



Nationale Krebsregistrierungsstelle  
Organe national d'enregistrement du cancer  
Servizio nazionale di registrazione dei tumori  
National Agency for Cancer Registration



Kinderkrebsregister  
Registre du cancer de l'enfant  
Registro dei tumori pediatrici  
Childhood Cancer Registry

# DICTIONNAIRE DES DONNÉES NATIONALES SUR LE CANCER

V 1.1

## Partie B1

### VARIABLES SUPPLÉMENTAIRES

### Adultes

31.10.2019

# TABLE DES MATIÈRES

<b>TABLE DES MATIÈRES</b> .....	1
<b>DÉFINITIONS DE CAS DE TUMEUR</b> .....	2
<b>Âge de la personne au moment du diagnostic</b> .....	2
<b>Personne ayant le statut de résident</b> .....	2
<b>Pas d'opposition de la part du patient</b> .....	2
<b>Tumeurs diagnostiquées soumises à déclaration</b> .....	2
<b>PRÉDISPOSITIONS</b> .....	3
<b>Prédisposition(s) héréditaire(s)</b> .....	4
<b>MALADIES CONCOMITANTES</b> .....	7
<b>Diabète sucré</b> .....	8
<b>Maladie du foie</b> .....	9
<b>VIH/SIDA</b> .....	10
<b>Insuffisance rénale chronique modérée à sévère</b> .....	11
<b>Insuffisance cardiaque congestive</b> .....	12
<b>Infarctus du myocarde</b> .....	13
<b>Pathologie pulmonaire chronique</b> .....	14
<b>Maladie vasculaire périphérique</b> .....	15
<b>Accident vasculaire cérébral ou accident ischémique transitoire</b> .....	16
<b>Démence</b> .....	17
<b>Hémiplégie / Paraplégie</b> .....	18
<b>Maladie du tissu conjonctif - Maladie rhumatismale</b> .....	19
<b>Ulcère gastro-duodéal</b> .....	20
<b>Indice de Charlson</b> .....	21
<b>FIN</b> .....	22

# DÉFINITIONS DE CAS DE TUMEUR

## Âge de la personne au moment du diagnostic

Adultes (20 ans et plus).

## Personne ayant le statut de résident<sup>1</sup>

La personne diagnostiquée fait partie de la population des résidents permanents (soit le dominateur commun au calcul du pourcentage d'événements) :

- > Ressortissants suisses ayant leur résidence principale en Suisse.
- > Les ressortissants étrangers titulaires d'un permis de séjour annuel ou permanent d'au moins douze mois (permis B ou C ou DFAE-ID<sup>2</sup>[fonctionnaires internationaux, diplomates et membres de leur famille]).
- > Les ressortissants étrangers titulaires d'un permis de séjour de courte durée (permis L) pour une durée cumulée de séjour d'au moins douze mois.
- > Les ressortissants étrangers demandeurs d'asile (permis F ou N) dont la durée totale du séjour est d'au moins douze mois.

## Pas d'opposition de la part du patient

La personne diagnostiquée ne s'est pas opposée à l'enregistrement de ses données avant la fin du délai de trois mois suivant la date de l'information du diagnostic de tumeur donnée au patient.

## Tumeurs diagnostiquées soumises à déclaration<sup>3</sup>

	<b>CIM-10</b>
Côlon-rectum	C18 - C20
Sein	C50
Prostate	C61

---

<sup>1</sup>Art. 2, let. d. de l'Ordonnance 431.112.1 du 19.12.2008 sur le recensement fédéral de la population.

<sup>2</sup>Les fonctionnaires internationaux, les diplomates et les membres de leur famille, qui ne sont pas rattachés à un registre régional compétent, sont exclus.

<sup>3</sup>Seuls les diagnostics vérifiés doivent être déclarés. La vérification fait référence aux procédures diagnostiques médicalement acceptées (tests cliniques, cytologiques, histologiques et de laboratoire).

