Correspondance classement APF des causes de déficiences motrices / CIM

Code APF	Intitulé APF	Intitulé CIM	Code CIM
LESIONS	CEREBRALES		
1100	Lésions cérébrales précoces (IMC/ IMOC)	Paralysie cérébrale infantile	G 80
		- Paralysie cérébrale spastique (hors diplégie)	G 80.0
		- Diplégie spastique (Little)	G 80.1
		- Hémiplégie cérébrale infantile	G 80 2
		- Paralysie cérébrale dyskinétique / athétosique	G 80.3
		- Paralysie cérébrale ataxique (cérébelleuse)	G 80.4
		- Autres formes précisée	G 80.5
		- Paralysie cérébrale, non précisée	G 80.9
1200	Traumatismes crâniens	Séquelles de lésion traumatique intra crâni	T 90.5
1300	Accidents vasculaires cérébraux	Séquelles de maladie cérébro-vasculaire	I 69
1400	Tumeurs cérébrales (+ séquelles traitements	Tumeur du cerveau à évol. Inconnue	D 43
		- Tumeurs malignes de l'encéphale (cerveau,	C 71
		cervelet, tronc cérébral)	
		- Tumeurs malignes des méninges cérébrales	C 70.0
		- Tumeurs bénignes du cerveau (encéphale)	D 33.2
		- Tumeurs bénignes des méninges cérébrales	D 32.0
		- Tumeurs cerveau évol. inconnue/ imprévisible	D 43
1500	Malformations (crânio) cérébrales	Malformation encéphale, non précisée	Q 04.9
		- Encéphalocèle	Q 01
		- Microcéphalie	Q 02
		- hydrocéphalie congénitale	Q 03
		- Agénésie du corps calleux	Q 04.0
		- Holoprosencéphalie	Q 04.2
		- Crâniosynostose	Q 75
		- Autres ou non précisées	Q 04.9
1611	Solároco on plagues (SED)		G 35
1612	Sciérose en plaques (SEP)	Sciérose en plaques	G 09
	Autres encéphalopathies inflammatoires	Séquelles d'affections inflammatoires SNC	
1621	Ataxie de Friedreich	Ataxie de Friedreich	G 11.1
1622	Autres encéphalopathies métaboliques	- Maladie de Parkinson	G 20
	et/ou dégénératives	. Autres atteintes noyaux gris centraux	G 23
		- Maladie de Huntington	G 10
		- Ataxies héréditaires	
		. Ataxie Télangiectasie	G. 11.3
		. Autres ataxies héréditaires (précisées)	G 11.8
		. Autres ataxies héréditaires non précisées	G 11.9
		- Maladies métaboliques :	
		. Glycogénoses (Andersen, Mc Ardle, Tarui,	E 74
		Pompe, Von Gierke, Forbes, Cori, Hers)	- / .
