

Kodning i cancerregistret 2020

Arbetsdokument för personal vid regionala
cancercentra (RCC)

Skriften vänder sig till den personal vid RCC som arbetar med att överföra informationen från A-anmälningar från vårdgivare samt B-anmälningar från laboratorier till koder i ICD-O/3, det särskilda kodverk som används för cancerregistret. Skriften utgör inte en rekommendation för hur tumörsjukdomar skall diagnosticeras eller klassificeras i kliniskt arbete. Informationen i skriften kan vara av värde för dig som önskar beställa informationsuttag ur cancerregistret.

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

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

Artikelnummer 2020-1-6567
Publicerad www.socialstyrelsen.se, januari 2020

Förord

I Sverige finns sedan 1958 ett nationellt cancerregister. Cancerregistret används för att kartlägga cancersjukdomars förekomst i befolkningen och för att följa förändringar över tid. Registret utgör även en bas för klinisk och epidemiologisk forskning samt möjliggör internationella jämförelser. Uppgiftsskyldigheten till cancerregistret omfattar alla som bedriver verksamhet inom hälso- och sjukvården och regleras i aktuell föreskrift från Socialstyrelsen.

Cancerregistret är ett incidensbaserat register och bygger på registrering av primärtumörer. Det skall innehålla uppgifter om samtliga maligna samt vissa benigna tumörer och tumörliknande tillstånd. Uppgifter från vårdgivaren rapporteras till Regionalt cancercentrum i respektive region för att kontrolleras, kodas och registreras. Föregående års material skickas därefter till Socialstyrelsen den 31 oktober varje år för att ingå i det nationella Cancerregistret. Informationen ligger till grund för Sveriges officiella statistik på cancerområdet – Statistik om nya cancerfall - samt ligger till grund för många utvärderingar och forskningsprojekt.

Sedan 2005 kodas tumörer enligt International Classification of Diseases for Oncology, 3:e utgåvan (ICD-O/3.2) utgiven av WHO. Det är av stor vikt att rapportering och registrering görs på ett enhetligt sätt över hela landet och detta avstäms kontinuerligt genom en arbetsgrupp knuten till Cancerregistret. Föreliggande handledning för kodning till Cancerregistret är framför allt ett arbetsdokument för personalen, som arbetar med cancerregistrering vid Regionala cancercentrum. Den innehåller klassificering av tumörer enligt det kliniska läget (topografi), morfologisk diagnos samt instruktioner och kommentarer som stöd vid kodningen. Den innehåller flertalet koder som förekommer i Cancerregistret men däremot innehåller den inte en komplett förteckning av koder. För sådan förteckning hänvisas till WHO's utgåva av ICD-O/3.2.

För att kunna följa utvecklingen över tid registreras och översätts varje tumör enligt tidigare gällande klassifikationer (ICD-O/2, ICD9 samt ICD7). Slutligen kan denna handledning även vara till hjälp för den medicinska professionen samt för forskare som använder cancerregisterdata. Som komplement till cancerregistret finns även nationella kvalitetsregister för flertalet tumörsjukdomar. Dessa administreras av Regionalt cancercentrum.

Almir Cehajic
Enhetschef
Statistik 2

Innehåll

Förord.....	3
Grundläggande principer	9
Inledning.....	9
ICD-O/3 – principer	9
Anmälningspliktiga diagnoser	10
Uppgiftsskyldighet och inrapportering.....	11
Grundläggande tumörlära - beskrivning av uppkomst, upptäckt och förlopp	13
Vad är en tumör?	13
Kort om tumörsjukdomars namn och huvudtyper.....	13
Tumörer i cancerregistret är inte bara "cancer"	14
SNOMED-kodning som används i cytologi och patologi.....	15
Öron, Näsa och Hals området inkluderande lägena Munhåla, Hals, Svalg, Näshåla och mellanöra, Näsans bihålor samt Struphuvud och Spottkörtlar	16
Inledning.....	16
Lägeskommentarer Öron Näsa Hals området	17
Morfologiska kommentarer Öron Näsa Hals området.....	19
Läpp C00.....	20
Tunga C02.....	24
Tandkött C03	26
Munbotten C04.....	28
Gom (Palatum) C05.....	30
Annan och icke specificerad del av munhåla C06.....	32
Öronspottkörtel (Parotis) C07	34
Andra och ospecificerade spottkörtlar C08	34
Tonsill C09	36
Mellansvalg (Orofarynx, Mesofarynx) C10	38
Övre svalgrum (Naso/Rhinofarynx, Epifarynx) C11	40
Fossa Piriformis C12.....	42
Nedre svalg (Hypofarynx, Laryngofarynx) C13.....	44
Annan och ofullständigt angiven lokalisation i läpp, munhåla och svalg C14	46
Näshåla och mellanöra C30	48
Näsans bihålor C31	50
Struphuvud (Larynx) C32.....	52
Gastrointestinalkanalen	54
Inledning.....	54

Matstrupe (Esofagus) C15	55
Magsäck (ventrikel) C16.....	57
Tunntarm C17.....	59
Tjocktarm (Colon) C18.....	61
Övergång ändtarm-tjocktarm C19	64
Ändtarmen (Rectum) C20.....	65
Anus (Ändtarmsöppning) och analkanalen C21	67
Lever (Hepar) och intrahepatiska gallvägar C22.....	69
Gallblåsa (Vesica fellae) C23.....	70
Andra och ospecificerade delar av gallvägssystemet C24	71
Bukspottkörteln (Pancreas) C25 inklusive exokrin och endokrin del	72
Matsmältningsorgan C26	77
Andningsorgan.....	78
Luftstrupe (Trachea) C33.....	78
Luftrör (Bronk) och Lunga C34.....	78
Bräss (Thymus) C37.....	82
Hjärta (Cor), lungmellanrum (Mediastinum), lungsäck (Pleura) C38.....	83
Annan och ofullständigt angiven lokalisation i andningsorgan och brösthålans organ C39.....	84
Extremitets skelettets ben, leder och ledbrosk C40.....	85
Ben, leder och ledbrosk i övriga och ospecificerade lägen C41	87
Hud Läge C44.....	90
Perifera nerver, ganglier och autonomt nervsystem C47	100
Retroperitoneala rummet och bukhinna (Peritoneum) C48	102
Bindväv, underhuds- och annan mjukvävnad C49	104
Bröstkörtel (Mamma) C50.....	107
Kvinnliga yttre könsorgan (Vulva) C51	110
Översikt anatomiska lägen kvinnliga inre könsorgan	112
Slida (Vagina) C52.....	113
Livmoderhals (Cervix uteri, Collum uteri, Portio) C53	115
Livmoderkropp (Corpus uteri) C54	117
Livmoder (Uterus) C55.....	119
Äggstock (Ovarium) C56.....	119
Äggstock alfabetisk lista	123
Borderlinetumörer alfabetisk lista	125
Andra och ospecificerade kvinnliga könsorgan (C57)	125
Moderkaka (Placenta) C58	127
Urinvägar och Manliga Genitalia	128
Penis C60.....	128
Blåshalskörtel (Prostata) C61	130

Testikel (testis) C62.....	131
Andra och ospecificerade manliga könsorgan C63.....	134
Njure (Ren) C64.....	135
Njurbäcken (Pelvis renalis) C65, Urinledare (Uretär) C66, Urinblåsa (Vesica urinaria) C67 och Andra och icke specificerade urinorgan C68	137
Öga och ögonhåla samt tårkörtel och tillhörande vävnader C69.....	141
Centrala nervsystemet inklusive hjärnhinnor, ryggmärgshinnor, hjärna, ryggmärg, hjärnnerver och andra delar av centrala nervsystemet...	148
Hjärnhinnor och ryggmärgshinnor (Meningier) C70	148
Hjärna (Cerebrum) C71.....	150
Ryggmärgen, hjärnnerver och andra delar av centrala nervsystemet C72	154
CNS tumörer Alfabetisk lista.....	157
Endokrina organ inkluderande Sköldkörtel, Binjure och Övriga endokrina organ och besläktade vävnader, samt Endokrina pancreas	160
Sköldkörtel (Thyreoidea) C73	161
Binjure (Glandula suprarenalis) C74.....	163
Övriga endokrina körtlar och därmed besläktade vävnader C75.....	165
Bukspottkörteln Pancreas inkluderande exokrin del och endokrin/neuroendokrin del	168
Ofullständigt angivet läge C76	172
Lymfkörtel C77.....	173
Malign tumör med okänd primär lokalisering C80 (C77-C80).....	174
Hematopoetiska och Retikuloendoteliala systemet (leukemier och leukemiliktande tillstånd exkl. maligna lymfom) C42.....	176
Maligna lymfom CRL	186
Bilaga 1. Benignitet/malignitet	193
Bilaga 2. Koder för patologi-/cytologiavdelningar 2020	194
Bilaga 3. Anmälan om tumörer och tumörliknande tillstånd från klinisk verksamhet	196
Bilaga 4. Arbetsgrupp.....	197
Lista över lägen i alfabetisk ordning med sidhänvisning.....	198

Grundläggande principer

Inledning

Cancerregistret och rapporteringsskyldigheten regleras i lagen om hälsodataregister (1998:543) och Förordning (2001:709) om cancerregister hos Socialstyrelsen samt i Socialstyrelsens föreskrifter och allmänna råd om uppgiftsskyldighet till Socialstyrelsens cancerregister; HSLF-FS 2016:7.

Cancerregistret är tumörbaserat och bygger på registrering av primärtumörer. Dessa primärtumörer utvecklas inom olika organ och vävnader och varje primärtumör registreras var för sig en enda gång. Recidiv registreras ej då det ej är en ny primärtumör. Metastaser registreras endast om primärtumören är okänd.

En individ kan ha fler än en primärtumör och individen kan därför förekomma flera gånger i cancerregistret. Registrering är grunden till incidensberäkning – men antalet registrerade fall behöver ej vara detsamma som antalet incidenta fall i statistiken.

Samtliga tumörer i registret är kodade och registrerade enligt ICD-7 (International Classification of Diseases). Dessutom finns diagnoserna kodade i ICD-9 från och med år 1987, ICD-O/2 och ICD-10 från och med år 1993 och ICD-O/3 från och med år 2005 (Norra regionen 2004). Den histopatologiska diagnosen kodas enligt en 3-ställig kod (C24). Från och med 1993 kodas denna även med en utförligare 5-ställig Morf-kod. En versionsuppgradering, ICD-O3.2 godkändes under 2019.

1958	1987	1993	2005
ICD7			
	ICD9		
		ICD-O/2	
			ICD-O/3

1958	1993	2005
C24		
	Morf-kod/SNOMED (ICD-O/2)	
		Morf-kod/SNOMED (ICD-O/3)

ICD-O/3 – principer

Topografikoden (lägeskoden) enligt ICD-O/3 består av fyra tecken och går från C00.0 till C80.9. De två inledande siffrorna beskriver primärlokalen, medan den sista siffran efter decimaltecknet definierar sublokalen inom primärlokalen. I ICD-O används samma uppsättning lägeskoder oavsett om tumören är malign, benign eller in situ. Detta till skillnad mot ICD, t ex ICD-10 som används i journalsystemen och som beskriver både läge och malignitet. Där betyder en C-kod en malign tumör (t ex C34.9 - malign tumör i lunga),

medan en D-kod beskriver en in situ-tumör (t ex D02.2 – in situ-tumör i lunga).

Den fullständiga morfologiska koden i ICD-O/3 är sexsiffrig och består av tre delar. Koden innehåller information om vilken celltyp tumören har, vilket beteende/malignitet den har samt vilken grad, differentiering eller fenotyp.

Den morfologiska kodens femte siffra (beteende/malignitetskod) har följande betydelse;

/0	benign tumör
/1	osäkert om benign eller malign
/2	in situ-tumör
/3	malign tumör
/6	malign tumör (metastas)
/9	malign tumör (osäkert om primär eller metastas)

Observera att svenska cancerregistret använder ”/1” även för misstänkt maligna tumörer och att ”/6” och ”/9” inte används alls. Morfologiska koder med femte siffra ”6” och ”9” förekommer dock i patologisystemen.

I boken International Classification of Diseases for Oncology, first revision (”lila boken”) finns inte alltid alla varianter av de morfologiska koderna med. Enligt generell kodningsregel (regel F enligt ICD-O/3) ska man dock använda korrekt femte siffra i den morfologiska koden (beteende/malignitetskod) även om koden inte finns specificerad i ICD-O/3 i de fall diagnosen omfattas av anmälningsplikt till cancerregistret.

För morfologisk kod enligt C24 motsvaras beteendet/malignitetskoden i stället av den tredje siffran i koden. I svenska cancerregistret förekommer dessa;

/1	benign tumör
/3	tumör, malignitet ej bestämd eller diagnos ej slutförd
/4	tumör, icke-infiltrerande (ex carcinom in situ)
/5	malign tumör, infiltrerande men som sällan metastaserar
/6	malign tumör, infiltrerande och som vanligtvis metastaserar

Anmälningspliktiga diagnoser

Uppgiftsskyldighet till svenska cancerregistret gäller för de diagnoser som omfattas av cancerregistrets inklusionskriterier enligt gällande föreskrift.

1. Maligna solida tumörer
2. Maligna och premaligna sjukdomar i blodbildande organ
3. Premaligna förändringar av typen atypi eller dysplasi som är grava (starka)
4. Epiteliala och melanocytära in situ-förändringar
5. Förändringar som inger stark misstanke om malignitet
6. Tumörer med endokrin aktivitet med undantag för tyreoidadenom
7. Basalcellscancer (basaliom) med undantag för utvidgad excision och lokalrecidiv.

Rapporteringen av basalcellscancer görs direkt till Socialstyrelsen av patologiavdelningarna, vilket gör att dessa fall inte handläggs av Regionalt cancercentrum.

Utöver de klart maligna tumörerna och in situ-tumörer (morfologisk kod med femte siffra 3 eller 2 enligt ICD-O/3) ska även vissa tumörer eller tumörliknande tillstånd som är godartade eller har en oklar malignitetspotential (morfologisk kod med femte siffra 0 eller 1 enligt ICD-O/3) rapporteras om de uppträder i följande lägen;

Läge	Diagnos/sjukdomstillstånd
Bräsa (tymus)	Tymom
Endokrina körtlar	Samtliga diagnoser och sjukdomstillstånd, med undantag av tyreoidadenom och binjurebarksadenom utan känd endokrin aktivitet
Moderkaka (placenta)	Kompletta och partiella druvbörder (mola hydatidosa) Trofoblastiska tumörer som utgår från moderkaksbädden
Näshåla	Inverterat näspapillom (Schneidertumör)
Skallhåla och ryggmärgskanal	Samtliga diagnoser och sjukdomstillstånd
Testiklar	Teratom, med undantag av mogna teratom hos prepubertala individer Sertollicellstumörer Leydigcellstumörer Sertoli-Leydigcellstumörer
Urinblåsa	Urotelialis papillom, med undantag av inverterade papillom och papillom utan atypi
Äggstockar	Tumörer av borderline-typ Tekacellstumörer Granulosa-tekacellstumörer Luteom Sertollicellstumörer Leydigcellstumörer Sertoli-Leydigcellstumörer
Ögonhåla	Optikusmeningiom
Övre svalgrummet (nasofarynx)	Juvenila angiofibrom

I svenska cancerregistret registreras endast nya primära tumörer. Recidiv och metastaser av tidigare kända och rapporterade primärtumörer inkluderas ej i registret. Metastaser registreras enbart för de fall där primärtumören är okänd. Om primärtumören vid ett senare tillfälle klargörs ska registreringen ändras vad gäller lägeskod och eventuellt morfologi oavsett tidsaspekt.

Uppgiftsskyldighet och inrapportering

Uppgiftsskyldigheten till cancerregistret gäller samtliga vårdgivare vilket innefattar regioner, kommuner och privata vårdgivare. Nyupptäckta tumörer och tumörliknande tillstånd som upptäcks vid klinisk diagnostik (som även innefattar bildundersökningar) och klinisk undersökning, morfologisk undersökning, annan laboratorieundersökning och klinisk obduktion ska rapporteras. Om diagnosen ställts på flera sätt, till exempel både kliniskt och morfologiskt, ska uppgifter lämnas från alla diagnostiserande enheter.

Den vårdgivare som är ansvarig för den kliniska diagnosen kan rapportera in uppgifter genom att använda Socialstyrelsens blankett för canceranmälan

och skicka in till Regionalt cancercentrum. Det finns även en möjlighet att rapportera in elektroniskt via INCA (Nationell IT-plattform för hantering av register). Om diagnosen omfattas av ett kvalitetsregister kan anmälan till cancerregistret göras genom inrapportering till kvalitetsregistret under förutsättning att kvalitetsregisterinformationen uppfyller kraven på canceranmälan enligt Socialstyrelsens föreskrift (HSLF-FS 2016:7).

Uppgifter från patologi- och cytologiavdelningar samt hematologi-, genetik-, kemi- och övriga kliniska laboratorier bör lämnas genom att en kopia av det diagnostiska utlåtandet och en kopia av remissen från den kliniska verksamheten skickas in till Regionalt cancercentrum. Det är också möjligt att rapportera elektroniskt från laboratoriernas informationssystem.

Canceranmälan ska skickas in så snart diagnosen är fastställd och den information som omfattas av uppgiftsskyldigheten finns tillgänglig. Om nya undersökningar bekräftar eller förtydligar en diagnos ska tidigare lämnade uppgifter till cancerregistret kompletteras eller rättas. Det samma gäller om nya undersökningar leder till att en diagnos ändras eller om det visar sig att det inte föreligger en tumör. Genom systemet med dubbla anmälningar från kliniker och laboratorier inkluderar registret en mycket hög andel av alla nya tumörer.

På Regionalt cancercentrum granskas och bedöms anmälningarna och uppgifterna genererar nyregistrering eller uppdatering i tumörregistret. Kodningen sker utifrån denna kodinstruktion och ICD-O/3.2. Nationella cancerregistret på Socialstyrelsen uppdateras en gång per år med data från respektive regions RCC.

Malign – benign

I registret markeras om tumören är malign eller benign utifrån angiven morfologisk kod och/eller lägeskod, se bilaga 1.

Misstanke

Stark misstanke om malign tumör är anmälningspliktig. Vid misstanke om in situ förändring finns ingen anmälningsplikt.

Observera att en kliniker alltid kan uppgradera en misstanke om malignitet till fastställd malignitet i sin sammanlagda bedömning om ytterligare information finns från andra undersökningar.

Radikalitet

Information om primärtumören anses radikalt borttagen eller ej är viktig information, framför allt på läge hud och bröst. Om en ny primärtumör på samma plats och med samma morfologi uppträder och en tidigare tumör anses vara radikalt borttagen görs en ny anmälan.

Recidiv i sjukdom och recidiv av specifik tumör

Recidiv av tumör = återfall av tumör som man trott var botad eller inaktiv. Startar i cancerceller som inte var borttagna eller förstörda efter behandling.
Recidiv i sjukdom = en ny primär tumör av samma morfologi som inte har något samband med den första tumören.

Grundläggande tumörlära - beskrivning av uppkomst, upptäckt och förlopp

En kortfattad beskrivning som kan vara till nytta vid tolkning, översättning och registrering av anmälningar.

Vad är en tumör?

Tumör, på samma sätt som det gamla nordiska ordet svulst, betyder helt enkelt svullnad, knöl eller knuta. Begreppet kommer av att många tumörsjukdomar visar sig som just en knöl av avvikande vävnad. Cellerna i en tumör tillväxer på ett oändamålsenligt sätt och kan därigenom påverka omgivande vävnader och organ på ett negativt sätt. Tumörer som är godartade (benigna) växer på platsen för uppkomsten, medan tumörer som är elakartade (maligna) kan sprida sig till andra lokaler i kroppen med så kallade dottersvulster (metastaser).

Begreppet tumörsjukdom har kommit att beteckna även sjukdomar som karakteriseras av en okontrollerad celltillväxt men inte bildar en avgränsad knöl, till exempel blodmaligniteterna.

Kort om tumörsjukdomars namn och huvudtyper

Indelningen av tumörer i godartade och elakartade är en praktisk uppdelning som omedelbart ger en ledtråd till förväntad prognos. Ett annat sätt att indela tumörer är solida tumörer, det vill säga tumörsjukdomar som bildar en fast knöl, jämfört med tumörsjukdomar vilka är mera diffust fördelade i kroppens vävnader, till exempel tumörsjukdomar i blodceller eller blodbildande organ inklusive celler från immunförsvaret.

Tumörsjukdomar namnges traditionellt efter den mogna vävnad som de uppkommer ifrån eller från den mogna vävnad som tumörcellerna mest liknar. Det har också funnits en tradition av att namnge sjukdomar efter den som först beskrev tillståndet, och en rad sådana så kallade eponymer lever kvar i klassifikationerna. Många tumörsjukdomar har i moderna klassifikationer långa beskrivande namn med som kan innefatta beskrivningar av genetiska avvikelser.

De flesta av de i befolkningen vanligaste tumörsjukdomarna har sitt ursprung i celltyper som bekläder ytor i kroppen, så kallat epitel, dessa epitheliala tumörer kallas carcinom. Även körtelstrukturer utgörs av epitel och elakartade tumörer som utgår från körtelceller kallas adenocarcinom eller körtelcancer. Exempel på carcinom är skivepitelcarcinom som kan uppkomma såväl i huden, som i skivepitelbeklädda slemhinnor, i mun och svalg samt på livmodertappen. Exempel på adenocarcinom är grovtarmscancer,

bröstcancer och prostatacancer. För dessa tumörtyper vet man med stor säkerhet att canceromvandlingen faktiskt startar i celler av den typ som tumören liknar.

Elakartade tumörer från kroppens bind- och stödjevvnader såsom mjukvävnad och skelettet kallas för sarkom vanligen med ett prefix som anger vilken vävnad tumörcellerna liknar. För gruppen sarkom är sambandet mellan vävnadens utseende och tumörens ursprung svagare, och det anses snarare att dessa tumörtyper uppkommer från primitiva stamceller. Exempel på sarkom är osteosarkom (skelettsarkom), chondrosarkom (brosksarkom) och liposarkom (fettsarkom). De svenska orden är ovanliga i praktiskt bruk. Ewing sarkom är en tumör med primitiva celler som av tradition räknas till sarkomgruppen, men som sannolikt inte alls har sitt egentliga ursprung i stödjevvnader.

Godartade tumörer benämns ofta med ett prefix beskrivande ursprunget eller utseendet och ändelsen -om. Ett adenom är en godartad förändring av körteltyp och ett cystadenom är en förändring av körteltyp med vidgade körtelstrukturer, ibland bildande stora hålrum. Ett lipom är en godartad fettknuta. Meningiom är en godartad tumör som utgår från celler i hjärnans hinnor. Tyvärr är namngivningen inte helt konsekvent och vissa tumörer såsom astrocytom, tumörer från hjärnans stödjeceller, kan vara både godartade och elakar-tade trots namnformen.

Blodmaligniteter namnges efter den celltyp eller de stamceller som tumör-cellerna liknar. Lymfom är tumörsjukdom i vita blodkroppar, lymfocyter som finns i lymfknutor. Leukemier är maligna proliferationer av cirkulerande vita blodkroppar, men inbegriper också den blodbildande benmärgen.

Tumörer i cancerregistret är inte bara "cancer"

Ibland uppstår oklarheter vid kontakter med vårdpersonal och patienter angående cancerregistret. Namnet cancer användes ursprungligen mer allmänt för att beskriva invasiva tumörsjukdomar, men numera används ordet inom den medicinska professionen mer specifikt som ovan beskrivits. De tumörer och tumör-liknande tillstånd som skall ingå i cancerregistret innefattar såväl cancer/carcinom som övriga elakartade tumörsjukdomar, men även förstadier till maligna tumörer och tillstånd med oklar potential, samt några benigna tillstånd. Detta anges i Socialstyrelsens föreskrift som reglerar anmälningsplikten. Registrets namn uppfattas ibland antyda att en registrering innebär att man har eller har haft *cancer*, vilket kan väcka starka känslor, även ur denna synvinkel. En återkommande uppgift inom arbetet med cancerregistret är utredningar och förklaringar om föreskriftens innebörd för registrering av vissa tumörtyper eller tillstånd.

SNOMED-kodning som används i cytologi och patologi

Inom morfologisk diagnostik används traditionellt koder för att kunna kategorisera fall och göra nyckeltal och diagnosutfall. I Sverige används sedan länge varianter av ett system som kallas SNOMED, en förkortning som betyder Systematized Nomenclature of Medicine. De koder som används är en lokal uppgradering av äldre versioner av ett kodverk som Amerikanska Patologföreningen konstruerade.

Kodverket består av flera armar betecknade med bokstäver där de viktigaste är T för topografi, M för morfologi, och D för disease. Bokstaven följs sedan av fem siffror, där 0 inte alltid skrivs ut i de senare positionerna. Det ursprungliga kodverket underhålls inte längre och även om vissa samordningsförsök gjorts av Svensk förening för Patologi finns vissa variationer i använda koder mellan de olika laboratorerna. Använda koder för tumörsjukdomar är dock i de flesta fall trots allt samstämmiga med de morfologi-koder som används i WHO-s klassifikationer, och siffrorna i dessa är korrelerade med ICD-O. Grunden för kodverket är att en kod för lokal, T-, kombineras med en eller flera koder för morfologiska fynd M-.

Notera:

Koderna är inte avsedda som diagnoser, i synnerhet för patologi, och kontrolleras något mindre stringent än själva diagnostexten. Om text och kod skiljer sig åt är det texten som gäller.

Det är vanligt att laboratorerna använder SNOMED-koderna för att sortera ut vilka fall som skall gå med i sändningen av anmälningar till RCC. Om typer av fall systematiskt saknas bland anmälningarna från ett laboratorium kan detta bero på felaktiga flaggor på koder. I många laboratoriers system är det svårt att korrekt hantera anmälningar av fall där en morfologisk diagnos skall registreras för vissa lokaler men inte för andra då man oftast enbart tittar på M-koden, exempel på detta är M-koden för adenom.

För mer information om SNOMED-CT i svensk sjukvård hänvisas till information på Socialstyrelsens hemsida.

Det pågår också ett projekt inom Swelife med utveckling av synoptiska svarsmallar inom patologi, men dessa är inte införda i drift ännu. Mer information om detta finns på <https://swelife.se/projekt/synoptisk-rapportering-inom-patologi/>

Öron, Näsa och Hals området inkluderande lägena Munhåla, Hals, Svalg, Näshåla och mellanöra, Näsans bihålor samt Struphuvud och Spottkörtlar

Lägen C00, C01, C02, C03, C04, C05, C06, C07, C08, C09, C10, C11, C12, C13, C14, C30, C31 och C32

Inledning

Området innehåller en rad olika lägen i munhåla och svalg samt övre delen av luftvägarna ovan struphuvudet, inklusive spottkörtlar och tonsill. Avgränsningen mellan några av lägena och korrelationen till den kliniskt angivna lokalen kan vara lite vanskelig. WHO-klassifikationen som innefattar dessa lägen (WHO Classification of Head and Neck Tumours 4thEd, 2017) använder sig av en mer övergripande indelning av de anatomiska lokalerna. I såväl Nationella vårdprogrammet som Kvalitetsregistret används nedanstående indelning:

1. Läppcancer
2. Munhålecancer
3. Orofarynxcancer (cancer i mellansvalget)
4. Nasofarynxcancer (cancer i nässvalget)
5. Hypofarynxcancer (cancer i nedre svalget)
6. Larynxcancer (cancer i struphuvudet)
7. Spottkörtelcancer
8. Näs- och bihålecancer (inkluderar cancer i mellanörat)
9. Lymfkörtelmetastas på halsen med okänd primärtumör, CUP-HH

De flesta lägena domineras starkt av skivepitelderiverade tumörer utgångna från slemhinneytor. Förekomst av humant papillomvirus (HPV) är viktigt för såväl uppkomst, prognos och diagnostik för vissa lägen. Skivepitelcancer graderas ofta med en tregradig skala, men ibland används numera istället indelning i morfologiska undertyper. Vid skivepitelcancer utgången från slemhinnan i munhålan eller svalget kan primärtumören ibland vara mycket liten och svår att hitta, och det är inte ovanligt att sjukdomen debuterar med en förstörd lymfkörtel på halsen som visar sig innehålla en metastas. Det finns olika premaligna förstadium till skivepitelcancer i munhålan, dessa har kliniska beteckningar som leukoplaki och erytroplaki och hittas ofta av tandläkare. Vid provtagning från dessa gäller sedvanliga regler; höggradig skivepiteldysplasi registreras.

Även andra typer av carcinom inklusive olika typer av adenocarcinom/körtelcancer jämte neuroendokrina tumörer, jämte lymfom och mesenkymala tumörer förekommer i regionen.

Spottkörtlarna har en egen och komplex tumörflora med flera varianter av körteltumörer med utseende av körtlarnas olika epiteliala celltyper, med varierande växtmönster men också blandtumörer. Skivepitelcancer förekommer i de stora spottkörtlarna såväl som primär tumör utgången från utförsgångstrukturer, som metastatisk växt från närliggande tumörutgången från slemhinneytan.

Många utredningar av misstänkt tumör i området har en finnålspunktion/cytologisk diagnos som första morfologiska utredning. I synnerhet spottkörteltumörer är en utmaning när det gäller cytologisk diagnostik. I samband med operation av tumör i området görs ofta en lymfkörtelutrymning på halsen enligt särskilda direktiv, för att göra en korrekt stadiindelning. Preparatet kallas ibland neck-preparat, lateral hals eller halsutrymning. Antalet lymfkörtlar och antalet lymfkörtlar med tumör räknas noga.

Observera att tänder saknar egen lägeskod och tandderiverade tumörer registreras på C41.0 överkäke/maxill eller C41.1 underkäke/mandibel.

Lägeskommentarer Öron Näsa Hals området

Registrering av multipla tumörer: I Öron, Näsa och Hals området *registreras* enligt nu gällande föreskrift tumörer, även med samma diagnosdatum och morfologiska typ, som separata tumörer. Detta gäller om de är säkert beskrivna som avgränsade och såväl inom samma lokal och sublokal/organ eller del av organ. IARC, International Agency for Research on Cancer (WHO) har ett annat regelverk där tumörer inom samma lokalgrupp och tillhörande samma grupp av morfologi enligt tabellerna 24 och 25 i ICD-O/3.2.1 skall uppfattas som en tumörpost.

Översättning av multipla tumörer: I flertalet lägen ovan användes före införandet av ICD-O/3.2 en registreringsregel där lägeskoder slutande på .8, som egentligen betyder ”överlappande” användes för att ange förekomst av flera tumörer inom läget. Där av följer översättningen till .8 lägena för fall med flera tumörer.

Sidoangivelse: För pariga organ eller strukturer bör sida anges om uppgiften finns. För ett flertal av de här aktuella lägena är uppgiften obligatorisk: C06, C07.9, C08, C09, C30.1, C31.0 och C32.0.

1 = höger, 2 = vänster, 9 = okänd sida.

Tumörer i läpproda: Det läpproda (läppstiftsområdet), vermillion border, är slemhinna beklädd med oförhornat skivepitel, och har ett eget läge C00.0-C00.2 som skall användas för tumörer primära i just detta område. De yttre delarna av överläpp och underläpp är beklädda med vanlig hud och hör till lägen under C44. Skivepiteltumörer är den vanligaste diagnosen i området. För större tumörer kan det vara vanskligt att avgöra vilken som är primärlokalen, och det kan ibland vara otydligt i anmälningarna om tumörer i läpparna har sitt primära ursprung i det läpproda eller i läpphuden. Om det inte

tydligt anges läpproda som lokal i klinikanmälan eller PAD används i första hand hudlägena.

I läpparna kan en särskild form av starkt inflammerad solskada, aktinisk cheilit, förekomma. Retningen kan ge dysplasi och ökar risk för skivepitelcancer. Lesionen skall endast registreras om det föreligger övergång i höggradig skivepiteldysplasi, och registreras som detta.

Spottkörteltumörer: Tumörer i öronspottkörteln (parotis) och övriga stora spottkörtlar (submandibularis, submaxillaris och stora spottkörtlar UNS) registreras på läge C07 och C08. Små, så kallade accessoriska, spottkörtlar finns utbredd i slemhinnan i munhålan och tumörer utgångna från dessa registreras på respektive faktiskt läge, i första hand C01, C03, C04, C05 och C06.

Tonsill och tungbas: Tumörer som utgår från tonsill och tungbas skall inte hänföras till läge C02 tunga/lingua, utan till respektive läge C09.9 och C01.9.

Skelettumörer: Tumörer som utgår från skelettstrukturer registreras på sedvanligt sätt på rätt benläge, se C41.

Tandtumörer: Tumörer från tänder registreras på respektive benläge överkäke/maxill C41.0 eller underkäke/mandibel C41.1.

Periodontal vävnad: Tumörer från periodontal vävnad och tandfickor inkluderas i läge C03, tandkött/gingiva.

Vad ingår inte i gommen: Tumörer som utgår från tandkött, läpparnas insida, underliggande ben och mjuka gommens övre, nasofaryngeala yta skall inte hänföras till läge C05 gom/palatum.

Tonsiller: Läget C09, tonsill inkluderar gomtonsillerna, gombågarna och där närliggande strukturer. Notera att tungtonsillen har ett eget läge, C02.4 under tungbas och adenoiden/svalgtonsillen/farynxtonsillen har ett annat läge, C11.1, under övre svalgrum. I det kommande vårdprogrammet för Huvud och hals rekommenderas att tungtonsilläget inte skall användas utan tungbasläget.

Stämband: Det finns lägen för ”äkta” och ”falska” stämband. Om endast stämband anges i anmälan får det förutsättas att det är de äkta som avses.

Morfologiska kommentarer Öron Näsa Hals området

Listan innehåller de morfologiska diagnoser som rekommenderas i WHO Classification of Head and Neck Tumours 4th Ed, 2017, men för lymfom och mesenkymala tumörer hänvisas till på respektive lägen.

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.

Skivepitelcarcinom, HPV-pos, Skivepitelcarcinom, HPV-neg och NUT-carcinom är nya koder från och med i ICD-O/3.2.

Uppgift om huruvida ett skivepitelcarcinom är av HPV-positiv eller HPV-negativ typ finns oftast inte i B-anmälan utan får hämtas från kvalitetsregistret. HPV-analys skall enligt VP utföras på primära tumörer utgångna från tonsill, tungbas och epifarynx. Egentligen bör mRNA-analys användas med det är alltför opraktiskt för rutinbruk och en metodik med analys av p16-positivitet i immunhistokemisk färgning av histologiskt material med positivitet över 70% används därför också.

Pleomorft adenom är en godartad tumör som har en epitelial och en mesenkymal komponent. Den epiteliala komponenten kan malignifiera och endast sådana varianter skall registreras, det kan röra sig om carcinom ur/ex pleomorft adenom, pleomorft adenom med adenocarcinom, malignt pleomorft adenom och pleomorft adenom med cancer in situ.

Whartins tumör/adenolymfom är en benign tumör som inte skall registreras.

Vaxkörtelcarcinom/ceruminöst adenocarcinom förekommer i ytterörat men hänförs till läge C44.2 Hud ytteröra inklusive vaxkörtel.

Läpp C00

Kliniskt läge C00	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Överläppens yttersida (läppröda)	C00.0	C00.0	C00.0	140.0	140.0
Underläppens yttersida (läppröda)	C00.1	C00.1	C00.1	140.1	140.1
Läppens yttersida (läppröda), läpp ej angiven	C00.2	C00.2	C00.2	140.9	140.9
Överläppens insida (slemhinna)	C00.3	C00.3	C00.3	140.3	140.0
Underläppens insida (slemhinna)	C00.4	C00.4	C00.4	140.4	140.1
Läppens insida (slemhinna), läpp ej angiven	C00.5	C00.5	C00.5	140.5	140.9
Läppkommissur eller mungipa	C00.6	C00.6	C00.6	140.6	140.9
Överväxt till/från angränsande sublokal inom läpp (C00) med okänt ursprung	C00.8	C00.9	C00.9	140.9	140.9
Läpp UNS	C00.9	C00.9	C00.9	140.9	140.9
Vid flera samtida tumörer inom läge C00 ska aktuell(a) ICD-O/3.2-kod(er) registreras, men med följande översättning		C00.8	C00.8	140.8	140.8

Se lägeskommentarer inklusive kommentarer om multifokalt läge s 17.

Morfologisk typ C00	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Skivepiteltumörer			
Skivepitelcarcinom	80703	80703	146
Skivepitelcarcinom hornbildande/ keratiniserande	80713	80703	146
Skivepitelcarcinom icke-hornbildande/ icke-keratiniserande	80723	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-pos	80853	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-neg	80863	80703	146
Skivepitelcarcinom basaloitt	80833	80703	146
Skivepitelcarcinom papillärt	80523	80703	146
Skivepitelcarcinom spolcelligt	80743	80703	146
Skivepitelcarcinom verruköst	80513	80703	146
Skivepiteldysplasi höggradig HSIL	80772/b	80702/b	144/b
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196

Tabellen fortsätter på följande sida.

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Adenocarcinom/carcinom			
Adenocarcinom basalcellstyp	81473	81403	096
Adenocarcinom intestinal typ	81443	81403	096
Adenocarcinom papillärt nasofaryngealt	82603	82603	096
Adenocarcinom polymorft	85253	81403	096
Adenocarcinom/ Adenocarcinom UNS/NUS	81403	81403	096
Adenoidcystiskt carcinom	82003	82003	056
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196
Carcinom acinärcellstyp/ acinic cell carcinoma	85503	85503	066
Carcinom heterotopi-associerat	80103	80103	196
Carcinom med NUT proteinrearr/ NUT-carcinom	80233	80203	196
Carcinom odifferentiera / sinonasalt odifferentierat carcinom SNUC nasalt	80203	80203	196
Duktal cancer/duktalt carcinom	85003	85003	096
Epitelialt-myoepitelialt carcinom	85623	85623	196
Lymfoepitelium/ lymfoepiteliomlikt carcinom/ lymfoepitelialt carcinom	80823	80823	166
Mucoepidermoitt carcinom	84303	84303	076
Myoepitelialt carcinom (C02.4)	89823	85623	196
Papillär (körtel-)tumör aggressiv C30.1	82601	82601	093
Schneiders carcinom	81213	81203	116
Neuroendokrina tumörer			
Merkelcellscarcinom nodalt/extracutant	82473	82473	446
Neuroendokrint carcinom medelhögt differentierat	82493	82403	086
Neuroendokrint carcinom småcelligt	80413	80413	196
Neuroendokrint carcinom storcelligt	80133	80123	196
Neuroendokrint carcinom väl/ högt differentierat	82403	82403	086
Inverterade papillom			
Näspapillom, äkta (inverterat)/ Schneiders papillom övergångsepitelipapillom/ transitional cell papilloma	81211/b	80501/b	115/b
Papillom sinonasalt inverterat/onkocytiskt	81211/b	80501/b	115/b
Melanocytära tumörer			
Melanom malignt	87203	87203	176
Övriga tumörer			
Teratocarcinosarcom/ blastom/ teratoitt carcinosarcom	90813	90803	826

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Tungbas C01

Kliniskt läge C01	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Tungbasens dorsala sida, tungbas UNS, bakre 1/3 av tungan	C01.9	C01.9	C01	141.0	141.0

Se lägeskommentarer inklusive kommentarer om multifokalt läge s 17.

Morfologisk typ C01	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Skivepiteltumörer			
Skivepitelcarcinom	80703	80703	146
Skivepitelcarcinom hornbildande/ keratiniserande	80713	80703	146
Skivepitelcarcinom icke-hornbildande/ icke-keratiniserande	80723	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-pos	80853	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-neg	80863	80703	146
Skivepitelcarcinom basaloitt	80833	80703	146
Skivepitelcarcinom papillärt	80523	80703	146
Skivepitelcarcinom spolcelligt	80743	80703	146
Skivepitelcarcinom verruköst	80513	80703	146
Skivepiteldysplasi höggradig HSIL	80772/b	80702/b	144/b
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196
Adenocarcinom/carcinom			
Adenocarcinom basalcellstyp	81473	81403	096
Adenocarcinom intestinal typ	81443	81403	096
Adenocarcinom papillärt nasofaryngealt	82603	82603	096
Adenocarcinom polymorft	85253	81403	096
Adenocarcinom/ Adenocarcinom UNS/NUS	81403	81403	096
Adenoidcystiskt carcinom	82003	82003	056
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196
Carcinom acinärcellstyp/ acinic cell carcinoma	85503	85503	066
Carcinom heterotopi-associerat	80103	80103	196
Carcinom med NUT proteinrearr/ NUT-carcinom	80233	80203	196
Carcinom odifferentierat / sinonasalt odifferentierat carcinom SNUC nasalt	80203	80203	196
Duktal cancer/duktalt carcinom	85003	85003	096
Epitelialt-myoeptelialt carcinom	85623	85623	196
Lymfoepiteliom/ lymfoepiteliomlikt carcinom/ lymfoepitelialt carcinom	80823	80823	166
Mucoepidermoitt carcinom	84303	84303	076
Myoeptelialt carcinom (C02.4)	89823	85623	196
Papillär (körtel-)tumör aggressiv C30.1	82601	82601	093
Schneiders carcinom	81213	81203	116

Tabellen fortsätter på följande sida.

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Neuroendokrina tumörer			
Merkelcellscarcinom nodalt/extracutant	82473	82473	446
Neuroendokrint carcinom medelhögt differentierat	82493	82403	086
Neuroendokrint carcinom småcelligt	80413	80413	196
Neuroendokrint carcinom storcelligt	80133	80123	196
Neuroendokrint carcinom väl/ högt differentierat	82403	82403	086
Inverterade papillom			
Näspapillom, äkta (inverterat)/ Schneiders papillom övergångsepitel-papillom/ transitional cell papilloma	81211/b	80501/b	115/b
Papillom sinonasalt inverterat/onkocytiskt	81211/b	80501/b	115/b
Melanocytära tumörer			
Melanom malignt	87203	87203	176
Övriga tumörer			
Teratocarcinosarcom/ blastom/ teratoitt carcinosarcom	90813	90803	826

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Tunga C02

Kliniskt läge C02	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Tungans översida, främre 2/3, medellinje	C02.0	C02.0	C02.0	141.1	141.7
Tungans kant/rand och spets	C02.1	C02.1	C02.1	141.2	141.7
Tungans undersida, främre 2/3 och tungband	C02.2	C02.2	C02.2	141.3	141.7
Tungans rörliga del UNS (främre 2/3)	C02.3	C02.3	C02.3	141.4	141.9
Tungtonsill	C02.4	C02.4	C02.4	141.9	141.9
Överväxt till/från angränsande sublokal inom tunga (C02.0-C02.4) med okänt ursprung	C02.8	C02.9	C02.9	141.9	141.9
Tunga UNS	C02.9	C02.9	C02.9	141.9	141.9
Vid flera samtida tumörer inom läge C02 ska aktuell(a) ICD-O/3.2-kod(er) registreras, men med följande översättning		C02.8	C02.8	141.8	141.8

Se lägeskommentarer inklusive kommentarer om multifokalt läge s 17.

Morfologisk typ C02	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Skivepiteltumörer			
Skivepitelcarcinom	80703	80703	146
Skivepitelcarcinom hornbildande/ keratiniserande	80713	80703	146
Skivepitelcarcinom icke-hornbildande/ icke-keratiniserande	80723	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-pos	80853	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-neg	80863	80703	146
Skivepitelcarcinom basaloitt	80833	80703	146
Skivepitelcarcinom papillärt	80523	80703	146
Skivepitelcarcinom spolcelligt	80743	80703	146
Skivepitelcarcinom verruköst	80513	80703	146
Skivepiteldysplasi höggradig HSIL	80772/b	80702/b	144/b
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196

Tabellen fortsätter på följande sida.

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Adenocarcinom/carcinom			
Adenocarcinom basalcellstyp	81473	81403	096
Adenocarcinom intestinal typ	81443	81403	096
Adenocarcinom papillärt nasofaryngealt	82603	82603	096
Adenocarcinom polymorft	85253	81403	096
Adenocarcinom/ Adenocarcinom UNS/NUS	81403	81403	096
Adenoidcystiskt carcinom	82003	82003	056
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196
Carcinom acinärcellstyp/ acinic cell carcinoma	85503	85503	066
Carcinom heterotopi-associerat	80103	80103	196
Carcinom med NUT proteinrearr/ NUT-carcinom	80233	80203	196
Carcinom odifferentiera / sinonasalt odifferentierat carcinom SNUC nasalt	80203	80203	196
Duktal cancer/duktalt carcinom	85003	85003	096
Epitelialt-myoepitelialt carcinom	85623	85623	196
Lymfoepitelium/ lymfoepiteliomlikt carcinom/ lymfoepitelialt carcinom	80823	80823	166
Mucoepidermoitt carcinom	84303	84303	076
Myoepitelialt carcinom (C02.4)	89823	85623	196
Papillär (körtel-)tumör aggressiv C30.1	82601	82601	093
Schneiders carcinom	81213	81203	116
Neuroendokrina tumörer			
Merkelcellscarcinom nodalt/extracutant	82473	82473	446
Neuroendokrint carcinom medelhögt differentierat	82493	82403	086
Neuroendokrint carcinom småcelligt	80413	80413	196
Neuroendokrint carcinom storcelligt	80133	80123	196
Neuroendokrint carcinom väl/ högt differentierat	82403	82403	086
Inverterade papillom			
Näspapillom, äkta (inverterat)/ Schneiders papillom övergångsepitel-papillom/ transitional cell papilloma	81211/b	80501/b	115/b
Papillom sinonasalt inverterat/onkocytiskt	81211/b	80501/b	115/b
Melanocytära tumörer			
Melanom malignt	87203	87203	176
Övriga tumörer			
Teratocarcinosarcom/ blastom/ teratoitt carcinosarcom	90813	90803	826

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Tandkött C03

Kliniskt läge C03	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Överkäkens tandkött (maxillär gingiva)	C03.0	C03.0	C03.0	143.0	144
Underkäkens tandkött (mandibulär gingiva)	C03.1	C03.1	C03.1	143.1	144
Tandkött (gingiva) UNS	C03.9	C03.9	C03.9	143.9	144

Se lägeskommentarer inklusive kommentarer om multifokalt läge s 17.

Morfologisk typ C03	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Skivepiteltumörer			
Skivepitelcarcinom	80703	80703	146
Skivepitelcarcinom hornbildande/ keratiniserande	80713	80703	146
Skivepitelcarcinom icke-hornbildande/ icke-keratiniserande	80723	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-pos	80853	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-neg	80863	80703	146
Skivepitelcarcinom basaloitt	80833	80703	146
Skivepitelcarcinom papillärt	80523	80703	146
Skivepitelcarcinom spolcelligt	80743	80703	146
Skivepitelcarcinom verruköst	80513	80703	146
Skivepiteldysplasi höggradig HSIL	80772/b	80702/b	144/b
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196

Tabellen fortsätter på följande sida.