# PRÉDISPOSITIONS

## Prédisposition(s) héréditaire(s)

**Numéro de variable :** 9.1  
 Longueur de l'élément: 2  
 Format de l'élément: nombre

### Définition

Cet item permet d'enregistrer les affections médicales de type héréditaire relatives au patient.

### Explication

Affections médicales préexistantes susceptibles d'augmenter le risque de développement d'un cancer colorectal, du sein ou de la prostate.

Code	Libellé	Description / Manifestation clinique	Affectation#
1	Cancer héréditaire de l'ovaire	CIM10 Z80.4	S
2	Cancer héréditaire de la prostate	CIM10 Z80.4	P
3	Syndrome de prédisposition héréditaire au cancer du sein et de l'ovaire (HBOC - Hereditary breast and ovarian cancer syndrome)	CIM10 Z80	S
4	Cancer du sein héréditaire	CIM10 Z80.3	S
5	Syndrome de Li-Fraumeni	Mutation TP53 ; CIM10 D48.9	S,P,C
6	Syndrome de Nimègue	Microcéphalie, autres malformations ; mutations du gène NBS1 ; risque accru de cancer du sein et autres cancers ; CIM10 Q87.8	S,P
7	Syndrome de Saethre-Chotzen	Craniosynostose, autres malformations ; TWIST1 ; CIM10 Q87.0	S
8	Polypose adénomateuse familiale	Des centaines, voire des milliers d'adénomes présents dans le rectum et le côlon ; mutation du gène APC ; CIM10 D12.6	C
9	Polypose gastro-intestinale juvénile	Polypes hamartomateux dans l'appareil digestif ; CIM10 D12.6	C,P
10	Syndrome de Peutz-Jeghers	Polypes hamartomateux, pigmentation mucocutanée de l'appareil digestif ; CIM10 Q85.8	S,C
11	Syndrome de polypose hyperplasique	Polypes festonnés hyperplasiques pancoliques multiples ; CIM10 D12.6	C
12	Syndrome de polypose héréditaire mixte	Nombre élevé de polypes à un jeune âge. Risque de cancer du côlon ; CIM10 D12.6	C

13	Cancer colorectal héréditaire sans polypose (HNPCC), syndrome de Lynch	Mutation des gènes de réparation des mésappariements de l'ADN (MMR). CIM10 C18.9	S, P, C
14	Syndrome de McCune-Albright	Dysplasie fibreuse, café au lait, mutation du gène GNAS ; CIM10 Q78.1	S
15	Syndrome de Bannayan-Riley-Ruvalcaba	Mutation du gène PTEN ; CIM10 Q87.8	S
16	Syndrome de Cowden	Hamartomes multiples ; mutation du gène PTEN ; CIM10 Q85.8	S
17	Syndrome de Bloom	Mutation du gène BLM ; CIM10 Q82.2	C
99	Inconnu	Affection héréditaire non déclarée/non évaluée.	

# S : cancer du sein, P : cancer de la prostate, C : cancer colorectal

### Usage au niveau national

La variable doit être soumise à l'ONEC.