		. Lipidoses (gangliosidoses, Fabry, Gaucher,	E 75
		Krabbe, Niemann-Pick, Farber, Bielschowsky-	L /3
		Jansky, Kufs, Spielmeyer-Vogt, Wolman)	F 77
		Glycoprotéinoses (mucolipidoses dont	E 77
		. Glycoprotéinoses (mucolipidoses dont Hurler, fucosidose, mannosidose, sialidose)	
		. Glycoprotéinoses (mucolipidoses dont Hurler, fucosidose, mannosidose, sialidose) . Mucopolysaccharidoses (Hurler, Scheie,	E 77 E 76
		Glycoprotéinoses (mucolipidoses dont Hurler, fucosidose, mannosidose, sialidose) Mucopolysaccharidoses (Hurler, Scheie, Sanfilipo)	E 76
		Glycoprotéinoses (mucolipidoses dont Hurler, fucosidose, mannosidose, sialidose) Mucopolysaccharidoses (Hurler, Scheie, Sanfilipo) Adrénoleucodystrophie	E 76 E 71.3
		Glycoprotéinoses (mucolipidoses dont Hurler, fucosidose, mannosidose, sialidose) Mucopolysaccharidoses (Hurler, Scheie, Sanfilipo) Adrénoleucodystrophie Maladie de Wilson	E 76 E 71.3 E. 83
1630	Encéphalopathies toxiques	Glycoprotéinoses (mucolipidoses dont Hurler, fucosidose, mannosidose, sialidose) Mucopolysaccharidoses (Hurler, Scheie, Sanfilipo) Adrénoleucodystrophie	E 76 E 71.3 E. 83 G 92
1630	Encéphalopathies toxiques	Glycoprotéinoses (mucolipidoses dont Hurler, fucosidose, mannosidose, sialidose) Mucopolysaccharidoses (Hurler, Scheie, Sanfilipo) Adrénoleucodystrophie Maladie de Wilson	E 76 E 71.3 E. 83
	Encéphalopathies toxiques Encéphalopathies épileptiques	Glycoprotéinoses (mucolipidoses dont Hurler, fucosidose, mannosidose, sialidose) Mucopolysaccharidoses (Hurler, Scheie, Sanfilipo) Adrénoleucodystrophie Maladie de Wilson Encéphalopathies toxiques	E 76 E 71.3 E. 83 G 92
1630		Glycoprotéinoses (mucolipidoses dont Hurler, fucosidose, mannosidose, sialidose) Mucopolysaccharidoses (Hurler, Scheie, Sanfilipo) Adrénoleucodystrophie Maladie de Wilson Encéphalopathies toxiques Séquelles intoxication à l'oxyde de carbone	E 76 E 71.3 E. 83 G 92 T 97
1640	Encéphalopathies épileptiques	. Glycoprotéinoses (mucolipidoses dont Hurler, fucosidose, mannosidose, sialidose) . Mucopolysaccharidoses (Hurler, Scheie, Sanfilipo) . Adrénoleucodystrophie . Maladie de Wilson Encéphalopathies toxiques Séquelles intoxication à l'oxyde de carbone Syndromes épileptiques généralisés (dont Lennox-Gastaut, West)	E 76 E 71.3 E. 83 G 92 T 97 G 40.4
1640		. Glycoprotéinoses (mucolipidoses dont Hurler, fucosidose, mannosidose, sialidose) . Mucopolysaccharidoses (Hurler, Scheie, Sanfilipo) . Adrénoleucodystrophie . Maladie de Wilson Encéphalopathies toxiques Séquelles intoxication à l'oxyde de carbone Syndromes épileptiques généralisés (dont Lennox-Gastaut, West) Troubles spécifiques mixtes (moteur, mental,	E 76 E 71.3 E. 83 G 92 T 97 G 40.4
1640 1710	Encéphalopathies épileptiques Retards psychomoteurs d'origine indéterminée	. Glycoprotéinoses (mucolipidoses dont Hurler, fucosidose, mannosidose, sialidose) . Mucopolysaccharidoses (Hurler, Scheie, Sanfilipo) . Adrénoleucodystrophie . Maladie de Wilson Encéphalopathies toxiques Séquelles intoxication à l'oxyde de carbone Syndromes épileptiques généralisés (dont Lennox-Gastaut, West) Troubles spécifiques mixtes (moteur, mental, langage) du développement	E 76 E 71.3 E. 83 G 92 T 97 G 40.4 F. 83
