

## Enfermedades Raras objeto de inclusión en el Registro

## Códigos de enfermedades raras objeto de inclusión en el registro según tipo de codificación.

El listado es orientativo y NO exclusivo ni excluyente y se encuentra en continua actualización. Pueden registrarse EE.RR que no se indiquen en el mismo, siempre que se ajusten a la definición de caso registrable de ER indicada en el Protocolo de funcionamiento de Sistema.

## CODIFICACIÓN CIE-10: Versión 20.11.2017.

0′ !!	Literal CIE-10
Código CIE-10	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
D50.1	DISFAGIA SIDEROPÉNICA
D50.1	Disfagia sideropénica, SAI
D50.1	Síndrome de Paterson-Kelly
D50.1	Síndrome de Plummer-Vinson
D51.0	ANEMIA POR DEFICIENCIA DE VITAMINA B12 DEBIDA A DEFICIENCIA DEL
ט.זנט	FACTOR INTRÍNSECO
D51.0	Anemia por deficiencia de vitamina b12 debida a deficiencia del factor intrínseco. SAI
D51.0	Anemia de Addison
D51.0	Anemia de Biermer
D51.0	Anemia perniciosa (congénita)
D51.0	Carencia congénita de factor intrínseco
D51.1	ANEMIA POR DEFICIENCIA DE VITAMINA B12 DEBIDA A MALA ABSORCIÓN
D31.1	SELECTIVA DE VITAMINA B12 CON PROTEINURIA
D51.1	Anemia por deficiencia de vitamina b12 debida a mala absorción selectiva de
D31.1	vitamina b12 con proteinuria, SAI
D51.1	Anemia megaloblástica hereditaria
D51.1	Síndrome de Imerslund (-Gräsbeck)
D51.2	DEFICIENCIA DE TRASCOBALAMINA II
D55	ANEMIA DEBIDA A TRASTORNOS ENZIMÁTICOS
D55.0	ANEMIA DEBIDA A DEFICIENCIA DE GLUCOSA-6-FOSFATO DESHIDROGENASA [G6FD]
D55.0	Anemia debida a deficiencia de glucosa-6-fosfato deshidrogenasa, SAI
D55.0	Anemia por carencia de <u>G6P</u> D
D55.0	Favismo
D55.1	ANEMIA DEBIDA A OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL GLUTATIÓN
D55.1	Anemia debida a otros trastornos del metabolismo del glutatión, SAI
D55.1	Anemia debida a déficit enzimático, con excepción de G6PD, en relación con vía de derivación de hexosa monofosfato [HMP]
D55.1	Anemia hemolítica no esferocítica (hereditaria), tipo I
בינט.ד	Anerina nemolitica no esterocitica (nereditaria), tipo i



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
D55.2	ANEMIA DEBIDA A TRASTORNOS DE LAS ENZIMAS GLUCOLÍTICAS
D55.2	Anemia debida a trastornos de las enzimas glucolíticas, SAI
D55.2	Anemia hemolítica no esferocítica (hereditaria), tipo II
D55.2	Anemia por déficit de hexoquinasa
D55.2	Anemia por déficit de piruvato quinasa [PK]
D55.2	Anemia por déficit de triosa-fosfato isomerasa
D55.3	ANEMIA DEBIDA A TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS NUCLEÓTIDOS
D55.8	OTRAS ANEMIAS DEBIDAS A TRASTORNOS ENZIMÁTICOS
D55.9	ANEMIA DEBIDA A TRASTORNOS ENZIMÁTICOS, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN
D56.0	ALFA TALASEMIA
D56.0	Alfa talasemia, SAI
D56.0	Alfa talasemia mayor
D56.0	Alfa talasemia severa
D56.0	Enfermedad por hemoglobina H
D56.0	Hemoglobina H Constant Spring
D56.0	Hidropesía fetal debido a talasemia alfa
D56.0	Triple defecto del gen alfa talasemia
D56.1	BETA TALASEMIA
D56.1	Beta talasemia, SAI
D56.1	Anemia de Cooley
D56.1	Beta talasemia homocigótica
D56.1	Beta talasemia mayor
D56.1	Beta talasemia severa
D56.1	Talasemia intermedia
D56.1	Talasemia mayor
D56.2	DELTA-BETA TALASEMIA
D56.2	Delta-beta talasemia, SAI
D56.2	Talasemia delta-beta homocigótica
D56.4	PERSISTENCIA HEREDITARIA DE LA HEMOGLOBINA FETAL [PHHF]
D57	TRASTORNOS FALCIFORMES
D57.0	ANEMIA FALCIFORME CON CRISIS
D57.0	Anemia falciforme con crisis, SAI
D57.0	Drepanocitosis NEOM con crisis
D57.0	Enfermedad por Hb-SS con dolor vasooclusivo
D57.00	Enfermedad por Hb-SS con crisis, no especificada
D57.01	Enfermedad por Hb-SS con síndrome torácico agudo
D57.02	Enfermedad por Hb-SS con secuestro esplénico
D57.1	ANEMIA FALCIFORME SIN CRISIS
D57.1	Anemia falciforme sin crisis, SAI
D57.1	Anemia drepanocítica NEOM
D57.1	Drepanocitosis NEOM
D57.1	Enfermedad por Hb-SS sin crisis



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
D57.1	Trastorno drepanocítico NEOM
D57.2	TRASTORNOS FALCIFORMES HETEROCIGOTOS DOBLES
D57.2	Trastornos falciformes heterocigotos dobles, SAI
D57.2	Enfermedad por Hb-SC
D57.2	Enfermedad por Hb-S/Hb-C
D57.20	Drepanocitosis /Hb-C sin crisis
D57.21	Drepanocitosis/Hb-C con crisis
D57.211	Drepanocitosis/Hb-C con síndrome torácico agudo
D57.212	Drepanocitosis/Hb-C con secuestro esplénico
D57.219	Drepanocitosis/Hb-C con crisis, no especificada
D57.3	RASGO DREPANOCÍTICO
D57.3	Rasgo drepanocítico, SAI
D57.3	Hemoglobina S heterocigótica
D57.3	Rasgo Hb-S
D57.8	OTROS TRASTORNOS FALCIFORMES
D57.8	Otros trastornos falciformes, SAI
D57.8	Enfermedad por Hb-SD
D57.8	Enfermedad por Hb-SE
D57.80	Otros trastornos de células falciformes sin crisis
D57.81	Otros trastornos de células falciformes con crisis
D57.811	Otros trastornos de células falciformes con síndrome torácico agudo
D57.812	Otros trastornos de células falciformes con secuestro esplénico
D57.819	Otros trastornos de células falciformes con crisis, no especificada
D57.819	Otros trastornos de células falciformes con crisis NEOM
D58	OTRAS ANEMIAS HEMOLÍTICAS HEREDITARIAS
D58.0	ESFEROCITOSIS HEREDITARIA
D58.0	Esferocitosis hereditaria, SAI
D58.0	Ictericia acolúrica (familiar)
D58.0	Ictericia hemolítica congénita (esferocítica)
D58.0	Síndrome de Minkowski-Chauffard
D58.1	ELIPTOCITOSIS HEREDITARIA
D58.1	Eliptocitosis hereditaria, SAI
D58.1	Eliptocitosis (congénita)
D58.1	Ovalocitosis (congénita) (hereditaria)
D58.2	OTRAS HEMOGLOBINOPATÍAS
D58.2	Otras hemoglobinopatías, SAI
D58.2	Anemia congénita con cuerpos de Heinz
D58.2	Enfermedad hemolitica por hemoglobina inestable
D58.2	Enfermedad por Hb-C
D58.2	Enfermedad por Hb-D
D58.2	Enfermedad por Hb-E
D58.2	Hemoglobina anormal NEOM



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
D58.2	Hemoglobinopatía NEOM
D58.8	OTRAS ANEMIAS HEMOLÍTICAS HEREDITARIAS ESPECIFICADAS
D58.8	Otras anemias hemolíticas hereditarias especificadas, SAI
D58.8	Estomatocitosis
D58.9	ANEMIA HEMOLÍTICA HEREDITARIA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN
D59.0	ANEMIA HEMOLÍTICA AUTOINMUNE INDUCIDA POR DROGAS
D59.1	OTRAS ANEMIAS HEMOLÍTICAS AUTOINMUNES
D59.1	Otras anemias hemolíticas autoinmunes, SAI
D59.1	Anemia hemolítica por anticuerpos calientes (secundaria) (sintomática)
D59.1	Anemia hemolítica por anticuerpos fríos (secundaria) (sintomática)
D59.1	Enfermedad hemolítica autoinmune (anticuerpos fríos) (anticuerpos calientes)
D59.1	Enfermedad por crioaglutininas
D59.1	Enfermedad por criohemaglutininas cronica
D59.1	Hemoglobinuria por crioaglutininas
D59.3	SÍNDROME HEMOLÍTICO-URÉMICO
D59.5	HEMOGLOBINURIA PAROXÍSTICA NOCTURNA [MARCHIAFAVA-MICHELI]
D60.0	APLASIA CRÓNICA ADQUIRIDA, EXCLUSIVA DE LA SERIE ROJA
D60.1	APLASIA TRANSITORIA ADQUIRIDA, EXCLUSIVA DE LA SERIE ROJA
D60.8	OTRAS APLASIAS ADQUIRIDAS, EXCLUSIVAS DE LA SERIE ROJA
D60.9	APLASIA ADQUIRIDA, EXCLUSIVA DE LA SERIE ROJA, NO ESPECIFICADA
D61	OTRAS ANEMIAS APLÁSTICAS
D61.0	ANEMIA APLÁSTICA CONSTITUCIONAL
D61.0	Anemia aplástica constitucional, SAI
D61.01	Aplasia (pura) de glóbulos rojos constitucional
D61.01	Anemia hipoplásica familiar
D61.01	Aplasia pura de glóbulos rojos congénita
D61.01	Aplasia pura de glóbulos rojos del lactante
D61.01	Aplasia pura de glóbulos rojos primaria
D61.01	Síndrome de Blackfan-Diamond
D61.09	Otras aplasias constitucionales
D61.09	Anemia de Fanconi
D61.09	Pancitopenia con malformaciones
D61.1	ANEMIA APLÁSTICA INDUCIDA POR DROGAS
D61.2	ANEMIA APLÁSTICA DEBIDA A OTROS AGENTES EXTERNOS
D61.3	ANEMIA APLÁSTICA IDIOPÁTICA
D64.0	ANEMIA SIDEROBLÁSTICA HEREDITARIA
D64.0	Anemia sideroblástica hereditaria, SAI
D64.0	Anemia sideroblástica hipocroma ligada al sexo
D64.1	ANEMIA SIDEROBLÁSTICA SECUNDARIA A OTRA ENFERMEDAD
D64.2	ANEMIA SIDEROBLÁSTICA SECUNDARIA, DEBIDA A DROGAS Y TOXINAS
D64.3	OTRAS ANEMIAS SIDEROBLÁSTICAS
D64.3	Otras anemias sideroblásticas, SAI



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
D64.3	Anemia sideroblástica NCOC con respuesta a piridoxina
D64.3	Anemia sideroblástica NCOC
D64.4	ANEMIA DISERITROPOYÉTICA CONGÉNITA
D64.4	Anemia dishemopoyética (congénita)
D66	DEFICIENCIA HEREDITARIA DEL FACTOR VIII
D66	Deficiencia hereditaria del factor VIII, SAI
D66	Déficit de factor VIII (con defecto funcional)
D66	Hemofilia A
D66	Hemofilia clásica
D66	Hemofilia NEOM
D67	DEFICIENCIA HEREDITARIA DEL FACTOR IX
D67	Deficiencia hereditaria del factor IX, SAI
D67	Déficit de componente plasmático de tromboplastina [CPT]
D67	Déficit de factor IX (con defecto funcional)
D67	Enfermedad de Christmas
D67	Hemofilia B
D68	OTROS DEFECTOS DE LA COAGULACIÓN
D68.0	ENFERMEDAD DE VON WILLEBRAND
D68.0	Enfermedad de Von Willebrand, SAI
D68.0	Angiohemofilia
D68.0	Déficit de factor VIII con defecto vascular
D68.0	Hemofilia vascular
D68.1	DEFICIENCIA HEREDITARIA DEL FACTOR XI
D68.1	Deficiencia hereditaria del factor XI, SAI
D68.1	Déficit de antecedente de tromboplastina plasmática [ATP]
D68.1	Enfermedad de Rosenthal
D68.1	Hemofilia C
D68.2	DEFICIENCIA HEREDITARIA DE OTROS FACTORES DE LA COAGULACIÓN
D68.2	Deficiencia hereditaria de otros factores de la coagulación, SAI
D68.2	Afibrinogenemia congénita
D68.2	Déficit de factor I [fibrinógeno]
D68.2	Déficit de factor II [protrombina]
D68.2	Déficit de factor V [lábil]
D68.2	Déficit de factor VII [estable]
D68.2	Déficit de factor X [Stuart-Prower]
D68.2	Déficit de factor XII [Hageman]
D68.2	Déficit de factor XIII [estabilizador de fibrina]
D68.2	Déficit de globulina AC
D68.2	Déficit de proacelerina
D68.2	Disfibrinogenemia (congénita)
D68.2	Enfermedad de Owren
D68.2	Hipoproconvertinemia