### Références

- >Familial ovarian cancer, Familial prostate cancer, Hereditary breast and ovarian cancer syndrome, Hereditary breast cancer, Li-Fraumeni syndrome: Hereditary Cancer Predisposition Syndromes, J Clin Oncol 23:276-292. 2005 by American Society of Clinical Oncology.
- >Nijmegen breakage syndrome: Int J Cancer. 2008 Feb 15;122(4):802-6. Nijmegen Breakage Syndrome mutations and risk of breast cancer. Bogdanova N(1), Feshchenko S, Schürmann P, Waltes R, Wieland B, Hillemanns P, Rogov YI, Dammann O, Bremer M, Karstens JH, Sohn C, Varon R, Dörk T.
- >Saethre-Chotzen syndrome breast cancer: Genes Chromosomes Cancer. 2007 Jul;46(7):656-60. Women with Saethre-Chotzen syndrome are at increased risk of breast cancer. Sahlin P(1), Windh P, Lauritzen C, Emanuelsson M, Grönberg H, Stenman G.
- >Familial adenomatous polyposis colon : Hereditary Cancer Predisposition Syndromes, J Clin Oncol 23:276-292. 2005 by American Society of Clinical Oncology
- >Juvenile gastrointestinal polyposis colon cancer : Hereditary Cancer Predisposition Syndromes, J Clin Oncol 23:276-292. 2005 by American Society of Clinical Oncology
- >Peutz-Jeghers syndrome: Hereditary Cancer Predisposition Syndromes, J Clin Oncol 23:276-292. 2005 by American Society of Clinical Oncology
- >Hyperplastic polyposis syndrome : Evidenced-based Guideline for Colorectal Cancer, long version 1.0, AWMF registration number: 021-007OL, <http://leitlinienprogramm.kologie.de/Leitlinien.7.0.html>
- >Hereditary mixed polyposis syndrome: Evidenced-based Guideline for Colorectal Cancer, long version 1.0, AWMF registration number: 021-007OL, <http://leitlinienprogramm.kologie.de/Leitlinien.7.0.html>
- >Familial nonpolyposis colorectal cancer : Hereditary Cancer Predisposition Syndromes, J Clin Oncol 23:276-292. 2005 by American Society of Clinical Oncology
- >McCune-Albright syndrome: Increased Risk of Breast Cancer at a Young Age in Women with Fibrous Dysplasia. Majoor BC, Boyce AM, Bovée JV, Smit VT, Collins MT, Cleton-Jansen AM, Dekkers OM, Hamdy NA, Dijkstra PS, Appelman-Dijkstra NM. J Bone Miner Res. 2018 Jan;33(1):84-90. doi: 10.1002/jbmr.3286. Epub 2017 Sep 20. PMID:28856726
- >Bannayan-Riley-Ruvalcaba syndrome: Hereditary Cancer Predisposition Syndromes, J Clin Oncol 23:276-292. 2005 by American Society of Clinical Oncology
- >Cowden syndrome: Hereditary Cancer Predisposition Syndromes, J Clin Oncol 23:276-292. 2005 by American Society of Clinical Oncology

- > Bloom syndrome: Hereditary Cancer Predisposition Syndromes, J Clin Oncol 23:276-292. 2005 by American Society of Clinical Oncology
- > <https://icd.who.int/dev11/l-m/en#/http%3a%2f%2fid.who.int%2fid%2fentity%2f264268169>

### **Remarques**

- > Des prédispositions multiples peuvent être enregistrées pour chaque diagnostic.
- > Il n'est pas nécessaire de produire ces informations aux seules fins de recensement dans un registre du cancer. Ce n'est que si des données pertinentes ont déjà été recueillies dans le cadre d'un diagnostic ou d'un traitement que les résultats doivent être soumis au registre du cancer compétent.

# MALADIES CONCOMITANTES

## **Explication :**

Toutes les variables de cette section sont nécessaires au calcul de l'**indice de comorbidité de Charlson**, un paramètre largement utilisé pour les **maladies concomitantes**. Ces informations sont utilisées pour ajuster les statistiques calculées à partir des résultats, lorsqu'il s'agit d'évaluer la survie du patient ainsi que d'autres résultats.

## **Références**

>Charlson ME, Pompei P, Ales KL, MacKenzie CR. A new method of classifying prognostic comorbidity in longitudinal studies: development and validation. *J Chronic Dis* 1987; 40(5):373-383.