1640	Encéphalopathies épileptiques Retards psychomoteurs d'origine	. Glycoprotéinoses (mucolipidoses dont Hurler, fucosidose, mannosidose, sialidose) . Mucopolysaccharidoses (Hurler, Scheie, Sanfilipo) . Adrénoleucodystrophie . Maladie de Wilson Encéphalopathies toxiques Séquelles intoxication à l'oxyde de carbone Syndromes épileptiques généralisés (dont Lennox-Gastaut, West) Troubles spécifiques mixtes (moteur,mental, langage) du développement Affections du cerveau, sans précision	E 76 E 71.3 E. 83 G 92 T 97 G 40.4 F. 83 G 93.9
1640 1710	Encéphalopathies épileptiques Retards psychomoteurs d'origine indéterminée	. Glycoprotéinoses (mucolipidoses dont Hurler, fucosidose, mannosidose, sialidose) . Mucopolysaccharidoses (Hurler, Scheie, Sanfilipo) . Adrénoleucodystrophie . Maladie de Wilson Encéphalopathies toxiques Séquelles intoxication à l'oxyde de carbone Syndromes épileptiques généralisés (dont Lennox-Gastaut, West) Troubles spécifiques mixtes (moteur,mental, langage) du développement Affections du cerveau, sans précision - Méningites (sans autre précision)	E 76 E 71.3 E. 83 G 92 T 97 G 40.4 F. 83 G 93.9 G 03.9
1640 1710	Encéphalopathies épileptiques Retards psychomoteurs d'origine indéterminée	. Glycoprotéinoses (mucolipidoses dont Hurler, fucosidose, mannosidose, sialidose) . Mucopolysaccharidoses (Hurler, Scheie, Sanfilipo) . Adrénoleucodystrophie . Maladie de Wilson Encéphalopathies toxiques Séquelles intoxication à l'oxyde de carbone Syndromes épileptiques généralisés (dont Lennox-Gastaut, West) Troubles spécifiques mixtes (moteur,mental, langage) du développement Affections du cerveau, sans précision - Méningites (sans autre précision) - Dystonies	E 76 E 71.3 E. 83 G 92 T 97 G 40.4 F. 83 G 93.9 G 03.9 G 24
1640 1710	Encéphalopathies épileptiques Retards psychomoteurs d'origine indéterminée	. Glycoprotéinoses (mucolipidoses dont Hurler, fucosidose, mannosidose, sialidose) . Mucopolysaccharidoses (Hurler, Scheie, Sanfilipo) . Adrénoleucodystrophie . Maladie de Wilson Encéphalopathies toxiques Séquelles intoxication à l'oxyde de carbone Syndromes épileptiques généralisés (dont Lennox-Gastaut, West) Troubles spécifiques mixtes (moteur,mental, langage) du développement Affections du cerveau, sans précision - Méningites (sans autre précision) - Dystonies - Mouvements involontaires (isolés, non dus à	E 76 E 71.3 E. 83 G 92 T 97 G 40.4 F. 83 G 93.9 G 03.9
1640	Encéphalopathies épileptiques Retards psychomoteurs d'origine indéterminée	. Glycoprotéinoses (mucolipidoses dont Hurler, fucosidose, mannosidose, sialidose) . Mucopolysaccharidoses (Hurler, Scheie, Sanfilipo) . Adrénoleucodystrophie . Maladie de Wilson Encéphalopathies toxiques Séquelles intoxication à l'oxyde de carbone Syndromes épileptiques généralisés (dont Lennox-Gastaut, West) Troubles spécifiques mixtes (moteur,mental, langage) du développement Affections du cerveau, sans précision - Méningites (sans autre précision) - Dystonies - Mouvements involontaires (isolés, non dus à une cause classée ailleurs)	E 76 E 71.3 E. 83 G 92 T 97 G 40.4 F. 83 G 93.9 G 03.9 G 24 R 25
