

МКЕ-О

Международна класификация на болестите за онкология

Трето издание

Първа ревизия



СБАЛ по Онкология ЕАД-София



МКЕВ-О

Международна класификация на болестите за онкология

Трето издание

Първа ревизия



СБАЛ по Онкология ЕАД-София



Публикувано от Световната здравна организация през 2013 г.

Под заглавието *International classification of diseases for oncology (ICD-O) – 3rd edition, 1st revision*

© **Световна здравна организация 2013**

Световната здравна организация е предоставила правата за превод и публикуване на изданието на български език на Специализираната болница за активно лечение по онкология – ЕАД, Български национален раков регистър, която носи пълна отговорност за качеството и достоверността на българския превод. В случай на каквито и да е различия между английското и българското издание, оригиналното английско издание ще има задължителен и достоверен характер.

Международна класификация на болестите за онкология (МКБ-О) – 3-то издание, 1-ва ревизия

© **Специализирана болница за активно лечение по онкология – ЕАД, Български национален раков регистър 2015**

Подготовката на българското издание на МКБ-О-3.1 е направена от екип в състав:

© Надя Димитрова, *научна редакция*

© Весела Иванова, Тихомир Диков, Надя Димитрова, *превод*

© Траян Атанасов, *корекция и редакция*

ISBN 978-619-90564-0-0

Съдържание

Посвещение	V
Благодарности	VI
Предговор към българското издание на МКБ-О-3.1	VIII
1. Въведение	1
1.1. Историческо развитие	1
2. Различия между МКБ-О и МКБ-10	4
2.1. Категории от МКБ-10, които не се използват в МКБ-О, трето издание	5
2.2. Специални топографски кодове в МКБ-О за лимфни възли (C77), хемопоетична и ретикулоендотелна система (C42)	6
2.3. Mola hydatidosa и неврофиброматоза (болест на Von Recklinghausen, с изкл. на кости)	6
2.4. HIV и СПИН	6
2.5. Функции на неоплазмите	7
3. Структура и формат на МКБ-О, трето издание	7
3.1. Съкращения	7
3.2. Списък с кодове за топография	7
3.3. Списък с кодове за морфология	7
3.4. Формат на термините в списъка с кодове в МКБ-О	8
3.5. Азбучен указател	8
3.6. Формат и приложение на азбучния указател	9
3.7. Тумороподобни лезии и състояния	9
3.8. Списъци за лимфом и левкемия	9
3.9. Значение и употреба на термина „БДУ“ (без допълнителни уточнения)	9
3.10. Значение и употреба на пояснението „ост.“ (остарял)	10
3.11. Онкохематологични заболявания	10
3.12. Използване на разделите за лимфом и левкемия в МКБ-О	14
4. Инструкции за кодиране на топография и морфология	15
4.1. Обобщение на основните правила за използване на МКБ-О, трето издание	15
4.2. Топография	16
4.3. Морфология	20
4.4. Множествени първични неоплазми	26
4.5. Начин на доказване на диагнозата	28
4.6. Система на СЗО за грейд на туморите на централна нервна система и кодове за грейд в МКБ-О	28

Библиография	30
Списъци с кодове	33
Топография	35
Значение на кода за поведение на неоплазмата (5-та цифра от морфологичния код)	54
Значение на кода за хистологичен грейд и диференциация (6-та цифра от морфологичния код)	54
Значение на кода за имунофенотип на лимфоми и левкемии (6-та цифра от морфологичния код)	54
Морфология	55
Приложения	97
1. Нови кодове в МКБ-О, трето издание	97
2. Нови морфологични термини и синоними в МКБ-О, трето издание	102
3. Термини с променен морфологичен код в МКБ-О, трето издание	107
4. Термини, променени от тумороподобни лезии в неоплазми в МКБ-О, трето издание	110
5. Термини от МКБ-О, второ издание, които са отстранени от МКБ-О, трето издание	110
6. Термини от МКБ-О, второ издание, които са с променен код за поведение на неоплазмата в МКБ-О, трето издание	111
7. Нови кодове, предпочитани термини, свързани термини и синоними в МКБ-О, трето издание, първа ревизия	113

Посвещение

Calum Muir 1930–1995

Настоящото Трето издание на *Международната класификация на болестите за онкология* (МКБ-О) се посвещава на д-р Calum Muir.

Calum Muir е редактор на второто издание на МКБ-О. В качеството си на патолог той постига много, като интегрира новите морфологични термини и съвременните класификации за лимфоми, левкемии и мозъчни тумори в това издание. Контактите му с раковите регистри по света съдействат за разпространяването и използването на МКБ-О.

След пенсионирането си от *Международната агенция за проучване на рака* (IARC), където първоначално работи като ръководител на Отдела по епидемиология, а по-късно като заместник-директор на IARC, Calum Muir става директор на Шотландския раков регистър. Той играе ключова роля за основаването на Международната асоциация на раковите регистри (IACR) през 1966 г., на която е заместник-секретар от 1972 до 1990 г. и президент от 1992 г. до смъртта си.

Духът на Calum Muir и отдадеността му при създаването на точна и пълна класификация на неоплазмите продължават да живеят и в настоящото издание.

Благодарности

Издаваме благодарност на следните личности и техните институции за приноса им към това издание на МКБ-О.

Dr Timothy Coté, National Cancer Institute, Bethesda, MD, USA
Mme Catherine Exbrayat, Registre des Cancers de l'Isère, Isère, France
Professor Ekkehard Grundmann, Gerhard Domagk Institut für Pathologie, Münster
Universität, Münster, Germany
Professor Paul Hermanek, Chirurgische Klinik mit Poliklinik der Universität Erlangen-
Nürnberg, Erlangen, Germany
Dr Elaine Jaffe, National Cancer Institute, Bethesda, MD, USA
Dr Paul Kleihues, International Agency for Research on Cancer, Lyon, France
Dr Franco Rilke, Società Italiana di Cancerologia, Milan, Italy
Dr James Vardiman, University of Chicago, Chicago, IL, USA
Mrs Annette Hurlbut, Fulton, NY, USA

Оценяваме високо приноса на експертните групи, които предоставиха ценните изходни материали, използвани при създаването на това издание и подпомогнаха редакторите с препоръките си в пилотното издание:

European Network of Cancer Registries (ENCR) Working Group on the coding of haematological malignancies and lymphomas

Dr Renée Otter, Comprehensive Cancer Centre North, Groningen, The Netherlands
Dr Aurora Astudillo, Hospital General de Asturias, Oviedo, Spain
Professor Paule Marie Carli, Registre des Hémopathies Malignes en Côte d'Or, Dijon, France
Dr Andrew Jack, Leukaemia Research Fund, University of Leeds, Leeds, England
Dr Han Van Krieken, The Academic Hospital, Leiden, The Netherlands

International Society of Pediatric Oncology (SIOP) Working Group

Professor Jillian M. Birch, CRC Paediatric and Familial Cancer Research Group, Manchester, England
Dr James Ironside, National Creutzfeldt-Jakob Disease Surveillance Unit, Western General Hospital, Edinburgh, Scotland
Dr Anna M. Kelsey, Royal Manchester Children's Hospital, Manchester, England
Professor Dietmar Schmidt, Institut für Pathologie, Mannheim, Germany

Бихме искали да благодарим на раковите регистри, патолозите и специалистите по събиране на данни към тези регистри за усърдната им и внимателна работа при тестването на третото издание на МКБ-О.

Australia, New South Wales
Australia, South
Australia, Victoria
Belarus
Belgium
Brazil, Campinas
Brazil, Porto Alegre

Canada, British Columbia
Canada, Manitoba
Canada, Ontario
Canada, Ontario, Princess Margaret
Hospital
Canada, Nova Scotia
China, Beijing

China, Qidong	Slovenia
Cuba	South Africa
Czech Republic	Spain, Asturias
Ecuador, Quito	Spain, Granada
Egypt, Alexandria	Spain, Mallorca
France, Haut-Rhin	Spain, Murcia
France, Hémopathies Malignes en Côte d'Or	Sweden, Gothenburg
France, Hérault	Trinidad and Tobago
France, Tarn	Tailand, Bangkok
Germany, Baden-Württemberg	Tailand, Chiang Mai
Germany, Federal States of Berlin	Uganda, Kampala
Germany, National Childhood	United Kingdom, East Anglia
Guinea, Conakry	United Kingdom, Northern and Yorkshire
Indonesia	United Kingdom, Oxford, National Childhood
Italy, Ferrara	USA, Florida, Flagler Hospital
Italy, Macerata	USA, Georgia, Medical Center of Central Georgia
Italy, Ragusa	USA, Missouri, Liberty Hospital
Italy, Romagna	USA, Ohio, Upper Valley Medical Center
Japan, Hiroshima	USA (SEER), Atlanta
Japan, Nagasaki	USA (SEER), Connecticut
Japan, Osaka	USA (SEER), Detroit
Lithuania	USA (SEER), Hawaii
Malta	USA (SEER), Iowa
Netherlands, Amsterdam	USA (SEER), Los Angeles
New Zealand	USA (SEER), New Mexico
Pakistan, Karachi	USA (SEER), Northern California
Peru, Lima	USA (SEER), Seattle/Puget Sound
Peru, Trujillo	USA (SEER), Utah
Philippines, Manila	USA, Texas, College Station Medical Center
Philippines, Rizal	Viet Nam, Ho Chi Minh
Poland, Kielce	
Saudi Arabia	
Singapore	

Изключително сме признателни и на многото личности, организации и регистри, които отделиха време да попълнят въпросника на Международната асоциация на раковите регистри, както и на тези, които предложиха да участват в тестването на изданието в процеса на разработването му.

Предговор

към българското издание на МКБ-О-3.1

Международната класификация на болестите за онкология (МКБ-О) се превежда на български език за първи път. Въвеждането ѝ се обуславя от необходимостта за по-точно кодиране на морфологичните диагнози и съобразяване със съвременните международни стандарти за регистрация на злокачествените заболявания.

При превода сме се ръководили от следните основни принципи:

1. Стриктно придържане към оригиналния текст на МКБ-О-3.1 и същевременно осигуряване на приемственост, поради което са запазени до възможно най-голяма степен термините от българското издание на МКБ-10¹, освен ако не е било необходимо те да се актуализират. Актуализация се е налагала тогава, когато използваният в МКБ-10 термин е остарял или неточен. В такива случаи този термин е включен в списъка със синоними към съответния код в МКБ-О-3.1, с пояснение „остарял” (ост.) до него. Някои често използвани съкращения са запазени – например „БДУ” – „без допълнителни уточнения”; други са модифицирани – например „НПО” – „неизвестно първично огнище” е включен като синоним към категорията С80 Неизвестна първична локализация.
2. Съобразяване със съвременната патоанатомична терминология, използвана в България, отдаваща предпочитание на оригиналните гръцки или латински термини. За тази цел в МКБ-О-3.1 се възприеха следните термини, съответстващи на тези от МКБ-10:

Термин в МКБ-О-3.1	Термин в МКБ-10
Неоплазма, неоплазия*	Новообразование
Бенигнен	Доброкачествен
Малигнен	Злокачествен
Локализация	Огнище
Гранична малигненост	Гранична злокачественост
Инвазивен	Инфилтративен, инфилтриращ

* Терминът „неоплазма” се предпочита при солидни тумори, докато „неоплазия” се запазва за интраепителни лезии и неопластични пролиферации на хемопоетична тъкан.

3. Личните имена, включени в термините, се изписват на езика източник, например: Джобче на Rathke, Пространство на Douglas, Еритроплазия на Queumat и др. Изключение правят имената, за чието изписване има възприет консенсус в България, например Лимфом на Ходжкин, или са притежателни прилагателни имена, например Лангерхансова хистиоцитоза, Мекелов дивертикул и др.
4. Термини и диагнози на латински, чието използване се предпочита да е на латински, остават и така изписани в МКБ-О-3.1, например Linitis plastica, in situ, Lentigo maligna и др.
5. Към някои термини на български са добавени в скоби и съответните им термини на латински за улеснение при ползването на МКБ-О-3.1.

При откриване на грешки или неточности в превода на български език, молим да се свържете с нас на bn-cr.staff@gmail.com

Издаваме нашата специална благодарност на Sabine Siesling, Otto Visser и Jan Maarten van der Zwan от Integraal Kankercentrum Nederland (IKNL), Utrecht, на Gemma Gatta и Annalisa Trama от Istituto Nazionale dei Tumori, Milan, както и на Carla Aboumrad от World Health Organization Press за професионалната подкрепа и насърчение през целия нелек процес от момента на възникване на идеята за превод на класификацията на български език до осъществяването ѝ.

¹ Международна статистическа класификация на болестите и проблемите, свързани със здравето, СЗО, 2013

1. Въведение

Международната класификация на болестите за онкология (МКБ-О) (1) се използва почти 35 години, основно в раковите регистри за кодиране на информацията за локализация (топография) и хистология (морфология) на неоплазмите, извлечена обикновено от патоанатомичните доклади. Въз основа на съгласието, постигнато с Колежа на американските патолози (CAP), морфологичните кодове от МКБ-О са включени в Систематизираната номенклатура по медицина – SNOMED (*Systematized Nomenclature of Medicine*) (2, 3).

Второто издание на Международната класификация на болестите за онкология (4) под редакцията на Constance Percy, Valerie Van Holten и Calum Muir е публикувано през 1990 г. Разделът с топографски кодове в това трето издание остава непроменен в сравнение с второто и се основава на раздела с неоплазми в МКБ-10 (5). Обаче разделът с морфологични кодове е ревизиран. Включени са новите класификации за лимфоми и левкемии, както и съответстващите им нови кодове. След въвеждането преди няколко години на класификацията REAL (Revised European-American Lymphoma) (6) възниква необходимост от определяне на нови кодове, които не са съществували дотогава в МКБ-О, за да се осигури прецизно регистриране на съответните диагнози. Също така, добавени са и термините от системата FAB (French-American-British) (7) за лекемии. Когато се събира работната група по МКБ-О през 1998 г., първоначалната идея е била да се ревизират само тези два раздела, но впоследствие се решава да се прегледат всички раздели на класификацията, което е направено през 1999 г. Благодарни сме на раковите регистри от целия свят за техните коментари относно съдържанието на това издание.

Въпреки че стремежът на редакторите е да се променят колкото се може по-малко термини и да се добавят нови термини само на мястото на неизползвани дотогава кодове, това невинаги е било възможно. За да се запазят заедно групите от сродни диагнози, кодовете на някои термини са променени. Освен това, последователността или групирането на термините невинаги са най-логичните, поради ограничение в наличните кодове.

При разработване както на предишните, така и на настоящото издание на МКБ-О, специално усилие е направено да се използва номенклатурата от поредицата на СЗО „Международна хисто-

логична класификация на туморите” – т.нар. Blue books (Сини книги) (8). Тази поредица обхваща малигнените неоплазми на всички основни органи и системи и включва морфологичните кодове от МКБ-О за всяка отделна диагноза.

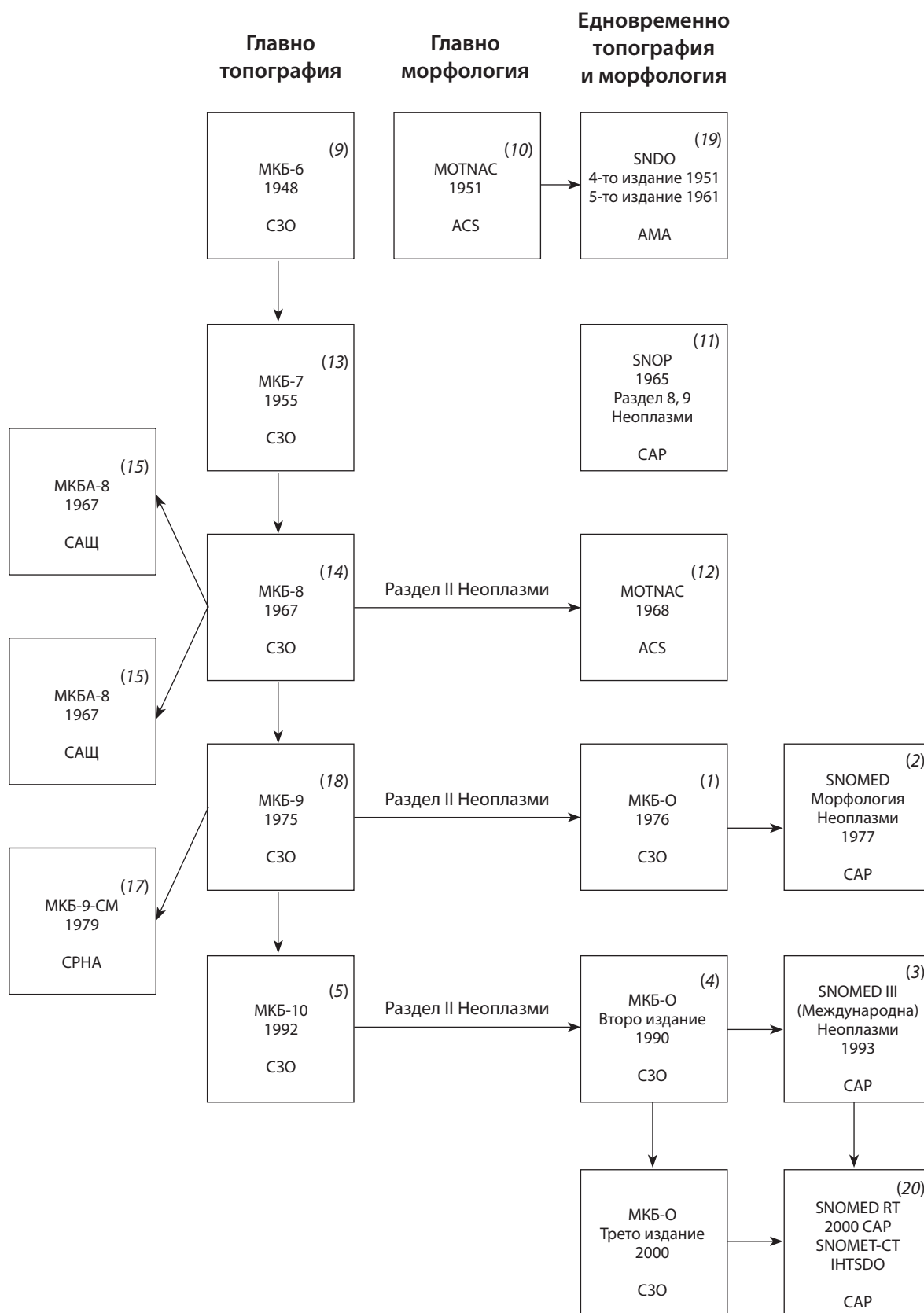
Новите морфологични термини, добавени след публикуването на второто издание на МКБ-О, са изброени в края на това издание. Рефрактерната анемия и другите миелодиспластични синдроми вече се считат за малигнени и техният код за поведение на неоплазмата е променен от /1 (гранична малигненост) на /3. Овариалните кистаденоми с гранична малигненост, които са определени като малигнени във второто издание на МКБ-О, променят кода си за поведение на неоплазмата на /1 в третото издание на класификацията. За да се осигури съгласуваност между базите данни на раковите регистри, обхващащи дълъг период от време, се препоръчва всички тези овариални кистаденоми с гранична малигненост да се прекодират с код за поведение на неоплазмата /1 или да се премахнат от базата данни.

След публикуването на третото издание на МКБ-О през 2000 г. обновяването на поредицата „Blue books” на СЗО продължава. Затова е създадена работна група от експерти към Международната агенция за проучване на рака (International Agency for Research on Cancer – IARC) и Комитета по МКБ-О (International Classification of Diseases for Oncology – ICD-O), която да прегледа новите наскоро идентифицирани диагнози и да определи морфологични кодове и за тях. Това води до изготвянето на настоящата *Първа ревизия на третото издание на МКБ-О – МКБ-О-3.1*, включваща новите термини, кодове, синоними, свързани термини, променени кодове за морфология и поведение на неоплазмата, отразени в „Blue books” на СЗО, публикувани в периода 2007-2010 г., за неоплазмите на хемопоеичните и лимфоидни тъкани (9), централната нервна система (10) и храносмилателната система (11). Приложение 7 обобщава промените в термините и кодовете, добавени или ревизирани след първоначалното публикуване на МКБ-О-3.

1.1. Историческо развитие

Международна класификация за кодиране на причините за смърт съществува от 1893 г. Когато Обединените нации се сформират след края на Втората световна война и Световната здравна организация (СЗО) е основана, те поемат отговорността за публикуването на тези класификации. Историческото развитие на МКБ-О е предста-

Табл. 1. **Кодиране на неоплазмите през периода 1946-2000 г.: историческо развитие на МКБ-О (1-5, 12-23)**



Забележка: Числата в скоби са препратка към Библиографията в края на този раздел

вено схематично в Табл. 1. *Шестата ревизия на Международната класификация на болестите, травмите и причините за смърт – МКБ (12)* е издадена през 1948 г. и скоро след това започва да се използва за кодиране и изчисляване не само на смъртността, но и на болестността.

През първите години от създаването на номенклатура и кодиране на неоплазмите (през 50-те и 60-те години) основната система за класификация на заболяванията е поредицата МКБ, публикувана от СЗО. МКБ е използвана за кодиране и представяне в табличен вид на съхранените и извлечени от медицинските записи диагнози, като Част II винаги е предназначена за неоплазмите.

След публикуването на Шестата ревизия на МКБ през 1948 г. класификацията на неоплазмите се основава предимно на локализацията на първичния тумор и неговото поведение (в зависимост от това дали е малигнен, бенигнен или неуточнен). Освен за лимфните и хемопоеичните неоплазии, хориокарцином, меланом и някои бенигнени неоплазми, не е съществувала кодирана номенклатура за други хистологични видове.

Първото ръководство за кодиране на морфология на неоплазмите е публикувано от Американското онкологично дружество (American Cancer Society – ACS) през 1951 г. – *Manual of tumor nomenclature and coding (MOTNAC) (13)* и съдържа двуцифрен код за морфология с трета цифра, означаваща поведението на неоплазмата. Този код става основата на статистическия код за морфология на туморите, предложен от СЗО през 1956 г.

През 60-те години на XX в. Колежът на американските патолози (College of American Pathologists – CAP) решава да създаде класификация на всички патоанатомични диагностични единици. С помощта на ACS, CAP публикува Систематизирана номенклатура по патология (*Systematized nomenclature of pathology – SNOP) (14)*. SNOP предлага морфологичен код, включващ два раздела (8, 12) за неоплазмите и изцяло нов, по-детайлен топографски код, който покрива частите на цялото тяло. Между ACS и CAP се постига съгласие, че ACS може да използва морфологичните кодове за неоплазми на SNOP и да ги публикува със съответните им топографски кодове. Тъй като раковите регистри традиционно използват топографските кодове за неоплазми от МКБ, ACS основава своята класификация на МКБ-8. Новото издание на MOTNAC е публикувано през 1968 г. (15) и е било широко използвано от раковите регистри.

През 1968 г. СЗО възлага на Международната агенция за проучване на рака (IARC) да изготви препоръки за съдържанието и структурата на раздела за неоплазми в МКБ-9 в сътрудничество с отделите по МКБ към СЗО и различни национални професионални организации. Лекарите изразяват желание за създаване и на приложение с морфологични кодове на туморите. Много консултанти от целия свят правят предложения относно раздела за неоплазми в МКБ-9 и подчертават необходимостта от кодиране и на морфологията на туморите. Те предлагат да се използва MOTNAC от 1968 г. като основа за морфологичния раздел. Морфологичните кодове от MOTNAC съответстват на тези от класификацията SNOP на CAP от 1965 г. MOTNAC вече е била широко разпространена и преведена на редица езици.

Работните групи по МКБ-9 препоръчват да се включи изискването да се записва и кодира включително и морфологията на туморите. През годините онколозите осъзнават, че информацията само за локализация на туморите не е достатъчна за планиране на лечението и провеждане на проучвания – например заболяемостта и преживяемостта са различни при отделните морфологични видове тумори на един и същи орган.

Работните групи също препоръчват да се приспособи МКБ за целите на онкологията, наречена Международна класификация на болестите за онкология (1), създадена като надграждане на MOTNAC, за използване от специалистите по онкология и изискващо по-детайлна хистологична класификация. Тази препоръка е приета от групата по МКБ, свикана от СЗО през 1971 г.

Сред изследваните възможности е изключително успешното издание на MOTNAC от 1968 г. През 1976 г. СЗО публикува първото издание на Международната класификация на болестите за онкология (МКБ-О), в което са включени топографски кодове, базирани на раздела за неоплазми от МКБ-9 и морфологични кодове от раздела на MOTNAC. CAP възприема морфологичните кодове от МКБ-О за ревизираното издание на SNOP, което се нарича Систематизирана номенклатура по медицина (SNOMED) (2). Топографските кодове в SNOMED са напълно различни от МКБ-О. Някои морфологични термини от SNOMED за неопластични тумороподобни лезии и премалигнени състояния са били включени в МКБ-О, за да улеснят потребителите при различаването на тези термини от истинските неоплазми. Кодовете от SNOMED вече не

се представят в последното издание на МКБ-О, поради честата им промяна, която понастоящем се публикува главно в интернет. Единственото, което трябва да направят потребителите на МКБ-О, е да разпознаят, че терминът с препратка към SNOMED, не е неоплазма.

Второто издание на МКБ-О (4) е разработено от работна група на СЗО/IARC и под редакцията на Constance Percy, Valerie Van Holten и Calum Muir. То е публикувано от СЗО през 1990 г. за употреба в раковите регистри, патологията и от други отдели, специализирани в онкология. МКБ-О е двуосна класификация, включваща кодираща система едновременно за топография и морфология. Топографската кодираща система използва същите 3- и 4-значни категории, както в МКБ-10, раздел за малигнени неоплазми (C00-C80), което позволява определяне на локализацията на немалигнените неоплазми с по-голяма точност, в сравнение с МКБ-10.

Второто издание на МКБ-О е широко използвано по целия свят и преведено на много езици, вкл. гръцки, датски, испански, италиански, китайски, корейски, немски, португалски, румънски, руски, словашки, турски, финландски, чешки и японски.

Настоящото трето издание на МКБ-О е разработено от работна група на IARC/СЗО. Морфологичните кодове за неоплазиите са ревизирани, особено за лимфоми и левкемии. Кодовете включват класификацията на СЗО (24, 25), която замества класификациите REAL (Revised European-American Lymphoma) за лимфоми (6) и FAB (French-American-British) за левкемии (7). Третото издание на МКБ-О възприема също класификацията на СЗО за миелоидна левкемия със специалните комбинации от морфология и цитогенетични аномалии. Например код 9875/3 е за хронична миелогенна левкемия, позитивна за Филадельфийска хромозома (Ph1). Този код се отнася и за хронична миелогенна левкемия, t(9,22)(q34;q11) или хронична миелогенна левкемия, BCR/ABL.

1.1.1 Конвертиране и актуализации

Съществуват алгоритми за конвертиране (на съответстващи кодове) от МКБ-О-3 в други кодиращи системи. Първият алгоритъм е направен за конвертиране към МКБ-10 и е достъпен на електронен и хартиен носител на сайта на Международната агенция за проучване на рака – www.iacr.com/fr/iacr-iaccrgtools.htm. Актуализациите се публикуват на сайта на СЗО: <http://www.who.int/classifications/icd/updates/icd03updates>.

Както вече беше споменато, в третото издание на МКБ-О топографските кодове са без промяна в сравнение с второто издание. Значителни промени са направени в раздела за морфологични кодове за лимфоми и левкемии. Настоящата първа ревизия на третото издание на МКБ-О включва допълнителните актуализации в раздела за морфологични кодове за хемопоеични и лимфни тъкани, централна нервна система и храносмилателна система.

2. Различия между МКБ-О и МКБ-10

Съществуват няколко основни различия между структурата на МКБ-О и МКБ. В Глава II (Неоплазми) на МКБ топографският код описва поведението на неоплазмата (малигнена, бенигнена, *in situ* или неясно малигнена или бенигнена) чрез присвояване на определена поредица от кодове, съответстващи на това поведение. В резултат на това, в МКБ-10 са необходими пет отделни групи четиризначни категории за описване на всички неоплазми, например на бял дроб (виж Табл. 2). Много малко хистологични видове са описани с кодове в Глава II на МКБ. Например не е възможно да се разграничи аденокарцином от плоскоклетъчен карцином на бял дроб, тъй като и двата хистологични вида се кодират с C34.9.

Азбучният указател на МКБ-10 (том 3) съдържа към термина „неоплазми“ таблица с пет колони със следните заглавия: малигнени, вторични или метастатични, *in situ*, бенигнени и неясно бенигнени или малигнени, в която подходящите категории от Глава II на МКБ-10 за всяка част на тялото са изброени в азбучен ред. В Табл. 2 е показан пример за неоплазмите на бял дроб.

За разлика от МКБ, в МКБ-О се използва само един четиризначен код за топография (базиран на раздела за малигнени неоплазми от МКБ-10); топографският код (C34.9, бял дроб) остава същия за всички неоплазми на тази локализация. Кодът за поведение на неоплазмата, включен като пета цифра в морфологичния код, е този, който показва дали тя е малигнена, бенигнена и т.н. (виж Код за поведение на неоплазмата, раздел 4.3.2). МКБ-О описва също морфологичния вид на неоплазмата, както е показано в Табл. 3; по този начин аденокарцином на бял дроб се кодира с C34.9 и 8140/3 и плоскоклетъчен карцином на бял дроб – с C34.9, 8070/3.

Табл. 4 показва съответствието между кодовете за поведение на неоплазмата в МКБ-О и различните групи кодове от Глава II на МКБ-10.

До публикуването на МКБ-10 са съществували само три хистологични вида малигнени тумори в отделни категории: лимфоми, левкемии и меланом на кожа.

Няколко допълнителни категории, основани на хистологичен вид, са добавени към МКБ-10: мезотелиом (C45) и сарком на Кароси (C46). Впоследствие малигнените тумори на черен дроб (C22) са разделени на два „подтипа“, обхващащи няколко морфологични диагнози.

Табл. 2. **МКБ-10 – Азбучен указател при кодиране неоплазми на бял дроб**

	Малигнени	Вторични или метастатични	In situ	Бенигнени	С неясно и неизвестно поведение
Бял дроб	C34.9	C78.0	D02.2	D14.3	D38.1

Табл. 3. **Кодиране неоплазми на бял дроб по МКБ-О**

Термин	Топографски код	Морфологичен код
Малигнена неоплазма на бял дроб (напр. карцином)	C34.9	8010/3
Метастатична неоплазма на бял дроб (напр. метастатичен семином от тестис)	C34.9	9061/6
Неоплазма in situ на бял дроб (напр. плоскоклетъчен карцином in situ)	C34.9	8070/2
Бенигнена неоплазма на бял дроб (напр. аденом)	C34.9	8140/0
Неоплазма на бял дроб с неясно поведение (напр. перибронхиален миофибробластен тумор)	C34.9	8827/1

Табл. 4. **Код за поведение на неоплазмата по МКБ-О и съответстващия му раздел от Глава II на МКБ-10**

Код за поведение на неоплазмата	Категория	Термин
/0	D10-D36	Бенигнени неоплазми
/1	D37-D48	Неоплазми с неясно и неизвестно поведение
/2	D00-D09	Неоплазми in situ
/3	C00-C76, C80-C97	Малигнени неоплазми, определени или предполагаеми като първични
/6	C77-C79	Малигнени неоплазми, определени или предполагаеми като вторични

2.1. Категории от МКБ-10, които не се използват в МКБ-О, трето издание

Както вече беше отбелязано, кодовете C00-C97 от МКБ-10 включват няколко категории, които са базирани на морфология или се отнасят за вторични или метастатични неоплазми, които се описват с кода за поведение на неоплазмата в МКБ-О. Табл. 5 показва категориите от МКБ-10, които са изключени от раздела с топографски кодове в МКБ-О.

Кодове C81-C96 от МКБ-10 се използват за малигнени неоплазии на лимфна, хемопоетич-

на и сродните им тъкани. В МКБ-О-3 те имат специфичен морфологичен код и код за поведение на неоплазмата /3. Морфологичният код, комбиниран с подходящия топографски код от C00 до C80, описва пълната диагноза в МКБ-О. Например в МКБ-10 мантелноклетъчен лимфом на стомах се кодира с C83.1. В МКБ-О кодовете са: за топография C16.9 (стомах) и за морфология 9673/3 (мантелноклетъчен лимфом).

Категорията C97 от МКБ-10 не е включена в МКБ-О, защото всяка първична локализация обикновено се кодира отделно и правилата за определяне на множествени първични неоплазми между отделните държави.

Табл. 5. Термини от МКБ-10, пропуснати в МКБ-О

Категория от МКБ-10	Термин	Съответни кодове в МКБ-О, трето издание		
		Локализация	Хистология	Поведение
C43	Меланом на кожа	C44._	872-879	/3
C45	Мезотелиом	C_._.	905	/3
C46	Сарком на Kaposi	C_._.	9140	/3
C81-C96	Малигнени неоплазии на лимфна, хемопоеична и сродните им тъкани	C00-C80	959-998	/3
C78	Вторични малигнени неоплазми на дихателна и храносмилателна система	C15-C39	-----	/6
C79	Вторични малигнени неоплазми на други уточнени локализации	C00-C14, C40-C80	-----	/6
D00-D09	Неоплазми in situ	C00-C80	-----	/2
D10-D36	Бенигнени неоплазми	C00-C80	-----	/0
D37-D48	Неоплазми с неясно и неизвестно поведение	C00-C80	-----	/1
C97	Малигнени множествени неоплазми с различни отделни (първични) локализации	<i>Всяка първична локализация се кодира поотделно</i>		/3

2.2. Специални топографски кодове в МКБ-О за лимфни възли (C77), хемопоеична и ретикулоендотелна система (C42)

В МКБ-10 категорията C77 се използва за вторични и неуточнени малигнени неоплазми на лимфни възли, но в МКБ-О C77 се използва като топографски код за лимфни възли. В резултат на това, повечето малигнени лимфоми, които в МКБ-10 са с кодове C81-C85, в МКБ-О се кодират с C77.

Кодът C42 е вакантен в МКБ-10, но в МКБ-О се използва като топографски код за хемопоеична и ретикулоендотелна система – основно за кодирани на левкемии, миелопролиферативни, миелодиспластични и сродни на тях състояния, които в МКБ-10 се кодират с C90-C95. В Табл. 6 са показани подкатегориите, включени в кода C42 от МКБ-О.

Табл. 6. Топографски кодове от МКБ-О, липсващи в МКБ-10

C42 ХЕМОПОЕИЧНА И РЕТИКУЛОЕНДОТЕЛНА СИСТЕМА	
C42.0	Кръв
C42.1	Костен мозък
C42.2	Слезка (далак)
C42.3	Ретикулоендотелна система, БДУ
C42.4	Хемопоеична система, БДУ

Например хронична лимфоцитна левкемия се кодира с C91.1 в МКБ-10, но в МКБ-О кодът

е C42.1 (топографският код за костен мозък) и 9823/3 (морфологичният код за В-клетъчна хронична лимфоцитна левкемия/древноклетъчен лимфоцитен лимфом).

Категорията малигнени неоплазми на слезка в МКБ-10 е към храносмилателна система с код C26.1, но той е изключен от МКБ-О-3 и за слезка се използва кода C42.2, който е към хемопоеична и ретикулоендотелна система.

2.3. Mola hydatidosa и неврофиброматоза (болест на Von Recklinghausen, с изкл. на кости)

Друга разлика между МКБ-О и Глава II на МКБ-10 е кодирането на Mola hydatidosa, БДУ, за която в МКБ-О се използват C58.9 и 9100/0, но в МКБ-10 тази диагноза е към Глава XV „Бременност, раждане и пуерпериум“, код O01.9. Подобен е случаят с неврофиброматоза, включително болест на Von Recklinghausen, с изкл. на кости, която в МКБ-О се кодира с 9540/1, а в МКБ-10 е към Глава XVII „Конгенитални малформации, деформации и хромозомни аномалии“, код Q85.0.

2.4. HIV и СПИН

Малигнените неоплазми, асоциирани с HIV (human immunodeficiency virus – човешки имунодефицитен вирус) инфекция, се кодират според прави-

лата на тази класификация, но синдромът на придобит имунна недостатъчност (СПИН), който също е свързан с инфекцията, се кодира отделно.

2.5 Функции на неоплазмите

МКБ-О не дава възможност за кодиране на функция на неоплазмите – например произвеждане на катехоламини от малигнен феохромоцитом (С74.1, 8700/3). Отделни кодове, например тези от Глава IV „Ендокринни, храносмилателни и метаболитни заболявания” от МКБ-10, може да се използват за регистриране на някои от функциите на неоплазмите. По този начин споменатото произвеждане на катехоламини може да се кодира на E27.5.

3. Структура и формат на МКБ-0, трето издание

МКБ-О е двусна класификация със системи от кодове едновременно за топография и морфология. Топографският код описва локализацията на първичните неоплазми и се състои от същите три- или четиризначни категории, както в МКБ-10 (С00-С80). Това позволява по-голяма специфичност при кодирането на локализацията на немалигнените неоплазми, отколкото в МКБ-10. Морфологичният код описва вида на клетките на тумора и неговото биологично поведение или най-общо казано – характеристиките на тумора.

МКБ-О се състои от 5 главни раздела:

1. **Инструкции за използване** – този раздел трябва да бъде изучен много внимателно, защото съдържа инструкции за използване и правила за прилагане на класификацията в раковите регистри и патоанатомичните лаборатории.
2. **Списък с кодове за топография** – подробности за този раздел са представени по-долу.
3. **Списък с кодове за морфология** – подробности за този раздел са представени по-долу.
4. **Азбучен указател** – подробности за този раздел са представени по-долу.
5. **Различия между второто и третото издание на класификацията по отношение на морфологичните кодове** – този раздел се състои от списък с термини, които вече се приемат за малигнени неоплазми, списък с всички нови морфологични кодове и списък с всички термини и синоними, добавени към съществуващите дефиниции на кодовете.

3.1. Съкращения

В класификацията са използвани следните съкращения:

БДУ – без допълнителни уточнения (виж Раздел 3.9 за допълнителна информация относно този израз)

МКБ-О-3 – Международна класификация на болестите за онкология, трето издание

Ост. – остарял

С изкл. – с изключение

A. – артерия

M. – мускул

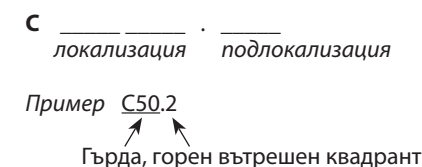
N. – нерв

V. – вена

3.2. Списък с кодове за топография

Разделът с кодове за топография е адаптиран от раздела за малигнени неоплазми в Глава II на МКБ-10. Топографските категории имат четиризначни кодове от С00.0 до С80.9. Десетичната точка (.) отделя подразделенията на тризначните категории (Табл. 7).

Табл. 7. Структура на топографския код



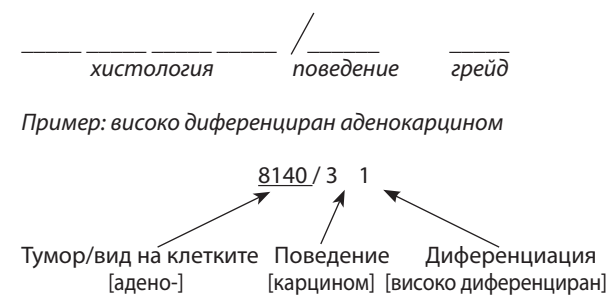
3.3. Списък с кодове за морфология

Разделът с кодове за морфология от първото и второто издание на МКБ-О е ревизиран. Добавени са нови термини и разделите за Неходжкинов лимфом и левкемия са редактирани в съответствие с класификацията на СЗО за хемопоеични и лимфоидни заболявания (9, 24, 25). Допълнителни актуализации са направени, като са използвани класификациите на СЗО за храносмилателна система (11) и за нервна система (10). Списъкът с кодове показва структурата на кодираната номенклатура на морфологичните диагнози и представлява отправна точка за справка при възстановяване и дешифриране на информацията.

При ревизията на Раздела за морфологични кодове са направени всички възможни усилия да се включат новите термини, които се срещат в съвременните публикации. На няколко места са включени термини от повече от една класификация, например малигнени лимфоми (959 до 971). Трябва да се обърне внимание на това, че МКБ-О е кодирана номенклатура, а не класификационна схема за неоплазми; списъкът с термини от различни класификации не е опит за възприемане на никоя от тях.

Морфологичните категории имат петцифрени кодове от 8000/0 до 9992/3. Първите четири цифри показват специфична хистологична диагноза (Табл. 8). Петата цифра, след наклонената черта (/), е кодът за поведение на неоплазмата, който показва дали тя е малигнена, бенигнена, *in situ* или е с неясно поведение (виж Раздел 4.3.2).

Табл. 8. Структура на морфологичния код



Отделен едноцифрен код за хистологичен грейд или диференциация е добавен към морфологичния код (виж Раздел 4.3.4). За лимфом или левкемия тази цифра от кода се използва за означаване на произхода им – Т-, В-, Null- или НК-клетъчен.

Пълният код за диагноза в МКБ-О е 10-значен и е комбинация от код за топография (4 знака), код за морфологичен вид (4 цифри), код за поведение на неоплазмата (1 цифра) и код за грейд или диференциация на неоплазмата, или произход на левкемии и лимфоми (1 цифра). В Табл. 9 е представен пример за пълния код за диагноза.

Табл. 9. Структура на пълния код

Диагностичен термин:	
Ниско диференциран плоскоклетъчен карцином, горен лоб на бял дроб	
C34.1	8070/33

3.4. Формат на термините в списъка с кодове в МКБ-О

Всеки топографски и морфологичен термин се появява само веднъж в списъка с кодове, както се вижда от примера в Табл. 10. Първият термин в списъка, оформен с почернен шрифт, до съответния код, показва предпочитания термин. В посочения пример „околоушна слюнчена жлеза“ е предпочитаният термин за код C07.9. Синонимът „паротис, БДУ“ е под и по-навътре (с отстъп) от предпочитания термин. „Канал на Stensen“ не е по-навътре (без отстъп) - той е еквивалентен или свързан термин, не е синоним на предпочитания термин (околоушна слюнчена жлеза), но е изброен към същия код, защото е топографско подразделение на първия термин и не е достатъчно различен, за да има свой отделен код. В азбучния указател всички тези термини са към код C07.9. Подобен е примерът с морфологичните термини: „оксифилен аденокарцином“ се кодира с 8290/3; „онкоцитен аденокарцином“ и „онкоцитен карцином“ са синоними на „оксифилен аденокарцином“, но „фоликуларен карцином, оксифилноклетъчен“, „Hurthle-клетъчен аденокарцином“ и „Hurthle-клетъчен карцином“ са еквивалентни или свързани термини, те са други видове карциноми, изградени от оксифилни клетки.

Табл. 10. Примери за формат на кодовете

Код	Термин
C07.9	Околоушна слюнчена жлеза Паротис, БДУ Канал на Stensen Канал на паротидна жлеза
8290/3	Оксифилен аденокарцином Онкоцитен аденокарцином Онкоцитен карцином Фоликуларен карцином, оксифилноклетъчен (C73.9) Hurthle-клетъчен аденокарцином (C73.9) Hurthle-клетъчен карцином (C73.9)

3.5. Азбучен указател

Азбучният указател включва едновременно топографски (за анатомична локализация) и морфологични (за хистологични термини) кодове, както и избрани тумороподобни лезии и състояния. Топографските кодове се разпознават по това, че

започват с буквата „С“. Термините са представени в списъка по азбучен ред и на съществителното, и на прилагателното от съответната диагноза. Например, „базофилен аденокарцином“ е в списъка под буква „Б“ за „базофилен“ и в списъка под буква „А“ за „аденокарцином“.

3.6. Формат и приложение на азбучния указател*

В Табл. 11 е показан откъс от азбучния указател. Всяка дума, която е част от три или повече термина, е с почернен шрифт (напр. „**корем**“ и „**коремен**“) и термините, които включват тази дума, са изброени по-навътре (с отстъп) под нея. Топографските (С) и морфологичните термини към всяко заглавие не се смесват; винаги има оставено разстояние преди и след всяка група.

Първият водещ термин от посочения пример е „корем“. Тъй като има повече от три модифициращи термина, „корем“ е с почернен шрифт. Терминът „БДУ“ е винаги на първо място след заглавието в списъка, независимо от азбучния ред на термините.

Оставено е разстояние, което разделя група от термини за „корем“ от другата група, съдържаща думите „коремна/коремна“.

Отстъпът (разстоянието) пред термините в азбучния ред означава:

1. Промяна от топографски към морфологични термини или обратно.
2. Край на списъка с термини в групата.

3.7. Тумороподобни лезии и състояния

Азбучният указател включва също и списък с термини за тумороподобни лезии и състояния, подредени по азбучен ред. Те могат да бъдат обречени с неоплазми, защото завършват на „-ома“ или са премалигнени състояния. В МКБ-0 за тях няма морфологичен код, а само седем чертички (-----), защото тези състояния не са неоплазми. Вместо това има бележка в скоби (виж SNOMED), която препраща читателя към Систематизираната номенклатура по медицина (2, 3).

Табл. 11. Извадка от азбучния указател

К	
Корем	
С76.2	БДУ
С47.4	автономна нервна система
С44.5	кожа
С49.4	мускул
С47.4	периферни нерви
С49.4	подкожна тъкан
С49.4	съединителна тъкан
Коремна /коремна	
С49.4	аорта
С49.4	куха вена
С77.2	лимфен възел
С15.2	хранопровод

В предишните издания на МКБ-0 е бил предоставен и кодът от SNOMED, но тъй като поне две издания на SNOMED са в употреба в момента и кодовете за немалигнени лезии и състояния малко се различават, специфичният код от SNOMED не е отпечатан в третото издание на МКБ-0.

3.8. Списъци за лимфом и левкемия

Лимфомите и левкемиите са изключение от правилото за подреждане на състоянията в списъка с термини. Броят от комбинации на термини за лимфоми и левкемии е твърде голям и списъкът би станал много дълъг. Затова има само един списък за „лимфом, малигнен“ и един списък за „левкемия“.

3.9. Значение и употреба на термина „БДУ“ (без допълнителни уточнения)

Терминът „БДУ“ е изписан след топографски и морфологични термини в МКБ-0, които имат допълнителна модифицираща дума или фраза. В азбучния указател терминът „БДУ“ е първи след заглавието, следван от списъка на модифициращите думи, подредени в азбучен ред.

* От 2014 г. съществува електронна версия на МКБ-0-3.1, която е достъпна на codes.iarc.fr. Тя дава възможност и за търсене по термини, поради което оригиналният азбучен указател не е включен в настоящото издание.

Кодът за термин, към който е написано „БДУ”, се употребява, когато:

1. Топографският или морфологичният термин не е модифициран (няма допълнително описание);
2. Топографският или морфологичният термин има прилагателно, което не се среща другаде в класификацията;
3. Терминът е използван в най-общ смисъл.

Например в Табл. 12 е показано, че в азбучния указател терминът „аденокарцином, БДУ” е последван от дълъг списък с прилагателни, които дават допълнително описание на термина, всеки от които има свой специфичен код.

Табл. 12. **Пример за ред на кодовете с „БДУ”**

Код	Термин
Аденокарцином (виж също карцином)	
8140/3	БДУ
8140/6	БДУ, метастатичен
8370/3	адренокортикален (C74.0)
8251/3	алвеоларен (C34._)
8401/3	апокринен
8280/3	ацидофилен (C75.1)
8550/3	ацинарен
8550/3	ацинарноклетъчен
8300/3	базофилен (C75.1)
8147/3	базалноклетъчен (C07._, C08._)
8250/3	бронхиоларен (C34.1)
8250/3	бронхиоло-алвеоларен, БДУ (C34._)
8560/3	и епидермоиден карцином, смесен
8244/3	и комбиниран карциноид
8560/3	и плоскоклетъчен карцином, смесен
8244/3	и смесен карциноид
8215/3	от анални дуктуси (C21.1)
8215/3	от анални жлези (C21.1)
8160/3	с произход от жлъчни канали (C22.1, C24.0)
8270/3	хромофобен (C75.1)
8420/3	церуминозен (C44.2)

Ако диагнозата е аденокарцином, правилният код е 8140/3 Аденокарцином, БДУ. Ако диагнозата е „атипичен аденокарцином”, кодът също е 8140/3, защото прилагателното „атипичен” не се съдържа в списъка с термини, модифициращи диагнозата „аденокарцином”. Затова „БДУ” се среща при термините и в списъка с кодове, и в азбучния указател, за да покаже и на кодировчика, и на дешифриращия информацията, че при наличие на модифициращ термин има съответен по-специфичен код.

В някои случаи „БДУ” се използва и да означава, че определен термин е споменат в най-общ смисъл. Например „БДУ”, изписано след „ендокринна жлеза” в C75.9 Ендокринна жлеза, БДУ, означава, че има и по-специфични термини като „епифиза” и „хипофиза”, за които са предвидени съответни кодове.

3.10. Значение и употреба на пояснението „ост.” (остарял)

Пояснението „ост.” (остарял, излязъл от употреба) е предназначено да намали използването на термина, към който се отнася, когато съществува по-подходящ термин за съответната диагноза. Ако в диагнозата се съдържа термин, отбелязан в МКБ-О с „ост.”, той може да бъде кодиран, въпреки че съществува по-съвременен термин. Ако терминът, отбелязан с „ост.” е диагноза, която подлежи на регистрация (обикновено с код за поведение на неоплазмата /2 или /3), тя трябва да бъде регистрирана, дори използваната терминология да е остаряла. Освен това, пояснението „ост.” служи за справка, когато се използват данни от минали години. Някои термини са по-стари имена на неоплазми, които вече имат по-специфично описание. Например „аргентафином, ост.” вече се описва като карциноиден тумор или невроендокринен тумор, грейд 1, с допълнителни кодове за няколко варианта. Други са наистина архаични термини, като „лимфосарком”, описан за първи път през 90-те години на XIX в., който все още се използва, но във ветеринарната медицина. Повечето остарели термини, които са имали специфични кодове в МКБ-О-2, са включени в категорията „БДУ” на съответните диагнози.

3.11. Онкохематологични заболявания

Класификациите на всички неоплазми са ревидирани и актуализирани в това трето издание на МКБ-О, но най-обширна ревизия е направена на онкохематологичните заболявания. Всъщност необходимостта от кодове за новите диагнози в хематопатологията е била една от спешните причини за нова редакция на класификацията. През последните 50 години са били предложени много класификации на левкемия и лимфом. Някои от тях са имали голямо влияние върху клиничната практика, други са били забравени. През повечето време разграничаването на лимфом от левкемия се е считало от основна важност и класификациите им са се развивали отделно.

Повечето класификации на лимфом могат да бъдат групирани в две главни категории. Туморите се подразделят според чисто морфологични характеристики като размер и форма на клетките и модел на туморен растеж в лимфния възел или

други тъкани. Този подход е използван в класификацията на Rappaport, публикувана за първи път през 1955 г. Тя е била основополагаща в изучаването на лимфомите и е предхождала с едно десетилетие значимите открития за функциите на нормалните лимфоцити. За разлика от нея, класификациите от Kiel (Килска класификация) и на Lukes and Collins са били основани на идеята, че клетките в малигнения лимфом са претърпели задържане в матurationта си и че туморите могат да бъдат класифицирани чрез сравняването им с нормалните стадии на лимфоцитна диференциация. Работната формулировка на Националния раков институт на САЩ (the National Cancer Institute's Working Formulation) е била опит да предостави начин за преобразуване на данните за диагнозата в общ формат с цел сравняването им. На практика Работната формулировка е станала първата класификация, базирана основно на морфологични характеристики, подобно на класификацията на Rappaport.

Система за грейдинг е била използвана при повечето класификации на лимфом, за да улесни групирането на многобройните туморни видове в няколко категории, предимно с цел приложение в клиничната практика. Важно е да се признае обаче, че грейдовете не са били напълно сравними между различните класификации. В Килската класификация висок и нисък грейд са се отнасяли до размера на клетките в тумора. Грейдовете, използвани в Работната формулировка, са били извлечени от прогностични данни, събрани в хода на оригиналното проучване, довело до създаването на класификацията; в клиничната терминология висок грейд е означавало агресивен тумор, потенциално лечим с химиотерапия, докато лимфомите с нисък грейд са били бавно развиващи се, но често нелечими.

Системата FAB (French-American-British) (7) е предоставила паралелна, но различна система за класификация на лимфоидни и миелоидни левкемии и на миелодисплазия, основани на препарати, оцветени по традиционни методи.

