitutionell • Laron-typ • psykosocialt betingad • UNS <i>Utesluter:</i> Förkortade extremiteter med immundefekt (D82.2) Kortvuxenhet: • akondroplastisk (Q77.4) • hypofysär (E23.0) • hypokondroplastisk (Q77.4) • nutritionellt betingad (E45) • renal (N25.0) • vid specificerade dysmorfa syndrom - klassificera på syndromet i fråga Progeria (E34.8) Russell-Silvers syndrom (Q87.1)	E34.8B	Progeri [Hutchinson-Gilford]
E34.3A	Kortvuxenhet, konstitutionell	E34.8C	Leprechaunism
E34.3B	Kortvuxenhet, psykosocialt betingad	E34.8D	Werners syndrom
E34.3C	Kortvuxenhet, Laron-typ	E34.8E	Akrogeri [Gottron]
E34.3D	Kortvuxenhet efter intrauterin tillväxthämning (SGA) och/eller underburenhet	E34.8W	Andra specificerade endokrina rubbningar
E34.3X	Kortvuxenhet UNS	E34.9	Endokrin rubbning, ospecificerad Endokrin störning UNS Hormonell störning UNS
E34.4	Konstitutionell högvuxenhet Konstitutionell gigantism	E35*	Endokrina rubbningar vid sjukdomar som klassificeras på annan plats Dysfunctiones endocrinae in morbis alibi classificatis
E34.4A	Långvuxenhet, konstitutionell	E35.0*	Sjukliga förändringar i tyreoidea vid sjukdomar som klassificeras på annan plats Tuberkulos i tyreoidea (A18.8†)
		E35.1*	Sjukliga förändringar i binjurarna vid sjukdomar som klassificeras på annan plats Tuberkulös Addisons sjukdom (A18.7†) Waterhouse-Friderichsens syndrom (orsakad av meningokocker) (A39.1†)
		E35.8*	Andra endokrina rubbningar vid sjukdomar som klassificeras på annan plats

NÄRINGSBRIST (E40-E46)

Malnutritio

Anmärkning:

Graden av malnutrition mäts vanligen i termer av vikt, uttryckt i standarddeviationer av medelvärdet i en relevant referenspopulation. När en eller flera tidigare mätningar finns tillgängliga tyder avsaknad av viktökning hos barn eller tecken på viktförlust hos barn eller vuxna vanligen på näringsbrist. När bara ett mätvärde föreligger baseras diagnosen på sannolikheter och är ej definitiv utan andra kliniska undersökningar eller laboratorieundersökningar. I de sällsynta fall där ingen vikt finns tillgänglig bör man stödja sig på klinisk bedömning.

Om en observerad vikt ligger under medelvärdet hos referenspopulationen, är det en hög sannolikhet att en allvarlig näringsbrist föreligger då det observerade värdet befinner sig 3 eller flera standarddeviationer under medelvärdet hos referenspopulationen. En hög sannolikhet för måttlig näringsbrist föreligger för ett värde som ligger mellan 2 och 3 standarddeviationer under detta medelvärde och en hög sannolikhet för lätt undernäring föreligger för ett observerat värde som ligger mellan 1 och 2 standarddeviationer under detta medelvärde.

Utesluter:

Extrem avmagring vid HIV-infektion (B22.2)
Följdtillstånd efter protein-energiundernäring (E64.0)
Intestinal malabsorption (K90.-)
Nutritionsanemier (D50-D53)

E40 Svår proteinundernäring [Kwashiorkor]

Malnutritio proteinica grav

Svår undernäring med ödem och dyspigmentering av hud och hår

Utesluter:

Svår protein-energiundernäring (E42)

E41 Svår energiundernäring

Marasmus nutritionalis

Svår undernäring med marasm

Utesluter:

Svår protein-energiundernäring (E42)

E42 Svår protein-energiundernäring

Malnutritio proteinica marantica

Svår protein-energiundernäring
[definierad som under E43]:

- intermediär form
- med tecken på både kwashiorkor och marasm

E43

Ospecificerad svår undernäring

Malnutritio proteinica gravis non specificata

Anmärkning:

Svår viktförlust hos barn eller vuxna eller avsaknad av viktuppgång hos barn som leder till en observerad vikt som är åtminstone 3 standarddeviationer under medelvärdet hos referenspopulationen (eller liknande förlust uttryckt med andra statistiska mått). När endast en viktmätning föreligger, är det stor sannolikhet för svår viktförlust när vikten är 3 eller fler standarddeviationer under medelvärdet hos referenspopulationen.

E44

Protein-energiundernäring av måttlig och lätt grad

Malnutritio proteinica modica et levis

E44.0

Måttlig protein-energiundernäring

Anmärkning:

Viktförlust hos barn eller vuxna eller avsaknad av viktuppgång hos barn som leder till en observerad vikt som är minst 2 men mindre än 3 standarddeviationer under medelvärdet hos referenspopulationen (eller liknande förlust uttryckt med andra statistiska mått). När endast en viktmätning föreligger är det stor sannolikhet för måttlig protein-energiundernäring när den observerade vikten är minst 2 men mindre än 3 standarddeviationer under medelvärdet hos referenspopulationen.

E44.1

Lätt protein-energiundernäring

Anmärkning:

Viktförlust hos barn eller vuxna eller avsaknad av viktuppgång hos barn som leder till en observerad vikt som är minst 1 men mindre än 2 standarddeviationer under medelvärdet hos referenspopulationen (eller liknande förlust uttryckt med andra statistiska mått). När endast en viktmätning föreligger är det stor sannolikhet för lätt protein-energiundernäring när den observerade vikten är minst 1 men mindre än 2 standarddeviationer under medelvärdet hos referenspopulationen.

E45**Försenad utveckling efter protein-energiundernäring**

Retardatio corporalis e malnutritione proteinica

- Fysisk retardation orsakad av undernäring
- Kortvuxenhet orsakad av nutritionsrubbnig
- Tillväxthämning orsakad av nutritionsrubbnig

E46**Ospecificerad protein-energiundernäring**

Malnutritio proteinica non specificata

- Malnutrition UNS
- Protein-energiobalans UNS

ANDRA NÄRINGSBRISTTILLSTÅND (E50-E64)

Alia malnutritio

Utesluter:

Nutritionsanemier (D50-D53)

E50**A-vitaminbrist**

Deficientia vitamini A

Utesluter:

Sena effekter av A-vitaminbrist (E64.1)

E50.0

A-vitaminbrist med xeros i konjunktiva

E50.1

A-vitaminbrist med Bitots fläck och xeros i konjunktiva

Bitots fläck hos småbarn

E50.2

A-vitaminbrist med xeros i kornea

E50.3

A-vitaminbrist med sår och xeros i kornea

E50.4

A-vitaminbrist med keratomalaci

E50.5

A-vitaminbrist med nattblindhet

E50.6

A-vitaminbrist med xeroftalmiska ärr i kornea

E50.7

Andra okulära manifestationer av A-vitaminbrist

Xeroftalmi UNS

E50.8

Andra specificerade manifestationer av A-vitaminbrist

Folikulär keratos orsakad av A-vitaminbrist† (L86*)

Xeroderma orsakad av A-vitaminbrist† (L86*)

E50.9

A-vitaminbrist, ospecificerad
Hypovitaminos A UNS

E51**Tiaminbrist**

Deficientia thiamini

Utesluter:

Sena effekter av tiaminbrist (E64.8)

E51.1

Beriberi

Torr beriberi

Våt beriberi† (I98.8*)

E51.2

Wernickes encefalopati

E51.8 Andra specificerade manifestationer av tiaminbrist

E51.9 Tiaminbrist, ospecificerad

E52 **Niacinbrist [pellagra]**

Deficientia niacini

Niacin(-tryptofan)brist
Nikotinamidbrist
Pellagra (alkoholbetingad)

Utesluter:

Sena effekter av niacinbrist (E64.8)

E53 **Brist på andra vitaminer i B-gruppen**

Deficientia aliorum vitaminorum B

Utesluter:

Anemi orsakad av B₁₂-brist (D51.-)
Sena effekter av B-vitaminbrist (E64.8)

E53.0 Riboflavinbrist

Ariboflavinos

E53.1 Pyridoxinbrist

B₆-vitaminbrist

Utesluter:

Sideroblastisk anemi som svarar på pyridoxinbehandling (D64.3)

E53.8 Brist på andra specificerade vitaminer i B-gruppen

Brist på:

- biotin
- cyanokobalamin
- folat
- folsyra
- pantotensyra
- vitamin B₁₂

E53.9 B-vitaminbrist, ospecificerad

E54 **Askorbinsyrabrist**

Deficientia acidi ascorbici

C-vitaminbrist
Skörbjugg

Utesluter:

Anemi på grund av C-vitaminbrist (D53.2)
Sena effekter av C-vitaminbrist (E64.2)

E55

D-vitaminbrist

Deficientia vitamini D

Utesluter:

Osteomalaci hos vuxen (M83.-)
Osteoporos (M80-M81)
Sena effekter av rakit (E64.3)

E55.0

Aktiv rakit

Infantil osteomalaci
Juvenil osteomalaci

Utesluter:

Rakit (vid):

- celiaki (K90.0)
- Crohns sjukdom (K50.-)
- D-vitaminresistent (E83.3)
- inaktiv (E64.3)
- renal (N25.0)

E55.9

D-vitaminbrist, ospecificerad

D-avitaminos

E56

Andra vitaminbristtillstånd

Deficientia aliorum vitaminorum

Utesluter:

Sena effekter av andra vitaminbristtillstånd (E64.8)

E56.0

E-vitaminbrist

E56.1

K-vitaminbrist

Utesluter:

Brist på koagulationsfaktor orsakad av K-vitaminbrist (D68.4)
K-vitaminbrist hos nyfödd (P53)

E56.8

Brist på andra specificerade vitaminer

E56.9

Vitaminbrist, ospecificerad

E58

Dietbetingad kalciumbrist

Deficientia calcii diaetaria

Utesluter:

Rubbningar i kalciummetabolismen (E83.5)
Sena effekter av kalciumbrist (E64.8)

E59

Dietbetingad selenbrist

Deficientia seleni diaetaria

Keshan-sjuka

Utesluter:

Sena effekter av selenbrist (E64.8)

E60	Dietbetingad zinkbrist Deficientia zinci diaetaria	E63.0	Brist på essentiella fettsyror [EFA]
E61	Brist på andra grundämnen i födan Deficientia aliorum elementorum nutrimenti Tilläggskod kan användas för att ange orsakande läkemedel om läkemedelsutlöst (kapitel 20) <i>Utesluter:</i> Jodbristrelaterade tyreoideasjukdomar (E00-E02) Rubbingar i mineralmetabolismen (E83.-) Sena effekter av näringsbristtillstånd (E64.-)	E63.1	Obalans i beståndsdelarna i födointaget
E61.0	Kopparbrist	E63.8	Andra specificerade näringsbristtillstånd
E61.1	Järnbrist <i>Utesluter:</i> Järnbristanemi (D50.-)	E63.9	Näringsbristtillstånd, ospecificerat Kardiomyopati vid nutritionsrubbing UNS† (I43.2*)
E61.2	Magnesiumbrist	E64	Sena effekter av undernäring och andra näringsbristtillstånd Sequelae malnutritionis et aliarum deficientiarum nutritionalium <i>Anmärkning:</i> E64 ska inte användas för kronisk undernäring eller näringsbrist. Sådana tillstånd kodas som aktuell undernäring eller näringsbrist.
E61.3	Manganbrist	E64.0	Sena effekter av protein-energiundernäring <i>Utesluter:</i> Försenad utveckling efter protein-energiundernäring (E45)
E61.4	Krombrist	E64.1	Sena effekter av A-vitaminbrist
E61.5	Molybdenbrist	E64.2	Sena effekter av C-vitaminbrist
E61.6	Vanadiumbrist	E64.3	Sena effekter av rakit Tilläggskod (M40.1, M41.5) kan användas för att ange spinal deformitet
E61.7	Brist på multipla grundämnen i födan	E64.8	Sena effekter av andra specificerade näringsbristtillstånd
E61.8	Brist på andra specificerade grundämnen i födan	E64.9	Sena effekter av ospecificerat näringsbristtillstånd
E61.9	Brist på grundämne i födan, ospecificerad		
E63	Andra näringsbristtillstånd Aliae deficientiae nutritionales <i>Utesluter:</i> Dehydrering (E86) Failure to thrive: • hos barn (R62.8) • hos vuxen (R64) • UNS (R62.8) Sena effekter av undernäring och andra näringsbristtillstånd (E64.-) Uppfödningproblem hos nyfödd (P92.-)		

FETMA OCH ANDRA ÖVERNÄRINGSTILLSTÅND (E65-E68)

Obesitas et alia hyperalimentatio

E65 Lokaliserad fetma

Adipositas localisata
Fettkudde

E66 Fetma

Obesitas

Utesluter:

Adiposogenital dystrofi (E23.6)
Lipomatos UNS (E88.2)
Lipomatosis dolorosa [Dercum] (E88.2)
Prader-Willis syndrom (Q87.1)

E66.0 Fetma orsakad av kaloriöverskott

E66.1 Läkemedelsutlöst fetma

Tilläggskod kan användas för att ange
orsakande läkemedel (kapitel 20)

E66.2 Extrem fetma med alveolär hypoventilation

Obesity hypoventilation syndrome
(OHS)
Pickwicksyndrom

E66.8 Annan specificerad fetma

Sjuklig fetma

E66.9 Fetma, ospecificerad

E67 Annan övernäring

Alia hyperalimentatio

Utesluter:

Sena effekter av övernäring (E68)
Övernäring UNS (R63.2)

E67.0 Hypervitaminos A

E67.1 Hyperkarotenemi

E67.2 Megavitamin-B₆-syndrom

E67.3 Hypervitaminos D

E67.8 Annan specificerad övernäring

E68 Sena effekter av övernäring

Sequelae hyperalimentationis

Anmärkning:

E68 används inte för kronisk övernäring.
Sådana tillstånd kodas som aktuell övernäring.

ÄMNESOMSÄTTNINGSSJUKDOMAR (E70-E90)

Morbi metabolici

Utesluter:

Androgen resistens (E34.5)
Ehlers-Danlos syndrom (Q79.6)
Hemolytiska anemier orsakade av specifika
enzymrubbingar (D55.-)
Marfans syndrom (Q87.4)
Medfödd binjurebarkshyperplasi (E25.0)
5-alfa-reduktasbrist (E29.1)

E70 Rubbningar i omsättningen av aromatiska aminosyror

Perturbationes metabolismi
aminoacidorum aromaticorum

E70.0 Klassisk fenylketonuri

E70.0A Hyperfenylalaninemi
(fenylalaninhydroxylas-brist), total

E70.0B Hyperfenylalaninemi
(fenylalaninhydroxylas-brist), partiell

E70.0X Hyperfenylalaninemi
(fenylalaninhydroxylas-brist) UNS

E70.1 Andra hyperfenylalaninemier Fenylketonuri UNS

E70.1A Dihydropteridinbrist

E70.1B Defekt tetrahydrobiopterinsyntes

E70.1W Andra hyperfenylalaninemier (defekt
tetrahydrobiopterin-omsättning)

E70.2 Rubbningar i tyrosinomsättningen

Alkaptonuri
Hypertyrosinemi
Okronos
Tyrosinemi
Tyrosinos

E70.2A Alkaptonuri

E70.2B Tyrosinemi I

E70.2C Tyrosinemi II

E70.2D Tyrosinos

E70.2W Andra rubbningar i tyrosinomsättningen

E70.2X Hypertyrosinemi UNS

E70.3	Albinism Chediak(-Steinbrinck)-Higashis syndrom Cross syndrom Hermansky-Pudlaks syndrom Okulär albinism Okulokutan albinism	E71.3	Rubbningar i fettsyraomsättningen Adrenoleukodystrofi [Addison-Schilder] Brist på muskelkarnitin-palmityltransferas <i>Utesluter:</i> Schilders sjukdom (G37.0)
E70.3A	Chediak(-Steinbrinck)-Higashis syndrom	E71.3A	Karnitincykel/transportdefekter
E70.3B	Cross syndrom	E71.3B	Betaoxidationsrubbningar
E70.3C	Hermansky-Pudlaks syndrom	E71.3C	Acyl-co-enzym A-dehydrogenas-brist
E70.3D	Okulär albinism	E71.3D	Adrenoleukodystrofi [Addison-Schilder]
E70.3E	Albinoidism		
E70.3F	Piebaldism	E72	Andra rubbningar i omsättningen av aminosyror Aliae perturbationes metabolismi aminoacidorum <i>Utesluter:</i> Gikt (M10.-) Patologiska fynd i blodet utan manifest sjukdom (R70-R89) Rubbningar i omsättning av: • aromatiska aminosyror (E70.-) • fettsyror (E71.3) • grenade aminosyror (E71.0-E71.2) • purin och pyrimidin (E79.-)
E70.3G	Waardenburgs syndrom		
E70.3W	Annan specificerad albinism		
E70.3X	Albinism, ospecificerad		
E70.8	Andra specificerade rubbningar i omsättningen av aromatiska aminosyror Rubbningar i: • histidinmetabolismen • tryptofanmetabolismen	E72.0	Rubbningar i aminosyratransporten Cysteininlagringssjukdom i njure† (N29.8*) Cystinos Cystinuri Fanconis(-de Toni)(-Debrés) syndrom Hartnups sjukdom Lowes syndrom <i>Utesluter:</i> Rubbningar i tryptofanomsättningen (E70.8)
E70.9	Rubbning i omsättningen av aromatiska aminosyror, ospecificerad	E72.0A	Cystinos
E71	Rubbningar i omsättningen av grenade aminosyror och av fettsyror Perturbationes metabolismi aminoacidorum ramificatorum et lipo-acidorum	E72.0B	Cystinuri
E71.0	Maple-syrup-urine disease [MSUD]	E72.0C	Fanconi-de Toni-Debrés syndrom
E71.1	Andra rubbningar i omsättningen av grenade aminosyror Hyperleucin-isoleucinemi Hypervalinemi Isovalerisk acidemi Metylmalonisk acidemi Propionisk acidemi	E72.0W	Annan specificerad rubbning i aminosyratransporten
E71.1A	Hyperleucin-isoleucinemi	E72.1	Rubbningar i omsättningen av svavelhaltiga aminosyror Cystationinuri Homocystinuri Metioninemi Sulfitoxidiasbrist <i>Utesluter:</i> Brist på transkobalamin II (D51.2)
E71.1B	Isovalerisk acidemi		
E71.1C	Metylmalonisk acidemi		
E71.1D	Propionisk acidemi		
E71.2	Rubbning i omsättningen av grenade aminosyror, ospecificerad		

E72.2 Rubbningar i urinämnesomsättningen

Argininemi
Argininobärnstenssyhuri
Citrullinemi
Hyperammonemi

Utesluter:

Rubbningar i ornitinomsättningen
(E72.4)

E72.2A Argininemi

E72.2B Arginobärnstenssyhuri

E72.2C Citrullinemi

E72.2D Hyperammonemi

E72.2W Andra urinämnesomsättningsrubbningar

E72.3 Rubbningar i lysin- och hydroxylysinomsättningen

Glutarsyrauri
Hydroxylysinemi
Hyperlysinemi

Utesluter:

Refsums sjukdom (G60.1)
Zellwegers syndrom (Q87.8)

E72.4 Rubbningar i ornitinomsättningen
Ornitinemi (typ I, II)**E72.5 Rubbningar i glycinomsättningen**

Hyperhydroxyprolinemi
Hyperprolinemi (typ I, II)
Icke-ketotisk hyperglycinemi
Sarkosinemi

E72.8 Andra specificerade rubbningar i omsättningen av aminosyror

Rubbningar i:

- betaaminosyraomsättningen
- gammaglutamylcykeln

E72.9 Rubbning i omsättningen av aminosyror, ospecificerad**E73 Laktosintolerans**

Intolerantia lactosi

E73.0 Medfödd laktasbrist

E73.0A Laktasbrist, primär, medfödd

E73.0B Laktasbrist, primär, sent debuterande

E73.1 Sekundär laktasbrist**E73.8 Annan laktosintolerans****E73.9 Laktosintolerans, ospecificerad****E74****Andra rubbningar i kolhydratomsättningen**

Aliae perturbationes metabolismi carbohydratorum

Utesluter:

Diabetes mellitus (E10-E14)
Hypoglykemi UNS (E16.2)
Mukopolysackaridos (E76.0-E76.3)
Överproduktion av glukagon (E16.3)

E74.0 Glykogeninlagringssjukdom

Andersens sjukdom
Coris sjukdom
Forbes sjukdom
Hers sjukdom
Hjärtglykogenos
Leverfosforylasbrist
McArdles sjukdom
Pompes sjukdom
Taruiss sjukdom
von Gierkes sjukdom

E74.1 Rubbningar i fruktosomsättningen

Essentiell fruktosuri
Fruktos-1,6-difosfatbrist
Hereditär fruktosintolerans

E74.2 Rubbningar i galaktosomsättningen

Galaktokinasbrist
Galaktosemi

E74.3 Andra specificerade rubbningar i intestinal kolhydratresorption

Glukos-galaktosmalabsorption
Sukrasbrist

Utesluter:

Laktosintolerans (E73.-)

E74.4 Rubbningar i pyruvatomsättning och glukoneogenes

Brist på:

- fosfoenolpyruvatkarboxykinas
- pyruvatkarboxylas
- pyruvatdehydrogenas

Utesluter:

Anemi orsakad av enzymrubbningar
(D55.-)

E74.8 Andra specificerade rubbningar i kolhydratomsättningen

Essentiell pentosuri
Oxalos
Oxaluri
Renal glukosuri

E74.8A Renal glukosuri

E74.8B Oxaluri

E74.8W	Annan specificerad rubbning i kolhydratomsättningen	E75.3	Sfingolipidos, ospecificerad
E74.9	Rubbning i kolhydratomsättningen, ospecificerad	E75.4	Neuronal ceroid lipofusinos Battens sjukdom Bielschowsky-Janskys sjukdom Kufs sjukdom Spielmeyer-Vogts sjukdom
E75	Rubbningar i sfingolipidsättningen och andra rubbningar i fettupplagringen Perturbationes metabolismi sphingolipidorum et aliae perturbationes accumulationis lipidorum <i>Utesluter:</i> Mukolipidos, typ I-III (E77.0-E77.1) Refsums sjukdom (G60.1)	E75.5	Andra specificerade rubbningar i fettupplagringen Cerebrotendinös kolesteros [van Bogaert-Scherer-Epstein] Wolmans sjukdom
E75.0	GM₂-gangliosidos GM ₂ -gangliosidos: • hos vuxen • juvenil • UNS Sandhoffs sjukdom Tay-Sachs sjukdom	E75.6	Rubbning i fettupplagringen, ospecificerad
E75.1	Andra gangliosidoser Gangliosidos: • GM ₁ • GM ₃ • UNS Mukolipidos IV	E76	Rubbningar i omsättningen av glukosaminoglykaner Perturbationes metabolismi glucosaminoglycanorum
E75.2	Andra specificerade sfingolipidoser Fabrys (-Andersons) sjukdom Farbers syndrom Gauchers sjukdom Krabbes sjukdom Metakromatisk leukodystrofi Niemann-Picks sjukdom Sulfatasbrist <i>Utesluter:</i> Adrenoleukodystrofi [Addison-Schilder] (E71.3)	E76.0	Mukopolysackaridos, typ I Hurlers syndrom Hurler-Scheies syndrom Scheies syndrom
E75.2A	Gauchers sjukdom	E76.1	Mukopolysackaridos, typ II Hunters syndrom
E75.2B	Krabbes sjukdom	E76.2	Andra specificerade mukopolysackaridoser Betaglukuronidasbrist Mukopolysackaridos, typ III, IV, VI, VII Syndrom: • Maroteaux-Lamy (lätt) (svår) • Morquio (-liknande) (klassisk) • Sanfilippo (typ B) (typ C) (typ D)
E75.2C	Metakromatisk leukodystrofi	E76.2C	Maroteaux-Lamys syndrom (lätt)(svår)
E75.2D	Niemann-Picks sjukdom	E76.2D	Morquios syndrom
E75.2E	Farbers syndrom	E76.2E	Sanfilippos syndrom (typ B) (typ C) (typ D)
E75.2F	Fabry-Andersons sjukdom	E76.2F	Slys syndrom
E75.2W	Andra specificerade sfingolipidoser	E76.2W	Andra specificerade mukopolysackaridoser
		E76.3	Mukopolysackaridos, ospecificerad
		E76.8	Andra specificerade rubbningar i omsättningen av glukosaminoglykaner
		E76.9	Rubbning i omsättningen av glukosaminoglykaner, ospecificerad

E77	Rubbningar i glykoproteinomsättningen Perturbationes metabolismi glycoproteorum	E78.2	Blandad hyperlipidemi Bred eller flytande betalipoproteinemi Fredrickson-typ IIb eller III-hyperlipoproteinemi Hyperbetalipoproteinemi med prebetalipoproteinemi Hyperkolesterolemi med endogen hyperglyceridemi Hyperlipidemi, grupp C Tuberoeruptivt xantom Xanthoma tuberosum
E77.0	Post-translationell defekt i lysosomala enzymer Mukolipidos II [I-cellsjukdom] Mukolipidos III [Pseudo-Hurler polydystrofi]		<i>Utesluter:</i> Cerebrotendinös kolesteros [van Bogaert-Scherer-Epstein] (E75.5)
E77.1	Brister i nedbrytningen av glykoprotein Aspartylglukosaminuri Fukosidos Mannosidos Sialidos [mukolipidos I]	E78.2F	Tuberoeruptivt xantom
E77.8	Andra specificerade rubbningar i omsättningen av glykoprotein	E78.2G	Xanthoma tuberosum
E77.9	Rubbing i omsättningen av glykoprotein, ospecificerad	E78.2H	Xanthoma tendinosum
E78	Rubbing i omsättningen av lipoprotein och andra lipidemier Perturbationes metabolismi lipoproteini et aliae lipidaemiae <i>Utesluter:</i> Sfingolipidoser (E75.0-E75.3)	E78.2J	Xanthoma disseminatum
E78.0	Isolerad hyperkolesterolemi Familjär hyperkolesterolemi Fredrickson-typ IIa-hyperlipoproteinemi Hyperbetalipoproteinemi Hyperlipidemi, grupp A Low-density-lipid-hyperlipoproteinemi [LDL]	E78.2K	Plana xantom
E78.0A	Familjär hyperkolesterolemi	E78.2L	Generaliserad plan xantomatos
E78.0W	Annan specificerad isolerad hyperkolesterolemi	E78.2X	Blandad hyperlipidemi, ospecificerad
E78.1	Isolerad hypertriglyceridemi Endogen hypertriglyceridemi Fredrickson-typ IV-hyperlipoproteinemi Hyperlipidemi, grupp B Hyperprebetalipoproteinemi Very-low-density-lipid-hyperlipoproteinemi [VLDL]	E78.3	Hyperkylomikronemi Fredrickson-typ I eller V-hyperlipoproteinemi Hyperlipidemi, grupp D Blandad hyperglyceridemi
		E78.4	Andra specificerade hyperlipidemier Familjär kombinerad hyperlipidemi
		E78.5	Hyperlipidemi, ospecificerad
		E78.6	Lipoproteinbrist Abetalipoproteinemi High-density-lipoproteinbrist Hypo-alfalipoproteinemi Hypo-betalipoproteinemi (familjär) Lecitin-kolesterol-acyltransferasbrist Tangier-sjuka
		E78.8	Andra specificerade rubbningar i omsättningen av lipoprotein
		E78.9	Rubbing i omsättningen av lipoprotein, ospecificerad

- E79** **Rubbningar i purin- och pyrimidinomsättningen**
 Perturbationes metabolismi purini et pyrimidini
Utesluter:
 Gikt (M10.-)
 Kombinerade immunbristtillstånd (D81.-)
 Njursten (N20.0)
 Orotacidurisk anemi (D53.0)
 Xeroderma pigmentosum (Q82.1)
- E79.0** **Hyperurikemi utan tecken på inflammatorisk artrit och tofös sjukdom**
 Asymtomatisk hyperurikemi
- E79.1** **Lesch-Nyhans syndrom**
- E79.8** **Andra specificerade rubbningar i purin- och pyrimidinomsättningen**
 Hereditär xantinuri
- E79.9** **Rubbning i purin- och pyrimidinomsättningen, ospecificerad**
- E80** **Rubbningar i omsättningen av porfyrin och bilirubin**
 Perturbationes metabolismi porphyrini et bilirubini
Innefattar:
 Brist på katalas och peroxidas
- E80.0** **Hereditär erythropoetisk porfyri**
 Erythropoetisk protoporfyri
 Kongenital erythropoetisk porfyri
- E80.0A Erythropoetisk protoporfyri
- E80.0B Kongenital erythropoetisk porfyri
- E80.0C Erythropoetisk koproporfyri
- E80.0W Annan och ospecificerad hereditär erythropoetisk porfyri
- E80.1** **Porphyria cutanea tarda**
- E80.2** **Annan porfyri**
 Akut intermittent (hepatisk) porfyri
 Hereditär koproporfyri
 Porfyri UNS
 Tilläggs kod kan användas för att ange yttre orsak (kapitel 20)
- E80.2A Akut intermittent porfyri (hepatisk)
- E80.2B Hereditär koproporfyri
- E80.2C Hepatoerythropoetisk porfyri
- E80.2D Porphyria variegata
- E80.2W Annan specificerad porfyri
- E80.2X Porfyri, ospecificerad
- E80.3** **Brist på katalas och peroxidas**
 Acatlasia [Takahara]
- E80.4** **Gilberts syndrom**
- E80.5** **Crigler-Najjars syndrom**
- E80.5A Crigler-Najjars syndrom, typ 1
- E80.5B Crigler-Najjars syndrom, typ 2
- E80.6** **Andra specificerade rubbningar i bilirubinomsättningen**
 Dubin-Johnsons syndrom
 Rotors syndrom
- E80.7** **Rubbning i bilirubinomsättningen, ospecificerad**
- E83** **Rubbningar i mineralomsättningen**
 Perturbationes metabolismi mineralium
Utesluter:
 Dietbetingad mineralbrist (E58-E61)
 Paratyreoideasjukdomar (E20-E21)
 D-vitaminbrist (E55.-)
- E83.0** **Rubbningar i kopparomsättningen**
 Menkes sjukdom
 Wilsons sjukdom
- E83.0A Menkes sjukdom
- E83.0B Wilsons sjukdom
- E83.0W Andra rubbningar i kopparomsättningen
- E83.1** **Rubbningar i järnomsättningen**
 Hemokromatos
Utesluter:
 Järnbristanemi (D50.-)
 Sideroblastisk anemi (D64.0-D64.3)
- E83.2** **Rubbningar i zinkomsättningen**
 Acrodermatitis enteropathica

- E83.3 Rubbningar av fosforomsättningen och fosfater**
 Brist på sura fosfater
 D-vitaminresistent:
 • osteomalaci
 • rakit
 Familjär hypofosfatemi
 Hypofosfatasi
Utesluter:
 Osteomalaci hos vuxen (M83.-)
 Osteoporos (M80-M81)
- E83.3A Minskad syntes av 1,25-dihydroxy-vitamin D3
- E83.3B Receptordefekter X-bunden hypofosfatemisk rakit
- E83.3C Hypofosfatemisk X-bunden rakit
- E83.3D D-vitaminresistent osteomalaci
- E83.3W Annan specificerad rubbning i fosforomsättningen
- E83.4 Rubbningar i magnesiumomsättningen**
 Hypermagnesemi
 Hypomagnesemi
- E83.5 Rubbningar i kalciumomsättningen**
 Familjär hypokalciurisk hyperkalcemi
 Idiopatisk hyperkalciuri
Utesluter:
 Hyperparatyreoidism (E21.0-E21.3)
 Kondrokalcinos (M11.1-M11.2)
- E83.5C Calcinosis universalis
- E83.5D Metastatisk förkalkning
- E83.5E Tumoral kalcinos
- E83.5X Rubbning i kalciumomsättningen, ospecificerad
- E83.8 Andra specificerade rubbningar i mineralomsättningen**
- E83.9 Rubbning i mineralomsättningen, ospecificerad**
- E84 Cystisk fibros**
 Fibrosis cystica
Innefattar:
 Mukoviskidos
- E84.0 Cystisk fibros med lungmanifestationer**
- E84.1 Cystisk fibros med intestinala manifestationer**
 Distalt intestinalt obstruktionssyndrom
 Mekoniumileus vid cystisk fibros† (P75*)
Utesluter:
 Mekoniumobstruktion (ileus) i fall där cystisk fibros inte förekommer (P76.0)
- E84.8 Cystisk fibros med andra manifestationer**
- E84.9 Cystisk fibros, ospecificerad**
- E85 Amyloidos**
 Amyloidosis
Utesluter:
 Alzheimers sjukdom (G30.-)
- E85.0 Icke-neuropatisk heredofamiljär amyloidos**
 Familjär medelhavsfeber
 Hereditär amyloidnefropati
- E85.1 Neuropatisk heredofamiljär amyloidos**
 Amyloid polyneuropati
 Skelleftesjukan
- E85.2 Heredofamiljär amyloidos, ospecificerad**
- E85.3 Sekundär systemamyloidos**
 Hemodialysassocierad amyloidos
- E85.4 Organbegränsad amyloidos**
 Lokaliserad amyloidos
- E85.8 Annan amyloidos**
- E85.8A AL-amyloidos
- E85.8W Annan specificerad amyloidos än E85.0-E85.4
- E85.9 Amyloidos, ospecificerad**
- E86 Minskad vätskevolym**
 Depletio voluminis
 Dehydrering
 Hypovolemi
 Reduktion av plasmavolym eller extracellulärvätska
Utesluter:
 Dehydrering hos nyfödd (P74.1)
 Hypovolemisk chock:
 • postoperativ (T81.1)
 • traumatisk (T79.4)
 • UNS (R57.1)

- E87** **Andra rubbningar i vätske-, elektrolyt- och syrabasbalans**
Aliae perturbationes aequilibrii humoralis, electrolytici et acidoalkalici
- E87.0** **Hyperosmolalitet och hypernatremi**
Natrium-[Na]-överskott
- E87.0A Hyperosmolalitet
- E87.0B Hypernatremi
- E87.1** **Hyposmolalitet och hyponatremi**
Natrium-[Na]-brist
- Utesluter:*
Abnorm sekretion av antidiuretiskt hormon (E22.2)
- E87.1A Hyposmolalitet
- E87.1B Hyponatremi
- E87.2** **Acidos**
Acidos UNS
Metabolisk acidosis
Mjölksyracidosis
Respiratorisk acidosis
- Utesluter:*
Diabetesacidosis (E10-E14 med gemensam fjärdeposition .1)
- E87.3** **Alkalos**
Alkalos UNS
Metabolisk alkalos
Respiratorisk alkalos
- E87.4** **Blandad syra-basbalansrubbning**
- E87.5** **Hyperkalemi**
Kalium-[K]-överskott
- E87.6** **Hypokalemi**
Kalium-[K]-brist
- E87.7** **Ökad vätskevolym**
- Utesluter:*
Ödem (R60.-)
- E87.8** **Andra elektrolyt- och vätskerubbningar som ej klassificeras på annan plats**
Elektrolytrubbning UNS
Hyperkloremi
Hypokloremi

