

第Ⅲ章 血液及び造血器の疾患並びに免疫機構の障害(D50—D89)

Chapter III Diseases of the blood and blood-forming organs
and certain disorders involving the immune mechanism

除外:

- 自己免疫疾患(全身性) NOS(M35. 9)
- 周産期に発生した病態(P00—P96)
- 妊娠, 分娩及び産じょく<褥>の合併症(O00—O99)
- 先天奇形, 変形及び染色体異常(Q00—Q99)
- 内分泌, 栄養及び代謝疾患(E00—E90)
- ヒト免疫不全ウイルス [HIV] 病(B20—B24)
- 損傷, 中毒及びその他の外因の影響(S00—T98)
- 新生物<腫瘍>(C00—D48)
- 症状, 徴候及び異常臨床所見・異常検査所見で他に分類されないもの(R00—R99)

本章は, 次の中間分類項目を含む:

- D50—D53 栄養性貧血
- D55—D59 溶血性貧血
- D60—D64 無形成性貧血及びその他の貧血
- D65—D69 凝固障害, 紫斑病及びその他の出血性病態
- D70—D77 血液及び造血器のその他の疾患
- D80—D89 免疫機構の障害

本章の星印(*)項目は下記のとおりである:

- D63* 他に分類される慢性疾患における貧血
- D77* 他に分類される疾患における血液及び造血器のその他の障害

栄養性貧血(D50—D53)

Nutritional anaemias

- D50 鉄欠乏性貧血
Iron deficiency anaemia
包含:

貧血:

- ・鉄欠乏性
- ・低色素性

D50. 0 失血による鉄欠乏性貧血(慢性)

出血後貧血(慢性)

除外:

急性出血後貧血(D62)

胎児失血による先天性貧血(P61. 3)

D50. 1 鉄欠乏性えん<嚙>下障害

ケリー・パターソン<Kelly-Paterson>症候群

プラマー・ヴィ<ヴァ>ンソン<Plummer-Vinson>症候群

D50. 8 その他の鉄欠乏性貧血

D50. 9 鉄欠乏性貧血, 詳細不明

D51 ビタミンB₁₂ 欠乏性貧血

Vitamin B₁₂ deficiency anaemia

除外:

ビタミンB₁₂ 欠乏症(E53. 8)

D51. 0 ビタミンB₁₂ 欠乏性貧血, 内因子欠乏によるもの

貧血:

- ・アジソン<Addison>
- ・ビールメル<Biermer>
- ・悪性(先天性)

先天性内因子欠乏症

D51. 1 ビタミンB₁₂ 欠乏性貧血, タンパク<蛋白>尿を伴う選択的ビタミンB₁₂ 吸収不良によるもの

イマースルト<Imerslund>(・グレスベック<-Gräsbeck>)症候群

巨赤芽球性遺伝性貧血

D51. 2 トランスコバラミン2欠乏症

D51. 3 その他の食事性ビタミンB₁₂ 欠乏性貧血

菜食主義者貧血

D51. 8 その他のビタミンB₁₂ 欠乏性貧血

D51. 9 ビタミンB₁₂ 欠乏性貧血, 詳細不明

- D52 葉酸欠乏性貧血
Folate deficiency anaemia
- D52. 0 食事性葉酸欠乏性貧血
栄養性巨赤芽球性貧血
- D52. 1 薬物誘発性葉酸欠乏性貧血
薬物の分類が必要な場合は、追加外因コード(XX章)を使用する。
- D52. 8 その他の葉酸欠乏性貧血
- D52. 9 葉酸欠乏性貧血, 詳細不明
葉酸欠乏性貧血 NOS
- D53 その他の栄養性貧血
Other nutritional anaemias
包含:
ビタミンB₁₂又は葉酸治療不応性巨赤芽球性貧血
- D53. 0 タンパク<蛋白>欠乏性貧血
アミノ酸欠乏性貧血
オロト酸尿性貧血
除外:
レッシュ・ナイハン<Lesch-Nyhan>症候群(E79. 1)
- D53. 1 その他の巨赤芽球性貧血, 他に分類されないもの
巨赤芽球性貧血 NOS
除外:
ディ・グリエルモ<Di Guglielmo>病(C94. 0)
- D53. 2 壊血病性貧血
除外:
壊血病(E54)
- D53. 8 その他の明示された栄養性貧血
下記の欠乏に関連する貧血:
・銅
・モリブデン
・亜鉛
除外:
貧血の記載のない下記のような栄養欠乏症:

- ・銅欠乏症 (E61. 0)
- ・モリブデン欠乏症 (E61. 5)
- ・亜鉛欠乏症 (E60)

D53. 9 栄養性貧血, 詳細不明
単純性慢性貧血

除外:

貧血 NOS(D64. 9)

溶血性貧血(D55-D59)

Haemolytic anaemias

D55 酵素障害による貧血

Anaemia due to enzyme disorders

除外:

薬物誘発性酵素欠損性貧血(D59. 2)

D55. 0 グルコース-6-リン<燐>酸脱水素酵素 [G6PD] 欠損による貧血

ソラ豆中毒<Favism>

G6PD欠損性貧血

D55. 1 その他のグルタチオン代謝障害による貧血

貧血(下記による):

・ヘキソース-1-リン酸 [HMP] シヤント回路に関連する酵素欠損(症), G6PDを除く

・溶血性非球状赤血球性(遺伝性), I型

D55. 2 解糖系酵素障害による貧血

貧血:

・溶血性非球状赤血球性(遺伝性), II型

・ヘキソキナーゼ欠損性

・ピルビン酸キナーゼ [PK] 欠損性

・三炭糖リン<燐>酸イソメラーゼ欠損性

D55. 3 ヌクレオチド代謝障害による貧血

D55. 8 酵素障害によるその他の貧血

D55. 9 酵素障害による貧血, 詳細不明

- D56 サラセミア<地中海貧血>
Thalassaemia
- D56.0 アルファサラセミア<地中海貧血>
除外：
溶血性疾患による胎児水腫(P56.-)
- D56.1 ベータサラセミア<地中海貧血>
クーリー<Cooley>貧血
重度ベータサラセミア<地中海貧血>
サラセミア<地中海貧血>：
・中間型
・メジャー<major>
- D56.2 デルタ・ベータサラセミア<地中海貧血>
- D56.3 サラセミア<地中海貧血>保因者
- D56.4 遺伝性高胎児ヘモグロビン<血色素>症 [HPFH]
- D56.8 その他のサラセミア<地中海貧血>
- D56.9 サラセミア<地中海貧血>， 詳細不明
地中海貧血(その他の異常ヘモグロビン<血色素>症を伴うもの)
サラセミア<地中海貧血>(軽症型)(混合型)(その他の異常ヘモグロビン<血色素>症を伴うもの)
- D57 鎌状赤血球障害
Sickle-cell disorders
除外：
その他の異常ヘモグロビン<血色素>症(D58.-)
- D57.0 鎌状赤血球貧血， クリーゼを伴うもの
Hb-SS<ヘモグロビンSS>病， クリーゼを伴うもの
- D57.1 鎌状赤血球貧血， クリーゼを伴わないもの
鎌状赤血球貧血 }
鎌状赤血球病 } NOS
鎌状赤血球障害 }
- D57.2 重複ヘテロ複合型鎌状化障害
Hb-SC<ヘモグロビンSC>病
Hb-SD<ヘモグロビンSD>病

- Hb-SE<ヘモグロビンSE>病
鎌状赤血球サラセミア<地中海貧血>
- D57. 3 鎌状赤血球保因者
Hb-S<ヘモグロビンS>保因者
ヘテロ複合型ヘモグロビンS [HbAS]
- D57. 8 その他の鎌状赤血球障害
- D58 その他の遺伝性溶血性貧血
Other hereditary haemolytic anaemias
- D58. 0 遺伝性球状赤血球症
無胆汁性(家族性)黄疸
先天性(球状赤血球性)溶血性黄疸
ミンコウスキー・ショファール<Minkowski-Chauffard>症候群
- D58. 1 遺伝性楕円赤血球症
楕円赤血球症(先天性)
卵形赤血球症(先天性)(遺伝性)
- D58. 2 その他の異常ヘモグロビン<血色素>症
異常ヘモグロビン<血色素> NOS
異常ヘモグロビン<血色素>症 NOS
先天性ハインツ<Heinz>小体性貧血
Hb-C<ヘモグロビンC>病
Hb-D<ヘモグロビンD>病
Hb-E<ヘモグロビンE>病
不安定ヘモグロビン<血色素>溶血性疾患
除外:
家族性赤血球増加症<多血症>(D75. 0)
Hb-M<ヘモグロビンM>病(D74. 0)
遺伝性高胎児ヘモグロビン<血色素>症 [HPFH] (D56. 4)
高地性赤血球増加症<多血症>(D75. 1)
メトヘモグロビン血症(D74.-)
- D58. 8 その他の明示された遺伝性溶血性貧血
有口赤血球症<Stomatocytosis>
- D58. 9 遺伝性溶血性貧血, 詳細不明