>Website for Charlson Comorbidity Index (CCI): <https://www.mdcalc.com/charlson-comorbidity-index-cci#evidence>

## **Remarque :**

- > Les éléments qui composent l'indice de Charlson, c'est-à-dire «l'âge de la personne» (score à cinq niveaux<sup>4</sup>) et la «malignité» (score à deux niveaux<sup>5</sup>), sont absents de cette liste parce qu'ils sont générés à partir des variables de base (cf. document « Variables de base des données nationales Partie A »).
- > Il n'est pas nécessaire de produire ces informations aux seules fins de recensement dans un registre du cancer. Ce n'est que si des données pertinentes ont déjà été recueillies dans le cadre d'un diagnostic ou d'un traitement que les résultats doivent être soumis au registre du cancer compétent.
- > Si aucune information n'a été fournie sur un élément spécifique de l'indice de Charlson, l'hypothèse retenue sera celle de l'absence d'une telle maladie concomitante.

---

<sup>4</sup>Score 0 : âge < 50 ans, score 1 : 50-59, score 2 : 60-69, score 3 : 70-79, score 4 : ≥ 80

<sup>5</sup>Score 2 : tumeur solide localisée, score 6 : tumeur solide métastatique.



## Diabète sucré

---

<b>Numéro de variable :</b>	<b>10.1</b>
Longueur de l'élément:	1
Format de l'élément:	nombre

### Définition

Cet item enregistre la présence et la sévérité du diabète sucré comme maladie préexistante au moment du diagnostic. Les scores permettent de pondérer les répercussions estimées sur la survie du patient.

Code	Libellé	Description
0	Non (score 0)	Incl. : - Le diabète sucré au cours de la grossesse.CIM-10 : O24.0-9 - Diabète traité uniquement par un régime alimentaire. - Maladies des autres glandes endocrines comme l'hypopituitarisme, l'insuffisance surrénalienne et l'acidose récurrente. CIM-10 : E20-E35
1	Sans complication (score 1)	Comprend tous les patients - chez qui un diabète a été diagnostiqué ET - traités par insuline ou hypoglycémifiants oraux, mais pas uniquement par un régime alimentaire. CIM-10 : E10.0, E10.1, E10.6, E10.8, E10.9, E11.0, E11.1, E11.6, E11.8, E11.9, E12.0, E12.1, E12.6, E12.8, E12.9, E13.0, E13.1, E13.6, E13.8, E13.9, E14.0, E14.1, E14.6, E14.8, E14.9.
2	Lésions organiques (score 2)	Les lésions organiques peuvent comprendre la rétinopathie ET/OU la neuropathie ET/OU la néphropathie imputables au diabète. CIM-10 : E10.2-E10.5, E10.7, E11.2-E11.5, E11.7, E12.2-E12.5, E12.7, E13.2-E13.5, E13.7, E14.2-E14.5, E14.7.

### Usage au niveau national

La variable doit être soumise à l'ONEC.

## Maladie du foie

**Numéro de variable :** 10.2  
 Longueur de l'élément: 1  
 Format de l'élément: nombre

### Définition

Cet item enregistre la présence et la sévérité d'une maladie du foie comme maladie préexistante au moment du diagnostic. Les scores permettent de pondérer les répercussions estimées sur la survie du patient.

Code	Libellé	Description
0	Non (score 0)	
1	Légère (score 1)	Incl. : - cirrhose sans hypertension portale. Score de Child-Pugh A ; score de 0 sur l'échelle de CLIF-SOFA. CIM-10:,K70.0–K70.3, K70.9, K71.3–K71.5, K71.7, K73, K74, K76.0, K76.2–K76.4, K76.8, K76.9, Z94.4.
2	Modérée à sévère (score 3)	> Maladie du foie (forme modérée) - cirrhose avec hypertension portale, mais sans hémorragie OU - score de Child-Pugh B OU - score de 1-2 sur l'échelle de CLIF-SOFA. > Maladie du foie (forme sévère) - score de Child-Pugh C OU - score de 3-4 sur l'échelle de CLIF-SOFA, OU - trouble de la coagulation ET hypertension portale, -  I85.0, I85.9, I86.4, I98.2, K70.4, K71.1, K72.1, K72.9, K76.5–K76.7.