- E88** **Andra ämnesomsättningsjukdomar**
Aliae perturbationes metabolicae
- Tilläggskod kan användas för att ange orsakande läkemedel om läkemedelsutlöst (kapitel 20)
- Utesluter:*
Histiocytos X (kronisk) (C96.6)
- E88.0** **Rubbningar i plasmaproteinomsättningen som ej klassificeras på annan plats**
Alfa-1-antitrypsinbrist
Bisalbuminemi
- Utesluter:*
Monoklonal gammopati av obestämd signifikans [MGUS] (D47.2)
Polyklonal hypergammaglobulinemi (D89.0)
Rubbning i lipoproteinomsättningen (E78.-)
Waldenströms makroglobulinemi (C88.0)
- E88.0A Alfa-1-antitrypsinbrist, asymtomatisk
- E88.0B Alfa-1-antitrypsinbrist, symtomatisk
- E88.0W Annan specificerad rubbning i plasmaproteinomsättningen som ej klassificeras på annan plats
- E88.1** **Lipodystrofi som ej klassificeras på annan plats**
Lipodystrofi UNS
- Utesluter:*
Whipples sjukdom (K90.8)
- E88.1A Lipodystrophia progressiva [Barraquer-Simons]
- E88.1B Lipodystrophia centrifugalis abdominalis infantilis
- E88.1C Lipoatrophia semicircularis
- E88.1D Lokaliserad fettatrofi
- E88.1W Annan lipodystrofi som ej klassificeras på annan plats
- E88.2** **Lipomatos som ej klassificeras på annan plats**
Lipomatosis dolorosa [Dercum]
Lipomatos UNS
- E88.2A Lipomatosis dolorosa [Dercum]
- E88.2B Naevus lipomatodes superficialis [Hoffmann-Zurhelle]
- E88.2W Annan lipomatos som ej klassificeras på annan plats

- E88.3 Tumörlyssyndrom**
Tumörlys (efter antineoplastisk läkemedelsbehandling) (spontan)
- E88.8 Andra specificerade ämnesomsättningssjukdomar**
Launois-Bensaudes adenolipomatos
Trimetylaminuri
- E88.8A Perioxysomala sjukdomar
- E88.8W Andra specificerade ämnesomsättningsrubbningar
- E88.9 Ämnesomsättningssjukdom, ospecificerad**
- E89 Endokrina rubbningar och ämnesomsättningssjukdomar efter kirurgiska och medicinska ingrepp som ej klassificeras på annan plats**
Perturbationes endocrinae et metabolicae post interventiones non alibi classificatae
- E89.0 Hypotyreos efter kirurgiska och medicinska ingrepp**
Hypotyreos efter strålning
Postoperativ hypotyreos
- E89.0A Hypotyreos efter kirurgisk terapi
- E89.0B Hypotyreos efter terapi med radioaktivt jod
- E89.0X Hypotyreos efter terapi UNS
- E89.1 Hypoinsulinism efter kirurgiska och medicinska ingrepp**
Hyperglykemi efter pankreatektomi
Postoperativ hypoinsulinemi
- E89.2 Hypoparatyreoidism efter kirurgiska och medicinska ingrepp**
Kramper beroende på bristande paratyreoideafunktion
Paratyreopriv tetani
- E89.3 Hypopituitarism efter kirurgiska och medicinska ingrepp**
Hypopituitarism efter strålning
- E89.4 Ovarial svikt efter kirurgiska och medicinska ingrepp**
- E89.5 Testikulär hypofunktion efter kirurgiska och medicinska ingrepp**
- E89.6 Binjurehypofunktion efter kirurgiska och medicinska ingrepp**
- E89.8 Andra specificerade endokrina rubbningar och ämnesomsättningssjukdomar efter kirurgiska och medicinska ingrepp**
- E89.9 Endokrina rubbningar och ämnesomsättningssjukdomar efter kirurgiska och medicinska ingrepp, ospecificerade**
- E90* Rubbningar i nutrition och ämnesomsättning vid sjukdomar som klassificeras på annan plats**
Perturbationes nutritionales et metabolicae in morbis alibi classificatis

Kapitel 5

Psykiska sjukdomar och syndrom samt beteendestörningar (F00-F99)

Morbi et syndromata mentis et perturbationes morum

Innefattar:

Störningar i psykisk utveckling

Utesluter:

Symtom, sjukdomstecken och onormala kliniska fynd och laboratoriefynd som ej klassificeras på annan plats (R00-R99)

Detta kapitel innehåller följande avsnitt:

- F00-F09 Organiska, inklusive symtomatiska, psykiska störningar
- F10-F19 Psykiska störningar och beteendestörningar orsakade av psykoaktiva substanser
- F20-F29 Schizofreni, schizotypa störningar och vanföreställningssyndrom
- F30-F39 Förstämmningssyndrom
- F40-F48 Neurotiska, stressrelaterade och somatoforma syndrom
- F50-F59 Beteendestörningar förenade med fysiologiska rubbningar och fysiska faktorer
- F60-F69 Personlighetsstörningar och beteendestörningar hos vuxna
- F70-F79 Psykisk utvecklingsstörning
- F80-F89 Störningar i psykisk utveckling
- F90-F98 Beteendestörningar och emotionella störningar med debut vanligen under barndom och ungdomstid
- F99 Ospecificerad psykisk störning

Detta kapitel innehåller följande asterisk-koder:

- F00* Demens vid Alzheimers sjukdom
- F02* Demens vid andra sjukdomar som klassificeras på annan plats

ORGANISKA, INKLUSIVE SYMPTOMATISKA, PSYKISKA STÖRNINGAR (F00-F09)

Perturbationes mentis organicae et symptomatae

Detta avsnitt omfattar en grupp organiska syndrom med psykiska symtom som alla har en påvisbar etiologi såsom hjärnsjukdom, hjärntrauma eller annan skada som leder till cerebral dysfunktion. Dysfunktionen kan vara primär, som vid sjukdom, trauma eller annan skada som påverkar hjärnan direkt och selektivt, eller sekundär, som vid systemsjukdomar och liknande tillstånd där hjärnan angrips tillsammans med andra organ eller organsystem.

Demens (F00-F03) är ett syndrom som beror på hjärnsjukdom som vanligtvis är av kronisk eller progredierande art. De högre kortikala funktionerna, inkluderande minne, tänkande, orientering, förståelse, räkneförmåga, inlärningskapacitet, språk och omdöme är störda. Medvetandet är inte grumlat. Försämringen av kognitiva funktioner åtföljs ofta av, och är ibland föregången av, försämring av emotionell kontroll, socialt beteende eller motivation. Detta syndrom förekommer vid Alzheimers sjukdom, vid cerebrovaskulär sjukdom och vid andra tillstånd som primärt eller sekundärt påverkar hjärnan.

Tilläggs kod kan användas för att ange underliggande sjukdom.

F00* Demens vid Alzheimers sjukdom

Dementia in morbo Alzheimer

Alzheimers sjukdom är en primär, degenerativ cerebral sjukdom av okänd etiologi med karakteristiska neuropatologiska och neurokemiska kännetecken. Sjukdomsdebuten är ofta smygande och sjukdomen progredierar sakta men jämnt under åtskilliga år.

F00.0* Demens vid Alzheimers sjukdom med tidig debut (G30.0†)

Demens vid Alzheimers sjukdom med debut före 65 års ålder, med relativt snabbt progredierande försämring och med multipla uttalade störningar av högre kortikala funktioner.

Alzheimers sjukdom, typ 2
Presenil demens av Alzheimertyp
Primär degenerativ demens av Alzheimertyp, presenil debut

F00.1* Demens vid Alzheimers sjukdom med sen debut (G30.1†)

Demens vid Alzheimers sjukdom med debut efter 65 års ålder, oftast omkring 80 år eller senare. Progressen är långsam och det främsta kännetecknet är minnesstörningar.

Alzheimers sjukdom, typ 1
Primär degenerativ demens av Alzheimertyp, senil debut
Senil demens av Alzheimertyp

F00.2* Demens vid Alzheimers sjukdom, atypisk eller blandad typ (G30.8†)

Atypisk demens av Alzheimertyp

F00.9* Demens vid Alzheimers sjukdom, ospecificerad (G30.9†)

F01 Vaskulär demens

Dementia vascularis

Vaskulär demens är ett resultat av infarkter i hjärnan beroende på vaskulär sjukdom, inklusive hypertensiv cerebrovaskulär sjukdom. Infarkterna är vanligen små men effekten är kumulativ. Sjukdomsdebuten kommer vanligtvis sent i livet.

Innefattar:

Arteriosklerotisk demens

F01.0 Vaskulär demens med akut debut

Utvecklas vanligtvis snabbt som följd av upprepade cerebrovaskulära trombosor, embolier eller blödningar. I sällsynta fall är orsaken en enstaka, stor infarkt.

F01.1 Multiinfarktdemens

Gradvis sjukdomsdebut efter ett antal övergående ischemiska episoder, vilka tillsammans ger en ackumulation av infarkter i det cerebrala parenkymet.

Huvudsakligen kortikal demens

F01.2 Subkortikal vaskulär demens

Inkluderar fall med hypertonianamnes och foci av ischemiska skador i den djupa, vita substansen i de cerebrala hemisfärerna. Hjärnbarken är ofta oskadad, vilket står i kontrast till den kliniska bilden, som kan likna en demens vid Alzheimers sjukdom.

F01.3 Blandad kortikal och subkortikal vaskulär demens

- F01.8** **Annan specificerad vaskulär demens**
- F01.9** **Vaskulär demens, ospecificerad**
- F02*** **Demens vid andra sjukdomar som klassificeras på annan plats**
 Dementia in aliis morbis, alibi classificatis
Demenser som är eller kan antas vara orsakade av andra tillstånd än Alzheimers sjukdom eller cerebrovaskulär sjukdom. Sjukdom kan debutera när som helst under livet, dock sällan vid hög ålder.
- F02.0*** **Demens vid Picks sjukdom (G31.0†)**
En progredierande demens som börjar i medelåldern och karakteriseras av tidiga, sakta progredierande karaktärsförändringar och försämrade sociala färdigheter, följt av försämrade intellektuella och språkliga funktioner samt försämrat minne med apati och eufori och ibland extrapyramidala fenomen.
- F02.1*** **Demens vid Creutzfeldt-Jakobs sjukdom (A81.0†)**
En progredierande demens med omfattande neurologiska symtom, orsakad av specifika neuropatologiska förändringar som antas vara förorsakade av ett virus. Sjukdomsdebut inträffar vanligtvis i medelåldern eller senare i livet men kan ske när som helst i vuxen ålder. Förloppet är subakut och leder till döden inom loppet av ett till två år.
- F02.2*** **Demens vid Huntingtons sjukdom (G10†)**
Ett demenstillstånd som är ett delsymtom i en omfattande cerebral degeneration. Sjukdomen nedärvs genom en autosomal, dominant gen. Symtomen debuterar mellan 30 och 50 års ålder. Sjukdomen progredierar långsamt och leder till döden inom 10-15 år.
 Demens vid Huntingtons korea

- F02.3*** **Demens vid Parkinsons sjukdom (G20†)**
Ett demenstillstånd som kan förekomma i förloppet av Parkinsons sjukdom. Inga särskilda kliniska tecken har kunnat påvisas som skiljer detta demenstillstånd från andra demenser.
 Demens vid paralysis agitans
- F02.4*** **Demens vid sjukdom orsakad av humant immunbristvirus [HIV] (B22.0†)**
En demens som utvecklar sig i förloppet av HIV-sjukdom, då andra samtidiga sjukdomar eller tillstånd som kan förklara den kliniska bilden saknas.
- F02.8*** **Demens vid andra specificerade sjukdomar som klassificeras på annan plats**
 Demens vid:
 - cerebral lipidosis (E75.-†)
 - epilepsi (G40.-†)
 - förgiftningar (T36-T65†)
 - hepatolentikulär degeneration (E83.0†)
 - hyperkalcemi (E83.5†)
 - hypotyreos, förvärvad (E01.-†, E03.-†)
 - lewykropp(s) (sjukdom) (G31.8†)
 - multipel skleros (G35†)
 - neurosyfilis (A52.1†)
 - niacinbrist [pellagra] (E52†)
 - polyarteritis nodosa (M30.0†)
 - systemisk lupus erythematosus (M32.-†)
 - trypanosomiasis (B56.-†, B57.-†)
 - uremi (N18.5†)
 - vitamin B12-brist (E53.8†)

F03 **Ospecificerad demens**

- Dementia non specificata
 Presenil demens UNS
 Presenil psykos UNS
 Primär degenerativ demens UNS
 Senil demens med depressiv eller paranoid reaktion
 Senil demens UNS
 Senil psykos UNS
- Tilläggskod kan användas för att ange delirium eller akut konfusion med underliggande demenssjukdom
- Utesluter:*
 Senilitet UNS (R54)

F04**Organiska amnesisyndrom ej framkallade av alkohol eller andra psykoaktiva substanser**

Syndroma amnesiae organicum, ab alcohol sive aliis substantiis psychoactivis non provocatum.

Syndrom med markant störning av korttids- och långtidsminne men där omedelbar hågkomst är intakt.

Inlärningsförmågan med avseende på nytt material är reducerad och det föreligger desorientering till tid. Konfabulation kan vara ett framträdande drag men perception och andra kognitiva funktioner, inklusive intellekt, är vanligtvis intakta. Prognosen är beroende på bakomliggande skada.

Korsakoffs psykos eller syndrom, ej alkoholutlöst

Utesluter:

- Amnesi UNS (R41.3)
- Anterograd amnesi (R41.1)
- Dissociativ amnesi (F44.0)
- Retrograd amnesi (R41.2)
- Korsakoffs syndrom:
 - alkoholutlöst eller ospecificerat (F10.6)
 - framkallat av andra psykoaktiva substanser (F11-F19 med gemensam fjärdeposition .6)

F05**Delirium ej framkallat av alkohol eller andra psykoaktiva substanser**

Delirium, ab alcohol sive aliis substantiis psychoactivis non provocatum

Ett etiologiskt ospecificikt, organiskt cerebralt syndrom som karakteriseras av samtidigt uppträdande störningar av medvetande, uppmärksamhet, uppfattningsförmåga, tänkande, minne, psykomotorisk funktion, emotioner och sömn-vakenhet. Syndromets varaktighet växlar och svårighetsgraden varierar från mild till mycket uttalad.

Innefattar:

- Akut eller subakut:
 - hjärnsyndrom
 - infektiös psykos
 - konfusion (ej alkoholutlöst)
 - organisk reaktion
 - psykoorganiskt syndrom

Utesluter:

Delirium tremens, alkoholutlöst eller ospecificerat (F10.4)

F05.0 Delirium utan underliggande demenssjukdom**F05.1 Delirium med underliggande demenssjukdom**

Tilläggskod kan användas för att ange typ av demenssjukdom

F05.8 Annat specificerat delirium

Delirium med blandad etiologi
Postoperativt delirium

F05.9 Delirium, ospecificerat**F06****Andra psykiska störningar orsakade av hjärnskada, cerebral dysfunktion eller kroppslig sjukdom**

Aliae perturbationes mentis, a laesione cerebri, dysfunctione cerebri sive morbo somatico provocatae

Denna kategori innefattar olika tillstånd förknippade med störda hjärnfunktioner som orsakas av primär hjärnsjukdom, systemsjukdomar som sekundärt påverkar hjärnan, exogena toxiska substanser eller hormoner, endokrina sjukdomar eller andra somatiska sjukdomar.

Utesluter:

Psykiska störningar:

- förenade med delirium (F05.-)
- förenade med demens som klassificeras under (F00-F03)
- orsakade av användning av alkohol och andra psykoaktiva substanser (F10-F19)

F06.0 Organisk hallucinos

En störning med ständiga eller återkommande hallucinationer, vanligtvis syn- eller hörsel-hallucinationer, som förekommer vid klart medvetande och som ibland kan identifieras som hallucinationer av den drabbade, ibland inte. Paranoid tolkning av hallucinationerna kan förekomma men vanföreställningar dominerar inte den kliniska bilden. Sjukdomsinsikt kan vara bevarad.

Organiskt hallucinatoriskt tillstånd (ej alkoholutlöst)

Utesluter:

Alkoholhallucinos (F10.5)
Schizofreni (F20.-)

F06.1 Organisk katatoni

En störning med minskad (stupor) eller ökad (excitation) psykomotorisk aktivitet med katatona symtom. De psykomotoriska störningarna kan växla mellan stupor och excitation.

Utesluter:

Dissociativ stupor (F44.2)
Kataton schizofreni (F20.2)
Stupor UNS (R40.1)

F06.2 Organiskt vanföreställningssyndrom

En störning där ständiga eller återkommande vanföreställningar dominerar den kliniska bilden. Vanföreställningarna kan vara åtföljda av hallucinationer. Schizofreniliknande drag, såsom bisarra hallucinationer eller tankestörningar, kan förekomma.

Paranoida och paranoid-hallucinatoriska organiska tillstånd
Schizofreniliknande psykos vid epilepsi

Utesluter:

Akut och övergående psykotiskt syndrom (F23.-)
Drogutlöst psykotiskt störning (F11-F19 med gemensam fjärdeposition .5)
Kroniskt vanföreställningssyndrom (F22.-)
Schizofreni (F20.-)

F06.3 Organiskt förstämningssyndrom

Syndrom som karakteriseras av en förändring i grundstämning eller affekt, vanligtvis åtföljd av en förändring i aktivitetsnivå. Syndromen kan vara depressiva, hypomana, maniska eller bipolära (se F30-F38) men har uppstått till följd av en organisk störning.

Utesluter:

Affektiva syndrom, icke organiska eller ospecificerade (F30-F39)

F06.4 Organiskt ångestsyndrom

Syndrom som karakteriseras av de drag som är beskrivna för generaliserat ångestsyndrom (F41.1), paniksyndrom (F41.0) eller en kombination av båda, men som orsakas av en organisk sjukdom.

Utesluter:

Ångesttillstånd, icke organiskt eller ospecificerat (F41.-)

F06.5 Organiska dissociativa syndrom

Syndrom som karakteriseras av en partiell eller total förlust av den normala integrationen mellan minnen från det förflutna, egen identitet, omedelbara sinnesintryck och kontroll över psykomotorisk aktivitet (se F44.-). Tillståndet ska ha uppstått till följd av en organisk sjukdom.

Utesluter:

Dissociativa [konversions-] syndrom, icke organiska eller ospecificerade (F44.-)

F06.6 Organisk emotionell labilitet [asteni]

En störning karakteriserad av emotionell inkontinens eller labilitet, ökad uttrötthet och en mängd obehagliga kroppsliga sensationer (t.ex. svimningskänslor) och smärtor. Tillståndet har uppstått till följd av en organisk sjukdom.

Utesluter:

Somatoforma störningar, icke organiska eller ospecificerade (F45.-)

F06.7 Lindrig kognitiv störning
En störning karakteriserad av försämrade minnesfunktioner, inlärningssvårigheter samt en oförmåga att koncentrera sig annat än korta stunder. Det finns ofta en uttalad känsla av psykisk uttrötthet och nyinlärning upplevs subjektivt som svår även om den objektivt varit god. Inga av dessa symtom är så uttalade att diagnosen demens (F00- F03) eller delirium (F05.-) kan sättas. Ovanstående diagnos ska endast sättas vid samtidig närvaro av en specifik kroppslig sjukdom och ska inte användas vid någon av de psykiska störningar eller beteendestörningar som klassificeras under F10-F99. Tillståndet kan föregå, åtfölja eller efterfölja ett stort antal infektioner och kroppsliga sjukdomar, både cerebrala och systemiska. Direkta bevis på cerebralt engagemang behöver inte föreligga. Störningen kan skiljas från postkontusionellt syndrom och posttraumatiskt cerebralt syndrom (F07.2) genom annan etiologi, färre och mildare symtom och vanligtvis kortare varaktighet.

F06.8 Andra specificerade psykiska syndrom och störningar orsakade av hjärnskada, cerebral dysfunktion eller kroppslig sjukdom

Psykos UNS utlöst av epileptiskt anfall

F06.9 Psykisk störning, ospecificerad, orsakad av hjärnskada, cerebral dysfunktion eller kroppslig sjukdom

Organiskt hjärnsyndrom UNS
Organisk psykisk störning UNS

F07 Personlighets- och beteendestörningar orsakade av hjärnsjukdom, hjärnskada eller cerebral dysfunktion

Perturbationes personalitatis et morum, a morbo cerebri, laesione cerebri sive dysfunctione cerebri provocatae

Förändring av personlighet och beteende som kan åtfölja eller efterfölja sjukdom, skada eller dysfunktion av hjärnan.

F07.0 Organisk personlighetsstörning
En störning som karakteriseras av en tydlig förändring av det premorbida beteendet med hänsyn till emotioner, behov och impulser. Försämrad kognitiv förmåga, försämrad tankeförmåga och förändrat sexuellt beteende kan också vara en del av den kliniska bilden.

Organisk pseudopsykopatisk personlighet
Organisk pseudoretarderad personlighet
Syndrom:

- frontallobs-
- limbiskt epileptiskt personlighets-
- lobotomi-
- postleukotomi-

Utesluter:

Postencefalitiskt syndrom (F07.1)
Postkontusionellt syndrom (F07.2)
Specifika personlighetsstörningar (F60.-)
Varaktig personlighetsförändring efter:

- katastrofupplevelse (F62.0)
- psykisk sjukdom (F62.1)

F07.1 Postencefalitiskt syndrom

Ospecifik och varierande beteendeförändring i efterförloppet av endera viral eller bakteriell encefalit. Den principiella skillnaden mellan postencefalitiskt syndrom och organisk personlighetsstörning är att det postencefalitiska syndromet är reversibelt.

Utesluter:

Organisk personlighetsstörning (F07.0)

F07.2 Postkontusionellt syndrom

Detta syndrom uppträder efter skalltrauma (oftast så allvarligt trauma att det orsakat medvetslöshet) och uppvisar en blandad symtombild som kan innefatta huvudvärk, yrsel, trötthet, irritabilitet, koncentrationssvårigheter, svårigheter att utföra intellektuella uppgifter, minnesstörningar, sömnlöshet och nedsatt tolerans för stress, emotionella upplevelser eller alkohol.

Postkommotionellt syndrom (encefalopati)
Posttraumatiskt hjärnsyndrom, icke psykotiskt

Utesluter:

Aktuell hjärnskakning (S06.0)

F07.8 **Andra specificerade organiska personlighets- och beteendestörningar orsakade av hjärnsjukdom, hjärnskada eller cerebral dysfunktion**

Organiskt affektivt syndrom utgående från höger hemisfär

F07.9 **Organisk personlighets- och beteendestörning, ospecificerad, orsakad av hjärnsjukdom, hjärnskada eller cerebral dysfunktion**

Organiskt psykosyndrom

F09 **Ospecificerad organisk eller symtomatisk psykisk störning**

Perturbatio mentis organica sive symptomatica non specificata

Organisk psykos UNS

Symtomatisk psykos UNS

Utesluter:

Psykos UNS (F29)

PSYKISKA STÖRNINGAR OCH BETEENDESTÖRNINGAR ORSAKADE AV PSYKOAKTIVA SUBSTANSER (F10-F19)

Perturbationes mentis et morum a substantiis psychoactivis provocatae

Detta avsnitt innehåller en mängd olika störningar med varierande svårighetsgrad och varierande klinisk bild som alla kan hänföras till bruk av en eller flera psykoaktiva substanser, förskrivna av läkare eller ej. Den aktuella psykoaktiva substansen identifieras av siffran i tredje positionen och det kliniska tillståndet anges av en siffra i fjärde positionen. En kod i fjärde positionen bör användas tillsammans med varje specificerad substans men det bör observeras att alla de koder som är avsedda för användning i fjärde positionen inte kan kombineras med alla substanser.

Identifikation av den psykoaktiva substansen ska baseras på information från så många källor som möjligt. Här ingår anamnes, analys av blod och andra kroppsvätskor, karakteristiska fysiska och psykiska symtom, kliniska tecken och kliniskt beteende samt andra bevis som innehav av droger eller information från tredje part. Många missbrukare av psykoaktiva substanser tar mer än ett preparat. Huvuddiagnosen ska, när det är möjligt, klassificeras efter den substans eller substansgrupp som förorsakar eller bidrar mest till det kliniska syndromet. Andra diagnoser ska kodas när andra psykoaktiva substanser har tagits i sådan omfattning att intoxication föreligger (.0 i fjärde positionen) eller i sådan omfattning att de förorsakat skada (.1 i fjärde positionen), beroende (.2 i fjärde positionen) eller andra tillstånd (.3-.9 i fjärde positionen). Bara då missbruksmönstret varit kaotiskt eller helt urskilningslöst eller då verkningarna av de olika substanserna inte går att skilja från varandra bör diagnosen Störningar orsakade av flera droger i kombination (F19.-) användas.

Utesluter:

Intoxicering i betydelsen förgiftning (T36-T50)

Missbruk av icke beroendeframkallande substanser (F55)

Följande fjärdepositioner används för kategorierna F10-F19:

.0 Akut intoxikation

Ett tillstånd som följer tillförsel av en psykoaktiv substans och resulterar i störningar av medvetandegrad, kognition, perception, affekter eller beteende, eller andra psykologiska funktioner. Störningarna är direkt relaterade till substansens akuta farmakologiska effekter och går över med tiden med fullständig återhämtning utom i de fall då det uppstått vävnadsskada eller andra komplikationer. Komplikationerna kan inkludera trauma, inhalation av kräkningar, delirium, koma, kramper och andra medicinska komplikationer. Komplikationerna är beroende av substansens farmakologiska klass och administrationsätt.

Akut berusning vid alkoholism
Extas och besatthet vid intoxikation av psykoaktiva substanser
Fylleri UNS
Patologiskt rus
”Snedtändning”

.1 Skadligt bruk

Bruk av psykoaktiva substanser på ett sätt som skadar hälsan. Skadan kan vara fysisk (som hepatit vid intravenöst missbruk av psykoaktiva substanser) eller psykisk (som depressionsperioder sekundärt till hög alkoholkonsumtion).

Missbruk av psykoaktiva substanser

.2 Beroendesyndrom

En grupp kognitiva och psykologiska fenomen samt beteendefenomen som utvecklas efter återkommande substansanvändning och som i typiska fall innefattar en stark längtan efter droger, svårigheter att kontrollera intaget, fortsatt användning trots skadliga effekter, prioritering av substansanvändning högre än andra aktiviteter och förpliktelse, ökad tolerans och ibland fysiska abstinenssymtom.

Beroendesyndromet kan gälla en specifik psykoaktiv substans (som exempelvis tobak, alkohol eller diazepam), en klass av substanser (som exempelvis opioider) eller flera farmakologiskt olika psykoaktiva substanser.

Dipsomani
Kronisk alkoholism
Narkomani

.3 Abstinens

En grupp symtom i varierande kombinationer och med skiftande allvarlighetsgrad som förekommer då psykoaktiva substanser helt eller delvis utsätts eller vid ihållande bruk. Abstinensperiodens debut och duration är tidsbegränsad och beror på typ av psykoaktiv substans samt vilka doser som använts före utsättning eller dosreduktion. Abstinensen kan kompliceras av kramper

.4 Abstinens med delirium

Ett tillstånd där abstinensen, som definieras under subkategori .3, kompliceras av delirium enligt F05. Abstinenskramper kan också förekomma. När organiska faktorer också bedöms ha etiologisk betydelse ska tillståndet klassificeras under F05.8.

Delirium tremens (alkoholutlöst)

.5 Psykotisk störning

En grupp psykotiska symtom som förekommer under eller efter bruk av psykoaktiva substanser men som inte enbart kan förklaras med akut intoxikation och som inte ingår i abstinensen. Tillståndet karakteriseras av hallucinationer (där hörselhallucinationer är vanligast, men hallucinationer för flera sensoriska modaliteter ofta förekommer), förändrade perceptioner, vanföreställningar (oftast paranoidea eller anklagande till sin natur), psykomotoriska störningar (excitation eller stupor) och abnorma affekter som kan spänna från intensiv rädsla till extas. Sensoriet är oftast klart men någon grad av medvetandegrubling, dock ej uttalad konfusion, kan förekomma.

Alkohol:

- hallucinos
- paranoia
- psykos UNS
- svartsjuka

Utesluter:

Kvardröjande och sent debuterande psykotisk störning, alkoholutlöst eller orsakad av annan psykoaktiv substans (F10-F19 med gemensam fjärdeposition .7)

.6 Amnesisyndrom

Ett syndrom som är associerat med kronisk, uttalad försämring av när- och fjärrminne. Omedelbar hågkomst är vanligtvis bevarad. Närminnet är karakteristiskt nog mer stört än fjärrminnet. Störningar av tidsuppfattning och händelseordning är ofta märkbara, liksom svårigheter att lära in nytt material. Konfabulationer kan vara ett framträdande drag men förekommer inte alltid. Andra kognitiva funktioner är vanligtvis relativt välbevarade och minnesdefekterna är proportionellt större än de övriga störningarna.

Amnestisk störning, alkohol- eller läkemedelsutlöst
Korsakoffs psykos eller syndrom, alkoholutlöst eller orsakat av annan psykoaktiv substans eller ospecificerat

Utesluter:

Icke alkoholutlöst Korsakoffs syndrom (F04)

Tilläggskod (G32.8*E51.2†) kan användas för att ange samtidigt förekommande Wernickes sjukdom eller syndrom

.7 Psykotisk störning som restillstånd eller med sen debut

En störning där av alkohol eller psykoaktiva substanser inducerade förändringar av kognition, affekter, personlighet eller beteende kvarstår efter den period då de direkta effekterna av den psykoaktiva substansen kan antas ha avklingat. Tillståndet bör debutera i direkt anslutning till bruket av den psykoaktiva substansen. I fall där den initiala debuten inträffar senare ska denna kod användas bara när det finns starka och klara bevis för att den psykoaktiva substansen varit utlösande. Återtrippar ("flashbacks") kan skiljas från psykotiska tillstånd då dessa dels är episodiska och ofta av mycket kort duration, dels liknar tidigare upplevelser som betingats av alkohol eller psykoaktiva substanser.