- D59 後天性溶血性貧血
Acquired haemolytic anaemia
- D59. 0 薬物誘発性自己免疫性溶血性貧血
薬物の分類が必要な場合は、追加外因コード(XX章)を使用する。
- D59. 1 その他の自己免疫性溶血性貧血
自己免疫性溶血性疾患(冷式)(温式)
慢性寒冷凝集素症
寒冷凝集素:
・症
・ヘモグロビン<血色素>尿症
溶血性貧血:
・冷式(続発性)(症候性)
・温式(続発性)(症候性)
除外:
エバンス<Evans>症候群(D69. 3)
胎児及び新生児の溶血性疾患(P55.-)
発作性寒冷ヘモグロビン<血色素>尿症(D59. 6)
- D59. 2 薬物誘発性非自己免疫性溶血性貧血
薬物誘発性酵素欠損性貧血
薬物の分類が必要な場合は、追加外因コード(XX章)を使用する。
- D59. 3 溶血性尿毒症症候群
- D59. 4 その他の非自己免疫性溶血性貧血
溶血性貧血:
・機械的
・微小血管症性
・中毒性
原因の分類が必要な場合は、追加外因コード(XX章)を使用する。
- D59. 5 発作性夜間ヘモグロビン<血色素>尿症 [マルキアファ-ヴァ・ミケリ<Marchiafava-Micheli>症候群]
除外:
ヘモグロビン<血色素>尿症 NOS(R82. 3)
- D59. 6 その他の外因による溶血性ヘモグロビン<血色素>尿症

ヘモグロビン<血色素>尿症:

- ・労作性
- ・行軍
- ・発作性寒冷

原因の分類が必要な場合は、追加外因コード(XX章)を使用する。

除外:

ヘモグロビン<血色素>尿症 NOS (R82. 3)

- D59. 8 その他の後天性溶血性貧血
- D59. 9 後天性溶血性貧血, 詳細不明
特発性溶血性貧血, 慢性

無形成性貧血及びその他の貧血(D60—D64)

Aplastic and other anaemias

- D60 後天性赤芽球ろう<癆> [赤芽球減少症]
Acquired pure red cell aplasia [erythroblastopenia]
包含:
赤芽球無形成(後天性)(成人型)(胸腺腫を伴うもの)
- D60. 0 慢性後天性赤芽球ろう<癆>
- D60. 1 一過性後天性赤芽球ろう<癆>
- D60. 8 その他の後天性赤芽球ろう<癆>
- D60. 9 後天性赤芽球ろう<癆>, 詳細不明
- D61 その他の無形成性貧血
Other aplastic anaemias
除外:
無顆粒球症(D70)
- D61. 0 体質性再生不良性貧血
赤芽球ろう<癆><赤芽球無形成>:
・先天性
・乳児
・原発性
ブラックファン・ダイヤモンド<Blackfan-Diamond>症候群

家族性低形成性貧血

ファンコニー<Fanconi>貧血

汎血球減少症, 奇形を伴うもの

D61. 1 薬物誘発性再生不良性貧血

薬物の分類が必要な場合は, 追加外因コード(XX章)を使用する。

D61. 2 その他の外的因子による再生不良性貧血

原因の分類が必要な場合は, 追加外因コード(XX章)を使用する。

D61. 3 特発性再生不良性貧血

D61. 8 その他の明示された無形成性貧血

D61. 9 無形成性貧血, 詳細不明

低形成性貧血 NOS

骨髄低形成(症)

汎骨髄ろう<癆>

D62 急性出血後貧血

Acute posthaemorrhagic anaemia

除外:

胎児失血による先天性貧血(P61. 3)

