

第 02 章

肿瘤

本章有 332 个四字符类别。

代码范围从 2A00 开始

编码其他地方： 遗传性癌症易感综合征

本章包含以下顶级块：

- 脑或中枢神经系统的肿瘤
- 造血或淋巴组织的肿瘤
- 恶性肿瘤，淋巴，造血，中枢神经系统或相关组织除外
- 原位肿瘤，淋巴，造血，中枢神经系统或相关组织除外
- 良性肿瘤，除淋巴，造血，中枢神经系统或相关组织外
- 除淋巴，造血，中枢神经系统或相关组织外，行为不确定的肿瘤
- 除淋巴，造血，中枢神经系统或相关组织外，行为未知的肿瘤
- 遗传性癌症易感综合征

脑或中枢神经系统肿瘤（BlockL1-2A0）

良性或恶性肿瘤，影响大脑，脑膜或脊髓。原发性肿瘤的代表性实例包括星形细胞瘤，少突神经胶质瘤，室管膜瘤和脑膜瘤。

2A00

原发性脑肿瘤

2A00.0

脑胶质瘤

2A00.00

脑胶质母细胞瘤

胶质母细胞瘤是恶性星形细胞肿瘤（根据 WHO 分类为 IV 级）。它们代表了成人中最常见的脑肿瘤。它们可能发生在任何年龄，但 70% 的病例发生在 45 至 70 岁之间的患者中。肿瘤通常位于大脑半球，但可以在中枢神经系统的任何地方找到。

费用包括： 胶质母细胞瘤 NOS

2A00.0Y

其他指定的脑胶质瘤

2A00.0Z

脑胶质瘤，未指明

2A00.1

脑部胚胎肿瘤

- 2A00.10** 脑髓质母细胞瘤
由小脑引起的恶性侵袭性胚胎肿瘤。它主要发生在儿童中，并且倾向于通过脑脊液途径转移。体征和症状包括躯干性共济失调，步态紊乱，嗜睡，头痛和呕吐。有四种组织学变异：间变性成神经管细胞瘤，增生性/结节性成神经管细胞瘤，大细胞成神经管细胞瘤和具有广泛结节性的成神经管细胞瘤。
- 2A00.11** 中央原始神经外胚层肿瘤
恶性肿瘤，起源于神经外胚层。神经外胚层构成早期胚胎的外胚层的一部分，其产生中枢和外周神经系统并且包括一些神经胶质细胞前体。
- 2A00.1Y** 其他指定的脑胚胎肿瘤
- 2A00.1Z** 脑部胚胎肿瘤，未指明
- 2A00.2** **脑神经上皮组织肿瘤**
- 2A00.20** 松果体或松果体区域的肿瘤
- 2A00.21** 混合神经胶质瘤
- 2A00.22** 脉络丛乳头状瘤
脉络丛乳头状瘤是一种罕见的良性类型的脉络丛肿瘤，占有脑肿瘤的 1%（但在有时在脑实质中异位出现），常发生在第四脑室（成人）和侧脑室（在由于颅内压增高，出现恶心，呕吐，视乳头水肿，眼球运动异常，头围增大，癫痫发作和步态受损。
- 2A00.2Y** 其他指定的脑神经上皮组织肿瘤
- 2A00.2Z** 脑部神经上皮组织肿瘤，未指明
- 2A00.3** **脑中枢神经细胞瘤**
中枢神经细胞瘤是一种非常罕见的年轻成人脑肿瘤。它通常存在于侧脑室中，偶尔也存在于第三脑室中。症状是颅内压增高。
- 2A00.4** **脑的星形母细胞瘤**
一种罕见的神经胶质肿瘤，在年轻人中更常见。其特征在于肿瘤细胞具有提示星形胶质细胞起源（GFAP 阳性）的特征，血管周围排列。细胞具有朝向中央血管辐射的宽的非锥形过程。星形胶质细胞瘤的生物学行为是可变的，因此尚未建立 WHO 等级。
（改编自世界卫生组织。）
- 2A00.5** **未知或未指明类型的大脑原发性肿瘤**
- 2A01** **脑膜原发性肿瘤**
- 2A01.0** **脑膜肿瘤**
- 2A01.00** 原发性恶性脑膜瘤
- 2A01.0Y** 其他指定的脑膜肿瘤
- 2A01.0Z** 脑膜肿瘤，未指明

- 2A01.1** 脑膜间充质瘤
- 2A01.2** 未知或未指明类型的脑膜原发性肿瘤
- 2A02** 脊髓，颅神经或中枢神经系统其余部分的原发性肿瘤
- 2A02.0** 脊髓，颅神经或中枢神经系统的其他部分的神经胶质瘤
- 2A02.00** 脊髓，颅神经或中枢神经系统其他部位的胶质母细胞瘤
- 2A02.0Y** 其他指定的脊髓，颅神经或中枢神经系统的其他部分胶质瘤
- 2A02.0Z** 脊髓，颅神经或中枢神经系统的其他部分的胶质瘤，未指明
- 2A02.1** 颅神经或脊柱神经的肿瘤
- 编码其他地方：** 神经纤维瘤（2F38）
- 2A02.10** 恶性周围神经鞘瘤
恶性神经鞘瘤是神经鞘中出现的周围神经系统肿瘤。
- 2A02.11** 脊柱神经母细胞瘤
- 2A02.12** 视神经恶性肿瘤
- 2A02.1Y** 其他指定的颅神经或脊柱神经肿瘤
- 2A02.1Z** 颅神经或椎旁神经肿瘤，未指明
- 2A02.2** 未知或未指明类型的脊髓或颅神经的原发性肿瘤
- 2A02.3** 颅神经良性肿瘤
这是一种颅神经肿瘤，不具有恶性肿瘤的特征。
- 2A02.4** 脊髓良性肿瘤
- 2A0Z** 其他和未明确的脑或中枢神经系统肿瘤

造血或淋巴组织肿瘤（BlockL1-2A2）

在骨髓，外周血，淋巴结和脾（造血系统的器官）中发现的造血细胞产生的肿瘤。造血细胞肿瘤还可以通过血源性扩散，直接肿瘤浸润或结外淋巴组织的肿瘤转化涉及其他解剖部位（例如中枢神经系统，胃肠道）。最常见的形式是各种类型的白血病，霍奇金和非霍奇金淋巴瘤，骨髓增生性肿瘤和骨髓增生异常综合征。

编码其他地方： 血液，血液形成器官或免疫系统的症状（MA00-MA0Y）

骨髓增生性肿瘤（BlockL2-2A2）

2A20 非肥大细胞骨髓增生性肿瘤

编码其他地方： 获得性血小板增多症（3B63.1）

2A20.0 慢性粒细胞白血病，BCR-ABL1 阳性

排除： 非典型慢性粒细胞白血病，BCR-ABL1 阴性（2A41）

慢性粒单核细胞白血病（2A40）

其他和未明确的骨髓增生性肿瘤（2A22）

慢性粒细胞白血病，未归类别分类（2B33.2）

2A20.00 慢性粒细胞白血病伴急变期

2A20.01 慢性粒细胞白血病，费城染色体（Ph1）阳性

2A20.02 慢性粒细胞白血病，t（9:22）（q34; q11）

2A20.03 Naegeli 型单核细胞白血病

2A20.0Y 其他明确的慢性粒细胞白血病，BCR-ABL1 阳性

2A20.0Z 慢性粒细胞白血病，BCR-ABL1 阳性，未指明

2A20.1 慢性中性粒细胞白血病

一种罕见的慢性骨髓增生性肿瘤，其特征是持续的外周血中性粒细胞增多，由中性粒细胞增殖引起的骨髓细胞过多和肝脾肿大。中性粒细胞缺乏发育不良并且经常显示有毒颗粒。没有可检测的费城染色体或 BCR / ABL1 融合基因。

2A20.2 原发性骨髓纤维化

费用包括： 慢性特发性骨髓纤维化

排除： 骨髓纤维化急性骨髓炎（2A60.38）

2A20.3 慢性嗜酸性粒细胞白血病，未分类

一种慢性骨髓增生性肿瘤，其特征是血液，骨髓和外周组织中持续存在嗜酸性粒细胞增多。由于白血病浸润或嗜酸性粒细胞释放细胞因子，酶或其他蛋白质而发生器官损伤。没有特别说明的慢性嗜酸性粒细胞白血病排除患有 Ph 染色体，BCR-ABL1 融合基因或 PDGFRA，PDGFRB 或 FGFR1 重排的患者。

2A20.4 红细胞增多症

2A20.5 非肥大细胞骨髓增生性肿瘤，无法分类

具有骨髓增生性肿瘤（MPN）特征的病例，但不符合特定 MPN 亚型的标准。

2A20.Y 其他指定的非肥大细胞骨髓增生性肿瘤

2A20.Z 非肥大细胞骨髓增生性肿瘤，未指明

2A21

肥大细胞增多症

肥大细胞增多症是由于在一个或多个器官系统中积累的肥大细胞的克隆，肿瘤增殖。经常发现激活 KIT 的突变。其特征存在于存在多灶性紧密簇或异常肥大细胞的粘性聚集体/浸润物。这种疾病是异质性的，从可能自发消退的皮肤病变到与多器官衰竭和短期存活相关的高度侵袭性肿瘤。肥大细胞增多症的亚型主要通过疾病的分布和临床表现来识别。在皮肤肥大细胞增多症（CM）中，肥大细胞浸润仍局限于皮肤，而系统性肥大细胞增多症（SM）的特征在于涉及至少一个皮肤外器官，有或没有皮肤损伤迹象。肥大细胞增多症应严格地与肥大细胞增生或肥大细胞活化状态分开，而没有表征肿瘤增殖的形态学和/或分子异常。

2A21.0

系统性肥大细胞增多症

全身肥大细胞增多症（SM）包括异质组的罕见获得性和慢性血液系统恶性肿瘤，其与组织中的肥大细胞的异常增殖有关，包括骨髓，有或没有皮肤受累。SM 可分为惰性 SM（ISM）和侵略性 SM（ASM）。

2A21.00

肥大细胞白血病

2A21.0Y

其他指定的系统性肥大细胞增多症

2A21.0Z

系统性肥大细胞增多症，未指明

2A21.1

皮肤肥大细胞增多症

皮肤肥大细胞增多症的特征在于皮肤肥大细胞的异常积聚和增殖。大多数类型是孤立的，但皮肤肥大细胞增多症可能与全身性疾病有关。临床表现包括皮肤肥大细胞瘤，色素性荨麻疹（最常见的形式），假性血管瘤结节性皮肤肥大细胞增多症，毛细血管扩张症和弥漫性皮肤肥大细胞增多症。

2A21.10

荨麻疹色素

费用包括： 斑丘疹皮肤肥大细胞增多症

2A21.1Y

其他指定的皮肤肥大细胞增多症

2A21.2

肥大细胞肉瘤

一种罕见的实体，其特征是由高度非典型的，不成熟的肥大细胞组成的肿瘤的局部但破坏性生长。

2A21.3

皮肤肥大细胞瘤

由成熟肥大细胞组成的局部肿瘤。

2A21.Y

其他指定的肥大细胞增多症

2A21.Z

肥大细胞增多症，未指明

2A22

其他和未明确的骨髓增生性肿瘤

排除： 慢性粒细胞白血病，BCR-ABL1 阳性（2A20.0）
非典型慢性粒细胞白血病，BCR-ABL1 阴性（2A41）

骨髓增生异常综合征（BlockL2-2A3）

克隆性造血障碍的特征在于一种或多种造血细胞系中的发育异常和无效造血。不典型增生可伴有骨髓细胞增加，但骨髓和血液中的数量不到 20%，根据 WHO 指南，这是诊断急性髓细胞白血病的必要阈值。

排除： 治疗相关的髓样肿瘤（2A60.2）
药物诱发的再生障碍性贫血（3A70.10）

2A30 难治性贫血

2A31 难治性中性粒细胞减少症

骨髓增生异常综合征，其特征为骨髓或外周血中存在至少 10% 的发育异常的中性粒细胞。

2A32 难治性血小板减少症

骨髓增生异常综合征，其特征为在骨髓中检查的至少 30 个巨核细胞中发现存在至少 10% 的发育不良巨核细胞。

2A33 环状成纤维细胞的难治性贫血

一种骨髓增生异常综合征，其特征为贫血，其中 15% 或更多的红细胞前体是环状成纤维细胞。环状成纤维细胞是红细胞前体，其中三分之一或更多的细胞核被铁染色的颗粒包围。

2A34 难治性血细胞减少伴多系发育不良

骨髓增生异常综合征，其特征为两种或多种骨髓细胞系中 10% 或更多细胞的双细胞减少症或全血细胞减少症和发育不良变化。

2A35 顽固性贫血伴有过多的母细胞

骨髓增生异常综合征，其特征为双血细胞减少症或全血细胞减少症和一个或多个谱系的发育不良变化，骨髓中有 5-19% 的成髓细胞，血液中有 2-19% 的原始细胞，或者在 Auer 棒存在的情况下 ≥ 20% 的原始细胞。

2A36 骨髓增生异常综合征与孤立 del (5q)

骨髓增生异常综合征，其特征为贫血或不伴有其他血细胞减少和/或血小板增多症，其中唯一的细胞遗传学异常是 del (5q)。成髓细胞在骨髓中 ≥ 5%，在血液中 ≥ 1%。

费用包括： 5 q-综合征

2A37 骨髓增生异常综合征，无法分类

骨髓增生异常综合征的一种亚型，在疾病表现时缺乏适合分类到任何其他 MDS 类别的发现，或者具有 MDS 相关的细胞遗传学异常和血细胞减少，但在任何谱系中缺乏足够的发育不良变化并且具有 ≥ 15% 环成纤维细胞。

2A38 儿童难治性血细胞减少症

影响儿童的骨髓增生异常综合征最常见的亚型。其特征为持续性血细胞减少，骨髓中的胚细胞少于 5%，外周血中的胚细胞少于 2%。

2A3Y 其他特定的骨髓增生异常综合征

2A3Z 骨髓增生异常综合征，未指明

骨髓增生异常和骨髓增生性肿瘤（BlockL2-2A4）

一类克隆性造血障碍，在初次表现时同时具有骨髓增生异常和骨髓增生特征。

2A40 慢性粒单核细胞白血病

骨髓增生异常/骨髓增生性肿瘤，其特征在于持续的单核细胞增多，缺乏费城染色体和 BCR / ABL1 融合基因，骨髓和血液中的原始细胞少于 20%，通常为骨髓增生异常，并且不存在 PDGFRA 或 PDGFRB 重排。

费用包括： 慢性单核细胞白血病
排除： 与 PDGFRA 重排相关的髓样肿瘤（2A50）
与 PDGFRB 重排相关的髓样肿瘤（2A51）

2A41 非典型慢性粒细胞白血病，BCR-ABL1 阴性

骨髓增生异常/骨髓增生性肿瘤，其特征在于中性粒细胞系列的主要参与白细胞增多与循环的未成熟骨髓细胞，骨髓和血液中的原始细胞少于 20%，以及严重的发育不良。肿瘤细胞不具有费城染色体或 BCR / ABL1 融合基因。

2A42 少年髓单核细胞白血病

儿童期骨髓增生异常/骨髓增生性肿瘤，其特征是主要由粒细胞和单核细胞系增殖。在骨髓和血液中可见骨髓单核细胞增殖。白血病细胞可以渗入任何组织，但肝，脾，淋巴结，皮肤和呼吸道是最常见的受累部位。

2A42.0 少年髓单核细胞白血病完全缓解

2A42.Y 其他指定的幼年髓单核细胞白血病

2A42.Z 少年髓单核细胞白血病，未指明

2A43 伴有明显血小板增多症的环状成纤维细胞的难治性贫血

临时实体，包括具有环状成纤维细胞，明显的血小板增多症和异常巨核细胞的难治性贫血的形态学和临床特征的病例。

2A44 骨髓增生性和骨髓增生异常性疾病，无法分类

该实体包括具有支持骨髓增生异常综合征和骨髓增生性肿瘤诊断的临床，实验室和形态学特征的病例，但不符合骨髓增生异常/骨髓增生性肿瘤类别中包括的任何其他实体的标准。

2A4Y 其他特定的骨髓增生异常和骨髓增生性肿瘤

2A4Z 骨髓增生异常和骨髓增生性肿瘤，未指明

嗜酸性粒细胞和淋巴样肿瘤伴嗜酸性粒细胞增多和 PDGFRA, PDGFRB 或 FGFR1 异常 (BlockL2-2A5)

一组罕见的髓样和淋巴样肿瘤，其特征在于 PDGFRA, PDGFRB 或 FGFR1 基因的重排，导致融合转录物的形成和异常的酪氨酸激酶活性。嗜酸粒细胞增多症是一个特征性发现，但并不总是存在。

2A50

髓样肿瘤与 PDGFRA 重排有关

2A51

髓样肿瘤与 PDGFRB 重排有关

骨髓肿瘤的特征在于 PDGFRB 基因的重排。患者通常表现出类似于慢性髓单核细胞白血病的图片，并且不常见的是非典型的慢性髓性白血病或慢性嗜酸性粒细胞白血病。

2A52

具有 FGFR1 异常的髓样或淋巴样肿瘤

血液肿瘤的特征在于 FGFR1 基因的重排，导致具有 8p11 断裂的易位。患者可能出现骨髓增生性肿瘤，急性髓性白血病，淋巴母细胞淋巴瘤/ T 细胞或 B 细胞谱系白血病，或混合表型的急性白血病。

2A5Z

具有嗜酸性粒细胞增多和 PDGFRA, PDGFRB 或 FGFR1 异常的髓样和淋巴样肿瘤，未指明

2A60

急性髓性白血病和相关前体肿瘤

急性髓性白血病的特征在于外周血和骨髓中骨髓原始细胞的克隆扩增。临床表现为发热，苍白，贫血，出血和反复感染。

2A60.0

急性髓性白血病伴有复发性遗传异常

2A60.1

急性髓性白血病伴有骨髓增生异常相关的变化

急性髓性白血病，骨髓或血液中至少有 20% 的原始细胞，以及骨髓增生异常综合征的先前病史，多系发育不良或典型的骨髓增生异常综合征相关的细胞遗传学异常。对于无关疾病没有先前细胞毒性治疗的历史，并且在复发性遗传异常的急性髓性白血病中不存在遗传异常。

2A60.2

治疗相关的髓样肿瘤

费用包括： 治疗相关的骨髓增生异常综合征

2A60.20

治疗与急性髓性白血病或骨髓增生异常综合征有关

2A60.2Y

其他特定治疗相关的髓样肿瘤

2A60.2Z

治疗相关的髓样肿瘤，未指明

2A60.3 急性髓性白血病，未按其他类型标准分类

如果不存在复发性遗传异常，骨髓增生异常综合征或骨髓增生异常/骨髓增生性肿瘤的既往病史，或细胞毒性化学疗法和/或放射治疗的历史，则形态学标准所规定的急性髓性白血病应仅被归类为此类。

排除： 急性髓性白血病伴复发遗传异常（2A60.0）
治疗相关的髓样肿瘤（2A60.2）
急性髓性白血病伴有骨髓增生异常相关的变化（2A60.1）

2A60.30 急性髓性白血病，分化极小

急性髓性白血病（AML），其中胚细胞未通过形态学和常规细胞化学显示骨髓分化的证据。

2A60.31 急性髓性白血病无成熟

一种急性髓性白血病（AML），其特征是胚细胞没有成熟到更成熟的中性粒细胞的证据。

2A60.32 急性髓细胞白血病伴成熟

一种急性髓性白血病（AML），其特征在于有更成熟的中性粒细胞成熟的胚细胞。

2A60.33 急性髓单核细胞白血病

一种急性白血病，其特征在于中性粒细胞和单核细胞前体的增殖。

2A60.34 急性单核细胞或单核细胞白血病

急性单核细胞白血病和急性单核细胞白血病是髓样白血病，其中 80% 或更多的白血病细胞是单核细胞谱系，包括成单核细胞，前单核细胞和单核细胞；可能存在 20% 的轻微中性粒细胞成分。

费用包括： AML M5a
AML M5b

2A60.35 急性红细胞白血病

费用包括： 红白血病
急性髓性白血病 M6 (a) (b)

2A60.36 急性巨核细胞白血病

急性髓性白血病，其中至少 50% 的胚细胞是巨核细胞谱系。

费用包括： 急性髓性白血病，M7
急性巨核细胞白血病

2A60.37 急性嗜碱性白血病

急性髓性白血病，其中未成熟细胞向嗜碱性粒细胞分化。这是一种罕见的白血病。

- 2A60.38** 急性骨髓炎伴骨髓纤维化
一种急性髓性白血病，其特征是骨髓纤维化，而没有先前存在的原发性骨髓纤维化。
费用包括： 急性骨髓纤维化
排除： 符合骨髓增生异常相关变化的 AML 标准的病例（2A60.1）
- 2A60.39** 髓样肉瘤
髓样肉瘤是在髓外部位发生的骨髓细胞的罕见实体瘤。
费用包括： 部绿色
粒细胞肉瘤
- 2A60.3Y** 其他特定的急性髓性白血病，未按其他类型标准分类
- 2A60.3Z** 急性髓性白血病，未说明
- 2A60.4** **髓样增生与唐氏综合症有关**
患有唐氏综合症的个体发生髓样肿瘤。患有唐氏综合症的儿童和成人患急性白血病的风险增加。特别是唐氏综合症患儿急性髓细胞白血病的发病率低于 5 岁，特别是急性巨核细胞白血病，并且与 GATA1 基因突变有关。这组疾病还包括在新生儿中发生的实体瞬时异常骨髓细胞生成并且与 GATA1 基因突变相关。
- 2A60.40** 短暂的异常骨髓细胞生成
伴有唐氏综合症的新生儿骨髓增生。它在临床和形态上与急性髓性白血病无法区分，并且与 GATA1 突变有关。爆炸显示巨核细胞谱系的形态学和免疫表型特征。在大多数患者中，髓样增生经历自发缓解。
- 2A60.41** 髓样白血病与唐氏综合症有关
患有唐氏综合症的儿童白血病。包含 MDS 和 AML
- 2A60.4Y** 与唐氏综合症相关的其他特定骨髓增生
- 2A60.4Z** 髓样增生与唐氏综合症相关，未明确
- 2A60.5** **囊性浆细胞样树突状细胞肿瘤**
侵袭性未成熟血液肿瘤，以前称为膀胱 NK 细胞淋巴瘤，由具有淋巴母细胞样形态的细胞组成。最近的证据表明从浆细胞样树突状细胞前体衍生。患者出现皮肤肿瘤和骨髓受累。
费用包括： 爆炸性 NK 细胞淋巴瘤
- 2A60.Y** 其他特定的急性髓性白血病和相关的前体肿瘤
- 2A60.Z** 急性髓性白血病和相关前体肿瘤，未指明
- 2A61** **暧昧血统的急性白血病**
急性白血病，其中胚细胞缺乏足够的证据可归类为髓样或淋巴样，或者它们具有骨髓和淋巴样细胞的形态和/或免疫表型特征。

前体淋巴瘤（BlockL2-2A7）

未成熟恶性淋巴细胞（淋巴母细胞）的肿瘤致力于 B 细胞或 T 细胞谱系。涉及骨髓和外周血的肿瘤称为前驱淋巴细胞白血病或急性淋巴细胞白血病。主要涉及淋巴结或结外部位的肿瘤称为淋巴母细胞淋巴瘤。

2A70

前体 B 淋巴母细胞肿瘤

淋巴母细胞的肿瘤致力于 B 细胞谱系。

2A70.0

B 淋巴细胞白血病或淋巴瘤，未分类

尽管有适当的诊断，前体 B 细胞肿瘤没有明确的复发遗传异常

费用包括：

B 前体淋巴瘤

淋巴母细胞 B 细胞淋巴瘤

Pro-B ALL

呼叫

共同前体 B ALL

2A70.1

B 淋巴细胞白血病或淋巴瘤伴 t (9:22) (q34; q11.2) ; BCR-ABL1

前体淋巴瘤，由 B 淋巴母细胞组成，携带 22 号染色体上的 BCR 基因和 9 号染色体上的 ABL1 基因之间的易位。导致 p190 kd 或 p210 kd 融合蛋白的产生。它有不利临床结果。