1640	Encéphalopathies épileptiques Retards psychomoteurs d'origine indéterminée	. Glycoprotéinoses (mucolipidoses dont Hurler, fucosidose, mannosidose, sialidose) . Mucopolysaccharidoses (Hurler, Scheie, Sanfilipo) . Adrénoleucodystrophie . Maladie de Wilson Encéphalopathies toxiques Séquelles intoxication à l'oxyde de carbone Syndromes épileptiques généralisés (dont Lennox-Gastaut, West) Troubles spécifiques mixtes (moteur,mental, langage) du développement Affections du cerveau, sans précision - Méningites (sans autre précision) - Dystonies - Mouvements involontaires (isolés, non dus à une cause classée ailleurs) - Syndromes extrapyramidaux et troubles de la	E 76 E 71.3 E. 83 G 92 T 97 G 40.4 F. 83 G 93.9 G 03.9 G 24
1640	Encéphalopathies épileptiques Retards psychomoteurs d'origine indéterminée	. Glycoprotéinoses (mucolipidoses dont Hurler, fucosidose, mannosidose, sialidose) . Mucopolysaccharidoses (Hurler, Scheie, Sanfilipo) . Adrénoleucodystrophie . Maladie de Wilson Encéphalopathies toxiques Séquelles intoxication à l'oxyde de carbone Syndromes épileptiques généralisés (dont Lennox-Gastaut, West) Troubles spécifiques mixtes (moteur,mental, langage) du développement Affections du cerveau, sans précision - Méningites (sans autre précision) - Dystonies - Mouvements involontaires (isolés, non dus à une cause classée ailleurs) - Syndromes extrapyramidaux et troubles de la motricité non précisés	E 76 E 71.3 E. 83 G 92 T 97 G 40.4 F. 83 G 93.9 G 03.9 G 24 R 25 G 25.9
1640 1710	Encéphalopathies épileptiques Retards psychomoteurs d'origine indéterminée	. Glycoprotéinoses (mucolipidoses dont Hurler, fucosidose, mannosidose, sialidose) . Mucopolysaccharidoses (Hurler, Scheie, Sanfilipo) . Adrénoleucodystrophie . Maladie de Wilson Encéphalopathies toxiques Séquelles intoxication à l'oxyde de carbone Syndromes épileptiques généralisés (dont Lennox-Gastaut, West) Troubles spécifiques mixtes (moteur,mental, langage) du développement Affections du cerveau, sans précision - Méningites (sans autre précision) - Dystonies - Mouvements involontaires (isolés, non dus à une cause classée ailleurs) - Syndromes extrapyramidaux et troubles de la	E 76 E 71.3 E. 83 G 92 T 97 G 40.4 F. 83 G 93.9 G 03.9 G 24 R 25
1640	Encéphalopathies épileptiques Retards psychomoteurs d'origine indéterminée	. Glycoprotéinoses (mucolipidoses dont Hurler, fucosidose, mannosidose, sialidose) . Mucopolysaccharidoses (Hurler, Scheie, Sanfilipo) . Adrénoleucodystrophie . Maladie de Wilson Encéphalopathies toxiques Séquelles intoxication à l'oxyde de carbone Syndromes épileptiques généralisés (dont Lennox-Gastaut, West) Troubles spécifiques mixtes (moteur,mental, langage) du développement Affections du cerveau, sans précision - Méningites (sans autre précision) - Dystonies - Mouvements involontaires (isolés, non dus à une cause classée ailleurs) - Syndromes extrapyramidaux et troubles de la motricité non précisés	E 76 E 71.3 E. 83 G 92 T 97 G 40.4 F. 83 G 93.9 G 03.9 G 24 R 25 G 25.9