В началото на 90-те години на ХХ в. е станало явно, че има много проблеми със съществуващите класификационни системи за левкемия и лимфом. Въвеждането на имунофенотипизиране и техники от молекулярната биология показало, че отделните категории били всъщност хетерогенни. Очевидно било, че използването на грейд на лимфом като основа за клинични или епидемиологични проучвания, било потенциал-

но доста подвеждащо. В процеса на изясняване на дефинициите станало ясно, че разграничаването между лимфоидни левкемии и лимфоми е било до голяма степен изкуствено; то отразявало по-скоро модела на разпространение на заболяването в отделния пациент, отколкото основните клетъчни и клинични различия. Разграничаването на болестта на Ходжкин от Неходжкиновите лимфоми било крайъгълен камък в класификацията на лимфом. Обаче различни изследователи показали, че туморните клетки при болестта на Ходжкин произхождат от В-клетки на герминативния център и че болестта на Ходжкин трябва да се счита като различна форма на В-клетъчен лимфом, отколкото като напълно отделна група заболявания. Цитогенетични проучвания са разкрили важноста на хромозомните транслокации с нарушения в регулацията на индивидуалните гени в патогенезата и клиничното поведение на няколко вида левкемия и лимфом, въпреки че постигането на пълно разбиране на туморната патогенеза очевидно ще бъде дълъг процес.

Тези разработки са станали основата на класификацията REAL (Revised European-American Lymphoma classification), публикувана през 1994 г. (6). Въпреки че много от използваните термини са сходни с тези от Килската класификация, концепциите им са различни. В класификацията REAL определенията на клинично-патологичните диагнози се базират на комбинация от морфология, имунофенотип, генетични аберации и клинични белези. Въпреки огромния брой възможни комбинации от тези характеристики, диагнозите са всъщност относително малко и повече от 90% от лимфоидните заболявания могат да бъдат класифицирани, използвайки този подход. Класификацията на СЗО за онкохематологични заболявания (24, 25) се основава на същия подход и разделът за лимфопрлиферативни нарушения е почти сходен. Подходът за субкласификация на остра миелоидна левкемия (ОМЛ) оценява важноста на цитогенетичните увреждания и на разграничаването на ОМЛ „de novo” от ОМЛ, асоциирана с миелодисплазия.

Третото издание на класификацията на СЗО (26) не може да се счита за окончателно, но предлага логична основа за бъдещо развитие. Много от големите категории, като дифузен В-едроклетъчен лимфом, са хетерогенни по отношение на клинични белези и отговор на лечение. В бъдеще те ще бъдат допълнително разделени според клетъчни и молекулярни критерии, но в момента

няма консенсус как това да бъде направено. Вероятно е различията в раздела за онкохематологични заболявания в следващото издание на МКБ-О да бъдат във всяко отношение толкова значителни, колкото различията между второто и третото издание на МКБ-О.

Четвъртото издание на класификацията на СЗО за неоплазии на хемопоеичните и лимфни тъкани (9) (Табл. 13) е публикувано през 2008 г. и включва приблизително 30 нови диагнози, много от които се различават по молекулярни или цитогенетични критерии. В първата ревизия на третото издание на МКБ-О е включена и тази класификация на СЗО, защото допълнителните термини и кодове се съдържат в списъка с морфологични кодове и азбучния указател.

Табл. 13. **Класификация на СЗО за неоплазиите на хемопоеична и лимфна тъкан с обновените кодове от МКБ-О (4-то издание, 2008 г.)(9)**

МКБ-0-3 Предпочитан термин на СЗО	
Миелопролиферативни неоплазии	
9740/1	Екстракутанен мастоцитом
9962/3	Есенциална тромбоцитемия
9740/1	Кожен мастоцитом
9740/3	Мастоклетъчен сарком
9742/3	Мастоклетъчна левкемия
9975/3	Миелопролиферативна неоплазия, неклассифицируема
9961/3	Първична миелофиброза
9741/3	Системна мастоцитоза
9740/1	Солитарен мастоцитом на кожа
9964/3	Хронична еозинофилна левкемия, БДУ
9875/3	Хронична миелогенна левкемия, BCR-ABL1 позитивна
9963/3	Хронична неутрофилна левкемия
9950/3	Polycythaemia vera
Миелоидни и лимфоидни неоплазии с еозинофилия и абнормни състояния на PDGFRA, PDGFRB или FGFR1	
9967/3	Миелоидни и лимфоидни неоплазии с FGFR1 аномалии
9965/3	Миелоидни и лимфоидни неоплазии с пренареждания в ген PDGFRA
9966/3	Миелоидни неоплазии с пренареждания в ген PDGFRB
Миелодиспластични/Миелопролиферативни неоплазии	
9876/3	Атипична хронична миелоидна левкемия, BCR/ABL негативна
9975/3	Миелодиспластична/миелопролиферативна неоплазия, неклассифицируема

МКБ-0-3 Предпочитан термин на СЗО	
9982/3	Рефрактерна анемия с пръстеновидни сидеробласти /РАПС/ и изразена тромбоцитоза
9945/3	Хронична миеломоноцитна левкемия
9946/3	Ювенилна миеломоноцитна левкемия
Миелодиспластични синдроми	
9986/3	Миелодиспластичен синдром с делеция del(5q)
9989/3	Миелодиспластичен синдром, неклассифицируем
9980/3	Рефрактерна анемия
9983/3	Рефрактерна анемия с ексцес на бласти /РАЕБ/
9982/3	Рефрактерна анемия с пръстеновидни сидеробласти /РАПС/
9991/3	Рефрактерна неутропения
9992/3	Рефрактерна тромбоцитопения
9985/3	Рефрактерна цитопения на детска възраст
9985/3	Рефрактерна цитопения с мултилинейна дисплазия
Остра миелоидна левкемия и свързани прекурсорни неоплазии	
Остра миелоидна левкемия с рекурентни генетични аномалии	
9911/3	Остра миелоидна левкемия (мегакариобластна) с t(1;22)(p13;q13); RBM15-MKL1
9869/3	Остра миелоидна левкемия с inv(3)(q21q26.2) или t(3;3)(q21;q26.2); RPN1-EV11
9869/3	Остра миелоидна левкемия с inv(3)(q21q26.2) или t(3;3)(q21;q26.2); RPN1-EV11
9865/3	Остра миелоидна левкемия с t(6;9)(p23;q34); DEK-NUP214
9896/3	Остра миелоидна левкемия с t(8;21)(q22;q22); RUNX1-RUNX1T1
9897/3	Остра миелоидна левкемия с t(9;11)(p22;q23); MLLT3-MLL
9871/3	Остра миелоидна левкемия, inv(16)(p13;q22) или t(16;16); CBFβ-MYH11
9866/3	Остра промиелоцитна левкемия, t(15;17), PML-RAR-alpha
9895/3	Остра миелоидна левкемия с миелодисплазия-свързани промени
9920/3	Миелоидна неоплазия, свързана с терапия
9861/3	Остра миелоидна левкемия, БДУ
9870/3	Остра базофилна левкемия
9840/3	Остра еритроидна левкемия
9910/3	Остра мегакариобластна левкемия
9873/3	Остра миелоидна левкемия без матурация
9874/3	Остра миелобластна левкемия с матурация
9872/3	Остра миелоидна левкемия с минимална диференциация
9867/3	Остра миеломоноцитна левкемия
9891/3	Остра монобластна и моноцитна левкемия
9931/3	Остра панмиелоза с миелофиброза
9930/3	Миелоиден сарком
Миелоидни пролиферации, свързани със синдром на Down	
9898/3	Миелоидна левкемия, асоциирана със синдром на Down

МКБ-0-3	Предпочитан термин на СЗО	МКБ-0-3	Предпочитан термин на СЗО
9898/1	Преходна абнормна миелопоеза	9597/3	Първичен кожен лимфом с произход от клетки на фоликулния център
9727/3	Бластна неоплазия на плазмоцитoidни дендритни клетки	9731/3	Солитарен плазмоцитом на кости
	Остра левкемия със смесен фенотип	9940/3	Трихоловкемия
9806/3	Остра левкемия със смесен фенотип t(9;22) (q34;q11.2); BCR-ABL1	9690/3	Фоликуларен лимфом
9807/3	Остра левкемия със смесен фенотип t(v;11q23); MLL реаранжиран	9823/3	Хронична лимфоцитна левкемия/дробенклетъчен лимфоцитен лимфом
9808/3	Остра левкемия със смесен фенотип, В/миелоидна, БДУ	9737/3	ALK-позитивен В-едроклетъчен лимфом
9809/3	Остра левкемия със смесен фенотип, Т/миелоидна, БДУ	9688/3	В-едроклетъчен лимфом с богатство на Т-клетки/хистиоцити
9801/3	Остра недиференцирана левкемия	9738/3	В-едроклетъчен лимфом, появяващ се в HHV8-асоциирана мултицентрична болест на Castleman
без код	НК-клетъчна лимфобластна левкемия/лимфом	9596/3	В-клетъчен лимфом, неклассифицируем, с характеристики между дифузен В-едроклетъчен лимфом и Классически ходжкинов лимфом
	Прекурсорни лимфоидни неоплазии	9680/3	В-клетъчен лимфом, неклассифицируем, с характеристики между дифузен В-едроклетъчен лимфом и лимфом на Burkitt
9818/3	В-лимфобластна левкемия/лимфом с t(1;19) (q23;p13.3); E2A-PBX1 (TCF3-PBX1)	9678/3	Primary effusion lymphoma (PEL)
9814/3	В-лимфобластна левкемия/лимфом с t(12;21) (p13;q22); TEL-AML1 (ETV6-RUNX1)		Зрели Т- и НК-клетъчни неоплазии
9817/3	В-лимфобластна левкемия/лимфом с t(5;14) (q31;q32); IL3-IGH	9948/3	Агресивна НК-клетъчна левкемия
9812/3	В-лимфобластна левкемия/лимфом с t(9;22) (q34;q11.2); BCR-ABL1	9827/3	Адултна Т-клетъчна левкемия/лимфом (HTLV-1 позитивна)
9813/3	В-лимфобластна левкемия/лимфом с t(v;11q23); MLL реаранжиран	9702/3	Анапластичен едроклетъчен лимфом, ALK негативен
без код	В-лимфобластна левкемия/лимфом с рекурентни генетични аномалии	9714/3	Анапластичен едроклетъчен лимфом, ALK позитивен
9815/3	В-лимфобластна левкемия/лимфом с хипердиплоидия	9705/3	Ангиоимунобластен Т-клетъчен лимфом
9816/3	В-лимфобластна левкемия/лимфом с хиподиплоидия	9719/3	Екстранодален НК/Т-клетъчен лимфом, назален тип
9811/3	В-лимфобластна левкемия/лимфом, БДУ	9717/3	Ентеропатия-асоцииран Т-клетъчен лимфом
9837/3	Т-лимфобластна левкемия/лимфом	9831/3	Левкемия с големи, гранулирани Т-лимфоцити
	Зрели В-клетъчни неоплазии	9718/1	Лимфоматоидна папулоза
9762/3	Болест на тежки вериги (алфа-, гама-, мю-)	9702/3	Периферен Т-клетъчен лимфом, БДУ
9689/3	Далачен маргиналнозонов В-клетъчен лимфом	9708/3	Подкожен Т-клетъчен лимфом, подобен на паникулит
9680/3	Дифузен В-едроклетъчен лимфом /ДБЕЛ/, БДУ	9718/3	Първичен кожен анапластичен едроклетъчен лимфом
9734/3	Екстраосален плазмоцитом	9709/3	Първичен кожен Т-клетъчен лимфом
9699/3	Екстранодален маргиналнозонов лимфом на мукоза-асоциирана лимфоидна тъкан (MALT-лимфом)	9726/3	Първичен кожен, гама-делта Т-клетъчен лимфом
9712/3	Интравакуларен В-едроклетъчен лимфом	9834/3	Пролимфоцитна левкемия, Т-клетъчен тип
9687/3	Лимфом на Burkitt	9701/3	Синдром на Sezary
9766/1	Лимфоматоидна грануломатоза	9724/3	Системна EBV-положителна Т-клетъчна лимфопрлиферативна болест на детска възраст
9761/3	Макроглобулинемия на Waldenstrom	9716/3	Хепатоспленален Т-клетъчен лимфом
9671/3	Малигнен лимфом, лимфоплазмоцитен	9831/3	Хронично лимфопрлиферативно разстройство на НК-клетките
9673/3	Мантелноклетъчен лимфом	9725/3	Hydroa vacciniforme-подобен лимфом
9679/3	Първичен медиастинал (тимусен) В-едроклетъчен лимфом	9700/3	Mucosis fungoides
9591/3	Неходжкинов лимфом, БДУ; Далачен В-клетъчен лимфом/левкемия, неклассифицируем		Ходжкинов лимфом
9699/3	Нодален маргиналнозонов лимфом	9650/3	Класически ходжкинов лимфом
9735/3	Плазмобластен лимфом	9663/3	Класически ходжкинов лимфом, нодуларна склероза
9732/3	Плазмоклетъчен миелом		
9833/3	Пролимфоцитна левкемия, В-клетъчен тип		

МКБ-0-3 Предпочитан термин на СЗО	
9653/3	Класически ходжкинов лимфом, с лимфоцитно изчерпване, БДУ
9659/3	Ходжкинов лимфом, нодуларен, с лимфоцитно преобладаване
9651/3	Ходжкинов лимфом, с богатство на лимфоцити
9652/3	Ходжкинов лимфом, със смесен целуларитет
Хистиоцитно- и дендритноклетъчни неоплазии	
без код	Дисеминиран ювенилен ксантогранулом
9657/3	Интермедиерен дендритноклетъчен тумор
9756/3	Лангерхансов сарком
9751/3	Лангерхансова хистиоцитоза, БДУ
9758/3	Сарком от фоликуларни дендритни келтки
9757/3	Тумор на интердигитиращи дендритни клетки
9759/3	Фибробластен ретикулоклетъчен тумор
9755/3	Хистиоцитен сарком
Посттрансплантационни лимфопрлиферативни разстройства (PTLD)	
*	Класически Ходжкинов лимфом, тип PTLD
*	Мономорфни PTLD (В- и Т/НК-клетъчни типове)
9971/1	Плазмоцитна хиперплазия
9971/3	Посттрансплантационно лимфопрлиферативно разстройство
9971/1	PTLD-подобна инфекциозна мононуклеоза

* Тези лезии са класифицирани според левкемията или лимфома, на които съответстват, въз основа на което получават определения морфологичен код от МКБ-О.

3.12. Използване на разделите за лимфом и левкемия в МКБ-О

3.12.1. Използване на синоними

Във второто издание на МКБ-О случаите с онкохематологични заболявания можеха да се кодират, използвайки термини от която и да е от съществуващите класификации, както и определен брой остарели термини. Това е правело сравнимостта на данните много трудна, особено когато термини от различни класификации са били използвани в един и същи набор от данни (dataset). Настоящото трето издание на МКБ-О включва термините от класификацията на СЗО като предпочитани термини за онкохематологичните заболявания, но термините от по-старите системи са запазени, за да позволяват универсално кодиране и анализиране на данните от предишни периоди. В някои случаи синонимът може да не е точно еквивалентен на предпочитания термин (от класификацията на СЗО), но според експертите в областта, повечето от тези случаи биха могли да принадлежат към дадената категория.

3.12.2. Съвместимост с МКБ-10

С цел да се осигури съвместимост с МКБ-10, третото издание на МКБ-О се различава от структурата на класификацията на СЗО за онкохематологични заболявания по няколко начина. Отделни кодове са определени за В-клетъчна хронична лимфоцитна левкемия и В-клетъчен дребнолимфоцитен лимфом. Те вече се считат за напълно еднакви диагнози и при анализ и представяне на данни двете категории могат да бъдат обединени. Същата е ситуацията с лимфобластен лимфом и остра лимфобластна левкемия, които вече се считат за едно и също заболяване, но за тях все пак има отделни кодове.

3.12.3. Данни за имунофенотип

Използването на резултатите от проучванията за клетъчни маркери промени хемопатологията и понастоящем е съществен елемент в постигането на висок стандарт в точността на диагностиката. В класификацията на СЗО произходът (клетъчната линия) на неоплазмата почти винаги се подразбира от използвания диагностичен термин. Например фоликуларен лимфом по определение е В-клетъчно заболяване. Единственият случай, когато това е неприложимо, е лимфобластна левкемия и лимфобластен лимфом, за които произходът (Т-или В-клетъчен) трябва да бъде уточнен. Във второто издание на МКБ-О това не е било възможно, защото много от термините са били неопределени по отношение на клетъчния произход. В третото издание на МКБ-О клетъчният произход се подразбира от четирицифрени морфологичен код и допълнителна шеста цифра от кода не се изисква. Обаче раковите регистри може да запазят тази допълнителна цифра от кода за клетъчен произход, за да отбелязват случаите, при които диагнозата е подкрепена с данни за имунофенотип.

3.12.4. Цитогенетични данни

Данните за цитогенетика и молекулярна биология понастоящем са ключови и с нарастваща важност при диагнозата на много видове онкохематологични заболявания. Важна промяна в това издание на МКБ-О е въвеждането на подкатегории за остра миелоидна левкемия, описани въз основа на цитогенетични аномалии. Когато данни за тези аномалии са включени в лабораторния доклад, те имат предимство за класифицирането пред други данни – например морфологичния вид според класификацията FAB.

4. Инструкции за кодиране на топография и морфология

4.1. Обобщение на основните правила за използване на МКБ-О, трето издание

В Табл. 14 са показани означенията за съответните правила във второ и трето издание на МКБ-О.

Табл. 14. **Правила в МКБ-О, трето издание и съответстващия им номер в МКБ-О, второ издание**

Тема	Трето издание	Второ издание*
Топографски области и неуточнени локализации	A	2
Представки	B	3
Повече от една топографска категория или подкатегория	C	4
Топографски кодове за лимфоми	D	12
Топографски код за левкемии	E	13
Код за поведение на неоплазмата	F	5
Грейд или диференциация	G	6
Морфологии, специфични за определени локализации	H	8,9
Сложно-съставни морфологични диагнози	J	10
Кодиране на няколко морфологични термина от една диагноза	K	11

*Забележки: Правило 1 от Второто издание описва структурата на 10-цифрения код.
Правило 7 от Второто издание описва различията между термините „рак“ и „карцином“.
Правило 14 от Второто издание описва особеностите при кодиране на множествени неоплазми
В Третото издание няма Правило I, за да се избегне потенциалното му объркване с Правило 1.

ПРАВИЛО А. Топографски области и неуточнени локализации: Ако в диагнозата не се уточнява тъканта, от която произхожда туморът, кодира се възможно най-подходящата тъкан от предложения списък в азбучния указател за всяка неуточнена локализация, за предпочитане в категорията „БДУ“. Неуточнените локализации, като „ръка“, имат няколко съставни тъкани. Например „плоскоклетъчен карцином на ръка“ трябва да се кодира на С44.6 (кожа на ръка), а не на

С76.4 (ръка, БДУ). Виж Раздел 4.2.4 за повече подробности. Има някои изключения от това правило – например брада и чело, защото тези области са съставени основно от кожа и категорията „БДУ“ трябва да бъде отнесена към кожа.

ПРАВИЛО В. Представки: Ако топографската локализация е модифицирана с представка като пери-, пара- или подобни, които не са специално споменати в МКБ-О, кодира се на подходящата подкатегория за неуточнена локализация С76, освен ако видът на тумора не показва произхода му от определена тъкан. Това общо правило се прилага също и при неточни фрази като „в областта на“. Виж Раздел 4.2.5 за повече подробности.

ПРАВИЛО С. Тумори, ангажиращи повече от една топографска категория или подкатегория: Използва се подкатегория с код „8“, когато туморът прехвърля границите на две или повече категории или подкатегории и мястото на произхода му не може да бъде определено. Виж Раздел 4.2.6 за повече подробности и Забележката в началото на списъка с топографски кодове. Тъй като в МКБ-10 има повече категории за неоплазми, отколкото в МКБ-9, някои предишни тризначни категории са заменени с две съответни тризначни категории. Виж списъка с кодове с подкатегория „8“ в Табл. 17 и Раздел 4.2.6.

ПРАВИЛО D. Топографски кодове за лимфоми. Ако мястото на произход на лимфома е в лимфен възел, кодира се С77. Ако лимфомът ангажира повече от една област с лимфни възли, кодира се С77.8 (лимфни възли от множество области). Екстранодални лимфоми се кодират на локализацията според мястото на произхода им, който може да не е от мястото, където е направена биопсия. Ако не е посочено мястото на произход на лимфома, но се предполага, че той е екстранодален, кодира се С80.9 (неизвестна първична локализация). Виж Раздел 4.2.7 за повече подробности.

ПРАВИЛО Е. Топографски код за левкемии: Всички левкемии, освен миелоиден сарком (9930/3), се кодират на С42.1 (костен мозък). Виж Раздел 4.2.8 за повече подробности.

ПРАВИЛО F. Код за поведение на неоплазмата в морфологичния код: Използва се подходящия код за поведение на неоплазмата, включен като пета цифра в кода за морфология, дори когато точният термин не фигурира в МКБ-О. Употребата на петата цифра от морфологичния код, която означава код за поведение на неоплазмата, е обяснена в Раздел 4.3.2 и в Табл. 20, Раздел

4.3.3 (Матрица). Подходящият код за поведение на неоплазмата трябва да се използва дори когато точният термин не фигурира в МКБ-О – например „бенигнен хордом” е диагноза, която се кодира с 9370/0. Ако патологът установява, че поведението на неоплазмата е различно от това, посочено за съответната диагноза в МКБ-О, кодира се според установеното от патолога.

ПРАВИЛО G. Код за грейд или диференциация: Определя се най-големия като число код за грейд или диференциация според описанието на диагнозата. Използването на шестата цифра от кода за морфология, която означава грейд или диференциация на солидните тумори, е обяснено в Раздел 4.3.4 и Табл. 21. Ако в диагнозата са описани две различни степени на грейд или диференциация (напр. „умерено към ниско диференциран” или „грейд II-III”), кодира се по-високата степен.

Тази шеста цифра от кода за морфология може също да се използва за означаване на клетъчния произход за лимфоми и левкемии (Табл. 22, Раздел 4.3.4). При лимфните и хемопоеични заболявания кодовете 5 (Т-клетъчен), 6 (В-клетъчен), 7 (Null-клетъчен) и 8 (НК-клетъчен) са с предимство пред кодовете за степени от 1 до 4.

ПРАВИЛО H. Морфологични термини, специфични за определени локализации: **Топографският код, посочен до кода за морфология, се използва, когато локализацията на тумора не е описана в диагнозата. Този топографски код се пренебрегва, ако е известно мястото на произход на тумора и то е различно от предложения топографски код.** Най-подходящият топографски код за съответната морфологична диагноза е посочен в скоби до кода за морфология на неоплазмите, които обикновено възникват на определени места (или тъкани) – например „ретинобластом” (C69.2). Ако в диагнозата не е посочена локализация на тумора, използва се предложението топографски код. Ако този топографски код се различава от описаната в диагнозата локализация на тумора, използва се подходящият код за описаната локализация. Това трябва да се направи само след цялостен преглед на случая, за да се установи дали неоплазмата на споменатото място не е метастаза. Предложеният в скобите топографски код е само три знака, например C44._(кожа), защото подходящият четвърти знак се определя според подлокализацията и не е известен предварително. Виж Раздел 4.3.5 за повече подробности.

Някои неоплазми имат имена според топографската им локализация (псевдотопографски

морфологични термини), но тези диагнози не е задължително да бъдат кодирани на тази локализация. Например „карцином на жлъчни канали” е тумор, най-често възникващ в черен дроб (C22.1), в интрахепатални жлъчни канали. Виж Раздел 4.3.5 за повече подробности.

ПРАВИЛО J. Сложно-съставни морфологични диагнози: Ако морфологична диагноза, която се състои от няколко термина, не се среща в МКБ-О така, както е написана, редът на съставлящите я термини се променя. Не всички варианти на диагнози, състоящи се от няколко термина, са изброени в класификацията. Например „миксофибросарком” не е в МКБ-О, но „фибромиксосарком” е включен. Ако диагнозата не може да се намери така, както е написана, проверяват се различните ѝ варианти на комбинации от съставлящите я термини. Виж Раздел 4.3.7 за повече подробности.

ПРАВИЛО K: Кодирание на случаи, чиято диагноза съдържа повече от един морфологичен термин: Когато няма един код, който включва всички термини от морфологичната диагноза, използва се по-големият като число код, ако диагнозата включва например две модифициращи прилагателни, за които има отделни кодове. Ако терминът има две или повече модифициращи прилагателни, за които са предвидени отделни кодове, избира се този код, който е най-голям като число, защото обикновено той е по-специфичен. Виж Раздел 4.3.8 за повече подробности.

4.2. Топография

4.2.1. Въведение

Топографският код означава мястото на произход на неоплазмата; с други думи – къде е възникнал туморът. Не са правени промени или допълнения към топографските кодове в МКБ-О-3. Топографските кодове или рубрики C00-C80 са въз основа на раздела на малигнени неоплазми в Глава II на МКБ-10. Всички неоплазми, независимо дали са малигнени, бенигнени, *in situ* или с гранична малигненост, се кодират с тази поредица от топографски кодове в МКБ-О.

4.2.2. Използване на прилагателни при кодиране

Топографската локализация на неоплазмата може да бъде описана чрез съществително или

съответното му прилагателно, например „глиом на мост (pons)“ или „понтинен глиом“. По принцип терминът, включен в азбучния указател на МКБ-О е съществителното – например „мост (pons)“, а не прилагателното „понтинен“. Само няколко от най-често използваните прилагателни, като „маточен“ и „стомашен“, са включени в МКБ-О за удобство на кодиращите. При съмнение кодиращият трябва да направи справка в медицински речник, за да определи правилното съществително.

4.2.3. Специални топографски кодове

Подразделения на хранопровод

Съществуват две широко използвани класификации за подразделения на хранопровод, които обаче не са съвместими. Затова и двете са включени в МКБ-О и в МКБ-10 (Табл. 15). Термините цервикален, торакален и абдоминален са описания, използвани в образната диагностика и хирургията; горна, средна и долна трета са описания, използвани в ендоскопската диагностика и клиничната практика.

Табл. 15. Структура на кода за хранопровод

Код	Термин
C15	ХРАНОПРОВОД
C15.0	Цервикален (шиен) дял на хранопровод
C15.1	Торакален (гръден) дял на хранопровод
C15.2	Абдоминален (коремнен) дял на хранопровод
C15.3	Горна трета на хранопровод Проксимална трета на хранопровод
C15.4	Средна трета на хранопровод
C15.5	Долна трета на хранопровод Дистална трета на хранопровод
C15.8	Лезия, обхващаща повече от една локализация на хранопровод (Виж забележката в началото на списъка с топографски кодове)
C15.9	Хранопровод, БДУ

Бранхиална цепка и Мекелов дивертикул като локализации на неоплазми

Бранхиална цепка и Мекелов дивертикул са вродени аномалии и като такива в МКБ-10 се кодират на категориите Q18.0 и Q43.0, съответно. Обаче тези аномалии съдържат тъкани, в

които могат да възникнат неоплазми и затова в раздела за топографски кодове на МКБ-О са предвидени кодовете C10.4 (бранхиална цепка) и C17.3 (Мекелов дивертикул). Фразата „локализация на неоплазма“ е в скоби зад всеки от термините, за да покаже, че те трябва да се използват само, когато са място на възникване на неоплазма. Топографските кодове в МКБ-О не трябва да се използват за тези вродени аномалии, ако в тях няма неоплазма.

4.2.4. Топографски области и неуточнени локализации

ПРАВИЛО А. Ако в диагнозата не се уточнява тъканта, от която произхожда туморът, кодира се възможно най-подходящата тъкан от предложения списък в азбучния указател за всяка неуточнена локализация, за предпочитане в категорията „БДУ“.

При кодирането на диагнози, отнасящи се до области и неуточнени локализации в тялото, се подхожда по следния начин. Повечето неуточнени локализации се кодират с C76 в МКБ-О, но някои, например „ръка“, имат няколко съставни тъкани (Табл. 16). Диагнозата може да не съдържа информация за тъканта, от която произхожда тумора. В примера с „ръка“ това може да означава „кожа на ръка“, „меки тъкани на ръка“ или „кости на ръка“. Кодът C76.4 Ръка, БДУ се използва, когато няма никаква по-специфична информация за първичната локализация. За да се улесни кодирането на туморите на ръката, в азбучния указател към термина „ръка“ са изброени няколко специфични тъкани, както и някои от най-честите неоплазми, които могат да възникнат в тях. Например карцином, меланом и невус на ръка се кодират на C44.6 – топографският код за „кожа на ръка“. Бележките в скоби са за улеснение на кодирущия и за да посочат, че например различните видове карцином на ръка (плоскоклетъчен или епидермоиден) трябва да се кодират на C44.6 (кожа на ръка), а не на C76.4 (ръка, БДУ). Подобно на тях сарком и липом се кодират на C49.1 – топографският код за различните меки тъкани на ръката, защото повечето саркоми, например фибросарком, липосарком и ангиосарком обикновено възникват в меките тъкани.

Табл. 16. **Пример за топографски области в азбучния указател**

Код	Термин
	Ръка
C76.4	БДУ
C44.6	БДУ (карцином, меланом, невус)
C49.1	БДУ (сарком, липом)
C47.1	автономна нервна система
C44.6	кожа
C40.0	кост
C77.3	лимфен възел
C49.1	мастна тъкан
C49.1	мека тъкан
C49.1	мускул
C49.1	обвивка на сухожилие
C47.1	периферен нерв
C49.1	подкожна тъкан
C49.1	скелетен мускул
C49.1	сухожилие
C49.1	съединителна тъкан
C49.1	фиброзна тъкан

По подобен начин, както за ръката, в азбучен ред са изброени и другите неточно определени локализации и области на тялото, които са включени към топографския код C76. Някои неуточнени локализации, например брада, БДУ и чело, БДУ не са към C76, а към кожа (C44).

Особено трябва да се внимава с костните тумори. Двете заболявания – остеосарком (*остео* означава кост) и хондросарком (*хондро* означава хрущял) – обикновено възникват в кост. „Кост на ръка” се кодира на C40.0, което означава „дълги кости на горен крайник, лопатка и съответните им стави”, и това е подходящият код, ако се установи остеосарком или хондросарком на някоя от костите на ръката.

Периферни нерви и съединителна тъкан

Периферни нерви (C47._) и съединителни тъкани (C49._) включват различни тъкани (виж списъка с топографски кодове за изброените в него термини). Не всички от тези термини фигурират в азбучния указател за всяка област на тялото. Например адипозна тъкан е към съединителна тъкан, но не е в списъка към всяка от неуточнените локализации.

4.2.5. Представки

ПРАВИЛО В. Ако топографската локализация е модифицирана с представка като *пери-*, *пара-* или подобни, които не са специално споменати в МКБ-О, кодира се на подходящата подкатегория за неуточнена локализация C76, освен ако видът на тумора не показва произхода му от определена тъкан.

Представките *пери-*, *пара-*, *пре-*, *супра-*, *инфра-* и др. често се използват в описанието на топографските локализации и различните органи на тялото. Малък брой топографски локализации, модифицирани с такива представки, са включени в МКБ-О със съответен код. Например „периадrenalна (около надбъбречна жлеза) тъкан”, „перипанкреатична (около панкреас) тъкан” и „ретроцекална тъкан” са изброени към код C48.0 Ретроперитонеум. „Парааортални лимфни възли” е към код C77.2 Лимфни възли в коремна кухина. Не е възможно в МКБ-О да се включат всички локализации, модифицирани с такива представки и в практиката използването им означава, че топографската локализация не е уточнена. Кодиращите трябва да използват рубриката C76 за неуточнените локализации, които не са описани в МКБ-О. Същото правило се прилага към други неточни описания като „в областта на” определена локализация.

4.2.6. Малигнена неоплазма, обхващаща повече от една локализация

ПРАВИЛО С. Използва се подкатегория „8”, когато един тумор прехвърля границите на две или повече категории или подкатегории и мястото на произхода му не може да бъде определено.

Категориите C00-C76 класифицират първичните малигнени неоплазми според мястото (organ или тъкан) на тяхното възникване. Много тризначни рубрики допълнително са разделени на части или подкатегории към съответния organ. Една неоплазма, която обхваща две или повече съседни локализации в една и съща тризначна категория и чието място на произход не може да бъде установено, се кодира на подкатегория .8, „повече от една локализация”, освен ако комбинацията от засегнати области не е специално упомената другаде. Обхващане на „повече от една локализация” предполага, че засегнатите области са съседни.

Макар че последователността на подкатегиорите, в списъка с кодове, често показва, че са анатомично съседни, това не винаги е така (например в пикочен мехур C67). Кодировчикът може да направи справка с анатомичните описания, за да си изясни топографското разположение на областите. Например „карцином на хранопровод и стомах” се кодира на C16.0 Кардиа, докато „карцином на върха и вентралната повърхност на езика” се кодира на C02.8. От друга страна „карцином на върха на езика, разраснал и ангажиращ и вентралната повърхност” трябва да се кодира на C02.1, защото мястото на възникване – върха на езика, е известно.

Понякога неоплазмата може да ангажира две или повече локализации, които са към различни тризначни категории в рамките на една и съща система. В Табл. 17 са показани подкатегории, които обхващат повече локализации в отделните системи на тялото. Например „карцином на стомах и тънко черво” трябва да се кодира на C26.8 – повече от една локализация на храносмилателна система.

Табл. 17. **Кодове за неоплазми, обхващащи повече от една локализация в дадена тризначна категория**

Код	Термин
C02.8	Лезия, обхващаща повече от една локализация на език
C08.8	Лезия, обхващаща повече от една локализация на големи слюнчени жлези
C14.8	Лезия, обхващаща повече от една локализация на устна, устна кухина и фаринкс
C21.8	Лезия, обхващаща повече от една локализация на ректум, анус и анален канал
C24.8	Лезия, обхващаща повече от една локализация на жлъчни пътища
C26.8	Лезия, обхващаща повече от една локализация на храносмилателна система
C39.8	Лезия, обхващаща повече от една локализация на дихателна система и органи на гръден кош
C41.8	Лезия, обхващаща повече от една локализация на кости, стави и ставни хрущяли
C49.8	Лезия, обхващаща повече от една локализация на съединителна, подкожна и други меки тъкани
C57.8	Лезия, обхващаща повече от една локализация на женски полови органи
C63.8	Лезия, обхващаща повече от една локализация на мъжки полови органи
C68.8	Лезия, обхващаща повече от една локализация на отделителна система
C72.8	Лезия, обхващаща повече от една локализация на мозък и централна нервна система

4.2.7. Топографски кодове за лимфоми

ПРАВИЛО D. Ако мястото на произход на лимфома е в лимфен възел, кодира се C77._. Ако лимфомът ангажира повече от една област с лимфни възли, кодира се C77.8 (лимфни възли от множество области). Екстранодални лимфоми се кодират на локализацията според мястото на произхода им, който може да не е от мястото, където е направена биопсия. Ако не е посочено мястото на произход на лимфома, но се предполага, че той е екстранодален, кодира се C80.9 (неизвестна първична локализация).

Лимфомите се считат за системни (генерализирани) заболявания за разлика от солидните тумори като рак на гърдата или стомаха. По-голяма част от лимфомите възникват в лимфни възли (топографски код C77._) или лимфна тъкан – сливици, слезка, пръстен на Waldeyer, плаки на Reyer в тънкото черво, тимус. Всички тези лимфоми са „нодални”.

Лимфомите могат да произхождат и от лимфни клетки в други органи – стомах или черва. Лимфомите, възникващи в такива органи, се наричат екстранодални или екстралимфатични. Въпреки че термините екстранодален и екстралимфатичен понякога се използват като синоними, екстранодален означава, че лимфомът не произхожда от лимфен възел, но може да произхожда от някоя от споменатите по-горе лимфни тъкани, докато екстралимфатичен означава, че лимфомът възниква в орган или тъкан, различни от лимфната.

Когато се отнася до нодален или екстранодален лимфом, важно е да се идентифицира първичната локализация на тумора, която може да не е мястото, където е направена биопсия или мястото, където той се е разпространил или метастазирал. Например дифузен В-едроклетъчен лимфом може да бъде или нодален, или първичен екстранодален тумор. Биопсията може да е на лимфен възел, но основният тумор да е в орган извън лимфните възли. Информацията от образните изследвания е единственият надежден метод да се направи такова разграничаване, но често тя не е на разположение в раковите регистри. Ако е ясно, че определен лимфен възел е първичната локализация, тя трябва да се кодира; ако не е да се кодира на лимфен възел, БДУ (C77.9). Ако изглежда, че първичната локализация не е в лимфните възли, кодира се неизвестна първична локализация (C80.9). Това разграничаване е

важно, защото екстранодалните лимфоми може да имат по-добра прогноза. Виж допълнителната дискусия за лимфоми в Раздел 3.11.

4.2.8. Топографски код за левкемии

ПРАВИЛО Е. Всички левкемии, освен миелоиден сарком (9930/3), се кодират на C42.1 (костен мозък).

Миелоидният сарком представлява левкемичен инфилтрат в даден орган или тъкан и трябва да се кодира според локализацията си.

4.3. Морфология

4.3.1. Въведение

Морфологичният код отразява вида на неопластичните клетки и тяхната биологична активност или с други думи – вида и поведението на неоплазмата. Морфологичният код се състои от три части:

- 4 цифри – клетъчен вид (хистология)
- 1 цифра – поведение на неоплазмата
- 1 цифра – грейд, диференциация или фенотип

В морфологичните кодове на МКБ-О клетъчният вид на тумора се описва с общ „корен” от цифри, докато допълнителна цифра показва поведението на неоплазмата. Кодът за грейд, диференциация или фенотип предоставя и още информация за тумора.

Рак и карцином

Думите „рак” и „карцином” често (неправилно) се използват като взаимно заменяеми, например „плоскоклетъчен рак” и „плоскоклетъчен карцином”. Да се кодират еднакво тези два термина би било логично, обаче „вретеновидноклетъчен рак” може да означава или „вретеновидноклетъчен сарком”, или „вретеновидноклетъчен карцином”. В МКБ-О думата „рак” е спомената само веднъж – като синоним на неспецифичния термин „Неоплазма, малигнена” (8000/3). Очевидно е, че МКБ-О не може да даде специфичен код за всеки от случаите, в които думата „рак” е използвана неточно като част от хистологична диагноза.

4.3.2. Поведение на неоплазмата

Поведението на неоплазмата представлява начина, по който тя се държи в тялото. Патолозите

използват различни белези, по които съдят за поведението ѝ. В Табл. 18 са показани кодовете за поведение на неоплазмата. Неоплазмата може да расте на едно място, без да има потенциал за разпространение (/0, бенигнена); може да бъде малигнена и все още да е на едно място (/2, неинвазивна или *in situ*); може да навлиза в околните тъкани (/3, малигнена, първична локализация); може да се разпространява от мястото на възникване към други места (/6, метастатична).

Табл. 18. **Значение на кода за поведение на неоплазмата (5-та цифра от морфологичния код)**

Код	Наименование
/0	Бенигнена
/1	Неясно бенигнена или малигнена Гранична малигненост Нисък малигнен потенциал Неясен малигнен потенциал
/2	Карцином <i>in situ</i> Интраепителен Неинфилтриращ Неинвазивен
/3	Малигнена, първична локализация
/6*	Малигнена, метастатична Малигнена, вторична
/9*	Малигнена, неясно първична или метастатична

* Не се използва от раковите регистри

Повечето ракови регистри събират данни само за малигнените и *in situ* неоплазми, които са съответно с кодове за поведение /3 и /2. Кодовете за поведение /6 (малигнена, метастатична) и /9 (малигнена, неясно първична или метастатична) обикновено не се използват от раковите регистри. Например, ако пациентът има карцином, който се е разпространил в белия дроб и първичната му локализация (мястото на произход) е неизвестна, подходящият код е C80.9 (неизвестна първична локализация), 8010/3 (карцином). Код /3 означава съществуването на малигнена неоплазма на първична локализация.

Карцином *in situ* и CIN III

Повечето ракови регистри регистрират всички карциноми *in situ* независимо от мястото им на възникване. До момента най-много *in situ* карциноми се диагностицират в маточна шийка. През последните години за цервикалните сквамозни лезии цитолози и патолози използват няколко различни, но близки по значение термини, най-често „интраепителна неоплазия”. Терминът

„цервикална интраепителна неоплазия, степен III (CIN III)” обаче включва както карцином *in situ*, така и тежка дисплазия.

Повечето водещи експерти в тази област от различни държави считат, че CIN III трябва да се приеме за сравнима с карцином *in situ*. Тежка дисплазия на маточна шийка, без споменаване на CIN III, може да се кодира само като тежка дисплазия по класификацията SNOMED. Подобни термини, отнасящи се за влагалище (VAIN III), вулва (VIN III) и анус (AIN III), изискват същия подход при кодирането. Патолозите, които не смятат, че CIN III е еквивалентно на карцином *in situ*, могат да приложат матрицата за кодове и да променят кода за поведение на неоплазмата на /1 (неясно бенигна или малигна). Системата „Bethesda” за описание на цитологични находки (27) признава само две групи: нискостепенна (CIN I) и високостепенна сквамозна интраепителна лезия. Високостепенната група включва умерена дисплазия (CIN II), тежка дисплазия и карцином *in situ* (CIN III).

Използване на кодовете за поведение на неоплазмата в патоанатомичните лаборатории

Повечето инструкции в този раздел от МКБ-О се отнасят до кодиращите и регистраторите в раковите регистри, но настоящата част служи и на патолозите при класифициране на неоплазмите. Основната разлика между двете групи специалисти е в използването на кода за поведение на неоплазмата. Патолозите обикновено се интересуват от биопсичния материал, докато раковите регистри – от първичния тумор. Например патологът може да получи няколко материала от един и същи пациент: а) биопсия; б) отстранен първичен тумор и с) метастаза (Табл. 19). Патологът регистрира всеки от тези материали, а раковият регистър – само първичния тумор. Всеки материал получава от патолога подходящ топографски и морфологичен код, но за б) кодът за поведение на неоплазмата ще бъде /3, а за а) и с) този код ще бъде /6 (метастатична), означаващ, че съответ-

ният топографски код не отговаря на първичната локализация на тумора. От друга страна, раковият регистър регистрира само б) първичния тумор, използвайки подходящия топографски и морфологичен код, както и код за поведение на неоплазмата /3.

4.3.3. Концепция за структура (матрица) на морфологичния код

ПРАВИЛО F. Използва се подходящия код за поведение на неоплазмата, включен като пета цифра в кода за морфология, дори когато точният термин не фигурира в МКБ-О.

Структурата на морфологичния код в МКБ-О е описана в Табл. 20. В първия пример (А) са показани пет термина с техните морфологични кодове. Първите 4 цифри на всеки един от тях са еднакви – 8140, означаващи неоплазмите с жлезист произход. „Аденом, БДУ” е бенигнен тумор с код за поведение /0. „Аденокарцином, БДУ” е малигният еквивалент на „аденом, БДУ” и има код за поведение /3. „Аденокарцином *in situ*” е със съответния си код за поведение /2. „Бронхиален аденом” е бил първоначално описан като бенигнен тумор, но по-късно е установено, че е малигнен или потенциално малигнен. „Бронхиален аденом, БДУ” е с код за поведение /1, за да се означава това, че е несигурно дали даден бронхиален аденом ще има поведение на бенигнен или малигнен тумор. „Аденокарцином, метастатичен, БДУ” е с код 8140/6. Кодът 8140/9 е също част от матрицата, независимо че не фигурира в списъка с морфологични кодове и в азбучния указател на МКБ-О. Ако в клиничните или патоанатомичните документи за пациента е поставена диагноза „аденокарцином на бял дроб, неизвестно първичен или метастатичен”, може да се използва код 8140/9. Раковите регистри не биха използвали този код, защото, както беше обяснено по-рано, те обикновено регистрират само случаите с код за поведение /2 (*in situ*) и /3 (малигнен, първичен тумор).

Табл. 19. Примери за кодиране на биопсични материали

Описание	Топографски код	Морфологичен код
а. Биопсична диагноза: Супраклавикуларен лимфен възел, метастатичен пръстеновидноклетъчен аденокарцином, най-вероятно от стомах	C77.0	8490/6
*б. Първичен тумор: Фундус на стомах, пръстеновидноклетъчен аденокарцином	C16.1	8490/3
с. Метастаза: Бронх от горен лоб на бял дроб, метастатичен пръстеновидноклетъчен аденокарцином	C34.1	8490/6

* Кодовете за първична локализация се внасят в раковия регистър

Табл. 20. Матрица на кодове за морфология и поведение на неоплазмата

	Пример А	Пример В	Пример С
Основен клетъчен вид Код за поведение на неоплазмата (5-та цифра от морфологичния код)	8140	9000	9370
/0 Бенигнена	8140/0 Аденом, БДУ	9000/0 Тумор на Brenner, БДУ (C56.9)	9370/0
/1 Неясно бенигнена или малигнена	8140/1 Бронхиален аденом (C34._)	9000/1 Тумор на Brenner, гранична малигненост (C56.9)	9370/1
/2 In situ; неинвазивна	8140/2 Аденокарцином in situ	9000/2	9370/2
/3 Малигнена, първична	8140/3 Аденокарцином, БДУ	9000/3 Тумор на Brenner, малигнен (C56.9)	9370/3 Хордом
/6 Малигнена, метастатична*	8140/6 Аденокарцином, метастатичен	9000/6	9370/6
/9 Малигнена, неясно първична или метастатична*	8140/9	9000/9	9370/9

* Не се използва от раковите регистри

Във втория пример (В) три термина са изброени към четирицифрения морфологичен код 9000. „Тумор на Brenner, БДУ” обикновено е бенигнен, така че е кодиран с 9000/0. Ако е поставена диагноза „малигнен тумор на Brenner”, правилният код е 9000/3; ако диагнозата е „тумор на Brenner с гранична малигненост” – 9000/1. Кодовете 9000/2, 9000/6 и 9000/9 не са включени в МКБ-О, но могат да се използват, когато е необходимо. Например с 9000/2 се кодира „тумор на Brenner in situ”, ако е поставена такава диагноза.

В третия пример (С) е посочен само един термин „хордом”. „Хордом” обикновено се счита за малигнена неоплазма и следователно се кодира с 9370/3. Другите кодове към четирицифрения код 9370 също могат да се използват, когато е необходимо. Например 9370/0 за „бенигнен хордом”, дори този термин да не е споменат в МКБ-О. Трябва да се отбележи, че някои от възможните комбинации на кодове не съответстват на реално съществуващи диагнози, например „бенигнен сарком”.

Обикновено хистологичният термин носи ясна информация за вероятното поведение на неоплазмата – малигнена или бенигнена. Това е отразено в списъка с кодове в МКБ-О чрез кода за поведение към съответния морфологичен код. Само няколко хистологични вида неоплазми in situ са действително включени в МКБ-О, защото кодът за поведение на неоплазмата /2 може да бъде добавен към всеки четирицифрен морфологичен код, ако е поставена съответната диагноза.

Трябва да се подчертае, че тази матрица за кодовете е създадена, за да даде възможност на па-

толога за последната дума относно поведението на неоплазмата – бенигнена, малигнена, in situ или с неясно поведение. Представените кодове за поведение на неоплазмата към морфологичния код са тези, които повечето патолози считат за *характерното ѝ* поведение. Ако патологът не е съгласен с предложението в МКБ-О код за поведение за даден случай, той може да го промени. Например болестта на Paget на мамила е малигнено заболяване в МКБ-О. Напоследък някои патолози изразяват мнение, че в отсъствие на демонстративен тумор тя трябва да се счита за „in situ”. Тогава те трябва да опишат тумора като „in situ” и да го кодират по съответния начин.

Трябва да се помни, че МКБ-О е кодираща система (кодирана номенклатура) за топография и морфология, не система за кодиране на стадий или степен на разпространение на заболяването. МКБ-О няма връзка с TNM класификацията на UICC (International Union Against Cancer) или AJCC (American Joint Committee on Cancer). Кодирането е основано на заключението на патолога, но ако според него поведението на неоплазмата е неясно или не е описано, се избира кода, предложен от МКБ-О.

4.3.4. Код за хистологичен грейд и диференциация (6-та цифра от морфологичния код)

ПРАВИЛО G. Определя се най-големия като число код за грейд или диференциация, според описанието на диагнозата.

МКБ-О включва като 6-та цифра към морфологичния код и едноцифрен код за грейд или диференциация на малигнените неоплазми – Табл. 21. Грейд се определя само за малигнени тумори.

Табл. 21. **Значение на кода за хистологичен грейд и диференциация (6-та цифра от морфологичния код)**

Код	Наименование
1	Грейд I Високо диференциран Диференциран, БДУ Добре диференциран
2	Грейд II Умерено диференциран Умерено добре диференциран Интермедиерна диференциация
3	Грейд III Ниско диференциран Слабо диференциран
4	Грейд IV Недиференциран Анапластичен
9	Грейд или диференциация не са определени, посочени или приложими

Практиките за определяне на грейд се различават значително сред патолозите по света и много малигнени тумори не се градируют рутинно. Кодът за грейд, представен в Табл. 21, има стойности от 1 до 4 и означава степените на грейд от I до IV, съответно. Термините към отделните стойности са в отделна колона в таблицата.

Диференциацията описва до колко туморът прилича на нормалната тъкан, от която произхожда. Има голямо разнообразие в термините, използвани от патолозите. Най-общо прилагателните „високо”, „умерено” и „ниско” се използват за описание на степените на диференциация, отговарящи на грейд I, II и III. „Недиференциран” и „анапластичен” обикновено отговарят на грейд IV. По този начин и двете диагнози „плоскоклетъчен карцином, грейд II” и „умерено диференциран плоскоклетъчен карцином” се кодират с морфологичния код 8070/32. Когато в диагнозата са описани две различни степени на диференциация, избира се по-големия код, съответстващ на по-ниската диференциация. Например за „умерено диференциран плоскоклетъчен карцином с ниско диференцирани области” трябва да се определи код за грейд „3” и пълният код ще бъде 8070/33.

Кодовете за грейд са приложими за всички малигнени неоплазми от МКБ-О, ако диагнозата включва информация за грейд или диференциация. Например пълният код на диагнозата „анапластичен плоскоклетъчен карцином” изисква код за грейд „4” към морфологичния код 8070/3 – 8070/34. Би било неточно да се кодира 8070/39, което не показва грейда.

Трябва да се обърне внимание, че думите „анапластичен”, „високо диференциран” и „недиференциран” са част от почти 15 хистологични термина за неоплазми (в допълнение към тези, описващи лимфоми). Например: „малигнен тератом, анапластичен” (9082/34), „ретинобластом, диференциран” (9511/31) и „фоликуларен аденокарцином, високо диференциран” (8331/31). Кодиращите трябва да използват подходящия морфологичен код заедно с подходящия код за грейд, както е посочено в примерите.

Кодове за фенотип на хематологични заболявания

Същата 6-та цифра от морфологичния код се използва за означаване на клетъчната линия за левкемии и лимфоми (Табл. 22). Това може да е полезно при сравняване на данните, кодирани според МКБ-О-3 с тези, кодирани според МКБ-О-2. Както беше отбелязано в раздела за лимфоми (Раздел 3.11), в МКБ-О-3 клетъчната линия се подразбира от четирицифрения хистологичен код и допълнителен код (6-тата цифра) за грейд или диференциация не се изисква. Въпреки това някои ракови регистри може да решат да запазят допълнителната 6-та цифра, за да означат случаите, при които диагнозата е потвърдена с имунофенотипизиране. В тези случаи кодът за имунофенотип има предимство пред други диагностични термини за грейд или диференциация като „високо диференциран” или „грейд III”.

Табл. 22. **Значение на кода за имунофенотип на лимфоми и левкемии (6-та цифра от морфологичния код)**

Код	Наименование
5	T-клетъчен
6	B-клетъчен Pre-B B-прекурсорен
7	Null-клетъчен Нито T-, нито B-
8	NK-клетъчен Natural killer клетки
9	Клетъчният вид не е определен, посочен или приложим

4.3.5. Морфологични термини, специфични за определени локализации

ПРАВИЛО Н. Топографският код, посочен до кода за морфология, се използва, когато локализацията на тумора не е описана в диагнозата. Този топографски код се пренебрегва, ако е известно мястото на произход на тумора и то е различно от предложения топографски код.

В някои термини за неоплазми се съдържа информация за вероятен произход от определен орган или тъкан. В Табл. 23 са показани примери за това. За да се улесни кодирането на такива термини, топографският код е добавен в скоби до морфологичния код както в списъка с кодове, така и в азбучния указател, където е уместно. Понякога топографският код се среща в заглавието на 3-цифрените рубрики и това означава, че се отнася към всички термини в тази рубрика.

За „базоцелуларен карцином“ (Табл. 23) е посочен топографският код за кожа (C44._) с четвърти знак, който е оставен празен. Долната черта () след десетичната точка показва наличието на кодове за подлокализации. Подходящият четвърти знак на кода е според съответната локализация на тумора. Кодиращите трябва да направят справка със списъка с кодове или азбучния указател за точния код за подлокализация. Например базоцелуларен карцином на лицето се кодира на C44.3 (кожа на лице), а на ръката – C44.6 (кожа на ръка). По подобен начин е кодирането на под-

локализацията на топографския код C70._, който е поставен след „менингиом“. Ако са ангажирани „церебрални менинги“, кодира се C70.0, „спинални менинги“ – C70.1 и „менинги, БДУ“ – C70.9.