Demens och andra lättare former av bestående kognitiva störningar
Kroniskt hjärnsyndrom utlöst av alkohol
Kvarstående affektivt syndrom
Kvarstående störning av personlighet och beteende
Posthallucinatorisk perceptionsstörning
Sent debuterande psykotisk störning utlöst av psykoaktiva substanser
Återtrippar ("flashbacks")

Utesluter:

Av alkohol- eller psykoaktiv substans utlöst:

- Korsakoffs syndrom (F10-F19 med gemensam fjärdeposition .6)
- Psykotiskt tillstånd (F10-F19 med gemensam fjärdeposition .5)

.8 Andra specificerade psykiska störningar och beteendestörningar

.9 Psykisk störning och beteendestörning, ospecificerad

F10 Psykiska störningar och beteendestörningar orsakade av alkohol

Perturbationes mentis et morum ab usu alcoholico provocatae

(se även uppdelning för fjärdeposition ovan)

F10.0 Akut intoxikation orsakad av alkohol

F10.1 Skadligt bruk av alkohol

F10.2 Alkoholberoende

F10.2A Alkoholberoende med fysiologiska tecken på beroende

F10.2B Alkoholberoende utan fysiologiska tecken på beroende

F10.2C Alkoholberoende, aktiv droganvändning

F10.2D Alkoholberoende, tidig fullständig remission

F10.2E Alkoholberoende, långvarig partiell remission

F10.2 F Alkoholberoende, långvarig fullständig remission

F10.2X Alkoholberoende, ospecificerad

F10.3 Abstinens orsakad av alkohol

F10.4 Abstinens med delirium orsakad av alkohol

F10.5 Psykotisk störning orsakad av alkohol

F10.6 Amnesisyndrom orsakat av alkohol

F10.7 Psykotisk störning som restillstånd eller med sen debut, orsakad av alkohol

F10.7A Alkoholdemens

F10.7W Alkoholorsakade psykiska störningar och beteendestörningar som restillstånd eller med sen debut, utom alkoholdemens

F10.8 Andra specificerade psykiska störningar och beteendestörningar orsakade av alkohol

F10.9 **Psykiska störningar och beteendestörningar orsakade av alkohol, ospecificerade**

F11 **Psykiska störningar och beteendestörningar orsakade av opioider**
Perturbationes mentis et morum ab usu opioidum provocatae
(se även uppdelning för fjärdeposition ovan)

F11.0 **Akut intoxikation orsakad av opioider**

F11.1 **Skadligt bruk av opioider**

F11.2 **Opioidberoende**

F11.2C Opioidberoende, aktiv droganvändning

F11.2D Opioidberoende, tidig fullständig remission

F11.2E Opioidberoende, långvarig partiell remission

F11.2F Opioidberoende, långvarig fullständig remission

F11.2X Opioidberoende, ospecificerat

F11.3 **Abstinens orsakad av opioider**

F11.4 **Abstinens med delirium orsakad av opioider**

F11.5 **Psykotisk störning orsakad av opioider**

F11.6 **Amnesisyndrom orsakat av opioider**

F11.7 **Psykotisk störning som resttillstånd eller med sen debut orsakad av opioider**

F11.8 **Andra specificerade psykiska störningar och beteendestörningar orsakade av opioider**

F11.9 **Psykisk störning och beteendestörning orsakad av opioider, ospecificerad**

F12 **Psykiska störningar och beteendestörningar orsakade av cannabis**

Perturbationes mentis et morum ab usu cannabis provocatae
(se även uppdelning för fjärdeposition ovan)

F12.0 **Akut intoxikation orsakad av cannabis**

F12.1 **Skadligt bruk av cannabis**

F12.2 **Cannabisberoende**

F12.2C Cannabisberoende, aktiv droganvändning

F12.2D Cannabisberoende, tidig fullständig remission

F12.2E Cannabisberoende, långvarig partiell remission

F12.2F Cannabisberoende, långvarig fullständig remission

F12.2X Cannabisberoende, ospecificerat

F12.3 **Abstinens orsakad av cannabis**

F12.4 **Abstinens med delirium orsakad av cannabis**

F12.5 **Psykotisk störning orsakad av cannabis**

F12.6 **Amnesisyndrom orsakat av cannabis**

F12.7 **Psykotisk störning som resttillstånd eller med sen debut orsakad av cannabis**

F12.8 **Andra specificerade psykiska störningar och beteendestörningar orsakade av cannabis**

F12.9 **Psykisk störning och beteendestörning orsakad av cannabis, ospecificerad**

F13	Psykiska störningar och beteendestörningar orsakade av sedativa och hypnotika Perturbationes mentis et morum ab usu sedativorum et hypnoticorum provocatae (se även uppdelning för fjärdeposition ovan)	F13.9	Psykisk störning och beteendestörning orsakad av sedativa och hypnotika, ospecificerad
F13.0	Akut intoxikation orsakad av sedativa och hypnotika	F14	Psykiska störningar och beteendestörningar orsakade av kokain Perturbationes mentis et morum, ab usu cocaini provocatae (se även uppdelning för fjärdeposition ovan)
F13.1	Skadligt bruk av sedativa och hypnotika	F14.0	Akut intoxikation orsakad av kokain
F13.2	Beroende av sedativa och hypnotika	F14.1	Skadligt bruk av kokain
F13.2C	Beroende av sedativa och hypnotika, aktiv droganvändning	F14.2	Kokainberoende
F13.2D	Beroende av sedativa och hypnotika, tidig fullständig remission	F14.2C	Kokainberoende, aktiv droganvändning
F13.2E	Beroende av sedativa och hypnotika, långvarig partiell remission	F14.2D	Kokainberoende, tidig fullständig remission
F13.2F	Beroende av sedativa och hypnotika, långvarig fullständig remission	F14.2E	Kokainberoende, långvarig partiell remission
F13.2X	Beroende av sedativa och hypnotika, ospecificerat	F14.2F	Kokainberoende, långvarig fullständig remission
F13.3	Abstinens orsakad av sedativa och hypnotika	F14.2X	Kokainberoende, ospecificerat
F13.4	Abstinens med delirium orsakad av sedativa och hypnotika	F14.3	Abstinens orsakad av kokain
F13.5	Psykotisk störning orsakad av sedativa och hypnotika	F14.4	Abstinens med delirium orsakad av kokain
F13.6	Amnesisyndrom orsakat av sedativa och hypnotika	F14.5	Psykotisk störning orsakad av kokain
F13.7	Psykotisk störning som resttillstånd eller med sen debut orsakad av sedativa och hypnotika	F14.6	Amnesisyndrom orsakat av kokain
F13.8	Andra specificerade psykiska störningar och beteendestörningar orsakade av sedativa och hypnotika	F14.7	Psykotisk störning som resttillstånd eller med sen debut orsakad av kokain
		F14.8	Andra specificerade psykiska störningar och beteendestörningar orsakade av kokain
		F14.9	Psykisk störning och beteendestörning orsakad av kokain, ospecificerad

- F15** **Psykiska störningar och beteendestörningar orsakade av andra stimulantia, däribland koffein**
 Perturbationes mentis et morum, ab aliis stimulantibus, coffeino incluso, provocatae
 (se även uppdelning för fjärdeposition ovan)
- F15.0** **Akut intoxikation orsakad av andra stimulantia, däribland koffein**
- F15.1** **Skadligt bruk av andra stimulantia, däribland koffein**
- F15.2** **Beroende av andra stimulantia, däribland koffein**
- F15.2C Beroende av andra stimulantia, däribland koffein, aktiv droganvändning
- F15.2D Beroende av andra stimulantia, däribland koffein, tidig fullständig remission
- F15.2E Beroende av andra stimulantia, däribland koffein, långvarig partiell remission
- F15.2F Beroende av andra stimulantia, däribland koffein, långvarig fullständig remission
- F15.2X Beroende av andra stimulantia, däribland koffein, ospecificerat
- F15.3** **Abstinens orsakad av andra stimulantia, däribland koffein**
- F15.4** **Abstinens med delirium orsakad av andra stimulantia, däribland koffein**
- F15.5** **Psykotisk störning orsakad av andra stimulantia, däribland koffein**
- F15.6** **Amnesisyndrom orsakat av andra stimulantia, däribland koffein**
- F15.7** **Psykotisk störning som resttillstånd eller med sen debut orsakad av andra stimulantia, däribland koffein**
- F15.8** **Andra specificerade psykiska störningar och beteendestörningar orsakade av andra stimulantia, däribland koffein**
- F15.9** **Psykisk störning och beteendestörning orsakad av andra stimulantia, däribland koffein, ospecificerad**
- F16** **Psykiska störningar och beteendestörningar orsakade av hallucinogener**
 Perturbationes mentis et morum, ab usu hallucinogenum provocatae
 (se även uppdelning för fjärdeposition ovan)
- F16.0** **Akut intoxikation orsakad av hallucinogener**
- F16.1** **Skadligt bruk av hallucinogener**
- F16.2** **Beroende av hallucinogener**
- F16.2C Beroende av hallucinogener, aktiv droganvändning
- F16.2D Beroende av hallucinogener, tidig fullständig remission
- F16.2E Beroende av hallucinogener, långvarig partiell remission
- F16.2F Beroende av hallucinogener, långvarig fullständig remission
- F16.2X Beroende av hallucinogener, ospecificerat
- F16.3** **Abstinens orsakad av hallucinogener**
- F16.4** **Abstinens med delirium orsakad av hallucinogener**
- F16.5** **Psykotisk störning orsakad av hallucinogener**
- F16.6** **Amnesisyndrom orsakat av hallucinogener**
- F16.7** **Psykotisk störning som resttillstånd eller med sen debut orsakad av hallucinogener**

<p>F16.8 Andra specificerade psykiska störningar och beteendestörningar orsakade av hallucinogener</p> <p>F16.9 Psykisk störning och beteendestörning orsakad av hallucinogener, ospecificerad</p>	<p>F17 Psykiska störningar och beteendestörningar orsakade av tobak Perturbationes mentis et morum, ab usu tabaci provocatae (se även uppdelning för fjärdeposition ovan)</p> <p>F17.0 Akut intoxication orsakad av tobak</p> <p>F17.1 Skadligt bruk av tobak</p> <p>F17.2 Tobaksberoende</p> <p>F17.2C Tobaksberoende, aktiv droganvändning</p> <p>F17.2D Tobaksberoende, tidig fullständig remission</p> <p>F17.2E Tobaksberoende, långvarig partiell remission</p> <p>F17.2F Tobaksberoende, långvarig fullständig remission</p> <p>F17.2X Tobaksberoende, ospecificerat</p> <p>F17.3 Abstinens orsakad av tobak</p> <p>F17.4 Abstinens med delirium orsakad av tobak</p> <p>F17.5 Psykotisk störning orsakad av tobak</p> <p>F17.6 Amnesisyndrom orsakat av tobak</p> <p>F17.7 Psykotisk störning som resttillstånd eller med sen debut orsakad av tobak</p> <p>F17.8 Andra specificerade psykiska störningar och beteendestörningar orsakade av tobak</p> <p>F17.9 Psykisk störning och beteendestörning orsakad av tobak, ospecificerad</p>	<p>F18 Psykiska störningar och beteendestörningar orsakade av flyktiga lösningsmedel Perturbationes mentis et morum, ab usu solventium volatilium provocatae (se även uppdelning för fjärdeposition ovan)</p> <p>F18.0 Akut intoxication orsakad av flyktiga lösningsmedel</p> <p>F18.1 Skadligt bruk av flyktiga lösningsmedel</p> <p>F18.2 Beroende av flyktiga lösningsmedel</p> <p>F18.2C Beroende av flyktiga lösningsmedel, aktiv droganvändning</p> <p>F18.2D Beroende av flyktiga lösningsmedel, tidig fullständig remission</p> <p>F18.2E Beroende av flyktiga lösningsmedel, långvarig partiell remission</p> <p>F18.2F Beroende av flyktiga lösningsmedel, långvarig fullständig remission</p> <p>F18.2X Beroende av flyktiga lösningsmedel, ospecificerat</p> <p>F18.3 Abstinens orsakad av flyktiga lösningsmedel</p> <p>F18.4 Abstinens med delirium orsakad av flyktiga lösningsmedel</p> <p>F18.5 Psykotisk störning orsakad av flyktiga lösningsmedel</p> <p>F18.6 Amnesisyndrom orsakat av flyktiga lösningsmedel</p> <p>F18.7 Psykotisk störning som resttillstånd eller med sen debut orsakad av flyktiga lösningsmedel</p> <p>F18.8 Andra specificerade psykiska störningar och beteendestörningar orsakade av flyktiga lösningsmedel</p> <p>F18.9 Psykisk störning och beteendestörning orsakad av flyktiga lösningsmedel, ospecificerad</p>
--	---	--

F19**Psykiska störningar och beteendestörningar orsakade av flera droger i kombination och av andra psykoaktiva substanser**

Perturbationes mentis et morum, ab usu multiplici medicamentorum et ab usu aliorum substantiarum psychoactivarum provocatae

(se även uppdelning för fjärdeposition ovan)

Denna kategori tillämpas när det är känt att två eller flera psykoaktiva substanser använts men när det är omöjligt att avgöra vilken som bidragit mest till störningen. Kategorin ska användas även när en eller flera av substanserna är okända eller inte med säkerhet kunnat identifieras, då många missbrukare ofta inte själva vet vad de tagit för substans.

Innefattar:

Missbruk av droger UNS

F19.0 Akut intoxikation orsakad av flera droger i kombination och av andra psykoaktiva substanser

F19.1 Skadligt bruk av flera droger i kombination och av andra psykoaktiva substanser

F19.2 Beroende av flera droger i kombination och av andra psykoaktiva substanser

F19.2C Beroende av flera droger i kombination och av andra psykoaktiva substanser, aktiv droganvändning

F19.2D Beroende av flera droger i kombination och av andra psykoaktiva substanser, tidig fullständig remission

F19.2E Beroende av flera droger i kombination och av andra psykoaktiva substanser, långvarig partiell remission

F19.2F Beroende av flera droger i kombination och av andra psykoaktiva substanser, långvarig fullständig remission

F19.2X Beroende av flera droger i kombination och av andra psykoaktiva substanser, ospecificerat

F19.3 Abstinens orsakad av flera droger i kombination och av andra psykoaktiva substanser

F19.4 Abstinens med delirium orsakad av flera droger i kombination och av andra psykoaktiva substanser

F19.5 Psykotisk störning orsakad av flera droger i kombination och av andra psykoaktiva substanser

F19.6 Amnesisyndrom orsakat av flera droger i kombination och av andra psykoaktiva substanser

F19.7 Psykotisk störning som resttillstånd eller med sen debut orsakad av flera droger i kombination och av andra psykoaktiva substanser

F19.8 Andra specificerade psykiska störningar och beteendestörningar orsakade av flera droger i kombination och av andra psykoaktiva substanser

F19.9 Psykisk störning och beteendestörning orsakad av flera droger i kombination och av andra psykoaktiva substanser, ospecificerad

SCHIZOFRENI, SCHIZOTYPA STÖRNINGAR OCH VANFÖRESTÄLLNINGSSYNDROM (F20-F29)

Schizophrenia, perturbationes schizotypicae et perturbationes illusionum

I detta avsnitt sammanförs gruppens viktigaste diagnos, schizofreni, med schizotyp störning, bestående vanföreställningssyndrom och en större grupp av akuta och övergående psykotiska tillstånd. Även schizoaffektiva psykoser har placerats här, trots deras kontroversiella natur.

F20

Schizofreni

Schizophrenia

Schizofrena syndrom karakteriseras vanligtvis av fundamentala och karakteristiska störningar av tänkande och perception samt av inadekvata eller flacka affekter. Medvetande och intellektuell kapacitet är vanligtvis bevarade; vissa kognitiva brister kan dock uppträda under sjukdomens gång. De viktigaste psykopatologiska fenomenen inkluderar tankeko, tankepå sättning eller tankedetraktion, tankeutbredning, vanföreställningar om kontroll och styrning, påverkningsupplevelser eller passivitet, hallucinationer med röster som kommenterar eller diskuterar patienten i tredje person, tankestörningar och negativa symtom.

Förloppet vid schizofreni kan vara kontinuerligt, episodiskt med progressivt eller stabilt defekttillstånd, eller episodiskt med fullständig eller inkomplett remission. Diagnosen schizofreni får inte ställas vid närvaro av uttalade depressiva eller maniska symtom om det inte står klart att de schizofrena symtomen debuterade före den affektiva störningen. Diagnosen ska inte heller ställas vid närvaro av uppenbar hjärnsjukdom eller vid tillstånd med intoxication med psykoaktiva substanser eller under abstinens. Liknande tillstånd som utvecklas i samband med epilepsi eller annan cerebral sjukdom ska klassificeras under F06.2 och de tillstånd som inducerats av psykoaktiva substanser under F10-F19 med gemensam fjärdeposition .5

Utesluter:

- Akut (odifferentierad) schizofreni (F23.2)
- Cyklisk schizofreni (F25.2)
- Schizofren reaktion (F23.2)
- Schizotyp störning (F21)

F20.0

Paranoid schizofreni

Paranoid schizofreni domineras av relativt stabila, ofta paranoida vanföreställningar, vanligtvis åtföljda av hallucinationer, särskilt hörselhallucinationer, och perceptionsstörningar. Affektstörningar, viljestörningar, språkstörningar och katatona symtom saknas eller är föga framträdande.

Parafren schizofreni

Utesluter:

- Involutionsparanoida tillstånd (F22.8)
- Paranoia (F22.0)

F20.1

Hebefren schizofreni

En form av schizofreni med uttalade affektiva förändringar, vanföreställningar och hallucinationer som är flyktiga och fragmentariska, oansvarigt och oberäkneligt beteende och inte sällan manerlighet. Grundstämningen är indifferent och inadekvat, tankarna desorganiserade och talet inkoherent. Social isolering är vanligt förekommande. Prognosen är oftast dålig pga de negativa symtomens snabba utveckling, i synnerhet avflackade affekter och viljestörning. Hebefreni ska vanligtvis diagnostiseras bara under ungdomsåren och hos unga vuxna.

Desorganiserad schizofreni

Hebefreni

F20.2

Katatton schizofreni

Katatton schizofreni domineras av uttalade psykomotoriska störningar som kan alternera mellan ytterligheter som hyperkinesi och stupor eller automatisk lydnad och negativism. Onaturliga kroppsställningar och poser kan intas under längre perioder. Episoder med våldsam excitation kan vara ett slående fenomen vid detta tillstånd. De katatona fenomenen kan kombineras med drömlika (oneiroida) tillstånd med livliga sceniska hallucinationer.

Katatton stupor

Schizofren:

- flexibilitas cerea
- katalepsi
- katatoni

F20.3 Odifferentierad schizofreni

Ett psykotiskt tillstånd som uppfyller generalkriterierna för schizofreni men som inte kan inordnas i någon av subgrupperna F20.0- F20.2, eller som innehåller drag från flera subgrupper utan att någon av dem dominerar.

Atypisk schizofreni

Utesluter:

- Akut schizofreniliknande psykos (F23.2)
- Kronisk odifferentierad schizofreni (F20.5)
- Postschizofren depression (F20.4)

F20.4 Postschizofren depression

En depressiv episod som kan vara långvarig och som uppstår i efterförloppet av en schizofren sjukdomsepisod. Några schizofrena symtom, positiva eller negativa, måste fortfarande vara närvarande men de dominerar inte längre den kliniska bilden. Det depressiva tillståndet är associerat med ökad suicidrisk. Om patienten inte längre har några schizofrena symtom bör tillståndet kodas som en depressiv episod (F32.-). Om schizofrena symtom fortfarande är florida och framträdande bör den relevanta diagnosen ur någon av de schizofrena undergrupperna (F20.0- F20.3) väljas.

F20.5 Schizofrent resttillstånd

Ett kroniskt tillstånd i förloppet av ett schizofrent syndrom där det har varit en tydlig utveckling från tidigt, aktivt stadium till senare stadium, karakteriserat av långvariga, dock ej nödvändigtvis irreversibla, negativa symtom såsom psykomotorisk retardation, underaktivitet, flacka affekter, passivitet och brist på initiativ, ordfattigdom eller innehållslöst tal, bristfällig icke-verbal kommunikation med nedsatt ansiktsmimik, ögonkontakt, röstmodulation och gester, sviktande förmåga att ta hand om sig själv och bristfälliga sociala kontakter.

- Kronisk odifferentierad schizofreni
- Restzustand (schizofren)
- Schizofrent residualtillstånd

F20.6 Schizofreni, simplexform

Ett tillstånd med smygande men fortskridande utveckling av bisarra beteendestörningar, oförmåga att möta krav från samhället och en nedgång i funktionsförmåga i stort. De karakteristiska negativa fenomenen vid residualschizofreni (t.ex. affektavflackning och viljestörning) uppträder utan att föregås av uppenbart psykotiska symtom.

F20.8 Annan specificerad schizofreni

Cenestopatisk schizofreni

Schizofreniform:

- psykos UNS
- störning UNS

Utesluter:

Kortvarig schizofreniform störning (F23.2)

F20.9 Schizofreni, ospecificerad

F21

Schizotyp störning

Perturbatio schizotypica

En störning som karakteriseras av excentriskt beteende och egendomligheter i tankegång och affekter som liknar dem man kan se vid schizofreni, även om det inte vid någon tidpunkt finns säkra och karakteristiska schizofrena symtom.

Symtomen kan inkludera kyliga eller inadekvata affekter, anhedoni, udda eller excentriskt beteende, en tendens till social tillbakadragenhet och paranoida eller bisarra idéer som inte antar valör- en av riktiga vanföreställningar. Dessutom kan det finnas tvångsmässigt ältande, tanke- och perceptionsstörningar, enstaka övergående psykosliknande episoder med intensiva illusioner, hörselhallucinationer eller andra hallucinationer och vanföreställningsliknande idéer som vanligtvis uppstår utan någon yttre provokation. Någon säker tidpunkt för sjukdomsdebuten kan inte anges och tillståndets utveckling och förlopp har karaktären av en personlighetsstörning.

Latent schizofren reaktion

Schizofreni:

- borderline
- latent
- prepsykotisk
- prodromal
- pseudoneurotisk
- pseudopsykopatisk

Schizotyp personlighetsstörning

Utesluter:

Aspergers syndrom (F84.5)

Schizoid personlighetsstörning (F60.1)

F22**Kroniska vanföreställningssyndrom**

Perturbationes illusionum chronicae

Denna grupp omfattar diverse tillstånd där långvariga vanföreställningar, vilka inte kan klassificeras som organiska, schizofrena eller affektiva, utgör det enda eller mest framträdande kliniska draget. Vanföreställningssyndrom som har varat kortare tid än några få månader ska klassificeras, åtminstone temporärt, under F23.-.

F22.0**Vanföreställningssyndrom**

Ett tillstånd karakteriserat av utveckling av en eller flera besläktade vanföreställningar som oftast är kvarstående och ibland livslånga. Innehållet i vanföreställningen eller vanföreställningarna är mycket varierande. Klara och kvarstående rösthallucinationer, schizofrena symtom såsom vanföreställningar om kontroll och markant avtrubbade affekter samt säkra tecken på hjärnsjukdom är alla oförenliga med denna diagnos. Emellertid kan tillfälliga eller övergående hörselhallucinationer, särskilt hos äldre patienter, inte utesluta diagnosen så länge hallucinationerna inte är schizofrena och endast utgör en liten del av den kliniska bilden.

Parafreni (sen)
Paranoia
Paranoid psykos
Paranoiskt tillstånd
Sensitiver Beziehungswahn

Utesluter:

- Paranoid:
- personlighetsstörning (F60.0)
- psykos, psykogen (F23.3)
- reaktion (F23.3)
- schizofreni (F20.0)

F22.8**Andra specificerade kroniska vanföreställningssyndrom**

Tillstånd där vanföreställningen eller vanföreställningarna åtföljs av kvarstående rösthallucinationer eller schizofrena symtom som inte motiverar diagnosen schizofreni (F20.-)

Dysmorfofobi av vanföreställningskaraktär
Involutionssparanoida tillstånd
Kverulansparanoia

F22.9**Kroniskt vanföreställningssyndrom, ospecificerat****F23****Akuta och övergående psykotiska syndrom**

Perturbationes psychoticae acutae et transitoriae

En heterogen grupp av tillstånd som karakteriseras av akut debut av psykotiska symtom såsom vanföreställningar, hallucinationer, perceptionsstörningar och allvarliga störningar av det normala beteendet. Akut debut definieras som utvecklingen inom loppet av två veckor eller mindre av en klart abnorm klinisk bild. Vid dessa tillstånd finns inga bevis för organisk genes. Rådsvillhet och förvirring förekommer ofta men desorientering med avseende på tid, rum eller person kvarstår inte tillräckligt länge eller i tillräckligt hög grad för att leda misstanken till ett organiskt deliriöst tillstånd (F05.-). Fullständig remission inträder vanligtvis inom några få månader, ofta redan inom några veckor eller till och med dagar. Om tillståndet blir långdraget ska en annan kod väljas. Tillståndet kan vara föregånget av akut stress eller trauma som uppträtt de sista 1-2 veckorna före psykosdebuten men detta är inget villkor för diagnosen.

F23.0**Akut polymorf psykos utan egentlig schizofren sjukdomsbild**

En akut psykotisk störning, där hallucinationer, vanföreställningar eller perceptionsstörningar är tydliga symtom som dock varierar från dag till dag eller från timme till timme. Det emotionella tillståndet är ofta kaotiskt med hastigt skiftande och intensiva känslor av lycka, extas, ångest eller irritabilitet. Polymorfism och instabilitet är karakteristiska för den samlade kliniska bilden och de psykotiska symtomen som uppträder berättigar inte till diagnosen schizofreni (F20.-). Dessa tillstånd är ofta snabbt insättande och full sjukdomsutveckling nås inom några få dagar. Även restitutionen går snabbt utan tecken på återfall. Vid kvarstående symtom bör diagnosen ändras till kroniskt vanföreställningssyndrom (F22.-).

Bouffée délirante utan schizofren sjukdomsbild eller ospecificerad
Cykloid psykos utan schizofren sjukdomsbild eller ospecificerad

F23.1 Akut polymorf psykos med schizofren sjukdomsbild

En akut psykotisk störning med den polymorfa och instabila kliniska bild som beskrivs i F23.0. Trots denna instabila prägel föreligger vissa för schizofreni typiska symtom under större delen av tiden. Om de schizofrena symtomen kvarstår ska diagnosen ändras till schizofreni (F20.-).

- Bouffée délirante med schizofren sjukdomsbild
- Cykloid psykos med schizofren sjukdomsbild

F23.2 Akut schizofreniliknande psykos

En akut psykotisk störning där de psykotiska symtomen är relativt stabila och uppfyller kriterierna för diagnosen schizofreni; de har dock inte varat längre än en månad. Den polymorfa, instabila bilden som beskrivs i F23.0 är frånvarande. Om de schizofrena symtomen kvarstår ska diagnosen ändras till schizofreni (F20.-).

- Akut (odifferentierad) schizofreni
- Kortvarig schizofreniform psykos
- Kortvarig schizofreniform störning
- Oneirofreni
- Schizofren reaktion

Utesluter:

- Organiskt vanföreställningssyndrom [schizofreniliknande] (F06.2)
- Schizofreniform störning UNS (F20.8)

F23.3 Annat akut vanföreställningssyndrom

Akuta psykotiska störningar med relativt stabila vanföreställningar eller hallucinationer som främsta kliniska drag utan att dessa symtom motiverar diagnosen schizofreni (F20.-). Om vanföreställningarna kvarstår ska diagnosen ändras till kroniskt vanföreställningssyndrom (F22.-).

- Paranoid reaktion
- Psykogen paranoid psykos

F23.8 Andra specificerade akuta och övergående psykoser

Andra akuta psykotiska störningar där tecken på organisk etiologi saknas eller där symtomen inte motiverar diagnosen under F23.0-F23.3.

F23.9 Akut och övergående psykos, ospecificerad

- Kortvarig reaktiv psykos UNS
- Reaktiv psykos

F24 Inducerat vanföreställningssyndrom

Perturbatio illusionum provocata

Ett vanföreställningssyndrom som delas av två eller flera personer med nära emotionell kontakt. Bara en av personerna lider av en genuin psykotisk störning. Hos den andra eller de andra är vanföreställningarna inducerade och upphör vanligtvis när personerna separeras.

- Folie à deux
- Inducerad paranoid störning
- Inducerad psykotisk störning

F25 Schizoaffectiva syndrom

Perturbationes schizoaffectivae

Episodiska psykotiska syndrom där både affektiva och schizofrena symtom är uttalade men där ingen av diagnoserna schizofreni, depressiv episod eller manisk episod kan ställas. Andra tillstånd där affektiva symtom uppträder som pålagring hos en patient med sedan tidigare diagnostiserad schizofreni eller uppträder samtidigt med eller omväxlande med andra varaktiga vanföreställningssyndrom klassificeras under F20-F29. Stämningsinkongruenta psykotiska symtom vid affektiv sjukdom berättigar inte till diagnosen schizoaffectivt syndrom.

F25.0 Schizoaffectivt syndrom, manisk typ

Ett syndrom där både schizofrena symtom och maniska symtom är uttalade, varför sjukdomsepisoden inte låter sig beskrivas med någon av diagnoserna schizofreni eller manisk episod. Denna kategori kan användas för både enstaka och återkommande episoder där majoriteten av episoderna är schizoaffectivt syndrom, manisk typ.

- Schizoaffectiv psykos, manisk typ
- Schizofreniform psykos, manisk typ

F25.1 Schizoaffektivt syndrom, depressiv typ

Ett syndrom där både schizofrena symtom och depressiva symtom är uttalade, varför sjukdomsepisoden inte låter sig beskrivas med någon av diagnoserna schizofreni eller depressiv episod. Denna kategori kan användas för både enstaka och återkommande episoder där majoriteten av episoderna är schizoaffektivt syndrom, depressiv typ.

Schizoaffektiv psykos, depressiv typ
Schizofreniform psykos, depressiv typ

F25.2 Schizoaffektivt syndrom, blandad typ

Blandad schizofren och affektiv psykos
Cyklisk schizofreni

F25.8 Annat specificerat schizoaffektivt syndrom

F25.9 Schizoaffektivt syndrom, ospecificerat

Schizoaffektiv psykos UNS

F28 Andra icke organiska psykotiska störningar

Aliae perturbationes phychoticae non organicae

Vanföreställningsstörningar eller hallucinatoriska störningar som inte ger stöd för diagnoserna schizofreni (F20.-), kroniskt vanföreställningssyndrom (F22.-), akuta och övergående psykoser (F23.-), mani med psykotiska symtom (F30.2) eller svår depressiv episod (F32.3).

Kronisk hallucinatorisk psykos

F29 Ospecificerad icke organisk psykos

Psychosis non organica non specificata

Psykos UNS

Utesluter:

Organisk eller symtomatisk psykos UNS (F09)
Psykisk störning (F99)

FÖRSTÄMMNINGSSYNDROM (F30-F39)

Perturbationes animi affectivae

Detta avsnitt innehåller tillstånd där den grundläggande störningen är en förändring i stämningläget, endera i riktning mot depression (med eller utan åtföljande ångest) eller mot förhöjd grundstämning. Förskjutningarna i stämningläge är ofta åtföljda av förändringar i aktivitetsnivå. De övriga symtomen är mestadels antingen lätta att förstå om de sätts i relation till förändringen i stämningläge och aktivitetsnivå eller sekundära till denna förändring. De flesta förstämningssyndromen är återkommande och den aktuella episoden har ofta föregåtts av belastande händelser eller situationer.

F30 Manisk episod

Episodium manicum

Subkategorierna gäller endast för enstaka episoder. Hypomana eller maniska episoder hos individer som tidigare har haft en eller flera affektiva episoder (depressiva, hypomana, maniska eller blandtillstånd) ska kodas som bipolär sjukdom (F31.-).

Innefattar:

Bipolär störning, enstaka manisk episod

F30.0 Hypomani

En störning som karakteriseras av en bestående, lätt förhöjd grundstämning, ökad energi och ökad aktivitet. Patienten har oftast en uttalad känsla av välbefinnande och av fysisk och mental effektivitet. Ökad utåtriktning, pratgladhet, överdriven förtrolighet, ökad sexualdrift och nedsatt sömnbehov föreligger ofta men inte till den grad att det allvarligt påverkar arbetsförmågan eller är socialt komprometterande. Irritabilitet, fäfånga och tölpaktigt beteende kan ibland ersätta den mera vanligt förekommande euforiska fryntligheten. Störningarna i stämningläge och beteende åtföljs inte av hallucinationer eller vanföreställningar.

F30.1 Mani utan psykotiska symtom
Stämningsläget är förhöjt på ett sätt som stämmer illa med patientens situation och kan variera från obekymrad jovialitet till i det närmaste okontrollerbar excitation. Den förhöjda stämningen åtföljs av ökad energi, vilket leder till överaktivitet, ökat talflöde och nedsatt sömnbehov. Koncentrationsförmågan blir sämre och det finns ofta en tydlig distraherbarhet. Självuppfattningen är ofta påverkad av grandiosa idéer och överdriven självtillit. Brist på normala sociala spärrar kan resultera i ett beteende som är hänsynslöst, dum-dristigt, inadekvat med hänsyn till omständigheterna och som skiljer sig markant från individens normala mönster.

F30.2 Mani med psykotiska symtom
Till den kliniska bilden som beskrivs under F30.1 tillkommer vanföreställningar (vanligtvis grandiosa) eller hallucinationer (vanligtvis röster som talar direkt till patienten). Excitation, motorisk hyperaktivitet och tankeflykt kan förekomma till sådan grad att det blir svårt eller omöjligt att förstå eller etablera kontakt med patienten.
Mani med stämningskongruenta psykotiska symtom
Mani med stämningsinkongruenta psykotiska symtom
Manisk stupor

F30.8 Andra specificerade maniska episoder

F30.9 Manisk episod, ospecificerad
Mani UNS

F31 Bipolär sjukdom
Perturbatio affectiva bipolaris
Ett tillstånd karakteriserat av två eller flera episoder då en märkbar förändring i patientens stämningsläge och aktivitetsnivå inträder. Ibland består förändringen i förhöjd stämning med ökad energi och aktivitet (hypomani eller mani), ibland depressiv förstämning med nedsatt energi och aktivitetsnivå. Återkommande episoder av enbart hypomani eller mani klassificeras som bipolär sjukdom
Innefattar:
Manodepressiv psykos
Manodepressiv reaktion
Manodepressiv sjukdom
Utesluter:
Bipolär störning, enstaka manisk episod (F30.-)
Cyklotympi (F34.0)

F31.0 Bipolär sjukdom, hypoman episod
Patienten befinner sig i ett hypomant tillstånd (enligt definitionen under F30.0) och har haft minst en tidigare affektiv episod (hypomani, mani, depression eller blandtillstånd)

F31.1 Bipolär sjukdom, manisk episod utan psykotiska symtom
Patienten befinner sig i ett maniskt tillstånd utan andra psykotiska symtom (enligt definitionen under F30.1) och har haft minst en tidigare affektiv episod (hypomani, mani, depression eller blandtillstånd).

F31.2 Bipolär sjukdom, manisk episod med psykotiska symtom
Patienten befinner sig i ett maniskt tillstånd med psykotiska symtom (enligt definitionen under F30.2) och har haft minst en tidigare affektiv episod (hypomani, mani, depression eller blandtillstånd).

F31.3 Bipolär sjukdom, lindrig eller medelsvår depressiv episod
Patienten är deprimerad som vid en depressionsepisod av lindrig eller medelsvår grad (F32.0 eller F32.1) och har tidigare haft minst en väldokumenterad episod av hypomani, mani eller blandtillstånd.

- F31.4 Bipolär sjukdom, svår depressiv episod utan psykotiska symtom**
Patienten är deprimerad som vid en svår depressiv episod utan psykotiska tecken (F32.2) och har tidigare haft minst en väldokumenterad episod med hypomani, mani eller blandtillstånd.
- F31.5 Bipolär sjukdom, svår depressiv episod med psykotiska symtom**
Patienten är deprimerad som vid svår depressiv episod med psykotiska symtom (F32.3) och har tidigare haft minst en väldokumenterad episod med hypomani, mani eller blandtillstånd.
- F31.6 Bipolär sjukdom, blandad episod**
Patienten uppvisar antingen en blandning av eller en snabb växling mellan maniska och depressiva symtom och har tidigare haft minst en väldokumenterad affektiv period (hypomani, mani, depression eller blandtillstånd).
Utesluter:
 Enstaka blandad förstämningsepisod (F38.0)
- F31.7 Bipolär sjukdom utan aktuella symtom**
Patienten har tidigare haft minst en väldokumenterad episod med hypomani, mani eller blandtillstånd och dessutom minst en annan affektiv episod med depression, hypomani, mani eller blandtillstånd. Någon aktuell stämningsförskjutning finns dock inte och har ej heller varit märkbar de senaste månaderna. Remissionsperioder under profylaktisk behandling kodas här.
- F31.8 Andra specificerade bipolära sjukdomar**
 Bipolär, typ 2-störning
 Recidiverande maniska episoder
 UNS
- F31.8A Bipolär sjukdom typ 2, hypoman episod
 F31.8B Bipolär sjukdom typ 2, lindrig eller medelsvår depressiv episod
 F31.8C Bipolär sjukdom typ 2, svår depressiv episod utan psykotiska symtom
 F31.8D Bipolär sjukdom typ 2, svår depressiv episod med psykotiska symtom
 F31.8E Bipolär sjukdom typ 2, blandad episod
 F31.8F Bipolär sjukdom typ 2, utan aktuella symtom
 F31.8W Bipolär sjukdom, annan specificerad

F31.9 Bipolär sjukdom, ospecificerad

F32

Depressiv episod

Episodium depressivum

Vid typiska episoder med lindrig (F32.0), medelsvår (F32.1) eller svår (F32.2 och F32.3) depression ses sänkt stämningsläge, minskad energi och nedsatt aktivitetsnivå. Förmågan att glädja sig, uppleva intresse och koncentrera sig är nedsatt och det finns en uttalad trötthet även efter ett minimum av ansträngning. Sömnstörning och aptitförlust är vanligt förekommande. Självkänsla och självtillit är nästan alltid reducerad och även vid lindriga depressionsepisoder är skuld känslor eller ringhetsidéer ofta närvarande. Vid medelsvåra eller svåra depressioner varierar det sänkta stämningsläget föga från dag till dag eller som svar på händelser i omgivningen. Depressionen kan vara ledsagad av somatiska symtom såsom intresseförlust, glädjeförlust, uppvaknande flera timmar tidigare än normalt på morgonen, dygnsvariation där de depressiva symtomen är som värst på morgonen, uttalad psykomotorisk hämning eller agitation, aptitlöshet, viktförlust och nedsatt libido.

Beroende på symtomens antal och allvarlighetsgrad kan en depressiv episod klassificeras som lindrig, medelsvår eller svår.

Innefattar:

Enstaka episoder av:

- depressiv reaktion
- psykogen depression
- reaktiv depression

Utesluter:

Anpassningsstörning (F43.2)
 Depressiv episod förenad med beteendestörning under F91.- (F92.0)
 Recidiverande depressiva episoder (F33.-)

F32.0 Lindrig depressiv episod

Två eller tre av ovannämnda symtom finns närvarande. Patientens är vanligtvis påverkad av tillståndet men är oftast i stånd att fortsätta med de flesta av sina aktiviteter.

F32.1 Medelsvår depressiv episod
Fyra eller flera av ovannämnda symtom finns närvarande. Patienten har troligen svårt att fortsätta med sina ordinarie aktiviteter.

F32.2 Svår depressiv episod utan psykotiska symtom
En depressionsepisod där ett flertal av ovannämnda symtom, vanligen låg självkänsla, skuld känslor och ringhetsidéer, är närvarande i uttalad och plågsam form. Självmordstankar och självmordshandlingar är vanliga och ett antal somatiska symtom är oftast närvarande.

- Agiterad depression
- Egentlig depression
- Vital depression

F32.3 Svår depressiv episod med psykotiska symtom
Depressiv episod som under F32.2 men med hallucinationer, vanföreställningar, psykomotorisk hämning eller stupor av så allvarlig grad att vanliga sociala aktiviteter omöjliggörs. Tillståndet kan vara livshotande pga självmord, dehydrering eller svält. Hallucinationerna och vanföreställningarna är inte nödvändigtvis stämningskongruenta.

