

Fiche technique

Accompagnement financier à l'hospitalisation à domicile (HAD) pour les maladies neurodégénératives

A compter de 2018, un accompagnement financier en crédits AC non reconductibles est délégué aux établissements d'HAD afin de favoriser la prise en charge des patients atteints de maladies neurodégénératives eu égard à la lourdeur et l'évolution de leurs pathologies (mesure 15 du plan maladies neurodégénératives 2014-2019).

La présente fiche vise à présenter les éléments de ciblage de cette mesure.

1/Identification de l'activité des structures d'HAD pour les maladies neurodégénératives (MND)

Identification de quatre groupes de pathologies, via 72 codes CIM-10 ci-dessous, comportant une cohérence médicale de prise en charge :

1. Maladie d'Alzheimer et autres démences Maladie de Parkinson et certains autres syndromes extrapyramidaux et troubles de la motricité.
2. Sclérose en plaque et autres maladies démyélinisantes du système nerveux central.
3. Sclérose latérale amyotrophique et autres affections dégénératives du système nerveux.

Ces diagnostics peuvent être placés en position de DP ou de DCMPP.

2/ Patients concernés

Ciblage :

Des séjours avec une durée supérieure à 20 jours (en se basant sur la date d'entrée).

Des séquences avec un indice de Karnofsky inférieur ou égal à 30.

De toutes les séquences de ces séjours dès lors qu'une séquence comporte un code CIM-10 de la liste des MND mentionnée au 1/.

Seules les séquences et journées de 2017 sont retenues pour l'ensemble des séjours clos/non clos de 2017.

Liste des codes CIM-10

| Code | Libellé CIM-10 |
|-------|---|
| G20 | Maladie de Parkinson |
| G21.2 | Syndrome parkinsonien secondaire dû à d'autres agents externes |
| G21.3 | Syndrome parkinsonien postencéphalitique |
| G21.4 | Parkinsonisme d'origine vasculaire |
| G21.9 | Syndrome parkinsonien secondaire, sans précision |
| G22 | Syndrome parkinsonien au cours de maladies classées ailleurs |
| G23.0 | Maladie de Hallervorden-Spatz |
| G23.1 | Ophthalmoplégie supranucléaire progressive [maladie de Steele-Richardson-Olszewski] |
| G23.2 | Atrophie multisystématisée de type parkinsonien [AMS-P] [MSA-P] |
| G23.3 | Atrophie multisystématisée de type cérébelleux [AMS-C] [MSA-C] |
| G23.8 | Autres maladies dégénératives précisées des noyaux gris centraux |
| G23.9 | Maladie dégénérative des noyaux gris centraux, sans précision |
| G24.1 | Dystonie idiopathique (familiale) |
| F02.3 | Démence de la maladie de Parkinson (G20+) |
| F00.0 | Démence de la maladie d'Alzheimer, à début précoce (G30.0+) |
| F00.1 | Démence de la maladie d'Alzheimer, à début tardif (G30.1+) |
| F00.2 | Démence de la maladie d'Alzheimer, forme atypique ou mixte (G30.8+) |
| F00.9 | Démence de la maladie d'Alzheimer, sans précision (G30.9+) |
| F01.0 | Démence vasculaire à début aigu |
| F01.1 | Démence vasculaire par infarctus multiples |
| F01.2 | Démence vasculaire souscorticale |
| F01.3 | Démence vasculaire mixte, corticale et souscorticale |
| F01.8 | Autres formes de démence vasculaire |
| F01.9 | Démence vasculaire, sans précision |
| F03 | Démence, sans précision |
| F05.1 | Délirium surajouté à une démence |

| | |
|-------|--|
| G30.0 | Maladie d'Alzheimer à début précoce |
| G30.1 | Maladie d'Alzheimer à début tardif |
| G30.8 | Autres formes de la maladie d'Alzheimer |
| G30.9 | Maladie d'Alzheimer, sans précision |
| G35 | Sclérose en plaques |
| G36.0 | Neuromyéélite optique [Devic] |
| G36.1 | Leucoencéphalite hémorragique aiguë et subaiguë [Hurst] |
| G36.8 | Autres affections démyélinisantes aiguës disséminées précisées |
| G36.9 | Affection démyélinisante aiguë disséminée, sans précision |
| G37.0 | Sclérose diffuse |
| G37.1 | Démyélinisation centrale du corps calleux |
| G37.2 | Myélinolyse centropontine |
| G37.3 | Myélite transverse aiguë (au cours d'affections démyélinisantes du système nerveux central) |
| G37.4 | Myélite nécrosante subaiguë |
| G37.5 | Sclérose concentrique [Baló] (système nerveux central) |
| G37.8 | Autres affections démyélinisantes précisées du système nerveux central |
| G37.9 | Affection démyélinisante du système nerveux central, sans précision |
| G10 | Chorée de Huntington |
| G11.1 | Ataxie cérébelleuse à début précoce |
| G11.2 | Ataxie cérébelleuse tardive |
| G11.3 | Ataxie cérébelleuse avec défaut de réparation de l'ADN |
| G11.4 | Paraplégie spastique héréditaire |
| G11.8 | Autres ataxies héréditaires |
| G11.9 | Ataxie héréditaire, sans précision |
| G12.0 | Amyotrophie spinale infantile, type I [Werdnig-Hoffman] |
| G12.1 | Autres amyotrophies spinales héréditaires |
| G12.2 | Maladies du neurone moteur (Sclérose latérale amyotrophique) |
| G12.8 | Autres amyotrophies spinales et syndromes apparentés |
| G12.9 | Amyotrophie spinale, sans précision |
| G13.0 | Neuromyopathie et neuropathie paranéoplasiques |
| G13.1 | Autres affections dégénératives systémiques affectant principalement le système nerveux central au cours de maladies tumorales |

| | |
|-------|--|
| G31.0 | Atrophie cérébrale circonscrite |
| G31.1 | Dégénérescence cérébrale sénile, non classée ailleurs |
| G31.2 | Dégénérescence du système nerveux liée à l'alcool |
| G31.8 | Autres affections dégénératives précisées du système nerveux |
| G31.9 | Affection dégénérative du système nerveux, sans précision |
| F02.0 | Démence de la maladie de Pick (G31.0 ⁺) |
| F02.1 | Démence de la maladie de Creutzfeldt–Jakob (A81.0 ⁺) |
| F02.2 | Démence de la maladie de Huntington (G10 ⁺) |
| F02.4 | Démence de la maladie due au virus de l'immunodéficience humaine [VIH] (B22.0 ⁺) |
| F02.8 | Démence au cours d'autres maladies classées ailleurs |
| A81.0 | Maladie de Creutzfeldt–Jakob |
| A81.1 | Panencéphalite sclérosante subaigüe |
| A81.2 | Leucoencéphalopathie multifocale progressive |
| A81.8 | Autres infections atypiques à virus, du système nerveux central |
| A81.9 | Infection atypiques à virus, du système nerveux central, sans précision |