2A70.Y

其他 B 淋巴细胞白血病/淋巴瘤伴有复发性遗传异常

2A71

前体 T 淋巴母细胞肿瘤

致 T 细胞谱系的淋巴母细胞肿瘤，通常由中小型胚细胞组成。

2A7Z

前体淋巴瘤，未指明

成熟 B 细胞肿瘤（BlockL2-2A8）

源自成熟 B 淋巴细胞的非霍奇金淋巴瘤。可能存在于淋巴结，不同器官的淋巴组织或骨髓和血液中（后来常被称为白血病）。

2A80

滤泡性淋巴瘤

滤泡性淋巴瘤（FL）是由卵泡中心（生发中心）B 细胞（通常是中心细胞和中心细胞/大转化细胞）组成的肿瘤，其通常具有至少部分卵泡模式。经常观察到具有 BCL2 重排的 t (14; 18)。如果在滤泡性淋巴瘤的任何情况下都存在任何大小的或主要由崩解细胞组成的扩散区域，则还诊断为弥漫性大 B 细胞淋巴瘤。由取样组织中具有完全弥散图案的中心细胞和中心母细胞组成的淋巴瘤可包括在该类别中。

费用包括：

滤泡性淋巴瘤伴有或不伴有弥漫性区域

排除：

成熟 T 细胞或 NK 细胞肿瘤（BlockL2-2A9）

2A80.0 滤泡性淋巴瘤 1 级

2A80.1 2 级滤泡性淋巴瘤

2A80.2 滤泡性淋巴瘤 3 级

2A80.3 原发性皮肤毛囊中心淋巴瘤

由不同数量的小的和大的不规则的肿瘤性卵泡中心细胞组成的皮肤原发性淋巴瘤。其形态学模式可以是结节状，弥漫性，结节状和弥漫性。它呈现孤立或分组的斑块和肿瘤，通常涉及头皮，前额或躯干。它很少涉及腿部。这种类型的皮肤淋巴瘤倾向于保持局限于皮肤，并且具有良好的预后。

2A80.4 小儿型滤泡性淋巴瘤

滤泡性淋巴瘤的一种变体，通常涉及颈部或其他外周淋巴结和 Waldeyer 环。它经常被定位，并且通常缺乏 BCL-2 蛋白表达并且从不具有 BCL2 易位。它通常但不是唯一见于儿科人群。预后通常是有利的。

2A80.5 原位滤泡性淋巴瘤

2A80.6 小肠滤泡性淋巴瘤

2A80.Y 其他指定的滤泡性淋巴瘤

2A80.Z 滤泡性淋巴瘤，未指明

2A81

弥漫性大 B 细胞淋巴瘤

非霍奇金淋巴瘤的特征在于主要是大的肿瘤性 B 淋巴细胞的增殖。

编码其他地方： 弥漫性小肠 B 细胞淋巴瘤（2B80.Y）

2A81.0 原发性纵膈大 B 细胞淋巴瘤

纵膈中出现大的 B 细胞非霍奇金淋巴瘤。在形态学上，其特征在于与分隔纤维化相关的大量弥漫性淋巴细胞增殖。

2A81.1 血管内大 B 细胞淋巴瘤

2A81.2 浆细胞性淋巴瘤

侵袭性弥漫性大 B 细胞淋巴瘤，常常在 HIV 感染的情况下出现，其特征在于存在类似 B-免疫母细胞的大肿瘤细胞，其具有浆细胞的免疫表型谱。涉及的部位包括口腔和其他结外部位

2A81.3 淋巴瘤样肉芽肿病

2A81.4 T 细胞/组织细胞富含大 B 细胞淋巴瘤

一种大的 B 细胞淋巴瘤，其特征在于存在有限数量的散在的肿瘤性大 B 淋巴细胞，其与许多非肿瘤性 T 淋巴细胞和常常组织细胞混合。

2A81.5 原发性中枢神经系统弥漫性大 B 细胞淋巴瘤

- 2A81.6** **Epstein-Barr 病毒阳性弥漫性大 B 细胞淋巴瘤的老年人**
侵袭性弥漫性大 B 细胞淋巴瘤，影响 50 岁以上的患者。所有病例都存在 Epstein-Barr 病毒。目前尚无已知的免疫缺陷或既往淋巴瘤史。大多数患者出现结外疾病。
- 2A81.7** **与慢性炎症相关的弥漫性大 B 细胞淋巴瘤**
弥漫性大 B 细胞淋巴瘤，发生于体腔或长期慢性炎症的狭窄空间。典型的例子是脓胸相关的淋巴瘤，它出现在有长期脓胸史的患者的胸膜腔内。
- 2A81.8** **ALK 阳性大 B 细胞淋巴瘤**
一种通常具有侵袭性的大 B 细胞淋巴瘤，其特征在于存在呈窦状生长模式的单形免疫母细胞样肿瘤 B 淋巴细胞。肿瘤性 B 淋巴细胞表达 ALK 激酶，但它们缺乏 2; 5 易位。
- 2A81.9** **原发性积液淋巴瘤**
由大细胞组成的侵袭性非霍奇金 B 细胞淋巴瘤，表现为浆液性积液，无可检测的肿瘤块。它普遍与人疱疹病毒 8 (HHV-8) /卡波西肉瘤疱疹病毒 (KSHV) [HHV-8 / KSHV]有关。它主要发生在免疫缺陷的情况下;大多数病例已报告为 HIV 阳性患者。最常见的受累部位是胸膜腔，心包腔和腹膜腔。预后非常不利。
- 2A81.A** **原发性皮肤弥漫性大 B 细胞淋巴瘤，腿型**
侵袭性原发性皮肤 B 细胞淋巴瘤，通常累及小腿。它由通常单调的免疫母细胞增殖或较不常见的中心母细胞组成，几乎没有混合的反应细胞。这种类型的淋巴瘤最常发生在患有快速生长的肿瘤的老年人中，通常在一条腿或两条腿上。经常向皮肤外部位点传播。
- 2A81.Y** **其他指定的弥漫性大 B 细胞淋巴瘤**
- 2A81.Z** **弥漫性大 B 细胞淋巴瘤，未另行说明**
- 2A82** **成熟的 B 细胞肿瘤具有白血病行为**
- 2A82.0** **慢性淋巴细胞白血病或小淋巴细胞淋巴瘤**
一种惰性，成熟的 B 细胞肿瘤，由小的圆形 B 淋巴细胞组成。当涉及骨髓和外周血时，使用术语慢性淋巴细胞白血病。术语小淋巴细胞淋巴瘤仅限于未显示骨髓和外周血白血病受累的病例。
费用包括: 小细胞 B 细胞淋巴瘤

2A82.00**B 细胞型慢性淋巴细胞白血病**

慢性淋巴细胞白血病/小淋巴细胞淋巴瘤 (CLL / SLL) 是由外周血 (PB)，骨髓 (BM)，脾和淋巴结中的单形小，圆形至轻微不规则 B 淋巴细胞组成的肿瘤，与前淋巴细胞和副细胞免疫混合 - 胚细胞在组织浸润中形成增殖中心。CLL / SLL 细胞通常共表达 CD5 和 CD23。在没有髓外组织受累的情况下，PB 中必须存在具有 CLL 表型的 $\sim 5 \times 10^9 / L$ 单克隆淋巴细胞。国际慢性淋巴细胞白血病研讨会 (IWCLL) 报告要求淋巴细胞增多症至少存在 3 个月，并且允许在血细胞减少症或疾病相关症状患者中使用较低的淋巴细胞计数来诊断 CLL {873A}。对于过去满足 CLL 标准但是仅满足单克隆 B 淋巴细胞增多症 (MBL) 标准的患者，是否更好地被认为具有低阶段 CLL 或 MBL 仍有待确定。有些人可能更愿意仍然认为其中许多案例更像 CLL。术语 SLL 用于具有 CLL 组织形态和免疫表型的非白血病病例。SLL 的 IWCLL 定义需要淋巴结病，由于 CLL / SLL 的 BM 浸润和 $10^9 / L$ PB B 细胞{873A}没有血细胞减少。

费用包括: 淋巴浆细胞白血病

排除: 淋巴浆细胞性淋巴瘤 (2A85.4)

编码其他地方: 里氏综合征 (2A81.Y)

2A82.0Y

其他指定的慢性淋巴细胞白血病或小淋巴细胞淋巴瘤

2A82.0Z

慢性淋巴细胞白血病或小淋巴细胞淋巴瘤，未指明

2A82.1**B 细胞幼淋巴细胞白血病****2A82.10**

B 细胞幼淋巴细胞白血病完全缓解

2A82.1Y

其他特定的 b 细胞幼淋巴细胞白血病

2A82.1Z

B 细胞幼淋巴细胞白血病，未指明

2A82.2**毛细胞白血病**

小 B 淋巴细胞的肿瘤，在骨髓，脾脏和外周血中有毛状突起。大多数患者出现脾肿大和全血细胞减少症。

费用包括: 白血病性网状内皮增生症

2A82.3**脾 B 细胞淋巴瘤或白血病，无法分类**

脾脏的一种小的 B 细胞克隆淋巴组织增生性疾病，不属于任何其他类别的成熟 B 细胞肿瘤。

2A82.Y

其他特定的成熟 B 细胞肿瘤具有白血病行为

2A82.Z

成熟的 B 细胞肿瘤具有白血病行为，未指明

2A83**浆细胞肿瘤**

浆细胞，通常分泌单克隆免疫球蛋白 (M 蛋白) 和/或免疫球蛋白轻链。

2A83.0

单克隆的 gammopathy 意义不明确

2A83.1 浆细胞骨髓瘤

基于骨髓的浆细胞肿瘤，通常以血清单克隆蛋白和/或尿轻链为特征。“CRAB”标准（溶骨性病变，高钙血症，肾衰竭和贫血）将症状性浆细胞骨髓瘤分离为无症状（阴燃）骨髓瘤。

费用包括： 卡勒病
Myelomatosis
髓质浆细胞瘤
多发性骨髓瘤

排除： 孤立性浆细胞瘤（2A83.2）

2A83.2 孤立性浆细胞瘤

克隆（恶性）浆细胞的单一焦点，无论是在骨骼中还是在另一个解剖部位，没有外周血液受累。 --2003

费用包括： 孤立性骨髓瘤

2A83.3 骨外浆细胞瘤

2A83.4 浆细胞白血病

侵袭性浆细胞肿瘤。其特征在于外周血中存在肿瘤浆细胞。外周血浆细胞包含超过20%的外周血白细胞或PB中克隆浆细胞的数量超过 $2 \times 10^6 / L$ 。

2A83.5 单克隆免疫球蛋白沉积病

2A83.50 重链沉积病

肾脏疾病，由白细胞的截短的或异常的 α ， γ ， δ 或 μ 免疫球蛋白重链区段的增殖和沉积引起的。该疾病的特征在于纤维状或颗粒状组织沉积和肾功能障碍，其可导致器官衰竭。确认是通过在显微镜下使用免疫荧光鉴定重链沉积组织活检。

排除： 重链疾病或恶性免疫增殖性疾病（2A84）
免疫球蛋白重链缺乏症（4A01.04）

2A83.51 轻链和重链沉积病

肾脏疾病，由白细胞的截短或异常轻链和重链链段的增殖和沉积引起的。该疾病的特征在于纤维状或颗粒状组织沉积和肾功能障碍，其可导致器官衰竭。通过在显微镜下鉴定轻链和重链沉积组织活检来确认。

2A83.52 轻链沉积病

肾脏疾病，由白细胞的截短或异常轻链片段的沉积引起的。该疾病的特征在于纤维状或颗粒状组织沉积和肾功能障碍，其可导致器官衰竭。通过在电子显微镜下鉴定轻链沉积组织活检来确认。

排除： 具有正常B细胞数的同种型或轻链缺陷的免疫缺陷（4A01.04）

2A83.Y 其他指定的多发性骨髓瘤和浆细胞肿瘤

2A83.Z 浆细胞肿瘤，未指明

2A84**重链疾病或恶性免疫增殖性疾病**

一组罕见的免疫球蛋白合成障碍与 B 细胞增殖性疾病相关，其产生单克隆重链并且通常没有轻链。

2A84.0**阿尔法重链病**

小肠形态变化与粘膜相关淋巴组织淋巴瘤（MALT 淋巴瘤）一致。

费用包括： IPSID - [免疫增殖性小肠疾病]

2A84.1**伽玛重链病**

一种克隆性疾病，其特征在于截短的 γ 链的分泌。在大多数情况下，它与淋巴浆细胞淋巴瘤中也可见的形态学变化相关，但临床过程通常比淋巴浆细胞性淋巴瘤/瓦尔登斯特伦的巨球蛋白血症更具侵袭性。

费用包括： 富兰克林病

2A84.2**穆重链病****2A84.Y****其他特定的恶性免疫增殖性疾病****2A84.Z****重链疾病，未说明****2A85****其他指定的成熟 B 细胞肿瘤或淋巴瘤****2A85.0****淋巴结边缘区淋巴瘤**

原发性淋巴结 B 细胞非霍奇金淋巴瘤形态上类似于结外或脾脏类型的边缘区淋巴瘤所涉及的淋巴结，但没有结外或脾脏疾病的证据。这是一种罕见的实体，并且大多数患者存在局部或全身性淋巴结病。临床过程是懒惰的。

2A85.1**胃粘膜相关淋巴组织的结外边缘区 B 细胞淋巴瘤**

低级惰性 B 细胞淋巴瘤，通常与幽门螺杆菌感染有关。在形态学上，其特征位于致密的粘膜非典型淋巴细胞（中心细胞样细胞）浸润，通常具有突出的淋巴上皮病变和浆细胞分化。一些胃 MALT 淋巴瘤携带 t(11; 18)(q21; q21)。此类病例对幽门螺杆菌治疗有抵抗力。

2A85.2**结外边缘区 B 细胞淋巴瘤，原发部位皮肤**

粘膜相关淋巴组织的低级，结外边缘区 B 细胞淋巴瘤，由皮肤引起。它通常表现为手臂或躯干中的多灶性丘疹或结节性病变。它很少传播到内脏器官或进展到高级淋巴瘤。

2A85.3**结外边缘区 B 细胞淋巴瘤，主要部位不包括胃或皮肤**

2A85.4 淋巴浆细胞性淋巴瘤

小 B 淋巴细胞和浆细胞的肿瘤，大多数存在于骨髓中。经常与 IgM 血清单克隆蛋白的产生有关，然后称为 Waldenström 巨球蛋白血症（WM）。

费用包括： 原发性巨球蛋白血症
Waldenström 巨球蛋白血症
Waldenström 巨球蛋白血症未提及缓解

排除： 小细胞 B 细胞淋巴瘤（2A82.0）
慢性淋巴细胞白血病或小淋巴细胞淋巴瘤（2A82.0）

2A85.5 套细胞淋巴瘤

套细胞淋巴瘤是一种罕见的恶性非霍奇金淋巴瘤，影响称为“地幔区”的淋巴结中的 B 淋巴细胞。它占淋巴瘤的 2-10%。

费用包括： 小细胞套细胞淋巴瘤
经典套细胞淋巴瘤
囊状细胞淋巴瘤
多形性套细胞淋巴瘤
边缘区状套细胞淋巴瘤

2A85.6 Burkitt 淋巴瘤包括 Burkitt 白血病

一种高度侵袭性的淋巴瘤，由具有嗜碱性细胞质和多种有丝分裂象的单形中型 B 细胞组成。它通常与 Epstein-Barr 病毒（EBV）的存在有关，并且常见于 AIDS 患者。认识到三种形态变异：经典的 Burkitt 淋巴瘤，具有浆细胞样分化的 Burkitt 淋巴瘤和非典型的 Burkitt / Burkitt 样淋巴瘤。所有病例均表达 MYC 易位[t (8; 14)]。

费用包括： “Burkitt 样”淋巴瘤

编码其他地方： HIV - 与伯基特淋巴瘤相关的[人类免疫缺陷病毒]疾病
(1C62.3)

2A85.Y 进一步指定成熟 B 细胞肿瘤或淋巴瘤

2A86 B 细胞淋巴瘤，混合特征

2A86.0 B 细胞类型的恶性淋巴瘤，未在其他地方分类

注意： 如果结合特定淋巴瘤提及 B 细胞谱系或参与，则编码更具体的描述。

2A86.1 B 细胞淋巴瘤无法分类，具有 Burkitt 淋巴瘤和弥漫性大 B 细胞淋巴瘤之间的特征

2A86.2 B 细胞淋巴瘤无法分类，具有介于经典霍奇金淋巴瘤和弥漫性大 B 细胞淋巴瘤之间的特征

2A86.Y 其他指定的 B 细胞淋巴瘤，混合特征

2A86.Z B 细胞淋巴瘤，混合特征，未指明

2A8Z 成熟的 B 细胞肿瘤，未指明

成熟 T 细胞或 NK 细胞肿瘤（BlockL2-2A9）

一组由具有成熟（外周/胸腺后）免疫表型谱和/或 NK 细胞的 T 淋巴细胞组成的肿瘤。

2A90 成熟 T 细胞淋巴瘤，指定类型，淋巴结或全身

2A90.0 T 细胞幼淋巴细胞白血病

侵袭性 T 细胞白血病，其特征在于具有成熟 T 细胞表型的中小型前淋巴细胞的增殖，涉及血液，骨髓，淋巴结，肝脏，脾脏和皮肤。

2A90.1 T 细胞大颗粒淋巴细胞白血病

T 细胞周围肿瘤，其特征在于外周血大颗粒淋巴细胞的持续（\u003e 6 个月）增加，没有明确的原因。

2A90.2 NK 细胞的慢性淋巴组织增生性疾病

具有影响主要成人的慢性临床过程的异质性疾病，其特征在于具有天然杀伤细胞免疫表型的大颗粒淋巴细胞的增殖。

2A90.3 侵袭性 NK 细胞白血病

一种罕见的，高度侵袭性的 Epstein-Barr 病毒相关白血病，也称为侵袭性 NK 细胞白血病/淋巴瘤;它可能代表鼻型结外 NK / T 细胞淋巴瘤的白血病对应物。它主要影响青少年和年轻人。其特征在于外周血，骨髓，肝脏和脾脏中 NK 细胞的全身增殖。

2A90.4 儿童期系统性 EBV + T 细胞淋巴瘤

这种儿童肿瘤的特征在于 EBV 感染的 T 细胞的克隆增殖，具有活化的细胞毒性表型。它可以在原发性急性 EBV 感染后或在慢性活动性 EBV 感染（CAEBV）的情况下发生。

2A90.5 成人 T 细胞淋巴瘤或白血病，人类 T 细胞淋巴瘤病毒 1 型相关

与人 T 细胞白血病病毒 1 型（HTLV-1）连接的外周（成熟）T 细胞肿瘤。成人 T 细胞白血病/淋巴瘤在世界上的几个地区流行，特别是日本，加勒比和中非部分地区。

费用包括： 成人 T 细胞淋巴瘤/白血病的急性变异
成人 T 细胞淋巴瘤/白血病的慢性变异
成人 T 细胞淋巴瘤/白血病的淋巴瘤样变体
成年 T 细胞淋巴瘤/白血病的阴燃变体

编码其他地方： 成人 T 细胞白血病或淋巴瘤，皮肤（2B0Y）

2A90.6 结外 NK / T 细胞淋巴瘤，鼻型

侵袭性，主要是结外的，成熟的 T 细胞非霍奇金淋巴瘤。其特征在于通常由 EBV 阳性 NK / T 细胞组成的血管中心和血管破坏性细胞浸润。鼻腔是最常见的受累部位。患者经常出现中面部破坏性病变（致死性中线肉芽肿）。该疾病可迅速扩散到各种解剖部位，包括胃肠道，皮肤，睾丸和颈部淋巴结。它也被称为血管中心性 T 细胞淋巴瘤。多态性网状细胞病这一术语已被广泛用于描述这类淋巴瘤的形态学变化。然而，后一术语也可适用于淋巴瘤样肉芽肿病，其是血管中心和血管破坏性 EBV 阳性 B 细胞淋巴组织增生性疾病。

2A90.7 肠病相关的 T 细胞淋巴瘤

上皮内淋巴细胞不常见的成熟 T 细胞淋巴瘤。它通常来自小肠，最常见的是空肠或回肠。其他不太常见的原发性解剖部位包括十二指肠，胃，结肠或胃肠道外。这种淋巴瘤的 II 型可能在乳糜泻的情况下偶尔发生。

费用包括： 肠病型肠 T 细胞淋巴瘤
肠 T 细胞淋巴瘤

2A90.8 肝脾 T 细胞淋巴瘤

结外的，成熟的 T 细胞非霍奇金淋巴瘤，其源自细胞毒性 T 细胞，通常为 γ/δ T 细胞类型。其特征在于存在浸润肝窦的中等大小的肿瘤性淋巴细胞。脾脏和骨髓中也存在类似的浸润模式，其通常在诊断时涉及。

2A90.9 血管免疫母细胞性 T 细胞淋巴瘤

成熟的 T 细胞非霍奇金淋巴瘤，其特征在于全身性疾病和涉及淋巴结和结外部位的多形性浸润。临床过程通常是积极的。

费用包括： AILD - [血管免疫母细胞性淋巴结病与异常蛋白血症]

2A90.A 间变性大细胞淋巴瘤，ALK 阳性

T 细胞外周淋巴瘤，由通常大的多形性 CD30 阳性 T 淋巴细胞组成，具有丰富的细胞质，其特征在于存在涉及 ALK 基因的易位和 ALK 融合蛋白的表达。大多数患者出现外周和/或腹部淋巴结肿大，并且通常患有晚期疾病和结外受累。

费用包括： 间变性大细胞淋巴瘤，CD30 阳性

2A90.B 间变性大细胞淋巴瘤，ALK 阴性

T 细胞外周淋巴瘤在形态学上与间变性大细胞淋巴瘤 ALK 阳性无法区分。其特征在于不存在涉及 ALK 基因的易位并且缺乏 ALK 融合蛋白的表达。

排除： 原发性皮肤 CD-30 阳性 T 细胞淋巴增生性疾病（2B03）

2A90.C 外周 T 细胞淋巴瘤，未另行说明

不同类型的结节和结外成熟 T 细胞淋巴瘤，其不对应于当前分类中的任何特定定义的成熟 T 细胞淋巴瘤实体。

费用包括： T 区变异外周 T 细胞淋巴瘤
淋巴上皮样淋巴瘤
滤泡变异外周 T 细胞淋巴瘤

成熟 T 细胞或 NK 细胞淋巴瘤，原发性皮肤指定类型（BlockL3-2B0）

费用包括： 原发性皮肤外周 T 细胞淋巴瘤

排除： 结节或非皮肤结外淋巴瘤皮肤浸润（2E08）

2B00

皮下脂膜炎样 T 细胞淋巴瘤

皮下脂膜炎样 T 细胞淋巴瘤是 α/β 的肿瘤，通常是 CD8 + T 细胞，主要局限于皮下组织，在临床上呈现为通常未溃疡的深层结节。

2B01

蕈样真菌病

外周（成熟）T 细胞淋巴瘤，在皮肤上有斑块/斑片。其特征在于具有脑细胞核的小到中等大小的 T 细胞的表皮和真皮浸润。

2B02

塞扎里综合症

广泛的外周（成熟）T 细胞肿瘤，其特征存在于血液中存在红皮病，淋巴结病和肿瘤性脑细胞 T 淋巴细胞。Sézary 综合征是一种侵袭性疾病。

2B03

原发性皮肤 CD-30 阳性 T 细胞淋巴增生性疾病

原发性皮肤病通过肿瘤性 CD30 + 淋巴细胞的浸润在免疫组织学上表征。

费用包括:

原发性皮肤间变性大细胞淋巴瘤

原发性皮肤 CD30 + 大 T 细胞淋巴瘤

2B03.0

原发性皮肤 CD30 阳性间变性大细胞淋巴瘤

在诊断时限于皮肤的间变性大细胞淋巴瘤。大多数患者出现孤立或局部皮肤病变，可能是肿瘤，结节或丘疹。在该疾病中未发现在许多全身性间变性大细胞淋巴瘤病例中存在的 t(2;5) 易位。

2B03.1

淋巴瘤样丘疹病

淋巴瘤样丘疹病是 T 细胞的增殖，通常是克隆性的，临床表现为穹顶形丘疹和结节的作物的外观，其倾向于溃疡然后伴有瘢痕愈合。

2B0Y

其他指定的皮肤 T 细胞淋巴瘤

2B0Z

未确定或未指定类型的原发性皮肤 T 细胞淋巴瘤

2B2Y

其他特定的成熟 T 细胞或 NK 细胞肿瘤

2B2Z

成熟的 T 细胞或 NK 细胞肿瘤，未指明

2B30

霍奇金淋巴瘤

恶性淋巴瘤，以前称为霍奇金病，其特征在于在非肿瘤细胞的丰富混合物中存在大的肿瘤细胞。有两种不同的亚型：结节性淋巴细胞为主的霍奇金淋巴瘤和经典的霍奇金淋巴瘤。霍奇金淋巴瘤主要涉及淋巴结。

费用包括:

霍奇金病

2B30.0

结节性淋巴细胞为主要的霍奇金淋巴瘤

结节性淋巴细胞为主的霍奇金淋巴瘤（NLPHL）的特征是结节，或结节和弥漫性增殖的散在的大肿瘤细胞，称为爆米花或淋巴细胞为主的细胞（LP 细胞） - 淋巴细胞和/或组织细胞 Reed-Sternberg 的 L&H 细胞细胞变种。目前，不能排除 NLPHL 和富含 T 细胞的大 B 细胞淋巴瘤之间的重叠。

- 2B30.1** **经典霍奇金淋巴瘤**
经典霍奇金淋巴瘤是 B 细胞淋巴瘤，其特征在于组织学上存在大的单核霍奇金细胞和多核 Reed-Sternberg (HRS) 细胞。
绝大多数病例中的单克隆 B 细胞淋巴细胞增殖。它的特征是双峰年龄分布（15-30 岁生命和晚年），并且通常与 EBV 感染有关。在不到 5% 的病例中，它是 T 淋巴细胞的单克隆增殖。形态学上，其特征存在于存在 Reed-Sternberg 细胞和单核霍奇金细胞。Reed-Sternberg 和单核 Hodgkin 细胞几乎在所有病例中均为 CD30 阳性，而在大多数病例中 CD15 阳性。
费用包括： 经典霍奇金淋巴瘤，未指明类型
- 2B30.10** **结节性硬化症古典霍奇金淋巴瘤**
经典霍奇金淋巴瘤的亚型，其特征在于淋巴结周围的胶原带。淋巴结含有腔隙和 Reed-Sternberg 细胞。纵隔受累发生在 80% 的患者中。结节性硬化霍奇金淋巴瘤的预后略好于混合细胞性或淋巴细胞耗竭的亚型。
- 2B30.11** **淋巴细胞丰富的经典霍奇金淋巴瘤**
- 2B30.12** **混合细胞性经典霍奇金淋巴瘤**
经典霍奇金淋巴瘤的亚型，具有含有霍奇金和里德 - 斯腾伯格细胞的混合炎性基质。
- 2B30.13** **淋巴细胞耗尽经典霍奇金淋巴瘤**
- 2B30.1Z** **经典的霍奇金淋巴瘤，未指明**
- 2B30.Z** **霍奇金淋巴瘤，未说明**
- 2B31** **组织细胞或树突细胞肿瘤**
真正的组织细胞恶性肿瘤由于对恶性细胞来源的更好理解而逐渐消失。
- 2B31.0** **幼年黄色肉芽肿**
其特征存在于在真皮中存在载有脂质的泡沫状组织细胞和 Touton 型巨细胞。
- 2B31.1** **组织细胞肉瘤**
费用包括： 恶性组织细胞增生症
- 2B31.2** **朗格汉斯细胞组织细胞增生症**
通过超微结构检查，含有 Birbeck 颗粒的朗格汉斯细胞的肿瘤增殖。认识到三种主要的重叠综合征：嗜酸性肉芽肿，Letterer-Siwe 病和 Hand-Schuller-Christian 病。临床过程通常与出现时受影响的器官数量有关。
费用包括： 组织细胞增多症 X.
- 2B31.20** **朗格汉斯细胞组织细胞增生症涉及皮肤**
- 2B31.2Y** **其他指定的朗格汉斯细胞组织细胞增生症**

- 2B31.3 朗格汉斯细胞肉瘤**
具有明显恶性细胞学特征的朗格汉斯细胞的肿瘤增殖。它可以被认为是朗格汉斯细胞组织细胞增生症（LCH）的更高等级变体，并且它可以从先前的 LCH 重新呈现或进展。
- 2B31.4 交错的树突状细胞肉瘤**
梭形至卵圆形细胞的肿瘤增殖，其表现出与交错的树突细胞相似的表型特征。临床过程通常是积极的。
- 2B31.5 滤泡树突状细胞肉瘤**
由纺锤体到卵圆形细胞组成的肿瘤，具有滤泡树突细胞的形态和免疫表型特征。它影响淋巴结和其他部位，包括扁桃腺，胃肠道，脾脏，肝脏，软组织，皮肤和口腔。它通常表现为低级肉瘤。据报道，多达一半的病例复发。
- 2B31.6 不确定的树突细胞瘤**
一种非常罕见的树突状细胞肿瘤，由梭形至卵圆形细胞组成，其表型与朗格汉斯细胞相似。患者通常出现皮肤丘疹，结节和斑块。通常不存在全身症状。临床过程是多变的。
- 2B31.7 成纤维细胞网状细胞瘤**
一种非常罕见的树突状细胞肿瘤，影响淋巴结，脾脏和软组织。形态学上它类似于交错的树突细胞肉瘤或滤泡树突细胞肉瘤。肿瘤细胞对细胞角蛋白和 CD68 呈阳性。临床结果多变。
- 2B31.Y 其他指定的组织细胞或树突细胞肿瘤**
- 2B31.Z 组织细胞或树突状细胞肿瘤，未指明**
- 2B32 免疫缺陷相关的淋巴组织增生性疾病**
移植后淋巴组织增生性疾病（PTLD）是淋巴细胞的多克隆（良性）或克隆（恶性）增殖，其在实体器官或骨髓同种异体移植物的受体中由于免疫抑制而发展。PTLD 包括从早期的 Epstein-Barr 病毒（EBV）驱动的多克隆淋巴样增殖到主要是 B 细胞或较少 T 细胞类型的 EBV 阳性或 EBV 阴性淋巴瘤的光谱。在其他免疫缺陷相关的淋巴组织增生性疾病中，与 EBV 的关联不太明显。
- 费用包括：** PTLD - [移植后淋巴增生性疾病]
- 2B32.0 移植后淋巴组织增生性疾病，早期病变**
由移植后免疫抑制治疗引起的淋巴组织增生性疾病。其特征在于缺乏组织破坏和所涉及组织的结构保存。它包括两种形态变异：浆细胞增生和传染性单核细胞增多症样淋巴组织增生性疾病。
- 2B32.1 反应性浆细胞增生**
- 2B32.2 移植后淋巴组织增生性疾病，传染性单核细胞增多症样**
- 2B32.3 多形性移植后淋巴组织增生性疾病**

2B32.Y 其他特定的免疫缺陷相关淋巴组织增生性疾病

2B32.Z 免疫缺陷相关的淋巴组织增生性疾病，未指明

2B33 恶性造血肿瘤无需进一步说明

注意： 仅在诊断不完整的情况下指定。

2B33.0 急性白血病，未归类于其他地方

注意： 仅在诊断不完整的情况下指定。

2B33.1 髓样白血病

2B33.2 慢性粒细胞白血病，未分类

注意： 仅在案件中指定。诊断不完整

2B33.3 淋巴样白血病，未归类于其他地方

注意： 仅在诊断不完整的情况下指定。

2B33.4 白血病，未说明

注意： 仅在诊断不完整的情况下指定。

2B33.5 恶性淋巴瘤，未分类

注意： 仅在诊断不完整的情况下指定。

2B33.Y 其他恶性造血肿瘤无需进一步说明

2B3Z 造血或淋巴组织的肿瘤，未指明

恶性肿瘤，淋巴，造血，中枢神经系统或相关组织除外（BlockL1-2B5）

注意： 对于此类别的使用，应参考参考指南中的死亡率编码规则和指南。

排除： 脑或中枢神经系统肿瘤（BlockL1-2A0）

造血或淋巴组织肿瘤（BlockL1-2A2）

除淋巴，造血，中枢神经系统或相关组织外，指定或假定为原发性恶性肿瘤（BlockL2-2B5）

恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

通常为侵袭性的恶性间充质细胞瘤，最常见于肌肉，脂肪，纤维组织，骨骼，软骨和血管。肉瘤发生在儿童和成人中。预后很大程度上取决于肿瘤的分化程度（分级）。代表性亚型是脂肪肉瘤，平滑肌肉瘤，骨肉瘤和软骨肉瘤。

排除： 脑膜间充质瘤（2A01.1）

颅神经或椎旁神经肿瘤（2A02.1）

2B50 软骨肉瘤，主要部位

- 2B50.0** 骨的软骨肉瘤或四肢关节软骨
- 2B50.1** 骨盆的软骨肉瘤或骨盆的关节软骨
- 2B50.2** 骨的软骨肉瘤和肋骨的关节软骨。胸骨和锁骨
- 2B50.Y** 其他特定部位的骨和关节软骨的软骨肉瘤
- 2B50.Z** 非特定部位的骨和关节软骨的软骨肉瘤

2B51 骨肉瘤，主要部位

通常具有侵袭性的恶性骨形成间充质肿瘤，主要影响青少年和年轻人。它通常涉及骨骼和较少频繁的骨外部位。它通常涉及长骨（特别是股骨远端，胫骨近端和肱骨近端）。有或没有可触及肿块的疼痛是最常见的临床症状。它可能会扩散到其他解剖部位，尤其是肺部。

- 2B51.0** 下颌骨骨或关节软骨的骨肉瘤
- 2B51.1** 骨的骨肉瘤或四肢关节软骨
- 2B51.2** 骨盆骨或关节软骨的骨肉瘤
- 2B51.Y** 其他特定部位的骨和关节软骨的骨肉瘤
- 2B51.Z** 未指定部位的骨和关节软骨的骨肉瘤

2B52 尤文肉瘤，主要部位

小圆细胞肿瘤，缺乏神经外胚层分化的形态学，免疫组化和电子显微镜证据。它代表了称为尤因氏肉瘤/外周神经外胚层肿瘤的光谱的两端之一。它主要影响 20 岁以下的男性，并且可能发生在软组织或骨骼中。疼痛和肿块的存在是最常见的临床症状。

- 2B52.0** 尤文肉骨或四肢关节软骨肉瘤
- 2B52.1** 骨盆骨或关节软骨的尤文肉瘤
- 2B52.2** 尤文肉骨的骨或关节软骨的肋骨
- 2B52.3** 尤文肉瘤的软组织
一种罕见的软组织恶性肿瘤。它通常是儿童和年轻人的疾病。其特征在于 t(11:22) (q24: q12)，导致 EWS / FLI-1 嵌合转录物的表达。最常见于椎旁区域，胸壁，骨盆和下肢。
- 2B52.Y** 尤文肉瘤的骨和其他指定部位的关节软骨
- 2B52.Z** 非特定部位的骨和关节软骨的尤文肉瘤

2B53 成纤维细胞或肌纤维母细胞瘤，原发部位

- 2B53.0** 粘液纤维肉瘤，原发部位
- 2B53.1** 皮肤成纤维细胞或肌纤维母细胞瘤

2B53.Y 其他指定的成纤维细胞或肌纤维母细胞瘤，原发部位

2B53.Z 成纤维细胞或肌纤维母细胞瘤，原发部位，未指明

2B54 未分类的多形性肉瘤，原发部位

多形性肉瘤，其特征存在于纤维组织细胞和梭形细胞以 storiform 模式排列。

2B54.0 未分类的多形性皮肤肉瘤

一种罕见的恶性肿瘤，由皮肤引起。其特征存在于具有 storiform 模式的梭形细胞和具有丰富细胞质的组织细胞。

费用包括： 皮肤恶性纤维组织细胞瘤

2B54.1 腹膜后或腹膜未分类的多形性肉瘤

2B54.Y 未分类的多形性肉瘤，主要部位，其他指定部位

2B54.Z 未分类的多形性肉瘤，原发部位，未指明的部位

2B55 横纹肌肉瘤，主要部位

横纹肌肉瘤是一种恶性软组织肿瘤，由横纹肌细胞发育而来。它是儿童和青少年中最常见的肿瘤形式。

2B55.0 横纹肌肉瘤的口腔或咽部

2B55.1 横纹肌肉瘤的呼吸道或胸腔内器官

2B55.2 男性生殖器官的横纹肌肉瘤

2B55.Y 横纹肌肉瘤，其他指定的主要部位

2B55.Z 横纹肌肉瘤，未指明的原发部位

2B56 血管肉瘤，原发部位

2B56.0 心脏血管肉瘤

2B56.1 皮肤血管肉瘤

由血管内皮细胞引起的恶性肿瘤。在显微镜下，其特征存在于经常开放的血管吻合和分支通道。排列血管通道的恶性细胞是梭形或上皮样细胞，并且通常显示出染色质较深的细胞核。血管肉瘤最常发生在皮肤和乳房中。患有长期淋巴水肿的患者发生血管肉瘤的风险增加。

2B56.2 乳腺血管肉瘤

一种由乳房引起的恶性血管瘤。

2B56.3 肝脏血管肉瘤

由肝脏引起的恶性血管瘤。

费用包括： Kupffer 肝细胞肉瘤

2B56.Y 血管肉瘤，其他指定的主要部位

- 2B56.Z** 血管肉瘤，未指明的原发部位
- 2B57** **卡波西肉瘤，主要部位**
一种以血管增生为特征的恶性肿瘤，通常含有钝性内皮细胞。经常存在红细胞外渗和含铁血黄素沉积。最常见的受累部位是皮肤;但它也可能在内部发生。它通常在免疫系统受损的人群中发展，包括那些患有获得性免疫缺陷综合症（AIDS）的人。
编码其他地方： 与卡波西肉瘤相关的人类免疫缺陷病毒病（1C62.3）
- 2B57.0** 肺癌卡波西肉瘤
- 2B57.1** 皮肤卡波西肉瘤
由皮肤引起的卡波西肉瘤。它呈现斑块，斑块或结节。
- 2B57.2** 胃肠道部位的卡波西肉瘤
- 2B57.Y** 其他指定主要部位的卡波西肉瘤
- 2B57.Z** 未指明的原发部位的卡波西肉瘤
- 2B58** **平滑肌肉瘤，原发部位**
- 2B58.0** 腹膜后或腹膜平滑肌肉瘤
- 2B58.1** 子宫平滑肌肉瘤
- 2B58.2** 胃平滑肌肉瘤
这是一种恶性非上皮性肿瘤，由胃内衬的细胞产生，发展成平滑肌。
- 2B58.Y** 平滑肌肉瘤，其他指定的主要部位
- 2B58.Z** 平滑肌肉瘤，未指明的原发部位
- 2B59** **脂肪肉瘤，主要部位**
脂肪肉瘤是一种软组织肉瘤，描述了一组不同严重程度的脂肪瘤，从慢生长到侵袭性和转移性。脂肪肉瘤通常位于下肢或腹膜后，但也可发生在上肢，颈部，腹膜腔，精索，乳房，外阴和腋窝。
- 2B59.0** 肢体软组织脂肪肉瘤
- 2B59.1** 腹膜后或腹膜的脂肪肉瘤
- 2B59.2** 男性生殖器官的脂肪肉瘤
- 2B59.Y** 脂肪肉瘤，其他指定的主要部位
- 2B59.Z** 脂肪肉瘤，未指明的原发部位

2B5A 滑膜肉瘤，原发部位

恶性肿瘤，其特征在于染色体易位 $t(X; 18)(p11; q11)$ 。它可以发生在任何年龄，但主要影响年轻人，更常见的是男性。虽然任何部位都可能受到影响，但绝大多数病例出现在四肢深部软组织中，尤其是膝关节周围。在显微镜下，滑膜肉瘤被分类为单相（具有纺锤体或上皮细胞组分）或双相（具有纺锤体和上皮细胞组分）。滑膜肉瘤可复发或转移至肺，骨和淋巴结。

2B5A.0 肢体软组织滑膜肉瘤

2B5A.1 呼吸道或胸腔内器官的滑膜肉瘤

2B5A.Y 滑膜肉瘤，其他指定的主要部位

2B5A.Z 滑膜肉瘤，未指明的原发部位

2B5B 胃肠道间质瘤，原发部位

这是在胃肠道中出现的最常见的间充质肿瘤。它通常是 CD117 (KIT) 的免疫组织化学阳性，表型平行的 Cajal 细胞分化，并且大多数实例含有 KIT-或 PDGFRA-激活突变。它在胃中最常见，在小肠中最小。预后取决于肿瘤大小和有丝分裂活性。

2B5B.0 胃肠道间质瘤

由胃引起的胃肠道间质瘤。它涵盖了一系列良性至恶性间充质肿瘤，包括大多数胃平滑肌瘤，平滑肌瘤母细胞瘤和以前称为胃肠自主神经肿瘤的肿瘤。

2B5B.1 小肠胃肠道间质瘤

胃肠道间质瘤，由小肠引起。它通常影响五十岁以上的成年人。大多数病例具有梭形细胞形态。预后取决于肿瘤大小和有丝分裂活性。

2B5B.Y 其他胃肠道部位的胃肠道间质瘤

2B5B.Z 未明确的胃肠道部位的胃肠道间质瘤

2B5C 子宫内膜间质肉瘤，原发部位

由子宫体，子宫颈，阴道和卵巢引起的恶性，浸润性间充质肿瘤。根据其形态特征，它被分类为低级别或未分化（高级别）间质肉瘤。低级别子宫内膜样基质肉瘤的特征在于存在类似于子宫内膜基质细胞的卵圆形至梭形细胞，没有显著的异型性和多形性的证据。还有许多小型船只。未分化的间质肉瘤的特征在于侵袭性临床过程，存在显著的细胞异型性，多形性和高有丝分裂活性。

2B5C.0 子宫内膜间质肉瘤

2B5C.Y 子宫内膜间质肉瘤，其他指定的原发部位

2B5C.Z 子宫内膜间质肉瘤，未指明的原发部位

2B5D 恶性混合性上皮间质瘤，原发部位

2B5D.0	卵巢恶性混合性上皮间质瘤 卵巢的恶性混合上皮间充质肿瘤是一种罕见且非常具侵袭性的肿瘤，最常见于绝经后妇女，由腺癌和肉瘤组成，根据这些元素的类型，可分为同源或异源。它往往预后不良。
2B5D.1	子宫恶性混合性上皮和间充质瘤 子宫体的原发性恶性肿瘤，其特征在于存在上皮和间充质成分。此类别包括癌肉瘤，癌纤维瘤和腺肉瘤。
2B5D.Y	恶性混合上皮间质瘤，其他指定的原发部位
2B5D.Z	恶性混合上皮间质瘤，未指明原发部位
2B5E	恶性神经鞘瘤是外周神经或自主神经系统的原发部位
2B5F	肉瘤，没有其他分类，主要网站
2B5F.0	肉瘤，没有其他分类的子宫
2B5F.1	肉瘤，其他分类为腹膜后或腹膜
2B5F.10	网膜肌肉瘤
2B5F.1Y	其他指定的肉瘤，其他未分类为腹膜后或腹膜
2B5F.1Z	肉瘤，未分类为腹膜后或腹膜，未指明
2B5F.2	肉瘤，未归类于其他指定地点
2B5F.3	肉瘤，未分类，主要部位未知
2B5G	子宫肌肉瘤，未指明部分 <i>编码其他地方：</i> 子宫平滑肌肉瘤（2B58.1） 子宫横纹肌肉瘤（2B55.Y）
2B5H	分化良好的脂肪瘤，原发部位
2B5J	其他或未指明部位的骨或关节软骨的恶性杂类肿瘤 <i>排除：</i> 造血或淋巴组织肿瘤（BlockL1-2A2）
2B5K	未指明的恶性软组织肿瘤或其他或未指定部位的骨或关节软骨肉瘤
2B5Y	其他指定的恶性间充质肿瘤
2B5Z	未指明类型的恶性间充质肿瘤

唇，口腔或咽部的恶性肿瘤（BlockL3-2B6）

鳞状细胞癌占口腔和口咽恶性肿瘤的 90% 以上。与上呼吸道的其他部分一样，与吸烟和酗酒有很强的协同作用。在一些地区，特别是印度次大陆，口腔癌是最常见的恶性肿瘤，主要是由于烟草咀嚼。

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2B60

唇部恶性肿瘤

恶性肿瘤起源于唇的过渡上皮（不包括口腔粘膜和外唇皮肤）或来自下面的解剖结构（例如口轮匝肌）。

排除： 唇部皮肤恶性肿瘤（BlockL3-2C3）

恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2B60.0

唇基底细胞癌

由唇部引起的基底细胞癌。

2B60.1

唇鳞状细胞癌

鳞状细胞癌位于或起源于唇的粘膜或朱红色，包括朱红色边缘但不包括唇部皮肤。

排除： 唇鳞状细胞癌（2C31）

2B60.Y

其他指定的唇部恶性肿瘤

2B60.Z

唇的恶性肿瘤，未指明

2B61

舌根恶性肿瘤

涉及舌根的主要肿瘤，通常与慢性酒精和烟草使用相关，年龄较大，某些地理位置，上消化道肿瘤的家庭史和/或某些营养缺乏和感染因子。

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2B61.0

舌根鳞状细胞癌

由舌根产生的癌。代表性实例包括鳞状细胞癌，腺样囊性癌和粘液表皮样癌。

2B61.Y

其他指定的舌根恶性肿瘤

2B61.Z

舌根恶性肿瘤，未指明

2B62

舌头其他或未指定部位的恶性肿瘤

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2B62.0

舌头的其他或未指定部分的鳞状细胞癌

2B62.1

舌扁桃体恶性肿瘤

2B62.10

舌扁桃体鳞状细胞癌

2B62.Y 其他指定的舌头其他和未指定部位的恶性肿瘤

2B62.Z 其他或未指明的舌头部分的恶性肿瘤，未指明

2B63 恶性肿瘤的牙龈肿瘤

排除： 骨或关节软骨的良性成骨性肿瘤（2E83.0）
下颌骨或关节软骨的良性成骨性肿瘤（2E83.1）

恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2B63.0 鳞状细胞癌

2B63.Y 其他指定的牙龈恶性肿瘤

2B63.Z 恶性肿瘤的牙龈，未指明

2B64 口底恶性肿瘤

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2B64.0 口底鳞状细胞癌

2B64.Y 其他指定的口底恶性肿瘤

2B64.Z 恶劣的口腔肿瘤，未指明

2B65 恶性腭肿瘤

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2B65.0 口腔腺癌

2B65.1 腭鳞状细胞癌

2B65.Y 其他指定的恶性腭肿瘤

2B65.Z 恶性肿瘤的腭，未指明

2B66 其他或未指明的口腔部位的恶性肿瘤

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2B66.0 鳞状细胞癌的其他或未指定的口腔部位

2B66.Y 其他指定的其他和未指定的口腔恶性肿瘤

2B66.Z 其他或未指明的口腔部分的恶性肿瘤，未指明

2B67 腮腺恶性肿瘤

唾液腺肿瘤可以在不同肿瘤类型之间显示出惊人的形态多样性范围，有时在单个肿瘤块内。此外，杂交肿瘤，去分化和一些良性肿瘤发展为恶性肿瘤的倾向可能会混淆组织病理学解释。尽管有大量命名的肿瘤实体，但这些特征以及许多肿瘤的相对稀有性有时会使诊断变得困难。还需要考虑越来越多地使用术前细针抽吸活组织检查，因为人工变化可能叠加在肿瘤上。不幸的是，这些肿瘤的形态变异性反映了免疫细胞化学特征，因此特殊染色很少用于唾液腺上皮肿瘤的常规诊断。

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2B67.0 腮腺腺癌

2B67.1 腮腺鳞状细胞癌

2B67.Y 其他指定的腮腺恶性肿瘤

2B67.Z 腮腺恶性肿瘤，未指明

2B68 下颌下腺或舌下腺的恶性肿瘤

唾液腺肿瘤可以在不同肿瘤类型之间显示出惊人的形态多样性范围，有时在单个肿瘤块内。此外，杂交肿瘤，去分化和一些良性肿瘤发展为恶性肿瘤的倾向可能会混淆组织病理学解释。尽管有大量命名的肿瘤实体，但这些特征以及许多肿瘤的相对稀有性有时会使诊断变得困难。还需要考虑越来越多地使用术前细针抽吸活组织检查，因为人工变化可能叠加在肿瘤上。不幸的是，这些肿瘤的形态变异性反映了免疫细胞化学特征，因此特殊染色很少用于唾液腺上皮肿瘤的常规诊断。

排除： 腮腺恶性肿瘤（2B67）

恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2B68.0 下颌下腺或舌下腺腺癌

2B68.1 下颌下腺和舌下腺鳞状细胞癌

2B68.2 其他指定的下颌下腺或舌下腺恶性肿瘤

2B68.Z 下颌下腺或舌下腺的恶性肿瘤，未指明

2B69 扁桃体恶性肿瘤

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

编码其他地方： 咽扁桃体恶性肿瘤（2B6B.2）

舌扁桃体恶性肿瘤（2B62.1）

2B69.0 扁桃体鳞状细胞癌

2B69.1 其他指定的扁桃体恶性肿瘤

2B69.Z 扁桃体恶性肿瘤，未指明

2B6A**口咽部的恶性肿瘤**

口腔和咽部的恶性肿瘤

排除： 恶性腭肿瘤（2B65）
 扁桃体恶性肿瘤（2B69）

恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2B6A.0 口咽鳞状细胞癌

由口咽引起的鳞状细胞癌。它主要影响成年人生命的第五和第六十年，并与酒精和烟草使用有关。大约一半的病例中存在人乳头瘤病毒。其特征在于倾向于早期转移至淋巴结。当肿瘤很小时，患者通常无症状。体格检查可能会发现红斑或白色病变或斑块。大多数患者出现局部晚期疾病。体征和症状包括粘膜溃疡，疼痛，出血，体重减轻，颈部肿胀，说话，咀嚼和吞咽困难。患者也可能出现颈部淋巴结肿大而没有任何口咽部肿瘤症状。最重要的预后因素是肿瘤的大小和淋巴结状态。