- Enstaka episoder med:
 - depressiv psykogen psykos
 - depressiv reaktiv psykos
 - egentlig depression med psykotiska symtom
 - psykotisk depression

F32.3A Uppgivenhetssyndrom

F32.3W Annan svår depressiv episod med psykotiska symtom

F32.8 Andra specificerade depressiva episoder
Atypisk depression
Enstaka episoder med maskerad depression UNS
Övriga depressioner

F32.9 Depressiv episod, ospecificerad
Depression UNS
Depressiv störning UNS

F33

Recidiverande depressioner

Depressiones recurrentes

En störning som karakteriseras av återkommande depressiva episoder enligt definitionen under depressiv episod F32.- men utan anamnes på oberoende episoder med förhöjt stämningsläge och ökad energinivå (mani). Det kan emellertid förekomma korta episoder med lätt förhöjt stämningsläge och överaktivitet (hypomani) omedelbart efter en depressiv episod, ibland utlösta av antidepressiv mediciner. De djupare formerna av recidiverande depressioner (F33.2 och F33.3) har mycket gemensamt med bipolär sjukdom, egentlig depression, endogen depression och vital depression. Den första episoden kan uppträda när som helst i livet, från barndomen till seniet. Sjukdomsdebuten kan vara akut eller smygande och varaktigheten från veckor till många månader. Risken för att en patient med recidiverande depressioner ska drabbas av en manisk episod försvinner aldrig helt, oavsett antalet tidigare episoder. Om en manisk episod inträffar, bör diagnosen ändras till bipolär sjukdom (F31.-).

Innefattar:

- Recidiverande episoder med:
 - depressiv reaktion
 - psykogen depression
 - reaktiv depression
- Årstidsrelaterad depression

Utesluter:

- Recidiverande kortvariga depressionsepisoder (F38.1)

F33.0 Recidiverande depression, lindrig episod

En sjukdom som karakteriseras av återkommande depressionsepisoder. Den aktuella episoden är lindrig som under F32.0 och anamnes på manisk episod saknas.

F33.1 Recidiverande depression, medelsvår episod

En sjukdom som karakteriseras av återkommande depressionsepisoder. Den aktuella episoden är medelsvår, som under F32.1 och anamnes på manisk episod saknas.

F33.2 Recidiverande depression, svår episod utan psykotiska symtom

En sjukdom som karakteriseras av återkommande depressionsepisoder. Den aktuella episoden är svår men saknar psykotiska symtom. Det finns ingen anamnes på manisk episod.

Egentlig recidiverande depression utan psykotiska symtom
Endogen depression utan psykotiska symtom
Vital depression, recidiverande utan psykotiska symtom

F33.3 Recidiverande depression, svår episod med psykotiska symtom

En sjukdom som karakteriseras av återkommande depressionsepisoder. Den aktuella episoden är svår och det finns psykotiska symtom, som under F32.3. Anamnes på tidigare maniska episoder saknas.

Bipolär sjukdom, depressiv episod, med psykotiska symtom
Depressiv psykogen psykos med psykotiska symtom
Depressiv reaktiv psykos
Egentlig depression med psykotiska symtom
Endogen depression med psykotiska symtom
Psykotisk depression

F33.4 Recidiverande depression utan aktuella symtom

Patienten har tidigare haft två eller flera depressiva episoder enligt definitionen under F33.0-F33.3 men är sedan flera månader fri från depressiva symtom.

F33.8 Andra specificerade recidiverande depressioner

F33.9 Recidiverande depression, ospecificerad

Långvarig depression UNS

F34 Kroniska förstämningssyndrom

Perturbationes mentis affectivae chronicae

Varaktiga och ofta fluktuerande stämningförändringar, där de individuella episoderna inte är tillräckligt uttalade för att kunna

beskrivas som hypomana eller depressiva episoder av lättare grad. Då tillstånden varar i många år, ibland större delen av patientens vuxna liv, orsakar de avsevärt lidande och invaliditet. I några fall kan recidiverande eller enstaka maniska eller depressiva episoder uppträda i samband med ett kroniskt förstämningssyndrom.

F34.0 Cyklotymi

Varaktigt instabilt stämningsslag med åtskilliga episoder av depression och hypomani, inga av dem dock så svåra eller långvariga att diagnosen bipolär sjukdom (F31.-) eller recidiverande depressioner (F33.-) kan ställas. Störningen är vanligt förekommande hos anhöriga till patienter med bipolär sjukdom. Några patienter med cyklotymi utvecklar så småningom bipolär sjukdom.

Affektiv personlighetsstörning
Cykloid personlighet
Cyklotym personlighet

F34.1 Dystymi

Ett kroniskt förstämningstillstånd av depressiv art med flera års varaktighet. Det är inte tillräckligt svårt och de individuella episoderna inte tillräckligt långa för att motivera diagnosen svår, medelsvår eller recidiverande depression (F33.-).

Depressiv neuros
Depressiv personlighetsstörning
Neurotisk depression
Varaktigt tillstånd med ångest och depression

Utesluter:

Tillstånd med ångest och depression (lindriga eller kortvariga) (F41.2)

F34.8 Andra specificerade kroniska förstämningssyndrom

F34.9 Kroniskt förstämningssyndrom, ospecificerat

F38 Andra förstämningssyndrom

Aliae perturbationes mentis affectivae

Andra affektiva sjukdomar som inte motiverar klassifikation enligt F30-F34 då de är varken tillräckligt svåra eller långvariga.

F38.0 Andra enstaka förstämningssyndrom
Blandad affektiv episod**F38.1 Andra recidiverande förstämningssyndrom**
Recidiverande kortvariga depressiva episoder**F38.8 Andra specificerade förstämningssyndrom****F39 Ospecificerat förstämningssyndrom**

Perturbationes animi affectivae non specificatae

Affektiv psykos UNS

NEUROTISKA, STRESSRELATERADE OCH SOMATOFORMA SYNDROM (F40-F48)

Perturbationes somatoformes et ad neurosim et stress pertinentes

Utesluter:

När förenade med beteendestörning under F91.- (F92.8)

F40 Fobiska syndrom

Perturbationes fobicae

En grupp störningar där ångest uppträder enbart eller företrädesvis i vissa väldefinierade situationer som inte innebär en reell fara. Som en följd av ångesten undviker patienten dessa situationer eller uthärdar dem med fasa. Patientens egen oro kan fokuseras på individuella symtom såsom hjärtklappning eller svimningskänslor och är ofta kopplad till en sekundär rädsla för att dö, mista kontrollen eller bli sinnessjuk. Blotta tanken på den fobiska situationen kan framkalla förväntningsångest. Fobisk ångest och depression uppträder ofta samtidigt. Om två diagnoser, fobisk ångest och depressiv episod, ska ställas, eller bara den ena, avgörs av tidsförloppet och av terapeutiska överväganden vid undersökningstillfället.

F40.0 Agorafobi

En relativt väldefinierad grupp av fobier som innefattar rädsla för att lämna hemmet, gå i affärer, folksamlingar och offentliga platser eller att resa ensam med tåg, buss eller flyg. Panikångest uppträder ofta i förbindelse med agorafobi. Depressiva symtom, obsessiva symtom och sociala fobier är också vanligt förekommande delfenomen. Undvikande av den fobiska situationen är ofta ett framträdande drag och några agorafobiska patienter upplever endast ringa ångest då de klarar av att undvika de fobiska situationerna.

Agorafobi utan anamnes på panikattacker

Paniksyndrom med agorafobi

F40.1**Social fobi**

Rädsla för att bli kritiskt granskad av andra människor, vilket leder till undvikande av sociala situationer. Mer genomgripande sociala fobier är vanligtvis associerade med låg självuppfattning och rädsla för kritik. Patienter söker ofta hjälp p.g.a. rodnad, tremor, illamående eller urinträngningar. Patienten är ibland övertygad om att dessa sekundära manifestationer av ångest är det primära problemet. Symtomen kan utvecklas till panikattacker.

Antropofobi
Social neuros

F40.2**Specifika (avgränsade) fobier**

Fobier begränsade till helt specifika situationer såsom ångest för speciella djur, höjder, åskväder, mörker, flygning, stängda rum, besök på offentliga toaletter, intag av viss föda, tandläkare, åsyn av blod eller kroppsskada. Även om den utlösande situationen är avgränsad eller speciell kan kontakt med situationen utlösa panikångest på samma sätt som vid agorafobi och social fobi.

Akrofobi
Djurfobi
Enkel fobi
Klaustrofobi

Utesluter:

Dysmorfofobi (F45.2)
Nosofobi (F45.2)

F40.2B

Djurfobi

F40.2E

Bromhidrosofobi

F40.2F

Erytrofobi

F40.2G

Parasitofobi

F40.2W

Andra specifika fobier

F40.8**Andra specificerade fobier****F40.9****Fobi, ospecificerad**

Fobi UNS
Fobiska tillstånd UNS

F41**Andra ångestsyndrom****Aliae perturbationes anxietatis**

Tillstånd där ångest är huvudsymtom och där ångesten inte är begränsad till särskilda situationer. Depressiva och obsessiva symtom samt ibland även vissa drag av fobisk ångest kan vara närvarande, förutsatt att de uppträder sekundärt eller är mindre uttalade.

F41.0**Paniksyndrom [episodisk paroxysmal ångest]**

Ett obligat fenomen är återkommande attacker av svår panikångest, som är oförutsägbara då de inte är begränsade till särskilda situationer eller omständigheter. Liksom vid andra ångestsyndrom är de dominerande symtomen plötsligt insättande hjärtklappning, bröstsmärtor, kvävningsskänslor, yrsel och överklighetskänslor (depersonalisation eller derealisation). Sekundärt uppträder ofta rädsla för att dö, att förlora kontrollen eller att bli sinnessjuk. Panikångest bör inte användas som huvuddiagnos om patienten är deprimerad vid tidpunkten då ångestfallen startar. Under sådana omständigheter kan panikattacker vara sekundära till depression.

Panikattack
Paniktillstånd

Utesluter:

Paniksyndrom med agorafobi (F40.0)

F41.1**Generaliserat ångestsyndrom**

Ångesten är generaliserad och ihållande men inte begränsad till eller ens mest markerad i vissa situationer eller omständigheter (dvs. är "fritt flytande"). De mest framträdande symtomen varierar men omfattar ihållande nervositet, skakningar, muskulär spänning, svettningar, svinningskänsla, hjärtklappning, yrsel och oro i magen. Rädsla för att själv eller att en anhörig snart ska bli sjuk eller råka ut för en olycka anges ofta.

Ångestneuros
Ångestreaktion
Ångesttillstånd

Utesluter:

Neurasteni (F48.0)

**F41.2 Blandade ångest- och depressions-
tillstånd**

Denna kategori bör användas när symtom på både ångest och depression är närvarande men inget är klart dominerande. Var för sig är symtomen inte heller tillräckligt uttalade för att motivera diagnosen ångest-syndrom eller depressiv episod. När både ångestsymtom och depressiva symtom finns närvarande och är tillräckligt uttalade för att ge stöd åt båda diagnoserna, kodas de var för sig och denna kategori används ej.

Tillstånd med ångest och depression, lindriga eller kortvariga

F41.3 Andra blandade ångesttillstånd

Ångestsymtom i kombination med drag från andra tillstånd beskrivna under F42- F48. Inga av symtomen är allvarliga nog för att motivera en diagnos om de betraktas var för sig.

F41.8 Andra specificerade ångesttillstånd
Ångesthysteri

F41.9 Ångesttillstånd, ospecificerat
Ångest UNS

F42 Tvångssyndrom

**Perturbatio obsessiva -
compulsiva**

Tillståndet karakteriseras av återkommande tvångstankar eller tvångshandlingar. Tvångstankarna är idéer, föreställningar eller impulser som dyker upp i patientens medvetande gång på gång på ett stereotypt sätt. Tankarna är nästan alltid plågsamma och ofta försöker patienten stå emot dem, dock utan framgång. Tankarna upplevs som hans eller hennes egna, även om de är ofrivilliga och ofta motbjudande. Tvångshandlingar eller ritualer är stereotypt beteende som upprepas gång på gång. Handlingarna är varken behagliga eller ändamålsenliga. Deras funktion är att förhindra någon av patienten befarad men objektivt sett osannolik händelse som skulle kunna vara till risk eller skada för patient-en. Vanligtvis upplevs tvångshandlingar som meningslösa eller ineffektiva och patienten gör försök att stå emot att utföra dem. Ångest finns nästan alltid närvarande och förvärras om patienten står emot tvångshandlingarna.

Innefattar:

Anankastisk neuros
Obsessiv-kompulsiv neuros
Obsessiv-kompulsiv störning

Utesluter:

Obsessiv-kompulsiv
personlighetsstörning (F60.5)

**F42.0 Tvångssyndrom präglat av
tvångstankar**

Ett tillstånd främst präglat av tvångstankar eller grubblerier som kan ta formen av idéer, tankebilder eller impulser till handling. Tillståndet är praktiskt taget alltid plågsamt för patienten. Ibland kan tankarna vara ändlösa, villrådigas överväganden över olika alternativ, vilket leder till oförmåga att fatta triviala beslut som är nödvändiga för det dagliga livet. Tvångsmässigt grubbel och depression är nära förbundna och diagnosen tvångssyndrom är mest adekvat när tvångstankar uppstår eller kvarstår utan att patienten samtidigt har en depressiv episod.

**F42.1 Tvångssyndrom präglat av
tvångshandlingar [tvångsritualer]**

Ett tillstånd främst präglat av tvångshandlingar (tvångsritualer). Oftast rör handlingarna hygien (främst handtvättning), upprepade kontroller för att försäkra sig om att inga farliga situationer utvecklas eller en överdrivet pedantisk ordentlighet. Bakom beteendet ligger en fruktan, vanligtvis för fara som kan skada eller som är orsakad av patienten. Den rituella handlingen är ett ineffektivt eller symboliskt försök att värja sig mot faran.

**F42.2 Tvångstankar med
tvångshandlingar**

**F42.8 Andra specificerade
tvångssyndrom**

F42.8A Samlarsyndrom

F42.8W Annat specificerat tvångssyndrom

F42.9 Tvångssyndrom, ospecificerat

F43**Anpassningsstörningar och reaktion på svår stress**

Perturbationes adaptationis et reactio e stress gravi

Denna kategori skiljer sig från andra då den inkluderar störningar som karakteriseras inte bara av symtom och förlopp utan även inbegriper en av två orsaksfaktorer: 1) en exceptionellt traumatisk livshändelse som ger upphov till en akut stressreaktion, eller 2) en betydande förändring av livssituationen som medför en bestående försämring av livsvillkoren, vilket resulterar i en anpassningsstörning. Mindre uttalad psykosocial belastning eller stress av mindre allvarlig typ kan visserligen framkalla eller bidra till utvecklingen av många av de tillstånd som beskrivs i andra avsnitt i detta kapitel, men deras etiologiska betydelse är inte alltid klar och i det enskilda fallet finns ofta en individuell, idiosynkratisk sårbarhet; dvs. belastningen har inte varit nödvändig eller tillräcklig för att förklara störningens uppkomst eller form.

För denna kategori (F43) gäller emellertid att störningen ska vara en direkt konsekvens av akut, allvarligt trauma eller långvarig belastning. De traumatiska händelserna eller den långvariga belastningen är den primära och dominerande orsaksfaktorn och utan någon av dessa skulle störningen inte ha uppstått. Störningarna i denna kategori kan betraktas som maladaptiva reaktioner på allvarlig eller kontinuerlig belastning då reaktionen interfererar med ändamålsenliga anpassningsmekanismer och ger upphov till nedsatt social funktionsförmåga.

F43.0**Akut stressreaktion**

En övergående störning som utvecklas som reaktion på exceptionell fysisk eller psykisk belastning hos en individ som inte uppvisar några tecken på annan psykisk sjukdom. Tillståndet går över på timmar eller några få dagar. Individuell sårbarhet och anpassningsförmåga spelar roll för den akuta stressreaktionens utveckling och svårighetsgrad. Symtomen är blandade och skiftande och består initialt av förvirring med viss insnävning av medvetande och uppmärksamhet, oförmåga att uppfatta stimuli samt desorientering. Detta stadium kan endera följas av ytterligare flykt undan omgivningen och situationen (stigande

till dissociativ stupor - F44.2) eller av agitation och överaktivitet (flyktreaktion eller fuguetillstånd). Autonoma tecken på panikångest (hjärtklappning, ökad svettning, rodnad) är ofta närvarande. Symtomen utvecklas vanligtvis inom några minuter efter den belastande händelsen eller traumat och avklingar inom 2-3 dagar (ofta inom timmar). Partiell eller total amnesi (F44.0) för episoden kan ses. Om symtomen kvarstår bör ändring av diagnos (och behandling) övervägas.

Akut krisreaktion

Akut reaktion på stress

Kristillstånd

Psykisk chock

Stridsutmattning (combat fatigue)

F43.1**Posttraumatiskt stressyndrom (PTSD)**

Ett tillstånd som uppstår som fördröjd eller långvarig reaktion på en traumatisk händelse eller situation (av kortare eller längre varaktighet) av exceptionellt hotande eller katastrofalt slag, som kan väntas medföra kraftig påverkan på praktiskt taget alla människor.

Predisponerande faktorer som personlighetsdrag (tvångsmässiga eller asteniska) eller anamnes på neurotisk störning kan sänka tröskeln för risken att utveckla syndromet eller förvärra förloppet men de är varken nödvändiga eller tillräckliga för att förklara uppkomsten. Typiska fenomen inkluderar episoder av återupplevande av traumat i form av påträngande minnen ("flashbacks"), drömmar eller marträmmor som uppträder mot en bakgrund av känslomässig stumhet och avflackning, tillbakadragande från andra människor, nedsatt reaktivitet på omgivningsfaktorer, anhedoni och undvikande av aktiviteter och situationer som påminner om traumat. Det finns ofta ett tillstånd av autonom irritabilitet, ökad vaksamhet och förhöjd alarmberedskap samt insomni. Ängest och depression är ofta förenade med tidigare nämnda symtom och tecken och självmordstankar är inte ovanliga. Tillståndet utvecklas efter traumat med en latenstid som kan variera från några veckor till månader. Förloppet är fluktuerande men full remission kan ses i de flesta fall. Hos en minoritet av patienterna kan tillståndet bli kroniskt och pågå i många år, vilket så småningom leder till en varaktig personlighetsförändring (F62.0).

Traumatisk neuros

F43.2 Anpassningsstörning

Tillstånd med subjektivt obehag och emotionella störningar som vanligtvis leder till nedsatt social funktionsförmåga. Tillståndet uppstår under en period av nyanpassning till förändrade livsomständigheter eller belastande livssituationer. Belastningen kan ha menligt påverkat individens sociala nätverk (smärtsam förlust, separation) eller ett större system av socialt stöd och sociala värderingar (emigration, flyktingstatus), eller representera ett utvecklingssteg eller en kris (börja skolan, bli förälder, misslyckas med att uppnå ett personligt mål, pensionering). Individuell predisponering eller vulnerabilitet spelar en viktig roll i risken för och utvecklingen av en anpassningsstörning men det antas att tillståndet inte skulle ha utvecklats utan den aktuella belastningen.

Manifestationerna varierar och inkluderar sänkt grundstämning, ångest eller oro (eller en blandning av båda), en känsla av maktlöshet, att inte kunna planera framåt eller fortsätta på nuvarande sätt, nedsatt förmåga att utföra dagliga göromål. Tillståndet kan åtföljas av beteendestörningar, speciellt hos ungdomar. Den kliniska bilden kan domineras av korta eller längre depressionsepisoder eller störning av andra känslor samt av beteendet.

Kulturchock
Sorgreaktion

Utesluter:

Separationsångest i barndomen
(F93.0)

F43.8 Andra specificerade reaktioner på svår stress

Innefattar:

Utmattningssyndrom

F43.8A Utmattningssyndrom

F43.8W Andra specificerade reaktioner på svår stress än utmattningssyndrom

F43.9 Reaktion på svår stress, ospecificerad

F44

Dissociativa syndrom

Perturbationes dissociativae

Det gemensamma för dissociativa tillstånd eller konversionstillstånd är partiell eller total förlust av normal integration mellan minnen av det förflutna, medvetandet om identitet och omedelbara sensationer samt kontroll över den kroppsliga motoriken. Alla typer av dissociativa tillstånd brukar gå i remission efter några veckor eller månader, särskilt om de har föregåtts av en traumatisk livshändelse. Vissa störningar, särskilt förlamningar och känslobortfall, kan bli mer kroniska om debuten är associerad med olösliga problem eller interpersonella svårigheter. Dessa störningar har tidigare klassificerats som olika typer av "konversionshysteri". De förmodas vara framkallade av psykologiska faktorer och är i tid nära förbundna med traumatiska händelser, olösliga och svårtolererade problem eller störda relationer. Symtomen representerar ofta patientens uppfattning om hur en fysisk sjukdom manifesterar sig. Medicinsk undersökning och utredning kan inte avslöja någon känd kroppslig eller neurologisk sjukdom.

Däremot finns tecken på att funktionsförlusten är ett uttryck för en känslomässig konflikt eller känslomässiga behov. Symtomen kan ha utvecklats i nära relation till psykologisk stress och uppträder ofta akut. Bara tillstånd med fysiska funktioner som normalt står under viljemässig kontroll samt känslobortfall ska inkluderas. Tillstånd med smärta och andra mer komplexa fysiska sensationer medierade via det autonoma nervsystemet klassificeras under somatiseringssyndrom (F45.0). Allvarlig fysisk eller psykisk sjukdom kan uppenbara sig i ett senare skede och denna möjlighet måste alltid hållas i minnet.

Innefattar:

Hysteri
Hysterisk psykos
Konversionshysteri
Konversionsreaktion

Utesluter:

Medveten simulering (Z76.5)

F44.0**Dissociativ amnesi**

Störningens mest framträdande drag är minnesförlust, vanligen rörande viktiga händelser av färskt datum. Minnesförlusten beror inte på organisk sjukdom och är för uttalad för att kunna förklaras med vanlig glömska eller trötthet. Amnesin är ofta fokuserad kring traumatiska händelser, såsom olyckor och oväntade dödsfall, och är vanligtvis partiell och selektiv. Total och generell amnesi är ovanlig och oftast del av ett fuguetillstånd (F44.1). Om detta är fallet ska tillståndet klassificeras så. Diagnosen (dissociativ amnesi) ska inte ställas i närvaro av organisk hjärnsjukdom, intoxication eller excessiv utmattning.

Utesluter:

Amnesi:

- anterograd (R41.1)
- retrograd (R41.2)
- UNS (R41.3)

Amnesi orsakad av alkohol eller andra psykoaktiva substanser (F10-F19 med gemensam fjärdeposition .6)

Icke alkoholutlöst amnestiskt syndrom (F04)

Postiktal amnesi vid epilepsi (G40.-)

F44.1**Dissociativ fugue**

Dissociativ fugue har den dissociativa amnesins samtliga kännetecken. Därutöver tillkommer ett målmedvetet resande som överskrider vad som är normalt för patienten. Utöver total amnesi för fugueperioden, ter sig patientens beteende helt normalt för en oberoende observatör.

Utesluter:

Postiktal fugue vid epilepsi (G40.-)

F44.2**Dissociativ stupor**

Dissociativ stupor diagnostiseras på basen av uttalad minskning eller total frånvaro av kroppsliga rörelser som normalt står under viljans kontroll och normala reaktioner på externa stimuli som ljus, ljud och beröring.

Undersökning och utredning ger inga bevis för någon fysisk orsak. Däremot finns ofta positiva tecken på psykologiska orsaksfaktorer i form av nyligen genomgången trauma eller belastning.

Utesluter:

Organisk katatoni (F06.1)

Stupor:

- depressiv (F31-F33)
- kataton (F20.2)
- manisk (F30.2)
- UNS (R40.1)

F44.3**Transtillstånd och besatthet**

Störningar med en övergående förlust av känsla för personlig identitet och full medvetenhet om omgivningen. Här ska bara inkluderas transtillstånd som är ofrivilliga eller oönskade och som uppträder utanför religiöst eller kulturellt accepterade situationer.

Utesluter:

Tillstånd förenade med:

- akuta eller övergående psykotiska störningar (F23.-)
- intoxication med psykoaktiva substanser (F10-F19 med gemensam fjärdeposition .0)
- organisk personlighetsstörning (F07.0)
- postkontusionellt syndrom (F07.2)
- schizofreni (F20.-)

F44.4**Dissociativ motorisk störning**

Visar sig oftast som en oförmåga att röra hela eller delar av en extremitet. Det kan finnas likheter med nästan vilken form som helst av ataxi, apraxi, akinesi, afoni, dysartri, dyskinesi, krampanfall eller förlamning.

Psykogen afoni

Psykogen dysfoni

F44.4A

Psykogen dysfoni/afoni

F44.4B

Psykogent betingad artikulationsstörning

F44.4W

Annan specificerad psykogen motorisk störning

F44.5**Dissociativa kramper**

Dissociativa kramper kan i hög grad likna epileptiska kramper vad beträffar rörelser, medan tungbett, blåmärken p.g.a. fall och urininkontinens är ovanliga. Medvetandet är bevarat eller ersatt med ett tillstånd av stupor eller trans.

F44.6**Dissociativ anestesi**

Anestesins utbredningsområde på huden har ofta gränser som tydliggör dess samband med patientens uppfattning om kroppsliga funktioner snarare än medicinsk kunskap. Det kan finnas selektiva bortfall av sensoriska kvaliteter som inte går att förena med neurologisk sjukdom.

Känselförlusten kan åtföljas av klagomål på parestesier. Syn- och hörsselförlust vid dissociativa tillstånd är sällan total.

Psykogen dövhet

- F44.7 Blandade dissociativa syndrom**
Kombination av störningar
specifiserade under F44.0-F44.6
- F44.8 Andra specificerade dissociativa syndrom**
Gansers syndrom
Multipel personlighet
Psykogen konfusion
Psykogent skymningstillstånd
- F44.9 Dissociativt syndrom, ospecificerat**

F45 Somatoforma syndrom

Perturbationes somatoformes

Det främsta särdraget är återkommande klagomål på kroppsliga symtom i förening med upprepade krav på medicinska undersökningar, trots tidigare negativa fynd och försäkringar om att symtomen inte har någon kroppslig orsak. Om det finns en kroppslig sjukdom kan denna inte förklara symtomens art eller omfattning och ej heller patientens oro och fixering vid symtomen.

Utesluter:

- Dissociativa syndrom (F44.-)
- Dyslali (F80.0)
- Härryckning (F98.4)
- Läspning (F80.8)
- Nagelbitning (F98.8)
- Psykologiska och beteendefaktorer med betydelse för störningar eller sjukdomar som klassificeras på annan plats (F54)
- Tics (hos barn och ungdom) (F95.-)
- Tourettes syndrom (F95.2)
- Trikotillomani (F63.3)
- Tumsugning (F98.8)

F45.0 Somatiseringssyndrom

Ett syndrom som karakteriseras av multipla, återkommande och föränderliga kroppsliga symtom med en duration på minst två år. De flesta patienter har en lång och komplicerad anamnes med kontakter inom både primärvård och specialistvård. Det finns många negativa undersökningsresultat eller fruktlösa explorativa operationer. Symtom hänförs till alla delar av kroppen eller till vilket organsystem som helst. Störningens förlopp är kroniskt och fluktuerande och ofta förenat med försämrade sociala, interpersonella eller familjära relationer och beteenden. Kortvariga tillstånd (mindre än två år) och mindre omfattande symptomatologi

bör klassificeras som odifferentierad somatoform störning (F45.1)

Briquets sjukdom

Multipel psykosomatisk sjukdom

Utesluter:

Medveten simulering (Z76.5)

F45.1 Odifferentierat somatoformt syndrom

När multipla, varierande och ihållande kroppsliga symtom föreligger men då den kompletta och typiska kliniska bilden vid somatoforma syndrom inte är uppfylld ska diagnosen odifferentierad somatoform störning övervägas.

Odifferentierad psykosomatisk sjukdom

F45.2 Hypokondri

Kännetecknas av en ständig upptagenhet med möjligheten att ha en eller flera allvarliga och progredierande kroppsliga sjukdomar. Patienten klagar ständigt över kroppsliga symtom eller är ständigt upptagen av sitt utseende. Kroppens normala eller vanliga signaler och utseendemässiga varianter tolkas ofta av patienten som abnorma eller skrämmande. Uppmärksamheten är vanligen fokuserad på ett eller två av kroppens organsystem. Sänkt grundstämning och ångest är oftast närvarande och kan motivera ytterligare diagnoser.

- Dysmorfofobi
- Hypochondriasis
- Hypokondrisk neuros
- Nosofobi

Utesluter:

- Dysmorfofobi av vanföreställningskaraktär (F22.8)
- Fixerade vanföreställningar om kroppsfunktioner eller kroppsform (F22.-)

F45.2A Dysmorfofobi

F45.2B Nosofobi

F45.2C Cancerofobi

F45.2D Venereofobi

F45.2X Hypokondri, ospecificerad

F45.3 Somatoform autonom dysfunktion

Symtom presenteras av patienten som om de berodde på fysisk sjukdom i ett system eller ett organ som helt eller delvis står under autonom innervation och kontroll såsom kardiovaskulära, gastro-intestinala, respiratoriska och urogenitala system. Symtomen är vanligtvis av två typer, men ingen av dessa tyder på någon kroppslig sjukdom i det system eller organ som symtomet hänförs till. Den ena symtomtypen utgörs av objektiva tecken på ökad autonom aktivitet såsom palpitationer, ökad svettning, rodnad och skakningar samt uttryck för fruktan och oro över möjligheten att ha drabbats av en kroppslig sjukdom. Den andra typen är subjektiva klagomål av ospecifik eller föränderlig natur såsom flyktiga smärtor, brännande känslor, tyngdkänsla, stramhet och uppblåsthet, vilka av patienten hänförs till ett specifikt organsystem.

- Da Costas syndrom
- Hjärtneuros
- Magneuros
- Neurocirkulatorisk asteni
- Psykogena former av:
 - aerofagi
 - diarré
 - dyspepsi
 - dysuri
 - flatulens
 - frekvent urinering
 - hicka
 - hosta
 - hyperventilation
 - irritabel tarm
 - pylorospasm

Utesluter:

Psykologiska faktorer och beteendefaktorer med betydelse för störningar eller sjukdomar som klassificeras på annan plats (F54)

F45.4 Kroniskt somatoformt smärtsyndrom

Patientens huvudsakliga besvär är ihållande, uttalade och störande smärtor som inte kan förklaras till fullo med fysiologiska processer eller fysisk sjukdom och som förekommer tillsammans med konflikter eller psykosociala problem som är allvarliga nog att tillåta slutsatsen att dessa har förorsakat tillståndet. Resultatet för patienten blir ofta en markant ökning av stöd och uppmärksamhet, endera personlig eller medicinsk. Psykogen betingad smärta som uppträder under förloppet av en depressiv episod eller ett schizofrent syndrom ska inte inkluderas här.

- Psykalgi
- Psykogen huvudvärk
- Psykogen ryggvärk
- Somatoformt smärttillstånd

Utesluter:

Ryggvärk UNS (M54.9)

Smärta:

- akut (R52.0)
- behandlingsresistent (R52.1)
- kronisk (R52.2)
- spänningshuvudvärk (G44.2)
- UNS (R52.9)

F45.8 Andra specificerade somatoforma syndrom

Här klassificeras andra typer av störningar som påverkar sensoriet, funktion eller beteende, vilka inte beror på kroppslig sjukdom, inte medieras via det autonoma nervsystemet, är begränsade till specifika system eller delar av kroppen och har nära relation till belastande händelser eller problem.

Bruxism

Psykogen:

- dysfagi, innefattande ”globus hystericus”
- dysmenorré
- klåda
- tortikollis

F45.9 Somatoformt syndrom, ospecificerat

Psykosomatisk sjukdom UNS

F48**Andra neurotiska syndrom**

Aliae perturbationes neuroticae

F48.0**Neurasteni**

Denna störning uppvisar betydande kulturella variationer. Två huvudtyper förekommer och de överlappar varandra. Vid den ena formen är det dominerande symtomet klagomål på ökad uttrötthet efter mental ansträngning, ofta i förening med nedsatt arbetsprestation eller nedsatt förmåga att utföra dagliga göromål. Den mentala uttröttheten beskrivs oftast som obehaglig påverkan av distraherande tankar eller minnen, koncentrationssvårigheter och ineffektivt tänkande. Vid den andra typen ligger tyngdpunkten på kroppslig eller fysisk svaghet och utmattning efter minimal ansträngning. Detta åtföljs av muskelsmärter, muskelspänningar och svårigheter att slappna av. Vid bägge formerna finns en mängd andra obehagliga förmågelösheter såsom yrsel, spänningshuvudvärk och osäkerhets-känslor. Oro över minskat fysiskt och psykiskt välbefinnande, irritabilitet, anhedoni och olika grad av lättare nedstämdhet och ångest är alla vanliga fenomen. Sönnen är oftast störd i den initiala och mellersta fasen men hypersomni kan också förekomma.

Trötthetssyndrom UNS

Tilläggskod kan användas för att identifiera tidigare fysisk sjukdom

Utesluter:

- Asteni UNS (R53)
- Kroniskt trötthetssyndrom (G93.3)
- Psykasteni (F48.8)
- Sjukdomskänsla och trötthet (R53)
- Trötthetssyndrom efter virusinfektion (G93.3)
- Utbrändhet (Z73.0)
- Utmattningssyndrom (F43.8)

F48.1**Depersonalisations-derealisationssyndrom**

En ovanlig störning, där patienten påtalar kvalitetsförskjutningar i sin mentala aktivitet, kropp och omgivning, som alla har blivit överkliga, avlägsna eller "automatiserade". Bland syndromets många och skiftande fenomen klagar patienten oftast på förlust av känslor, en upplevelse av främlingskap eller distans till sina egna tankar, sin egen kropp eller omgivningen. Trots upplevelsens dramatiska karaktär är patienten medveten om att någon verklig förändring inte har skett. Sensoriet är normalt och kapaciteten till känslomässiga uttryck är intakt. Depersonalisations-derealisationssymtom kan förekomma som delsymtom vid schizofreni, depression, fobiska och obsessiva-kompulsiva tillstånd och de ska då kodas enligt huvuddiagnosen.