Топографският код, предложен към морфологичния термин, може да се използва, когато локализацията не е посочена в диагнозата. Много морфологични термини нямат предложени топографски кодове към тях, защото туморите често възникват в повече от един орган или топографска локализация. Например към „аденокарцином, БДУ“ няма топографски код, защото той може да е първичен тумор в много различни органи.

Възможно е локализацията, описана в диагнозата, да е различна от предложения топографски код към съответната хистология. Например базоцелуларен карцином може да възникне на места, различни от кожа. *Когато е посочена локализация на първичния тумор, различна от предложения топографски код, кодиращите трябва да пренебрегнат този код и да изберат подходящия според диагнозата.* Например топографският код C50._ (гърда) е добавен към морфологичния термин „инвазивен дуктален карцином“, защото този термин се използва обикновено за вида карциноми, възникващи в гърдата. Ако терминът „инвазивен дуктален карцином“ е използван за първичен карцином на панкреас, кодиращите трябва да пренебрегнат предложения топографски код за гърда и да определят правилния за дадения случай код – C25.9 (панкреас, БДУ).

Табл. 23. Примери за морфологични термини, специфични за определени локализации

Морфологичен код	Термин	Топография по МКБ-О (обичайна първична локализация)		Други първични локализации	
9510/3	Ретинобластом	C69.2	Ретина	–	
8170/3	Хепатоцелуларен карцином	C22.0	Черен дроб	–	
8090/3	Базоцелуларен карцином	C44._	Кожа	C51._	Вулва
				C60._	Пенис
				C63.2	Скротум
				C61.9	Простата
9530/0	Менингиом	C70._	Менинги	–	
938-948	Глиоми	C71._	Мозък	C72.0	Гръбначен мозък
8500/3	Инвазивен дуктален карцином, БДУ	C50._	Гърда	C07.9	Околоушна слюнчена жлеза
				C08._	Слюнчена жлеза
				C25._	Панкреас
				C61.9	Простата
8470/3	Муцинозен кистаденокарцином, БДУ	C56.9	Яйчник	C25._	Панкреас
				C34._	Бял дроб

Трябва да се помни, че топографските кодове, посочени към морфологичните термини, специфични за съответните локализации, означават *обичайното* място на произход на дадената неоплазма. Пример за необичайна, но възможна диагноза е „остеосарком на бъбрек”, за която топографският код С64.9 трябва да се използва, вместо предложението С41.9 (кост, БДУ), след внимателна проверка на медицинските документи с цел изключване на метастаза от сарком на кост в бъбрек. Метастаза от остеосарком в бъбрек трябва да се кодира с С41.9 (кост), 9180/3 (остеосарком).

Морфологични термини, които са псевдо-асоциирани с определени локализации

Някои неоплазми имат имена, които изглежда, че са специфични за определена локализация, но всъщност не е задължително те да бъдат кодирани на тази локализация. Например „карцином с произход от жлъчни канали” (8160/3) е специфичен хистологичен вид, често диагностициран както в интрахепаталните жлъчни канали на черен дроб (С22.1), така и в екстрахепаталните жлъчни канали (С24.0); затова не трябва автоматично да бъде кодиран на С24.0.

Неоплазмите на малки слюнчени жлези могат да възникнат навсякъде в устната кухина и съседните органи и включват няколко хистологични вида като „аденоиднокистичен карцином”, „малигнен смесен тумор” и „аденокарцином, БДУ”. Следователно няма отделен морфологичен код за „карцином на малки слюнчени жлези”. Тъй като всички видове аденокарцином на уста или устна кухина се считат произлезли от малки слюнчени жлези, думите „малки слюнчени жлези” трябва да бъдат пренебрегнати, кодирайки диагнозата „аденоиднокистичен карцином на малки слюнчени жлези на твърдо небце”. В този пример „аденоиднокистичен карцином” (8200/3) трябва да бъде кодиран с топографския код С05.0 (твърдо небце). Ако в диагнозата не е посочено място на произход, например „аденокарцином на малки слюнчени жлези”, кодиращите трябва да използват топографския код за устна кухина (С06.9), който включва „малки слюнчени жлези, БДУ”.

4.3.6. Няма правило „I”

В МКБ-О-3 няма правило „I”. Това е направено с цел да се избегне объркването при разглеждане на правилата за кодиране от МКБ-О-2, които са отбелязани с цифри, и тези от МКБ-О-3, които са отбелязани с латински букви. Буквата „I” може да

се сгреша с цифрата „1” и затова редакторите на МКБ-О-3 решават да пропуснат правило „I”, което би могло да се сбърка с правило „1” от МКБ-О-2.

4.3.7. Сложно-съставни морфологични диагнози

ПРАВИЛО J. Ако морфологична диагноза, която се състои от няколко термина, не се среща в МКБ-О така, както е написана, редът на съставлящите я термини се променя.

Някои тумори са съставени от повече от един хистологичен вид. Най-честите комбинации са включени в МКБ-О, например „смесен аденокарцином и плоскоклетъчен карцином” (8560/3), „папиларен и фоликуларен аденокарцином” (8340/3) и „смесен базоплоскоклетъчен карцином” (8094/3). Сложно-съставният термин „фибромиксосарком” е в МКБ-О-3 с код 8811/3, но „миксофибросарком” не фигурира в класификацията. „Миксофибросарком” е същото като „фибромиксосарком”, но редът на термините в диагнозата е променен и трябва да бъде използван същия код – 8811/3. Не е било възможно да се включат всички комбинации от термини и варианти на такива диагнози. Затова кодиращият трябва да намери подходящия код като размести термините в диагнозата.

4.3.8. Кодирание на случаи, чиято диагноза съдържа повече от един морфологичен термин

ПРАВИЛО K. Когато няма един код, който включва всички термини от морфологичната диагноза, използва се по-големият като число код, ако диагнозата включва например две модифициращи прилагателни, за които има отделни кодове.

Срещат се случаи, при които един тумор е описан с две модифициращи прилагателни, за които има отделни кодове. Например „преходноклетъчен епидермоиден карцином”, който не описва два различни тумора, но по-скоро един тумор, съдържащ елементи на два клетъчни вида. „Преходноклетъчен карцином, БДУ” се кодира с 8120/3 и „епидермоиден карцином” – с 8070/3. Когато няма един код, който включва всички елементи на диагнозата, кодиращите трябва да използват по-големия като число код, защото обикновено той е по-специфичен. В посочения пример това е 8120/3.

4.4. Множествени първични неоплазми

Множествените неоплазми може да създадат проблеми при кодирането в някои от следните случаи:

1. Две или повече отделни неоплазми на различни топографски локализации;
2. Някои състояния, които се характеризират с множествени тумори;
3. Лимфоми, които често засягат множество лимфни възли или органи към момента на диагностицирането им;
4. Две или повече неоплазми с различна морфология, възникнали на едно и също място;
5. Една неоплазма, която обхваща множество локализации и точното ѝ място на произход не може да бъде определено.

Множествените тумори се дефинират по различен начин от отделните ракови регистри и специфично решение на този проблем не може да бъде дадено тук.

През 1995 г. работна група от IARC препоръчва дефиниция на множествените неоплазми с цел осигуряване на международна сравнимост на показателите за заболяемост. Тази препоръка е актуализирана през 2000 г. и е достъпна на www.iarc.com.fr/multprim.pdf). След първоначалното публикуване на МКБ-О-3, правилата са актуализирани отново от IARC и IACR през 2004 г. (28) и гласят следното:

1. Разпознаването на два или повече първични малигнени тумора, диагностицирани при един и същи пациент, като отделни случаи, не зависи от времето на диагноза.
2. Първичен малигнен тумор е този, който произхожда от първична локализация – орган или тъкан и не е разрастване, рецидив или метастаза.
3. Само един тумор трябва да бъде признат за възникнал в даден орган, чифт органи или тъкан. Някои групи топографски кодове се считат за „един орган” за целите на определяне на първична множественост. Те са показани в Табл. 24. Мултифокални тумори, които

Табл. 24. **Групи топографски кодове, считани за една локализация при определяне на множествени тумори – актуализиран списък**

МКБ-О-2/3 Код за локализация	Термин	Ако са диагностицирани по различно време, кодира се най-ранната диагноза. Ако са диагностицирани едновременно, се използва кода, посочен по-долу.
C01	Основа на език	C02.9
C02	Други и неуточнени части на език	
C00	Устна	C06.9
C03	Венец	
C04	Под на устна кухина	
C05	Небце	
C06	Други и неуточнени части на устна кухина	
C09	Сливица	C14.0
C10	Орофаринкс	
C12	Пириформен синус	
C13	Хипофаринкс	
C14	Други и неуточнени части на устна, устна кухина и фаринкс	
C19	Ректосигмоидна област	C20.9
C20	Право черво	
C23	Жлъчен мехур	C24.9
C24	Други и неуточнени части на жлъчен тракт	
C33	Трахея	C34.9
C34	Бронхи и бял дроб	
C40	Кости, стави и ставни хрущяли на крайници	C41.9
C41	Кости, стави и ставни хрущяли на други и неуточнени локализации	
C65	Бъбречно легенче	C68.9
C66	Уретер	
C67	Пикочен мехур	
C68	Други и неуточнени части на отделителна система	

са отделни струпвания от клетки, които видимо не са свързани с други първични тумори, възникнали в същия орган или тъкан, например пикочен мехур, се броят като един тумор.

4. Правило 3 не е приложимо при следните две обстоятелства:
- Системни (или мултицентрични) малигнени заболявания, потенциално ангажиращи много различни органи, се броят само веднъж за всеки отделен пациент. Такива са сарком на Кароси (група 15 от Табл. 25) и заболяванията на хемопоеичната система (групи 8-14 от Табл. 25).
 - Неоплазмите с различна морфология трябва да се считат за множествени малигнени заболявания (дори да са диагностицирани едновременно в един и същи орган). Ако морфологичните диагнози попадат в една категория от посочените в Табл. 25 и са на една и съща първична локализация, те се приемат за „една морфология“ за целите на определяне на първична множественост. Ако морфологичните диагнози попадат в две или повече категории от посочените в Табл. 25,

дори да са на една и съща локализация, те се приемат за различни и се броят като два или повече случая. Един тумор, съдържащ няколко различни хистологии, които попадат в една хистологична група (Табл. 25), се регистрират като един случай, използвайки морфологичния код от МКБ-О, който е по-голям като число. Ако, обаче, едната морфология е неспецифична (групи 5, 14 и 17 в Табл. 25) и има по-специфична диагноза, случаят трябва да се регистрира със специфичната хистология, а неспецифичната се игнорира.

Регистрите могат да следват различни правила, но правилата на отделните държави трябва да се приравнят с международните правила за множествени първични неоплазми, когато данните се сравняват на международно ниво, както в проекта „Ракът в петте континента“ (30). В САЩ например всички регистри следват правилата на програмата SEER (Surveillance, Epidemiology and End Results) (31). SEER взема предвид времето на поставяне на диагнозите и брой като отделни локализации всеки сегмент на дебелото черво, докато IARC приема дебелото черво като една

Табл. 25. **Групи малигнени неоплазми, които се считат за хистологично „различни“ за целите на определяне на множествени тумори (адаптирано от Berg JW, Морфологична класификация на рака при човека (29))**

Група	МКБ-О-3 морфологичен код
Карциноми	
1. Плоскоклетъчен и преходноклетъчен карцином	8051-8084, 8120-8131
2. Базоцелуларни карциноми	8090-8110
3. Аденокарциноми	8140-8149, 8160-8162, 8190-8221, 8260-8337, 8350-8551, 8570-8576, 8940-8941
4. Други специфични карциноми	8030-8046, 8150-8157, 8170-8180, 8230-8255, 8340-8347, 8560-8562, 8580-8671
(5.) Неуточнени карциноми (БДУ)	8010-8015, 8020-8022, 8050
6. Саркоми и тумори на меки тъкани	8680-8713, 8800-8921, 8990-8991, 9040-9044, 9120-9125, 9130-9136, 9141-9252, 9370-9373, 9540-9582
7. Мезотелиом	9050-9055
Тумори на хемопоеични и лимфни тъкани	
8. Миелоидни	9840, 9861-9931, 9945-9946, 9950, 9961-9964, 9980-9987
9. В-клетъчни неоплазии	9670-9699, 9728, 9731-9734, 9761-9767, 9769, 9823-9826, 9833, 9836, 9940
10. Т-клетъчни и НК-клетъчни неоплазии	9700-9719, 9729, 9768, 9827-9831, 9834, 9837, 9948
11. Лимфом на Ходжкин	9650-9667
12. Мастоцитни тумори	9740-9742
13. Хистиоцити и акцесорни лимфоидни клетки	9750-9758
(14.) Неуточнени видове	9590-9591, 9596, 9727, 9760, 9800-9801, 9805, 9820, 9832, 9835, 9860, 9960, 9970, 9975, 9989
15. Сарком на Кароси	9140
16. Други уточнени видове рак	8720-8790, 8930-8936, 8950-8983, 9000-9030, 9060-9110, 9260-9365, 9380-9539
(17.) Неуточнени видове рак	8000-8005

локализация. SEER има специфични за отделните локализации правила за различаване на морфологичните видове, диагностицирани в един и същи орган, докато в препоръките на IARC се използват по-обща групи (представени в Табл. 25) за определяне на „различните“ хистологии. Правилата за определяне на множествени първични неоплазми за солидни тумори и хемопоеични неоплазии са описани на повече от 100 страници. Всеки регистър трябва да реши какви правила ще използва за регистрирането и отчитането им и да описва тези правила при представяне на данните.

4.5. Начин на доказване на диагнозата

В първото издание на МКБ-О код 9990/_ е бил използван за регистриране на случаите с неоплазми, за които няма микроскопско потвърждаване на диагнозата. Тъй като повечето регистри не са използвали този код, той е бил премахнат. Възможно е морфологичната диагноза на някои тумори да бъде поставена без хистологично изследване – например ретинобластом или сарком на Кароси. Следователно се препоръчва да се използва характеристика, различна от морфологичния код, която да описва начина за поставяне на диагнозата. Принципно се използват много кодове за „начин на доказване“. В Табл. 26 са по-

казани препоръчаните от IARC (32) и IACR кодове за „най-достоверен начин на доказване на диагнозата“.

Тази схема на кодиране позволява също разграничаване между туморите, диагностицирани на базата на хистология на метастаза или на първичен тумор, правейки кодовете за поведение на неоплазмата /6 и /9 ненужни за раковия регистър (виж обяснението за поведение на неоплазмата, Раздел 4.3.2 – 4.3.3).

Повечето регистри в САЩ използват кодове за „диагностично потвърждаване“, възприети от NAACCR (North American Association of Central Cancer Registries) (33), които показват дали диагнозата е основана на микроскопска, цитологична, рентгенологична или клинична информация.

4.6. Система на СЗО за грейд на туморите на централна нервна система и кодове за грейд в МКБ-О

През 1993 г. СЗО разработва скала за малигност на туморите на централната нервна система (34, 35). Туморите с грейд I са най-малко агресивните и туморите с грейд IV – най-агресивните. Когато това е определено, то може да се използва при избора на подходящ код от МКБ-О за хисто-

Табл. 26. Кодове на IARC-IACR за начин на доказване на диагнозата

Код	Описание	Критерии
0	Само съобщение за смърт	Информацията е само от съобщение за смърт.
Немикроскопски начини на доказване		
1	Клиничен	Диагнозата е поставена преди смъртта, но без някой от методите с кодове от 2 до 7.
2	Клинично изследване	Всички използвани диагностични техники, включително рентгеново изследване, ендоскопия, ехография, други образни изследвания, експлоративна хирургия (напр. лапаротомия) и аутопсия, без изследване на тъкан.
4	Специфични туморни маркери	Вкл. биохимични и/или имунологични маркери, които са специфични за локализацията на тумора.
Микроскопски начини на доказване		
5	Цитология	Изследване на клетки от първична или вторична локализация, вкл. течности, аспирирани с игла или при ендоскопия; микроскопско изследване на периферна кръв и аспирати от костен мозък.
6	Хистология на метастази	Хистологично изследване на тъкан от метастаза, вкл. при аутопсия.
7	Хистология на първичен тумор	Хистологично изследване на тъкан от първичен тумор, независимо как е взета пробата, вкл. хирургични техники и биопсии на костен мозък; вкл. проби от първичен тумор, взети при аутопсия.
9	Неизвестен	

4. Инструкции за кодиране на топография и морфология

логия и поведение на неоплазмата, както е показано в Табл. 27. Този вид степенуване е **различен** от кодовете на МКБ-О за грейд и диференциация (6-тата цифра от морфологичния код). Системата

за грейд на СЗО се използва за оценка на прогнозата и за целите на стадирането, ако грейдът на тумора не е описан от патолога.

Табл. 27. **Грейдинг система (скала за малигненост) на СЗО за тумори на централна нервна система (10)**

Туморен вид	Грейд по СЗО	Код по МКБ-О	Код за поведение на тумора по МКБ-О (5-та цифра от морфологичния код)
Асторицитни тумори			
Субependимален гигантоклетъчен астроцитом (C71._)	I	9384	1
Пилоцитен астроцитом (C71._)	I	9421	1
Пиломиксоиден астроцитом	II	9425	3
Дифузен астроцитом (C71._)	II	9400	3
Плеоморфен ксантоастроцитом (C71._)	II	9424	3
Астроцитом, анапластичен (C71._)	III	9401	3
Глиобластом (C71._)	IV	9440	3
Гигантоклетъчен глиобластом (C71._)	IV	9441	3
Глиосарком (C71._)	IV	9442	3
Олигодендроглиоми			
Олигодендроглиом, БДУ (C71._)	II	9450	3
Олигодендроглиом, анапластичен (C71._)	III	9451	3
Олигоастроцитомии			
Олигоастроцитом (C71._)	II	9382	3
Анапластичен олигоастроцитом (C71._)	III	9382	3
Епендимомии			
Субependимом (C71._)	I	9383	1
Миксопапиларен епендимом (C72.0)	I	9394	1
Епендимом, БДУ (C71._)	II	9391	3
Епендимом, анапластичен (C71._)	III	9392	3
Тумори на хориоиден плексус			
Папилон на хориоиден плексус, БДУ (C71.5)	I	9390	0
Атипичен папилон на хориоиден плексус (C71.5)	II	9390	1
Карцином на хориоиден плексус (C71.5)	III	9390	3
Други невроепителни тумори			
Ангиоцентричен глиом	I	9431	1
Хордоиден глиом на трети вентрикул (C71.5)	II	9444	1
Невронални/глиални тумори			
Ганглиоцитом	I	9492	0
Ганглиоглиом, БДУ	I	9505	1
Ганглиоглиом, анапластичен	III	9505	3
Дезмопластичен инфантилен астроцитом и ганглиом (C71._)	I	9412	1
Дизембриопластичен невроепителен тумор	I	9413	0
Централен невроцитом	II	9506	1
Екстравентрикуларен невроцитом	II	9506	1
Церебеларен липоневроцитом (C71.6)	II	9506	1
Параганглиом, БДУ	I	8680	1
Папиларен глионевронален тумор	I	9509	1
Глионевронален тумор, формиращ розетки	I	9509	1

продължава...

...продължение

Туморен вид	Грейд по СЗО	Код по МКБ-О	Код за поведение на тумора по МКБ-О (5-та цифра от морфологичния код)
Пинеални тумори			
Пинеоцитом (C75.3)	I	9361	1
Пинеален паренхимен тумор с интермедиерна диференциация (C75.3)	II-III	9362	3
Пинеобластом (C75.3)	IV	9362	3
Папиларен тумор на пинеална област	II-III	9395	3
Ембрионални тумори			
Медулобластом, БДУ (C71.6)	IV	9470	3
Примитивен невроектодермален тумор /ПНЕТ/, БДУ	IV	9473	3
Атипичен тератоиден/рабдоиден тумор (C71.~)	IV	9508	3
Тумори на черепно-мозъчни и гръбначно-мозъчни нерви			
Шваном, БДУ	I	9560	0
Неврофибром, БДУ	I	9540	0
Периневром, БДУ	I-III	9571	0,3
Малигнен тумор от обвивки на периферни нерви (MPNST)	II-IV	9540	3
Менингеални тумори			
Менингиом, БДУ	I	9530	0
Атипичен менингиом	II	9539	1
Анапластичен (малигнен) менингиом	III	9530	3
Папиларен менингиом	III	9538	3
Хемангиоперицитом, БДУ	II	9150	1
Анапластичен хемангиоперицитом	III	9150	3
Хемангиобластом	I	9161	1
Тумори на селарна област			
Краниофарингиом (C75.2)	I	9350	1
Грануларноклетъчен тумор на селарна област	I	9582	0
Питуицитом	I	9432	1
Вретовидноклетъчен онкоцитом на аденохипофизата	I	8290	0

Ако кодът на МКБ-О за грейд/диференциация (6-та цифра от морфологичния код) трябва да се използва за туморите на централната нервна система, кодиращите трябва да дадат предимство на термините от диагнозата – като „ниска степен на малигненост“ или „анапластичен“, отколкото на определения грейд по СЗО. В много случаи

няма описание на грейда с думи и в тези случаи трябва да се използва код 9 за грейд или диференциация според МКБ-О. За бенигнените тумори (с код за поведение на тумора /0) или тези с неясно поведение (код /1) не се определя код за грейд според МКБ-О. Ако такива случаи се регистрират, 6-тата цифра от морфологичния код трябва да бъде 9. ■

Библиография

1. *International Classification of Diseases for Oncology*, first edition. Geneva, World Health Organization, 1976.
2. Cote RA, editor. *Systematized nomenclature of medicine. Vols I and II*. Skokie, IL, College of American Pathologists, 1977.
3. Cote RA et al., editors. *SNOMED International: the systematized nomenclature of human and veterinary medicine. Vols I-IV*. Northfield, IL, College of American Pathologists, 1993.
4. Percy C, Van Holten V, Muir C, editors. *International Classification of Diseases for Oncology*, second edition. Geneva, World Health Organization, 1990.
5. *International Statistical Classification of Diseases and Related Health Problems. Tenth Revision. Vols 1-3*. Geneva, World Health Organization, 1992-1994.
6. Harris NL et al. A revised European-American classification of lymphoid neoplasms: a proposal from the International Lymphoma Study Group. *Blood*, 1994, 84:1361-1392. PMID:8068936

7. Bennett JM et al. Proposals for the classification of the acute leukaemias. *British Journal of Haematology*, 1976, 33:451-458. doi: <http://dx.doi.org/10.1111/j.1365-2141.1976.tb03563.x> PMID:188440
8. *International histological classification of tumours*, 2nd ed. Geneva, World Health Organization, 1981–2000.
9. Swerdlow SH et al., editors. *WHO Classification of Tumours of Haematopoietic and Lymphoid Tissues*, 4th edition. Lyon, International Agency for Research on Cancer, 2008.
10. Louis DN, Ohgaki H, Wiestler OD, Cavenee WK, editors. *WHO Classification of Tumours of the Central Nervous System*, 4th edition. Lyon, International Agency for Research on Cancer, 2007.
11. Bosman FT, Carneiro F, Hruban RH, Theise ND. *WHO Classification of Tumours of the Digestive System*, 4th edition. Lyon, International Agency for Research on Cancer, 2010.
12. *International Statistical Classification of Diseases, Injuries, and Causes of Death. Sixth Revision*. Geneva, World Health Organization, 1948.
13. *Manual of tumor nomenclature and coding*. New York, NY, American Cancer Society, 1951.
14. *Systematized nomenclature of pathology*. Chicago, IL, College of American Pathologists, 1965.
15. *Manual of tumor nomenclature and coding*. New York, NY, American Cancer Society, 1968.
16. *International Statistical Classification of Diseases, Injuries and Causes of Death. Seventh Revision*. Geneva, World Health Organization, 1957.
17. *International Statistical Classification of Diseases, Injuries and Causes of Death. Eighth Revision*. Geneva, World Health Organization, 1967.
18. *International Classification of Diseases. Eighth Revision. Adapted for use in the United States*. Washington, DC, US Department of Health, Education and Welfare, 1967 (Public Health Service Publication No. 1693).
19. *Hospital Adaptation of International Classification of Diseases, Adapted*. Ann Arbor, MI, Commission on Professional and Hospital Activities, 1968 (Library of Congress Card No. 68-56602).
20. *International Statistical Classification of Diseases, Injuries, and Causes of Death. Ninth Revision. Clinical Modification*. Washington, DC, US Department of Health and Human Services, 1979 (DHHS No. (PHS) 80-1260).
21. *International Statistical Classification of Diseases, Injuries, and Causes of Death. Ninth Revision*. Geneva, World Health Organization, 1977.
22. Thompson ET, Hayden AC, editors. *Standard Nomenclature of Diseases and Operations*, 5th ed. New York, McGraw-Hill, 1961.
23. Spackman KA, Campbell KE, Cote RA. *SNOMED RT: A reference terminology for health care*. Northfield, IL, College of American Pathologists, 2000.
24. Harris NL et al. World Health Organization classification of neoplastic diseases of the hematopoietic and lymphoid tissues: report of the Clinical Advisory Committee meeting, Airlie House, Virginia, November 1997. *Journal of Clinical Oncology*, 1999, 17:3835-3849. PMID:10577857
25. Harris NL et al. World Health Organization classification of neoplastic diseases of the hematopoietic and lymphoid tissues: report of the Clinical Advisory Committee meeting, Airlie House, Virginia, November 1997. *Annals of Oncology*, 1999, 10:1419-1432. doi: <http://dx.doi.org/10.1023/A:1008375931236> PMID:10643532
26. Swerdlow SH, Campo E, Harris NL, Jaffe ES, Pileri SA, Stein H, Thiele J, Vardiman JW. *WHO Classification of Tumours, Volume 2. IARC WHO Classification of Tumours, No 2*, 2008.
27. The 1988 Bethesda System for reporting cervical/vaginal cytological diagnoses. *Journal of the American Medical Association*, 1989, 262:931-934. doi: <http://dx.doi.org/10.1001/jama.1989.03430070079034> PMID:2754794
28. International Association of Cancer Registries. *International Rules for Multiple Primary Cancers (ICD-O third edition)*. Lyon, International Agency for Research on Cancer Internal Report No. 2004/02, 2004. www.iacr.com.fr/MPrules_july2004.pdf
29. Berg JW. Morphologic classification of human cancer. In: Shottenfeld D, Fraumeni J, Jr, eds. *Cancer epidemiology and prevention*, 2nd ed. New York, Oxford University Press, 1996 (Chapter_3).
30. Curado MP et al., editors. *Cancer in Five Continents, Volume IX*. Lyon, IARC Scientific Publication No. 160, 2009.
31. Johnson CH et al. The 2007 Multiple Primary and Histology Coding Rules. Bethesda, MD, National Cancer Institute, Surveillance, Epidemiology and End Results (SEER) Program, 2007 and Johnson CH, Adamo M, Dickie L, Percy-Laurry A, Ruhl J (eds.), 2012 Hematopoietic Manual. Bethesda, MD, National Cancer Institute, Surveillance, Epidemiology and End Results (SEER) Program, 2012. www.seer.cancer.gov/registrars
32. Jensen OM et al., editors. *Cancer registration: principles and methods*. Lyon, International Agency for Research on Cancer, 1989 (IARC Scientific Publications, No. 95).
33. Thornton ML, (ed). *Standards for Cancer Registries Volume II: Data Standards and Data Dictionary, Record Layout Version 13*, 17th ed. Springfield, Ill.: North American Association of Central Cancer Registries, June 2012..
34. Kleihues P, Burger PC, Scheithauer BW. *Histological typing of tumours of the central nervous system* (International Histological Classification of Tumours). Berlin, Springer Verlag, 1993.
35. Louis DN, Ohgaki H, Wiestler OD, Cavenee WK. *WHO Classification of Tumours, Fourth edition*. IARC WHO Classification of Tumours, 2007.

Списъци с кодове

Топография

Забележка: Неоплазмите трябва да се кодират според мястото на произход на тумора, използвайки категориите от C00 до C80.9. Тумор, който обхваща две или повече подкатегории и мястото на произхода му не може да бъде точно определено, се кодира на подкатегория „8“. Например неоплазма на цервико-торакалния дял на хранопровод C15.8

C00-C14 УСТНА, УСТНА КУХИНА И ФАРИНКС

C00 УСТНА (с изкл. на кожа на устна C44.0)

- C00.0 Външна повърхност на горна устна**
Вермилион на горна устна
Горна устна, БДУ (с изкл. на кожа на горна устна C44.0)
- C00.1 Външна повърхност на долна устна**
Вермилион на долна устна
Долна устна, БДУ (с изкл. на кожа на долна устна C44.0)
- C00.2 Външна повърхност на устна, БДУ**
Вермилион на устна, БДУ
- C00.3 Лигавица на горна устна**
Френулум на горна устна
Вътрешна повърхност на горна устна
- C00.4 Лигавица на долна устна**
Вътрешна повърхност на долна устна
Френулум на долна устна
- C00.5 Лигавица на устна, БДУ**
Вътрешна повърхност на устна, БДУ
Френулум на устна, БДУ
Лабиален френулум, БДУ
- C00.6 Комисура на устна**
Лабиална комисура
- C00.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на устна (виж Раздел 4.2.6)**
- C00.9 Устна, БДУ (с изкл. на кожа на устна C44.0)**

C01 ОСНОВА НА ЕЗИК

- C01.9 Основа на език, БДУ**
Дорзална повърхност на основа на език
Задна трета на език
Задна част на език, БДУ
Корен на език

C02 ДРУГИ И НЕУТОЧНЕНИ ЧАСТИ НА ЕЗИК

- C02.0 Дорзална повърхност на език, БДУ**
Дорзална повърхност на предна част на език
Предни 2/3 на език, дорзална повърхност
Срединна линия на език
- C02.1 Ръб на език**
Връх на език
- C02.2 Вентрална повърхност на език, БДУ**
Вентрална повърхност на предна част на език, БДУ
Предни 2/3 на език, вентрална повърхност
Френулум на език
- C02.3 Предни 2/3 на език, БДУ**
Предна част на език, БДУ
- C02.4 Лингвална тонзила (сливица на език)**
- C02.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на език (виж Раздел 4.2.6)**
Свързваща област на езика
- C02.9 Език, БДУ**
Лингвален, БДУ

C03 ВЕНЕЦ (GINGIVA)

- C03.0 Горен венец**
Горна алвеоларна лигавица
Горни алвеоли
Горна гингива
Лигавица на горния алвеоларен гребен
Максиларен венец
- C03.1 Долен венец**
Долна алвеоларна лигавица
Долни алвеоли
Долна гингива
Лигавица на долния алвеоларен гребен
Мандибуларен венец
- C03.9 Венец, БДУ**
Алвеоларна мукоза, БДУ
Алвеоли, БДУ
Гингива, БДУ
Лигавица на алвеоларния гребен, БДУ
Зъбен джоб
Периодонтална тъкан

C04 ПОД НА УСТНА КУХИНА

- C04.0 Предна част на под на устна кухина**
- C04.1 Латерална част на под на устна кухина**
- C04.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация от под на устна кухина (виж Раздел 4.2.6)**
- C04.9 Под на устна кухина, БДУ**

C05 НЕБЦЕ

- C05.0 Твърдо небце (palatum durum)**
- C05.1 Меко небце (palatum molle), БДУ**
(с изкл. на назофарингеална повърхност на меко небце C11.3)
- C05.2 Мъжец (uvula)**
- C05.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на небце (виж Раздел 4.2.6)**
Преходна зона между твърдо и меко небце
- C05.9 Небце, БДУ**
Свод на устна кухина

C06 ДРУГИ И НЕУТОЧНЕНИ ЧАСТИ НА УСТНА КУХИНА

- C06.0 Лигавица на буза**
Букална мукоза
Вътрешна повърхност на буза
- C06.1 Предверие на устна кухина (vestibulum oris)**
Алвеоларна бразда
Букална бразда
Лабиална бразда
- C06.2 Ретромоларна област**
Ретромоларен тригонум
Ретромоларен триъгълник
- C06.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на други и неуточнени части на устна кухина (виж Раздел 4.2.6)**
- C06.9 Устна кухина, БДУ**
Орална кухина
Орална лигавица
Малки слюнчени жлези, БДУ
(виж Раздел 4.3.5)

C07 ОКОЛОУШНА СЛЮНЧЕНА ЖЛЕЗА (GLANDULA PAROTIS)

- C07.9 Околоушна слюнчена жлеза**
Паротис, БДУ
Канал на Stensen
Канал на паротидна жлеза

C08 ДРУГИ И НЕУТОЧНЕНИ ГОЛЕМИ СЛЮНЧЕНИ ЖЛЕЗИ

- Забележка:** Неоплазми на малки слюнчени жлези се кодират според анатомичната им локализация; ако тя не е уточнена, кодира се C06.9
- C08.0 Подчелюстна (субмандибуларна) жлеза**
Субмаксиларна жлеза
Канал на Wharton
Канал на субмаксиларна жлеза
- C08.1 Подезична (сублингвална) жлеза**
Канал на сублингвална жлеза
- C08.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на големи слюнчени жлези (виж Раздел 4.2.6)**

- C08.9 Голяма слюнчена жлеза, БДУ**
 Слюнчена жлеза, БДУ (виж Раздел 4.3.5)
 (с изкл. на малка слюнчена жлеза, БДУ
 C06.9)

C09 СЛИВИЦА (TONSILA)

- C09.0 Тонзиларна ямка**
- C09.1 Тонзиларна дъга**
 Глосопалатинна гънка
- C09.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на сливица**
 (виж Раздел 4.2.6)
- C09.9 Сливца, БДУ** (с изкл. на лингвална сливица C02.4 и фарингеална сливица C11.1)
 Небна сливица

C10 ОРОФАРИНКС (МЕЗОФАРИНКС)

- C10.0 Валекула**
- C10.1 Предна повърхност на епиглотис**
- C10.2 Латерална стена на орофаринкс**
 Латерална стена на мезофаринкс
- C10.3 Задна стена на орофаринкс**
 Задна стена на мезофаринкс
- C10.4 Бранхиална цепка**
 (като локализация на неоплазма)
- C10.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на орофаринкс**
 (виж Раздел 4.2.6)
 Свързваща област на орофаринкс
- C10.9 Орофаринкс, БДУ**
 Зев, БДУ
 Мезофаринкс, БДУ

C11 НАЗОФАРИНКС (ЕПИФАРИНКС)

- C11.0 Горна стена на назофаринкс**
 Свод на назофаринкс
- C11.1 Задна стена на назофаринкс**
 Аденоидна вегетация
 Фарингеална сливица

- C11.2 Странична стена на назофаринкс**
 Ямка на Rosenmuller

- C11.3 Предна стена на назофаринкс**
 Заден ръб на носна преграда
 Назофарингеална повърхност на меко небце
 Фарингеален форникс
 Хоана

- C11.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на назофаринкс**
 (виж Раздел 4.2.6)

- C11.9 Назофаринкс, БДУ**
 Назофарингеална стена

C12 ПИРИФОРМЕН СИНУС

- C12.9 Пириформен синус**
 Пириформена ямка

C13 ХИПОФАРИНКС

- C13.0 Посткрикоидна област**
 Крикоидна област, БДУ
 Крикофаринкс
- C13.1 Хипофарингеална повърхност на ариепиглотисна гънка**
 Ариепиглотисна гънка, БДУ (с изкл. на ларингеална повърхност на ариепиглотисна гънка C32.1)
 Аритеноидна гънка
- C13.2 Задна стена на хипофаринкс**
- C13.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на хипофаринкс**
 (виж Раздел 4.2.6)
- C13.9 Хипофаринкс, БДУ**
 Ларингофаринкс
 Хипофарингеална стена

C14 ДРУГИ И НЕУТОЧНЕНИ ЛОКАЛИЗАЦИИ НА УСТНА, УСТНА КУХИНА И ФАРИНКС

- C14.0 Фаринкс, БДУ**
 Гърло
 Задна стена на фаринкс, БДУ
 Латерална стена на фаринкс, БДУ
 Ретрофаринкс
 Фарингеална стена, БДУ
 Стена на фаринкс, БДУ

C14.2 Пръстен на Waldeyer

C14.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на устна, устна кухина и фаринкс (виж Раздел 4.2.6)

Забележка: Включва неоплазми на устна, устна кухина и фаринкс, чието място на произход не може да бъде кодирано с нито една от категориите от C00 до C14.2

C15-C26 ОРГАНИ НА ХРАНОСМИЛАТЕЛНА СИСТЕМА

C15 ХРАНОПРОВОД (OESOPHAGUS)

C15.0 Цервикален (шиен) дял на хранопровод

C15.1 Торакален (гръден) дял на хранопровод

C15.2 Абдоминален (кореман) дял на хранопровод

C15.3 Горна трета на хранопровод
Проксимална трета на хранопровод

C15.4 Средна трета на хранопровод

C15.5 Долна трета на хранопровод
Дистална трета на хранопровод

C15.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на хранопровод
(виж Раздел 4.2.6)

C15.9 Хранопровод, БДУ
Езофагеален

C16 СТОМАХ

C16.0 Кардиа, БДУ
Кардиа на стомах
Кардиачно-езофагеална свързка
Гастроезофагеална свързка
Езофагогастрична свързка

C16.1 Фундус на стомах
Гастричен фундус

C16.2 Тяло на стомах
Гастричен корпус
Корпус на стомах

C16.3 Антрум на стомах
Стомашен антрум
Antrum pyloricum

C16.4 Пилор
Пилорен канал
Препилор

C16.5 Малка кривина на стомах, БДУ
(ако не може да се използват кодове от C16.1 до C16.4)

C16.6 Голяма кривина на стомах, БДУ
(ако не може да се използват кодове от C16.0 до C16.4)

C16.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на стомах
(виж Раздел 4.2.6)
Задна стена на стомах, БДУ (ако не може да се използват кодове от C16.0 до C16.4)
Предна стена на стомах, БДУ (ако не може да се използват кодове от C16.0 до C16.4)

C16.9 Стомах, БДУ
Стомашен, БДУ

C17 ТЪНКО ЧЕРВО

C17.0 Дванадесетопръстник (duodenum)

C17.1 Празно черво (jejunum)

C17.2 Хълбочно черво (ileum)
(с изкл. на илеоцекална клапа C18.0)

C17.3 Мекелов дивертикул
(като локализация на неоплазма)

C17.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на тънко черво
(виж Раздел 4.2.6)

C17.9 Тънко черво, БДУ

C18 ДЕБЕЛО ЧЕРВО (COLON)

C18.0 Сляпо черво (соесит)
Илеоцекална връзка
Илеоцекална клапа

C18.1 Апендикс

C18.2 Възходящо дебело черво (colon ascendens)
Десен колон

C18.3 Флексура хепатика на дебело черво
Дясна извивка на дебело черво

- C18.4 Напречно дебело черво (colon transversum)**
- C18.5 Флексура лиеналис на дебело черво**
Лява извивка на дебело черво
- C18.6 Низходящо дебело черво (colon descendens)**
Ляв колон
- C18.7 Сигма (colon sigmoideum)**
Пелвичен колон
Сигма, БДУ
Сигмоидна флексура на дебело черво
- C18.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на дебело черво (виж Раздел 4.2.6)**
- C18.9 Дебело черво, БДУ**
Колон (с изкл. на ректум, БДУ C20.9 и ректосигмоидна област C19.9)
Ободно черво

C19 РЕКТОСИГМОИДНА ОБЛАСТ

- C19.9 Ректосигмоидна област**
Ректосигма, БДУ
Ректосигмоидна област на дебело черво
Колон и ректум
Пелвиректална свързка

C20 ПРАВО ЧЕРВО (RECTUM)

- C20.9 Право черво, БДУ**
Ампула на право черво

C21 АНУС И АНАЛЕН КАНАЛ

- C21.0 Анус, БДУ (с изкл. на кожа на и около анус C44.5)**
- C21.1 Анален канал**
Анален сфинктер
- C21.2 Клоакогенна зона**
- C21.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на ректум, анус и анален канал (виж Раздел 4.2.6)**
Аноректална област
Аноректум

C22 ЧЕРЕН ДРОБ И ИНТРАХЕПАТАЛНИ ЖЛЪЧНИ КАНАЛИ

- C22.0 Черен дроб**
Хепатален, БДУ
- C22.1 Интрахепатални жлъчни канали**
Билиарни каналчета
Холангиоли

C23 ЖЛЪЧЕН МЕХУР

- C23.9 Жлъчен мехур**

C24 ДРУГИ И НЕУТОЧНЕНИ ЧАСТИ НА ЖЛЪЧЕН ТРАКТ

- C24.0 Екстрахепатални жлъчни канали**
Билиарен канал, БДУ
Жлъчен канал, БДУ
Дуктус холедохус (ductus choledochus)
Канал на жлъчен мехур
Чернодробен жлъчен канал
Чернодробен канал
Общ жлъчен канал
Общ канал
Сфинктер на Oddi
- C24.1 Ампула на Vater**
Периампуларна област
- C24.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на жлъчен тракт (виж Раздел 4.2.6)**
Забележка: Включва неоплазми, ангажиращи едновременно интрахепатални и екстрахепатални жлъчни канали
- C24.9 Жлъчен тракт, БДУ**

C25 ПАНКРЕАС

- C25.0 Глава на панкреас**
- C25.1 Тяло на панкреас**
- C25.2 Опашка на панкреас**
- C25.3 Панкреатичен канал**
Канал на Santorini
Канал на Wirsung
- C25.4 Острови на Langerhans**
Ендокринен панкреас
Лангерхансови острови

C25.7 Други уточнени части на панкреас
Шия на панкреас

C25.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на панкреас
(виж Раздел 4.2.6)

C25.9 Панкреас, БДУ

C26 ДРУГИ И НЕУТОЧНЕНИ ОРГАНИ НА ХРАНОСМИЛАТЕЛНА СИСТЕМА

C26.0 Чревен тракт, БДУ
Черво, БДУ

C26.8 Лезия, обхващаща повече от една област на храносмилателна система
(виж Раздел 4.2.6)
Забележка: Включва неоплазми на храносмилателни органи, чието място на произход не може да бъде отнесено към никоя от категориите от C15 до C26.0

C26.9 Гастроинтестинален тракт, БДУ
Храносмилателен тракт, БДУ
Храносмилателни органи, БДУ

C30-C39 ДИХАТЕЛНА СИСТЕМА И ОРГАНИ НА ГРЪДЕН КОШ

C30 НОСНА КУХИНА И СРЕДНО УХО

C30.0 Носна кухина (с изкл. на нос, БДУ C76.0)
Вътрешна повърхност на нос
Лигавица на нос
Назална конха
Ноздра
Носна преграда, БДУ (с изкл. на заден ръб на носна преграда C11.3)
Предверие на нос (vestibulum nasi)
Хрущял на нос

C30.1 Средно ухо
Вътрешно ухо
Евстахиева тръба
Слухова тръба
Тъпанчева кухина
Antrum mastoideum

C31 АКЦЕСОРНИ СИНУСИ

C31.0 Максиларен синус
Максиларно предверие (антрум)
Предверие (антрум), БДУ

C31.1 Етмоидален синус

C31.2 Фронтален синус

C31.3 Сфеноидален синус

C31.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на акцесорни синуси
(виж Раздел 4.2.6)

C31.9 Акцесорен синус, БДУ
Акцесорен назален синус
Параназален синус

C32 ЛАРИНКС

C32.0 Глотис
Вътрешна повърхност на ларинкс
Гласна връзка, БДУ
Истинска връзка
Истинска гласна връзка
Ларингеална комисура

C32.1 Супраглотис
Ариепиглотисна гънка откъм ларинкс
Външна повърхност на ларинкс
Епиглотис, БДУ (с изкл. на предна повърхност на епиглотис C10.1)
Задна повърхност на епиглотис
Plica ventricularis
Фалшива гласна връзка
Фалшива връзка

C32.2 Субглотис

C32.3 Ларингеален хрущял
Аритеноиден хрущял
Крикоиден хрущял
Кунеиформен хрущял
Тироиден хрущял

C32.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на ларинкс
(виж Раздел 4.2.6)

C32.9 Ларинкс, БДУ

C33 ТРАХЕЯ

C33.9 Трахея

С34 БРОНХ И БЯЛ ДРОБ

- С34.0 Главен бронх**
Карина
Хилус на бял дроб
- С34.1 Горен лоб на бял дроб**
Горен лоб, бронх
Лингула на бял дроб
- С34.2 Среден лоб на бял дроб**
Среден лоб, бронх
- С34.3 Долен лоб на бял дроб**
Долен лоб, бронх
- С34.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на бял дроб**
(виж Раздел 4.2.6)
- С34.9 Бял дроб, БДУ**
Белодробен, БДУ
Бронх, БДУ
Бронхиола
Бронхогенен

С37 ТИМУС

- С37.9 Тимус**

С38 СЪРЦЕ, МЕДИАСТИНУМ И ПЛЕВРА

- С38.0 Сърце**
Ендокард
Епикард
Миокард
Перикард
Сърдечна камера
Сърдечно предсърдие
- С38.1 Преден медиастиnum**
- С38.2 Заден медиастиnum**
- С38.3 Медиастиnum, БДУ**
- С38.4 Плевра, БДУ**
Висцерална плевра
Париетална плевра
- С38.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на сърце, медиастиnum и плевра**
(виж Раздел 4.2.6)

С39 ДРУГИ И НЕУТОЧНЕНИ ЛОКАЛИЗАЦИИ НА ДИХАТЕЛНА СИСТЕМА И ОРГАНИ НА ГРЪДЕН КОШ

- С39.0 Горни дихателни пътища, БДУ**
- С39.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на дихателна система и органи на гръден кош**
(виж Раздел 4.2.6)
Забележка: Включва неоплазма на дихателна система и органи на гръден кош, чието място на възникване не може да бъде отнесено към нито една от категориите от С30 до С39.0
- С39.9 Неуточнени локализации в рамките на дихателна система**
Дихателни пътища, БДУ
Респираторен тракт, БДУ

С40-С41 КОСТИ, СТАВИ И СТАВНИ ХРУЩЯЛИ

С40 КОСТИ, СТАВИ И СТАВНИ ХРУЩЯЛИ НА КРАЙНИЦИ

- С40.0 Дълги кости на горен крайник, лопатка и съответните им стави**
Акромиоклавикуларна става
Кост на предмишница
Кост на рамо
Кост на ръка
Лакътна кост (ulna)
Лакътна става
Лопатка (scapula)
Лъчева кост (radius)
Мишнична кост (humerus)
Раменен пояс
Раменна става
- С40.1 Къси кости на горен крайник и съответните им стави**
Карпална кост
Кост на длан
Кост на китка
Кост на палец
Кост на пръст
Метакарпална кост
Става на длан
Става на китка
Фаланга на длан

- C40.2 Дълги кости на долен крайник и съответните им стави**
Бедрена кост (femur)
Голям пищял (tibia)
Кост на крак
Малък пищял (fibula)
Семилунарен хрущял
Латерален менискус на колянна става
Медиален менискус на колянна става
Става на коляно, БДУ
- C40.3 Къси кости на долен крайник и съответните им стави**
Глезенна става
Капаче на коляно (patella)
Кост на глезен
Кост на пета
Кост на пръст
Кост на стъпало
Метатарзална кост
Става на стъпало
Тарзална кост
Фаланга на стъпало
- C40.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на кости, стави и ставни хрущяли на крайници (виж Раздел 4.2.6)**
- C40.9 Кост на крайник, БДУ**
Става на крайник, БДУ
Ставен хрущял на крайник, БДУ
Хрущял на крайник, БДУ

C41 КОСТИ, СТАВИ И СТАВНИ ХРУЩЯЛИ НА ДРУГИ И НЕУТОЧНЕНИ ЛОКАЛИЗАЦИИ

- C41.0 Кости на череп, лице и съответните им стави (с изкл. на долна челюст C41.1)**
Горна челюст (maxilla)
Кост на горна челюст
Етмоидална кост
Зигоматична кост
Калвария
Кост на нос
Кост на орбита
Краниална кост
Лицева кост
Окципитална кост
Париетална кост
Сфеноидална кост
Темпорална кост
Фронтална кост
Хиоидна кост
Череп, БДУ

- C41.1 Долна челюст (mandibula)**
Кост на долна челюст
Кост на челюст, БДУ
Темпоромандибуларна става
- C41.2 Гръбначен стълб (с изкл. на кръстцова кост и опашна кост C41.4)**
Аксис
Атлас
Гръбнак (columna vertebralis)
Интервертебрален диск
Кост на гръбнак
Прешлен (vertebra)
Nucleus pulposus
- C41.3 Ребро (costa), гръдна кост (sternum), ключица (clavicula) и съответните им стави**
Костовевертебрална става
Ребрен хрущял
Стернокостална става
- C41.4 Кости на таз, кръстцова кост, опашна кост и съответните им стави**
Ацетабулум
Кръстцова кост (os sacrum)
Лонна кост (os pubis)
Лонно съчленение (symphysis pubica)
Опашна кост (os coccygis)
Седалищна кост (os ischii)
Тазобедрена става
Тазова кост
Хълбочна кост (os ilium)
- C41.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на кости, стави и ставни хрущяли (виж Раздел 4.2.6)**
Забележка: Включва неоплазми на кости, стави и ставни хрущяли, чието място на произход не може да бъде отнесено към нито една категория от C40 до C41
- C41.9 Кост, БДУ**
Скелетна кост
Става, БДУ
Ставен хрущял, БДУ
Хрущял, БДУ

C42 ХЕМОПОЕТИЧНА И РЕТИКУЛОЕНДОТЕЛНА СИСТЕМА

- C42.0 Кръв**
- C42.1 Костен мозък**
- C42.2 Слезка (далак)**

C42.3 Ретикулоендотелна система, БДУ

C42.4 Хемопоеична система, БДУ

C44 КОЖА (с изкл. на кожа на вулва C51._, кожа на пенис C60.9 и кожа на скротум C63.2)

C44.0 Кожа на устна, БДУ

Кожа на долна устна
Кожа на горна устна

C44.1 Клепач

Клепачен тъгъл, БДУ
Palpebra
Външен клепачен тъгъл
Вътрешен клепачен тъгъл
Горен клепач
Долен клепач
Мейбомиеви жлези

C44.2 Външно ухо

Аурикуларен канал, БДУ
Външен аурикуларен канал
Външен слухов отвор
Ушен канал
Външен слухов канал
Слухов канал, БДУ
Кожа на ушна мида
Кожа на ухо, БДУ
Конха
Трагус
Ухо, БДУ
Ушна висулка
Ушна мида, БДУ
Церуминална жлеза
Хеликс

C44.3 Кожа на други и неуточнени части на лице

Кожа на:

- брада
- буза
- лице
- нос
- слепоочие
- чело
- челюст

Брада, БДУ
Външна повърхност на буза
Външна повърхност на нос
Кожа на чело, БДУ
Носни крила (alle nasi)
Слепоочие, БДУ
Чело, БДУ
Columnella (pars mobilis septi nasi)
Вежда

C44.4 Кожа на скалп и шия

Кожа на врат
Кожа на скалп
Скалп (окосмена част на главата), БДУ
Кожа на супраклавикуларна област
Кожа на шия

C44.5 Кожа на туловище

Кожа на:

- анус
- глутеална област
- гръб
- гръден кош (thorax)
- гръдна стена
- гърда
- ингвинална област
- инфраклавикуларна област
- корем (abdomen)
- коремна стена
- перинеум
- подмишница (axilla)
- пъп
- сакрокоцигеална област
- седалище
- скапуларна област
- слабини
- туловище
- хълбок

Перианална кожа
Пъп, БДУ

C44.6 Кожа на горен крайник и рамо

Кожа на:

- горен крайник
- длан
- китка
- кубитална ямка
- лакът
- палец
- предмишница
- пръст
- рамо
- ръка

Кожа на палмарна повърхост на длан
Нокът на пръст

C44.7 Кожа на долен крайник и бедро

Кожа на:

- бедро
- глезен
- долен крайник
- задколянна (поплитеална) ямка
- коляно
- крак
- пета
- прасец
- пръст
- стъпало

Кожа на плантарна повърхност на стъпало

Нокът на пръст

Плантарна повърхност на ходило

C44.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на кожа (виж Раздел 4.2.6)

C44.9 Кожа, БДУ (с изкл. на кожа на големи срамни устни C51.0, кожа на вулва C51.9, кожа на пенис C60.9 и кожа на скротум C63.2)

C47 ПЕРИФЕРНИ НЕРВИ И АВТОНОМНА НЕРВНА СИСТЕМА

(включва автономна нервна система, ганглии, нерви, парасимпатикова нервна система, периферни нерви, гръбначномозъчни нерви, симпатикова нервна система)

C47.0 Периферни нерви и автономна нервна система на глава, лице и шия (с изкл. на периферни нерви и автономна нервна система на орбита C69.6)

Периферни нерви и автономна нервна система на: (виж списъка под C47)

- брада
- буза
- врат
- глава
- лице
- птеригоидна ямка
- скалп
- слепоочие
- супраклавикуларна област
- чело
- шия

Цервикален плексус

C47.1 Периферни нерви и автономна нервна система на горен крайник и рамо

Периферни нерви и автономна нервна система на: (виж списъка под C47)

- длан
- китка
- кубитална ямка
- лакът
- палец
- предмишница
- пръст
- рамо
- ръка

Брахиален нерв

Брахиален плексус

Медианен нерв

Радиален нерв

Улнарен нерв

C47.2 Периферни нерви и автономна нервна система на долен крайник и бедро

Периферни нерви и автономна нервна система на: (виж списъка под C47)

- бедро
- глезен
- задколянна ямка
- коляно
- крак
- прасец
- пета
- пръст
- стъпало

Обтураторен нерв

Седалищен нерв (N. ischiadicus)

Феморален нерв

C47.3 Периферни нерви и автономна нервна система на гръден кош

Периферни нерви и автономна нервна система на: (виж списъка под C47)

- гръден кош (thorax)
- гръдна стена
- инфраклавикуларна област
- подмишница (axilla)
- скапуларна област

Интеркостален нерв

C47.4 Периферни нерви и автономна нервна система на корем

Периферни нерви и автономна нервна система на: (виж списъка под C47)

- коремна стена
- пъп

C47.5 Периферни нерви и автономна нервна система на малък таз

Периферни нерви и автономна нервна система на: (виж списъка под C47)

- глутеална област
- ингвинална област
- перинеум
- сакрококцигеална област
- седалище
- слабини

Лумбосакрален плексус

Сакрален нерв

Сакрален плексус

C47.6 Периферни нерви и автономна нервна система на туловище, БДУ

Периферни нерви и автономна нервна система на: (виж списъка под C47)

- гръб
- туловище
- хълбок

Лумбален нерв

C47.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на периферни нерви и автономна нервна система (виж Раздел 4.2.6)

C47.9 Автономна нервна система, БДУ

Ганглий, БДУ

Гръбначномозъчен нерв, БДУ

Нерв, БДУ

Парасимпатикова нервна система, БДУ

Периферен нерв, БДУ

Симпатикова нервна система, БДУ

C48 РЕТРОПЕРИТОНЕУМ И ПЕРИТОНЕУМ

C48.0 Ретроперитонеум

Ретроперитонеална тъкан

Ретроцекална тъкан

Тъкан около бъбрек

Тъкан около надбъбречна жлеза

Тъкан около панкреас

C48.1 Уточнени части на перитонеум

Мезентериум

Мезоапендикс

Мезоколон

Оментум

Ректоутеринно пространство

Пространство на Douglas

(виж Раздел 4.2.6)

Перитонеум на малък таз

C48.2 Перитонеум, БДУ

Перитонеална кухина

C48.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на ретроперитонеум и перитонеум (виж Раздел 4.2.6)

C49 СЪЕДИНИТЕЛНА, ПОДКОЖНА И ДРУГИ МЕКИ ТЪКАНИ (включва мастна тъкан, апоневрози, артерии, кръвоносни съдове, бурси, съединителна тъкан, фасции, фиброзна тъкан, лигаменти, лимфни съдове, мускули, скелетни мускули, подкожна тъкан, синовия, сухожилия, обвивки на сухожилия, вени, съдове)

C49.0 Съединителна, подкожна и други меки тъкани на глава, лице и шия

(с изкл. на съединителна тъкан на орбита C69.6 и хрущял на нос C30.0)

Съединителна, подкожна и други меки тъкани на: (виж списъка под C49)

- брада
- буза
- врат
- глава
- лице
- птеригоидна ямка
- скалп
- слепоочие
- супраклавикуларна област
- чело
- шийна област

Дъвкателен мускул

Каротидна артерия

Хрущял на ушна мида

Хрущял на ухо

M. sternocleidomastoideus

C49.1 Съединителна, подкожна и други меки тъкани на горен крайник и рамо

Съединителна, подкожна и други меки тъкани на: (виж списъка под C49)

- длан
- китка
- кубитална ямка
- лакът
- палец
- предмишница
- пръст
- рамо
- ръка

Палмарна фасция

Палмарна апоневроза

A. radialis

A. ulnaris

M. biceps brachii

M. coracobrachialis

M. deltoideus

M. triceps brachii

C49.2 Съединителна, подкожна и други меки тъкани на долен крайник и бедро

Съединителна, подкожна и други меки тъкани на: (виж списъка под C49)

- бедро
- глезен
- задколянна (поплитеална) ямка
- коляно
- крак
- пета
- прасец
- пръст
- стъпало

Плантарна апоневроза

Плантарна фасция

A. femoralis

M. biceps femoris

M. gastrocnemius

M. quadriceps femoris

C49.3 Съединителна, подкожна и други меки тъкани на гръден кош (с изкл. на тимус C37.9 и медиастиnum C38.)