2B6A.Y 其他指定的口咽恶性肿瘤**2B6A.Z 口咽部的恶性肿瘤，未指明****2B6B****鼻咽恶性肿瘤**

鼻咽部可能出现各种各样的肿瘤，但是鼻咽癌却吸引了一代又一代的肿瘤学家，病理学家，科学家和流行病学家。它显示出明显的地理差异，在中国南方的发病率最高。在一些流行地区，发病率在过去二十年中下降了约 30%，表明环境或生活方式因素可能起主要作用，并且该疾病在某种程度上是可以预防的。无论患者的种族来源如何，鼻咽癌都表现出与 Epstein-Barr 病毒（EBV）感染的强烈关联。该协会开创了一种新的范例，利用病毒血清学检测来诊断癌症和筛查高危人群。鼻咽癌通常对放射疗法有反应，并且由于分期的改进和改进的治疗方案，多年来临床结果已经大大改善。鼻咽癌的不寻常且常常具有欺骗性的组织学特征引起了对肿瘤性质的争议，并且仍然对外科病理学家构成挑战。对于鼻咽癌的各种组织学亚型，可能发明了比任何其他肿瘤类型更多的名称。

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2B6B.0 鼻咽鳞状细胞癌**2B6B.1 鼻咽恶性上皮肿瘤，未指明类型****2B6B.2 咽扁桃体恶性肿瘤****2B6B.20 咽扁桃体鳞状细胞癌****2B6B.21 咽扁桃体的其他或未明确的恶性上皮肿瘤****2B6B.2Y 其他指定的咽扁桃体恶性肿瘤****2B6B.2Z 咽扁桃体的恶性肿瘤，不提类型****2B6B.Y 其他指定的鼻咽恶性肿瘤**

2B6B.Z 鼻咽恶性肿瘤，未明确

2B6C 梨状窦恶性肿瘤

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2B6C.0 梨状窦鳞状细胞癌

2B6C.Y 其他指定的梨状窦恶性肿瘤

2B6C.Z 梨状窦的恶性肿瘤，未指明

2B6D 下咽部恶性肿瘤

下咽部出现恶性肿瘤。

排除： 梨状窦恶性肿瘤（2B6C）
恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2B6D.0 下咽鳞状细胞癌和变异

由下咽部引起的鳞状细胞癌。症状和体征包括吞咽困难，咯血和颈部肿块。

2B6D.Y 其他指定的下咽部恶性肿瘤

2B6D.Z 恶性肿瘤的下咽部，未指明

2B6E 唇，口腔或咽部其他或不明确部位的恶性肿瘤

排除： 口腔 NOS 恶性肿瘤（2B66）
恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2B6E.0 唇，口腔或咽部其他或不明确部位的鳞状细胞癌

2B6E.Y 其他指定的唇部，口腔或咽部其他或不明确部位的恶性肿瘤

2B6E.Z 唇部，口腔或咽部其他或不明确部位的恶性肿瘤，未指明

2B6Y 其他指定的唇，口腔或咽部恶性肿瘤

2B6Z 唇，口腔或咽部的恶性肿瘤，未指明

消化器官恶性肿瘤（BlockL3-2B7）

原发性恶性肿瘤，涉及胃肠系统的任何部分。

排除： 消化系统恶性肿瘤转移（BlockL3-2D8）
恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2B70 食道恶性肿瘤

原发性恶性肿瘤累及食管

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2B70.0 食管腺癌

具有腺体分化的恶性肿瘤主要来自食管下三分之一的 Barrett 粘膜。大体上，食管腺癌与食管鳞状细胞癌相似。在显微镜下，在 Barrett 食管背景中出现的腺癌通常是乳头状和/或管状。预后很差。

2B70.00 巴雷特腺癌

Barrett 腺癌定义为与 Barrett 食管相关的食管下段和胃食管连接处的腺癌。

2B70.0Y 其他指定的食管腺癌

2B70.0Z 食管腺癌，未指明

2B70.1 食道鳞状细胞癌

一种由食道引起的鳞状细胞癌。它可能与长期吸烟和酗酒有关，并且在 30 岁之前极为罕见。男性和女性的年龄中位数约为 65 岁，但男性的发病率远远高于女性。它主要位于食管的中下三分之一处。总的来说，已经描述了息肉样，溃疡样，斑块样和隐匿性病变。微观特征与其他鳞状细胞癌相同。可能发生任何程度的分化，并且单个肿瘤内的变异是常见的。预后很差。

2B70.Y 其他指定的食道恶性肿瘤

2B70.Z 食管恶性肿瘤，未指明

2B71 食管胃交界的恶性肿瘤

由食管胃交界处（OGJ）的细胞产生的恶性肿瘤，其被定义为食道结束和胃开始的点。这主要定义跨越食道和胃的交界处的腺癌。该定义包括许多正式称为胃贲门癌的肿瘤。

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2B71.0 食管胃交界的腺癌

一种腺癌，起源于并横跨胃和食道的交界处。胃食管连接处的腺癌类别还包括大多数先前称为胃贲门腺癌的腺癌。影响或穿过胃和食道交界处的鳞状细胞癌被归类为远端食管的癌。胃食管连接的腺癌更常发生在白种人中老年男性中。临床症状和体征包括吞咽困难，腹痛和体重减轻。预后取决于手术切除的完整性，癌症所涉及的淋巴结数量以及术后并发症的存在与否。

2B71.Y 其他指定的食管胃交界恶性肿瘤

2B71.Z 食管胃交界的恶性肿瘤，未指明

2B72 恶性肿瘤的胃

涉及胃的原发性或转移性恶性肿瘤。

- 排除：** 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）
- 编码其他地方：** 胃粘膜相关淋巴组织的结外边缘区 B 细胞淋巴瘤（2A85.1）
胃平滑肌肉瘤（2B58.2）

胃肠道间质瘤（2B5B.0）

2B72.0 胃腺癌

由胃腺上皮引起的腺癌。胃腺癌主要是老年人的疾病。它最常见于长期萎缩性胃炎后发展，并与幽门螺杆菌感染密切相关。缺乏早期症状通常会延误胃癌的诊断。大多数患者存在晚期肿瘤，其可固化性较差。在显微镜下，认识到两种重要的组织学类型的胃腺癌：肠和弥漫型。即使在接受根治性切除术的患者中，胃腺癌的总体预后也很差。

2B72.1 胃恶性神经内分泌肿瘤

具有神经内分泌分化的肿瘤，起因于胃。它包括分化良好的神经内分泌肿瘤（低级和中级）和低分化的神经内分泌癌（高级）。

- 费用包括：** 类癌和其他恶性神经内分泌肿瘤
- 编码其他地方：** 十二指肠神经内分泌肿瘤（2B80.01）
阑尾神经内分泌肿瘤（2B81.2）

2B72.Y 其他指定的胃恶性肿瘤

2B72.Z 恶性肿瘤的胃，未指明

肠道恶性肿瘤（BlockL4-2B8）

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2B80

小肠恶性肿瘤

原发性恶性肿瘤，累及小肠。

- 排除：** 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）
- 编码其他地方：** 肠病相关 T 细胞淋巴瘤（2A90.7）
小肠胃肠道间质瘤（2B5B.1）
空肠恶性肿瘤（2B80.1Y）
回肠恶性肿瘤（2B80.1Y）

小肠平滑肌肉瘤（2B58.Y）

2B80.0 十二指肠恶性肿瘤

影响十二指肠的原发性恶性肿瘤。代表性实例包括癌，淋巴瘤和肉瘤。

- 编码其他地方：** 十二指肠淋巴瘤（2B33.5）
十二指肠恶性间充质肿瘤（2B5F.2）

- 2B80.00** 十二指肠腺癌
由十二指肠引起的腺癌。
- 2B80.01** 十二指肠神经内分泌肿瘤
由十二指肠内衬神经内分泌系统细胞产生的肿瘤。
- 2B80.0Y** 其他指定的十二指肠恶性肿瘤
- 2B80.0Z** 十二指肠恶性肿瘤，未指明
- 2B80.1** **空肠或回肠的恶性肿瘤**
- 2B80.10** 空肠或回肠腺癌
- 2B80.11** 空肠或回肠的神经内分泌肿瘤
由空肠或回肠内衬的神经内分泌系统细胞产生的肿瘤，包括分化良好（低至中等级）的神经内分泌肿瘤。这些包括类癌。
- 2B80.1Y** 其他指定的空肠或回肠恶性肿瘤
- 2B80.1Z** 空肠或回肠的恶性肿瘤，未指明
- 2B80.2** **小肠恶性肿瘤，部位未明确**
- 2B80.20** 小肠腺癌，部位未明确
一种由小肠上皮细胞引起腺体分化的恶性肿瘤。
- 排除：** 小肠神经内分泌肿瘤，未指明部位（2B80.21）
- 2B80.21** 小肠神经内分泌肿瘤，部位未指明
由小肠内的神经内分泌系统细胞产生的肿瘤。
- 2B80.2Y** 其他指定小肠恶性肿瘤，部位未指明
- 2B80.Y** **其他指定小肠恶性肿瘤**
- 2B80.Z** 小肠恶性肿瘤，未指明
- 2B81** **阑尾恶性肿瘤**
影响阑尾的原发性恶性肿瘤。
- 排除：** 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）
- 编码其他地方：** 阑尾淋巴瘤（2B33.5）
- 2B81.0** **阑尾腺癌**
由阑尾腺上皮引起的恶性肿瘤。大多数是粘液腺癌。
- 2B81.1 阑尾粘液腺癌**
腺癌，通常为囊性，伴有大量细胞外粘蛋白

2B81.2 阑尾神经内分泌肿瘤

恶性肿瘤伴有神经内分泌分化，在阑尾出现。大多数是分化良好的神经内分泌肿瘤（低级和中级），即类癌。分化差的神经内分泌癌（高级）非常罕见。

2B81.Y 其他指定的阑尾恶性肿瘤

2B81.Z 阑尾恶性肿瘤，未指明

大肠恶性肿瘤（BlockL5-2B9）

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2B90

结肠恶性肿瘤

原发性恶性肿瘤在结肠中出现。

排除： 阑尾恶性肿瘤（2B81）

编码其他地方： 加德纳综合征（LD2D.3）

结肠恶性淋巴瘤（2B33.5）

结肠胃肠道间质瘤（2B5B.Y）

卡波西肉瘤肉瘤（2B57.2）

结肠平滑肌肉瘤（2B58.Y）

2B90.0 升结肠的恶性肿瘤和结肠的右侧弯曲

2B90.00 升结肠腺瘤或结肠右侧屈曲

一种恶性肿瘤，具有腺体分化，由升结肠上皮和右侧屈曲引起。

2B90.0Y 其他指定的升结肠恶性肿瘤和结肠右弯曲

2B90.0Z 升结肠的恶性肿瘤和结肠的右侧弯曲，未指明

2B90.1 降结肠恶性肿瘤和结肠脾曲

2B90.10 降结肠腺瘤或结肠脾曲

一种恶性肿瘤，伴有腺体分化，由下行结肠上皮和脾曲。

2B90.1Y 其他指定的降结肠恶性肿瘤和结肠脾曲

2B90.1Z 降结肠恶性肿瘤和结肠脾曲，未明确

2B90.2 横结肠恶性肿瘤

2B90.20 横结肠腺癌

一种由横结肠上皮细胞引起腺体分化的恶性肿瘤。

2B90.2Y 其他指定的横结肠恶性肿瘤

2B90.2Z 横结肠恶性肿瘤，未指明

2B90.3	乙状结肠恶性肿瘤 <i>排除：</i> 直肠乙状结肠恶性肿瘤（2B91）
2B90.30	乙状结肠腺癌 一种恶性肿瘤，伴有腺体分化，由下行结肠上皮和脾曲。
2B90.3Y	其他指定的乙状结肠恶性肿瘤
2B90.3Z	乙状结肠的恶性肿瘤，未指明
2B90.Y	其他指定的结肠恶性肿瘤
2B90.Z	恶性肿瘤的结肠，未指明
2B91	直肠乙状结肠恶性肿瘤
2B91.0	直肠乙状结肠腺癌 由直肠乙状结肠上皮细胞产生腺体分化的恶性肿瘤
2B91.Y	其他指定的直肠乙状结肠恶性肿瘤
2B91.Z	直肠乙状结肠的恶性肿瘤，未指明
2B92	直肠恶性肿瘤 <i>编码其他地方：</i> 直肠恶性间充质肿瘤（2B5F.2）
2B92.0	直肠腺癌 由直肠引起的腺癌。在具有西式饮食的人群和具有慢性炎性肠病史的患者中更常见。
2B92.1	直肠神经内分泌肿瘤 恶性肿瘤伴有神经内分泌分化，在直肠中出现。大多数是分化良好的神经内分泌肿瘤（低级和中级），即类癌。分化差的神经内分泌癌（高级）很少见。
2B92.Y	其他指定的直肠恶性肿瘤
2B92.Z	直肠恶性肿瘤，未指明
2B93	大肠恶性肿瘤，部位未明确
2B93.0	大肠腺癌，部位未明确
2B93.Y	其他指定的大肠恶性肿瘤，部位未指明
2B93.Z	大肠恶性肿瘤，部位和类型未指明
2B9Y	其他指定的大肠恶性肿瘤
2B9Z	大肠恶性肿瘤，未指明

格拉哥里字母 肛门或肛管恶性肿瘤

原发性恶性肿瘤，在肛管中出现，直至与肛周，毛发皮肤交界。代表性的例子包括癌和黑素瘤。肛门边缘的肿瘤被分类为皮肤肿瘤。

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C00.0 肛门或肛管腺癌

肛管上皮中出现的腺癌，包括粘膜表面，肛门腺和瘻管内膜。

2C00.1 肛门或肛管黑色素瘤

黑色素细胞中产生癌症的一种形式，黑色素细胞是在皮肤中产生色素黑色素的细胞。

2C00.2 肛门或肛管的神经内分泌肿瘤

由肛门和肛管排列的神经内分泌系统细胞产生的肿瘤。

2C00.3 肛门或肛管鳞状细胞癌

鳞状细胞癌（SCC）从肛管到肛缘（肛周，毛发皮肤）的交界处。在大多数情况下检测到人乳头瘤病毒。与一般男性人群相比，同性恋 HIV 阳性男性患肛门鳞状细胞癌的风险增加。肛门边缘 SCC 的预后通常优于肛管 SCC。前者属于皮肤肿瘤。

2C00.Y 其他指定的肛门和肛管恶性肿瘤

2C00.Z 恶性肿瘤的肛门或肛管，未指明

2C0Y 其他指定的肠道恶性肿瘤

2C0Z 肠道恶性肿瘤，未指明

2C10 胰腺恶性肿瘤

胰腺原发性恶性肿瘤。大多数是腺癌。

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C10.0 胰腺腺癌

腺癌是由外分泌胰腺引起的。导管腺癌及其变体是最常见的胰腺癌类型。

2C10.1 胰腺神经内分泌肿瘤

具有神经内分泌分化的肿瘤，由胰腺引起。它包括神经内分泌肿瘤（中低级）和神经内分泌癌（高级）。

2C10.Y 其他指定的胰腺恶性肿瘤

2C10.Z 胰腺恶性肿瘤，未指明

2C11**其他或不明确的消化器官的恶性肿瘤**

原发性恶性肿瘤，涉及消化器官或未在其他地方编码的器官（包括肠道[部分未指明]，消化道重叠病变和消化系统内其他不明确的部位）

排除： 腹膜后恶性肿瘤（2C50）
腹膜恶性肿瘤（2C51）

恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C11.0 其他或不明确的消化器官的腺癌**2C11.1 其他或不明确的消化器官的粘液癌****2C11.2 其他指定的其他或不明确的消化器官的恶性肿瘤****2C11.Z 其他或不明确的消化器官的恶性肿瘤，未指明****2C12****肝脏或肝内胆管恶性肿瘤**

最常见和最重要的肝肿瘤是原发性肝细胞癌（HCC）。在世界许多地方，特别是非洲和亚洲，它造成了严重的疾病负担。在这些高发区域，乙型肝炎病毒（HBV）的慢性感染是主要的根本原因，但日本除外，其具有高丙型肝炎感染的流行率。HBV 疫苗接种已成为减少肝硬化和 HCC 的有力工具，但在几个高风险地区实施仍然不是最理想的。在西方国家，慢性酒精滥用是一个主要的病因。肝胆管癌的地理分布不同，泰国北部的发病率最高。在这里，它是由肝吸虫，*Opisthorchis Viverrini* 的慢性感染引起的，其通过受感染的生鱼摄入。

排除： 继发性肝脏恶性肿瘤（2D80）
胆道恶性肿瘤 NOS（2C17）

2C12.0 肝脏恶性肿瘤**2C12.00 合并肝细胞胆管癌**

合并的肝细胞胆管癌是一种包含肝细胞癌和胆管癌的确切、紧密混合的肿瘤。

费用包括： Hepatocholangiocarcinoma

2C12.01 肝母细胞瘤

一种恶性肝肿瘤，几乎全部发生在婴儿身上，尽管已报道了大龄儿童和成人的孤立病例。总体而言，肝母细胞瘤是固体的，界限清楚，并且通常比多发性孤立。在显微镜下，大多数肿瘤仅由未成熟的肝细胞成分组成。大约四分之一的肝母细胞瘤含有基质成分，其可以是未分化的或发育成骨或软骨。

2C12.02 肝细胞肝癌

由肝细胞产生的癌。

2C12.03 肝脏间皮细胞癌**2C12.0Y 其他指定的肝脏恶性肿瘤****2C12.1 肝内胆管恶性肿瘤**

- 2C12.10** 肝内胆管细胞癌
在肝内胆管树的任何部位由肝内胆管上皮产生的癌。总的来说，恶性病变是实性的，结节状和灰色的。在形态学上，绝大多数病例是腺癌。早期检测很困难，预后通常很差。
- 2C12.1Y** 其他指定的肝内胆管恶性肿瘤
- 2C12.Z** 肝脏或肝内胆管的恶性肿瘤，未指明
- 2C13** **胆囊恶性肿瘤**
由胆囊上皮引起的恶性肿瘤。它通常与胆结石的存在有关。临床症状不具体，通常在病程后期出现。形态学上，腺癌是最常见的类型，但也可发生鳞状细胞癌，腺鳞癌，印戒细胞癌和未分化的癌。
原发性恶性肿瘤，影响胆囊。腺癌是最常见的类型。“
- 2C13.0** **胆囊腺癌**
由胆囊引起的腺癌。它是胆囊最常见的恶性肿瘤，通常在眼底；它通常很适合中度分化。胆结石患者的发病率高于无胆结石患者。症状和体征通常出现在疾病的晚期，并且使人联想到慢性胆囊炎，包括右上腹疼痛。组织学变体包括肠型腺癌，透明细胞腺癌，粘液腺癌，乳头状腺癌和印戒细胞腺癌。
- 2C13.Y** 其他指定的胆囊恶性肿瘤
- 2C13.Z** 胆囊恶性肿瘤，未指明
- 2C14** **近端胆道恶性肿瘤，胆囊管**
- 2C14.0** 胆管近端腺管，胆囊管
- 2C14.1** 粘液性囊性肿瘤伴有胆囊管浸润癌
- 2C14.2** 胆囊管神经内分泌肿瘤
- 2C14.Y** 其他指定的胆道恶性肿瘤，胆囊管
- 2C14.Z** 近端胆道恶性肿瘤，胆囊管，未明确
- 2C15** **胆道恶性肿瘤，远端胆管**
- 2C15.0** 胆道腺管，远端胆管
腺癌，由胆囊管插入远端的胆总管引起。
- 2C15.1** 粘液性囊性肿瘤伴有远端胆管浸润癌
- 2C15.2** 远端胆管神经内分泌肿瘤
- 2C15.Y** 其他指定的胆道恶性肿瘤，远端胆管
- 2C15.Z** 胆道恶性肿瘤，远端胆管，未指明
- 2C16** **Vater 壶腹恶性肿瘤**

- 2C16.0** **Vater 壶腹腺癌**
Vater 壶腹部出现恶性腺上皮肿瘤
- 2C16.1** **Vater 壶腹神经内分泌肿瘤**
- 2C16.Y** 其他指定的壶腹壶腹部恶性肿瘤
- 2C16.Z** **Vater 壶腹的恶性肿瘤，未指明**
- 2C17** **胆道其他或未指明部位的恶性肿瘤**
排除： 肝内胆管恶性肿瘤（2C12）
编码其他地方： 胆囊或胆管的恶性间充质肿瘤（2B5F.2）
- 2C17.0** 胆管其他或未指定部位的腺癌
- 2C17.1** 粘液性囊性肿瘤伴有其他或未明确的胆道部分的浸润性癌
- 2C17.2** 胆道其他或未指定部位的神经内分泌肿瘤
- 2C17.Y** 其他指定的胆道重叠病变的恶性肿瘤
- 2C17.Z** 胆管其他或未明确部位的恶性肿瘤，未指明
- 2C18** **肺门周围胆管恶性肿瘤**
“包括胆囊管原点的左，右和肝总管”
- 2C18.0** 肝门部胆管癌
Klatskin 肿瘤是肝外主要或左肝管交界处出现的肝外胆管癌，形成肝总管。
- 2C18.1** 粘液性囊性肿瘤伴有胆道周围胆管癌
- 2C18.2** 周围胆管神经内分泌肿瘤
- 2C18.Y** 其他指定的肺门周围胆管恶性肿瘤
- 2C18.Z** 肺门周围胆管恶性肿瘤，未明确
- 2C1Z** 消化器官的恶性肿瘤，未指明

中耳，呼吸道或胸腔内器官的恶性肿瘤（BlockL3-2C2）

- 排除：* 腹膜间皮瘤（2C51.2）
 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C20 **鼻腔恶性肿瘤**

从鼻腔（H&N BB）一章虽然鼻腔和鼻旁窦占据相对较小的解剖空间，但它们是整个人体中一些更复杂，组织学上不同的肿瘤群的起源部位。这些包括源自粘膜上皮，血清粘液腺，软组织，骨，软骨，神经/神经外胚层组织，血液淋巴细胞和牙源性器官的肿瘤。许多肿瘤与身体其他部位的肿瘤类似，但少数肿瘤，如嗅神经母细胞瘤，是该部位独有的。

排除： 鼻 NOS 恶性肿瘤（2C29）
嗅球恶性肿瘤（2A02）
鼻中隔和胆总管后缘恶性肿瘤（2B6B）
鼻部恶性肿瘤（BlockL3-2C3）
恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C20.0 鼻腔腺癌