F48.8**Andra specificerade neurotiska syndrom**

- Dhats syndrom
- Psykasten neuros
- Psykasteni
- Psykogen synkope
- Yrkesneuros, inkluderande skrivkramp

F48.9**Neurotiskt syndrom, ospecificerat**

Neuros UNS

BETEENDESTÖRNINGAR FÖRENADE MED FYSIOLOGISKA RUBBNINGAR OCH FYSISKA FAKTORER (F50-F59)

Syndromata morum e perturbationibus
physiologicis et factoribus physicis

F50

Ätstörningar

Perturbationes edendi

Ätbeteendestörning

Utesluter:

Anorexi UNS (R63.0)

Matvägran hos spädbarn och barn
(F98.2)

Polyfagi (R63.2)

Svårigheter med och misskötsel av
födointag (R63.3)

F50.0

Anorexia nervosa

En störning som karakteriseras av avsiktlig viktnedgång, framkallad och vidmakthållen av patienten själv. Störningen uppträder oftast hos tonårsflickor och yngre vuxna kvinnor men även tonårspojkar och yngre vuxna män kan drabbas, liksom barn strax före puberteten och kvinnor fram till menopaus. Störningen är kopplad till en specifik psykopatologi, där förändrad kroppsuppfattning dominerar. Rädslan för fetma och övervikt blir en övervärdig idé och patienten strävar efter en låg kroppsvikt. Undernäring av varierande svårighetsgrad förekommer ofta, med sekundära endokrina och metaboliska rubbningar samt störda kroppsfunktioner. Symtomen innefattar inskränkt diet, excessiv fysisk aktivitet, självframkallade kräkningar och användning av avmagringsmedel, laxermedel och diuretika.

Utesluter:

Aptitförlust (R63.0)

Psykogen aptitförlust (F50.8)

F50.1

Atypisk anorexia nervosa

Störningar som uppfyller några av kriterierna för anorexia nervosa men där den samlade kliniska bilden inte helt uppfyller vad som krävs för diagnos enligt F50.0. Exempelvis kan något av huvudsymtomen, såsom amenorré eller stark rädsla för fetma, saknas trots kraftig viktnedgång och viktreducerande beteende. Denna diagnos ska inte ställas vid närvaro av en fysisk sjukdom som medför viktörlust.

F50.2

Bulimia nervosa

Syndromet karakteriseras av återkommande hetsätningsepisoder samt överdriven upptagenhet med viktkontroll som leder till ett mönster av hetsätning som följs av kräkning eller bruk av laxantia. Denna störning delar många psykologiska faktorer med anorexia nervosa, bl a en överdriven oro för kroppens utseende och vikt. Upprepade kräkningar medför ofta elektrolytrubbningar och fysiska komplikationer. Det finns ofta, dock ej alltid, en anamnes på någon episod med anorexia nervosa månader eller år tidigare.

Bulimi UNS

Hyperorexia nervosa

F50.3

Atypisk bulimia nervosa

Här klassificeras ätstörningar som uppfyller några av kriterierna för bulimia nervosa men där den kliniska bilden som helhet inte ger fog för diagnosen. Exempelvis kan det förekomma episoder med hetsätning och överförbrukning av laxermedel utan signifikant viktörlust eller kan den typiska överdrivna oron för figuren och vikten saknas.

F50.4

Överdrivet ätande sammanhängande med andra psykiska störningar

Överdrivet ätande till följd av belastande faktorer i omgivningen, såsom närståendes död, olycka eller barnafödande.

Överdrivet ätande av psykogena
orsaker

Utesluter:

Fetma (E66.-)

F50.5

Kräkningar sammanhängande med andra psykiska störningar

Upprepade kräkningar som förekommer vid dissociativa tillstånd (F44.-) och hypokondri (F45.2) och som inte helt kan förklaras med somatiska tillstånd

Psykogena kräkningar

Tilläggskod kan användas för att ange associerad kroppslig störning

Utesluter:

Illamående (R11)

Kräkning UNS (R11)

F50.8 Andra specificerade ätstörningar

Picasyndrom hos vuxna
Psykogen aptitförlust

Utesluter:

Picasyndrom hos spädbarn och barn
(F98.3)

F50.9 Ätstörning, ospecificerad**F51 Icke organiska sömnstörningar**

Perturbationes somni non organicae

Sömnstörning är ett vanligt symptom vid andra sjukdomar, både psykiska och fysiska. Om en sömnstörning hos en viss patient ska betraktas som ett oberoende tillstånd eller som ett symptom på en sjukdom som klassificeras på annan plats avgörs av klinisk bild, förlopp samt av terapeutiska överväganden och terapeutiska prioriteringar vid konsultationen. Om sömnstörningen är ett av patientens största problem och om den uppfattas som ett oberoende tillstånd ska i allmänhet denna kod användas, eventuellt tillsammans med andra passande diagnoser som täcker övrig psykopatologi och patofysiologi hos den enskilda patienten. Detta avsnitt omfattar bara sådana sömnstörningar som primärt har emotionella orsaker och inte beror på identifierbara fysiska tillstånd som klassificeras på annan plats.

Utesluter:

Organiska sömnstörningar (G47.-)

F51.0 Icke organisk sömnlöshet

Ett tillstånd med otillfredsställande kvalitet eller kvantitet på sömnen under en längre tid. Sömnstörningen innefattar insomningssvårigheter, avbruten sömn och tidigt morgonuppvaknande. Insomnia är ett vanligt symptom vid många psykiska och fysiska sjukdomar och får kodas här, förutom till den underliggande sjukdomen, bara om insomnia dominerar den kliniska bilden.

Utesluter:

Organisk sömnlöshet (G47.0)

F51.1 Icke organisk hypersomni

Hypersomni definieras som ett tillstånd med endera ökad dagtrötthet och sömnattacker (som inte beror på sömnbrist) eller förlängd övergångsperiod mellan uppvaknandet och full vakenhet. När tillståndet inte har organisk orsak är det vanligen associerat med psykisk sjukdom.

Utesluter:

Narkolepsi (G47.4)

Organisk hypersomni (G47.1)

F51.2 Icke organisk störning i dygnsrytmen

Störd sömn-vakenhetsrytm, definierad som bristande överensstämmelse mellan patientens egen och omgivningens sedvanliga rytm för sömn/vakenhet. Detta resulterar i klagomål på endera insomnia eller hypersomnia.

Psykogent omvärd circadisk dygnsrytm

Psykogent omvärd sömnrytm

Utesluter:

Organisk störning i dygnsrytmen
(G47.2)

F51.3 Sömngång [sömnambulism]

Sömnambulism eller sömngång är ett tillstånd med förändrad medvetenhet där fenomen både från sömn och vakenhet ingår. Under en sömngångsepisod stiger individen upp från sängen, vanligtvis under nattsömnens första tredjedel, och vandrar omkring med sänkt uppmärksamhetsgrad, förlängsamrad reaktionsförmåga och försämrade motoriska färdigheter. Vid uppvaknandet märks ofta amnesi för perioden.

F51.4 Nattnskräck

Tillståndet kan betraktas som en extrem form av sömngångeri och visar sig som nattliga episoder med uttalad rädsla och panikångest med skrik, motorisk oro och autonom hyperaktivitet. Individen sätter sig upp eller går upp, vanligtvis under första tredjedelen av nattsömn, paniskt skrikande. Ofta rusar individen till dörren som för att försöka fly men lämnar sällan rummet. Minnesbilder för händelsen är ofta begränsade (vanligtvis ett eller två minnesfragment).

- F51.5 Mardrömmar**
Drömmupplevelser laddade med ångest och skräck och med detaljerade minnen av dröminnehållet. Drömmupplevelserna är mycket livliga och innehåller ofta teman där överlevnad, säkerhet och självkänsla är hotade. Ofta återkommer samma eller liknande teman i mardrömmarna. Under en typisk episod finns en viss grad av autonom hyperaktivitet men inga våldsamma rop eller motorisk oro. Vid uppvaknandet blir patienten snabbt klar och orienterad.
 Ångestdrömmar
- F51.8 Andra specificerade icke organiska sömnstörningar**
- F51.9 Icke organisk sömnstörning, ospecificerad**
 Emotionell sömnstörning UNS
- F52** **Sexuell dysfunktion, ej orsakad av organisk störning eller sjukdom**
 Dysfunctio sexualis, a perturbatione organica sive morbo organico non provocata
Sexuella dysfunktioner omfattar en rad tillstånd där en individ är oförmögen till önskad sexuell aktivitet. Det sexuella gensvaret är en psykosomatisk process och både psykologiska och somatiska faktorer är oftast orsak till sexuell dysfunktion.
 Utesluter:
 Dhats syndrom (F48.8)
- F52.0 Nedsatt libido**
Huvudproblemet är avsaknad av eller nedsatt sexuell lust och detta är inte sekundärt till andra sexuella problem såsom erektil dysfunktion eller dyspareuni.
 Frigiditet
 Hypoaktiv störning av sexuell lust
- F52.1 Sexuell aversion och avsaknad av sexuell njutning**
Antingen medför tanken på sexuell aktivitet så mycket obehag, fruktan eller ångest att sexuella aktiviteter undviks (sexuell aversion) eller är de sexuella reaktionerna normala med förmåga till orgasm men normala lustkänslor saknas (brist på sexuell njutning).
 Sexuell anhedoni
- F52.2 Uteblivet genitalt gensvar**
Huvudproblemet för män är erektil dysfunktion (svårigheter att utveckla eller upprätthålla tillräcklig erektion för att genomföra ett adekvat samlag). Hos kvinnor visar sig tillståndet som vaginal torrhet eller minskad genital lubrikation i samband med sexuell aktivitet.
 Psykogen impotens
 Utesluter:
 Impotens av organisk orsak (N48.4)
- F52.3 Orgasmstörning**
 Utebliven orgasm eller orgasm som är markant fördröjd.
 Hämmad orgasm (kvinnlig, manlig)
 Psykogen anorgasmi
- F52.4 Prematur ejakulation**
Oförmåga att kontrollera ejakulationsreflexen tillräckligt länge för att tillfredsställa båda parter.
- F52.5 Icke organisk vaginism**
Spasm i bäckenmuskulaturen som omger vagina vilket omöjliggör eller försvårar införandet av penis.
 Psykogen vaginism
 Utesluter:
 Vaginism (organisk) (N94.2)
- F52.6 Icke organisk dyspareuni**
Dyspareuni (smärtor vid samlag) kan uppträda hos både män och kvinnor. Detta kan oftast hänföras till lokal patologi och ska då kodas under respektive patologiskt tillstånd. Denna kategori ska bara användas i avsaknad av någon primär, icke organisk sexuell dysfunktion som vaginism eller vaginal torrhet.
 Psykogen dyspareuni
 Utesluter:
 Dyspareuni (organisk) (N94.1)
- F52.7 Överdriven sexualdrift**
 Nymfomani
 Satyriasis
- F52.8 Andra specificerade sexuella dysfunktioner, ej orsakade av organisk störning eller sjukdom**
- F52.9 Ospecificerad sexuell dysfunktion, ej orsakad av organisk störning eller sjukdom**

F53**Psykiska störningar och beteendestörningar sammanhängande med barnsängstiden, vilka ej klassificeras på annan plats**

Perturbationes mentis et morum ad puerperium pertinentes, non alibi classificatae

Här klassificeras bara psykiska störningar associerade med puerperiet (med debut inom 6 veckor efter förlossningen) som inte uppfyller kriterierna för störningar klassificerade på andra ställen i detta kapitel. Detta kan bero på ofullständig information eller på speciella kliniska drag som omöjliggör klassifikation på annan plats.

F53.0 Lindriga psykiska störningar och beteendestörningar sammanhängande med barnsängstiden, vilka ej klassificeras på annan plats

Förlossningsdepression (depression efter förlossningen)
Postpartum-depression UNS
Puerperal depression UNS

F53.1 Svåra psykiska störningar och beteendestörningar sammanhängande med barnsängstiden, vilka ej klassificeras på annan plats

Puerperal psykos UNS

F53.8 Andra specificerade psykiska störningar och beteendestörningar sammanhängande med barnsängstiden, vilka ej klassificeras på annan plats**F53.9 Psykisk störning, ospecificerad, sammanhängande med barnsängstiden****F54****Psykologiska faktorer och beteendefaktorer med betydelse för störningar eller sjukdomar som klassificeras på annan plats**

Factores mentales et factores morum ad perturbationes sive morbos alibi classificatos pertinentes

Denna kategori ska användas när psykologiska eller beteendemässiga faktorer antas ha spelat en väsentlig roll för etiologin av en somatisk sjukdom som kan klassificeras till andra kapitel. De psykiska symtom som eventuellt kommer till uttryck (oro, konflikter, bekymmer) är milda, ofta långdragna och motiverar inte i sig själva användandet av andra kategorier ur detta kapitel.

Psykologiska faktorer som påverkar kroppsliga tillstånd
Exempel på användning av kategorin är:

- astma F54 och J45.-
- colon irritabile F54 och K58.-
- dermatit F54 och L23-L25
- irritable bowel syndrome [IBS] F54 och K58.-
- magsår F54 och K25.-
- ulcerös kolit F54 och K51.-
- urtikaria F54 och L50.-

Tilläggskod kan användas för att ange associerad kroppslig störning

Utesluter:

Spänningshuvudvärk (G44.2)

F55**Missbruk av substanser som ej är beroendeframkallande**

Abusus substantiarum non addictivarum

Omfattar en stor mängd medikamenter och folkmediciner där de viktigaste grupperna är a) icke beroendeframkallande psykotropa farmaka, t.ex. antidepressiva läkemedel, b) laxantia, c) icke receptbelagda analgetika såsom salicylater och paracetamol. Stadigvarande bruk av dessa substanser leder ofta till onödiga kontakter med läkare eller annan vårdpersonal och kan ibland ge upphov till fysiska skador. Försök att avråda ifrån eller förbjuda bruket möts ofta med motstånd, trots upplysningar och eventuella fysiska skador såsom njurpåverkan eller elektrolytrubbningar. Trots att patienten uppenbarligen är starkt motiverad att ta substansen uppstår varken beroende eller abstinenssymtom av den typ som ses vid bruk av de psykoaktiva substanser som specificeras under F10-F19.

Missbruk av:

- antacida
- laxermedel
- paracetamol
- salicylater
- steroider eller hormoner
- vitaminer
- örter eller folkmediciner

Utesluter:

Missbruk av psykoaktiva substanser (F10-F19)

F59**Ospecificerade beteendesyndrom förenade med fysiologiska störningar och fysiska faktorer**

Syndromata morum non specificata cum perturbationibus physiologicis et factoribus physicis

Psykogen fysiologisk dysfunktion
UNS

PERSONLIGHETSSTÖRNINGAR OCH BETEENDESTÖRNINGAR HOS VUXNA (F60-F69)

Perturbationes personalitatis et perturbationes morum adultorum

Detta avsnitt omfattar en rad störningar och beteendemönster av klinisk signifikans som ofta blir varaktiga och som framstår som ett uttryck för patientens karakteristiska livsstil och hållning till sig själv och andra. Några av dessa störningar och beteendemönster uppstår tidigt i individens utveckling och är resultatet av såväl konstitutionella faktorer som miljöpåverkan medan andra utvecklas senare i livet. Specifika personlighetsstörningar (F60.-), personlighetsstörningar av blandtyp och andra personlighetsstörningar (F61.-) och icke organiska personlighetsstörningar (F62.-) är djupt genomgripande och varaktiga beteendemönster som manifesterar sig som onyanserade reaktioner på en mängd personliga och sociala situationer. De representerar extrema eller betydande avvikelser från hur genomsnittsmänniskan agerar i en viss kulturell omgivning, både tankemässigt, känslomässigt och särskilt relationsmässigt. Dessa beteendemönster är oftast stabila och omfattar många beteendefunktioner och psykologiska funktioner. De är ofta, men inte alltid, förenade med olika grader av subjektivt lidande och nedsatt social funktionsförmåga.

F60**Specifika personlighetsstörningar**

Perturbationes personalitatis specificae

Dessa är uttalade störningar i individens personlighetsstruktur och beteendemönster. De är inte ett direkt resultat av hjärnsjukdom, hjärnskada eller andra hjärnaffektationer och ej heller av andra psykiatriska åkommor. Störningarna påverkar åtskilliga områden av personligheten och är nästan alltid förbundna med subjektivt obehag och sociala svårigheter. De manifesterar sig oftast i barndomen eller tonåren och fortsätter genom vuxenåldern.

F60.0 Paranoid personlighetsstörning

En personlighetsstörning som karakteriseras av extrem känslighet för misslyckanden och avvísningar, oförmåga att förlåta förolämpningar, misstänksamhet med en tendens att misstolka neutrala eller vänliga handlingar som fientliga eller nedvärderande, återkommande grundlösa misstankar om att partnern är otrogen och ivrigt försvar av egna rättigheter. Det kan finnas en överdriven föreställning om sin egen betydelse och roll som normgivare.

Personlighetsstörning:

- expansiv paranoid
- fanatisk
- kverulantisk
- paranoid
- sensitiv paranoid

Utesluter:

- Paranoia (F22.0)
- Paranoia querulans (F22.8)
- Paranoid psykos (F22.0)
- Paranoid schizofreni (F20.0)
- Paranoida tillstånd (F22.0)

F60.1 Schizoid personlighetsstörning

En personlighetsstörning som karakteriseras av tillbakadragenhet från känslomässiga, sociala eller andra medmänskliga kontakter men med en förkärlek för fantasi, ensamma aktiviteter och introspektion. Det finns en nedsatt förmåga att uttrycka känslor och uppleva glädje.

Utesluter:

- Aspergers syndrom (F84.5)
- Schizofreni (F20.-)
- Schizoid störning i barndomen (F84.5)
- Schizotyp störning (F21)
- Vanföreställningssyndrom (F22.0)

F60.2 Antisocial personlighetsstörning

En personlighetsstörning som karakteriseras av bristande hänsynstagande till sociala förpliktelser och andra människors känslor. Det finns en stor diskrepans mellan beteende och rådande sociala normer. Beteendet modifieras knappast av obehagliga erfarenheter, inklusive straff. Frustrationströskeln är låg och detsamma gäller tröskeln för aggression, inklusive våldshandlingar. Det finns en tendens att skylla på andra eller att

bortförklara beteenden som leder till konflikt med samhället genom trovärdiga rationaliseringar.

Personlighetsstörning:

- amoralisk
- antisocial
- asocial
- psykopatisk
- sociopatisk

Utesluter:

- Beteendestörningar av utagerande slag (F91.-)
- Emotionellt instabil personlighetsstörning (F60.3)

F60.3 Emotionellt instabil personlighetsstörning

En personlighetsstörning som karakteriseras av en uttalad tendens att agera impulsivt och utan att betänka eventuella konsekvenser. Humöret är oberäkneligt och föränderligt. Det är vanligt med affektutbrott och en oförmåga att kontrollera de våldsamma reaktionerna. Det finns en tendens till grälsjukt och konfliktsökande beteende, speciellt då impulsiva handlingar bromsas eller hindras. Två typer av personlighetsstörningen kan urskiljas: den impulsiva typen som främst karakteriseras av emotionell instabilitet och brist på impuls kontroll och borderlinetypen som karakteriseras av osäkerhet vad beträffar självuppfattning, livsmål och inre val, en kronisk känsla av inre tomhet, intensiva och instabila interpersonella relationer samt en tendens till självdestruktivt beteende inklusive suicidhandlingar och suicidförsök.

Personlighetsstörning:

- aggressiv
- borderline
- explosiv

Utesluter:

- Antisocial personlighetsstörning (F60.2)

F60.4 Histrionisk personlighetsstörning

En personlighetsstörning som karakteriseras av överdrivna och labila affekter, en tendens att dramatisera, teatraliskt uppträdande och överdrivna känslouttryck. Individerna är lättpåverkade, egocentriska, njutningslystna, lättsårade, uppvisar bristande omtanke om andra och söker ständigt beröm, spänning och uppmärksamhet

Hysterisk personlighetsstörning
Psykoinfantil personlighetsstörning

F60.5 Anankastisk personlighetsstörning

En personlighetsstörning som karakteriseras av känslor av tvivel, perfektionism och överdriven noggrannhet. Individerna är kontrollerande och upptagna med detaljer, istadiga, försiktiga och rigida. Det kan uppträda påträngande och ovälkomna tankar eller impulser men inte i lika hög grad som vid obsessiv-kompulsivt syndrom.

Personlighetsstörning:

- kompulsiv
- obsessiv
- obsessiv-kompulsiv

Utesluter:

Tvångssyndrom (F42.-)

F60.6 Ängslig personlighetsstörning

En personlighetsstörning som karakteriseras av känslor av spänning, ängslighet, osäkerhet och mindervärdighet. Det finns en ständig önskan att vara omtyckt och accepterad, en överkänslighet för avvísningar och kritik samt begränsningar i kontakten med andra människor. Dessutom finns en tendens att undvika vissa aktiviteter genom att överdriva möjliga faror eller risker i vardagssituationer.

F60.7 Osjälvständig personlighetsstörning

En personlighetsstörning som karakteriseras av ett uttalat passivt överlåtande på andra människor av ansvaret för att fatta både små och stora beslut, stor oro för att bli övergiven, känslor av hjälplöshet och inkompetens, passiv eftergivlighet för andras önsknings och förväntningar samt svårigheter att motsvara vardagens krav. Bristen på livskraft kan visa sig både intellektuellt och emotionellt och det

finns ofta en tendens att överlåta ansvar på andra människor.

Personlighetsstörning:

- astenisk
- inadekvat
- passiv
- självdestruktiv

F60.8 Andra specificerade personlighetsstörningar

Personlighetsstörning:

- excentrisk
- narcissistisk
- omogen
- passiv-aggressiv
- psykoneurotisk

F60.9 Personlighetsstörning, ospecificerad

Karaktärsneuros UNS
Patologisk personlighet UNS

F61

Personlighetsstörningar av blandtyp och andra personlighetsstörningar

Perturbationes mixtae personalitatis et aliae perturbationes personalitatis

Denna kategori är avsedd för personlighetsstörningar av klinisk betydelse som inte uppvisar de speciella drag eller symptom som karakteriserar tillstånden beskrivna under F 60.-. Detta resulterar i att de ofta är svårare att diagnostisera än tillstånden under F60.-. Exempel på tillstånd som ryms här: Blandade personlighetsstörningar med drag från flera av de tillstånd som beskrivs under F60.- men utan framträdande mönster som skulle berättiga till en mer specifik diagnos. Kliniskt betydande personlighetsförändringar, ej klassificerbara under F60.- eller F62.- och som kan betraktas som sekundära till samtidig förekomst av affektivt syndrom eller ångestsyndrom.

Utesluter:

Accentuerade personlighetsdrag (Z73.1)

F62**Kroniska personlighetsförändringar ej orsakade av hjärnskada eller hjärnsjukdom**

Commutationes personalitatis chronicae, non a laesione sive morbo cerebri provocatae

Varaktig förändring av vuxen personlighet och vuxet beteende som har uppstått hos personer med icke tidigare existerade personlighetsstörning, till följd av katastrof eller långvarig stress eller efter allvarlig psykisk sjukdom. Denna diagnos ska bara ställas när det finns bevis på säker och bestående förändring i en persons sätt att uppfatta eller förhålla sig till omgivningen och sig själv.

Personlighetsförändringen ska vara signifikant och vara förenad med inflexibilitet och maladaptivt beteende som inte fanns före den patogenetiska händelsen.

Förändringen ska inte vara en direkt manifestation av andra psykiska sjukdomar eller vara residualsymtom från en genomgången psykisk sjukdom.

Utesluter:

- Personlighets- och beteendestörningar orsakade av hjärnsjukdom, hjärnskada och cerebral dysfunktion (F07.-)

F62.0**Varaktig personlighetsförändring till följd av katastrofupplevelse**

Bestående personlighetsförändringar, med minst två års varaktighet, som uppstått efter katastrofal belastning. Stressen ska ha varit så uttalad att personlig vulnerabilitet inte kan komma i fråga som förklaring till personlighetsförändringen. Tillståndet karakteriseras av en fientlig eller misstrogen attityd mot omvärlden, en social tillbakadragenhet, känslor av tomhet eller hopplöshet, en kronisk känsla av att vara ständigt hotad samt en främlingskänsla. Posttraumatiskt stressyndrom (F43.1) kan föregå denna typ av personlighetsförändring.

Personlighetsförändring efter:

- katastrof
- koncentrationslägerupplevelser
- långdragen:
 - exponering för livshotande situationer såsom att vara offer för terrorism eller tortyr
 - fångenskap med överhängande risk att bli dödad

Utesluter:

Posttraumatiskt stressyndrom (F43.1)

F62.1**Varaktig personlighetsförändring till följd av psykisk sjukdom**

Bestående personlighetsförändringar, med minst två års varaktighet, som kan förklaras av den traumatiska belastningen som genomgången allvarlig psykisk sjukdom innebär. Förändringen kan inte förklaras med tidigare personlighetsstörning och ska skiljas från residualschizofreni och andra tillstånd med ofullständigt tillfrisknande från en allvarlig psykisk sjukdom. Störningen karakteriseras av ett överdrivet beroende av och krav gentemot andra; en övertygelse om att vara förändrad eller stigmatiserad av sjukdomen, vilket leder till oförmåga att etablera och vidmakthålla nära och förtroliga personliga relationer och till social isolering; passivitet, inskränkta intressen och bristande engagemang i fritidsaktiviteter; ständiga klagomål på att vara sjuk, vilket kan vara förenat med hypokondriska påståenden och sjukdomsbeteende; dysforiskt eller labilt humör som inte beror på aktuell psykisk störning eller residualsymtom; samt långvariga problem i sociala sammanhang och i arbetslivet.

F62.8**Andra specificerade varaktiga personlighetsförändringar****F62.9****Varaktig personlighetsförändring, ospecificerad**

Personlighetsförändring vid kronisk smärta

F63**Impulskontrollstörningar****Perturbationes continentiae impulsuum**

Denna kategori innefattar vissa beteendestörningar som inte klassificeras under andra kategorier. De karakteriseras av upprepade handlingar som inte har några rationella motiv, inte kan kontrolleras och som vanligtvis skadar patientens egna samt andras intressen. Patienten säger att beteendet styrs av impulser som inte går att behärska. Störningarnas genes är inte klarlagd och de är grupperade tillsammans på grund av sina yttre likheter snarare än på grund av några mera fundamentala gemensamma drag.

Utesluter:

- Impulsstörning av sexuellt beteende (F65.-)
- Vanemässigt missbruk av alkohol eller psykoaktiva substanser (F10-F19)

- F63.0 Spelberoende**
Karakteriseras av frekventa och upprepade spelepisoder som dominerar patientens liv på bekostnad av sociala, arbetsmässiga eller familjemässiga förpliktelser.
 Kompulsivt spelberoende
Utesluter:
 Spel och vadslagning UNS (Z72.6)
 Spel vid antisocial personlighet (F60.2)
 Överdrivet spelande hos maniska patienter (F30.-)
- F63.1 Pyromani**
En störning som karakteriseras av multipla försök att tända eld på egendom eller föremål utan tydligt motiv samt av en upptagenhet med föremål som är relaterade till eld och brand. Beteendet är ofta associerat med en känsla av ökad spänning före akten samt intensiv upphetsning omedelbart efteråt.
Utesluter:
 Pyromandåd vid:
 - antisocial personlighetsstörning hos vuxen (F60.2)
 - beteendestörning (F91.-)
 - intoxication med alkohol eller psykoaktiva substanser (F10-F19), med gemensam fjärdeposition .0)
 - organiska psykiska störningar (F00-F09)
 - schizofreni (F20.-)
 Pyromandåd som orsak till observation för misstänkt psykisk störning som uteslutits och avskrivits (Z03.2)
- F63.2 Kleptomani**
En störning som karakteriseras av upprepade misslyckanden att stå emot impulser att stjäla föremål som inte tillgrips för vinning eller personligt bruk. I stället kan de tillgripna föremålen kastas eller ges bort eller gömmas undan. Beteendet är vanligtvis associerat med en ökad känsla av spänning före akten samt en känsla av tillfredsställelse under och omedelbart efter akten.
Utesluter:
 Depressiv störning med stölder (F31-F33)
 Organisk psykisk störning (F00-F09)
 Snatteri som orsak till observation för misstänkt psykisk störning som uteslutits och avskrivits (Z03.2)
- F63.3 Trikotillomani**
En störning som karakteriseras av en betydande hårförlust till följd av en ständig oförmåga att motstå impulser att dra bort hårstrån. Hårdragningen föregås ofta av stigande spänning och åtföljs av en känsla av lättnad och tillfredsställelse. Diagnosen ska inte ställas om hårdragningen föregås av hudinflammationer eller beror på vanföreställningar eller hallucinationer.
Utesluter:
 Rörelsestereotypi med hårryckning (F98.4)
- F63.8 Andra specificerade impuls kontrollstörningar**
Andra former av långvarigt, repetitivt, maladaptivt beteende som inte är sekundära till allmänt vedertagna psykiatriska syndrom och där patienten ideligen misslyckas med att motstå impulser att utföra det aktuella beteendet. Det finns en prodromalfas av spänning samt en känsla av lättnad under akten.
 Intermittent explosivitet
- F63.9 Impuls kontrollstörning, ospecificerad**
- F64 Könsidentitetsstörningar**
 Perturbationes identitatis sexus
- F64.0 Transsexualism**
En önskan om att leva och bli accepterad som en medlem av det motsatta könet, ofta åtföljt av en känsla av obehag eller otillräcklighet med det egna anatomiska könet och en önskan om hormonell eller kirurgisk behandling för att kroppsligen likna det prefererade könet så mycket som möjligt.
- F64.8 Andra specificerade könsidentitetsstörningar**
Utesluter:
 Egodyston sexuell orientering (F66.1)
 Störning i sexuell mognad (F66.0)
- F64.9 Könsidentitetsstörning, ospecificerad**
 Könsrollsstörning UNS

- F65** **Störningar av sexuell preferens**
Perturbationes praeferentiae sexualis
Innefattar:
Parafili
- F65.2** **Exhibitionism**
En återkommande eller ständigt förekommande önskan att visa könsorganen för främlingar (oftast personer av motsatt kön) eller för människor på offentliga platser, utan inviter till närmare kontakt. Handlingen är ofta, men inte alltid, ledsagad av sexuell upphetsning och efterföljes vanligen av masturbation.
- F65.3** **Voyeurism**
En återkommande eller ständig önskan att titta på andra människors sexuella aktiviteter eller avklädning. Handlingen sker utan de iakttagas vetskap och leder oftast till sexuell upphetsning och masturbation.
- F65.4** **Pedofili**
Sexuell preferens för barn, pojkar, flickor eller båda, vanligen prepubertala eller i tidig pubertet.
- F65.8** **Andra specificerade störningar av sexuell preferens**
Här klassificeras en rad andra sexuella preferenser och aktiviteter, bl.a. att ringa obscena telefonsamtal, gnugga sig mot andra personer i folksamlingar för att uppnå sexuell njutning, sexuell aktivitet med djur och strypning eller anoxi för att förhöja sexuell njutning.
Frotteurism
Nekrofil
- F65.9** **Störning av sexuell preferens, ospecificerad**
Sexuell avvikelse UNS

- F66** **Psykiska störningar och beteendestörningar sammanhängande med sexuell utveckling och orientering**
Perturbationes mentis et morum ad evolutionem et orientationem sexualem pertinentes
Anmärkning:
Den sexuella orienteringen i sig själv är inte att betrakta som en psykisk störning.
- F66.0** **Störning i sexuell mognad**
Patienten lider av osäkerhet kring den könsliga identiteten eller orienteringen, vilket orsakar ångest eller depression. Störningen är vanligast i adolescensen hos individer som känner osäkerhet om huruvida den egna orienteringen är homosexuell, heterosexuell eller bisexuell. Den kan också uppträda hos vuxna som efter en lång period med till synes stabil sexuell orientering upplever en förändring av den sexuella orienteringen.
- F66.1** **Egodyston sexuell orientering**
Karakteriseras av att personen inte tvivlar på sin könsidentitet eller könsorientering (heterosexuell, homosexuell, bisexuell eller prepubertal) men önskar att den var av annat slag, då läggningen är förbunden med psykologiska och beteendemässiga problem. Eventuellt söker patienten behandling för att få orienteringen ändrad.
- F66.2** **Störning av sexuella relationer**
Könsidentiteten eller könsorienteringen (heterosexuell, homosexuell eller bisexuell) är orsak till svårigheter att uppnå och vidmakthålla ett förhållande med en sexualpartner.
- F66.8** **Andra specificerade störningar av psykosexuell utveckling**
- F66.9** **Störning av psykosexuell utveckling, ospecificerad**

F68 **Andra störningar av personlighet och beteende hos vuxna**
Aliae perturbationes personalitatis et morum adutorum

F68.0 **Förstärkning av kroppsliga symtom av psykologiska skäl**
Somatiska symtom som är förenliga med och ursprungligen uppkomna till följd av en diagnostiserad fysisk sjukdom eller tillstånd men som förstärks eller förlängs på grund av patientens psykiska tillstånd. Patienten är ofta besvärad av kroppsliga smärtor eller invaliditet och är upptagen av (kanske berättigad) oro för försämring eller kronisk utveckling.
 Kompensationsneuros
 Ränteneuros

F68.1 **Medveten självskada eller simulering av fysiska eller psykiska symtom**
Patienten simulerar ideligen symtom utan synbar orsak och kan ibland skada sig själv för att åstadkomma symtom eller sjukdomstecken. Motivet är oklart och förmodligen internt genererat i syfte att anta en sjukroll. Tillståndet är ofta kombinerat med störd personlighet och störda relationer.
 Münchhausens syndrom
 Patomimi med kroppsliga eller psykiska symtom
 Vandrande patient

Utesluter:
 Dermatitis factitia (L98.1)
 Person som simulerar sjukdom (med uppenbar motivering) (Z76.5)

F68.8 **Andra specificerade störningar av personlighet och beteende hos vuxna**
 Karaktärsstörning UNS
 Relationsstörning UNS

F69 **Ospecificerad störning av personlighet och beteende hos vuxna**
Perturbatio personalitatis et morum adutorum non specificata

PSYKISK UTVECKLINGSSTÖRNING (F70-F79)

Retardatio mentalis

Ett tillstånd med fördröjd eller inkomplett utveckling av förståndet som främst karakteriseras av en nedsättning av de färdigheter som mognar under utvecklingstiden och som bidrar till den generella intelligensnivån, såsom kognition, språk, motorik och sociala färdigheter. Utvecklingsstörning kan föreligga med eller utan andra psykiska eller fysiska tillstånd.

Det är brukligt att mäta graden av psykisk utvecklingsstörning med standardiserade intelligensstest. Dessa kan kompletteras med skalor för att bedöma social adaptation i en viss omgivning. Dessa mätmetoder ger approximativ indikation på nivån av psykisk utvecklingsstörning. Diagnosen förutsätter även en helhetsbedömning av den intellektuella funktionsnivån, utförd av en erfaren diagnostiker.

Intellektuell förmåga och social anpassning kan förändras över tid och kan förbättras genom träning och rehabilitering, oavsett individens funktionsnivå. Diagnoserna ska ställas på aktuell funktionsnivå.

Följande fjärdepositionsindelningar ska användas för kategorierna F70-F79 för att identifiera graden av beteendestörning.

.0 Med uppgift om ingen eller minimal beteendestörning

.1 Betydande beteendestörning som kräver vård eller behandling

.8 Andra beteendestörningar

.9 Utan uppgift om beteendestörning

Tilläggskod kan användas för att identifiera associerade tillstånd såsom autism, andra utvecklingsstörningar, epilepsi, beteendestörningar eller svårt fysiskt handikapp.

F70 **Lindrig psykisk utvecklingsstörning**

Retardatio mentalis levis

IQ i området 50-69 (hos vuxna mental ålder från 9 till under 12 år). Medför vanligen inlärningssvårigheter i skolan. Många vuxna kan arbeta, upprätthålla goda sociala relationer och bidra till samhället.