C	Literal CIE-10
Código CIE-10	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
D69.1	DEFECTOS CUALITATIVOS DE LAS PLAQUETAS
D69.1	Defectos cualitativos de las plaquetas, SAI
D69.1	Enfermedad de Glanzmann
D69.1	Síndrome de Bernard-Soulier [plaquetas gigantes]
D69.1	Síndrome de plaquetas grises
D69.1	Tromboastenia (hemorrágica) (hereditaria)
D69.1	Trombocitopatía
D69.3	PÚRPURA TROMBOCITOPÉNICA IDIOPÁTICA
D69.3	Púrpura trombocitopénica idiopática, SAI
D69.3	Disgenesia plaquetaria fluctuante
D69.3	Púrpura hemorrágica (trombocitopénica)
D69.3	Púrpura trombocitopénica idiopática
D69.4	OTRAS TROMBOCITOPENIAS PRIMARIAS
D69.4	Otras trombocitopenias primarias, SAI
D69.41	Síndrome de Evans
D69.42	Púrpura trombocitopénica congénita y hereditaria
D69.42	Trombocitopenia congénita
D69.42	Trombocitopenia hereditaria
D71	TRASTORNOS FUNCIONALES DE LOS POLIMORFONUCLEARES NEUTRÓFILOS
D71	Trastornos funcionales de los polimorfonucleares neutrófilos, SAI
D71	Defecto del complejo receptor de la membrana celular [CR3]
D71	Disfagocitosis congénita
D71	Enfermedad granulomatosa crónica (de infancia)
D71	Granulomatosis séptica progresiva
D72.0	ANOMALÍAS GENÉTICAS DE LOS LEUCOCITOS
D72.0	Anomalías genéticas de los leucocitos, SAI
D72.0	Anomalía de Alder (granulación) (granulocitos)
D72.0	Síndrome de May-Hegglin
D72.0	Anomalía de May-Hegglin (granulación) (granulocitos)
D72.0	Anomalía de Pelger-Huët (granulación) (granulocitos)
D72.0	Hipersegmentación leucocitaria hereditaria
D72.0	Hiposegmentación leucocitaria hereditaria
D72.0	Leucomelanopatía hereditaria
D72.0	Síndrome de Alder
D72.0	Anomalía de Alder (granulación) (granulocitos)
D74	METAHEMOGLOBINEMIA
D74.0	METAHEMOGLOBINEMIA CONGÉNITA
D74.0	Metahemoglobinemia congénita, SAI
D74.0	Déficit congénito de NADH-metahemoglobina reductasa
D74.0	Enfermedad por hemoglobina M [Hb-M]
D74.0	Metahemoglobinemia, hereditaria
D74.8	OTRAS METAHEMOGLOBINEMIAS



	Liberal CIT 40
Código	Literal CIE-10
CIE-10	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
D74.0	Otras Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
D74.8	Otras metahemoglobinemias, SAI
D74.8	Metahemoglobinemia adquirida (con sulfohemoglobinemia)
D74.8	Metahemoglobinemia tóxica
D74.9	METAHEMOGLOBINEMIA, NO ESPECIFICADA
D75.0	ERITROCITOSIS FAMILIAR
D75.0	Eritrocitosis familiar, SAI
D75.0	Policitemia benigna
D75.0	Policitemia familiar
D75.2	TROMBOCITOSIS ESENCIAL
D76	CIERTAS ENFERMEDADES QUE AFECTAN AL TEJIDO LINFORRETICULAR Y AL SISTEMA RETICULOENDOTELIAL
D76.0	HISTIOCITOSIS DE LAS CÉLULAS DE LANGERHANS, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE
D76.1	LINFOHISTIOCITOSIS HEMOFAGOCÍTICA
D76.1	Linfohistiocitosis hemofagocítica, SAI
D76.1	Histiocitosis de fagocitos mononucleares
D76.1	Reticulosis hemofagocítica familiar
D76.2	SÍNDROME HEMOFAGOCÍTICO ASOCIADO A INFECCIÓN
D76.3	OTROS SÍNDROMES HISTIOCÍTICOS
D76.3	Otros síndromes histiocíticos, SAI
D76.3	Histiocitosis sinusal con linfadenopatía masiva
D76.3	Reticulohistiocitoma (de células gigantes)
D76.3	Xantogranuloma
D80	INMUNODEFICIENCIA CON PREDOMINIO DE DEFECTOS DE LOS ANTICUERPOS
D80.0	HIPOGAMMAGLOBULINEMIA HEREDITARIA
D80.0	Hipogammaglobulinemia hereditaria, SAI
D80.0	Agammaglobulinemia autosómica recesiva (tipo suizo)
	Agammaglobulinemia ligada al cromosoma X [Bruton] (con déficit de hormona del
D80.0	crecimiento)
D80.0	Agammaglobulinemia autosómica recesiva (tipo suizo)
D80.1	HIPOGAMMAGLOBULINEMIA NO FAMILIAR
D80.1	Hipogammaglobulinemia no familiar, SAI
D80.1	Agammaglobulinemia con linfocitos B portadores de inmunoglobulina
D80.1	Agammaglobulinemia común variable [AgammaCV]
D80.1	Hipogammaglobulinemia NEOM
D80.2	DEFICIENCIA SELECTIVA DE INMUNOGLOBULINA A [IGA]
D80.3	DEFICIENCIA SELECTIVA DE INVIONOGEOBOLINA A [IGA]  DEFICIENCIA SELECTIVA DE SUBCLASES DE LA INMUNOGLOBULINA G [IGG]
D80.4	DEFICIENCIA SELECTIVA DE SOBCEASES DE LA INVIONOCIODOLINA C [IGG]  DEFICIENCIA SELECTIVA DE INMUNOGLOBULINA M [IGM]
D80.5	INMUNODEFICIENCIA CON INCREMENTO DE INMUNOGLOBULINA M [IGM]
200.3	DEFICIENCIA DE ANTICUERPOS CON INMUNOGLOBULINAS CASI NORMALES O
D80.6	CON HIPERINMUNOGLOBULINEMIA
	INMUNODEFICIENCIA CON PREDOMINIO DE DEFECTOS DE LOS ANTICUERPOS,
D80.9	NO ESPECIFICADA
	NO LOI LOI ICADA



	Litaral CIE 10
Código	Literal CIE-10  (Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
D81	INMUNODEFICIENCIAS COMBINADAS
D81.0	INMUNODEFICIENCIA COMBINADA SEVERA [IDCS] CON DISGENESIA RETICULAR
D81.1	INMUNODEFICIENCIA COMBINADA SEVERA [IDCS] CON LINFOCITOPENIA T Y B
D81.2	INMUNODEFICIENCIA COMBINADA SEVERA [IDCS] CON CIFRA BAJA O NORMAL
	DE LINFOCITOS B
D81.3	DEFICIENCIA DE LA ADENOSINA DEAMINASA [ADA]
D81.4	SÍNDROME DE NEZELOF
D81.5	DEFICIENCIA DE LA FOSFORILASA PURINONUCLEÓSIDA [FPN]
D81.6	DEFICIENCIA DE LA CLASE I DEL COMPLEJO DE HISTOCOMPATIBILIDAD MAYOR
D81.6	Deficiencia de la clase i del complejo de histocompatibilidad mayor, SAI
D81.6	Síndrome del linfocito desnudo
D81.7	DEFICIENCIA DE LA CLASE II DEL COMPLEJO DE HISTOCOMPATIBILIDAD MAYOR
D81.8	OTRAS INMUNODEFICIENCIAS COMBINADAS
D81.81	Déficit de carboxilasa biotina-dependiente
D81.81	Déficit múltiple de carboxilasa
D81.810	Déficit de biotinidasa
D81.818	Otros déficits de carboxilasa biotina-dependiente
D81.818	Déficit de holocarboxilasa sintetasa
D81.818	Otro déficit múltiple de carboxilasa
D81.819	Déficit de carboxilasa biotina-dependiente, no especificado
D81.9	INMUNODEFICIENCIA COMBINADA, NO ESPECIFICADA
D81.9	Inmunodeficiencia combinada, no especificada, SAI
D81.9	Trastorno de inmunodeficiencia combinada severa [TICS] NEOM
D82	INMUNODEFICIENCIA ASOCIADA CON OTROS DEFECTOS MAYORES
D82.0	SÍNDROME DE WISKOTT-ALDRICH
D82.0	Síndrome de Wiskott-Aldrich
D82.0	Inmunodeficiencia con trombocitopenia y eccema
D82.1	SÍNDROME DE DI GEORGE
D82.1	Síndrome de Di George
D82.1	Alinfoplasia tímica
D82.1	Aplasia o hipoplasia del timo con inmunodeficiencia
D82.1	Síndrome de bolsa faríngea
D82.2	INMUNODEFICIENCIA CON ENANISMO MICROMÉLICO [MIEMBROS CORTOS]
D82.3	INMUNODEFICIENCIA CONSECUTIVA A RESPUESTA DEFECTUOSA HEREDITARIA CONTRA EL VIRUS DE EPSTEIN-BARR
D82.4	SÍNDROME DE HIPERINMUNOGLOBULINA E [IGE]
D82.8	INMUNODEFICIENCIA ASOCIADA CON OTROS DEFECTOS MAYORES
D95.8	ESPECIFICADOS
D82.9	INMUNODEFICIENCIA ASOCIADA CON DEFECTOS MAYORES NO ESPECIFICADOS
D83	INMUNODEFICIENCIA VARIABLE COMÚN
D83.0	INMUNODEFICIENCIA VARIABLE COMÚN CON PREDOMINIO DE
	ANORMALIDADES EN EL NÚMERO Y LA FUNCIÓN DE LOS LINFOCITOS B



177 1 015 40
<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
INMUNODEFICIENCIA VARIABLE COMÚN CON PREDOMINIO DE TRASTORNOS
INMUNORREGULADORES DE LOS LINFOCITOS T
INMUNODEFICIENCIA VARIABLE COMÚN CON AUTOANTICUERPOS ANTI-B O
ANTI-T
OTRAS INMUNODEFICIENCIAS VARIABLES COMUNES
INMUNODEFICIENCIA VARIABLE COMÚN, NO ESPECIFICADA
OTRAS INMUNODEFICIENCIAS
DEFECTO DE LA FUNCIÓN DEL ANTÍGENO-1 DEL LINFOCITO [LFA-1]
DEFECTO DEL SISTEMA DEL COMPLEMENTO
OTRAS INMUNODEFICIENCIAS ESPECIFICADAS
SARCOIDOSIS
SARCOIDOSIS DEL PULMÓN
SARCOIDOSIS DE LOS GANGLIOS LINFÁTICOS
SARCOIDOSIS DEL PULMÓN Y DE LOS GANGLIOS LINFÁTICOS
SARCOIDOSIS DE LA PIEL
SARCOIDOSIS DE OTROS SITIOS ESPECIFICADOS O DE SITIOS COMBINADOS
Sarcoidosis de otros sitios especificados o de sitios combinados, SAI
Meningitis sarcoidea
Parálisis de múltiples pares craneales en sarcoidosis
Iridociclitis sarcoidea
Pielonefritis sarcoidea
Nefropatía túbulo-intersticial en sarcoidosis
Miocarditis sarcoidea
Artropatía sarcoidea
Poliartritis en sarcoidosis
Miositis sarcoidea
Sarcoidosis de otras localizaciones
Fiebre uveoparotídea [Heerfordt]
Granuloma hepático
SARCOIDOSIS DE SITIO NO ESPECIFICADO
CRIOGLOBULINEMIA
Crioglobulinemia, SAI
Crioglobulinemia esencial
Crioglobulinemia idiopática
Crioglobulinemia mixta
Crioglobulinemia primaria
Crioglobulinemia secundaria
Púrpura crioglobulinémica
Vasculitis crioglobulinémica
HIPOTIROIDISMO CONGÉNITO SIN BOCIO
Hipotiroidismo congénito sin bocio, SAI
Aplasia de tiroides (con mixedema)