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Adenocarcinom/carcinom			
Adenocarcinom basalcellstyp	81473	81403	096
Adenocarcinom intestinal typ	81443	81403	096
Adenocarcinom papillärt nasofaryngealt	82603	82603	096
Adenocarcinom polymorft	85253	81403	096
Adenocarcinom/ Adenocarcinom UNS/NUS	81403	81403	096
Adenoidcystiskt carcinom	82003	82003	056
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196
Carcinom acinärcellstyp/ acinic cell carcinoma	85503	85503	066
Carcinom heterotopi-associerat	80103	80103	196
Carcinom med NUT proteinrearr/ NUT-carcinom	80233	80203	196
Carcinom odifferentiera / sinonasalt odifferentierat carcinom SNUC nasalt	80203	80203	196
Duktal cancer/duktalt carcinom	85003	85003	096
Epitelialt-myoepitelialt carcinom	85623	85623	196
Lymfoepitelium/ lymfoepiteliomlikt carcinom/ lymfoepitelialt carcinom	80823	80823	166
Mucoepidermoitt carcinom	84303	84303	076
Myoepitelialt carcinom (C02.4)	89823	85623	196
Papillär (körtel-)tumör aggressiv C30.1	82601	82601	093
Schneiders carcinom	81213	81203	116
Neuroendokrina tumörer			
Merkelcellscarcinom nodalt/extracutant	82473	82473	446
Neuroendokrint carcinom medelhögt differentierat	82493	82403	086
Neuroendokrint carcinom småcelligt	80413	80413	196
Neuroendokrint carcinom storcelligt	80133	80123	196
Neuroendokrint carcinom väl/ högt differentierat	82403	82403	086
Inverterade papillom			
Näspapillom, äkta (inverterat)/ Schneiders papillom övergångsepitel-papillom/ transitional cell papilloma	81211/b	80501/b	115/b
Papillom sinonasalt inverterat/onkocytiskt	81211/b	80501/b	115/b
Melanocytära tumörer			
Melanom malignt	87203	87203	176
Övriga tumörer			
Teratocarcinosarcom/ blastom/ teratoitt carcinosarcom	90813	90803	826

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Munbotten C04

Kliniskt läge C04	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Munbotten främre del	C04.0	C04.0	C04.0	144.9	143
Munbotten lateral del	C04.1	C04.1	C04.1	144.9	143
Överväxt till/från angränsande sublokal inom munbotten (C04) med okänt ursprung	C04.8	C04.9	C04.9	144.9	143
Munbotten UNS	C04.9	C04.9	C04.9	144.9	143
Vid flera samtida tumörer inom läge C04 ska aktuell(a) ICD-O/3.2-kod(er) registreras, men med följande översättning		C04.8	C04.8	144.9	143

Se lägeskommentarer inklusive kommentarer om multifokalt läge s 17.

Morfologisk typ C04	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Skivepiteltumörer			
Skivepitelcarcinom	80703	80703	146
Skivepitelcarcinom hornbildande/ keratiniserande	80713	80703	146
Skivepitelcarcinom icke-hornbildande/ icke-keratiniserande	80723	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-pos	80853	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-neg	80863	80703	146
Skivepitelcarcinom basaloitt	80833	80703	146
Skivepitelcarcinom papillärt	80523	80703	146
Skivepitelcarcinom spolcelligt	80743	80703	146
Skivepitelcarcinom verruköst	80513	80703	146
Skivepiteldysplasi höggradig HSIL	80772/b	80702/b	144/b
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196

Tabellen fortsätter på följande sida.

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Adenocarcinom/carcinom			
Adenocarcinom basalcellstyp	81473	81403	096
Adenocarcinom intestinal typ	81443	81403	096
Adenocarcinom papillärt nasofaryngealt	82603	82603	096
Adenocarcinom polymorft	85253	81403	096
Adenocarcinom/ Adenocarcinom UNS/NUS	81403	81403	096
Adenoidcystiskt carcinom	82003	82003	056
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196
Carcinom acinärcellstyp/ acinic cell carcinoma	85503	85503	066
Carcinom heterotopi-associerat	80103	80103	196
Carcinom med NUT proteinrearr/ NUT-carcinom	80233	80203	196
Carcinom odifferentiera / sinonasalt odifferentierat carcinom SNUC nasalt	80203	80203	196
Duktal cancer/duktalt carcinom	85003	85003	096
Epitelialt-myoepitelialt carcinom	85623	85623	196
Lymfoepitelium/ lymfoepiteliomlikt carcinom/ lymfoepitelialt carcinom	80823	80823	166
Mucoepidermoitt carcinom	84303	84303	076
Myoepitelialt carcinom (C02.4)	89823	85623	196
Papillär (körtel-)tumör aggressiv C30.1	82601	82601	093
Schneiders carcinom	81213	81203	116
Neuroendokrina tumörer			
Merkelcellscarcinom nodalt/extracutant	82473	82473	446
Neuroendokrint carcinom medelhögt differentierat	82493	82403	086
Neuroendokrint carcinom småcelligt	80413	80413	196
Neuroendokrint carcinom storcelligt	80133	80123	196
Neuroendokrint carcinom väl/ högt differentierat	82403	82403	086
Inverterade papillom			
Näspapillom, äkta (inverterat)/ Schneiders papillom övergångsepitelipapillom/ transitional cell papilloma	81211/b	80501/b	115/b
Papillom sinonasalt inverterat/onkocytiskt	81211/b	80501/b	115/b
Melanocytära tumörer			
Melanom malignt	87203	87203	176
Övriga tumörer			
Teratocarcinosarcom/ blastom/ teratoitt carcinosarcom	90813	90803	826

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Gom (Palatum) C05

Kliniskt läge C05	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Hårda gommen	C05.0	C05.0	C05.0	145.2	144
Mjuka gommen	C05.1	C05.1	C05.1	145.3	144
Uvula (gomsegel)	C05.2	C05.2	C05.2	145.4	144
Överväxt till/från angränsande sublokal inom gom (C05) med okänt ursprung	C05.8	C05.9	C05.9	145.5	144
Gom (muntak) UNS	C05.9	C05.9	C05.9	145.5	144
Vid flera samtida tumörer inom läge C05 ska aktuell(a) ICD-O/3.2-kod(er) registreras, men med följande översättning		C05.8	C05.8	145.8	144

Se lägeskommentarer inklusive kommentarer om multifokalt läge s 17.

Morfologisk typ C05	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Skivepiteltumörer			
Skivepitelcarcinom	80703	80703	146
Skivepitelcarcinom hornbildande/ keratiniserande	80713	80703	146
Skivepitelcarcinom icke-hornbildande/ icke-keratiniserande	80723	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-pos	80853	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-neg	80863	80703	146
Skivepitelcarcinom basaloitt	80833	80703	146
Skivepitelcarcinom papillärt	80523	80703	146
Skivepitelcarcinom spolcelligt	80743	80703	146
Skivepitelcarcinom verruköst	80513	80703	146
Skivepiteldysplasi höggradig HSIL	80772/b	80702/b	144/b
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196

Tabellen fortsätter på följande sida.

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Adenocarcinom/carcinom			
Adenocarcinom basalcellstyp	81473	81403	096
Adenocarcinom intestinal typ	81443	81403	096
Adenocarcinom papillärt nasofaryngealt	82603	82603	096
Adenocarcinom polymorft	85253	81403	096
Adenocarcinom/ Adenocarcinom UNS/NUS	81403	81403	096
Adenoidcystiskt carcinom	82003	82003	056
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196
Carcinom acinärcellstyp/ acinic cell carcinoma	85503	85503	066
Carcinom heterotopi-associerat	80103	80103	196
Carcinom med NUT proteinrearr/ NUT-carcinom	80233	80203	196
Carcinom odifferentiera / sinonasalt odifferentierat carcinom SNUC nasalt	80203	80203	196
Duktal cancer/duktalt carcinom	85003	85003	096
Epitelialt-myoepitelialt carcinom	85623	85623	196
Lymfoepitelium/ lymfoepiteliomlikt carcinom/ lymfoepitelialt carcinom	80823	80823	166
Mucoepidermoitt carcinom	84303	84303	076
Myoepitelialt carcinom (C02.4)	89823	85623	196
Papillär (körtel-)tumör aggressiv C30.1	82601	82601	093
Schneiders carcinom	81213	81203	116
Neuroendokrina tumörer			
Merkelcellscarcinom nodalt/extracutant	82473	82473	446
Neuroendokrint carcinom medelhögt differentierat	82493	82403	086
Neuroendokrint carcinom småcelligt	80413	80413	196
Neuroendokrint carcinom storcelligt	80133	80123	196
Neuroendokrint carcinom väl/ högt differentierat	82403	82403	086
Inverterade papillom			
Näspapillom, äkta (inverterat)/ Schneiders papillom övergångsepitelipapillom/ transitional cell papilloma	81211/b	80501/b	115/b
Papillom sinonasalt inverterat/onkocytiskt	81211/b	80501/b	115/b
Melanocytära tumörer			
Melanom malignt	87203	87203	176
Övriga tumörer			
Teratocarcinosarcom/ blastom/ teratoitt carcinosarcom	90813	90803	826

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Annand och icke specificerad del av munhåla C06

Kliniskt läge 06	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Kindslemhinna (buccalslemhinna) UNS	C06.0	C06.0	C06.0	145.0	144
Kindfåra, läppfåra, alveolarfåra	C06.1	C06.1	C06.1	145.9	144
Retromolär yta (bakom kindtänderna)	C06.2	C06.2	C06.2	145.6	144
Överväxt till/från angränsande sublokal i andra och ospecificerade delar av munhåla (C06) med okänt ursprung	C06.8	C06.9	C06.9	145.9	144
Munhåla UNS inkl små spottkörtlar UNS	C06.9	C06.9	C06.9	145.9	144
Vid flera samtida tumörer inom läge C06 ska aktuell(a) ICD-O/3.2-kod(er) registreras, men med följande översättning		C06.8	C06.8	145.8	144

Se lägeskommentarer inklusive kommentarer om multifokalt läge s 17.

Morfologisk typ	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Skivepiteltumörer			
Skivepitelcarcinom	80703	80703	146
Skivepitelcarcinom hornbildande/ keratiniserande	80713	80703	146
Skivepitelcarcinom icke-hornbildande/ icke-keratiniserande	80723	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-pos	80853	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-neg	80863	80703	146
Skivepitelcarcinom basaloitt	80833	80703	146
Skivepitelcarcinom papillärt	80523	80703	146
Skivepitelcarcinom spolcelligt	80743	80703	146
Skivepitelcarcinom verruköst	80513	80703	146
Skivepiteldysplasi höggradig HSIL	80772/b	80702/b	144/b
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196

Tabellen fortsätter på följande sida.

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Adenocarcinom/carcinom			
Adenocarcinom basalcellstyp	81473	81403	096
Adenocarcinom intestinal typ	81443	81403	096
Adenocarcinom papillärt nasofaryngealt	82603	82603	096
Adenocarcinom polymorft	85253	81403	096
Adenocarcinom/ Adenocarcinom UNS/NUS	81403	81403	096
Adenoidcystiskt carcinom	82003	82003	056
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196
Carcinom acinärcellstyp/ acinic cell carcinoma	85503	85503	066
Carcinom heterotopi-associerat	80103	80103	196
Carcinom med NUT proteinrearr/ NUT-carcinom	80233	80203	196
Carcinom odifferentiera / sinonasalt odifferentierat carcinom SNUC nasalt	80203	80203	196
Duktal cancer/duktalt carcinom	85003	85003	096
Epitelialt-myoepitelialt carcinom	85623	85623	196
Lymfoepitelium/ lymfoepiteliomlikt carcinom/ lymfoepitelialt carcinom	80823	80823	166
Mucoepidermoitt carcinom	84303	84303	076
Myoepitelialt carcinom (C02.4)	89823	85623	196
Papillär (körtel-)tumör aggressiv C30.1	82601	82601	093
Schneiders carcinom	81213	81203	116
Neuroendokrina tumörer			
Merkelcellscarcinom nodalt/extracutant	82473	82473	446
Neuroendokrint carcinom medelhögt differentierat	82493	82403	086
Neuroendokrint carcinom småcelligt	80413	80413	196
Neuroendokrint carcinom storcelligt	80133	80123	196
Neuroendokrint carcinom väl/ högt differentierat	82403	82403	086
Inverterade papillom			
Näspapillom, äkta (inverterat)/ Schneiders papillom övergångsepitelipapillom/ transitional cell papilloma	81211/b	80501/b	115/b
Papillom sinonasalt inverterat/onkocytiskt	81211/b	80501/b	115/b
Melanocytära tumörer			
Melanom malignt	87203	87203	176
Övriga tumörer			
Teratocarcinosarcom/ blastom/ teratoitt carcinosarcom	90813	90803	826

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Öronspottkörtel (Parotis) C07

Kliniskt läge C07	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Öronspottkörtel, inkl utförsång (Stensens gång)	C07.9	C07.9	C07	142.0	142.0

Se lägeskommentarer inklusive kommentarer om multifokalt läge s 17.

Andra och ospecificerade spottkörtlar C08

Kliniskt läge C08	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Submandibulariskörtel, submaxillariskörtel inkl utförsång (Whartons gång)	C08.0	C08.0	C08.0	142.1	142.6
Sublingualiskörtel inkl utförsång	C08.1	C08.1	C08.1	142.2	142.5
Överväxt till/från angränsande stora spottkörtlar (C07 + C08) med okänt ursprung	C08.8	C08.9	C08.9	142.9	142.9
Stora spottkörtlar UNS	C08.9	C08.9	C08.9	142.9	142.9
Vid flera samtida tumörer inom läge C08 ska aktuell(a) ICD-O/3.2-kod(er) registreras, men med följande översättning		C08.8	C08.8	142.8	142.8

Se lägeskommentarer inklusive kommentarer om multifokalt läge s 17.

Morfologisk typ C07 och C08	ICD-O/3	ICD-O/2	C24/hist
Spottkörteltumörer och tumörer från körtelufförgångar			
Adenocarcinom basalcellstyp	81473	81403	096
Adenocarcinom ex/ur pleomorft adenom (malignt pleomorft adenom)	89413	89403	046
Adenocarcinom in situ ex/ur pleomorft adenom	89412/b	89402/b	044/b
Adenocarcinom polymorft	85253	81403	096
Adenocarcinom sebaceöst	84103	84103	046
Adenocarcinom UNS	81403	81403	096
Adenoidcystiskt carcinom	82003	82003	056
Carcinom acinärcellstyp/ acinic cell carcinoma	85503	85503	066
Carcinom epitelialt-myoepitelialt/ adenomyoepiteliom	85623	85623	196
Carcinom myoepitelialt/ malignt myoepiteliom	89823	85623	196
Carcinom odifferentierat	80203	80203	196
Carcinom onkocytärt	82903	82903	096
Carcinom sekretoriskt/ MASC/bröstkörtelliknande carcinom	85023	81403	096
Carcinosarkom	89803	89803	896
Duktal cancer in situ/ intraduktal cancer (spottkörteltyp)	85002/b	85002/b	094/b
Duktal cancer/ duktalt carcinom av spottkörteltyp/ salivary duct carcinoma/ spottkörtelgångscarcinom	85003	85003	096
Klarcelligt carcinom	83103	83103	096
Lymfoepiteliom/ lymfoepiteliomlikt carcinom/ carcinom lymfoepitelialt	80823	80823	166
Mucoepidermoitt carcinom	84303	84303	076
Neuroendokrint carcinom småcelligt	80413	80413	196
Neuroendokrint carcinom storcelligt	80133	80123	196
Skivepitelcarcinom	80703	80703	146
Tumör av blandad typ/mixed tumor (spottkörteltyp) malign	89403	89403	046

Lägeskommentar

Oklassificerat adenocarcinom, cystadenocarcinom, mucinöst adenocarcinom, papillärt cystadenocarcinom och carcinom av intestinal typ behandlad i aktuell WHO-klassifikation som adenocarcinom UNS.

Se övriga morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Tonsill C09

Kliniskt läge C09	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Fossa tonsillaris	C09.0	C09.0	C09.0	146.0	145.0
Gombågar, främre och bakre	C09.1	C09.1	C09.1	146.0	145.0
Överväxt till/från angränsande sublokal inom tonsill (C09) med okänt ursprung	C09.8	C09.9	C09.9	146.0	145.0
Gomtonsill och tonsill UNS	C09.9	C09.9	C09.9	146.0	145.0
Vid flera samtida tumörer inom läge C09 ska aktuell(a) ICD-O/3.2-kod(er) registreras, men med följande översättning		C09.8	C09.8	146.0	145.0

Se lägeskommentarer inklusive kommentarer om multifokalt läge s 17.

Morfologisk typ C09	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Skivepiteltumörer			
Skivepitelcarcinom	80703	80703	146
Skivepitelcarcinom hornbildande/ keratiniserande	80713	80703	146
Skivepitelcarcinom icke-hornbildande/ icke-keratiniserande	80723	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-pos	80853	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-neg	80863	80703	146
Skivepitelcarcinom basaloitt	80833	80703	146
Skivepitelcarcinom papillärt	80523	80703	146
Skivepitelcarcinom spolcelligt	80743	80703	146
Skivepitelcarcinom verruköst	80513	80703	146
Skivepiteldysplasi höggradig HSIL	80772/b	80702/b	144/b
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196

Tabellen fortsätter på följande sida.

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Adenocarcinom/carcinom			
Adenocarcinom basalcellstyp	81473	81403	096
Adenocarcinom intestinal typ	81443	81403	096
Adenocarcinom papillärt nasofaryngealt	82603	82603	096
Adenocarcinom polymorft	85253	81403	096
Adenocarcinom/ Adenocarcinom UNS/NUS	81403	81403	096
Adenoidcystiskt carcinom	82003	82003	056
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196
Carcinom acinärcellstyp/ acinic cell carcinoma	85503	85503	066
Carcinom heterotopi-associerat	80103	80103	196
Carcinom med NUT proteinrearr/ NUT-carcinom	80233	80203	196
Carcinom odifferentiera / sinonasalt odifferentierat carcinom SNUC nasalt	80203	80203	196
Duktal cancer/duktalt carcinom	85003	85003	096
Epitelialt-myoepitelialt carcinom	85623	85623	196
Lymfoepitelium/ lymfoepiteliomlikt carcinom/ lymfoepitelialt carcinom	80823	80823	166
Mucoepidermoitt carcinom	84303	84303	076
Myoepitelialt carcinom (C02.4)	89823	85623	196
Papillär (körtel-)tumör aggressiv C30.1	82601	82601	093
Schneiders carcinom	81213	81203	116
Neuroendokrina tumörer			
Merkelcellscarcinom nodalt/extracutant	82473	82473	446
Neuroendokrint carcinom medelhögt differentierat	82493	82403	086
Neuroendokrint carcinom småcelligt	80413	80413	196
Neuroendokrint carcinom storcelligt	80133	80123	196
Neuroendokrint carcinom väl/ högt differentierat	82403	82403	086
Inverterade papillom			
Näspapillom, äkta (inverterat)/ Schneiders papillom övergångsepitelipapillom/ transitional cell papilloma	81211/b	80501/b	115/b
Papillom sinonasalt inverterat/onkocytiskt	81211/b	80501/b	115/b
Melanocytära tumörer			
Melanom malignt	87203	87203	176
Övriga tumörer			
Teratocarcinosarcom/ blastom/ teratoitt carcinosarcom	90813	90803	826

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Mellansvalg (Orofarynx, Mesofarynx) C10

Kliniskt läge C10	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Vallecula epiglottica (struplocksinsänkning)	C10.0	C10.0	C10.0	146.9	145.7
Epiglottis främre yta och fria kanter	C10.1	C10.1	C10.1	146.9	145.7
Lateral vägg	C10.2	C10.2	C10.2	146.9	145.7
Bakre vägg	C10.3	C10.3	C10.3	146.9	145.7
Brankialveck (gälveck hos foster) samt brankialcysta (lateral halscysta), dvs. embryonala rester	C10.4	C10.4	C10.4	146.9	145.7
Överväxt till/från angränsande sublokal inom mellansvalg (C10) med okänt ursprung	C10.8	C10.9	C10.9	146.9	145.9
Mellansvalg UNS	C10.9	C10.9	C10.9	146.9	145.9
Vid flera samtida tumörer inom läge C10 ska aktuell(a) ICD-O/3.2-kod(er) registreras, men med följande översättning		C10.8	C10.8	146.8	145.8

Se lägeskommentarer inklusive kommentarer om multifokalt läge s 17.

Morfologisk typ C10	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Skivepiteltumörer			
Skivepitelcarcinom	80703	80703	146
Skivepitelcarcinom hornbildande/ keratiniserande	80713	80703	146
Skivepitelcarcinom icke-hornbildande/ icke-keratiniserande	80723	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-pos	80853	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-neg	80863	80703	146
Skivepitelcarcinom basaloitt	80833	80703	146
Skivepitelcarcinom papillärt	80523	80703	146
Skivepitelcarcinom spolcelligt	80743	80703	146
Skivepitelcarcinom verruköst	80513	80703	146
Skivepiteldysplasi höggradig HSIL	80772/b	80702/b	144/b
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196

Tabellen fortsätter på följande sida.

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Adenocarcinom/carcinom			
Adenocarcinom basalcellstyp	81473	81403	096
Adenocarcinom intestinal typ	81443	81403	096
Adenocarcinom papillärt nasofaryngealt	82603	82603	096
Adenocarcinom polymorft	85253	81403	096
Adenocarcinom/ Adenocarcinom UNS/NUS	81403	81403	096
Adenoidcystiskt carcinom	82003	82003	056
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196
Carcinom acinärcellstyp/ acinic cell carcinoma	85503	85503	066
Carcinom heterotopi-associerat	80103	80103	196
Carcinom med NUT proteinrearr/ NUT-carcinom	80233	80203	196
Carcinom odifferentiera / sinonasalt odifferentierat carcinom SNUC nasalt	80203	80203	196
Duktal cancer/duktalt carcinom	85003	85003	096
Epitelialt-myoepitelialt carcinom	85623	85623	196
Lymfoepitelium/ lymfoepiteliomlikt carcinom/ lymfoepitelialt carcinom	80823	80823	166
Mucoepidermoitt carcinom	84303	84303	076
Myoepitelialt carcinom (C02.4)	89823	85623	196
Papillär (körtel-)tumör aggressiv C30.1	82601	82601	093
Schneiders carcinom	81213	81203	116
Neuroendokrina tumörer			
Merkelcellscarcinom nodalt/extracutant	82473	82473	446
Neuroendokrint carcinom medelhögt differentierat	82493	82403	086
Neuroendokrint carcinom småcelligt	80413	80413	196
Neuroendokrint carcinom storcelligt	80133	80123	196
Neuroendokrint carcinom väl/ högt differentierat	82403	82403	086
Inverterade papillom			
Näspapillom, äkta (inverterat)/ Schneiders papillom övergångsepitelipapillom/ transitional cell papilloma	81211/b	80501/b	115/b
Papillom sinonasalt inverterat/onkocytiskt	81211/b	80501/b	115/b
Melanocytära tumörer			
Melanom malignt	87203	87203	176
Övriga tumörer			
Teratocarcinosarcom/ blastom/ teratoitt carcinosarcom	90813	90803	826

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Övre svalgrum (Naso/Rhinofarynx, Epifarynx) C11

Kliniskt läge C11	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Övre vägg (naso/rhino- eller epifarynxtak)	C11.0	C11.0	C11.0	147.9	146
Bakre vägg inkl. adenoid, (svalgtonsill/farynxtonsill)	C11.1	C11.1	C11.1	147.9	146
Sidovägg inkl. Rosenmüllers ficka (fossa)	C11.2	C11.2	C11.2	147.9	146
Främre vägg inkl. bakre kant av näseptum, koaner och nasofaryngeal yta av mjuka gommen	C11.3	C11.3	C11.3	147.9	146
Överväxt till/från angränsande sublokal inom övre svalgrum (C11) med okänt ursprung	C11.8	C11.9	C11.9	147.9	146
Övre svalgrum UNS	C11.9	C11.9	C11.9	147.9	146
Vid flera samtida tumörer inom läge C11 ska aktuell(a) ICD-O/3.2-kod(er) registreras, men med följande översättning		C11.8	C11.8	147.9	146

Se lägeskommentarer inklusive kommentarer om multifokalt läge s 17.

Morfologisk typ C11	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Skivepiteltumörer			
Skivepitelcarcinom	80703	80703	146
Skivepitelcarcinom hornbildande/ keratiniserande	80713	80703	146
Skivepitelcarcinom icke-hornbildande/ icke-keratiniserande	80723	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-pos	80853	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-neg	80863	80703	146
Skivepitelcarcinom basaloitt	80833	80703	146
Skivepitelcarcinom papillärt	80523	80703	146
Skivepitelcarcinom spolcelligt	80743	80703	146
Skivepitelcarcinom verruköst	80513	80703	146
Skivepiteldysplasi höggradig HSIL	80772/b	80702/b	144/b
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196

Tabellen fortsätter på följande sida.

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Adenocarcinom/carcinom			
Adenocarcinom basalcellstyp	81473	81403	096
Adenocarcinom intestinal typ	81443	81403	096
Adenocarcinom papillärt nasofaryngealt	82603	82603	096
Adenocarcinom polymorft	85253	81403	096
Adenocarcinom/ Adenocarcinom UNS/NUS	81403	81403	096
Adenoidcystiskt carcinom	82003	82003	056
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196
Carcinom acinärcellstyp/ acinic cell carcinoma	85503	85503	066
Carcinom heterotopi-associerat	80103	80103	196
Carcinom med NUT proteinrearr/ NUT-carcinom	80233	80203	196
Carcinom odifferentiera / sinonasalt odifferentierat carcinom SNUC nasalt	80203	80203	196
Duktal cancer/duktalt carcinom	85003	85003	096
Epitelialt-myoepitelialt carcinom	85623	85623	196
Lymfoepitelium/ lymfoepiteliomlikt carcinom/ lymfoepitelialt carcinom	80823	80823	166
Mucoepidermoitt carcinom	84303	84303	076
Myoepitelialt carcinom (C02.4)	89823	85623	196
Papillär (körtel-)tumör aggressiv C30.1	82601	82601	093
Schneiders carcinom	81213	81203	116
Neuroendokrina tumörer			
Merkelcellscarcinom nodalt/extracutant	82473	82473	446
Neuroendokrint carcinom medelhögt differentierat	82493	82403	086
Neuroendokrint carcinom småcelligt	80413	80413	196
Neuroendokrint carcinom storcelligt	80133	80123	196
Neuroendokrint carcinom väl/ högt differentierat	82403	82403	086
Inverterade papillom			
Näspapillom, äkta (inverterat)/ Schneiders papillom övergångsepitelipapillom/ transitional cell papilloma	81211/b	80501/b	115/b
Papillom sinonasalt inverterat/onkocytiskt	81211/b	80501/b	115/b
Melanocytära tumörer			
Melanom malignt	87203	87203	176
Övriga tumörer			
Teratocarcinosarcom/ blastom/ teratoitt carcinosarcom	90813	90803	826

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Fossa Piriformis C12

Kliniskt läge C12	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Fossa (sinus) piriformis	C12.9	C12.9	C12	148.1	146

Se lägeskommentarer inklusive kommentarer om multifokalt läge s 17.

Morfologisk typ C12	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Skivepiteltumörer			
Skivepitelcarcinom	80703	80703	146
Skivepitelcarcinom hornbildande/ keratiniserande	80713	80703	146
Skivepitelcarcinom icke-hornbildande/ icke-keratiniserande	80723	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-pos	80853	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-neg	80863	80703	146
Skivepitelcarcinom basaloitt	80833	80703	146
Skivepitelcarcinom papillärt	80523	80703	146
Skivepitelcarcinom spolcelligt	80743	80703	146
Skivepitelcarcinom verruköst	80513	80703	146
Skivepiteldysplasi höggradig HSIL	80772/b	80702/b	144/b
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196
Adenocarcinom/carcinom			
Adenocarcinom basalcellstyp	81473	81403	096
Adenocarcinom intestinal typ	81443	81403	096
Adenocarcinom papillärt nasofaryngealt	82603	82603	096
Adenocarcinom polymorft	85253	81403	096
Adenocarcinom/ Adenocarcinom UNS/NUS	81403	81403	096
Adenoidcystiskt carcinom	82003	82003	056
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196
Carcinom acinärcellstyp/ acinic cell carcinoma	85503	85503	066
Carcinom heterotopi-associerat	80103	80103	196
Carcinom med NUT proteinrearr/ NUT-carcinom	80233	80203	196
Carcinom odifferentiera / sinonasalt odifferentierat carcinom SNUC nasalt	80203	80203	196
Duktal cancer/duktalt carcinom	85003	85003	096
Epitelialt-myoepitelialt carcinom	85623	85623	196
Lymfoepiteliom/ lymfoepiteliomlikt carcinom/ lymfoepitelialt carcinom	80823	80823	166
Mucoepidermoitt carcinom	84303	84303	076
Myoepitelialt carcinom (C02.4)	89823	85623	196
Papillär (körtel-)tumör aggressiv C30.1	82601	82601	093
Schneiders carcinom	81213	81203	116

Tabellen fortsätter på följande sida.

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Neuroendokrina tumörer			
Merkelcellscarcinom nodalt/extracutant	82473	82473	446
Neuroendokrint carcinom medelhögt differentierat	82493	82403	086
Neuroendokrint carcinom småcelligt	80413	80413	196
Neuroendokrint carcinom storcelligt	80133	80123	196
Neuroendokrint carcinom väl/ högt differentierat	82403	82403	086
Inverterade papillom			
Näspapillom, äkta (inverterat)/ Schneiders papillom övergångsepitel-papillom/ transitional cell papilloma	81211/b	80501/b	115/b
Papillom sinonasalt inverterat/onkocytiskt	81211/b	80501/b	115/b
Melanocytära tumörer			
Melanom malignt	87203	87203	176
Övriga tumörer			
Teratocarcinosarcom/ blastom/ teratoitt carcinosarcom	90813	90803	826

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Nedre svalg (Hypofarynx, Laryngofarynx) C13

Kliniskt läge C13	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Postkrikoidalt rum, (krikofarynx)	C13.0	C13.0	C13.0	148.0	147
Aryepiglottiska veckets hypofaryngeala del eller aryepiglottiska vecket UNS	C13.1	C13.1	C13.1	148.9	147
Bakre vägg	C13.2	C13.2	C13.2	148.9	147
Överväxt till/från angränsande sublokal inom nedre svalg (C13) med okänt ursprung	C13.8	C13.9	C13.9	148.9	147
Nedre svalg UNS	C13.9	C13.9	C13.9	148.9	147
Svalg (laryngofarynx) i höjd med struphuvudet	C13.9	C14.1	C14.1	149.9	148
Vid flera samtida tumörer inom läge C13 ska aktuell(a) ICD-O/3.2-kod(er) registreras, men med följande över-sättning		C13.8	C13.8	148.8	147

Se lägeskommentarer inklusive kommentarer om multifokalt läge s 17.

Morfologisk typ C13	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Skivepiteltumörer			
Skivepitelcarcinom	80703	80703	146
Skivepitelcarcinom hornbildande/ keratiniserande	80713	80703	146
Skivepitelcarcinom icke-hornbildande/ icke-keratiniserande	80723	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-pos	80853	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-neg	80863	80703	146
Skivepitelcarcinom basaloitt	80833	80703	146
Skivepitelcarcinom papillärt	80523	80703	146
Skivepitelcarcinom spolcelligt	80743	80703	146
Skivepitelcarcinom verruköst	80513	80703	146
Skivepiteldysplasi höggradig HSIL	80772/b	80702/b	144/b
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196

Tabellen fortsätter på följande sida.

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Adenocarcinom/carcinom			
Adenocarcinom basalcellstyp	81473	81403	096
Adenocarcinom intestinal typ	81443	81403	096
Adenocarcinom papillärt nasofaryngealt	82603	82603	096
Adenocarcinom polymorft	85253	81403	096
Adenocarcinom/ Adenocarcinom UNS/NUS	81403	81403	096
Adenoidcystiskt carcinom	82003	82003	056
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196
Carcinom acinärcellstyp/ acinic cell carcinoma	85503	85503	066
Carcinom heterotopi-associerat	80103	80103	196
Carcinom med NUT proteinrearr/ NUT-carcinom	80233	80203	196
Carcinom odifferentiera / sinonasalt odifferentierat carcinom SNUC nasalt	80203	80203	196
Duktal cancer/duktalt carcinom	85003	85003	096
Epitelialt-myoepitelialt carcinom	85623	85623	196
Lymfoepitelium/ lymfoepiteliomlikt carcinom/ lymfoepitelialt carcinom	80823	80823	166
Mucoepidermoitt carcinom	84303	84303	076
Myoepitelialt carcinom (C02.4)	89823	85623	196
Papillär (körtel-)tumör aggressiv C30.1	82601	82601	093
Schneiders carcinom	81213	81203	116
Neuroendokrina tumörer			
Merkelcellscarcinom nodalt/extracutant	82473	82473	446
Neuroendokrint carcinom medelhögt differentierat	82493	82403	086
Neuroendokrint carcinom småcelligt	80413	80413	196
Neuroendokrint carcinom storcelligt	80133	80123	196
Neuroendokrint carcinom väl/ högt differentierat	82403	82403	086
Inverterade papillom			
Näspapillom, äkta (inverterat)/ Schneiders papillom övergångsepitelipapillom/ transitional cell papilloma	81211/b	80501/b	115/b
Papillom sinonasalt inverterat/onkocytiskt	81211/b	80501/b	115/b
Melanocytära tumörer			
Melanom malignt	87203	87203	176
Övriga tumörer			
Teratocarcinosarcom/ blastom/ teratoitt carcinosarcom	90813	90803	826

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Annor och ofullständigt angiven lokalisering i läpp, munhåla och svalg C14

Kliniskt läge C14	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Svalg UNS	C14.0	C14.0	C14.0	149.9	148
Waldeyers ring (lymfoid vävnad)	C14.2	C14.2	C14.2	149.9	148
Överväxt till/från läpp, munhåla och svalg (C00-C14) med okänt ursprung	C14.8	C14.8	C14.8	149.9	148

Se lägeskommentarer inklusive kommentarer om multifokalt läge s 17.

Morfologisk typ C14	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Skivepiteltumörer			
Skivepitelcarcinom	80703	80703	146
Skivepitelcarcinom hornbildande/ keratiniserande	80713	80703	146
Skivepitelcarcinom icke-hornbildande/ icke-keratiniserande	80723	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-pos	80853	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-neg	80863	80703	146
Skivepitelcarcinom basaloitt	80833	80703	146
Skivepitelcarcinom papillärt	80523	80703	146
Skivepitelcarcinom spolcelligt	80743	80703	146
Skivepitelcarcinom verruköst	80513	80703	146
Skivepiteldysplasi höggradig HSIL	80772/b	80702/b	144/b
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196

Tabellen fortsätter på följande sida.

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Adenocarcinom/carcinom			
Adenocarcinom basalcellstyp	81473	81403	096
Adenocarcinom intestinal typ	81443	81403	096
Adenocarcinom papillärt nasofaryngealt	82603	82603	096
Adenocarcinom polymorft	85253	81403	096
Adenocarcinom/ Adenocarcinom UNS/NUS	81403	81403	096
Adenoidcystiskt carcinom	82003	82003	056
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196
Carcinom acinärcellstyp/ acinic cell carcinoma	85503	85503	066
Carcinom heterotopi-associerat	80103	80103	196
Carcinom med NUT proteinrearr/ NUT-carcinom	80233	80203	196
Carcinom odifferentiera / sinonasalt odifferentierat carcinom SNUC nasalt	80203	80203	196
Duktal cancer/duktalt carcinom	85003	85003	096
Epitelialt-myoepitelialt carcinom	85623	85623	196
Lymfoepitelium/ lymfoepiteliomlikt carcinom/ lymfoepitelialt carcinom	80823	80823	166
Mucoepidermoitt carcinom	84303	84303	076
Myoepitelialt carcinom (C02.4)	89823	85623	196
Papillär (körtel-)tumör aggressiv C30.1	82601	82601	093
Schneiders carcinom	81213	81203	116
Neuroendokrina tumörer			
Merkelcellscarcinom nodalt/extracutant	82473	82473	446
Neuroendokrint carcinom medelhögt differentierat	82493	82403	086
Neuroendokrint carcinom småcelligt	80413	80413	196
Neuroendokrint carcinom storcelligt	80133	80123	196
Neuroendokrint carcinom väl/ högt differentierat	82403	82403	086
Inverterade papillom			
Näspapillom, äkta (inverterat)/ Schneiders papillom övergångsepitelipapillom/ transitional cell papilloma	81211/b	80501/b	115/b
Papillom sinonasalt inverterat/onkocytiskt	81211/b	80501/b	115/b
Melanocytära tumörer			
Melanom malignt	87203	87203	176
Övriga tumörer			
Teratocarcinosarcom/ blastom/ teratoitt carcinosarcom	90813	90803	826

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Näshåla och mellanöra C30

Kliniskt läge C30	Anatomisk del	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Näshåla:	Inre näsrum	C30.0	C30.0	C30.0	160.0	160.0
	Näsbrosk	C30.0	C30.0	C30.0	160.0	160.0
	Näsmusslor	C30.0	C30.0	C30.0	160.0	160.0
	Nässkiljevägg UNS	C30.0	C30.0	C30.0	160.0	160.0
	Näsvestibul	C30.0	C30.0	C30.0	160.0	160.0
Mellanöra:	Eustachiska röret (örontrumpeten)	C30.1	C30.1	C30.1	160.1	160.1
	Inneröra	C30.1	C30.1	C30.1	160.1	160.1

Se lägeskommentarer inklusive kommentarer om multifokalt läge s 17.

Morfologisk typ	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Skivepitellumörer			
Skivepitelcarcinom	80703	80703	146
Skivepitelcarcinom hornbildande/ keratiniserande	80713	80703	146
Skivepitelcarcinom icke-hornbildande/ icke-keratiniserande	80723	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-pos	80853	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-neg	80863	80703	146
Skivepitelcarcinom basaloitt	80833	80703	146
Skivepitelcarcinom papillärt	80523	80703	146
Skivepitelcarcinom spolcelligt	80743	80703	146
Skivepitelcarcinom verruköst	80513	80703	146
Skivepiteldysplasi höggradig HSIL	80772/b	80702/b	144/b
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196

Tabellen fortsätter på följande sida.

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Adenocarcinom/carcinom			
Adenocarcinom basalcellstyp	81473	81403	096
Adenocarcinom intestinal typ	81443	81403	096
Adenocarcinom papillärt nasofaryngealt	82603	82603	096
Adenocarcinom polymorft	85253	81403	096
Adenocarcinom/ Adenocarcinom UNS/NUS	81403	81403	096
Adenoidcystiskt carcinom	82003	82003	056
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196
Carcinom acinärcellstyp/ acinic cell carcinoma	85503	85503	066
Carcinom heterotopi-associerat	80103	80103	196
Carcinom med NUT proteinrearr/ NUT-carcinom	80233	80203	196
Carcinom odifferentiera / sinonasalt odifferentierat carcinom SNUC nasalt	80203	80203	196
Duktal cancer/duktalt carcinom	85003	85003	096
Epitelialt-myoepitelialt carcinom	85623	85623	196
Lymfoepitelium/ lymfoepiteliomlikt carcinom/ lymfoepitelialt carcinom	80823	80823	166
Mucoepidermoitt carcinom	84303	84303	076
Myoepitelialt carcinom (C02.4)	89823	85623	196
Papillär (körtel-)tumör aggressiv C30.1	82601	82601	093
Schneiders carcinom	81213	81203	116
Neuroendokrina tumörer			
Merkelcellscarcinom nodalt/extracutant	82473	82473	446
Neuroendokrint carcinom medelhögt differentierat	82493	82403	086
Neuroendokrint carcinom småcelligt	80413	80413	196
Neuroendokrint carcinom storcelligt	80133	80123	196
Neuroendokrint carcinom väl/ högt differentierat	82403	82403	086
Inverterade papillom			
Näspapillom, äkta (inverterat)/ Schneiders papillom övergångsepitelipapillom/ transitional cell papilloma	81211/b	80501/b	115/b
Papillom sinonasalt inverterat/onkocytiskt	81211/b	80501/b	115/b
Melanocytära tumörer			
Melanom malignt	87203	87203	176
Övriga tumörer			
Teratocarcinosarcom/ blastom/ teratoitt carcinosarcom	90813	90803	826

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Näsans bihålor C31

Kliniskt läge C31	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Maxillarsinus (överkäkshåla)	C31.0	C31.0	C31.0	160.2	160.2
Etmoidalsinus (silbenshåla)	C31.1	C31.1	C31.1	160.3	160.7
Frontalsinus (pannhåla)	C31.2	C31.2	C31.2	160.4	160.7
Sfenoidalsinus (kilbenshåla)	C31.3	C31.3	C31.3	160.5	160.7
Överväxt till/från angränsande sublokal inom näsans bihålor (C31) med okänt ursprung	C31.8	C31.9	C31.9	160.9	160.9
Näsans bihålor UNS	C31.9	C31.9	C31.9	160.9	160.9
Vid flera samtida tumörer inom läge C31 ska aktuell(a) ICD-O/3.2-kod(er) registreras, men med följande översättning		C31.8	C31.8	160.8	160.8

Se lägeskommentarer inklusive kommentarer om multifokalt läge s 17.

Morfologisk typ C31	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Skivepiteltumörer			
Skivepitelcarcinom	80703	80703	146
Skivepitelcarcinom hornbildande/ keratiniserande	80713	80703	146
Skivepitelcarcinom icke-hornbildande/ icke-keratiniserande	80723	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-pos	80853	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-neg	80863	80703	146
Skivepitelcarcinom basaloitt	80833	80703	146
Skivepitelcarcinom papillärt	80523	80703	146
Skivepitelcarcinom spolcelligt	80743	80703	146
Skivepitelcarcinom verruköst	80513	80703	146
Skivepiteldysplasi höggradig HSIL	80772/b	80702/b	144/b
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196

Tabellen fortsätter på följande sida.

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Adenocarcinom/carcinom			
Adenocarcinom basalcellstyp	81473	81403	096
Adenocarcinom intestinal typ	81443	81403	096
Adenocarcinom papillärt nasofaryngealt	82603	82603	096
Adenocarcinom polymorft	85253	81403	096
Adenocarcinom/ Adenocarcinom UNS/NUS	81403	81403	096
Adenoidcystiskt carcinom	82003	82003	056
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196
Carcinom acinärcellstyp/ acinic cell carcinoma	85503	85503	066
Carcinom heterotopi-associerat	80103	80103	196
Carcinom med NUT proteinrearr/ NUT-carcinom	80233	80203	196
Carcinom odifferentiera / sinonasalt odifferentierat carcinom SNUC nasalt	80203	80203	196
Duktal cancer/duktalt carcinom	85003	85003	096
Epitelialt-myoepitelialt carcinom	85623	85623	196
Lymfoepitelium/ lymfoepiteliomlikt carcinom/ lymfoepitelialt carcinom	80823	80823	166
Mucoepidermoitt carcinom	84303	84303	076
Myoepitelialt carcinom (C02.4)	89823	85623	196
Papillär (körtel-)tumör aggressiv C30.1	82601	82601	093
Schneiders carcinom	81213	81203	116
Neuroendokrina tumörer			
Merkelcellscarcinom nodalt/extracutant	82473	82473	446
Neuroendokrint carcinom medelhögt differentierat	82493	82403	086
Neuroendokrint carcinom småcelligt	80413	80413	196
Neuroendokrint carcinom storcelligt	80133	80123	196
Neuroendokrint carcinom väl/ högt differentierat	82403	82403	086
Inverterade papillom			
Näspapillom, äkta (inverterat)/ Schneiders papillom övergångsepitelipapillom/ transitional cell papilloma	81211/b	80501/b	115/b
Papillom sinonasalt inverterat/onkocytiskt	81211/b	80501/b	115/b
Melanocytära tumörer			
Melanom malignt	87203	87203	176
Övriga tumörer			
Teratocarcinosarcom/ blastom/ teratoitt carcinosarcom	90813	90803	826

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Struphuvud (Larynx) C32

Kliniskt läge C32		ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Glottis	Inre larynx	C32.0	C32.0	C32.0	161.0	161
	Äkta stämband UNS	C32.0	C32.0	C32.0	161.0	161
Supraglottis (larynx övre del)	Aryepiglottiska veckets laryngeala del	C32.1	C32.1	C32.1	161.1	161
	Epiglottis bakre laryngeala del	C32.1	C32.1	C32.1	161.1	161
	Epiglottis suprahyoidala del	C32.1	C32.1	C32.1	161.1	161
	Epiglottis UNS	C32.1	C32.1	C32.1	161.1	161
	Falsa stämband/ fickband	C32.1	C32.1	C32.1	161.1	161
	Ventriculus laryngis	C32.1	C32.1	C32.1	161.1	161
Subglottis (larynx undre del)		C32.2	C32.2	C32.2	161.2	161
Larynxbrusk		C32.3	C32.3	C32.3	161.3	161
Överväxt till/från angränsande sublokal inom struphuvud (C32) med okänt ursprung		C32.8	C32.9	C32.9	161.9	161
Larynx UNS		C32.9	C32.9	C32.9	161.9	161
Vid flera samtida tumörer inom läge C32 ska aktuell(a) ICD-O/3.2-kod(er) registreras, men med följande översättning			C32.8	C32.8	161.8	161

Se lägeskommentarer inklusive kommentarer om multifokalt läge s 17.

Morfologisk typ	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Skivepiteltumörer			
Skivepitelcarcinom	80703	80703	146
Skivepitelcarcinom hornbildande/ keratiniserande	80713	80703	146
Skivepitelcarcinom icke-hornbildande/ icke-keratiniserande	80723	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-pos	80853	80703	146
Skivepitelcarcinom HPV-neg	80863	80703	146
Skivepitelcarcinom basaloïtt	80833	80703	146
Skivepitelcarcinom papillärt	80523	80703	146
Skivepitelcarcinom spolcelligt	80743	80703	146
Skivepitelcarcinom verruköst	80513	80703	146
Skivepiteldysplasi höggradig HSIL	80772/b	80702/b	144/b
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196

Tabellen fortsätter på följande sida.

Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Adenocarcinom/carcinom			
Adenocarcinom basalcellstyp	81473	81403	096
Adenocarcinom intestinal typ	81443	81403	096
Adenocarcinom papillärt nasofaryngealt	82603	82603	096
Adenocarcinom polymorft	85253	81403	096
Adenocarcinom/ Adenocarcinom UNS/NUS	81403	81403	096
Adenoidcystiskt carcinom	82003	82003	056
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196
Carcinom acinärcellstyp/ acinic cell carcinoma	85503	85503	066
Carcinom heterotopi-associerat	80103	80103	196
Carcinom med NUT proteinrearr/ NUT-carcinom	80233	80203	196
Carcinom odifferentiera / sinonasalt odifferentierat carcinom SNUC nasalt	80203	80203	196
Duktal cancer/duktalt carcinom	85003	85003	096
Epitelialt-myoepitelialt carcinom	85623	85623	196
Lymfoepitelium/ lymfoepiteliomlikt carcinom/ lymfoepitelialt carcinom	80823	80823	166
Mucoepidermoitt carcinom	84303	84303	076
Myoepitelialt carcinom (C02.4)	89823	85623	196
Papillär (körtel-)tumör aggressiv C30.1	82601	82601	093
Schneiders carcinom	81213	81203	116
Neuroendokrina tumörer			
Merkelcellscarcinom nodalt/extracutant	82473	82473	446
Neuroendokrint carcinom medelhögt differentierat	82493	82403	086
Neuroendokrint carcinom småcelligt	80413	80413	196
Neuroendokrint carcinom storcelligt	80133	80123	196
Neuroendokrint carcinom väl/ högt differentierat	82403	82403	086
Inverterade papillom			
Näspapillom, äkta (inverterat)/ Schneiders papillom övergångsepitel-papillom/ transitional cell papilloma	81211/b	80501/b	115/b
Papillom sinonasalt inverterat/onkocytiskt	81211/b	80501/b	115/b
Melanocytära tumörer			
Melanom malignt	87203	87203	176
Övriga tumörer			
Teratocarcinosarcom/ blastom/ teratoitt carcinosarcom	90813	90803	826

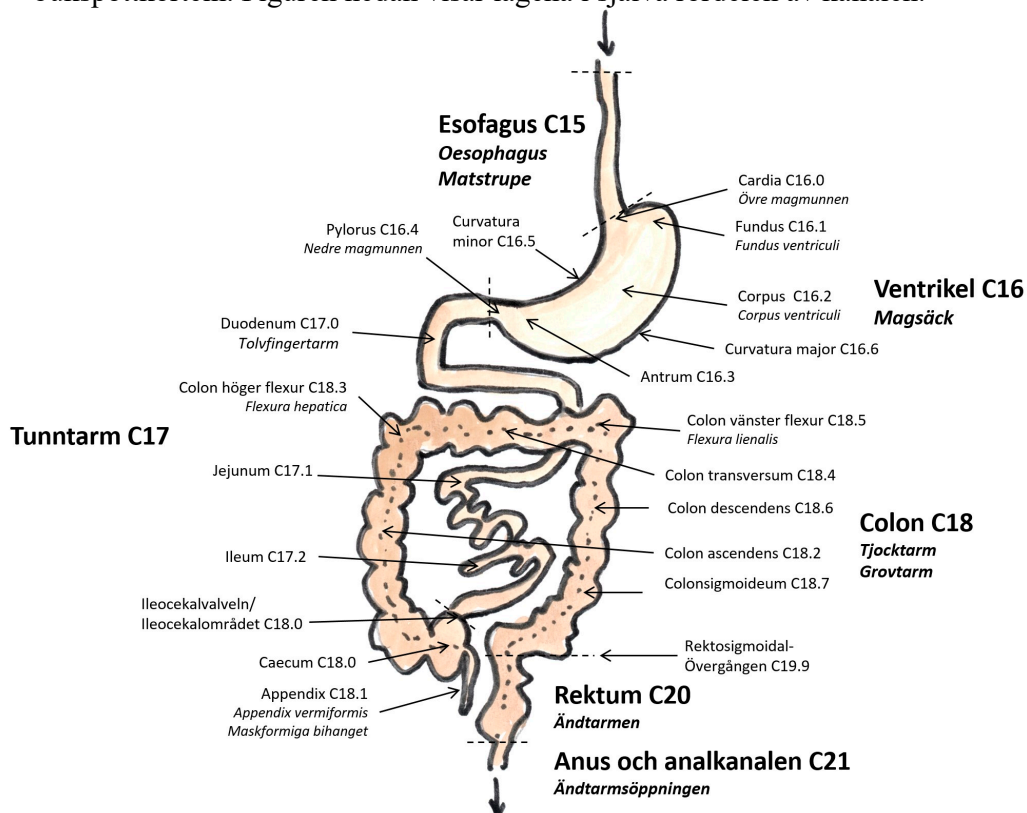
Se morfologiska kommentarer för ÖNH-lägena på s 19.

Gastrointestinalkanalen

Gastrointestinalkanalens lägen	ICD-O
Matstrupe (Esofagus)	C15
Magsäck (Ventrikel)	C16
Tunntarm (Duodenum, Ileum, Jejunum)	C17
Tjocktarm (Colon)	C18
Övergång ändtarm-tjocktarm (Rektosigmoidala övergången)	C19
Ändtarm (Rektum)	C20
Ändtarmsöppning (Anus) ch analkanal	C21
Lever (Hepar) och intrahepatiska gallvägar	C22
Gallblåsa (Vesica Felleae)	C23
Andra och ospecificerade delar av gallvägssystemet	C24
Bukspottkörteln (Pancreas) inklusive exokron och endokrin del	C25
Andra och ospecificerade delar av matsmältningsorganen	C26

Inledning

Gastrointestinalkanalen kan betraktas som ett långt rör som går från svalget till anus men inkluderar vidhängande organ; levern och gallvägarna samt bukspottkörteln. Figuren nedan visar lägena i själva rördelen av kanalen.



Källa: Cancerregistret

Matstrupe (Esofagus) C15

Kliniskt läge C15	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Cervikal del (tractus superioris) ≤18 cm	C15.0	C15.0	C15.0	150.3	150.0
Övre tredjedel (proximala) 19-24 cm	C15.3	C15.0	C15.0	150.3	150.0
Mellersta tredjedelen 25-32 cm	C15.4	C15.1	C15.1	150.4	150.0
Nedre tredjedel (distala) 33-40 cm	C15.5	C15.2	C15.2	150.5	150.0
Överväxt till/från angränsande sublokal inom matstrupe (C15) med okänt ursprung	C15.8	C15.9	C15.9	150.9	150.9
Matstrupe UNS	C15.9	C15.9	C15.9	150.9	150.9
Vid flera samtidiga tumörer med samma morfologi och inom samma sublokal skall varje tumör registreras med aktuell ICD-O/3.2 kod med följande översättning		C15.8	C15.8	150.8	150.8

Lägeskommentarer

Topografisk lokal är baserad på avstånd i cm från tandraden. Tumörer utgående från matstrupens mellersta del (C15.1) samt tumörer utgående från matstrupens nedre del (C15.2), lägen som tidigare använts vid registrering, är ersatta av läge C15.4 respektive C15.5.

Morfologisk typ C15	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Adenocarcinom, intestinal typ	81443	81403	096
Adenocarcinom, utgående från Barrett's esofagus	81403	81403	096
Esofagal intraepitelial neoplasi, höggradig (skivepitelderiverad)	80772/b	80702/b	144/b
Esofagal intraepitelial neoplasi, höggradig (körtelderiverad), C15.5	81482/b	81402/b	094/b
Skivepitelcarcinom	80703	80703	146

Morfologiska kommentarer

Matstrupen är ett kanal-formigt organ som sträcker sig från svalget med övre esofagussfinktern till nedre esofagussfinktern/övre magmunnen. Liksom tarmen består de yttre lagren av muskel och bindvävsskikt. En frisk matstrupes lumen är beklädd med ett tjockt oförhornat skivepitel. Övergången till magsäckens körtelepitel är skarp, men bildar ett vågigt mönster över matstrupens cirkumferens. Övergången syns till exempel vid endoskopisk undersökning och brukar kallas Z-linjen.

Godartade, icke registreringspliktiga tumörer från de yttre bindvävsskikten är vanliga (lipom, leiomyom).

Skivepitelcarcinom kan uppkomma i hela esofagus längd(!).

Kronisk reflux av magsafter och andra retningstillstånd kan ge en omvandling av skivepitelet i esofagus just ovan övre magmunnen till körteldifferentierad slemhinna, först av gastrisk typ, det vill säga slemhinna som liknar den i ventrikeln, kryper uppåt i matstrupen. När retningen fortsätter uppkommer en omvandling av epitelet till tunntarmsliknande epitel, så kallad *intestinal metaplasia*. Detta kallas **Barrett's esofagus** och ökar risken för körtelcellsdysplasier och adenocarcinom signifikant. Tidigare rådde uppfattningen att adenocarcinom i nedre delen av esofagus alltid utgjorde överväxt av adenocarcinom från magsäckens övre del, cardia, och vilket framgår från äldre litteratur och kodningsinstruktioner. Sedan början av 1990-talet är dock konceptet att adenocarcinom uppkomma i Barrett-förändringar är primära på platsen välbelagt och dessa skall kodas på C15.5. Överväxt från cardia-cancer förekommer men är mycket ovanligare än vad som tidigare ansågs.

Patienter med känd Barrett's följs kontinuerligt med endoskopiska undersökningar med systematisk provtagning, så kallad mappning med ett stort antal biopsier från varje provtagningstillfälle. Även om höggradig dysplasi hittas i flera av biopsierna vid en mappning skall endast en registrering göras. Om flera separata härdar påvisas i ett resektat kan flera registreringar vara motiverade. Vid fynd av invasiv cancer i senare prov uppdateras registreringen på vanligt sätt.

Adenocarcinom kan också uppträda högre upp i esofagus, men det är ovanligare, även här dominerar en etiologi med retningstillstånd (relaterat till reflux, livsstilsfaktorer samt övrigt som ger esofagit).

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.

Magsäck (ventrikel) C16

Kliniskt läge	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Cardia UNS(övre magmun, gastroesofageal gränsson)	C16.0	C16.0	C16.0	151.0	151.1
Fundus (övre del av magsäck)	C16.1	C16.1	C16.1	151.3	151.0
Corpus (mellersta delen)	C16.2	C16.2	C16.2	151.4	151.0
Antrum (nedre del)	C16.3	C16.3	C16.3	151.1	151.0
Pylorus (nedre magmun)	C16.4	C16.4	C16.4	151.1	151.0
Curvatura minor UNS	C16.5	C16.5	C16.5	151.4	151.0
Curvatura major UNS	C16.6	C16.6	C16.6	151.4	151.0
Överväxt till/från angränsandesublokal inom magsäck (C16) med okänt ursprung	C16.8	C16.9	C16.9	151.9	151.9
Magsäck UNS	C16.9	C16.9	C16.9	151.9	151.9
Vid flera samtidigt tumörer med samma morfologi och inom samma sublokal skall varje tumör registreras med aktuell ICD-O/3.2 kod med följande översättning		C16.8	C16.8	151.8	151.8

Morfologisk typ C16	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Adenocarcinom UNS	81403	81403	096
Adenocarcinom, som enbart invaderar stromat	81402/b	81402/b	094/b
Adenocarcinom, intestinal typ	81443	81403	096
Adenocarcinom, intramukosalt	84802/b	84802/b	094/b
Adenocarcinom, mucinöst	84803	84803	096
Adenom, tubulovillöst med höggradig dysplasi (HGD)/grav atypi	82632/b	82632/b	094/b
Adenom, tubulärt med höggradig dysplasi (HGD)/grav atypi	82112/b	82112/b	094/b
Adenom, villöst med höggradig dysplasi (HGD)/grav atypi	82612/b	82612/b	094/b
Adenom, UNS med höggradig dysplasi (HGD)/grav atypi	82102/b	81402/b	094/b
Neuroendokrin tumör/NET grad 1, 0-2% Ki67 <2 mitoser/10 HPF	82403	82403	086
Neuroendokrin tumör/NET grad 2, 3-20% Ki67 3-20 mitoser/10 HPF	82493	82403	086
ECL-om (enterokromaffinlik cell carcinoid), malign	82423	82463	446
Esofagal intraepitelial neoplasi, höggradig (körtelderiverad), C16.0	81482/b	81402/b	094/b
Gastrinom/ Gastrincellstumör/G-cellstumör, malignt	81533	81533	446
GIST (gastrointestinalt stromacellssarkom)	89363	88003	796
Neuroendokrint carcinom/NEC (grad 3) >20% Ki67 >20 mitoser/10 HPF	82463	80203	196
Signetringscellscarcinom/"poorly cohesive carcinoma"	84903	84903	096

Morfologiska kommentarer

Adenocarcinom i gastrointestinalkanalerna, som enbart invaderar stromat (bindväven) i själva slemhinnan, skall uppfattas som adenocarcinom in situ och registreras med Morf-kod 81402/b, C24/hist 094/b.

Slemhinnan begränsas av ett tunt muskellager ("lamina muscularis mucosae"). Först när genomväxt av detta lager ägt rum är förändringen att betrakta (och registrera) som invasivt växande adenocarcinom och registreras med Morf-kod 81403, C24/hist 096.

GIST, UNS oklar/låg malignitetspotential som tidigare användes är nu enligt ICD-O/3.2 borttagen. Misstänkt malign/borderline GIST-tumör registrerades tidigare enligt ICD-O/2 med Morf-kod 88001, C24/hist 793/b.

Nya fall med klartext misstänkt GIST i anmälningen registreras med Morf-kod 80001, C24/hist 993.

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.

Tunntarm C17

Kliniskt läge	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Duodenum/ Bulbus duodeni (tolvfingerarm)	C17.0	C17.0	C17.0	152.0	152.0
Jejunum (övre del av tunntarm)	C17.1	C17.1	C17.1	152.1	152.7
Ileum (nedre del av tunntarm) (exkl ileocekal gränzon/valvula Bauhini)	C17.2	C17.2	C17.2	152.2	152.7
Meckels divertikel	C17.3	C17.3	C17.3	152.2	152.7
Överväxt till/från angränsande sublokal inom tunntarm (C17) med okänt ursprung	C17.8	C17.9	C17.9	152.9	152.9
Tunntarm UNS	C17.9	C17.9	C17.9	152.9	152.9
Vid flera samtidiga tumörer med samma morfologi och inom samma sublokal skall varje tumör registreras med aktuell ICD-O/3.2 kod med följande översättning		C17.8	C17.8	152.8	152.8

Lägeskommentarer

Periampullära regionen räknas till ampulla/papilla Vateri och registreras enligt ICD-O/3.2 på läge C24.1.

Tarmkanalen, icke specificerad lokalisation, skall registreras på läge C26.0.

Morfologisk typ C17	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Adenocarcinom	81403	841403	096
Adenom, tubulovillöst med höggradig dysplasi (HGD)/grav atypi	82632/b	82632/b	094/b
Adenom, tubulärt med höggradig dysplasi (HGD)/grav atypi	82112/b	82112/b	094/b
Adenom, villöst med höggradig dysplasi (HGD)/grav atypi	82612/b	82612/b	094/b
Adenom, UNS med höggradig dysplasi (HGD)/grav atypi	82102/b	81402/b	094/b
Neuroendokrin tumör/NET grad 1, 0-2% Ki67 <2 mitoser/10 HPF	82403	82403	086
Neuroendokrin tumör/NET grad 2, 3-20% Ki67 3-20 mitoser/10 HPF	82493	82403	086
GIST (gastrointestinalt stromacellssarkom)	89363	88003	796
MANEC (mixed adenocarcinom neuroendokrint carcinom)	82443	82443	086
Neuroendokrint carcinom/NEC (grad 3) >20% Ki67 >20 mitoser/10 HPF	82463	80203	196
Paragangliom, gangliocytiskt	86830	86801	441

Morfologiska kommentarer

Haggittförändringar, graderade 1-4, är alltid infiltrativt adenocarcinom.

Adenocarcinom i gastrointestinalkanalen, som enbart invaderar stromat (bindväven) i själva slemhinnan, skall uppfattas som adenocarcinom in situ och registreras med Morf-kod 81402/b, C24/hist 094/b.

Slemhinnan begränsas av ett tunt muskellager ("lamina muscularis mucosae").

Först när genomväxt av detta lager ägt rum är förändringen att betrakta (och registrera) som invasivt växande adenocarcinom och registreras med Morf-kod 81403, C24/hist 096.

GIST, UNS oklar/låg malignitetspotential som tidigare användes är nu enligt ICD-O/3.2 borttagen. Misstänkt malign/borderline GIST-tumör registrerades tidigare enligt ICD-O/2 med Morf-kod 88001, C24/hist 793/b.

Nya fall med klartext misstänkt GIST i anmälningen registreras med Morf-kod 80001, C24/hist 993.

LAMN (low-grade appendiceal mucinous neoplasm) registreras endast på läge C18.1.

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.

Tjocktarm (Colon) C18

Kliniskt läge C18	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Caecum (blindtarm)	C18.0	C18.0	C18.0	153.4	153.0
Valvula Bauhini (ileocekal gränsszon)	C18.0	C18.0	C18.0	153.6	153.0
Appendix vermiformis (blindtarmens maskformiga bihang)	C18.1	C18.1	C18.1	153.5	153.4
Ascendens (höger colon)	C18.2	C18.2	C18.2	153.6	153.0
Flexura hepatica (höger flexur)	C18.3	C18.3	C18.3	153.0	153.1
Transversum	C18.4	C18.4	C18.4	153.1	153.1
Flexura lienalis (vänster flexur)	C18.5	C18.5	C18.5	153.7	153.1
Descendens (vänster colon)	C18.6	C18.6	C18.6	153.2	153.2
Sigmoideum	C18.7	C18.7	C18.7	153.3	153.3
Överväxt till/från angränsande sublokal inom tjocktarm (C18) med okänt ursprung	C18.8	C18.9	C18.9	153.9	153.9
Tjocktarm familjär polypos	C18.9	C18.8	C18.8	153.8	153.8
Tjocktarm UNS	C18.9	C18.9	C18.9	153.9	153.9

Lägeskommentarer

Rektosigmoidala gränsszonen skall registreras på läge C19.9.

Tarmkanalen, icke specificerad lokalisering, skall registreras på läge C26.0.

Vid läge appendix är diagnosen misstänkt carcinoid icke möjlig att registrera.

Efterhör om diagnosen blivit fastställd, om inte avskrivs fallet.

Vid syndromet familjär polypos uppträder tumörer i colon och rektum. Vid detta tillstånd registreras endast en premalign tumör med Morf-kod 82200/b, C24 094/b samt en malign tumör med Morf-kod 82203 C24 096, oavsett antal tumörer och lokalisering. Om den första registrerade tumören är malign registreras ej eventuell tillkommande precancerös förändring.

Vid oklar angiven lokalisering antas colon börja vid 16 cm upp från analöppningen.

Morfologisk typ C18	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Adenocarcinom, tubulärt	82113	82113	096
Adenocarcinom utgående från tubulovillöst adenom	82633	81403	096
Adenocarcinom utgående från villöst adenom	82613	81403	096
Adenom, tubulovillöst med höggradig dysplasi (HGD)/grav atypi	82632/b	82632/b	094/b
Adenom, tubulärt med höggradig dysplasi (HGD)/grav atypi	82112/b	82112/b	094/b
Adenom, villöst med höggradig dysplasi (HGD)/grav atypi	82612/b	82612/b	094/b
Adenom, UNS med höggradig dysplasi (HGD)/grav atypi	82102/b	81402/b	094/b
Blandtumör carcinoid och adenocarcinom/MANEC	82443	82443	086
Neuroendokrin tumör/NET i appendix vermiformis, C18.1	82403	82402	086
Neuroendokrin tumör/NET grad 1, 0-2% Ki67 <2 mitoser/10 HPF	82403	82403	086
Neuroendokrin tumör/NET grad 2, 3-20% Ki67 3-20 mitoser/10 HPF	82493	82403	086
Familjär polypos, adenocarcinom (OBS! ICD-O/2 C18.8)	82203	82203	096
Familjär polypos, precanceröst adenom/precancerös adenomatos (OBS! ICD-O/2 C18.8)	82200/b	82200/b	094/b
Gobletcell/mucinös carcinoidliknande carcinom	82433	84803	096
LAMN (low-grade appendiceal mucinous neoplasm) (C18.1)	84801/b	84801/b	093/b
HAMN (high-grade appendiceal mucinous neoplasm) (C18.1)	84802/b	84802/b	094/b

Forts följande sida

Morfologisk typ C18	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
MANEC (mixed adenocarcinom neuroendokrint carcinom)	82443	82443	086
Mucinöst adenocarcinom (≥50%)	84803	84803	096
Mucinöst adenocarcinom icke infiltrativt	84802/b	84802/b	094/b
Neuroendokrint carcinom/NEC (grad 3) >20% Ki67 >20 mitoser/10 HPF	82463	80203	196
Serrated/sågtandat adenocarcinom	82133	81403	096

Morfologiska kommentarer

Haggittförändringar, graderade 1- 4, är alltid infiltrativt adenocarcinom.

Adenocarcinom i gastrointestinalkanalen, som enbart invaderar stromat (bindväven) i själva slemhinnan, skall uppfattas som adenocarcinom in situ och registreras med Morf-kod 81402/b, C24/hist 094/b.

Slemhinnan begränsas av ett tunt muskellager ("lamina muscularis mucosae").

Först när genomväxt av detta lager ägt rum är förändringen att betrakta (och registrera) som invasivt växande adenocarcinom och registreras med Morf-kod M81403, C24/hist 096.

MANEC – Mixed adenocarcinom neuroendokrint carcinom.

LAMN, en mucinös tumör med primärlokal i appendix, låggradig atypi, och tendens till ytlig invasion, får endast användas för läge C18.1. LAMN kan, trots sin karaktär, finnas med utbredd spridning, såväl T3 som T4a. Tillståndet får inte förväxlas med spridning av annan mucinös tumörväxt i buk- hålan med annan primärlokal.

Beteckningen HAMN (high grade appendiceal mucinous tumour) har börjat användas för en likartad tumörväxt, men med mer uttalad atypi. För denna rekommenderas koden för mucinöst adenocarcinom in situ.

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.

Övergång ändtarm-tjocktarm C19

Kliniskt läge C19	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Övergång ändtarm-tjocktarm (rektosigmoidal gränsszon)	C19.9	C19.9	C19	154.0	154.0

Lägeskommentarer

För patienter med tidigare tumör i lokalen, där man erhåller en ny canceranmälan, överväg om den ”nya” tumören skall registreras eller om den skall bedömas som ett recidiv. Beslut fattas efter samråd med kliniker.

Tarmkanalen, icke specificerad lokalisering skall registreras på läge C26.0.

Morfologisk typ C19	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Adenocarcinom utgående från tubulovillöst adenom	82633	81403	096
Adenocarcinom utgående från villöst adenom	82613	81403	096
Adenom, tubulovillöst med höggradig dysplasi (HGD)/ grav atypi	82632/b	82632/b	094/b
Adenom, tubulärt med höggradig dysplasi (HGD)/ grav atypi	82112/b	82112/b	094/b
Adenom, villöst med höggradig dysplasi (HGD)/ grav atypi	82612/b	82612/b	094/b
Adenom, UNS med höggradig dysplasi (HGD)/ grav atypi	82102/b	81402/b	094/b
Blandtumör carcinoid och adenocarcinom/MANEC	82443	82443	086
Neuroendokrin tumör/NET grad 1, 0-2% Ki67 <2 mitoser/10 HPF	82403	82403	086
Neuroendokrin tumör/NET grad 2, 3-20% Ki67 3-20 mitoser/10 HPF	82493	82403	086
MANEC (mixed adenocarcinom neuroendokrint carcinom)	82443	82443	086
Mucinöst adenocarcinom (≥50%)	84803	84803	096
Mucinöst adenocarcinom icke infiltrativt	84802/b	84802/b	094/b
Neuroendokrint carcinom/NEC (grad 3) >20% Ki67 >20 mitoser/10 HPF	82463	80203	196
Serrated/sågtagad adenocarcinom	82133	81403	096

Morfologiska kommentarer

Haggittförändringar, graderade 1-4, är alltid infiltrativt adenocarcinom.

Adenocarcinom i gastrointestinalkanalen, som enbart invaderar stromat (bindväven) i själva slemhinnan, skall uppfattas som adenocarcinom in situ och registreras med Morf-kod 81402/b, C24/hist 094/b.

Slemhinnan begränsas av ett tunt muskellager (”lamina muscularis mucosae”). Först när genomväxt av detta lager ägt rum är förändringen att betrakta (och registrera) som invasivt växande adenocarcinom och registreras med Morf-kod 81403, C24/hist 096.

MANEC – Mixed adenocarcinom neuroendokrint carcinom.

LAMN (low-grade appendiceal mucinous neoplasm) används endast för läge C18.1.

Ändtarmen (Rectum) C20

Kliniskt läge C20	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Ändtarm UNS	C20.9	C20.9	C20	154.1	154.0

Lägeskommentarer

För patienter med tidigare tumör i lokalen då man erhåller en ny canceranmälan, kan tidigare operationsmetod ha betydelse. Överväg om den nya ”tumören” skall registreras eller om den skall bedömas som ett recidiv.

Skivepitelcarcinom kan förekomma, men läget bör kontrolleras för att utesluta överväxt från analkanalen (C21).

Tarmkanalen, icke specificerad lokalisering, skall registreras på läge C26.0.

Om flera primära tumörer diagnostiseras samtidigt, skall var och en registreras var för sig.

Vid syndromet familjär polypos förekommer tumörer i colon och rektum men registreras i colon ICD-O/3.2 C18.

Vid oklar angiven lokalisering antas rektum vara 15 cm lång från analöppningen.

Morfologisk typ C20	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Adenocarcinom utgående från tubulovillöst adenom	82633	81403	096
Adenocarcinom utgående från villöst adenom	82613	81403	096
Adenom, tubulovillöst med höggradig dysplasi (HGD)/grav atypi	82632/b	82632/b	094/b
Adenom, tubulärt med höggradig dysplasi (HGD)/grav atypi	82112/b	82112/b	094/b
Adenom, villöst med höggradig dysplasi (HGD)/grav atypi	82612/b	82612/b	094/b
Adenom, UNS med höggradig dysplasi (HGD)/grav atypi	82102/b	81402/b	094/b
MANEC (mixed adenocarcinom neuroendokrint carcinom)	82443	82443	086
Neuroendokrin tumör/NET grad 1, 0-2% Ki67 <2 mitoser/10 HPF	82403	82403	086
Neuroendokrin tumör/NET grad 2, 3-20% Ki67 3-20 mitoser/10 HPF	82493	82403	086
MANEC (mixed adenocarcinom neuroendokrint carcinom)	82443	82443	086
Mucinöst adenocarcinom (≥50%)	84803	84803	096
Mucinöst adenocarcinom icke infiltrativt	84802/b	84802/b	094/b
Neuroendokrint carcinom/NEC (grad 3) >20% Ki67>20 mitoser/10 HPF	82463	80203	196
Serrated/sågtandat adenocarcinom	82133	81403	096

Morfologiska kommentarer

Haggittförändringar, graderade 1-4, är alltid infiltrativt adenocarcinom.

Adenocarcinom i gastrointestinalkanalen, som enbart invaderar stromat (bindväven) i själva slemhinnan, skall uppfattas som adenocarcinom in situ och registreras med Morf-kod 81402/b, C24/hist 094/b.

Slemhinnan begränsas av ett tunt muskellager ("lamina muscularis mucosae"). Först när genomväxt av detta lager ägt rum är förändringen att betrakta (och registrera) som invasivt växande adenocarcinom och registreras med Morf-kod 81403, C24/hist 096.

MANEC – Mixed adenocarcinom neuroendokrint carcinom.

LAMN (low-grade appendiceal mucinous neoplasm) används endast för läge C18.1.

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.

Anus (Ändtarmsöppning) och analkanalen C21

Kliniskt läge C21	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Anus UNS	C21.0	C21.0	C21.0	154.2	154.1
Analkanalen inkl analsfinktern (ringmuskeln)	C21.1	C21.1	C21.1	154.2	154.1
Kloakogen zon	C21.2	C21.2	C21.2	154.2	154.1
Överväxt till/från angränsande sublokal inom rektum/anus (C20-C21) med okänt utgångsläge i rektum/anus	C21.8	C26.0	C21.9	159.0	153.9
Vid flera samtidigt tumörer med samma morfologi och inom samma sublokal skall varje tumör registreras med aktuell ICD-O/3.2 kod med följande översättning		C21.8	C21.8	154.8	154.8

Lägeskommentarer

Analkanalens nedre/yttre begränsning utgöres av övergången anal slemhinna/perianal hud. Denna övergång kan lägesmässigt variera mellan olika individer. För att inga slemhinnerelaterade tumörer skall missas, skall alla tumörer belägna inom ett område med diameter 5 cm med analöppningen som centrum, dvs. inom 2,5 cm radie, registreras på läge C21.0 enligt långvarig praxis.

Om tumören är belägen utanför detta område registreras den på läge ICD-O/3.2 C44.5 alternativt vulva, dvs. läge ICD-O/3.2 C51.9.

Vid tydligt angiven sublokal används denna oavsett tumörtyp. Vid oklar lokalisation registreras körtelcarcinom (adenocarcinom) på läge rektum C20.9 och skivepitelcarcinom på läge anus C21.0.

Basaloid och kloakogen cancer i analregion får ej förväxlas med basalcellscancer i huden.

Morfologisk typ C21	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
AIN III- anal intraepitelial neoplasi grad III (skivepitel)	80772/b	80702/b	144/b
Basaloid cancer (C21.1)	81233	81233	126
Neuroendokrin tumör/NET grad 1, 0-2% Ki67 <2 mitoser/10 HPF	82403	82403	086
Neuroendokrin tumör/NET grad 2, 3-20% Ki67 3-20 mitoser/10 HPF	82493	82403	086
MANEC (mixed adenocarcinom neuroendokrint carcinom)	82443	82443	086
Mb Paget extramammär	85423	85423	096
Melanom, malignt UNS	87203	87203	176
Melanom, mucosalt lentiginöst in situ	87462/b	87202/b	174/b
Melanom, mucosalt lentiginöst	87463	87203	176
Neuroendokrint carcinom/NEC (grad 3) >20% Ki67 >20 mitoser/10 HPF	82463	80203	196
Skivepitelcancer	80703	80703	146

Morfologiska kommentarer

Morbus Paget, extramammär betraktas alltid som malign och ska registreras med Morf-kod 85423.

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.

Lever (Hepar) och intrahepatiska gallvägar C22

Kliniskt läge C22	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Lever	C22.0	C22.0	C22.0	155.0	155.0
Intrahepatiska gallvägar	C22.1	C22.1	C22.1	155.1	155.0
Lever, UNS (oklar primär/sekundär)	C80.9	C22.9	C22.9	155.2	156

Lägeskommentar

Vid läge lever, kontrollera att tumören är primär och inte en metastas.

På läge C22.0 får inte Morf-kod 80001 eller 80003 registreras.

Ej histologiskt verifierade Klatskin-tumörer (adenocarcinom som utgår från gallvägarna i leverhilus, kan vara både intra- och extrahepatiska) registreras på läge C24.8, Morf-kod 80003 och C24/hist 996.

Diagnosgrund 8 kan användas som underlag för specificerad Morf-kod 81703 på läge C22.0. Detta gäller från 2008-01-01.

Morfologisk typ C22	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Biliärt carcinom/cholangiocellulärt carcinom/gallgångscarcinom (C22.1)	81603	81603	076
Biliär intraepitelial neoplas, höggradig (BillN 3) (C22.1)	81482/b	81402/b	094/b
Carcinoid, primär/NET grad 1	82403	82403	086
Carcinoid/NET grad 2, 3-20% Ki67 3-20 mitoser/10 HPF	82493	82403	086
Neuroendokrint carcinom/NEC (grad 3) >20% Ki67 >20 mitoser/10 HPF	82463	80203	196
Hepatoblastom (C22.0)	89703	89703	886
Hepatocellulärt carcinom/hepatom/levercellscarcinom, UNS(C22.0)	81703	81703	066
Hepatocellulärt och cholangiocellulärt carcinom blandat	81803	81803	096
Klatskintumör (C22.1)	81623	81623	076
Kupffercellssarkom (C22.0)	91243	88003	796
Levercellsadenom med oklar malignitetspotential	81701/b	81701/b	063/b

Morfologiska kommentarer

Hepatocellulärt carcinom ska registreras endast en gång enligt ICD-O/3.2 på läge C22.0 och C24/hist 066.

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.

Gallblåsa (Vesica fellae) C23

Kliniskt läge C23	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Gallblåsa	C23.9	C23.9	C23	156.0	155.1

Morfologisk typ C23	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Biliär intraepitelial neoplasi, höggradig (BillN 3)	81482/b	81402/b	094/b
Carcinoid/NET grad 1, 0-2% Ki67 <2 mitoser/10 HPF	82403	82403	086
Carcinoid/NET grad 2, 3-20% Ki67 3-20 mitoser/10 HPF	82493	82403	086
Neuroendokrint carcinom/NEC (grad 3) >20% Ki67 >20 mitoser/10 HPF	82463	80203	196

Morfologisk kommentar

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.

Andra och ospecificerade delar av gallvägssystemet C24

Kliniskt läge C24	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Extrahepatiska gallvägar (ductus hepaticus, ductus choledochus, ductus cysticus)	C24.0	C24.0	C24.0	156.1	155.2
Ampulla/papilla Vateri	C24.1	C24.1	C24.1	156.2	155.3
Ampullär zon/periampullära regionen	C24.1	C17.0	C17.0	152.0	152.0
Överväxt till/från angränsande sublokal inom intrahepatiska och extrahepatiska gallvägar (C22.1-C24) med okänt ursprung	C24.8	C24.9	C24.9	156.9	155.9
Gallvägssystemet UNS (intra- och extrahepatiska delar)	C24.9	C24.9	C24.9	156.9	155.9
Vid flera samtidiga tumörer med samma morfologi och inom samma sublokal skall varje tumör registreras med aktuell ICD-O/3.2 kod med följande översättning		C24.8	C24.8	156.8	155.8

Lägeskommentarer

Ej histologiskt verifierad Klatskin-tumör (adenocarcinom som utgår från gallvägarna i leverhilus, kan vara både intra- och extrahepatiska) registreras på läge C24.8, Morf-kod 80003 och C24/hist 996.

Annan laboratorieundersökning (diagnosgrund 8) kan användas som underlag för specificerad Morf-kod, C24/hist.

Morfologisk typ C24	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Adenocarcinom, pancreatobiliär typ (C24.1)	81633	81403	096
Biliärt carcinom/cholangiocellulärt carcinom/gallgångscarcinom, extrahepatiskt (C24.0)	81603	81603	076
Biliär intraepitelial neoplasi, högggradig (BillN 3) (C24.0)	81482/b	81402/b	094/b
Carcinoid/NET grad 1, 0-2% Ki67 <2 mitoser/10 HPF	82403	82403	086
Carcinoid/NET grad 2, 3-20% Ki67 3-20 mitoser/10 HPF	82493	82403	086
Klatskintumör (C24.0)	81623	81623	076
Neuroendokrint carcinom/ NEC (grad 3) >20% Ki67 >20 mitoser/10 HPF	82463	80203	196

Bukspottkörteln (Pancreas) C25 inklusive exokrin och endokrin del

Inledning

Bukspottkörteln (pancreas) är en stor, avlång körtel som är belägen bakom magsäcken och under bukhinnan. Körteln har både en endokrin, insöndrande, och en exokrin, utsöndrande del. För generell bakgrund avseende körtlar, insöndring och utsöndring hänvisas till Inledningen för huvudstycket för Endokrina organ. Såväl beskrivning som kodtabeller finns i båda styckena.

Volymmässigt domineras bukspottkörteln av just spottkörteldelen, vilken producerar pancreassaften, ämnen som deltar i matsmältningen, som utsöndras genom en utförsgång till tunntarmen. Insprängt som små bollar av celler utan kontakt med utförsgångssystemet finns de endokrina ”öarna”, ”insulae” på latin. Dessa kunde tidigt i histologins historia utskiljas som stora prickar av celler med avvikande utseende i den övriga vävnaden. Ö-cellerna producerar små peptidhormoner som är av betydelse för ämnesomsättningen, där det mest allmänt kända fått sitt namn av ön, insulin!

Exokrina pancreas har en tumörflora som domineras av epiteliala tumörer, vilka indelas beroende på ingående celltyps differentiering som i första hand duktala (utgående från gångar) och acinära (utgående från körtelenheten) adenocarcinom. Duktal pancreascancer är den numerärt helt dominerande typen, och den tumörform som vanligen avses om begreppet ”pancreascancer” används. Duktal pancreascancer är ofta tydligt körtelbildande och mucinproducerande, men kan också vara papillära och i ovanliga fall serösa eller odifferentierade. Acinära tumörer utmärks av att produktion av enzymatiska proteiner kan påvisas med till exempel immunhistokemi.

För solid pseudopapillär neoplasi har man inte kunnat påvisa någon säker differentiering som duktal eller acinär.

Det finns pre-maligna duktala lesioner, PanIN, dessa indelas numera i en tvågradig skala avseende dysplasi grad där låg och måttlig dysplasi motsvarar lågradiga lesioner och hög grad av dysplasi motsvarar höggradiga lesioner.

Många små och tidiga lesioner är cystbildande, genom att gångar täpps till, men även solid pseudopapillär tumör utmärks, trots sitt namn, av cystbildningar.

I pancreas kan också mesenkymala och hematologiska neoplasier förekomma, men detta är ovanligt.

Endokrina pancreas tumörer behandlas i det Nationella vårdprogrammet för Neuroendokrina buktumörer (GEP-NET) där version 2.0 godkändes 2018-12-11. Gällande KVASt-dokumentet inkluderande dessa tumörer är ”Endokrina tumörer i mag-tarmkanal och pancreas” vilket antogs 2018-03-13. I KVASt-dokumentet påpekas att klassifikationen av neuroendokrina tumörer skiljer sig åt mellan olika organsystem, men att man i den senaste WHO-klassifikationen har en gemensam klassifikation för neuroendokrina tumörer utgående från mag-tarmkanalen, inklusive neuroendokrina tumörer i lever, gallvägar och pancreas.

Tabellen nedan följer dessa rekommendationer och skiljer sig något från vad som anges i till exempel WHO-klassifikationen för neuroendokrina tumörer. Enligt nu gällande synsätt har samtliga neuroendokrina tumörer från mag-tarmkanalen malign potential. Dessa omfattas därför av stadieindelning enligt TNM (8:e upplagan, 2017).

Neuroendokrina tumörer kan ingå i familjära tumörsyndrom som MEN-1, von Hippel-Lindau, neurofibromatos-1 och tuberös skleros.

Räkning av andelen celler i tumören som är i delningsfas mätt med immunhistokemisk färgning för ett protein relaterat till cellcykeln som heter Ki-67 har stor vikt i diagnostiken av dessa tumörtyper.

Det finns också blandformer mellan epitelialt och neuroendokrint differentierade tumörer, dessa samlas under begreppet MiNEN, ”mixed neuroendocrine/non-neuroendocrine neoplasias”, oavsett ingående komponenter. Detta begrepp ersätter MANEC för pancreas.

Bukspottkörteln exokrin del C25

Kliniskt läge C25	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Caput (huvud)	C25.0	C25.0	C25.0	157.0	157
Corpus (kropp)	C25.1	C25.1	C25.1	157.1	157
Cauda (svans)	C25.2	C25.2	C25.2	157.2	157
Ductus (pankreasgång)	C25.3	C25.3	C25.3	157.3	157
Langerhanska öarna (endokrin del av pankreas)	C25.4	C25.4	C25.4	157.4	195.5
Överväxt till/från angränsande sublokal inom bukspottkörtel (C25) med okänt ursprung	C25.8	C25.9	C25.9	157.9	157
Bukspottkörteln UNS	C25.9	C25.9	C25.9	157.9	157
Vid flera samtidigt tumörer med samma morfologi och inom samma sublokal skall varje tumör registreras med aktuell ICD-O/3.2 kod med följande översättning		C25.8	C25.8	157.8	157

Lägeskommentarer C25

Alla endokrina pancreastumörer registreras på läge C25.4 och redovisas som maligna, se även kapitlet om endokrina organ för detta läge.

Morfologisk typ C25 Exokrin del	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Adenocarcinom kolloitt	84803	84803	096
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196
Carcinom acinärcellstyp/ acinic cell carcinoma	85503	85503	066
Carcinom av blandtyp acinär/duktal	85523	85503	066
Carcinom hepatoitt	85763	81403	096
Carcinom med osteoklastliknande jätteceller	80353	80103	196
Carcinom odifferentierat	80203	80203	196
Carcinom storcelligt med rhabdoid fenotyp	80143	80123	196
Cystadenocarcinom acinärcellstyp	85513	85503	066
Duktalt adenocarcinom	85003	85003	096
Intraduktal papillär mucinös neoplasi med höggradig dysplasi/grav atypi (IPMN HGD)	84532/b	81402/b	094/b
Intraduktal papillär onkocytär neoplasi ^{a)}	84532/b	81402/b	094/b
Intraduktal papillär onkocytär neoplasi med associerat invasivt carcinom ^{a)}	84533	81403	096
Intraduktal tubulopapillär neoplasi med associerat invasivt adenocarcinom	85033	82603	096
Intraduktal tubulopapillär neoplasi	85032/b	82602/b	094/b
Intraduktal papillär mucinös neoplasi med associerat invasivt carcinom	84533	81403	096
Medullärt carcinom, UNS	85103	85103	096
Mucinös cystisk neoplasi med associerat adenocarcinom/Mucinöst cystadenocarcinom, invasivt	84703	84703	096
Mucinös cystisk neoplasi med höggradig dysplasi HGD	84702/b	84702/b	094/b
Pancreascancer UNS	85003	81403	096
Pancreatisk intraepitelial neoplasi höggradig (PanIN HGD)	81482/b	81402/b	094/b
Pancreatoblastom	89713	80103	196
Seröst carcinom/cystadenocarcinom	84413	84413	096
Signetringscellscarcinom/"poorly cohesive carcinoma"	84903	84903	096
Solid pseudopapillär pancreasneoplasi	84523	81403	096

^{a)}Intraduktal papillär onkocytär neoplasi och intraduktal onkocytär neoplasi med associerat invasivt adenocarcinom har fått nya koder i aktuell WHO-klassifikation, 84552 respektive 84552. Dessa finns inte i ICD-O/3.2 ännu och kan inte användas.

Morfologiska kommentarer C25

I pancreas finns ett stort antal godartade cystbildningar och adenom som inte skall registreras.

För intraduktala/precancerösa/in situ varianter används numera en tvågradig skala för dysplasi låggradig/LGD (motsvarande I samt II) och höggradig/HGD (motsvarande grad III).

Det finns beskrivet ett flertal intraduktala förändringar där in situ-varianterna med höggradig dysplasi samt varianterna med associerat invasivt carcinom skall registreras.

Primärt seröst carcinom i pancreas är ovanligt. Serösa cystadenom finns, dessa skall inte registreras. Bevis för fjärrmetastasering krävs för att en serös pancreatic lesion skall klassificeras som cystadenocarcinom och vara registreringspliktig.

Från 2019 används kliniskt PanIN HGD, höggradig dysplasi i en tvågradig skala där PanIN HGD motsvarar PanIN-III, vilket användes från och med 2014-01-01. Benämningen in situ carcinom kan användas för dessa lesioner men rekommenderas inte. Tidigare kodades med Morf-koden för detta, 81402.

Pancreatoblastom är en ovanlig tumörform som kan förekomma hos barn.

Solid pseudopapillär pancreasneoplasi är en lågradig men malign pancreastumör som inte kan hänföras till någon specifik differentieringslinje.

Blandformer mellan endokrina/neuroendokrina och epiteliala/carcinomatösa tumörer kodas alla under samlingsbegreppet MiNEN, oavsett de ingående komponenterna. Begreppet ersätter MANEC för pancreas. **Blandformerna kodas på C25.4**, se tabellen över endokrina/neuroendokrina pancreas.

Begreppet pancreascancer UNS är ospecifikt, och används sannolikt fortfarande ofta i diagnostiken. Med största sannolikhet avses om inget annat anges duktalt adenocarcinom, varför denna kod rekommenderas från och med 2020.

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.

Bukspottkörteln endokrin/neuroendokrin del C25.4

Morfologisk typ C25.4 Endokrin/neuroendokrin del	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Tumörer utan angiven hormonproduktion			
Neuroendokrint mikroadenom pancreatiskt/ ö-cellsadenom/	81500	81500	091
Neuroendokrin tumör/NET G1/UNS	82403	82403	086
Neuroendokrin tumör/NET G2	82493	82403	086
Neuroendokrin tumör/NET G3	82493	82403	086
Neuroendokrint carcinom/NEC UNS	82463	80203	196
Neuroendokrint carcinom/NEC, småcelligt SCNEC	80413	80413	196
Neuroendokrint carcinom/NEC, storcelligt LCNEC	80133	80123	196
Neuroendokrin tumör icke hormonproducerande	81503	81503	096
Tumörer med angiven hormonproduktion			
ACTH-producerande neuroendokrin tumör/NET	81583	81503	096
Gastrinproducerande NET/gastrinom	81533	81533	446
Glukagonproducerande NET/glukagonom	81523	81523	446
Insulinproducerande NET/insulinom	81513	81513	096
Serotoninproducerande NET	82413	81503	096
Somatostatinproducerande NET/somatostatinom	81563	81503	096
VIP-producerande NET/vipom	81553	81533	096
Blandade tumörer			
Neuroendokrin-nonneuroendokrin tumör blandad MiNEN (tidigare MANEC)	81543	81503	096

Morfologiska kommentarer C25.4

Neuroendokrina tumörer i pancreas delas in i neuroendokrina tumörer/NET/Pan-NET, vilka räknas som högt differentierade, och neuroendokrin cancer/NEC/Pan-NEC, lågt differentierad neuroendokrin neoplasi i pancreas. NEC delas i sin tur in i en storcellig och en småcellig variant.

Vidare används för NET en gradering, G1-3 baserad på cellernas växtsätt/cellmorfologi samt proliferationsindex mätt genom räkning av Ki-67 positiva celler vid immunfärgning samt mitoshalt/mitosindex. Räkningen av Ki-67 positiva celler sker i ett stort antal celler och helst med hjälp av digital bild och/eller bildigenkänningsmjukvara.

Tumörerna delas också in i huruvida de icke hormonproducerande (icke-funktionella), hormonproducerande (funktionella) och vilket hormon som i så fall produceras. I de fall där tumören har en känd hormonproduktion skall tumören kodas med den specifika koden. Nedan beskrivs förhållandet mellan tumörtyp, grad och proliferationsmått.

Översikt över differentiering och grad neuroendokrina tumörformer läge C25.4

Tumörtyp	Diff-grad	Grad	Ki-67	Mitosindex	Morf-kod ICD-O/3.2
Neuroendokrin tumör NET/ Pan-NET	Högt differentierad	G1	< 3%	<2/10 HPF	82403
Neuroendokrin tumör NET/ Pan-NET	Högt differentierad	G2	3-20%	2-10/10 HPF	82493
Neuroendokrin tumör NET/Pan-NET	Högt differentierad	G3	>20 %	>20/10 HPF	82493
Neuroendokrin cancer NEC/Pan-NEC	Lågt differentierad	G3	>20 %	>20/10 HPF	82463
Neuroendokrin cancer NEC/ Pan-NEC småcellig	Lågt differentierad	G3	>20 %	>20/10 HPF	80413
Neuroendokrin cancer NEC/ Pan-NEC storcellig	Lågt differentierad	G3	>20 %	>20/10 HPF	80133

NET G1 och G2 benämndes tidigare ofta carcinoid, även i pancreas.

För bukspottkörteln skall enligt senaste WHO klassifikationen och det nya vårdprogrammet begreppet MANEC ersättas med MiNEN (Mixed neuroendokrin och non-neuroendokrin neoplasi). För att en tumör skall uppfylla kriterierna för blandform måste den minsta tumörkomponenten vara minst 30 %, oavsett om det är den neuroendokrina eller icke-neuroendokrina, annars bortses från inslaget av annan differentiering vid klassificeringen.

Matsmältningsorgan C26

Kliniskt läge	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Tarmkanalen (C17 - C21) UNS	C26.0	C26.0	C26.0	159.0	153.9
Överväxt till/från angränsande organ med okänt ursprung, som inte kan klassificeras på (C15 - C26)	C26.8	C26.9	C26.8	159.9	199.3
Gastrointestinalkanalen (C15 - C21) UNS	C26.9	C26.9	C26.9	159.9	199.3
Digestionsorganen (C22 - C25) UNS	C26.9	C26.9	C26.9	159.9	199.3
Vid flera samtidiga tumörer med samma morfologi och inom samma sublokal skall varje tumör registreras med aktuell ICD-O/3.2 kod med följande översättning		C26.8	C26.8	159.9	199.3

Lägeskommentarer

Ospecifikt läge skall i möjligaste mån undvikas. Dessa lägeskoder kan användas för tumörer med oklart ursprung, men där delar av gastrointestinalkanalen anges som möjligt ursprung.