Съединителна, подкожна и други меки тъкани на: (виж списъка под C49)

- гръден кош (thorax)
- гръдна стена
- инфраклавикуларна област
- подмишница (axilla)
- скапуларна област
- торакс

Аорта, БДУ

Вътрешна мамарна артерия

Горна куха вена

Диафрагма

Интеркостален мускул

A. axillaris

A. subclavia

Ductus thoracicus

M. latissimus dorsi

M. pectoralis major

M. trapezius

Vena cava superior

C49.4 Съединителна, подкожна и други меки тъкани на корем

Съединителна, подкожна и други меки тъкани на: (виж списъка под C49)

- корем (abdomen)
- коремна стена
- пъп

Долна куха вена

Коремна аорта

Мускул на коремна стена

A. mesenterica

A. renalis

M. iliopsoas

M. psoas

M. rectus abdominis

Truncus celiacus

Vena cava, БДУ

Vena cava inferior

C49.5 Съединителна, подкожна и други меки тъкани на малък таз

Съединителна, подкожна и други меки тъкани на: (виж списъка под C49)

- глутеална област
- ингвинална област
- перинеум
- сакрококцигеална област
- седалище
- слабини

A. iliaca

M. gluteus maximus

V. iliaca

C49.6 Съединителна, подкожна и други меки тъкани на туловище, БДУ

Съединителна, подкожна и други меки тъкани на: (виж списъка под C49)

- гръб
- туловище
- хълбок

C49.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на съединителна, подкожна и други меки тъкани (виж Раздел 4.2.6)

C49.9 Съединителна, подкожна и други меки тъкани, БДУ

Апоневроза, БДУ
 Артерия, БДУ
 Бурса, БДУ
 Вена, БДУ
 Кръвоносен съд, БДУ
 Лигамент, БДУ
 Лимфен съд, БДУ
 Масна тъкан, БДУ
 Мускул, БДУ
 Обвивка на сухожилие, БДУ
 Подкожна тъкан, БДУ
 Синовия, БДУ
 Скелетен мускул, БДУ
 Сухожилие, БДУ
 Съд, БДУ
 Съединителна тъкан, БДУ
 Фасция, БДУ
 Фиброзна тъкан, БДУ

C50 ГЪРДА (с изкл. на кожа на гърда C44.5)**C50.0 Мамила**

Ареола
 Гръдно зърно

C50.1 Централна част на гърда**C50.2 Горен вътрешен квадрант на гърда****C50.3 Долен вътрешен квадрант на гърда****C50.4 Горен външен квадрант на гърда****C50.5 Долен външен квадрант на гърда****C50.6 Аксиларно продължение на гърда**

Аксиларна опашка на гърда, БДУ

C50.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на гърда (виж Раздел 4.2.6)

Външна (латерална) част на гърда
 Вътрешна (медиална) част на гърда
 Горна част на гърда
 Долна част на гърда
 Срединна линия на гърда

C50.9 Гърда, БДУ

Млечна жлеза

C51-C58 ЖЕНСКИ ПОЛОВИ ОРГАНИ**C51 ВУЛВА****C51.0 Голяма срамна устна (labium majus)**

Голяма устна, БДУ
 Бартолинова жлеза
 Кожа на голяма срамна устна

C51.1 Малка срамна устна (labium minus)

Малка устна

C51.2 Клитор**C51.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на вулва (виж Раздел 4.2.6)****C51.9 Вулва, БДУ**

Венерин хълм
 Външни женски гениталии
 Кожа на вулва
 Пубисен хълм (mons pubis)
 Срамна устна (labium), БДУ
 Pudendum

C52 ВЛАГАЛИЩЕ (VAGINA)**C52.9 Влагалище, БДУ**

Вагина, БДУ
 Канал на Gartner
 Свод на влагалище
 Химен

C53 МАТОЧНА ШИЙКА (CERVIX UTERI)**C53.0 Ендоцервикс**

Вътрешен отвор
 Ендоцервикален канал
 Ендоцервикална жлеза
 Наботиева жлеза
 Цервикален канал

C53.1 Екзоцервикс

Външен отвор

C53.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на маточна шийка (виж Раздел 4.2.6)

Сквамозноцилиндрична цервикална връзка
 Цервикален чукан

C53.9 Маточна шийка

Шийка, БДУ
 Cervix uteri

C54 ТЯЛО НА МАТКА (CORPUS UTERI)

- C54.0 Истмус на матка**
Долен маточен сегмент
- C54.1 Ендометриум**
Ендометриална жлеза
Ендометриална строма
- C54.2 Миометриум**
- C54.3 Дъно на матка (fundus uteri)**
- C54.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на маточно тяло**
(виж Раздел 4.2.6)
- C54.9 Тяло на матка (corpus uteri)**

C55 МАТКА (UTERUS), БДУ

- C55.9 Матка, БДУ**

C56 ЯЙЧНИК (OVARIIUM)

- C56.9 Яйчник**

C57 ДРУГИ И НЕУТОЧНЕНИ ЖЕНСКИ ПОЛОВИ ОРГАНИ

- C57.0 Фалопиева тръба**
Маточна тръба
- C57.1 Широка връзка**
Мезояйчник
Област около яйчник
- C57.2 Обла връзка**
- C57.3 Параметриум**
Аднекси, БДУ
Утеринен лигамент
Утеросакрален лигамент
Маточни аднекси
- C57.4 Маточни аднекси**
Аднекси, БДУ
- C57.7 Други и неуточнени части на женски полови органи**
Волфов канал
Волфово тяло

- C57.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на женски полови органи**
(виж Раздел 4.2.6)

Забележка: Включва неоплазми на женски полови органи, чието място на произход не може да бъде отнесено към нито една категория от C51 до C57.7, C58

Тубо-овариална област
Утеро-овариална област

- C57.9 Женски генитален тракт, БДУ**

Женски полови органи, БДУ
Везиковагинален септум
Везикоцервикална тъкан
Женски генитоуринарен тракт, БДУ
Уретровагинален септум

C58 ПЛАЦЕНТА

- C58.9 Плацента**
Фетални мембрани

C60-C63 МЪЖКИ ПОЛОВИ ОРГАНИ

C60 ПЕНИС

- C60.0 Препуциум**
Краекожие
- C60.1 Главичка на penis (glans penis)**
- C60.2 Тяло на penis**
Corpus cavernosum
- C60.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на penis** (виж Раздел 4.2.6)
- C60.9 Penis, БДУ**
Кожа на penis

C61 ПРОСТАТНА ЖЛЕЗА

- C61.9 Простатна жлеза**
Простата, БДУ

C62 ТЕСТИС

- C62.0 Недесцендиран тестис**
(като локализация на неоплазма)
Ектопичен тестис
(като локализация на неоплазма)
Задържан тестис
(като локализация на неоплазма)
- C62.1 Десцендиран тестис**
Скротален тестис
- C62.9 Тестис, БДУ**
Тестикул, БДУ

С63 ДРУГИ И НЕУТОЧНЕНИ МЪЖКИ ПОЛОВИ ОРГАНИ

- С63.0 Епидидимис**
- С63.1 Семенна връв**
Vas deferens
- С63.2 Скротум, БДУ**
Кожа на скротум
- С63.7 Други и неуточнени части на мъжки
полови органи**
Семенни мехурчета
Tunica vaginalis
- С63.8 Лезия, обхващаща повече от една
локализация на мъжки полови органи**
(виж Раздел 4.2.6)
*Забележка: Включва неоплазми на мъжки
полови органи, чието място на произход
не може да бъде отнесено към нито една
категория от С60 до С63.7*
- С63.9 Мъжки полови органи, БДУ**
Мъжки генитален тракт, БДУ
Мъжки генитоуринарен тракт, БДУ

С64-С68 ОТДЕЛИТЕЛНА СИСТЕМА

С64 БЪБРЕК (REN)

- С64.9 Бъбрек, БДУ**
Бъбречен, БДУ
Бъбречен паренхим
Ренален, БДУ

С65 БЪБРЕЧНО ЛЕГЕНЧЕ (PELVIS RENALIS)

- С65.9 Бъбречно легенче**
Легенче на бъбрек
Бъбречна чашка (calix renalis)
Бъбречни чашки
Пелвиуретерична свързка

С66 УРЕТЕР

- С66.9 Уретер**

С67 ПИКочЕН МЕХУР

- С67.0 Триъгълник на пикочен мехур**
- С67.1 Купол (fundus) на пикочен мехур**
- С67.2 Странична стена на пикочен мехур**
- С67.3 Предна стена на пикочен мехур**
- С67.4 Задна стена на пикочен мехур**

- С67.5 Шийка на пикочен мехур**
Вътрешен уретрален отвор
- С67.6 Отвор на уретер (orificium ureteris)**
- С67.7 Урахус**
- С67.8 Лезия, обхващаща повече от една
локализация на пикочен мехур**
(виж Раздел 4.2.6)
- С67.9 Пикочен мехур, БДУ**
Стена на пикочен мехур, БДУ
Vesica urinaria, БДУ

С68 ДРУГИ И НЕУТОЧНЕНИ ЧАСТИ НА ОТДЕЛИТЕЛНА СИСТЕМА

- С68.0 Уретра**
Жлеза на Cowper
Уретрална жлеза
Utriculus prostaticus
- С68.1 Парауретрална жлеза**
- С68.8 Лезия, обхващаща повече от една
локализация на отделителна система**
(виж Раздел 4.2.6)
*Забележка: Включва неоплазми на
отделителна система, чието място на
произход не може да бъде отнесено към
нито една категория то С64 до С68.1*
- С68.9 Отделителна система, БДУ**

С69-С72 ОКО, МОЗЪК И ДРУГИ ЧАСТИ НА ЦЕНТРАЛНА НЕРВНА СИСТЕМА

С69 ОКО И НЕГОВИТЕ ПРИДАТЪЦИ

- С69.0 Конюнктива**
- С69.1 Корнеа, БДУ**
Корнеален лимб
- С69.2 Ретина**
- С69.3 Хороидея**
Лещи
- С69.4 Цилиарно тяло**
Вътреочно пространство
Ирис
Очна ябълка
Склера
Увеален канал

C69.5 Слъзна жлеза (glandula lacrimalis)

Лакримален канал, БДУ
Назален лакримален канал
Назолакримален канал
Лакримален сак

C69.6 Орбита, БДУ

Автономна нервна система на орбита
Екстраокуларен мускул
Меки тъкани на орбита
Периферни нерви на орбита
Ретробулбарна тъкан
Съединителна тъкан на орбита

C69.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на око и неговите придатъци (виж Раздел 4.2.6)

C69.9 Око, БДУ

C70 МЕНИНГИ

C70.0 Менинги на главен мозък

Интракраниална арахноида
Интракраниални менинги
Краниална мека мозъчна обвивка (pia mater)
Краниална твърда мозъчна обвивка (dura mater)
Краниални менинги
Церебрални менинги
Falx, БДУ
Falx cerebelli
Falx cerebri
Tentorium cerebelli
Tentorium, БДУ

C70.1 Менинги на гръбначен мозък

Спинална арахноида
Спинална мека мозъчна обвивка (pia mater)
Спинална твърда мозъчна обвивка (dura mater)
Спинални менинги

C70.9 Менинги, БДУ

Арахноида, БДУ
Мека мозъчна обвивка (pia mater)
Мозъчна обвивка
Твърда мозъчна обвивка (dura mater)

C71 МОЗЪК

C71.0 Главен мозък (cerebrum)

Базален ганглий
Вътрешна капсула
Инсула
Кора на главен мозък (церебрален кортекс)
Обонятелен мозък
Оперкулум
Острови на Reil
Полукълбо на главен мозък (церебрална хемисфера)
Супратенториална част на мозък, БДУ
Таламус
Хипоталамус
Централно разположено бяло вещество
Церебрално бяло вещество
Corpus striatum
Globus pallidus
Pallium
Putamen

C71.1 Фронтален лоб

C71.2 Темпорален лоб

Хипокампус
Ункус

C71.3 Париеален лоб

C71.4 Окципитален лоб

C71.5 Вентрикул, БДУ

Епендим
Латерален вентрикул, БДУ
Мозъчно стомахче, БДУ
Трети вентрикул, БДУ
Церебрален вентрикул
Хороиден плексус, БДУ
Хороиден плексус на латерален вентрикул
Хороиден плексус на трети вентрикул

C71.6 Малък мозък (cerebellum), БДУ

Вермис на малък мозък
Церебелопонтинен ъгъл

C71.7 Мозъчен ствол

Инфратенториална част на мозък, БДУ
Мозъчно краче
Основа на мозъчно краче
Мост (pons)
Олива
Продълговат мозък (medula oblongata)
Среден мозък
Хороиден плексус на четвърти вентрикул
Четвърти вентрикул, БДУ
Четвърто мозъчно стомахче, БДУ
Pyramid

C71.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на мозък (виж Раздел 4.2.6)
Corpus callosum
Tartetum

C71.9 Мозък, БДУ
Задна краниална ямка
Интракраниална област
Краниална ямка, БДУ
Предна краниална ямка
Средна краниална ямка
Супраселарна област

C72 ГРЪБНАЧЕН МОЗЪК, КРАНИАЛНИ НЕРВИ И ДРУГИ ЧАСТИ НА ЦЕНТРАЛНА НЕРВНА СИСТЕМА (с изкл. на периферни нерви, симпатикови и парасимпатикови нерви и ганглии C47)

C72.0 Гръбначен мозък (medula spinalis)
Гръден (торакален) отдел на гръбначен мозък
Лумбален отдел на гръбначен мозък
Медуларен конус
Сакрален отдел на гръбначен мозък
Шиен (цервикален) отдел на гръбначен мозък
Filum terminale

C72.1 Cauda equina

C72.2 Обонятелен нерв (N. olphactorius)

C72.3 Очен нерв (N. opticus)
Оптичен тракт
Chiasma opticum

C72.4 Слухов нерв (N. acusticus)

C72.5 Черепномозъчен нерв, БДУ
N. abducens
N. accessorius, БДУ
Спинален аксесорен нерв
N. facialis
N. glossopharyngeus
N. hypoglossus
N. oculomotorius
N. trigeminus
N. trochlearis
N. vagus

C72.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на мозък и централна нервна система (виж Раздел 4.2.6)
Забележка: Включва неоплазми на мозък и централна нервна система, чието място на произход не може да бъде отнесено към нито една категория от C70 до C72.5

C72.9 Нервна система, БДУ
Екстрадурална област
Епидурална област
Параселарна област
Централна нервна система (ЦНС)

C73-C75 ЩИТОВИДНА ЖЛЕЗА И ДРУГИ ЕНДОКРИННИ ЖЛЕЗИ

C73 ЩИТОВИДНА ЖЛЕЗА (GLANDULA THYREOIDEA)

C73.9 Щитовидна жлеза
Ductus thyroglossus

C74 НАДБЪБРЕЧНА ЖЛЕЗА (GLANDULA SUPRARENALIS)

C74.0 Кортекс на надбъбречна жлеза
C74.1 Медула на надбъбречна жлеза
C74.9 Надбъбречна жлеза, БДУ
Надбъбрек, БДУ

C75 ДРУГИ ЕНДОКРИННИ ЖЛЕЗИ И СХОДНИ СТРУКТУРИ

C75.0 Паращитовидна жлеза

C75.1 Хипофизна жлеза (glandula pituitaria)
Джобче на Rathke
Хипофиза, БДУ
Турско седло (sella turcica)
Ямка на хипофизна жлеза

C75.2 Краниофарингеален канал

C75.3 Епифиза (glandula pinealis)

C75.4 Каротидно телце (glomus caroticum)

C75.5 Аортно телце (glomus aorticum) и други параганглии
Кокцигеален гломус
Кокцигеално телце
Парааортно телце
Орган на Zuckerkandl
Параганглий
Югуларен гломус

C75.8 Лезия, обхващаща повече от една локализация на ендокринни жлези и сходни структури (виж Раздел 4.2.6)
Множество ендокринни жлези
Плуригландуларно

C75.9 Ендокринна жлеза, БДУ

**C76 ДРУГИ И НЕУТОЧНЕНИ
ЛОКАЛИЗАЦИИ**

C76.0 Глава, лице и шия, БДУ

Буза, БДУ
Нос, БДУ
Супраклавикуларна област, БДУ
Челюст, БДУ
Шийна област, БДУ

C76.1 Гръден кош (thorax), БДУ

Вътрегръдна област, БДУ
Гръден кош, БДУ
Гръдна стена, БДУ
Инфраклавикуларна област, БДУ
Подмишница (axilla), БДУ
Скапуларна област, БДУ

C76.2 Корем (abdomen), БДУ

Абдоминална стена, БДУ
Вътрекоремна област, БДУ
Коремна стена, БДУ

C76.3 Таз (pelvis), БДУ

Глутеална област, БДУ
Ингвинална област, БДУ
Исхиоректална ямка
Перинеум, БДУ
Периректална област, БДУ
Пресакрална област, БДУ
Ректовагинален септум
Ректовезикален септум
Сакрококцигеална област, БДУ
Седалище, БДУ
Слабини, БДУ
Тазова стена, БДУ

C76.4 Горен крайник, БДУ

Длан, БДУ
Китка, БДУ
Кубитална ямка, БДУ
Лакът, БДУ
Рамо, БДУ
Ръка, БДУ
Палец, БДУ
Предмишница, БДУ
Пръст, БДУ

C76.5 Долен крайник, БДУ

Бедро, БДУ
Глезен, БДУ
Задколянна (поплитеална) ямка, БДУ
Коляно, БДУ
Крак, БДУ
Пета, БДУ
Прасец, БДУ
Пръст, БДУ
Стъпало, БДУ

C76.7 Други неуточнени локализации

Гръб, БДУ
Туловище, БДУ
Хълбок, БДУ

**C76.8 Лезия, обхващаща повече от една
неуточнена локализация
(виж Раздел 4.2.6)**

C77 ЛИМФНИ ВЪЗЛИ

C77.0 Лимфни възли на глава, лице и шия

Лимфен възел на лице
Мандибуларен лимфен възел
Околоушен (аурикуларен) лимфен възел
Окципитален лимфен възел
Паротиден лимфен възел
Преаурикуларен лимфен възел
Преларингеален лимфен възел
Претрахеален лимфен възел
Ретрофарингеален лимфен възел
Скален лимфен възел
Сублингвален лимфен възел
Субмаксиларен лимфен възел
Субмандибуларен лимфен възел
Субментален лимфен възел
Супраклавикуларен лимфен възел
Югуларен лимфен възел
Шиен лимфен възел

C77.1 Лимфни възли в гръдна кухина

Белодробен лимфен възел, БДУ
Брахиоцефален лимфен възел
Бронхиален лимфен възел
Бронхопулмонарен лимфен възел
Диафрагмален лимфен възел
Езофагеален лимфен възел
Интеркостален лимфен възел
Лимфен възел на белодробен хилус
Медиастинален лимфен възел
Парастернален лимфен възел
Торакален лимфен възел
Трахеален лимфен възел
Трахеобронхиален лимфен възел
Хилусен лимфен възел, БДУ

C77.2 Лимфни възли в коремна кухина

Абдоминален лимфен възел
 Аортен лимфен възел
 Горен мезентеричен лимфен възел
 Долен мезентериален лимфен възел
 Илеоколичен лимфен възел
 Интестинален лимфен възел
 Количен лимфен възел
 Лимфен възел в хилус на слезка
 Лимфен възел на слезка, БДУ
 Лимфен възел на общ жлъчен канал
 Лимфен възел на порта хепатис
 Лумбарен лимфен възел
 Мезентеричен лимфен възел, БДУ
 Панкреатичен лимфен възел, БДУ
 Парааортален лимфен възел
 Периаортален лимфен възел
 Перипанкреатичен лимфен възел
 Пилоричен лимфен възел
 Портален лимфен възел
 Ретроперитонеален лимфен възел
 Средноколичен лимфен възел
 Стомашен лимфен възел
 Целиачен лимфен възел
 Чернодробен лимфен възел

C77.3 Лимфни възли на подмишница или ръка

Аксиларен лимфен възел
 Брахиален лимфен възел
 Епитрохлеарен лимфен възел
 Инфраклавикуларен лимфен възел
 Кубитален лимфен възел
 Лимфен възел на горен крайник
 Пекторален лимфен възел
 Субклавикуларен лимфен възел
 Субскапуларен лимфен възел

C77.4 Лимфни възли на ингвинална област или крак

Ингвинален лимфен възел
 Лимфен възел на долен крайник
 Лимфен възел на Cloquet
 Лимфен възел на Rosenmuller
 Поплитеален лимфен възел
 Слабинен лимфен възел
 Субингвинален лимфен възел
 Тибиален лимфен възел
 Феморален лимфен възел

C77.5 Лимфни възли на таз

Долен епигастричен лимфен възел
 Илиачен лимфен възел
 Интрапелвичен лимфен възел
 Обтураторен лимфен възел
 Параметриален лимфен възел
 Парацервикален лимфен възел
 Пресимфизиален лимфен възел
 Сакрален лимфен възел
 Хипогастричен лимфен възел

C77.8 Лимфни възли от множество области

C77.9 Лимфен възел, БДУ

**C80 НЕИЗВЕСТНА ПЪРВИЧНА
ЛОКАЛИЗАЦИЯ**

C80.9 Неизвестна първична локализация

Неизвестно първично огнище (НПО)

Значение на кодовете за 5-та и 6-та цифра от морфологичния код

Значение на кода за поведение на неоплазмата (5-та цифра от морфологичния код)

/0	Бенигна
/1	Неясно бенигна или малигна Гранична малигненост Нисък малигнен потенциал Неясен малигнен потенциал
/2	Карцином in situ Интраепителен Неинфилтриращ Неинвазивен
/3	Малигна, първична локализация
/6*	Малигна, метастатична Малигна, вторична
/9*	Малигна, неясно първична или метастатична

*Не се използва от раковите регистри

Значение на кода за хистологичен грейд и диференциация (6-та цифра от морфологичния код)

1	Грейд I	Високо диференциран Диференциран, БДУ Добре диференциран
2	Грейд II	Умерено диференциран Умерено добре диференциран Интермедиерна диференциация
3	Грейд III	Ниско диференциран Слабо диференциран
4	Грейд IV	Недиференциран Анапластичен
9	Грейд или диференциация не са определени, посочени или приложими	

Значение на кода за имунофенотип на лимфоми и левкемии (6-та цифра от морфологичния код)

5	T-клетъчен
6	B-клетъчен Pre-B B-прекурсорен
7	Null-клетъчен Нито T-, нито B-
8	NK-клетъчен Natural killer клетки
9	Клетъчният вид не е определен, посочен или приложим

Морфология

800 Неоплазми, БДУ

- 8000/0 Неоплазма, бенигна**
Некласифициран тумор, бенигна
Новообразуване, доброкачествено
Тумор, бенигна
- 8000/1 Неоплазма, неясно бенигна или малигна**
Некласифициран тумор, гранична малигност
Некласифициран тумор, неясно бенигна или малигна
Неоплазма, БДУ
Новообразуване, БДУ
Тумор, БДУ
- 8000/3 Неоплазма, малигна**
Бластом, БДУ
Малигнитет
Некласифициран тумор, малигна
Новообразуване, злокачествено
Рак
Тумор, малигна, БДУ
- 8000/6 Неоплазма, метастатична**
Неоплазма, вторична
Новообразуване, вторично
Новообразуване, метастатично
Тумор, метастатичен
Тумор, вторичен
Туморен ембол
- 8000/9 Неоплазма, малигна, неясно първична или метастатична**
Некласифициран тумор, малигна, неясно първичен или метастатичен
Новообразуване, злокачествено, неясно първично или метастатично
- 8001/0 Туморни клетки, бенигни**
Туморни клетки, доброкачествени
- 8001/1 Туморни клетки, неясно бенигни или малигни**
Туморни клетки, БДУ
Туморни клетки, неясно доброкачествени или злокачествени

- 8001/3 Туморни клетки, малигни**
Туморни клетки, злокачествени
- 8002/3 Малигна тумор, дребноклетъчен тип**
Злокачествен тумор, дребноклетъчен тип
- 8003/3 Малигна тумор, гигантоклетъчен тип**
Злокачествен тумор, гигантоклетъчен тип
- 8004/3 Малигна тумор, вретеновидноклетъчен тип**
Злокачествен тумор, вретеновидноклетъчен тип
Малигна тумор, фузиформен тип
- 8005/0 Светлоклетъчен тумор, БДУ**
- 8005/3 Малигна тумор, светлоклетъчен тип**
Злокачествен тумор, светлоклетъчен тип

801-804 Епителни неоплазми, БДУ

- 8010/0 Епителен тумор, бенигна**
- 8010/2 Карцином in situ, БДУ**
Интраепителен карцином, БДУ
- 8010/3 Карцином, БДУ**
Епителен тумор, малигна
- 8010/6 Карцином, метастатичен, БДУ**
Вторичен карцином
- 8010/9 Карциноматоза**
- 8011/0 Епителиом, бенигна**
- 8011/3 Епителиом, малигна**
Епителиом, БДУ
- 8012/3 Едроклетъчен карцином, БДУ**
- 8013/3 Едроклетъчен невроендокринен карцином**
- 8014/3 Едроклетъчен карцином с рабдоиден фенотип**

- 8015/3 Стъкловидноклетъчен /glassy cell/ карцином**
- 8020/3 Карцином, недиференциран, БДУ**
- 8021/3 Карцином, анапластичен, БДУ**
- 8022/3 Плеоморфен карцином**
- 8030/3 Гиганто- и вретеновидноклетъчен карцином**
- 8031/3 Гигантоклетъчен карцином**
- 8032/3 Вретеновидноклетъчен карцином, БДУ**
- 8033/3 Псевдосаркоматозен карцином**
Саркоматоиден карцином
- 8034/3 Полигоналноклетъчен карцином**
- 8035/3 Карцином с остеокласто-подобни гигантски клетки**
Карцином с гигантски клетки, подобни на остеокласти
- 8040/0 Туморлет /tumorlet/, бенигнен**
- 8040/1 Туморлет /tumorlet/, БДУ**
- 8041/3 Дребноклетъчен карцином, БДУ**
Кръглоклетъчен карцином
Резервноклетъчен карцином
Дребноклетъчен невроендокринен карцином
- 8042/3 Овесеноклетъчен карцином (С34._)**
- 8043/3 Дребноклетъчен карцином, вретеновидноклетъчен**
Дребноклетъчен карцином, фузиформен
- 8044/3 Дребноклетъчен карцином, интермедиерноклетъчен**
- 8045/3 Комбиниран дребноклетъчен карцином**
Смесен дребноклетъчен карцином
Комбиниран дребноклетъчен и аденокарцином
Комбиниран дребно- и едроклетъчен карцином
Комбиниран дребно- и плоскоклетъчен карцином
- 8046/3 Недревноклетъчен карцином (С34._)**

805-808 Плоскоклетъчни неоплазми

- 8050/0 Папилом, БДУ (с изкл. на папилом на пикочен мехур 8120/1)**
- 8050/2 Папиларен карцином in situ**
- 8050/3 Папиларен карцином, БДУ**
- 8051/0 Верукозен папилом**
- 8051/3 Верукозен карцином, БДУ**
Брадавичест /warty/ карцином
Верукозен епидермоиден карцином
Верукозен плоскоклетъчен карцином
Кондиломатозен карцином
- 8052/0 Плоскоклетъчен папилом, БДУ**
Кератотичен папилом
Сквамозен папилом
- 8052/2 Папиларен плоскоклетъчен карцином, неинвазивен**
Папиларен плоскоклетъчен карцином in situ
- 8052/3 Папиларен плоскоклетъчен карцином**
Папиларен епидермоиден карцином
- 8053/0 Плоскоклетъчен папилом, инвертен**
- 8060/0 Плоскоклетъчна папиломатоза**
Папиломатоза, БДУ
- 8070/2 Плоскоклетъчен карцином in situ, БДУ**
Епидермоиден карцином in situ, БДУ
Интраепидермален карцином, БДУ
Интраепителен плоскоклетъчен карцином
- 8070/3 Плоскоклетъчен карцином, БДУ**
Епидермоиден карцином, БДУ
Плоскоклетъчен епителиом
Плоскоклетъчен карцином
Сквамозен карцином, БДУ
Спиноцелуларен карцином, БДУ
- 8070/6 Плоскоклетъчен карцином, метастатичен, БДУ**
Сквамозен карцином, метастатичен, БДУ
Спиноцелуларен карцином, метастатичен, БДУ

8071/3 Плоскоклетъчен карцином, кератинизиращ, БДУ

Епидермоиден карцином, кератинизиращ /вроговяващ/
 Плоскоклетъчен карцином, едроклетъчен, кератинизиращ /вроговяващ/
 Сквამозен карцином, кератинизиращ /вроговяващ/, БДУ
 Спиноцелуларен карцином, кератинизиращ /вроговяващ/, БДУ

8072/3 Плоскоклетъчен карцином, едроклетъчен, некератинизиращ, БДУ

Епидермоиден карцином, едроклетъчен, некератинизиращ /невроговяващ/
 Плоскоклетъчен карцином, некератинизиращ /невроговяващ/, БДУ
 Сквَامозен карцином, едроклетъчен, некератинизиращ /невроговяващ/, БДУ
 Спиноцелуларен карцином, едроклетъчен, некератинизиращ /невроговяващ/, БДУ

8073/3 Плоскоклетъчен карцином, дребноклетъчен, некератинизиращ

Епидермоиден карцином, дребноклетъчен, некератинизиращ /невроговяващ/
 Сквَامозен карцином, дребноклетъчен, некератинизиращ /невроговяващ/
 Спиноцелуларен карцином, дребноклетъчен, некератинизиращ /невроговяващ/

8074/3 Плоскоклетъчен карцином, вретеновидноклетъчен

Епидермоиден карцином, вретеновидноклетъчен
 Плоскоклетъчен карцином, саркоматоиден
 Сквَامозен карцином, вретеновидноклетъчен
 Спиноцелуларен карцином, вретеновидноклетъчен

8075/3 Плоскоклетъчен карцином, аденоиден

Плоскоклетъчен карцином, акантолитичен
 Плоскоклетъчен карцином, псевдогландуларен
 Сквَامозен карцином, аденоиден
 Спиноцелуларен карцином, аденоиден

8076/2 Плоскоклетъчен карцином in situ със стромална инвазия под въпрос

Епидермоиден карцином in situ със стромална инвазия под въпрос

8076/3 Плоскоклетъчен карцином, микроинвазивен

8077/0 Сквَامозна интраепителна неоплазия, нискостепенна

Сквَامозна интраепителна неоплазия, степен I
 Сквَامозна интраепителна неоплазия, степен II
 Анална интраепителна неоплазия, нискостепенна (C21.1)
 Езофагеална сквَامозна интраепителна неоплазия (дисплазия), нискостепенна (C15._)
 Цервикална интраепителна неоплазия, нискостепенна (C53._)

8077/2 Сквَامозна интраепителна неоплазия, високостепенна (виж Инструкции за кодиране)

Сквَامозна интраепителна неоплазия, степен III
 Анална интраепителна неоплазия /АИН/, степен III (C21.1)
 Anal intraepithelial neoplasia /AIN/ III (C21.1)
 Вагинална интраепителна неоплазия /ВАИН/, степен III (C52._)
 Vaginal intraepithelial neoplasia /VAIN/ III (C52._)
 Вулварна интраепителна неоплазия /ВИН/, степен III (C51._)
 Vulvar intraepithelial neoplasia /VIN/ III (C51._)
 Цервикална интраепителна неоплазия /ЦИН/, степен III (C53._)
 Cervical intraepithelial neoplasia /CIN/ III, БДУ (C53._)
 ЦИН /CIN/ III с тежка дисплазия (C53._)
 Езофагеална сквَامозна интраепителна неоплазия (дисплазия), високостепенна (C15._)

8078/3 Плоскоклетъчен карцином с формиране на кожен рог

8080/2 Еритроплазия на Queyrat (C60._)

8081/2 Болест на Bowen (C44._)

Интраепидермален плоскоклетъчен карцином, тип Bowen (C44._)

8082/3 Лимфоепителен карцином

Карцином, подобен на лимфоепителиом
 Лимфоепителиом
 Тумор на Schmincke (C11._)

8083/3 Базалоиден плоскоклетъчен карцином

8084/3 Плоскоклетъчен карцином, светлоклетъчен тип

809-811 Базоцелуларни неоплазми

- 8090/1 Базоцелуларен тумор (C44._)**
- 8090/3 Базоцелуларен карцином, БДУ (C44._)**
Базоцелуларен епителиом (C44._)
Ulcus rodens (C44._)
Пигментиран базоцелуларен карцином (C44._)
- 8091/3 Мултифокален повърхностен базоцелуларен карцином (C44._)**
Мултицентричен базоцелуларен карцином (C44._)
- 8092/3 Инвазивен базоцелуларен карцином, БДУ (C44._)**
Базоцелуларен карцином, склеродермоподобен (C44._)
Инвазивен базоцелуларен карцином, несклерозиращ (C44._)
Инвазивен базоцелуларен карцином, склерозиращ (C44._)
Базоцелуларен карцином, дезмопластичен тип (C44._)
Базоцелуларен карцином, тип морфеа (C44._)
- 8093/3 Базоцелуларен карцином, фиброепителен (C44._)**
Тумор на Pinkus
Фиброепителен базоцелуларен карцином, тип Pinkus
Фиброепителиом, БДУ
Фиброепителиом, тип Pinkus
- 8094/3 Базосквамозен карцином (C44._)**
Смесен базоплоскоклетъчен карцином (C44._)
- 8095/3 Метатипичен карцином (C44._)**
- 8096/0 Интраепидермален епителиом на Jadassohn (C44._)**
- 8097/3 Базоцелуларен карцином, нодуларен (C44._)**
Базоцелуларен карцином, микронодуларен (C44._)
- 8098/3 Аденоиден базоцелуларен карцином (C53._)**
- 8100/0 Трихоепителиом (C44._)**
Аденоиднокистичен епителиом (C44._)
Тумор на Brooke (C44._)
- 8101/0 Трихофоликулом (C44._)**

- 8102/0 Трихилемом (C44._)**
- 8102/3 Трихилемокарцином (C44._)**
Трихилемален карцином (C44._)
- 8103/0 Пиларен тумор (C44._)**
Пролифериращ трихилемален тумор
Пролиферираща трихилемална киста
- 8110/0 Пиломатриксом, БДУ (C44._)**
Калцифициращ епителиом на Malherbe (C44._)
Пиломатриком, БДУ (C44._)
- 8110/3 Пиломатриксен карцином (C44._)**
Матрикален карцином (C44._)
Пиломатриком, малигнен (C44._)
Пиломатриксом, малигнен (C44._)

812-813 Преходноклетъчни папиломи и карциноми

- 8120/0 Преходноклетъчен папилом, бенигнен**
Преходен папилом
- 8120/1 Уротелен папилом, БДУ**
Папилом на пикочния мехур (C67._)
Преходноклетъчен папилом, БДУ
- 8120/2 Преходноклетъчен карцином in situ**
Уротелен карцином in situ
- 8120/3 Преходноклетъчен карцином, БДУ**
Уротелен карцином, БДУ
Преходен карцином
- 8121/0 Папилом на Schneider, БДУ (C30.0, C31._)**
Синоназален папилом, БДУ (C30.0, C31._)
Преходен папилом, инвертен, бенигнен
Преходноклетъчен папилом, инвертен, бенигнен
Синоназален папилом, екзофитен (C30.0, C31._)
Синоназален папилом, фунгиформен (C30.0, C31._)
- 8121/1 Преходноклетъчен папилом, инвертен, БДУ**
Преходен папилом, инвертен, БДУ
Онкоцитен папилом на Schneider (C30.0, C31._)
Папилом на Schneider, инвертен (C30.0, C31._)
Цилиндричноклетъчен папилом (C30.0, C31._)

- 8121/3 Карцином на Schneider (C30.0, C31._)**
Цилиндричноклетъчен карцином
(C30.0, C31._)
- 8122/3 Преходноклетъчен карцином, вретеновидноклетъчен**
Преходноклетъчен карцином,
саркоматоиден
- 8123/3 Базалоиден карцином**
- 8124/3 Клоакогенен карцином (C21.2)**
- 8130/1 Папиларна преходноклетъчна неоплазма с нисък малигнен потенциал (C67._)**
Папиларна уротелна неоплазма с нисък малигнен потенциал (C67._)
- 8130/2 Папиларен преходноклетъчен карцином, неинвазивен (C67._)**
Папиларен уротелен карцином,
неинвазивен (C67._)
- 8130/3 Папиларен преходноклетъчен карцином (C67._)**
Папиларен уротелен карцином (C67._)
- 8131/3 Преходноклетъчен карцином, микропапиларен (C67._)**

814-838 Аденоми и аденокарциноми

- 8140/0 Аденом, БДУ**
- 8140/1 Атипичен аденом**
Бронхиален аденом, БДУ (C34._)
- 8140/2 Аденокарцином in situ, БДУ**
- 8140/3 Аденокарцином, БДУ**
Жлезист карцином [ост.]
- 8140/6 Аденокарцином, метастатичен, БДУ**
- 8141/3 Скирозен аденокарцином**
Карцином с продуктивна фиброза
Скирозен карцином
- 8142/3 Linitis plastica (C16._)**
- 8143/3 Повърхностно разпространяващ се аденокарцином**
- 8144/3 Аденокарцином, интестинален тип (C16._)**
Карцином, интестинален /чревен/ тип
(C16._)

- 8145/3 Карцином, дифузен тип (C16._)**
Аденокарцином, дифузен тип (C16._)
- 8146/0 Мономорфен аденом**
- 8147/0 Базоцелуларен аденом**
Базалноклетъчен аденом
- 8147/3 Базоцелуларен аденокарцином**
Базалноклетъчен аденокарцином
- 8148/0 Гландуларна интраепителна неоплазия, нискостепенна**
Гландуларна интраепителна неоплазия,
степен I
Гландуларна интраепителна неоплазия,
степен II
Билиарна интраепителна неоплазия,
нискостепенна
Езофагеална glandуларна дисплазия
(интраепителна неоплазия),
нискостепенна (C16._)
- 8148/2 Гландуларна интраепителна неоплазия, високостепенна**
Гландуларна интраепителна неоплазия,
степен III
Плоска интраепителна неоплазия,
високостепенна
Билиарна интраепителна неоплазия
/БилИН/, високостепенна
Билиарна интраепителна неоплазия,
степен 3 (БилИН-3)
Езофагеална glandуларна дисплазия
(интраепителна неоплазия),
високостепенна (C16._)
Езофагеална интраепителна неоплазия,
високостепенна (C16._)
Плоска интраепителна glandуларна
неоплазия, високостепенна
Плоска интраепителна неоплазия
(дисплазия), високостепенна (C24.1)
Простатна интраепителна неоплазия
/ПИН/, степен III (C61.9)
- 8149/0 Каналикуларен аденом**
- 8150/0 Панкреатичен ендокринен тумор, бенигнен (C25._)**
Аденом от клетки от островите на
Langerhans /островноклетъчен аденом/
(C25._)
Незидиобластом (C25._)
Тумор от клетки от островите на
Langerhans /островноклетъчен тумор/,
бенигнен (C25._)
Аденоматоза от клетки от островите
на Langerhans /островноклетъчна
аденоматоза/ (C25._)
Панкреатичен микроаденом (C25._)

- 8150/1 Панкреатичен ендокринен тумор, БДУ (C25._)**
Тумор от клетки от островите на Langerhans /островноклетъчен тумор/, БДУ (C25._)
- 8150/3 Панкреатичен ендокринен тумор, малигнен (C25._)**
Аденокарцином от клетки от островите на Langerhans /островноклетъчен аденокарцином/ (C25._)
Карцином от клетки от островите на Langerhans /островноклетъчен карцином/ (C25._)
Панкреатичен ендокринен тумор, нефункциониращ (C25._)
- 8151/0 Инсулином, БДУ (C25._)**
Аденом от бета-клетки (C25._)
- 8151/3 Инсулином, малигнен (C25._)**
Тумор от бета-клетки, малигнен (C25._)
- 8152/1 Глюкагоном, БДУ (C25._)**
Тумор от алфа-клетки, БДУ (C25._)
Ентероглюкагоном, БДУ
Тумор от L-клетки
Тумор, продуциращ панкреатичен пептид и подобен на панкреатичен пептид с терминален тирозинамид
Тумор, продуциращ подобен на глюкагон пептид (C25._)
PP/PYY-продуциращ тумор
- 8152/3 Глюкагоном, малигнен (C25._)**
Тумор от алфа-клетки, малигнен (C25._)
Ентероглюкагоном, малигнен
- 8153/1 Гастроном, БДУ**
Тумор от гастрин-продуциращи клетки G-клетъчен тумор, БДУ
- 8153/3 Гастроном, малигнен**
Тумор от гастрин-продуциращи клетки, малигнен
G-клетъчен тумор, малигнен
- 8154/3 Смесен панкреатичен ендокринно-екзокринен тумор, малигнен (C25._)**
Смесен островноклетъчен и екзокринен аденокарцином (C25._)
Смесен ацинарно-ендокринен карцином (C25._)
Смесен ацинарно-ендокринно-дуктален карцином
Смесен дуктално-ендокринен карцином (C25._)
Смесен ендокринно-екзокринен аденокарцином (C25._)
- 8155/1 Випом, БДУ**
- 8155/3 Випом, малигнен**
- 8156/1 Соматостатином, БДУ**
Тумор от соматостатин-продуциращи клетки, БДУ
- 8156/3 Соматостатином, малигнен**
Тумор от соматостатин-продуциращи клетки, малигнен
- 8158/1 Ендокринен тумор, функциониращ, БДУ**
АКТХ (адренокортикотропен хормон)-продуциращ тумор
- 8160/0 Аденом с произход от жлъчни канали (C22.1, C24.0)**
Холангиом (C22.1, C24.0)
- 8160/3 Холангиокарцином (C22.1, C24.0)**
Аденокарцином с произход от жлъчни канали (C22.1, C24.0)
Карцином с произход от жлъчни канали (C22.1, C24.0)
- 8161/0 Кистаденом с произход от жлъчни канали (C22.1, C24.0)**
- 8161/3 Кистаденокарцином с произход от жлъчни канали (C22.1, C24.0)**
- 8162/3 Тумор на Klatskin (C22.1, C24.0)**
- 8163/0 Панкреато-билиарна неоплазма, неинвазивна**
Неинвазивна панкреато-билиарна папиларна неоплазма с нискостепенна дисплазия
Неинвазивна панкреато-билиарна папиларна неоплазма с нискостепенна интраепителна неоплазия
- 8163/2 Папиларна неоплазма, панкреато-билиарен тип, с високостепенна интраепителна неоплазия (C24.1)**
Неинвазивна панкреато-билиарна папиларна неоплазма с високостепенна дисплазия (C24.1)
Неинвазивна панкреато-билиарна папиларна неоплазма с високостепенна интраепителна неоплазия (C24.1)
- 8163/3 Панкреато-билиарен тип карцином (C24.1)**
Аденокарцином, панкреато-билиарен тип (C24.1)
- 8170/0 Чернодробноклетъчен аденом (C22.0)**
Хепатоцелуларен аденом (C22.0)
Хепатом, бенигнен (C22.0)

- 8170/3 Хепатоцелуларен карцином, БДУ (C22.0)**
 Хепатокарцином (C22.0)
 Хепатом, БДУ (C22.0)
 Хепатом, малигнен (C22.0)
 Чернодробноклетъчен карцином (C22.0)
- 8171/3 Хепатоцелуларен карцином, фиброламеларен (C22.0)**
- 8172/3 Хепатоцелуларен карцином, скирозен (C22.0)**
 Склерозиращ хепатален карцином (C22.0)
- 8173/3 Хепатоцелуларен карцином, вретеновидноклетъчен вариант (C22.0)**
 Хепатоцелуларен карцином, саркоматоиден (C22.0)
- 8174/3 Хепатоцелуларен карцином, светлоклетъчен тип (C22.0)**
- 8175/3 Хепатоцелуларен карцином, плеоморфен тип (C22.0)**
- 8180/3 Комбиниран хепато- и холангиоцелуларен карцином (C22.0)**
 Смесен хепатоцелуларен и карцином с произход от жлъчни канали (C22.0)
 Хепатохолангиокарцином (C22.0)
- 8190/0 Трабекуларен аденом**
- 8190/3 Трабекуларен аденокарцином**
 Трабекуларен карцином
- 8191/0 Ембрионален аденом**
- 8200/0 Екринен дермален цилиндром (C44._)**
 Тюрбанен тумор (C44.4)
 Цилиндром на кожа (C44._)
- 8200/3 Аденоиднокристичен карцином**
 Аденокарцином, цилиндроиден
 Аденокристичен карцином
 Цилиндром, БДУ (с изкл. цилиндром на кожа 8200/0)
 Бронхиален аденом, цилиндроиден (C34._)
 [ост.]
- 8201/2 Крибриформен карцином in situ (C50._)**
 Дуктален карцином in situ, крибриформен тип (C50._)
- 8201/3 Крибриформен карцином, БДУ**
 Дуктален карцином, крибриформен тип (C50._)
 Крибриформен комедо-тип карцином (C18._, C19.9, C20.9)
 Аденокарцином, крибриформен комедо-тип (C18._, C19.9, C20.9)
- 8202/0 Микрокистичен аденом (C25._)**
- 8204/0 Лактиращ аденом (C50._)**
- 8210/0 Аденоматозен полип, БДУ**
 Полипоиден аденом
- 8210/2 Аденокарцином in situ в аденоматозен полип**
 Аденокарцином in situ в полип, БДУ
 Аденокарцином in situ в полипоиден аденом
 Аденокарцином in situ в тубуларен аденом
 Карцином in situ в аденоматозен полип
 Карцином in situ в полип, БДУ
- 8210/3 Аденокарцином в аденоматозен полип**
 Аденокарцином в полип, БДУ
 Аденокарцином в полипоиден аденом
 Аденокарцином в тубуларен аденом
 Карцином в аденоматозен полип
 Карцином в полип, БДУ
- 8211/0 Тубуларен аденом, БДУ**
- 8211/3 Тубуларен аденокарцином**
 Тубуларен карцином
- 8212/0 Плосък аденом**
- 8213/0 Сератен аденом (C18._)**
 Традиционен сератен аденом
 Сесилен /на широка основа/ сератен аденом
 Сесилен /на широка основа/ сератен полип
 Смесен аденоматозен и хиперпластичен полип (C18._)
 Традиционен сесилен сератен аденом
- 8213/3 Сератен аденокарцином**
- 8214/3 Париеталноклетъчен карцином (C16._)**
 Париеталноклетъчен аденокарцином (C16._)
- 8215/3 Аденокарцином от анални жлези (C21.1)**
 Аденокарцином от анални дуктуси (C21.1)

- 8220/0 Аденоматозна полипоза на дебело черво (C18._)**
Аденоматоза, БДУ
Фамилна полипоза на дебело черво (C18._)
- 8220/3 Аденокарцином в аденоматозна полипоза на дебело черво (C18._)**
- 8221/0 Мултиплени аденоматозни полипи**
- 8221/3 Аденокарцином в мултиплени аденоматозни полипи**
- 8230/2 Дуктален карцином in situ, солиден тип (C50._)**
Интрадуктален карцином, солиден тип
- 8230/3 Солиден карцином, БДУ**
Солиден карцином с продукция на муцин /със слузообразуване/
Солиден аденокарцином с продукция на муцин
- 8231/3 Carcinoma simplex**
- 8240/1 Карциноиден тумор с неясен малигнен потенциал**
Карциноиден тумор, аргентафинен, БДУ
Аргентафином, БДУ [ост.]
- 8240/3 Карциноиден тумор, БДУ**
Карциноид, БДУ
Бронхиален аденом, карциноид (C34._)
Невроендокринен карцином, високо диференциран
Невроендокринен карцином, ниска степен на малигненост
Невроендокринен тумор, грейд 1
Типичен карциноид
- 8241/3 Карциноид от ентерохромафинни клетки**
Аргентафином, малигнен [ост.]
Карциноиден тумор, аргентафинен, малигнен
Серотонин-продуциращ карциноид
Enterochromaffin /EC/ cell carcinoid
ЕС-клетъчен карциноид
- 8242/1 Карциноид от клетки, подобни на ентерохромафинните, БДУ**
Enterochromaffin-like /ECL/ cell carcinoid, БДУ
ECL-клетъчен карциноид, БДУ
- 8242/3 Тумор от клетки, подобни на ентерохромафинните, малигнен**
Enterochromaffin-like /ECL/ cell tumor, малигнен
ECL-клетъчен карциноид, малигнен
- 8243/3 Гоблетовоклетъчен /чашковидноклетъчен/ карциноид**
Мукокарциноиден тумор
Муцинозен карциноид
Карциноид, бокаловидноклетъчен
- 8244/3 Смесен аденоневроендокринен карцином**
Комбиниран карциноид и аденокарцином
Комбиниран/смесен карциноид и аденокарцином
Композитен карциноид
Смесен карциноид-аденокарцином
Mixed adenoneuroendocrine carcinoma /MANEC/
- 8245/1 Тубуларен карциноид**
- 8245/3 Аденокарциноиден тумор**
- 8246/3 Невроендокринен карцином, БДУ**
- 8247/3 Merkel-клетъчен карцином (C44._)**
Първичен кожен невроендокринен карцином (C44._)
Merkel-клетъчен тумор (C44._)
- 8248/1 Апудом**
- 8249/3 Атипичен карциноиден тумор**
Невроендокринен карцином, умерено диференциран
Невроендокринен тумор, грейд 2
- 8250/1 Пулмонарна аденоматоза (C34._)**
- 8250/3 Бронхиоло-алвеоларен аденокарцином, БДУ (C34._)**
Алвеоларноклетъчен карцином (C34._)
Бронхиоларен аденокарцином (C34._)
Бронхиоларен карцином (C34._)
Бронхиоло-алвеоларен карцином, БДУ (C34._)
- 8251/0 Алвеоларен аденом (C34._)**
- 8251/3 Алвеоларен аденокарцином (C34._)**
Алвеоларен карцином
- 8252/3 Бронхиоло-алвеоларен карцином, немучинозен (C34._)**
Бронхиоло-алвеоларен карцином, от тип II пневмоцити (C34._)
Бронхиоло-алвеоларен карцином, Clara-клетъчен (C34._)
- 8253/3 Бронхиоло-алвеоларен карцином, муцинозен (C34._)**
Бронхиоло-алвеоларен карцином, гоблетовоклетъчен тип (C34._)