2C20.1 恶性神经上皮瘤的鼻腔肿瘤

2C20.2 鼻腔黑色素瘤

2C20.3 嗅神经母细胞瘤

2C20.4 鼻腔鳞状细胞癌

2C20.Y 其他指定的鼻腔恶性肿瘤

2C20.Z 恶性肿瘤的鼻腔，未指明

2C21 中耳恶性肿瘤

恶性肿瘤起源于中耳。

排除：（外耳）皮肤恶性肿瘤（BlockL3-2C3）

耳骨恶性肿瘤（肛门）（BlockL3-2B5）

耳软骨恶性肿瘤（BlockL3-2B5）

恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C21.0 中耳腺癌

2C21.1 中耳鳞状细胞癌

2C21.2 中耳未明确恶性上皮性肿瘤

2C21.Y 其他指定的中耳恶性肿瘤

2C21.Z 中耳恶性肿瘤，未明确

2C22 附睾的恶性肿瘤

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C22.0 附睾腺癌

2C22.1 附睾鳞状细胞癌

2C22.10 蝶窦鳞状细胞癌

2C22.1Y 其他指定附睾的鳞状细胞癌

2C22.2 附睾的恶性上皮肿瘤，未指明类型

- 2C22.3** 附窦黑色素瘤
- 2C22.Y** 其他指定的附窦恶性肿瘤
- 2C22.Z** 附睾的恶性肿瘤，未指明

2C23 喉部恶性肿瘤

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C23.1 喉部声门恶性肿瘤

2C23.10 喉鳞状细胞癌，声门

喉部鳞状细胞癌，由声门区域产生。它可能长时间保持局部化，然后在疾病晚期，它可能扩散到相反的真实声带，声门上和声门下区域，以及颈部的软组织。声音嘶哑是一种症状。

2C23.1Y 其他指定的喉部，声门恶性肿瘤

2C23.2 喉癌的恶性肿瘤

费用包括： 恶性肿瘤的杓状褶皱，喉部

排除： 会厌前表面恶性肿瘤（2B6A）

2C23.20 喉鳞状细胞癌，supraglottis

喉部鳞状细胞癌，由声门上区引起。症状和体征包括吞咽困难，喉咙异物感和咯血。它扩散到会厌，梨状窦和舌根之前的空间。

2C23.2Y 其他指定的喉部恶性肿瘤，supraglottis

2C23.3 喉癌的恶性肿瘤

原发性或转移性恶性肿瘤，涉及下丘脑。

2C23.30 喉鳞状细胞癌，subglottis

喉癌的一种鳞状细胞癌，起源于声门下区域。症状包括呼吸困难和喘鸣。它扩散到下咽部，气管和甲状腺。

2C23.31 喉癌，subglottis 腺癌

2C23.3Y 其他指定的喉，恶性肿瘤恶性肿瘤

2C23.4 喉软骨恶性肿瘤

2C23.5 喉部重叠病变的恶性肿瘤

2C23.Z 喉部恶性肿瘤，未指明

2C24 气管恶性肿瘤

涉及气管的原发性或转移性恶性肿瘤

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）
气管隆突癌症（2C25）

2C24.0 气管腺癌

2C24.1 气管鳞状细胞癌

2C24.2 气管恶性上皮肿瘤，未指明类型

2C24.Y 其他指定的气管恶性肿瘤

2C24.Z 气管恶性肿瘤，未明确

2C25 支气管或肺部恶性肿瘤

涉及肺部的原发性或转移性恶性肿瘤。

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C25.0 支气管或肺腺癌

一种由肺部产生的癌症，其特征存在于存在恶性腺上皮细胞。有男性偏好，男女比例为 2：1。通常肺腺癌是无症状的，通过筛查研究或偶然的放射学发现来鉴定。如果出现临床症状，则包括呼吸急促，咳嗽，咯血，胸痛和发烧。烟草烟雾是一种已知的风险因素。

2C25.1 支气管或肺的小细胞癌

一种高度侵袭性的肺癌亚型，其特征是存在恶性小细胞和坏死。转移性疾病通常在诊断时出现。

2C25.2 支气管或肺鳞状细胞癌

由恶性鳞状支气管上皮细胞产生的癌，其特征存在于存在角化和/或细胞间桥。吸烟和砷暴露与鳞状细胞肺癌密切相关。

2C25.3 支气管或肺的大细胞癌

2C25.4 支链球菌或肺的类癌或其他恶性神经内分泌肿瘤

2C25.5 未明确的支气管或肺恶性上皮肿瘤

2C25.Y 其他指定的支气管或肺恶性肿瘤

2C25.Z 支气管或肺部的恶性肿瘤，未指明

2C26 胸膜恶性肿瘤

影响胸膜的原发性或转移性恶性肿瘤。原发性恶性胸膜肿瘤的代表性实例是恶性胸膜间皮瘤。胸膜转移性恶性肿瘤的代表性实例是转移癌已经从另一个解剖部位扩散到胸膜。

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C26.0**胸膜间皮瘤**

恶性间皮瘤是一种致命的石棉相关恶性肿瘤，发生于胸膜和腹膜腔的内层细胞（间皮），以及心包和阴道内膜。

2C26.Y 其他指定的胸膜恶性肿瘤**2C26.Z****胸膜的恶性肿瘤，未指明****2C27****胸腺恶性肿瘤**

涉及胸腺的原发性或转移性恶性肿瘤。该类别包括恶性胸腺瘤，胸腺淋巴瘤，原发性胸腺癌和来自其他解剖部位的转移性癌。

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C27.0**胸腺癌**

胸腺的一组不同的癌，以前称为 C 型胸腺瘤。它包括来自纯上皮细胞的形态变异，以及来自神经内分泌分化的细胞。

2C27.1 类癌肿瘤或其他胸腺神经内分泌肿瘤

胸腺神经内分泌癌是一种胸腺上皮肿瘤，表现出神经内分泌分化的证据。

2C27.2**恶性胸腺瘤**

胸腺瘤具有侵袭性临床过程（包膜侵袭，周围组织浸润）并可转移。虽然胸腺瘤的任何形态学亚型最终都可能具有恶性临床病程，但该术语通常与 B3 和 C 型胸腺瘤相关。

2C27.Y 其他指定的胸腺恶性肿瘤**2C27.Z****胸腺恶性肿瘤，未指明****2C28****心脏，纵隔或胸膜非间皮瘤的恶性肿瘤**

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C28.0 心脏，纵隔或胸膜非间皮瘤的恶性生殖细胞肿瘤**2C28.1****其他指定的心脏，纵隔或胸膜非间皮瘤的恶性肿瘤****2C28.Z****心脏的恶性肿瘤，胸膜的纵隔或非间皮瘤，未指明****2C29****呼吸系统或胸内器官中其他或不明确部位的恶性肿瘤**

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C29.0**呼吸系统和胸内器官中其他和不明确部位的鳞状细胞癌****2C29.1****其他指定的呼吸系统或胸内器官中其他或不明确位点的恶性肿瘤****2C29.Z 呼吸系统或胸内器官中其他或不明确位点的恶性肿瘤，未指明****2C2Y****其他指定的中耳，呼吸或胸内器官的恶性肿瘤**

2C2Z

中耳，呼吸或胸内器官的恶性肿瘤，未指明

皮肤恶性肿瘤（BlockL3-2C3）

涉及皮肤的原发性或转移性肿瘤。原发性恶性皮肤肿瘤通常是癌（由表皮细胞产生的基底细胞或鳞状细胞癌）或由含有色素的皮肤黑素细胞产生的黑色素瘤。皮肤转移性肿瘤包括癌和淋巴瘤。

排除：

皮肤原位癌（2E64）

涉及皮肤的转移性恶性肿瘤（2E08）

恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C30

皮肤黑色素瘤

由皮肤中的非典型黑素细胞引起的原发性黑色素瘤。前驱病变包括获得性和先天性黑素细胞痣和发育不良痣。已经认识到几种组织学变体，包括表面扩散黑色素瘤，肢端黑色素瘤，结节性黑色素瘤和恶性黑色素瘤。

排除：

阴茎黑色素瘤（2C81.1）

外阴黑色素瘤（2C70.1）

2C30.0

浅表性黑色素瘤，原发性

最常见的黑色素瘤，表面弥散性恶性黑色素瘤约占所有黑色素瘤的 70%。它的特征在于呈现无症状的色素性皮肤斑，其形状不对称并且显示出色调和色素强度的变化。它在穿透更深入真皮并进入侵入性垂直生长阶段之前具有相对长的渐进性表面延伸（径向生长）阶段。

2C30.1

结节性黑色素瘤，原发性

由于在深度侵入（垂直生长）之前很少或没有前驱径向（浅表）生长期的事实而导致预后不良的黑色素瘤的变体。病变呈高架，带红色，带蓝色或深褐色的圆顶状肿瘤。病变的溃疡或出血经常发生。它最常出现在第五或第六个十年。

2C30.2

恶性黑色素瘤，原发性

恶性黑色素瘤是一种黑色素瘤，当肿瘤细胞不再局限于表皮（原位径向生长）但侵入真皮（垂直生长）时，它发生在恶性黑痣中。在真皮入侵过程中，它产生的 *lentigo maligna* 可能在阳光暴露的皮肤上作为不规则色素斑的存在多年。在侵袭的早期阶段，恶性疟原虫的临床分化可能是不可能的，但随着肿瘤的进展，恶性扁桃体内的局灶性增厚或结节将变得明显。

排除：

Lentigo maligna（2E63.00）

2C30.3**Acral lentiginous melanoma, primary**

肢端的恶性黑色素瘤是影响手掌和足底皮肤或指甲器具的独特且罕见的黑素瘤形式。通常在此之前是缓慢进展的原位阶段，可能会被忽视。它通常表现为手掌和脚掌上黄斑色素沉着的扩大区域或指甲板内的纵向色素带。更具攻击性的肿瘤以溃疡结节形式存在，当涉及指甲器时，可破坏甲板。 **Acral lentiginous** 恶性黑色素瘤占黑皮肤人群中黑色素瘤的比例很高。

费用包括： 指甲器具的侵袭性黑色素瘤

2C30.Y**其他指定的皮肤黑色素瘤****2C30.Z****皮肤黑色素瘤，未指明****2C31****皮肤鳞状细胞癌**

由表皮鳞状细胞引起的癌。皮肤鳞状细胞癌最常见于暴露于阳光的区域。大多数肿瘤分化良好。

编码其他地方： 阴茎鳞状细胞癌（2C81.0）
外阴鳞状细胞癌（2C70.2）

2C31.0**皮肤疣状鳞状细胞癌**

疣状鳞状细胞癌是具有低恶性潜能的分化良好的鳞状细胞癌的罕见变体。它主要发生在阴茎的龟头和包皮上以及脚底上。

2C31.Z**皮肤鳞状细胞癌****2C32****皮肤基底细胞癌**

基底细胞癌或 BCC 是人类中最常见的恶性肿瘤。据信 BCC 起源于表皮基底层中的多能细胞或不太常见的毛囊。BCC 通常发生在慢性日照暴露的区域，并且表现为头部和颈部缓慢扩大的红色丘疹，斑块或结节，尽管浅表变体通常位于躯干上。BCC 经常溃烂并变得结痂。尽管它们很少转移，但如果被忽视或治疗不当，它们可能导致严重的局部破坏和毁容，特别是如果是硬化或浸润性亚型。

2C32.0**结节性皮肤基底细胞癌**

这是最常见的基底细胞癌形式，通常位于头部或颈部。它起始于一个小的半透明结节，当它扩大时会经常坏死和溃疡。通常可以在肿瘤表面下检测毛细血管扩张血管。少数可能是色素沉着的，并且难以将它们与黑素瘤区分开来。

2C32.1**硬化皮肤基底细胞癌**

这种形式的基底细胞癌由细线，线和恶性细胞柱组成，其渗入真皮的胶原束之间。它在临床上变得明显之前可能会广泛而深入地渗透。它通常以苍白，定义不明确的硬化斑块开始，在开始出血和结痂之前可能无法就医。

2C32.2 皮肤浅表性基底细胞癌

浅表基底细胞癌通常是多发性的，并且看起来是粉红色或红色的几乎没有升高的斑块，其大小从直径几毫米到超过 10 厘米不等。仔细检查通常可以看到精美的珍珠边框。它们最常出现在行李箱上。

费用包括： 多灶性基底细胞癌

2C32.Y 其他指定的皮肤基底细胞癌

2C32.Z 皮肤基底细胞癌，未指明

2C33 附件皮肤癌

由皮脂腺，汗腺或毛囊引起的癌。代表性实例包括皮脂腺癌，大汗腺癌，外分泌癌和 pilomatrical 癌。

费用包括： 原发性皮肤粘液癌
侵略性数字乳头状腺癌
原发性皮肤腺样囊性癌
大汗腺癌
皮脂腺癌
附睾皮肤癌

2C34 皮肤神经内分泌癌

皮肤神经内分泌癌是由皮肤神经内分泌细胞（Merkel 细胞，名称为 Merkel 细胞癌（MCC））的一部分引起的原发性皮肤癌。

2C35 皮肤肉瘤

一组通常罕见的恶性肿瘤，由真皮中的间充质元件引起，包括成纤维细胞，皮肤平滑肌和血管内皮。

编码其他地方： 皮肤血管肉瘤（2B56.1）
皮肤卡波西肉瘤（2B57.1）
皮肤平滑肌肉瘤（2B58.Y）
Dermatofibrosarcoma protuberans（2B53.Y）

2C36 眼睑 NOS 恶性肿瘤

2C37 恶性 pilonidal 囊肿

2C3Y 其他指定的皮肤恶性肿瘤

2C3Z 未知或未指明类型的皮肤恶性肿瘤

周围神经或自主神经系统的恶性肿瘤（BlockL3-2C4）

排除： 周围神经恶性神经鞘瘤或自主神经系统，原发部位（2B5E）

恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C40 周围神经和自主神经系统的恶性神经上皮瘤肿瘤

2C41 恶性的 perineurioma

2C4Y 其他指定的周围神经和自主神经系统的恶性肿瘤

2C4Z 周围神经或自主神经系统的恶性肿瘤，未指明

腹膜后，腹膜或网膜恶性肿瘤（BlockL3-2C5）

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C50 腹膜后恶性肿瘤

涉及腹膜后的原发性或转移性恶性肿瘤。绝大多数病例是癌，淋巴瘤或肉瘤。

排除： 恶性肿瘤的网膜（2C52）

腹膜恶性肿瘤（2C51）

恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C50.0 腹膜后囊性，粘液性或浆液性癌

2C50.Y 其他指定的腹膜后恶性肿瘤

2C50.Z 腹膜后恶性肿瘤，未指明

2C51 腹膜恶性肿瘤

排除： 腹膜后恶性肿瘤（2C50）

恶性肿瘤的网膜（2C52）

恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C51.0 腹膜腺癌

2C51.1 腹膜囊性，粘液性或浆液性癌

2C51.2 腹膜间皮瘤

由腹膜引起的良性或恶性间皮肿瘤。

2C51.20 mesocolon 的间皮瘤

2C51.21 肠系膜间皮瘤

2C51.2Y 其他指定的腹膜间皮瘤

2C51.2Z 腹膜间皮瘤，未指明

2C51.Y 其他指定的腹膜恶性肿瘤

2C51.Z 腹膜恶性肿瘤，未指明

2C52 恶性肿瘤的网膜

排除： 腹膜后恶性肿瘤（2C50）
腹膜恶性肿瘤（2C51）

恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

编码其他地方： 网膜肌肉瘤（2B5F.10）

2C52.0 囊性，粘液性或浆液性网膜癌

2C52.Y 其他指定的网膜恶性肿瘤

2C52.Z 恶性肿瘤的网膜，未指明

2C53 重复腹膜后腹膜，腹膜或网膜的恶性肿瘤

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C53.0 腺癌重复腹膜后，腹膜或网膜的病变

2C53.1 间皮瘤重叠腹膜后，腹膜或网膜的病变

2C53.Y 腹膜后，腹膜或网膜的其他特定重叠恶性肿瘤

2C53.Z 腹膜后，腹膜或网膜重叠恶性肿瘤，未指明

2C5Y 其他指定的腹膜后，腹膜或网膜恶性肿瘤

2C5Z 腹膜后，腹膜或网膜的恶性肿瘤，未指明

乳腺恶性肿瘤（BlockL3-2C6）

该类别是指乳房的薄壁组织，结缔组织和软组织的原发性恶性肿瘤，包括乳头和乳晕。

费用包括： 乳腺结缔组织恶性肿瘤

排除： 乳房皮肤恶性肿瘤（BlockL3-2C3）

恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

拉丁文扩展-C 乳腺癌，特殊类型

2C61 侵袭性乳腺癌

2C61.0 乳腺浸润性导管癌

2C61.1 乳腺浸润性小叶癌

浸润性小叶腺癌。恶性细胞缺乏内聚力并且单独地或以线性方式排列（印度文件），或作为基质内的窄小梁。恶性细胞通常小于导管癌，较少多形性，并且有丝分裂数较少。

2C61.2 侵袭性胸膜多形性小叶癌
一种 II 级浸润性乳腺小叶癌，其特征存在于具有大而非常典型核的肿瘤细胞。

2C61.3 具有混合导管和小叶特征的乳腺浸润性癌
侵袭性乳腺导管癌与小叶癌组分相关。小叶癌性成分可以是原位的或侵入性的。

2C61.4 侵袭性乳腺癌，无法识别的类型
浸润乳腺实质并且无法识别组织病理学类型的癌。

2C62 乳腺炎性癌
一种先进的浸润性乳腺癌，其特征在于上覆皮肤的明显变化。这些变化包括弥漫性红斑，水肿，橙色（橙色皮肤）外观，压痛，硬结，温暖，肿大，并且在某些情况下可触及肿块。皮肤改变是由潜在的浸润性乳腺癌引起的淋巴阻塞的结果。在显微镜下，真皮淋巴管显示出恶性细胞的显著浸润。浸润性乳腺癌通常为导管型，NOS 型。尽管存在这种癌的名称，但没有显著的炎性细胞浸润。

2C63 乳房的恶性叶状肿瘤
乳房的叶状肿瘤，其特征在于浸润性边缘和肉瘤基质成分。肉瘤基质通常表现出纤维肉瘤的特征。也可存在脂肪肉瘤，骨肉瘤或横纹肌肉瘤元素。

2C64 乳腺实性乳头状癌有侵袭迹象

2C65 遗传性乳腺癌和卵巢癌综合征

2C6Y 其他指定的乳腺恶性肿瘤

2C6Z 乳腺恶性肿瘤，未指明

女性生殖器官的恶性肿瘤（BlockL3-2C7）

涉及女性生殖系统的原发性或转移性恶性肿瘤。代表性实例包括子宫内膜癌，宫颈癌，卵巢癌，子宫肌瘤平滑肌肉瘤，腺肉瘤，恶性混合中胚层（苗勒氏）肿瘤和妊娠绒毛膜癌。

注意： 包括女性生殖器官皮肤的恶性肿瘤

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C70 外阴恶性肿瘤

外阴鳞状细胞癌主要发生在年龄较大的年龄组。虽然外阴上皮内瘤变的发病率正在增加，但外阴鳞状细胞癌的发病率正在下降，这反映了早期检测和更成功的治疗。除人乳头瘤病毒感染外，吸烟是外阴鳞状细胞癌的推定危险因素。有三种已知的前驱病变：外阴上皮内瘤变，地衣硬化和慢性肉芽肿病。其他重要的外阴上皮恶性肿瘤是佩吉特病和前庭大腺癌。它们要少得多

常见于鳞状病变，且危险因素在很大程度上是未知的。突出的非上皮性肿瘤是恶性黑素瘤和肉瘤肉瘤。

注意： 包括外阴皮肤。

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C70.0 外阴基底细胞癌

由外阴引起的缓慢生长的局部浸润性癌。其特征存在于类似于表皮中存在的基底细胞的恶性细胞。

2C70.1 外阴黑色素瘤

2C70.2 外阴鳞状细胞癌

外阴引起的侵袭性鳞状细胞癌。危险因素包括人乳头瘤病毒和吸烟。前体病变包括外阴上皮内瘤变，硬化性苔癣伴有鳞状细胞增生，以及慢性肉芽肿性外阴病如腹股沟肉芽肿。症状包括外阴瘙痒或刺激，出血和疼痛。已经鉴定了以下形态变体：角质化，非角质化，基底细胞，疣状，疣状，角化棘皮瘤样和具有肿瘤巨细胞的鳞状细胞癌。复发的危险因素包括晚期，肿瘤直径大于 2.5 cm，多灶性，毛细血管样空间受累，相关的外阴上皮内瘤变 2 级或 3 级，以及肿瘤切除的边缘。

编码其他地方： 外阴疣状鳞状细胞癌（2C31.0）

2C70.Y 其他指定的外阴恶性肿瘤

2C70.Z 外阴恶性肿瘤，未指明

2C71

阴道恶性肿瘤

涉及阴道的原发性或转移性恶性肿瘤。代表性的例子包括癌和肉瘤。

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C71.0 阴道腺癌

由阴道引起的腺癌。形态学变体包括透明细胞，子宫内膜样，中肾和粘液腺癌。

2C71.1 阴道黑色素瘤

由恶性黑素细胞组成的阴道原发性恶性肿瘤。

2C71.2 阴道鳞状细胞癌

一种由阴道引起的鳞状细胞癌。人乳头瘤病毒感染与阴道上皮内瘤变和浸润性鳞状细胞癌的发展有关。体征和症状包括无痛出血，性交后出血和泌尿道症状。在形态学上，它类似于其他解剖部位的鳞状细胞癌。

2C71.Y 其他指定的阴道恶性肿瘤

2C71.Z 恶性肿瘤的阴道，未指明

2C72**子宫韧带，宫旁或子宫附件的恶性肿瘤**

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C72.0 子宫韧带，宫旁或子宫附件的腺癌**2C72.1 子宫韧带，宫旁或子宫附件的粘液性或浆液性癌****2C72.2 女性生殖器官重叠病变的恶性肿瘤**

费用包括： 女性生殖器官的恶性肿瘤，其起源点不能归类为任何其他现有实体

2C72.3 子宫韧带，宫旁或子宫附件的肉瘤**2C72.Y 其他指定的子宫韧带，宫旁和子宫附件的恶性肿瘤****2C72.Z 子宫韧带，宫旁或子宫附件的恶性肿瘤，未指明****2C73****卵巢恶性肿瘤**

涉及卵巢的原发性或转移性恶性肿瘤。大多数原发性恶性卵巢肿瘤是癌（浆液性，粘液性或子宫内膜样腺癌）或恶性生殖细胞肿瘤。卵巢的转移性恶性肿瘤包括癌，淋巴瘤和黑素瘤。

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

编码其他地方： 遗传性乳腺癌和卵巢癌综合征（2C65）

2C73.0 卵巢癌**2C73.00 卵巢透明细胞腺癌**

恶性腺上皮肿瘤，其特征存在于透明和 hobnail 细胞。肿瘤与卵巢子宫内膜异位症，盆腔子宫内膜异位症和副内分泌高钙血症高度相关。

2C73.01 卵巢子宫内膜样腺癌

子宫内膜样腺癌，由卵巢引起。它占有原发性卵巢癌的 10% 至 25%。总的来说，子宫内膜样癌可能表现为囊性或实性肿块。在显微镜下，肿瘤非常类似于普通类型的子宫内膜腺癌的外观。作为一组，子宫内膜样癌的预后是浆液性或粘液性癌的两倍。

2C73.02 低级别卵巢浆液性腺癌

一种生长缓慢的浆液性腺癌，由卵巢引起。它通常起源于临界肿瘤过程或腺纤维瘤。其特征存在于低级细胞学特征和罕见的有丝分裂图。

2C73.03 卵巢高级别浆液性腺癌**2C73.04 卵巢粘液腺癌**

一种侵袭性腺癌，起源于卵巢，其特征是存在含有胞质内粘蛋白的恶性上皮细胞。存在细胞异型，细胞分层增加，腺体复杂和乳头状结构。

2C73.0Y 其他指定的卵巢癌

2C73.0Z 卵巢癌，未指明

2C73.1 卵巢的无性细胞瘤

卵巢引起的恶性生殖细胞肿瘤。形态学上，它与精原细胞瘤相同，由单调的生殖细胞群组成，具有丰富的苍白细胞质和均匀的细胞核。基质总是含有慢性炎症细胞，大多数是 T 淋巴细胞。它对化疗或放疗有反应，预后与肿瘤分期有关。

费用包括： 卵巢恶性生殖细胞瘤生殖细胞瘤

2C73.2 卵巢颗粒细胞恶性肿瘤

一种侵袭性颗粒细胞瘤，由卵巢产生并转移至其他解剖部位。

2C73.3 卵巢恶性畸胎瘤

卵巢引起的恶性生殖细胞肿瘤。它通常影响女性生命的前二十年。它含有可变量的未成熟胚胎组织。根据未成熟神经上皮组分的数量，未成熟畸胎瘤的分级从 1 到 3 分。肿瘤的分期和分级以及转移性肿瘤的分级是预测预后的重要因素。使用基于顺铂的联合化疗显着提高了患者的存活率。

编码其他地方： Struma ovarii (5A02.Y)

2C73.4 浆液性囊腺瘤，卵巢交界性恶性肿瘤

2C73.5 内胚窦瘤，未指明部位，雌性

2C73.Y 其他指定的卵巢恶性肿瘤

2C73.Z 卵巢恶性肿瘤，未指明

2C74

输卵管恶性肿瘤

输卵管肿瘤比相应的卵巢肿瘤少得多;然而，在组织学上，识别出相同的表面上皮 - 间质肿瘤亚型。性索 - 间质细胞和生殖细胞肿瘤很少见。葡萄胎和妊娠绒毛膜癌是输卵管异位妊娠的罕见并发症。沃尔夫附件肿瘤也很少发生并且通常发生在阔韧带的叶中。风险因素似乎与卵巢相似。输卵管癌是由 BRCA1 和 BRCA2 种系突变引起的遗传性乳腺癌 - 卵巢癌综合征的一个组成部分。

排除： 恶性间充质肿瘤 (BlockL3-2B5)