D63* 他に分類される慢性疾患における貧血

Anaemia in chronic diseases classified elsewhere

D63. 0* 新生物<腫瘍>性疾患における貧血(C00-D48†)

D63. 8* 他に分類されるその他の慢性疾患における貧血

慢性腎臓病における貧血, ≧第3期(N18. 3-N18. 5†)

D64 その他の貧血

Other anaemias

除外:

不応性貧血:

・NOS(D46. 4)

・芽球過剰性<with excess of blasts>(D46. 2)

・芽球過剰性<with excess of blasts>

—移行期<with transformation>(C92. 0)

・鉄芽球を伴うもの(D46. 1)

・鉄芽球を伴わないもの(D46. 0)

- D64. 0 遺伝性鉄芽球性貧血
伴性低色素性鉄芽球性貧血
- D64. 1 続発性鉄芽球性貧血, 疾病によるもの
疾病の分類が必要な場合は, 追加コードを使用する。
- D64. 2 続発性鉄芽球性貧血, 薬物及び毒素によるもの
原因の分類が必要な場合は, 追加外因コード(XX章)を使用する。
- D64. 3 その他の鉄芽球性貧血
鉄芽球性貧血:
・NOS
・ピリドキシン反応性 NEC
- D64. 4 先天性赤血球生成障害性貧血
造血異常性貧血(先天性)
除外:
ブラックファン・ダイヤモンド<Blackfan-Diamond>症候群(D61. 0)
ディ・グリエルモ<Di Guglielmo>病(C94. 0)
- D64. 8 その他の明示された貧血
乳児偽白血病
白赤芽球性貧血
- D64. 9 貧血, 詳細不明

凝固障害, 紫斑病及びその他の出血性病態(D65—D69)
Coagulation defects, purpura and other haemorrhagic conditions
- D65 播種性血管内凝固症候群 [脱線維素症候群]
Disseminated intravascular coagulation [defibrination syndrome]
包含:
無フィブリノゲン<線維素原>血症, 後天性
消費性凝固障害<Consumption coagulopathy>
びまん性又は播種性血管内凝固 [DIC]
線(維素)<フィブリン>溶(解)性出血, 後天性
紫斑病:
・線(維素)<フィブリン>溶(解)性

・劇症

除外:

下記に合併するもの:

- ・流産，子宮外妊娠又は胎状奇胎妊娠(O00—O07， O08. 1)
- ・新生児の場合(P60)
- ・妊娠，分娩及び産じょく<褥>(O45. 0， O46. 0， O67. 0， O72. 3)

D66 遺伝性第Ⅷ因子欠乏症

Hereditary factor VIII deficiency

包含:

第Ⅷ因子欠乏症(機能障害を伴うもの)

血友病:

- ・NOS
- ・A
- ・古典的

除外:

血管障害を伴う第Ⅷ因子欠乏症(D68. 0)

D67 遺伝性第Ⅸ因子欠乏症

Hereditary factor IX deficiency

包含:

クリスマス<Christmas>病

欠乏症:

- ・第Ⅸ因子(機能障害を伴うもの)
- ・血漿トロンボプラスチン因子 [PTC]

血友病B

D68 その他の凝固障害

Other coagulation defects

除外:

下記に合併するもの:

- ・流産，子宮外妊娠又は胎状奇胎妊娠(O00—O07， O08. 1)
- ・妊娠，分娩及び産じょく<褥>(O45. 0， O46. 0， O67. 0， O72. 3)

- D68. 0 フォン ウ<ヴ>イルブランド<ト><von Willebrand> 病
血管(性)血友病
血管障害を伴う第Ⅷ因子欠乏症
除外:
毛細管ぜい<脆>弱症(遺伝性)(D69. 8)
第Ⅷ因子欠乏症:
・NOS(D66)
・機能障害を伴うもの(D66)
- D68. 1 遺伝性第Ⅺ因子欠乏症
血友病C
血漿トロンボプラスチン前駆物質 [PTA] 欠乏症
- D68. 2 その他の凝固因子の遺伝性欠乏症
先天性無フィブリノゲン<線維素原>血症
欠乏症:
・ACグロブリン
・プロアクセレリン
・第Ⅰ因子 [フィブリノゲン<線維素原>]
・第Ⅱ因子 [プロトロンビン]
・第Ⅴ因子 [不安定因子]
・第Ⅶ因子 [安定因子]
・第Ⅸ因子 [スチュアート・プラウアー<Stuart-Prower>因子]
・第ⅨⅡ因子 [ハーゲマン<Hageman>因子]
・第ⅨⅢ因子 [フィブリン<線維素>安定化因子]
フィブリノゲン<線維素原>異常症(先天性)
低プロコンバーチン血症<Hypoproconvertinaemia>
オーレン<Owren>病
- D68. 3 循環抗凝固薬による出血性障害
高ヘパリン血症
下記の増加:
・抗トロンビン
・抗Ⅷa
・抗Ⅸa