### Usage au niveau national

La variable doit être soumise à l'ONEC.

### Références

>Vicente Arroyo, Rajiv Jalan. Acute-on-Chronic Liver Failure: Definition, Diagnosis, and Clinical Characteristics. *Semin Liver Dis* 2016;36:109–116.

## VIH/SIDA

---

**Numéro de variable :** 10.3  
Longueur de l'élément: 1  
Format de l'élément: nombre

### Définition

Cet item enregistre la présence du VIH/SIDA comme maladie préexistante au moment du diagnostic. Les scores permettent de pondérer les répercussions estimées sur la survie du patient.

Code	Libellé	Description
0	Non (score 0)	
1	Oui (score 6)	Le syndrome d'immunodéficience acquise comprend les cas définis ou présumés de SIDA, c'est-à-dire les syndromes apparentés au SIDA, relevant de la catégorie CIM-10 : B20-B22, B24.

### Usage au niveau national

La variable doit être soumise à l'ONEC.

## Insuffisance rénale chronique modérée à sévère

---

<b>Numéro de variable:</b>	<b>10.4</b>
Longueur de l'élément:	1
Format de l'élément:	nombre

### Définition

Cet item enregistre la présence d'une insuffisance rénale chronique modérée à sévère comme maladie préexistante au moment du diagnostic. Les scores permettent de pondérer les répercussions estimées sur la survie du patient.

Code	Libellé	Description
0	Non (score 0)	Comprend l'insuffisance rénale légère. Débit de filtration glomérulaire (DFG) 60-90 ml/min/1,73m <sup>2</sup> .
1	Oui (score 2)	Comprend les patients présentant une insuffisance rénale modérée (DFG 30-59 ml/min/1,73 m <sup>2</sup> ) et sévère (DFG < 30 ml/min/1,73 m <sup>2</sup> – insuffisance rénale terminale < 15 ml/min/1,73 m <sup>2</sup> ) ; OU les patients sous dialyse ; OU les patients ayant subi une greffe ; OU les patients souffrant d'urémie). CIM-10 : I12.0, I13.1, N03.2–N03.7, N052–N05.7, N18, N19, N25.0, Z49.0–Z49.2, Z94.0, Z99.2.

### Usage au niveau national

La variable doit être soumise à l'ONEC.

### Références

- >Clinical Practice Guideline for the Evaluation and Management of Chronic Kidney Disease.
- >Kidney International Supplements volume 3 | issue 1 | JANUARY 2013
- ><http://www.kidney-international.org>.

## Insuffisance cardiaque congestive

**Numéro de variable :** 10.5  
Longueur de l'élément: 1  
Format de l'élément: nombre

### Définition

Cet item enregistre la présence d'une insuffisance cardiaque congestive comme maladie préexistante au moment du diagnostic. Les scores permettent de pondérer les répercussions estimées sur la survie du patient.

Code	Libellé	Description
0	Non (score 0)	Excl. : Les patients qui prennent l'un des médicaments ci-dessous, mais qui n'ont pas répondu au traitement et qui n'ont présenté aucun signe d'amélioration des signes physiques avec le traitement.
1	Oui (score 1)	Incl. : L'insuffisance cardiaque congestive comprend les patients qui - ont présenté une dyspnée paroxystique nocturne ou à l'effort ET - ont répondu de façon symptomatique (ou lors d'un examen physique) à la digitaline, aux diurétiques ou aux agents diminuant la postcharge (comme les inhibiteurs de l'ECA et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine 1) CIM-10 : I09.9, I11.0, I13.0, I13.2, I25.5, I42.0, I42.5-I42.9, I43, I50, P29.0.

### Usage au niveau national

La variable doit être soumise à l'ONEC.