F71**Medelsvår psykisk utvecklingsstörning**

Retardatio mentalis media

IQ i området 35-49 (hos vuxna mental ålder från 6 år till under 9 år). Resulterar i uttalad utvecklingsstörning i barndomen men de flesta kan lära sig en viss grad av oberoende i att klara personliga behov och förvärva adekvata kommunikationsfärdigheter och skolfärdigheter. Vuxna kommer att behöva varierande grad av stöd för att kunna bo och arbeta i samhället.

F72**Svår psykisk utvecklingsstörning**

Retardatio mentalis gravis

IQ i området 20-34 (hos vuxna, mental ålder från 3 till 6 år). Behöver sannolikt ständigt stöd och hjälp.

F73**Grav psykisk utvecklingsstörning**

Retardatio mentalis profunda

IQ under 20 (hos vuxna, mental ålder under 3 år). Kan inte klara personliga behov, kontinens, kommunikation eller mobilitet.

F78**Annan psykisk utvecklingsstörning**

Alia retardatio mentalis

F79**Ospecificerad psykisk utvecklingsstörning**

Retardatio mentalis non specificata

F79.9A Talsvårigheter hos utvecklingsstörd, artikulation

F79.9B Talsvårigheter hos utvecklingsstörd, språk

F79.9X Ospecificerade talsvårigheter hos utvecklingsstörd

STÖRNINGAR AV PSYKISK UTVECKLING (F80-F89)

Perturbationes progressionis mentalis

Störningarna som är samlade i detta avsnitt har gemensamt a) debut i barndom b) försämrad eller försenad utveckling av funktioner som är nära knutna till de biologiska mognadsprocesserna i centrala nervsystemet samt c) ett kontinuerligt förlopp utan remissioner eller återfall. I de flesta fall är det språkliga funktioner, visuo-spatiala färdigheter och motorisk koordination som berörs. Oftast finns den försenade eller försämrade förmågan redan vid det tidigaste skedet i utvecklingen då störningen går att påvisa. Den kommer oftast att avta allteftersom barnet växer, även om lindrigare defekter ofta kan bestå upp i vuxen ålder.

F80**Specifika störningar av tal- och språkutvecklingen**

Perturbationes specificae progressionis linguae et sermonis

Störningar av den normala språkutvecklingen som uppträder i de tidigaste utvecklingsstadierna. Tillstånden kan inte direkt tillskrivas neurologisk sjukdom, abnormitet i talapparaten, sensoriska störningar, psykisk utvecklingsstörning eller miljöfaktorer. Dessa tal- och språkstörningar är ofta följda av andra störningar såsom inlärningssvårigheter, kontaktsvårigheter, känslomässiga svårigheter och beteendestörningar.

F80.0**Specifik störning av artikulationsförmågan**

En specifik utvecklingsstörning där barnet använder språkljud som är under den förväntade nivån med tanke på dess mentala ålder. Språkutvecklingen är i övrigt normal.

Dyslali

Funktionell störning av artikulationsförmågan

Lallande

Utvecklingsstörning av:

- artikulationsförmåga
- fonologi

Utesluter:

Störning av artikulationsförmågan (orsakad av):

- afasi UNS (R47.0)
- apraxi (R48.2)
- hörselörlust (H90-H91)
- med språklig utvecklingsstörning:
 - expressiv (F80.1)
 - impressiv (F80.2)
- psykisk utvecklingsstörning (F70-F79)

- F80.0A Fonologisk språkstörning
 F80.0B Utvecklingsförsening av oralmotorik
 F80.0C Dyslali och liknande artikulationsavvikelse

F80.1 Expressiv språkstörning

En specifik utvecklingsstörning där barnets förmåga att uttrycka sig med talspråk är under den nivå man kan förvänta sig med tanke på den mentala åldern men där språkförståelsen är inom normala gränser. Tillståndet kan eventuellt ledsagas av artikulationsstörningar.

Utvecklingsdysfasi eller afasi, expressiv typ

Utesluter:

- Dysfasi och afasi UNS (R47.0)
- Selektiv mutism (F94.0)
- Förvärvad afasi med epilepsi [Landau-Kleffner] (F80.3)
- Genomgripande utvecklingsstörningar (F84.-)
- Psykisk utvecklingsstörning (F70-F79)
- Utvecklingsdysfasi eller afasi, impressiv typ (F80.2)

- F80.1A Grammatisk språkstörning
 F80.1B Fonologisk och grammatisk språkstörning
 F80.1C Semantisk språkstörning

F80.2 Impressiv språkstörning

En specifik utvecklingsstörning där barnets språkförståelse är under den nivå man kan förvänta sig med tanke på mental ålder. Ledsagas nästan alltid av expressiv dysfasi och ofta av abnormiteter i ord- och ljuduttal.

Medfödd avsaknad av hörselperception
 Orddövhet
 Störd utveckling med Wernickes afasi
 Utvecklingsdysfasi eller afasi, receptiv typ

Utesluter:

- Autism (F84.0-F84.1)
- Dysfasi och afasi:
 - UNS (R47.0)
 - expressiv typ (F80.1)
- Selektiv mutism (F94.0)
- Förvärvad afasi med epilepsi [Landau-Kleffner] (F80.3)
- Psykisk utvecklingsstörning (F70-F79)
- Språkförsening orsakad av dövhet (H90-H91)

- F80.2A Impressiv språkförsening (ord- och satsförståelse)
 F80.2B Generell språkförsening (impressiv och expressiv)
 F80.2C Pragmatisk språkförsening

F80.3 Förvärvad afasi med epilepsi [Landau-Kleffner]

Ett tillstånd där barnet som tidigare haft normal språkutveckling drabbas av både impressiv och expressiv språkstörning trots bevarad intelligensnivå. Då tillståndet debuterar åtföljs det av paroxysmala EEG-abnormiteter och de flesta patienterna har även epileptiska anfall. Debutålder är vanligtvis mellan tre och sju år och språkförlusten sker över dagar och veckor. Den tidsmässiga relationen mellan debut av epileptiska anfall och språkförlusten varierar något; således kan den ena komponenten föregå den andra med mellan några få månader och två år. En inflammatorisk encefalitisk process har föreslagits som möjlig orsak. I två tredjedelar av fallen blir slutresultatet mer eller mindre uttalade impressiva språkdefekter.

Utesluter:

- Afasi (orsakad av):
- autism (F84.0-F84.1)
 - desintegrativa störningar i barndomen (F84.2-F84.3)
 - UNS (R47.0)

F80.8 Andra specificerade störningar av tal- och språkutvecklingen

Läspning

- F80.8A Prosodisk talstörning
 F80.8B Läspning
 F80.8C R-fel
 F80.8D Generell interdentalism
 F80.8W Andra specificerade störningar av tal- och språkutvecklingen

F80.9 Störning av tal- och språkutvecklingen, ospecificerad Språkstörning UNS

F81**Specifika utvecklingsstörningar av inlärningsfärdigheter**

Perturbationes specificae progressionis facultatum scholasticarum discendi

Störningar där det normala mönstret för inhämtning av skolfärdigheter är störd från tidigt utvecklingsstadium. Störningarna uppkommer inte enbart till följd av brister i utbildningssystem, beror ej heller enbart på psykisk utvecklingsstörning och orsakas inte av någon förvärvad hjärnskada eller hjärnsjukdom.

F81.0**Specifik lässvårighet**

Störningens främsta kännetecken är en specifik och klart försämrad utveckling av läsförmågan som inte bara beror på mental ålder, synproblem eller inadekvat skolgång. Läsförståelse, ordigenkännelse, högläsningsförmåga och problemlösning som kräver intakt läsförmåga kan alla påverkas menligt. Stavningssvårigheter är ofta förbundna med specifika lässvårigheter och varar ofta upp i adolescensen även efter att läsförmågan förbättrats. Specifika lässvårigheter föregås ofta av störningar i tal- och språkutvecklingen. Associerade emotionella störningar och beteendestörningar uppträder ofta under skolåldern.

Baklängesläsning
Specifik läsförsening
Utvecklingsdyslexi

Utesluter:

Alexi UNS (R48.0)
Dyslexi UNS (R48.0)
Lässvårigheter sekundära till emotionella störningar (F93.-)

F81.1**Specifik stavningssvårighet**

Störningens främsta kännetecken är en specifik och klar försämring av utvecklingen av stavningsförmågan utan samtidig försämring av läsfärdigheten. Tillståndet beror inte på låg mental ålder, synproblem eller bristfällig skolgång. Förmågan att stava och skriva korrekt är påverkad.

Utesluter:

Agrafi UNS (R48.8)
Stavningssvårigheter:

- förenade med lässvårigheter (F81.0)
- orsakade av bristfällig undervisning (Z55.8)

F81.2**Specifik räkningsvårighet**

Avser en specifik försämring av matematiska färdigheter som inte kan skyllas på psykisk utvecklingsstörning eller bristfällig skolgång. Räkningsvårigheterna innefattar bristande förmåga att behärska basala räknefärdigheter såsom addition, subtraktion, multiplikation och division snarare än de mer abstrakta matematiska färdigheter som krävs i algebra, trigonometri, geometri och komplexa beräkningar.

Utvecklingsbetingad:

- akalkuli
- aritmetisk störning
- Gerstmanns syndrom

Utesluter:

Akalkuli UNS (R48.8)

Räkningsvårigheter:

- förenade med läs- eller stavningssvårigheter (F81.3)
- orsakade av bristfällig undervisning (Z55.8)

F81.3**Blandad inlärningsstörning**

En mindre väldefinierad restgrupp av tillstånd där både räkne-, läs- och stavningsfärdigheter är klart påverkade men där störningen inte enbart kan förklaras av psykisk utvecklingsstörning eller bristfällig skolgång. Denna kategori ska användas vid tillstånd som uppfyller kriterier från F81.2 tillsammans med kriterier från F81.0 eller F81.1.

Utesluter:

Specifika:

- lässvårigheter (F81.0)
- räkningsvårigheter (F81.2)
- stavningssvårigheter (F81.1)

F81.8**Andra specificerade inlärningsstörningar****F81.9****Inlärningsstörning, ospecificerad**

Inlärningssvårigheter UNS
Svårigheter att förvärva kunskaper
UNS

F82**Specifik motorisk utvecklingsstörning**

Perturbatio progressionis specifica functionis motoriae

En störning som karakteriseras av en allvarlig rubbning i utvecklingen av motorisk koordination och som inte låter sig förklaras enbart med psykisk utvecklingsstörning eller en specifik kongenital eller förvärvad neurologisk sjukdom. I de flesta fall visar emellertid en noggrann klinisk undersökning uttalade störningar i den neurologiska mognaden såsom koreiforma rörelser av obelastade extremiteter, synkinesier, andra motoriska störningar eller tecken på dyskoordination av fin- eller grovmotorik.

Clumsy child syndrome

Utvecklingsbetingad:

- dyspraxi
- störning av koordination

Utesluter:

Abnormiteter i gång och rörlighet (R26.-)

Avsaknad av koordination (R27.-)

Sekundärt till psykisk utvecklingsstörning (F70-F79)

F83**Blandade specifika utvecklingsstörningar**

Perturbationes mixtae progressionis mentalis

Detta är en restgrupp av störningar där det finns en blandning av specifika rubbningar i utvecklingen av talet, språket, inläringen och de motoriska funktionerna, utan att någon störning dominerar eller utgör huvuddiagnos. Denna blandkategori bör endast användas där det finns en betydande överlappning mellan de specifika störningarna. Tillståndet ledsagas ofta, men inte alltid, av en viss grad av försämrad kognitiv förmåga. Kategorin bör alltså brukas då dysfunktion som motsvarar minst två av kategorierna F80.-, F81.- och F82 föreligger.

F84**Genomgripande utvecklingsstörningar**

Perturbationes pervasivae progressionis mentalis

En grupp störningar som karakteriseras av kvalitativa rubbningar i socialt samspel och kommunikationsmönster samt av en begränsad, stereotyp och repetitiv repertoar av intressen och aktiviteter. Störningarna är genomgripande och präglar individens sätt att fungera i alla situationer.

Tilläggskod kan användas när störningen är förenad med kroppslig sjukdom eller psykisk utvecklingsstörning.

F84.0**Autism i barndomen**

En genomgripande utvecklingsstörning som manifesterar sig före tre års ålder och karakteriseras av försämrad utveckling av socialt samspel, kommunikationsförmåga och av ett begränsat, stereotypt och repetitivt beteende. Härtill kommer en rad mindre specifika fenomen som fobier, sömn- och ätstörningar, raserianfall och självdestruktivt beteende.

Autistisk störning

Infantil:

- autism
 - psykos
- Kanners syndrom

Utesluter:

Autistisk psykopati (F84.5)

F84.1**Atypisk autism**

En genomgripande utvecklingsrubbningsområde som skiljer sig från autism i barndomen genom senare debut eller genom att inte uppfylla kriterierna på alla de tre områden som karakteriserar autism i barndomen. Denna subkategori används då utvecklingen först efter tre års ålder blir avvikande och försenad och när det saknas påvisbara störningar inom ett eller två av de psykopatologiska områden som kännetecknar autism i barndomen (störning i samspel, kommunikationssvårigheter samt begränsat, stereotypiskt och repetitivt beteende), trots samtidig närvaro av karakteristiska störningar inom resterande områden. Atypisk autism ses oftast vid grav psykisk utvecklingsstörning eller vid svår impressiv språkstörning.

Atypisk barndomspsykos
Psykisk utvecklingsstörning med autistiska drag

Tilläggskod kan användas för att ange psykisk utvecklingsstörning

F84.2**Retts syndrom**

Ett tillstånd, hittills bara funnet hos flickor, där en till synes normal tidig utveckling följs av partiell eller total förlust av tal, gångsvårigheter, förmåga att bruka händerna och minskad kranietillväxt. Debutålder är vanligtvis mellan 7 och 24 månaders ålder. Karakteristiskt är förlust av ändamålsenliga handrörelser, handvridande stereotypier och hyperventilation. Social utveckling upphör men sociala intressen vidmakthålls. Bålataxi och apraxi börjar utvecklas vid fyra års ålder och följs ofta av koreatiska rörelser. Tillståndet slutar ofta med svår psykisk utvecklingsstörning.

F84.3**Annan desintegrativ störning i barndomen**

En form av genomgripande utvecklingsstörning som inträder efter en period med helt normal utveckling och som visar sig som en tydlig förlust av tidigare förvärvade färdigheter inom ett flertal områden inom loppet av några få månader. Tillståndet ledsagas av förlust av intresse för omgivningen, stereotypa repetitiva rörelser och en autismliknande störning av socialt samspel och kommunikation. I några fall kan tillståndet sättas i förbindelse med encefalopati,

men diagnosen ska ställas på beteendemanifestationer.

Dementia infantilis
Desintegrativ psykos
Hellers syndrom
Symbiotisk psykos

Tilläggskod kan användas för att identifiera varje associerat neurologiskt tillstånd

Utesluter:

Retts syndrom (F84.2)

F84.4**Överaktivitetssyndrom förenat med psykisk utvecklingsstörning och stereotypa rörelser**

Mindre väldefinierad störning med osäker nosologisk validitet. Denna kategori är förbehållen barn med svår psykisk utvecklingsstörning (IQ mindre än 35) med hyperaktivitetsproblem, uppmärksamhetsstörning och stereotypiskt beteende. Centralstimulerande farmaka har vanligtvis ingen effekt (till skillnad från liknande tillstånd med normal IQ) och kan framkalla dysforiska reaktioner (ibland med psykomotorisk hämning). I adolescensen ersätts hyperaktiviteten med hypoaktivitet (ett mönster som inte ses hos hyperkinetiska barn med normal intelligens). Syndromet är ofta förenat med olika utvecklingsstörningar, specifika eller mer globala. I vilken grad beteendestörningen betingas av låg IQ eller organisk hjärnskada är inte känt.

F84.5**Aspergers syndrom**

Autistisk psykopati
Schizoid störning i barndomen

F84.8**Andra specificerade genomgripande utvecklingsstörningar****F84.9****Genomgripande utvecklingsstörning, ospecificerad****F88****Andra specificerade störningar av psykisk utveckling**

Aliae perturbationes progressionis mentalis

Utvecklingsagnosi

F89**Ospecificerad störning av psykisk utveckling**

Perturbationes non specificatae progressionis mentalis

Utvecklingsstörning UNS

BETEENDESTÖRNINGAR OCH EMOTIONELLA STÖRNINGAR MED DEBUT VANLIGEN UNDER BARNDOM OCH UNGDOMSTID (F90-F98)

Perturbationes morum et emotionum plerumque in infantia et adolescentia incipientes

F90 Hyperaktivitetsstörningar Perturbationes hyperkineticae

En grupp störningar som karakteriseras av tidig debut (vanligtvis under de första fem levnadsåren), bristande uthållighet i aktiviteter som kräver kognitiva funktioner och en tendens att växla mellan olika aktiviteter utan att slutföra någon av dem, tillsammans med desorganiserad, oplanerad och överdriven aktivitet. Tillståndet kan vara förenat med flera andra abnormiteter. Hyperaktiva barn är ofta vårdslösa och impulsiva, de råkar lätt ut för olyckor och hamnar ofta i disciplinproblem på grund av tanklöshet då det gäller att följa normer och regler snarare än på grund av trots. I sitt förhållande till vuxna är de ofta socialt ohämmade, med brist på normal försiktighet och blyghet. De är inte populära bland andra barn och blir ofta isolerade. Kognitiva störningar ses ofta och specifika störningar i den motoriska och språkliga utvecklingen är vanliga. Sekundära komplikationer omfattar asocialt beteende och dålig självkänsla.

Utesluter:

- Förstämningssyndrom [affektiva syndrom] (F30-F39)
- Genomgripande utvecklingsstörningar (F84.-)
- Schizofreni (F20.-)
- Ångestsyndrom (F41.-)

F90.0 Aktivitets- och uppmärksamhetsstörning

Attention Deficit and Hyperactivity Disorder [ADHD]
Dysfunction of Attention, Motor Control and Perception [DAMP]
Uppmärksamhetsstörning med hyperaktivitet

Utesluter:

- Hyperaktiv beteendestörning (F90.1)

F90.0A Dysfunction of Attention, Motor Control and Perception (DAMP)

F90.0B Attention Deficit and Hyperactivity Disorder (ADHD)

F90.0C Attention Deficit Disorder (ADD)

F90.0X Aktivitets- och uppmärksamhetsstörning UNS

F90.1 Hyperaktiv beteendestörning
Hyperaktiv störning förenad med beteenderubbning

F90.8 Andra specificerade hyperaktivitetsstörningar

F90.9 Hyperaktivitetsstörning, specificerad
Hyperaktiv reaktion under barndom och ungdomstid
Hyperaktivitetssyndrom UNS
Minimal Brain Dysfunction [MBD]

F91 Beteendestörningar av utagerande slag

Perturbationes asociales sive aggressivae

Beteendestörningar som karakteriseras av ett repetitivt och kvarstående mönster av asocialt, aggressivt eller trotsigt beteende. Beteendet utgör ett flagrant brott mot samhällets föreställningar om vad som är normalt för åldern och är således både allvarigare och långvarigare (minst sex månaders varaktighet) än det trotsiga och ibland rebelliska beteende som kan förekomma normalt hos barn och ungdom. Beteendestörningen kan vara ett symptom på andra psykiska tillstånd och då ges den underliggande diagnosen prioritet.

Diagnosen bygger på beteenden som överdriven stridslystenhet, tyranniserande, grymhet mot människor och djur, förstörande av andras egendom, pyromandåd, stöld, ihärdig lögnaktighet, skolk, rymning från hemmet, raserianfall och olydnad. Något av dessa beteenden, om uttalat, räcker för diagnos men isolerade asociala handlingar gör det inte.

Utesluter:

- Förstämningssyndrom [affektiva syndrom] (F30-F39)
- Genomgripande utvecklingsstörning (F84.-)
- När förenade med:
 - emotionella störningar (F92.-)
 - hyperaktivitetsstörningar (F90.1)
 - Schizofreni (F20.-)

F91.0 Beteendestörning av utagerande slag, begränsad till familjesammanhang

Beteendestörning med asocialt och aggressivt beteende (inte enbart oppositionellt, trotsigt och störande beteende) där det avvikande beteendet helt eller övervägande är begränsat till hemmet och till samspelet med kärnfamiljen eller hushållets medlemmar. Störningen ska uppfylla kriterierna under F91.-. Andra störningar i förhållandet mellan förälder och barn, om än allvarliga, är inte tillräckliga för denna diagnos.

F91.1 Beteendestörning med aggressivitet och bristande social anpassning

Tillståndet karakteriseras av långvarigt asocialt och aggressivt beteende (uppfyller kriterierna för F91.- och omfattar inte bara oppositionellt, trotsigt eller störande beteende) i kombination med betydande och långvariga störningar i individens relationer med andra barn.

Asocial aggressiv störning
Beteendestörning, ensam aggressiv form

F91.2 Beteendestörning med aggressivitet men med normal social anpassning

En störning som innefattar långvarigt asocialt eller aggressivt beteende (uppfyller kriterierna för F91.- och omfattar inte bara oppositionellt, trotsigt eller störande beteende) som förekommer hos individer som i allmänhet är välintegrerade i sin åldersgrupp.

Aggressiv beteendestörning, gruppform
Gruppförseelse
Gångbrottslighet
Skolskolk
Stölder i sällskap med andra

F91.3 Trottsyndrom

Beteendestörningar som vanligtvis uppträder hos mindre barn. Karakteriseras av olydnad, trots och fientlighet men omfattar inte kriminella handlingar eller mer extrema former av aggressivitet eller asocialt beteende. För diagnosen krävs att de överordnade kriterierna för F91.- är uppfyllda; inte ens ett uttalat okynnes- och olydnadsbeteende är i och för sig tillräckligt för diagnos. Försiktighet bör iaktas vid bruk av denna kategori, särskilt när det gäller större barn, då den kliniskt betydande beteendestörningen vanligtvis ledsagas av asocialt eller aggressivt beteende som går utöver olydnad, trots och fientlighet.

F91.8 Andra specificerade beteendestörningar av utagerande slag

F91.9 Beteendestörning av utagerande slag, ospecificerad

F92

Blandade störningar av beteende och känsloliv

Perturbationes mixtae morum et emotionum

En grupp störningar som karakteriseras av en kombination av aggressivitet, asocialt eller trotspräglad beteende med uppenbara och uttalade symtom på depression, ångest eller andra emotionella störningar. Kriterierna för beteendestörningar av utagerande slag i barndomen (F91.-) tillsammans med emotionell störning i barndomen (F93.-) eller för en vuxen typ av neurosdiagnos (F40-F48) eller för ett förstämningssyndrom (F30- F39) måste vara uppfyllda.

F92.0 Depressiv beteendestörning

Denna kategori kräver en kombination av beteendestörningar (F91.-) med varaktig och markant nedstämdhet (F32.-), som kommer till uttryck i form av förtvivlan, intresseförlust och oförmåga att glädja sig åt sedvanliga aktiviteter, självanklagelser och hopplöshetskänslor. Störning av aptit och sömn kan också ses.

Beteendestörning under F91.- förenad med depressiv störning under F32.-

F92.8 Andra specificerade blandade störningar i beteende och känsloliv

Till denna kategori hör beteendestörningar av utagerande slag (F91.-) i kombination med långvariga och uttalade emotionella symtom såsom ångest, fruktan, obsessioner eller kompulsioner, depersonalisation eller derealisation, fobier eller hypokondrier.

Beteendestörning under F91.- förenad med:

- emotionell störning under F93.-
- neurotisk störning under F40-F48

F92.9 Blandad störning i beteende och känsloliv, ospecificerad

F93 Emotionella störningar med debut särskilt under barndomen

Perturbationes praecipue in infantia incipientes

Dessa är huvudsakligen abnormt förstärkta normala utvecklingsdrag snarare än fenomen som är kvalitativt abnormalt i sig själva. Förekomst i förbindelse med normal utveckling är det avgörande draget i differentialdiagnostik mellan emotionella störningar i barndomen (F93.-) och fobiska syndrom (F40-F48).

Utesluter:

När tillståndet är förenat med beteendestörning (F92.-)

F93.0 Separationsångest i barndomen

Abnorm separationsångest diagnostiseras när fruktan för att åtskiljas utgör kärnan i ångesten och när ångesten uppstått under de första levnadsåren. Den kan skiljas från normal separationsångest genom dess svårighetsgrad, som statistiskt sett är ovanlig, genom att den är långvarig och genom att den medför nedsatt social funktionsnivå.

Utesluter:

Fobiska ångestillstånd i barndomen (F93.1)
Förstämningssyndrom [affektiva syndrom] (F30-F39)
Neurotiska störningar (F40-F48)
Social ångest i barndomen (F93.2)

F93.1 Fobisk ångest i barndomen

Ångestfenomen i barndomen som är typiska för olika utvecklingsfaser och som kan ses hos de flesta barn men som här uppträder med osedvanlig svårighetsgrad. Andra ångestillstånd som uppstår i barndomen och som inte är en del av den normala psykosociala utvecklingen, exempelvis agorafobi, bör kodas under den relevanta kategorin i avsnittet F40-F48.

Utesluter:

Generaliserat ångestsyndrom (F41.1)

F93.2 Social ångest i barndomen

Karakteriseras av överdriven skygghet inför obekanta människor och av ångest i nya, främmande eller socialt hotfulla situationer. Denna kategori är aktuell endast då ångsligheten uppstår i tidiga barndomsår och karakteriseras av både osedvanlig svårighetsgrad och nedsatt social funktionsförmåga.

F93.3 Syskonrivalitet

En viss grad av känslomässig störning ses hos de flesta barn då nästa kommer i syskonskaran. Syskonrivalitet ska bara diagnostiseras då störningen är osedvanligt våldsam, varaktig och förbunden med nedsatt social funktionsförmåga.

Syskonsvartsjuka

F93.8 Andra specificerade emotionella störningar i barndomen

Identitetsstörning

Överdriven ångslighet

F93.9 Emotionell störning i barndomen, ospecificerad

F94**Störningar av social funktion med debut särskilt under barndom och ungdomstid**

Perturbationes functionis socialis praecipue in infantia et adolescentia incipientes

Detta är en något heterogen grupp av störningar som kännetecknas av avvikelser i den sociala funktionsnivån. De visar sig i barndomen och adolescensen men till skillnad från de mer genomgripande utvecklingsstörningarna karakteriseras de inte av någon personlighetsbunden sviktande eller bristande social funktionsförmåga som genomsyrar alla funktionsområden. Snarast synes allvarliga brister i barnets miljö eller svåra umbäranden spela en avgörande etiologisk roll.

F94.0 Selektiv mutism

Karakteriseras av en uttalad, emotionellt bestämd selektivitet i talet. I vissa situationer demonstrerar barnet normal språklig kompetens, i andra, relativt väldefinierade situationer är barnet stumt. Störningen ledsagas vanligen av särskilda personlighetsdrag, med social ångest, tillbakadragenhet, känslighet eller motstånd i sociala relationer.

Elektiv mutism

Utesluter:

- Genomgripande utvecklingsstörning (F84.-)
- Schizofreni (F20.-)
- Specifika störningar i tal- och språkutvecklingen (F80.-)
- Övergående mutism som ett led i separationsångest under tidig barndom (F93.0)

F94.1**Reaktiv störning i känslomässig bindning under barndomen**

Störningen debuterar under de första fem levnadsåren och karakteriseras av varaktiga avvikelser i barnets kontaktmönster. Avvikelse är förknippade med emotionella störningar men kan påverkas i gynnsam riktning av förbättringar i uppväxtmiljön. Karakteristiska drag är fruktan och ökad vaksamhet, dålig social funktion tillsammans med jämnåriga, aggressivitet riktad mot sig själv eller andra, nedstämdhet och i vissa fall tillväxthämning. Störningen uppträder ofta som en direkt följd av svår omsorgssvikt, vanvård eller misshandel från föräldrarnas sida.

Tilläggskod kan användas för att ange associerad "failure to thrive" eller tillväxthämning

Utesluter:

- Aspergers syndrom (F84.5)
- Distanslöshet hos barn (F94.2)
- Fobiska ångesttillstånd i barndomen (F93.1)
- Misshandelssyndrom (T74.-)
- Normal variation i mönstret av selektiv tillgivenhet
- Sexuell eller fysisk misshandel i barndomen som resulterar i psykosociala problem (Z61.4-Z61.6)

F94.2**Distanslöshet hos barn**

Avvikande sociala funktionsmönster som uppstår inom de första fem levnadsåren och som tenderar att kvarstå oavsett miljöförändringar. Visar sig som diffust oselektivt kontaktbeteende, uppmärksamhetssökande beteende, okritisk vänskaplighet, onyanserat förhållande till jämnåriga samt eventuellt också emotionella och beteendemässiga störningar.

Affektionslös psykopati
Institutionssyndrom

Utesluter:

- Aspergers syndrom (F84.5)
- Hospitaliseringsreaktion hos barn (F43.2)
- Hyperaktivitetsstörningar (F90.-)
- Reaktiv störning i känslomässig bindning under barndomen (F94.1)

F94.8 **Andra specificerade störningar av social funktion hos barn**

F94.9 **Störning av social funktion hos barn, ospecificerad**

F95 **Tics**

Tics

Syndrom där det dominerande draget är en eller annan form av tics. Tics är ofrivilliga, snabba, återkommande, icke-rytmiska muskelrörelser (oftast omfattande bestämda muskelgrupper) eller plötsliga ljud utan uppenbart syfte. Tics upplevs som oemotståndliga men kan vanligtvis undertryckas för kortare eller längre stunder. De förvärras vid belastning och försvinner under sömn. Vanliga motoriska tics innefattar blinkningar, huvudkast, skulderryckningar och ansiktsgrimaser. Vanliga vokala tics innefattar harklingar, hostningar, snörvlingar och väsanden. Vanliga komplexa tics (ekopraxi) kan innefatta hoppande, springande eller slag mot den egna kroppen. Vanliga komplexa vokala tics innebär upprepningar av särskilda ord, ibland sådana som är socialt oacceptabla och oftast obscena (koprolali).

F95.0 **Övergående tics**

Uppfyller de allmänna kriterierna för tics men är övergående med en varaktighet som understiger tolv månader. De visar sig oftast som blinkningar, ansiktsgrimaser eller huvudkastningar.

F95.1 **Kroniska motoriska eller vokala tics**

Uppfyller de allmänna kriterierna för tics med endera motoriska eller vokala tics (men inte bägge) som kan förekomma ensamma men som oftast är multipla och varar i mer än ett år.

F95.2 **Kombinerade vokala och multipla motoriska tics [de la Tourette]**

Ett ticsyndrom där det är, eller har varit, multipla motoriska tics och en eller flera vokala tics även om dessa inte har uppträtt samtidigt. Tillståndet förvärras oftast under adolescensen och brukar kvarstå upp i vuxen ålder. De vokala ticsen är ofta multipla med explosiva, repetitiva ljud som harklingar, grymtanden eller obscena ord eller satser. Ibland ses också komplexa motoriska tics (ekopraxi) som kan vara av obscen natur (kopropraxi).

F95.8 **Andra specificerade tics**

F95.9 **Tics, ospecificerade**
Tics UNS

F98 **Andra beteendestörningar och emotionella störningar med debut vanligen under barndom och ungdomstid**

Aliae perturbationes morum et emotionum praecipue in infantia et adolescentia incipientes

En grupp heterogena störningar som karakteriseras av debut i barndomen men som annars skiljer sig åt i många avseenden. Några av tillstånden representerar väldefinierade syndrom men andra är inte mer än symptomkomplex som inkluderas på grund av deras frekvens och koppling till psykosociala problem samt på grund av svårigheten att inkorporera dem under andra syndrom.

Utesluter:

Frivilliga andningsuppehåll (R06.8)

Kleine-Levins syndrom (G47.8)

Sömnstörning orsakad av emotionella faktorer (F51.-)

Tvångssyndrom (F42.-)

F98.0 Icke organisk enures

En störning som karakteriseras av ofrivillig urinavgång, i vaket tillstånd under dagen eller i sömnen under natten, och som är abnorm i förhållande till mental ålder, och inte kan förklaras med bristande blåskontroll på grund av neurologisk sjukdom, epileptiska anfall eller anatomisk anomali i urinvägarna. Enuresen kan ha varat från födseln eller uppstått efter en period med full blåskontroll. Enuresen kan eventuellt vara ledsagad av mer omfattande emotionella eller beteendemässiga störningar.

Enures (primär, sekundär) av icke organisk orsak
Funktionell enures
Psykogen enures
Urininkontinens av icke organisk orsak

Utesluter:

Enures UNS (R32)

- F98.0A Enures, primär, icke organisk
F98.0B Enures, sekundär, icke organisk
F98.0C Enures, psykogen
F98.0W Annan specificerad icke organisk enures

F98.1 Icke organisk enkopres

Återkommande, frivillig eller ofrivillig tarmtömning, vanligen med normal eller någorlunda normal konsistens, på platser som är olämpliga med hänsyn till individens sociala och kulturella förhållanden. Tillståndet kan vara ett abnormt kvardröjande av den normala infantila inkontinensen eller kan ha utvecklats efter en period med full tarmkontroll. Det kan också yttra sig som avsiktlig tarmtömning på opassande platser trots normal tarmkontroll. Tillståndet kan uppträda som ett isolerat symptom eller utgöra en del av en mer omfattande emotionell (F93.-) eller beteendemässig störning (F91.-).

Fecesinkontinens av icke organisk orsak
Funktionell enkopres
Psykogen enkopres

Tilläggs kod kan användas för att identifiera orsak till samtidig obstipation.

Utesluter:

Enkopres UNS (R15)

F98.1A Enkopres, funktionell, icke organisk

F98.1B Enkopres, psykogen

F98.1W Annan specificerad icke organisk enkopres

F98.2 Matvägran hos spädbarn och barn

Födointagsstörning med varierande manifestationer som uppträder i spädbarnsåldern och tidiga barnår. Den yttrar sig som matvägran och extrem kräsenhet och kan inte förklaras med födobrist, dålig kompetens hos vårdnadshavaren eller organisk sjukdom. Störningen kan eventuellt vara ledsagad av idisslande (återkommande regurgitationer utan åtföljande kräkningar eller gastrointestinal sjukdom).

Ruminationstillstånd hos spädbarn

Utesluter:

Anorexia nervosa och andra ätstörningar (F50.-)
Födointagsproblem hos nyfödd (P92.-)
Picasyndrom hos spädbarn och barn (F98.3)
Svårigheter med och misskötsel av födointag (R63.3)

F98.3 Picasyndrom hos spädbarn och barn

Ständigt ätande av icke nutritiva substanser såsom jord, sand, pappersbitar eller liknande. Störningen kan uppträda som ett symptom vid mer omfattande psykiska sjukdomar som infantil autism eller som ett relativt isolerat psykopatologiskt beteende. Endast i det senare fallet kodoas störningen här. Fenomenet är vanligt vid psykisk utvecklingsstörning som då bör användas som huvuddiagnos (F70-F79).