Munhåla och svalg C01-C14 ingår ej.

Exkluderar tumör utgående från anahuden, registreras på läge C44.5 enligt ICD-O/3.2 (se kommentar C21, C44 samt C51).

Exkluderar tumör utgående från gallvägar UNS som registreras på läge C24.9.

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.

Andningsorgan

Luftstrupe (Trachea) C33

Kliniskt läge C33	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Luftstrupe (trachea)	C33.9	C33.9	C33	162.0	162.0

Morfologisk kommentar

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO-ICD-O/3.2.2 samt läge lunga C34.

Luftrör (Bronk) och Lunga C34

Inledning

Klassifikationsrekommendationerna för lungtumörer har ändrats i och med den senaste versionen av WHO's Classification of Tumours of the Lung, Pleura, Thymus and Heart, 4th Ed Vol 7 som kom ut 2015. Det finns ett nytt KVASt-dokument Lungtumörer godkänt i maj 2019, och detta överensstämmer med klassifikationsrekommendationerna i aktuell version av Nationellt vårdprogram för lungcancer från april 2019.

Begreppet bronkioalveolär cancer (BAC) har frångåtts, och dessa tumörformer skall istället indelas i mucinösa och icke-mucinösa former, in situ former, mikroinvasiva former och invasiva former samt tumörer med så kallat lepidiskt växtsätt. Indelningen är delvis beroende av samlad tumörstorlek, och för dessa tumörer, i likhet med flera andra diagnoser aktuella på läget, kan definitiv diagnos endast ställas på operationspreparat innehållande hela tumören. På grund av detta, men även traditionellt används för biopsimaterial och cytologiska prover från lokalen en lite annan terminologi, där en indelning i småcelliga och icke-småcelliga (NSCC) har praktisk relevans på grund av skillnader i preoperativ utredning/handläggning.

Även det tidigare använda begreppet MANEC för blandformer mellan endokrin cancer och adenocarcinom har frångåtts för detta läge.

Kliniskt läge C34	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Huvudbronk (stambronk) inkl carina, lunghilus	C34.0	C34.0	C34.0	162.2	162.1
Överlob och lingula, inkl. både bronk och lunga	C34.1	C34.1	C34.1	162.3	162.1
Mellanlob (enbart höger sida), inkl. både bronk och lunga	C34.2	C34.2	C34.2	162.4	162.1
Underlob, inkl. både bronk och lunga	C34.3	C34.3	C34.3	162.5	162.1
Överväxt till/från angränsande sublokal inom bronk eller lunga (C34) med okänt ursprung	C34.8	C34.9	C34.9	162.9	162.1
Bronk eller lunga UNS	C34.9	C34.9	C34.9	162.9	162.1
Vid flera samtidiga tumörer med samma morfologi och inom samma sublokal skall varje tumör registreras med aktuell ICD-O/3.2 kod med följande översättning		C34.8	C34.8	162.8	162.1
Lunga och pleura UNS (oklar primär/sekundär)	C80.9	C39.8	C39.8	165.9	163

Lägeskommentarer

För lägena C34.0, C34.1, C34.2, C34.3 och C34.9 är sidoangivelse (1=höger, 2=vänster, 9=okänd) obligatoriskt.

Morfologisk typ C34	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Adenocarcinom	81403	81403	096
Adenocarcinom acinärt	85513	85503	066
Adenocarcinom enteriskt/intestinal typ	81443	81403	096
Adenocarcinom fetalt	83333	81403	096
Adenocarcinom icke-mucinöst in situ	82502/b	82503	076
Adenocarcinom icke-mucinöst mikroinvasivt	82563	82503	076
Adenocarcinom in situ	81402/b	81402/b	094/b
Adenocarcinom kolloitt	84803	84803	096
Adenocarcinom lepidiskt	82503	82503	076
Adenocarcinom mikropapillärt	82653	81403	096
Adenocarcinom mucinöst in situ	82532	82503	076
Adenocarcinom mucinöst invasivt	82533	82503	076
Adenocarcinom mucinöst invasivt kombinerat/blandat	82543	82503	076
Adenocarcinom papillärt	82603	82603	096
Adenocarcinom solitt	82303	80103	196
Adenocarcinom mucinöst mikroinvasivt	82573	82503	076
Adenoidcystiskt carcinom	82003	82003	056
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196
Carcinoid atypisk	82493	82403	086
Carcinoid typisk	82403	82403	086
Carcinom epitelialt-myoepitelialt	85623	85623	196
Carcinom lymfoepiteliomlikande	80823	80823	166
Carcinom med NUT-proteinrearr/ NUT-carcinom	80233	80203	196
Carcinosarkom	89803	89803	896
Jättecellscarcinom	80313	80313	196
Mucoepidermoitt carcinom	84303	84303	046
Neuroendokrin storcellig cancer även kombinerad/blandad	80133	80123	196
Neuroendokrint carcinom småcelligt	80413	80433	186
Neuroendokrint carcinom småcelligt blandad typ	80453	80433	186
NSCC sannolik skivepitelcancer (cytologi)	80703	80703	146
NSCC/icke-småcellig cancer (cytologi)	80123	80103	196
Pleomorft carcinom	80223	80103	196
Pulmonellt blastom	89723	89723	896
Skivepitelcarcinom	80703	80703	146
Skivepitelcarcinom icke-keratiniserande	80723	80703	146
Skivepitelcarcinom in situ SIS	80702/b	80702/b	144/b
Skivepitelcarcinom keratiniserande	80713	80703	146
Skivepitelcarcinom basaloitt	80833	80703	146
Småcellig cancer	80413	80433	186
Småcellig cancer kombinerad/blandad	80453	80433	186
Spolcelligt carcinom	80323	80103	196
Storcelligt carcinom	80123	80123	196

Morfologiska kommentarer

För morfologiska kommentarer avseende spottkörtelassocierade tumörer se lägen C07 och C08.

Som beskrivs ovan har begreppet BAC/bronkioalveolär cancer frångåtts, och istället rekommenderas följande indelning:

- Adenocarcinom in situ, mucinöst
- Adenocarcinom in situ, icke-mucinöst
- Adenocarcinom minimalt invaderande/mikroinvasivt mucinöst
- Adenocarcinom minimalt invaderande/mikroinvasivt icke-mucinöst
- Lepidiskt adenocarcinom
- Adenocarcinom mucinöst invasivt

Klassificeringen grundar sig inte bara på växtmönster, utan även på storlek, förekomst av invasion samt nekrosförekomst. För detaljer hänvisas till tabell 8.2 i gällande vårdprogram enligt ovan.

Icke-småcelligt carcinom/NSCC som påvisats i cytologi betyder egentligen endast att man ser tumörceller som inte motsvarar småcellig cancer, och alltså kan vara flera andra typer. Tidigare registrerades dessa med Morf-kod 80463.

Det finns två tillstånd med proliferation/hyperplasi av endokrina celler i lunga. Dels det äldre begreppet ”tumorlet”, en liten svulst, som betecknar en liten nodulär anhopning/hyperplasi av endokrina celler, möjligen ett förstadium till carcinoid. Begreppet avgränsas av att lesionen måste vara under 0,5 cm, och upptäcks ofta som bifynd. Förändringen har registrerats med 80401/b; 80401/b; 993/b, men detta har varit tveksamt och svårtolkat och registreringen upphör från diagnosdatum 2019-12-31. Diffus idiopatisk pulmonell neuroendokrincellshyperplasi, DIPNECH, är även det en proliferation av neuroendokrina celler som kan uppfattas som förstadium till carcinoid, men detta bedöms inte uppfylla kriterierna för registrering.

Cytologi med maligna celler i pleuravätska kan i regel preliminärregistreras på läge C34.

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O3.2.

Bräss (Thymus) C37

Kliniskt läge C37	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Bräss	C37.9	C37.9	C37.9	164.0	195.2

Morfologisk typ C37	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Carcinom, tymiskt, UNS	85863	85803	846
Tymom UNS inklusive metaplastiskt	85803	85803	846
Tymom, mikronodulärt	85801	85800	841
Tymom, typ A (medullärt, inklusive atypisk)	85813	85803	846
Tymom, typ AB (blandat)	85823	85803	846
Tymom, typ B1 (lymfocytisk)	85833	85803	846
Tymom, typ B2 (kortikalt)	85843	85803	846
Tymom, typ B3 (epitelialt)	85853	85803	846

Morfologiska kommentarer

Tymom registreras alltid på läge C37.9, dvs. även tumör utgående från ektopisk tymusvävnad registreras på detta läge.

I den senaste WHO-klassifikationen har de benigna varianterna tagits bort. Alla tymom redovisas numera som maligna tumörer. I tidigare klassifikation användes Morf-koden 85801 för benigna tymom UNS, i aktuella rekommendationer, införda 2019-01-01, används denna kod endast för mikronodulär variant, där bevis för malignitet saknas.

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.

Hjärta (Cor), lungmellanrum (Mediastinum), lungsjäck (Pleura) C38

Kliniskt läge C38	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Hjärta, perikardium	C38.0	C38.0	C38.0	164.1	197.5
Främre mediastinum	C38.1	C38.1	C38.1	164.9	164
Bakre mediastinum	C38.2	C38.2	C38.2	164.9	164
Mediastinum UNS	C38.3	C38.3	C38.3	164.9	164
Lungsjäck UNS (parietal, visceral)	C38.4	C38.4	C38.4	163.9	162.2
Överväxt till/från angränsande sublokal inom hjärta, lungmellanrum, lungsjäck (C38) med okänt ursprung	C38.8	C39.9	C39.9	165.9	199.9
Lunga och pleura UNS (oklar primär/sekundär)	C80.9	C39.8	C39.8	165.9	163

Lägeskommentarer

Sidoangivelse 1=höger, 2=vänster och 9=okänd är obligatoriskt för läge C38.4.

Morfologisk typ C38	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Mesoteliom, malignt bifasiskt (C38.0, C38.4)	90533	90503	776
Mesoteliom, malignt epiteloitt (C38.0, C38.4)	90523	90503	776
Mesoteliom, malignt fibröst/sarkomatoitt/desmoplastiskt (C38.0, C38.4)	90513	90503	776
Mesoteliom, malignt UNS (C38.0, C38.4)	90503	90503	776

Morfologiska kommentarer

Maligna medellinjatumörer exempelvis gonadala tumörer, kan förekomma mediastinalt och registreras på läge C38.3.

Tymom registreras alltid på läge C37.9, dvs. även tumör utgående från ektopisk tymusvävnad.

Mesoteliom registrerades tidigare endast en gång per individ tom 2015-12-31. Från 2016-01-01 registreras varje tumör var för sig.

Cytologi med maligna celler i pleuravätska kan i regel preliminärregistreras på läge C34.

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.

Annand och ofullständigt angiven lokalisation i andningsorgan och brösthålans organ C39

Kliniskt läge C39	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Övre luftvägar UNS (näshåla, svalg, struphuvud)	C39.0	C39.0	C39.0	165.9	161
Överväxt till/från angränsande sublokal inom andningsorgan resp brösthålans organ (C30-C39.0) med okänt ursprung	C39.8	C39.9	C39.9	165.9	199.9
Andningsorgan UNS	C39.9	C39.9	C39.9	165.9	199.9
Lunga och pleura UNS (oklar primär/sekundär)	C80.9	C39.8	C39.8	165.9	163

Lägeskommentarer

ICD7 saknar gemensam kod för övre luftvägar UNS, dessa registreras på struphuvud ICD7 161.

Primärtumör i brösthåla UNS registreras på läge C76.1.

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.

Extremitets skelettets ben, leder och ledbrosk C40

Kliniskt läge C40	Ingående strukturer	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Armarnas långa rörben, skulderbladet samt dess leder	Humerus, radius, ulna, scapula, acromioclaviculärleden, armbågsleden, skulderleden	C40.0	C40.0	C40.0	170.4	196.4
Plasmocytom i dessa strukturer		C40.0	C90.2	C90.2	203.9	203
Händernas (fingrarnas och mellanhandens) samt handledens ben och leder	Phalanger, metacarpalben, carpalben, fingerleder, handledens leder	C40.1	C40.1	C40.1	170.5	196.5
Plasmocytom i dessa strukturer		C40.1	C90.2	C90.2	203.9	203
Benens långa rörbensamt tillhörande leder	Femur, tibia, fibula, knäleden inklusive menisken	C40.2	C40.2	C40.2	170.7	196.7
Plasmocytom i dessa strukturer		C40.2	C90.2	C90.2	203.9	203
Fotens (tårna, mellanfoten och hälen) samt fotledens ben och leder. Knäskålen	Phalanger, metatarsalben, tarsalben, talus, calcaneus, patella (!)	C40.3	C40.3	C40.3	170.8	196.8
Plasmocytom i dessa strukturer		C40.3	C90.2	C90.2	203.9	203
Överväxt till/från angränsande sublokal inom ben, leder och ledbrosk (C40) med okänt ursprung		C40.8	C40.9	C40.9	170.9	196.9
Plasmocytom med denna lokalisering		C40.8	C90.2	C90.2	203.9	203
Ospecificerade ben, leder och ledbrosk i armar och ben/UNS	Lokalisation i armar eller ben inklusive ovan beskrivna leder utan närmare beskrivning	C40.9	C40.9	C40.9	170.9	196.9
Plasmocytom med denna lokalisering		C40.9	C90.2	C90.2	203.9	203

Lägeskommentarer

Obs! Sidoangivelse obligatorisk; 1=höger, 2=vänster, 9=okänd sida.

Mjukdelstumörer i skelett är ovanliga, kontrollera därför att det verkligen är en primärtumör.

Extraskelletala former av kondrosarkom, Ewing sarkom och osteosarkom skall registreras på mjukdelar, läge C49.

Synovialt sarkom skall registreras på mjukdelar, läge C49.

Morfologisk typ C40	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Adamantinom, malignt (långa rörben)	92613	92613	866
Ewingsarkom	93643	92603	756
Fibrosarkom, periostealt	88123	88103	706
Jättecellstumör i ben/osteoklastom, UNS	92501/b	92501/b	741/b
Jättecellstumör i ben/osteoklastom, malign	92503	92503	746
Kondroblastom, malignt	92303	92203	736
Kondromatos UNS	92201/b	92201/b	733/b
Kondrosarkom UNS	92203	92203	736
Kondrosarkom, dedifferentierat	92433	92203	736
Kondrosarkom, juxtakortikalt	92213	92203	736
Kondrosarkom, klarcelligt	92423	92203	736
Kondrosarkom, mesenkymalt	92403	92203	736
Kondrosarkom, myxoitt	92313	92203	736
Kordom UNS	93703	93703	886
Osteoblastom, aggressivt	92001/b	91801/b	763/b
Osteoklastom/jättecellstumör i ben, UNS	92501/b	92501/b	741/b
Osteoklastom/jättecellstumör i ben, malignt	92503	92503	746
Osteokondromatos UNS	92101/b	91801/b	763/b
Osteosarkom UNS	91803	91803	766
Osteosarkom, centralt	91863	91803	766
Osteosarkom, fibroblastiskt	91823	91803	766
Osteosarkom, intraosseöst, högt differentierat	91873	91803	766
Osteosarkom, juxtakortikalt/parostealt	91923	91803	766
Osteosarkom, kondroblastiskt	91813	91803	766
Osteosarkom, periostealt	91933	91803	766
Osteosarkom, småcelligt	91853	91803	766
Osteosarkom, telangiektatiskt	91833	91803	766
Osteosarkom utvecklat från Pagets sjukdom i ben	91843	91803	766
Osteosarkom, ytligt växande, högmalignt	91943	91803	766
Plasmocytom i skelett	97313	97313	336

Morfologiska kommentarer

Vid läge extremitetsskelettets ben, leder och ledbrosk, kontrollera att tumören är primär och inte en metastas.

Morf-kod 80003 får inte förekomma, registreras på läge C80.

Jättecellstumör UNS är anmälningspliktig i skelett men ej i mjukdelar.

Ewingsarkom registrerades tidigare med Morf-kod 92603, från och med ICD-O/3.2 med start 2019-01-01 används 93643 på grund av ändring i WHO-klassifikationen.

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.

Ben, leder och ledbrosk i övriga och ospecificerade lägen C41

Kliniskt läge C41	Ingående strukturer	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Skallens, ansiktets och överkäkens ben och tillhörande leder	Calvarium, crani-alben, ethmoidben, frontalben, hyoidben, maxill, occipitalben, orbitalben, parietalben, sphenoidben, temporalbe, os zygomaticus.	C41.0	C41.0	C41.0	170.0	196.0
Plasmocytom i dessa strukturer		C41.0	C90.2	C90.2	203.9	203
Underkäkens ben och käkleden	Mandibel och temporomandibulärleden	C41.1	C41.1	C41.1	170.1	196.1
Plasmocytom i dessa strukturer		C41.1	C90.2	C90.2	203.9	203
Kotpelaren och tillhörande	Columna vertebralis inklusive atlas och axis. Intervertebraldiskar, nukleus pulposus.	C41.2	C41.2	C41.2	170.2	196.2
Plasmocytom i dessa strukturer		C41.2	C90.2	C90.2	203.9	203
Revben, bröstben och nyckelben och tillhörande leder	Costae, sternum, clavikel, sternocostalleder, costovertebralleder	C41.3	C41.3	C41.3	170.3	196.3
Plasmocytom i dessa strukturer		C41.3	C90.2	C90.2	203.9	203
Bäckenben, korsben och svansben med tillhörande leder	Osae pelvis, ilium och ischium, coccyx, sacrum, sacrum, symfys, höftled, acetabulum.	C41.4	C41.4	C41.4	170.6	196.6
Plasmocytom i dessa strukturer		C41.4	C90.2	C90.2	203.9	203
Överväxt till/från angränsande sublokal som inte kan klassificeras under (C40-C41.4) med okänt ursprung		C41.8	C41.9	C41.9	170.9	196.9
Plasmocytom med denna lokalisation		C41.8	C90.2	C90.2	203.9	203
Ben, leder och ledbrosk UNS (C40-C41.4)	Ospecificerat läge i någon av dessa strukturer	C41.9	C41.9	C41.9	170.9	196.9
Plasmocytom med denna lokalisation		C41.9	C90.2	C90.2	203.9	203

Lägeskommentarer

I lägena C41.0 samt C41.2 skall även benigna tumörer skall registreras, förutsatt att de också växer in i skallhåla eller ryggmärgskanal.

Mjukdelstumörer i skelett är ovanliga, kontrollera därför noggrant att det verkligen rör sig om en primärtumör.

Extraskelettala former av kondrosarkom, Ewingsarkom och osteosarkom skall registreras på mjukdelar, läge C49.

Ewingsarkom registrerades tidigare med Morf-kod 92603, från och med ICD-O/3.2 med start 2019-01-01 används 93643 på grund av ändring i WHO-klassifikationen.

Synovialt sarkom skall registreras på mjukdelar, läge C49.

Tänder saknar egen lägeskod, registreras på läge C41.0 alternativt C41.1.

Morfologisk typ C41	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Adamantinom, malignt (ej långa rörben)	93103	93103	866
Ameloblastom, malignt	93103	93103	866
Ameloblastiskt odontosarkom	92903	93103	866
Ameloblastiskt fibrosarkom	93303	93103	866
Clear cell odontogenic tumör	93413	92703	866
Ewingsarkom	93643	92603	756
Fibrosarkom, periostealt	88123	88103	706
Jättecellstumör i ben/osteoklastom, UNS	92501/b	92501/b	741/b
Jättecellstumör i ben/osteoklastom, malign	92503	92503	746
Kondroblastom, malignt	92303	92203	736
Kondromatos UNS	92201/b	92201/b	733/b
Kondrosarkom UNS	92203	92203	736
Kondrosarkom, dedifferentierat	92433	92203	736
Kondrosarkom, juxtakortikalt	92213	92203	736
Kondrosarkom, klarcelligt	92423	92203	736
Kondrosarkom, mesenkymalt	92403	92203	736
Kondrosarkom, myxoitt	92313	92203	736
Kordom UNS	93703	93703	886
Odontogent carcinosarkom	93423	92703	866
Odontogen tumör UNS	92701/b	92701/b	861/b
Odontogen tumör, malign	92703	92703	866
Osteoblastom, aggressivt	92001/b	91801/b	763/b
Osteoklastom/jättecellstumör i ben, UNS	92501/b	92501/b	741/b
Osteoklastom/jättecellstumör i ben, malignt	92503	92503	746
Osteokondromatos UNS	92101/b	91801/b	763/b
Osteosarkom UNS	91803	91803	766
Osteosarkom, centralt	91863	91803	766
Osteosarkom, fibroblastiskt	91823	91803	766
Osteosarkom, intraosseöst, högt differentierat	91873	91803	766
Osteosarkom, juxtakortikalt/parostealt	91923	91803	766
Osteosarkom, kondroblastiskt	91813	91803	766
Osteosarkom, periostealt	91933	91803	766
Osteosarkom, småcelligt	91853	91803	766
Osteosarkom, telangiektatiskt	91833	91803	766
Osteosarkom utvecklat från Pagets sjukdom i ben	91843	91803	766
Osteosarkom, ytligt växande, högt differentierat	91943	91803	766
Plasmocytom i skelett, solitärt	97313	97313	336

Morfologiska kommentarer

Morf-kod 80003 får inte förekomma, tumör med denna kod registreras på läge C80.

Adamantinom UNS, 93100 var registreringspliktig initialt (1958) men detta har sedan länge tagits bort.

Adamantinom och ameloblastom har samma Morf-kod men är olika tumörer.

Adamantinom kan vara odontogena, men de kan också vara primära i långa rörben, se läge C40.

Ameloblastom finns i en benign variant och en malign variant, den benigna är vanligare. De flesta patologisystemen använder samma kod för båda formerna, det är därför viktigt att läsa klartexten i PAD och vad klinikern anger för att avgöra om en enskild tumör skall registreras.

Jättecellstumör UNS är anmälningspliktig i skelett men ej i mjukdelar.
För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.

Hud Läge C44

Inledning

Huden beskrivs ofta som kroppens största organ och utgör en vattentät barriär som skyddar kroppen från mekanisk nötning och oreglerade vätskebalansförändringar. Till huden räknas anatomiskt och histologiskt;

- epidermis, den yttersta ytan av hornbildande skivepitel,
- dermis som också kallas läderhuden eller corium (dermis och corium utgör tillsammans cutis) samt
- subcutis, som i många kroppslokaler är fettrik.

Epidermis består av hornbildande skivepitel, keratinocyter, och många av hudens tumörer till antalet utgörs av olika varianter av skivepiteltumörer. Även epidermis basala lager ger särskilda tumörbildningar, vanligast basalcellscancer av olika typ. Utspritt i epidermets basala lager finns disperst liggande melanocyter, vilka har till uppgift att producera pigment som lagras över i skivepitelcellerna som solskydd. Dessa melanocyter, som är ursprunget till melanom av olika typer, har neurallisten som sitt embryologiska ursprung och skiljer sig mycket från keratinocyterna i sin biologi.

Från epidermis bildas naglarna i nagelbäddarna och de så kallade hudadnexstrukturerna, där särskilt differentierade epitelceller bildar organoidea strukturer som sträcker sig ner i dermis och har olika funktioner som eckrina svettkörtlar, apokrina svettkörtlar samt hårfolliklar. Adnexa mynningar i hudytan och ger upphov till särskilda tumörer, uppkallade efter sin ursprungsstruktur eller blandformer av dessa.

Vågiga tungorna av epiderm doppar ner i dermis, en konstruktion som ger elasticitet, omger dermala papiller. Mot djupet övergår dermis i en diffust till subcutan vävnad, som i många kroppslokaler är fettrik. Dermis, består av fibroblaster som producerar fibrer och grundsubstans, kärl av olika kaliber samt innehåller ett glest infiltrat av inflammatoriska celler. Vidare finns neurala strukturer, dels hörande till känselsystemet, dels innerverande de små muskler som finns vid hårfolliklarna som gör att håret kan ”resa sig”.

Solexponering, med efterföljande DNA-skador i keratinocyter, basaller eller melanocyter är av stor betydelse för uppkomst av tumörer i huden. Humant papillomvirus (HPV) ger upphov till godartade vårtor, vilka hos individer med starkt nedsatt immunförsvar kan utvecklas till maligna skivepiteltumörer. Retande inverkan av toxiska ämnen, till exempel vid yrkesrelaterad exponering kan bidra till tumöruppkomst. Hudtumörer finns också som inslag i ärftliga tillstånd med ökad tumörutvecklingsrisk.

I huden förekommer primära hudlymfom vilka registreras på C44, men listas under Maligna lymfom.

I dermis kan också mjukdelstumörer förekomma, tumörformer som är specifika för dermis eller har särskilda manifestationer där listas nedan, men annars hänvisas till läge C49 för tumörtyper. Notera att mjukdelstumörer som uppkommer i subcutis/underhuden registreras på läge C49.

Aktuell sammanställning grundar sig på WHO Classification of Skin tumour, 4th ed, 2018 samt Nationellt vårdprogram malignt melanom, 2019-04-29 där också aktuellt KVASt-dokument ingår som bilaga.

Utredningsgång och provtyper för hud

Stans; I huden används en särskild typ av biopsi, stansbiopsi. Provet blir en liten cylinder av hud, med en diameter på 2-10 mm beroende på verktygets storlek.

En liten förändring kan in sin helhet tas bort med en stans.

Misstänkta melanom/pigmenterade förändringar skall aldrig stansas utan tas bort med kniv i sin helhet.

Ibland tas flera stansar från till exempel periferin av en större förändring, för att kartlägga utbredningen, detta får inte förväxlas med multipla tumörer.

Misstänkta recidiv kan också undersökas med stansbiopsi.

Excision; knivskuret operationspreparat, ofta ovalt men kan vara stort och oregelbundet. Ofta orienterat med en sutur för att möjliggöra radikalitetsbedömning. Görs för diagnostik eller behandling.

Utvidgad excision för att säkra radikalitet; Görs vid icke-radikalt eller tveksamt radikalt primär excision, det vill säga om man inte fått bort hela förändringen. Ibland kan då en rest av tumören ses i det sekundära preparatet, men detta ändrar oftast inte diagnosen. Det händer att man inte hittar någon tumörrest i även om ursprungsingreppet inte är radikalt, då tumörresten kan ha gått under i sårhålan. Man brukar inte tala om utvidgad excision efter stansbiopsi.

Utvidgad excision enligt vårdprogram; för maligna melanom är det belagt att risken för recidiv eller metastasering minskar signifikant om ett större område runt primärtumören tas bort. Vid fynd av melanom i excisionspreparat görs därför en utvidgad excision för att uppnå tillräcklig marginal. Detta görs alltså även om hela förändringen är borttagen i primärpreparatet. I dessa förväntas man alltså inte hitta någon tumörrest.

Hudskrap; ytliga godartade förändringar som vårtor, mjällvårtor och vissa solskador kan skrapas bort, detta kallas även curettage. Här kan inte radikalitet bedömas och ingreppet får aldrig göras på misstänkta melanocytära förändringar.

Kliniskt läge C44	ICD-O/3.2		ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Hud, läpp, över- och under (ej det läppröda)	C44.0	Hud melanom	C43.0	C43.0	172.0	190.3
		Hud exkl. melanom	C44.0	C44.0	173.1	191.3
Hud, ögonlock övre och nedre samt ögonvrå	C44.1	Hud melanom	C43.1	C43.1	172.1	190.1
		Hud exkl. melanom	C44.1	C44.1	173.1	191.1
Hud ytteröra, inkl yttre hörselgång och vaxkörtel	C44.2	Hud melanom	C43.2	C43.2	172.2	190.2
		Hud exkl. melanom	C44.2	C44.2	173.2	191.2
Hud, annan eller ospecificerad del av ansiktet	C44.3	Hud melanom	C43.3	C43.3	172.3	190.3
		Hud exkl. melanom	C44.3	C44.3	173.3	191.3
Hud, skalp, hals och nacke	C44.4	Hud melanom	C43.4	C43.4	172.4	190.4
		Hud exkl. melanom	C44.4	C44.4	173.4	191.4
Hud, bål inkl anus/perianalt, axill, ljumske, säte, skulderblad och perineum (jfr vulva)	C44.5	Hud melanom	C43.5	C43.5	172.5	190.5
		Hud exkl. melanom	C44.5	C44.5	173.5	191.5
Hud, övre extremitet och axel/skuldra	C44.6	Hud melanom	C43.6	C43.6	172.6	190.6
		Hud exkl. melanom	C44.6	C44.6	173.6	191.6
Hud, nedre extremitet och höft	C44.7	Hud melanom	C43.7	C43.7	172.7	190.7
		Hud exkl. melanom	C44.7	C44.7	173.7	191.7
Hud, överväxt till/från angränsande sublokal med okänt ursprung inom (C44)	C44.8	Hud melanom	C43.9	C43.9	172.9	190.9
		Hud exkl. melanom	C44.9	C44.9	173.9	191.9
Hud UNS	C44.9	Hud melanom	C43.9	C43.9	172.9	190.9
		Hud exkl. melanom	C44.9	C44.9	173.9	191.9
Vid flera samtidigt tumörer med samma morfologi och inom olika sublokaler skall varje tumör registreras för sig med aktuell ICD-O/3.2 kod med följande översättning; se kommentar nedan		Hud melanom	C43.8	C43.8	172.8	190.8
		Hud exkl. melanom	C44.8	C44.8	173.8	191.8

Lägeskommentarer Hud generellt, alla typer

Obs! Obligatorisk sidoangivelse för pariga lokaler, dvs C44.1, C44.2, C44.6 och C44.7.

Tänk på att detaljerade sublokaler finns väl beskrivna i ICD-O/3.

Läge för axill respektive ljumske ändrades 1993 i ICD-7 från 190.6/191.6 till 190.5/191.5 för axill och från 190.7/191.7 till 190.5/191.5 för ljumske.

Vermilion border/det läpproda registreras på läge C00.0-C00.2

Genital hud registreras enligt följande:

labia majora på läge C51.0

labia minora på läge C51.1

vulvahud UNS på läge C51.9

penishud UNS på läge C60.9

skrotalhud UNS på läge C63.2.

Analhud, se kommentar C21.

Basalcellsadenocarcinom är ej en hudtumör, registreras på spottkörtel läge C06-C08.

Basaloitt carcinom/basaloid cancer, är ej en hudtumör, registreras på analkanal läge C21.1.

Recidiv av tumör = lokalrecidiv uppkommer endast om tidigare tumör ej varit radikalt exciderad, dvs den nya tumören skall vara av samma morfologiska typ som den tidigare och växa i anslutning till tidigare operationsområde och skall ej registreras.

Recidiv i sjukdom = ny primär tumör i samma organ och skall registreras som sådan i lokalen

Multifokal lokalisering i hud:

Vid flera samtidigt diagnostiserade tumörer med samma morfologi och **inom olika sublokaler** översätts dessa till läge ICD-O/2 C44.8. (Exempel C44.6 + C44.4 vilka båda skall peka mot ICD-O/2 C44.8).

Vid flera samtidigt diagnostiserade tumörer med samma morfologi och **inom samma sublokal** översätts dessa till respektive läge. (Exempel C44.6 + C44.6 vilka båda skall peka mot ICD-O/2 C44.6).

Lägeskommentarer Hud specifika för Melanom

Primärt malignt melanom i annan lokal än hud såsom öga (uveala och konjunktivala), munhålor eller vagina (i slemhinnor) registreras på respektive läge.

Primärt malignt melanom i mjukdelar (synonym klarcelligt mjukdelssarkom, Morf-kod 90443) är inte en hudtumör och registreras på läge C49. Melanom beläget i underhudsfett/subcutan fettvävnad är vanligen metastas/er.

Melanomatos eller melanom primärt i meningier registreras på läge C70.

Morfologiska typer C44 Melanom

Morfologisk typ C44 Melanom	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Akralt lentiginöst melanom (ALM)	87443	87443	176
Amelanotiskt melanom	87303	87303	176
Atypisk Spitznevus och MELTUMP samt STUMP	87701/b	87201/b	173/b
Lentigo maligna (LM), in situ-form	87422/b	87422/b	174/b
Lentigo maligna melanom (LMM), invasivt	87423	87423	176
Malignt melanom UNS	87203	87203	176
Malignt melanom ur kongenitalt jättenevus	87613	87203	176
Melanocytär nevus/dysplastisk nevus med histopatologisk grav/stark atypi/dysplasi	87270/b	87202/b	174/b
Melanom desmoplastiskt	87453	87453	176
Melanom nevoitt	87203	87203	176
Melanom ur blått naevus	87803	87803	176
Nodulärt melanom (NM)	87213	87213	176
Pigmenterat epitelioidcellsmelanom/epiteloitt blått naevus	87801/b	87801/b	173/b
Spitz melanom, malign Spitztumör (blandat spolcells- och epitelioidcells-melanom)	87703	87203	176
Superficiellt/ytspridande melanom (SSM) / melanom i hud med låg solexponering/ low CSD-melanom.	87433	87433	176

Morfologiska kommentarer melanom C44

Maligna melanom delas in i olika typer beroende på växtsätt och uppkomst-sätt. De i vår del av världen vanligaste melanomtyperna är starkt relaterade till solexponering eller UV-ljusexponering, i synnerhet kraftig intermittent exponering, som upprepade solbränning i barndomen, eller solarieanvändning. Hudytor med kontinuerlig exponering för solljus får andra typer av melanom. Typerna utmärks av skilda genetiska path-ways i sin tumörutveckling och enligt aktuella rön uppkommer många melanom ur olika melanocytära proliferationer som förstadier. Det poängteras dock att risken för utveckling till en malign tumör för en enskild godartad melanocytär proliferation är ytterst låg.

Melanom i solexponerad hud	Superficiellt spridande melanom (SSM) Låg UV exponering
	Lentigo maligna melanom (LMM) Hög UV-exponering
	Desmoplastiskt melanom
Melanom utan påvisad relation till UV-exponering	Spitz melanom
	Akralt lentiginöst melanom (ALM)
	Mucosalt melanom
	Melanom ur kongenitalt naevus
	Melanom ur blått naevus Uvealt melanom

I morfologisk diagnostik används flera separata beteckningar för intermedära lesioner. Dessa kan förekomma antingen som klartext eller akronymer och endast de varianter som uppfyller kriterier för höggradig histologisk dysplasi eller melanom in situ skall registreras.

Skall registreras:

MELTUMP Melanocytär tumör av osäker malignitetspotential.

STUMP Spitzoid tumör av osäker malignitetspotential (notera att det även finns en glattmuskeltumör i uterus där samma förkortning används).

Skall inte registreras:

S/IMP Solar/Intraepidermal melanocytär proliferation (utan atypi)

SAMPUS Superfisiell atypisk melanocytär proliferation av oklar signifikans.

IAMPUS Intraepidermal atypisk melanocytär proliferation av oklar signifikans.

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.

Lentiginös är ett beskrivande ord som betyder ”fräkenliknande”, och kan förekomma i beskrivningen av många olika typer av melanocytära lesioner, såväl godartade födelsemärken som atypiska/maligna förändringar. Lentigo maligna, som är en speciell form av in situ melanom betyder alltså snarast ”elakartad fräken”, och har fått sitt namn av att melanocyterna fördelas som i en fräken. När en lentigo maligna progredierar går den över till lentigo maligna melanom.

Notera att man i KVASt-dokumentet rekommenderar en förenklad kodning för patologisystemen med användning av 87203 för samtliga undertyper. För cancerregistret kodas utifrån klartexten med koder för varianter enligt ovan.

Morfologiska typer C44 förutom melanocytära tumörer

Morfologisk typ C44 Exkl melanom	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Skivepitel/epidermala tumörer			
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	146
Aktinisk keratos med höggradig dysplasi	80702/b	72850/b	144/b
Keratoakantom /skivepitelcarcinom av keratoacantomtyp	80713	80703	146
Lymfoepitelom/ lymfoepiteliomlikt carcinom	80823	80823	166
Merckelcells carcinom/ primärt neuroendokrint carcinom i hud	82473	82473	446
Morbus Bowen	80702/b	80812/b	144/b
Skivepitelcarcinom	80703	80703	146
Skivepitelcarcinom akantolytisk typ	80753	80703	146
Skivepitelcarcinom in situ	80702/b	80702/b	144/b
Skivepitelcarcinom klarcelligt	80843	80703	146
Skivepitelcarcinom med osteoklastliknande jätteceller	80353	80703	146
Skivepitelcarcinom med sarkomatoida drag	80743	80703	146
Skivepitelcarcinom pseudovaskulärt	80743	80703	146
Skivepitelcarcinom spolcellig typ	80743	80703	146
Skivepitelcarcinom verruköst	80513	80703	146

Adnexala tumörer			
Tumörer med apokrin eller ekrin differentiering			
Adenoidcystiskt carcinom	82003	82003	056
Adnexalt adenocarcinom	83903	83903	046
Adnexalt carcinom mikrocystiskt/ skleroserande	84073	84003	046
Apokrint carcinom	84013	84003	046
Digitalt papillärt adenocarcinom	84083	82603	096
Endokrint mucinproducerande svettkörtelcarcinom	85093	83903	046
Hidradenocarcinom	84023	83903	046
Kribriformt carcinom	82013	82013	096
Malign blandad tumör /mixed tumour	89403	89403	046
Malign tumör utgången från cylindrom	84033	83903	046
Malign tumör utgången från spiradenocylindrom	84033	83903	046
Malign tumör utgången från spiradenom	84033	83903	046
Mucinöst carcinom	84803	84803	096
Porocarcinom in situ	84092/b	83902/b	044/b
Porocarcinom/ ekrint porocarcinom	84093	83903	046
Sekretoriskt carcinom	85023	81403	096
Signetrings-cells/ histiocytoitt carcinom	84903	84903	096
Skvamoitt ekrint duktalt carcinom	85603	85603	196
Syringocystadenocarcinoma papilliferum	84063	83903	046
Tumörer med follikulär differentiering			
Pilomatrixalt carcinom	81103	81103	046
Prolifererande trichilemmal tumör	81031/b	83901/b	043/b
Trichoblastiskt carcinom/ trichoblastiskt carcinosarkom	81003	83903	046
Trichilemmalt carcinom/ hårfollikelcarcinom	81023	83903	046
Tumörer med sebaceös differentiering			
Sebaceöst carcinom/ talgkörtelcarcinom	84103	84103	046
Lägesspecifika tumörer			
Extramammär Pagets sjukdom	85423	85423	096
Vaxkörtelcarcinom/cerumenoitt adenocarcinom (C44.2)	84203	83903	046

Mjukdelstumörer med lokal i dermis eller typiska manifestationer på läget			
Angiosarkom cutant	91203	91203	506
Atypiskt fibroxantom/ dermalt pleomorft odifferentierat sarkom	88301	88301	715
Dermatofibrosarkoma protuberens	88321	88323	715
Dermatofibrosarkoma protuberens, fibrosarkomatöst	88323	88323	715
Epitelioitt sarkom	88043	88043	796
Ewingsarkom	93643	92603	756
Granularcellstumör malign	95803	95803	686
Hemangioendoteliom epitelioitt	91333	91303	506
Hemangioendoteliom Kaposiformt	91301	91301/b	505/b
Hemangioendoteliom pseudomyogent	91381	91301/b	505/b
Hemangioendoteliom retiformt	91361	91301/b	505/b
Hemangioendoteliom sammansatt	91361	91301/b	505/b
Kaposisarkom	91403	91403	566
Klarcellsarkom dermalt/ mjukdelsmelanom dermalt	90443	90443	796
Leiomyosarkom cutan typ/ atypisk glattmuskeltumör	88971	88901/b	661/b
Liposarkom dedifferentierat	88583	88503	726
Liposarkom pleomorft	88543	88503	726
Myxofibrosarkom	88113	88113	716
Myxoinflammatoriskt fibroblastiskt sarkom (MIFS)	88111/b	88111/b	713/b
Pleomorft dermalt sarkom	88023	88003	796
Plexiform fibrohistiocytär tumör	88351	88301	715

Morfologiska kommentarer

Kollisionstumör är en beteckning på separata tumörer som finns på samma ställe, vilket ibland uppkommer i hud. Detta skall inte sammanblandas med blandformer som är vanligt i synnerhet bland adnexala tumörer.

Vissa adenocarcinom, till exempel bröstcancrar och lungcancrar kan metastasera till huden, dessa skall förstås inte registreras som primärtumörer.

Epidermala/skivepiteltumörer

Basalcellscarcinom/basaliom inklusive metatypisk/basoskvamös variant registreras enligt föreskriften i ett separat register, Basalcellscancerregistret, informationen hämtas direkt från laboratoriernas register, ingen ytterligare registrering skall göras.

Basalcellsadenocarcinom är inte någon hudtumör utan hör till spottkörtlar, lägena C06-C08.

Basaliott carciom/basalioid cancer är inte heller någon hudtumör utan hör till analkanalen, läge C21.1.

Skivepitelcancer finns i flera olika undervarianter, beroende på sitt morfologiska utseende. Dessa har delvis specifika koder.

I aktuell WHO-klassifikation, och ICD-O3.2 har synen på skivepitel-lesioner av in situ typ samt keratoakantom ändrats.

Keratoakantom, en yttlig skivepitelproliferation med snabbt kliniskt förlopp och en tendens till spontanregress, betraktas numera som en variant av skivepitelcarcinom och skall registreras som detta, med Morf-kod 80713 enligt ovan. Keratoakantom räknades tidigare som benigna tillstånd och registrerades inte. Ändringen gäller från 2019-04-15.

Morbus Bowen, som är en variant av skivepitelcancer in situ registreras från 2019-04-15 med Morf-kod 80702 skivepitelcancer in situ, och inte den äldre specifika koden.

Aktinisk keratos skall endast registreras om det föreligger höggradig dysplasi/övergång i skivepitelcancer in situ, och då sedan 2019-04-15 även den med Morf-kod 80702.

Merckelcell carcinom är en primär neuroendokrin tumör i hud. Namnet kommer av att man antagit att tumören uppkommer från hudens Merckelceller, en epitelcelltyp som ingår i känselreceptorapparaten, men det är oklart om så verkligen är fallet.

Notera att vårtliknande/verrukos endast är en beskrivande term i vissa fall, som kan användas för godartade förändringar som mjällvårtor och triviala virusvårtor, medan ordet ibland ingår i namnet på elakartade tumörformer.

Adnexala och lägesspecifika tumörer

En rad körteltumörer, såväl blandformer som tumörer som liknar en typ av adnexstrukturer kan uppkomma i hudadnexa. Tumörerna innehåller komponenter från strukturernas körteldelar eller gångstrukturer och kan producera talg, proteinöst svettliknande material eller innehålla komponenter från hårfolliklar. De maligna formerna skall registreras.

Mucinöst carcinom i hud är en ovanlig lesion som liknar mucinöst carcinom i bröst. Om tumören uttrycker neuroendokrina markörer används istället endokrin mucinproducerande svettkörtelcarcinom, vilket är en låggradig neuroendokrin tumör som liknar solitt papillärt adenocarcinom i bröst. Syringocystadenocarcinoma papilliferum är en ovanlig tumör som utgår från preexisterande benign variant.

Morbus Paget, extramammär betraktas alltid som malign och ska registreras med Morf-kod 85423.

Dermala/cutana mjukdelstumörer

Atypiskt fibröst histiocytom/fibroksantom är en tumörform i gränslandet för att uppfylla registreringsplikten, åsikten om den premaligna potentialen varierar mellan olika källor. Tumören ej registreringspliktigt från och med 2015-01-01 men registrering återinförd 2017-01-01.

Kaposi sarkom registreras endast en gång enligt regel 4.1 för multipla primärtumörer enligt WHO ICD-O/3.2.

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.

Perifera nerver, ganglier och autonomt nervsystem C47

Kliniskt läge C47	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Huvud inkl ansikte samt hals (exkl perifera nerver och autonoma nervsystemet i orbita C69.6)	C47.0	C47.0	C47.0	171.0	193.3
Övre extremitet och skuldra	C47.1	C47.1	C47.1	171.2	193.3
Nedre extremitet och höft	C47.2	C47.2	C47.2	171.3	193.3
Bröstorg och brösthålans inre organ	C47.3	C47.3	C47.3	171.4	193.3
Bukvägg och bukhålans organ	C47.4	C47.4	C47.4	171.5	193.3
Bäckenvägg inkl. säte och ljumske samt bäckenhålans organ	C47.5	C47.5	C47.5	171.6	193.3
"Säte"				171.3	
Bål UNS	C47.6	C47.6	C47.6	171.7	193.3
Överväxt till/från angränsande sublokal med okänt ursprung inom C47	C47.8	C47.9	C47.9	171.9	193.9
Perifera nerver och ganglier UNS	C47.9	C47.9	C47.9	171.9	193.9
Vid flera samtidiga tumörer med samma morfologi och inom samma sublokal skall varje tumör registreras med aktuell ICD-O/3.2 kod med följande översättning		C47.8	C47.8	171.8	193.8

Lägeskommentarer

Obs! För pariga lokaler, C47.1 och C47.2, är sidoangivelse obligatoriskt; 1=höger, 2=vänster, 9=okänd sida.

Intrakraniella och intraspinala tumörer registreras på respektive läge.

Läget "Säte" under C47.5 översätts i ICD-9 till 171.3.

OBS! På detta läge ska endast maligna tumörer registreras enligt gällande föreskrift.

Morfologisk typ C47	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Ganglioneuroblastom	94903	94903	406
Malign perifer nervskidetumör (MPNST) UNS	95403	95403	456
MPNST med rhabdomyoblastisk differentiering	95613	95603	456
Malignt schwannom med rhabdomyoblastisk differentiering	95613	95603	456
Neurilemmom, malignt	95603	95603	456
Neuroblastom UNS	95003	95003	416
Neurofibrosarkom/neurogent sarkom/neurosarkom	95403	95403	456
Perifer neuroektodermal tumör (PNET)	93643	93643	416
Perineuriom, malignt/perineuralt MPNST	95713	95603	456
Schwannom, malignt	95603	95603	456
Triton-tumör, malign	95613	95603	456

Morfologiska kommentarer

Morf-kod 80003 får ej förekomma, registreras på läge C80.

Neurofibromatos (morbus Recklinghausen) är ett syndrom och registreras ej. Malignt neurilemmom/Schwannom med Morf-kod 95603, betecknas i ICD-O/3.2 som obsolet, men bibehålls på grund av bristande alternativ.

Enl ENCR kan man för neuroblastom som påvisats radiologiskt hos barn till och med 9 år registrera specifik morfkod. Beslut: Radiologiskt påvisat neuroblastom registreras med diagnosgrund 8 samt specifik kod för Neuroblastom UNS Morf-kod 95003, C24/hist 416. Detta gäller för ärenden med diagnosdatum fr.o.m. 2018-01-01.

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.

Retroperitoneala rummet och bukhinna (Peritoneum) C48

Kliniskt läge C48	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Retroperitonealt rum	C48.0	C48.0	C48.0	158.0	197.4
Bukhinna, specificerad del (t.ex. oment och fossa Douglasi)	C48.1	C48.1	C48.1	158.8	158
Bukhinna, icke specificerad del, och bukhåla	C48.2	C48.2	C48.2	158.9	158
Överväxt till/från angränsande sublokal inom C48 med okänt ursprung	C48.8	C48.2	C48.9	158.9	158

Lägeskommentarer

Det retroperitoneala rummet är ett mjukvävnadsskikt under bukhinnan men framför ryggraden och revbenens bakre fäste. I denna lokal förekommer mjukdelstumörer och lymfom, men övriga tumörformer är ytterst ovanligt.