2C74.0 输卵管腺癌

由输卵管引起的腺癌。组织学亚型包括透明细胞，子宫内膜样，浆液性和粘液性腺癌。它扩散到邻近器官，区域淋巴结和腹膜。

2C74.Y 其他指定的输卵管恶性肿瘤

2C74.Z 输卵管恶性肿瘤，未指明

2C75

胎盘恶性肿瘤

排除： 葡萄胎，NOS (JA02)
恶性间充质肿瘤 (BlockL3-2B5)

2C75.0 胎盘的恶性滋养细胞肿瘤

一组不同的妊娠相关肿瘤，其特征是滋养细胞过度增殖。代表性实例包括葡萄胎，妊娠绒毛膜癌和胎盘部位滋养细胞肿瘤。

2C75.Y 其他指定的胎盘恶性肿瘤

2C75.Z 胎盘恶性肿瘤，未指明

2C76

子宫恶性肿瘤

一种影响子宫体的恶性肿瘤。代表性实例包括子宫内膜癌，癌肉瘤，平滑肌肉瘤和腺肉瘤。

排除： 子宫内膜间质肉瘤，原发部位（2B5C）

2C76.0 子宫内膜样子宫内腺样腺癌

2C76.1 子宫内膜粘液腺癌

2C76.2 子宫内膜透明细胞腺癌

2C76.3 子宫内膜浆液性腺癌

2C76.4 子宫内膜混合腺癌

2C76.40 子宫内膜鳞状细胞癌

2C76.41 子宫内膜小细胞癌

2C76.42 子宫内膜未分化癌

2C76.43 子宫癌肉瘤

2C76.Y 其他指定的子宫恶性肿瘤

2C76.Z 子宫恶性肿瘤，未明确

2C77

宫颈子宫恶性肿瘤

涉及宫颈的原发性或转移性恶性肿瘤。

2C77.0 子宫颈鳞状细胞癌

由宫颈上皮细胞产生的鳞状细胞癌。它通常从癌前病变演变而来。性伴侣和人乳头瘤病毒（HPV）感染的数量增加是宫颈鳞状细胞癌的危险因素。已经描述了以下组织学模式：常规鳞状细胞癌，乳头状鳞状细胞癌，移行细胞癌，淋巴上皮瘤样癌，疣状癌，湿疣癌和梭形细胞癌。生存与诊断时的疾病阶段密切相关。

2C77.1 子宫颈腺癌

由宫颈上皮细胞产生的腺癌。它占浸润性宫颈癌的约 15%。性伴侣和人乳头瘤病毒（HPV）感染的数量增加是风险因素。大体上，晚期宫颈腺癌可能表现为外生肿块，溃疡性病变或弥漫性宫颈扩大。在显微镜下，大多数宫颈腺癌属于宫颈内腺（粘液型）。

- 2C77.2** 子宫颈腺鳞癌
- 2C77.3** 子宫颈神经内分泌癌
- 2C77.Y** 其他指定的子宫颈恶性肿瘤
- 2C77.Z** 子宫颈恶性肿瘤，未指明
- 2C78** 子宫恶性肿瘤，未指明部分
- 2C7Y** 其他指定的女性生殖器官恶性肿瘤
- 2C7Z** 女性生殖器官的恶性肿瘤，未指明

男性生殖器官的恶性肿瘤（BlockL3-2C8）

原发性或转移性恶性肿瘤，涉及男性生殖系统。代表性实例包括前列腺癌，阴茎癌，睾丸精原细胞瘤和睾丸胚胎癌。

注意： 包括男性生殖器官皮肤的恶性肿瘤

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C80 恶性睾丸肿瘤

影响睾丸的原发性或转移性恶性肿瘤。代表性实例包括精原细胞瘤，胚胎癌，肉瘤，白血病和淋巴瘤。

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C80.0 睾丸绒毛膜癌

睾丸引起的恶性生殖细胞肿瘤。它代表了最稀有的睾丸生殖细胞肿瘤。组织学上，其特征在于合体滋养细胞和细胞滋养层细胞的存在。

费用包括： 睾丸恶性滋养细胞肿瘤

2C80.1 睾丸胚胎癌

由睾丸引起的恶性生殖细胞肿瘤。它由原始上皮细胞组成，排列成实心，乳头状和腺状。大多数患者出现睾丸肿块，可能与疼痛有关。超过一半的患者在诊断时患有转移性疾病。

2C80.2 睾丸生殖细胞肿瘤

睾丸产生的生殖细胞肿瘤。代表性实例包括畸胎瘤，精原细胞瘤，胚胎癌和卵黄囊肿瘤。

2C80.3 管内生殖细胞瘤，未分类

睾丸的非侵入性病变，其特征是在于在生精小管中存在具有丰富细胞质的恶性大生殖细胞。它可能与睾丸未降低或萎缩和不育有关。绝大多数病例发展为侵袭性生殖细胞肿瘤。

2C80.4 睾丸恶性畸胎瘤

由睾丸引起的畸胎瘤，由未成熟的胎儿组织组成。

费用包括： 睾丸畸胎瘤

2C80.5 睾丸混合精原细胞瘤和非精原细胞瘤生殖细胞肿瘤

2C80.6 睾丸非精原细胞瘤混合生殖细胞瘤

2C80.7 Seminoma 纯粹的睾丸形式

一种放射敏感性恶性生殖细胞肿瘤，发现于睾丸（特别是未降低的）和外部位点（前纵隔和松果体）。其特征在于存在具有透明或致密细胞质的均匀细胞，其含有糖原，并且存在含有一个或多个核仁的大核。肿瘤生殖细胞形成由纤维隔膜分开的聚集体。纤维隔膜含有慢性炎症细胞，主要是淋巴细胞。

2C80.Y 其他指定的睾丸恶性肿瘤

2C80.Z 恶性睾丸肿瘤，未指明

2C81 阴茎恶性肿瘤

影响阴茎的原发性或转移性恶性肿瘤。代表性实例包括阴茎癌和阴茎肉瘤。

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

编码其他地方： 阴茎疣状鳞状细胞癌（2C31.0）

2C81.0 阴茎鳞状细胞癌

由阴茎引起的鳞状细胞癌。它主要发生在龟头，冠状沟和包皮的鳞状上皮中。病因包括包茎，硬化性苔藓，吸烟，紫外线照射，疣或湿疣病史，以及缺乏包皮环切术。人乳头瘤病毒存在于阴茎鳞状细胞癌的一个子集中。患者可能在龟头或具有腹股沟淋巴结和皮肤转移的大的原发性肿瘤中出现外生性或扁平的溃疡性肿块。形态学变体包括基底细胞癌，疣（湿疣）癌，疣状癌和肉瘤样（梭形细胞）癌。

编码其他地方： 阴茎疣状鳞状细胞癌（2C31.0）

2C81.1 阴茎黑色素瘤

费用包括： 阴茎皮肤黑色素瘤
阴茎粘膜皮肤上皮黑色素瘤

2C81.Y 其他指定的阴茎恶性肿瘤

2C81.Z 阴茎恶性肿瘤，未指明

2C82 前列腺恶性肿瘤

前列腺癌对总体癌症负担有显着贡献，是男性中最常见的恶性肿瘤。在过去几十年中，病例数持续增加，部分原因是预期寿命较高。另一个因素是西方生活方式，其特点是高热量饮食和缺乏体育锻炼。流行病学数据表明，黑人最易受影响，其次是白人，而亚洲人的风险最低。目前正在评估 PSA 筛查可以降低前列腺癌死亡率的程度。组织病理学诊断和分级在前列腺癌的治疗中起主要作用

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C82.0 前列腺腺癌

由前列腺引起的腺癌。它是影响男性的最常见的恶性肿瘤之一。大多数腺癌发生在外周区，少数发生在前列腺的中央或过渡区。前列腺腺癌的分级预测疾病进展并与存活相关。已经提出了几种分级系统，其中格里森系统是最常用的。Gleason 总和 2 至 4 代表分化良好的疾病，5 至 7 种中度分化疾病和 8 至 10 种低分化疾病。前列腺特异性抗原（PSA）血清试验被广泛用作早期检测前列腺腺癌的筛选试验。

2C82.Y 其他指定的前列腺恶性肿瘤

2C82.Z 前列腺恶性肿瘤，未指明

2C83 阴囊恶性肿瘤

费用包括： 阴囊皮肤恶性肿瘤

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C83.0 阴囊鳞状细胞癌

2C83.Y 其他指定的阴囊恶性肿瘤

2C83.Z 阴囊恶性肿瘤，未指明

2C84 其他特定男性生殖器官的恶性肿瘤

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C8Z 男性生殖器官的恶性肿瘤，未指明

恶性肿瘤尿路（BlockL3-2C9）

涉及泌尿系统的原发性或转移性恶性肿瘤。常见的肿瘤类型包括癌，淋巴瘤和肉瘤。

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C90 除肾盂外，肾脏恶性肿瘤

肾脏癌症占人类癌症总负担的 2%，每年诊断出约 190,000 例新病例。它们出现在世界所有地区，偏好发达国家。病因学因素包括环境致癌物（吸烟）和生活方式因素，特别是肥胖症。尽管可以通过手术完全去除肾肿瘤，但血液转移是常见的并且可能在疾病的早期阶段已经发生。已经广泛研究了肾肿瘤中体细胞突变的模式，并且除了组织病理学之外，已经成为分类的主要标准。肾脏肿瘤也发生在几种遗传性癌症综合征的情况下，包括冯·希佩尔-林道病。

排除： 肾盂恶性肿瘤（2C91）

肾盂恶性肿瘤（2C91）

恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C90.0 肾细胞癌，肾盂除外

由肾实质引起的癌。从 1973 年到 1991 年，肾细胞癌的发病率增加了 35%。吸烟与肾细胞癌的发展之间存在很强的相关性。临床表现包括：血尿，腰痛和可触及的腰椎肿块。当超声波用于其他目的时，诊断出高百分比的肾细胞癌。诊断程序包括：超声，静脉肾盂造影和计算机断层扫描（CT）。

2C90.Y 其他指定的肾脏恶性肿瘤，肾盂除外

2C90.Z 肾脏恶性肿瘤，肾盂除外，未指明

2C91 肾盂恶性肿瘤

肾盂内细胞异常恶性生长。

费用包括： 骨盆连接的恶性肿瘤

肾盂恶性肿瘤

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C91.0 肾盂尿路上皮癌

2C91.Y 其他指定的肾盂恶性肿瘤

2C91.Z 肾盂恶性肿瘤，未指明

2C92 输尿管恶性肿瘤

涉及输尿管的原发性或转移性恶性肿瘤。大多数是癌。

排除： 输尿管口腔恶性肿瘤（2C94）

恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C92.0 输尿管尿路上皮癌

2C92.Y 其他指定的输尿管恶性肿瘤

2C92.Z 输尿管恶性肿瘤，未指明

2C93 尿道或尿道旁腺的恶性肿瘤

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C93.0 尿道腺瘤或尿道旁腺

2C93.1 尿道鳞状细胞癌或尿道旁腺

2C93.2 尿路上皮癌或尿道旁腺

2C93.Y 其他指定的尿道和尿道旁腺的恶性肿瘤

2C93.Z 尿道或尿道旁腺的恶性肿瘤，未指明

2C94

膀胱恶性肿瘤

涉及膀胱的原发性或转移性恶性肿瘤。

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C94.0

膀胱腺癌

由化生膀胱上皮细胞引起的罕见腺癌。它经常与长期的局部刺激有关。大多数病例起源于膀胱的三角区和后壁。

2C94.1

膀胱鳞状细胞癌

膀胱鳞状细胞癌，由化生上皮细胞引起。它代表不到 10% 的膀胱癌。唯一的例外是尼罗河谷沿岸的中东地区，由于血吸虫病的特有性，它代表了最常见的癌症形式。膀胱鳞状细胞癌通常与膀胱的长期慢性炎症相关，并且通常预后不良。膀胱鳞状细胞癌的诊断应保留用于主要形成角蛋白的肿瘤。

2C94.2

膀胱尿路上皮癌

2C94.Y

其他特定的膀胱恶性肿瘤

2C94.Z

膀胱恶性肿瘤，未指明

2C95

泌尿器官恶性重叠病变

泌尿器官的恶性肿瘤，其起源点不能归类为任何其他现有类别

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2C95.0

泌尿器官重叠病变的腺癌

2C95.1

泌尿器官重叠病变的鳞状细胞癌

2C95.2

泌尿器官重叠病变的尿路上皮癌

2C95.Y 其他指定的泌尿器官重叠病变的恶性肿瘤

2C95.Z

泌尿器官恶性重叠病变，未明确

2C9Y

其他指定的泌尿道恶性肿瘤

2C9Z

恶性肿瘤的泌尿道肿瘤，未明确

眼部或眼部附件的恶性肿瘤（BlockL3-2D0）

影响眼睛结构的良性或恶性肿瘤。

- 排除：**
- 视神经恶性肿瘤（2A02）
 - 眼睑皮肤恶性肿瘤（BlockL3-2C3）
 - 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2D00

结膜恶性肿瘤

眼结膜内的细胞恶性生长。

- 排除：** 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2D00.0

结膜黑色素瘤

眼结膜内的恶性黑色素瘤。

2D00.1

恶性肿瘤的 car

这是一组广泛的疾病，涉及眼睛角落的小红色部分的不受调节的细胞生长，其包含改良的皮脂腺和汗腺。

2D00.2

结膜鳞状细胞癌

2D00.Y

其他指定的结膜恶性肿瘤

2D00.Z

结膜恶性肿瘤，未指明

2D01

角膜恶性肿瘤

眼角膜内细胞的恶性生长。

- 排除：** 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2D01.0

角膜黑色素瘤

眼角膜内的黑色素瘤。

2D01.1

角膜鳞状细胞癌

2D01.Y

其他指定的角膜恶性肿瘤

2D01.Z

角膜恶性肿瘤，未指明

2D02

视网膜恶性肿瘤

包含具有恶性特征的视网膜的细胞的异常生长。

- 排除：** 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2D02.0

视网膜色素上皮腺癌

这是起源于腺体组织的上皮癌。上皮组织包括但不限于皮肤表面层，腺体和排列身体的腔和器官的各种其他组织。该诊断是在神经感觉视网膜外部的色素细胞层中，其滋养视网膜视细胞，并且牢固地附着于下面的脉络膜和覆盖的视网膜视细胞。

2D02.1 视网膜恶性神经上皮肿瘤

2D02.2 视网膜母细胞瘤

视网膜母细胞瘤是儿童中最常见的眼内恶性肿瘤。这是一种危及生命的疾病，但可以治愈。它可以是遗传性或非遗传性，单侧或双侧（单侧视网膜母细胞瘤，双侧视网膜母细胞瘤，见这些术语）。

2D02.Y 其他指定的视网膜恶性肿瘤

2D02.Z 视网膜恶性肿瘤，未指明

2D03 泪道恶性肿瘤

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2D03.0 泪腺的腺癌

2D03.1 泪腺粘液表皮样癌

2D03.2 泪腺的鳞状细胞癌

2D03.3 其他指定的泪腺恶性肿瘤

2D03.Y 其他指定的泪道恶性肿瘤

2D03.Z 泪腺器官的恶性肿瘤，未指明

2D04 眼眶恶性肿瘤

涉及眼眶的原发性或转移性恶性肿瘤。

排除： 眶骨良性肿瘤（2E83.0）

眶骨恶性肿瘤（BlockL3-2B5）

2D05 脉络膜恶性肿瘤

2D06 睫状体恶性肿瘤

费用包括： 眼球恶性肿瘤

2D06.0 睫状上皮腺癌

2D06.1 髓鞘上皮瘤，睫状体恶性

2D06.2 其他指定的睫状体恶性肿瘤

2D06.3 睫状体恶性神经上皮肿瘤

2D06.Y 其他指定的睫状体恶性肿瘤

2D06.Z 睫状体恶性肿瘤，未明确

2D07 虹膜恶性肿瘤

- 2D07.0** 虹膜上皮腺癌
- 2D07.1** 虹膜的恶性神经上皮肿瘤
- 2D07.Y** 其他指定的虹膜恶性肿瘤
- 2D07.Z** 虹膜恶性肿瘤，未指明
- 2D0Y** 其他指定的眼和眼附属器的恶性肿瘤
- 2D0Z** 眼睛或眼附属器的恶性肿瘤，未指明

内分泌腺恶性肿瘤（BlockL3-2D1）

恶性肿瘤影响内分泌腺。代表性实例包括甲状腺癌，甲状旁腺癌，垂体腺癌和肾上腺皮质癌。

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2D10 甲状腺恶性肿瘤

影响甲状腺的原发性或转移性恶性肿瘤。

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

编码其他地方： 甲状腺淋巴瘤（2B33.5）

2D10.0 甲状腺滤泡癌

由甲状腺滤泡细胞产生的分化腺癌。没有表征甲状腺乳头状癌的核特征。辐射暴露是一个风险因素，约占甲状腺癌的 10% 至 15%。临床上，它通常表现为甲状腺中的孤立肿块。它通常是单焦的并且厚的包封并且显示出胶囊或血管的侵入。诊断程序包括：甲状腺超声和细针穿刺活检。

2D10.1 甲状腺乳头状癌

由甲状腺滤泡细胞产生的分化腺癌。辐射暴露是一个危险因素，它是最常见的恶性甲状腺病变，占碘充足国家所有甲状腺癌的 75% 至 80%。诊断程序包括：甲状腺超声和细针穿刺活检。在显微镜下，诊断基于恶性细胞的独特特征，包括肿瘤的扩大，椭圆形，伸长和重叠。核也显示清除或具有磨砂玻璃外观。

2D10.2 分化差的甲状腺癌

2D10.3 未分化的甲状腺癌

原发性甲状腺癌，由未分化细胞组成。通过免疫组织化学或电子显微镜研究，恶性细胞显示出上皮分化的证据。在显微镜下，在大多数情况下，存在纺锤体，上皮样细胞和巨细胞的混合物。绝大多数患者颈部肿块迅速扩大。临床过程总是很激进。

费用包括： 甲状腺未分化癌

2D10.4 甲状腺髓样癌

由甲状腺 C 细胞引起的神经内分泌癌。它与多种内分泌肿瘤综合征密切相关。大约 10% 至 20% 的甲状腺髓样癌是家族性的。患者通常出现无痛且结实的甲状腺结节。在大多数情况下，诊断时会出现淋巴结受累。

2D10.5 未明确部位的滤泡旁细胞癌

2D10.Y 其他指定的甲状腺恶性肿瘤

2D10.Z 恶性肿瘤的甲状腺，未指明

2D11

肾上腺恶性肿瘤

肾上腺皮质产生的肿瘤包括腺瘤和癌。这些是罕见的肿瘤，但可能会引起各种激素症状，包括醛固酮增多症，库欣综合征和男性化。一小部分肾上腺皮质肿瘤与遗传性肿瘤综合征相关，包括 Li-Fraumeni 综合征和 Carney 复合体。

良性和恶性嗜铬细胞瘤在肾上腺髓质中出现，并且源自神经嵴起源的嗜铬细胞。嗜铬细胞瘤可能发生在几种遗传性疾病的情况下，包括多种内分泌肿瘤类型 2a 和 2b，von Hippel Lindau 病和神经纤维瘤病。

额外肾上腺副神经节瘤起源于交感肾上腺和副交感神经副神经节中的嗜铬细胞。它们发生在身体的许多部位，可能对外科医生和肿瘤学家构成重大挑战。一些作为化学感受器起作用，另一些起内分泌活性作用。家族性副神经节瘤与线粒体复合物 II 基因的突变相关。

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2D11.0 肾上腺腺癌

2D11.1 肾上腺恶性嗜铬细胞瘤

2D11.2 肾上腺神经母细胞瘤

神经母细胞瘤是在某些类型的神经组织中形成的恶性肿瘤。它通常始于肾上腺。大约 1 个神经母细胞瘤中的 1 个在肾上腺开始，并且大约 1 个在腹部的交感神经神经节中开始。其余大多数开始于胸部或颈部或骨盆脊柱附近的交感神经节。

2D11.Y 其他指定的肾上腺恶性肿瘤

2D11.Z 肾上腺恶性肿瘤，未指明

2D12

其他内分泌腺体或相关结构的恶性肿瘤

排除： 肾上腺恶性肿瘤（2D11）

恶性睾丸肿瘤（2C80）

卵巢恶性肿瘤（2C73）
胰腺恶性肿瘤（2C10）
甲状腺恶性肿瘤（2D10）
胸腺恶性肿瘤（2C27）
恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2D12.0 其他内分泌腺体或相关结构的恶性上皮肿瘤，未指明类型

2D12.1 其他内分泌腺或相关结构的腺癌

2D12.Z 其他内分泌腺体或相关结构的恶性肿瘤，未指明

2D1Y 其他指定的内分泌腺恶性肿瘤

2D1Z 内分泌腺体的恶性肿瘤，未指明

2D3Y 除淋巴，造血，中枢神经系统或相关组织外，其他特定恶性肿瘤，表明或推定为原发性特定部位

2D3Z 除淋巴，造血，中枢神经系统或相关组织外，指定或假定为原发性恶性肿瘤，未指明

主要部位不明确或未指明的恶性肿瘤（BlockL2-2D4）

费用包括： 主站点未知

排除： 恶性间充质肿瘤（BlockL3-2B5）

2D40 非特定部位的腺癌

一种常见的癌症，其特征存在于存在恶性腺细胞。形态学上，腺癌根据生长模式（例如，乳头状，肺泡）或根据分泌产物（例如，粘液性，浆液性）分类。腺癌的代表性实例是导管和小叶乳腺癌，肺腺癌，肾细胞癌，肝细胞癌（肝细胞瘤），结肠腺癌和前列腺腺癌。

2D41 未明确的癌症未指明的部位

2D42 恶劣肿瘤的恶性肿瘤

病情定义部位的恶性肿瘤用于文献所指的包含多个器官系统和应单独编码的组织类型的部位的情况。

2D43 独立，原发多个部位的恶性肿瘤

注意： 使用其他代码来识别个别肿瘤。

2D4Y 其他指定的不明确或未指明的主要部位的恶性肿瘤

2D4Z 未明确的或未指明位点的恶性肿瘤

恶性肿瘤转移（BlockL2-2D5）

恶性肿瘤扩散到次要部位。

2D50 脑内恶性肿瘤转移

恶性肿瘤，已从另一个解剖部位或系统扩散到大脑。大多数是癌（通常是肺癌或乳腺癌）。

注意： 代码也是潜在的条件

2D51 脑膜恶性肿瘤转移

注意： 代码也是潜在的条件

2D52 脊髓，颅神经或中枢神经系统其余部分的恶性肿瘤转移

注意： 代码也是潜在的条件

淋巴结恶性肿瘤转移（BlockL3-2D6）

排除： 造血或淋巴组织肿瘤（BlockL1-2A2）

2D60 单个区域淋巴结恶性肿瘤转移

注意： 代码也是潜在的条件

2D60.0 头，面或颈淋巴结恶性肿瘤转移

注意： 代码也是潜在的条件

2D60.1 胸腔内淋巴结恶性肿瘤转移

注意： 代码也是潜在的条件

2D60.2 腹腔淋巴结恶性肿瘤转移

注意： 代码也是潜在的条件

2D60.3 腋窝淋巴结恶性肿瘤转移

注意： 代码也是潜在的条件

2D60.4 腹股沟淋巴结恶性肿瘤转移

注意： 代码也是潜在的条件

2D60.5 盆腔内淋巴结恶性肿瘤转移

注意： 代码也是潜在的条件

2D60.Y 其他指定的单个区域淋巴结恶性肿瘤转移

注意： 代码也是潜在的条件

2D60.Z 单个区域淋巴结恶性肿瘤转移，未指明

注意： 代码也是潜在的条件

2D61 多个区域淋巴结恶性肿瘤转移

注意: 代码也是潜在的条件

2D6Z 未明确的转移性恶性肿瘤到未指定的淋巴结

注意: 代码也是潜在的条件

胸腔或呼吸器官恶性肿瘤转移 (BlockL3-2D7)

2D70 肺部恶性肿瘤转移

排除: 支气管或肺部恶性肿瘤 (2C25)

2D71 纵隔恶性肿瘤转移

癌症从邻近或远处的解剖部位扩散到纵隔。

注意: 代码也是潜在的条件

2D72 胸膜恶性肿瘤转移

癌症从邻近或远处的解剖部位扩散到胸膜。

注意: 代码也是潜在的条件

2D73 其他特定呼吸器官的恶性肿瘤转移

注意: 代码也是潜在的条件

2D7Y 恶性肿瘤转移在其他指定的胸部器官

注意: 代码也是潜在的条件

2D7Z 胸部或呼吸器官恶性肿瘤转移, 未明确

注意: 代码也是潜在的条件

消化系统恶性肿瘤转移 (BlockL3-2D8)