1640 1710	Encéphalopathies épileptiques Retards psychomoteurs d'origine indéterminée	. Glycoprotéinoses (mucolipidoses dont Hurler, fucosidose, mannosidose, sialidose) . Mucopolysaccharidoses (Hurler, Scheie, Sanfilipo) . Adrénoleucodystrophie . Maladie de Wilson Encéphalopathies toxiques Séquelles intoxication à l'oxyde de carbone Syndromes épileptiques généralisés (dont Lennox-Gastaut, West) Troubles spécifiques mixtes (moteur,mental, langage) du développement Affections du cerveau, sans précision - Méningites (sans autre précision) - Dystonies - Mouvements involontaires (isolés, non dus à une cause classée ailleurs) - Syndromes extrapyramidaux et troubles de la motricité non précisés - Hémiplégie (hors cause précisée : AVC,	E 76 E 71.3 E. 83 G 92 T 97 G 40.4 F. 83 G 93.9 G 03.9 G 24 R 25 G 25.9
1640	Encéphalopathies épileptiques Retards psychomoteurs d'origine indéterminée	. Glycoprotéinoses (mucolipidoses dont Hurler, fucosidose, mannosidose, sialidose) . Mucopolysaccharidoses (Hurler, Scheie, Sanfilipo) . Adrénoleucodystrophie . Maladie de Wilson Encéphalopathies toxiques Séquelles intoxication à l'oxyde de carbone Syndromes épileptiques généralisés (dont Lennox-Gastaut, West) Troubles spécifiques mixtes (moteur,mental, langage) du développement Affections du cerveau, sans précision - Méningites (sans autre précision) - Dystonies - Mouvements involontaires (isolés, non dus à une cause classée ailleurs) - Syndromes extrapyramidaux et troubles de la motricité non précisés - Hémiplégie (hors cause précisée : AVC, IMC)	E 76 E 71.3 E. 83 G 92 T 97 G 40.4 F. 83 G 93.9 G 03.9 G 24 R 25 G 25.9 G 81

LESIONS	LESIONS MEDULLAIRES / NEUROMUSCULAIRES			
2100	Blessés médullaires (para/tétraplégies	Séquelles de lésions traumatiques de la	T 91.3	
	traumatiques)	moelle épinière	. ,	
2200	Spina Bifida	Spina bifida	Q 05	
2300	Poliomyélite (antérieure aiguë)	Séquelles de poliomyélite	B 91	
2400	Amyotrophies spinales	Amyotrophies spinales et apparentées	G 12	
2410	Amyotrophies spinales infantiles (ASI)	- ASI type I	G 12.0	
2410	7 milyotropines spinales infantiles (1131)	- ASI type II, III, etc	G 12.1	
2420	SLA (maladie de Charcot)	SLA (Maladie de Charcot)	G 12.2	
2430	Autres amyotrophies spinales	Autres AS ou non précisées	G 12.9	
2500	Autres myélopathies	Atteinte de la moelle non précisée	G 95.9	
	Than so my cropamiles	- Malformation moelle (hors spina)	C 7 C . 7	
		. Syringomyélie et syringobulbie	G 95.0	
		. Autres malformations de la moelle	Q. 06	
		- Atteintes inflammatoires		
		. Myélites, méningomyélite	G 04.9	
		. abcès intra rachidien	G 06.1	
1		. Mal de Pott (tuberculose)	B 90.0	
		- Tumeurs :		
		. Tumeur maligne de la moelle	C 72.0	
		. Tumeur maligne méninges rachidiennes	C70.1	
		. Tumeur bénigne de la moelle	D 33.4	
		. Tumeur bénigne des méninges	D 32.1	
		rachidiennes		
		. Tumeur évol. imprévisible /inconnue	D 43.4	
		- Myélopathie vasculaire (infarctus, hémorragie)		
		- Paraplégie spastique de Strümpell-Lorrain	G 11.4	
		- Compression médullaire non précisée	G 95.2	
2/12		- Atteinte de la moelle non précisée	G 95.9	