## Infarctus du myocarde

**Numéro de variable :** 10.6  
Longueur de l'élément: 1  
Format de l'élément : nombre

### Définition

Cet item enregistre la présence d'un infarctus du myocarde comme maladie préexistante au moment du diagnostic. Les scores permettent de pondérer les répercussions estimées sur la survie du patient.

Code	Libellé	Description
0	Non (score 0)	Incl. : - les patients qui présentent uniquement des altérations de l'électrocardiogramme, sans antécédents cliniques, ne sont pas considérés comme ayant subi un infarctus. - les patients avec une angine de poitrine chronique à l'effort (sténocardie), ceux ayant subi un pontage aorto-coronarien et ceux ayant été admis initialement avec un angor stable ou instable. CIM-10 : I20, I25.0, I25.1 - arythmie (fibrillation ou flutter auriculaire chronique) CIM-10 I48 syndrome de dysfonctionnement sinusal CIM-10 I49.5, ou arythmies ventriculaires CIM-10 I49 nécessitant un traitement chronique). - atteinte valvulaire (sténose et/ou insuffisance aortique significative au plan hémodynamique, porteurs de prothèse valvulaire aortique ou mitrale, hypertrophie septale asymétrique nécessitant un traitement, ou insuffisance tricuspide. CIM-10 I39
1	Oui (score 1)	Incl. : patients ayant subi un ou plusieurs infarctus du myocarde définis ou présumés. - Les patients doivent avoir été hospitalisés pour des douleurs thoraciques ou un événement clinique équivalent ET - avoir enregistré des modifications de l'électrocardiogramme et/ou des taux d'enzymes. CIM-10 : I21, I22, I25.2

### Usage au niveau national

La variable doit être soumise à l'ONEC.

## Pathologie pulmonaire chronique

**Numéro de variable :** 10.7  
Longueur de l'élément: 1  
Format de l'élément: nombre

### Définition

Cet item enregistre la présence d'une pathologie pulmonaire chronique comme maladie préexistante au moment du diagnostic. Les scores permettent de pondérer les répercussions estimées sur la survie du patient.

Code	Libellé	Description
0	Non (score 0)	Incl. : - les affections complètement soignées (p. ex. pneumonie)
1	Oui (score 1)	Incl. : Les pathologies pulmonaires chroniques comprennent les patients souffrant : - d'asthme, - de bronchite chronique, - d'emphysème, - et d'autres maladies pulmonaires chroniques associées à des symptômes continus comme la dyspnée ou la toux, d'intensité légère ou modérée. Sont inclus les patients présentant une dyspnée peu active, avec ou sans traitement, une dyspnée modérément active malgré un traitement, une dyspnée au repos, malgré un traitement, un besoin constant en oxygène, une rétention de CO <sup>2</sup> et une pO <sup>2</sup> initiale inférieure à 50 Torr. CIM-10 : I27.8, I27.9, J40–J47, J60–J67 J68.4, J70.1, J70.3.

### Usage au niveau national

La variable doit être soumise à l'ONEC.

## Maladie vasculaire périphérique

**Numéro de variable :** 10.8  
Longueur de l'élément: 1  
Format de l'élément: nombre

### Définition

Cet item enregistre la présence d'une maladie vasculaire périphérique comme maladie préexistante au moment du diagnostic. Les scores permettent de pondérer les répercussions estimées sur la survie du patient.

Code	Libellé	Description
0	Non (score 0)	Incl. : - artériosclérose coronarienne - artériosclérose pulmonaire - artériosclérose cérébrale - artériosclérose mésentérique - syndrome de Raynaud - autres anévrismes et dissections (I72) - artérite, artérionécrose, érosion et ulcère artériel
1	Oui (score 1)	Incl. : Les maladies vasculaires périphériques comprennent : - les patients souffrant de claudication intermittente OU - les patients ayant subi un pontage pour insuffisance artérielle, OU - les patients atteints de gangrène ou d'insuffisance artérielle aiguë, OU - les patients avec un anévrisme et une dissection thoraciques ou abdominaux traités ou non traités (6 cm ou plus). CIM-10 : I70, I71, I73.1, I73.8, I73.9, I77.1, I79.0, I79.2, K55.1, K55.8, K55.9, Z95.8, Z95.9.