Det kan vara vanskligt att avgöra om tumörer är primära i bukhinnan när det gälls tumörsjukdom som kliniskt eller PAD-mässigt anges belägna i bukhålan eller lilla bäckenet. Det måste klart framgå att tumören är primär på detta läge för att registreras på C48. Gynekologiska tumörer med oklart primärt läge skall registreras på C57.9, Kvinnliga könsorgan UNS. Läget C76.2, Icke närmare specificerad lokalisation i bukhålan eller bukväggen, skall i möjligaste mån undvikas om det inte gäller tumörer som saknar specifik morfologisk diagnos.

I synnerhet serös äggstockscancer utgör en utmaning. Synen på denna tumörform har radikalt ändrats och sedan 2014 års WHO-klassifikation för gynekologiska tumörer kan dessa vara primära i äggstock, tuba eller peritoneum. Detta beskrivs tydligt i gällande version av vårdprogram för Äggstockscancer, epitelial godkänt 2019-10-29. Här anges att för höggradig serös cancer skall tuban betraktas som primärlokal om denna är involverad i tumörväxt eller innehåller STIC (seröst tubart intraepitelt carcinom). Om tuban inte är involverad betraktas ovariet som primärlokal. Om vare sig tuba eller ovarium innehåller tumör betraktas peritoneum som primärlokal. Tubarcancer som tidigare var ytterst ovanligt blir vanligare med denna definition.

Maligna medellinjatumörer, t.ex. gonadala tumörer, kan förekomma retroperitonealt, registreras på läge C48.0.

Morfologisk typ C48	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Mesoteliom, bifasiskt, malignt (C48.1 och C48.2)	90533	90503	776
Mesoteliom, epitelöitt, malignt (C48.1 och C48.2)	90523	90503	776
Mesoteliom, fibröst, malignt (C48.1 och C48.2)	90513	90503	776
Mesoteliom, malignt UNS (C48.1 och C48.2)	90503	90503	776
Seröst carcinom höggradigt, primärt i peritoneum (C48.1 och C48.2)	84613	84603	096
Seröst carcinom låggradigt, primär i peritoneum (C48.1 och C48.2)	84603	84603	096
Serös borderlinetumör primär i peritoneum	84421/b	84423/b	094/b

Morfologiska kommentarer

Adenocarcinom i bukhinna är nästan alltid metastaser, men primära tumörer i denna lokalisation kan förekomma. Kontrollera om det är en primär tumör eller metastas.

Morf-kod 80003 får inte förekomma, tumör med denna kod registreras på läge C80.

Mesoteliom registrerades tidigare endast en gång per individ tom 2015-12-31. Från 2016-01-01 registreras varje tumör var för sig.

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.

Bindväv, underhuds- och annan mjukvävnad C49

Kliniskt läge C49	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Huvud inkl. ansikte, ytteröra och hals, exkl. orbita (C69.6) och näsbrosk (C30.0)	C49.0	C49.0	C49.0	171.0	197.0
Övre extremitet och skuldra	C49.1	C49.1	C49.1	171.2	197.2
Nedre extremitet och höft	C49.2	C49.2	C49.2	171.3	197.3
Bröstkorg, exkl. mediastinum (C38)	C49.3	C49.3	C49.3	171.4	197.7
Buk UNS	C49.4	C49.4	C49.4	171.5	197.7
Bäcken inkl säte, ljumskar och perineum	C49.5	C49.5	C49.5	171.6	197.7
"Säte"				171.3**	
Bål UNS	C49.6	C49.6	C49.6	171.7	197.1
Överväxt till/från angränsande sublokal inom C49 med okänt ursprung	C49.8	C49.9	C49.9	171.9	197.9
Icke specificerat läge inom C49	C49.9	C49.9	C49.9	171.9	197.9
Vid flera samtidiga tumörer med samma morfologi och inom samma sublokal skall varje tumör registreras med aktuell ICD-O/3.2 kod med följande översättning		C49.8	C49.8	171.8	197.8

Lägeskommentarer

OBS! För pariga lägen, C49.1, C49.2 och C49.5 är sidoangivelse obligatorisk. 1=höger, 2=vänster, 9=okänd sida.

Underlokalen "säte" på C49.5 registreras på läge ICD/9 171.3.

Sarkom i subkutan fettväv registreras på läge C49.

Sarkom i definierade organ registreras på respektive läge inklusive hud (C44).

Morfologisk typ C49	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Abdominal fibromatos	88221/b	88211/b	701/b
Aggressiv fibromatos, desmoid UNS	88211/b	88211/b	701/b
Alveolärt mjukdelssarkom	95813	95813	796
Angiosarkom	91203	91203	506
Atypiskt fibroxantom	88301	88301	715
Atypiskt fibröst histiocytom	88301	88301	715
Atypiskt lipom/ ylligt högt differentierat liposarkom	88501/b	88501/b	721/b
Carcinosarkom UNS	89803	89803	896
Epiteloidcellssarkom	88043	88043	796
Ewing sarkom extraskelettalt	93643	92603	756
Fibromyxosarkom	88113	88113	716
Fibrosarkom UNS	88103	88103	706
Fibrosarkom, infantilt	88143	88103	706
Fibromyxoitt sarkom, ossifierande	88423	88003	796
Fibröst histiocytom, malignt	88303	88303	716
Glattmuskeltumör av oklar malignintetspotential STUMP	88971/b	88901/b	661/b
Granulär cellstumör, malign	95803	95803	686
Hemangioendoteliom, malignt	91303	91303	506
Hemangiopericytom UNS	91501/b	91501/b	533/b
Hemangiopericytom, malignt	91503	91503	536
Hemangiosarkom	91203	91203	506
Jättecellstumör, tenosynovial, malign	92523	88023	796
Jättecellssarkom, ej i ben	88023	88023	796
Jättecellstumör i mjukvävnad, malign	92513	88023	796
Kaposi sarkom	91403	91403	566
Klarcellssarkom UNS	90443	90443	796
Kondrosarkom, UNS extraskelettalt	92203	92203	736
Leiomyosarkom UNS	88903	88903	666
Leiomyosarkom, epitelioitt	88913	88903	666
Liposarkom, UNS	88503	88503	726
Liposarkom, högt differentierat	88513	88503	726
Liposarkom, ylligt högt differentierat/atypiskt lipom	88501/b	88501/b	721/b
Liposarkom, dedifferentierat	88583	88503	726
Liposarkom, myxoitt	88523	88503	726
Liposarkom, pleomorft	88543	88503	726
Liposarkom, rundcelligt	88533	88503	726
Lymfangiosarkom	91703	91703	546
Mesenkymom, malignt	89903	88003	796
Mesodermal blandtumör, malign	89513	89513	896

Fortsätter på följande sida

Morfologisk typ C49	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
¹⁾ Myeloitt sarkom/granulocytiskt sarkom/klorom	99303	99303	226
Myosarkom/myogent sarkom	88953	88953	696
Myxosarkom	88403	88403	716
Osteosarkom, UNS extraskellettalt	91803	91803	766
PECom, malignt	87143	90443	796
Pleomorfcelligt sarkom	88023	88003	796
Rhabdomyosarkom UNS	89003	89003	676
Rhabdomyosarkom med ganglielik differentiering	89213	89003	676
Rhabdomyosarkom, alveolärt	89203	89203	676
Rhabdomyosarkom, embryonalt UNS (inkl botryoid typ)	89103	89103	676
Rhabdomyosarkom, pleomorft, adult typ	89013	89003	676
Sarkom UNS	88003	88003	796
Småcellig rundcellig desmoplastisk tumör	88063	88003	796
Småcelligt sarkom	88033	88003	796
Solitär fibrös tumör, malign	88153	88003	796
Spolcelligt sarkom	88013	88013	796
Synovialt sarkom UNS	90403	90403	776
Synovialt sarkom, bifasiskt	90433	90403	776
Synovialt sarkom, epiteloitt	90423	90403	776
Synovialt sarkom, spolcelligt	90413	90403	776

Morfologiska kommentarer

¹⁾Kodas under respektive läge dock ej blodbildande organ enligt regel E ICD-O/3.2.

Morf-kod 80003 får inte förekomma, registreras på läge C80.

Jättecellstumör i mjukvävnad utan malignitetsangivelse registreras ej.

Kaposis sarkom registreras endast en gång enligt regel 4.1 för multipla primärtumörer enligt WHO ICD-O, Third edition sidan 35.

Den nya koden för malignt PECom 87413 är godkänd i ICD-O/3.2. och införs från 2019-01-01.

Atypiskt fibröst histiocytom/fibroxtom är i gränslandet för att uppfylla registreringsplikten, den premaligna potentialen värderas olika i källorna. Registrerades inte från och med 2015-01-01, registrering återinförd 2017-01-01. Ewingsarkom registrerades tidigare med Morf-kod 92603, från och med ICD-O/3.2 med start 2019-01-01 används 93643 på grund av ändring i WHO-klassifikationen.

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.

Bröstkörtel (Mamma) C50

Kliniskt läge C50	Sida	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Bröstvårta och vårtgård	höger	C50.0	C50.0	C50.0	174.1	170.1
	vänster	C50.0	C50.0	C50.0	174.2	170.2
	okänd	C50.0	C50.0	C50.0	174.9	170.9
Central del	höger	C50.1	C50.1	C50.1	174.1	170.1
	vänster	C50.1	C50.1	C50.1	174.2	170.2
	okänd	C50.1	C50.1	C50.1	174.9	170.9
Övre, inre (medial) kvadrant	höger	C50.2	C50.2	C50.2	174.1	170.1
	vänster	C50.2	C50.2	C50.2	174.2	170.2
	okänd	C50.2	C50.2	C50.2	174.9	170.9
Nedre, inre (medial) kvadrant	höger	C50.3	C50.3	C50.3	174.1	170.1
	vänster	C50.3	C50.3	C50.3	174.2	170.2
	okänd	C50.3	C50.3	C50.3	174.9	170.9
Övre, yttre (lateral) kvadrant	höger	C50.4	C50.4	C50.4	174.1	170.1
	vänster	C50.4	C50.4	C50.4	174.2	170.2
	okänd	C50.4	C50.4	C50.4	174.9	170.9
Nedre, yttre (lateral) kvadrant	höger	C50.5	C50.5	C50.5	174.1	170.1
	vänster	C50.5	C50.5	C50.5	174.2	170.2
	okänd	C50.5	C50.5	C50.5	174.9	170.9
Axillarutskott	höger	C50.6	C50.6	C50.6	174.1	170.1
	vänster	C50.6	C50.6	C50.6	174.2	170.2
	okänd	C50.6	C50.6	C50.6	174.9	170.9
Överväxt till/från angränsande sublokal inom bröst (C50) med okänt ursprung	höger	C50.8	C50.9	C50.9	174.1	170.1
	vänster	C50.8	C50.9	C50.9	174.2	170.2
	okänd	C50.8	C50.9	C50.9	174.9	170.9
Bröstkörtel, UNS	höger	C50.9	C50.9	C50.9	174.1	170.1
	vänster	C50.9	C50.9	C50.9	174.2	170.2
	okänd	C50.9	C50.9	C50.9	174.9	170.9
Vid flera samtidiga tumörer med samma morfologi och inom samma sidas bröst skall varje tumör registreras med aktuell ICD-O/3.2 kod med följande översättning	höger		C50.8	C50.8	174.3	170.7
	vänster		C50.8	C50.8	174.4	170.8
	okänd		C50.8	C50.8	174.9	170.9

Lägeskommentarer

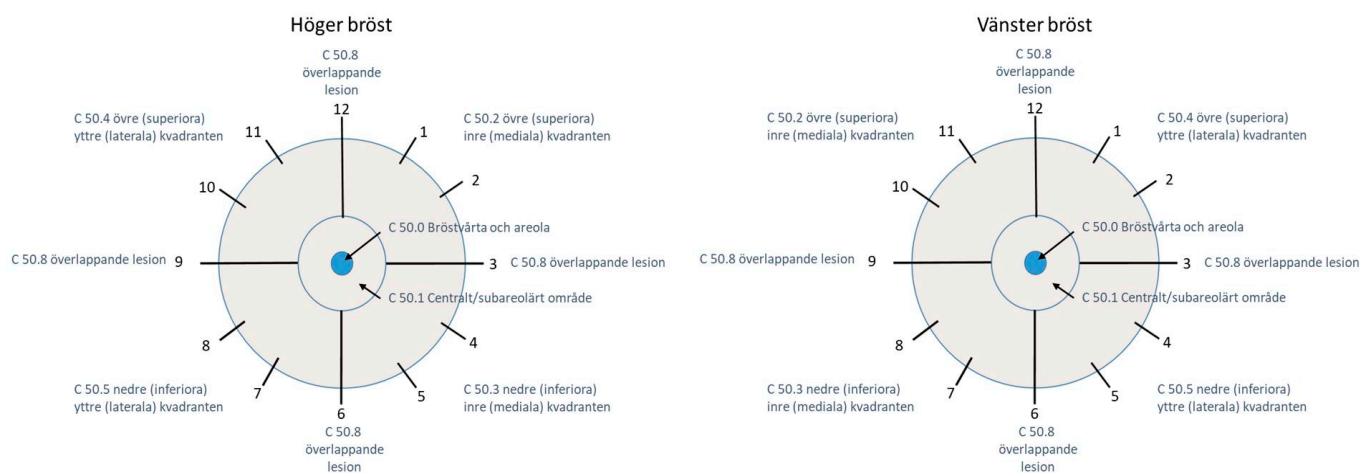
OBS! Obligatorisk sidosangivelse 1=höger, 2=vänster, 9=okänd sida.

Innefattar bindväv i bröstkörtel, men ej fettväven runt respektive huden över bröstkörteln.

Recidiv av tumör = lokalrecidiv uppkommer endast om tidigare tumör ej varit radikalt exciderad, dvs. den nya tumören skall vara av samma morfologiska typ som den tidigare och växa i anslutning till tidigare operationsområde och skall ej registreras.

Recidiv i sjukdom = ny primär tumör i samma organ och skall registreras som sådan i lokalen.

Lokalisation i bröst anges ofta som klockslag, vilket skall översättas till kvadranter, notera skillnaden mellan höger och vänster bröst.



Källa: Cancerregistret

Figur 2. Klockpositioner, kvadranter och ICD-koder för läge C50. Notera att läge C50.6 utgår axillära svansen av bröstet.

Multifokal lokalisation:

Definieras som flera tumörer i samma bröst med samma morfologi och vid samma diagnosstillfälle. Från och med diagnosdatum 2017-01-01 gäller följande:

Oavsett antalet tumörer vid ett och samma tillfälle görs endast en registrering med uppgift om totala antalet tumörer av samma morfologi i samma bröst oavsett sublokal. OBS! För diagnoser med diagnosdatum fram till och med 2016-12-31 gäller tidigare kodningsprincip.

Morfologisk typ C50	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Apokrint adenocarcinom	84013	84013	096
Comedocarcinom UNS	85013	85013	096
Duktalt carcinom in situ/intraduktalt carcinom, UNS	85002/b	85002/b	094/b
Duktalt carcinom, duktogent carcinom, UNS	85003	85003	096
Duktalt carcinom mikropapillär typ	85073	85003	096
Duktalt carcinom blandat med andra typer av mammarcarcinom	85233	81403	096
Duktalt och lobulärt carcinom, kombinerat	85223	81403	096
Inflammatoriskt carcinom, metaplastiskt sarkomatöst växande	85303	85303	096
Intracystisk papillär cancer	85043	82603	096
Juvenil/sekretoriskt carcinom i bröst	85023	81403	096
Kolloitt/mucinöst carcinom	84803	84803	096
Kribiformt carcinom UNS	82013	82013	096
Lobulärt carcinom UNS	85203	85203	096
Lobulärt carcinom blandat med andra typer av mammarcarcinom	85243	81403	096
Lobulärt och duktalt carcinom, kombinerat	85223	81403	096
Mammarcarcinom, "no special type" (IST/NST)	85003	85003	096
Mammarcarcinom UNS/maligna körtelceller	81403	81403	096
Medullärt carcinom, UNS	85103	85103	096
Medullärt carcinom, atypiskt	85133	85103	096
Metaplastiskt carcinom UNS	85753	85303	096
Morbus Paget/Pagets sjukdom i bröst	85403	85403	096
Morbus Paget och infiltrerande duktalt carcinom	85413	85433	096
Morbus Paget och duktalt carcinom in situ	85433	85433	096
Mucinöst adenocarcinom/kolloitt carcinom	84803	84803	096
¹⁾ Papillärt adenocarcinom (C50)	85033	82603	096
Papillärt carcinom inkapslat	85042	82602	094
Papillärt carcinom inkapslat invasivt	85043	82603	096
Phyllodestumör UNS/borderline	90201/b	90200/b	051/b
Phyllodestumör, malign	90203	90203	056
Sekretoriskt/juvenil carcinom i bröst	85023	81403	096
Skivepitelcancer (ovanligt på detta läge)	80703	80703	146
Tubulärt adenocarcinom	82113	82113	096

Morfologiska kommentarer

¹⁾Papillär cancer i bröst har egen kod enligt ovan.

In-situ former finns ej för tubulära, kolloida och inflammatoriska tumörer.

Phyllodestumörer som uttryckligen är benigna registreras ej.

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.

Kvinnliga yttre könsorgan (Vulva) C51

Kliniskt läge C51	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Yttre blygdläpp (labium majus) inkl. Bartholins körtlar och ovanliggande hud	C51.0	C51.0	C51.0	184.1	176.7
Inre blygdläpp (labium minus)	C51.1	C51.1	C51.1	184.2	176.7
Klitoris	C51.2	C51.2	C51.2	184.3	176.7
Överväxt till/från angränsande sublokal inom vulva (C51) med okänt ursprung	C51.8	C51.9	C51.9	184.4	176.0
Vulva UNS	C51.9	C51.9	C51.9	184.4	176.0
Vid flera samtidiga tumörer med samma morfologi och inom samma sublokal skall varje tumör registreras med aktuell ICD-O/3.2 kod med följande översättning		C51.8	C51.8	184.8	176.8

Lägeskommentar

Om oklart huruvida det är en vaginal- eller vulvacancer, skall tumören registreras som en vulvacancer om växt föreligger i vulva.

OBS! En individ kan endast ha samma C24/hist - kod en gång på läge C51 oavsett tidsintervall. Om tumören vid första diagnostillfället är invasiv görs inga ytterligare registreringar om samma morfologi hist/C24. Gäller från och med diagnosdatum 2017-01-01.

Morfologisk typ C51	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Adenocarcinom	81403	81403	096
Adenocarcinom av mammarkörteltyp	85003	85003	096
Adenocarcinom, klarcelligt UNS/carcinom, klarcelligt UNS /mesonefroitt carcinom	83103	83103	096
Adenoidcystiskt carcinom	82003	82003	056
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196
Gulesäckstumör	90713	90713	826
HSIL Skivepitellesion intraepitelial höggradig	80772/b	80702/b	144/b
Intraepitelial neoplasi vulvår (väl-) differentierad	80712/b	80702/b	144/b
Melanocytär nevus med grav/stark dysplasi/atypi (dysplastiskt nevus)	87270/b	87202/b	174/b
Melanom malignt	87203	87203	176
Merkelcell tumör	82473	82473	446
Morbus Paget, extramammar	85423	85423	096
Neuroendokrint carcinom NEC småcelligt	80413	80413	196
Neuroendokrint carcinom NEC storcelligt	80133	80123	196
Phyllodestumör malign	90203	90203	056
Skivepitelcarcinom	80703	80703	146
Skivepitelcarcinom basaloitt	80833	80703	146
Skivepitelcarcinom icke-keratiniserande	80723	80703	146
Skivepitelcarcinom keratiniserande	80713	80703	146
Skivepitelcarcinom verrucöst	80513	80703	146
VIN 3, vulvår intraepitelial skivepitelneoplasi grad III	80772/b	80702/b	144/b
Övergångscellscancer	81203	81203	116

Morfologiska kommentarer

Skivepiteldysplasier i vulva förekommer i princip som två olika sjukdomar, dels som ett led i HPV-relaterad skivepiteldysplasi, dels i samband med inflammatoriska sjukdomar som lichen sclerosus et atrophicus. Båda dessa former kan i vissa fall ge utbredda och/eller återkommande dysplasier. För kvinnor med HPV-relaterad dysplasi förekommer, i synnerhet i samband med immunsuppression, ofta samtida skivepiteldysplasier i cervix och ibland vagina. HSIL/VIN3 skall registreras. Förändrad diagnos görs om PAD med tecken på övergång i invasion inkommer. Det är korrekt att göra separata registreringar för registreringspliktiga lesioner i vulva, vagina och cervix, men inte att göra upprepade registreringar av HSIL på respektive lokal.

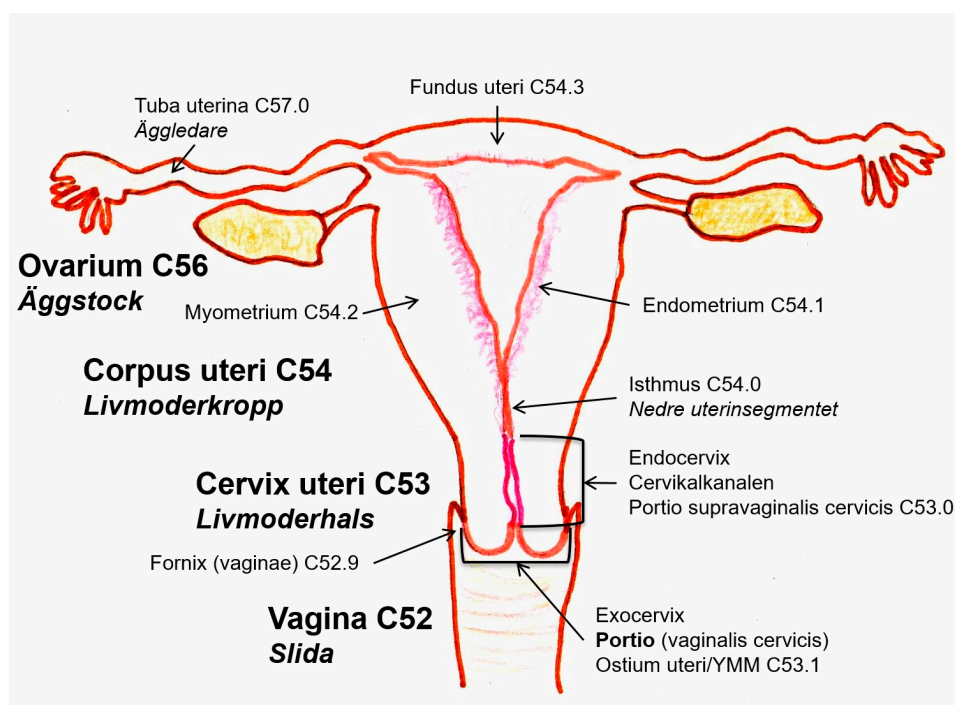
Notera att **måttlig vulvår dysplasi/VIN2** inte skall registreras om man inte har använt beteckningen HSIL också. Båda kan förekomma, då övergång till den tvågradiga skalan HSIL/LSIL inte slagit igenom helt för läget.

Differentierad vulvär intraepitelial neoplasi är en separat entitet och skall registreras som sådan med Morf-koden 80712 vilken är godkänd i ICD-O/3.2. och införs från 2019-01-01.

Morbus Paget, extramammär betraktas alltid som malign och ska registreras med Morf-kod 85423.

Översikt anatomiska lägen kvinnliga inre könsorgan

Figuren nedan visar en översikt över kvinnliga inre könsorgan.



Källa: Cancerregistret

Slida (Vagina) C52

Kliniskt läge C52	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Slida UNS	C52.9	C52.9	C52	184.0	176.1

Lägeskommentarer

Tumörväxt i vaginaltoppen representerar oftast cervixcancer, som vuxit ned i slidan.

Tumör i slida registreras på läge C52.9 om huvuddelen av tumören finns på detta läge.

OBS! En individ kan endast ha samma C24/hist-kod en gång på läge C52 oavsett tidsintervall. Om tumören vid första diagnostillfället är invasiv görs inga ytterligare registreringar om samma morfologi C24/hist. Från och med diagnosdatum 2017-01-01.

Morfologisk typ C52	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Adenosarkom	89333	89333	896
Carcinom adenoidbasalt	80983	81233	126
Carcinom adenoskvamöst	85603	85603	196
Carcinom endometrioitt	83803	83803	096
Carcinom klarcelligt	83103	83103	096
Carcinom mesonefrisk typ	91103	91103	096
Carcinom mucinöst	84803	84803	096
Carcinosarkom	89803	89803	896
Gulesäckstumör	90713	90713	826
Melanom malignt	87203	87203	176
Neruoendokrint carcinom NEC småcelligt	80413	80413	196
Neuroendokrint carcinom NEC storcelligt	80133	80123	196
Paragangliom	86933	86933	446
Skivepitelcarcinom	80703	80703	146
Skivepitelcarcinom basaloitt	80833	80703	146
Skivepitelcarcinom icke-keratiniserande	80723	80703	146
Skivepitelcarcinom keratiniserande	80713	80703	146
Skivepitelcarcinom lymfoepiteliomliknande	80823	80823	166
Skivepitelcarcinom papillärt	80523	80703	146
Skivepitelcarcinom verrucöst	80513	80703	146
Skivepitellesion intraepitelial höggradig HSIL	80772/b	80702/b	144/b
VAIN3, vaginal intraepitelial skivepitelneoplas grad 3	80772/b	80702/b	144/b

Fortsätter på följande sida

Morfologiska kommentarer

Notera att **måttlig vaginal dysplasi/VaIN2** inte skall registreras om man inte har använt beteckningen HSIL också. Båda kan förekomma, då övergång till den tvågradiga skalan HSIL/LSIL inte slagit igenom helt för läget.

HPV-relaterade skivepiteldysplasier förekommer ibland, i synnerhet vid immunsuppression, samtidigt i vulva, vagina och cervix, se kommentar i stycket om vulva för resonemang om registrering av upprepade förändringar.

Livmoderhals (Cervix uteri, Collum uteri, Portio) C53

Kliniskt läge C53	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Endocervix/livmoderhals	C53.0	C53.0	C53.0	180.9	171
Exocervix/portio/livmodertapp	C53.1	C53.1	C53.1	180.9	171
Överväxt till/från angränsande sublokal inom livmoderhalsen (C53) med okänt ursprung	C53.8	C53.9	C53.9	180.9	171
Livmoderhals UNS (Cervix)	C53.9	C53.9	C53.9	180.9	171

Lägeskommentar

Vid oklarhet om tumören utgår från livmoderhals eller livmoderkropp registreras den på läge C55.9.

Morfologisk typ C53	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Adenocarcinom	81403	81403	096
Adenocarcinom diagnosgrund 5	81401/b	81401/b	093/b
Adenocarcinom in situ AIS	81402/b	81402/b	094/b
Adenocarcinom med neuroendokrin differentiering	85743	81403	096
Adenocarcinom mucinöst	84803	84803	096
Adenocarcinom mucinöst gastrisk typ	84823	84803	096
Adenocarcinom mucinöst intestinal typ	81443	81403	096
Adenocarcinom mucinöst signetringcellstyp	84903	84903	096
Adenocarcinom villoglandulärt	82633	81403	096
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196
Carcinom adenoidbasalt	80983	81233	126
Carcinom adenoidcystiskt	82003	82003	056
Carcinom endometriöitt	83803	83803	096
Carcinom glassy-cell typ	80153	80103	196
Carcinom klarcelligt	83103	83103	096
Carcinom mesonefrisk typ	91103	91103	096
Carcinom seröst	84413	84413	096
Neuroendokrint carcinom NEC småcelligt	80413	80413	196
Neuroendokrin tumör grad 1 carcinoid NET G1	82403	82403	086
Neuroendokrin tumör grad 2 atypisk carcinoid NET G2	82493	82403	086
Neuroendokrint carcinom NEC storcelligt	80133	80123	193
Odifferentierat carcinom	80203	80203	196
Sarkom cervikalt odifferentierat	88053	88003	796
Skivepitelcarcinom	80703	80703	146
Skivepitelcarcinom basaloitt	80833	80703	146
Skivepitelcarcinom diagnosgrund 5	80701/b	80701/b	143/b
Skivepitelcarcinom icke-keratiniserande	80723	80703	146
Skivepitelcarcinom keratiniserande	80713	80703	146

Morfologisk typ C53	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Skivepitelcarcinom lymfoepiteliomliknande/ Lymfoepiteliom	80823	80823	166
Skivepitelcarcinom med mikroinvasion (C53.0, C53.1 samt C53.9)	80763	80703	146
Skivepitelcarcinom papillärt	80523	80703	146
Skivepitelcarcinom squamotransitionellt	81203	81203	116
Skivepitelcarcinom verrucöst	80513	80703	146
Skivepitellesion intraepitelial höggradig HSIL (CIN2 och CIN3) diagnosgrund 3 och 4	80772/b	80702/b	144/b
Skivepitellesion intraepitelial höggradig HSIL (CIN2 och CIN3) diagnosgrund 5	80771/b	80701/b	143/b
SMILE/Stratifierad mucinproducerande intraepitelial lesion (variant av AIS)	81402/b	81402/b	094/b

Morfologiska kommentarer

Om endast cytologiprov finns (diagnosgrund 5) kan infiltrativ tumörväxt ej med säkerhet fastställas, varför tumören registreras med slutsiffrorna 1 i Morf-koden.

Vanligen kan celltypen anges, d.v.s. skivepitel (Morf-kod 80701) eller körtelepitel (Morf-kod 81401) men även enbart maligna celler (Morf-kod aningen 80001 eller 80101) kan förekomma.

Om ny anmälan med diagnosgrund 3 inkommer, skall denna registreras på samma diagnostillfälle om mindre än ett (1) år förflutit. Samtidigt korrigeras Morf-koden (in situ alternativt infiltrativ) enligt PAD-svaret.

OBS! En individ kan endast ha samma C24/hist - kod en gång på läge C53 oavsett tidsintervall. Om tumören vid första diagnostillfället är invasiv görs inga ytterligare registreringar om samma morfologi hist/C24.

HPV-relaterade skivepiteldysplasier förekommer ibland, i synnerhet vid immunsuppression, samtidigt i vulva, vagina och cervix, se kommentar i stycket om vulva för resonemang om registrering av upprepade förändringar.

Det finns en särskild diagnos för mikroinvasiv skivepitelcancer i cervix som anges med en egen kod. Koden kan inte användas för mikroinvasiv skivepitelcancer på andra lägen.

CIN2 och CIN3 har enligt senaste WHO-klassifikationen slagits ihop till HSIL vilket ska registreras med Morf-kod 80772/b. Detta implementeras gradvis enligt nya nationella riktlinjer och registreringen enligt detta från 2017-01-01 (diagnosdatum).

Vid samtidig förekomst av anmälningspliktiga förändringar som utgår från både körtelepitel och skivepitel (till exempel AIS och HSIL) skall båda registreras var för sig.

SMILE/Stratifierad mucinproducerande intraepitelial lesion är en histologisk variant av cervikalt adenocarcinoma in situ som registreras med samma koder som andra adenocarcinom in situ.

Livmoderkropp (Corpus uteri) C54

Kliniskt läge C54	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Isthmus	C54.0	C54.0	C54.0	182.1	172
Endometrium (slemhinna)	C54.1	C54.1	C54.1	182.0	172
Endometrium (enbart maligna mjukdelstumörer/sarkom)	C54.1	C55.9	C55	179.9	174
Myometrium (muskelvägg)	C54.2	C55.9	C55	179.9	174
Fundus uteri	C54.3	C54.3	C54.3	182.0	172
Överväxt till/från angränsande sublokal inom livmodern (C54) med okänt ursprung	C54.8	C54.9	C54.9	182.0	172
Överväxt till/från angränsande sublokal inom livmodern (C54) med okänt ursprung (enbart maligna mjukdelstumörer/sarkom)	C54.8	C55.9	C55	179.9	174
1)Livmoderkropp UNS	C54.9	C54.9	C54.9	182.0	172
Livmoderkropp UNS (enbart maligna mjukdelstumörer/sarkom)	C54.9	C55.9	C55	179.9	174

Lägeskommentarer

Livmoderkropp UNS avser fall där det inte kan avgöras om tumören utgår från muskelvägg eller slemhinna, vanligen sådana fall där histologisk diagnos saknas.

I endast föras sådana fall, där det av anmälan klart framgår, att det rör sig om en malign tumör i slemhinnan eller muskelväggen i livmoderkroppen.

Notera att samtliga adenocarcinom i corpus uteri skall registreras på läge C54.1 (endometrium) oavsett vad som anges i klinikanmälan. (Kvalitetsregistret anger C54.9 för samtliga vilket alltså behöver korrigeras.

Vid oklarhet om tumören utgår från livmoderhals eller livmoderkropp registreras den på läge C55.9.

Morfologisk typ C54	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Endometriecarcinom C54.1			
Adenocarcinom av blandad typ/mixed	83233	81403	096
Adenocarcinom UNS	81403	81403	096
Endometrioid intraepitelial neoplasi/hyperplasi med atypi	83802/b	81402/b	094/b
Endometrioitt carcinom	83803	81403	096
Endometrioitt carcinom med sekretorisk differentiering	83823	81403	096
Endometrioitt carcinom med skivepitel-differentiering	85703	85703	096
Endometrioitt carcinom med villoglandulär differentiering	82633	81403	096
Klarcelligt carcinom	83103	83103	096
Mucinöst carcinom	84803	84803	096
Odifferentierat/dedifferentierat carcinom	80203	80203	196
Seröst carcinom/adenocarcinom	84413	84413	096
Seröst endometriellt intraepitelialt carcinom	84412/b	84412/b	094/b
Blandade mesenkymala/epiteliala tumörer (OBS översättning till lägeskod i ICD-O/2)			
Adenosarkom	89333	89333	896
Carcinosarkom (tidigare Müllersk blandtumör)	89803	89803	896
Mesenkymala tumörer (OBS översättning till lägeskod i ICD-O/2)			
Epiteloidcellstumör perivaskulär PECOM malign C54.2	87143	90443	796
Glattmuskeltumör av oklar malignitetspotential STUMP C54.2	88971/b	88901/b	661/b
Leiomyosarkom C54.2	88903	88903	666
Leiomyosarkom epiteloitt C54.2	88913	88903	666
Leiomyosarkom myxoitt C54.2	88963	88903	666
Rhabdomyosarkom (C54.2)	89003	89003	676
Stromasarkom endometrioitt låggradigt, tidigare endolymfatisk stromamyos (C54.1)	89313	89311	875
Stromasarkom endometrioitt UNS/höggradigt (C54.1)	89303	89303	876
Uterin tumör liknande ovariell könslittumör UTROSCT	85901	85901	056
Uterint sarkom odifferentierat (C54.2)	88053	88003	796
Neuroendokrina endometriecarcinom			
Neuroendokrin tumör låggradig/carcinoid	82403	82403	086
Neuroendokrint carcinom höggradig småcellig	80413	80413	196
Neuroendokrint carcinom höggradig storcellig	80133	80123	196

Morfologiska kommentarer

Koden 87413 för malignt PECOM har godkänts i ICD-O/3.2. och används från 2019-01-01.

Seröst carcinom på detta läge är alltid höggradigt och registreras enligt ovan.

Samtliga sarkom och Müllerska blandtumörer skall registreras med översättning till ICD-O/2 C55.9.

Skivepitelcarcinom är ytterst ovanligt i detta läge och representerar vanligen överväxt från cervix.

Choriocarcinom i uterus registreras alltid på läge C58.9.

Müllersk blandtumör registreras som carcinosarkom. Registrerades tidigare med Morf-kod 89503.

Tidigare registrerades adenocarcinom i endometriet med Morf-kod 81403. Från och med 2018-01-01 används koden 83803 i enlighet med internationell kodning. Koden Adenocarcinom UNS 81403 kan dock fortfarande förekomma i preoperativa material med sparsamt utbyte eller dålig kvalitet där typen inte säkert kan fastställas.

Livmoder (Uterus) C55

Kliniskt läge C55	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Livmoder UNS	C55.9	C55.9	C55	179.9	174

Lägeskommentarer

Till läge C55.9 förs de fall där histologisk diagnos saknas och/eller det enbart kan fastställas att det rör sig om malign tumör i någon icke närmare specificerad del av uterus.

Enligt ICD-O/2 registrerades sarkom i livmoderkroppen på läge C55.9, registreras enligt ICD-O/3.2 på läge C54.

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.

Äggstock (Ovarium) C56

Kliniskt läge C56	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Äggstock	C56.9	C56.9	C56	183.0	175.0

Lägeskommentarer

OBS! Lägesangivelse obligatoriskt; 1=höger, 2=vänster, 9=bilateralt/okänd.

Krukenbergstumör är alltid en metastas; utgår oftast från ventrikeln och registreras i vanlig ordning på respektive utgångsläge.

Extragonadala tumörer kan förekomma mediastinalt, registreras på läge C38.3, respektive retroperitonealt, registreras på läge C48.0.

För att underlätta sökningen redovisas morfologiska typer för ovarie-läget dels grupperat, dels i separat tabell sorterad i alfabetisk ordning. Det finns även en tabell där borderlinevarianterna räknas upp för sig.

Morfologisk typ C56	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Serösa epiteliala tumörer			
Serös borderlinetumör , mikropapillär variant/icke-invasivt låggradigt seröst carcinom (kan inkludera mikroinvasion, men ej invasiva implantat)	84602/b	84423/b	094/b
Serös borderlinetumör /atypisk prolifererande tumör (kan inkludera mikroinvasion)	84421/b	84423/b	094/b
Seröst carcinom, låggradigt /papillärt seröst cystadenocarcinom	84603	84603	096
Seröst carcinom, höggradigt	84613	84603	096
Mucinösa epiteliala tumörer			
Mucinös borderlinetumör/atypisk prolifererande tumör (kan inkludera mikroinvasion)	84721/b	84723/b	094/b
Mucinöst carcinom	84803	84803	096
Seromucinösa epiteliala tumörer			
Seromucinös borderlinetumör/atypisk prolifererande tumör (kan inkludera mikroinvasion)	84741/b	84723/b	094/b
Seromucinöst carcinom	84743	84803	096
Endometrioida epiteliala tumörer			
Endometrioid borderlinetumör/atypisk prolifererande tumör (kan inkludera mikroinvasion)	83801/b	84623/b	094/b
Endometrioitt adenocarcinom UNS	83803	83803	096
Klarcelliga epiteliala tumörer			
Klarcellig borderlinetumör/atypisk prolifererande tumör (kan inkludera mikroinvasion)	83131/b	84623/b	094/b
Klarcellig, cystisk borderlinetumör (kan inkludera mikroinvasion)	84441/b	84623/b	094/b
Klarcelligt carcinom	83103	83103	096
Blandade mesenkymala och epiteliala tumörer			
Adenosarkom	89333	89333	896
Carcinosarkom (tidigare Müllersk blandtumör)	89803	89803	896
Mesenkymala tumörer			
Stromasarkom endometrioitt låggradigt, tidigare endolymfatisk stromamyos	89313	89311	875
Stromasarkom endometrioitt UNS/höggradigt	89303	89303	876
Brennertumörer			
Brennertumör, borderlinetyp /atypisk prolifererande tumör (kan inkludera mikroinvasion)	90001/b	90001/b	054/b
Brennertumör, malign	90003	90003	056
Rena könsligtumörer			
Granulosacellstumör, adult	86203	86203	056
Granulosacellstumör, juvenil	86221	86211	055
Könsligtumör med annulära tubuli	86231	86211	055
Sertolicellstumör	86401	86401	063

Rena stromala tumörer			
Tekom UNS	86000/b	86000/b	054/b
Tekom, luteiniserat med skleroserande peritonit	86010/b	86000/b	054/b
Fibrom, cellulärt	88101/b	88101/b	703/b
Fibrosarkom	88103	88103	706
Leydigcellstumör	86500	86501	051
Steroidcellstumör	86700	86700	051
Steroidcellstumör, malign	86703	86703	056
Rena groddcellstumörer			
Dysgerminom	90603	90603	066
Choriocarcinom, icke-gestationellt	91003	91003	806
Embryonalt carcinom	90703	90723	826
Gulesäckstumör (yolk sac tumour)	90713	90713	826
Teratom, omoget	90803	90803	826
Groddcellstumör, blandad/mixed germ cell tumour	90853	90853	826
Blandade könslist-stromala tumörer			
Könslist stromal tumör	85901	85901	056
Sertoli-Leydigcellstumör, lågt differentierad (malign)	86313	86313	066
Sertoli-Leydigcellstumör, lågt differentierad (malign) med heterologa element	86343	86313	066
Sertoli-Leydigcellstumör, medelhögt differentierad	86311	86311	063
Sertoli-Leydigcellstumör, medelhögt differentierad med heterologa element	86341	86311	063
Sertoli-Leydigcellstumör, retiform	86331	86311	063
Sertoli-Leydigcellstumör, retiform med heterologa element	86341	86311	063
Sertoli-Leydigcellstumör, väl-/högt differentierad	86310	86311	063
Blandade groddcell-könslist stromala tumörer			
Groddcellstumör-könslist-stromacellstumör, blandad	85941	85901	056
Gonadoblastom inkl malign groddcellstumör	90731/b	90851/b	823/b
Monodermala teratom och somatiska tumörer från dermoidcystor			
Carcinoid	82403	82403	086
Carcinoid mucinös	82433	84803	096
Carcinoid strumal	90911	90803	826
Dermoidcysta/teratom med malign omvandling (ex skivepitel, hudadnex, gliom)	90843	90843	826
Struma ovarii, malign	90903	90803	826
Övriga tumörer			
Wolffsk tumör	91101/b	91101/b	093/b
Adenocarcinom rete ovarii	91103	91103	096
Mesoteliom	90503	90503	776
Småcelligt carcinom, hyperkalcemisk typ	80443	80433	196
Småcelligt carcinom, pulmonell typ	80413	80413	196

Morfologiska kommentarer

Koderna 84741/b för seromucinös borderline tumör och 84743 för seromucinöst carcinom som rekommenderas i senaste WHO-klassifikationen är godkänd i ICD-O/3.2 och skall användas från 2019-01-01.

Koden 85941 för Groddcells-könslist-stromacellstumör blandad från senaste WHO-klassifikationen är godkänd i ICD-O/3.2 och skall användas från 2019-01-01

Moget teratom registreras ej.

Enligt gällande föreskrift (HSLF-FS 2016:7) registreras histologiskt benigna tumörer som maligna i C24/hist på koderna 051, 053, 055 och 063 på läge C56.

Enkla serösa och mucinösa kystom (kystadenom) respektive kystadenofibrom är helt benigna och registreras ej. OBS! Får ej förväxlas med ovanstående borderline-former!

Brenner-tumör UNS med Morf-kod 90000 räknas som benign och registreras ej.

Skivepitelcarcinom i ovariet är ovanligt och kontrollera om det är en primär tumör. Annars rör det sig om malignifiering i vävnad som ingår i benignt cystiskt teratom/dermoidcysta och skall registreras med Morf-kod 90843, C24/hist 826.

Borderlinetumörer registreras enligt ICD-O/3.2 med Morf-kod-slutsiffra 1, tidigare enligt ICD-O/2 med Morf-kod-slutsiffra 3.

En **borderlinetumör** som senare återkommer som malign ska registreras som ny malign tumör.

T.o.m. 1988 registrerades alla tekom som maligna, dvs. enligt C24/hist 056. Fr.o.m. 1989 ändrades kodinstruktionen till följande i C24/hist: tekom UNS 054/b, granulosa-tekacellstumör 055, lipidcellstumör 051.

Ovarialcancer med samma Morf-kod registreras endast en gång även om den uppträder i det andra ovariet.

Müllersk blandtumör registreras som carcinosarkom. Registrerades tidigare med Morf-kod 89503.

Mesoteliom registrerades tidigare endast en gång per individ tom 2015-12-31. Från 2016-01-registreras varje tumör var för sig.

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.2.

Äggstock alfabetisk lista

Morfologisk typ C56	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Adenocarcinom rete ovarii	91103	91103	096
Adenosarkom	89333	89333	896
Brennertumör, borderlinetyp /atypisk prolifererande tumör (kan inkludera mikroinvasion)	90001/b	90001/b	054/b
Brennertumör, malign	90003	90003	056
Carcinoid	82403	82403	086
Carcinoid mucinös	82433	84803	096
Carcinoid strumal	90911	90803	826
Carcinosarkom (tidigare Müllersk blandtumör)	89803	89803	896
Choriocarcinom, icke-gestationellt	91003	91003	806
Dermoidcysta/teratom med malign omvandling (ex skivepitel, hudadnex, gliom)	90843	90843	826
Dysgerminom	90603	90603	066
Embryonalt carcinom	90703	90723	826
Endometrioid borderlinetumör /atypisk prolifererande tumör (kan inkludera mikroinvasion)	83801/b	84623/b	094/b
Endometrioitt adenocarcinom UNS	83803	83803	096
Fibrom, cellulärt	88101/b	88101/b	703/b
Fibrosarkom	88103	88103	706
Gonadoblastom inkl malign groddcellstumör	90731/b	90851/b	823/b
Granulosacellstumör, adult	86203	86203	056
Granulosacellstumör, juvenil	86221	86211	055
Groddcellstumör, blandad/mixed germ cell tumour	90853	90853	826
Groddcellstumör-könslist-stromacellstumör, blandad	85941	85901	056
Gulesäckstumör (yolk sac tumour)	90713	90713	826
Klarcellig borderlinetumör /atypisk prolifererande tumör (kan inkludera mikroinvasion)	83131/b	84623/b	094/b
Klarcellig, cystisk borderlinetumör (kan inkludera mikroinvasion)	84441/b	84623/b	094/b
Klarcelligt carcinom	83103	83103	096
Könslist stromal tumör	85901	85901	056
Könslisttumör med annulära tubuli	86231	86211	055
Leydigcellstumör	86500	86501	051
Mesoteliom	90503	90503	0776
Mucinös borderlinetumör /atypisk prolifererande tumör (kan inkludera mikroinvasion)	84721/b	84723/b	094/b

Fortsätter på följande sida

Morfologisk typ C56	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Mucinöst carcinom	84803	84803	096
Seromucinös borderlinetumör /atypisk prolifererande tumör (kan inkludera mikroinvasion)	84741/b	84723/b	094/b
Seromucinöst carcinom	84743	84803	096
Sertolice'llstumör	86401	86401	063
Sertoli-Leydigcellstumör, lågt differentierad (malign)	86313	86313	066
Sertoli-Leydigcellstumör, lågt differentierad (malign) med heterologa element	86343	86313	066
Sertoli-Leydigcellstumör, medelhögt differentierad	86311	86311	063
Sertoli-Leydigcellstumör, medelhögt differentierad med heterologa element	86341	86311	063
Sertoli-Leydigcellstumör, retiform	86331	86311	063
Sertoli-Leydigcellstumör, retiform med heterologa element	86341	86311	063
Sertoli-Leydigcellstumör, väl-/högt differentierad	86310	86311	063
Serös borderlinetumör , mikropapillär variant/icke-invasivt låggradigt seröst carcinom (kan inkludera mikroinvasion, men ej invasiva implantat)	84602/b	84423/b	094/b
Serös borderlinetumör /atypisk prolifererande tumör (kan inkludera mikroinvasion)	84421/b	84423/b	094/b
Seröst carcinom, höggradigt	84613	84603	096
Seröst carcinom, låggradigt/papillärt seröst cystadenocarcinom	84603	84603	096
Småcelligt carcinom, hyperkalcemisk typ	80443	80433	196
Småcelligt carcinom, pulmonell typ	80413	80413	196
Steroidcellstumör	86700	86700	051
Steroidcellstumör, malign	86703	86703	056
Stromasarkom endometrioitt låggradigt, tidigare endolymfatisk stromamyos	89313	89311	875
Stromasarkom endometrioitt UNS/höggradigt	89303	89303	876
Struma ovarii, malign	90903	90803	826
Tekom UNS	86000/b	86000/b	054/b
Tekom, luteiniserat med skleroserande peritonit	86010/b	86000/b	054/b
Teratom, omoget	90803	90803	826
Wolffsk tumör	91101/b	91101/b	093/b

För morfologiska kommentarer se grupperad morfologilista för ovarieläget ovan.