・抗Xa

・抗Xla

抗凝固薬の長期使用中における出血

投与された抗凝固薬の分類が必要な場合は、追加外因コード(XX章)を使用する。

除外:

出血を伴わない抗凝固薬の長期使用 (Z92. 1)

D68. 4 後天性凝固因子欠乏症

凝固因子欠乏症, 下記によるもの:

・肝疾患

・ビタミンK欠乏症

除外:

新生児のビタミンK欠乏症(P53)

D68. 5 原発性血栓形成傾向

活性Cタンパク<蛋白>耐性[第V因子ライデン変異]欠乏症:

・抗トロンピン

・Cタンパク<蛋白>

・Sタンパク<蛋白>

プロトロンピン遺伝子突然変異

D68. 6 その他の血栓形成傾向

抗カルジオリピン症候群

抗リン脂質抗体症候群

ループス抗凝固因子の存在

除外:

播種性血管内凝固症候群(D65)

高ホモシステイン血症(E72. 1)

D68. 8 その他の明示された凝固障害

D68. 9 凝固障害, 詳細不明

D69 紫斑病及びその他の出血性病態

Purpura and other haemorrhagic conditions

除外:

良性高ガンマグロブリン血症性紫斑病(D89. 0)

血症性紫斑病(D89. 1)

本態性(出血性)血小板血症(D47. 3)

劇症紫斑病(D65)

血栓性血小板減少性紫斑病(M31. 1)

D69. 0 アレルギー性紫斑病

紫斑病:

・アナフィラキシー様

・ヘノッホ(・シェーンライン) <Henoch(-Schönlein)>

・血管性

・血小板非減少性:

・出血性

・特発性

血管炎, アレルギー性

D69. 1 血小板機能異常症

ベルナルル・スーリエ <Bernard-Soulier> [巨(大)血小板] 症候群

グランツマン <Glanzmann> 病

グレイ血小板症候群

血小板無力症(出血性)(遺伝性)

血小板異常症

除外:

フォンウィルブランド <von Willebrand> 病(D68. 0)

D69. 2 その他の血小板非減少性紫斑病

紫斑病:

・NOS

・老人性

・単純性

D69. 3 特発性血小板減少性紫斑病

エバンス <Evans> 症候群

D69. 4 その他の原発性血小板減少症

除外:

橈骨欠損を伴う血小板減少症(Q87. 2)

一過性新生児血小板減少症(P61. 0)

ウイスコット・アルドリッチ <Wiskott-Aldrich> 症候群(D82. 0)

- D69. 5 続発性血小板減少症
原因の分類が必要な場合は、追加外因コード(XX章)を使用する。
- D69. 6 血小板減少症, 詳細不明
- D69. 8 その他の明示された出血性病態
毛細管ぜい<脆>弱症(遺伝性)
血管性偽血友病
- D69. 9 出血性病態, 詳細不明

血液及び造血器のその他の疾患(D70-D77)

Other diseases of blood and blood-forming organs

D70 無顆粒球症

Agranulocytosis

包含:

- 無顆粒球性アンギーナ
- 乳児遺伝性無顆粒球症
- コストマン<Kostmann>病
- 好中球減少症:
 - ・NOS
 - ・先天性
 - ・周期性
 - ・薬物誘発性
 - ・間欠性
 - ・脾性(原発性)
 - ・中毒性
- 好中球減少性脾腫
- ウエルナー・シュルツ病

薬物誘発性で、薬物の分類が必要な場合は、追加外因コード(XX章)を使用する。

除外:

- 一過性新生児好中球減少症(P61. 5)

D71 多形核好中球機能障害

Functional disorders of polymorphonuclear neutrophils

包含:

細胞膜レセプター複合体 [CR3]欠損症
慢性(小児期)肉芽腫性疾患
先天性貪食能異常症
進行性敗血症性肉芽腫症

D72

白血球のその他の障害

Other disorders of white blood cells

除外:

好塩基球増加症(D75. 8)
免疫障害(D80—D89)
好中球減少症(D70)
異常白血球(数)(R72)
前白血病(症候群)(D46.9)

D72. 0

白血球の遺伝性異常

異常症(顆粒形成)(顆粒球)又は症候群:

- ・アルダー<Alder>
- ・メイ・ヘグリン<May-Hegglin>
- ・ペルゲル・ヒュー<Pelger-HuV ét>

遺伝性:

- ・白血球:
- ・過分節
- ・寡少分節
- ・白血球メラニン症<leukomelanopathy>

除外:

シェディアック(・スタインブリック)・東<Chediak(-Steinbrinck)-Higashi>症候群
(E70. 3)

D72. 1

好酸球増加症

好酸球増加症:

- ・アレルギー性
- ・遺伝性

D72. 8

その他の明示された白血球の障害

類白血病(性)反応:

- ・リンパ球性
 - ・単球性
 - ・骨髓球性
 - 白血球増加症
 - リンパ球増加症(症候性)
 - リンパ球減少症
 - 単球増加症(症候性)
 - 形質細胞増加症
- D72. 9 白血球の障害, 詳細不明
- D73 脾疾患
- Diseases of spleen
- D73. 0 脾機能低下症
- 無脾(症), 術後
 - 脾萎縮
- 除外:
- 無脾(症)(先天性)(Q89. 0)
- D73. 1 脾機能亢進症
- 除外:
- 脾腫:
 - ・NOS(R16. 1)
 - ・先天性(Q89. 0)
- D73. 2 慢性うつ血性脾腫
- D73. 3 脾膿瘍
- D73. 4 脾のう<囊>胞
- D73. 5 脾梗塞
- 脾破裂, 非外傷性
 - 脾捻転
- 除外:
- 外傷性脾破裂(S36. 0)
- D73. 8 その他の脾疾患
- 脾線維症 NOS
 - 脾周囲炎

- 脾炎 NOS
- D73. 9 脾疾患, 詳細不明
- D74 メトヘモグロビン血症
Methaemoglobinaemia
- D74. 0 先天性メトヘモグロビン血症
先天性NADH・メトヘモグロビン還元酵素欠損症
ヘモグロビンM [Hb-M] 病
メトヘモグロビン血症, 遺伝性
- D74. 8 その他のメトヘモグロビン血症
後天性メトヘモグロビン血症(サルファヘモグロビン血症を伴うもの)
中毒性メトヘモグロビン血症
原因の分類が必要な場合は, 追加外因コード(XX章)を使用する。
- D74. 9 メトヘモグロビン血症, 詳細不明
- D75 血液及び造血器のその他の疾患
Other diseases of blood and blood-forming organs
除外:
リンパ節腫大(R59.-)
高ガンマグロブリン血症NOS(D89. 2)
リンパ節炎:
・NOS(I88. 9)
・急性(L04.-)
・慢性(I88. 1)
・腸間膜(急性)(慢性)(I88. 0)
- D75. 0 家族性赤血球増加症
赤血球増加症<多血症>:
・良性
・家族性
除外:
遺伝性卵形赤血球症(D58. 1)
- D75. 1 続発性<二次性>赤血球増加症<多血症>
赤血球増加症NOS
赤血球増加症<多血症>:

- ・NOS
- ・後天性
- ・下記によるもの：
 - ・エリスロポ(イ)エチン
 - ・血漿量減少
 - ・高地性
 - ・ストレス
 - ・情動性
 - ・低酸素性
 - ・腎性
 - ・相対的

除外：

赤血球増加症<多血症>：

- ・新生児(P61. 1)
- ・真正(D45)

D75. 8 血液及び造血器のその他の明示された疾患

好塩基球増加症

D75. 9 血液及び造血器の疾患， 詳細不明

D76 リンパ細網組織及び細網組織球組織のその他の明示された疾患

Other specified diseases with participation of lymphoreticular and reticulohistiocytic tissue

除外：

アプト・レットレル・ジーベ<Abt-Letterer-Siwe>病(C96. 0)