2610	Neuropathies héréditaires (dont Charco- Marie-Toot : CMT)	Neuropathies héréditaires motrices ou sensorielles (dont CMT)	G 60	
2620	Autres neuropathies (dont polynévrites,	Atteinte du SN périphérique non précisée	G 64	
2020	Guillain-Barré)	- Syndrome de Guillain-Barré	G 61.0	
	Caman Barrey	- Autres polynévrites / polyradiculonévrites	G 61.9	
		 Paralysie obstétricale du plexus brachial 	P14	
		(POPB)		
		- atteintes SNP non précisée	G 64	
2700	Myopathies héréditaires (sans précision)	Affections musculaires primitives	G 71	
2711	Dystrophie musc. de Duchenne/ Becker	Dystrophies musculaires	G 71.0	
2712	Autres dystrophies musculaires progres-			
	sives (Landouzy-Dejerine, ceintures)			
2720	Autres myopathies héréditaires	- Affections myotoniques (Steinert)	G 71.1	
	(congénitales, métaboliques, Steinert)	- Myopathies congénitales	G 71.2	
		- Myopathies mitochondriales	G 71.3	
1		- Myopathies métaboliques	F 74	
		. Gycogénoses musc. (Pompe, Mc Ardle)	E 74	
1		. Lipidoses musculaires	E 75	
1		- Paralysies périodiques	G 72.3	
2800	Autros offostione nouvemuseulaines (dant	- myosite ossifiante progressive - Myasthénie	M 61.1	
2800	Autres affections neuromusculaires (dont		G 70.0 M 60	
1	myasthénie, dermatomyosite)	- Myosite - (dermato) polymyosite	M 33	
1		- Autres mal. neuromusculaires / non précisées	G 70.9	
i		- Autres mai. Heuromusculaires / Horr precisees	J 10.7	

LESION	LESIONS OSTEO-ARTICULAIRES			
3110	Agénésies de tout ou partie d'un ou	Raccourcissement congénital d'un	Q 73	
	plusieurs membres (dont amélies,	membre		
	ectromélies, phocomélies)	- Amélie (absence)	Q 73.0	
		- phocomélie	Q 73.1	
		- Autres (dont ectromélie, hémimélie)	Q 73.8	
3120	Autres malformations (dont luxation	Autres malformations cong. des membres	Q 74	
	congénitale de hanche, pied bot isolé)	- de la hanche et du bassin (dont luxation)	Q 65	
		- du pied (dont pied bot)	Q 66	
3200	Amputation (traumatiques et/ou	Séquelles d'amputation traumatique :		
	chirurgicales)	- membre supérieur	T 92.6	
i		- membre inférieur	T 93.6	
3310	Ostéochondrites	Ostéochondrite (juvénile) sans précision	M 92.9	
		- De la hanche / du bassin	M. 91	
		- Autres ostéochondrites (juvéniles)	M 92	
3320	Ostéogenèse imparfaite	Ostéogenèse imparfaite	Q 78.0	
3330	Autres dysplasie/dystrophies osseuses	Ostéochondrodysplasie (OCD) sans	Q 78.9	
	(dont achondroplasie, ostéochondroplasies,	précision		
	« nanimes »)	- dont : Achondroplasie, hypochondroplasie	Q 77.4	
	,	- Autres atteintes osseuses :		
		. Maladies de Morquio, de Maroteaux-Lamy	E 76.2	
		. Séquelles rachitisme / ostéomalacie	E. 64.3	
3400	Scoliose et cyphoscolioses (primitives)	- Scoliose congénitale	Q 67.5	
		- Autre scoliose	M 41	
		 Autres déformations vertébrales 	M 43	
3510	Polyarthrite rhumatoïde (et maladie de	- Polyarthrite rhumatoïde (séropositive)	M 05	
	Still)	- Maladie de Still (début juvénil)	M 08.2	
3520	Autres lésions ostéo-articulaires	- Rhumatismes inflammatoires :		
	inflammatoires, infectieuses,	. Spondylarthrite ankylosante (SA, SPA)	M 45	
1	rhumatismales (dont SPA, mal de Pott,	. Spondylopathies psoriasiques ou	M 07	