Borderlinetumörer alfabetisk lista

Morfologisk typ C56	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Brennertumör, borderlinetyp/ atypisk prolifererande tumör (kan inkludera mikroinvasion)	90001/b	90001/b	054/b
Endometrioid borderlinetumör/ atypisk prolifererande tumör (kan inkludera mikroinvasion)	83801/b	84623/b	094/b
Klarcellig borderlinetumör/ atypisk prolifererande tumör (kan inkludera mikroinvasion)	83131/b	84623/b	094/b
Klarcellig, cystisk borderlinetumör (kan inkludera mikroinvasion)	84441/b	84623/b	094/b
Mucinös borderlinetumör/ atypisk prolifererande tumör (kan inkludera mikroinvasion)	84721/b	84723/b	094/b
Seromucinös borderlinetumör/ atypisk prolifererande tumör (kan inkludera mikroinvasion)	84741/b	84723/b	094/b
Serös borderlinetumör, mikropapillär variant/icke- invasivt lågradigt seröst carcinom (kan inkludera mikroinvasion, men ej invasiva implantat)	84602/b	84423/b	094/b
Serös borderlinetumör/atypisk prolifererande tumör (kan inkludera mikroinvasion)	84421/b	84423/b	094/b

Andra och ospecificerade kvinnliga könsorgan (C57)

Kliniskt läge C57	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Äggledare (tuba)	C57.0	C57.0	C57.0	183.2	175.1
Breda ligamentet	C57.1	C57.1	C57.1	183.3	175.1
Runda ligamentet	C57.2	C57.2	C57.2	183.5	175.1
Parametriet	C57.3	C57.3	C57.3	183.4	175.1
Uterina adnexa UNS (tuba + ovarium)	C57.4	C57.4	C57.4	183.9	175.9
Andra specificerade delar av kvinnliga könsorgan inklusive Wolffska gången	C57.7	C57.7	C57.7	183.9	175.9
Överväxt till/från angränsande kvinnliga könsorgan (C51-C57) med okänt ursprung	C57.8	C57.9	C57.9	184.9	176.9
Cancer uteri et ovarii	C57.8	C76.3	C76.3	195.3	199.4
Kvinnliga könsorgan UNS	C57.9	C57.9	C57.9	184.9	176.9
Vid flera samtidiga tumörer med samma morfologi och inom samma sublokal skall varje tumör registreras med aktuell ICD-O/3.2 kod med följande översättning		C57.8	C57.8	183.8	175.8

Lägeskommentarer

OBS! Sidoangivelse är obligatoriskt för lägena C57.0, C57.1, C57.2, C57.3 och C57.4. 1=höger, 2=vänster, 9=okänd sida.

”Cancer uteri et ovarii” är en äldre beteckning för sammanhängande tumörväxt i uterus och ovarium där det är oklart vilket organ som är primärtumörens läge. Beteckningen blir mer ovanlig, då det finns en algoritm för att fastställa vilket som är ursprunget som vanligen kan användas.

Enligt gällande föreskrift (HSLF-FS 2016:7) registreras histologiskt benigna tumörer som maligna i C24/hist på koderna 051, 053, 055 och 063 på läge C57.

Morfologisk typ C57	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Adenosarkom	89333	89333	896
Carcinom endometriott	83803	83803	096
Carcinom klarcelligt	83103	83103	096
Carcinom mucinöst	84803	84803	096
Carcinom odifferentierat	80203	80203	196
Carcinosarkom	89803	89803	896
Ependymom	93913	93913	485
Leiomyosarkom	88903	88903	666
Serös borderlinetumör/atypisk prolifererande tumör	84421/b	84423/b	094/b
Seröst tubart intraepitelt carcinom/ STIC (C57.0)	84412/b	84412/b	094/b
Seröst carcinom höggradigt	84613	84603	096
Seröst carcinom låggradigt	84603	84603	096
Skivepitelcarcinom squamotransitionellt	81203	81203	116
Teratom omoget	90803	90803	826

Vid bilateral förekomst av STIC skall två registreringar göras.

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.

Moderkaka (Placenta) C58

Kliniskt läge C58	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Moderkaka	C58.9	C58.9	C58 D39.2	181.9	173

Morfologisk typ C58	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Choriocarcinom UNS	91003	91003	806
Invasiv mola, UNS	91001	91002	806
Mola/mola hydatidosa, komplett mola/misstänkt invasiv mola	91000/b	91000/b	801/b
Mola/mola hydatidosa, partiell/inkomplett	91030/b	91000/b	801/b
Trofoblastisk tumör utgående från moderkaksbädden (PSTT)	91041/b	91043/b	803/b
Trofoblastisk tumör, epiteloid	91053	91043	806

Morfologiska kommentarer

PSTT registrerades tidigare med Morf-kod 91043, C24/hist 806, vilket var en konstruerad kod, som ej fanns i ICD-O/2.

Mola med misstänkt invasivitet registreras som mola med Morf-kod 91000/b, Morf-koden 91001 får endast användas för säkerställd invasiv mola.

Komplett mola: Båda könskromosomerna från fadern. Foster saknas. Enbart hinnäsk/blåsbildning. Högre risk (ca 30 %) för malignitet (choriocarcinom).

Partiell mola: En könskromosom från modern och en könskromosom från fadern. Foster oftast missbildat. OBS! - trots benignitet kan partiell mola ”metastasera”, vanligast till lungorna och lilla bäckenet.

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.

Urinvägar och Manliga Genitalia

Lägen C60, C61, C62, C63, C64, C65, C66, C67 och C68

Penis C60

Kliniskt läge C60	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Förhud (preputium)	C60.0	C60.0	C60.0	187.1	179.0
Ollon (glans)	C60.1	C60.1	C60.1	187.2	179.0
Peniskropp	C60.2	C60.2	C60.2	187.3	179.0
Överväxt till/från angränsande sublokal inom penis (C60) med okänt ursprung	C60.8	C60.9	C60.9	187.4	179.0
Penis UNS inkl hud	C60.9	C60.9	C60.9	187.4	179.0
Vid flera samtidiga tumörer med samma morfologi och inom olika sublokaler skall varje tumör registreras med aktuell ICD-O/3.2 kod med följande översättning		C60.8	C60.8	187.4	179.0

Morfologisk typ C60	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196
Bowenoid papulos	80772/b	80702/b	144/b
Carcinom lymfoepiteliom liknande	80823	80823	166
Erythroplasia Queyrat (skivepitelcancer in situ)	80802/b	80802/b	144/b
Melanocytär nevus med grav/stark dysplasi/atypi (dysplastiskt nevus) (enbart läge C60.9)	87270/b	87202/b	174/b
Melanom, malignt	87203	87203	176
Melanom, in situ	87202/b	87202/b	174/b
Morbus Bowen (skivepitelcancer in situ)	80812/b	80812/b	144/b
Melanom, mucosalt lentiginöst	87463	87203	176
Melanom, mucosalt lentiginöst in situ	87462/b	87202/b	174/b
Pagets sjukdom/Morbus Paget	85423	85423	096
Skivepitelcarcinom basaloitt/papillärt-basaloitt HPV-relaterat	80833	80703	146
Skivepitelcarcinom blandat	80703	80703	146
Skivepitelcarcinom klarcelligt	80843	80703	146
Skivepitelcarcinom papillärt UNS	80523	80703	146
Skivepitelcarcinom sarkomatoitt/spolcelligt	80743	80703	146
Skivepitelcarcinom UNS	80703	80703	146

Fortsätter på följande sida

Morfologisk typ C60	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Skivepitelcarcinom vanlig typ, ej HPV-relaterat	80703	80703	146
Skivepitelcarcinom verruköst/cuniculatum	80513	80703	146
Skivepitelcarcinom vårtigt/basaloitt HPV-relaterat	80543	80703	146
Skivepitelcarcinom pseudohypertroft/pseudoglandulärt	80753	80703	146
Skivepitelial intraepitelial neoplasi/HSIL penil/odiferentierad PeIN	80772/b	80702/b	144/b
Skivepitelneoplasi intraepitelial differentierad penil/differentierad PeIN	80712/b	80702/b	144/b

Morfologiska kommentarer

Tumörförekomsten på läget domineras av olika typer av skivepiteltumörer, där man i modern diagnostik kan använda sig av många undergrupper, delvis relaterat till förekomst av HPV-infektion.

På läget kan även ett flertal mesenkymala tumörer samt lymfom påträffas. Se ICD-O/3 eller respektive läge för dessa koder.

Pagets sjukdom/Morbus Paget registreras numera alltid som malign för extramammära typer. Tidigare var det möjligt att registrera även med in situ kod.

På lokalen skiljer man kliniskt, men endast ibland histopatologiskt, på ett par olika varianter av penil skivepitelial intraepitelial neoplasi/skivepitelcancer in situ, vilka har egna koder i ICD-O/3. Erythroplasia Queyrat motsvarar en solitär in situ lesion på slemhinnebeklädd yta och Morbus Bowen motsvarar en solitär in situ lesion på hudbeklädd yta. Bowenoid papulos är ett kliniskt tillstånd med multipla lesioner som är mer vårtliknande och som kliniskt betraktas som benignt med ingen eller minimal risk för utveckling till invasiv cancer. Histologiskt ser i princip alla dessa tre ut som varianter av HSIL/skivepitelcancer in situ. Detta gör att ställningstagandet om registrering av Bowenoid papulos är vanskligt: ur klinikerns synvinkel är detta ett benignt tillstånd, men förändringen uppfyller föreskriftens inklusionskriterium höggradig histologisk dysplasi.

Blåshalskörtel (Prostata) C61

Kliniskt läge C61	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Blåshalskörtel	C61.9	C61.9	C61	185.9	177

Morfologisk typ C61	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Prostatacarcinom/adenocarcinom /acinärt adenocarcinom prostata	81403	81403	096
Adenocarcinom duktalt	85003	85003	096
Adenocarcinom duktalt kribiformt	82013	82013	096
Adenocarcinom duktalt papillärt	82603	82603	096
Adenocarcinom duktalt solitt	82303	80103	196
Adenocarcinom intraduktalt IDC	85002/b	85002/b	094/b
Adenocarcinom med neuroendokrin differentiering	85743	81403	096
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196
Carcinom basaloitt/basalcellstyp	81473	81403	096
Carcinom pleomorft jättecell/sarkomatoitt/spolcellig	85723	81403	096
Körtelcellsneoplasia intraepitelial höggradig HGPIN/PIN3	81482/b	81402/b	094/b
Mucinöst (kolloitt) carcinom	84803	84803	096
Neuroendokrin tumör väl differentierad	82403	82403	086
Neuroendokrint carcinom småcelligt	80413	80413	196
Neuroendokrint carcinom storcelligt	80133	80123	196
Neuroendokrint carcinom UNS	82463	80203	196
PIN3/prostatisk intraepitelial neoplasia, grad III (körtelepitel), HGPIN	81482/b	81402/b	094/b
Signetringscells carcinom	84903	84903	096
Skivepitelcarcinom	80703	80703	146
Urotelialt carcinom	81203	81203	116

Morfologiska kommentarer

På lokalen domineras tumörförekomsten av adenocarcinom. De flesta är prostatiska adenocarcinom som egentligen är av acinär typ men som diagnosticeras som UNS, men flera väldefinierade varianter som är ovanligare men som finns i WHO's klassifikation och kan dyka upp.

När det gäller precancerösa, in situ och malignitetsmisstänkta lesioner har diskussioner om registreringsplikten och föreskriftens tolkning förelegat.

HGPIN/PIN3 skall anges i PAD om inte samtidig invasiv cancer föreligger, och uppfyller föreskriftens kriterier för histologisk höggradig dysplasi, men inkluderas inte i kvalitetsregistret. Gällande Nationella vårdprogram antogs 2018-12-11. Enligt detta skall intraduktal cancer alltid anges i PAD, oavsett om invasiv cancer föreligger eller inte. Även intraduktal cancer uppfyller kriterierna i föreskriften för histologisk höggradig dysplasi, och denna inkluderas i kvalitetsregistret. I cancerregistret registreras intraduktal cancer endast om det inte finns tidigare eller samtidig invasiv komponent.

Urotelialt differentierat carcinom kan förekomma primärt i prostata, eller prostatiska uretra, men detta är ovanligt, vanligen är det frågan om spridning av urotelialt carcinom med primärlokal i urinblåsan. Urotelialt carcinom registreras endast med prostata som lokal om inte samtidigt urotelialt carcinom i blåsa INTE finns.

I läget kan över tid endast en precancerös, en misstänkt invasiv och en invasiv tumör av samma morfologiska typ registreras och i den ordningen.

Urotelialt carcinom kan vara såväl primärt på platsen, vilket är ovanligt, eller överväxt från närliggande strukturer, det är här viktigt att utvärdera vilken som är primärlokalen.

På läget kan även ett antal mesenkymala tumörer samt lymfom påträffas. Se ICD-O/3.2 eller respektive läge för dessa koder.

Testikel (testis) C62

Kliniskt läge C62	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Icke nedvandrad (refinerad) testikel och ej i pungen belägen (ektopisk) testikel	C62.0	C62.0	C62.0	186.9	178
Nedvandrad testikel (belägen i pungen)	C62.1	C62.1	C62.1	186.9	178
Testikel UNS	C62.9	C62.9	C62.9	186.9	178

Lägeskommentarer

Sidoangivelse (1=höger, 2=vänster, 9=okänd sida) är obligatoriskt för läget. Om inte testikelns läge (pung/icke nedvandrad) framgår används C62.1, nedvandrad testikel sedan 2012-01-01.

Grodcellstumörer kan förekomma på andra, extragonadala lägen, då vanligen i medellinjen såsom mediastinalt. Dessa registreras på respektive faktiskt läge (till exempel mediastinalt C38.3 och retroperitonealt C48.0).

Resttillstånd efter tumör i testikel (ärrfibros) efter behandling av gonadal tumör som diagnostiserats med till exempel biopsi av metastas i regionala lymfkörtlar, registreras på läge C62.

Morfologisk typ C62	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Germinalcellstumörer från germinalcellsneoplas i situ			
In situ tumör			
Germinalcellstumör, intratubulär/Germinalcell- cellsneoplas i situ (ITGCNU)	90642/b	90642/b	824/b
Rena tumörformer			
Seminom, UNS	90613	90613	066
Seminom med AFP-stegring	90613/0	90853	826
Embryonalt carcinom, UNS	90703	90703	826
Gulesäckstumör postpubertal/gulesäckstu- mör/yolk sac tumour (tidigare endodermalsinustumör)	90713	90713	826
Choriocarcinom	91003	91003	806
Teratom postpubertalt (över 16 år)	90803	90803	826
Teratom med malign transformation/förekomst av somatisk cancer	90843	90803	826
Blandade tumörformer			
Blandad germinalcellstumör med seminomkomponent	90853	90853	826
Blandad germinalcellstumör utan seminomkomponent	90813	90803	826
Germinalcellstumör av okänd typ			
Groddcellstumör av regredierad typ/utbränd	90801/b	90801/b	823/b
Germinalcellstumörer ej utgående från germinalcellsneoplas i situ			
Spermatocytisk tumör	90633	90613	066
Carcinoid/monodermtalt teratom med högt diff neuroendokrin tumör	82403	82403	086
Germinalcellstumör, blandad (teratom med seminomkomponent)	90853	90853	826
Gulesäckstumör prepubertal typ	90713	90713	826
Könslists- och stromala tumörer			
Leydigcellstumör, UNS	86501/b	86501/b	051/b
Leydigcellstumör, malign	86503	86503	056
Sertolicellstumör, UNS	86401/b	86401/b	063/b
Sertolicellstumör, malign	86403	86403	066
Sertolicellstumör storcellig kalcifierande	86421/b	86401/b	063/b
Sertolicellstumör intratubulär storcellig hyaliniserande	86431/b	86401/b	063/b
Blandad könslists och stromal tumör UNS	85921/b	85900/b	051/b
Könslists- och stromal tumör oklassificerad eller ofullständigt differentierad	85911/b	85900/b	051/b
Övrigt			
Gonadal stromacellstumör, UNS	85901/b	85900/b	051/b

Morfologiska kommentarer

På denna lokal finns ett stort antal diagnoser och blandformer som är giltiga enligt ICD-O. Användningen av dessa har växlat över tiden, och en del begrepp anses numera som ålderdomliga, dessa finns inte med i listan ovan, vilken är anpassad till WHO's klassifikation från 2016.

Alla tumörer registreras var för sig om det klart framgår att det är separata tumörer och inte delar av en blandtumör.

Sedan 2012-01-01 registreras även seminom med förhöjd AFP-nivå med koden för seminom.

Även för teratom finns många tillåtna varianter i ICD-O och synen på olika varianter har ändrats över tid. I den nuvarande klassifikationen har patientens ålder vid diagnos betydelse för klassifikationen. Mogna teratom oavsett ålder registrerades enligt ICD-O/2 med morf-kod 90801, C24/hist 823/b. Under perioden ICD7 till och med ICD9 registrerades samtliga postpubertala teratom hos män enligt C24/hist 826. Gäller från och med 2014-01-01.

På läget kan även ett antal mesenkymala tumörer samt lymfom påträffas. Se ICD-O/3.2 eller respektive läge för dessa koder.

Andra och ospecificerade manliga könsorgan C63

Kliniskt läge	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Bitestikel (epididymis)	C63.0	C63.0	C63.0	187.5	179.7
Sädesledare (ductus deferens)	C63.1	C63.1	C63.1	187.6	179.7
Pung (skrotum), hud, melanom	C63.2	C63.2	C63.2	187.7	190.5
Pung (skrotum), hud, exkl melanom	C63.2	C63.2	C63.2	187.7	191.5
Pung (skrotum), UNS exkl. hud och tunica vaginalis	C63.2	C63.2	C63.2	187.7	179.1
Andra specificerade manliga könsorgan inkl. sädesblåsa och tunica vaginalis	C63.7	C63.7	C63.7	187.9	179.7
Överväxt till/från angränsande sublokal inom manliga könsorgan (C60-C63.7) med okänt ursprung	C63.8	C63.9	C63.9	187.9	179.9
Manliga könsorgan UNS	C63.9	C63.9	C63.9	187.9	179.9
Vid flera samtidiga tumörer med samma morfologi och inom samma sublokal skall varje tumör registreras med aktuell ICD-O/3.2 kod med följande översättning		C63.8	C63.8	187.8	179.8

Lägeskommentarer

Sidoangivelse (1=höger, 2=vänster, 9=okänd sida) är obligatoriskt för bitestikel och sädesledare.

Mesoteliala tumörer kan förekomma på läge C63.7, dessa är vanligen benigna, observera att endast maligna mesoteliom registreras.

Mesoteliom registrerades fram till 2015-12-31 endast en gång per individ men från 2016-01-01 registreras varje tumör var för sig.

Adenomatoid tumör är en benign förändring och skall inte registreras.

Morfologisk kommentar

För diagnoskoder hänvisas till ICD-O/3.2.

Njure (Ren) C64

Kliniskt läge C64	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Njure parenkym	C64.9	C64.0	C64	189.0	180.0
Njure UNS <i>Se kommentar nedan</i>	C64.9	C64.9	C64	189.6	180.9

Lägeskommentarer

Sidoangivelse (1=höger, 2=vänster, 9=okänd sida) är obligatorisk.

Primära njurparenkymtumörer registrerades enligt ICD-O/2 på läge C64.0, ICD9 189.0, ICD7 180.0.

Tumör med histologisk diagnos någon typ av urotelialt carcinom (övergångsepitelscarcinom) registreras på läge C65.

Vid oklarhet om tumören utgår från själva njurvävnaden eller njurbäckenet registrera på läge C64.9 i både ICD-O/2 och ICD-O/3.2. I dessa fall saknas ofta histopatologisk eller cytologisk diagnos.

Morfologisk typ C64	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Njurcancer			
Carcinom mucinöst tubulärt spolcelligt	84803	84803	096
Klarcellig papillär njurcellscancer	83231/b	81401/b	093/b
Njurcancer associerad med hereditär leiomyomatos/med Mit-translokation	83113	83103	096
Njurcancer klarcellig typ/mesonefroitt carcinom/hypernefrom	83103	83103	096
Njurcancer kromofob	83173	83123	096
Njurcancer medullär	85103	85103	096
Njurcancer oklassificerad/Renalcellscarcinom UNS	83123	83123	096
Njurcancer papillär/kromofil	82603	82603	096
Njurcancer tubulocystisk/associerad med förvärvad cystsjukdom	83163	83103	096
Njurcellscarcinom sarkomatoid/spolcellig	83183	80103	196
Renal cystisk neoplasi, multilokulär med låg malignitetspotential	83161/b	83101/b	093/b
Samlingsrörscarcinom/Bellinis carcinom/collecting duct carcinoma	83193	83123	096
Neuroendokrina tumörer			
Neuroendokrin tumör väl differentierad	82403	82403	086
Neuroendokrint carcinom småcelligt	80413	80413	196
Neuroendokrint carcinom storcelligt	80133	80123	196
Övriga tumörer			
Klarcellssarkom i njure	89643	89643	796
Wilms tumör/nefroblastom/nefrom UNS <i>Se kommentar nedan</i>	89603	89603	886
Nefroblastom cystiskt delvis dedifferentierat	89591	89603	886

Morfologiska kommentarer

I njuren förekommer en rad tumörer med ursprung i olika celltyper. Hos vuxna är de olika epiteliära tumörerna dominerande med klarcellig njurcancer i toppen. Hypernefrom är ett äldre namn på den klarcelliga njurcanceren, och kodas från 2012-01-01 som sådan med morf-kod 83103.

(Före 2011-12-31 användes 83123, C24/hist 096).

Nfroblastom hos barn 0 till och med 8 års ålder utan morfologisk verifikation registreras med diagnosgrund 8 och Morf-kod 89603.

Multilokulär cystisk njurtumör med låg malignitetspotential benämndes tidigare multilokulär cystisk renalcancer.

Njurbäcken (Pelvis renalis) C65, Urinledare (Uretär) C66, Urinblåsa (Vesica urinaria) C67 och Andra och icke specificerade urinorgan C68

Kliniskt läge C65	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Njurbäcken UNS/Pelvis renalis	C65.9	C65.9	C65	189.1	180.1

Kliniskt läge C66	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Urinledare (uretär)	C66.9	C66.9	C66	189.2	181.1

Kliniskt läge C67	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Trigonum	C67.0	C67.0	C67.0	188.9	181.0
Blåstak	C67.1	C67.1	C67.1	188.9	181.0
Sidovägg	C67.2	C67.2	C67.2	188.9	181.0
Framvägg	C67.3	C67.3	C67.3	188.9	181.0
Bakvägg	C67.4	C67.4	C67.4	188.9	181.0
Blåshals, inre uretramynning	C67.5	C67.5	C67.5	188.9	181.0
Uretäröppning	C67.6	C67.6	C67.6	188.9	181.0
Urachus	C67.7	C67.7	C67.7	188.7	181.6
Överväxt till/från angränsande sublokal inom urinblåsa (C67) med okänt ursprung	C67.8	C67.9	C67.9	188.9	181.0
Urinblåsa UNS	C67.9	C67.9	C67.9	188.9	181.0
Vid flera samtidiga tumörer med samma morfologi och inom samma sublokal skall varje tumör registreras med aktuell ICD-O/3.2 kod med följande översättning		C67.8	C67.8	188.8	181.0

Kliniskt läge C68	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Urinrör (uretra, inklusive prostatiska uretra)	C68.0	C68.0	C68.0	189.3	181.2
Parauretrala körtlar	C68.1	C68.1	C68.1	189.4	181.7
Överväxt till/från angränsande sublokal inom andra och icke specificerade urinorgan (C64.9-C68.1) med okänt ursprung	C68.8	C68.8	C68.8	189.8	181.8
Urinorgan UNS	C68.9	C68.9	C68.9	189.9	181.9

Lägeskommentarer

För C65, njurbäcken och C66 urinledare är sidoangivelse obligatorisk:

1 = höger, 2 = vänster, 9 = okänd sida.

I dessa lägen redovisas alla tumörer och tumörlika tillstånd redovisas som maligna.

En del av urinröret/uretra går hos män genom prostata och kallas prostata-tiska uretra. Strukturen hör dock till uretra.

Vid cytologiskt prov, blåskölvätska registreras fyndet på läge C67.9.

Vid cytologiskt prov, kastad eller tappad urin registreras fyndet på läge C68.9.

Sammanhängande tumörväxt omfattande njurbäcken/uretär, uretär/ urinblåsa eller urinblåsa/urinrör registreras på läge C68.8.

För vart och ett av dessa lägen kan högst fyra uroteliala tumörer (i förekommande fall per sida) registreras i följande tur och ordning:

- en in situ (Tis) med Morf-kod 81202
- en misstänkt invasiv
- en papillär icke invasiv (Ta) med Morf-kod 81302 oavsett grad, inkl. LMP med Morf-kod 81301
- en invasiv (T1-T4) med Morf-kod 81203 oavsett grad eller 81303 oavsett grad

Om tumören vid första diagnostillfället är invasiv görs inga ytterligare registreringar.

För läge C65 gäller att vid oklarhet om tumören utgår från njurparenkym eller njurbäcken registrera på läge C64.9 i både ICD-O/2 och ICD-O/3.2. I dessa fall saknas ofta histopatologisk eller cytologisk diagnos.

Morfologisk typ C65. C66. C67. C68	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Urotelial papilläer tumör			
Urotelialt carcinom, papilläert, icke invasivt, med angiven grad (alltid Ta)	813021 Grad 1 813022 Grad 2 813023 Grad 3	81203	116
Urotelialt carcinom, papilläert, icke invasivt, utan angiven grad (alltid Ta)	81302	81203	116
Urotelialt carcinom, papilläert, invasivt, med angiven grad	813031 Grad 1 813032 Grad 2 813033 Grad 3	81203	116
Urotelialt carcinom, papilläert, invasivt, utan angiven grad	81303	81203	116
Urotelial tumör UNS			
Urotelialt carcinom, in situ	81202	81202	114
Urotelialt carcinom UNS, med angiven grad	812031 Grad 1 812032 Grad 2 812033 Grad 3	81203	116
Urotelialt carcinom UNS, utan angiven grad	81203	81203	116
Urotelialt carcinom, misstänkt	81201	81201	113
Urotelialt carcinom mikropapilläer	81313	81203	116
Urotelialt carcinom sarkomatoitt	81223	81203	116
Urotelialt carcinom lymfoepiteliom liknande	80823	80823	166
Urotelialt carcinom storcellig	80313	80313	196
Urotelialt carcinom låg/odifferentierad	80203	80203	196
Uroteliala lågmaligna eller misstänkta lesioner			
Urotelialt papillom, UNS	81201	81201	116
Urotelial tumör, papilläer med lågmalign potential (LMP/PUNLMP)	81301	81203	116
Maligna celler UNS, misstänkt	80001	80001	993
Uroteliala maligna celler UNS (diagnosgrund 5, se kommentar)	81201	81203	116
Övriga carcinom			
Adenocarcinom, UNS	81403	81403	096
Skivepitelcarcinom	80703	80703	146
Adenocarcinom, mucinöst (C67.1 och/eller C67.7)	84803	84803	096
Neuroendokrina tumörer			
Neuroendokrint carcinom småcelligt	80413	80413	196
Neuroendokrint carcinom storcelligt	80133	80123	196
Neuroendokrin tumör väldifferentierad/G1	82403	82403	086

Morfologiska kommentarer

I dessa lägen ses samma typer av tumörer, med en stark dominans för uroteliala tumörer.

Uroteliala tumörer finns i två huvudtyper; papillära och icke-papillära/UNS. Varje lesion skall också bedömas avseende:

- invasion/icke-invasiv tumör
- grad 1/grad 2/ grad 3

Urotelialt carcinom in situ är skild från de icke-invasiva papillära tumörerna, och betraktas som ett förstadium till icke- papillär urotelial tumör.

Alla icke- invasiva papillära tumörer samt urotelialt carcinom in situ är stadium Ta. Alla varianter av icke-papillärt) urotelialt carcinom/UNS är invasiva carcinom.

Tumörernas biologi tillsammans med rådande behandlingsstrategier med undvikande av radikaloperation till förmån för lokal kirurgisk eller medicinsk behandling ger ofta ett sjukdomsförlopp med många kontroller med provtagning samt eventuella nya behandlingar över en längre tid. Provmaterialets natur, sjukdomens naturförlopp och behandlingseffekter kan föra med sig att en diagnos av invasiv tumör kan följas av ett eller flera prover med icke-invasiv tumör eller godartade förändringar för att sedan åter följas av malign tumör i samma eller intilliggande lokal. Se kommentar under läge ovan avseende hur registreringen skall göras.

Helt godartade papillom som inverterat urotelialt papillom och urotelialt papillom utan atypier skall ej registreras.

Cytologisk diagnos maligna uroteliala celler (ej graderade) registreras med Morf-kod 81201, C24/hist 116.

LMP/PUNLMP inkluderades tidigare i papillärt urotelialt carcinom Grad I, men blev en egen entitet vid införandet av ICD-O/3.2.

Om endast urotelial cancer är angivet, dvs. vare sig papillär/icke papillär eller grad angivelse, registreras Morf-kod 81203, C24/hist 116.

För blandade carcinom gäller att om det finns en urotelkomponent (oavsett storlek) registreras tumören som urotelialt carcinom.

I lokalerna, främst urinblåsa, kan även en rad övriga tumörer, främst mesenkymala, förekomma.

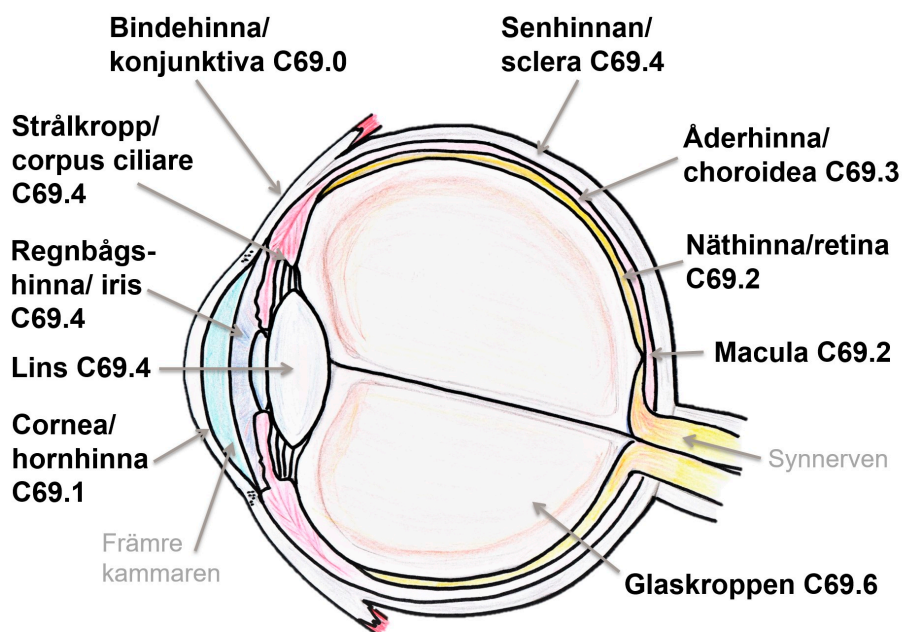
Urotelialt carcinom kan förekomma med primärlokal i uretra, men är ofta manifestation av spridning av urotelialt carcinom med primärlokal i urinblåsan. Urotelialt carcinom registreras endast på uretraläget om INTE samtidig urotelial cancer i urinblåsa finns påvisad.

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.

Öga och ögonhåla samt tårkörtel och tillhörande vävnader C69

Inledning

Ögonläget har komplexa anatomiska förhållanden som hänger samman med uppdelningen av läge C69. Varje underläge har sin flora av tumörer. Nedanstående sammanställning grundar sig på WHO's Classification of Tumours of the Eye, 4th Ed, vilken utkom 2018. I figuren nedan ses en översikt över lägesanatomien.



Källa: Cancerregistret

Ögonhålan, **orbita**, är en snarast pyramidformad håla med basen framåt och övriga sidor begränsade av ben från ansiktets och skallens skelett. Hålan innehåller förutom själva ögonloben stödjevvnader, musklerna som ger ögats rörlighet, nerver och kärl. Ögat ligger inbäddat i en till ögonhålan hörande fettkudde, den orbitala fettkroppen. Centrala nerver och kärl passerar in i orbita genom perforationer i det omgivande benet.

Till ögats adnexa räknas tårkörteln, tårpåsen och tårkanalerna samt ögonlocken och deras beklädnader och körtlar. Tårkörteln, belägen lateralt lite över ögat har en orbital del och en lite ytligare del samt en körtelgång. Medialt finns tårkanalerna, en i varje ögonlock, samt tårpåsen och dess gång till näshålan. I ögonvrån finns den så kallade karunkeln en liten hudliknande knopp som egentligen hör till tårapparaten.

Ögonlocken är på utsidan beklädda med ordinär hud från vilken hudtumörer, i synnerhet sådana typiska för solexponerad hud, kan förekomma. Dessa tumörer registreras på hudläge C44.1.

Vid ögonlocksranden fäster ögonfransar och ögonlockens körtlar, tarsalkörtlarna eller Meibomska körtlarna, mynnar där. Ögonlockens insida bekläds av yttre delen av det slemhinnebeklädda omslagsveck av bindväv som kallas bindehinna eller **konjunktiva** och det inre omslagsvecket är ytbeklädnaden på ögonglobens vita del. Konjunktivan är beklädd med ett oförhornat skivepitel som innehåller mucinproducerande celler i varierande antal.

Själva ögonglobens yttersta begränsning utgörs av bindvävsskikt, den anteriora genomskinliga hornhinnan, **cornea**, och i övriga delar den vitaktiga senhinnan sclera.

Bakom hornhinnan finns ett hålrum, den främre kammaren, sedan den färgade regnbågshinnan, **iris**, som består av bindväv och glatt muskulatur samt melanocyter som producerar det pigment som ger ögonfärgen. Centralt i iris finns ett hål som ljuset går igenom för att träffa linsen, pupillen. Linsen som väsentligen är acellulär hänger i en trådapparat som kallas strålkroppen, **corpus ciliare**, och som kan spännas av den ringformiga ciliarmuskeln. Dessa delar utgör i praktiken ögats främre tredjedel och kallas ibland för främre segmentet.

I ögonglobens bakre delar följer åderhinnan, **choroidea** under senhinnan och sedan näthinnan, **retina** som ligger mot hålrummet som kallas bakre ögonkammaren. Hålrummet utfylls av glaskroppen, corpus vitreous, en geleaktig massa som också bidrar till brytning av ljuset.

I ögats posteriora del infäster nervus opticus, ögats kranialnerv via en nervdisk som ofta kallas papillen. Notera att tumörer in dessa delar av ögat skall registreras på andra lägen. Gliom utgående från nervus opticus registreras på läge C72.3 och meningiom registreras på läge C70.9.

Näthinnan är en komplex flerlagrad struktur som har sitt embryologiska ursprung från neuroectodermet. Det innersta lagret utgörs av retinalt pigmentepitel som följs av flera lager av neuroretina uppbyggd av såväl gliala som neuronala celler av olika typer. Retina är också väl vaskulariserad. I princip förekommer i retina primära tumörer av glialt-, neuronalt-, pigmentepitel- samt vasculärt ursprung.

Uvea eller uvealtrakten är ett samlingsbegrepp för ögats vaskulära mellersten skikt. I uvea ingår regnbågshinnan, strålkroppen och åderhinnan. I klinisk verksamhet används ofta indelningen ögats främre och bakre segment. Det främre utgörs av den främre tredjedelen med hornhinnan, främre kammaren, regnbågshinnan och ciliarkroppen, och det bakre näthinna och glaskropp.

De primära ögontumörerna omfattas idag inte av något eget vårdprogram, men vårdprogrammet för Hudmelanom har en bilaga om Ögonmelanom. https://cancercentrum.se/globalassets/cancerdiagnoser/hud/vardprogram/5.ogonmelanom_2018-05-15.pdf

Metastaser förekommer på läget, och då vanligen i den uveala delen av ögat. Epidemiologiskt är det den vanligaste formen av malignitet intraokulärt, men dessa opereras sällan och undersöks därmed sällan histologiskt.

Kliniskt läge C69	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Bindehinna (konjunctiva)	C69.0	C69.0	C69.0	190.3	192.3
Hornhinna (cornea)	C69.1	C69.1	C69.1	190.4	192.7
Näthinna (retina)	C69.2	C69.2	C69.2	190.5	192.0
Åderhinna (choroidea)	C69.3	C69.3	C69.3	190.6	192.0
Regnbågshinna (iris), strålkropp (corpus ciliare) samt ögonglob (bulb)	C69.4	C69.4	C69.4	190.0	192.0
Tårsäck och tårkanal	C69.5	C69.5	C69.5	190.7	192.7
Tårkörtel	C69.5	C69.5	C69.5	190.2	192.2
Ögonhåla (orbita)	C69.6	C69.6	C69.6	190.1	192.2
Överväxt till/från angränsande sublokal inom (C69) med okänt ursprung	C69.8	C69.9	C69.8	190.9	192.9
Öga UNS	C69.9	C69.9	C69.9	190.9	192.9
Vid flera samtidiga tumörer med samma morfologi och inom samma sublokal skall varje tumör registreras med aktuell ICD-O/3.2 kod med följande översättning		C69.8	C69.8	190.8	192.8

OBS! Sidoangivelse obligatorisk; 1 = höger, 2 = vänster, 9 = okänd sida

Lägeskommentarer och morfologiska kommentarer samt morfologiska typer per underläge

Bindehinna (konjunktiva) och karunkel C69.0

Läget domineras av varianter av skivepiteltumörer utgående från den oförhornade slemhinneytan. Även melanocytära tumörer är vanliga. Varianter av benigna naevi är relativt vanliga men registreras inte. Begreppet dysplastiskt naevus torde inte vara relevant för lokalen.

Hematolymfoida tumörtillstånd förekommer, dessa kudas i enlighet med instruktionerna i Lymfomkapitlet.

Mjukdelstumörer inklusive vaskulära tumörer samt tumörer från perifera nerver förekommer och tumörer med typiska manifestationer på läget är med i listan nedan. Onkocytom finns på läget men är benigna och uppfyller inte här registreringskriterierna. I viss mån tumörliknande, men icke-neoplastiska missbildningar, så kallade hamartomatösa lesioner och choristom förekommer. Dessa skall inte registreras.

Morfologisk typ Bindehinna C69.0	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Epiteliala tumörer			
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196
HSIL Skivepitellesion intraepitelial höggradig	80772/b	80702/b	144/b
Mucoepidermoitt carcinom	84303	84303	076
Sebaceöst adenoc/carcinom	84103	84103	046
Skivepitelcarcinom			
Skivepitelcarcinom av keratoakantomtyp/keratoakantom	80713	80703	146
Skivepitelcarcinom basaloitt	80833	80703	146
Skivepitelcarcinom hornbildande/ keratiniserande	80713	80703	146
Skivepitelcarcinom in situ med oklar invasion	80762/b	80702/b	144/b
Skivepitelcarcinom spolcelligt	80743	80703	146
Melanocytära tumörer			
Melanom, in situ	87202/b	87202/b	174/b
Melanom, malignt, UNS	87203	87203	176
Nodulärt melanom (NM)	87213	87213	176
Mjukdelstumörer med typiska manifestationer på läget			
Angiosarkom	91203	91203	506
Kaposis sarkom (sarkoma Kaposi)	91403	91403	566
Leiomyosarkom UNS	88903	88903	666
Rhabdomyosarkom UNS	89003	89003	676
Rhabdomyosarkom, alveolärt			
Rhabdomyosarkom, embryonalt UNS (inklusive botryoid och anaplastisk typ)	89103	89103	676
Rhabdomyosarkom, pleomorft, adult typ	89013	89003	676
Rhabdomyosarkom, spolcelligt	89123	89003	676

Hornhinna (cornea) C69.1

Hornhinnan utgör ett ovanligt läge för primär tumörväxt på grund av sin cellfattighet men tumörer främst från epitelet kan förekomma.

Näthinna (retina) C69.2

Från näthinnans olika delar uppkommer såväl neuronalt präglade tumörer som pigmentcellstumörer från det retinala pigmentcellsepitelet.

Från den neurosensoriska delen utgår de primitiva retinalcellstumörerna retinoblastom och retinom/retinocytom där den senare är benign och skall inte registreras. Retinoblastom förekommer främst hos barn. Lite mindre än hälften av fallen ses hos individer med en mutation i en tumörsuppressorgen.

Dessa individer utvecklar oftast bilaterala tumörer. I tidigare kodningsinstruktioner rekommenderas koder för flera olika varianter av retinoblastom men i aktuell WHO-klassifikation används endast grundkoden. I TNM-stadiet enligt 8:e utgåvan ingår däremot genetiskt status ärftlighetsstatus (H) som en viktig faktor för prognos och uppföljning.

Retinoblastom hos barn 0 till och med 5 års ålder utan morfologisk verifikation registreras med diagnosgrund 8 och Morf-kod 95103. Detta gäller från och med 1999.

I näthinnan finns också gliala celler och primära astrocytom kan förekomma. I synnerhet hos individer med de ärftliga åkommorna tuberös skleros eller neurofibromatos ses hamartomatösa astrocytom. Båda dessa lesioner kodas som astrocytom UNS. Dessa får inte förväxlas med gliom som hör till synnerven, opticusgliom, vilka registreras på läge C72.3. Hemangioblastom och haemangiom kan förekomma men skall inte registreras.

Hematolymfoida tumörtillstånd förekommer, dessa kodas i enlighet med instruktionerna i Lymfomkapitlet.

Morfologisk typ Näthinna och pigmentepitel C69.2	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Neurosensörisk retina			
Retinoblastom, UNS	95103	95113	436
Astrocytom UNS	94003	94003	475
Retinala pigmentepitelet			
Adenocarcinom i retinalt pigmentepitel	81403	81403	096

Åderhinna (choroidea) C69.3

I åderhinnan uppkommer melanocytära tumörer, dels melanom, men även naevi och melanocytär hyperplasi, där de senare inte registreras. Vidare förekommer nervcells- och nervskiderelaterade godartade tumörer samt hemangiom och osteom vilka inte registreras.

Malignt melanom i ögat diagnostiseras och handläggs ofta utan operation eller biopsi och histologisk diagnos saknas då. Dessa fall registreras med diagnosgrund 8 och specifik Morf-kod 87203 från och med 2012-01-01.

Hematolymfoida tumörer förekommer på läget och registreras enligt anvisningarna i Lymfomkapitlet.

Morfologisk typ Åderhinna C69.3	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Uveala melanom			
Melanom uvealt blandat spolcelligt och epiteliöitt	87703	87203	176
Melanom uvealt epiteliöitt	87713	87203	176
Melanom uvealt spolcelligt UNS	87723	87723	176
Melanom uvealt spolcelligt typ A	87733	87203	176
Melanom uvealt spolcelligt typ B	87743	87203	176
Melanom uvealt utan PAD, diagnosgrund 8	87203	87203	176

Regnbågshinna (iris) samt strålkropp och ögonglob C69.4

I regnbågshinnan uppkommer melanom. På läget förekommer ett flertal godartade, icke-registreringspliktiga förändringar inklusive och godartade naevi och melanocytos, Lischnodulus en hamartomatös bildning som hör till neurofibromatos, samt pigmenterade och opigmenterade cystor.

Histiocytoser kan manifesteras i iris, för kodning hänvisas till kapitlet om Hematopoetiska och Retikuloendoteliala systemet.

Även i strålkroppen förekommer melanom, kallade uvealt melanom. I såväl pigmenterat som icke-pigmenterat ciliärt epitel kan adenocarcinom uppkomma. Godartade epitelproliferationer som inte skall registreras inbegriper hyperplasi och adenom.

Medulloepiteliom i strålkroppen är en för lokalen primär embryonal tumör som liknar komponenter från det tidiga ögonanlaget. Det finns en benign och en malign variant där indelningen är problematisk och den histologiska bilden stämmer dåligt med klinisk prognos för tumören. Den teratoidea varianten innehåller andra komponenter av embryonalt präglad vävnad.

I strålkroppen förekommer också leiomyom, schwannom och glioneurom, vilka inte skall registreras.

Morfologisk typ Regnbågshinna (iris), strålkropp (corpus ciliare) samt ögonglob C69.4	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Regnbågshinnan			
Melanom i iris	87203	87203	176
Melanom utan PAD, diagnosgrund 8	87203	87203	176
Strålkropp			
Adenocarcinom i ciliarkropp	81403	81403	096
Medulloepiteliom, malignt	95013	94703	436
Medulloepiteliom, teratoitt malignt	95023	94703	436
Melanom uvealt	87203	87203	176

Tårkörtel, tårsäck och tårkanal C69.5

Tårkörtelns tumörflora är liknande den som ses i kroppens övriga sekretoriska körtlar (spottkörtlar). Bilden domineras av epiteliära tumörer från körtelns producerande del, acinus, var det också finns myoepiteliära celler, samt gångarnas epitel.

Sekretoriskt carcinom kan också kallas bröstkörtelliknande sekretoriskt carcinom på den här lokalen.

Whartins tumör/adenolyfom är en benign tumör som inte skall registreras.

Metastaser till tårkörtlarna förekommer, men är ovanligt. Ett carcinom på platsen är alltså vanligen primärt.

I tårkanalerna, tårsäcken och den tårsäckens utförsång till näshålan uppkommer främst maligna tumörer i epitelet från en pre-existerande godartad förändring, som ett papillom. Skivepitelcarcinom är den vanligaste maligna tumören på platsen. Även här har associering med HPV-infektion visats för en andel av tumörerna, men HPV-status ingår inte i klassifikationen i nuläget.

I gångstrukturerna och tårsäcken kan inverterade näspapillom/Schneider tumörer förekomma. Dessa är registreringspliktiga om primärlokalen är näshåla.

Malignt melanom kan förekomma i gångstrukturen som primär tumör.

På lokalen förekommer hematolymfoida tumörmanifestationer, för dessa hänvisas till lymfomkapitlet för kodning.