好酸球性肉芽腫(C96. 6)

ハンド・シューラー・クリスチャン<Hand-Schüller-Christian>病(C96. 5)

組織球性肉腫(C96. 8)

ヒスチオサイトーシス X, 多病巣性(C96. 5)

ヒスチオサイトーシス X, 単局性 (C96. 6)

ランゲルハンス<Langerhans>細胞組織球症, 多病巣性(C96. 5)

ランゲルハンス<Langerhans>細胞組織球症, 単局性(C96. 6)

悪性組織球症<malignant histiocytosis>(C96. 8)

細網内皮症：

- ・白血性(C91. 4)
 - ・非脂質性(C96. 0)
- 細網症:
- ・組織球性髓質性(C96. 8)
 - ・リポメラニン性(189. 8)
 - ・悪性NOS(C86. 0)

- D76. 1 血球貪食性リンパ組織球症
 家族性血球貪食性細網症
 単核食細胞の組織球増殖症
- D76. 2 血球貪食症候群, 感染症に関連するもの
 感染病原体又は疾患の分類が必要な場合は, 追加コードを使用する。
- D76. 3 その他の組織球症症候群
 網内(皮) <細網> 組織球腫(巨細胞)
 洞性組織球症, 充実性リンパ節症を伴うもの
 黄色肉芽腫
- D77* 他に分類される疾患における血液及び造血器のその他の障害
 Other disorders of blood and blood-forming organs in diseases classified elsewhere
 住血吸虫症性脾線維症(B65.-†)

免疫機構の障害(D80—D89)

Certain disorders involving the immune mechanism

包含:

- 補体系欠乏症
- 免疫不全症, ヒト免疫不全ウイルス[HIV]病を除く
- サルコイドーシス

除外:

- 自己免疫疾患(全身性)NOS(M35. 9)
- 多(形)核好中球機能障害(D71)
- ヒト免疫不全ウイルス[HIV]病(B20—B24)
- 妊娠、分娩及び産じょく<褥>に合併するヒト免疫不全ウイルス[HIV]病(O98. 7)

- D80 主として抗体欠乏を伴う免疫不全症
Immunodeficiency with predominantly antibody defects
- D80.0 遺伝性低ガンマグロブリン血症
常染色体性劣性無ガンマグロブリン血症(スイス<Swiss>型)
伴性無ガンマグロブリン血症 [ブルトン<Bruton>型] (成長ホルモン欠乏を伴うもの)
- D80.1 非家族性低ガンマグロブリン血症
表面免疫グロブリン陽性Bリンパ球を伴う無ガンマグロブリン血症
分類不能型無ガンマグロブリン血症 [CVAgamma]
低ガンマグロブリン血症 NOS
- D80.2 選択的免疫グロブリンA [IgA] 欠乏症
- D80.3 選択的免疫グロブリンG [IgG] サブクラス欠乏症
- D80.4 選択的免疫グロブリンM [IgM] 欠乏症
- D80.5 免疫グロブリンM [IgM] 増加を伴う免疫不全症
- D80.6 正常又は高免疫グロブリン血症を伴う抗体欠乏症
- D80.7 乳児一過性低ガンマグロブリン血症
- D80.8 主として抗体欠乏を伴うその他の免疫不全症
カッパ鎖欠乏症
- D80.9 主として抗体欠乏を伴う免疫不全症, 詳細不明
- D81 複合免疫不全症
Combined immunodeficiencies
除外:
常染色体性劣性無ガンマグロブリン血症(スイス<Swiss>型) (D80.0)
- D81.0 細網系異形成を伴う重症複合免疫不全症 [SCID]
- D81.1 T細胞及びB細胞の減少を伴う重症複合免疫不全症 [SCID]
- D81.2 B細胞数が減少又は正常な重症複合免疫不全症 [SCID]
- D81.3 アデノシン・デアミナーゼ<脱アミノ酵素> [ADA] 欠乏症
- D81.4 ネゼロフ<Nezelof>症候群
- D81.5 プリンヌクレオシドホスホリラーゼ<リン酸化酵素> [PNP] 欠乏症
- D81.6 主要組織適合遺伝子複合体クラスI 欠乏症
裸リンパ球症候群
- D81.7 主要組織適合遺伝子複合体クラスII 欠乏症
- D81.8 その他の複合免疫不全症