F98.4 Rörelsestereotyper

Viljemässiga, repetitiva, stereotypa, icke funktionella (ofta rytmiska) rörelser som inte ingår i någon känd psykiatrisk eller neurologisk sjukdomsbild. När sådana rörelser uppträder som symtom vid andra störningar bör endast huvuddiagnos kodas. Rörelserna kan vara icke självskadande, såsom ryckningar, huvudkastningar, hårplockande, hårsnoende, dragande i fingrar och leder. Självmutilerande stereotypt beteende innefattar huvudbankningar, ansiktsslag, ögonpetande, bitande i händer, läppar eller på andra delar av kroppen. Alla stereotypa rörelser är vanligast tillsammans med psykisk utvecklingsstörning (om så är fallet ska båda tillstånden noteras). Om ögonpetandet förekommer hos ett barn med nedsatt syn ska bägge tillstånden kodas - ögonpetandet under denna kategori och syndefekten under den relevanta somatiska koden.

Utesluter:

- Abnorma ofrivilliga rörelser (R25.-)
- Nagelbitning (F98.8)
- Näspetning (F98.8)
- Rörelsestörningar av organisk orsak (G20-G25)
- Stereotyper som är del av bredare psykiatriskt tillstånd (F00-F95)
- Tics (F95.-)
- Trikotillomani (F63.3)
- Tumsugning (F98.8)

F98.5 Stamning

Karakteriseras av återkommande repetitioner eller förlängningar av ljud, stavelser eller ord, eller av återkommande uppehåll eller pauser som avbryter den rytmiska talströmmen. Problemet bör klassificeras som störning bara när svårighetsgraden påverkar talfärdigheten.

Utesluter:

- Skenande tal (F98.6)
- Tics (F95.-)

- F98.5A Stamning
- F98.5W Annan specificerad störning av typ stamning
- F98.5X Ospecificerad störning av typ stamning

F98.6 Skenande tal

Forsande tal som är svårbegripligt, dock utan omtagningar eller pauser. Talet är ojämnt och arytmiskt med snabba, ryckiga stötar som oftast stör fraseringen.

Utesluter:

- Tics (F95.-)
- Stamning (F98.5)

- F98.6A Skenande tal, cluttering
- F98.6W Annan specificerad störning av typ skenande tal

F98.8 Andra specificerade beteendestörningar och emotionella störningar med debut vanligen under barndom och ungdomstid

- Bristande uppmärksamhet utan hyperaktivitet
- Nagelbitning
- Näspetning
- Tumsugning
- Överdriven masturbation

F98.9 Beteendestörning och emotionell störning med debut vanligen under barndom och ungdomstid, ospecificerad

**OSPECIFICERAD PSYKISK
STÖRNING (F99)**

Perturbatio mentis non specificata

F99

**Psykisk störning ej
specificerad på annat sätt**

Psykisk sjukdom UNS

Utesluter:

Organisk psykisk störning UNS
(F06.9)

Kapitel 6

Sjukdomar i nervsystemet (G00-G99)

Morbi systematis nervosi

Utesluter:

- Endokrina sjukdomar, nutritionsrubbingar och ämnesomsättningssjukdomar (E00-E90)
- Komplikationer vid graviditet, förlossning och under barnsängstid (O00-O99)
- Medfödda missbildningar, deformiteter och kromosomavvikelse (Q00-Q99)
- Skador, förgiftningar och vissa andra följder av yttre orsaker (S00-T98)
- Symtom, sjukdomstecken och onormala kliniska fynd och laboratoriefynd som ej klassificeras på annan plats (R00-R99)
- Tumörer (C00-D48)
- Vissa infektions- och parasitsjukdomar (A00-B99)
- Vissa perinatale tillstånd (P00-P96)

Detta kapitel innehåller följande avsnitt:

- G00-G09 Inflammatoriska sjukdomar i centrala nervsystemet
- G10-G14 Systemiska atrofier som primärt engagerar centrala nervsystemet
- G20-G26 Basalgangliesjukdomar och rörelserubbingar
- G30-G32 Andra degenerativa sjukdomar i nervsystemet
- G35-G37 Myelinförstörende sjukdomar i centrala nervsystemet
- G40-G47 Episodiska och paroxysmala sjukdomar
- G50-G59 Sjukdomar i nerver, nervrötter och nervplexus
- G60-G64 Polyneuropatier och andra sjukdomar i perifera nervsystemet
- G70-G73 Neuromuskulära transmissionsrubbingar och sjukdomar i muskler
- G80-G83 Cerebral pares och andra förlamningssyndrom
- G90-G99 Andra sjukdomar i nervsystemet

Detta kapitel innehåller följande asterisk-koder:

- G01* Meningit vid bakteriesjukdomar som klassificeras på annan plats
- G02* Meningit vid andra infektions- och parasitsjukdomar som klassificeras på annan plats
- G05* Encefalit, myelit och encefalomyelit vid sjukdomar som klassificeras på annan plats
- G07* Abscess och granulom i skallen och ryggradskanalen vid sjukdomar som klassificeras på annan plats
- G13* Systemiska atrofier som primärt engagerar centrala nervsystemet vid sjukdomar som klassificeras på annan plats
- G22* Parkinsonism vid sjukdomar som klassificeras på annan plats
- G26* Basalganglietillstånd och rörelserubbingar vid sjukdomar som klassificeras på annan plats
- G32* Andra degenerativa tillstånd i nervsystemet vid sjukdomar som klassificeras på annan plats
- G46* Vaskulära syndrom i hjärnan vid cerebrovaskulära sjukdomar
- G53* Förändringar i kranialnerv vid sjukdomar som klassificeras på annan plats

- G55* Kompression av nervrötter och nervplexus vid sjukdomar som klassificeras på annan plats
- G59* Mononeuropati vid sjukdomar som klassificeras på annan plats
- G63* Polyneuropati vid sjukdomar som klassificeras på annan plats
- G73* Neuromuskulära transmissionsrubbningar och muskelförändringar vid sjukdomar som klassificeras på annan plats
- G94* Andra tillstånd i hjärnan vid sjukdomar som klassificeras på annan plats
- G99* Andra tillstånd i nervsystemet vid sjukdomar som klassificeras på annan plats

INFLAMMATORISKA SJUKDOMAR I CENTRALA NERVSYSTEMET (G00-G09)

Morbi inflammatorii systematis nervosi
centralis

G00 Bakteriell meningit som ej klassificeras på annan plats

Meningitis bacterialis, non alibi
classificata

Innefattar:

Bakteriell

- araknoidit
- leptomeningit
- meningit
- pakymeningit

Utesluter:

Bakteriell

- meningoencefalit (G04.2)
- meningomyelit (G04.2)

G00.0 Meningit orsakad av *Haemophilus influenzae*

G00.1 Meningit orsakad av pneumokocker

G00.2 Meningit orsakad av streptokocker

G00.3 Meningit orsakad av stafylokocker

G00.8 Andra bakteriella meningiter

Meningit orsakad av:

- *Escherichia coli*
- *Klebsiella*

G00.8A Meningit, bakteriell, av *Escherichia coli*

G00.8B Meningit, bakteriell, av *Klebsiella*

G00.8W Annan specificerad bakteriell meningit

G00.9 Bakteriell meningit, ospecificerad

Meningit orsakad av varbildande
bakterier UNS

Varig meningit UNS

G01*

Meningit vid bakteriesjukdomar som klassificeras på annan plats

Meningitis in morbis bacterialibus
alibi classificatis

Meningit vid:

- antrax (A22.8†)
- gonokockinfektion (A54.8†)
- infektion orsakad av *Borrelia burgdorferi* (A69.2†)
- leptospiros (A27.-†)
- listerios (A32.1†)
- meningokockinfektion (A39.0†)
- neurosyfilis (A52.1†)
- salmonellainfektion (A02.2†)
- syfilis, medfödd (A50.4†)
- syfilis, sekundär (A51.4†)
- tuberkulos (A17.0†)
- tyfoidfeber (A01.0†)

Utesluter:

Meningoencefalit och meningomyelit
vid bakteriesjukdomar som klassificeras
på annan plats (G05.0*)

G02*

Meningit vid andra infektions- och parasitsjukdomar som klassificeras på annan plats

Meningitis in aliis morbis infectiosis
et parasitariis alibi classificatis

Utesluter:

Meningoencefalit och meningomyelit
vid andra infektions- och
parasitsjukdomar som klassificeras på
annan plats (G05.1-G05.2*)

G02.0* Meningit vid virussjukdomar som klassificeras på annan plats

Meningit orsakad av:

- adenovirus (A87.1†)
- enterovirus (A87.0†)
- herpes simplex-virus (B00.3†)
- infektiös mononukleos (B27.-†)
- mässling (B05.1†)
- påssjuka (B26.1†)
- röda hund (B06.0†)
- vattkoppor (B01.0†)
- zoster (B02.1†)

G02.1* Meningit vid svampsjukdomar

Meningit vid:

- candidainfektion (B37.5†)
- koccidioidomykos (B38.4†)
- kryptokockos (B45.1†)

G02.8*	Meningit vid andra infektions- och parasitsjukdomar som klassificeras på annan plats Meningit orsakad av: <ul style="list-style-type: none"> • afrikansk trypanosomiasis (B56.-†) • Chagas sjukdom (kronisk) (B57.4†) 	G04.1	Myelopati associerad med humant T-cellslymfotropt virus Tropisk spastisk paraplegi
G03	Meningit av andra och ospecificerade orsaker Meningitis e causa alia non specificata <i>Innefattar:</i> Araknoidit, leptomeningit, meningit och pakymeningit orsakade av andra och ospecificerade orsaker <i>Utesluter:</i> Meningoencefalit (G04.-) Meningomyelit (G04.-)	G04.2	Bakteriell meningoencefalit och meningomyelit som ej klassificeras på annan plats
G03.0	Icke infektiös meningit	G04.2A	Meningoencefalit, bakteriell som ej klassificeras på annan plats
G03.1	Kronisk meningit	G04.2B	Meningomyelit, bakteriell som ej klassificeras på annan plats
G03.2	Benign recidiverande meningit [Mollaret]	G04.8	Annan specificerad encefalit, myelit och encefalomyelit Postinfektiös encefalit och encefalomyelit UNS Tilläggskod kan användas för att ange epileptiska anfall (G40.-)
G03.8	Meningit av andra specificerade orsaker	G04.8A	Encefalit, postinfektiös
G03.9	Meningit, ospecificerad Araknoidit (spinal) UNS	G04.8B	Myelit, postinfektiös
G04	Encefalit, myelit och encefalomyelit Encephalitis, myelitis et encephalomyelitis <i>Innefattar:</i> Akut uppåtstigande myelit Meningoencefalit Meningomyelit <i>Utesluter:</i> Akut transversell myelit (G37.3) Alkoholencefalopati (G31.2) Encefalopati UNS (G93.4) Multipel skleros (G35) Myalgisk encefalomyelit (G93.3) Subakut nekrotiserande myelit (G37.4) Toxisk encefalopati (G92)	G04.8C	Myelit, akut uppåtstigande
G04.0	Akut disseminerad encefalit Encefalit och encefalomyelit efter immunisering eller vaccination Tilläggskod kan användas för att identifiera vaccin (kapitel 20)	G04.8W	Annan specificerad encefalit och myelit
		G04.9	Encefalit, myelit och encefalomyelit, ospecificerad Ventrikulit (cerebral) UNS
		G04.9A	Encefalit, ospecificerad
		G04.9B	Myelit, ospecificerad
		G05*	Encefalit, myelit och encefalomyelit vid sjukdomar som klassificeras på annan plats Encephalitis, myelitis et encephalomyelitis in morbis alibi classificatis <i>Innefattar:</i> Meningoencefalit och meningomyelit vid sjukdomar som klassificeras på annan plats
		G05.0*	Encefalit, myelit och encefalomyelit vid bakteriesjukdomar som klassificeras på annan plats Encefalit, myelit eller encefalomyelit vid: <ul style="list-style-type: none"> • listerios (A32.1†) • meningokockinfektion (A39.8†) • syfilis, medfödd (A50.4†) • syfilis, sen (A52.1†) • tuberkulos (A17.8†)

G05.1* Encefalit, myelit och encefalomyelit vid virusjukdomar som klassificeras på annan plats

Encefalit, myelit eller encefalomyelit vid:

- adenovirusinfektion (A85.1†)
- cytomegalvirusinfektion (B25.8†)
- enterovirusinfektion (A85.0†)
- Epstein-Barr-virusinfektion (B27.0†)
- herpes simplex-infektion (B00.4†)
- influensa:
 - identifierat säsongsvirus (J10.8†)
 - identifierat zoonotiskt eller pandemiskt virus (J09†)
 - virus ej identifierat (J11.8†) (J09†, J10.8†, J11.8†)
- mässling (B05.0†)
- påssjuka (B26.2†)
- röda hund (B06.0†)
- vattkoppor (B01.1†)
- zoster (B02.0†)

G05.2* Encefalit, myelit och encefalomyelit vid andra infektions- och parasitsjukdomar som klassificeras på annan plats

Encefalit, myelit eller encefalomyelit vid:

- afrikansk trypanosomiasis (B56.-†)
 - Chagas sjukdom (kronisk) (B57.4†)
 - naegleriasis (B60.2†)
 - toxoplasmos (B58.2†)
- Eosinofil meningoencefalit (B83.2†)

G05.8* Encefalit, myelit och encefalomyelit vid andra sjukdomar som klassificeras på annan plats

Encefalit vid systemisk lupus erythematosus (M32.1†)

G06 Abscess och granulom i skallen och ryggradskanalen

Abscessus et granuloma intracraniale et intraspinale

Tilläggskod kan användas för att ange den infektiösa organismen (B95-B97)

Utesluter:

Postoperativ abscess (T81.4)

G06.0 Intrakraniell abscess och intrakraniellt granulom

Abscess (embolisk) (icke embolisk):

- cerebellär
- cerebral
- hjärnan UNS
- otogen

Intrakraniell abscess och intrakraniellt granulom:

- epidural lokalisation
- extradural lokalisation
- subdural lokalisation

G06.1 Intraspinal abscess och intraspinalt granulom

Abscess (embolisk) (icke embolisk)

Intraspinal abscess och intraspinalt granulom:

- epidural lokalisation
- extradural lokalisation
- subdural lokalisation

G06.1A Intraspinal abscess i halsryggen

G06.1J Intraspinal abscess i torakalryggen

G06.1K Intraspinal abscess i ländryggen

G06.1X Intraspinal abscess med ospecificerad lokalisation

G06.2 Extradural och subdural abscess, ospecificerad

G07* Abscess och granulom i skallen och ryggradskanalen vid sjukdomar som klassificeras på annan plats

Abscessus et granuloma intracraniale et intraspinale in morbis alibi classificatis

Hjärnabscess vid:

- amöbainfektion (A06.6†)
- gonokockinfektion (A54.8†)
- tuberkulos (A17.8†)

Schistosomiasisgranulom i hjärnan (B65.-†)

Tuberkulom i:

- centrala nervsystemets hinnor (A17.1†)
- hjärnan (A17.8†)

G08**Flebit och tromboflebit i skallens och ryggradskanalens venösa hålrum**

Phlebitis et trombophlebitis sinuum venosorum intracranialium et intraspinalium

Infektiös eller septisk emboli, endoflebit, flebit, tromboflebit eller trombos i intrakraniella eller intraspinala venösa sinus och vener

Utesluter:

Intrakraniell flebit och tromboflebit:

- av icke varig typ (I67.6)
- som komplikation till abort, extrauterin graviditet och mola (O00-O07, O08.7)
- som komplikation till graviditet, förlossning eller barnsängstid (O22.5, O87.3)

Icke varig intraspinal flebit och tromboflebit (G95.1)

G09**Sena effekter av inflammatoriska sjukdomar i centrala nervsystemet**

Sequelae tardivae morborum inflammatoriorum systematis nervosi centralis

Anmärkning:

G09 används för att ange sena effekter av tillstånd som primärt kodas under G00-G08 (utesluter asteriskoder). Dessa sena effekter kan själva också klassificeras på annan plats. Med ”sena effekter” avses tillstånd som medicinskt betraktas som ”sena” eller som kvarstår ett år eller mer efter grundsjukdomens början. För användning av denna kategori hänvisas till kodningsreglerna för morbiditet och mortalitet.

G09 ska inte användas för kroniska inflammatoriska sjukdomar i centrala nervsystemet. Sådana tillstånd kodas som aktuella inflammatoriska sjukdomar i centrala nervsystemet.

SYSTEMISKA ATROFIER SOM PRIMÄRT ENGAGERAR CENTRALA NERVSISTEMET (G10-G14)

Atrophiae systemicae, praecipue systematis nervosi centralis

G10**Huntingtons sjukdom**

Chorea Huntington
Huntingtons korea

G11**Hereditär ataxi (ärfvlig koordinationsrubning)**

Ataxia hereditaria

Utesluter:

Cerebral pares (G80.-)
Hereditär och idiopatisk neuropati (G60.-)
Ämnesomsättningsjukdomar (E70-E90)

G11.0**Medfödd icke progressiv ataxi****G11.1****Cerebellär ataxi med tidig debut**

Tidigt debuterande cerebellär ataxi med:

- bibehållna senreflexer
 - essentiell tremor
 - myoklonus [Hunts ataxi]
- Friedreichs ataxi (autosomt recessiv)
Könsbundet recessiv spinocerebellär ataxi

Anmärkning:

Debut vanligen före 20 års ålder

G11.2**Cerebellär ataxi med sen debut**

Anmärkning:

Debut vanligen efter 20 års ålder

G11.3**Cerebellär ataxi med defekt DNA-reparation**

Ataxia telangiectasia [Louis-Bar]

Utesluter:

Cockaynes syndrom (Q87.1)
Xeroderma pigmentosum (Q82.1)

G11.4**Hereditär spastisk parapares****G11.8****Andra specificerade hereditära ataxier****G11.9****Hereditär ataxi, ospecificerad**

Hereditär cerebellär:

- ataxi UNS
- degeneration
- sjukdom

Hereditärt cerebellärt syndrom

- G12 Spinal muskelatrofi och besläktade syndrom**
Atrophia muscularis spinalis et syndromata cognata
- G12.0 Infantil spinal muskelatrofi, typ I [Werdnig-Hoffman]**
- G12.1 Annan hereditär spinal muskelatrofi**
Progressiv bulbärpares hos barn [Fazio-Londe]
Spinal muskelatrofi:
- adult
 - distal
 - infantil (kronisk), typ II
 - juvenil, typ III [Kugelberg-Welander]
 - skapuloperoneal
- G12.1A Hereditär spinal muskelatrofi, seninfantil typ II
- G12.1B Hereditär spinal muskelatrofi, juvenil typ III
- G12.1W Annan hereditär spinal muskelatrofi
- G12.2 Motorneuronsjukdom**
Familjär motorneuronsjukdom
Kennedys sjukdom
Lateralskleros:
- amyotrofisk (ALS)
 - primär
- Progressiv
- bulbärpares
 - spinal muskelatrofi
- G12.2A Amyotrofisk lateralskleros (ALS)
- G12.2B Primär lateralskleros (PLS)
- G12.2C Spinobulbär muskelatrofi (SBMA)
Synonym: Kennedys sjukdom
- G12.2W Annan specificerad motorneuronsjukdom
- G12.2X Motorneuronsjukdom, ospecificerad
- G12.8 Andra spinala muskelatrofier och besläktade syndrom**
- G12.9 Spinal muskelatrofi, ospecificerad**

- G13* Systemiska atrofier som primärt engagerar centrala nervsystemet vid sjukdomar som klassificeras på annan plats**
Atrophiae systemicae imprimis systematis nervosi centralis in morbis alibi classificatis
- G13.0* Paraneoplastisk neuromyopati och neuropati**
Karcinomatös neuromyopati (C00-C97†)
Sensorisk paraneoplastisk neuropati [Denny Brown] (C00-D48†)
- G13.1* Annan systemisk atrofi som primärt engagerar centrala nervsystemet vid tumörsjukdomar**
Paraneoplastisk limbisk encefalopati (C00-D48†)
- G13.2* Systemisk atrofi som primärt engagerar centrala nervsystemet vid myxödem (E00.1†, E03.-†)**
- G13.8* Systemisk atrofi som primärt engagerar centrala nervsystemet vid andra sjukdomar som klassificeras på annan plats**
- G14 Postpoliosyndrom**
Syndroma postpolio
Postpolio myelitic syndrome
Utesluter:
Sena effekter av polio (B91)

BASALGANGLIESJUKDOMAR OCH RÖRELSERUBBNINGAR (G20-G26)

Morbi extrapyramidales et motorii

- G20** **Parkinsons sjukdom**
Morbus Parkinson
Hemiparkinsonism
Paralysis agitans
Parkinsons sjukdom:
• idiopatisk
• primär
• UNS
- G21** **Sekundär parkinsonism**
Parkinsonismus secundarius
- G21.0** **Malignt neuroleptikasyndrom**
Tilläggskod kan användas för att ange orsakande läkemedel (kapitel 20)
- G21.1** **Annan läkemedelsutlöst sekundär parkinsonism**
Tilläggskod kan användas för att ange orsakande läkemedel (kapitel 20)
- G21.2** **Sekundär parkinsonism av andra yttre orsaker**
Tilläggskod kan användas för att ange yttre orsak (kapitel 20)
- G21.3** **Postencefalitisk parkinsonism**
- G21.4** **Vaskulär parkinsonism**
- G21.8** **Annan sekundär parkinsonism**
- G21.9** **Sekundär parkinsonism, ospecificerad**
- G22*** **Parkinsonism vid sjukdomar som klassificeras på annan plats**
Parkinsonismus in morbis alibi classificatis
Syfilitisk parkinsonism (A52.1†)
- G23** **Andra degenerativa sjukdomar i basala ganglierna**
Alii morbi degenerativi gangliorum basalium
- G23.0** **Hallervorden-Spatz sjukdom**
Pigmentär pallidusdegeneration

- G23.1** **Progressiv supranukleär oftalmoplegi [Steele-Richardson-Olszewski]**
Progressiv supranukleär pares
- G23.2** **Multipel systematrofi, parkinsontyp [MSA-P]**
- G23.3** **Multipel systematrofi, cerebellar typ [MSA-C]**
- G23.8** **Andra specificerade degenerativa sjukdomar i basala ganglierna**
Förkalkning i basala ganglierna
Neurogen ortostatisk hypotension [Shy-Drager]
Utesluter:
Ortostatisk hypotension UNS (I95.1)
- G23.9** **Degenerativ sjukdom i basala ganglierna, ospecificerad**
- G24** **Dystoni**
Dystonia
Innefattar:
Dyskinesi
Utesluter:
Atetoid cerebral pares (G80.3)
- G24.0** **Läkemedelsutlöst dystoni**
Tilläggskod kan användas för att ange orsakande läkemedel (kapitel 20)
- G24.1** **Idiopatisk familjär dystoni**
Idiopatisk dystoni UNS
- G24.2** **Idiopatisk icke familjär dystoni**
- G24.3** **Spastisk tortikollis**
Utesluter:
Tortikollis UNS (M43.6)
- G24.4** **Idiopatisk orofacial dystoni**
Orofacial dyskinesi
- G24.5** **Blefarospasm**
- G24.8** **Andra specificerade dystonier**
- G24.9** **Dystoni, ospecificerad**
Dyskinesi UNS

G25 Andra basalganglie-sjukdomar och rörelserubbningar

Alii morbi extrapyramidales et motorii

G25.0 Essentiell tremor
Familiär tremor

Utesluter:
Tremor UNS (R25.1)

G25.1 Läkemedelsutlöst tremor
Tilläggs kod kan användas för att ange orsakande läkemedel (kapitel 20)

G25.2 Andra specificerade former av tremor
Intentionstremor

G25.3 Myoklonus
Läkemedelsutlöst myoklonus
Tilläggs kod kan användas för att ange orsakande läkemedel (kapitel 20)
Utesluter:
Ansiktsmyokymi (G51.4)
Myoklonusepilepsi (G40.-)

G25.4 Läkemedelsutlöst korea
Tilläggs kod kan användas för att ange orsakande läkemedel (kapitel 20)

G25.5 Annan korea
Korea UNS
Utesluter:
Huntingtons korea (G10)
Korea UNS med hjärtengagemang (I02.0)
Reumatisk korea (I02.-)
Sydenhams korea (I02.-)

G25.6 Läkemedelsutlösta tics och andra tics av organisk orsak
Tilläggs kod kan användas för att ange orsakande läkemedel (kapitel 20)
Utesluter:
Gilles de la Tourettes syndrom (F95.2)
Tics UNS (F95.9)

G25.8 Andra specificerade basalgangliesjukdomar och rörelserubbningar
Akatisi (läkemedelsutlöst)
Restless legs
Stiff-person[man] syndrome
Tilläggs kod kan användas för att ange orsakande läkemedel (kapitel 20)

G25.9 Basalgangliesjukdom och rörelserubbning, ospecificerad

G26* Basalganglietillstånd och rörelserubbningar vid sjukdomar som klassificeras på annan plats

Conditiones extrapyramidales et morbi motorii in morbis alibi classificatis

ANDRA DEGENERATIVA SJUKDOMAR I NERVSYSTEMET (G30-G32)

Alii morbi degenerativi systematis nervosi

G30 **Alzheimers sjukdom**

Morbus Alzheimer

Innefattar:

Senila och presenila former

Utesluter:

Senil

- degeneration av hjärnan som ej klassificeras på annan plats (G31.1)
- demens UNS (F03)
- Senilitet UNS (R54)

G30.0 **Alzheimers sjukdom med tidig debut**

Anmärkning:

Debut vanligen före 65 års ålder

G30.1 **Alzheimers sjukdom med sen debut**

Anmärkning:

Debut vanligen efter 65 års ålder

G30.8 **Annan specificerad form av Alzheimers sjukdom**

G30.9 **Alzheimers sjukdom, ospecificerad**

G31 **Andra degenerativa sjukdomar i nervsystemet som ej klassificeras på annan plats**

Alii morbi degenerativi systematis nervosi non alibi classificati

Utesluter:

Reyes syndrom (G93.7)

G31.0 **Lokaliserad hjärnatrofi**

Frontotemporal demens
Picks sjukdom
Progressiv isolerad afasi

G31.1 **Senil degeneration av hjärnan som ej klassificeras på annan plats**

Utesluter:

Alzheimers sjukdom (G30.-)
Senilitet UNS (R54)

G31.2 **Degeneration i nervsystemet orsakad av alkohol**

Alkoholutlöst:

- cerebellär:
 - ataxi
 - degeneration
- cerebral degeneration
- encefalopati

Dysfunktion i autonoma nervsystemet orsakad av alkohol

G31.8 **Andra specificerade degenerativa sjukdomar i nervsystemet**

Degeneration av grå substans [Alpers sjukdom]

Lewykroppsdemens (F02.8*)

Subakut nekrotiserande encefalopati [Leighs syndrom]

G31.8A Degenerativa förändringar vid lewybodydemens

G31.8W Andra specificerade degenerativa sjukdomar i nervsystemet

G31.9 **Degenerativ sjukdom i nervsystemet, ospecificerad**

G32* **Andra degenerativa tillstånd i nervsystemet vid sjukdomar som klassificeras på annan plats**

Aliae conditiones degenerativae systematis nervosi in morbis alibi classificatis

G32.0* **Subakut kombinerad degeneration i ryggmärgen vid sjukdomar som klassificeras på annan plats**

Subakut kombinerad degeneration i ryggmärgen vid B₁₂-vitaminbrist (E53.8†)

G32.8* **Andra specificerade degenerativa tillstånd i nervsystemet vid sjukdomar som klassificeras på annan plats**

MYELINFÖRSTÖRANDE SJUKDOMAR I CENTRALA NERVSYSTEMET (G35-G37)

Morbi demyelinantes systematis nervosi centralis

G35

Multipel skleros

Sclerosis disseminata

Multipel skleros:

- disseminerad
- generaliserad
- i hjärnstammen
- i ryggmärgen
- UNS

G36

Annan akut utbredd myelinförstöring

Alia demyelinatio disseminata acuta

Utesluter:

Postinfektiös encefalit och encefalomyelit UNS (G04.8)

G36.0

Neuromyelitis optica [Devic]

Demyelinisering vid optikusneurit

Utesluter:

Optikusneurit UNS (H46)

G36.1

Akut och subakut hemorragisk leukoencefalit [Hurst]

G36.8

Annan specificerad akut disseminerad demyelinisering

G36.9

Akut disseminerad demyelinisering, ospecificerad

G37

Andra myelinförstörande sjukdomar i centrala nervsystemet

Alia morbi demyelinantes systematis nervosi centralis

G37.0

Diffus skleros

Periaxial encefalit
Schilders sjukdom

Utesluter:

Adrenoleukodystrofi [Addison-Schilder] (E71.3)

G37.1

Central demyelinisering av corpus callosum

G37.2

Central pontin myelinolys

G37.3

Akut transversell myelit vid demyeliniserande sjukdom i centrala nervsystemet

Akut transversell myelit UNS

Utesluter:

Multipel skleros (G35)
Neuromyelitis optica [Devic] (G36.0)

G37.4

Subakut nekrotiserande myelit

G37.5

Koncentrisk skleros [Baló]

G37.8

Andra specificerade demyeliniserande sjukdomar i centrala nervsystemet

G37.9

Demyeliniserande sjukdom i centrala nervsystemet, ospecificerad

EPISODISKA OCH PAROXYSMALA SJUKDOMAR (G40-G47)

Morbi episodici et paroxysmales

G40

Epilepsi

Epilepsia

Utesluter:

- Feberkrampor (R56.0)
- Krampanfall UNS (R56.8)
- Landau-Kleffners syndrom (F80.3)
- Status epilepticus (G41.-)
- Todds paralyis (G83.8)

G40.0 Partiell (fokal) idiopatisk epilepsi och epileptiska syndrom med lokal början

- Benign barnepilepsi med centrotemporala EEG-spikes
- Barnepilepsi med occipitala EEG-paroxysmer

G40.0A Benign barnepilepsi

G40.0B Barnepilepsi med occipitala EEG-paroxysmer

G40.0W Annan fokal, partiell, idiopatisk epilepsi

G40.1 Partiell (fokal) symtomatisk epilepsi och epileptiska syndrom med enkla partiella anfall

- Attacker utan medvetandepåverkan
- Enkla partiella anfall med sekundär generalisering

G40.1A Temporallobsepilepsi, partiell, enkel, utan medvetandestörning

G40.1B Frontallobsepilepsi, partiell, enkel, utan medvetandestörning

G40.1C Parietallobsepilepsi, partiell, enkel, utan medvetandestörning

G40.1D Occipitallobsepilepsi, partiell, enkel, utan medvetandestörning

G40.1E Partiell epilepsi, enkel, utan medvetandestörning med sekundär generalisering

G40.1X Partiell epilepsi, enkel, utan medvetandestörning, ospecificerad

G40.2 Partiell (fokal) symtomatisk epilepsi och epileptiska syndrom med komplexa partiella anfall

- Attacker med medvetandegrubling, ofta med automatismer
- Komplexa partiella anfall med sekundär generalisering
- Psykomotoriska anfall

G40.2A Temporallobsepilepsi, partiell, komplex, med medvetandestörning,

G40.2B Frontallobsepilepsi, partiell, komplex, med medvetandestörning,

G40.2C Parietallobsepilepsi, partiell, komplex, med medvetandestörning,

G40.2D Occipitallobsepilepsi, partiell, komplex, med medvetandestörning,

G40.2E Partiell epilepsi, komplex, med medvetandestörning, med sekundär generalisering

G40.2F Partiell epilepsi, komplex, med medvetandestörning, psykomotorisk

G40.2X Partiell epilepsi, komplex, med medvetandestörning, ospecificerad

G40.3 Generaliserad idiopatisk epilepsi och epileptiska syndrom

- Absenser hos barn [pyknolepsi]
- Benign myoklonisk epilepsi hos barn
- Benigna nyföddhetskrampor (familjära)
- Ej specifika epileptiska anfall:

- atoniska
- kloniska
- myokloniska
- toniska
- tonisk-kloniska

Epilepsi med grand mal vid uppvaknandet (efter sömn)

Juvenil:

- absensepilepsi
- myoklonisk epilepsi

Progressiv myoklonusepilepsi

G40.3A Barnepilepsi, med absenser, petit mal (pyknolepsi)

G40.3B Juvenil absensepilepsi

G40.3C Juvenil myoklon epilepsi

G40.3D Benigna neonatala krampor med eller utan hereditet

G40.3E Benign myoklon epilepsi hos spädbarn

G40.3F Epilepsi med grand mal efter uppvaknande

G40.3X Primärt generaliserad idiopatisk epilepsi, ospecificerad

G40.4 Annan generaliserad epilepsi och andra epileptiska syndrom

Epilepsi med:

- myokloniska absenser
- myoklonisk-astatiska anfall

Infantil spasm

Lennox-Gastauts syndrom

Salaamattacker

Symtomatisk tidig myoklonisk encefalopati

West's syndrom

- G40.4A Infantil spasm, Wests syndrom
- G40.4B Myoklonisk-astatiska anfall, Lennox-Gastauts syndrom
- G40.4C Myoklona absenser
- G40.4D Atypiska absenser
- G40.4X Generaliserad symtomatisk epilepsi, ospecificerad
- G40.5 Speciella epileptiska syndrom**
Epilepsia partialis continua
Epileptiska anfall relaterade till:
- alkohol
 - hormonella förändringar
 - läkemedel
 - stress
 - sömndeprivation
- Tilläggskod kan användas för att ange orsakande läkemedel (kapitel 20)
- G40.6 Grand mal-anfall, ospecificerat (med eller utan absenser)**
- G40.7 Absenser, ospecificerade, utan grand mal-anfall**
- G40.8 Annan epilepsi**
Epilepsier och epileptiska syndrom, osäkert om partiella eller generaliserade
- G40.9 Epilepsi, ospecificerad**
Epileptiska anfall UNS
- G41 Status epilepticus**
Status epilepticus
- G41.0 Status epilepticus av grand mal-typ**
Tonisk-kloniskt status epilepticus
Utesluter:
Epilepsia partialis continua (G40.5)
- G41.1 Status epilepticus av petit mal-typ**
Epileptiskt absensstatus
- G41.2 Status epilepticus med komplexa partiella anfall**
- G41.8 Annat specificerat status epilepticus**
- G41.9 Status epilepticus, ospecificerat**

- G43 Migrän**
Hemicrania
Tilläggskod kan användas för att ange orsakande läkemedel (kapitel 20)
Utesluter:
Huvudvärk UNS (R51)
- G43.0 Migrän utan aura [vanlig migrän]**
- G43.1 Migrän med aura [klassisk migrän]**
Aura utan huvudvärk
Basilarismigrän
Familiär hemiplegisk migrän
Migränekvivalenter
Migrän med akut uppträdande aura
Migrän med utdragen aura
Migrän med typisk aura
- G43.2 Status hemicranicus**
Ihållande migrän
Status migrainosus
- G43.3 Komplicerad migrän**
- G43.8 Annan specificerad migrän**
Oftalmoplegisk migrän
Retinal migrän
- G43.9 Migrän, ospecificerad**
- G44 Andra huvudvärkssyndrom**
Alia syndromata cephalalgica
Utesluter:
Atypisk ansiktssmärta (G50.1)
Huvudvärk UNS (R51)
Trigeminusneuralgi (G50.0)
- G44.0 Syndrom med cluster headache**
Cluster headache [Hortons syndrom]
- episodisk
 - kronisk
- Kronisk paroxysmal hemikrani
- G44.1 Vaskulär huvudvärk som ej klassificeras på annan plats**
Vaskulär huvudvärk UNS
- G44.2 Spänningshuvudvärk**
Episodisk spänningshuvudvärk
Kronisk spänningshuvudvärk
Spänningshuvudvärk UNS
- G44.3 Kronisk posttraumatisk huvudvärk**