Morfologisk typ Tårkörtel, tårsäck och tårkanal C69.5	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Acinärscarcinom	85503	85503	066
Adenocarcinom ex/ur pleomorft adenom/malignt pleomorft adenom	89413	89403	046
Adenocarcinom i tårkörtel	81403	81403	096
Adenoidcystiskt carcinom	82003	82003	056
Adenoskvamöst carcinom	85603	85603	196
Carcinosarcom	89803	89803	896
Epiteliärt-myoepiteliärt carcinom	85623	85623	196
Intraduktalt carcinom UNS/låggradigt	85002/b	85002/b	094/b
Lymfoepiteliärt carcinom	80823	80823	166
Melanom UNS	87203	87203	176
Mucoepidermoitt carcinom	84303	84303	076
Myoepiteliärt carcinom	89823	85623	196
Onkocytärt carcinom	82903	82903	096
Sekretoriskt carcinom	85023	81403	096
Skivepitelcarcinom	80703	80703	146
Skivepitelcarcinom icke-keratiniserande	807203	80703	146

Centrala nervsystemet inklusive hjärnhinnor, ryggmärgshinnor, hjärna, ryggmärg, hjärnnerver och andra delar av centrala nervsystemet

Lägena C70, C71 och C72

Hjärnhinnor och ryggmärgshinnor (Meningier) C70

Kliniskt läge C70	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Hjärnhinnor	C70.0	C70.0	C70.0	192.1	193.0
Ryggmärgshinnor	C70.1	C70.1	C70.1	192.3	193.1
Hinnor, UNS	C70.9	C70.9	C70.9	192.9	193.9

Lägeskommentar

Alla tumörer och tumörlika tillstånd redovisas som maligna.

Morfologisk typ C70	Grad	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Meningiom				
Meningiom UNS, mikrocystiskt/sekretoriskt/lymfoplasmacytrikt/metaplastiskt	I	95300	95300	461
Meningiom meningotelialt	I	95310	95310	461
Meningiom fibröst	I	95320	95300	461
Meningiom transitionellt	I	95370	95300	461
Meningiom psammomatöst	I	95330	95330	461
Meningiom angiomatöst	I	95340	95300	461
Meningiom chordoitt/klarcelligt	II	95381	95300	461
Meningiom atypiskt	II	95391	95300	461
Meningiom papillärt/rhabdoitt	III	95383	95300	463
Meningiom anaplastiskt/malignt	III	95303	95303	466
Mesenkymala, icke-meningeala tumörer				
Solitär fibrös tumör (SFT)/hemangiopericytom grad 1	1	88150	80000	991
Solitär fibrös tumör (SFT)/hemangiopericytom grad 2	2	88151	88001	793
Solitär fibrös tumör (SFT)/hemangiopericytom grad 3	3	88153	88003	796
Hemangiom	-	91200	91200	501

Morfologisk typ C70	Grad	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Melanocytära tumörer				
Meningeal melanocytos	-	87280	87200	171
Meningealt melanocytom	-	87281	87201	173
Meningealt melanom	-	87203	87203	176
Meningeal melanomatos	-	87283	87203	176
Groddcellstumörer				
Germinom	-	90643	90643	981
Embryonalt carcinom	-	90703	90703	826
Gulesäckstumör	-	90713	90713	826
Teratom	-	90801	90801	823
Moget teratom	-	90800	90800	821
Omoget teratom	-	90803	90803	826
Teratom med malign transformation	-	90843	90803	826
Groddcellstumör blandad	-	90853	90853	826

Morfologiska kommentarer

Vid malignt melanom, kontrollera att tumören ej utgör en metastas.

Opticusgliom registreras enligt ICD-O/3.2 på läge C72.3.

Meningiom grad I-II registreras endast en gång och vid ett tillfälle.

Meningiom grad III (histologiskt malignt meningiom) registreras var för sig och kan förekomma vid flera tillfällen.

Radiologiskt påvisat meningiom registreras med diagnosgrund 8 och Morf-kod 95300. Detta gäller diagnosdatum från och med 2018-01-01.

Mjukdelssarkom kan förekomma. För flera morfologiska typer se C49.

Enl ENCR kan man för neuroblastom som påvisats radiologiskt hos barn till och med 9 år registrera specifik morfkod. Beslut: Radiologiskt påvisat neuroblastom registreras med diagnosgrund 8 samt specifik kod för Neuroblastom UNS Morf-kod 95003, C24/hist 416. Detta gäller för ärenden med diagnosdatum fr.o.m. 2018-01-01.

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2.

Hjärna (Cerebrum) C71

Kliniskt läge C71	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
*Storhjärna (cerebrum)	C71.0	C71.0	C71.0	191.7	193.0
*Frontallob	C71.1	C71.1	C71.1	191.1	193.0
*Temporallob	C71.2	C71.2	C71.2	191.2	193.0
*Parietallob	C71.3	C71.3	C17.3	191.3	193.0
*Occipitallob	C71.4	C71.4	C71.4	191.4	193.0
*Hjärnventriklar med plexus chorioideus, exkl. fjärde ventrikeln	C71.5	C71.5	C71.5	191.5	193.0
Lillhjärna (cerebellum)	C71.6	C71.6	C71.6	191.6	193.0
Hjärnstam, inkl fjärde ventrikeln med plexus chorioideus	C71.7	C71.7	C71.7	191.7	193.0
Corpus callosum	C71.8	C71.7	C71.0	191.7	193.0
Överväxt till/från angränsande sublokal inom C71 med okänt ursprung	C71.8	C71.9	C71.9	191.9	193.0
Hjärna UNS inkl intrakraniellt läge	C71.9	C71.9	C71.9	191.9	193.0
Tidigare registrerades i ICD-O/2 multifokalt i läge C71, se nedan		C71.8	C71.8	191.8	193.0

Lägeskommentarer

OBS! För lägena C71.0, C71.1, C71.2, C71.3, C71.4 samt C71.5 är sidoangivelse obligatorisk. 1=höger, 2=vänster, 9=okänd sida.

Alla tumörer och tumörlika tillstånd redovisas som maligna.

Kraniofaryngiom registreras på läge C75.2.

Corpus callosum registreras enligt ICD-O/3.2 på läge C71.8, registrerades enligt ICD-O/2 på läge C71.7, ICD9 191.7, ICD7 193.0.

Hjärntumörer som malignifieras ska inte registreras som ny primärtumör.

Morfologisk typ C71	Grad	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Diffusa astrocytära och oligodendrogliala tumörer				
Astrocytom diffust, IDH-muterat/vildtyp/UNS	II	94003	94003	475
Astrocytom gemistocytärt, IDH-muterat	II	94113	94003	475
Astrocytom anaplastiskt, IDH-muterat/vildtyp/UNS	III	94013	94013	476
Glioblastom IDH-vildtyp/epiteloitt/UNS	IV	94403	94403	476
Glioblastom IDH-muterat	IV	94453	94403	476
Glioblastom jättecells	IV	94413	94403	476
Gliosarkom	IV	94423	94423	476
Gliom diffust medellinje, H3 K27M-muterat	IV	93853	94403	476
Övriga astrocytära tumörer				
Pilocytärt astrocytom	I	94211	94213	475
Pilomyxioitt astrocytom	Ej klart	94253	94003	475
Subependymalt jättecellsastrocytom	I	93841	94003	475
Pleomorft xantoastrocytom	II	94243	94243	475
Pleomorft xantoastrocytom, anaplastiskt	III	94243	94243	475
Ependymala tumörer				
Subependymom	I	93831	93831	481
Ependymom, UNS/klarcelligt/tanycytiskt	I	93913	93913	485
Ependymom papillärt	II	93933	93913	485
Ependymom, RELA fusions-positivt	II	93963	93913	485
Ependymom anaplastiskt	III	93923	93923	486
Plexus choroideus tumörer				
Plexus choroideuspapillom (C71.5)	I	93900	93900	021
Plexus choroideuspapillom atypiskt (C71.5)	II	93901	93900	021
Plexus choroideuscarcinom (C71.5)	III	93903	93903	026
Diffusa astrocytära och oligodendrogliala tumörer				
Oligodendrogliom, IDH-muterat och 1p/19q-codeleterat/UNS	II	94503	94503	475
Anaplastiskt oligodendrogliom, IDH-muterat och 1p/19q-codeleterat/UNS	III	94513	94513	476
Oligoastrocytom, UNS	II	93823	93823	476
Anaplastiskt oligoastrocytom, UNS	III	93823	93823	476
Övriga gliom				
Chordoitt gliom i tredje ventrikeln (C71.5)	II	94441	94003	475
Angiocentriskt gliom	I	94311	93803	476
Astroblastom	Ej klart	94303	94013	476
Groddcellstumörer				
Germinom	Ej rel	90643	90643	981
Embryonalt carcinom	Ej rel	90703	90703	826
Gulesäckstumör	Ej rel	90713	90713	826

Morfologisk typ C71	Grad	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Teratom	Ej rel	90801	90801	823
Moget teratom	Ej rel	90800	90800	821
Omoget teratom	Ej rel	90803	90803	826
Teratom med malign transformation	Ej rel	90843	90803	826
Groddcellstumör blandad	Ej rel	90853	90853	826
Neuronala och blandade neuronala-gliala tumörer				
Dysembryoplastisk neuroepitelial tumör (DNET/DNT)	I	94130	95030	991
Gangliocytom	I	94920	94900	401
Gangliogliom	I	95051	95051	475
Gangliogliom anaplastiskt	III	95053	95051	475
Dysplastiskt cerebellärt gangliocytom (Lhermitte-Duclos sjukdom) (C71.6)	I	94930	94900	401
Desmoplastiskt infantilt astrocytom och gangliogliom	I	94121	95050	475
Papillär glioneuronal tumör	I	95091	94213	475
Glioneuronal tumör rosett-bildande	I	95091	94213	475
Neurocytom centralt/extraventriculärt	I	95061	95060	991
Cerebellärt liponeurocytom (C71.6)	II	95061	95060	991
Paragangliom	I	86933	86933	446
Embryonala tumörer				
Medulloblastom UNS/klassisk typ (C71.6)	IV	94703	94703	436
Medulloblastom desmoplastisk/nodulär/extensivt nodulär/SHH-aktiverat och TP53-vildtyp (C71.6)	IV	94713	94703	436
Medulloblastom storcelligt/anaplastiskt	IV	94743	94703	436
Medulloblastom WNT-aktiverat	IV	94753	94703	436
Medulloblastom SHH-aktiverat och TP53-muterat	IV	94763	94703	436
Medulloblastom non-WNT och non-SHH	IV	94773	94703	436
Embryonal tumör med multilagrade rosetter UNS/C19MC-förändrad	IV	94783	94703	436
Medulloepiteliom	IV	95013	94703	436
CNS embryonal tumör, UNS (tidigare PNET)	IV	94733	94733	416
CNS neuroblastom	IV	95003	95003	416
CNS ganglioneuroblastom	IV	94903	94903	406
Atypisk teratoid/rhabdoid tumör (ATRT)/CNS embryonal tumör med rhabdoida drag	IV	95083	90801	823

Mesenkymala, icke-meningeala tumörer	Grad	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Hemangioblastom	I	91611	91611	511
Hemangiom	0	91200	91200	501
Övrigt				
Cysta enkel intrakraniell UNS	0	33400	33400	031
Lipom	0	88500	88500	721
Gliom malignt	IV	93803	93803	476
Tumör UNS, utan angivet benign/malign diagnosgrund 1 eller 2	Ej rel	80000	80000	991
Tumör UNS, misstänkt malign diagnosgrund 1 eller 2	Ej rel	80001	80001	993
Tumör UNS, malign diagnosgrund 1 eller 2	Ej rel	80003	80003	996

Morfologiska kommentarer

Morf-koden 94453 som anges för Glioblastom IDH-muterat i senaste WHO-klassificeringen för CNS-tumörer är godkänd i ICD-O/3.2. och skall användas från 2019-01-01.

Morf-koden 93853 som anges för Gliom diffust medellinje, H3 K27M- i senaste WHO-klassificeringen för CNS-tumörer är godkänd i ICD-O/3.2 och skall användas från 2019-01-01.

Morf-koden 93963 som anges för Ependymom RELA fusions-positivt i senaste WHO-klassificeringen för CNS-tumörer är godkänd i ICD-O/3.2 och skall användas från 2019-01-01.

Morf-koden 94753 som anges för Medulloblastom WNT-aktiverat i senaste WHO-klassificeringen för CNS-tumörer är godkänd i ICD-O/3.2 och skall användas från 2019-01-01.

Morf-koden 94763 som anges för Medulloblastom SHH-aktiverat och TP53-muterat i senaste WHO-klassificeringen för CNS-tumörer är godkänd i ICD-O/3.2 och skall användas från 2019-01-01.

Morf-koden 94773 som anges för Medulloblastom non-WNT och non-SHH i senaste WHO-klassificeringen för CNS-tumörer är godkänd i ICD-O/3.2 och skall användas från 2019-01-01.

Morf-koden 94783 som anges för Embryonal tumör med multilagrade rosetter UNS/C19MC-förändrad i senaste WHO-klassificeringen för CNS-tumörer är godkänd i ICD-O/3.2 och skall användas från 2019-01-01.

Den tidigare använda benämningen (centralnervös) primitiv neuroektodermal tumör/PNET har utgått och dessa tumörer faller numera in under begreppet CNS embryonal tumör UNS.

Cysta, enkel intrakraniell UNS, ingår ej i ICD-O/3.2 P.g.a. lokaliseringen är förändringen anmälningspliktig och registreras som angivits ovan.

Hjärntumörer som malignifieras ska inte registreras som ny primärtumör. Det kan emellertid vara svårt att avgöra vad som är en ny tumör och inte, då ett gliom som från början har en karaktär kan gå över i en annan form, till exempel efter behandling. Hjärntumörregistrets diagnosgrupperingar kan ge stöd för att avgöra om det ändå är samma tumörprocess.

I vissa fall kan man behöva från principen om högsta morfokod till förmån för en mer specificerad diagnos, till exempel om en tumör anges som opticusgliom (94003), sannolikt pilocytärt astrocytom (94211). Den mer specifika koden bedöms ge mer information.

Enl ENCR kan man för neuroblastom som påvisats radiologiskt hos barn till och med 9 år registrera specifik morfokod. Beslut: Radiologiskt påvisat neuroblastom registreras med diagnosgrund 8 samt specifik kod för Neuroblastom UNS Morf-kod M95003, C24/hist 416. Detta gäller för ärenden med diagnosdatum fr.o.m. 2018-01-01.

Enl ENCR kan man registrera röntgenverifierade hjärnstamsgliom med specifik kod. Beslut: Radiologiskt påvisat hjärnstamsgliom registreras med diagnosgrund 8 samt specifik kod för gliom UNS Morfokod 93803, C24/hist 476.

Ryggmärgen, hjärnnerver och andra delar av centrala nervsystemet C72

Kliniskt läge C72	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Ryggmärg (medulla spinalis)	C72.0	C72.0	C72.0	192.2	193.1
Cauda equina (nedre delen)	C72.1	C72.1	C72.1	192.2	193.1
*Luktnerve (nervus olfactorius) inkl. luktblub (bulbus olfactorius)	C72.2	C72.2	C72.2	192.0	193.0
*Synnerve (nervus opticus) inkl synnerve korsning (chiasma opticum)	C72.3	C72.3	C72.3	192.4	192.1
*Hörselnerve (nervus acusticus/ vestibularis)	C72.4	C72.4	C72.4	192.0	193.0
Kranialnerve UNS	C72.5	C72.5	C72.5	192.0	193.0
Överväxt till/från angränsande sublokal med okänt ursprung inom C70-C72.5	C72.8	C72.9	C72.9	192.9	193.9
Centralt nervsystem UNS inkl. epiduralrum	C72.9	C72.9	C72.9	192.9	193.9
Vid flera samtidiga tumörer med samma morfologi och inom samma sublokal skall varje tumör registreras med aktuell ICD-O/3.2 kod med följande översättning		C72.8	C72.8	192.8	193.8

Lägeskommentarer

OBS! För lägena C72.2, C72.3, och C72.4 är sidoangivelse obligatorisk:

1=höger, 2=vänster, 9=okänd sida.

Alla tumörer och tumörlika tillstånd redovisas som maligna.

Hjärntumörer som malignifieras ska inte registreras som ny primärtumör.

Morfologisk typ C72	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Ependymala tumörer			
Subependymom	93831	93831	481
Ependymom myxopapillärt (C72.0)	93941	93913	485
Ependymom, UNS/klarcelligt/tanycytiskt	93913	93913	485
Ependymom papillärt	93933	93913	485
Ependymom, RELA fusions-positivt	93963	93913	485
Ependymom anaplastiskt	93923	93923	486
Neuronal och blandade neuronal-gliala tumörer			
Dysembryoplastisk neuroepitelial tumör (DNET/DNT)	94130	95030	991
Gangliocytom	94920	94900	401
Gangliogliom	95051	95051	475
Gangliogliom anaplastiskt	95053	95051	475
Desmoplastiskt infantilt astrocytom och gangliogliom	94121	95050	475
Papillär glioneuronal tumör	95091	94213	475
Glioneuronal tumör rosett-bildande	95091	94213	475
Neurocytom centralt/extraventrikulärt	95061	95060	991
Paragangliom	86933	86933	446
Embryonala tumörer			
CNS neuroblastom	95003	95003	416
CNS ganglioneuroblastom	94903	94903	406
CNS embryonal tumör, UNS (tidigare PNET)	94733	94733	416
Atypisk teratoid/rhabdoid tumör (ATRT)/CNS embryonal tumör med rhabdoida drag	95083	90801	823
Tumörer i craniala och paraspinala nerver			
Acusticusneurinom (C72.4)	95600	95600	451
Pilocytärt astrocytom	94211	94213	475
Schwannom UNS/cellulärt/plexiformt	95600	95600	451
Schwannom melanotiskt	95601	95600	451
Neurofibrom UNS/atypiskt	95400	95400	451
Neurofibrom plexiformt	95500	95500	451
Perineurom	95710	95600	451
Malign perifer nervskidetumör (MPNST) UNS/epiteloid/med perineural differentiering	95403	95403	456
Mesenkymala, icke-meningeala tumörer			
Hemangioblastom	91611	91611	511
Hemangiom	91200	91200	501

Morfologiska kommentarer

Morf-koden 93963 som anges för Ependymom RELA fusions-positivt i senaste WHO-klassificeringen för CNS-tumörer är godkänd i ICD-O/3.2 och bör användas från 2019-01-01.

Pilocyärt astrocytom förekommer som opticustumör och kan alltså finnas på läge C72.3, då antagligen utgångna från de astrocytära celler som finns i anslutning till synnerven.

Den tidigare använda benämningen (centralnervös) primitiv neuroektodermal tumör/PNET har utgått och dessa tumörer faller numer in under begreppet CNS embryonal tumör UNS.

För koder för tumör med diagnosgrund 1 eller 2 se Morflista för läge C71.

CNS tumörer Alfabetisk lista

För att underlätta redovisas, förutom lägesspecifika typ-tabeller med grupperade morf-typer, koder från C70, C71 och C72 i bokstavsordning. För detaljer och kommentarer hänvisas till respektive läge.

Morfologisk typ	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Acusticusneurinom (C72.4)	95600	95600	451
Anaplastiskt oligoastrocytom, UNS	93823	93823	476
Anaplastiskt oligodendrogliom, IDH-muterat och 1p/19q-codeleterat/UNS	94513	94513	476
Angiocentriskt gliom	94311	93803	476
Astroblastom	94303	94013	476
Astrocytom anaplastiskt, IDH-muterat/ vildtyp/ UNS	94013	94013	476
Astrocytom diffust, IDH-muterat/ vildtyp/ UNS	94003	94003	475
Astrocytom gemistocytärt, IDH-muterat	94113	94003	475
Atypisk teratoid/rhabdoid tumör (ATRT)/ CNS embryonal tumör med rhabdoida drag	95083	90801	823
Cerebellärt liponeurocytom (C71.6)	95061	95060	991
Chordoit gliom i tredje ventrikeln (C71.5)	94441	94003	475
CNS ganglioneuroblastom	94903	94903	406
CNS neuroblastom	95003	95003	416
Cysta enkel intrakraniell UNS	33400	33400	31
Desmoplastiskt infantilt astrocytom och gangliogliom	94121	95050	475
Dysembryoplastisk neuroepitelial tumör (DNET/DNT)	94130	95030	991
Dysplastiskt cerebellärt gangliocytom (Lhermitte-Duclos sjukdom) (C71.6)	94930	94900	401
Embryonal tumör med multilagrade rosetter UNS/C19MC-förändrad	94783	94703	436
Embryonalt carcinom	90703	90703	826
Ependymom anaplastiskt	93923	93923	486
Ependymom myxopapillärt (C72.0)	93941	93913	485
Ependymom papillärt	93933	93913	485
Ependymom, RELA fusions-positivt	93963	93913	485
Ependymom, UNS/klarcelligt/tanycytiskt	93913	93913	485
Gangliocytom	94920	94900	401
Gangliogliom	95051	95051	475
Gangliogliom anaplastiskt	95053	95051	475
Germinom	90643	90643	981
Glioblastom IDH-muterat	94453	94403	476
Glioblastom IDH-vildtyp/epiteloidt/UNS	94403	94403	476
Glioblastom jättecells	94413	94403	476
Gliom diffust medellinje, H3 K27M-muterat	93853	94403	476
Gliom malignt	93803	93803	476
Glioneuronal tumör rosett-bildande	95091	94213	475
Gliosarkom	94423	94423	476
Groddcellstumör blandad	90853	90853	826
Gulesäckstumör	90713	90713	826

Morfologisk typ	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Hemangioblastom	91611	91611	511
Hemangiom	91200	91200	501
Lipom	88500	88500	721
Malign perifer nervskidetumör (MPNST) UNS/epiteloid/med perineural differentiering	95403	95403	456
Medulloblastom desmoplastisk/nodulär/ extensivt nodulär/SHH-aktiverat och TP53-vildtyp (C71.6)	94713	94703	436
Medulloblastom non-WNT och non-SHH	94773	94703	436
Medulloblastom storcelligt/anaplastiskt	94743	94703	436
Medulloblastom UNS/klassisk typ (C71.6)	94703	94703	436
Medulloblastom WNT-aktiverat	94753	94703	436
Medulloblastom SHH-aktiverat och TP53-muterat	94763	94703	436
Medulloepiteliom	95013	94703	436
Meningeal melanocytos	87280	87200	171
Meningeal melanomatos	87283	87203	176
Meningealt melanocytom	87281	87201	173
Meningealt melanom	87203	87203	176
Meningiom anaplastiskt/malignt	95303	95303	466
Meningiom angiomatöst	95340	95300	461
Meningiom atypiskt	95391	95300	461
Meningiom chordoitt/klarcelligt	95381	95300	461
Meningiom fibröst	95320	95300	461
Meningiom meningotelialt	95310	95310	461
Meningiom papillärt/rhabdoitt	95383	95300	463
Meningiom psammomatöst	95330	95330	461
Meningiom transitionellt	95370	95300	461
Meningiom UNS, mikrocystiskt/ sekretoriskt/ lymfoplasmacytrikt/ metaplastiskt	95300	95300	461
Moget teratom	90800	90800	821
Neurocytom centralt/extraventrikulärt	95061	95060	991
Neurofibrom plexiformt	95500	95500	451
Neurofibrom UNS/atypiskt	95400	95400	451

Fortsätter på följande sida

Morfologisk typ	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Oligoastrocytom, UNS	93823	93823	476
Oligodendrogliom, IDH-muterat och 1p/19q-codeleterat/UNS	94503	94503	475
Omoget teratom	90803	90803	826
Papillär glioneuronal tumör	95091	94213	475
Paragangliom	86931	86931	441
Perineurom	95710	95600	451
Pilocytärt astrocytom	94211	94213	475
Pilomyxoid astrocytom	94253	94003	475
Pleomorft xantoastrocytom/anaplastiskt	94243	94243	475
Plexus choroideuscarinom (C71.5)	93903	93903	26
Plexus choroideuspapillom (C71.5)	93900	93900	21
Plexus choroideuspapillom atypiskt (C71.5)	93901	93901	21
Schwannom melanotiskt	95601	95600	451
Schwannom UNS/cellulärt/plexiformt	95600	95600	451
Solitär fibrös tumör (SFT)/hemangiopericytom grad 1	88150	80000	991
Solitär fibrös tumör (SFT)/hemangiopericytom grad 2	88151	88001	793
Solitär fibrös tumör (SFT)/hemangiopericytom grad 3	88153	88003	796
Subependymalt jättecellsastrocytom	93841	94003	475
Subependymom	93831	93831	481
Teratom	90801	90801	823
Teratom med malign transformation	90843	90803	826

Endokrina organ inkluderande Sköldkörtel, Binjure och Övriga endokrina organ och besläktade vävnader, samt Endokrina pancreas

Lägen C73, C74, C75 samt C25.4

Inledning

En körtel är en anhopning av celler som har till uppgift att producera ämnen, hormoner eller signalsubstanser, som inte har betydelse för de egna cellernas ämnesomsättning utan påverkar andra vävnader eller organ.

En **endokrin körtel**, eller endokrint organ, är insöndrande, det vill säga producerar ett eller flera ämnen som når sina målorgan eller vävnader genom transport via blod eller lymfa. De endokrina körtlarna har som huvudfunktion att styra kroppens ämnesomsättning.

Beteckningen står i motsats till **exokrin**, utsöndrande, som används för att beteckna körtlar som avger sina produkter genom en utförsång som mynnar på en yta, såsom spottkörtlar eller svettkörtlar. En körtel består av sitt gångsystem uppbyggt av **duktala celler** och anhopningar av celler som producerar körtelns produkter, acinus, med **acinära celler**.

Det så kallade **neuroendokrina systemet** kan beskrivas som en sammankoppling mellan nervsystemet och det endokrina systemet. Neuroendokrina celler påverkas av signalämnen från nerver eller neurosekretoriska celler och avger därefter sina hormoner. I det neuroendokrina systemet ingår till exempel hypotalamus, hypofysen, sköldkörteln, könskörtlarna och binjurarna. I många av kroppens vävnader och organ, till exempel lungor och magtarmkanal, finns spridda, enskilt liggande **neuroendokrina celler** som alltså inte bildar avgränsande organ.

Endokrina tumörer i endokrina organ registreras på dessa organs lägen. De neuroendokrina tumörer som uppkommer från enskilda neuroendokrina celler i övriga organ registreras på dessa lägen. Terminologin för de neuroendokrina tumörerna är vansklig då WHO:s klassifikationer inte är helt samordnade i sina rekommendationer.

Pancreas har både en endokrin och en exokrin del, och endokrina pancreastumörer registreras på C25.4, pancreas endokrina/insulära del.

Aktuell WHO-klassifikation för endokrina tumörer; WHO Classification of Tumours of Endocrine organs, utkom 2017, och behandlar tumörer från hypofys, sköldkörtel, bisköldkörtel, binjurens bark och märg samt paraganglier och pancreas endokrina delar.

Det nationella vårdprogrammet för Sköldkörtelcancer godkändes i en ny version 1.3 2019-01-29 och här har gått man över till tumörindelningen från senaste WHO.

Hypofystumörer har ett eget kvalitetsregister. KVASt-dokumenterna för Thyreoida och Parathyreoida är sedan 2004 och 2006.

Enligt gällande föreskrift skall alla tumörer med endokrin aktivitet registreras men för adenom, som ju är benigna, finns särskilda regler;

- sköldkörteladenom registreras inte oavsett om aktivitet finns
- bisköldkörteladenom registreras oavsett om aktivitet finns
- binjurebarksadenom registreras vid påvisad aktivitet, annars inte
- hypofysadenom registreras oavsett aktivitet på grund av att de sitter i skallehålan

Sköldkörtel (Thyreoida) C73

Kliniskt läge C73	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Sköldkörteln (thyreoida)	C73.9	C73.9	C73	193.9	194

Morfologisk typ C73	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Follikulära borderlinetumörer			
Follikulär tumör oklar malignitetspotential UMP	83351/b	83301/b	093/b
Follikulär tumör/ thyreoidatumör väldifferentierad oklar malignitetspotential	83481/b	83301/b	093/b
Follikulär tumör icke-invasiv med papillärlika kärnor (NIFTP)	83491/b	83301/b	093/b
Hyaliniserande trabekulär tumör	83361/b	83301/b	093/b
Papillär cancer (PTC)			
Papillärt thyreoidacarcinom/ papillär cancer	82603	82603	096
Papillärt thyreoidacarcinom follikulär variant	83403	83403	096
Papillärt thyreoidacarcinom kapslad variant	83433	82603	096
Papillärt mikrocarcinom	83413	82603	096
Papillärt thyreoidacarcinom cylindercellsvariant ("tall-cells")	83443	82603	096
Papillärt thyreoidacarcinom onkocytär variant	83423	82603	096
Follikulär cancer (FTC)			
Follikulärt thyreoidacarcinom /follikulär cancer UNS	83303	83303	096
Follikulärt thyreoidacarcinom minimal invasion	83353	83303	096
Follikulärt thyreoidacarcinom kapslad angioinvasiv	83393	83303	096
Follikulärt thyreoidacarcinom vid/omfattande/massiv invasion	83303/0	83303	096
Onkocytär cancer / Hürtlecellscancer			
Hürtlecellscarcinom/ onkocytär cancer/ oxyfil cancer	82903	82903	096
Medullär cancer/ blandad			
Medullärt thyreoidacarcinom/C-cellscarcinom	83453	85113	186
Thyreoidacarcinom blandat medullärt follikulärt	83463	80203	196

Morfologisk typ C73	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Lågt differentierade thyreoideacarcinom			
Thyreoideacarcinom lågt differentierat/ trabekulärt/ insulärt /solitt	83373	81403	096
Thyreoideacarcinom anaplastiskt/ odifferentierat/ jättecells/ pleomorft	80203	80203	196
Övriga carcinom			
Mucoepidermoitt carcinom	84303	84303	076
Mucoepidermoitt carcinom, skleroserande med eosinofili	84303	84303	076
Mucinöst carcinom	84803	84803	096
Skivepitelcarcinom	80703	80703	146
Thymusderiverade eller thymusliknande tumörer			
Spolcellig epitelial tumör med thymuslik differentiering/ SETTLE (Spindle epithelial tumour with thymus-like elements)	85883	80103	196
Thymuscarcinom intrathyreoidalt/ med thymusliknande differentiering / CASTLE (Carcinoma showing thymus-like elements)	85893	80103	196
Övriga tumörer			
Teratom omoget G2	90801/b	90801/b	823/b
Teratom malignt G3	90803	90803	826

Morfologiska kommentarer

I det nya vårdprogrammet anpassas indelningen till den aktuella WHO-klassifikationen. Indelningen har förändrats tämligen omfattande, delvis på grund av molekylärbiologiska framsteg, och en del äldre beteckningar och grupperingar är numera obsoleta och bör undvikas.

Följande huvudgrupper tas fram;

- Follikulära borderline tumörer (räknas inte som cancer, koder slutar på /1).
- Papillär cancer
- Follikulär cancer
- Onkocytär cancer
- Medullär cancer
- Blandad medullär och follikulär cancer
- Lågt differentierad cancer
- Anaplastisk cancer

Adenom kan förekomma i flera varianter men registreras inte för thyreoidea.

Follikulärt thyreoideacarcinom indelas i olika varianter med hänsyn till invasionsmönstret. För att skilja UNS varianten från varianten med omfattande ("widely") invasion läggs /0 till som sjätte siffra. Detta gäller sedan 2014-01-01, och är viktigt för kvalitetsregistret.

Lågt differentierade tumörtyper;

I begreppet **lågt differentierat thyreoideacarcinom** inryms varianter som tidigare beskrevs som både papillära och follikulära lågdifferentierade tumörer.

För **anaplastisk thyreoideacancer** rekommenderas i WHO-klassifikationen koden ICD-O/3.2 80203 *Carcinom odifferentierat, UNS* och inte koden för ICD-O/3.2 80213 *Carcinom, anaplastiskt UNS*. Begreppet jät-tecellscarcinom hänför i thyreoidea till anaplastiskt thyreoideacarcinom och kodas som det.

Övriga carcinom;

Skivepitelcarcinom kan förekomma men är mycket ovanligt. Övriga thyreoideacancer kan ha områden med skivepiteldifferentiering, men skall då registreras med sin huvudtyp. Uteslut att det inte rör sig om metastas eller spridning från annat läge i närområdet. Även primär **mucinös thyreoideacancer** är mycket ovanligt.

Thymusderiverade eller thymusliknande tumörer;

Under läge Thymus/C37 finns angivet att alla thymom, även de som utgår från ektopisk thymusvävnad, skall registreras på läge C37, vilket gäller **ektopiskt thymom** i thyreoidea. Däremot finns två tumörer med thymusliknande morfologi.

Vid **mjukdelstumörer/sarkom** hänvisas till mjukdelsläget för koder.

Paragangliom kan påträffas men anses utgå från närliggande paraganglier och kodas på läge C75.5.

Hematologiska tillstånd kan även manifesteras i thyreoidea, dessa tumörsjukdomar registreras enligt sina regler.

Binjure (Glandula suprarenalis) C74

Kliniskt läge C74	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Bark (cortex)	C74.0	C74.0	C74.0	194.0	195.0
Märg (medulla)	C74.1	C74.1	C74.1	194.0	195.0
Binjure, UNS	C74.9	C74.9	C74.9	194.0	195.0

Lägeskommentarer

OBS! Sidoangivelse är obligatoriskt för läget; 1=höger, 2=vänster, 9=okänt.

Binjuren har ett yttre skikt och en inre kärna som är uppbyggda av olika celltyper med olika endokrin aktivitet. Det yttre skiktet, barken, producerar steroidhormoner som kortisol, aldosteron och hormoner relaterade till manligt könshormon. Det inre skiktet, märgen, har ett annat embryologiskt ursprung och består av celler som närmast är av nervcellstyp. Dessa celler reagerar på grund av sitt kemiska innehåll med omgivningen och ger upphov till en färgreaktion, de kallas därför chromaffina. I märgen produceras adrenalin och noradrenalin som är centrala för kroppens stresshanteringssystem.

Morfologisk typ C74	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Barkspecifika tumörer C74.0			
Binjurebarksadenom/ adenom	83700	83700	091
Binjurebarkscarcinom/ carcinom	83703	83703	096
Könslist-stromala tumörer	85901	85901	056
Märghspecifika tumörer C74.1			
Feochromocytom sammansatt/UNS	87003	87003	446
Neuroblastom	95003	95003	416
Ganglioneuroblastom nodulärt/blandat	94903	94903	406
Ganglioneurom	94900	94900	401

Morfologiska kommentarer

Alla tumörer redovisas som maligna.

Barken och märgen har olika tumörtyper och även om det inte är specificerat tydligt i anmälan om tumören kommer från bark eller märg kan läget förutsättas. De märghspecifika tumörerna är av nervcellslänkande ursprung men i barken finns inte dessa.

För **binjurebarkadenom** skall enbart adenom med påvisad hormonell aktivitet registreras. Dessa kan vara Conn-tumörer (aldosteronproducerande), Cushing tumörer (cortisolproducerande) eller tumörer som producerar derivat av manligt eller kvinnligt könshormon. Så kallade ”incidentalom”, adenom utan kliniska tecken på aktivitet som upptäckts som bifynd vid radiologisk undersökning eller obduktion registreras inte.

Notera att carcinom i binjuren alltid utgår från barken.

Feochromocytom är egentligen ett specifikt namn för paragangliom uppkommet i binjurmärgen. Namnet hänför till tumörens brunaktiga färg. Tidigare delades feochromocytom in i maligna och benigna, beroende på bland annat storlek, men i den aktuella klassifikationen räknas alla feochromocytom ha viss metastatisk potential och endast koden som slutar på /3 är numera relevant. Det finns en ospecifik och en sammansatt variant, men de har samma kod. Det har funnits många synonyma beteckningar (till exempel feochromoblastom och chromaffint paragangliom) men dessa är omoderna och bör undvikas.

Neuroblastiska tumörer uppkomna i märgen delas in i olika varianter beroende på ingående komponenter av primitiva nervceller och neuronala stödstruktur, där neuroblastom är mer primitivt och de andra varianterna innehåller mogna, gangliecellslänkande cellkomponenter.

Enligt ENCRs riktlinjer kan radiologiskt upptäckta neuroblastom hos barn till och med 9 års ålder registreras med diagnosgrund 8 och den specifika Morf-koden 95003, C24/hist 415. Detta tillämpas från och med 2018-01-01.

Övriga endokrina körtlar och därmed besläktade vävnader C75

Kliniskt läge C75	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Bisköldkörtel (glandula parathyreoidea)	C75.0	C75.0	C75.0	194.1	195.1
Hypofys, inkl Rathkes ficka	C75.1	C75.1	C75.1	194.3	195.3
Hypofysgång (ductus craniopharyngealis)	C75.2	C75.2	C75.2	191.7	193.0
Tallkottkörtel (corpus pineale)	C75.3	C75.3	C75.3	194.4	193.0
Carotiskroppen (glomus caroticum)	C75.4	C75.4	C75.4	194.5	195.7
Paraganglier inklusive aortic body and glomus jugulare	C75.5	C75.5	C75.5	194.6	195.7
Multifokal lokalisation	C75.8	C75.8	C75.8	194.8	195.8
Endokrin körtel, UNS	C75.9	C75.9	C75.9	194.9	195.9

Lägeskommentarer

Paraganglier är anhopningar av celler som härstammar från neurallisten, det vill säga är nervcellsliknande. Paraganglier finns spridd i anslutning till inälvorna. Binjurarnas märg är egentligen paraganglier och ibland används indelningen adrenal och extra-adrenal paraganglier. De delas också in i sympatiska, som har chromaffina celler och endokrin funktion, och parasympatiska paraganglier med non-chromaffina glomusceller och chemodetektorfunktion. Det vill säga sympatiska paraganglier producerar hormonellt aktiva ämnen och parasympatiska paraganglier analyserar sin omgivning avseende till exempel syrgastrick eller salthalt. Vissa större paraganglier har egna namn.

Glomus jugulare, ett parasympatiskt paraganglion, kodades tidigare felaktigt i ICD-O/2 på C75.9 med dess översättningar för ICD9 och ICD7.

Endokrina tumörer utgående från pancreas ö-celler/endokrina pancreas registreras inte under C75 utan hör till C25.4. Endokrina tumörer i äggstockar, testiklar, thymus eller sköldkörtel registreras på respektive lägen.

Multifokal lokalisation används vid manifestationer av tumörsyndrom med multipla endokrina neoplasier, såsom MENI-II och familjärt paragangliom/feochromocytom syndrom.

Morfologisk typ C75	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Bisköldkörtel (parathyreoidea) C75.0			
Adenom	81400	81400	091
Carcinom/ adenocarcinom	81403	81403	096
Hypofys, Rathkes ficka och hypofysgång C75.1 och C75.2			
Hypofysadenom och övriga pituicytära tumörer C75.1			
Cysta, enkel intrakraniell UNS	33400	33400	031
Hypofysadenom UNS/ inkl dubbeladenom och plurihormonella	82720	81400	091
Hypofysadenom laktotropt adenom/ prolaktinproducerande	82710	82710	091
Hypofyscarcinom	82723	81403	096
Neuronala och paraneuronala hypofysära tumörer C75.1			
Gangliocytom och blandat gangliocytom/ adenom	94920	94900	401
Paragangliom hypofysärt/ sellärt	86933	86933	441
Neurocytom	95061	95060	991
Neuroblastom sellärt	95003	95003	416
Tumörer från hypofysens posteriora del C75.1			
Pituicytom	94321	94003	475
Pituitoblastom (äldre synonym embryom)	82733	90803	826
Granularcellstumör sellär	95820	95801	683
Onkocytom spolcells	82900	82900	091
Ependymom sellärt	93911	93913	485
Hypofysära groddcellstumörer C75.1			
Choriocarcinom	91003	91003	806
Embryonalt carcinom	90703	90703	826
Germinom	90643	90643	981
Groddcellstumör blandad	90853	90853	826
Gulesäckstumör	90713	90713	826
Teratom UNS	90801	90801	823
Teratom moget	90800	90800	821
Teratom omoget	90803	90803	826
Teratom malign transformering	90843	90803	826
Hypofysära gångreststumörer C75.2			
Craniofaryngiom	93501	93501	881
Craniofaryngiom adamantinomatöst	93511	93501	881
Craniofaryngiom papillärt	93521	93501	881

Fortsätter på följande sida

Morfologisk typ C75	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Tallkottkörteln (corpus pineale) C75.3			
Pinealom	93601	93601	981
Pineal parenkymal tumör av intermediär differentiering	93623	93623	986
Pineoblastom/ malignt pinealom	93623	93623	986
Pineocytom	93611	93601	981
Papillär tumör i pinealregionen	93953	93623	986
Germinom	90643	90643	981
Carotiskroppen (glomus caroticum) C75.4			
Paragangliom carotiskropp	86923	86921	441
Paraganglier (övriga extraadrenala) C75.5			
Paragangliom carotiskropp/glomus caroticum	86923	86921	441
Paragangliom jugulotympaniskt/jugulärt	86903	86901	441
Paragangliom vagalt/laryngealt/sammansatt	86933	86931	441
Paragangliom sympatiskt	86933	86931	441
Paragangliom, gangliocytiskt	86830	86801	441
Paragangliom, aortakropp/glomus aorticum	86913	86911	441
Paragangliom, glomus jugulare	86903	86901	441
Paragangliom, UNS i annat läge	86803	86803	446
Kemodektom/extraadrenalt paragangliom, UNS	86933	86931	441
Multifokal lokalisation C75.8			
Familjär kromaffinomas	87000	87000	441
MEN I och II	83601	87000	441
Endokrin körtel UNS C75.9			
Adenom, UNS	81400	81400	091
Gastrinom	81533	81533	446
Glukagonom	81523	81523	446

Morfologiska kommentarer

Enligt aktuell klassifikation rekommenderar WHO inte de specifika koderna för parathyreoideatumörer. Notera att hyperplasi i parathyreoidea inte är en tumör och inte skall registreras.

Hypofysadenom registrerades tidigare med den ospecifika koden för adenom Morf 81400. Från 2018-01-01 används den specifika koden Morf 82720. Hypofysadenom klassificerades tidigare utifrån sin förmåga att ta upp histologiska färger samt kliniskt påvisad hormonproduktion. I aktuell klassifikation definieras tumörerna utifrån immunhistokemisk profil, och en del av de äldre begreppen försvinner ur bruk. Endast laktotropt/prolaktinproducerande adenom har en egen kod Morf 82710.

Hypofyscarcinom är en ovanlig tumörform, som antingen kan förekomma som debuterande tumör hos en patient, eller uppstå ur ett tidigare känt hypofysadenom. Notera att hypofyscarcinomet alltid skall generera en ny registrering för att inte dessa ovanliga maligna tumörer skall missas.

Diagnosgrund 8 (annan laboratorieundersökning) är tillåtet som underlag för registrering av specifierad Morf-kod och C24/hist för Hypofystumörer.

Detta infördes i Hypofysregistret från 2003. Vid senare inkommet PAD korrigeras diagnosgrunden. Morfologin korrigeras endast om en mer specifik diagnos finns i patologiutlåtandet.

I hypofysområdet/sella turcica kan mjukdelstumörer samt stödjevävnadstumörer inklusive meningiom påträffas. Koder för dessa finns under respektive läge och dessa utgår i princip inte från hypofysen per se, utan registreras på respektive läge. Även hematologiska tillstånd kan manifesteras här, dessa registreras enligt sina specifika regler.

Pinealom är en äldre, mer övergripande, term för tumör i tallkottkörteln och bör undvikas i modern diagnostik. I tallkottkörteln kan även finnas gliala tumörer.

I den aktuella WHO-klassifikationen rekommenderas en egen kod för **jugulotympaniska paragangliom** Morf 86903, medan alla övriga har koden Morf 86933. En rad paraganglietumörer har sedan tidigare specifika koder, vilka listas ovan för fullständigheten. **Gangliocytiskt paragangliom** kan förekomma på flera lokaler och registreras på sin faktiska förekomst.

Under **multifokal lokalisering** listas ett par exempel på tumörsyndrom med multipel endokrin neoplasia som har egna koder.

Under **endokrin körtel UNS** listas ett par exempel på endokrina tumörer som kan uppkomma på andra lokaler, då vanligen med ursprung i enskilda neuroendokrina celler eller cellanhopningar.

Bukspottkörteln Pancreas inkluderande exokrin del och endokrin/neuroendokrin del

Inledning

Bukspottkörteln (pancreas) är en stor, avlång körtel som är belägen bakom magsäcken och under bukhinnan. Körteln har både en endokrin, insöndrande, och en exokrin, utsöndrande del. För generell bakgrund avseende körtlar, insöndring och utsöndring hänvisas till Inledningen för huvudstycket för Endokrina organ. Såväl beskrivning som kodtabeller finns i båda styckena.

Volymmässigt domineras bukspottkörteln av just spottkörteldelen, vilken producerar pancreassaften, ämnen som deltar i matsmältningen, som utsöndras genom en utförsgång till tunntarmen. Insprängt som små bollar av celler utan kontakt med utförsgångssystemet finns de endokrina ”öarna”, ”insulae” på latin. Dessa kunde tidigt i histologins historia utskiljas som stora prickar av celler med avvikande utseende i den övriga vävnaden. Ö-cellerna producerar små peptidhormoner som är av betydelse för ämnesomsättningen, där det mest allmänt kända fått sitt namn av ön, insulin!

Exokrina pancreas har en tumörflora som domineras av epiteliära tumörer, vilka indelas beroende på ingående celltyps differentiering som i första hand duktala (utgående från gångar) och acinära (utgående från körtelenheten) adenocarcinom. Duktal pancreascancer är den numerärt helt dominerande typen, och den tumörform som vanligen avses om begreppet ”pancreascancer” används. Duktal pancreascancer är ofta tydligt körtelbildande och mucinpro-

ducerande, men kan också vara papillära och i ovanliga fall serösa eller odifferentierade. Acinära tumörer utmärks av att produktion av enzymatiska proteiner kan påvisas med till exempel immunhistokemi.

För solid pseudopapillär neoplasia har man inte kunnat påvisa någon säker differentiering som duktaal eller acinär.

Det finns pre-maligna duktalesioner, PanIN, dessa indelas numera i en tvågradig skala avseende dysplasi grad där låg och måttlig dysplasi motsvarar låggradiga lesioner och hög grad av dysplasi motsvarar höggradiga lesioner.

Många små och tidiga lesioner är cystbildande, genom att gångar täpps till, men även solid pseudopapillär tumör utmärks, trots sitt namn, av cystbildningar.

I pancreas kan också mesenkymala och hematologiska neoplasier förekomma, men detta är ovanligt.

Endokrina pancreas tumörer behandlas i det Nationella vårdprogrammet för Neuroendokrina buktumörer (GEP-NET) där version 2.0 godkändes 2018-12-11. Gällande KVASt-dokumentet inkluderande dessa tumörer är ”Endokrina tumörer i mag-tarmkanal och pancreas” vilket antogs 2018-03-13. I KVASt-dokumentet påpekas att klassifikationen av neuroendokrina tumörer skiljer sig åt mellan olika organsystem, men att man i den senaste WHO-klassifikationen har en gemensam klassifikation för neuroendokrina tumörer utgående från mag-tarmkanalen, inklusive neuroendokrina tumörer i lever, gallvägar och pancreas. Tabellen nedan följer dessa rekommendationer och skiljer sig något från vad som anges i till exempel WHO-klassifikationen för neuroendokrina tumörer. Enligt nu gällande synsätt har samtliga neuroendokrina tumörer från mag-tarmkanalen malign potential. Dessa omfattas därför av stadieindelning enligt TNM (8:e upplagan, 2017).

Neuroendokrina tumörer kan ingå i familjära tumörsyndrom som MEN-1, von Hippel-Lindau, neurofibromatos-1 och tuberös skleros.

Räkning av andelen celler i tumören som är i delningsfas mätt med immunhistokemisk färgning för ett protein relaterat till cellcykeln som heter Ki-67 har stor vikt i diagnostiken av dessa tumörtyper.