- 8254/3 Бронхиоло-алвеоларен карцином, смесен муцинозен и немучинозен (С34.)**
 Бронхиоло-алвеоларен карцином, неопределен тип (С34.)
 Бронхиоло-алвеоларен карцином, от тип II пневмоцити и гоблетовоклетъчен тип (С34.)
 Бронхиоло-алвеоларен карцином, Clara-клетъчен и гоблетовоклетъчен тип (С34.)
- 8255/3 Аденокарцином от смесени подвидове**
 Аденокарцином, комбиниран с други видове карцином
- 8260/0 Папиларен аденом, БДУ**
 Гландуларен папилом
- 8260/3 Папиларен аденокарцином, БДУ**
 Папиларен бъбречноклетъчен карцином (С64.9)
 Папиларен карцином на щитовидна жлеза (С73.9)
- 8261/0 Вилозен аденом, БДУ**
 Вилозен папилом
- 8261/2 Аденокарцином in situ във вилозен аденом**
- 8261/3 Аденокарцином във вилозен аденом**
- 8262/3 Вилозен аденокарцином**
- 8263/0 Тубуловилозен аденом, БДУ**
 Вилогландуларен аденом
 Папилотубуларен аденом
 Тубулопапиларен аденом
- 8263/2 Аденокарцином in situ в тубуловилозен аденом**
- 8263/3 Аденокарцином в тубуловилозен аденом**
 Папилотубуларен аденокарцином
 Тубулопапиларен аденокарцином
- 8264/0 Папиломатоза, glandуларна**
 Билиарна папиломатоза (С22.1, С24.0)
- 8265/3 Микропапиларен карцином, БДУ (С18., С19.9, С20.9)**
- 8270/0 Хромофобен аденом (С75.1)**
- 8270/3 Хромофобен карцином (С75.1)**
 Хромофобен аденокарцином (С75.1)
- 8271/0 Пролактином (С75.1)**
- 8272/0 Питуитарен аденом, БДУ (С75.1)**
 Хипофизарен аденом, БДУ (С75.1)
- 8272/3 Питуитарен карцином, БДУ (С75.1)**
 Хипофизарен карцином, БДУ (С75.1)
- 8280/0 Ацидофилен аденом (С75.1)**
 Еозинофилен аденом (С75.1)
- 8280/3 Ацидофилен карцином (С75.1)**
 Ацидофилен аденокарцином (С75.1)
 Еозинофилен аденокарцином (С75.1)
 Еозинофилен карцином (С75.1)
- 8281/0 Смесен ацидофилно-базофилен аденом (С75.1)**
- 8281/3 Смесен ацидофилно-базофилен карцином (С75.1)**
- 8290/0 Оксифилен аденом**
 Онкоцитен аденом
 Онкоцитом
 Вретовидноклетъчен онкоцитом (С75.1)
 Фоликуларен аденом, оксифилноклетъчен (С73.9)
 Hurthle-клетъчен аденом (С73.9)
 Hurthle-клетъчен тумор (С73.9)
- 8290/3 Оксифилен аденокарцином**
 Онкоцитен аденокарцином
 Онкоцитен карцином
 Фоликуларен карцином, оксифилноклетъчен (С73.9)
 Hurthle-клетъчен аденокарцином (С73.9)
 Hurthle-клетъчен карцином (С73.9)
- 8300/0 Базофилен аденом (С75.1)**
 Мукоиден /мукоидоклетъчен/ аденом (С75.1)
- 8300/3 Базофилен карцином (С75.1)**
 Базофилен аденокарцином (С75.1)
 Мукоиден /мукоидоклетъчен/ аденокарцином (С75.1)
- 8310/0 Светлоклетъчен аденом**
- 8310/3 Светлоклетъчен аденокарцином, БДУ**
 Светлоклетъчен карцином
 Светлоклетъчен аденокарцином, мезонефроиден
- 8311/1 Хипернефроиден тумор [ост.]**

- 8312/3 Бъбречноклетъчен карцином, БДУ (C64.9)**
 Бъбречноклетъчен аденокарцином (C64.9)
 Тумор на Grawitz (C64.9) [ост.]
 Хипернефром (C64.9) [ост.]
- 8313/0 Светлоклетъчен аденофибром (C56.9)**
 Светлоклетъчен кистаденофибром (C56.9)
- 8313/1 Светлоклетъчен аденофибром с гранична малигненост (C56.9)**
 Светлоклетъчен кистаденофибром с гранична малигненост (C56.9)
- 8313/3 Светлоклетъчен аденокарцинофибром (C56.9)**
 Светлоклетъчен кистаденокарцинофибром (C56.9)
- 8314/3 Богат на липиди карцином (C50._)**
- 8315/3 Богат на гликоген карцином**
- 8316/3 Бъбречноклетъчен карцином, асоцииран с кисти (C64.9)**
- 8317/3 Бъбречноклетъчен карцином, хромофобен тип (C64.9)**
 Хромофобноклетъчен бъбречен карцином (C64.9)
- 8318/3 Бъбречноклетъчен карцином, саркоматоиден (C64.9)**
 Бъбречноклетъчен карцином, вретеновидноклетъчен (C64.9)
- 8319/3 Карцином с произход от събирателни канали на бъбрек (C64.9)**
 Бъбречен карцином, тип от събирателни канали (C64.9)
 Карцином от каналите на Bellini (C64.9)
- 8320/3 Грануларноклетъчен карцином**
 Зърнистоклетъчен карцином
 Грануларноклетъчен аденокарцином
- 8321/0 Аденом от главни клетки (C75.0)**
- 8322/0 Воднисто-светлоклетъчен /water-clear cell/ аденом (C75.0)**
 Аденом от воднисто-светли /water-clear cell/ клетки
- 8322/3 Воднисто-светлоклетъчен /water-clear cell/ аденокарцином (C75.0)**
 Воднисто-светлоклетъчен /water-clear cell/ карцином (C75.0)
- 8323/0 Смесеноклетъчен аденом**
- 8323/3 Смесеноклетъчен аденокарцином**
- 8324/0 Липоаденом**
 Аденолипом
- 8325/0 Метанефричен аденом (C64.9)**
- 8330/0 Фоликуларен аденом (C73.9)**
- 8330/1 Атипичен фоликуларен аденом (C73.9)**
- 8330/3 Фоликуларен аденокарцином, БДУ (C73.9)**
 Фоликуларен карцином, БДУ (C73.9)
- 8331/3 Фоликуларен аденокарцином, високо диференциран (C73.9)**
 Фоликуларен карцином, високо диференциран (C73.9)
- 8332/3 Фоликуларен аденокарцином, трабекуларен (C73.9)**
 Фоликуларен карцином, трабекуларен (C73.9)
 Фоликуларен аденокарцином, умерено диференциран (C73.9)
 Фоликуларен карцином, умерено диференциран (C73.9)
- 8333/0 Микрофоликуларен аденом, БДУ (C73.9)**
 Фетален аденом (C73.9)
- 8333/3 Фетален аденокарцином**
- 8334/0 Макрофоликуларен аденом (C73.9)**
 Колоиден аденом (C73.9)
- 8335/3 Фоликуларен карцином, минимално инвазивен (C73.9)**
 Фоликуларен карцином, инкапсулиран (C73.9)
- 8336/0 Хиалинизиращ трабекуларен аденом (C73.9)**
- 8337/3 Инсуларен /insular/ карцином (C73.9)**
- 8340/3 Папиларен карцином, фоликуларен вариант (C73.9)**
 Папиларен аденокарцином, фоликуларен вариант (C73.9)
 Папиларен и фоликуларен аденокарцином (C73.9)
 Папиларен и фоликуларен карцином (C73.9)
- 8341/3 Папиларен микрокарцином (C73.9)**

- 8342/3 Папиларен карцином, оксифилноклетъчен (C73.9)**
- 8343/3 Папиларен карцином, инкапсулиран (C73.9)**
- 8344/3 Папиларен карцином, цилиндричноклетъчен (C73.9)**
Папиларен карцином, високочетъчен /tall cell/ (C73.9)
- 8345/3 Медуларен карцином с амилоидна строма (C73.9)**
С-клетъчен карцином (C73.9)
Парафоликуларноклетъчен карцином (C73.9)
- 8346/3 Смесен медуларно-фоликуларен карцином (C73.9)**
- 8347/3 Смесен медуларно-папиларен карцином (C73.9)**
- 8350/3 Некапсулиран склерозиращ карцином (C73.9)**
Некапсулиран склерозиращ аденокарцином (C73.9)
Некапсулиран склерозиращ тумор (C73.9)
Папиларен карцином, дифузносклерозиращ (C73.9)
- 8360/1 Мултиплени ендокринни аденоми**
Ендокринна аденоматоза
- 8361/0 Юкстагломеруларен тумор (C64.9)**
Ренином (C64.9)
- 8370/0 Адrenокортикален аденом, БДУ (C74.0)**
Адrenокортикален тумор, БДУ (C74.0)
Адrenокортикален тумор, бенигнен (C74.0)
- 8370/3 Адrenокортикален карцином (C74.0)**
Адrenокортикален аденокарцином (C74.0)
Адrenокортикален тумор, малигнен (C74.0)
- 8371/0 Адrenокортикален аденом, компакноклетъчен (C74.0)**
- 8372/0 Адrenокортикален аденом, пигментен (C74.0)**
Пигментен аденом (C74.0)
Черен аденом (C74.0)
- 8373/0 Адrenокортикален аденом, светлоклетъчен (C74.0)**
- 8374/0 Адrenокортикален аденом, гломерулозноклетъчен (C74.0)**
- 8375/0 Адrenокортикален аденом, смесеноклетъчен (C74.0)**
- 8380/0 Ендометриоиден аденом, БДУ**
Ендометриоиден кистаденом, БДУ
- 8380/1 Ендометриоиден аденом, гранична малигненост**
Атипичен пролиферативен ендометриоиден тумор
Ендометриоиден кистаденом, гранична малигненост
Ендометриоиден тумор с нисък малигнен потенциал
- 8380/3 Ендометриоиден аденокарцином, БДУ**
Ендометриоиден карцином, БДУ
Ендометриоиден кистаденокарцином
- 8381/0 Ендометриоиден аденофибром, БДУ**
Ендометриоиден кистаденофибром, БДУ
- 8381/1 Ендометриоиден аденофибром, гранична малигненост**
Ендометриоиден кистаденофибром, гранична малигненост
- 8381/3 Ендометриоиден аденофибром, малигнен**
Ендометриоиден кистаденофибром, малигнен
- 8382/3 Ендометриоиден аденокарцином, секреторен вариант**
- 8383/3 Ендометриоиден аденокарцином, цилиарноклетъчен вариант**
- 8384/3 Аденокарцином, ендoцepвикален тип**
- 839-842 Неоплазми с произход от кожни придатъци**
- 8390/0 Аденом с произход от кожни придатъци (C44._)**
Аднексиален тумор, бенигнен (C44._)
Тумор с произход от кожни придатъци, бенигнен (C44._)
- 8390/3 Карцином с произход от кожни придатъци (C44._)**
Аднексиален карцином (C44._)

- 8391/0 Фоликуларен фибром (C44.)**
Перифоликуларен фибром (C44.)
Триходиском (C44.)
Фиброфоликулом (C44.)
- 8392/0 Сирингофиброаденом (C44.)**
- 8400/0 Аденом с произход от потни жлези (C44.)**
Сирингоаденом, БДУ (C44.)
Тумор с произход от потни жлези, бенигнен (C44.)
Хидраденом, БДУ (C44.)
- 8400/1 Тумор с произход от потни жлези, БДУ (C44.)**
- 8400/3 Аденокарцином с произход от потни жлези (C44.)**
Карцином с произход от потни жлези (C44.)
Тумор с произход от потни жлези, малигнен (C44.)
- 8401/0 Апокринен аденом**
Апокринен кистаденом
- 8401/3 Апокринен аденокарцином**
- 8402/0 Нодуларен хидраденом (C44.)**
Екринен акроспиром (C44.)
Светлоклетъчен хидраденом (C44.)
- 8402/3 Нодуларен хидраденом, малигнен (C44.)**
Хидраденокарцином (C44.)
- 8403/0 Екринен спираденом (C44.)**
Спираденом, БДУ (C44.)
- 8403/3 Малигнен екринен спираденом (C44.)**
- 8404/0 Хидрокисом (C44.)**
Екринен кистаденом (C44.)
- 8405/0 Папиларен хидраденом**
Папилиферен хидраденом
- 8406/0 Папиларен сирингоаденом (C44.)**
Папиларен сирингокистаденом (C44.)
Syringocystadenoma papilliferum
- 8407/0 Сирингом, БДУ (C44.)**
- 8407/3 Склерозиращ карцином с произход от канали на потни жлези (C44.)**
Микрокистичен аднексиален карцином (C44.)
Сирингоматозен карцином (C44.)

- 8408/0 Екринен папиларен аденом (C44.)**
- 8408/1 Агресивен папиларен аденом на пръсти (C44.)**
- 8408/3 Екринен папиларен аденокарцином (C44.)**
Папиларен аденокарцином на пръстите (C44.)
- 8409/0 Екринен пором (C44.)**
- 8409/3 Екринен пором, малигнен**
Порокарцином (C44.)
- 8410/0 Себацеен аденом (C44.)**
Аденом на мастни жлези (C44.)
Себацеен епителиом (C44.)
- 8410/3 Себацеен аденокарцином (C44.)**
Аденокарцином на мастни жлези (C44.-)
Себацеен карцином (C44.)
- 8413/3 Екринен аденокарцином (C44.)**
- 8420/0 Церуминозен аденом (C44.2)**
- 8420/3 Церуминозен аденокарцином (C44.2)**
Церуминозен карцином (C44.2)

843 Мукоепидермоидни неоплазми

- 8430/1 Мукоепидермоиден тумор [ост.]**
- 8430/3 Мукоепидермоиден карцином**

844-849 Кистични, муцинозни и серозни неоплазми

- 8440/0 Кистаденом, БДУ**
Кистом, БДУ
- 8440/3 Кистаденокарцином, БДУ**
- 8441/0 Серозен кистаденом, БДУ**
Серозен кистом
Серозен микрокистичен аденом
- 8441/3 Серозен кистаденокарцином, БДУ (C56.9)**
Серозен аденокарцином, БДУ
Серозен карцином, БДУ

- 8442/1 Серозен кистаденом, гранична малигненост (C56.9)**
 Атипичен пролифериращ серозен тумор (C56.9)
 Серозен тумор, БДУ, с нисък малигнен потенциал (C56.9)
- 8443/0 Светлоклетъчен кистаденом (C56.9)**
- 8444/1 Светлоклетъчен кистичен тумор с гранична малигненост (C56.9)**
 Атипичен пролифериращ светлоклетъчен тумор (C56.9)
- 8450/0 Папиларен кистаденом, БДУ (C56.9)**
- 8450/3 Папиларен кистаденокарцином, БДУ (C56.9)**
 Папилокистичен аденокарцином
- 8451/1 Папиларен кистаденом, гранична малигненост (C56.9)**
- 8452/1 Солиден псевдопапиларен тумор (C25._)**
 Папиларен кистичен тумор (C25._)
 Солиден и кистичен тумор (C25._)
 Солидна и папиларна епителна неоплазма (C25._)
- 8452/3 Солиден псевдопапиларен карцином (C25._)**
- 8453/0 Интрадуктален папиларно-муцинозен аденом (C25._)**
 Интрадуктален папиларно-муцинозен тумор с нискостепенна дисплазия (C25._)
 Интрадуктална папиларно-муцинозна неоплазма с нискостепенна дисплазия (C25._)
 Интрадуктален папиларно-муцинозен тумор с интермедиерна дисплазия (C25._)
 Интрадуктален папиларно-муцинозен тумор с умерена дисплазия (C25._)
 Интрадуктална папиларно-муцинозна неоплазма с умерена дисплазия (C25._)
- 8453/2 Интрадуктален папиларно-муцинозен карцином, неинвазивен (C25._)**
 Интрадуктална папиларна муцинозна неоплазма с високостепенна дисплазия
- 8453/3 Интрадуктален папиларно-муцинозен карцином, инвазивен (C25._)**
 Интрадуктална папиларна муцинозна неоплазма с асоцииран инвазивен карцином (C25._)
- 8454/0 Кистичен тумор на атрио-вентрикуларния възел (C38.0)**
- 8460/0 Папиларен серозен кистаденом, БДУ (C56.9)**
- 8460/3 Папиларен серозен кистаденокарцином (C56.9)**
 Папиларен серозен аденокарцином (C56.9)
 Микропапиларен серозен карцином (C56.9)
- 8461/0 Серозен повърхностен папилом (C56.9)**
- 8461/3 Серозен повърхностен папиларен карцином (C56.9)**
 Първичен серозен папиларен карцином на перитонеум (C48.1)
- 8462/1 Серозен папиларен кистичен тумор с гранична малигненост (C56.9)**
 Атипичен пролиферативен папиларен серозен тумор (C56.9)
 Папиларен серозен кистаденом, гранична малигненост (C56.9)
 Папиларен серозен тумор с нисък малигнен потенциал (C56.9)
- 8463/1 Серозен повърхностен папиларен тумор с гранична малигненост (C56.9)**
- 8470/0 Муцинозен кистаденом, БДУ (C56.9)**
 Муцинозен кистом (C56.9)
 Псевдомуцинозен кистаденом, БДУ (C56.9)
 Муцинозен кистичен тумор с интермедиерна дисплазия (C25._)
 Муцинозен кистичен тумор с нискостепенна дисплазия (C25._)
 Муцинозен кистичен тумор с умерена дисплазия (C25._)
 Муцинозна кистична неоплазма с интермедиерна степен дисплазия (C25._)
 Муцинозна кистична неоплазма с интермедиерна степен интраепителна неоплазия (C22._)
 Муцинозна кистична неоплазма с нискостепенна дисплазия (C25._)
 Муцинозна кистична неоплазма с нискостепенна интраепителна неоплазия (C25._)
- 8470/2 Муцинозен кистаденокарцином, неинвазивен (C25._)**
 Муцинозен кистичен тумор с високостепенна дисплазия (C25._)
 Муцинозна кистична неоплазма с високостепенна дисплазия (C25._)
 Муцинозна кистична неоплазма с високостепенна интраепителна неоплазия (C22._)

8470/3 Муцинозен кистаденокарцином, БДУ (C56.9)
Псевдомуцинозен аденокарцином (C56.9)
Псевдомуцинозен кистаденокарцином, БДУ (C56.9)
Муцинозен кистичен тумор с асоцииран инвазивен карцином (C25._)
Муцинозна кистична неоплазма с асоцииран инвазивен карцином (C25._)

8471/0 Папиларен муцинозен кистаденом, БДУ (C56.9)
Папиларен псевдомуцинозен кистаденом, БДУ (C56.9)

8471/3 Папиларен муцинозен кистаденокарцином (C56.9)
Папиларен псевдомуцинозен кистаденокарцином (C56.9)

8472/1 Муцинозен кистичен тумор с гранична малигненост (C56.9)
Атипичен пролиферативен муцинозен тумор (C56.9)
Муцинозен кистаденом, гранична малигненост (C56.9)
Муцинозен тумор, БДУ, с нисък малигнен потенциал (C56.9)
Псевдомуцинозен кистаденом, гранична малигненост (C56.9)

8473/1 Папиларен муцинозен кистаденом, гранична малигненост (C56.9)
Папиларен муцинозен тумор с нисък малигнен потенциал (C56.9)
Папиларен псевдомуцинозен кистаденом, гранична малигненост (C56.9)

8480/0 Муцинозен аденом

8480/1 Нискостепенна муцинозна неоплазма на апендикса (C18.1)

8480/3 Муцинозен аденокарцином
Желатинозен аденокарцином [ост.]
Желатинозен карцином [ост.]
Колоиден аденокарцином
Колоиден карцином
Мукоиден аденокарцином
Мукоиден карцином
Муцинозен карцином
Слузест аденокарцином
Слузест карцином
Pseudomyxoma peritonei с неизвестна първична локализация (C80.9)

8480/6 Pseudomyxoma peritonei
Псевдомиксом на перитонеум

8481/3 Муцинпродуциращ /слузообразуващ/ аденокарцином
Муцин-продуциращ карцином
Муцин-секретиращ аденокарцином
Муцин-секретиращ карцином

8482/3 Муцинозен аденокарцином, ендоцервикален тип

8490/3 Пръстеновидноклетъчен карцином
Пръстеновидноклетъчен аденокарцином
Слабокохезивен /poorly cohesive/ карцином

8490/6 Метастатичен пръстеновидноклетъчен карцином
Тумор на Krukenberg

850-854 Дуктални и лобуларни неоплазми

8500/2 Интрадуктален карцином, неинвазивен, БДУ
Интрадуктален аденокарцином, неинвазивен, БДУ
Интрадуктален карцином, БДУ
Дуктален карцином in situ, БДУ (C50._)
Ductal carcinoma in situ /DCIS/, БДУ (C50._)
Дуктална интраепителна неоплазия /ДИН/ 3 (C50._)
Ductal intraepithelial neoplasia /DIN/ 3 (C50._)

8500/3 Инвазивен дуктален карцином, БДУ (C50._)
Дуктален аденокарцином, БДУ
Дуктален карцином, БДУ
Инвазивен дуктален аденокарцином, (C50._)

8501/2 Комедокрацином, неинвазивен (C50._)
Дуктален карцином in situ, комедо тип (C50._)
Ductal carcinoma in situ /DCIS/, комедо тип (C50._)

8501/3 Комедокрацином, БДУ (C50._)

8502/3 Секреторен карцином на гърда (C50._)
Ювенилен карцином на гърда (C50._)

8503/0 Интрадуктален папилом

- Дуктален аденом, БДУ
- Дуктален папилом
- Интрадуктална папиларна неоплазма, БДУ
- Интрадуктална папиларна неоплазма с нискостепенна интраепителна неоплазия (C22._, C24.0)
- Интракистична папиларна неоплазма с нискостепенна интраепителна неоплазия (C23.9)
 - Интрагландуларна папиларна неоплазма с нискостепенна интраепителна неоплазия (C22.1, C24.0)
 - Интрадуктална папиларна неоплазма с интермедиерна неоплазия (C22._, C24.0)
 - Интракистична папиларна неоплазма с интермедиерна интраепителна неоплазия (C23.9)
- Интрадуктална тубуло-папиларна неоплазма, нискостепенна

8503/2 Неинвазивен интрадуктален папиларен аденокарцином (C50._)

- Дуктален карцином in situ, папиларен (C50._)
- Ductal carcinoma in situ /DCIS/, папиларен (C50._)
- Интрадуктален папиларен аденокарцином, БДУ (C50._)
- Интрадуктален папиларен карцином (C50._)
- Неинвазивен интрадуктален папиларен карцином (C50._)
- Интрадуктална папиларна неоплазма с високостепенна интраепителна неоплазия
- Интрадуктален папиларен тумор с високостепенна дисплазия
- Интрадуктален папиларен тумор с високостепенна интраепителна неоплазия
- Интрадуктална папиларна неоплазма с високостепенна дисплазия
- Интракистичен папиларен тумор с високостепенна дисплазия (C23.9)
- Интракистичен папиларен тумор с високостепенна интраепителна неоплазия (C23.9)
- Интракистична папиларна неоплазма с високостепенна интраепителна неоплазия (C23.9)
- Интрадуктална тубуло-папиларна неоплазма, високостепенна

8503/3 Интрадуктален папиларен аденокарцином с инвазия (C50._)

- Инвазивен и папиларен аденокарцином
- Инвазивен папиларен аденокарцином
- Интрадуктална папиларна неоплазма с асоцииран инвазивен карцином
- Интракистична папиларна неоплазма с асоцииран инвазивен карцином (C23.9)

8504/0 Интракистичен папиларен аденом

Интракистичен папилом

8504/2 Неинвазивен интракистичен карцином

8504/3 Интракистичен карцином, БДУ

Интракистичен папиларен аденокарцином

8505/0 Интрадуктална папиломатоза, БДУ

Дифузна интрадуктална папиломатоза

8506/0 Аденом на мамила (C50.0)

Субареоларна дуктална папиломатоза (C50.0)

8507/2 Интрадуктален микропапиларен карцином (C50._)

Дуктален карцином in situ, микропапиларен (C50._)
Интрадуктален карцином, clinging тип (C50._)

8508/3 Кистичен хиперсекреторен карцином (C50._)

8510/3 Медуларен карцином, БДУ

Медуларен аденокарцином

8512/3 Медуларен карцином с лимфоидна строма

8513/3 Атипичен медуларен карцином (C50._)

8514/3 Дуктален карцином, дезмопластичен тип

8520/2 Лобуларен карцином in situ, БДУ (C50._)

Лобуларен карцином, неинвазивен (C50._)
Lobular carcinoma in situ /LCIS/, БДУ (C50._)

8520/3 Лобуларен карцином, БДУ (C50._)

Инвазивен лобуларен карцином, БДУ (C50._)
Лобуларен аденокарцином (C50._)

8521/3 Инвазивен дуктуларен карцином (C50._)

8522/2 Интрадуктален карцином и лобуларен карцином in situ (C50._)

8522/3 Инвазивен дуктален и лобуларен карцином (C50._)
Лобуларен и дуктален карцином (C50._)
Инвазивен дуктален и лобуларен карцином in situ (C50._)
Инвазивен лобуларен карцином и дуктален карцином in situ (C50._)
Интрадуктален и лобуларен карцином (C50._)

8523/3 Инвазивен дуктален карцином, смесен с други видове карциноми (C50._)
Инвазивен дуктален и колоиден карцином (C50._)
Инвазивен дуктален и муцинозен карцином (C50._)
Инвазивен дуктален и тубуларен карцином (C50._)
Инвазивен дуктален и крибриформен карцином (C50._)

8524/3 Инвазивен лобуларен карцином, смесен с други видове карциноми (C50._)

8525/3 Полиморфен аденокарцином с ниска степен на малигненост
Аденокарцином с произход от терминални канали

8530/3 Инфламаторен карцином (C50._)
Възпалителен карцином (C50._) [ост.]
Инфламаторен аденокарцином (C50._)

8540/3 Болест на Paget, мамарна (C50._)
Болест на Paget на гърда (C50._)

8541/3 Болест на Paget и инвазивен дуктален карцином на гърда (C50._)

8542/3 Болест на Paget, екстрамамарна
(с изкл. на болест на Paget на кости)

8543/3 Болест на Paget и интрадуктален карцином на гърда (C50._)

855 Ацинарноклетъчни неоплазми

8550/0 Ацинарноклетъчен аденом
Ацинарен аденом

8550/1 Ацинарноклетъчен тумор [ост.]

8550/3 Ацинарноклетъчен карцином
Ацинарен аденокарцином
Ацинарен карцином

8551/3 Ацинарноклетъчен кистаденокарцином

8552/3 Смесен ацинарно-дуктален карцином

856-857 Комплексни епителни неоплазми

8560/0 Смесен плоскоклетъчен и glandуларен папилом

8560/3 Аденосквамозен карцином
Жлезисто-плоскоклетъчен карцином
Смесен аденокарцином и епидермоиден карцином
Смесен аденокарцином и плоскоклетъчен карцином

8561/0 Аденолимфом (C07._, C08._)
Папиларен кистаденом, лимфоматозен (C07._, C08._)
Тумор на Warthin (C07._, C08._)

8562/3 Епително-миоепителен карцином

8570/3 Аденокарцином със сквамозна метаплазия
Аденоакантом

8571/3 Аденокарцином с хрущялна и костна метаплазия
Аденокарцином с костна метаплазия
Аденокарцином с хрущялна метаплазия

8572/3 Аденокарцином с вретеновидноклетъчна метаплазия

8573/3 Аденокарцином с апокринна метаплазия
Карцином с апокринна метаплазия

8574/3 Аденокарцином с невроендокринна диференциация
Карцином с невроендокринна диференциация

8575/3 Метапластичен карцином, БДУ

8576/3 Хепатоиден аденокарцином
Хепатоиден карцином

858 Епителни неоплазми на тимуса

8580/0 Тимом, бенигнен (C37.9)

8580/1 Тимом, БДУ (C37.9)

8580/3 Тимом, малигнен, БДУ (С37.9)

8581/1 Тимом, тип А, БДУ (С37.9)

Тимом, вретеновидноклетъчен, БДУ (С37.9)

Тимом, медуларен, БДУ (С37.9)

8581/3 Тимом, тип А, малигнен (С37.9)

Тимом, вретеновидноклетъчен, малигнен (С37.9)

Тимом, медуларен, малигнен (С37.9)

8582/1 Тимом, тип АВ, БДУ (С37.9)

Тимом, смесен тип, БДУ (С37.9)

8582/3 Тимом, тип АВ, малигнен (С37.9)

Тимом, смесен тип, малигнен (С37.9)

8583/1 Тимом, тип В1, БДУ (С37.9)

Тимом, богат на лимфоцити, БДУ (С37.9)

Тимом, лимфоцитен, БДУ (С37.9)

Тимом, органоиден, БДУ (С37.9)

Тимом, предимно кортикален, БДУ (С37.9)

8583/3 Тимом, тип В1, малигнен (С37.9)

Тимом, богат на лимфоцити, малигнен (С37.9)

Тимом, лимфоцитен, малигнен (С37.9)

Тимом, органоиден, малигнен (С37.9)

Тимом, предимно кортикален, малигнен (С37.9)

8584/1 Тимом, тип В2, БДУ (С37.9)

Тимом, кортикален, БДУ (С37.9)

8584/3 Тимом, тип В2, малигнен (С37.9)

Тимом, кортикален, малигнен (С37.9)

8585/1 Тимом, тип В3, БДУ (С37.9)

Тимом, атипичен, БДУ (С37.9)

Тимом, епителен, БДУ (С37.9)

8585/3 Тимом, тип В3, малигнен (С37.9)

Високо диференциран карцином на тимус (С37.9)

Тимом, атипичен, малигнен (С37.9)

Тимом, епителен, малигнен (С37.9)

8586/3 Карцином на тимус, БДУ (С37.9)

Тимом, тип С (С37.9)

8587/0 Ектопичен хамартоматозен тимом

8588/3 Вретеновидноклетъчен епителен тумор с подобен на тимус елемент

Вретеновидноклетъчен епителен тумор с подобна на тимус диференциация
Spindle epithelial tumor with thymus-like element /SETTLE/

8589/3 Карцином с подобен на тимус елемент

Карцином с подобна на тимус диференциация
Carcinoma showing thymus-like element /CASTLE/

859-867 Специфични неоплазми на полови жлези (гонади)

8590/1 Гонадално-стромален тумор на полова връв

Гонадален стромален тумор, БДУ
Овариален стромален тумор (С56.9)
Тестикуларен стромален тумор (С62._)
Sex cord-гонадално-стромален тумор

8591/1 Гонадално-стромален тумор на полова връв, непълно диференциран

Sex cord-гонадално-стромален тумор, непълно диференциран

8592/1 Гонадално-стромален тумор на полова връв, смесени форми

Sex cord-гонадално-стромален тумор, смесени форми

8593/1 Стромален тумор с минимално количество елементи на полова връв (С56.9)

Стромален тумор с минимално количество sex cord-елементи (С56.9)

8600/0 Теком, БДУ (С56.9)

Тека-клетъчен тумор (С56.9)

8600/3 Теком, малигнен (С56.9)

8601/0 Теком, лутеинизиран (С56.9)

8602/0 Склерозиращ стромален тумор (С56.9)

8610/0 Лутеом, БДУ (С56.9)

Лутеином (С56.9)

8620/1 Гранулозноклетъчен тумор, адултен тип (С56.9)

Гранулозноклетъчен тумор, БДУ (С56.9)

- 8620/3 Гранулозоклетъчен тумор, малигнен (C56.9)**
Гранулозоклетъчен карцином (C56.9)
Гранулозоклетъчен тумор, саркоматоиден (C56.9)
- 8621/1 Гранулозо-тека-клетъчен тумор (C56.9)**
Тека-гранулозоклетъчен тумор (C56.9)
- 8622/1 Гранулозоклетъчен тумор, ювенилен (C56.9)**
- 8623/1 Тумор на полова връв с ануларни тубули (C56.9)**
Sex cord-тумор с ануларни тубули (C56.9)
- 8630/0 Андробластом, бенигнен**
Аренобластом, бенигнен
- 8630/1 Андробластом, БДУ**
Аренобластом, БДУ
- 8630/3 Андробластом, малигнен**
Аренобластом, малигнен
- 8631/0 Sertoli-Leydig-клетъчен тумор, високо диференциран**
- 8631/1 Sertoli-Leydig-клетъчен тумор с интермедиерна диференциация**
Sertoli-Leydig-клетъчен тумор, БДУ
- 8631/3 Sertoli-Leydig-клетъчен тумор, ниско диференциран**
Sertoli-Leydig-клетъчен тумор, саркоматоиден
- 8632/1 Гинандробластом (C56.9)**
- 8633/1 Sertoli-Leydig-клетъчен тумор, ретиформен**
- 8634/1 Sertoli-Leydig-клетъчен тумор, интермедиерна диференциация, с хетероложни елементи**
Sertoli-Leydig-клетъчен тумор, ретиформен, с хетероложни елементи
- 8634/3 Sertoli-Leydig-клетъчен тумор, ниско диференциран, с хетероложни елементи**
- 8640/1 Sertoli-клетъчен тумор, БДУ**
Тестикуларен аденом
Тубуларен аденом на Pick
Тубуларен андробластом, БДУ
Sertoli-клетъчен аденом
- 8640/3 Sertoli-клетъчен карцином (C62._)**
- 8641/0 Sertoli-клетъчен тумор с отлагане на липиди**
Тубуларен андробластом с отлагане на липиди (C56.9)
Folliculome lipidique (C56.9)
Sertoli-клетъчен тумор, богат на липиди (C56.9)
- 8642/1 Едроклетъчен калцифициращ Sertoli-клетъчен тумор**
- 8650/0 Leydig-клетъчен тумор, бенигнен (C62._)**
Интерстициалноклетъчен тумор, бенигнен
- 8650/1 Leydig-клетъчен тумор, БДУ (C62._)**
Интерстициалноклетъчен тумор, БДУ
- 8650/3 Leydig-клетъчен тумор, малигнен (C62._)**
Интерстициалноклетъчен тумор, малигнен
- 8660/0 Хилусноклетъчен тумор (C56.9)**
Хиларноклетъчен тумор (C56.9)
- 8670/0 Липидноклетъчен тумор на яйчник (C56.9)**
Липоидноклетъчен тумор на яйчник (C56.9)
Стероидноклетъчен тумор, БДУ
Маскулинобластом (C56.9)
- 8670/3 Стероидноклетъчен тумор, малигнен**
- 8671/0 Тумор от адренални остатъци**
- 868-871 Параганглиоми и гломусни тумори**
- 8680/0 Параганглиом, бенигнен**
- 8680/1 Параганглиом, БДУ**
- 8680/3 Параганглиом, малигнен**
- 8681/1 Симпатиков параганглиом**
- 8682/1 Парасимпатиков параганглиом**
- 8683/0 Ганглиоцитен параганглиом (C17.0)**
- 8690/1 Тумор на югуларно телце /glomus jugulare/, БДУ (C75.5)**
Югуларен параганглиом (C75.5)
Югулотимпаничен параганглиом (C75.5)

- 8691/1 Тумор на аортно телце**
/glomus aorticum/ (C75.5)
Аортопулмонален параганглиом (C75.5)
Параганглиом на аортно телце (C75.5)
- 8692/1 Тумор на каротидно телце**
/glomus caroticum/ (C75.4)
Параганглиом на каротидно телце (C75.4)
- 8693/1 Екстраадrenalен параганглиом, БДУ**
Нехромафинен параганглиом, БДУ
Хемодектом
- 8693/3 Екстраадrenalен параганглиом, малигнен**
Нехромафинен параганглиом, малигнен
- 8700/0 Феохромоцитом, БДУ (C74.1)**
Адреномедуларен параганглиом (C74.1)
Хромафинен параганглиом
Хромафинен тумор
Хромафином
- 8700/3 Феохромоцитом, малигнен (C74.1)**
Адреномедуларен параганглиом, малигнен (C74.1)
Феохромобластом (C74.1)
- 8710/3 Гломангиосарком**
Гломоиден сарком
- 8711/0 Гломусов тумор, БДУ**
- 8711/3 Гломусов тумор, малигнен**
- 8712/0 Гломангиом**
- 8713/0 Гломангиомиом**
- 872-879 Невуси и меланоми**
- 8720/0 Пигментен невус, БДУ (C44._)**
Меланоцитен невус (C44._)
Невус, БДУ (C44._)
Космат невус (C44._)
- 8720/2 Меланом in situ**
- 8720/3 Малигнен меланом, БДУ**
(с изкл. на ювенилен меланом 8770/0)
Меланом, БДУ
- 8721/3 Нодуларен меланом (C44._)**
- 8722/0 Балонноклетъчен невус (C44._)**
- 8722/3 Балонноклетъчен меланом (C44._)**
- 8723/0 Хало невус (C44._)**
Регресиращ невус (C44._)
- 8723/3 Малигнен меланом, регресиращ (C44._)**
- 8725/0 Невронеvus (C44._)**
- 8726/0 Магноцелуларен /гигантоклетъчен/ невус (C69.4)**
Меланоцитом на очна ябълка (C69.4)
Меланоцитом, БДУ
- 8727/0 Диспластичен невус (C44._)**
- 8728/0 Дифузна меланоцитоза (C70.9)**
- 8728/1 Менингеален меланоцитом (C70.9)**
- 8728/3 Менингеална меланоматоза (C70.9)**
- 8730/0 Непигментен невус (C44._)**
Ахроматичен /аpigментен/ невус (C44._)
- 8730/3 Амеланотичен /ахроматичен/ меланом (C44._)**
- 8740/0 Граничен невус, БДУ (C44._)**
Интраепидермален невус (C44._)
- 8740/3 Малигнен меланом в граничен невус (C44._)**
- 8741/2 Преканцерозна меланоза, БДУ (C44._)**
- 8741/3 Малигнен меланом в преканцерозна меланоза (C44._)**
- 8742/2 Lentigo maligna (C44._)**
Меланотично петно на Hutchinson, БДУ (C44._)
- 8742/3 Меланом тип lentigo maligna (C44._)**
Lentigo maligna меланом
Малигнен меланом в меланотично петно на Hutchinson (C44._)
- 8743/3 Повърхностно разпространяващ се меланом (C44._)**
- 8744/3 Акрален лентиринозен меланом, малигнен (C44._)**
- 8745/3 Дезмопластичен меланом, малигнен (C44._)**
Дезмопластичен меланом, амеланотичен (C44._)
Невротропичен меланом, малигнен (C44._)
- 8746/3 Мукозен лентиринозен меланом**

- 8750/0 Интрадермален невус (C44.)**
Дермален невус (C44.)
- 8760/0 Смесен невус (C44.)**
Дермо-епидермален невус (C44.)
- 8761/0 Малък конгенитален невус (C44.)**
Малък вроден невус (C44.)
- 8761/1 Гигантски пигментен невус, БДУ (C44.)**
Интермедиерен и гигантски конгенитален /вроден/ невус (C44.)
- 8761/3 Малигнен меланом в гигантски пигментен невус (C44.)**
Малигнен меланом в конгенитален меланоцитен невус (C44.)
- 8762/1 Пролиферативна дермална лезия в конгенитален невус (C44.)**
- 8770/0 Епителоидно- и вретеновидноклетъчен невус (C44.)**
Ювенилен меланом (C44.)
Ювенилен невус (C44.)
Spitz невус (C44.)
Пигментен вретеновидноклетъчен невус на Reed (C44.)
- 8770/3 Смесен епителоидно- и вретеновидноклетъчен меланом**
- 8771/0 Епителоидноклетъчен невус (C44.)**
- 8771/3 Епителоидноклетъчен меланом**
- 8772/0 Вретеновидноклетъчен невус, БДУ (C44.)**
- 8772/3 Вретеновидноклетъчен меланом, БДУ**
- 8773/3 Вретеновидноклетъчен меланом, тип А (C69.)**
- 8774/3 Вретеновидноклетъчен меланом, тип В (C69.)**
- 8780/0 Син невус, БДУ (C44.)**
Син невус на Jadassohn (C44.)
- 8780/3 Син невус, малигнен (C44.)**
- 8790/0 Целуларен син невус (C44.)**

880 Мекотъкани тумори и саркоми, БДУ

- 8800/0 Мекотъканен тумор, бенигнен**
- 8800/3 Сарком, БДУ**
Мезенхимен тумор, малигнен
Мекотъканен сарком
Мекотъканен тумор, малигнен
- 8800/9 Саркоматоза, БДУ**
- 8801/3 Вретеновидноклетъчен сарком**
- 8802/3 Гигантоклетъчен сарком (с изкл. на кости 9250/3)**
Плеоморфноклетъчен сарком
- 8803/3 Дребноклетъчен сарком**
Кръглоклетъчен сарком
- 8804/3 Епителоиден сарком**
Епителоидноклетъчен сарком
- 8805/3 Недиференциран сарком**
- 8806/3 Дезмопластичен тумор от дребни кръгли клетки**

881-883 Фиброматозни неоплазми

- 8810/0 Фибром, БДУ**
- 8810/1 Целуларен фибром (C56.9)**
- 8810/3 Фибросарком, БДУ**
- 8811/0 Фибромиксом**
Миксоиден фибром
Миксофибром, БДУ
Плексиформен фибромиксом
- 8811/3 Фибромиксосарком**
- 8812/0 Периостален фибром (C40., C41.)**
- 8812/3 Периостален фибросарком (C40., C41.)**
Периостален сарком, БДУ (C40., C41.)
- 8813/0 Фасциален фибром**
- 8813/3 Фасциален фибросарком**
- 8814/3 Инфантилен фибросарком**
Конгенитален фибросарком

- 8815/0 Солитарен фиброзен тумор**
Локализиран фиброзен тумор
- 8815/3 Солитарен фиброзен тумор, малигнен**
- 8820/0 Еластофибром**
- 8821/1 Агресивна фиброматоза**
Дезмоид, БДУ
Екстраабдоминален дезмоид
Инвазивен фибром
- 8822/1 Абдоминална фиброматоза**
Абдоминален дезмоид
Мезентериална фиброматоза (C48.1)
Ретроперитонеална фиброматоза (C48.0)
- 8823/0 Дезмопластичен фибром**
- 8824/0 Миофибром**
- 8824/1 Миофиброматоза**
Конгенитална генерализирана фиброматоза
Инфантилна миофиброматоза
- 8825/0 Миофибробластом**
- 8825/1 Миофибробластен тумор, БДУ**
Инфламаторен миофибробластен тумор
- 8826/0 Ангиомиофибробластом**
- 8827/1 Миофибробластен тумор, перибронхиален (C34._)**
Конгенитален перибронхиален
миофибробластен тумор (C34._)
- 8830/0 Бенигнен фиброзен хистиоцитом**
Ксантофибром
Фиброзен хистиоцитом, БДУ
Фиброксантом, БДУ
- 8830/1 Атипичен фиброзен хистиоцитом**
Атипичен фиброксантом
- 8830/3 Малигнен фиброзен хистиоцитом**
Фиброксантом, малигнен
- 8831/0 Хистиоцитом, БДУ**
Ретикулохистиоцитом
Хистиоцитом на дълбоки меки тъкани
Ювенилен хистиоцитом
- 8832/0 Дерматофибром, БДУ (C44._)**
Кожен хистиоцитом, БДУ (C44._)
Лентикуларен дерматофибром (C44._)
Склерозиращ хемангиом (C44._)
Субепидермална нодуларна фиброза
(C44._)

- 8832/3 Дерматофибросарком, БДУ (C44._)**
Протубериращ дерматофибросарком, БДУ
(C44._)
Dermatofibrosarcoma protuberans (DFSP),
БДУ (C44._)
- 8833/3 Пигментен протубериращ дерматофибросарком (C44._)**
Тумор на Bednar (C44._)
- 8834/1 Гигантоклетъчен фибробластом**
- 8835/1 Плексиформен фиброхистиоцитен тумор**
- 8836/1 Ангиоматоиден фиброзен хистиоцитом**

884 Миксоматозни неоплазми

- 8840/0 Миксом, БДУ**
- 8840/3 Миксосарком**
- 8841/1 Ангиомиксом**
Агресивен ангиомиксом
- 8842/0 Осифициращ фибромиксоиден тумор**

885-888 Липоматозни неоплазми

- 8850/0 Липом, БДУ**
- 8850/1 Атипичен липом**
Високо диференциран липосарком на
повърхностни меки тъкани
Повърхностен високо диференциран
липосарком
- 8850/3 Липосарком, БДУ**
Фибролипосарком
- 8851/0 Фибролипом**
- 8851/3 Липосарком, високо диференциран**
Липосарком, диференциран
Липосарком, подобен на липом
Инфламаторен липосарком
Склерозиращ липосарком
- 8852/0 Фибромиксолипом**
Миксолипом
- 8852/3 Миксоиден липосарком**
Миксолипосарком
- 8853/3 Кръглоклетъчен липосарком**

- 8854/0 Плеоморфен липом**
- 8854/3 Плеоморфен липосарком**
- 8855/3 Смесен липосарком**
- 8856/0 Интрамускулен липом**
Инфилтриращ ангиолипом
Инфилтриращ липом
- 8857/0 Вретеновидноклетъчен липом**
- 8857/3 Фибробластен липосарком**
- 8858/3 Дедиференциран липосарком**
- 8860/0 Ангиомиолипом**
- 8861/0 Ангиолипом, БДУ**
- 8862/0 Хондроиден липом**
- 8870/0 Миелолипом**
- 8880/0 Хиберном**
Липом от фетални мастни клетки
Тумор от кафява мастна тъкан
- 8881/0 Липобластоматоза**
Липобластом
Фетален липом, БДУ
Фетална липоматоза
- 889-892 Миоматозни неоплазми**
- 8890/0 Лейомиом, БДУ**
Лейомиофибром
Фиброид на матка (C55.9)
Фибромиом
Липолейомиом
Плексиформен лейомиом
- 8890/1 Лейомиоматоза, БДУ**
Интравакуларна лейомиоматоза
- 8890/3 Лейомиосарком, БДУ**
- 8891/0 Епителоиден лейомиом**
Лейомиобластом
- 8891/3 Епителоиден лейомиосарком**
- 8892/0 Целуларен лейомиом**
- 8893/0 Бизарен /причудлив/ лейомиом**
Атипичен лейомиом
Плеоморфен лейомиом
Симпластен лейомиом
- 8894/0 Ангиомиом**
Ангиолейомиом
Васкуларен лейомиом
- 8894/3 Ангиомиосарком**
- 8895/0 Миом**
- 8895/3 Миосарком**
- 8896/3 Миксоиден лейомиосарком**
- 8897/1 Гладкомускулен тумор с неясен малигнен потенциал**
Гладкомускулен тумор, БДУ
- 8898/1 Метастазиращ лейомиом**
- 8900/0 Рабдомиом, БДУ**
- 8900/3 Рабдомиосарком, БДУ**
Рабдосарком
- 8901/3 Плеоморфен рабдомиосарком, адултен тип**
Плеоморфен рабдомиосарком, БДУ
- 8902/3 Смесен тип рабдомиосарком**
Смесен ембрионален и алвеоларен рабдомиосарком
- 8903/0 Фетален рабдомиом**
- 8904/0 Адултен рабдомиом**
Гликогенен рабдомиом
Зрял рабдомиом
- 8905/0 Генитален рабдомиом (C51., C52.9)**
- 8910/3 Ембрионален рабдомиосарком, БДУ**
Ембрионален рабдомиосарком, плеоморфен
Sarcoma botryoides
Ботриоиден сарком
- 8912/3 Вретеновидноклетъчен рабдомиосарком**
- 8920/3 Алвеоларен рабдомиосарком**
- 8921/3 Рабдомиосарком с ганглийна диференциация**
Ектомезенхимом
- 893-899 Комплексни, смесени и стромални неоплазми**
- 8930/0 Ендометриален стромален възел (C54.1)**
Ендометриален стромален нодул (C54.1)
- 8930/3 Ендометриален стромален сарком, БДУ (C54.1)**
Ендометриален сарком, БДУ (C54.1)
Ендометриален стромален сарком с висока степен на малигненост (C54.1)

- 8931/3 Ендометриален стромален сарком с ниска степен на малигненост (C54.1)**
 Ендолимфатична стромална миоза (C54.1)
 Ендометриална строматоза (C54.1)
 Стромална ендометриоза (C54.1)
 Стромална миоза, БДУ (C54.1)
- 8932/0 Аденомиом**
 Атипичен полиповиден аденомиом
- 8933/3 Аденосарком**
- 8934/3 Карцинофибром**
- 8935/0 Стромален тумор, бенигнен**
- 8935/1 Стромален тумор, БДУ**
- 8935/3 Стромален сарком, БДУ**
- 8936/0 Гастроинтестинален стромален тумор /ГИСТ/, бенигнен**
 Gastrointestinal stromal tumor /GIST/, бенигнен
- 8936/1 Гастроинтестинален стромален тумор /ГИСТ/, БДУ**
 Гастроинтестинален стромален тумор, неясен малигнен потенциал
 Gastrointestinal stromal tumor /GIST/, БДУ
 Гастроинтестинален пейсмейкър-клетъчен тумор
 Гастроинтестинален тумор от автономни нерви
 Gastrointestinal autonomic nerve tumor /GANT/
- 8936/3 Гастроинтестинален стромален сарком**
 Гастроинтестинален стромален тумор /ГИСТ/, малигнен
 Gastrointestinal stromal tumor /GIST/, малигнен
- 8940/0 Плеоморфен аденом**
 Смесен тумор, БДУ
 Смесен тумор, тип слюнчени жлези, БДУ (C07._, C08._)
 Хондроиден сирином (C44._)
- 8940/3 Смесен тумор, малигнен, БДУ**
 Смесен тумор, тип слюнчени жлези, малигнен (C07._, C08._)
 Малигнен хондроиден сирином (C44._)
- 8941/3 Карцином в плеоморфен аденом (C07._, C08._)**
- 8950/3 Мюлеров смесен тумор (C54._)**
- 8951/3 Мезодермален смесен тумор**
- 8959/0 Бенигнен кистичен нефром (C64.9)**
- 8959/1 Кистичен частично диференциран нефробластом (C64.9)**
- 8959/3 Малигнен кистичен нефром (C64.9)**
 Малигнен мултилокуларен кистичен нефром (C64.9)
- 8960/1 Мезобластен нефром**
- 8960/3 Нефробластом, БДУ (C64.9)**
 Нефром, БДУ (C64.9)
 Тумор на Wilms (C64.9)
- 8963/3 Малигнен рабдоиден тумор**
 Рабдоиден сарком
 Рабдоиден тумор, БДУ
- 8964/3 Светлоклетъчен сарком на бъбрек (C64.9)**
- 8965/0 Нефрогенен аденофибром (C64.9)**
- 8966/0 Реномедуларен интерстициално-клетъчен тумор (C64.9)**
 Реномедуларен фибром (C64.9)
- 8967/0 Осифициращ ренален тумор (C64.9)**
- 8970/3 Хепатобластом (C22.0)**
 Ембрионален хепатом (C22.0)
 Хепатобластом, епителоиден (C22.0)
 Хепатобластом, смесен епително-мезенхимен (C22.0)
- 8971/3 Панкреатобластом (C25._)**
- 8972/3 Пулмонален бластом (C34._)**
 Пневмобластом (C34._)
- 8973/3 Плевропулмонален бластом**
- 8974/1 Сиалобластом**
- 8975/1 Калцифициращ гнезден епителен стромален тумор (C22.0)**
- 8980/3 Карциносарком, БДУ**
- 8981/3 Карциносарком, ембрионален**
- 8982/0 Миоепителиом**
 Миоепителен аденом
 Миоепителен тумор

8982/3 Малигнен миоепителиом
Миоепителен карцином

8983/0 Аденомиоепителиом (C50._)

8990/0 Мезенхимом, бенигнен

8990/1 Мезенхимом, БДУ
Смесен мезенхимен тумор

8990/3 Мезенхимом, малигнен
Смесен мезенхимен сарком

8991/3 Ембрионален сарком

900-903 Фиброепителни неоплазми

9000/0 Тумор на Brenner, БДУ (C56.9)

**9000/1 Тумор на Brenner,
гранична малигненост (C56.9)**
Тумор на Brenner, пролиферативен
(C56.9)

9000/3 Тумор на Brenner, малигнен (C56.9)

9010/0 Фиброаденом, БДУ (C50._)

**9011/0 Интраканаликуларен фиброаденом
(C50._)**

**9012/0 Периканаликуларен фиброаденом
(C50._)**

9013/0 Аденофибром, БДУ
Кистаденофибром, БДУ
Папиларен аденофибром

9014/0 Серозен аденофибром, БДУ
Серозен кистаденофибром, БДУ

**9014/1 Серозен аденофибром с
гранична малигненост**
Серозен кистаденофибром с
гранична малигненост

9014/3 Серозен аденокарцинофибром
Малигнен серозен аденофибром
Серозен кистаденокарцинофибром
Малигнен серозен кистаденофибром

9015/0 Муцинозен аденофибром, БДУ
Муцинозен кистаденофибром, БДУ

**9015/1 Муцинозен аденофибром с
гранична малигненост**
Муцинозен кистаденофибром с
гранична малигненост

9015/3 Муцинозен аденокарцинофибром
Малигнен муцинозен аденофибром
Муцинозен кистаденокарцинофибром
Малигнен муцинозен кистаденофибром

9016/0 Гигантски фиброаденом (C50._)

9020/0 Филоден тумор, бенигнен (C50._)
Листовиден тумор, бенигнен (C50._)
Phyllodes tumor, бенигнен (C50._)
Cystosarcoma phyllodes, бенигнен (C50._)
[ост.]