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
E03.1	Atrofia congénita de tiroides
E03.1	Hipotiroidismo congénito NEOM
E05.3	TIROTOXICOSIS POR TEJIDO TIROIDEO ECTÓPICO
E05.3	Tirotoxicosis por tejido tiroideo ectópico, SAI
E05.30	Tirotoxicosis por tejido tiroideo ectópico sin crisis tirotóxica ni tormenta tiroidea
E05.31	Tirotoxicosis por tejido tiroideo ectópico con crisis tirotóxica o tormenta tiroidea
E06.3	TIROIDITIS AUTOINMUNE
E06.3	Tiroiditis autoinmune, SAI
E06.3	Bocio linfoadenoideo
E06.3	Estruma linfomatoso
E06.3	Hashitoxicosis (transitoria)
E06.3	Tiroiditis de Hashimoto
E06.3	Tiroiditis linfocítica
E06.5	OTRAS TIROIDITIS CRÓNICAS
E06.5	Otras tiroiditis crónicas, SAI
E06.5	Tiroiditis crónica NEOM
E06.5	Tiroiditis de Riedel
E06.5	Tiroiditis fibrosa crónica
E06.5	Tiroiditis leñosa
E07.0	HIPERSECRECIÓN DE CALCITONINA
E07.0	Hipersecreción de calcitonina, SAI
E07.0	Hiperplasia de las células C tiroideas
E07.0	Hipersecreción de tirocalcitonina
E16.3	SECRECIÓN EXAGERADA DEL GLUCAGÓN
E16.3	Secreción exagerada del glucagón, SAI
E16.3	Hiperplasia de células endocrinas pancreáticas con exceso de glucagón
E16.4	SECRECIÓN ANORMAL DE GASTRINA
E16.4	Secreción anormal de gastrina, SAI
E16.4	Hipergastrinemia
E16.4	Hiperplasia de células endocrinas pancreáticas con exceso de gastrina
E16.4	Síndrome de Zollinger-Ellison
E16.4	Hipergastrinemia
E16.8	OTROS TRASTORNOS ESPECIFICADOS DE LA SECRECIÓN INTERNA DEL PÁNCREAS
E16.8	Otros trastornos especificados de la secreción interna del páncreas, SAI
E16.8	Aumento de secreción de hormona liberadora de hormona de crecimiento en
	páncreas endocrino
E16.8	Aumento de secreción de polipéptido intestinal vasoactivo en páncreas endocrino
E16.8	Aumento de secreción de polipéptido pancreático en páncreas endocrino
E16.8	Aumento de secreción de somatostatina en páncreas endocrino
E20	HIPOPARATIROIDISMO
E20.0	HIPOPARATIROIDISMO IDIOPÁTICO
E20.1	PSEUDOHIPOPARATIROIDISMO



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
E20.8	OTROS TIPOS DE HIPOPARATIROIDISMO
E20.9	HIPOPARATIROIDISMO, NO ESPECIFICADO
	HIPERPARATIROIDISMO Y OTROS TRASTORNOS DE LA GLÁNDULA
E21	PARATIROIDES
E21.0	HIPERPARATIROIDISMO PRIMARIO
E21.0	Hiperplasia de paratiroides
E21.0	Osteítis fibrosa quística generalizada [enfermedad ósea de von Recklinghausen]
E21.1	HIPERPARATIROIDISMO SECUNDARIO NO CLASIFICADO EN OTRA PARTE
E21.2	OTROS TIPOS DE HIPERPARATIROIDISMO
	Hiperparatiroidismo terciario
E21.3	HIPERPARATIROIDISMO, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN
E21.4	OTROS TRASTORNOS ESPECIFICADOS DE LA GLÁNDULA PARATIROIDES
E21.5	TRASTORNO DE LA GLÁNDULA PARATIROIDES, NO ESPECIFICADO
E22.0	ACROMEGALIA Y GIGANTISMO HIPOFISARIO
E22.0	Sobreproducción de hormona del crecimiento
E22.2	SÍNDROME DE SECRECIÓN INAPROPIADA DE HORMONA ANTIDIURÉTICA
E22.8	OTRAS HIPERFUNCIONES DE LA GLÁNDULA HIPÓFISIS
E23.0	HIPOPITUITARISMO
E23.0	Baja estatura de causa hipofisaria
E23.0	Caquexia hipofisaria
E23.0	Carencia aislada de gonadotropinas
E23.0	Carencia aislada de hormona del crecimiento
E23.0	Carencia aislada de hormona hipofisaria
E23.0	Carencia idiopática de hormona de crecimiento
E23.0	Enfermedad de Simmonds
E23.0	Hipogonadismo hipogonadotrópico
E23.0	Insuficiencia hipofisaria NEOM
E23.0	Necrosis de hipófisis (posparto)
E23.0	Panhipopituitarismo
E23.0	Síndrome de Kallmann
E23.0	Talla baja tipo Lorain-Levi
E23.1	HIPOPITUITARISMO INDUCIDO POR DROGAS
E23.2	DIABETES INSÍPIDA
E24.0	ENFERMEDAD DE CUSHING DEPENDIENTE DE LA HIPÓFISIS
E24.0	Hipercorticalismo dependiente de hipófisis
E24.0	Sobreproducción de ACTH hipofisaria
E24.1	SÍNDROME DE NELSON
E24.3	SÍNDROME DE ACTH ECTÓPICO
E24.8	OTROS TIPOS DE SÍNDROME DE CUSHING
E24.9	SÍNDROME DE CUSHING, NO ESPECIFICADO
E25	TRASTORNOS ADRENOGENITALES
E25.0	TRASTORNOS ADRENOGENITALES CONGÉNITOS CON DEFICIENCIA ENZIMÁTICA



Código	Literal CIE-10
CIE-10	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
E25.0	Carencia de 21-hidroxilasa
E25.0	Hiperplasia suprarrenal congénita
E25.0	Hiperplasia suprarrenal congénita con pérdida de sal
E25.8	OTROS TRASTORNOS ADRENOGENITALES
E25.8	Trastorno adrenogenital idiopático
E25.9	TRASTORNO ADRENOGENITAL, NO ESPECIFICADO
E25.9	Síndrome adrenogenital NEOM
E26.0	HIPERALDOSTERONISMO PRIMARIO
E26.01	Síndrome de Conn
E26.02	Aldosteronismo tratable con glucocorticoides
E26.02	Hiperaldosteronismo familiar tipo I
E26.09	Otros tipos de hiperaldosteronismo primario
E26.09	Hiperaldosteronismo primario por hiperplasia suprarrenal (bilateral)
E26.8	OTROS TIPOS DE HIPERALDOSTERONISMO
E26.81	Síndrome de Bartter
E26.89	Otros tipos de hiperaldosteronismo
E27.0	OTRA HIPERACTIVIDAD CORTICOSUPRARRENAL
E27.0	Adrenarquia prematura
E27.0	Sobreproducción de ACTH, no asociada a enfermedad de Cushing
E27.0	Adrenarquia prematura
E27.1	INSUFICIENCIA CORTICOSUPRARRENAL PRIMARIA
E27.1	Adrenalitis autoinmune
E27.1	Enfermedad de Addison
E27.5	HIPERFUNCIÓN DE LA MÉDULA SUPRARRENAL
E27.5	Hiperplasia adrenomedular
E27.5	Hipersecreción de catecolaminas
E29.1	HIPOFUNCIÓN TESTICULAR
E29.1	Biosíntesis defectuosa de andrógenos testiculares NEOM
E29.1	Carencia de 5-delta-reductasa (con seudohermafroditismo masculino)
E29.1	Hipogonadismo testicular NEOM
E31.0	INSUFICIENCIA POLIGLANDULAR AUTOINMUNE
E31.0	Síndrome de Schmidt
E32	ENFERMEDADES DEL TIMO
E32.0	HIPERPLASIA PERSISTENTE DEL TIMO
E32.0	Hipertrofia del timo
E32.1	ABSCESO DEL TIMO
E32.8	OTRAS ENFERMEDADES DEL TIMO
E32.9	ENFERMEDAD DEL TIMO, NO ESPECIFICADA
E34.0	SÍNDROME CARCINOIDE
E34.1	OTRAS HIPERSECRECIONES DE HORMONAS INTESTINALES
E34.2	SECRECIÓN HORMONAL ECTÓPICA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE
E34.3	ENANISMO, NO CLASIFICADO EN OTRA PARTE



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
E34.3	Baja estatura tipo Laron
E34.3	Talla baja constitucional
E34.5	SÍNDROME DE RESISTENCIA ANDROGÉNICA
E34.50	Síndrome de insensibilidad a andrógenos, no especificado
E34.50	Insensibilidad androgénica NEOM
E34.51	Síndrome de insensibilidad total a los andrógenos
E34.51	Insensibilidad total a los andrógenos
E34.51	Síndrome de De Quervain
E34.51	Síndrome de Goldberg-Maxwell
E34.52	Síndrome de insensibilidad parcial a los andrógenos
E34.52	Insensibilidad parcial a los andrógenos
E34.52	Síndrome de Reifenstein
E34.8	OTROS TRASTORNOS ENDOCRINOS ESPECIFICADOS
E34.8	Disfunción de glándula pineal
E34.8	Progeria
E51.2	ENCEFALOPATÍA DE WERNICKE
E52	DEFICIENCIA DE NIACINA [PELAGRA]
E52	Carencia de niacina (-triptófano)
E52	Carencia de nicotinamida
E52	Pelagra (alcohólica)
E70	TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS AMINOÁCIDOS AROMÁTICOS
E70.0	FENILCETONURIA CLÁSICA
E70.1	OTRAS HIPERFENILALANINEMIAS
E70.2	TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LA TIROSINA
E70.20	Trastorno del metabolismo de la tirosina, no especificado
E70.21	Tirosinemia
E70.21	Hipertirosinemia
E70.29	Otros trastornos del metabolismo de la tirosina
E70.29	Alcaptonuria
E70.29	Ocronosis
E70.3	ALBINISMO
E70.30	Albinismo, no especificado
E70.31	Albinismo ocular
E70.310	Albinismo ocular ligado al cromosoma X
E70.311	Albinismo ocular autosómico recesivo
E70.318	Otros tipos de albinismo ocular
E70.319	Albinismo ocular, no especificado
E70.8	OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS AMINOÁCIDOS AROMÁTICOS
E70.9	TRASTORNO DEL METABOLISMO DE LOS AMINOÁCIDOS AROMÁTICOS, NO ESPECIFICADO
E71	TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS AMINOÁCIDOS DE CADENA RAMIFICADA Y DE LOS ÁCIDOS GRASOS



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
E71.0	ENFERMEDAD DE LA ORINA EN JARABE DE ARCE
E71 1	OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS AMINOÁCIDOS DE CADENA
E71.1	RAMIFICADA
E71.11	Organicoacidurias de cadena ramificada
E71.110	Acidemia isovalérica
E71.111	Aciduria 3-metil-glutacónica
E71.118	Otros tipos de aciduria orgánica de cadena ramificada
E71.12	Trastornos del metabolismo del propionato
E71.120	Acidemia metilmalónica
E71.121	Acidemia propiónica
E71.128	Otros trastornos del metabolismo del propionato
E71.19	Otros tipos de trastornos del metabolismo de aminoácidos de cadena ramificada
E71.19	Hiperleucina-isoleucinemia
E71.19	Hipervalinemia
F71 2	OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS AMINOÁCIDOS DE CADENA
E71.2	RAMIFICADA, NO ESPECIFICADOS
E71.3	TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS ÁCIDOS GRASOS
E71.31	Trastornos de la oxidación de los ácidos grasos
E71.310	de acil CoA deshidrogenasa de cadena larga o muy larga
E71.310	Carencia de acil CoA deshidrogenasa de cadena larga
E71.310	Carencia de acil CoA deshidrogenasa de cadena muy larga
E71.311	Carencia de acil CoA deshidrogenasa de cadena media
E71.311	Carencia de acil CoA deshidrogenasa de cadena media
E71.312	Carencia de acil CoA deshidrogenasa de cadena corta
E71.312	Carencia de acil CoA deshidrogenasa de cadena corta
E71.313	Glutárico-aciduria tipo II
E71.313	Aciduria glutárica tipo II A
E71.313	Aciduria glutárica tipo II B
E71.313	Aciduria glutárica tipo II C
E71.314	Carencia de carnitina palmitoiltransferasa muscular
E71.318	Otros trastornos de la oxidación de los ácidos grasos
E72	OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS AMINOÁCIDOS
E72.0	TRASTORNOS DEL TRANSPORTE DE LOS AMINOÁCIDOS
E72.00	Trastornos del transporte de aminoácidos, no especificados
E72.01	Cistinuria
E72.02	Enfermedad de Hartnup
E72.03	Síndrome de Lowes
E72.04	Cistinosis
E72.04	Síndrome de Fanconi (-de Toni) (-Debré) con cistinosis
E72.09	Otros trastornos de transporte de aminoácidos
E72.09	Síndrome de Fanconi (-de Toni) (-Debré) no especificado
E72.1	TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS AMINOÁCIDOS AZUFRADOS