### Usage au niveau national

La variable doit être soumise à l'ONEC.



## Accident vasculaire cérébral ou accident ischémique transitoire

---

<b>Numéro de variable :</b>	<b>10.9</b>
Longueur de l'élément:	1
Format de l'élément:	nombre

### Définition

Cet item enregistre la présence d'un accident vasculaire cérébral ou accident ischémique transitoire comme maladie préexistante au moment du diagnostic. Les scores permettent de pondérer les répercussions estimées sur la survie du patient.

Code	Libellé	Description
0	Non (score 0)	Incl. : - maladie de Parkinson CIM-10 :G20-26 - crises épileptiques non maîtrisées CIM-10 :G40-43 - syncope sans cause identifié(e) ni traitement.
1	Oui (score 1)	Incl. : Les maladies vasculaires cérébrales comprennent les patients ayant des antécédents d'accident vasculaire cérébral - avec peu ou pas de séquelles, OU - les patients ayant subi un accident ischémique transitoire (y compris une occlusion transitoire de l'artère de la rétine). CIM-10 : G45, G46, H34.0, I60-I69.

### Usage au niveau national

La variable doit être soumise à l'ONEC.

### Remarques

> Si l'AVC a entraîné une hémiplégie, codifier seulement l'hémiplégie.

## Démence

---

<b>Numéro de variable :</b>	<b>10.10</b>
Longueur de l'élément:	1
Format de l'élément:	nombre

### Définition

Cet item enregistre la présence d'une démence comme maladie préexistante au moment du diagnostic. Les scores permettent de pondérer les répercussions estimées sur la survie du patient.

Code	Libellé	Description
0	Non (score 0)	Incl. : - trouble cognitif léger (F06.7, cf. Remarques) - maladie de Parkinson sans démence G20-26 - Délire de sevrage alcoolique sans démence
1	Oui (score 1)	Incl. : La démence comprend les patients atteints d'une déficience cognitive chronique modérée à sévère entraînant une altération fonctionnelle, quelle qu'en soit la cause. CIM-10 : F00-F03, F05.1, G30, G31.1.

### Usage au niveau national

La variable doit être soumise à l'ONEC.

### Remarques

> Trouble cognitif léger : trouble caractérisé par une altération de la mémoire, des difficultés d'apprentissage et une capacité réduite à se concentrer sur une tâche au-delà de périodes courtes. Il existe souvent une forte sensation de fatigue psychique à la moindre tentative d'activité mentale, et tout nouvel apprentissage est perçu comme subjectivement difficile, même s'il est objectivement réussi. Aucun de ces symptômes n'est assez sévère pour qu'un diagnostic de démence (F00-F03) ou de délirium (F05.-) puisse être posé.

## Hémiplégie / Paraplégie

**Numéro de variable :** 10.11  
Longueur de l'élément: 1  
Format de l'élément: nombre

### Définition

Cet item enregistre la présence d'une hémiplégie/paraplégie comme maladie préexistante au moment du diagnostic. Les scores permettent de pondérer les répercussions estimées sur la survie du patient.

Code	Libellé	Description
0	Non (score 0)	Incl. : - atrophie musculaire (p. ex. sclérose latérale amyotrophique) CIM-10 : G12 - Maladie de Parkinson G20-26 - Séquelles de poliomyélite B91
1	Oui (score 2)	Incl. : hémiplégie, quelle qu'en soit la cause : - hémiplégie/hémi-parésie OU - paraplégie/paraparésie, qu'elle résulte d'un accident vasculaire cérébral ou d'une autre affection. CIM-10 : G04.1, G11.4, G80.1, G80.2, G81, G82, G83.0-G83.4, G83.9.