9020/1 Филоден тумор, граничен (C50._)
Листовиден тумор, граничен (C50._)
Филоден тумор, БДУ (C50._)
Cystosarcoma phyllodes, БДУ (C50._)

9020/3 Филоден тумор, малигнен (C50._)
Листовиден тумор, малигнен (C50.-)
Cystosarcoma phyllodes, малигнен
(C50._)

9030/0 Ювенилен фиброаденом (C50._)

904 Неоплазми, наподобяващи синовия

9040/0 Синовиом, бенигнен

9040/3 Синовиялен сарком, БДУ
Синовиом, БДУ
Синовиом, малигнен

**9041/3 Синовиялен сарком,
вретеновидноклетъчен**
Синовиялен сарком, монофазен,
фиброзен

**9042/3 Синовиялен сарком,
епителоидноклетъчен**

9043/3 Синовиялен сарком, бифазен

**9044/3 Светлоклетъчен сарком, БДУ (с изкл. на
бъбрек 8964/3)**
Малигнен меланом на меки тъкани (C49._)
Светлоклетъчен сарком на сухожилия и
апоневрози (C49._)

905 Мезотелни неоплазми

9050/0 Мезотелиом, бенигнен

9050/3 Мезотелиом, малигнен
Мезотелиом, БДУ

9051/0 Фиброзен мезотелиом, бенигнен

- 9051/3 Фиброзен мезотелиом, малигнен**
 Вретеновидноклетъчен мезотелиом
 Дезмопластичен мезотелиом
 Саркоматоиден мезотелиом
 Фиброзен мезотелиом, БДУ
- 9052/0 Епителоиден мезотелиом, бенигнен**
 Високо диференциран папиларен
 мезотелиом, бенигнен
 Мезотелен папилом
- 9052/3 Епителоиден мезотелиом, малигнен**
 Епителоиден мезотелиом, БДУ
- 9053/3 Мезотелиом, бифазен, малигнен**
 Мезотелиом, бифазен, БДУ
- 9054/0 Аденоматоиден тумор, БДУ**
- 9055/0 Мултикистичен мезотелиом, бенигнен**
 Кистичен мезотелиом, бенигнен (С48._)
- 9055/1 Кистичен мезотелиом, БДУ (С48.)**

906-909 Герминативноклетъчни неоплазми

- 9060/3 Дисгермином**
- 9061/3 Семином, БДУ (С62.)**
- 9062/3 Семином, анапластичен (С62.)**
 Семином с висок митотичен индекс
 (С62.)
- 9063/3 Сперматоцитен семином (С62.)**
 Сперматоцитом (С62.)
- 9064/2 Интратубуларни малигнени
герминативни клетки (С62.)**
 Интратубуларна герминативноклетъчна
 неоплазия (С62.)
- 9064/3 Гермином**
 Герминативноклетъчен тумор, БДУ
- 9065/3 Герминативноклетъчен тумор,
несеминомен (С62.)**
- 9070/3 Ембрионален карцином, БДУ**
 Ембрионален аденокарцином
- 9071/3 Тумор на жълтъчен мехур**
 Ембрионален карцином, инфантилен
 Ендодермален синусов тумор
 Орхиобластом (С62.)
 Поливезикуларен вителинен тумор
 Тумор на Testis [ост.]
 Хепатоиден тумор на жълтъчен мехур

- 9072/3 Полиембриом**
 Ембрионален карцином,
 полиембрионален тип
- 9073/1 Гонадобластом**
 Гоноцитом
- 9080/0 Тератом, бенигнен**
 Адултен кистичен тератом
 Адултен тератом, БДУ
 Зрял тератом
 Кистичен тератом, БДУ
 Тератом, диференциран
- 9080/1 Тератом, БДУ**
 Солиден тератом
- 9080/3 Тератом, малигнен, БДУ**
 Ембрионален тератом
 Тератобластом, малигнен
 Незрял тератом, малигнен
 Незрял тератом, БДУ
- 9081/3 Тератокарцином**
 Смесен ембрионален карцином и
 тератом
- 9082/3 Малигнен тератом, недиференциран**
 Малигнен тератом, анапластичен
- 9083/3 Малигнен тератом, интермедиерен**
- 9084/0 Дермоидна киста, БДУ**
 Дермоид, БДУ
- 9084/3 Тератом с малигнена трансформация**
 Дермоидна киста с вторичен тумор
 Дермоидна киста с малигнена
 трансформация (С56.9)
- 9085/3 Смесен герминативноклетъчен тумор**
 Смесен тератом и семином
- 9090/0 Struma ovarii, БДУ (С56.9)**
- 9090/3 Struma ovarii, малигнена (С56.9)**
- 9091/1 Струмален карциноид (С56.9)**
 Struma ovarii и карциноид (С56.9)

910 Трофобластни неоплазми

- 9100/0 Mola hydatidosa, БДУ (C58.9)**
Комплетна хидатидозна мола (C58.9)
Хидатидна мола (C58.9)
- 9100/1 Инвазивна хидатидозна мола (C58.9)**
Деструиращ хориоаденом (C58.9)
Инвазивна мола, БДУ (C58.9)
Малигнена хидатидозна мола (C58.9)
Хориоаденом (C58.9)
- 9100/3 Хориокарцином, БДУ**
Хориоепителиом
Хорионепителиом
- 9101/3 Хориокарцином, комбиниран с други герминативноклетъчни елементи**
Хориокарцином, комбиниран с ембрионален карцином
Хориокарцином, комбиниран с тератом
- 9102/3 Малигнен тератом, трофобластен**
- 9103/0 Парциална хидатидозна мола (C58.9)**
- 9104/1 Трофобластен тумор на залавното място на плацента (C58.9)**
- 9105/3 Трофобластен тумор, епителоиден**

911 Мезонефроми

- 9110/0 Мезонефром, бенигнен**
Аденом с произход от Волфови канали
Мезонефричен аденом
- 9110/1 Мезонефричен тумор, БДУ**
Тумор с произход от Волфови канали
- 9110/3 Мезонефром, малигнен**
Карцином с произход от Волфови канали
Мезонефричен аденокарцином
Мезонефром, БДУ

912-916 Тумори на кръвоносни съдове

- 9120/0 Хемангиом, БДУ**
Ангиом, БДУ
Хориоангиом (C58.9)
- 9120/3 Хемангиосарком**
Ангиосарком
- 9121/0 Кавернозен хемангиом**
- 9122/0 Венозен хемангиом**

- 9123/0 Рацемозен хемангиом**
Артериовенозен хемангиом
Хемангиом от гроздовиден тип
- 9124/3 Kipffer-клетъчен сарком (C22.0)**
Сарком от Купферови клетки (C22.0)
- 9125/0 Епителоиден хемангиом**
Хистиоцитоиден хемангиом
- 9130/0 Хемангиоендотелиом, бенигнен**
- 9130/1 Хемангиоендотелиом, БДУ**
Ангиоендотелиом
Kaposi-формен хемангиоендотелиом
- 9130/3 Хемангиоендотелиом, малигнен**
Хемангиоендотелен сарком
- 9131/0 Капилярен хемангиом**
Инфантилен хемангиом
Плексиформен хемангиом
Ювенилен хемангиом
Hemangioma simplex
- 9132/0 Интрамускулен хемангиом**
- 9133/1 Епителоиден хемангиоендотелиом, БДУ**
- 9133/3 Епителоиден хемангиоендотелиом, малигнен**
Интраваскуларен бронхиален алвеоларен тумор (C34._) [ост.]
- 9135/1 Ендоваскуларен папиларен ангиоендотелиом**
Тумор на Dabska
- 9136/1 Вретеновидноклетъчен хемангиоендотелиом**
Вретеновидноклетъчен ангиоендотелиом
- 9140/3 Сарком на Kaposi**
Мултиплен хеморагичен сарком
- 9141/0 Ангиокератом**
- 9142/0 Верукозен кератотичен хемангиом**
- 9150/0 Хемангиоперицитом, бенигнен**
- 9150/1 Хемангиоперицитом, БДУ**
Хемангиоперицитен менингиом (C70._) [ост.]
- 9150/3 Хемангиоперицитом, малигнен**
- 9160/0 Ангиофибром, БДУ**
Инволутивен невус (C44._) [ост.]
Фибозна папула на носа (C44.3) [ост.]
Ювенилен ангиофибром
Гигантоклетъчен ангиофибром
Целуларен ангиофибром

9161/0 Придобит туфозен /tufted/ хемангиом

9161/1 Хемангиобластом
Ангиобластом

917 Тумори на лимфни съдове

9170/0 Лимфангиом, БДУ
Лимфангиоендотелиом, БДУ

9170/3 Лимфангиосарком
Лимфангиоендотелен сарком
Лимфангиоендотелиом, малигнен

9171/0 Капилярен лимфангиом

9172/0 Кавернозен лимфангиом

9173/0 Кистичен лимфангиом
Кистичен хигром
Хигром, БДУ

9174/0 Лимфангиомиом

9174/1 Лимфангиомиоматоза
Лимфангиолейомиоматоза

9175/0 Хемолимфангиом

918-924 Костни и хрущялни неоплазми

9180/0 Остеом, БДУ (C40._,C41._)

9180/3 Остеосарком, БДУ (C40._,C41._)
Остеобластен сарком (C40._,C41._)
Остеогенен сарком, БДУ (C40._,C41._)
Остеохондросарком (C40._,C41._)

9181/3 Хондробластен остеосарком (C40._,C41._)

9182/3 Фибробластен остеосарком (C40._,C41._)
Остеофибросарком (C40._,C41._)

9183/3 Телеангиектатичен остеосарком (C40._,C41._)

9184/3 Остеосарком в кости, засегнати от болестта на Paget (C40._,C41._)

9185/3 Дребноклетъчен остеосарком (C40._,C41._)
Кръглоклетъчен остеосарком (C40._,C41._)

9186/3 Централен остеосарком (C40._,C41._)
Конвенционален централен остеосарком (C40._,C41._)
Медуларен остеосарком (C40._,C41._)

9187/3 Интраосален високо диференциран остеосарком (C40._,C41._)
Интраосален остеосарком с ниска степен на малигненост (C40._,C41._)

9191/0 Остеоид остеом, БДУ (C40._,C41._)

9192/3 Параосален остеосарком (C40._,C41._)
Юкстакортикален остеосарком (C40._,C41._)

9193/3 Периосален остеосарком (C40._,C41._)

9194/3 Повърхностен остеосарком с висока степен на малигненост (C40._,C41._)

9195/3 Интракортикален остеосарком (C40._,C41._)

9200/0 Остеобластом, БДУ (C40._,C41._)
Гигантски остеоид остеом (C40._,C41._)

9200/1 Агресивен остеобластом (C40._,C41._)

9210/0 Остеохондром (C40._,C41._)
Екхондром (C40._,C41._)
Остеохрущялна екзостоза (C40._,C41._)
Хрущялна екзостоза (C40._,C41._)

9210/1 Остеохондроматоза, БДУ (C40._,C41._)
Екхондроза (C40._,C41._)

9220/0 Хондром, БДУ (C40._,C41._)
Енхондром (C40._,C41._)

9220/1 Хондроматоза, БДУ

9220/3 Хондросарком, БДУ (C40._,C41._)
Фиброхондросарком (C40._,C41._)

9221/0 Юкстакортикален хондром (C40._,C41._)
Периосален хондром (C40._,C41._)

9221/3 Юкстакортикален хондросарком (C40._,C41._)
Периосален хондросарком (C40._,C41._)

9230/0 Хондробластом, БДУ (C40._,C41._)
Тумор на Codman (C40._,C41._)
Хондроматозен гигантоклетъчен тумор (C40._,C41._)

9230/3 Хондробластом, малигнен (C40._,C41._)

9231/3 Миксоиден хондросарком

9240/3 Мезенхимен хондросарком

9241/0 Хондромиксоиден фибром
(C40._,C41._)

9242/3 Светлоклетъчен хондросарком
(C40._,C41._)

9243/3 Дедиференциран хондросарком
(C40._,C41._)

925 Гигантоклетъчни тумори

9250/1 Гигантоклетъчен тумор на кости, БДУ
(C40._,C41._)
Остеокластом, БДУ (C40._,C41._)

9250/3 Гигантоклетъчен тумор на кости,
малигнен (C40._,C41._)
Гигантоклетъчен сарком на кости
(C40._,C41._)
Остеокластом, малигнен (C40._,C41._)

9251/1 Гигантоклетъчен тумор на меки тъкани,
БДУ

9251/3 Малигнен гигантоклетъчен тумор на
меки тъкани

9252/0 Теносиновиален гигантоклетъчен тумор
(C49._)
Гигантоклетъчен тумор на сухожилна
обвивка (C49._)
Фиброзен хистиоцитом на сухожилна
обвивка (C49._)

9252/3 Малигнен теносиновиален
гигантоклетъчен тумор (C49._)
Гигантоклетъчен тумор на сухожилна
обвивка, малигнен (C49._)

926 Разнородни костни тумори

9260/3 Сарком на Ewing
Тумор на Ewing

9261/3 Адамантином на дълги кости (C40._)
Тибялен адамантином (C40.2)

9262/0 Осифициращ фибром
Остеофибром
Фиброостеом

927-934 Одонтогенни тумори

9270/0 Одонтогенен тумор, бенгинен

9270/1 Одонтогенен тумор, БДУ

9270/3 Одонтогенен тумор, малигнен
Амелобластен карцином
Одонтогенен карцином
Одонтогенен сарком
Първичен интраосален карцином

9271/0 Амелобластен фибродентином
Дентином

9272/0 Циментом, БДУ
Периапикална циментна дисплазия
Периапикална циментоосална
дисплазия

9273/0 Циментобластом, бенгинен

9274/0 Циментиращ фибром
Цименто-осифициращ фибром

9275/0 Гигантиформен циментом
Флоридна осална дисплазия

9280/0 Одонтом, БДУ

9281/0 Смесен одонтом

9282/0 Комплексен одонтом

9290/0 Амелобластен фиброодонтом
Фиброамелобластен одонтом

9290/3 Амелобластен одонтосарком
Амелобластен фибродентиносарком
Амелобластен фиброодонтосарком

9300/0 Аденоматоиден одонтогенен тумор
Аденоамелобластом

9301/0 Калцифицираща одонтогенна киста

9302/0 Одонтогенен тумор от клетки сенки
/ghost cell/

9310/0 Амелобластом, БДУ
Адамантином, БДУ (с изкл. на
дълги кости 9261/3)

9310/3 Амелобластом, малигнен
Адамантином, малигнен (с изкл. на
дълги кости 9261/3)

9311/0 Одонтоамелобластом

- 9312/0 Плоскоклетъчен одонтогенен тумор**
- 9320/0 Одонтогенен миксом**
Одонтогенен миксофибром
- 9321/0 Централен одонтогенен фибром**
Одонтогенен фибром, БДУ
- 9322/0 Периферен одонтогенен фибром**
- 9330/0 Амелобластен фибром**
- 9330/3 Амелобластен фибросарком**
Амелобластен сарком
Одонтогенен фибросарком
- 9340/0 Калцифициращ епителен одонтогенен тумор**
Тумор на Pindborg
- 9341/1 Светлоклетъчен одонтогенен тумор**
- 9342/3 Одонтогенен карциносарком**

935-937 Разнородни тумори

- 9350/1 Краниофарингиом (C75.2)**
Тумор на джобчето на Rathke (C75.1)
- 9351/1 Краниофарингиом, адамантинотомозен (C75.2)**
- 9352/1 Краниофарингиом, папиларен (C75.2)**
- 9360/1 Пинеалом (C75.3)**
- 9361/1 Пинеоцитом (C75.3)**
- 9362/3 Пинеобластом (C75.3)**
Епифизарен паренхимен тумор с интермедиерна диференциация (C75.3)
Пинеален паренхимен тумор с интермедиерна диференциация (C75.3)
Преходен епифизарен тумор (C75.3)
Преходен пинеален тумор (C75.3)
Смесен епифизарен тумор (C75.3)
Смесен пинеален тумор (C75.3)
Смесен пинеоцитом-пинеобластом (C75.3)
- 9363/0 Меланотичен невроектодермален тумор**
Ретинален примордиален тумор
Меланоамелобластом
Меланотичен прогоном
Retinal anlage tumor

- 9364/3 Периферен невроектодермален тумор**
Невроектодермален тумор, БДУ
Периферен примитивен невроектодермален тумор /ППНЕТ/, БДУ
Peripheral primitive neuroectodermal tumor /PPNET/
- 9365/3 Тумор на Askin**
- 9370/3 Хордом, БДУ**
- 9371/3 Хондроиден хордом**
- 9372/3 Дедиференциран хордом**
- 9373/0 Парахордом**

938-948 Глиоми

- 9380/3 Глиом, малигнен (C71._)**
Глиом, БДУ (C71._) (с изкл. на назален глиом, ненеопластичен)
- 9381/3 Глиоматоза на мозъка (C71._)**
- 9382/3 Смесен глиом (C71._)**
Анапластичен олигоастроцитом (C71._)
Олигоастроцитом (C71._)
- 9383/1 Субепендимом (C71._)**
Субепендимален астроцитом, БДУ (C71._)
Субепендимален глиом (C71._)
Смесен субепендимом-епендимом (C71._)
- 9384/1 Субепендимален гигантоклетъчен астроцитом (C71._)**
- 9390/0 Папилом на хориоиден плексус, БДУ (C71.5)**
- 9390/1 Атипичен папилом на хориоиден плексус (C71.5)**
- 9390/3 Карцином на хориоиден плексус (C71.5)**
Папилом на хориоиден плексус, анапластичен (C71.5)
Папилом на хориоиден плексус, малигнен (C71.5)
- 9391/3 Епендимом, БДУ (C71._)**
Епителен епендимом (C71._)
Светлоклетъчен епендимом (C71._)
Таницитен епендимом (C71._)
Целуларен епендимом (C71._)
- 9392/3 Епендимом, анапластичен (C71._)**
Епендимобластом (C71._)
- 9393/3 Папиларен епендимом (C71._)**

- 9394/1 Миксопапиларен епендимом (C72.0)**
- 9395/3 Папиларен тумор на пинеална област**
Папиларен тумор на епифизарна област
- 9400/3 Астроцитом, БДУ (C71._)**
Астроглиом (C71._) [ост.]
Астроцитен глиом (C71._)
Астроцитом, ниска степен на малигненост (C71._)
Дифузен астроцитом (C71._)
Дифузен астроцитом, ниска степен на малигненост (C71._)
Кистичен астроцитом (C71._) [ост.]
- 9401/3 Астроцитом, анапластичен (C71._)**
- 9410/3 Протоплазмен астроцитом (C71._)**
- 9411/3 Гемистоцитен астроцитом (C71._)**
Гемистоцитом (C71._)
- 9412/1 Дезмопластичен инфантилен астроцитом (C71._)**
Дезмопластичен инфантилен ганглиоглиом (C71._)
- 9413/0 Дизембриопластичен невроепителен тумор**
- 9420/3 Фибриларен астроцитом (C71._)**
Фиброзен астроцитом (C71._)
- 9421/1 Пилоцитен астроцитом (C71._)**
Пилоиден астроцитом (C71._)
Спонгиобластом, БДУ (C71._) [ост.]
Ювенилен астроцитом (C71._)
- 9423/3 Полярен спонгиобластом (C71._)**
Примитивен полярен спонгиобластом (C71._) [ост.]
Spongioblastoma polare (C71._)
- 9424/3 Плеоморфен ксантастроцитом (C71._)**
- 9425/3 Пиломиксоиден астроцитом**
- 9430/3 Астробластом (C71._)**
- 9431/1 Ангиоцентричен глиом**
- 9432/1 Питуицитом**
- 9440/3 Глиобластом (C71._)**
Мултиформен спонгиобластом (C71._)
Glioblastoma multiforme (C71._)
- 9441/3 Гигантоклетъчен глиобластом (C71._)**
Монстроцелуларен сарком (C71._) [ост.]
- 9442/1 Глиофибром (C71._)**
- 9442/3 Глиосарком (C71._)**
Глиобластом със саркоматозен компонент (C71._)
- 9444/1 Хордоиден глиом (C71._)**
Хордоиден глиом на трети вентрикул (C71.5)
- 9450/3 Олигодендроглиом, БДУ (C71._)**
- 9451/3 Олигодендроглиом, анапластичен (C71._)**
- 9460/3 Олигодендробластом (C71._) [ост.]**
- 9470/3 Медулобластом, БДУ (C71.6)**
Меланотичен медулобластом (C71.6)
- 9471/3 Дезмопластичен нодуларен медулобластом (C71.6)**
Дезмопластичен медулобластом (C71.6)
Циркумскриптен арахноидален церебеларен сарком (C71.6) [ост.]
Медулобластом с екстензивна нодуларност
- 9472/3 Медуломиобластом (C71.6)**
- 9473/3 Примитивен невроектодермален тумор /ПНЕТ/, БДУ**
Primitive neuroectodermal tumor /PNET/, БДУ
Супратенториален ПНЕТ /PNET/ (C71._)
Централен примитивен невроектодермален тумор /ЦПНЕТ/, БДУ (C71._)
Central primitive neuroectodermal tumor /CPNET/ (C71._)
- 9474/3 Едроклетъчен медулобластом (C71.6)**
Анапластичен медулобластом
- 9480/3 Сарком на малък мозък, БДУ (C71.6) [ост.]**
- 949-952 Невроепителиоматозни неоплазми**
- 9490/0 Ганглионевром**
- 9490/3 Ганглионевробластом**
- 9491/0 Ганглионевроматоза**
- 9492/0 Ганглиоцитом**
- 9493/0 Диспластичен ганглиоцитом на малък мозък (Lhermitte-Duclos) (C71.6)**

- 9500/3 Невробластом, БДУ**
Симпатикобластом
Централен невробластом (C71._)
- 9501/0 Медулоепителиом, бенигнен (C69.4)**
Диктиом, бенигнен (C69._)
- 9501/3 Медулоепителиом, БДУ**
Диктиом, малигнен (C69._)
- 9502/0 Тератоиден медулоепителиом, бенигнен (C69.4)**
- 9502/3 Тератоиден медулоепителиом**
- 9503/3 Невроепителиом, БДУ**
- 9504/3 Спонгионевробластом**
- 9505/1 Ганглиоглиом, БДУ**
Глионевром [ост.]
Невроастроцитом [ост.]
- 9505/3 Ганглиоглиом, анапластичен**
- 9506/1 Централен невроцитом**
Невроцитом
Екстравентрикуларен невроцитом
Церебеларен липоневроцитом (C71.6)
Липоматозен медулобластом (C71.6)
Невролипоцитом (C71.6)
Медулоцитом (C71.6)
- 9507/0 Тумор с формиране на структури, подобни на телца на Расіні**
- 9508/3 Атипичен тератоиден/рабдоиден тумор (C71._)**
- 9509/1 Папиларен глионевронален тумор**
Глионевронален тумор, формиращ розетки
- 9510/0 Ретиноцитом (C69.2)**
- 9510/3 Ретинобластом, БДУ (C69.2)**
- 9511/3 Ретинобластом, диференциран (C69.2)**
- 9512/3 Ретинобластом, недиференциран (C69.2)**
- 9513/3 Ретинобластом, дифузен (C69.2)**
- 9514/1 Ретинобластом, спонтанно регресиращ (C69.2)**
- 9520/3 Олфакторен неврогенен тумор**
- 9521/3 Олфакторен невроцитом (C30.0)**
Естеziоневроцитом (C30.0)

- 9522/3 Олфакторен невробластом (C30.0)**
Естеziоневробластом (C30.0)
- 9523/3 Олфакторен невроепителиом (C30.0)**
Естеziоневроепителиом (C30.0)

953 Менингиоми

- 9530/0 Менингиом, БДУ**
Менингиом, богат на лимфоцити и плазмоцити
Метапластичен менингиом
Микрокистичен менингиом
Секреторен менингиом
- 9530/1 Менингиоматоза, БДУ**
Дифузна менингиоматоза
Мултиплени менингиоми
- 9530/3 Менингиом, малигнен**
Лептоменингеален сарком
Менингеален сарком
Менингиом, анапластичен
Менинготелен сарком
- 9531/0 Менинготелен менингиом**
Ендотелиоматозен менингиом
Синцитиален менингиом
- 9532/0 Фиброзен менингиом**
Фибробластен менингиом
- 9533/0 Псамоматозен менингиом**
- 9534/0 Ангиоматозен менингиом**
- 9535/0 Хемангиобластен менингиом [ост.]**
Ангиобластен менингиом [ост.]
- 9537/0 Преходноклетъчен менингиом**
Смесен менингиом
- 9538/1 Светлоклетъчен менингиом**
Хордоиден менингиом
- 9538/3 Папиларен менингиом**
Рабдоиден менингиом
- 9539/1 Атипичен менингиом**
- 9539/3 Менингеална саркоматоза**

954-957 Тумори на нервни обвивки

- 9540/0 Неврофибром, БДУ**
- 9540/1 Неврофиброматоза, БДУ**
Болест на Recklinghausen (с изкл. на кости)
Болест на Von Recklinghausen (с изкл. на кости)
Мултиплена неврофиброматоза
- 9540/3 Малигнен тумор от обвивки на периферни нерви**
Неврогенен сарком [ост.]
Невросарком [ост.]
Неврофибросарком [ост.]
Malignant peripheral nerve sheath tumor /MPNST/, БДУ
Епителоиден MPNST
Меланотичен MPNST
Меланотичен псамоматозен MPNST
MPNST с glandularна диференциация
MPNST с мезенхимна диференциация
- 9541/0 Меланотичен неврофибром**
- 9550/0 Плексиформен неврофибром**
Плексиформен невром
- 9560/0 Неврилемом, БДУ**
Шваном, БДУ
Неврином
Акустичен невром (C72.4)
Дегенеративен шваном
Древен шваном
Плексиформен шваном
Пигментен шваном
Меланотичен шваном
Псамоматозен шваном
Целуларен шваном
- 9560/1 Невриноматоза**
- 9560/3 Неврилемом, малигнен [ост.]**
Малигнен шваном, БДУ [ост.]
Неврилемосарком [ост.]
- 9561/3 Малигнен тумор от обвивки на периферни нерви с рабдомиобластна диференциация**
Малигнен шваном с рабдомиобластна диференциация
Тумор на Triton, малигнен
Malignant peripheral nerve sheath tumor /MPNST/ с рабдомиобластна диференциация

- 9562/0 Невротекеом**
Миксом на нервна обвивка
- 9570/0 Невром, БДУ**
- 9571/0 Периневриом, БДУ**
Интраневрален периневриом
Мекотъканен периневриом
- 9571/3 Периневриом, малигнен**
Периневрален /Malignant peripheral nerve sheath tumor/ MPNST

958 Грануларноклетъчни тумори и алвеоларни саркоми на меки тъкани

- 9580/0 Грануларноклетъчен тумор, БДУ**
Грануларноклетъчен миобластом, БДУ
Зърнистоклетъчен миобластом, БДУ
Зърнистоклетъчен тумор, БДУ
- 9580/3 Грануларноклетъчен тумор, малигнен**
Зърнистоклетъчен тумор, малигнен
Зърнистоклетъчен миобластом, малигнен
Грануларноклетъчен миобластом, малигнен
- 9581/3 Алвеоларен сарком на меки тъкани**
- 9582/0 Грануларноклетъчен тумор на селарна област (C75.1)**
Зърнистоклетъчен тумор на селарна област /sella turcica/ (C75.1)

959-972 Ходжкинови и Неходжкинови лимфоми

959 Злокачествени лимфоми, БДУ или дифузни

- 9590/3 Малигнен лимфом, БДУ**
Лимфом, БДУ
Микроглиом (C71._) [ост.]

9591/3 Малигнен лимфом, Неходжкинов, БДУ

Неходжкинов лимфом, БДУ
 Далачен В-клетъчен лимфом/левкемия, неклафицируем
 Спленален В-клетъчен лимфом/левкемия, неклафицируем
 Далачен, дифузен В-дрбноклетъчен лимфом на червената пулпа
 Спленален дифузен В-дрбноклетъчен лимфом на червената пулпа
 Лимфосарком, БДУ [ост.]
 Лимфосарком, дифузен [ост.]
 Малигнен лимфом, дифузен, БДУ
 Малигнен лимфом, дрбноклетъчен, с невгънати клетки, дифузен [ост.]
 Малигнен лимфом, с недиференцирани клетки, БДУ [ост.]
 Малигнен лимфом, с недиференцирани клетки, Небъркитов [ост.]
 Малигнен лимфом, лимфоцитен, интермедиерна диференциация, нодуларен [ост.]
 Малигнен лимфом, лимфоцитен, ниско диференциран, дифузен [ост.]
 Малигнен лимфом, с дрбни вгънати клетки, БДУ [ост.]
 Малигнен лимфом с вгънати клетки, БДУ [ост.]
 Малигнен лимфом, с дрбни вгънати клетки /cleaved cell/, дифузен [ост.]
 Малигнен лимфом с невгънати клетки /non-cleaved cell/, БДУ
 Ретикулоцитен сарком, БДУ [ост.]
 Ретикулоцитен сарком, дифузен [ост.]
 Ретикулоцитен сарком, БДУ [ост.]
 Ретикулоцитен сарком дифузен [ост.]
 В-клетъчен лимфом, БДУ
 Вариант на косматоклетъчна левкемия

9596/3 Смесен Ходжкинов и Неходжкинов лимфом

В-клетъчен лимфом, неклафицируем, с характеристики между дифузен В-дрноклетъчен лимфом и класически Ходжкинов лимфом

9597/3 Първичен кожен лимфом с произход от клетки на фоликулния център

965-966 Ходжкинов лимфом

9650/3 Ходжкинов лимфом, БДУ

Болест на Ходжкин, БДУ
 Малигнен лимфом на Ходжкин

9651/3 Ходжкинов лимфом, с богатство на лимфоцити

Класически Ходжкинов лимфом, с богатство на лимфоцити
 Болест на Ходжкин, с лимфоцитно преобладаване, БДУ [ост.]
 Болест на Ходжкин, с лимфоцитно преобладаване, дифузен тип [ост.]
 Болест на Ходжкин, с лимфоцитно-хистиоцитно преобладаване [ост.]

9652/3 Ходжкинов лимфом, със смесен целуларитет, БДУ

Класически Ходжкинов лимфом, със смесен целуларитет, БДУ

9653/3 Ходжкинов лимфом, с лимфоцитно изчерпване, БДУ

Класически Ходжкинов лимфом, с лимфоцитно изчерпване, БДУ

9654/3 Ходжкинов лимфом, с лимфоцитно изчерпване и дифузна фиброза

Класически Ходжкинов лимфом, с лимфоцитно изчерпване и дифузна фиброза

9655/3 Ходжкинов лимфом, с лимфоцитно изчерпване, ретикуларен

Класически Ходжкинов лимфом, с лимфоцитно изчерпване, ретикуларен

9659/3 Ходжкинов лимфом, нодуларен, с лимфоцитно преобладаване

Ходжкинов лимфом, с лимфоцитно преобладаване, нодуларен
 Ходжкинов парагранулом, БДУ [ост.]
 Ходжкинов парагранулом, нодуларен [ост.]

9661/3 Ходжкинов гранулом [ост.]

9662/3 Ходжкинов сарком [ост.]

9663/3 Ходжкинов лимфом, нодуларна склероза, БДУ

Болест на Ходжкин, нодуларна склероза, БДУ
 Класически Ходжкинов лимфом, нодуларна склероза, БДУ

9664/3 Ходжкинов лимфом, нодуларна склероза, клетъчна фаза

Класически Ходжкинов лимфом, нодуларна склероза, клетъчна фаза

9665/3 Ходжкинов лимфом, нодуларна склероза, грейд 1

Болест на Ходжкин, нодуларна склероза, с лимфоцитно преобладаване
Болест на Ходжкин, нодуларна склероза, със смесен целуларитет
Класически Ходжкинов лимфом, нодуларна склероза, грейд 1

9667/3 Ходжкинов лимфом, нодуларна склероза, грейд 2

Класически Ходжкинов лимфом, нодуларна склероза, грейд 2
Болест на Ходжкин, нодуларна склероза, с лимфоцитно изчерпване
Болест на Ходжкин, нодуларна склероза, синцитиален вариант

967-972 Неходжкинови лимфоми

967-969 Зрели В-клетъчни лимфоми

9670/3 Малигнен лимфом, В-дробноклетъчен, лимфоцитен, БДУ (виж 9823/3)

Малигнен лимфом, дробноклетъчен лимфоцитен, БДУ
Малигнен лимфом, дробноклетъчен лимфоцитен, дифузен
Малигнен лимфом, дробноклетъчен, БДУ
Малигнен лимфом, дробноклетъчен, дифузен
Малигнен лимфом, лимфоцитен, БДУ
Малигнен лимфом, лимфоцитен, високо диференциран, дифузен
Малигнен лимфом, лимфоцитен, дифузен, БДУ

9671/3 Малигнен лимфом, лимфоплазмоцитен (виж също 9761/3)

Малигнен лимфом, лимфоплазмоцитоилен
Имуноцитом [ост.]
Малигнен лимфом, плазмоцитоилен [ост.]
Плазмоцитен лимфом [ост.]

9673/3 Мантелноклетъчен лимфом (включва всички варианти: бластоиден, плеоморфен, дробноклетъчен)

Лимфом на мантелна зона [ост.]
Малигнен лимфом, лимфоцитен, умерено диференциран, дифузен [ост.]
Малигнен лимфом, центроцитен [ост.]
Малигнена лимфоматоидна полипоза

9675/3 Малигнен лимфом със смес от дребни и едри клетки, дифузен [ост.] (виж също 9690/3)

Малигнен лимфом, смесен лимфоцитно-хистиоцитен, дифузен [ост.]
Малигнен лимфом, смесен клетъчен тип, дифузен [ост.]
Малигнен лимфом, центробластно-центроцитен, БДУ [ост.]
Малигнен лимфом, центробластно-центроцитен, дифузен [ост.]

9678/3 Primary effusion lymphoma (PEL)

Първичен изливен лимфом

9679/3 Медиастинален В-едроклетъчен лимфом (C38.3)

Тимусен В-едроклетъчен лимфом (C37.9)

9680/3 Малигнен лимфом, В-едроклетъчен, дифузен, БДУ

Дифузен В-едроклетъчен лимфом /ДБЕЛ/, БДУ
Малигнен лимфом, В-едроклетъчен, БДУ
Малигнен лимфом, В-едроклетъчен, дифузен, центробластен, БДУ
Малигнен лимфом, дифузен, с невгънати клетки, БДУ [ост.]
Малигнен лимфом, едроклетъчен, БДУ
Малигнен лимфом, едроклетъчен, дифузен, БДУ [ост.]
Малигнен лимфом, едроклетъчен, дифузен, с вгънати клетки
Малигнен лимфом, едроклетъчен, с вгънати и невгънати клетки [ост.]
Малигнен лимфом, едроклетъчен, с вгънати клетки, БДУ [ост.]
Малигнен лимфом, едроклетъчен, с невгънати клетки, БДУ
Малигнен лимфом, едроклетъчен, с невгънати клетки, дифузен
Малигнен лимфом, с невгънати клетки, БДУ
Малигнен лимфом, хистиоцитен, БДУ [ост.]
Малигнен лимфом, хистиоцитен, дифузен
Diffuse large B-cell lymphoma (DLBCL), БДУ
Анапластичен В-едроклетъчен лимфом
Дифузен В-едроклетъчен лимфом, асоцииран с хронично възпаление
Малигнен лимфом, центробластен, БДУ
Малигнен лимфом, центробластен, дифузен
Първичен дифузен В-едроклетъчен лимфом на ЦНС (C70._, C71._, C72._)
Първичен кожен ДБЕЛ, тип на долни крайници /leg type/ (C44.7)
В-клетъчен лимфом, неклассифицируем, с характеристики между дифузен В-едроклетъчен лимфом и лимфом на Burkitt EBV-позитивен дифузен В-едроклетъчен лимфом на възрастните

9684/3 Малигнен лимфом, В-едроклетъчен, дифузен, имунобластен, БДУ

Имунобластен сарком [ост.]
 Малигнен лимфом, едроклетъчен, имунобластен
 Малигнен лимфом, имунобластен, БДУ

9687/3 Лимфом на Burkitt, БДУ (виж също 9826/3) (включва всички варианти)

Малигнен лимфом, дребноклетъчен, с невягнати клетки, Бъркитов тип [ост.]
 Малигнен лимфом, недиференциран, Бъркитов тип [ост.]
 Тумор на Burkitt [ост.]
 Бъркитоподобен лимфом

9688/3 В-едроклетъчен лимфом с богатство на Т-клетки/хистиоцити

В-едроклетъчен лимфом с богатство на Т-клетки
 В-едроклетъчен лимфом с богатство на хистиоцити

9689/3 Далачен маргиналнозонов В-клетъчен лимфом (C42.2)

Спленален маргиналнозонов В-клетъчен лимфом (C42.2)
 Далачен лимфом с вилозни лимфоцити (C42.2)
 Спленален лимфом с вилозни лимфоцити (C42.2)
 Далачен маргиналнозонов лимфом, БДУ (C42.2)
 Спленален маргиналнозонов лимфом, БДУ (C42.2)

9690/3 Фоликуларен лимфом, БДУ (виж също 9675/3)

Малигнен лимфом на фоликулния център, БДУ
 Малигнен лимфом, лимфоцитен, нодуларен, БДУ [ост.]
 Малигнен лимфом, нодуларен, БДУ [ост.]
 Малигнен лимфом, фоликуларен, БДУ
 Малигнен лимфом, центробластно-центроцитен, фоликуларен [ост.]
 Фоликуларен малигнен лимфом на фоликулния център

9691/3 Фоликуларен лимфом, грейд 2

Малигнен лимфом, нодуларен, със смесен целуларитет [ост.]
 Малигнен лимфом, смесен, лимфоцитно-хистиоцитен, нодуларен [ост.]
 Малигнен лимфом, със смес от дребни вгънати и едри клетки, фоликуларен [ост.]
 Малигнен лимфом, фоликуларен, смесен целуларитет [ост.]

9695/3 Фоликуларен лимфом, грейд 1

Фоликуларен лимфом с дребни вгънати клетки
 Малигнен лимфом, лимфоцитен, ниско диференциран, нодуларен [ост.]
 Малигнен лимфом, фоликуларен, с дребни вгънати клетки [ост.]

9698/3 Фоликуларен лимфом, грейд 3

Малигнен лимфом, едроклетъчен, с невягнати клетки, фоликуларен [ост.]
 Малигнен лимфом, едроклетъчен, фоликуларен, БДУ
 Малигнен лимфом, лимфоцитен, високо диференциран, нодуларен [ост.]
 Малигнен лимфом, с едри вгънати клетки, фоликуларен [ост.]
 Малигнен лимфом, с невягнати клетки, фоликуларен, БДУ [ост.]
 Малигнен лимфом, хистиоцитен, нодуларен [ост.]
 Малигнен лимфом, центробластен, фоликуларен
 Фоликуларен лимфом, грейд 3А
 Фоликуларен лимфом, грейд 3В

9699/3 Маргиналнозонов В-клетъчен лимфом, БДУ

Екстранодален маргиналнозонов лимфом на мукоза-асоцирана лимфоидна тъкан
 Лимфом на бронх-асоцирана лимфоидна тъкан /БАЛТ/
 Bronchial-associated lymphoid tissue lymphoma /BALT/
 БАЛТ лимфом
 Лимфом на кожа-асоцирана лимфоидна тъкан /КАЛТ/
 Skin-associated lymphoid tissue lymphoma /SALT/
 КАЛТ лимфом
 Лимфом на мукоза-асоцирана лимфоидна тъкан /МАЛТ/
 Mucosal-associated lymphoid tissue lymphoma /MALT/
 МАЛТ лимфом
 Маргиналнозонов лимфом, БДУ
 Моноцитоиден В-клетъчен лимфом
 Нодален маргиналнозонов лимфом

970-971 Зрели Т- и НК-клетъчни лимфоми

- 9700/3 Mucosis fungoides (C44._)**
Пейджетоидна ретикулоза
- 9701/3 Синдром на Sezary**
Болест на Sezary
- 9702/3 Зрялоклетъчен Т-клетъчен лимфом БДУ**
Периферен Т-клетъчен лимфом, БДУ
Периферен Т-клетъчен лимфом, с едри клетки
Периферен Т-клетъчен лимфом, с плеоморфни дребни клетки
Периферен Т-клетъчен лимфом, с плеоморфни средни и едри клетки
Т-зонов лимфом
Т-клетъчен лимфом, БДУ
Анапластичен едроклетъчен лимфом, ALK негативен
Лимфоепителоиден лимфом
Лимфом на Lennert
- 9705/3 Ангиоимунобластен Т-клетъчен лимфом**
Ангиоимунобластен лимфом [ост.]
Периферен Т-клетъчен лимфом, АИЛД (Ангиоимунобластна лимфаденопатия с диспротеинемия) [ост.]
- 9708/3 Подкожен Т-клетъчен лимфом, подобен на паникулит**
- 9709/3 Кожен Т-клетъчен лимфом, БДУ (C44._)**
Кожен лимфом, БДУ (C44._) [ост.]
Първичен кожен CD4-позитивен Т-клетъчен лимфом, дребно-/средноклетъчен
Първичен кожен CD8-позитивен, агресивен, епидермотропен, цитотоксичен Т-клетъчен лимфом
- 9712/3 Интраваскуларен В-едроклетъчен лимфом (C49.9)**
Ангиоендотелиоматоза
Ангиотропен лимфом
Интраваскуларен В-клетъчен лимфом
- 9714/3 Анапластичен едроклетъчен лимфом, Т-клетъчен и нулевоклетъчен тип**
Едроклетъчен (Ki-1+) лимфом [ост.]
Анапластичен едроклетъчен лимфом, БДУ
Анапластичен едроклетъчен лимфом, CD30+
Анапластичен едроклетъчен лимфом, ALK позитивен

- 9716/3 Хепатоспленален Т-клетъчен лимфом**
Хепатоспленален γδ (гама-делта)-клетъчен лимфом
- 9717/3 Интестинален Т-клетъчен лимфом**
Ентеропатия-асоцииран Т-клетъчен лимфом
Интестинален Т-клетъчен лимфом, ентеропатия тип
- 9718/3 Първично кожно CD30+ Т-клетъчно лимфопрولیферативно разстройство (C44._)**
Лимфоматоидна папулоза (C44._)
Първичен кожен CD30+ Т-едроклетъчен лимфом (C44._)
Първичен кожен анапластичен едроклетъчен лимфом (C44._)
- 9719/3 НК/Т-клетъчен лимфом, назален и назален тип**
Ангиоцентричен Т-клетъчен лимфом [ост.]
Екстранодален НК/Т-клетъчен лимфом, назален тип
Малигнена ретикулоза на срединна линия [ост.]
Малигнена ретикулоза, БДУ [ост.]
Полиморфна ретикулоза [ост.]
Т/НК-клетъчен лимфом

972 Прекурсорен лимфобластен лимфом

- 9724/3 Системна EBV-положителна Т-клетъчна лимфопрولیферативна болест на детска възраст**
- 9725/3 Hydroa vacciniforme-подобен лимфом**
- 9726/3 Първичен кожен, гама-делта Т-клетъчен лимфом**
- 9727/3 Прекурсорен лимфобластен лимфом, БДУ (виж също 9835/3)**
Лимфобластом [ост.]
Малигнен лимфом, лимфобластен, БДУ (виж също 9835/3)
Малигнен лимфом с нагънати клетки /convoluted cell/ [ост.]
Бластна неоплазия на плазмацитоидни дендритни клетки
Бластен НК-клетъчен лимфом [ост.]
- 9728/3 Прекурсорен В-клетъчен лимфобластен лимфом (виж също 9836/3)**
- 9729/3 Прекурсорен Т-клетъчен лимфобластен лимфом (виж също 9837/3)**

973 Плазмоклетъчни тумори

- 9731/3 Плазмоцитом, БДУ**
 Плазмоклетъчен тумор
 Плазмоцитом на кости (C40._, C41._)
 Солитарен миелом
 Солитарен плазмоцитом
- 9732/3 Мултиплен миелом (C42.1)**
 Миелом, БДУ (C42.1)
 Миеломатоза (C42.1)
 Плазмоклетъчен миелом (C42.1)
- 9733/3 Плазмоклетъчна левкемия (C42.1)**
 Плазмоцитна левкемия (C42.1)
- 9734/3 Екстрamedуларен плазмоцитом (неангажиращ кости)**
 Екстраосален плазмоцитом
- 9735/3 Плазмобластен лимфом**
- 9737/3 ALK-позитивен В-едроклетъчен лимфом**
- 9738/3 В-едроклетъчен лимфом, появяващ се в HHV8-асоциирана мултицентрична болест на Castleman**

974 Мастоцитъчни тумори

- 9740/1 Мастоцитом, БДУ**
 Мастоцитъчен тумор, БДУ
 Дифузна кожна мастоцитоза
 Екстракутанен мастоцитом
 Солитарен мастоцитом на кожа
 Кожна мастоцитоза
 Urticaria pigmentosa
- 9740/3 Мастоцитъчен сарком**
 Малигнен мастоклетъчен тумор
 Малигнен мастоцитом
- 9741/1 Индолентна системна мастоцитоза**
- 9741/3 Малигнена мастоцитоза**
 Системно тъканно мастоклетъчно заболяване
 Агресивна системна мастоцитоза
 Системна мастоцитоза с асоциирани хематологични, клонални немастоцитъчни заболявания /АХКНМ3/
 Системна мастоцитоза с АХКНМ3
- 9742/3 Мастоцитъчна левкемия (C42.1)**

975 Неоплазии на хистиоцити и акцесорни лимфоидни клетки

- 9750/3 Малигнена хистиоцитоза**
 Хистиоцитна медуларна ретикулоза [ост.]
- 9751/3 Лангерхансова хистиоцитоза, БДУ**
(Този код за всички типове Лангерхансова хистиоцитоза замества предишните кодове от 9751/1 до 9754/3)
 Лангерхансова грануломатоза [ост.]
 Болест на Hand-Schuller-Christian [ост.]
 Болест на Letterer-Siwe [ост.]
 Еозинофилен гранулом
 Лангерхансова хистиоцитоза, генерализирана [ост.]
 Лангерхансова хистиоцитоза, дисеминирана [ост.]
 Лангерхансова хистиоцитоза, моноостотична [ост.]
 Лангерхансова хистиоцитоза, мултифокална [ост.]
 Лангерхансова хистиоцитоза, полиостотична [ост.]
 Лангерхансова хистиоцитоза, унифокална [ост.]
 Лангерхансова грануломатоза, унифокална [ост.]
 Нелипидна ретикулоендотелиоза [ост.]
 Остра прогресивна хистиоцитоза Х [ост.]
 Хистиоцитоза Х, БДУ [ост.]
- 9755/3 Хистиоцитен сарком**
 Истински хистиоцитен сарком
- 9756/3 Лангерхансов сарком**
- 9757/3 Сарком на интердигитиращи дендритни клетки**
 Интердигитиращоклетъчен сарком
 Дендритноклетъчен сарком, БДУ
 Дендритноклетъчен тумор с неопределени клетки
- 9758/3 Сарком от фоликуларни дендритни клетки**
 Тумор от фоликуларни дендритни клетки
- 9759/3 Фибробластен ретикулоцитъчен тумор**

976 Имунпролиферативни болести

- 9760/3 Имунпролиферативна болест, БДУ
- 9761/3 Макроглобулинемия на Waldenstrom (C42.0) (виж също 9671/3)
- 9762/3 Болест на тежки вериги, БДУ
Болест на алфа-тежките вериги
Болест на гама-тежките вериги
Болест на Franklin
Болест на мю-тежките вериги
- 9764/3 Имунпролиферативна болест на тънки черва (C17._)
Средиземноморски лимфом
- 9765/1 Моноклонална гамапатия с неопределено значение /МГНЗ/
Monoclonal gammopathy of undetermined significance /MGUS/
Моноклонална гамапатия, БДУ
- 9766/1 Ангиоцентрична имунпролиферативна лезия
Лимфоматоидна грануломатоза
- 9767/1 Ангиоимунобластна лимфаденопатия
Имунобластна лимфаденопатия
- 9768/1 Т-гама лимфопрлиферативна болест
- 9769/1 Болест на имуноглобулиново отлагане
Първична амилоидоза
Системна болест на леки вериги

980-994 Левкемии

980 Левкемии, БДУ

- 9800/3 Левкемия, БДУ
Алевкемична левкемия, БДУ [ост.]
Подостра левкемия, БДУ [ост.]
Хронична левкемия, БДУ [ост.]
- 9801/3 Остра левкемия, БДУ
Бластноклетъчна левкемия
Недиференцирана левкемия
Стволовоклетъчна левкемия
- 9805/3 Остра бифенотипна левкемия
Остра билинеална левкемия
Остра левкемия със смесена линейна принадлежност
- 9806/3 Остра левкемия със смесен фенотип t(9;22)(q34;q11.2); BCR-ABL1

- 9807/3 Остра левкемия със смесен фенотип t(v;11q23); MLL реаранжиран
- 9808/3 Остра левкемия със смесен фенотип, В/миелоидна, БДУ
- 9809/3 Остра левкемия със смесен фенотип, Т/миелоидна, БДУ

981-983 Лимфоидни левкемии

- 9811/3 В-лимфобластна левкемия/лимфом, БДУ
- 9812/3 В-лимфобластна левкемия/лимфом с t(9;22)(q34;q11.2); BCR-ABL1
- 9813/3 В-лимфобластна левкемия/лимфом с t(v;11q23); MLL реаранжиран
- 9814/3 В-лимфобластна левкемия/лимфом с t(12;21)(p13;q22); TEL-AML1 (ETV6-RUNX1)
- 9815/3 В-лимфобластна левкемия/лимфом с хипердиплоидия
- 9816/3 В-лимфобластна левкемия/лимфом с хиподиплоидия (Хиподиплоидна ОЛЛ)
- 9817/3 В-лимфобластна левкемия/лимфом с t(5;14)(q31;q32); IL3-IGH
- 9818/3 В-лимфобластна левкемия/лимфом с t(1;19)(q23;p13.3); E2A-PBX1 (TCF3-PBX1)
- 9820/3 Лимфоидна левкемия, БДУ
Алевкемична лимфоидна левкемия [ост.]
Алевкемична лимфатична левкемия [ост.]
Алевкемична лимфоцитна левкемия [ост.]
Лимфатична левкемия, БДУ [ост.]
Лимфосаркомна левкемия [ост.]
Лимфоцитна левкемия, БДУ [ост.]
Подостра лимфоидна левкемия [ост.]
Подостра лимфоцитна левкемия [ост.]
Подостра лимфатична левкемия [ост.]
- 9823/3 В-клетъчна хронична лимфоцитна левкемия/дребноклетъчен лимфоцитен лимфом (виж също 9670/3)
Хронична лимфатична левкемия
Хронична лимфоидна левкемия
Хронична лимфоцитна левкемия
Хронична лимфоцитна левкемия, В-клетъчен тип (включва всички варианти на В-ХЛЛ)

9826/3 Бъркитовоклетъчна левкемия

(виж също 9687/3)

- Бъркитова левкемия
- Остра левкемия, Бъркитов тип [ост.]
- Остра лимфобластна левкемия, зрял В-клетъчен тип
- В-ОЛЛ [ост.]
- FAB L3 [ост.]