G44.4	Läkemedelsutlöst huvudvärk som ej klassificeras på annan plats Tilläggskod kan användas för att ange orsakande läkemedel (kapitel 20)	G46.1*	Arteria cerebri anterior-syndrom (I66.1†)
G44.8	Andra specificerade huvudvärkssyndrom	G46.2*	Arteria cerebri posterior-syndrom (I66.2†)
G45	Övergående cerebral ischemi (otillräcklig blodtillförsel till hjärnan) och besläktade syndrom Ischaemia cerebri transitoria et syndromata cognata <i>Innefattar:</i> Transitorisk ischemisk attack [TIA] <i>Utesluter:</i> Neonatal cerebral ischemi (P91.0)	G46.3*	Cerebrovaskulärt hjärnstamssyndrom (I60-I67†) Syndrom: • Benedikt • Claude • Foville • Millard-Gubler • Wallenberg • Weber
G45.0	Arteria vertebrobasilaris-syndrom Transitorisk ischemisk attack inom försörjningsområdet för arteria vertebralis och arteria basilaris	G46.4*	Cerebrovaskulärt lillhjärnssyndrom (I60-I67†)
G45.1	Arteria carotis-syndrom Transitorisk ischemisk attack inom försörjningsområdet för arteria carotis	G46.5*	Isolerat motoriskt lakunärt syndrom (I60-I67†)
G45.2	Multipla och bilaterala precerebrala artärsyndrom	G46.6*	Isolerat sensoriskt lakunärt syndrom (I60-I67†)
G45.3	Amaurosis fugax	G46.7*	Andra lakunära syndrom (I60-I67†)
G45.4	Transitorisk global amnesi <i>Utesluter:</i> Amnesi UNS (R41.3)	G46.8*	Andra vaskulära syndrom i hjärnan vid cerebrovaskulära sjukdomar (I60-I67†)
G45.8	Annan transitorisk cerebral ischemi och besläktade syndrom	G47	Sömnstörningar Perturbationes somni <i>Utesluter:</i> Icke organiska sömnstörningar (F51.-) Mardrömmar (F51.5) Nattskräck (F51.4) Sömngång (F51.3)
G45.9	Transitorisk cerebral ischemisk attack, ospecificerad Spasm i cerebral artär Transitorisk ischemisk attack UNS	G47.0	Insomni (insomningsstörningar och avkortad nattsömn)
G46*	Vaskulära syndrom i hjärnan vid cerebrovaskulära sjukdomar (I60-I67†) Syndromata vascularia cerebri in morbis cerebrovascularibus	G47.1	Hypersomni (överdriven sömnhet)
G46.0*	Arteria cerebri media-syndrom (I66.0†)	G47.1A	Idiopatisk hypersomni med lång sömntid
		G47.1B	Idiopatisk hypersomni med kort sömntid
		G47.1W	Annan specificerad hypersomni (inklusive sekundär hypersomni)
		G47.1X	Hypersomni, ospecificerad
		G47.2	Dygnsrytmstörningar Framåtförskjuten sömnfas Fördröjd sömnfas Oregelbunden dygnsrytm

- G47.3 Sömnapné syndrom**
 Central sömnapné
 Obstruktiv sömnapné
Utesluter:
 Periodisk andning (R06.3)
 Pickwicksyndromet (E66.2)
 Sömnapné hos nyfödd (P28.3)
- G47.4 Narkolepsi och kataplexi**
- G47.4A Narkolepsi typ 1 (narkolepsi med kataplexi och/eller patologiskt lågt hypokretinvärde)
- G47.4B Narkolepsi typ 2 (narkolepsi utan kataplexi och med icke patologiskt eller icke uppmätt hypokretinvärde)
- G47.4W Annan specificerad narkolepsi och kataplexi (inklusive sekundär narkolepsi)
- G47.4X Narkolepsi och kataplexi, ospecificerad
- G47.8 Andra specificerade sömnstörningar**
 Kleine-Levins syndrom
- G47.8A Kleine-Levins syndrom
- G47.8B Parasomnier
- G47.8C Sömnbetingade rörelsestörningar
- G47.8W Annan specificerad sömnstörning
- G47.9 Sömnstörning, ospecificerad**

SJUKDOMAR I NERVER, NERVROTTER OCH NERVPLEXUS (G50-G59)

Morbi nervorum, radicum et plexuum nervorum

Utesluter:

- Aktuella traumatiska skador i nerver, nervrötter och nervplexus – se nervskada efter kroppsdel (Kapitel 19)
 Neuralgi och neurit UNS (M79.2)
 Perifer neuropati vid graviditet (O26.8)
 Radikulit UNS (M54.1)

G50 Sjukdomar i trigeminusnerven

Morbi nervi trigemini

G50.0 Trigeminusneuralgi

Tic douloureux

G50.1 Atypisk ansiktssmärta

G50.8 Andra specificerade sjukdomar i trigeminusnerven

G50.9 Sjukdom i trigeminusnerven, ospecificerad

G51 Sjukdomar i facialisnerven

Morbi nervi facialis

G51.0 Bells pares

- Ansiktsförlamning UNS
 Facialispares
- UNS
 - vid nedre motorneurolesion (perifer pares)

Utesluter:

- Facialis pares vid övre motorneuronlesion (central pares (G83.6)

G51.1 Genikulatumganglionit

Utesluter:

- Postherpetisk genikulatumganglionit (G53.0*, B02.2†)

G51.2 Melkerssons syndrom

Melkersson-Rosenthals syndrom

G51.3 Facialishemispasm

G51.4 Ansiktsmyokymi

G51.8 Andra specificerade sjukdomar i facialisnerven

G51.9	Sjukdom i facialisnerven, ospecificerad	G53.8*	Andra kranialnervsförändringar vid andra sjukdomar som klassificeras på annan plats
G52	Sjukdomar i andra kranialnerver Morbi aliorum nervorum cranialium <i>Utesluter:</i> Paralytisk strabism orsakad av nervförlamning (H49.0-H49.2) Sjukdomar i nervus statoacusticus (H93.3) Sjukdomar i nervus opticus (H46, H47.0)	G54	Sjukdomar i nervrötter och nervplexus Morbi radicum et plexuum nervorum <i>Utesluter:</i> Traumatiska skador på nervrötter och nervplexus, se nervskada efter kroppsdel Tillstånd beroende på: <ul style="list-style-type: none"> • brakial, lumbal, lumbosakral eller torakal neuropati UNS (M54.1) • brakial, lumbal, lumbosakral eller torakal radikulit UNS (M54.1) • neuralgi eller neurit UNS (M79.2) • radikulopati UNS (M54.1) • radikulit UNS (M54.1) • sjukdomar i mellankotskivorna (M50-M51) • spondylos (M47.-)
G52.0	Sjukdomar i nervus olfactorius		
G52.1	Sjukdomar i nervus glossopharyngeus Glossofaryngeusneuralgi		
G52.2	Sjukdomar i nervus vagus		
G52.3	Sjukdomar i nervus hypoglossus	G54.0	Sjukdomar i brakialplexus Thoracic outlet syndrome (TOS) Toraxapertursyndrom
G52.7	Sjukdomar i multipla kranialnerver Polyneuritis cranialis	G54.1	Sjukdomar i lumbosakralplexus
G52.8	Sjukdomar i andra specificerade kranialnerver	G54.2	Sjukdomar i cervikalrot som ej klassificeras på annan plats
G52.9	Kranialnervssjukdom, ospecificerad	G54.3	Sjukdomar i torakalrot som ej klassificeras på annan plats
G53*	Förändringar i kranialnerver vid sjukdomar som klassificeras på annan plats Morbi nervorum cranialium in morbis alibi classificatis	G54.4	Sjukdomar i lumbosakralrot som ej klassificeras på annan plats
G53.0*	Neuralgi efter zoster-infektion (B02.2†) Postherpetisk: <ul style="list-style-type: none"> • genikulatumganglionit • trigeminusneuralgi 	G54.5	Neuralgisk amyotrofi Parsonage-Aldren-Turners syndrom Skulderneurit
G53.1*	Multipla kranialnervspareser vid infektions- och parasitsjukdomar som klassificeras på annan plats (A00-B99†)	G54.6	Fantom-extremitetssyndrom med smärta Fantomsmärta
G53.2*	Multipla kranialnervspareser vid sarkoidos (D86.8†)	G54.7	Fantom-extremitetssyndrom utan smärta Fantom-extremitetssyndrom UNS
G53.3*	Multipla kranialnervspareser vid tumörsjukdomar (C00-D48†)	G54.8	Andra specificerade sjukdomar i nervrötter och nervplexus
		G54.9	Sjukdom i nervrötter och nervplexus, ospecificerad

G55*	Kompression av nervrötter och nervplexus vid sjukdomar som klassificeras på annan plats Compressio radicum et plexuum nervorum in morbis alibi classificatis	G56.2C	Ulnarisentrapment i armbåge/underarm
G55.0*	Kompression av nervrötter och nervplexus vid tumörsjukdomar (C00-D48†)	G56.2D	Ulnarisentrapment i handled/hand
G55.0A*	Kompression av nervrötter och nervplexus i halsryggen vid tumörsjukdom	G56.2X	Ulnarisentrapment med ospecificerad lokalisation
G55.0J*	Kompression av nervrötter och nervplexus i torakalryggen vid tumörsjukdom	G56.3	Lesion av nervus radialis
G55.0K*	Kompression av nervrötter och nervplexus i ländryggen vid tumörsjukdom	G56.3B	Radialisentrapment i axelled/överarm
G55.0X*	Kompression av nervrötter och nervplexus med ospecificerad lokalisation vid tumörsjukdom	G56.3C	Radialisentrapment i armbåge/underarm
G55.1*	Kompression av nervrötter och nervplexus vid sjukdomar i mellankotskivorna (M50-M51†)	G56.3D	Radialisentrapment i handled/hand
G55.2*	Kompression av nervrötter och nervplexus vid spondylos (M47.-†)	G56.3X	Radialisentrapment med ospecificerad lokalisation
G55.3*	Kompression av nervrötter och nervplexus vid andra ryggåkommor (M45-M46†, M48.-†, M53-M54†)	G56.8	Andra specificerade mono-neuropatier i övre extremitet
G55.8*	Kompression av nervrötter och nervplexus vid andra sjukdomar som klassificeras på annan plats	G56.9	Mononeuropati i övre extremitet, ospecificerad
G56	Mononeuropati (sjukdom i en enda perifer nerv) i övre extremitet Mononeuropathia extremitatis superioris <i>Utesluter:</i> Aktuell traumatisk nervskada, se nervskada efter kroppsdel	G57	Mononeuropati (sjukdom i en enda perifer nerv) i nedre extremitet Mononeuropathia extremitatis inferioris <i>Utesluter:</i> Aktuell traumatisk nervskada, se nervskada efter kroppsdel
G56.0	Karpaltunnelsyndrom	G57.0	Lesion av nervus ischiadicus <i>Utesluter:</i> Ischias orsakad av sjukdom i mellankotskiva (M51.1) Ischias UNS (M54.3)
G56.1	Andra lesioner av nervus medianus	G57.1	Meralgia paraesthetica Lesion av nervus cutaneus femoris lateralis
G56.2	Lesion av nervus ulnaris	G57.2	Lesion av nervus femoralis
G56.2B	Ulnarisentrapment i axelled/överarm	G57.3	Lesion av nervus fibularis Peroneuspares
		G57.4	Lesion av nervus tibialis
		G57.5	Tarsaltunnelsyndrom
		G57.6	Lesion av nervus plantaris Mortons metatarsalgi
		G57.8	Andra specificerade mono-neuropatier i nedre extremitet
		G57.9	Mononeuropati i nedre extremitet, ospecificerad

- G58** **Andra mononeuropatier (sjukdomar i en enda perifer nerv)**
Aliae mononeuropathiae
- G58.0** **Interkostalneuropati**
- G58.7** **Mononeuropathia multiplex**
- G58.8** **Andra specificerade mononeuropatier**
- G58.9** **Mononeuropati, ospecificerad**
- G59*** **Mononeuropati (sjukdom i en enda perifer nerv) vid sjukdomar som klassificeras på annan plats**
Mononeuropathia in morbis alibi classificatis
- G59.0*** **Diabetisk mononeuropati (E10-E14† med fjärdepositionen .4)**
- G59.8*** **Andra mononeuropatier vid sjukdomar som klassificeras på annan plats**

POLYNEUROPATIER (SAMTIDIG SJUKDOM I FLERA PERIFERA NERVER) OCH ANDRA SJUKDOMAR I PERIFERA NERVSYSTEMET (G60-G64)

Polyneuropathiae et alii morbi systematis nervosi peripherici

Utesluter:

- Neuralgi och neurit UNS (M79.2)
- Perifer neuropati vid graviditet (O26.8)
- Radikulit UNS (M54.1)

G60 **Hereditär och idiopatisk neuropati (sjukdom i perifer nerv, ärftlig och av okänd orsak)**

Neuropathia hereditaria et idiopathica

G60.0 **Hereditär motorisk och sensorisk neuropati**

- Charcot-Marie-Tooths sjukdom
- Déjerine-Sottas sjukdom
- Hereditär motorisk och sensorisk (perifer) neuropati, typ I-IV
- Hypertrofisk neuropati i barndomen
- Peroneal muskeltrofisk:
 - axonal typ
 - hypertrofisk typ
- Roussy-Lévys syndrom

G60.1 **Refsums sjukdom**

G60.2 **Neuropati i samband med hereditär ataxi**

G60.3 **Idiopatisk progressiv neuropati**

G60.8 **Andra specificerade hereditära och idiopatiska neuropatier**

- Morvans sjukdom
- Nelatons syndrom
- Sensorisk neuropati:
 - dominant ärftlig typ
 - recessivt ärftlig typ

G60.9 **Hereditär och idiopatisk neuropati, ospecificerad**

G61 **Inflammatorisk polyneuropati (inflammatorisk sjukdom i flera perifera nerver samtidigt)**

Polyneuropathia inflammatoria

G61.0 **Guillain-Barrés syndrom**

- Akut inflammatorisk poly(radikulo)neuropati
- Miller Fishers syndrom

- G61.1 Serumneuropati**
Tilläggskod kan användas för att ange orsak (kapitel 20)
- G61.8 Andra specificerade inflammatoriska polyneuropatier**
- G61.9 Inflammatorisk polyneuropati, ospecificerad**
- G62 Andra polyneuropatier (sjukdomar i flera perifera nerver samtidigt)**
Aliae polyneuropathiae
- G62.0 Läkemedelsutlöst polyneuropati**
Tilläggskod kan användas för att ange orsakande läkemedel (kapitel 20)
- G62.1 Alkoholutlöst polyneuropati**
- G62.2 Polyneuropati orsakad av andra toxiska ämnen**
Tilläggskod kan användas för att ange det toxiska ämnet (kapitel 20)
- G62.8 Andra specificerade polyneuropatier**
Strålningsutlöst polyneuropati
Tilläggskod kan användas för att ange orsak (kapitel 20)
- G62.9 Polyneuropati, ospecificerad**
Neuropati UNS
- G63* Polyneuropati (sjukdom i flera perifera nerver samtidigt) vid sjukdomar som klassificeras på annan plats**
Polyneuropathia in morbis alibi classificatis
- G63.0* Polyneuropati vid infektions- och parasitsjukdomar som klassificeras på annan plats**
Polyneuropati vid:
 - difteri (A36.8†)
 - infektion med Borrelia burgdorferi (A69.2†)
 - infektiös mononukleos (B27.-†)
 - lepra (A30.-†)
 - påssjuka (B26.8†)
 - syfilis, sen medfödd (A50.4†)
 - syfilis, sen (A52.1†)
 - tuberkulos (A17.8†)
 - zoster (B02.2†)
- G63.1* Polyneuropati vid tumörsjukdom (C00-D48†)**
- G63.2* Diabetisk polyneuropati (E10-E14† med fjärdepositionen .4)**
- G63.3* Polyneuropati vid andra endokrina och metaboliska sjukdomar (E00-E07†, E15-E16†, E20-E34†, E70-E89†)**
- G63.4* Polyneuropati vid näringsbristtillstånd (E40-E64†)**
- G63.5* Polyneuropati vid systemiska bindvävssjukdomar (M30-M35†)**
- G63.6* Polyneuropati vid andra muskuloskeletala sjukdomar (M00-M25†, M40-M96†)**
- G63.8* Polyneuropati vid andra sjukdomar som klassificeras på annan plats**
Uremisk neuropati (N18.5†)
- G64 Andra sjukdomar i perifera nervsystemet**
Alii morbi systematis nervosi peripherici
Sjukdomar i perifera nervsystemet UNS

NEUROMUSKULÄRA TRANSMISSIONSRUBBNINGAR (RUBBNINGAR I ÖVERFÖRING AV IMPULSER MELLAN NERVER OCH MUSKLER) OCH SJUKDOMAR I MUSKLER (G70-G73)

Morbi myoneurales et musculares

G70 Myasthenia gravis och andra neuromuskulära transmissionsrubbningar (rubbningar i överföring av impulser mellan nerver och muskler)

Myasthenia gravis et alii morbi
myoneurales

Utesluter:

Botulism (A05.1)

Transitorisk neonatal myasthenia gravis
(P94.0)

G70.0 Myasthenia gravis

Tilläggskod kan användas för att ange
orsakande läkemedel (kapitel 20), om
läkemedelsutlöst

G70.1 Toxiska neuromuskulära transmissionsrubbningar

Tilläggskod kan användas för att ange det
toxiska ämnet (kapitel 20)

G70.2 Medfödd och utvecklingsrelaterad myasteni

G70.8 Andra specificerade neuromuskulära transmissions- rubbningar

G70.9 Neuromuskulär transmissions- rubbning, ospecificerad

G71 Primära muskelsjukdomar

Morbi musculares primarii

Utesluter:

Arthrogryposis multiplex congenita
(Q74.3)

Metaboliska sjukdomar (E70-E90)

Myosit (M60.-)

G71.0 Muskeldystrofi

Muskeldystrofi:

- autosomt recessiv, hos barn,
liknande Duchenne eller Becker
- benign [Becker]
- benign skapuloperoneal med tidiga
kontrakturer [Emery-Dreifuss]
- distal [Welander]
- facioskapulohumeral
- i skulder-bäckengördel
- okulär
- okulofaryngeal
- skapuloperoneal
- svår [Duchenne]

Utesluter:

Medfödd muskeldystrofi:

- med specificerade morfologiska
abnormiteter i muskelfibrer (G71.2)
- UNS (G71.2)

G71.0A Muskeldystrofi, hereditär, typ Duchenne

G71.0B Muskeldystrofi, hereditär, typ Becker
(benign)

G71.0W Annan specificerad muskeldystrofi

G71.0X Muskeldystrofi, (ej medfödd), ospecificerad

G71.1 Myotona sjukdomar

Dystrophia myotonica [Steinert]

Myotoni:

- kondrodystrofisk
- läkemedelsutlöst
- symtomatisk

Myotonia congenita:

- dominant [Thomsen]
- recessiv [Becker]
- UNS

Neuromyotoni [Isaacs]

Paramyotonia congenita

Pseudomyotoni

Tilläggskod kan användas för att ange
orsakande läkemedel (kapitel 20), om
läkemedelsutlöst

G71.2 Medfödda myopatier

Fibre-type disproportion

Medfödd muskeldystrofi:

- med specificerade morfologiska
abnormiteter i muskelfibrer
- UNS

Medfödd myopati:

- central core disease
- minicore disease
- multicore disease

Myotubulär myopati

Nemalinkroppsmyopati

- G71.3** Mitokondriell myopati som ej klassificeras på annan plats
- G71.8** Andra specificerade primära muskelsjukdomar
- G71.9** Primär muskelsjukdom, ospecificerad
Hereditär myopati UNS

G72 Andra myopatier

Aliae myopathiae

Utesluter:

- Arthrogryposis multiplex congenita (Q74.3)
- Dermatopolymyositis (M33.-)
- Ischemisk muskelinfarkt (M62.2)
- Myositis (M60.-)
- Polymyositis (M33.2)

- G72.0** Läkemedelsutlöst myopati
Tilläggskod kan användas för att ange orsakande läkemedel (kapitel 20)
- G72.1** Alkoholutlöst myopati
- G72.2** Myopati orsakad av annat toxiskt ämne
Tilläggskod kan användas för att ange det toxiska ämnet (kapitel 20)
- G72.3** Periodisk paralyss
Periodisk paralyss (familjär):
- hyperkalemisk
 - hypokalemisk
 - myoton
 - normokalemisk
- G72.3A Hypokalemisk periodisk paralyss
- G72.3B Hyperkalemisk periodisk paralyss
- G72.4** Inflammatorisk myopati som ej klassificeras på annan plats
- G72.8** Andra specificerade myopatier
- G72.9** Myopati, ospecificerad

G73* Neuromuskulära transmissionsrubbningsar (rubbningsar i överföringen av impulser mellan nerver och muskler) och muskelförändringar vid sjukdomar som klassificeras på annan plats

Morbi myoneurales et musculares in morbis alibi classificatis

- G73.0*** Myastena syndrom vid endokrina sjukdomar
Myastena syndrom vid:
- diabetisk amyotrofi (E10-E14† med fjärdeposition .4)
 - tyreotoxikos (E05.-†)
- G73.1*** Lambert- Eatons syndrom (C00-D48†)
- G73.2*** Andra myastena syndrom vid tumörsjukdomar (C00-D48†)
- G73.3*** Myastena syndrom vid andra sjukdomar som klassificeras på annan plats
- G73.4*** Myopati vid infektions- och parasitsjukdomar som klassificeras på annan plats (A00-B99†)
- G73.5*** Myopati vid endokrina sjukdomar
Myopati vid:
- hyperparatyreoidism (E21.0-E21.3†)
 - hypoparatyreoidism (E20.-†)
 - Tyreotoxisk myopati (E05.-†)
- G73.6*** Myopati vid metaboliska sjukdomar
Myopati vid:
- glykogeninlagringssjukdom (E74.0†)
 - fettupplagringssjukdom (E75.-†)
- G73.7*** Myopati vid andra sjukdomar som klassificeras på annan plats
Myopati vid:
- reumatoid artrit (M05-M06†)
 - siccasyndromet [Sjögrens syndrom] (M35.0†)
 - sklerodermi (M34.8†)
 - systemisk lupus erythematosus (M32.1†)

CEREBRAL PARES OCH ANDRA FÖRLAMNINGSSYNDROM (G80-G83)

Paresis cerebialis et alia syndromata paralytica

G80

Cerebral pares

Paralysis cerebialis

Utesluter:

Hereditär spastisk parapares (G11.4)

G80.0 Spastisk tetraplegisk cerebral pares

G80.1 Spastisk diplegisk cerebral pares

Spastisk cerebral pares UNS

G80.1A Cerebral pares, diplegi, spastisk, hos prematura

G80.1B Cerebral pares, diplegi, spastisk, hos fullgångna

G80.1X Cerebral pares, spastisk diplegi, ospecificerad

G80.2 Spastisk hemiplegisk cerebral pares

G80.3 Dyskinetisk cerebral pares

Atetoid cerebral pares
Dyston cerebral pares
(tonusväxlingssyndrom)

G80.3A Cerebral pares, dyston, tonusväxlingssyndrom

G80.3B Cerebral pares, atetoid

G80.3X Dyskinetisk cerebral pares, ospecificerad

G80.4 Ataktisk cerebral pares

G80.4A Cerebral pares, dysekvilibriumataxi

G80.4W Annan ataktisk cerebral pares

G80.8 Annan specificerad form av cerebral pares

Blandade syndrom med cerebral pares
Spastisk monoplegi vid cerebral pares

G80.8B Cerebral pares, monopares

G80.8C Cerebral pares, blandade syndrom

G80.8W Cerebral pares, annan specificerad form

G80.9 Cerebral pares, ospecificerad

G81

Ensidig förlamning

Hemiplegia

Anmärkning:

Som primärkod används kodnummer under G81 endast för hemiplegi utan närmare specifikation eller hemiplegi som betecknas som "gammal" eller sedan lång tid bestående men utan angiven orsak. Om grundsjukdomen är känd anges denna som primärkod; kodnummer G81 kan då användas som tilläggskod för att ange typ av hemiplegi

Utesluter:

Medfödd cerebral pares (G80.-)

G81.0 Slapp hemipares

G81.1 Spastisk hemipares

G81.9 Hemipares, ospecificerad Hemiplegi UNS

G82

Parapares och tetrapares (förlamning av båda nedre extremiteterna och förlamning av alla fyra extremiteterna)

Paraplegia et tetraplegia

Anmärkning:

Som primärkod används kodnummer under G82 endast när angivna tillstånd är utan närmare specifikation eller betecknas som "gamla" eller sedan lång tid bestående men utan angiven orsak. Om grundsjukdomen är känd anges denna som primärkod; kodnummer under G82 kan då användas som tilläggskod för att ange typ av förlamning

Utesluter:

Medfödd cerebral pares (G80.-)

G82.0 Slapp parapares

G82.1 Spastisk parapares

G82.2 Parapares, ospecificerad

Pares av båda nedre extremiteterna UNS
Paraplegi UNS

G82.3 Slapp tetrapares

G82.4 Spastisk tetrapares

G82.5 Tetrapares, ospecificerad

Quadriplegi UNS
Tetraplegi UNS

G83**Andra förlamningssyndrom**

Alia syndromata paralytica

Anmärkning:

Som primärkod används kodnummer under G83 endast när angivna tillstånd inte specificeras närmare eller betecknas som "gamla" eller sedan lång tid bestående men utan angiven orsak. Om grundsjukdomen är känd anges denna som primärkod; kodnummer under G83 kan då användas som tilläggskod för att ange typ av förlamning

Innefattar:

Förlamning utom de former som klassificeras under G80-G82

- G83.0 Dipares i övre extremiteterna**
Diplegi UNS
Förlamning av båda övre extremiteterna
- G83.1 Monopares i nedre extremitet**
Förlamning av en nedre extremitet
- G83.2 Monopares i övre extremitet**
Förlamning av en övre extremitet
- G83.3 Ospecificerad monopares**
Monoplegi UNS
- G83.4 Cauda equina-syndrom**
Neurogen claudicatio intermittens
Neurogen störning i sfinkterfunktionen hos tarm och blåsa
Utesluter:
Spinal reflexblåsa UNS (G95.8)
- G83.5 Locked-in-syndrome**
- G83.6 Facialispares vid övre motorneuronlesion**
Central facialispares
Utesluter:
Bells pares (G51.0)
Facialispares vid nedre motorneuronlesion (perifer pares) (G51.0)
- G83.8 Andra specificerade förlamningssyndrom**
Todds paralys (postpileptisk förlamning)
- G83.9 Förlamningssyndrom, ospecificerade**

ANDRA SJUKDOMAR I NERVSYSTEMET (G90-G99)

Alia morbi systematis nervosi

G90**Sjukdomar i autonoma nervsystemet**

Morbi systematis nervosi autonomici

Utesluter:

Dysfunktion i autonoma nervsystemet orsakad av alkohol (G31.2)

- G90.0 Idiopatisk perifer autonom neuropati**
Sinus caroticus-synkope
- G90.1 Familjär dysautonomi [Riley-Day]**
- G90.2 Horners syndrom**
Bernard(-Horners) syndrom
- G90.4 Autonom dysreflexi**
- G90.5 Komplext regionalt smärtsyndrom, typ 1**
Complex regional pain syndrome (CRPS) type I
Sympatisk reflexdystrofi
- G90.6 Komplext regionalt smärtsyndrom, typ 2**
Complex regional pain syndrome (CRPS) type II
Kausalgi
- G90.7 Komplext regionalt smärtsyndrom, annan och ospecificerad typ**
- G90.8 Andra specificerade sjukdomar i autonoma nervsystemet**
- G90.9 Sjukdom i autonoma nervsystemet, ospecificerad**

G91**Hydrocefalus (vattenskalle, ökad mängd hjärnkammarvatten)**

Hydrocephalus

Innefattar:

Förvärvad hydrocefalus

Utesluter:

Medfödd hydrocefalus (Q03.-)
Förvärvad hydrocefalus hos nyfödd (P91.7)
Hydrocefalus orsakad av medfödd toxoplasmos (P37.1)

G91.0	Kommunicerande hydrocefalus	G93.3	Trötthetssyndrom efter virusinfektion Myalgisk encefalomyelit <i>Innefattar:</i> Kroniskt trötthetssyndrom
G91.1	Obstruktiv hydrocefalus	G93.4	Encefalopati, ospecificerad <i>Utesluter:</i> Alkoholencefalopati (G31.2) Toxisk encefalopati (G92)
G91.2	Normaltryckshydrocefalus Lågtryckshydrocefalus	G93.5	Hjärnkompresion Kompresion eller inklämning av hjärnan eller hjärnstammen <i>Utesluter:</i> Traumatisk kompresion av hjärnan: • diffus (S06.2) • fokal (S06.3)
G91.3	Posttraumatisk hydrocefalus, ospecificerad	G93.6	Hjärnödemed <i>Utesluter:</i> Hjärnödemed orsakat av förlossningsskada (P11.0) Traumatiskt hjärnödemed (S06.1)
G91.8	Annan specificerad hydrocefalus	G93.7	Reyes syndrom Tilläggskod kan användas för att ange yttre orsak (kapitel 20)
G91.8A	Hydrocefalus med ventrikeldilatation	G93.8	Andra specificerade sjukdomar i hjärnan Encefalopati efter strålning Tilläggskod kan användas för att ange orsak (kapitel 20)
G91.8B	Posthemorragisk hydrocefalus	G93.9	Hjärnsjukdom, ospecificerad
G91.8W	Annan specificerad ej medfödd hydrocefalus	G94*	Andra tillstånd i hjärnan vid sjukdomar som klassificeras på annan plats Aliae conditiones cerebrales in morbis alibi classificatis
G91.9	Hydrocefalus, ospecificerad	G94.0*	Hydrocefalus vid infektions- och parasitsjukdomar som klassificeras på annan plats (A00-B99†)
G92	Toxisk encefalopati (hjärnsjukdom) Encephalopathia toxica Tilläggskod kan användas för att ange det toxiska ämnet (kapitel 20)	G94.1*	Hydrocefalus vid tumörsjukdom (C00-D48†)
G93	Andra sjukdomar i hjärnan Alii morbi cerebrales	G94.2*	Hydrocefalus vid andra sjukdomar som klassificeras på annan plats
G93.0	Hjärncystor Araknoidalcyta Porencefalcysta, förvärvad <i>Utesluter:</i> Förvärvade periventrikulära cystor hos nyfödda (P91.1) Medfödda cerebrala cystor (Q04.6)	G94.3*	Encefalopati vid sjukdomar som klassificeras på annan plats
G93.1	Anoxisk hjärnskada som ej klassificeras på annan plats <i>Utesluter:</i> Hjärnskada som komplikation till abort, extrauterin graviditet eller mola (O00-O07, O08.8) Hjärnskada som komplikation till graviditet, värkarbete eller förlossning (O29.2, O74.3, O89.2) Hjärnskada hos nyfödd (P21.9) Hjärnskada som komplikation till medicinsk och kirurgisk vård (T80-T88)		
G93.2	Benign intrakraniell hypertension <i>Utesluter:</i> Hypertensiv encefalopati (I67.4)		

G94.8*	Andra specificerade tillstånd i hjärnan vid sjukdomar som klassificeras på annan plats	G96	Andra sjukdomar i centrala nervsystemet Alii morbi systematis nervosi centralis
G95	Andra sjukdomar i ryggmärgen Alii morbi medullae spinalis <i>Utesluter:</i> Myelit (G04.-)	G96.0	Läckage av cerebrospinalvätska <i>Utesluter:</i> Efter spinalpunktion (G97.0)
G95.0	Syringomyeli och syringobulbi	G96.1	Sjukdomar i meningerna som ej klassificeras på annan plats Meningeala sammanväxningar (cerebrala) (spinala)
G95.1	Vaskulära myelopatier Akut infarcering av ryggmärgen Arteriell trombos i ryggmärgen Hematomyeli Icke varig intraspinal flebit och tromboflebit Subakut nekrotisk myelopati Ödem i ryggmärgen <i>Utesluter:</i> Intraspinal flebit och tromboflebit, utom icke varig (G08)	G96.8	Andra specificerade sjukdomar i centrala nervsystemet
G95.2	Ryggmärgskompression, ospecificerad	G96.9	Sjukdom i centrala nervsystemet, ospecificerad
G95.8	Andra specificerade sjukdomar i ryggmärgen Myelopati: • läkemedelsutlöst • strålningsutlöst Spinal reflexblåsa UNS Tilläggskod kan användas för att ange yttre orsak (kapitel 20) <i>Utesluter:</i> Neurogen blåsfunktionsrubbnings orsakad av cauda equina-syndrom (G83.4) Neurogen blåsdysfunktion UNS (N31.9) Neuromuskulär blåsfunktionsrubbnings utan omnämnande av ryggmärgsskada (N31.-)	G97	Sjukdomar i nervsystemet orsakade av kirurgiska och medicinska ingrepp som ej klassificeras på annan plats Morbi systematis nervosi post interventiones non alibi classificati
G95.9	Sjukdom i ryggmärgen, ospecificerad Myelopati UNS	G97.0	Läckage av cerebrospinalvätska efter spinalpunktion
		G97.1	Annan reaktion efter spinal- och lumbalpunktion
		G97.2	Intrakraniell hypotension efter ventrikelslutning
		G97.8	Andra specificerade sjukdomar i nervsystemet efter kirurgiska och medicinska ingrepp
		G97.9	Sjukdom i nervsystemet efter kirurgiska och medicinska ingrepp, ospecificerad

G98 **Andra sjukdomar i
nervsystemet som ej
klassificeras på annan plats**

Alii morbi systematis nervosi non
alibi classificati

Charcots artropati† (M14.6*)

Sjukdom i nervsystemet UNS

G99* **Andra tillstånd i nervsystemet
vid sjukdomar som
klassificeras på annan plats**

Aliae conditiones systematis nervosi
in morbis alibi classificatis

G99.0* **Autonom neuropati vid endokrina
och metaboliska sjukdomar**

Amyloid autonom neuropati

(E85.-†)

Diabetisk autonom neuropati (E10-E14†
med fjärdeposition .4)

G99.1* **Andra tillstånd i autonoma
nervsystemet vid andra sjukdomar
som klassificeras på annan plats**

G99.2* **Myelopati vid sjukdomar som
klassificeras på annan plats**

Kompressionssyndrom motsvarande
arteria spinalis anterior och arteria
vertebralis (M47.0†)

Myelopati vid:

- neoplastisk sjukdom (C00-D48†)
- sjukdom i mellankotskivorna
(M50.0†, M51.0†)
- spondylos (M47.-†)

G99.8* **Andra specificerade tillstånd i
nervsystemet vid sjukdomar som
klassificeras på annan plats**

Uremisk paralys (N18.5†)