

TABLES DE CODAGE HEMATOLOGIE 15HEM2 (au 21/09/15)

Liste non exhaustive : en cas d'absence de code correspondant, indiquez en clair les informations sur le réactif utilisé (distributeur, dénomination, référence), ou le nom de l'automate et celui de son distributeur. Si possible, joindre la fiche technique (notice) du réactif.

(1) REACTIFS D-DIMERES

KUAB	ABBOTT Quantia D-dimer / Architect	KUV1	ROCHE Tina-quant D-dimer Gen.2
KUY1	ALERE Triage D-Dimer	KUB5	SIEMENS Stratus SCS D-Dimer
KUA2	ALERE Clearview Simplify D-Dimer	KUB7	SIEMENS Immulite 2000/Xpi D-dimères
KUT1	ALERE Nycocard D-Dimer	KUB8	SIEMENS Immulite/Immulite 1000 Turbo D-dimères
KUC5	BIOMERIEUX Vidas D-Dimer Exclusion II	KUB6	SIEMENS Innovance D-Dimères
KUG1	IL HemosIL D-Dimer	KUJ1	STAGO Asserachrom D-DI
KUG2	IL HemosIL D-Dimer HS	KUJ3	STAGO STA Liatest D-Di
KUG3	IL HemosIL D-Dimer HS 500	KUJ6	STAGO STA Liatest D-Di Plus
KUG4	IL HemosIL D-Dimer 500	KUJ4	STAGO D-Di test
KUG5	IL HemosIL AcuStar D-Dimer	KUDL	TOSOH AIA-Pack D-Dimer

(2) RESULTATS SEMI-QUANTITATIFS D-DIMERES (en ng/ml)

D1	<250	D4	500 à 1000	D7	2000 à 4000
D2	<500	D5	1000 à 1500	D8	4000 à 8000
D3	250 à 500	D6	1500 à 2000	D9	>8000

TABLES DE CODAGE HEMATOLOGIE 15HEM2 (au 21/09/15)

FROTTIS SANGUIN

FROTTIS - COMMENTAIRES DESCRIPTIFS (3)

HEMATIES

FD01 Hypochromie	FD23 Autres anomalies érythrocytaires	FD38 Neutrophiles hypergranuleux (granulations "toxiques")
FD02 Microcytose	FD24 Corps de Pappenheimer	FD39 Neutrophiles autres anomalies
FD03 Macrocytose	FD25 Parasite intraérythrocytaire	FD40 Promonocytes ou monocytes immatures
FD04 Sphérocytes	FD26 Hématies en rouleaux	FD41 Anomalies des éosinophiles
FD05 Elliptocytes	FD27 Erythroblastos circulants	FD42 Anomalies des basophiles
FD06 Anisocytose		FD43 Myélémie/précurseurs granuleux (PML/ML/MML)
FD07 Anisochromasie	PLAQUETTES	FD45 Prolymphocytes (nucléole unique évident)
FD08 Poikilocytose	FD28 Macroplaquettes	FD46 Cellules lymphoïdes hyperbasophiles
FD09 Polychromatophilie	FD29 Agrégats plaquettaires	FD48 Tricholeucocytes
FD10 Ovalocytes	FD30 Autres anomalies plaquettaires	FD49 Lymphocytes villeux
FD11 Stomatocytes	FD31 Mégacaryocyte circulant	FD50 Lymphocytes binucléés
FD12 Hématies cibles		FD51 Grands lymphocytes granuleux (en excès)
FD13 Hématies falciformes	LEUCOCYTES	FD52 Cellules de Sézary
FD14 Dacryocytes	FD32 Agrégats de polynucléaires	FD53 Autres cellules lymphoïdes anormales
(hématies en larme)	FD33 Neutrophiles hyposégmentés (anomalie type Pelger)	FD54 Cellules plasmocytaires normales ou anormales
FD15 Schizocytes	FD34 Neutrophiles hypersegmentés(>10%)	FD55 Cellules blastiques
FD16 Acanthocytes	FD35 Neutrophiles vacuolisés	FD56 Ombres de Gumprecht
FD17 Ecchinocytes	FD36 Neutrophiles hypogranuleux (grains peu visibles)	FD57 Corps d'Auer
FD18 Corps de Jolly	FD37 Neutrophiles corps de Döhle	FD58 Corps d'Auer en fagots
FD19 Ponctuations basophiles		FD59 Corps apoptotiques
FD20 Anneaux de Cabot		FD60 Lymphocytes activés
FD22 Double population		

FROTTIS - HYPOTHESES DIAGNOSTIQUES (4)

FH11 Sang normal pour la classe d'âge

Hémopathie lymphoïde mature (chronique)

FH21 Leucémie lymphoïde chronique
 FH23 Leucémie prolymphocytaire
 FH24 Lymphome splénique à lymphocytes villeux
 FH25 Leucémie à tricholeucocytes
 FH27 Myélome
 FH20 Hémopathie lymphoïde chronique (autre type)

Phase leucémique de lymphome

FH31 Lymphome folliculaire
 FH32 Lymphome à cellules du manteau
 FH33 Leucémie/lymphome de l'adulte (ATLL)
 FH34 Lymphome à grandes cellules
 FH35 Syndrome de Sézary
 FH36 Leucémie à plasmocytes
 FH30 Phase leucémique de lymphome (autre type)

Affections lymphoïdes non malignes

FH41 Lymphocytose non spécifique
 FH42 Syndrome mononucléosique
 FH43 Plasmocytose ou lymphoplasmocytose non spécifique
 FH44 Lymphocytose à lymphocytes binucléés

Aspect d'hémopathie aiguë leucémique

FH51 Leucémie aiguë lymphoblastique
 FH52 Leucémie aiguë myéloïde
 FH53 Leucémie aiguë promyélocytaire
 FH54 Leucémie aiguë monocytaire
 FH50 Leucémie aiguë autre

Aspect de syndrome myéloprolifératif ou myélodysplasique

FH71 Leucémie myéloïde chronique (phase chronique)
 FH72 Splénomégalie myéloïde / myélofibrose primaire
 FH73 Thrombocytemie essentielle
 FH74 Polyglobulie primitive
 FH75 Leucémie myéloïde chronique (phase accélérée)
 FH70 Syndrome myéloprolifératif (autre type)
 FH62 Leucémie myélomonocytaire chronique
 FH60 Syndrome myélodysplasique

Anémies

FH81 Anémie microcytaire hypochrome
 FH82 Anémie macrocytaire
 FH83 Anémie mégaloblastique
 FH84 Anémie hémolytique
 FH85 Anomalie de l'hémoglobine
 FH86 Microangiopathie thrombotique
 FH80 Anémie (autre type)

Pathologie constitutionnelle

FH91 Anomalies prédominantes des granuleux
 FH92 Anomalies prédominantes des cellules lymphoïdes
 FH93 Anomalies prédominantes des plaquettes
 FH94 Syndrome de May-Hegglin
 FH90 Pathologie constitutionnelle (autre type)

Affections myéloïdes non malignes (non spécifiques)

FHA1 Monocytose
 FHA2 Myélémie
 FHA3 Erythroblastose
 FHA4 Polynucléose
 FHA5 Eosinophilie

Pathologie parasitaire sanguine

FHB1 Paludisme
 FHB2 Autre parasitose