Código	Literal CIE-10  (Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
E72.10	Trastornos del metabolismo de aminoácidos que contienen azufre no especificados
E72.11	Homocistinuria
E72.11	Carencia de cistationina sintasa
E72.12	Carencia de metileno tetrahidrofolato reductasa
E72.19	Otros trastornos del metabolismo de los aminoácidos que contienen azufre
E72.19	Carencia de sulfito oxidasa
E72.19	Cistationinuria
E72.19	Metioninemia
E72.2	TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CICLO DE LA UREA
E72.20	Trastorno del metabolismo del ciclo de la urea, no especificado
E72.20	Hiperamonemia
E72.21	Argininemia
E72.22	Aciduria arginosuccínica
E72.23	Citrulinemia
E72.29	Otros trastornos del metabolismo del ciclo de la urea
E72.3	TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LA LISINA Y LA HIDROXILISINA
E72.3	Aciduria glutárica NEOM
E72.3	Aciduria glutárica (tipo I)
E72.3	Hidroxilisinemia
E72.3	Hiperlisinemia
E72.4	TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LA ORNITINA
E72.4	Carencia de ornitina transcarbamilasa
E72.4	Ornithinemia (tipos I, II)
E72.4	Síndrome de hiperamonemia-hiperornitinemia-homocitrulinemia
E72.4	Síndrome de hiperamonemia-hiperornitinemia-homocitrulinemia
E72.5	TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LA GLICINA
E72.50	Trastorno del metabolismo de la glicina, no especificado
E72.51	Hiperglicinemia no cetósica
E72.52	Trimetilaminuria
E72.53	Hiperoxaluria
E72.53	Oxalosis
E72.53	Oxaluria
E72.59	Otros trastornos del metabolismo de la glicina
E72.59	D-glicéricoacidemia
E72.59	Hiperhidroxiprolinemia
E72.59	Hiperprolinemia (tipos I, II)
E72.59	Sarcosinemia
E72.8	OTROS TRASTORNOS ESPECIFICADOS DEL METABOLISMO DE LOS AMINOÁCIDOS
E72.9	TRASTORNO DEL METABOLISMO DE LOS AMINOÁCIDOS, NO ESPECIFICADO
E74	OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS CARBOHIDRATOS
E74.0	ENFERMEDAD DEL ALMACENAMIENTO DE GLUCÓGENO



Cádigo	Literal CIE-10
Código CIE-10	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIL-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
E74.00	Enfermedad por almacenamiento de glucógeno, no especificada
E74.01	Enfermedad de Von Gierke
E74.01	Enfermedad por almacenamiento de glucógeno tipo I
E74.02	Enfermedad de Pompe
E74.02	Enfermedad por almacenamiento de glucógeno tipo II
E74.02	Glucogenosis cardiaca
E74.03	Enfermedad de Cori
E74.03	Enfermedad de Forbes
E74.03	Enfermedad por almacenamiento de glucógeno tipo III
E74.04	Enfermedad de McArdle
E74.04	Enfermedad por almacenamiento de glucógeno tipo V
E74.09	Otras enfermedades por almacenamiento de glucógeno
E74.09	Carencia de fosfofructoquinasa muscular
E74.09	Carencia de fosforilasa hepática
E74.09	Enfermedad de Andersen
E74.09	Enfermedad de Hers
E74.09	Enfermedad de Tauri
E74.09	Enfermedad por almacenamiento de glucógeno, tipo 0, IV, VI-XI
E74.1	TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LA FRUCTOSA
E74.10	Trastorno del metabolismo de la fructosa, no especificado
E74.11	Fructosuria esencial
E74.11	Carencia de fructoquinasa
E74.12	Intolerancia hereditaria a la fructosa
E74.12	Fructosemia
E74.19	Otros trastornos del metabolismo de la fructosa
E74.19	Carencia de fructosa-1,6-difosfatasa
E74.2	TRASTORNO DEL METABOLISMO DE LA GALACTOSA
E74.20	Trastornos del metabolismo de la galactosa, no especificados
E74.21	Galactosemia
E74.29	Otros trastornos del metabolismo de la galactosa
E74.29	Carencia de galactoquinasa
E74.3	OTROS TRASTORNOS DE LA ABSORCIÓN INTESTINAL DE CARBOHIDRATOS
E74.31	Carencia de sacarasa-isomaltasa
E74.39	Otros trastornos de absorción intestinal de carbohidratos
E74.39	Carencia de sacarasa
E74.39	Malabsorción de glucosa-galactosa
E74.39	Trastorno de la absorción intestinal de carbohidratos NEOM
E74.4	TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO Y DE LA GLUCONEOGÉNESIS
E74.4	Carencia de fosfoenolpiruvato carboxiquinasa
E74.4	Carencia de piruvato carboxilasa
E74.4	Carencia de piruvato deshidrogenasa
E74.8	OTROS TRASTORNOS ESPECIFICADOS DEL METABOLISMO DE LOS



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
	CARBOHIDRATOS
E74.8	Glucosuria renal
E74.8	Pentosuria esencial
E74.9	TRASTORNO DEL METABOLISMO DE LOS CARBOHIDRATOS, NO ESPECIFICADO
	TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS ESFINGOLÍPIDOS Y OTROS
E75	TRASTORNOS POR ALMACENAMIENTO DE LÍPIDOS
E75.0	GANGLIOSIDOSIS GM2
E75.00	Gangliosidosis GM2, no especificada
E75.01	Enfermedad de Sandhoff
E75.02	Enfermedad de Tay-Sachs
E75.09	Otras gangliosidosis GM2
E75.09	Gangliosidosis GM2 del adulto
E75.09	Gangliosidosis juvenil GM2
E75.1	OTRAS GANGLIOSIDOSIS
E75.10	Gangliosidosis no especificada
E75.10	Gangliosidosis NEOM
E75.11	Mucolipidosis IV
E75.19	Otras gangliosidosis
E75.19	Gangliosidosis GM1
E75.19	Gangliosidosis GM3
E75.2	OTRAS ESFINGOLIPIDOSIS
E75.21	Enfermedad de Fabry (-Anderson)
E75.22	Enfermedad de Gaucher
E75.23	Enfermedad de Krabbe
E75.24	Enfermedad de Niemann-Pick
E75.240	Enfermedad de Niemann-Pick tipo A
E75.241	Enfermedad de Niemann-Pick tipo B
E75.242	Enfermedad de Niemann-Pick tipo C
E75.243	Enfermedad de Niemann-Pick tipo D
E75.248	Otros tipos de enfermedad de Niemann-Pick
E75.249	Enfermedad de Niemann-Pick, no especificada
E75.25	Leucodistrofia metacromática
E75.29	Otros tipos de esfingolipidosis
E75.29	Carencia de sulfatasa
E75.29	Lipidosis por sulfátidos
E75.29	Síndrome de Farber
E75.3	ESFINGOLIPIDOSIS, NO ESPECIFICADA
E75.4	LIPOFUSCINOSIS CEROIDE NEURONAL
E75.4	Enfermedad Bielschowsky-Jansky
E75.4	Enfermedad de Batten
E75.4	Enfermedad de Kufs
E75.4	Enfermedad Spielmeyer-Vogt



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
E75.5	OTROS TRASTORNOS DEL ALMACENAMIENTO DE LÍPIDOS
E75.5	Colesterolosis cerebrotendinosa [Van Bogaert-Scherer-Epstein]
E75.5	Enfermedad de Wolman
E76	TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS GLUCOSAMINOGLICANOS
E76.0	MUCOPOLISACARIDOSIS TIPO I
E76.01	Síndrome de Hurler
E76.02	Síndrome de Hurler-Scheie
E76.03	Síndrome de Scheie
E76.1	MUCOPOLISACARIDOSIS TIPO II
E76.1	Síndrome de Hunter
E76.2	OTRAS MUCOPOLISACARIDOSIS
E76.21	Mucopolisacaridosis de Morquio
E76.210	Mucopolisacaridosis de Morquio A
E76.210	Mucopolisacaridosis tipo IV A
E76.210	Síndrome de Morquio A
E76.210	Síndrome de Morquio A
E76.211	Mucopolisacaridosis Morquio B
E76.211	Mucopolisacaridosis tipo IV B
E76.211	Mucopolisacaridosis tipo iv b
E76.211	Síndrome de Morquio B
E76.211	Síndrome similar a Morquio
E76.219	Mucopolisacaridosis de Morquio, no especificada
E76.219	Mucopolisacaridosis tipo IV
E76.219	Síndrome de Morquio
E76.22	Mucopolisacaridosis de Sanfilippo
E76.22	Mucopolisacaridosis tipo III (A) (B) (C) (D)
E76.22	Síndrome de Sanfilippo tipo A
E76.22	Síndrome de Sanfilippo tipo B
E76.22	Síndrome de Sanfilippo tipo C
E76.22	Síndrome de Sanfilippo tipo D
E76.29	Otras mucopolisacaridosis
E76.29	Carencia de beta-glucuronidasa
E76.29	Mucopolisacaridosis, tipos VI, VII
E76.29	Síndrome de Maroteaux-Lamy (grave) (leve)
E76.3	MUCOPOLISACARIDOSIS NO ESPECIFICADA
E76.8	OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS GLUCOSAMINOGLICANOS
	TRASTORNO DEL METABOLISMO DE LOS GLUCOSAMINOGLICANOS, NO
E76.9	ESPECIFICADO
E77	TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LAS GLUCOPROTEÍNAS
E77.0	DEFECTOS EN LA MODIFICACIÓN POSTRASLACIONAL DE ENZIMAS LISOSOMALES
E77.0	Mucolipidosis II [enfermedad de células I]
E77.0	Mucolipidosis III [polidistrofia seudo-Hurler]
<b>₽</b> 11.0	



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
E77.1	DEFECTOS DE LA DEGRADACIÓN DE GLUCOPROTEÍNAS
E77.1	Aspartilglucosaminuria
E77.1	Fucosidosis
E77.1	Manosidosis
E77.1	Sialidosis [mucolipidosis I]
E77.8	OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LAS GLUCOPROTEÍNAS
E77.9	TRASTORNO DEL METABOLISMO DE LAS GLUCOPROTEÍNAS, NO ESPECIFICADO
E79	TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LAS PURINAS Y DE LAS PIRIMIDINAS
F70.0	HIPERURICEMIA SIN SIGNOS DE ARTRITIS INFLAMATORIA Y ENFERMEDAD
E79.0	TOFÁCEA
E79.1	SÍNDROME DE LESCH-NYHAN
E79.8	OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LAS PURINAS Y DE LAS
E/3.0	PIRIMIDINAS
E79.9	TRASTORNO DEL METABOLISMO DE LAS PURINAS Y DE LAS PIRIMIDINAS, NO
L/3.3	ESPECIFICADO
E80	TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LAS PORFIRINAS Y DE LA BILIRRUBINA
E80.0	PORFIRIA ERITROPOYÉTICA HEREDITARIA
E80.0	Porfiria eritropoyética congénita
E80.0	Protoporfiria eritropoyética
E80.1	PORFIRIA CUTÁNEA TARDÍA
E80.2	OTRAS PORFIRIAS:
E80.20	Porfiria no especificada
E80.20	Porfiria NEOM
E80.21	Porfiria aguda intermitente (hepática)
E80.29	Otros tipos de porfiria
E80.29	Coproporfiria hereditaria
E80.3	DEFECTOS DE CATALASA Y PEROXIDASA
E80.3	Acatalasia [Takahara]
E80.5	SÍNDROME DE CRIGLER-NAJJAR
E80.6	OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LA BILIRRUBINA
E80.6	Síndrome de Dubin-Johnson
E80.6	Síndrome de Rotor
E80.7	TRASTORNO DEL METABOLISMO DE LA BILIRRUBINA, NO ESPECIFICADO
E83.0	TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL COBRE
E83.00	Trastorno del metabolismo del cobre, no especificado
E83.01	Enfermedad de Wilson
E83.09	Otros trastornos del metabolismo del cobre
E83.09	Enfermedad de Menkes (cabello ensortijado) (pelo de acero)
E83.1	TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL HIERRO
E83.10	Trastorno del metabolismo del hierro, no especificado
E83.11	Hemocromatosis
E83.110	Hemocromatosis hereditaria