9827/3 Адултна Т-клетъчна левкемия/лимфом (HTLV-1 позитивна) (включва всички варианти)

- Адултна Т-клетъчен лимфом
- Адултна Т-клетъчна левкемия
- Адултна Т-клетъчна левкемия/лимфом

9831/3 Левкемия с големи гранулирани Т-лимфоцити

- Лимфоцитна левкемия с големи гранулирани НК-клетки
- Лимфоцитоза с големи гранулирани Т-лимфоцити
- Лимфоцитоза с големи гранулирани клетки, БДУ

Хронично лимфопрлиферативно разстройство на НК-клетките

9832/3 Пролимфоцитна левкемия, БДУ

9833/3 Пролимфоцитна левкемия, В-клетъчен тип

9834/3 Пролимфоцитна левкемия, Т-клетъчен тип

9835/3 Прекурсорна лимфобластна левкемия, БДУ (виж също 9727/3)

- Лимфобластна левкемия, БДУ
- Остра лимфатична левкемия
- Остра лимфобластна левкемия, L2 тип, БДУ
- Остра лимфобластна левкемия, БДУ (виж също 9727/3)
- Остра лимфобластна левкемия, прекурсорен тип
- Остра лимфобластна левкемия/лимфом, БДУ
- Остра лимфоидна левкемия
- Остра лимфоцитна левкемия
- Прекурсорна лимфобластна левкемия, без фенотипизация
- FAB L2
- FAB L1 [ост.]

9836/3 Прекурсорна В-лимфобластна левкемия (виж също 9728/3)

- ОЛЛ с общ прекурсор
- Пре-В ОЛЛ
- Пре-пре-В ОЛЛ
- Про-В ОЛЛ
- Common ALL (с-ALL)
- В-ОЛЛ с общ прекурсор

9837/3 Прекурсорна Т-лимфобластна левкемия (виж също 9729/3)

- Зряла Т ОЛЛ
- Кортикална Т ОЛЛ
- Пре-Т ОЛЛ
- Про-Т ОЛЛ
- Т-лимфобластна левкемия/лимфом

984-993 Миелоидни левкемии

9840/3 Остра миелоидна левкемия, М6 тип

- Остра еритремична миелолиза [ост.]
- Болест на Guglielmo [ост.]
- Еритремична миелолиза, БДУ
- Еритролевкемия
- ОМЛ М6
- Остра еритремия [ост.]
- Остра еритроидна левкемия
- FAB М6
- М6А
- М6В

9860/3 Миелоидна левкемия, БДУ

- Нелимфоцитна левкемия, БДУ
- Гранулоцитна левкемия, БДУ
- Миелогенна левкемия, БДУ
- Миеломоноцитна левкемия, БДУ
- Миелоцитна левкемия, БДУ
- Алевкемична миелоидна левкемия [ост.]
- Алевкемична гранулоцитна левкемия [ост.]
- Алевкемична миелогенна левкемия [ост.]
- Алевкемична моноцитна левкемия [ост.]
- Еозинофилна левкемия
- Моноцитна левкемия, БДУ
- Подостра миелоидна левкемия [ост.]
- Подостра гранулоцитна левкемия [ост.]
- Подостра миелогенна левкемия [ост.]
- Подостра моноцитна левкемия [ост.]
- Хронична моноцитна левкемия [ост.]

9861/3 Остра миелоидна левкемия, БДУ (виж също 9930/3) (без отбелязан тип по FAB или СЗО)

- Остра гранулоцитна левкемия
- Остра миелогенна левкемия
- Остра миелоцитна левкемия
- Остра нелимфоцитна левкемия
- Остра миелоидна левкемия с мутирал СЕВРА
- Остра миелоидна левкемия с мутирал NPM1

9863/3 Хронична миелоидна левкемия, БДУ

- Хронична гранулоцитна левкемия, БДУ
- Хронична миелогенна левкемия, БДУ
- Хронична миелоцитна левкемия, БДУ

- 9865/3 Остра миелоидна левкемия с t(6;9)(p23;q34); DEK-NUP214**
- 9866/3 Остра промиелоцитна левкемия, t(15;17)(q22;q11-12)**
Остра миелоидна левкемия, PML/RAR-алфа
Остра миелоидна левкемия, t(15;17)(q22;q11-12)
Остра промиелоцитна левкемия, PML/RAR-алфа
Остра промиелоцитна левкемия, БДУ FAB M3 (включва всички варианти)
- 9867/3 Остра миеломоноцитна левкемия FAB M4**
- 9869/3 Остра миелоидна левкемия с inv(3)(q21q26.2) или t(13.3)(q21;q26.2); RPN1-EV11**
- 9870/3 Остра базофилна левкемия**
- 9871/3 Остра миелоидна левкемия с абнормни костномозъчни еозинофили (включва всички варианти)**
Остра миелоидна левкемия, CBF-бета/MYH11
Остра миелоидна левкемия, inv(16)(p13;q22)
Остра миелоидна левкемия, t(16;16)(p13;q11)
Остра миеломоноцитна левкемия с абнормни еозинофили FAB M4Eo
- 9872/3 Остра миелоидна левкемия с минимална диференциация**
Остра миелобластна левкемия FAB M0
- 9873/3 Остра миелоидна левкемия без матурация FAB M1**
- 9874/3 Остра миелоидна левкемия с матурация FAB M2, БДУ**
- 9875/3 Хронична миелогенна левкемия, BCR-ABL позитивна**
Хронична гранулоцитна левкемия, BCR/ABL
Хронична гранулоцитна левкемия, t(9;22)(q34;q11)
Хронична гранулоцитна левкемия, Филадельфийска хромозома (Ph1) позитивна
Хронична миелогенна левкемия, t(9;22)(q34;q11)
Хронична миелогенна левкемия, Филадельфийска хромозома (Ph1) позитивна
- 9876/3 Атипична хронична миелоидна левкемия, BCR/ABL негативна**
Атипична хронична миелоидна левкемия, Филадельфийска хромозома (Ph1) негативна
- 9891/3 Остра моноцитна левкемия**
Монобластна левкемия, БДУ
Остра монобластна левкемия FAB M5 (включва всички варианти)
Остра монобластна и моноцитна левкемия
- 9895/3 Остра миелоидна левкемия с миелодисплазия-свързани промени**
Остра миелоидна левкемия без предшестващ миелодиспластичен синдром
Остра миелоидна левкемия с предшестващ миелодиспластичен синдром
Остра миелоидна левкемия с мултилинейна дисплазия
- 9896/3 Остра миелоидна левкемия, t(8;21)(q22;q22)**
Остра миелоидна левкемия с t(8;21)(q22;q22); RUNX1-RUNX1T1
Остра миелоидна левкемия, AML1(CBF-алфа)/ETO
FAB M2, AML1(CBF-алфа)/ETO
FAB M2, t(8;21)(q22;q22)
- 9897/3 Остра миелоидна левкемия, 11q23 аномалии**
Остра миелоидна левкемия с t(9;11)(p22;q23); MLLT3-MLL
Остра миелоидна левкемия, MLL
- 9898/1 Преходна абнормна миелопоеза**
- 9898/3 Миелоидна левкемия, съчетана със синдром на Down**

9910/3 Остра мегакариобластна левкемия

Мегакариоцитна левкемия
FAB M7

**9911/3 Остра миелоидна левкемия
(мегакариобластна) с t(1;22)(p13;q13);
RBM15-MKL1**

**9920/3 Миелоидна неоплазия, свързана с
терапия**

Остра миелоидна левкемия, свързана с
терапия, БДУ
Остра миелоидна левкемия, свързана с
терапия с алкилиращ агент
Остра миелоидна левкемия, свързана с
терапия с епиподофилотоксин

9930/3 Миелоиден сарком (виж също 9861/3)

Гранулоцитен сарком
Хлором

**9931/3 Остра панмиелоза с миелофиброза
(C42.1)**

Малигнена миелосклероза [ост.]
Остра миелосклероза, БДУ
Остра миелофиброза
Остра панмиелоза, БДУ

9940/3 Трихولةмия (C42.1)

Косматоклетъчна левкемия (C42.1)

994 Други левкемии

Вариант на трихولةмия
Левкемична ретикулоендотелиоза

**9945/3 Хронична миеломоноцитна левкемия,
БДУ**

Хронична миеломоноцитна левкемия, Тип 1
Хронична миеломоноцитна левкемия, Тип 2
Хронична миеломоноцитна левкемия в
трансформация [ост.]

9946/3 Ювенилна миеломоноцитна левкемия

Ювенилна хронична миеломоноцитна
левкемия

9948/3 Агресивна НК-клетъчна левкемия

**995-996 Хронични
миелопролиферативни
разстройства**

9950/3 Polycythaemia vera

Полицитемия вера /ПВ/
Пролиферативна полицитемия
Хронична еритремия [ост.]
Polycythaemia rubra vera

9960/3 Миелопролиферативна неоплазия, БДУ

Миелопролиферативна болест, БДУ
Хронична миелопролиферативна
болест, БДУ
Хронично миелопролиферативно
разстройство

9961/3 Първична миелофиброза

Агногенна миелоидна метаплазия
Мегакариоцитна миелосклероза
Миелосклероза с миелоидна метаплазия
Миелофиброза в резултат от
миелопролиферативно заболяване
Миелофиброза с миелоидна метаплазия
Хронична идиопатична миелофиброза

9962/3 Есенциална тромбоцитемия

Идиопатична тромбоцитемия
Есенциална хеморагична
тромбоцитемия
Идиопатична хеморагична
тромбоцитемия

9963/3 Хронична неутрофилна левкемия

9964/3 Хронична еозинофилна левкемия, БДУ

Хиперезинофилен синдром

**9965/3 Миелоидни и лимфоидни неоплазии с
пренареждания в ген PDGFRA**

**9966/3 Миелоидни неоплазии с
пренареждания в ген PDGFRB**

**9967/3 Миелоидни и лимфоидни неоплазии с
FGFR1 аномалии**

**997 Други хематологични
разстройства**

**9970/1 Лимфопролиферативно разстройство,
БДУ**

Лимфопролиферативна болест, БДУ

9971/1 Посттрансплантационно лимфопролиферативно разстройство, БДУ

Post transplant lymphoproliferative disorder /PTLD/, БДУ

9971/3 Посттрансплантационно лимфопролиферативно разстройство с полиморфни клетки

9975/3 Миелопролиферативна неоплазия, неклафицируема

Миелодиспластична/
миелопролиферативна неоплазия,
неклафицируема

9987/3 Миелодиспластичен синдром, свързан с терапия, БДУ

Миелодиспластичен синдром, свързан с терапия с алкилиращ агент
Миелодиспластичен синдром, свързан с терапия с епиподофилотоксин

9989/3 Миелодиспластичен синдром, БДУ

Миелодиспластичен синдром,
неклафицируем
Прелевкемия [ост.]
Прелевкемичен синдром [ост.]

9991/3 Рефрактерна неутропения

9992/3 Рефрактерна тромбоцитопения

998-999 Миелодиспластични синдроми

9980/3 Рефрактерна анемия

Рефрактерна анемия без сидеробласти

9982/3 Рефрактерна анемия със сидеробласти

Рефрактерна анемия с пръстеновидни сидеробласти /РАПС/
Рефрактерна анемия с пръстеновидни сидеробласти и изразена тромбоцитоза
Refractory anemia with ringed sideroblasts /RARS/

9983/3 Рефрактерна анемия с ексцес на бласти /РАЕБ/

Refractory anemia with excess blasts /RAEB/
РАЕБ I /РАЕБ I/
РАЕБ II /РАЕБ II/

9984/3 Рефрактерна анемия с ексцес на бласти в трансформация /РАЕБТ/ [ост.]

Refractory anemia with excess blasts in transformation /RAEB-T/

9985/3 Рефрактерна цитопения с мултилинейна дисплазия

Рефрактерна цитопения на детска възраст

9986/3 Миелодиспластичен синдром с 5q делеция (5q-)синдром

Миелодиспластичен синдром с изолирана делеция del (5q)

Приложение 1: Нови кодове в МКБ-О, трето издание

(Следните 4-цифрени кодове не са съществували в МКБ-О, второ издание.)

Термин без код е синоним към предшестващия код.

Код	Термин	Код	Термин
8005/0	Светлоклетъчен тумор, БДУ	8242/1	Карциноид от клетки, подобни на ентерохромафинните, БДУ
8005/3	Малигнен тумор, светлоклетъчен тип		Enterochromaffin-like /ECL/ cell carcinoid, БДУ
8013/3	Едроклетъчен невроендокринен карцином		ECL-клетъчен карциноид, БДУ
8014/3	Едроклетъчен карцином с рабдоиден фенотип	8242/3	Тумор от клетки, подобни на ентерохромафинните, малигнен
8015/3	Стъкловидноклетъчен /glassy cell/ карцином		Enterochromaffin-like /ECL/ cell tumor, малигнен
8035/3	Карцином с остеоκласто-подобни гигантски клетки		ECL-клетъчен карциноид, малигнен
8046/3	Недренноклетъчен карцином (C34._)	8249/3	Атипичен карциноиден тумор
8078/3	Плоскоклетъчен карцином с формиране на кожен рог	8252/3	Бронхиоло-алвеоларен карцином, немучинозен (C34._)
8083/3	Базалоиден плоскоклетъчен карцином		Бронхиоло-алвеоларен карцином, от тип II пневмоцити (C34._)
8084/3	Плоскоклетъчен карцином, светлоклетъчен тип		Бронхиоло-алвеоларен карцином, Clara-клетъчен (C34._)
8097/3	Базоцелуларен карцином, нодуларен (C44._)		Бронхиоло-алвеоларен карцином, муцинозен (C34._)
	Базоцелуларен карцином, микронодуларен (C44._)		Бронхиоло-алвеоларен карцином, от тип II пневмоцити и гоблетовоклетъчен тип (C34._)
8098/3	Аденоиден базоцелуларен карцином (C53._)	8253/3	Бронхиоло-алвеоларен карцином, муцинозен (C34._)
8103/0	Пиларен тумор (C44._)		Бронхиоло-алвеоларен карцином, гоблетовоклетъчен тип (C34._)
	Пролифериращ трихилемален тумор	8254/3	Бронхиоло-алвеоларен карцином, смесен муцинозен и немучинозен (C34._)
	Пролиферираща трихилемална киста		Бронхиоло-алвеоларен карцином, неопределен тип (C34._)
8131/3	Преходноклетъчен карцином, микропапиларен (C67._)		Бронхиоло-алвеоларен карцином, от тип II пневмоцити и гоблетовоклетъчен тип (C34._)
8148/2	Гландуларна интраепителна неоплазия, степен III		Бронхиоло-алвеоларен карцином, Clara-клетъчен и гоблетовоклетъчен тип (C34._)
	Простатна интраепителна неоплазия /ПИН/, степен III (C61.9)	8255/3	Аденокарцином от смесени подвидове
	Prostatic intraepithelial neoplasia /PIN/ III (C61.9)		Аденокарцином, комбиниран с други видове карцином
8149/0	Каналикуларен аденом	8264/0	Папиломатоза, glandуларна
8156/1	Соматостатином, БДУ		Билиарна папиломатоза (C22.1, C24.0)
	Тумор от соматостатин-продуциращи клетки, БДУ	8272/0	Питуитарен аденом, БДУ (C75.1)
8156/3	Соматостатином, малигнен		Хипофизарен аденом, БДУ (C75.1)
	Тумор от соматостатин-продуциращи клетки, малигнен	8272/3	Питуитарен карцином, БДУ (C75.1)
8172/3	Хепатоцелуларен карцином, склерозен (C22.0)		Хипофизарен карцином, БДУ (C75.1)
	Склерозиращ хепатален карцином (C22.0)	8316/3	Бъбречноклетъчен карцином, асоцииран с кисти (C64.9)
8173/3	Хепатоцелуларен карцином, вретеновидноклетъчен вариант (C22.0)		Бъбречноклетъчен карцином, хромофобен тип (C64.9)
	Хепатоцелуларен карцином, саркоматоиден (C22.0)		Хромофобноклетъчен бъбречен карцином (C64.9)
8174/3	Хепатоцелуларен карцином, светлоклетъчен тип (C22.0)	8318/3	Бъбречноклетъчен карцином, саркоматоиден (C64.9)
8175/3	Хепатоцелуларен карцином, плеоморфен тип (C22.0)		Бъбречноклетъчен карцином, вретеновидноклетъчен (C64.9)
8204/0	Лактиращ аденом (C50._)	8319/3	Карцином с произход от събирателни канали на бъбрек (C64.9)
8212/0	Плосък аденом		Бъбречен карцином, тип с произход от събирателни канали (C64.9)
8213/0	Сератен аденом (C18._)		
	Смесен аденоматозен и хиперпластичен полип (C18._)		
8214/3	Париеталноклетъчен карцином (C16._)		
	Париеталноклетъчен аденокарцином (C16._)		
8215/3	Аденокарцином от анални жлези (C21.1)		
	Аденокарцином от анални дуктуси (C21.1)		

продължава...

Международна класификация на болестите за онкология, трето издание, първа ревизия

продължение...

Код	Термин	Код	Термин
8325/0	Карцином от каналите на Bellini (C64.9)		Инфилтративен дуктален и крибриформен карцином (C50._)
8335/3	Метанефричен аденом (C64.9)	8524/3	Инвазивен лобуларен карцином, смесен с други видове карциноми (C50._)
	Фоликуларен карцином, минимално инвазивен (C73.9)	8525/3	Полиморфен аденокарцином с ниска степен на малигненост
8336/0	Фоликуларен карцином, инкапсулиран (C73.9)		Аденокарцином с произход от терминални канали
8337/3	Хиалинизиран трабекуларен аденом (C73.9)	8551/3	Ацинарноклетъчен кистаденокарцином
8341/3	Инсуларен /insular/ карцином (C73.9)	8574/3	Аденокарцином с невроендокринна диференциация
8342/3	Папиларен микрокарцином (C73.9)		Карцином с невроендокринна диференциация
8343/3	Папиларен карцином, оксифилноклетъчен (C73.9)	8575/3	Метапластичен карцином, БДУ
8344/3	Папиларен карцином, инкапсулиран (C73.9)	8576/3	Хепатоиден аденокарцином
	Папиларен карцином, цилиндричноклетъчен (C73.9)		Хепатоиден карцином
	Папиларен карцином, високотлетъчен /tall cell/ (C73.9)	8581/1	Тимом, тип А, БДУ (C37.9)
8346/3	Смесен медуларно-фоликуларен карцином (C73.9)		Тимом, вретеновидноклетъчен, БДУ (C37.9)
8347/3	Смесен медуларно-папиларен карцином (C73.9)		Тимом, медуларен, БДУ (C37.9)
8382/3	Ендометриоиден аденокарцином, секреторен вариант	8581/3	Тимом, тип А, малигнен (C37.9)
8383/3	Ендометриоиден аденокарцином, цилиарноклетъчен вариант		Тимом, вретеновидноклетъчен, малигнен (C37.9)
8384/3	Аденокарцином, ендоцервикален тип		Тимом, медуларен, малигнен (C37.9)
8391/0	Фоликуларен фибром (C44._)	8582/1	Тимом, тип АВ, БДУ (C37.9)
	Перифоликуларен фибром (C44._)		Тимом, смесен тип, БДУ (C37.9)
	Триходиском (C44._)	8582/3	Тимом, тип АВ, малигнен (C37.9)
	Фиброфоликулом (C44._)		Тимом, смесен тип, малигнен (C37.9)
8392/0	Сирингофиброаденом (C44._)	8583/1	Тимом, тип В1, БДУ (C37.9)
8409/3	Екринен пором, малигнен		Тимом, богат на лимфоцити, БДУ (C37.9)
	Порокарцином (C44._)		Тимом, лимфоцитен, БДУ (C37.9)
8413/3	Екринен аденокарцином (C44._)		Тимом, органиоиден, БДУ (C37.9)
8443/0	Светлоклетъчен кистаденом (C56.9)	8583/3	Тимом, предимно кортикален, БДУ (C37.9)
8444/1	Светлоклетъчен кистичен тумор с гранична малигненост (C56.9)		Тимом, тип В1, малигнен (C37.9)
	Атипичен пролиферативен светлоклетъчен тумор (C56.9)		Тимом, богат на лимфоцити, малигнен (C37.9)
8453/0	Интрадуктален папиларно-муцинозен аденом (C25._)		Тимом, лимфоцитен, малигнен (C37.9)
8453/1	Интрадуктален папиларно-муцинозен тумор с умерена дисплазия (C25._)		Тимом, органиоиден, малигнен (C37.9)
8453/2	Интрадуктален папиларно-муцинозен карцином, неинвазивен (C25._)	8584/1	Тимом, предимно кортикален, малигнен (C37.9)
8453/3	Интрадуктален папиларно-муцинозен карцином, инвазивен (C25._)		Тимом, тип В2, БДУ (C37.9)
8454/0	Кистичен тумор на атрио-вентрикуларния възел (C38.0)		Тимом, кортикален, БДУ (C37.9)
8463/1	Серозен повърхностен папиларен тумор с гранична малигненост (C56.9)	8584/3	Тимом, тип В2, малигнен (C37.9)
8482/3	Муцинозен аденокарцином, ендоцервикален тип		Тимом, кортикален, малигнен (C37.9)
8507/2	Интрадуктален микропапиларен карцином (C50._)	8585/1	Тимом, тип В3, БДУ (C37.9)
	Дуктален карцином in situ, микропапиларен (C50._)		Тимом, атипичен, БДУ (C37.9)
	Интрадуктален карцином, clinging тип (C50._)		Тимом, епителен, БДУ (C37.9)
8508/3	Кистичен хиперсекреторен карцином (C50._)	8585/3	Тимом, тип В3, малигнен (C37.9)
8513/3	Атипичен медуларен карцином (C50._)		Високо диференциран карцином на тимуса (C37.9)
8514/3	Дуктален карцином, дезмопластичен тип		Тимом, атипичен, малигнен (C37.9)
8523/3	Инвазивен дуктален карцином, смесен с други видове карциноми (C50._)		Тимом, епителен, малигнен (C37.9)
	Инвазивен дуктален и колоиден карцином (C50._)	8586/3	Тимом, тип С (C37.9)
	Инвазивен дуктален и муцинозен карцином (C50._)	8587/0	Ектопичен хамартоматозен тимом
	Инвазивен дуктален и тубуларен карцином (C50._)	8588/3	Вретеновидноклетъчен епителен тумор с подобен на тимус елемент
			Вретеновидноклетъчен епителен тумор с подобна на тимус диференциация
			Spindle epithelial tumor with thymus-like element / SETTLE/
		8589/3	Карцином с подобен на тимус елемент
			Карцином с подобна на тимус диференциация
			Carcinoma showing thymus-like element /CASTLE/
		8591/1	Гонадално-стромален тумор на полова връв, непълно диференциран

продължава...

продължение...

Код	Термин	Код	Термин
	Sex cord-гонадално-стромален тумор, непълно диференциран		Гастроинтестинален стромален тумор, неясен малигнен потенциал
8592/1	Гонадално-стромален тумор на полова връв, смесени форми		Гастроинтестинален пейсмейкърноклетъчен тумор
	Sex cord-гонадално-стромален тумор, смесени форми		Гастроинтестинален тумор от автономни нерви
8593/1	Стромален тумор с минимално количество елементи на полова връв (C56.9)	8936/3	Gastrointestinal autonomic nerve tumor /GANT/ Гастроинтестинален стромален сарком
	Стромален тумор с минимално количество sex cord-елементи (C56.9)		Гастроинтестинален стромален тумор /ГИСТ/, малигнен
8633/1	Sertoli-Leydig-клетъчен тумор, ретиформен	8959/0	Gastrointestinal stromal tumor /GIST/, малигнен
8634/1	Sertoli-Leydig-клетъчен тумор, интермедиерна диференциация, с хетероложни елементи	8959/1	Бенигнен кистичен нефром (C64.9)
	Sertoli-Leydig-клетъчен тумор, ретиформен, с хетероложни елементи	8959/3	Кистичен частично диференциран нефробластом (C64.9)
8634/3	Sertoli-Leydig-клетъчен тумор, ниско диференциран, с хетероложни елементи		Малигнен кистичен нефром (C64.9)
8642/1	Едроклетъчен калцифициращ Sertoli-клетъчен тумор	8965/0	Малигнен мултилокуларен кистичен нефром (C64.9)
8728/0	Дифузна меланоцитоза (C70.9)	8966/0	Нефрогенен аденофибром (C64.9)
8728/1	Менингиален меланоцитом (C70.9)		Реномедуларен интерстициалноклетъчен тумор (C64.9)
8728/3	Менингиална меланоматоза (C70.9)		Реномедуларен фибром (C64.9)
8746/3	Мукозен лентигинозен меланом	8967/0	Осифициращ ренален тумор (C64.9)
8762/1	Пролиферативна дермална лезия в конгенитален невус (C44.)	8973/3	Плевропулмонален бластом
8805/3	Недиференциран сарком	8974/1	Сиалобластом
8806/3	Дезмопластичен тумор от дребни кръгли клетки	8983/0	Аденомиоепителиом (C50.)
8815/0	Солитарен фиброзен тумор	9065/3	Герминативноклетъчен тумор, несеминомен (C62.)
	Локализиран фиброзен тумор	9105/3	Трофобластен тумор, епителоиден
8815/3	Солитарен фиброзен тумор, малигнен	9135/1	Ендоваскуларен папиларен ангиоендотелиом
8825/0	Миофибробластом		Тумор на Dabska
8825/1	Миофибробластен тумор, БДУ	9136/1	Вретеноидноклетъчен хемангиоендотелиом
	Инфламаторен миофибробластен тумор		Вретеноидноклетъчен ангиоендотелиом
8826/0	Ангиомиофибробластом	9186/3	Централен остеосарком (C40._C41._)
8827/1	Миофибробластен тумор, перибронхиален (C34.)		Конвенционален централен остеосарком (C40._C41._)
	Конгенитален перибронхиален миофибробластен тумор (C34.)		Медуларен остеосарком (C40._C41._)
8831/0	Ретикулохистиоцитом	9187/3	Интраосален високо диференциран остеосарком (C40._C41._)
	Хистиоцитом на дълбоки меки тъкани		Интраосален остеосарком с ниска степен на малигненост (C40._C41._)
	Ювенилен хистиоцитом	9193/3	Периостеален остеосарком (C40._C41._)
8834/1	Гигантоклетъчен фибробластом	9194/3	Повърхностен остеосарком с висока степен на малигненост (C40._C41._)
8835/1	Плексиформен фиброхистиоцитен тумор	9195/3	Интракортикален остеосарком (C40._C41._)
8836/1	Ангиоматоиден фиброзен хистиоцитом	9242/3	Светлоклетъчен хондросарком (C40._C41._)
8842/0	Осифициращ фибромиксоиден тумор	9243/3	Дедиференциран хондросарком (C40._C41._)
8862/0	Хондроиден липом	9252/0	Теносиновиален гигантоклетъчен тумор (C49.)
8898/1	Метастазиращ лейомиом		Гигантоклетъчен тумор на сухожилна обвивка (C49.)
8905/0	Генитален рабдомиом (C51._, C52.9)		Фиброзен хистиоцитом на сухожилна обвивка (C49.)
8912/3	Вретеновидноклетъчен рабдомиосарком	9252/3	Малигнен теносиновиален гигантоклетъчен тумор (C49.)
8921/3	Рабдомиосарком с ганглийна диференциация		Гигантоклетъчен тумор на сухожилна обвивка, малигнен (C49.)
	Ектомезенхимом	9341/1	Светлоклетъчен одонтогенен тумор
8934/3	Карцинофибром	9342/3	Одонтогенен карциносарком
8935/1	Стромален тумор, БДУ	9351/1	Краниофарингиом, адамантинотомозен (C75.2)
8935/3	Стромален сарком, БДУ	9352/1	Краниофарингиом, папиларен (C75.2)
8936/0	Гастроинтестинален стромален тумор /ГИСТ/, бенигнен	9365/3	Тумор на A skin
	Gastrointestinal stromal tumor /GIST/, бенигнен	9371/3	Хондроиден хордом
8936/1	Гастроинтестинален стромален тумор /ГИСТ/, БДУ	9372/3	Дедиференциран хордом
	Gastrointestinal stromal tumor /GIST/, БДУ	9373/0	Парахордом

продължава...

продължение...

Код	Термин	Код	Термин
9412/1	Дезмопластичен инфантилен астроцитом (C71._) Дезмопластичен инфантилен ганглиоглиом (C71._)	9718/3	Интестинален Т-клетъчен лимфом, ентеропатия тип Първично кожно CD30+ Т-клетъчно лимфопрролиферативно разстройство (C44._)
9413/0	Дисембриопластичен невроепителен тумор		Лимфоматоидна папулоза (C44._)
9444/1	Хордоиден глиом (C71._) Хордоиден глиом на трети вентрикул (C71.5)		Първичен кожен CD30+ Т-едроклетъчен лимфом(C44._)
9474/3	Едроклетъчен медулобластом (C71.6)		Първичен кожен анапластичен едроклетъчен лимфом (C44._)
9493/0	Диспластичен ганглиоцитом на малък мозък (Lhermitte-Duclos) (C71.6)	9719/3	NK/Т-клетъчен лимфом, назален и назален тип Т/NK-клетъчен лимфом
9508/3	Атипичен тератоиден/рабдоиден тумор (C71._)	9727/3	Прекурсорен лимфобластен лимфом, БДУ (виж също М-9835/3)
9513/3	Ретинобластом, дифузен (C69.2)	9728/3	Прекурсорен В-клетъчен лимфобластен лимфом (виж също М-9836/3)
9514/1	Ретинобластом, спонтанно регресиращ (C69.2)	9729/3	Прекурсорен Т-клетъчен лимфобластен лимфом (виж също М-9837/3)
9571/0	Периневриом, БДУ Интраневрален периневриом Мекотъканен периневриом	9751/1	Лангерхансова хистиоцитоза, БДУ Лангерхансова грануломатоза Хистиоцитоза Х, БДУ [ост.]
9571/3	Периневриом, малигнен Периневрален /Malignant peripheral nerve sheath tumor/ MPNST	9752/1	Лангерхансова хистиоцитоза, унифокална Лангерхансова грануломатоза, унифокална Еозинофилен гранулом
9582/0	Грануларноклетъчен тумор на селарна област (C75.1)	9753/1	Лангерхансова хистиоцитоза, моноостотична Лангерхансова хистиоцитоза, мултифокална Болест на Hand-Schuller-Christian [ост.]
9596/3	Смесен Ходжкинов и Неходжкинов лимфом	9754/3	Лангерхансова хистиоцитоза, полиостотична Лангерхансова хистиоцитоза, дисеминирана Лангерхансова хистиоцитоза, генерализирана
9651/3	Ходжкинов лимфом, с богатство на лимфоцити Класически Ходжкинов лимфом, с богатство на лимфоцити	9755/3	Хистиоцитен сарком
9678/3	Primary effusion lymphoma (PEL) Първичен изливен лимфом	9756/3	Лангерхансов сарком
9679/3	Медиастинален В-едроклетъчен лимфом (C38.3) Тимусен В-едроклетъчен лимфом (C37.9)	9757/3	Сарком на интердигитиращи дендритни клетки Интердигитиращоклетъчен сарком Дендритноклетъчен сарком, БДУ
9689/3	Далачен маргиналнозонов В-клетъчен лимфом (C42.2) Далачен лимфом с вилозни лимфоцити (C42.2) Далачен маргиналнозонов лимфом, БДУ (C42.2) Спленален маргиналнозонов В-клетъчен лимфом (C42.2) Спленален лимфом с вилозни лимфоцити (C42.2) Спленален маргиналнозонов лимфом, БДУ (C42.2)	9758/3	Сарком от фоликуларни дендритни келтки Тумор от фоликуларни дендритни клетки
9699/3	Маргиналнозонов В-клетъчен лимфом, БДУ Екстранодален маргиналнозонов лимфом на мукоза-асоцирана лимфоидна тъкан Лимфом на бронх-асоцирана лимфоидна тъкан /БАЛТ/ Bronchial-associated lymphoid tissue lymphoma /BALT/ БАЛТ лимфом Лимфом на кожа-асоцирана лимфоидна тъкан /КАЛТ/ Skin-associated lymphoid tissue lymphoma /SALT/ КАЛТ лимфом Лимфом на мукоза-асоцирана лимфоидна тъкан /МАЛТ/ Mucosal-associated lymphoid tissue lymphoma /MALT/ МАЛТ лимфом Маргиналнозонов лимфом, БДУ Нодален маргиналнозонов лимфом	9769/1	Болест на имуноглобулиново отлагане Първична амилоидоза Системна болест на леки вериги
9708/3	Подкожен Т-клетъчен лимфом, подобен на паникулит	9805/3	Остра бифенотипна левкемия Остра билинеална левкемия Остра левкемия със смесена линейна принадлежност
9716/3	Хепатоспленален γδ (гама-делта)-клетъчен лимфом	9831/3	Левкемия с големи гранулирани Т-лимфоцити Лимфоцитна левкемия с големи гранулирани NK- клетки Лимфоцитоза с големи гранулирани Т-лимфоцити Лимфоцитоза с големи гранулирани клетки, БДУ
9717/3	Интестинален Т-клетъчен лимфом Ентеропатия-асоцииран Т-клетъчен лимфом	9833/3	Пролимфоцитна левкемия, В-клетъчен тип
		9834/3	Пролимфоцитна левкемия, Т-клетъчен тип
		9835/3	Прекурсорна лимфобластна левкемия, БДУ (виж също М-9727/3) Остра лимфобластна левкемия, L2 тип, БДУ Остра лимфобластна левкемия, прекурсорен тип Остра лимфобластна левкемия/лимфом, БДУ Прекурсорна лимфобластна левкемия, без фенотипизация FAB L2 FAB LI [ост.]

продължава...

продължение...

Код	Термин	Код	Термин
9836/3	Прекурсорна В-лимфобластна левкемия (виж също М-9728/3) ОЛЛ с общ прекурсор Пре-В ОЛЛ Пре-пре-В ОЛЛ Про-В ОЛЛ Common ALL (с-ALL) В-ОЛЛ с общ прекурсор	9920/3	Остра миелоидна левкемия, свързана с терапия с алкилиращ агент Остра миелоидна левкемия, свързана с терапия с епиподофилотоксин
9837/3	Прекурсорна Т-лимфобластна левкемия (виж също 9729/3) Зряла Т ОЛЛ Кортикална Т ОЛЛ Пре-Т ОЛЛ Про-Т ОЛЛ	9945/3	Хронична миеломоноцитна левкемия, Тип 1 Хронична миеломоноцитна левкемия, Тип 2 Хронична миеломоноцитна левкемия в трансформация [ост.]
9871/3**	Остра миелоидна левкемия с абнормни костномозъчни еозинофили (включва всички варианти) Остра миелоидна левкемия, CBF-бета/МУН11 Остра миелоидна левкемия, inv(16)(p13;q22) Остра миелоидна левкемия, t(16;16)(p13;q11) Остра миеломоноцитна левкемия с абнормни еозинофили FAB M4Ео	9946/3	Ювенилна миеломоноцитна левкемия Ювенилна хронична миеломоноцитна левкемия
9872/3**	Остра миелоидна левкемия с минимална диференциация FAB M0	9948/3	Агресивна НК-клетъчна левкемия
9873/3**	Остра миелоидна левкемия без матурация FAB M1	9963/3	Хронична неутрофилна левкемия
9874/3**	Остра миелоидна левкемия с матурация FAB M2, БДУ	9964/3	Хронична еозинофилна левкемия, БДУ Хиперезинофилен синдром
9875/3	Хронична миелогенна левкемия, BCR/ABL позитивна Хронична гранулоцитна левкемия, BCR/ABL Хронична гранулоцитна левкемия, t(9;22)(q34;q11) Хронична гранулоцитна левкемия, Филадельфийска хромозома (Ph1) позитивна Хронична миелогенна левкемия, t(9;22)(q34;q11) Хронична миелогенна левкемия, Филадельфийска хромозома (Ph1) позитивна	9985/3	Рефрактерна цитопения с мултилинейна дисплазия
9876/3	Атипична хронична миелоидна левкемия, BCR/ABL негативна Атипична хронична миелоидна левкемия, Филадельфийска хромозома (Ph1) негативна	9986/3	Миелодиспластичен синдром с 5q делеция (5q-) синдром
9895/3	Остра миелоидна левкемия без предшествващ миелодиспластичен синдром Остра миелоидна левкемия с предшествващ миелодиспластичен синдром Остра миелоидна левкемия с мултилинейна дисплазия (виж също 9984/3)	9987/3	Миелодиспластичен синдром, свързан с терапия, БДУ Миелодиспластичен синдром, свързан с терапия с алкилиращ агент Миелодиспластичен синдром, свързан с терапия с епиподофилотоксин
9896/3	Остра миелоидна левкемия, t(8;21)(q22;q22) Остра миелоидна левкемия, AML1(CBF-алфа)/ETO FAB M2, AML1(CBF-алфа)/ETO FAB M2, t(8;21)(q22;q22)		
9897/3	Остра миелоидна левкемия, 11q23 аномалии Остра миелоидна левкемия, MLL		

** Кодове, които се използват в Съединените щати и Канада (1998-2000)

Приложение 2: Нови морфологични термини и синоними в МКБ-О, трето издание

(Следните 4-цифрени морфологични кодове са съществували в МКБ-О, второ издание)

Код	Термин	Код	Термин
8000/1	Некласифициран тумор, гранична малигненост		Синоназален папилом, екзофитен (C30.0, C31._)
8033/3	Саркоматоиден карцином		Синоназален папилом, фунгиформен (C30.0, C31._)
8040/0	Туморлет, бенигнен		Преходноклетъчен папилом, инвертен, бенигнен
8040/1	Туморлет, БДУ		Преходен папилом, инвертен, бенигнен
8041/3	Дребноклетъчен невроендокринен карцином	8121/1	Преходен папилом, инвертен, БДУ
8045/3	Комбиниран дребноклетъчен карцином		Онкоцитен папилом на Schneider (C30.0, C31._)
	Смесен дребноклетъчен карцином		Папилом на Schneider, инвертен (C30.0, C31._)
	Комбиниран дребноклетъчен и аденокарцином		Цилиндричноклетъчен папилом (C30.0, C31._)
	Комбиниран дребно- и плоскоклетъчен карцином	8121/3	Цилиндричноклетъчен карцином (C30.0, C31._)
8051/3	Брадавичест /warty/ карцином	8122/3	Преходноклетъчен карцином, саркоматоиден
	Кондиломатозен карцином	8130/1	Папиларна преходноклетъчна неоплазма с нисък малигнен потенциал (C67._)
8052/2	Папиларен плоскоклетъчен карцином, неинвазивен		Папиларна уротелна неоплазма с нисък малигнен потенциал (C67._)
	Папиларен плоскоклетъчен карцином in situ	8130/2	Папиларен преходноклетъчен карцином, неинвазивен (C67._)
8053/0	Плоскоклетъчен папилом, инвертен		Папиларен уротелен карцином, неинвазивен (C67._)
8060/0	Плоскоклетъчна папиломатоза	8130/3	Папиларен уротелен карцином (C67._)
8074/3	Плоскоклетъчен карцином, саркоматоиден	8140/1	Атипичен аденом
8075/3	Плоскоклетъчен карцином, акантолитичен	8150/0	Островноклетъчна аденоматоза (C25._)
8077/2	Анална интраепителна неоплазия /АИН/ (C21.1)	8150/1	Островноклетъчен тумор, БДУ (C25._)
	Anal intraepithelial neoplasia /AIN/ (C21.1)	8152/1	Тумор от алфа-клетки, БДУ (C25._)
	АИН /AIN/ III (C21.1)	8153/1	Тумор от гастрин-продуциращи клетки
	Вагинална интраепителна неоплазия, степен III (C52._)	8153/3	Тумор от гастрин-продуциращи клетки, малигнен
	Вулварна интраепителна неоплазия, степен III (C51._)	8154/3	Смесен ацинарно-ендокринен карцином (C25._)
	Сквамозна интраепителна неоплазия, степен III		Смесен дуктално-ендокринен карцином (C25._)
8082/3	Карцином, подобен на лимфоепителиом	8155/3	Випом, малигнен
8091/3	Мултифокален повърхностен базоцелуларен карцином (C44._)	8201/2	Дуктален карцином in situ, крибриформен тип (C50._)
8092/3	Инвазивен базоцелуларен карцином, БДУ (C44._)	8201/3	Дуктален карцином, крибриформен тип (C50._)
	Инвазивен базоцелуларен карцином, несклерозиращ (C44._)	8230/2	Дуктален карцином in situ, солиден тип (C50._)
	Инвазивен базоцелуларен карцином, склерозиращ (C44._)		Интрадуктален карцином, солиден тип
	Базоцелуларен карцином, дезмопластичен тип (C44._)	8230/3	Солиден карцином с продукция на муцин /със слузообразуване/
	Базоцелуларен карцином, тип морфеа (C44._)		Солиден аденокарцином с продукция на муцин
8093/3	Тумор на Pinkus	8240/1	Карциноиден тумор с неясен малигнен потенциал
	Фиброепителен базоцелуларен карцином, тип Pinkus	8240/3	Типичен карциноид
	Фиброепителиом, тип Pinkus	8241/3	Карциноид от ентохромафинни клетки
	Фиброепителиом, БДУ		Серотонин-продуциращ карциноид
8102/3	Трихилеомкарцином (C44._)		Enterochromaffin /EC/ cell carcinoma
	Трихилемален карцином (C44._)		ЕС-клетъчен карциноид
8110/0	Пиломатриком, БДУ (C44._)	8244/3	Смесен карциноид-аденокарцином
8110/3	Матрикален карцином (C44._)	8245/1	Тубуларен карциноид
	Пиломатриком, малигнен (C44._)	8247/3	Първичен кожен невроендокринен карцином (C44._)
8120/1	Преходноклетъчен папилом, БДУ	8260/0	Гландуларен папилом
8120/2	Уротелен карцином in situ	8260/3	Папиларен бъбречноклетъчен карцином (C64.9)
8121/0	Синоназален папилом, БДУ (C30.0, C31._)		Папиларен карцином на щитовидна жлеза (C73.9)
		8263/3	Папило-тубуларен аденокарцином

продължава...

Приложение 2: Нови морфологични термини и синоними в МКБ-О, трето издание

продължение...

Код	Термин	Код	Термин
8290/0	Тубуло-папиларен аденокарцином	8501/2	Дуктален карцином in situ, комедо тип (C50._)
8290/3	Фоликуларен аденом, оксифилноклетъчен (C73.9)	8503/2	Ductal carcinoma in situ /DCIS/, комедо тип (C50._)
8313/1	Фоликуларен карцином, оксифилноклетъчен (C73.9)	8503/3	Дуктален карцином in situ, папиларен (C50._)
8313/3	Светлоклетъчен аденофибром с гранична малигненост (C56.9)	8520/2	Ductal carcinoma in situ /DCIS/, папиларен (C50._)
8330/1	Светлоклетъчен кистаденофибром с гранична малигненост (C56.9)	8522/3	Инвазивен папиларен аденокарцином
8333/3	Светлоклетъчен аденокарцинофибром (C56.9)	8560/0	Лобуларен карцином in situ, БДУ (C50.0)
8350/3	Светлоклетъчен кистаденокарцинофибром (C56.9)	8620/1	Lobular carcinoma in situ /LCIS/, БДУ (C50._)
8372/0	Атипичен фоликуларен аденом (C73.9)	8620/3	Инвазивен лобуларен карцином и дуктален карцином in situ (C50._)
8380/1	Атипичен пролиферативен ендометриоиден тумор (C56.9)	8631/0	Смесен плоскоклетъчен и glandуларен папилом
8401/0	Апокринен кистаденом	8631/1	Гранулозноклетъчен тумор, адултен тип (C56.9)
8402/3	Нодуларен хидраденом, малигнен (C44._)	8631/3	Гранулозноклетъчен тумор, саркоматоиден (C56.9)
8403/3	Хидраденокарцином (C44._)	8631/3	Sertoli-Leydig-клетъчен тумор, високо диференциран
8404/0	Малигнен екринен спираденом (C44._)	8631/3	Sertoli-Leydig-клетъчен тумор с интермедиерна диференциация
8405/0	Екринен кистаденом (C44._)	8631/3	Sertoli-Leydig-клетъчен тумор, БДУ
8406/0	Папилиферен хидраденом	8631/3	Sertoli-Leydig-клетъчен тумор, ниско диференциран
8407/3	Папилиферен сиринокистаденом	8641/0	Sertoli-Leydig-клетъчен тумор, саркоматоиден
8407/3	Склерозиращ карцином с произход от канали на потни жлези (C44._)	8641/0	Sertoli-клетъчен тумор, богат на липиди (C56.9)
8408/1	Микрокистичен аднексиален карцином (C44._)	8670/0	Стероидноклетъчен тумор, БДУ
8408/3	Сирингоматозен карцином (C44._)	8670/3	Стероидноклетъчен тумор, малигнен
8410/0	Агресивен папиларен аденом на пръстите (C44._)	8680/0	Параганглиом, бенигнен
8410/0	Екринен папиларен аденокарцином (C44._)	8690/1	Югулотимпаничен параганглиом (C75.5)
8410/0	Папиларен аденокарцином на пръстите (C44._)	8691/1	Аортикопулмонален параганглиом (C75.5)
8411/0	Себацеен епителиом (C44._)	8700/0	Адреномедуларен параганглиом (C74.1)
8441/0	Серозен микрокистичен аденом	8700/3	Адреномедуларен параганглиом, малигнен (C74.1)
8441/3	Серозен карцином, БДУ	8711/3	Гломусов тумор, малигнен
8442/1	Атипичен пролифериращ серозен тумор (C56.9)	8726/0	Меланоцитом, БДУ
8452/1	Солиден псевдопапиларен тумор (C25._)	8745/3	Дезмопластичен меланом, амеланотичен (C44._)
8452/3	Солиден и кистичен тумор (C25._)	8761/0	Малък конгенитален невус (C44._)
8452/3	Солидна и папиларна епителна неоплазма (C25._)	8761/1	Интермедиерен и гигантски конгенитален невус (C44._)
8460/3	Солиден псевдопапиларен карцином (C25._)	8761/3	Малигнен меланом в конгенитален меланоцитен невус (C44._)
8461/3	Микропапиларен серозен карцином (C56.9)	8770/0	Пигментен вретеновидноклетъчен невус на Reed (C44._)
8461/3	Първичен серозен папиларен карцином на перитонеум (C48.1)	8810/1	Целуларен фибром (C56.9)
8462/1	Серозен папиларен кистичен тумор с гранична малигненост (C56.9)	8824/1	Инфантилна миофиброматоза
8462/1	Атипичен пролиферативен папиларен серозен тумор (C56.9)	8830/0	Бенигнен фиброзен хистиоцитом
8470/1	Муцинозен кистичен тумор с умерена дисплазия (C25._)	8832/0	Кожен хистиоцитом, БДУ (C44._)
8470/2	Муцинозен кистаденокарцином, неинвазивен (C25._)	8841/1	Агресивен ангиомиксом
8472/1	Муцинозен кистичен тумор с гранична малигненост (C56.9)	8850/1	Атипичен липом
8472/1	Атипичен пролиферативен муцинозен тумор (C56.9)	8850/1	Повърхностен високо диференциран липосарком
8480/3	Pseudomyxoma peritonei с неизвестна първична локализация (C80.9)	8851/3	Високо диференциран липосарком на повърхностни меки тъкани
8500/2	Дуктален карцином in situ, БДУ (C50._)	8851/3	Липосарком, подобен на липом
8500/2	Ductal carcinoma in situ /DCIS/, БДУ (C50._)	8851/3	Склерозиращ липосарком
8500/2	Дуктална интраепителна неоплазия /ДИН/ 3 (C50._)	8857/3	Инфламаторен липосарком
8500/2	Ductal intraepithelial neoplasia /DIN/ 3 (C50._)	8890/0	Фибробластен липосарком
		8890/0	Плексиформен лейомиом
		8890/0	Липолейомиом
		8893/0	Симпластен лейомиом
		8893/0	Атипичен лейомиом
		8893/0	Плеоморфен лейомиом
		8897/1	Гладкомускулен тумор с неясен малигнен потенциал
		8901/3	Плеоморфен рабдомиосарком, адултен тип

продължава...

Международна класификация на болестите за онкология, трето издание, първа ревизия

продължение...

Код	Термин	Код	Термин
8902/3	Смесен ембрионален и алвеоларен рабдомиосарком	9271/0	Амелобластен фибродентином
8905/0	Генитален рабдомиом (C51._, C52.9)	9274/0	Цименто-осифициращ фибром
8910/3	Ембрионален рабдомиосарком, плеоморфен	9290/3	Амелобластен фибродентиносарком
8930/3	Ендометриален стромален сарком с висока степен на малигненост (C54.1)		Амелобластен фибро-одонтосарком
8931/3	Ендометриален стромален сарком с ниска степен на малигненост (C54.1)	9362/3	Пинеален паренхимен тумор с интермедиерна диференциация (C75.3)
8932/0	Атипичен полиповиден аденомиом		Преходен пинеален тумор (C75.3)
8940/3	Малигнен хондроилен сирином (C44._)		Смесен пинеален тумор (C75.3)
8963/3	Малигнен рабдоиден тумор Рабдоиден тумор, БДУ	9364/3	Смесен пинеоцитом-пинеобластом (C75.3)
8982/0	Миеоцителен аденом		Периферен примитивен невроектодермален тумор /ППНЕТ/, БДУ
8982/3	Малигнен миеоцителиом Миеоцителен карцином		Peripheral primitive neuroectodermal tumor /PPNET/, БДУ
9014/1	Серозен аденофибром с гранична малигненост (C56.9)	9382/3	Анапластичен олигоастроцитом (C71._)
	Серозен кистаденофибром с гранична малигненост (C56.9)	9383/1	Смесен субependимом-ependимом (C71._)
9014/3	Серозен аденокарцинофибром Малигнен серозен аденофибром Серозен кистаденокарцинофибром Малигнен серозен кистаденофибром	9390/1	Атипичен папилом на хориоидния плексус (C71.5)
9015/1	Муцинозен аденофибром с гранична малигненост (C56.9)	9390/3	Карцином на хориоидния плексус (C71.5)
	Муцинозен кистаденофибром с гранична малигненост (C56.9)	9391/3	Целуларен епендимом (C71._)
9015/3	Муцинозен аденокарцинофибром (C56.9) Малигнен муцинозен аденофибром (C56.9) Муцинозен кистаденокарцинофибром (C56.9) Малигнен муцинозен кистаденофибром		Светлоклетъчен епендимом (C71._)
9020/1	Филоден тумор, граничен (C50._)	9400/3	Таницитен епендимом (C71._)
9041/3	Синовиален сарком, монофазен, фиброзен		Дифузен астроцитом (C71._)
9051/3	Вретеновидноклетъчен мезотелиом Саркоматоиден мезотелиом Дезмопластичен мезотелиом		Астроцитом, ниска степен на малигненост (C71._)
9052/0	Високо диференциран папиларен мезотелиом, бенигнен Мезотелен папилом		Дифузен астроцитом, ниска степен на малигненост (C71._)
9055/0	Мултикистичен мезотелиом, бенигнен Кистичен мезотелиом, бенигнен (C48._)	9423/3	Полярен спонгиобластом (C71._)
9062/3	Семином с висок митотичен индекс (C62._)	9442/1	Глиофибром (C71._)
9064/2	Интрадуларни малигнени герминативни клетки (C62._) Интрадуларна герминативноклетъчна неоплазия (C62._)	9470/3	Меланотичен медулобластом (C71.6)
9071/3	Хепатоиден тумор на жълтъчен мехур	9471/3	Дезмопластичен нодуларен медулобластом (C71.6)
9080/3	Незрял тератом, малигнен	9473/3	Примитивен невроектодермален тумор /ПНЕТ/, БДУ
9084/3	Дермоидна киста с вторичен тумор		Primitive neuroectodermal tumor /PNET/, БДУ
9085/3	Смесен тератом и семином		Супратенториален ПНЕТ /PNET/ (C71._)
9110/1	Тумор с произход от Волфови канали		Централен примитивен невроектодермален тумор /ЦПНЕТ/, БДУ (C71._)
9130/1	Кароси-формен хемангиоендотелиом		Central primitive neuroectodermal tumor /CPNET/, БДУ
9160/0	Гигантоклетъчен ангиофибром Целуларен ангиофибром	9500/3	Централен невробластом (C71._)
9161/0	Придобит туфозен /tufted/ хемангиом	9501/0	Диктиом, бенигнен (C69._)
9174/1	Лимфангиолеиомиоматоза	9501/3	Диктиом, малигнен (C69._)
9185/3	Кръглоклетъчен остеосарком (C40._, C41._)	9502/0	Тератоиден медулоепителиом, бенигнен (C69.4)
9221/3	Периостеален хондросарком (C40._, C41._)	9505/3	Ганглиоглиом, анапластичен
9270/3	Първичен интраосален карцином	9506/1	Централен невроцитом
			Церебеларен липоневроцитом (C71.6)
			Липоматозен медулобластом (C71.6)
			Невролипоцитом (C71.6)
			Медулоцитом (C71.6)
		9510/0	Ретиноцитом (C69.2)
		9521/3	Ольфакторен невроцитом (C30.0)
		9530/0	Микрокистичен менингиом
			Секреторен менингиом
			Менингиом, богат на лимфоцити и плазмоцити
			Метапластичен менингиом
		9530/3	Менингиом, анапластичен
		9538/1	Светлоклетъчен менингиом
			Хордоиден менингиом
		9538/3	Рабдоиден менингиом
		9539/1	Атипичен менингиом
		9540/3	Малигнен тумор от обвивки на периферни нерви
			Malignant peripheral nerve sheath tumor /MPNST/, БДУ

продължава...