2D80 肝脏或肝内胆管恶性肿瘤转移

恶性肿瘤已从肝外原发肿瘤转移至肝脏。

注意: 代码也是潜在的条件

2D80.0 肝脏恶性肿瘤转移

注意: 代码也是潜在的条件

2D80.1 肝内胆管恶性肿瘤转移

注意: 代码也是潜在的条件

2D80.Y 其他指定的肝脏或肝内胆管恶性肿瘤转移

注意: 代码也是潜在的条件

2D80.Z 肝脏或肝内胆管恶性肿瘤转移，未明确

注意： 代码也是潜在的条件

2D81 胰腺恶性肿瘤转移

恶性肿瘤，已从另一个解剖部位扩散到胰腺。代表性实例包括来自胃肠道的转移性癌，转移性黑素瘤和肾细胞癌。

注意： 代码也是潜在的条件

2D82 肝外胆管恶性肿瘤转移

注意： 代码也是潜在的条件

2D83 Vater 壶腹部恶性肿瘤转移

注意： 代码也是潜在的条件

2D84 小肠恶性肿瘤转移

癌症扩散到小肠。这可能来自原发性肠癌，也可能来自远处的癌症。

注意： 代码也是潜在的条件

2D85 大肠恶性肿瘤转移

癌症扩散到大肠。这可能来自原发性结肠癌或直肠癌，或来自远处癌症。

注意： 代码也是潜在的条件

2D86 肛门恶性肿瘤转移

在肛门和肛管中转移的恶性肿瘤。

注意： 代码也是潜在的条件

2D8Y 其他特定消化系统器官的恶性肿瘤转移

注意： 代码也是潜在的条件

2D8Z 消化系统未明确的恶性肿瘤转移

注意： 代码也是潜在的条件

腹膜后或腹膜恶性肿瘤转移（BlockL3-2D9）

2D90 腹膜后恶性肿瘤转移

注意： 代码也是潜在的条件

2D91 腹膜恶性肿瘤转移

注意： 代码也是潜在的条件

2D9Y 其他指定的腹膜后或腹膜恶性肿瘤转移

注意: 代码也是潜在的条件

2D9Z 腹膜后或腹膜恶性肿瘤转移，未指明

注意: 代码也是潜在的条件

其他部位的恶性肿瘤转移（BlockL3-2E0）

2E00 肾脏或肾盂恶性肿瘤转移

癌症扩散到肾脏。这可能来自涉及相反肾脏的原发性肾癌，或来自远端部位的癌症。

注意: 代码也是潜在的条件

2E01 膀胱恶性肿瘤转移

膀胱肿瘤起源于膀胱外非肿瘤道肿瘤

注意: 代码也是潜在的条件

2E02 其他或未指明的泌尿系统器官中的恶性肿瘤转移

注意: 代码也是潜在的条件

2E03 骨或骨髓中的恶性肿瘤转移

恶性肿瘤从原发部位扩散到骨骼系统。大多数转移到骨骼的肿瘤是癌。

注意: 代码也是潜在的条件

2E04 软组织恶性肿瘤转移

注意: 代码也是潜在的条件

2E05 女性生殖系统恶性肿瘤转移

注意: 代码也是潜在的条件

2E05.0 卵巢恶性肿瘤转移

癌症扩散到卵巢。这可能来自涉及相反卵巢的原发性卵巢癌，或来自远端部位的癌症。

2E05.Y 其他女性生殖系统器官的恶性肿瘤转移

注意: 代码也是潜在的条件

2E05.Z 女性生殖系统恶性肿瘤转移，未明确

注意: 代码也是潜在的条件

2E06 男性生殖器官恶性肿瘤转移

注意: 代码也是潜在的条件

2E07 肾上腺恶性肿瘤转移

恶性肿瘤，从邻近或远处的解剖部位扩散到肾上腺。大多数病例是转移性癌，淋巴瘤较少见。（NCI05）

注意： 代码也是潜在的条件

2E08 涉及皮肤的转移性恶性肿瘤

通过来自已知或未知的原发性恶性肿瘤的转移性扩散参与皮肤。二次沉积可能是由恶性细胞的局部迁移引起的，也可能是由较远处的区域淋巴或血源性扩散引起的。

注意： 代码也是潜在的条件

2E09 周围神经系统恶性肿瘤转移

注意： 代码也是潜在的条件

2E0Y 其他特定部位的恶性肿瘤转移

注意： 代码也是潜在的条件

2E2Z 恶性肿瘤转移，未指明

注意： 代码也是潜在的条件

2E4Z 恶性肿瘤，除淋巴，造血，中枢神经系统或相关组织外，未指明

原位肿瘤，淋巴，造血，中枢神经系统或相关组织除外（BlockL1-2E6）

2E60 原位癌，口腔，食道或胃

排除： 黑色素瘤原位肿瘤（2E63）

2E60.0 原位癌唇，口腔或咽部

排除： 原位癌杓状褶皱，喉部（2E62.0）
会厌的原位癌（2E62.0）
会厌的原位癌，舌骨上部分（2E62.0）
唇部皮肤原位癌（2E64）

2E60.1 食管原位癌

阶段 0 包括：对于鳞状细胞癌：Tis（HGD），N0，M0，G1，GX，肿瘤位置：任何。对于腺癌：Tis（HGD），N0，M0，G1，GX。Tis：高度不典型增生。N0：无区域淋巴结转移。M0：无远处转移。G1：分化良好。GX：成绩不能评估阶段分组合为G1。肿瘤位置：原发癌位点的位置由食道中肿瘤的上（近）边缘的位置限定。

2E60.2 胃原位癌

阶段 0 包括：Tis，N0，M0。Tis：原位癌：上皮内肿瘤，不侵犯固有层。N0：无区域淋巴结转移。M0：无远处转移。

2E61**其他或未指明的消化器官的原位癌**

排除： 黑色素瘤原位肿瘤（2E63）

2E61.0**原位癌结肠癌**

阶段 0 包括：Tis, N0, M0。Tis: 原位癌：上皮内或浸润固有层。N0: 无区域淋巴结转移。M0: 无远处转移。

2E61.1**原位直肠癌**

直肠的恶性上皮肿瘤未侵入大肠的邻近组织。

2E61.2**肛管原位癌**

恶性上皮肿瘤未侵入肛管上皮。

排除： 肛缘原位癌（2E64.2）
 肛门皮肤原位癌（2E64）
 肛周皮肤原位癌（2E64.2）

2E61.3**原位癌为胆囊，胆道或壶腹壶腹部**

早期形式的癌症，通常在穿透基底膜之前，没有肿瘤细胞侵入周围组织。

2E61.Y**其他指定消化器官的原位癌****2E61.Z****原位癌未明确的消化器官****2E62****原发性中耳或呼吸系统癌**

排除： 黑色素瘤原位肿瘤（2E63）

2E62.0**喉部原位癌**

排除： 原位癌的杓状褶皱，下咽部（2E60.0）
 原位癌性杓状褶皱，边缘区（2E60.0）
 原位癌性耳聋，NOS（2E60.0）

2E62.1**气管原位癌****2E62.2****原位癌支气管或肺****2E62.Y****中耳和呼吸系统其他指定部位的原位癌****2E62.Z****中耳和呼吸系统未指定部位的原位癌****2E63****黑色素瘤原位肿瘤**

阶段 0 包括：Tis, N0, M0。Tis: 原位黑色素瘤。N0: 无区域淋巴结转移。M0: 没有远处转移的可检测证据。

2E63.0**黑色素瘤原位皮肤**

恶性黑色素瘤局限于表皮并被描述为处于放射状生长期。

- 2E63.00** **Lentigo maligna**
真皮 - 表皮连接处的非典型黑素细胞的非典型增殖，没有乳头状或网状真皮的浸润。黑素细胞增殖与光化损伤和表皮萎缩有关。它通常发生在老年人暴露在阳光下的皮肤上。它是原位黑素瘤的一种形式，并且在大约 5% 的情况下它进展为恶性黑色素瘤。
- 2E63.0Z** 皮肤黑色素原位，未指明
- 2E63.1** **结膜黑色素原位结膜**
- 2E63.Y** **其他指定的黑色素瘤原位肿瘤**
- 2E63.Z** **黑色素瘤原位肿瘤，未指明**
- 2E64** **皮肤原位癌**
阶段 0 包括：Tis, N0, M0。Tis: 原位癌。N0: 无区域淋巴结转移。M0: 没有远处转移的临床或影像学证据。
排除: 黑色素瘤原位肿瘤 (2E63)
编码其他地方: 外阴原位癌 (2E67.1)
 阴茎原位癌 (2E67.4)
- 2E64.0** **表皮内鳞状细胞癌**
恶性鳞状瘤形成局限于外生殖器皮肤的表皮，通常称为 **Bowen** 病。它最常出现在头部和颈部或小腿的长期暴露在阳光下的无毛皮肤上。它通常表现为单个或多个界限分明的鳞状红斑，结节或斑块，其组织学上显示广泛的角质细胞异型性。它可能从先前存在的光化性角化病（光化性表皮内鳞状细胞癌）发展而来。虽然它最常与暴露于紫外线辐射有关，但可能涉及其他致癌物质，如砷和焦油。人乳头瘤病毒可能是免疫抑制患者的另一个危险因素。
- 2E64.00** 鲍文病的皮肤
具有表皮内鳞状细胞癌（**Bowen** 病）的组织学特征的光化性角化病。
- 2E64.01** 光化性表皮内鳞状细胞癌
表皮内鳞状细胞癌可归因于长期暴露于紫外线辐射，并且通常由预先存在的光化性角化病发展而来
- 2E64.0Y** 其他特定的表皮内鳞状细胞癌
- 2E64.0Z** 表皮内鳞状细胞癌，未指明
- 2E64.1** **乳房外乳头 Paget 病**
带有大汗腺的皮肤和粘膜的上皮内腺癌。临床上它表现为明显划分的红斑，最常见的影响男性的女性和肛周皮肤的外阴。
编码其他地方: 外阴 Paget 病 (2E67.11)
- 2E64.2** **肛门边缘或肛周皮肤的原位癌**
- 2E64.Y** **其他指定的皮肤原位癌**

2E64.Z 皮肤原位癌，未指明

2E65

原位癌乳腺癌

排除： 乳腺皮肤原位癌（2E64）
乳腺原位黑色素瘤（皮肤）（2E63）

2E65.0 乳腺原位小叶癌

2E65.1 小叶原位乳腺癌，多形性亚型

2E65.2 乳腺导管原位癌

排除： 非典型乳腺导管增生（2F75）

2E65.3 乳腺，粉刺亚型乳腺导管原位癌

2E65.4 乳腺原位混合导管和小叶癌

乳腺中原位导管和小叶癌的共存，没有间质侵犯的证据。

2E65.5 乳头 Paget 病

乳头的佩吉特病描述了一种罕见的乳腺癌，最常见于 50-60 岁的女性，表现为乳头引流和瘙痒，红斑，硬皮，乳头出血，斑块增厚和色素沉着过度（较少见）。这是由于肿瘤细胞侵入乳头 - 乳晕复合体，占有新乳腺癌诊断的 1%-3%。

2E65.Y 其他指定的乳腺原位癌

2E65.Z 乳腺原位癌，未指明

2E66

宫颈原位癌

排除： 子宫颈原位黑色素瘤（2E63）
宫颈 NOS 严重不典型增生（GA13.1）

2E66.0 宫颈上皮内瘤变 II 级

由人乳头瘤病毒慢性感染子宫颈引起的子宫颈状况。该病症的特征在于癌前期转化和子宫颈中度发育不良局限于组织表面上基底三分之二的鳞状上皮细胞。确认是通过 Papanicolaou 涂片检查，然后对任何异常细胞生长进行活组织检查。

费用包括： 中度宫颈发育不良

2E66.1 宫颈上皮内瘤变 III 级

由人乳头瘤病毒慢性感染引起的子宫颈病症。该病症的特征在于恶化前转化和宫颈严重发育不良，其跨越组织表面上超过三分之二的鳞状上皮细胞。确认是通过 Papanicolaou 涂片检查，然后对任何异常细胞生长进行活组织检查。

费用包括： 严重的宫颈发育不良和原位癌

2E66.Y 子宫颈原位其他指定原位癌

2E66.Z 子宫颈原位癌，未指明

- 2E67** **其他或未指明的生殖器官的原位癌**
排除: 黑色素瘤原位肿瘤 (2E63)
- 2E67.0** **子宫内膜原位癌**
- 2E67.1** **外阴癌原位癌**
排除: 外阴 NOS 严重不典型增生 (GA13.1)
- 2E67.10** **外阴上皮内瘤变**
一种癌前肿瘤过程，其特征在于外阴鳞状上皮的发育异常和成熟异常。没有入侵的证据。它与人乳头瘤病毒感染有关，分为低级或高级。
- 2E67.11** **外阴佩吉特病**
由外阴引起的外分泌或大汗腺来源的罕见上皮内恶性肿瘤。它通常会影 响绝经后的女性。在大约 10-20% 的病例中，鉴定出相关的肛门直肠癌或尿路上皮癌或皮肤附属腺癌。它表现为红色，湿疹病变。在显微镜下，其特征在于存在典型的 Paget 细胞，其是大的圆形细胞，具有丰富的细胞质和突出的细胞核。
- 2E67.2** **阴道原位癌**
- 2E67.20** **阴道上皮内瘤变 II 级**
阴道病症，其特征在于鳞状阴道上皮内细胞的损伤，导致发育不良，不同程度的异型性和三分之二阴道皮肤内的异常细胞生长。这种情况可能与人乳头瘤病毒感染有关。确认是通过 Papanicolaou 涂片检查，然后对任何异常细胞生长进行活组织检查。
费用包括: 中度阴道发育不良
- 2E67.21** **阴道上皮内瘤变 III 级**
阴道病症，其特征在于鳞状阴道上皮内细胞和原位癌的损伤，导致发育不良，不同程度的异型性和阴道皮肤的整个厚度内的异常细胞生长。这种情况可能与人乳头瘤病毒感染有关。确认是通过 Papanicolaou 涂片检查，然后对任何异常细胞生长进行活组织检查。
费用包括: 严重的阴道异常增生和原位癌
- 2E67.2Y** **其他指定的阴道原位癌**
- 2E67.2Z** **阴道原位癌，未指明**
- 2E67.3** **其他或未指明的女性生殖器官的原位癌**

2E67.4**阴茎原位癌**

这包括原位鳞状细胞癌和阴茎乳房外 Paget 病。前者是一种罕见的阴茎皮肤癌前病变。病变通常出现在龟头或包皮的内侧，并且几乎总是在未包皮环切的男性中发现。如果不及时治疗，10-30%的病例会发展为阴茎浸润性鳞状细胞癌。当它影响轴或包皮的皮肤时，通常称为 Bowen 病。如果它影响龟头或包皮的内表面，它也可称为阴茎上皮内瘤形成（或过去称为 Queyrat 的红细胞增多症）。阴茎乳房外 Paget 病是一种罕见的原位癌，包括阴茎皮肤或龟头阴茎。

编码其他地方： 阴茎乳房外 Paget 病（2E64.1）

2E67.40**阴茎皮肤原位鳞状细胞癌**

鳞状细胞癌影响包皮或阴茎轴的皮肤，通常称为 Bowen 病。HPV 感染和长期暴露于补骨脂素光化学疗法是诱发因素。

费用包括： 阴茎皮肤博文病

2E67.41**阴茎粘膜皮肤上皮鳞状细胞癌**

费用包括： 内包皮上皮的阴茎上皮内瘤变
阴茎龟头上皮内瘤变的阴茎

2E67.5**原位癌前列腺癌**

高级别前列腺上皮内瘤变，其特征在于存在严重的结构和细胞学异常。

费用包括： 高级别前列腺上皮内瘤变

排除： 低度前列腺发育不良（GA91.6）

2E67.6**其他或未指明的男性生殖器官的原位癌****2E68****原位癌膀胱癌**

阶段 0 包括：Tis, N0, M0。Tis: 原位癌: 扁平肿瘤。N0: 无区域淋巴结转移。M0: 无远处转移。

2E69**其他或未指明的泌尿器官的原位癌****2E6A****原位癌眼或眼附属器****2E6A.0****结膜原位癌**

排除： 结膜黑色素原位（2E63.1）

2E6A.1**角膜原位癌****2E6A.Y****原位癌的其他和未指明的部分眼睛和附件****2E6B****甲状腺和其他内分泌腺原位癌**

排除： 卵巢原位癌（2E67.3）

睾丸原位癌（2E67.6）

2E6Y 其他指定部位的原位癌

2E6Z 原位癌未明确的部位

良性肿瘤，淋巴，造血，中枢神经系统或相关组织除外（BlockL1-2E8）

一种肿瘤，其特征是缺乏与恶性肿瘤相关的形态学特征（严重的细胞异型性，肿瘤细胞坏死和高有丝分裂率）。良性肿瘤仍然局限于原始生长部位，很少转移到其他解剖部位。

良性间充质肿瘤（BlockL2-2E8）

2E80 良性脂肪瘤

由脂肪（脂肪）组织组成的良性肿瘤。该类别中最常见的代表是脂肪瘤。

2E80.0 脂瘤

2E80.00 浅表皮下脂肪瘤

由成熟脂肪细胞组成的良性良好界限的间充质肿瘤，通常称为脂肪瘤。

2E80.01 深部筋膜下脂肪瘤

深部筋膜下脂肪瘤是脂肪组织的良性肿瘤，其深部筋膜深处出现并且倾向于渗入肌肉之间和肌肉之间。它们可能发生在任何身体部位，可能导致诊断困难。它们被认为发生在额肌（额肌相关脂肪瘤）下方的前额上。

费用包括： 额叶相关脂肪瘤

浸润软组织脂肪瘤

软组织肌内脂肪瘤

2E80.02 深部内脏或内脏脂肪瘤

2E80.0Y 其他指定的脂肪瘤

2E80.0Z 脂肪瘤，未说明

2E80.1 脂肪母细胞瘤

2E80.Y 其他指定的良性脂肪瘤

2E80.Z 良性脂质瘤，未指明

2E81 良性血管肿瘤

包括行为代码/0的 ICD-O 形态代码 M912-M917

排除： 蓝痣（2F20）

有色痣（2F20）

编码其他地方： 小叶毛细血管血管瘤（2F26）

2E81.0 肿瘤性血管瘤
良性局限性血管肿瘤，通常发生于婴儿期和儿童期。其特征形成于形成毛细血管大小或海绵状血管通道。大多数病例是先天性的。

编码其他地方： 肺硬化性血管瘤（2F00.Y）

2E81.00 脐带血管瘤
肿瘤由内壁内衬的薄壁血管组成，存在于脐带内

2E81.01 结膜血管瘤或血淋巴瘤

2E81.0Y 其他特定的肿瘤性血管瘤

2E81.0Z 肿瘤性血管瘤，未指明

2E81.1 良性淋巴肿瘤
淋巴管的良性限制性或弥漫性肿瘤。它们比淋巴管畸形少得多，并且与后者的区别在于增殖性生长和广泛传播的潜力。

排除： 淋巴管畸形（LA90.1）

2E81.10 弥散性淋巴管瘤病
一种罕见的疾病，其特征是异常淋巴管的广泛增殖，其通常渗入胸腔和腹部的重要器官。

2E81.11 获得性进行性淋巴管瘤
获得性进行性淋巴管瘤是一种良性局部但缓慢进展的淋巴管肿瘤，通常在年轻青少年的腹壁，大腿或小腿上呈现红色或瘀伤样斑块。

排除： 淋巴管畸形（LA90.1）

2E81.1Y 其他指定的良性淋巴肿瘤

2E81.1Z 良性淋巴肿瘤，未指明

2E81.2 婴儿和儿童期的良性血管肿瘤

婴儿期最常见的良性血管肿瘤是婴儿血管瘤。较少见的肿瘤是先天性血管瘤，梭形细胞血管瘤，簇状血管瘤和 kaposiform 血管内皮瘤。

2E81.20 局灶性婴儿血管瘤
婴儿血管瘤是一种常见的良性血管瘤，约占婴儿的 4%。它出生后几周内就会出现白暂，脸红或毛细血管扩张区域，然后迅速增殖数月，然后进入长达 12 年的复发过程，留下可变的突出瘢痕。在大约 85% 的病例中可见单发局灶性肿瘤。超过一半的病例位于头部和颈部。并发症包括出血，感染，溃疡以及位于眼睛附近的肿瘤中的弱视。

费用包括： 草莓 naevus

2E81.21 多灶性婴儿血管瘤
婴儿血管瘤在高达 25% 的病例中是多灶性的，数量从几个到几十个不等。如果存在超过 5 个皮肤肿瘤，则相关的内部血管瘤病的风险增加，尤其是肝脏。

- 2E81.2Y** 其他特定的婴儿和儿童时期的良性血管肿瘤
- 2E81.2Z** 婴儿和儿童期的良性血管肿瘤，未指明
- 2E81.Y** 其他指定的良性血管肿瘤
- 2E81.Z** 良性血管肿瘤，未指明
- 2E82** 良性软骨形成肿瘤
- 2E82.0** 骨的良性软骨形成肿瘤或四肢关节软骨
- 2E82.1** 其他特定部位的骨或关节软骨的良性软骨形成肿瘤
- 2E82.Y** 其他特定部位的良性软骨形成肿瘤
- 2E82.Z** 良性软骨形成肿瘤，部位未明确
- 2E83** 良性成骨性肿瘤
- 由骨或关节软骨引起的肿瘤，其不侵入邻近组织或转移至其他解剖部位。代表性实例包括骨的良性纤维组织细胞瘤，骨瘤，成骨细胞瘤，软骨母细胞瘤和软骨瘤。
- 费用包括：* 角化囊肿性牙源性肿瘤
- 2E83.0** 颅骨或面部骨或关节软骨的良性成骨性肿瘤
- 2E83.1** 下颌骨或关节软骨的良性成骨性肿瘤
- 2E83.2** 脊柱骨或关节软骨的良性成骨性肿瘤
- 排除：* 骶骨良性成骨性肿瘤（2E83.4）
- 2E83.3** 肋骨，胸骨或锁骨的骨或关节软骨的良性成骨性肿瘤
- 2E83.4** 骨盆或骶骨，骶骨或尾骨的骨或关节软骨的良性成骨性肿瘤
- 2E83.5** 骨的良性成骨性肿瘤或四肢关节软骨
- 2E83.Y** 其他指定的良性成骨性肿瘤
- 2E83.Z** 良性成骨性肿瘤，未指明
- 2E84** 良性纤维化或肌纤维瘤
- 2E84.0** 皮肤良性纤维化或肌纤维性肿瘤
- 2E84.Y** 其他特定部位的良性纤维化或肌纤维瘤
- 2E84.Z** 良性纤维化或肌纤维瘤，部位未知

2E85**良性纤维组织细胞瘤**

排除: 周围神经良性肿瘤或自主神经系统 (2F38)
 良性淋巴瘤 (2E81.1)
 良性脂肪瘤 (2E80)
 血管瘤 (2E81)
 子宫韧带良性肿瘤, 任何 (2F31)
 良性血管肿瘤 (2E81)
 子宫肌瘤 (2E86.0)
 乳腺结缔组织良性肿瘤 (2F30)

2E85.0**四肢软组织良性纤维组织细胞瘤****2E85.1****腹膜后和腹膜良性纤维组织细胞瘤**

排除: 良性脂肪瘤 (2E80)
 间皮组织良性肿瘤 (2F10)

2E85.2**皮肤良性纤维组织细胞瘤****2E85.Y****其他特定部位的良性纤维组织细胞瘤****2E85.Z****良性纤维组织细胞瘤, 部位未指明****2E86****良性平滑肌或骨骼肌肿瘤****2E86.0****子宫肌瘤**

一种界限良好的良性平滑肌肿瘤, 其特征存在于梭形细胞的存在, 具有雪茄形核, 交织束和轮生花纹。

费用包括: 子宫纤维瘤
 带蒂的平滑肌瘤
 寄生性平滑肌瘤
 子宫肌瘤平滑肌瘤
 子宫颈平滑肌瘤

排除: 卵巢平滑肌瘤 (2E86.1)
 输卵管平滑肌瘤 (2E86.1)
 阔韧带平滑肌瘤 (2E86.1)
 阴道平滑肌瘤 (2E86.1)
 外阴平滑肌瘤 (2E86.1)
 非间充质良性子宫肿瘤 (2F31)

2E86.1**其他或未指定部位的平滑肌瘤****2E86.2****横纹肌**

2E86.Y	其他指定的良性平滑肌或骨骼肌肿瘤
2E86.Z	良性平滑肌或骨骼肌肿瘤，未指明
2E87	良性胃肠道间质瘤
2E88	良性子宫内膜间质瘤
2E89	不确定分化的良性间充质肿瘤
2E89.0	不确定分化，骨或软骨的良性肿瘤
2E89.1	良性肿瘤分化不确定，软组织
2E89.Y	其他指定的不确定分化的良性间充质肿瘤
2E89.Z	良性分化的良性间充质肿瘤，未指明
2E8A	其他混合或未指定的良性间充质肿瘤
2E8Y	间皮组织良性肿瘤，其他特定器官
2E8Z	良性间充质肿瘤，未指明