Código CIE-10 CIR-10 Cirrosis pigmentaria, SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación) E83.110 Cirrosis pigmentaria (del hígado) E83.110 Hemocromatosis primaria (hereditaria) E83.111 Hemocromatosis primaria (hereditaria) E83.111 Hemocromatosis debida transfusiones repetidas de hematíes E83.111 Transfusión (hematíes) asociada a hemocromatosis E83.111 Transfusión (hematíes) asociada a hemocromatosis E83.113 Otros hemocromatosis E83.119 Hemocromatosis, no especificada E83.119 Hemocromatosis, no especificada E83.12 Acrodermatitis enteropática E83.2 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL ZINC E83.2 Acrodermatitis enteropática E83.3 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL FÓSFORO E83.3 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL FÓSFORO E83.3 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL PÓSFORO E83.3 Carconica de India familiar E83.3 Osteomalacia resistente a vitamina D E83.3 Raquitismo resistente a vitamina D E83.3 Raquitismo (tipo 1) (tipo 2) hereditario dependiente de vitamina D E83.3 Raquitismo (tipo 1) (tipo 2) hereditario dependiente de vitamina D E83.3 Seudodeficiencia de vitamina D E83.3 Defecto de receptores para vitamina D E83.3 Defecto de receptores para vitamina D E83.3 Defecto de receptores para vitamina D E83.3 Piprofosfatasia E83.5 Trastornos del metabolismo del fósforo E83.3 Piprofosfatasia E83.5 Trastornos Del METABOLISMO DEL CALCIO E83.50 Trastornos del metabolismo del calcio no especificado E83.51 Hipercalcemia E83.52 Hipercalcemia E83.53 Hipercalcemia E83.54 Hipercalcemia E83.55 Piprosis QuÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES E84.61 FIBROSIS QuÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES E84.71 Fibrosis QuÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES E84.81 FIBROSIS QuÍSTICA CON MANIFESTACIONES E85.0 FIBROSIS QuÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E85.0 FIBROSIS QuÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E85.0 FIBROSIS QuÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E85.0 FIBROSIS QUÍSTICA		Literal CIE-10
Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)  E83.110 Cirrosis pigmentaria (del higado)  E83.110 Diabetes bronceada  E83.111 Hemocromatosis primaria (hereditaria)  E83.111 Hemocromatosis debida transfusiones repetidas de hematíes  E83.111 Sobrecarga de hiero debida a transfusiones repetidas de hematíes  E83.111 Transfusión (hematíes) asociada a hemocromatosis  E83.119 Ctras hemocromatosis  E83.119 Hemocromatosis, no especificada  E83.10 Otros trastornos del metabolismo del hierro  E83.2 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL ZINC  E83.2 Acrodermatitis enteropática  E83.3 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL FÓSFORO  E83.3 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL FÓSFORO  E83.3.1 Raquitismo resistente a vitamina D  E83.3.2 Raquitismo resistente a vitamina D  E83.3.3 Raquitismo resistente a vitamina D  E83.3.2 Raquitismo filo I) (tipo 2) hereditario dependiente de vitamina D  E83.3.3 Defecto de receptores para vitamina D  E83.3.3 Defecto de receptores para vitamina D  E83.3.3 Seudodeficiencia de vitamina D  E83.3.3 Seudodeficiencia de vitamina D  E83.3.3 Carencia de fosfatasa ácida  E83.3 Hipofosfatasia  E83.4 Hipocalcemia  E83.5 Hipercalcemia  E83.5 Hipercalcemia  E83.5 Hipercalcemia  E83.5 Hipercalcemia  E83.5 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar  E83.5 Hipercalcemia  E84.0 Hibrosis QuíSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES  E84.0 Fibrosis QuíSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES  E84.1 Fibrosis QuíSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES  E84.1 Fibrosis QuíSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES  E84.9 Fibrosis QuíSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES  E84.9 Fibrosis QuíSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN  E85. AMILOIDOSIS	Código	
E83.110 Cirrosis pigmentaria (del hígado) E83.110 Diabetes bronceada E83.111 Hemocromatosis primaria (hereditaria) E83.111 Hemocromatosis debida transfusiones repetidas de hematíes E83.111 Transfusión (hematíes) asociada a hemocromatosis E83.111 Transfusión (hematíes) asociada a hemocromatosis E83.119 Otros hemocromatosis, no especificada E83.119 Otros trastornos del metabolismo del hierro E83.2 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL ZINC E83.2 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL FÓSFORO E83.3 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL FÓSFORO E83.3 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL FÓSFORO E83.3 Hipofosfatemia familiar E83.3 Hipofosfatemia familiar E83.3.1 Asquitismo resistente a vitamina D E83.3.2 Raquitismo (tipo 1) (tipo 2) hereditario dependiente de vitamina D E83.3.3 Carencia de 1-alfa-hidroxilasa de la 25-hidroxi-vitamina D E83.3.2 Defecto de receptores para vitamina D E83.3.3 Defecto de receptores para vitamina D E83.3.3 Carencia de fosfatasa ácida E83.3 Darios trastornos del metabolismo del fósforo E83.3 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CALCIO E83.3 Defecto de receptores para vitamina D E83.3 Pilipercalcemia E83.5 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CALCIO E83.5 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar E84.0 FIBROSIS QuÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES E84.1 FIBROSIS QuÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES E84.1 FIBROSIS QuÍSTICA CON MANIFES	CIE-10	, ,
E83.110 Diabetes bronceada E83.111 Hemocromatosis primaria (hereditaria) E83.111 Hemocromatosis debida transfusiones repetidas de hematies E83.111 Sobrecarga de hierro debida a transfusiones repetidas de hematies E83.111 Transfusión (hematies) asociada a hemocromatosis E83.119 Otros hemocromatosis E83.119 Hemocromatosis, no especificada E83.19 Otros trastornos del metabolismo del hierro E83.2 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL ZINC E83.3 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL FÓSFORO E83.3 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL FÓSFORO E83.31 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL FÓSFORO E83.31 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL FÓSFORO E83.31 Osteomalacia resistente a vitamina D E83.32 Raquitismo resistente a vitamina D E83.33 Raquitismo (tipo 1) (tipo 2) hereditario dependiente de vitamina D E83.32 Carencia de 1-alfa-hidroxilasa de la 25-hidroxi-vitamina D E83.32 Seudodeficiencia de vitamina D E83.33 Seudodeficiencia de vitamina D E83.39 Otros trastornos del metabolismo del fósforo E83.39 Carencia de fosfatasa ácida E83.39 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CALCIO E83.50 Trastorno del metabolismo del calcio no especificado Hipocalcemia E83.51 Hipercalcemia E83.52 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar E83.53 Hipercalcemia E83.54 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar E83.55 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar E83.59 Otros trastornos del metabolismo del calcio E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES E84.0 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON GRAS MANIFESTACIONES E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA	E83.110	
E83.110 Hemocromatosis primaria (hereditaria) E83.111 Hemocromatosis debida transfusiones repetidas de hematies E83.111 Sobrecarga de hierro debida a transfusiones repetidas de hematies E83.111 Transfusión (hematies) asociada a hemocromatosis E83.111 Hemocromatosis E83.119 Otros hemocromatosis E83.119 Hemocromatosis, no especificada E83.19 Otros trastornos del metabolismo del hierro E83.2 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL ZINC E83.3 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL FÓSFORO E83.3.1 Raquitismo del metabolismo del fósforo, no especificado E83.3.2 Raquitismo resistente a vitamina D E83.3.3 Raquitismo resistente a vitamina D E83.3.3 Raquitismo (tipo 1) (tipo 2) hereditario dependiente de vitamina D E83.3.3 Carencia de 1-alfa-hidroxilasa de la 25-hidroxi-vitamina D E83.3.3 Defecto de receptores para vitamina D E83.3.3 Seudodeficiencia de vitamina D E83.3.3 Carencia de fosfatasa ácida E83.3 Hipofosfatasia E83.3 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CALCIO E83.3 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CALCIO E83.5 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CALCIO E83.5 Hipercalcemia E83.5 Hipercalcemia E83.5 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar E83.5 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar E83.5 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar E83.5 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E85.0 AMILOIDOSIS		
E83.111 Hemocromatosis debida transfusiones repetidas de hematíes E83.111 Sobrecarga de hierro debida a transfusiones repetidas de hematíes E83.111 Transfusión (hematíes) asociada a hemocromatosis E83.118 Otras hemocromatosis E83.119 Hemocromatosis, no especificada E83.19 Otros trastornos del metabolismo del hierro E83.2 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL ZINC E83.3 Acrodermatitis enteropática E83.31 Hipofosfatemia familiar E83.31 Hipofosfatemia familiar E83.31 Osteomalacia resistente a vitamina D E83.32 Raquitismo (tipo 1) (tipo 2) hereditario dependiente de vitamina D E83.33 Carencia de 1-alfa-hidroxilasa de la 25-hidroxi-vitamina D E83.32 Seudodeficiencia de vitamina D E83.33 Otros trastornos del metabolismo del fósforo E83.39 Otros trastornos del metabolismo del fósforo E83.39 Hipofosfatasia E83.39 Hipofosfatasia E83.39 Hipofosfatasia E83.39 Hipofosfatasia E83.51 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CALCIO E83.50 Trastorno del metabolismo del calcio no especificado E83.51 Hipocalcemia E83.52 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar E83.53 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar E83.59 Otros trastornos del metabolismo del calcio E84.6 FIBROSIS QUÍSTICA E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES E84.0 Pseudomonas (B96.5) E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		
E83.111 Sobrecarga de hierro debida a transfusiones repetidas de hematíes E83.111 Transfusión (hematíes) asociada a hemocromatosis E83.118 Otras hemocromatosis E83.119 Hemocromatosis, no específicada E83.19 Otros trastornos del metabolismo del hierro E83.2 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL ZINC E83.2 Acrodermatitis enteropática E83.3 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL FÓSFORO E83.30 Trastorno del metabolismo del fósforo, no especificado E83.31 Hipofosfatemia familiar E83.32 Raquitismo resistente a vitamina D E83.32 Raquitismo resistente a vitamina D E83.32 Carencia de 1-alfa-hidroxilasa de la 25-hidroxi-vitamina D E83.32 Carencia de 1-alfa-hidroxilasa de la 25-hidroxi-vitamina D E83.33 Defecto de receptores para vitamina D E83.34 Seudodeficiencia de vitamina D E83.35 Trastornos del metabolismo del fósforo E83.39 Otros trastornos del metabolismo del fósforo E83.39 Trastornos DEL METABOLISMO DEL CALCIO E83.50 Trastornos del metabolismo del calcio no especificado E83.51 Hipocalcemia E83.52 Hipercalcemia E83.53 Hipercalcemia de metabolismo del calcio E83.59 Hipercalcemia del metabolismo del calcio E83.59 Hipercalciuria idiopática E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES E84.0 Pseudomonas (B96.5) E84.1 fileo meconial en fibrosis quística E84.1 fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales E84.1 fibrosis QuísTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES E84.1 fibrosis QuísTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E84.3 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E84.4 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E85.4 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E86.5 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRAS ESPECIFICACIÓN E85.6 AMILOIDOSIS E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		
E83.111 Transfusión (hematíes) asociada a hemocromatosis E83.118 Otras hemocromatosis E83.119 Hemocromatosis, no específicada E83.119 Otros trastornos del metabolismo del hierro E83.2 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL ZINC E83.2 Acrodermatitis enteropática E83.3 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL FÓSFORO E83.30 Trastorno del metabolismo del fósforo, no especificado E83.31 Hipofosfatemia familiar E83.31 Raquitismo resistente a vitamina D E83.32 Raquitismo (tipo 1) (tipo 2) hereditario dependiente de vitamina D E83.32 Carencia de 1-alfa-hidroxilasa de la 25-hidroxi-vitamina D E83.32 Defecto de receptores para vitamina D E83.33 Desudodeficiencia de vitamina D E83.34 Otros trastornos del metabolismo del fósforo E83.39 Otros trastornos del metabolismo del fósforo E83.39 Carencia de fosfatasa ácida E83.39 Hipofosfatasia E83.51 Hipocalcemia E83.52 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar E83.53 Hipercalcemia E83.53 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar E83.54 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar E83.55 Hipercalcemia diopática E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES E84.0 Pseudomonas (B96.5) E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E84.3 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN E84.4 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN E84.5 AMILOIDOSIS		
E83.118 Otras hemocromatosis E83.119 Hemocromatosis, no especificada E83.119 Otros trastornos del metabolismo del hierro E83.2 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL ZINC E83.3 Acrodermatitis enteropática E83.3 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL FÓSFORO E83.3 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL FÓSFORO E83.3 Hipofosfatemia familiar E83.31 Osteomalacia resistente a vitamina D E83.31 Raquitismo resistente a vitamina D E83.32 Raquitismo (tipo 1) (tipo 2) hereditario dependiente de vitamina D E83.32 Carencia de 1-alfa-hidroxilasa de la 25-hidroxi-vitamina D E83.32 Defecto de receptores para vitamina D E83.33 Defecto de receptores para vitamina D E83.34 Defecto de receptores para vitamina D E83.35 Carencia de fosfatasa ácida E83.39 Otros trastornos del metabolismo del fósforo E83.39 Carencia de fosfatasa ácida E83.39 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CALCIO E83.50 Trastorno del metabolismo del calcio no especificado E83.51 Hipocalcemia E83.52 Hipercalcemia E83.53 Hipocalcemia E83.53 Hipercalcemia ipocalciúrica familiar E83.59 Otros trastornos del metabolismo del calcio E83.59 Hipercalcemia idiopática E84 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES E84.0 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES E84.1 fileo meconial en fibrosis quística E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales E84.8 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		
E83.19 Hemocromatosis, no especificada E83.19 Otros trastornos del metabolismo del hierro E83.2 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL ZINC E83.3 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL FÓSFORO E83.30 Trastorno del metabolismo del fósforo, no especificado E83.31 Hipofosfatemia familiar E83.31 Osteomalacia resistente a vitamina D E83.32 Raquitismo resistente a vitamina D E83.33 Raquitismo (tipo 1) (tipo 2) hereditario dependiente de vitamina D E83.32 Carencia de 1-alfa-hidroxilasa de la 25-hidroxi-vitamina D E83.33 Defecto de receptores para vitamina D E83.34 Seudodeficiencia de vitamina D E83.39 Otros trastornos del metabolismo del fósforo E83.39 Carencia de fosfatasa ácida E83.39 Carencia de fosfatasa ácida E83.31 Hipofosfatasia E83.32 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CALCIO E83.33 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CALCIO E83.35 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CALCIO E83.50 Trastorno del metabolismo del calcio no especificado E83.51 Hipocalcemia E83.52 Hipercalcemia E83.53 Hiporalcemia hipocalciúrica familiar E83.59 Otros trastornos del metabolismo del calcio E83.59 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar E83.59 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar E83.59 Hipercalciuria idiopática E84 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES E84.0 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES E84.1 fileo meconial en fibrosis quística E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales E84.8 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		, ,
E83.19 Otros trastornos del metabolismo del hierro E83.2 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL ZINC E83.2 Acrodermatitis enteropática E83.3 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL FÓSFORO E83.3.0 Trastorno del metabolismo del fósforo, no especificado E83.3.1 Hipofosfatemia familiar E83.3.1 Osteomalacia resistente a vitamina D E83.3.2 Raquitismo (tipo 1) (tipo 2) hereditario dependiente de vitamina D E83.3.2 Carencia de 1-alfa-hidroxilasa de la 25-hidroxi-vitamina D E83.3.2 Defecto de receptores para vitamina D E83.3.3 Defecto de receptores para vitamina D E83.3.9 Otros trastornos del metabolismo del fósforo E83.3.9 Carencia de fosfatasa ácida E83.3.9 Hipofosfatasia E83.5 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CALCIO E83.5.0 Trastorno del metabolismo del calcio no especificado E83.5.1 Hipocalcemia E83.5.2 Hipercalcemia E83.5.2 Hipercalcemia E83.5.3 Hipercalcemia E83.5.3 Phipercalcemia hipocalciúrica familiar E83.5.9 Otros trastornos del metabolismo del calcio E83.5.9 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar E83.5.9 Hipercalciuria idiopática E84.0 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES E84.0 Pseudomonas (B96.5) E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN E85 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		
E83.2 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL ZINC E83.3 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL FÓSFORO E83.30 Trastorno del metabolismo del fósforo, no especificado E83.31 Hipofosfatemia familiar E83.31 Osteomalacia resistente a vitamina D E83.32 Raquitismo resistente a vitamina D E83.33 Carencia de 1-alfa-hidroxilasa de la 25-hidroxi-vitamina D E83.32 Defecto de receptores para vitamina D E83.32 Seudodeficiencia de vitamina D E83.33 Otros trastornos del metabolismo del fósforo E83.39 Otros trastornos del metabolismo del fósforo E83.39 Carencia de fosfatasa ácida E83.39 Hipofosfatasia E83.5 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CALCIO E83.50 Trastorno del metabolismo del calcio no especificado E83.51 Hipocalcemia E83.52 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar E83.53 Hipercalcemia del metabolismo del calcio E83.59 Otros trastornos del metabolismo del calcio E84.51 Hipercalciuria idiopática E84.6 FIBROSIS QUÍSTICA E84.0 Pseudomonas (B96.5) E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES E84.1 file meconial en fibrosis quística E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN E85 AMILOIDOSIS		
E83.2 Acrodermatitis enteropática  E83.3 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL FÓSFORO  E83.30 Trastorno del metabolismo del fósforo, no especificado  E83.31 Hipofosfatemia familiar  E83.31 Raquitismo resistente a vitamina D  E83.32 Raquitismo (tipo 1) (tipo 2) hereditario dependiente de vitamina D  E83.32 Carencia de 1-alfa-hidroxilasa de la 25-hidroxi-vitamina D  E83.32 Defecto de receptores para vitamina D  E83.33 Seudodeficiencia de vitamina D  E83.39 Otros trastornos del metabolismo del fósforo  E83.39 La resconda de fosfatasa ácida  E83.39 Hipofosfatasia  E83.50 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CALCIO  E83.50 Trastorno del metabolismo del calcio no especificado  E83.51 Hipocalcemia  E83.52 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar  E83.53 Hipercalcemia del metabolismo del calcio  E83.59 Otros trastornos del metabolismo del calcio  E84.51 FIBROSIS QUÍSTICA  E84.0 Pseudomonas (B96.5)  E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES  E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES  E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES  E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES  E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES  E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES  E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		
E83.3 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL FÓSFORO  E83.30 Trastorno del metabolismo del fósforo, no especificado  E83.31 Hipofosfatemia familiar  E83.31 Osteomalacia resistente a vitamina D  E83.32 Raquitismo resistente a vitamina D  E83.32 Carencia de 1-alfa-hidroxilasa de la 25-hidroxi-vitamina D  E83.32 Seudodeficiencia de vitamina D  E83.33 Seudodeficiencia de vitamina D  E83.39 Otros trastornos del metabolismo del fósforo  E83.39 Carencia de fosfatasa ácida  E83.39 Hipofosfatasia  E83.5 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CALCIO  E83.50 Trastorno del metabolismo del calcio no especificado  E83.51 Hipercalcemia  E83.52 Hipercalcemia  E83.52 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar  E83.59 Otros trastornos del metabolismo del calcio  E83.59 Hipercalciuria idiopática  E84 FIBROSIS QUÍSTICA  E84.0 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES  E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES  E84.11 Íleo meconial en fibrosis quística  E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales  E84.19 Fibrosis Quística con otras manifestaciones intestinales  E84.8 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN  E85 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		
E83.30 Trastorno del metabolismo del fósforo, no especificado  E83.31 Hipofosfatemia familiar  E83.31 Osteomalacia resistente a vitamina D  E83.32 Raquitismo resistente a vitamina D  E83.32 Raquitismo (tipo 1) (tipo 2) hereditario dependiente de vitamina D  E83.32 Carencia de 1-alfa-hidroxilasa de la 25-hidroxi-vitamina D  E83.32 Defecto de receptores para vitamina D  E83.33 Defecto de receptores para vitamina D  E83.39 Otros trastornos del metabolismo del fósforo  E83.39 Carencia de fosfatasa ácida  E83.39 Hipofosfatasia  E83.51 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CALCIO  E83.50 Trastorno del metabolismo del calcio no especificado  E83.51 Hipercalcemia  E83.52 Hipercalcemia  E83.52 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar  E83.59 Otros trastornos del metabolismo del calcio  E83.59 Hipercalciuria idiopática  E84 FIBROSIS QUÍSTICA  E84.0 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES  E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES  E84.11 Íleo meconial en fibrosis quística  E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales  E84.19 Fibrosis Quística CON OTRAS MANIFESTACIONES  E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN  E85 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		·
E83.31 Hipofosfatemia familiar  E83.31 Osteomalacia resistente a vitamina D  E83.32 Raquitismo (tipo 1) (tipo 2) hereditario dependiente de vitamina D  E83.32 Carencia de 1-alfa-hidroxilasa de la 25-hidroxi-vitamina D  E83.32 Defecto de receptores para vitamina D  E83.32 Seudodeficiencia de vitamina D  E83.39 Otros trastornos del metabolismo del fósforo  E83.39 Carencia de fosfatasa ácida  E83.39 Hipofosfatasia  E83.5 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CALCIO  E83.50 Trastorno del metabolismo del calcio no especificado  E83.51 Hipocalcemia  E83.52 Hipercalcemia  E83.52 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar  E83.59 Otros trastornos del metabolismo del calcio  E83.59 Hipercalciuria idiopática  E84 FIBROSIS QUÍSTICA  E84.0 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES  E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES  E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES  E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES  E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN  E85 AMILOIDOSIS  E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		
E83.31 Osteomalacia resistente a vitamina D  E83.32 Raquitismo (tipo 1) (tipo 2) hereditario dependiente de vitamina D  E83.32 Carencia de 1-alfa-hidroxilasa de la 25-hidroxi-vitamina D  E83.32 Defecto de receptores para vitamina D  E83.32 Seudodeficiencia de vitamina D  E83.39 Otros trastornos del metabolismo del fósforo  E83.39 Carencia de fosfatasa ácida  E83.39 Hipofosfatasia  E83.5 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CALCIO  E83.50 Trastorno del metabolismo del calcio no especificado  E83.51 Hipocalcemia  E83.52 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar  E83.53 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar  E83.59 Otros trastornos del metabolismo del calcio  E84.19 FIBROSIS QUÍSTICA  E84.0 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES  E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES  E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES  E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES  E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales  E84.19 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN  E85. AMILOIDOSIS  E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
E83.31 Raquitismo resistente a vitamina D  E83.32 Raquitismo (tipo 1) (tipo 2) hereditario dependiente de vitamina D  E83.32 Carencia de 1-alfa-hidroxilasa de la 25-hidroxi-vitamina D  E83.32 Defecto de receptores para vitamina D  E83.33 Seudodeficiencia de vitamina D  E83.39 Otros trastornos del metabolismo del fósforo  E83.39 Carencia de fosfatasa ácida  E83.39 Hipofosfatasia  E83.5 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CALCIO  E83.50 Trastorno del metabolismo del calcio no especificado  E83.51 Hipocalcemia  E83.52 Hipercalcemia  E83.52 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar  E83.59 Otros trastornos del metabolismo del calcio  E83.59 Hipercalcimia diopática  E84.6 FIBROSIS QUÍSTICA  E84.0 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES  E84.1 Íleo meconial en fibrosis quística  E84.1 Íleo meconial en fibrosis quística  E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales  E84.8 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES  E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN  E85. AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		
E83.32 Raquitismo (tipo 1) (tipo 2) hereditario dependiente de vitamina D  E83.32 Carencia de 1-alfa-hidroxilasa de la 25-hidroxi-vitamina D  E83.32 Defecto de receptores para vitamina D  E83.33 Seudodeficiencia de vitamina D  E83.39 Otros trastornos del metabolismo del fósforo  E83.39 Carencia de fosfatasa ácida  E83.39 Hipofosfatasia  E83.5 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CALCIO  E83.50 Trastorno del metabolismo del calcio no especificado  E83.51 Hipocalcemia  E83.52 Hipercalcemia  E83.52 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar  E83.59 Otros trastornos del metabolismo del calcio  E83.59 Hipercalcinia diopática  E84.6 FIBROSIS QUÍSTICA  E84.7 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES  E84.0 Pseudomonas (B96.5)  E84.1 Íleo meconial en fibrosis quística  E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales  E84.8 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES  E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN  E85. AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		
E83.32 Carencia de 1-alfa-hidroxilasa de la 25-hidroxi-vitamina D  E83.32 Defecto de receptores para vitamina D  E83.33 Seudodeficiencia de vitamina D  E83.39 Otros trastornos del metabolismo del fósforo  E83.39 Carencia de fosfatasa ácida  E83.39 Hipofosfatasia  E83.5 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CALCIO  E83.50 Trastorno del metabolismo del calcio no especificado  E83.51 Hipocalcemia  E83.52 Hipercalcemia  E83.52 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar  E83.59 Otros trastornos del metabolismo del calcio  E83.59 Hipercalciuria idiopática  E84 FIBROSIS QUÍSTICA  E84.0 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES  E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES  E84.11 Íleo meconial en fibrosis quística  E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales  E84.19 Síndrome de obstrucción intestinal distal  E84.8 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES  E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN  E85 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		
E83.32 Defecto de receptores para vitamina D  E83.32 Seudodeficiencia de vitamina D  E83.39 Otros trastornos del metabolismo del fósforo  E83.39 Carencia de fosfatasa ácida  E83.39 Hipofosfatasia  E83.5 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CALCIO  E83.50 Trastorno del metabolismo del calcio no especificado  E83.51 Hipocalcemia  E83.52 Hipercalcemia  E83.52 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar  E83.59 Otros trastornos del metabolismo del calcio  E83.59 Hipercalciuria idiopática  E84 FIBROSIS QUÍSTICA  E84.0 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES  E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES  E84.11 Íleo meconial en fibrosis quística  E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales  E84.8 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES  E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN  E85 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		
E83.32 Seudodeficiencia de vitamina D  E83.39 Otros trastornos del metabolismo del fósforo  E83.39 Hipofosfatasia  E83.5 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CALCIO  E83.50 Trastorno del metabolismo del calcio no especificado  E83.51 Hipocalcemia  E83.52 Hipercalcemia  E83.52 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar  E83.59 Otros trastornos del metabolismo del calcio  E83.59 Hipercalciuria idiopática  E84 FIBROSIS QUÍSTICA  E84.0 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES  E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES  E84.11 Íleo meconial en fibrosis quística  E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales  E84.19 Síndrome de obstrucción intestinal distal  E84.8 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES  E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN  E85 AMILOIDOSIS  E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		
E83.39 Otros trastornos del metabolismo del fósforo  E83.39 Carencia de fosfatasa ácida  E83.39 Hipofosfatasia  E83.5 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CALCIO  E83.50 Trastorno del metabolismo del calcio no especificado  E83.51 Hipocalcemia  E83.52 Hipercalcemia  E83.52 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar  E83.59 Otros trastornos del metabolismo del calcio  E83.59 Hipercalciuria idiopática  E84 FIBROSIS QUÍSTICA  E84.0 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES  E84.10 Pseudomonas (B96.5)  E84.11 Íleo meconial en fibrosis quística  E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales  E84.19 Síndrome de obstrucción intestinal distal  E84.8 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES  E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN  E85 AMILOIDOSIS  E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		· ·
E83.39 Carencia de fosfatasa ácida E83.39 Hipofosfatasia E83.5 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CALCIO E83.50 Trastorno del metabolismo del calcio no especificado E83.51 Hipocalcemia E83.52 Hipercalcemia E83.52 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar E83.59 Otros trastornos del metabolismo del calcio E83.59 Hipercalciuria idiopática E84 FIBROSIS QUÍSTICA E84.0 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES E84.0 Pseudomonas (B96.5) E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES E84.11 Íleo meconial en fibrosis quística E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales E84.19 Síndrome de obstrucción intestinal distal E84.8 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN E85 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		
E83.39 Hipofosfatasia  E83.5 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CALCIO  E83.50 Trastorno del metabolismo del calcio no especificado  E83.51 Hipocalcemia  E83.52 Hipercalcemia  E83.52 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar  E83.59 Otros trastornos del metabolismo del calcio  E83.59 Hipercalciuria idiopática  E84 FIBROSIS QUÍSTICA  E84.0 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES  E84.0 Pseudomonas (B96.5)  E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES  E84.11 Íleo meconial en fibrosis quística  E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales  E84.19 Síndrome de obstrucción intestinal distal  E84.8 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES  E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN  E85 AMILOIDOSIS  E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		
E83.5 TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CALCIO  E83.50 Trastorno del metabolismo del calcio no especificado  E83.51 Hipocalcemia  E83.52 Hipercalcemia Hipocalciúrica familiar  E83.59 Otros trastornos del metabolismo del calcio  E83.59 Hipercalciuria idiopática  E84 FIBROSIS QUÍSTICA  E84.0 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES  E84.0 Pseudomonas (B96.5)  E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES  E84.11 Íleo meconial en fibrosis quística  E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales  E84.19 Síndrome de obstrucción intestinal distal  E84.8 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES  E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN  E85 AMILOIDOSIS  E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA	E83.39	
E83.50 Trastorno del metabolismo del calcio no especificado  E83.51 Hipocalcemia  E83.52 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar  E83.59 Otros trastornos del metabolismo del calcio  E83.59 Hipercalciuria idiopática  E84 FIBROSIS QUÍSTICA  E84.0 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES  E84.0 Pseudomonas (B96.5)  E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES  E84.11 Íleo meconial en fibrosis quística  E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales  E84.19 Síndrome de obstrucción intestinal distal  E84.8 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES  E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN  E85 AMILOIDOSIS  E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA	E83.5	
E83.51 Hipocalcemia E83.52 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar E83.59 Otros trastornos del metabolismo del calcio E83.59 Hipercalciuria idiopática E84.59 Hipercalciuria idiopática E84 FIBROSIS QUÍSTICA E84.0 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES E84.0 Pseudomonas (B96.5) E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES E84.11 Íleo meconial en fibrosis quística E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales E84.19 Síndrome de obstrucción intestinal distal E84.8 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN E85 AMILOIDOSIS E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		
E83.52 Hipercalcemia E83.52 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar E83.59 Otros trastornos del metabolismo del calcio E83.59 Hipercalciuria idiopática E84 FIBROSIS QUÍSTICA E84.0 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES E84.0 Pseudomonas (B96.5) E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES E84.11 Íleo meconial en fibrosis quística E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales E84.19 Síndrome de obstrucción intestinal distal E84.8 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN E85 AMILOIDOSIS E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		
E83.52 Hipercalcemia hipocalciúrica familiar E83.59 Otros trastornos del metabolismo del calcio E83.59 Hipercalciuria idiopática E84 FIBROSIS QUÍSTICA E84.0 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES E84.0 Pseudomonas (B96.5) E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES E84.11 Íleo meconial en fibrosis quística E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales E84.19 Síndrome de obstrucción intestinal distal E84.8 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN E85 AMILOIDOSIS E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		
E83.59 Otros trastornos del metabolismo del calcio E83.59 Hipercalciuria idiopática E84 FIBROSIS QUÍSTICA E84.0 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES E84.11 Íleo meconial en fibrosis quística E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales E84.19 Síndrome de obstrucción intestinal distal E84.8 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN E85 AMILOIDOSIS E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		
E83.59 Hipercalciuria idiopática  E84 FIBROSIS QUÍSTICA  E84.0 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES  E84.0 Pseudomonas (B96.5)  E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES  E84.11 Íleo meconial en fibrosis quística  E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales  E84.19 Síndrome de obstrucción intestinal distal  E84.8 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES  E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN  E85 AMILOIDOSIS  E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		
E84.0 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES E84.0 Pseudomonas (B96.5) E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES E84.11 Íleo meconial en fibrosis quística E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales E84.19 Síndrome de obstrucción intestinal distal E84.8 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN E85 AMILOIDOSIS E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		
E84.0 Pseudomonas (B96.5)  E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES  E84.11 Íleo meconial en fibrosis quística  E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales  E84.19 Síndrome de obstrucción intestinal distal  E84.8 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES  E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN  E85 AMILOIDOSIS  E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		·
E84.0 Pseudomonas (B96.5)  E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES  E84.11 Íleo meconial en fibrosis quística  E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales  E84.19 Síndrome de obstrucción intestinal distal  E84.8 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES  E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN  E85 AMILOIDOSIS  E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
E84.1 FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES  E84.11 Íleo meconial en fibrosis quística  E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales  E84.19 Síndrome de obstrucción intestinal distal  E84.8 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES  E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN  E85 AMILOIDOSIS  E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		,
E84.11 Íleo meconial en fibrosis quística E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales E84.19 Síndrome de obstrucción intestinal distal E84.8 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN E85 AMILOIDOSIS E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		, ,
E84.19 Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales  E84.19 Síndrome de obstrucción intestinal distal  E84.8 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES  E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN  E85 AMILOIDOSIS  E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA	E84.11	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
E84.19 Síndrome de obstrucción intestinal distal  E84.8 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES  E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN  E85 AMILOIDOSIS  E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		·
E84.8 FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN E85 AMILOIDOSIS E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		
E84.9 FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN E85 AMILOIDOSIS E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES
E85 AMILOIDOSIS E85.0 AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA		
E85.0 Fiebre mediterránea familiar	E85.0	AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA
	E85.0	Fiebre mediterránea familiar