Det finns också blandformer mellan epitelialt och neuroendokrint differentierade tumörer, dessa samlas under begreppet MiNEN, ”mixed neuroendocrine/non-neuroendocrine neoplasias”, oavsett ingående komponenter. Detta begrepp ersätter MANEC för pancreas.

Alla tumörer på läge C25.4 redovisas som maligna.

Morfologisk typ C25.4 Endokrin/neuroendokrin del	ICD-O/3.2	ICD-O/2	C24/hist
Tumörer utan angiven hormonproduktion			
Neuroendokrint mikroadenom pancreatiskt/ ö-cellsadenom/	81500	81500	091
Neuroendokrin tumör/NET G1/UNS	82403	82403	086
Neuroendokrin tumör/NET G2	82493	82403	086
Neuroendokrin tumör/NET G3	82493	82403	086
Neuroendokrint carcinom/NEC UNS	82463	80203	196
Neuroendokrint carcinom/NEC, småcelligt SCNEC	80413	80413	196
Neuroendokrint carcinom/NEC, storcelligt LCNEC	80133	80123	196
Neuroendokrin tumör icke hormonproducerande	81503	81503	096
Tumörer med angiven hormonproduktion			
ACTH-producerande neuroendokrin tumör/NET	81583	81503	096
Gastrinproducerande NET/gastrinom	81533	81533	446
Glukagonproducerande NET/glukagonom	81523	81523	446
Insulinproducerande NET/insulinom	81513	81513	096
Serotoninproducerande NET	82413	81503	096
Somatostatинproducerande NET/somatostatинom	81563	81503	096
VIP-producerande NET/vipom	81553	81533	096
Blandade tumörer			
Neuroendokrin-nonneuroendokrin tumör blandad MiNEN (tidigare MANEC)	81543	81503	096

Morfologiska kommentarer C25.4

Neuroendokrina tumörer i pancreas delas in i neuroendokrina tumörer/NET/Pan-NET, vilka räknas som högt differentierade, och neuroendokrin cancer/NEC/Pan-NEC, lågt differentierad neuroendokrin neoplas i pancreas. NEC delas i sin tur in i en storcellig och en småcellig variant.

Vidare används för NET en gradering, G1-3 baserad på cellernas växtsätt/cellmorfologi samt proliferationsindex mätt genom räkning av Ki-67 positiva celler vid immunfärgning samt mitoshalt/mitosindex. Räkningen av Ki-67 positiva celler sker i ett stort antal celler och helst med hjälp av digital bild och/eller bildigenkänningsmjukvara.

Tumörerna delas också in i huruvida de icke hormonproducerande (icke-funktionella), hormonproducerande (funktionella) och vilket hormon som i så fall produceras. I de fall där tumören har en känd hormonproduktion skall tumören kodas med den specifika koden. Nedan beskrivs förhållandet mellan tumörtyp, grad och proliferationsmått.

Översikt över differentiering och grad neuroendokrina tumörformer läge C25.4

Tumörtyp	Diff-grad	Grad	Ki-67	Mitosindex	Morf-kod ICD-O/3.2
Neuroendokrin tumör NET/ Pan-NET	Högt differentierad	G1	< 3%	<2/10 HPF	82403
Neuroendokrin tumör NET/ Pan-NET	Högt differentierad	G2	3-20%	2-10/10 HPF	82493
Neuroendokrin tumör NET/Pan-NET	Högt differentierad	G3	>20 %	>20/10 HPF	82493
Neuroendokrin cancer NEC/Pan-NEC	Lågt differentierad	G3	>20 %	>20/10 HPF	82463
Neuroendokrin cancer NEC/ Pan-NEC småcellig	Lågt differentierad	G3	>20 %	>20/10 HPF	80413
Neuroendokrin cancer NEC/ Pan-NEC storcellig	Lågt differentierad	G3	>20 %	>20/10 HPF	80133

NET G1 och G2 benämndes tidigare ofta carcinoid, även i pancreas.

För bukspottkörteln skall enligt senaste WHO klassifikationen och det nya vårdprogrammet begreppet MANEC ersättas med MiNEN (Mixed neuroendokrin och non-neuroendokrin neoplasi). För att en tumör skall uppfylla kriterierna för blandform måste den minsta tumörkomponenten vara minst 30 %, oavsett om det är den neuroendokrina eller icke-neuroendokrina, annars bortses från inslaget av annan differentiering vid klassificeringen.

Ofullständigt angivet läge C76

Kliniskt läge C76	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Icke närmare specificerad lokalisation i huvudet, i ansiktet eller på halsen	C76.0	C76.0	C76.0	195.0	199.1
Icke närmare specificerad lokalisation i brösthålan eller på bröstkorgen (thorax)	C76.1	C76.1	C76.1	195.1	199.2
Icke närmare specificerad lokalisation i bukhålan eller bukväggen	C76.2	C76.2	C76.2	195.2	199.3
Icke närmare specificerad lokalisation i lilla bäckenet samt klinkor, ljumskar mm	C76.3	C76.3	C76.3	195.3	199.4
Icke närmare specificerad lokalisation i övre extremiteterna, inkl skulderregionen	C76.4	C76.4	C76.4	195.4	199.5
Icke närmare specificerad lokalisation i nedre extremiteterna inkl höfterna	C76.5	C76.5	C76.5	195.5	199.5
Icke specificerad lokalisation inkl rygg, flank och bål, UNS	C76.7	C76.7	C76.7	195.9	199.9
Övergripande växt i annan och/eller ofullständigt angiven lokalisation	C76.8	C76.7	C76.7	195.9	199.9

Lägeskommentarer

Dessa lägen skall helst undvikas. Om någon typ av lägesangivelse finns använd ospecificikt läge under detta läge i första hand, som exempelvis C26 för ospecificikt läge i gastrointestinalkanalen.

Till dessa lägen skall även föras tumörer, där histologisk eller cytologisk bedömning saknas. Dessa skall ha Morf-kod 80003.

Vid misstänkt malignitet skall Morf-koden vara 80001/b.

Mjukdelssarkom med okänd primärlokal får ej registreras på läge C76 utan skall registreras på läge C49.

Maligna lymfom med okänd primär lokal får ej registreras på läge C76 utan skall registreras på läge C80.9.

Gynekologiska diagnoser kan förekomma på detta läge, vanligen inrapporterade via kvalitetsregister. För specifik morfologi se läge C56.

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2

Lymfkörtel C77

Kliniskt läge C77	ICD-O/3.2	ICD-O/2
Huvud, ansikte och hals	C77.0	Se lymfomkapitel
Intratorakalt	C77.1	Se lymfomkapitel
Intraabdominellt	C77.2	Se lymfomkapitel
Axill och övre extremitet	C77.3	Se lymfomkapitel
Ljumske och nedre extremitet	C77.4	Se lymfomkapitel
Bäcken	C77.5	Se lymfomkapitel
Lymfkörtlar i multipla kroppsregioner	C77.8	Se lymfomkapitel
Lymfkörtel UNS	C77.9	Se lymfomkapitel

Lägeskommentarer

Fram till och med ICD-O/2 registrerades tumörer i lymfkörtlar, sekundära eller utan närmare specifikation på detta läge. Lymfom och sarkom exkluderades och registrerades på respektive läge.

Läget används vanligast för registrering av nodala lymfom.

För översättning till ICD-O/2, ICD9 samt ICD7, se lymfomkapitlet.

Om ursprungslokaliseringen för lymfomet är lymfkörtlarna, registreras på läge C77._.

Om ett lymfom engagerar lymfkörtlar i flera olika områden, registreras på läge C77.8 (lymfkörtlar i multipla kroppsregioner).

Lymfom ej lokaliserade till lymfkörtlar registreras på ursprungslokaliseringen. Om ingen lokalisering anges för ett extranodalt lymfom registreras det på läge C80.9 (okänd ursprungslokalisering).

För morfologisk typ se listan över maligna lymfom.

I sällsynta fall förekommer andra tumörformer med primärlokal i lymfkörtlar, kontrollera noga att det inte rör sig om metastatisk växt i sådana fall, detta är mycket vanligare.

Malign tumör med okänd primär lokalisation C80 (C77-C80)

Läget används för sekundära maligna tumörer/metastaser där primärtumörens läge är oklart/okänt.

Kliniskt läge	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Okänd primär lokalisation					
Ospecificerad lokalisation	C80.9	C80.9	C80	199.1	199.9
Multifokal lokalisation, ospecificerad	C80.9	C80.9	C80	199.0	199.9
Lever UNS, oklart om primär/sekundär	C80.9	C22.9	C22.9	155.2	156
Lunga eller pleura UNS, oklart om primär/sekundär	C80.9	C39.8	C39.8	165.9	163
Sekundär malign tumör i lymfkörtel					
Huvud, ansikte och hals	C80.9	C77.0	C77.0	196.0	199.9
Intratorakalt	C80.9	C77.1	C77.1	196.1	199.9
Intraabdominellt	C80.9	C77.2	C77.2	196.2	199.9
Axill och övre extremitet	C80.9	C77.3	C77.3	196.3	199.9
Ljumske och nedre extremitet	C80.9	C77.4	C77.4	196.5	199.9
Bäcken	C80.9	C77.5	C77.5	196.6	199.9
Lymfkörtlar i multipla kroppsregioner	C80.9	C77.8	C77.8	196.8	199.9
Lymfkörtlar UNS	C80.9	C77.9	C77.9	196.9	199.9
Sekundär malign tumör i andnings- och matsmältningsorganen					
Metastas i lunga	C80.9	C78.0	C78.0	197.0	199.9
Metastas i mediastinum	C80.9	C78.1	C78.1	197.1	199.9
Metastas i lungsäck (Cyt med maligna celler i pleuravätska kan i regel preliminärregistreras på läge C34)	C80.9	C78.2	C78.2	197.2	199.9
Metastas i andra och ospecificerade respirationsorgan	C80.9	C78.3	C78.3	197.3	199.9
Metastas i tunntarm	C80.9	C78.4	C78.4	197.4	199.9
Metastas i tjocktarm och ändtarm	C80.9	C78.5	C78.5	197.5	199.9
Metastas i bukhinna och retroperitonealrummet	C80.9	C78.6	C78.6	197.6	199.9
Metastas i lever	C80.9	C78.7	C78.7	197.7	199.9
Metastas i andra ospecificerade matsmältningsorgan	C80.9	C78.8	C78.8	197.9	199.9

Tabellen fortsätter på följande sida

Kliniskt läge	ICD-O/3.2	ICD-O/2	ICD10	ICD9	ICD7
Sekundär malign tumör med andra lokalisationer					
Metastas i njure och njurbäcken	C80.9	C79.0	C79.0	198.0	199.9
Metastas i urinblåsa och andra specificerade urinorgan, urinorgan UNS	C80.9	C79.1	C79.1	198.1	199.9
Metastas i huden	C80.9	C79.2	C79.2	198.2	199.9
Metastas i hjärnan och hjärnhinnor	C80.9	C79.3	C79.3	198.3	199.9
Metastas i andra och ospecificerade delar av nervsystemet	C80.9	C79.4	C79.4	198.4	199.9
Metastas i ben och benmärg	C80.9	C79.5	C79.5	198.5	199.9
Metastas i ovarium	C80.9	C79.6	C79.6	198.6	199.9
Metastas i binjure	C80.9	C79.7	C79.7	198.9	199.9
Metastas i andra specificerade lokalisationer	C80.9	C79.8	C79.8	198.9	199.9

Lägeskommentarer

Mjukdelssarkom med okänd primärlokal får ej förekomma på läge C80.9, dessa registreras på läge C49.

Lymfom ej lokaliserade till lymfkörtlar registreras på ursprungslokalisationen. Om ingen lokalisation anges för ett extranodalt lymfom registreras det på läge C80.9.

Variationerna är stora. Flertalet utgöres av metastaserande epiteliala tumörer (carcinom).

För komplett lista över morfologiska koder, se WHO ICD-O/3.2

Hematopoetiska och Retikuloendoteliala systemet (leukemier och leukemiliknande tillstånd exkl. maligna lymfom) C42

I vissa fall så gör den inrapporterande kliniske läkaren den mikroskopiska bedömningen, som då blir del av klinikanmälan. I dylika fall skall diagnosgrund 8 användas tillsammans med relevant Morf-kod.

Morf-kod 80003 får ej användas på läge C42. Pseudolymfom registreras ej.

OBS! För enkelhetens skull har samtliga leukemier förts till ICD-7 nedan;

Emellertid klassificeras de ”klassiska” leukemierna, dvs. de som var definierade i mitten på 1970-talet, egentligen enligt ICD-8, som då började användas i svenska cancerregistret.

Forts C42

ICD7	ICD9	ICD-O/2	ICD-O/3.2	Benämning	Morf-kod ICD-O/3.2	Morf-kod ICD-O/2	C24/hist
				Leukemi, UNS			
207.9	208.9	C95.9	C42.1	Leukemi, UNS	98003	98003	296
207.0	208.0	C95.0	C42.1	Odifferentierad akut leukemi/ akut blastleukemi UNS	98013	98013	296
207.0	208.0	C95.0	C42.1	Bifenotypisk akut leukemi/ bilinjär akut leukemi	98053	98013	296
207.0	208.0	C95.0	C42.1	Mixed phenotype acute leukemia with t(9;22)(q34;q11.2); BCR-ABL1	98063	98013	296
207.0	208.0	C95.0	C42.1	Mixed phenotype acute leukemia with t(v;11q23); MLL rearranged	98073	98013	296
207.0	208.0	C95.0	C42.1	Mixed phenotype acute leukemia, B/myeloid, NOS	98083	98013	296
207.0	208.0	C95.0	C42.1	Mixed phenotype acute leukemia, T/myeloid, NOS	98093	98013	296

Forts C42

ICD7	ICD9	ICD-O/2	ICD-O/3.2	Benämning	Morf-kod ICD-O/3.2	Morf-kod ICD-O/2	C24/hist
				Lymfatisk leukemi			
204.9	204.9	C91.9	C42.1	Lymfatisk leukemi, UNS	98203	98203	206
204.1	204.1	C91.1	C42.1	1)Kronisk lymfatisk leukemi KLL, B-cells typ eller UNS	982336	982336	206
204.1	204.1	C91.1	C42.1	Kronisk lymfatisk leukemi KLL, T-cells typ	982335	982335	206
204.9	204.9	C91.7	C42.1	Burkittleukemi, FAB L3	98263	98263	206
204.9	204.9	C91.5	C42.1	Adult T-cellsleukemi (HTLV-1 positiv) alla varianter	98273	98273	206
204.9	204.9	C91.7	C42.1	Granulär lymfatisk leukemi, T respektive NK cellstyp, T-LGL	98313	98203	206
204.9	204.9	C91.3	C42.1	Prolymfocytleukemi, UNS	98323	98253	206
204.9	204.9	C91.3	C42.1	B-prolymfocytleukemi	98333	982536	206
204.9	204.9	C91.3	C42.1	T-prolymfocytleukemi	98343	982535	206
204.0	204.0	C91.0	C42.1	Prekursor cell lymfoblastleukemi UNS (akut lymfatisk leukemi (ALL), UNS, FAB L1,L2)	98353	98213	206
204.0	204.0	C91.0	C42.1	Prekursor B-cell lymfoblastleukemi	98363	982136	206

¹⁾Kronisk lymfatisk leukemi (KLL), med Morf-kod 98233, användes under perioden 2005-2011. Från och med 2012-01-01 specificeras B-cells typ/ UNS eller T-cells typ.

Forts C42

ICD7	ICD9	ICD-O/2	ICD-O/3.2	Benämning	Morf-kod ICD-O/3.2	Morf-kod ICD-O/2	C24/hist
				Lymfatisk leukemi			
204.0	204.0	C91.0	C42.1	Prekursor B-cell lymfoblastleukemi t(9;22)(q34;q11.2); BCR-ABL1	98123	982136	206
204.0	204.0	C91.0	C42.1	Prekursor B-cell lymfoblastleukemi t(v;11q23); MLL rearrangerad	98133	982136	206
204.0	204.0	C91.0	C42.1	Prekursor B-cell lymfoblastleukemi t(12;21)(p13;q22); TEL-AML1 (ETV6-RUNX1)	98143	982136	206
204.0	204.0	C91.0	C42.1	Prekursor B-cell lymfoblastleukemi med hyperdiploidi	98153	982136	206
204.0	204.0	C91.0	C42.1	Prekursor B-cell lymfoblastleukemi med hypodiploidi (hypodiploid ALL)	98163	982136	206
204.0	204.0	C91.0	C42.1	Prekursor B-cell lymfoblastleukemi t(5;14)(q31;q32); IL3-IGH	98173	982136	206
204.0	204.0	C91.0	C42.1	Prekursor B-cell lymfoblastleukemi t(1;19)(q23;p13.3); E2A-PBX1 (TCF3-PBX1)	98183	982136	206
204.0	204.0	C91.0	C42.1	Prekursor B-cell lymfoblastleukemi, BCR-ABL1 liknande	98193	982136	206
204.0	204.0	C91.0	C42.1	Prekursor T-cell lymfoblastleukemi	98373	982135	206
204.0	204.0	C91.0	C42.1	Akut lymfatisk leukemi ALL, B-cells typ, FAB L3	983536	982136	206
204.0	204.0	C91.0	C42.1	Akut lymfatisk leukemi ALL, T-cells typ	983535	982135	206

Forts C42

ICD7	ICD9	ICD-O/2	ICD-O/3.2	Benämning	Morf-kod ICD-O/3.2	Morf-kod ICD-O/2	C24/hist
				Akut myeloisk leukemi			
207.2	207.0	C94.0	C42.1	Akut erytroid leukemi/ akut erytroblastleukemi UNS	98403	98403	286
205.0	205.0	C92.0	C42.1	Akut myeloisk leukemi (AML), UNS	98613	98613	226
205.0	205.0	C92.0	C42.1	Akut myeloisk leukemi med t(6;9) (p23;q34); DEK-NUP214	98653	98613	226
205.0	205.0	C92.0	C42.1	Akut myeloisk leukemi med inv(3)(q21q26.2) eller t(3;3)(q21;q26.2); RPN1-EVI1	98693	98613	226
205.0	205.0	C92.0	C42.1	Akut myeloisk leukemi (megakaryoblastisk) med t(1;22)(p13;q13); RBM15-MKL1	99113	98613	226
205.9	205.3	C92.3	RL	2)Myelosarcom/ Granulocytarcom/ Chlorom	99303	99303	226
205.9	205.9	C92.4	C42.1	Akut promyelocytleukemi, FAB M3, t (15;17) (q22;q11-12)	98663	98663	296
205.9	205.9	C92.5	C42.1	Akut myelomonocytleukemi (AMML), FAB M4	98673	98673	296

²⁾Registreras på resp. läge, dock ej blodbildande organ enl. regel E (ICD-O/3.2). Vanligast på C49-läget.

Forts C42

ICD7	ICD9	ICD-O/2	ICD-O/3.2	Benämning	Morf-kod ICD-O/3.2	Morf-kod ICD-O/2	C24/hist
				Akut myeloisk leukemi			
205.0	205.0	C92.0	C42.1	Akut basofil leukemi	98703	98613	226
205.9	205.9	C92.5	C42.1	Akut myeloisk leukemi med inv(16) eller t(16;16): CBF-MYH11	98713	98673	296
205.0	205.0	C92.0	C42.1	Akut myeloblastleukemi med minimal differentiering, FAB M0	98723	98613	226
205.0	205.0	C92.0	C42.1	Akut myeloblastleukemi utan utmognad, FAB M1	98733	98613	226
205.0	205.0	C92.0	C42.1	Akut myeloblastleukemi med utmognad, FAB M2	98743	98613	226
206.0	206.0	C93.0	C42.1	Akut monoblast- och monocytleukemi, FAB M5	98913	98913	256
205.0	205.0	C92.0	C42.1	Akut myeloisk leukemi med myelodysplasirelaterade förändringar	98953	98613	226
205.0	205.0	C92.0	C42.1	Akut myeloisk leukemi med t(8;21) (q22;q22)	98963	98613	226
205.0	205.0	C92.0	C42.1	Akut myeloisk leukemi med t(9;11) (p22;q23)	98973	98613	226
207.3	207.2	C94.2	C42.1	Akut megakaryoblastleukemi, FAB M7	99103	99103	296
207.3	207.2	C94.2	C42.1	Akut megakaryoblastleukemi hos barn (0-5 år) med Downs syndrom	98983	99103	296
205.0	205.0	C92.0	C42.1	Terapirelaterade myeloida neoplasier (tidigare terapirelaterad AML)	99203	98613	226
209	209.0	C94.4	C42.1	Akut panmyelos med myelofibros	99313	99313	216

Forts C42

ICD7	ICD9	ICD-O/2	ICD-O/3.2	Benämning	Morf-kod ICD-O/3.2	Morf-kod ICD-O/2	C24/hist
				Andra leukemier			
202.4	202.4	C91.4	C42.1	Härcellsleukemi	99403	99403	356
205.9	205.9	C92.7	C42.1	Kronisk myelomonocytleukemi (KMML), FAB MDS4	99453	98683	296
205.9	205.9	C92.7	C42.1	Juvenil myelomonocytleukemi	99463	98683	296
205.9	205.9	C92.7	C42.1	Aggressiv NK-cellsleukemi	99483	98683	296
207.9	208.9	C94.3	C42.1	Mastcellsleukemi	97423	99003	296
203	203.1	C90.1	C42.1	Plasmacellsleukemi	97333	98303	336
				Immunoproliferativ sjukdom			
200.2	200.8	C88.7	C42.0	Lymfomatoid granulomatos, grad 1, 2/ angiocentrisk immunoproliferativ lesion	97661/b	97661/b	391/b
200.2	200.8	C88.7	C42.0	Lymfomatoid granulomatos, grad 3	97663	97663	393
200.3	209.2	C88.0	C42.0	Waldenströms makroglobulinemi	97613	97613	396
200.2	208.8	C88.1	C42.0	Heavy chain disease UNS (exkl. Gamma heavy chain disease)	97623	97623	396
200.2	202.8	C88.2	C42.0	Gamma heavy chain disease	97623	97633	396

Kommentar: Monoklonal gammopathi (MGUS) med Morf-Kod 97651/b registrerades tidigare i cancerregistret. Uppgiftsskyldigheten för diagnosen togs bort 2018-01-01

Forts C42

ICD7	ICD9	ICD-O/2	ICD-O/3.2	Benämning	Morf-kod ICD-O/3.2	Morf-kod ICD-O/2	C24/hist
				Myeloproliferativ sjukdom			
205.9	205.9	C92.9	C42.1	Myeloisk leukemi, UNS	98603	98603	226
209	209.0	D47.1	C42.1	Myelodysplastisk/myeloproliferativ neoplasi, oklassificerbar (efter utredning)	99753	99601	216
205.1	205.1	C92.1	C42.1	Kronisk myeloisk leukemi (KML)(ej fullständigt utredd)	98633	98633	226
205.1	205.1	C92.1	C42.1	Kronisk myeloisk leukemi, BCR/ABL positiv	98753	98633	226
205.1	205.1	C92.1	C42.1	Kronisk myeloisk leukemi, atypisk, BCR/ABL negativ	98763	98633	226
208	209.1	D45	C42.1	Polycytemia vera	99503	99501	276
209	209.0	D47.1	C42.1	³⁾ Kronisk myeloproliferativ neoplasi, UNS	99603	99601	216
209	209.0	D47.1	C42.1	Primär myelofibros/Kronisk idiopatisk myelofibros	99613	99611	216
207.9	208.9	D47.3	C42.1	Essentiell/idiopatisk trombocytemi	99623	99621	293
207.1	208.1	C95.1	C42.1	Kronisk neutrofil leukemi	99633	98033	296
207.1	208.1	C95.1	C42.1	Kronisk eosinofil leukemi (inkl hypereosinofilt syndrom)	99643	98033	296

3)Myeloproliferativ sjukdom, UNS kodades till och med 2013-12-31 med morf-kod 99751.

Forts C42

ICD7	ICD9	ICD-O/2	ICD-O/3.2	Benämning	Morf-kod ICD-O/3.2	Morf-kod ICD-O/2	C24/hist
				⁴ Myelodysplastiska syndrom			
205.9	205.9	D46.0	C42.1	MDS-SLD, Refraktär cytopeni med unilinjär dysplasi/ refraktär anemi (RA, tidigare MDS 1)	99803	99811	223
205.9	205.9	D46.1	C42.1	MDS-RS-SLD, MDS/MPN-RS-T, Refraktär anemi med ringsidero- blaster (RARS, tidigare MDS 2)	99823	99821	223
205.9	205.9	D46.1	C42.1	MDS-RS-MLD (myelodysplastiskt syndrom med ringsidero- blaster och multilinjär dysplasi)	99933	99821	223
205.9	205.9	D46.2	C42.1	MDS EB-1, MDS EB-2, Refraktär anemi med blastöverskott (RAEB, tidigare MDS 3)	99833	99831	223
205.9	205.9	D46.3	C42.1	Refraktär anemi i transform (MDS 5)	98613	99841	223
205.9	205.9	D46.9	C42.1	MDS-MLD, Refraktär cytopeni med multilinjär dysplasi (RCMD)	99853	99891	223
205.9	205.9	D46.7	C42.1	Myelodysplastiskt 5q-syndrom (isolerad deletion av 5q)	99863	99891	223
205.9	205.9	D46.9	C42.1	Myelodysplastiskt syndrom, terapirelaterat	99203	99891	223
205.9	205.9	D46.9	C42.1	Myelodysplastiskt syndrom, UNS	99893	99891	223

⁴Tolkades tidigare precancerös, nu malign. Benignitetsflaggan"/b" borttaget från och med övergången till ICD-O3.

Misstänkt MDS registreras ej. Om anmälan inkommer skicka förfrågan till klinikern om diagnosen är fastställd eller avskriven.

Forts C42

ICD7	ICD9	ICD-O/2	ICD-O/3.2	Benämning	Morf-kod ICD-O/3.2	Morf-kod ICD-O/2	C24/hist
				Plasmacellstumörer			
203	203.9	C90.2	RL	⁵⁾ Plasmocytom UNS inkl skelett/ solitärt myelom	97313	97313	336
203	203.0	C90.0	C42.1	Misstanke myelom	97321/b	97321/b	333/b
203	203.0	C90.0	C42.1	Multipelt myelom/plasmacellsmyelom	97323	97323	336
203	203.9	C90.2	RL	Plasmocytom extraskellettalt	97343	97313	336
				Andra hematologiska sjukdomar			
202.1	202.9	C96.7	C42.1	⁶⁾ Lymfoproliferativ sjukdom	99701/b	⁷⁾ 99711/b	381/b
202.1	202.9	C96.7	C42.1	Posttransplantationsrelaterad lymfoproliferativ sjukdom (PTLD), tidiga lesioner	99711	⁷⁾ 99711/b	381/b
202.1	202.9	C96.7	C42.1	Polymorf posttransplantations relaterad lymfoproliferativ sjukdom (PTLD)	99713	⁷⁾ 99711/b	381/b

⁵⁾Solitärt plasmocytom i skelett föres till C40/C41.

⁶⁾Monomorfa PTLD kodas som det lymfom de liknar.

⁷⁾Denna Morf-kod finns ej i ICD-O/2, är hemkonstruerad.

Om en patient med MDS senare får en akut leukemi skall denna registreras som en ny tumör under förutsättning att det gått minst två månader mellan diagnostillfällena. Om mindre än två månaders intervall uppgraderas den första tumören till akut leukemi.

För bedömning av antal hematologiska diagnoser används SEER:s kalkylator för hematologiska diagnoser.

Maligna lymfom CRL

Om ursprungslokaliseringen för lymfomet är i lymfkörtlarna, kodas man på C77._. Om ett lymfom engagerar lymfkörtlar i flera olika områden, kodas man på C77.8 (lymfkörtlar i multipla kroppsregioner). Extranodala lymfom (i andra organ än lymfkörtlar) kodas på ursprungslokaliseringen. Om benmärg anges eller lokalisering saknas kodas man på C80.9 i ICD-O/3.2. Pseudolymfom registreras ej.

RL =respektive läge.

ICD7	ICD9	ICD-O/2	ICD-O/3.2	Benämning	Morf-kod ICD-O/3.2	Morf-kod ICD-O/2	C24/hist
				Ospecifika lymfom			
200.2	202.8	C85.9	RL	Malignt lymfom UNS	95903	95903	396
200.2	202.8	C85.9	RL	Misstänkt malignt lymfom	95901/b	95901/b	393/b
200.1	200.1	C85.9	RL	Non-Hodgkinlymfom UNS (NHL)	95913	95913	306
200.1	200.1	C85.0	RL	Småcelligt/indolent NHL	959131	95923	306
200.1	200.1	C83.8	RL	Blastiskt/aggressivt NHL	959133	96803	306
200.1	200.1	C85.1	RL	B-cellslymfom UNS	959136	959036	306
200.1	200.1	C85.9	RL	T-cellslymfom UNS	959135	959035	306
200.1	200.1	C83.8	RL	¹⁾ Blastiskt plasmacytoid dendritisk cell neoplasi/blastiskt NK cells lymfom	97273	96863	306

¹⁾Morf koden 97273 enligt ICD-O/3.2 klartext prekursor cell lymfoblastlymfom UNS. Prekursor cell lymfoblastlymfom UNS formen ska inte användas, efterforska om T med Morf-kod 97293 eller B med Morf-kod 97283.

Forts RL

ICD7	ICD9	ICD-O/2	ICD-O/3.2	Benämning	Morf-kod ICD-O/3.2	Morf-kod ICD-O/2	C24/hist
				Hodgkinlymfom			
201	201.9	C81.0	RL	Nodulärt lymfocytdominerat Hodgkinlymfom	96593	96593	326
201	201.9	C81.9	RL	Klassiskt Hodgkinlymfom, UNS	96503	96503	326
201	201.9	C81.1	RL	HL, nodulärskleros (alla former)	96633	96633	326
201	201.9	C81.0	RL	HL, lymfocytrik typ	96513	96583	326
201	201.9	C81.2	RL	HL, blandad typ, UNS	96523	96523	326
201	201.9	C81.3	RL	HL, lymfocytfattig typ, UNS	96533	96533	326
				Folikulärt lymfom			
200.1	200.1	C82.9	RL	Folikulärt lymfom, UNS	96903	96903	306
200.1	200.1	C82.9	RL	FL, grad 1	96953	96903	306
				In situ follikulär neoplas	96951		
200.1	200.1	C82.9	RL	FL, grad 2	96913	96903	306
200.1	200.1	C82.9	RL	FL, grad 3/3A/3B	96983	96903	306
200.1	200.1	C82.9	C44	Primärt kutant follikelcenterlymfom	95973	96903	306
200.1	200.1	C82.9	RL	Extranodalt marginalzonslymfom (MALT)	96993	96903	306
200.1	200.1	C83.8	C77	Nodalt marginalzonslymfom (NMZL)	96993	97113	306

Forts RL

ICD7	ICD9	ICD-O/2	ICD-O/3.2	Benämning	Morf-kod ICD-O/3.2	Morf-kod ICD-O/2	C24/hist
				B-cellslymfom			
200.1	200.1	C83.5	RL	Prekursor B lymfoblastlymfom	97283	968536	306
200.1	200.1	C83.8	RL	²⁾ Lymfocytiskt lymfom (lymfocytärt lymfom, UNS)	96703	96703	306
200.1	200.1	C83.8	RL	Lymfoplasmacytiskt lymfom/immunocytom	96713	96713	306
200.1	200.1	C83.8	C42.2	Spleniskt marginalzonslymfom	96893	97113	306
200.1	200.1	C85.9	C42.2	Spleniskt B-cellslymfom/leukemi oklassificerad	95913	95913	306
200.1	200.1	C83.8	RL	Mantelcellslymfom	96733	96743	306
				In situ mantelcellsneoplas	96731		
200.1	200.1	C83.8	RL	Diffust storcelligt B-cellslymfom (centroblastisk/immunoblastisk/anaplastisk)	96803	96833	306

²⁾Enligt WHO:s blå blodbok kodas Lymfocytiskt lymfom med Morf-kod 98233. Klinisk information används för att ytterligare sortera fallen i Lymfocytiskt lymfom med Morf-kod 96703 eller B-KLL med Morf-kod 982336.

Forts RL

ICD7	ICD9	ICD-O/2	ICD-O/3.2	Benämning	Morf-kod ICD-O/3.2	Morf-kod ICD-O/2	C24/hist
				B-cellslymfom			
202.1	202.9	C84.4	C49.9	Intravaskulärt storcelligt B-cellslymfom	97123	97123	386
200.1	200.1	C83.8	RL	T-cells/histiocytrikt storcelligt B-cellslymfom	96883	96833	306
200.1	200.1	C83.8	RL	ALK-positivt storcelligt B-cellslymfom	97373	96833	306
200.1	200.1	C83.8	RL	Plasmablastiskt lymfom	97353	96833	306
200.1	200.1	C83.8	RL	Storcelligt B-cellslymfom som uppkommer ur HHV8-associerad multicentrisk Castleman sjukdom	97383	96833	306
200.1	200.1	C83.8	C38.3	Mediastinalt storcelligt B-cellslymfom	96793	96833	306
200.1	200.1	C83.8	C37.9	Thymiskt storcelligt B-cellslymfom	96793	96833	306
200.1	200.1	C83.8	RL	Primärt effusionslymfom	96783	96833	306
200.1	200.1	C83.7	RL	Burkittlymfom	96873	96873	306
200.1	200.1	C83.8	RL	B-cellslymfom, oklassificerbart, med drag av diffust storcelligt B-cellslymfom och klassiskt Hodgkinlymfom	95963	96833	306

Forts RL

ICD7	ICD9	ICD-O/2	ICD-O/3.2	Benämning	Morf-kod ICD-O/3.2	Morf-kod ICD-O/2	C24/hist
				T och NK-cellslymfom			
200.1	200.1	C84.5	RL	³⁾ Prekursor T-cell lymfoblastlymfom	97293	968535	306
202.1	202.9	C84.4	C44	Kutant T-cellslymfom	97093	97023	386
202.1	202.9	C84.4	C44	Primärt kutant gamma-delta T-cellslymfom	97263	97023	386
202.2	202.1	C84.0	C44	Mycosis fungoides	97003	97003	356
202.2	202.2	C84.1	C44	Sézarys syndrom	97013	97013	356
200.1	200.1	C84.5	C44	Primärt kutant anaplastiskt storcelligt lymfom	97183	971435	306
200.1	200.1	C85.9	C44	⁴⁾ Lymfomatoid papulos	97183	959035	306
202.1	202.9	C84.4	RL	Extranodalt NK/T-cellslymfom, nasal typ	97193	97073	386
202.1	202.9	C84.4	RL	Enteropatiassocierat T-cellslymfom	97173	97073	386
202.1	202.9	C84.4	RL	Hepatospleniskt T-cellslymfom (mjälte, lever, benmärg)	97163	97073	386
202.1	202.9	C84.4	RL	Subkutant pannikulit-liknande T-cellsymfom	97083	97073	386
202.1	202.9	C84.4	RL	Angioimmunoblastiskt T-cellslymfom	97053	97053	386
202.1	202.9	C84.4	RL	Perifert T-cellslymfom, ospecifikt/ anaplastiskt storcelligt T-cellslymfom ⁵⁾ ALK-negativt	97023	97023	386
200.1	200.1	C84.5	RL	Anaplastiskt storcelligt T-cellslymfom ⁵⁾ ALK-positivt	97143	971435	306

För kommentar se nästa sida.

Kommentar:

3)Enligt WHO:s blå blodbok kodas (Prekursor) T(-cell) lymfoblastlymfom/leukemi med Morf-kod 98373. Klinisk information används för att ytterligare sortera fallen i T lymfoblastlymfom med Morf-kod 97293 eller T lymfoblastleukemi med Morf-kod 98373.

4)Enligt ICD-O/3.2 Morf-kod 97183, men enligt WHO:s blå blodbok Morf-kod 97181/b, som ej skall användas.

5)Uppdelning mellan ALK-negativt och positivt infört från och med 2011.

Forts RL

ICD7	ICD9	ICD-O/2	ICD-O/3.2	Benämning	Morf-kod ICD-O/3.2	Morf-kod ICD-O/2	C24/hist
				Histiocytoser			
202.1	202.9	C96.3	RL	Histiocytiskt sarkom, äkta histiocytärt lymfom	97553	97233	316
202.1	202.9	D76.0	RL	Langerhanscellshistiocytos eosinofilt granulom, UNS LCH eosinofilt granuloma, UNS	97513	77860	386
202.1	202.9	C96.7	RL	Langerhanscellssarkom	97563	99713	386
202.1	202.9	C96.7	RL	Interdigiterande dendritiskcellstumör	97571/b	99711/b	381/b
202.1	202.9	C96.7	RL	Interdigiterande dendritiskcellssarkom, dendritiskcellssarkom UNS	97573	99713	386
202.1	202.9	C96.7	RL	Follikulärt dendritiskcellstumör	97581/b	99711/b	381/b
202.1	202.9	C96.7	RL	Follikulärt dendritiskcellssarkom	97583	99713	386
				Mastocytoser			
202.1	202.9	C96.2	C44	Kutan mastocytos	97401/b	97401/b	381/b
202.1	202.9	D47.0	RL	Indolent systemisk mastocytos	97411/b	97411/b	381/b
202.1	202.9	C96.2	RL	Systemisk mastocytos, associerad med klonal hematologisk sjukdom, aggressiv systemisk mastocytos	97413	97413	386
202.1	202.9	C96.2	RL	Mastcellssarkom	97403	97403	386
202.1	202.9	D47.0	RL	Extrakutant mastocytom, mastcellstumör UNS	97401/b	97401/b	381/b

För bedömning av antal hematologiska diagnoser används SEER:s kalkylator för hematologiska diagnoser.

Bilaga 1. Benignitet/malignitet

En tumör ska anges som malign om tredje siffran i den histopatologiska diagnosen C24.1 är en 6:a. Ska anges som benign om den tredje siffran inte är en 6:a, med undantag av följande kombinationer av ICD-7 och C24.1 eller ICD-O/2 och C24.1:

ICD-7	ICD-O/10	C24.1
		441
174		875
175		051, 053, 055, 063,875
176.9		051, 053, 055, 063
180.1		Alla
181		Alla
191		715
192		461
192.1		Alla
193		Alla
195		Alla
196		865
197		715
	D46	223
	D47.3	293

Bilaga 2. Koder för patologi- /cytologiavdelningar 2020

Diagnostiserande patologi-/cytologiavdelning eller motsvarande skall anges med 3-siffrig kod enligt följande tabell:

Kod	Sjukhus	Enhet
011	Karolinska Universitetssjukhuset Solna	Klinisk patologi/cytologi
031	Danderyds sjukhus	Klinisk patologi/cytologi
051	S:t Görans sjukhus	Unilabs - Klinisk patologi/cytologi
071	Södersjukhuset	Klinisk patologi/cytologi
081	Karolinska Universitetssjukhuset Huddinge	Klinisk patologi/cytologi
091	Huvudsta	Unilabs Klinisk patologi
111	S:t Eriks Ögonsjukhus AB	Ögonpatologi
121	Akademiska sjukhuset	Klinisk patologi/cytologi
125	Akademiska sjukhuset	Klinisk-kemiskt laboratorium
131	Mälarsjukhuset Eskilstuna	Unilabs Klinisk patologi/cytologi
135	Mälarsjukhuset Eskilstuna	Unilabs Klinisk-kemiskt laboratorium
145	Nyköpings lasarett	Klinisk-kemiskt laboratorium
211	Universitetssjukhuset i Linköping	Klinisk patologi/cytologi
231	Länssjukhuset Ryhov Jönköping	Klinisk patologi/cytologi
241	Centrallasarettet i Växjö	Klinisk patologi/cytologi
251	Länssjukhuset i Kalmar	Klinisk patologi/cytologi
271	Blekingesjukhuset, Karlskrona	Klinisk patologi/cytologi
281	Centralsjukhuset Kristianstad	Klinisk patologi/cytologi
301	Skånes Universitetssjukhus Malmö	Klinisk patologi/cytologi
308	Malmö högskola	Oralpatologi
411	Skånes Universitetssjukhus Lund	Klinisk patologi/cytologi
421	Länssjukhuset i Halmstad	Klinisk patologi/cytologi
425	Länssjukhuset i Halmstad	Benmärgslaboratorium
431	Helsingborgs lasarett	Klinisk patologi/cytologi
501	Sahlgrenska	Klinisk patologi
505	Sahlgrenska	Benmärgslaboratorium
507	Sahlgrenska	Cytologenhet
508	Göteborg	Oralpatologi
511	Norra Älvsborgs Länssjukhus, Trollhättan	Klinisk patologi
515	Norra Älvsborgs Länssjukhus, Trollhättan	Benmärgslaboratorium
517	Norra Älvsborgs Länssjukhus, Trollhättan	Cytologenhet
521	Borås lasarett	Klinisk patologi
525	Borås lasarett	Benmärgslaboratorium
527	Borås lasarett	Cytologenhet

Kod	Sjukhus	Enhet
531	Skaraborgs sjukhus	Unilabs - Klinisk patologi
535	Skaraborgs sjukhus	Unilabs – Benmärgslaboratorium
537	Skaraborgs sjukhus	Unilabs - Cytologienhet
541	Centralsjukhuset i Karlstad	Klinisk patologi/cytologi
545	Centralsjukhuset i Karlstad	Klinisk-kemiskt laboratorium
551	Universitetssjukhuset i Örebro	Klinisk patologi/cytologi
555	Universitetssjukhuset i Örebro	Klinisk-kemiskt laboratorium
561	Västmanlands sjukhus Västerås	Klinisk patologi/cytologi
565	Västmanlands sjukhus Västerås	Klinisk-kemiskt laboratorium
571	Falu lasarett	Klinisk patologi/cytologi
575	Falu lasarett	Klinisk-kemiskt laboratorium
611	Gävle sjukhus	Klinisk patologi/cytologi
615	Gävle sjukhus	Klinisk-kemiskt laboratorium
621	Sundsvalls sjukhus	Klinisk patologi/cytologi
631	Östersunds sjukhus	Klinisk patologi/cytologi
641	Norrlands universitetssjukhus Umeå	Klinisk patologi/cytologi
651	Sunderby sjukhus Luleå	Klinisk patologi/cytologi
851	SYNLAB Medilab Täby	Klinisk patologi/cytologi
882	Akademiska sjukhuset	Cytogenetik
991	Okänd/utländsk	Klinisk patologi/cytologi

Bilaga 3. Anmälan om tumörer och tumörliknande tillstånd från klinisk verksamhet

Bilaga 4. Arbetsgrupp

Denna handledning för kodning i Cancerregistret har utarbetats av en arbetsgrupp bestående av:

Shiva Ayoubi, Cancerregistret, Socialstyrelsen

Ingrid Månsson och Anne Larsson (RCC Stockholm-Gotland)

Anette Johansson och Carina Bodin (RCC Uppsala/Örebro)

Annette Palmberg och Gabrielle Gran (RCC Sydöst)

Pernilla Kockum och Ann-Katrin Andersson (RCC Syd)

Susanne Amsler Nordin och Lars-Göran Lindesjö (RCC Väst)

Katarina Örnkloo och Kerstin Rehn (RCC Norr)

Charlotte Örndal (föredragande läkare, Cancerregistret)

Lista över lägen i alfabetisk ordning med sidhänvisning

Andningsorgan, 6, 78, 84
Andra och icke specificerade urinorgan C68, 137
Andra och ospecificerade delar av gallvägssystemet C24, 6, 71
Andra och ospecificerade manliga könsorgan C63, 7, 134
Andra och ospecificerade spottkörtlar C08, 5, 34
Anmälningspliktiga diagnoser, 5, 10
Annan och icke specificerad del av munhåla C06, 5, 32
Annan och ofullständigt angiven lokalisering i läpp, munhåla och svalg C14, 46
Anus (Ändtarmsöppning) och analkanalen C21, 6, 67
Bindväv, underhuds- och annan mjukvävnad C49, 6, 104
Binjure (Glandula suprarenalis) C74, 7, 163
Blåshalskörtel (Prostata) C61, 6, 130
Borderlinetumörer alfabetisk lista, 6, 125
Bräss (Thymus) C37, 6, 82
Bröstkörtel (Mamma) C50, 6, 107
CNS tumörer Alfabetisk lista, 7, 157
Extremitetsskelettets ben, leder och ledbrosk C40, 6, 85
Fossa Piriformis C12, 5, 42
Gallblåsa (Vesica fellae) C23, 6, 70
Gastrointestinalkanalen, 5, 54, 77
Gom (Palatum) C05, 5, 30
Grundläggande principer, 5, 9
Grundläggande tumörlära, 5, 13
Hjärnhinnor och ryggmärgshinnor (Meningier) C70, 7, 148
Hjärta (Cor), lungmellanrum (Mediastinum), lungsäck (Pleura) C38, 6, 83
Lever (Hepar) och intrahepatiska gallvägar C22, 6, 69
Livmoder (Uterus) C55, 6, 119
Livmoderhals (Cervix uteri, Collum uteri, Portio) C53, 6, 115
Livmoderkropp (Corpus uteri) C54, 6, 117
Lufttrör (Bronk) och Lunga C34, 6, 78
Luftstrupe (Trachea) C33, 6, 78
Lymfkörtel C77, 7, 173
Läpp C00, 5, 20
Magsäck (ventrikel) C16, 6, 57
Malign tumör med okänd primär lokalisering C80 (C77-C80), 7, 174
Maligna lymfom CRL, 7, 186
Matsmältningsorgan C26, 6, 77
Matstrupe (Esofagus) C15, 6, 55
Mellansvalg (Orofarynx, Mesofarynx) C10, 5, 38
Moderkaka (Placenta) C58, 6, 127
Munbotten C04, 5, 28
Nedre svalg (Hypofarynx, Laryngofarynx) C13, 5, 44
Njurbäcken (Pelvis renalis) C65, 7, 137
Njure (Ren) C64, 7, 135
Näsans bihålor C31, 5, 50
Näshåla och mellanöra C30, 5, 48
Ofullständigt angivet läge C76, 7, 172
Penis C60, 6, 128
Perifera nerver, ganglier och autonomt nervsystem C47, 6, 100
Retroperitoneala rummet och bukhinna (Peritoneum) C48, 6, 102
Sköldkörtel (Thyreoidea) C73, 7, 161
Slida (Vagina) C52, 6, 113

SNOMED-kodning, 5, 15
Struphuvud (Larynx) C32, 5, 52
Testikel (testis) C62, 6, 131
Tjocktarm (Colon) C18, 6, 61
Tonsill C09, 5, 36
Tunga C02, 5, 24
Tunntarm C17, 6, 59
Uppgiftsskyldighet och inrapportering, 5, 11
Urinblåsa (Vesica urinaria) C67, 7, 137
Urinledare (Uretär) C66, 7, 137
Urinvägar och Manliga Genitalia, 6, 128
Äggstock (Ovarium) C56, 6, 119
Äggstock alfabetisk lista, 6, 123
Ändtarmen (Rectum) C20, 6, 65
Öga och ögonhåla samt tårkörtel och tillhörande vävnader C69, 7, 141
Öronspottkörtel (Parotis) C07, 5, 34
Övergång ändtarm-tjocktarm C19, 6, 64
Övre svalgrum (Naso/Rhinofarynx, Epifarynx) C11, 5, 40
Övriga endokrina körtlar och därmed besläktade vävnader C75, 7, 165