良性非间充质肿瘤（BlockL2-2E9）

2E90	唇，口腔或咽部的良性肿瘤
2E90.0	唇部良性肿瘤 一种没有唇部恶性特征的肿瘤。 排除： 唇部皮肤良性肿瘤（BlockL3-2F2）
2E90.1	舌良性肿瘤 构成舌头的细胞的异常生长，没有恶性特征。
2E90.2	口底良性肿瘤
2E90.3	其他或未指定部位的良性肿瘤 排除： 软腭鼻咽表面良性肿瘤（2E90.6） 良性牙源性肿瘤（2E83.0） 唇粘膜（2E90.0）
2E90.4	扁桃体良性肿瘤 排除： 咽扁桃体良性肿瘤（2E90.6） 舌扁桃体良性肿瘤（2E90.1） 扁桃体良性肿瘤（2E90.5） 扁桃体窝良性肿瘤（2E90.5）

2E90.5**口咽良性肿瘤**

口咽肿瘤，其特征在于缺乏与恶性肿瘤相关的形态学特征（严重的细胞异型性，肿瘤细胞坏死和高有丝分裂率）。良性肿瘤仍然局限于原始生长部位，很少转移到其他解剖部位。

排除： 会厌良性肿瘤，NOS（2F00）
会厌良性肿瘤，舌骨上部分（2F00）

2E90.6**鼻咽良性肿瘤**

鼻咽肿瘤，其特征在于缺乏与恶性肿瘤相关的形态学特征（严重的细胞异型性，肿瘤细胞坏死和高有丝分裂率）。良性肿瘤仍然局限于原始生长部位，很少转移到其他解剖部位。

2E90.7**下咽良性肿瘤****2E90.8****良性肿瘤的咽部，未指明****2E91****主要唾液腺的良性肿瘤**

排除： 小唾液腺良性肿瘤 NOS（2E90.3）

2E91.0**腮腺良性肿瘤****2E91.1****其他特定主要唾液腺的良性肿瘤**

费用包括： 下颌下腺良性肿瘤
舌下腺良性肿瘤

2E92**消化器官的良性肿瘤**

消化系统的其他和/或不明确部分的肿瘤，其特征在于缺乏与恶性肿瘤相关的形态学特征（严重的细胞异型性，肿瘤细胞坏死和高有丝分裂率）。良性肿瘤仍然局限于原始生长部位，很少转移到其他解剖部位。

2E92.0**良性肿瘤的食道**

由食道壁引起的非转移性肿瘤。

编码其他地方： 食管良性间充质瘤（2E8Y）

2E92.1**胃良性肿瘤**

由胃壁引起的非转移性肿瘤。

编码其他地方： 胃良性间充质肿瘤（2E8Y）

2E92.2**十二指肠良性肿瘤**

由十二指肠壁产生的非转移性肿瘤。

编码其他地方： 十二指肠良性间充质肿瘤（2E8Y）

2E92.3 小肠其他或未指定部位的良性肿瘤

排除： 十二指肠良性肿瘤（2E92.2）

编码其他地方： 小肠良性间充质瘤（2E8Y）

2E92.4 大肠良性肿瘤

由结肠壁和直肠引起的非转移性肿瘤。

编码其他地方： 大肠良性间充质瘤（2E8Y）

2E92.40 息肉综合征

根据组织学，肠息肉综合征可分为家族性腺瘤性息肉病（FAP），血管性息肉综合征和其他罕见的息肉综合征，如遗传性混合性息肉综合征（HMPS）。

编码其他地方： 加德纳综合征（LD2D.3）
Peutz-Jeghers 综合征（LD2D.0）
Cronkhite-Canada 综合征（LD27.01）
家族性腺瘤性息肉病（2B90.Y）
青少年胃肠道息肉病（2B90.Y）

2E92.4Y 其他指定的大肠良性肿瘤

2E92.4Z 大肠良性肿瘤，未指明

2E92.5 肛门或肛管良性肿瘤

在肛门和肛管内衬的组织中形成的原发性良性肿瘤。

排除： 肛周皮肤良性肿瘤（BlockL3-2F2）

肛缘良性肿瘤（BlockL3-2F2）

肛门皮肤良性肿瘤（BlockL3-2F2）

2E92.6 良性肿瘤的胆囊，肝外胆管或壶腹壶腹

编码其他地方： 胆囊良性间充质肿瘤，肝外胆管或壶腹壶腹部（2E8Y）

2E92.7 良性肿瘤的肝脏或肝内胆管

编码其他地方： 肝血管瘤（2E81.0Y）

2E92.8 良性胰腺肿瘤

由胰腺引起的非转移性肿瘤。

排除： 内分泌胰腺良性肿瘤（2E92.9）

2E92.9 内分泌胰腺良性肿瘤

费用包括： 胰岛细胞瘤

朗格汉斯岛的良性肿瘤

2E92.A 消化系统内不明确位点的良性肿瘤

2E92.Y 其他特定消化器官的良性肿瘤

2E92.Z 未明确的消化器官的良性肿瘤

呼吸道或胸腔内器官的良性肿瘤（BlockL3-2F0）

2F00 中耳或呼吸系统的良性肿瘤

2F00.0 中耳内分泌肿瘤

2F00.1 反复呼吸道乳头状瘤病

复发性呼吸道乳头状瘤病是一种罕见的呼吸系统疾病，其特征是外生性乳头状瘤的发展，影响由人乳头瘤病毒感染引起的上气流消化道的粘膜（对喉的强烈偏好）。出现的症状可能包括声音嘶哑，慢性咳嗽，呼吸困难，反复发作的上呼吸道感染，肺炎，吞咽困难，喘鸣和/或茁壮成长。

2F00.2 喉内分泌肿瘤

2F00.Y 其他指定的中耳或呼吸系统的良性肿瘤

2F00.Z 中耳或呼吸系统的良性肿瘤，未指明

2F01 胸腔内良性肿瘤

2F0Y 其他特定呼吸和胸内器官的良性肿瘤

2F0Z 呼吸和胸内器官的良性肿瘤，未指明

2F10 间皮组织良性肿瘤

由间皮细胞引起的良性肿瘤。其特征在于形成腺体和管状图案。它可以发生在几个解剖部位，包括胸膜，腹膜和附睾。

良性皮肤肿瘤（BlockL3-2F2）

包含皮肤组织的细胞异常生长，没有任何恶性肿瘤迹象。

编码其他地方： 婴儿和儿童的良性血管肿瘤（2E81.2）

2F20 良性皮肤黑素细胞肿瘤

费用包括： 痣

色素痣

良性黑素细胞痣

2F20.0 常见的获得性黑素细胞痣

- 2F20.00** 多发性良性黑素细胞痣
存在多种良性黑素细胞痣（通常直径超过 20 naevi\003e 2mm），是发生黑色素瘤的独立危险因素，其风险最高，与最高数量的痣（\u003e 100）相关。
- 2F20.0Y** 其他指定的常见获得性黑素细胞痣
- 2F20.1** **非典型黑素细胞痣**
单个或多个，稍微凸起，色素沉着的病变，边界不规则，通常最大尺寸超过 0.6cm。在形态学上，存在黑素细胞异型性并且黑素瘤的鉴别诊断可能是困难的。患者发生黑色素瘤的风险增加。
费用包括： 黑色素细胞痣与轻度至中度发育不良
发育不良的 naevus，未指明
- 2F20.2** **先天性黑素细胞痣**
先天性黑色素细胞痣是出生时存在的皮肤色素沉着的限定区域，这是由于真皮，表皮或两者内的黑素细胞的异常宫内增殖。它们的尺寸范围可以从几毫米到几厘米直径。如果他们的预计或最终成人最大直径大于 20 厘米，他们被称为巨型先天性黑素细胞痣。
费用包括： 迟发性先天性黑素细胞痣
- 2F20.20** 巨型先天性黑素细胞痣
先天性黑素细胞痣（CMN），预测或最终成人最大直径为 400 mm 或更大。巨大的 CMN 通常集中在顶点和臀部之间的身体背面，但可能发生在其他地方；它们可能与多个较小的卫星痣（先天性或迟发性），多毛症，脂肪瘤或良性增殖性结节有关。巨大的 CMN 或中枢神经系统（CNS）存在青春期前黑色素瘤的风险。在 10-15% 的病例中发现的软脑膜黑素细胞增多症或局灶性神经黑色素沉着症通常与其他 CNS 肿瘤，脑积水，癫痫，蛛网膜囊肿或 Dandy-Walker 畸形相关。
- 2F20.2Y** 其他指定的先天性黑素细胞痣
- 2F20.2Z** 先天性黑素细胞痣，未指明
- 2F20.3** **广义的喷发黑素细胞痣**
这种现象描述了多个黑素细胞痣的快速同时出现，通常数百个，在先前未受影响的阳光暴露的皮肤上。这种现象与免疫抑制有关，特别是在肾移植受者和接受癌症化疗的个体中，并且可能被认为是广泛性爆发性 lentiginosis 的更高级对应物。
排除： 多发良性黑素细胞痣（2F20.00）
广泛性喷发性 lentiginosis（ED61）
- 2F20.Y** 其他特定类型的黑素细胞痣
- 2F20.Z** 黑色素细胞 naevus，未指明
- 2F21** **良性角化细胞性棘皮瘤**
一组良性离散的表皮增生性疾病，包括脂溢性角化病和透明细胞棘皮瘤。

2F21.0**脂溢性角化病**

脂溢性角化病是表皮角质形成细胞的非常常见的良性肿瘤，其随着年龄的增加而增加。它们通常是多个，并且在形状和颜色上变化很大。由于有时强烈的色素沉着，它们经常被误认为是黑素细胞肿瘤。

费用包括： 基底细胞乳头状瘤
脂溢性疣

2F21.Y**其他指定的良性角化细胞性棘皮瘤****2F22****表皮附属物的良性肿瘤**

一系列由毛囊，相关腺体或汗腺引起的良性肿瘤。

2F23**良性皮肤纤维或纤维组织细胞肿瘤**

由于成纤维细胞，肌成纤维细胞或原始间充质细胞的异常增殖导致的良性皮肤肿瘤。

2F23.0**皮肤纤维瘤**

一种常见的良性皮肤肿瘤，表现为坚硬的真皮丘疹或结节，最常见于下肢。在组织学上，其特征在于粗糙的，随意排列的胶原束和包括纤维细胞的可变细胞浸润。

费用包括： 组织细胞瘤
硬化性血管瘤
表皮下结节性纤维化

2F23.Y**其他特定的良性皮肤纤维或纤维组织细胞肿瘤****2F24****神经或神经鞘起源的良性皮肤肿瘤****2F25****樱桃血管瘤**

费用包括： 坎贝尔德摩根现货
老年人血管瘤

2F26**小叶毛细血管瘤**

历史上称为化脓性肉芽肿，这是毛细血管的常见良性反应性增殖，其可由创伤或某些药物诱导。它呈现为一个或多个明亮的红色丘疹或结节，通常位于口周围或末端指骨相对于指甲。经常发生出血，溃疡和结痂。

费用包括： 小叶毛细血管瘤的皮肤

2F2Y**其他指定的良性皮肤肿瘤****2F2Z****未指明类型的良性皮肤肿瘤****2F30****乳腺良性肿瘤**

由乳腺实质引起的非转移性肿瘤。

排除： 乳腺良性肿瘤（BlockL3-2F2）

脂肪瘤（2E80.0）

- 2F30.0 乳腺管状腺瘤**
由乳房引起的良性，界限清楚的肿瘤。它完全由管状结构组成，包含上皮细胞和肌上皮细胞。
- 2F30.1 哺乳期乳腺腺瘤**
乳腺管状腺瘤，在妊娠和哺乳期间，上皮细胞显示出广泛的分泌变化。
- 2F30.2 乳腺导管内乳头状瘤**
良性乳头状肿瘤，出现在乳腺导管系统的任何部位。其特征在于由良性上皮和肌上皮增生排列的纤维血管结构。导管内乳腺乳头状瘤当它们出现在大导管或外周时，当它们出现在末端导管小叶单元中时，被分类为中央。
- 2F30.3 良性叶状肿瘤的乳腺癌**
通常是单侧，良性和界限良好的双相性肿瘤，起因于乳房。它通常影响中年妇女。其特征在于存在双层上皮细胞，所述上皮细胞排列成裂缝，被细胞单形梭形细胞间充质组分包围。有丝分裂是罕见的。大肿瘤中可能存在坏死变化。
- 2F30.4 乳房纤维瘤病**
- 2F30.5 乳腺纤维腺瘤**
乳腺良性肿瘤，其特征存在于基质和上皮元素。它呈现为无痛，孤独，缓慢生长，坚定和移动的质量。它是最常见的良性乳房病变。它通常发生在育龄妇女身上。大多数纤维腺瘤在完全切除后不复发。据报道，先前接受过纤维腺瘤治疗的患者在纤维腺瘤或乳腺组织内发生癌症的风险略有增加。
- 2F30.6 广泛的腺瘤病乳头**
罕见的良性乳头状表现表现为瘙痒，灼热或疼痛症状，临床症状表现为乳头溃疡，结痂，脱屑，硬化和痉挛。鉴别诊断：Paget，牛皮癣等
- 2F30.Y 其他指定的乳腺良性肿瘤**
- 2F30.Z 乳腺良性肿瘤，未指明**
- 2F31 非间充质良性子宫肿瘤**
子宫的其他非恶性肿瘤未在别处详述。
排除： 子宫肌瘤（2E86.0）
- 2F31.0 非子宫间充质良性子宫，子宫颈子宫**
- 2F31.00 宫颈上皮内瘤变 I 级**
- 2F31.0Y 其他指定的非间充质良性子宫，子宫，子宫颈**
- 2F31.0Z 非间质良性子宫，子宫，子宫颈，未指明**
- 2F31.1 非间质良性子宫，子宫，子宫**
- 2F31.2 非间质良性子宫良性肿瘤，其他部位**

2F32**卵巢良性肿瘤**

一种由卵巢引起的非转移性肿瘤。代表性实例包括浆液性囊腺瘤，粘液性囊腺瘤，透明细胞腺纤维瘤，良性 Brenner 肿瘤，肉瘤和纤维瘤。

编码其他地方: Struma ovarii (5A02.Y)

2F32.0**囊性畸胎瘤**

由于基因突变，生殖细胞异常生长或分裂引起的异常增殖引起的卵巢状况。这种情况的特征是良性卵巢肿瘤，腹痛，肿块或肿胀，或子宫异常出血，并可能导致卵巢扭转或囊性破裂。确认是通过成像。

2F32.1**卵巢纤维瘤**

由于基因突变，细胞异常生长或分裂引起的异常增殖引起的卵巢状况。这种情况的特征是良性和弦卵巢肿瘤。确认是通过成像。

2F32.2**梅格斯综合症**

良性综合征包括卵巢纤维瘤，腹水和胸腔积液

2F32.3**浆液性卵巢囊腺瘤****2F32.Y****其他指定的卵巢良性肿瘤****2F32.Z****卵巢良性肿瘤，未指明****2F33****其他或未指明的女性生殖器官的良性肿瘤**

一种由女性生殖系统引起的非转移性肿瘤。代表性实例包括子宫肌瘤平滑肌瘤，宫颈内膜息肉和良性卵巢生殖细胞肿瘤。

费用包括: 女性生殖器官皮肤良性肿瘤

2F33.0**外阴上皮内瘤变，I级，常见型，HPV 相关**

外阴病症，其特征在于鳞状外阴上皮内细胞的损伤，导致发育异常，不同程度的异型性和细胞原位癌。这种情况与吸烟和免疫抑制，慢性外阴刺激或人乳头瘤病毒或单纯疱疹病毒 2 型感染有关。确认是通过组织活检。

2F33.1**阴道上皮内瘤变 I 级**

一种病症，其特征在于鳞状阴道上皮内细胞的损伤，导致异常增生，不同程度的异型性和在三分之一的阴道皮肤内异常细胞生长。这种情况可能与人乳头瘤病毒感染有关。确认是通过 Papanicolaou 涂片检查，然后对任何异常细胞生长进行活组织检查。

费用包括: 轻度阴道发育不良和人乳头瘤病毒

2F33.Y**其他特定女性生殖器官的良性肿瘤****2F33.Z****未明确的女性生殖器官的良性肿瘤**

2F34

男性生殖器官的良性肿瘤

一种由男性生殖系统引起的非转移性肿瘤。代表性实例包括良性前列腺叶状肿瘤，良性支持细胞肿瘤，精囊腺囊腺瘤和附睾腺瘤样肿瘤。

费用包括： 男性生殖器官皮肤良性肿瘤

2F35

良性肿瘤的泌尿器官

一种非转移性肿瘤，由构成泌尿系统的器官产生。代表性实例包括肾嗜酸细胞瘤，膀胱内翻性乳头状瘤和尿路上皮乳头状瘤。

2F36

良性肿瘤的眼睛或眼附属器

排除： 视神经良性肿瘤（2A02.3）

眼睑皮肤良性肿瘤（BlockL3-2F2）

编码其他地方： 结膜血管瘤或血淋巴瘤瘤（2E81.01）
脂溢性角化病（2F21.0）

2F36.0

葡萄膜良性肿瘤

脉络膜细胞异常生长无恶性特征。

编码其他地方： 脉络膜血管瘤（2E81.0Y）

2F36.1

虹膜良性肿瘤

2F36.2

睫状体良性肿瘤

费用包括： 良性肿瘤的眼球

2F36.3

轨道畸胎瘤

这是一种囊封的肿瘤，其组织或器官成分类似于所有三个胚层的正常衍生物。该诊断是颅骨的腔或窝，眼睛及其附属物位于其中。

2F36.4

眼睑囊肿

编码其他地方： 表皮样囊肿（EK70.0）

2F36.Y

其他指定的良性肿瘤眼或眼附属器

2F36.Z

良性肿瘤的眼睛或眼部附件，未指明

2F37

内分泌腺良性肿瘤

排除： 内分泌腺良性肿瘤（2E92.9）

胸腺良性肿瘤（2F01）

卵巢良性肿瘤（2F32）

睾丸良性肿瘤（2F34）

2F37.0

非分泌型垂体腺瘤

2F37.Y

其他指定的内分泌腺良性肿瘤

- 2F37.Z** 内分泌腺良性肿瘤，未指明
- 2F38** 其他或未指定部位的良性肿瘤
- 2F3Y** 其他特定的良性非间充质肿瘤
- 2F3Z** 良性非间充质肿瘤，未指明

2F5Y 其他特定的良性肿瘤，除淋巴，造血，中枢神经系统或相关组织外

2F5Z 良性肿瘤，除淋巴，造血，中枢神经系统或相关组织外，未指明
行为不确定的肿瘤，除淋巴，造血，中枢神经系统或相关组织外（BlockL1-2F7）

肿瘤表现出形态学，表型或基因型特征，这些特征显然不是良性的，但不允许建立明确的恶性肿瘤诊断。这样的肿瘤可能会或可能不会最终具有更积极的临床过程。代表性实例包括不确定恶性潜能的淋巴组织增生（例如，淋巴瘤样肉芽肿病和淋巴瘤样丘疹病），交界性卵巢上皮肿瘤（例如，交界性卵巢子宫内膜样肿瘤和交界性卵巢粘液性肿瘤），临界外分泌胰腺肿瘤（例如，胰腺交界性导管内乳头状-粘液性肿瘤）。），和原发性边缘腹膜上皮肿瘤。

2F70 口腔或消化器官行为不确定的肿瘤

2F70.0 唇，口腔或咽部不确定行为的肿瘤

2F70.1 胃不确定行为的肿瘤

2F70.2 小肠不确定行为的肿瘤

2F70.3 结肠不确定行为的肿瘤

2F70.4 直肠不确定行为的肿瘤

2F70.5 肝，胆囊或胆管行为不确定的肿瘤

2F70.Y 口腔和消化器官行为不确定的肿瘤，其他指定部位

2F70.Z 口腔和消化器官行为不确定的肿瘤，未明确的部位

2F71 中耳，呼吸或胸内器官行为不确定的肿瘤

2F71.0 胸腺不确定行为的肿瘤

2F71.1 喉部不确定行为的肿瘤

2F71.2 胸膜不确定行为的肿瘤

2F71.3 气管，支气管或肺部行为不确定的肿瘤

2F71.4 纵隔不确定行为的肿瘤

2F71.Y 中耳，呼吸和胸腔内器官，其他指定部位不确定行为的肿瘤

2F71.Z 中耳，呼吸和胸内器官，未指定部位不确定行为的肿瘤

- 2F72** 皮肤不确定行为的肿瘤
- 2F72.0** 角化棘皮瘤
- 角化棘皮瘤是一种相对常见的角质形成细胞表皮肿瘤，其与皮肤鳞状细胞癌相似，从中可能难以区分临床或组织病理学。它的特点是在几周到几个月内快速生长，然后在 4-6 个月内自发消退。因为在其初始生长期期间不可能完全确定地预测其良性行为，所以也使用“良好分化的鳞状细胞癌（角化棘皮瘤型）”的名称。
- 2F72.1** 具有不确定恶性潜能的 Spitzoid 肿瘤
- 梭形细胞和上皮样细胞黑素细胞肿瘤，其中有足够的特征区别于良性的 Spitz naevus，从而对其良性性质产生怀疑。这些非典型特征包括成人生活的发育，不对称，大直径（\u003e 6，特别是\u003e 10mm），显着的厚度（特别是皮下延伸），缺乏“成熟”和结节形成，细胞学异型性和高有丝分裂率。
- 2F72.2** 黑色素细胞痣与严重的黑素细胞发育不良
- 具有严重黑素细胞发育不良的黑素细胞痣是基于严重细胞学异型性的存在的组织病理学诊断，其定义为具有染色质核（通常至少是基底角质形成细胞大小的两倍）和不同核仁的扩大的梭形和上皮样形黑素细胞。由于担心它们可能代表早期黑色素瘤，因此这种痣在大小和色素沉着方面往往是不规则的并且已被切除。
- 2F72.Y** 其他指定的皮肤不确定行为的肿瘤
- 2F73** 腹膜后不确定行为的肿瘤
- 2F74** 腹膜不确定行为的肿瘤
- 2F75** 乳房不确定行为的肿瘤
- 2F76** 女性生殖器官行为不确定的肿瘤
- 2F77** 男性生殖器官行为不确定的肿瘤
- 2F78** 泌尿器官行为不确定的肿瘤
- 2F79** 眼睛或眼睛附件不确定行为的肿瘤
- 2F7A** 内分泌腺体不确定行为的肿瘤
- 2F7A.0** 多发性多腺肿瘤
- 编码其他地方：* 卡尼综合体（5A70.Y）
Von Hippel-Lindau 病（5A75）
- 2F7A.Y** 其他指定内分泌腺体不确定行为的肿瘤
- 2F7A.Z** 内分泌腺体行为不确定的肿瘤，未指明
- 2F7B** 骨或关节软骨行为不确定的肿瘤
- 2F7C** 结缔组织或其他软组织不确定行为的肿瘤

2F7Y 其他指定部位不确定行为的肿瘤

2F7Z 未明确的网站不确定行为的肿瘤

除淋巴，造血，中枢神经系统或相关组织外，行为未知的肿瘤（BlockL1-2F9）

2F90 口腔或消化器官未知行为的肿瘤

2F90.0 结肠未知行为的肿瘤

2F90.1 直肠未知行为的肿瘤

2F90.Y 口腔和消化器官行为未知的肿瘤，其他指定部位

2F90.Z 口腔和消化器官未知行为的肿瘤，未明确的部位

2F91 中耳，呼吸或胸腔内器官未知行为的肿瘤

2F91.0 喉部未知行为的肿瘤

2F91.1 气管，支气管或肺部未知行为的肿瘤

2F91.Y 中耳，呼吸和胸内器官未知行为的肿瘤，其他指定

2F92 皮肤未知行为的肿瘤

2F93 腹膜后腔未知行为的肿瘤

2F94 腹膜未知行为的肿瘤

2F95 乳房未知行为的肿瘤

2F96 女性生殖器官未知行为的肿瘤

2F97 男性生殖器官未知行为的肿瘤

2F98 泌尿器官未知行为的肿瘤

2F99 眼睛或眼附属器未知行为的肿瘤

2F9A 内分泌腺体未知行为的肿瘤

2F9B 骨或关节软骨未知行为的肿瘤

2F9C 结缔组织或其他软组织未知行为的肿瘤

2F9Y 其他指定部位未知行为的肿瘤

2F9Z 未指明部位未知行为的肿瘤