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
E85.0	Nefropatía amiloide hereditaria
E85.1	AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NEUROPÁTICA
E85.1	Polineuropatía amiloide (portuguesa)
E85.2	AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO ESPECIFICADA
E85.3	AMILOIDOSIS SISTÉMICA SECUNDARIA
E85.3	Amiloidosis asociada a hemodiálisis
E85.4	AMILOIDOSIS LIMITADA A UN ÓRGANO
E85.4	Amiloidosis localizada
E85.8	OTRAS AMILOIDOSIS
E85.9	AMILOIDOSIS, NO ESPECIFICADA
E88.2	LIPOMATOSIS, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE
E88.2	Lipomatosis (Check) dolorosa [Dercum]
E88.2	Lipomatosis NEOM
	OTROS TRASTORNOS ESPECIFICADOS DEL METABOLISMO
E88.8	
E88.81	Síndrome metabólico
E88.81	Síndrome X dismetabólico
E88.89	Otros tipos de trastornos metabólicos especificados
F02.0	DEMENCIA EN LA ENFERMEDAD DE PICK (G3L.0†)
F02.1	DEMENCIA EN LA ENFERMEDAD DE CREUTZFELDT-JAKOB (A81.0†)
F02.2	DEMENCIA EN LA ENFERMEDAD DE HUNTINGTON (GL0†)
F06.1	TRASTORNO CATATÓNICO, ORGÁNICO
F07.1	SÍNDROME POSTENCEFALÍTICO
F72	RETRASO MENTAL GRAVE
F72	Subnormalidad mental grave
F72.0	DETERIORO DEL COMPORTAMIENTO NULO O MÍNIMO
F72.1	DETERIORO DEL COMPORTAMIENTO SIGNIFICATIVO, QUE REQUIERE ATENCIÓN
	O TRATAMIENTO
F72.8	OTROS DETERIOROS DEL COMPORTAMIENTO
F72.9	DETERIORO DEL COMPORTAMIENTO DE GRADO NO ESPECIFICADO
F73	RETRASO MENTAL PROFUNDO
F73.0	DETERIORO DEL COMPORTAMIENTO NULO O MÍNIMO
F73.1	DETERIORO DEL COMPORTAMIENTO SIGNIFICATIVO, QUE REQUIERE ATENCIÓN
	O TRATAMIENTO
F73.8	OTROS DETERIOROS DEL COMPORTAMIENTO
F73.9	DETERIORO DEL COMPORTAMIENTO DE GRADO NO ESPECIFICADO
F80.3	AFASIA ADQUIRIDA CON EPILEPSIA [LANDAU-KLEFFNER]
F84.2	SÍNDROME DE RETT
F84.3	OTRO TRASTORNO DESINTEGRATIVO DE LA NIÑEZ
F84.3	Demencia infantil
F84.3	Psicosis desintegrativa
F84.3	Psicosis simbiótica
F84.3	Síndrome de Heller