- ビオチン依存性カルボキシラーゼ欠乏症
- D81. 9 複合免疫不全症, 詳細不明
- 重症複合免疫不全症 [SCID] NOS
- D82 その他の大きな欠損に関連する免疫不全症
- Immunodeficiency associated with other major defects
- 除外:
- 毛細血管拡張性運動失調(症)[ルイ・バー<Louis-Bar>症候群](G11. 3)
- D82. 0 ウィスコット・アルドリッチ<Wiskott-Aldrich>症候群
- 血小板減少症及び湿疹を伴う免疫不全症
- D82. 1 デイ ジョージ<Di George>症候群
- 咽頭のう<囊>症候群
- 胸腺(性):
- ・リンパ球無形成症
- ・免疫不全を伴う無形成又は低形成<形成不全>
- D82. 2 短肢性低身長を伴う免疫不全症
- D82. 3 EB<Epstein-Barr>ウイルスに対する遺伝的反応異常に続発する免疫不全症
- 伴性リンパ組織増殖性疾患
- D82. 4 高免疫グロブリンE [IgE] 症候群
- D82. 8 その他の明示された大きな欠損に関連する免疫不全症
- D82. 9 大きな欠損に関連する免疫不全症, 詳細不明
- D83 分類不能型免疫不全症
- Common variable immunodeficiency
- D83. 0 B細胞の数及び機能の顕著な異常を伴う分類不能型免疫不全症
- D83. 1 顕著な免疫調節性T細胞障害を伴う分類不能型免疫不全症
- D83. 2 B細胞又はT細胞に対する自己抗体を伴う分類不能型免疫不全症
- D83. 8 その他の分類不能型免疫不全症
- D83. 9 分類不能型免疫不全症, 詳細不明
- D84 その他の免疫不全症
- Other immunodeficiencies
- D84. 0 リンパ球機能抗原-1 [LFA-1] 欠乏症
- D84. 1 補体系の欠乏症
- C1 エステラーゼ抑制因子 [C1-INH] 欠乏症

- D84. 8 その他の明示された免疫不全症
- D84. 9 免疫不全症, 詳細不明
- D86 サルコイドーシス
Sarcoidosis
- D86. 0 肺サルコイドーシス
- D86. 1 リンパ節サルコイドーシス
- D86. 2 リンパ節サルコイドーシスを伴う肺サルコイドーシス
- D86. 3 皮膚サルコイドーシス
- D86. 8 その他及び複合部位のサルコイドーシス
サルコイドーシスにおける紅彩毛様体炎†(H22. 1*)
サルコイドーシスにおける多発性脳神経麻痺†(G53. 2*)
サルコイド<類肉腫>:
・関節障害†(M14. 8*)
・心筋炎†(I41. 8*)
・筋炎†(M63. 3*)
ぶどう膜耳下腺熱 [ヘールホ<フォ>ルト<Heerfordt>症候群]
- D86. 9 サルコイドーシス, 詳細不明
- D89 その他の免疫機構の障害, 他に分類されないもの
Other disorders involving the immune mechanism, not elsewhere classified
除外:
高グロブリン血症NOS(R77. 1)
意義不明の単クローン性異常免疫グロブリン血症<monoclonal gammopathy>
(MGUS)(D47. 2)
単クローン性異常免疫グロブリン血症<monoclonal gammopathy>(D47. 2)
移植の不全及び拒絶(T86.-)
- D89. 0 多クローン性高ガンマグロブリン血症
良性高ガンマグロブリン血(症)性紫斑病
多クローン性異常免疫グロブリン血症<polyclonal gammopathy> NOS
- D89. 1 クリオグロブリン血症
クリオグロブリン血症:
・本態性
・特発性

- ・混合型

- ・原発性

- ・続発性

クリオグロブリン血症性:

- ・紫斑病

- ・血管炎

D89. 2 高ガンマグロブリン血症, 詳細不明

D89. 3 免疫再構築症候群

免疫再構築症候群[IRIS]

薬剤の分類が必要な場合は, 追加外因コード(XX 章)を使用する。

D89. 8 その他の明示された免疫機構の障害, 他に分類されないもの

D89. 9 免疫機構の障害, 詳細不明

免疫疾患 NOS