### Usage au niveau national

La variable doit être soumise à l'ONEC.

## Maladie du tissu conjonctif - Maladie rhumatismale

---

<b>Numéro de variable :</b>	<b>10.12</b>
Longueur de l'élément:	1
Format de l'élément:	nombre

### Définition

Cet item enregistre la présence d'une maladie tissu conjonctif ou d'une maladie rhumatismale comme maladie préexistante au moment du diagnostic. Les scores permettent de pondérer les répercussions estimées sur la survie du patient.

Code	Libellé	Description
0	Non (score 0)	Incl. : - polyarthrite rhumatoïde légère (score d'activité de la maladie (DAS 28) < 3,2).
1	Oui (score 1)	Incl. : - lupus érythémateux systémique, - polymyosite, - connectivite mixte - polyarthrite rhumatoïde modérée (score d'activité de la maladie (DAS 28) > 3,1 et < 5,2) et sévère (score d'activité de la maladie (DAS 28) > 5,1), - polymyalgie rhumatismale CIM-10 : M05, M06, M31.5, M32–M34, M35.1, M35.3, M36.0.

### Usage au niveau national

La variable doit être soumise à l'ONEC.

### Références

>Rheumatoid Arthritis Measures. Arthritis & Rheumatism (Arthritis Care & Research). Vol. 49, No. 5S, October 15, 2003, pp S214–S224. DOI 10.1002/art.11407. © 2003, American College of Rheumatology.

## Ulcère gastro-duodéal

**Numéro de variable :** 10.13  
Longueur de l'élément: 1  
Format de l'élément: nombre

### Définition

Cet item enregistre la présence d'un ulcère gastro-duodéal comme maladie préexistante au moment du diagnostic. Les scores permettent de pondérer les répercussions estimées sur la survie du patient.

Code	Libellé	Description
0	Non (score 0)	Incl. : - maladie inflammatoire de l'intestin (colite ulcéreuse ou maladie de Crohn/entérite régionale). - saignement nécessitant une transfusion pour une raison autre que l'ulcère - coagulopathie, y compris les patients avec anticoagulants circulants ou une autre coagulopathie.
1	Oui (score 1)	Incl. : - L'ulcère gastrique ou gastro-duodéal comprend les patients chez qui l'ulcère a nécessité un traitement, dont ceux atteints de saignements dus à l'ulcère. CIM-10 : K25-K28

### Usage au niveau national

La variable doit être soumise à l'ONEC.

## Indice de Charlson

---

<b>Numéro de variable :</b>	<b>10.14</b>
Longueur de l'élément:	2
Format de l'élément:	nombre

### Définition

Cet item enregistre le nombre total de points correspondant aux éléments de l'indice de Charlson. Il permet d'évaluer les répercussions des différents éléments de ce score sur la survie du patient.

Exemples de code	Libellé	Description
2	Indice de Charlson 2	Valeur minimale pour les personnes âgées de < 50 ans, ne présentant aucune maladie concomitante répertoriée dans l'indice de Charlson, à l'exception du diagnostic de cancer nécessitant la déclaration de données supplémentaires.
...		
33	Indice de Charlson 33	Valeur maximale pour les personnes âgées de ≥ 80 ans, présentant des maladies concomitantes sévères répertoriées dans l'indice de Charlson, y compris un diagnostic de cancer nécessitant la déclaration de données supplémentaires.

# : seuls quelques exemples sont présentés afin de limiter la taille du tableau

### Usage au niveau national

La variable doit être soumise à l'ONEC.

### Remarque :

> La valeur de l'indice de Charlson est soumise à déclaration uniquement si elle est disponible dans le cadre du diagnostic et du traitement du patient.

FIN