a/ !!	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
F95.2	TRASTORNO POR TICS MOTORES Y VOCALES MÚLTIPLES COMBINADOS [DE LA
	TOURETTE]
F95.2	Síndrome de Tourette
F95.2	Trastorno de tics combinado vocal y motor múltiple [de la Tourette]
G03.2	MENINGITIS RECURRENTE BENIGNA [MOLLARET]
G04.0	ENCEFALITIS AGUDA DISEMINADA
G04.00	Encefalitis y encefalomielitis aguda diseminada, no especificada
G04.01	Encefalitis y encefalomielitis aguda diseminada posinfecciosa (EMAD posinfecciosa)
G04.02	Encefalitis, mielitis y encefalomielitis aguda diseminada posinmunización
G04.02	Encefalitis posinmunización
G04.02	Encefalomielitis posinmunización
G10	ENFERMEDAD DE HUNTINGTON
G10	Corea de Huntington
G10	Demencia de Huntington
G11	ATAXIA HEREDITARIA
G11.0	ATAXIA CONGÉNITA NO PROGRESIVA
G11.1	ATAXIA CEREBELOSA DE INICIACIÓN TEMPRANA
G11.1	Ataxia cerebelosa de inicio temprano con mioclonía [ataxia de Hunt]
G11.1	Ataxia cerebelosa de inicio temprano con reflejos tendinosos conservados
G11.1	Ataxia cerebelosa de inicio temprano con temblor esencial
G11.1	Ataxia de Friedreich (autosómica recesiva)
G11.1	Ataxia espinocerebelosa recesiva ligada al cromosoma X
G11.2	ATAXIA CEREBELOSA DE INICIACIÓN TARDÍA
G11.3	ATAXIA CEREBELOSA CON REPARACIÓN DEFECTUOSA DEL ADN
G11.3	Ataxia telangiectasia [Louis-Bar]
G11.4	PARAPLEJÍA ESPÁSTICA HEREDITARIA
G11.4	Enfermedad de Strumpel-Lorrain (L)
G11.8	OTRAS ATAXIAS HEREDITARIAS
G11.9	ATAXIA HEREDITARIA, NO ESPECIFICADA
G11.9	Ataxia cerebelosa hereditaria NEOM
G11.9	Degeneración cerebelosa hereditaria
G11.9	Enfermedad cerebelosa hereditaria
G11.9	Síndrome cerebeloso hereditario
G12	ATROFIA MUSCULAR ESPINAL Y SÍNDROMES AFINES
G12.0	ATROFIA MUSCULAR ESPINAL INFANTIL, TIPO I [WERDNIG-HOFFMAN]
G12.1	OTRAS ATROFIAS MUSCULARES ESPINALES HEREDITARIAS
G12.1	Atrofia muscular espinal, forma adulta
G12.1	Atrofia muscular espinal, forma escapuloperoneal
G12.1	Atrofia muscular espinal, tipo II, forma infantil
G12.1	Atrofia muscular espinal, tipo III, forma juvenil [Kugelberg-Welander]
G12.1	Atrofia muscular espinal distal