	ostéomyélite, arthrose)	entéropathiques (dont maladie de Crohn)		
		. Autres spondylopathies inflammatoires	M 46	
		. Arthropathies liées à maladie de Behçet	M 35.2	
		. Arthrite ou polyarthrite non précisée	M 13	
		- Arthroses :		
		. Coxarthrose	M 16	
		. Gonarthrose	M17	
		. Polyarthose, sans précision	M 13	
		. Arthrose, autres ou sans précision	M 19	
		- Ostéoporose avec fractures pathologiques	M 80	
		- Ostéonécrose	M 87	
		- Maladie de Paget	M 88	
3610	Lésions ostéo-articulaires traumatiques	Séquelles de lésions traumatiques, sans	T 94.1	
	(dont séquelles de fractures, luxations	précision		
	traumatiques)		ļ	
3620	Autres lésions ostéo-articulaires (dont	- Arthropathies hémophiliques	M 36.2	
	séquelles de brûlures, tumeurs)	- Ostéomyélite	M 86	
		- Séquelles de brûlures	T 95	
		- Tumeurs malignes os ou cartilage membres	C 40	

ETIOLOG	GIES INCLASSABLES		
4100	Inclassables avec déficiences motrices	- Syndrome paralytique, sans précision	G 83.9
	(dont arthrogrypose, neurofibromatose,	-< paraplégie ou tétraplégie sans précision sur	G 82
	polymarlformations)	cause	
		- Arthrogrypose congénitale multiple	Q 74.3
		- Maladies du tissu élastique :	
		. Maladie de Marfan	Q 87.4
		. Maladie d'Ehlers-Danlos	Q 79.6
		- Phacomatoses, sans précision	Q 85.9
		Neurofibromatose (Recklinghausen)	Q 85.0
		Sclérose tubéreuse de Bourneville	Q 85.1
		. Autres (Sturge-Weber, von Hippel	Q 85.2
		Lindeau)	
		- Autres maladies générales	
		. Lupus érythémateux disséminé	M 32.1
		. Histiocytose X	D 76.0
		. Pan artérite noueuse	M 30
		. Incontinenta pigmenti	Q 82.3
		. Sclérodermie	M 34
		- Malformations non classables (avec déf.	
		Motrices):	
		. Syndromes polymalformatifs (dont :	Q 87
		Moebius, Cornelia de Lange, Prader-Willi, Holt-	Q 89.9
		Oram, Smith-Lemli-Opitz, VATER)	2 0 7.7
		. Malformation congénitale, sans précision	
4200	Inclassables avec déficiences motrices	- Malformations non classables (déficiences	
(4210 à	absentes ou incertaines	motrices absentes ou incertaines)	
4250)	absentes od meertames	. Syndromes polymalformatifs	Q 87
4230)		. Malformation congénitale, sans précision	Q 89.9
		- Trisomies et aberrations chromosomiques :	2 07.7
		. Trisomie 21 (syndrome de Down)	Q 90
		. Trisomie 21 (syndrome de Bown) . Trisomie 13 (Patau) ou 18 (Edwards)	Q 91
		. Autres trisomies	Q 92
		. Syndrome de Turner	Q 96
		. Autres anomalies chromosomiques	Q 99
	Hors classement APF (causes)	Codes CIM troubles non moteurs	Q 99
	HOIS Classement APF (causes)	(fréquemment associés aux déficiences	
		motrices voire isolés)	
		Langage	
		Langage - Retard acquisition du langage	F 80
		- Aphasie - dysphasie	R 47.0
		- Apriasie - dyspriasie - Dysartrhie - anarthrie	R 47.0
			R 47.1
		- Autres troubles du langage ou non précisés Fonctions symboliques	1.47.2
		- Dyslexie et alexie	R 48.0
		- Agnosie	R 48.1
		- Agriosie - Apraxie	R 48.1
		- Apraxie - Autres et non précisés (dont acalculie,	R 48.2 R 48.8
		agraphie)	K 40.0
		5 1 /	
		Retard mental	F 70
		- Léger	F 70
		- Moyen	F 71
		- Grave	F 72
		- Profond	F 73
		- Autres formes de retard mental	F 78
		- Retard mental sans précision	F 79