Приложение 2: Нови морфологични термини и синоними в МКБ-О, трето издание

продължение...

Код	Термин	Код	Термин
	Епителоиден MPNST	9698/3	Фоликуларен лимфом, грейд 3
	Меланотичен MPNST	9700/3	Пейджетоидна ретикулоза
	Меланотичен псамоматозен MPNST	9702/3	Зрялоклетъчен Т-клетъчен лимфом, БДУ
	MPNST с гландуларна диференциация		Т-клетъчен лимфом, БДУ
	MPNST с мезенхимна диференциация		Периферен Т-клетъчен лимфом, с едри клетки
9560/0	Меланотичен шваном	9709/3	Кожен Т-клетъчен лимфом, БДУ (C44._)
	Плексиформен шваном	9714/3	Анапластичен едроклетъчен лимфом, Т-клетъчен и нулевоклетъчен тип
	Целуларен шваном		Анапластичен едроклетъчен лимфом, БДУ
	Дегенеративен шваном		Анапластичен едроклетъчен лимфом, CD30+
	Древен шваном	9731/3	Плазмоцитом на кости (C40._, C41._)
	Псамоматозен шваном	9762/3	Болест на тежки вериги, БДУ
9561/3	Малигнен тумор от обвивки на периферни нерви с рабдомиобластна диференциация		Болест на мю-тежките вериги
	MPNST с рабдомиобластна диференциация	9765/1	Моноклонална гамапатия с неопределено значение /МГНЗ/
9591/3	В-клетъчен лимфом, БДУ		Monoclonal gammopathy of undetermined significance /MGUS/
9652/3	Класически Ходжкинов лимфом, смесен целуларитет, БДУ	9801/3	Стволовоклетъчна левкемия
9653/3	Класически Ходжкинов лимфом с лимфоцитно изчерпване, БДУ	9823/3	В-клетъчна хронична лимфоцитна левкемия/ дребноклетъчен лимфоцитен лимфом (виж също 9670/3)
9654/3	Класически Ходжкинов лимфом с лимфоцитно изчерпване и дифузна фиброза		Хронична лимфоцитна левкемия, В-клетъчен тип (включва всички варианти на В-ХЛЛ)
9655/3	Класически Ходжкинов лимфом с лимфоцитно изчерпване, ретикуларен	9826/3	Burkitt-клетъчна левкемия (виж също 9687/3)
9663/3	Класически Ходжкинов лимфом, нодуларна склероза, БДУ		В-ОЛЛ [ост.]
9664/3	Класически Ходжкинов лимфом, нодуларна склероза, клетъчна фаза		FAB L3 [ост.]
9665/3	Ходжкинов лимфом, нодуларна склероза, грейд 1		Остра лимфобластна левкемия, зрялоклетъчен В-клетъчен тип
	Класически Ходжкинов лимфом, нодуларна склероза, грейд 1	9827/3	Адултна Т-клетъчна левкемия/лимфом (HTLV-1 позитивна) (включва всички варианти)
9667/3	Ходжкинов лимфом, нодуларна склероза, грейд 2	9840/3	Остра миелоидна левкемия, М6 тип
	Класически Ходжкинов лимфом, нодуларна склероза, грейд 2		Остра еритроидна левкемия
9670/3	Малигнен лимфом, В-древноклетъчен, лимфоцитен БДУ (виж 9823/3)		FAB М6
	Малигнен лимфом, дребноклетъчен лимфоцитен, БДУ		ОМЛ М6
	Малигнен лимфом, лимфоцитен, дифузен, БДУ		М6А
9673/3	Мантелноклетъчен лимфом	9860/3	М6В
9680/3	Анапластичен В-едроклетъчен лимфом	9861/3	Нелимфоцитна левкемия, БДУ
	Ангиотропен лимфом		Остра миелоидна левкемия, БДУ (без отбелязан тип по FAB или С30) (виж също 9930/3)
	В-едроклетъчен лимфом с богатство на Т-клетки		Остра нелимфоцитна левкемия
	В-едроклетъчен лимфом с богатство на Т-клетки/ хистиоцити	9866/3	Остра промиелоцитна левкемия, t(15;17) (q22;q11-12)
	В-едроклетъчен лимфом с богатство на хистиоцити		FAB М3 (включва всички варианти)
	Интраваскуларен В-едроклетъчен лимфом (С49.9)		Остра миелоидна левкемия, PML/RAR-алфа
	Интраваскуларен В-клетъчен лимфом		Остра миелоидна левкемия, t(15;17)(q22;q11-12)
	Малигнен лимфом, В-едроклетъчен, дифузен, центробластен, БДУ	9867/3	Остра промиелоцитна левкемия, PML-RAR-алфа
9684/3	Малигнен лимфом, В-едроклетъчен, дифузен, имунобластен, БДУ		FAB М4
	Плазмобластен лимфом	9870/3	Остра базофилна левкемия
9687/3	Бъркитоподобен лимфом	9891/3	FAB М5 (включва всички варианти)
9690/3	Фоликуларен лимфом, БДУ (виж също 9675/3)	9910/3	FAB М7
	Фоликуларен малигнен лимфом на фоликулния център	9930/3	Миелоиден сарком (виж също 9861/3)
	Малигнен лимфом на фоликулния център, БДУ	9931/3	Остра панмиелоза с миелофиброза (С42.1)
9691/3	Фоликуларен лимфом, грейд 2		Малигнена миелосклероза [ост.]
9695/3	Фоликуларен лимфом, грейд 1	9940/3	Остра миелосклероза, БДУ
		9950/3	Вариант на трихولةмия
		9961/3	Пролиферативна полицитемия
			Агногенна миелоидна метаплазия

продължава...

продължение...

Код	Термин
	Миелофиброза в резултат от миелопролиферативно заболяване
	Хронична идиопатична миелофиброза
9982/3	Рефрактерна анемия с пръстеновидни сидеробласти /РАПС/ Refractory anemia with ringed sideroblasts /RARS/
9983/3	Рефрактерна анемия с ексцес на бласти /РАЕБ/ Refractory anemia with excess blasts /RAEB/ РАЕБ I /RAEB I/ РАЕБ II /RAEB II/
9984/3	Рефрактерна анемия с ексцес на бласти в трансформация /РАЕБТ/ Refractory anemia with excess blasts in transformation /RAEB-T/

Приложение 3: Термини, които променят морфологичния си код в МКБ-О, трето издание

МКБ-О, второ издание	Термин така, както се среща в МКБ-О, трето издание	МКБ-О, трето издание
8241/1	Карциноиден тумор, аргентафинен, БДУ	8240/1
8241/1	Аргентафином, БДУ [ост.]	8240/1
8400/0	Нодуларен хидраденом (С44._)	8402/0
8402/0	Екринен пором (С44._)	8409/0
8510/3	Парафоликуларноклетъчен карцином (С73.9)	8345/3
8510/3	С-клетъчен карцином (С73.9)	8345/3
8511/3	Медуларен карцином с амилоидна строма (С73.9)	8345/3
8580/3	Карцином на тимус (С37.9)	8586/3
8724/0	Фиброзна папула на носа (С44.3)	9160/0
8724/0	Инволутивен невус (С44._)	9160/0
8803/3	Тумор на Askin	9365/3
8832/0	Хистиоцитом, БДУ	8831/0
8890/0	Миофибром	8824/0
8930/3	Стромален сарком, БДУ	8935/3
9126/0	Хистиоцитоилен хемангиом	9125/0
9190/3	Параостеален остеосарком (С40._,С41._)	9192/3
9190/3	Юстакортикален остеосарком (С40._,С41._)	9192/3
9190/3	Периостеален остеосарком (С40._,С41._)	9193/3
9422/3	Спонгиобластом, БДУ (С71._) [ост.]	9421/1
9443/3	Примитивен полярен спонгиобластом (С71._) [ост.]	9423/3
9481/3	Монстроцелуларен сарком (С71._) [ост.]	9441/3
9490/3	Ганглиоцитом	9492/0
9536/0	Хемангиоперицитен менингиом (С70._) [ост.]	9150/1
9592/3	Лимфосарком, БДУ [ост.]	9591/3
9592/3	Лимфосарком, дифузен [ост.]	9591/3
9593/3	Ретикулоклетъчен сарком, БДУ [ост.]	9591/3
9593/3	Ретикулоклетъчен сарком, дифузен [ост.]	9591/3
9593/3	Ретикулосарком, БДУ [ост.]	9591/3
9593/3	Ретикулосарком, дифузен [ост.]	9591/3
9594/3	Микроглиом (С71._) [ост.]	9590/3
9595/3	Малигнен лимфом, дифузен, БДУ	9591/3
9657/3	Болест на Ходжкин, с лимфоцитно преобладаване, БДУ [ост.]	9651/3
9657/3	Болест на Ходжкин, с лимфоцитно-хистиоцитно преобладаване [ост.]	9651/3
9658/3	Болест на Ходжкин, с лимфоцитно преобладаване, дифузен тип [ост.]	9651/3
9660/3	Ходжкинов парагранулом, БДУ [ост.]	9659/3
9660/3	Ходжкинов парагранулом, нодуларен [ост.]	9659/3
9666/3	Болест на Ходжкин, нодуларна склероза, със смесен целуларитет	9665/3
9672/3	Малигнен лимфом с дребни вгънати клетки, дифузен [ост.]	9591/3
9672/3	Малигнен лимфом, лимфоцитен, ниско диференциран, дифузен [ост.]	9591/3
9672/3	Малигнен лимфом с дребни вгънати клетки, БДУ [ост.]	9591/3
9672/3	Малигнен лимфом с вгънати клетки, БДУ [ост.]	9591/3
9674/3	Малигнен лимфом, центроцитен [ост.]	9673/3
9676/3	Малигнен лимфом, центробластно-центроцитен, дифузен [ост.]	9675/3
9676/3	Малигнен лимфом, центробластно-центроцитен, БДУ [ост.]	9675/3
9677/3	Малигнена лимфоматоидна полипоза	9673/3

продължава...

продължение...

МКБ-О, второ издание	Термин така, както се среща в МКБ-О, трето издание	МКБ-О, трето издание
9681/3	Малигнен лимфом, едроклетъчен, с вгънати клетки, БДУ [ост.]	9680/3
9681/3	Малигнен лимфом, едроклетъчен, с вгънати клетки, дифузен	9680/3
9682/3	Малигнен лимфом, едроклетъчен, с невгънати клетки, дифузен	9680/3
9682/3	Малигнен лимфом, едроклетъчен, с невгънати клетки, БДУ	9680/3
9682/3	Малигнен лимфом, дифузен, с невгънати клетки, БДУ	9680/3
9682/3	Малигнен лимфом, с невгънати клетки, БДУ	9680/3
9683/3	Малигнен лимфом, центробластен, БДУ	9680/3
9683/3	Малигнен лимфом, центробластен, дифузен	9680/3
9685/3	Малигнен лимфом, лимфобластен (виж също 9821/3)	9727/3
9685/3	Малигнен лимфом с нагънати клетки /convoluted cell/ [ост.]	9727/3
9685/3	Лимфобластом [ост.]	9727/3
9686/3	Малигнен лимфом, дребноклетъчен, с невгънати клетки, дифузен [ост.]	9591/3
9686/3	Малигнен лимфом, с недиференцирани клетки, Небъркитов [ост.]	9591/3
9686/3	Малигнен лимфом, с недиференцирани клетки, БДУ [ост.]	9591/3
9688/3*	В-едроклетъчен лимфом с богатство на Т-клетки	9680/3
9692/3	Малигнен лимфом, центробластно-центроцитен, фоликуларен [ост.]	9690/3
9693/3	Малигнен лимфом, лимфоцитен, високо диференциран, нодуларен [ост.]	9698/3
9694/3	Малигнен лимфом, лимфоцитен, интермедиерна диференциация, нодуларен [ост.]	9591/3
9696/3	Малигнен лимфом, лимфоцитен, ниско диференциран, нодуларен [ост.]	9695/3
9697/3	Малигнен лимфом, центробластен, фоликуларен	9698/3
9703/3	Т-зонов лимфом	9702/3
9704/3	Лимфоепителоиден лимфом	9702/3
9704/3	Лимфом на Lennert	9702/3
9706/3	Периферен Т-клетъчен лимфом, с плеоморфни дребни клетки	9702/3
9707/3	Периферен Т-клетъчен лимфом, с плеоморфни средни и едри клетки	9702/3
9710/3*	Маргиналнозонов лимфом, БДУ	9699/3
9711/3	Моноцитоиден В-клетъчен лимфом	9699/3
9712/3	Ангиоендотелиоматоза	9680/3
9713/3	Ангиоцентричен Т-клетъчен лимфом [ост.]	9719/3
9713/3	Малигнена ретикулоза, БДУ [ост.]	9719/3
9713/3	Малигнена ретикулоза на срединна линия [ост.]	9719/3
9713/3	Полиморфна ретикулоза [ост.]	9719/3
9715/3*	Лимфом на мукоза-асоцирана лимфоидна тъкан	9699/3
9715/3*	МАЛТ лимфом	9699/3
9720/3	Малигнена хистиоцитоза	9750/3
9720/3	Хистиоцитна медуларна ретикулоза [ост.]	9750/3
9722/3	Болест на Letterer-Siwe	9754/3
9722/3	Остра прогресивна хистиоцитоза Х	9754/3
9722/3	Нелипидна ретикулоендотелиоза [ост.]	9754/3
9723/3	Истински хистиоцитен лимфом [ост.]	9755/3
9731/3	Екстремедуларен плазмоцитом (неангажиращ кости)	9734/3
9763/3	Болест на гама-тежките вериги	9762/3
9763/3	Болест на Franklin	9762/3
9802/3	Подостра левкемия, БДУ [ост.]	9800/3
9803/3	Хронична левкемия, БДУ [ост.]	9800/3
9804/3	Алевкемична левкемия, БДУ [ост.]	9800/3
9821/3	Остра лимфоцитна левкемия	9835/3
9821/3	Остра лимфоидна левкемия	9835/3
9821/3	Остра лимфатична левкемия	9835/3
9821/3	Лимфобластна левкемия, БДУ	9835/3

продължава...

Приложение 3: Термини, които променят морфологичния си код в МКБ-О, трето издание

продължение...

МКБ-О, второ издание	Термин така, както се среща в МКБ-О, трето издание	МКБ-О, трето издание
9821/3**	FAB LI	9835/3
9822/3	Подостра лимфоидна левкемия [ост.]	9820/3
9822/3	Подостра лимфоцитна левкемия [ост.]	9820/3
9822/3	Подостра лимфатична левкемия [ост.]	9820/3
9824/3	Алевкемична лимфоидна левкемия [ост.]	9820/3
9824/3	Алевкемична лимфоцитна левкемия [ост.]	9820/3
9824/3	Алевкемична лимфатична левкемия [ост.]	9820/3
9825/3	Пролимфоцитна левкемия, БДУ	9832/3
9828/3**	Остра лимфобластна левкемия, L2 тип, БДУ	9835/3
9828/3**	FAB L2	9835/3
9830/3	Плазмоклетъчна левкемия (C42.1)	9733/3
9830/3	Плазмоцитна левкемия (C42.1)	9733/3
9841/3	Остра еритремия [ост.]	9840/3
9841/3	Болест на Guglielmo [ост.]	9840/3
9841/3	Остра еритремична миелоза [ост.]	9840/3
9842/3	Хронична еритремия [ост.]	9950/3
9850/3	Лимфосаркомна левкемия [ост.]	9820/3
9862/3	Подостра миелоидна левкемия [ост.]	9860/3
9862/3	Подостра гранулоцитна левкемия [ост.]	9860/3
9862/3	Подостра миелогенна левкемия [ост.]	9860/3
9864/3	Алевкемична миелоидна левкемия [ост.]	9860/3
9864/3	Алевкемична гранулоцитна левкемия [ост.]	9860/3
9864/3	Алевкемична миелогенна левкемия [ост.]	9860/3
9868/3	Хронична миеломоноцитна левкемия, БДУ	9945/3
9880/3	Еозинофилна левкемия	9860/3
9890/3	Моноцитна левкемия, БДУ	9860/3
9892/3	Подостра моноцитна левкемия [ост.]	9860/3
9893/3	Хронична моноцитна левкемия [ост.]	9860/3
9894/3	Алевкемична моноцитна левкемия [ост.]	9860/3
9900/3	Мастоклетъчна левкемия (C42.1)	9742/3
9932/3	Остра миелофиброза	9931/3
9941/3	Левкемична ретикулоендотелиоза	9940/3
9960/1	Миелопролиферативна болест, БДУ	9975/1
9981/1	Рефрактерна анемия без сидеробласти	9980/3

*Кодове, които са използвани единствено в Съединените щати и Канада (1995-2000)

**Кодове, които са използвани единствено в Съединените щати и Канада (1998-2000)

Приложение 4: Термини, които се променят от тумороподобни лезии в неоплазми в МКБ-О, трето издание

	Термин така, както се среща в МКБ-О, трето издание	МКБ-О, третоиздание
M-----	Ретикулохистиоцитом	8831/0
M-----	Лимфоматоидна папулоза (C44.)	9718/3
M-----	Гигантоклетъчен тумор на сухожилна обвивка	9252/0
M-----	Хистиоцитоза X, БДУ	9751/1
M-----	Еозинофилен гранулом	9752/1
M-----	Болест на Hand-Schuller-Christian	9753/1

Приложение 5: Термини в МКБ-О, второ издание, които са премахнати в МКБ-О, трето издание

МКБ-О, второ издание	
8077/2	Интраепителна неоплазия, степен III на маточна шийка, вулва и влагалище (заменен със Сквамозна интраепителна неоплазия, степен III; Цервикална интраепителна неоплазия, степен III; Вагинална интраепителна неоплазия, степен III; Вулварна интраепителна неоплазия, степен III)
8092/3	Базоцелуларен карцином, морфеа (morphaea) (заменен с Базоцелуларен карцином, тип морфеа (morphaic))
8152/0	Алфа-клетъчен аденом (заменен с 8152/1 Тумор от алфа-клетки, БДУ)
8332/3	Пролиферираща струма на Langhans (C73.9) [ост.] (премахнат)
8810/0	Fibroma durum (премахнат)
8851/0	Fibroma molle (премахнат)
8851/0	Мек фибром (премахнат)
9053/0	Мезотелиом, бифазен, бенигнен (премахнат)
9190/3	Юкстакортикален остеогенен сарком (C40., C41.) [ост.] (заменен с 9192/3 Юкстакортикален остеосарком)
9190/3	Периостеален остеогенен сарком (C40., C41.) (заменен с 9193/3 Периостеален остеосарком)
9382/3	Смесен олигоастроцитом (заменен с Олигоастроцитом)
9531/0	Менинготелиоматозен менингиом (заменен с Менинготелен менингиом)
9560/0	Меланоцитен шваном (заменен с Меланотичен шваном)
9722/3	Остра диференцирана прогресивна хистиоцитоза (заменен с 9754/3 Остра прогресивна хистиоцитоза X)

Приложение 6: Термини от МКБ-О, второ издание, които си променят кода за поведение на неоплазмата в МКБ-О, трето издание

МКБ-О, второ издание	Термин така, както се среща в МКБ-О, трето издание	МКБ-О, трето издание
Термини, които се променят от гранични на малигнени		
8931/1	Ендометриален стромален сарком с ниска степен на малигненост (C54.1)	8931/3
8931/1	Ендолимфатична стромална миоза (C54.1)	8931/3
8931/1	Ендометриална строматоза (C54.1)	8931/3
8931/1	Стромална ендометриоза (C54.1)	8931/3
8931/1	Стромална миоза, БДУ (C54.1)	8931/3
9393/1	Папиларен епендимом (C71._)	9393/3
9538/1	Папиларен менингиом	9538/3
9950/1	Polycythemia vera	9950/3
9950/1	Polycythemia rubra vera	9950/3
9960/1	Хронична миелопролиферативна болест, БДУ	9960/3
9960/1	Хронично миелопролиферативно разстройство	9960/3
9961/1	Миелосклероза с миелоидна метаплазия	9961/3
9961/1	Мегакариоцитна миелосклероза	9961/3
9961/1	Миелофиброза с миелоидна метаплазия	9961/3
9962/1	Идиопатична тромбоцитемия	9962/3
9962/1	Есенциална тромбоцитемия	9962/3
9962/1	Есенциална хеморагична тромбоцитемия	9962/3
9962/1	Идиопатична хеморагична тромбоцитемия	9962/3
9980/1	Рефрактерна анемия, БДУ	9980/3
9981/1	Рефрактерна анемия без сидеробласти	9980/3
9982/1	Рефрактерна анемия със сидеробласти	9982/3
9982/1	Рефрактерна анемия с пръстеновидни сидеробласти	9982/3
9983/1	Рефрактерна анемия с ексцес на бласти	9983/3
9984/1	Рефрактерна анемия с ексцес на бласти в трансформация	9984/3
9989/1	Миелодиспластичен синдром, БДУ	9989/3
	Прелевкемия	9989/3
	Прелевкемичен синдром	9989/3
Термини, които се променят от малигнени на гранични		
8442/3	Серозен кистаденом, гранична малигненост (C56.9)	8442/1
8442/3	Серозен тумор, БДУ, с нисък малигнен потенциал (C56.9)	8442/1
8451/3	Папиларен кистаденом, гранична малигненост (C56.9)	8451/1
8462/3	Серозен папиларен кистичен тумор с гранична малигненост (C56.9)	8462/1
8462/3	Папиларен серозен кистаденом, гранична малигненост (C56.9)	8462/1
8462/3	Папиларен серозен тумор с нисък малигнен потенциал (C56.9)	8462/1
8462/3	Атипичен пролиферативен папиларен серозен тумор (C56.9)	8462/1
8472/3	Муцинозен кистичен тумор с гранична малигненост (C56.9)	8472/1
8472/3	Муцинозен кистаденом, гранична малигненост (C56.9)	8472/1
8472/3	Псевдомуцинозен кистаденом, гранична малигненост (C56.9)	8472/1
8472/3	Муцинозен тумор, БДУ, с нисък малигнен потенциал (C56.9)	8472/1
8473/3	Папиларен муцинозен кистаденом, гранична малигненост (C56.9)	8473/1
8473/3	Папиларен псевдомуцинозен кистаденом, гранична малигненост (C56.9)	8473/1
8473/3	Папиларен муцинозен тумор с нисък малигнен потенциал (C56.9)	8473/1
9421/3	Пилоцитен астроцитом (C71._)	9421/1
9421/3	Пилоиден астроцитом (C71._)	9421/1
9421/3	Ювенилен астроцитом (C71._)	9421/1
9422/3	Спонгиобластом, БДУ (C71._)	9421/1

продължава...

продължение...

МКБ-О, второ издание	Термин така, както се среща в МКБ-О, трето издание	МКБ-О, трето издание
Термини, които се променят от бенигнени на гранични		
8120/0	Преходноклетъчен папилом, БДУ	8120/1
8152/0	Глюкагоном, БДУ (С25._)	8152/1
8580/0	Тимом, БДУ (С37.9)	8580/1
8640/0	Sertoli-клетъчен тумор, БДУ	8640/1
8640/0	Тубуларен аденом на Pick	8640/1
8640/0	Sertoli-клетъчен аденом	8640/1
8640/0	Тубуларен андробластом, БДУ	8640/1
8640/0	Тестикуларен аденом	8640/1
9506/0	Невроцитом	9506/1
Термини, които се променят от гранични на бенигнени		
8261/1	Вилозен аденом, БДУ	8261/0
8261/1	Вилозен папилом	8261/0
8361/1	Юкстагломеруларен тумор (С64.9)	8361/0
8361/1	Ренином (С64.9)	8361/0
8823/1	Дезмопластичен фибром	8823/0
9080/1	Зрял тератом	9080/0

Приложение 7: Нови кодове, предпочитани термини, свързани термини и синоними в това МКБ-О, трето издание, първа ревизия

Настоящото приложение представя списък на всички официални допълнения, промени и ревизии на Международната класификация на болестите за онкология, трето издание (МКБ-О-3) към 1 септември 2011 г. Тази актуализация е одобрена от комитета на IARC/C3O за МКБ-О-3. Всички коментари следва да се изпращат на ICDO3@iarc.fr или whofic@who.int

С **почернен шрифт** е означена промяна след отпечатването на МКБ-О-3 (2000)

Свързан термин = без отстъп

Синоним = с отстъп (по-навътре на реда)

Преместен като синоним = Предишен предпочитан термин е преместен като синоним (без почернен шрифт и с отстъп)

НССТ = Нов синоним на свързания термини

Статут	МКБ-О-3 Морфологичен код	Термин	Действие
Нов код и термин	8077/0	Сквамозна интраепителна неоплазия, нискостепенна	
Нов синоним	8077/0	Сквамозна интраепителна неоплазия, степен I	
Нов синоним	8077/0	Сквамозна интраепителна неоплазия, степен II	
Нов свързан термин	8077/0	Анална интраепителна неоплазия, нискостепенна (C21.1)	
Нов свързан термин	8077/0	Езофагеална сквамозна интраепителна неоплазия (дисплазия), нискостепенна (C15._)	
Нов свързан термин	8077/0	Цервикална интраепителна неоплазия, нискостепенна (C53._)	
Нов предпочитан термин	8077/2	Сквамозна интраепителна неоплазия, високостепенна	
Преместен като синоним	8077/2	Сквамозна интраепителна неоплазия, степен III	
Нов свързан термин	8077/2	Езофагеална сквамозна интраепителна неоплазия (дисплазия), високостепенна (C15._)	
Нов код и термин	8148/0	Гландуларна интраепителна неоплазия, нискостепенна	
Нов синоним	8148/0	Гландуларна интраепителна неоплазия, степен I	
Нов синоним	8148/0	Гландуларна интраепителна неоплазия, степен II	
Нов свързан термин	8148/0	Билиарна интраепителна неоплазия, нискостепенна	
Нов свързан термин	8148/0	Езофагеална glandуларна дисплазия (интраепителна неоплазия), нискостепенна (C16._)	
Нов предпочитан термин	8148/2	Гландуларна интраепителна неоплазия, високостепенна	
Преместен като синоним	8148/2	Гландуларна интраепителна неоплазия, степен III	
Нов синоним	8148/2	Плоска интраепителна неоплазия, високостепенна	
Нов свързан термин	8148/2	Билиарна интраепителна неоплазия /БилИН/, високостепенна	
Нов синоним	8148/2	Билиарна интраепителна неоплазия, степен 3 (БилИН-3)	
Нов синоним	8148/2	Biliary intraepithelial neoplasia, grade 3 (BillIN-3)	
Нов свързан термин	8148/2	Езофагеална glandуларна дисплазия (интраепителна неоплазия), високостепенна (C16._)	
Нов синоним	8148/2	Езофагеална интраепителна неоплазия, високостепенна (C16._)	
Нов свързан термин	8148/2	Плоска интраепителна glandуларна неоплазия, високостепенна (C24.1)	
Нов синоним	8148/2	Плоска интраепителна неоплазия (дисплазия), високостепенна (C24.1)	

продължение...

Статут	МКБ-О-3 Морфологичен код	Термин	Действие
Нов предпочитан термин	8150/0	Панкреатичен ендокринен тумор, бенигнен (C25._)	
Преместен като синоним	8150/0	Аденом от клетки от островите на Langerhans /островноклетъчен аденом/ (C25._)	
Нов свързан термин	8150/0	Панкреатичен микроаденом (C25._)	
Нов предпочитан термин	8150/1	Панкреатичен ендокринен тумор, БДУ (C25._)	
Преместен като синоним	8150/1	Тумор от клетки от островите на Langerhans /островноклетъчен тумор/, БДУ (C25._)	
Нов предпочитан термин	8150/3	Панкреатичен ендокринен тумор, малигнен (C25._)	
Преместен като синоним	8150/3	Карцином от клетки от островите на Langerhans /островноклетъчен карцином/ (C25._)	
Нов свързан термин	8150/3	Панкреатичен ендокринен тумор, нефункциониращ	
Нов свързан термин	8152/1	Ентероглюкагоном, БДУ	
Нов свързан термин	8152/1	Тумор от L-клетки	
Нов свързан термин	8152/1	Тумор, продуциращ панкреатичен пептид и подобен на панкреатичен пептид с терминален тирозинамид	
НССТ	8152/1	PP/PYY-продуциращ тумор	
Нов свързан термин	8152/1	Тумор, продуциращ подобен на глюкагон пептид	
Нов свързан термин	8152/3	Ентероглюкагоном, малигнен	Предишен код 8157/3
Нов предпочитан термин	8154/3	Смесен панкреатичен ендокринно-екзокринен тумор, малигнен (C25._)	
Нов свързан термин	8154/3	Смесен ендокринно-екзокринен аденокарцином (C25._)	
НССТ	8154/3	Смесен островноклетъчен и екзокринен аденокарцином (C25._)	
Нов свързан термин	8154/3	Смесен ацинарно-ендокринно-дуктален карцином	
Нов код и термин	8158/1	Ендокринен тумор, функциониращ, БДУ	
Нов свързан термин	8158/1	АКТХ-продуциращ тумор	
Нов код и термин	8163/0	Панкреато-билиарна неоплазма, неинвазивна	
Нов синоним	8163/0	Неинвазивна панкреато-билиарна папиларна неоплазма с нискостепенна дисплазия	
Нов синоним	8163/0	Неинвазивна панкреато-билиарна папиларна неоплазма с нискостепенна интраепителна неоплазия	
Нов код и термин	8163/2	Папиларна неоплазма, панкреато-билиарен тип, с високостепенна интраепителна неоплазия (C24.1)	
Нов синоним	8163/2	Неинвазивна панкреато-билиарна папиларна неоплазма с високостепенна дисплазия (C24.1)	
Нов синоним	8163/2	Неинвазивна панкреато-билиарна папиларна неоплазма с високостепенна интраепителна неоплазия (C24.1)	
Нов код и термин	8163/3	Панкреато-билиарен тип карцином (C24.1)	
Нов синоним	8163/3	Аденокарцином, панкреато-билиарен тип (C24.1)	
Нов свързан термин	8201/3	Крибриформен комедо-тип карцином (C18._, C19.9, C20.9)	
Нов синоним	8201/3	Аденокарцином, крибриформен комедо-тип (C18._, C19.9, C20.9)	
Нов синоним	8213/0	Традиционен сератен аденом	
Нов свързан термин	8213/0	Сесилен /на широка основа/ сератен аденом	
Нов свързан термин	8213/0	Сесилен /на широка основа/ сератен полип	
Нов свързан термин	8213/0	Традиционен сесилен сератен аденом	

продължава...

Приложение 7: Нови кодове, предпочитани термини, свързани термини и синоними в това МКБ-О...

продължение...

Статут	МКБ-О-3 Морфологичен код	Термин	Действие
Нов термин	8213/3	Сератен аденокарцином	
Променен код за поведение на неоплазмата	8240/1	Карциноиден тумор, БДУ, на апендикс (C18.1)	<i>Кодът е променен на 8240/3</i>
Променен код за поведение на неоплазмата	8240/1	Карциноид, БДУ, на апендикс (C18.1)	<i>Кодът е променен на 8240/3</i>
Промяна на думи	8240/3	Карциноиден тумор, БДУ	<i>Изтрит е текстът“(с изкл. на апендикс - 8240/1)”</i>
Промяна на думи	8240/3	Карциноид, БДУ	<i>Изтрит е текстът“(с изкл. на апендикс - 8240/1)”</i>
Нов свързан термин	8240/3	Невроендокринен карцином, високо диференциран	
Нов свързан термин	8240/3	Невроендокринен карцином, ниска степен на малигненост	
Нов свързан термин	8240/3	Невроендокринен тумор, грейд 1	
Нов предпочитан термин	8244/3	Смесен аденоневроендокринен карцином	
Нов синоним	8244/3	Комбиниран/смесен карциноид и аденокарцином	
Преместен като синоним	8244/3	Композитен карциноид	
Нов синоним	8244/3	MANEC	
Нов синоним	8249/3	Невроендокринен тумор, грейд 2	
Нов свързан термин	8249/3	Невроендокринен карцином, умерено диференциран	
Нов синоним	8263/0	Тубуло-папиларен аденом	
Нов код и термин	8265/3	Микропапиларен карцином, БДУ (C18._, C19.9, C20.9)	
Нов свързан термин	8290/0	Вретеновидноклетъчен онкоцитом (C75.1)	
Нов свързан термин	8453/0	Интрадуктален папиларно-муцинозен тумор с нискостепенна дисплазия (C25._)	
Нов синоним	8453/0	Интрадуктална папиларно-муциозна неоплазма с нискостепенна дисплазия (C25._)	
Нов свързан термин	8453/0	Интрадуктален папиларно-муцинозен тумор с интермедиерна дисплазия (C25._)	
Нов свързан термин	8453/0	Интрадуктален папиларно-муцинозен тумор с умерена дисплазия (C25._)	<i>Предишен код 8453/1</i>
Нов синоним	8453/0	Интрадуктална папиларно-муциозна неоплазма с умерена дисплазия (C25._)	
Нов свързан термин	8453/2	Интрадуктална папиларна муциозна неоплазма с високостепенна дисплазия	
Нов свързан термин	8453/3	Интрадуктална папиларна муциозна неоплазма с асоцииран инвазивен карцином (C25._)	
Нов свързан термин	8470/0	Муцинозен кистичен тумор с интермедиерна дисплазия (C25._)	
Нов свързан термин	8470/0	Муцинозен кистичен тумор с нискостепенна дисплазия (C25._)	
Нов свързан термин	8470/0	Муцинозен кистичен тумор с умерена дисплазия (C25._)	<i>Предишен код 8470/1</i>

продължава...

продължение...

Статут	МКБ-О-3 Морфологичен код	Термин	Действие
Нов свързан термин	8470/0	Муцинозна кистична неоплазма с интермедиерна дисплазия (C25._)	
Нов свързан термин	8470/0	Муцинозна кистична неоплазма с интермедиерна интраепителна неоплазия (C22._)	
Нов свързан термин	8470/0	Муцинозна кистична неоплазма с нискостепенна дисплазия (C25._)	
Нов свързан термин	8470/0	Муцинозна кистична неоплазма с нискостепенна интраепителна неоплазия (C22._)	
Нов свързан термин	8470/2	Муцинозен кистичен тумор с високостепенна дисплазия (C25._)	
Нов синоним	8470/2	Муцинозна кистична неоплазма с високостепенна дисплазия (C25._)	
Нов синоним	8470/2	Муцинозна кистична неоплазма с високостепенна интраепителна неоплазия (C22._)	
Нов свързан термин	8470/3	Муцинозен кистичен тумор с асоцииран инвазивен карцином (C25._)	
Нов синоним	8470/3	Муцинозна кистична неоплазма с асоцииран инвазивен карцином (C25._)	
Нов код и термин	8480/1	Нискостепенна муцинозна неоплазма на апендикса (C18.1)	
Нов свързан термин	8490/3	Слабокохезивен /poorly cohesive/ карцином	
Нов свързан термин	8503/0	Интрадуктална папиларна неоплазма, БДУ	
Нов свързан термин	8503/0	Интрадуктална папиларна неоплазма с нискостепенна интраепителна неоплазия (C22._, C24.0)	
Нов синоним	8503/0	Интрадуктална папиларна неоплазма с интермедиерна неоплазия (C22._, C24.0)	
Нов свързан термин	8503/0	Интракистична папиларна неоплазма с нискостепенна интраепителна неоплазия (C23.9)	
Нов синоним	8503/0	Интрагландуларна папиларна неоплазма с нискостепенна интраепителна неоплазия (C22.1, C24.0)	
Нов синоним	8503/0	Интракистична папиларна неоплазма с интермедиерна интраепителна неоплазия (C23.9)	
Нов свързан термин	8503/0	Интрадуктална тубуло-папиларна неоплазма, нискостепенна	
Нов свързан термин	8503/2	Интрадуктална папиларна неоплазма с високостепенна интраепителна неоплазия	
Нов синоним	8503/2	Интракистичен папиларен тумор с високостепенна дисплазия (C23.9)	
Нов синоним	8503/2	Интракистичен папиларен тумор с високостепенна интраепителна неоплазия (C23.9)	
Нов синоним	8503/2	Интракистична папиларна неоплазма с високостепенна интраепителна неоплазия (C23.9)	
Нов синоним	8503/2	Интрадуктален папиларен тумор с високостепенна дисплазия	
Нов синоним	8503/2	Интрадуктален папиларен тумор с високостепенна интраепителна неоплазия	
Нов синоним	8503/2	Интрадуктална папиларна неоплазма с високостепенна дисплазия	
Нов свързан термин	8503/2	Интрадуктална тубуло-папиларна неоплазма, високостепенна	
Нов свързан термин	8503/3	Интрадуктална папиларна неоплазма с асоцииран инвазивен карцином	

продължава...

Приложение 7: Нови кодове, предпочитани термини, свързани термини и синоними в това МКБ-О...

продължение...

Статут	МКБ-О-3 Морфологичен код	Термин	Действие
НССТ	8503/3	Интракистична папиларна неоплазма с асоцииран инвазивен карцином (C23.9)	
Нов код и термин	8552/3	Смесен ацинарно-дуктален карцином	
Нов свързан термин	8811/0	Плексиформен фибромиксом	
Нов свързан термин	8970/3	Хепатобластом, епителоиден (C22.0)	
Нов свързан термин	8970/3	Хепатобластом, смесен епително-мезенхимен (C22.0)	
Нов код и термин	8975/1	Калцифициращ гнезден епителен стромален тумор (C22.0)	
Нов код и термин	9395/3	Папиларен тумор на пинеална област	
Нов код и термин	9425/3	Пиломиксоиден астроцитом	
Нов код и термин	9431/1	Ангиоцентричен глиом	
Нов код и термин	9432/1	Питуцитом	
Нов свързан термин	9471/3	Медулобластом с екстензивна нодуларност	
Нов свързан термин	9474/3	Анапластичен медулобластом	
Нов свързан термин	9506/1	Екстравентрикуларен невроцитом	
Нов код и термин	9509/1	Папиларен глионевронален тумор	
Нов свързан термин	9509/1	Глионевронален тумор, формиращ розетки	
Нов свързан термин	9591/3	Далачен В-клетъчен лимфом/левкемия, неклассифицируем/а	
Нов свързан термин	9591/3	Спленален В-клетъчен лимфом/левкемия, неклассифицируем/а	
Нов свързан термин	9591/3	Далачен дифузен В-дробноклетъчен лимфом на червената пулпа	
Нов свързан термин	9591/3	Спленален дифузен В-дробноклетъчен лимфом на червената пулпа	
Нов свързан термин	9591/3	Вариант на косматоклетъчна левкемия	
Нов свързан термин	9596/3	В-клетъчен лимфом, неклассифицируем, с характеристики между дифузен В-едроклетъчен лимфом и класически Ходжкинов лимфом	
Нов код и термин	9597/3	Първичен кожен лимфом с произход от клетки на фоликулния център	
Нов свързан термин	9680/3	Дифузен В-едроклетъчен лимфом, асоцииран с хронично възпаление	
Нов свързан термин	9680/3	Първичен дифузен В-едроклетъчен лимфом на ЦНС (C70._, C71._, C72._)	
Нов свързан термин	9680/3	Първичен кожен ДБЕЛ, тип на долни крайници /leg type/ (C44.7)	
Нов свързан термин	9680/3	В-клетъчен лимфом, неклассифицируем, с характеристики между дифузен В-едроклетъчен лимфом и лимфом на Burkitt	
Нов свързан термин	9680/3	EBV-позитивен дифузен В-едроклетъчен лимфом на възрастните	

продължава...

продължение...

Статут	МКБ-О-3 Морфологичен код	Термин	Действие
Възстановен код	9688/3	В-едроклетъчен лимфом с богатство на Т-клетки/ хистиоцити	<i>Премишен код в МКБ-О-2: 9688/3</i>
Нов синоним	9698/3	Фоликуларен лимфом, грейд 3А	
Нов синоним	9698/3	Фоликуларен лимфом, грейд 3В	
Нов синоним на Лимфом на мукозо- асоциирана лимфоидна тъкан	9699/3	Екстранодален маргиналнозонов лимфом на мукоза- асоциирана лимфоидна тъкан	
Нов свързан термин	9702/3	Анапластичен едроклетъчен лимфом, ALK негативен	
Нов свързан термин	9709/3	Първичен кожен CD8-позитивен, агресивен, епидермотропен, цитотоксичен Т-клетъчен лимфом	
Нов свързан термин	9709/3	Първичен кожен CD4-позитивен Т-клетъчен лимфом, дребно-/ средноклетъчен	
Възстановен код	9712/3	Интравакуларен В-едроклетъчен лимфом (С49.9)	
Нов свързан термин	9714/3	Анапластичен едроклетъчен лимфом, ALK позитивен	
Нов предпочитан термин	9716/3	Хепатоспленален Т-клетъчен лимфом	
Преместен като синоним	9716/3	Хепатоспленален гама-делта-клетъчен лимфом	
Нов синоним	9719/3	Екстранодален НК/Т-клетъчен лимфом, назален тип	
Нов код и термин	9724/3	Системна EBV-положителна Т-клетъчна лимфопрлиферативна болест на детска възраст	
Нов код и термин	9725/3	Hydroa vacciniforme-подобен лимфом	
Нов код и термин	9726/3	Първичен кожен, гама-делта Т-клетъчен лимфом	
Нов свързан термин	9727/3	Бластна неоплазия на плазмацитоидни дендритни клетки	
Нов свързан термин	9727/3	Бластен НК-клетъчен лимфом [ост.]	
Нов синоним	9734/3	Екстраосален плазмоцитом	
Нов код и термин	9735/3	Плазмобластен лимфом	<i>Премишен код 9684/3</i>
Нов код и термин	9737/3	ALK-позитивен В-едроклетъчен лимфом	
Нов код и термин	9738/3	В-едроклетъчен лимфом, появяващ се в HHV8-асоциирана мултицентрична болест на Castleman	
Нов свързан термин	9740/1	Дифузна кожна мастоцитоза	
Нов синоним	9740/1	Екстракутанен мастоцитом	
Нов синоним	9740/1	Солитарен мастоцитом на кожата	
Нов свързан термин	9740/1	Кожна мастоцитоза	
Нов свързан термин	9740/1	Urticaria pigmentosa	
Нов код и термин	9741/1	Индолентна системна мастоцитоза	

продължава...

Приложение 7: Нови кодове, предпочитани термини, свързани термини и синоними в това МКБ-О...

продължение...

Статут	МКБ-О-3 Морфологичен код	Термин	Действие
Нов свързан термин	9741/3	Агресивна системна мастоцитоза	
Нов свързан термин	9741/3	Системна мастоцитоза с асоциирани хематологични, клонални немастоцитетъчни заболявания (АХКНМЗ)	
Нов свързан термин	9741/3	Системна мастоцитоза с АХКНМЗ	
Добавена забележка	9751/1	Лангерхансова хистиоцитоза, БДУ [ост.] (използвай 9751/3)	
Добавена забележка	9751/1	Лангерхансова грануломатоза [ост.] (използвай 9751/3)	
Добавена забележка	9751/1	Хистиоцитоза Х, БДУ [ост.] (използвай 9751/3)	
Променен код за поведение на неоплазмата	9751/3	Лангерхансова хистиоцитоза, БДУ	<i>Използвай този код за всички видове Лангерхансова хистиоцитоза, включително за термините към предишните кодове от 9751/1 до 9754/3.</i>
Добавена забележка	9752/1	Лангерхансова хистиоцитоза, унифокална [ост.] (използвай 9751/3)	
Добавена забележка	9752/1	Лангерхансова грануломатоза, унифокална [ост.] (използвай 9751/3)	
Добавена забележка	9752/1	Лангерхансова хистиоцитоза, моноостотична [ост.] (използвай 9751/3)	
Добавена забележка	9753/1	Лангерхансова хистиоцитоза, мултифокална [ост.] (използвай 9751/3)	
Добавена забележка	9753/1	Болест на Hand-Schuller-Christian [ост.] (използвай 9751/3)	
Добавена забележка	9753/1	Лангерхансова хистиоцитоза, полиостотична [ост.] (използвай 9751/3)	
Добавена забележка	9754/3	Лангерхансова хистиоцитоза, дисеминирана [ост.] (използвай 9751/3)	
Добавена забележка	9754/3	Болест на Letterer-Siwe [ост.] (използвай 9751/3)	
Добавена забележка	9754/3	Лангерхансова хистиоцитоза, генерализирана [ост.] (използвай 9751/3)	
Добавена забележка	9754/3	Нелипидна ретикулоендотелиоза [ост.] (използвай 9751/3)	
Добавена забележка	9754/3	Остра прогресивна хистиоцитоза Х [ост.] (използвай 9751/3)	
Нов свързан термин	9757/3	Дендритноклетъчен тумор с неопределени клетки	
Нов код и термин	9759/3	Фибробластен ретикулоцитетъчен тумор	
Промяна на думи	9766/1	Лимфоматоидна грануломатоза	<i>Предишна диагноза: лимфоидна грануломатоза</i>
Нов код и термин	9806/3	Остра левкемия със смесен фенотип, с t(9;22)(q34;q11.2); BCR-ABL1	
Нов код и термин	9808/3	Остра левкемия със смесен фенотип, В/миелоидна, БДУ	
Нов код и термин	9809/3	Остра левкемия със смесен фенотип, Т/миелоидна, БДУ	
Ревизия на заглавие в МКБ-О	981-983	ЛИМФОИДНИ ЛЕВКЕМИИ (C42.1)	

продължава...

продължение...

Статут	МКБ-О-3 Морфологичен код	Термин	Действие
Нов код и термин	9811/3	В-лимфобластна левкемия/лимфом, БДУ	
Нов код и термин	9812/3	В-лимфобластна левкемия/лимфом с t(9;22)(q34;q11.2); BCR-ABL1	
Нов код и термин	9814/3	В-лимфобластна левкемия/лимфом с t(12;21)(p13;q22); TEL-AML1 (ETV6-RUNX1)	
Нов код и термин	9815/3	В-лимфобластна левкемия/лимфом с хипердиплоидия	
Нов код и термин	9816/3	В-лимфобластна левкемия/лимфом с хиподиплоидия (Хиподиплоидна ОЛЛ)	
Нов код и термин	9817/3	В-лимфобластна левкемия/лимфом с t(5;14)(q31;q32); IL3-IGH	
Нов код и термин	9818/3	В-лимфобластна левкемия/лимфом с t(1;19)(q23;p13.3); E2A-PBX1 (TCF3-PBX1)	
Променен код за поведение на неоплазмата	9831/3	Лимфоцитна левкемия с големи, гранулирани Т-клетки	<i>Предишен код 9831/1</i>
Нов свързан термин	9831/3	Хронично лимфопролиферативно разстройство на NK-клетките	
Нов свързан термин	9837/3	Т-лимфобластна левкемия/лимфом	
Нов свързан термин	9861/3	Остра миелоидна левкемия с мутирал СЕВРА	
Нов свързан термин	9861/3	Остра миелоидна левкемия с мутирал NPM1	
Нов код и термин	9865/3	Остра миелоидна левкемия с t(6;9)(p23;q34); DEK-NUP214	
Нов код и термин	9869/3	Остра миелоидна левкемия с inv(3)(q21;q26.2) или t(3;3) (q21;q26.2); RPN1-EVI1	
Нов свързан термин	9891/3	Остра монобластна и моноцитна левкемия	
Нов предпочитан термин	9895/3	Остра миелоидна левкемия с миелодисплазия-свързани промени	
Преместен като синоним	9895/3	Остра миелоидна левкемия с мултилинейна дисплазия	
Нов синоним	9896/3	Остра миелоидна левкемия с t(8;21)(q22;q22); RUNX1- RUNX1T1	
Нов синоним	9897/3	Остра миелоидна левкемия с t(9;11)(p22;q23); MLLT3-MLL	
Нов код и термин	9898/1	Преходна абнормна миелопоеза	
Нов код и термин	9898/3	Миелоидна левкемия, асоциирана със синдром на Down	
Нов код и термин	9911/3	Остра миелоидна левкемия (мегакариобластна) с t(1;22) (p13;q13); RBM15-MKL1	
Нов предпочитан термин	9920/3	Миелоидна неоплазия, свързана с терапия	
Преместен като синоним	9920/3	Остра миелоидна левкемия, свързана с терапия, БДУ	

продължава...

Приложение 7: Нови кодове, предпочитани термини, свързани термини и синоними в това МКБ-О...

продължение...

Статут	МКБ-О-3 Морфологичен код	Термин	Действие
Нов предпочитан термин	9960/3	Миелопролиферативна неоплазия, БДУ	
Нов синоним	9960/3	Миелопролиферативна болест, БДУ	
Преместен като синоним	9960/3	Хронична миелопролиферативна болест, БДУ	
Нов предпочитан термин	9961/3	Първична миелофиброза	
Преместен като синоним	9961/3	Миелосклероза с миелоидна метаплазия	
Нов предпочитан термин	9964/3	Хронична еозинofilна левкемия, БДУ	
Преместен като синоним	9964/3	Хипереозинofilен синдром	
Нов код и термин	9965/3	Миелоидни и лимфоидни неоплазии с пренареждания в ген PDGFRA	
Нов код и термин	9966/3	Миелоидни неоплазии с пренареждания в ген PDGFRB	
Нов код и термин	9967/3	Миелоидни и лимфоидни неоплазии с FGFR1 аномалии	
Нов код и термин	9971/1	Посттрансплантационно лимфопролиферативно разстройство, БДУ	
Нов синоним	9971/1	Post transplant lymphoproliferative disorder /PTLD/, БДУ	
Нов код и термин	9971/3	Посттрансплантационно лимфопролиферативно разстройство с полиморфни клетки	
Нов код и термин	9975/3	Миелопролиферативна неоплазия, неклаифицируема	
Нов синоним	9975/3	Миелодиспластична/миелопролиферативна неоплазия, неклаифицируема	
Нов синоним	9982/3	Рефрактерна анемия с пръстеновидни сидеробласти и изразена тромбоцитоза	
Нов синоним	9985/3	Рефрактерна цитопения на детска възраст	
Нов синоним	9986/3	Миелодиспластичен синдром с изолирана делеция del(5q)	
Нов синоним	9989/3	Миелодиспластичен синдром, неклаифицируем	
Нов код и термин	9991/3	Рефрактерна неутропения	
Нов код и термин	9992/3	Рефрактерна тромбоцитопения	

продължава...

Международна класификация на болестите за онкология, трето издание, първа ревизия

Промени в кода за морфология

Статут	Прецишен код	Термин	Действие
Кодът е премахнат	8157/1	Ентероглюкагоном, БДУ	Терминът е прекодиран на 8152/1
Кодът е премахнат	8157/3	Ентероглюкагоном, малигнен	Терминът е прекодиран на 8152/3
Кодът е премахнат	8453/1	Интрадуктален папиларно-муцинозен тумор с умерена дисплазия (C25.1)	Терминът е прекодиран на 8453/0
Кодът е премахнат	8470/1	Муцинозен кистичен тумор с умерена дисплазия (C25._)	Терминът е прекодиран на 8470/0
Терминът е премахнат от кода	9680/3	В-едроклетъчен лимфом с богатство на Т-клетки/хистиоцити	Терминът е възстановен на 9688/3
Кодът е премахнат	9684/3	Плазмобластен лимфом	Терминът е прекодиран на 9735/3
Кодът е премахнат	9975/1	Миелопролиферативна болест, БДУ [ост.]	Терминът е прекодиран на 9960/3

Промени в кода за поведение на тумора

Статут	Прецишен код	Термин	Действие
	8240/1	Карциноиден тумор, БДУ, на апендикс (C18.1)	
	8240/1	Карциноид, БДУ, на апендикс (C18.1)	
	9751/1, 9752/1, 9753/1, 9754/1		Кодовете са променени на 9751/3. Използва се 9751/3 за всички видове Лангерхансова хистиоцитоза, включително за термините към предишните кодове от 9751/1 до 9754/3.

Промяна на думи

Статут	Прецишен код	Термин	Действие
Нов свързан термин	9680/3	Дифузен В-едроклетъчен лимфом, асоцииран с хронично възпаление	Прецишен текст: лимфом, асоцииран с пиоторакс
Корекция на думи	9766/1	Лимфоматозна грануломатоза	Прецишен текст: лимфоидна грануломатоза