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
G12.1	Parálisis bulbar progresiva de la infancia [Fazio-Londe]
G12.2	ENFERMEDADES DE LAS NEURONAS MOTORAS
G12.20	Enfermedad de las neuronas motoras, no especificada
G12.21	Esclerosis lateral amiotrófica
G12.21	Atrofia muscular espinal progresiva
G12.21	Enfermedad de Charcôt (L)
G12.22	Parálisis bulbar progresiva
G12.29	Otros tipos de enfermedad de neurona motora
G12.29	Enfermedad de las neuronas motoras familiar
G12.29	Esclerosis lateral primaria
G12.2)	OTRAS ATROFIAS MUSCULARES ESPINALES Y SÍNDROMES AFINES
G12.8 G12.9	ATROFIAS MOSCULARES ESPINALES Y SINDROMES AFINES  ATROFIA MUSCULAR ESPINAL, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN
G12.9	ATROFIAS SISTÉMICAS QUE AFECTAN PRIMARIAMENTE EL SISTEMA NERVIOSO
G13	CENTRAL EN ENFERMEDADES CLASIFICADAS EN OTRA PARTE
G13.0	NEUROMIOPATÍA Y NEUROPATÍA PARANEOPLÁSICA
G13.0	Neuromiopatía carcinomatosa
G13.0	Neuropatía sensorial paraneoplásica [Denny Brown]
013.0	OTRAS ATROFIAS SISTÉMICAS QUE AFECTAN EL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL EN
G13.1	ENFERMEDAD NEOPLÁSICA
G13.1	Encefalopatía límbica paraneoplásica
013.1	ATROFIA SISTÉMICA QUE AFECTA PRIMARIAMENTE EL SISTEMA NERVIOSO
G13.2	CENTRAL EN EL MIXEDEMA (E00.1†, E03†)
	ATROFIA SISTÉMICA QUE AFECTA PRIMARIAMENTE EL SISTEMA NERVIOSO
G13.8	CENTRAL EN OTRAS ENFERMEDADES CLASIFICADAS EN OTRA PARTE
G21.0	SÍNDROME NEUROLÉPTICO MALIGNO
G21.3	PARKINSONISMO POSTENCEFALÍTICO
G23	OTRAS ENFERMEDADES DEGENERATIVAS DE LOS NÚCLEOS DE LA BASE
G23.0	ENFERMEDAD DE HALLERVORDEN-SPATZ
G23.0	Degeneración pigmentaria palidal
	OFTALMOPLEJÍA SUPRANUCLEAR PROGRESIVA [STEELE-RICHARDSON-
G23.1	OLSZEWSKI]
G23.1	Parálisis supranuclear progresiva
G23.2	DEGENERACIÓN NIGROESTRIADA
633.0	OTRAS ENFERMEDADES DEGENERATIVAS ESPECÍFICAS DE LOS NÚCLEOS DE LA
G23.8	BASE
	Calcificación de los núcleos basales
G23.9	ENFERMEDAD DEGENERATIVA DE LOS NÚCLEOS DE LA BASE, NO ESPECIFICADA
G24.1	DISTONÍA IDIOPÁTICA FAMILIAR
G24.1	Distonía de torsión familiar
G24.1	Distonía deformante progresiva
G24.1	Distonía idiopática familiar
G24.1	Distonía idiopática (de torsión) NEOM
G24.1	Distonía muscular deformante
<u> </u>	1



27.11	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
G24.1	Enfermedad de (Schwalbe-)Ziehen-Oppenheim
G24.3	TORTÍCOLIS ESPASMÓDICA
G24.4	DISTONÍA BUCOFACIAL IDIOPÁTICA
G24.4	Discinesia orofacial
G26	TRASTORNOS EXTRAPIRAMIDALES Y DEL MOVIMIENTO EN ENFERMEDADES CLASIFICADAS EN OTRA PARTE
G31.0	ATROFIA CEREBRAL CIRCUNSCRITA
G31.01	Enfermedad de Pick
G31.01	Afasia primaria progresiva
G31.01	Afasia progresiva aislada
G31.09	Otros tipos de demencia frontotemporal
G31.09	Demencia frontal
G31.8	OTRAS ENFERMEDADES DEGENERATIVAS ESPECIFICADAS DEL SISTEMA
G31.8	NERVIOSO
G31.81	Enfermedad de Alpers
G31.81	Degeneración de sustancia gris
G31.82	Enfermedad de Leigh
G31.82	Encefalopatía necrotizante subaguda
G31.83	Demencia por cuerpos de Lewy
G31.83	Demencia con parkinsonismo
G31.83	Enfermedad por cuerpos de Lewy
G31.84	Deterioro cognitivo leve
G31.85	Degeneración corticobasal
G31.89	Otras enfermedades degenerativas especificadas del sistema nervios
G36.0	NEUROMIELITIS ÓPTICA [DEVIC]
G36.0	Neuritis óptica desmielinizante
G37.0	ESCLEROSIS DIFUSA
G37.0	Encefalitis periaxial
G37.0	Enfermedad de Schilder
G37.1	DESMIELINIZACIÓN CENTRAL DEL CUERPO CALLOSO
G37.2	MIELINÓLISIS CENTRAL PONTINA
G37.3	MIELITIS TRANSVERSA AGUDA EN ENFERMEDAD DESMIELINIZANTE DEL
	SISTEMA NERVIOSO CENTRAL
G37.3	Mielitis transversa aguda NEOM
G37.3	Mielopatía transversa aguda
G37.4	MIELITIS NECROTIZANTE SUBAGUDA
G37.5	ESCLEROSIS CONCÉNTRICA [BALÓ]
G40.4	OTRAS EPILEPSIAS Y SÍNDROMES EPILÉPTICOS GENERALIZADOS
G40.40	Epilepsia y otros síndromes epilépticos generalizados, no intratables
G40.40	Otros tipos de epilepsia y síndromes epilépticos generalizados NEOM
G40.40	Otros tipos de epilepsia y síndromes epilépticos generalizados sin carácter intratable



Cádica	Literal CIE-10
Código CIE-10	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
0.2.20	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
G40.401	Epilepsia y otros síndromes epilépticos generalizados, no intratables, con estado de mal epiléptico
G40.409	Epilepsia y otros síndromes epilépticos generalizados, no intratables, sin estado de mal epiléptico
G40.41	Epilepsia y otros síndromes epilépticos generalizados, intratables
G40.411	Epilepsia y otros síndromes epilépticos generalizados, intratables, con estado de mal epiléptico
G40.419	Epilepsia y otros síndromes epilépticos generalizados, intratables, sin estado de mal epiléptico
G40.5	Crisis epilépticas relacionadas con causas externas
G40.5	Crisis epilépticas relacionadas con alcohol
G40.5	Crisis epilépticas relacionadas con cambios hormonales
G40.5	Crisis epilépticas relacionadas con deprivación de sueño
G40.5	Crisis epilépticas relacionadas con drogas y fármacos
G40.50	Crisis epilépticas relacionadas con causas externas, no intratables
G40.501	Crisis epilépticas relacionadas con causas externas, no intratables, con estado de mal epiléptico
G40.509	Crisis epilépticas relacionadas con causas externas, no intratables, sin estado de mal epiléptico
G40.509	Crisis epilépticas relacionadas con causas externas, NEOM
G40.8	Otros tipos de epilepsia y crisis recurrentes
G40.8	Epilepsias y síndromes epilépticos sin determinar si son de tipo focal o
	generalizado
G40.8	Síndrome de Landau-Kleffner
G40.80	Otros tipos de epilepsia
G40.801	Otros tipos de epilepsia, no intratables, con estado de mal epiléptico
G40.801	Otros tipos de epilepsia, sin carácter intratable, con estado de mal epiléptico
G40.802	Otros tipos de epilepsia, no intratables, sin estado de mal epiléptico
G40.802	Otros tipos de epilepsia, sin carácter intratable, sin estado de mal epiléptico
G40.803	Otros tipos de epilepsia, intratables, con estado de mal epiléptico
G40.804	Otros tipos de epilepsia, intratables, sin estado de mal epiléptico
G40.81	Síndrome de Lennox-Gastaut
G40.811	Síndrome de Lennox-Gastaut, no intratable, con estado de mal epiléptico
G40.812	Síndrome de Lennox-Gastaut, no intratable, sin estado de mal epiléptico
G40.813	Síndrome de Lennox-Gastaut, intratable, con estado de mal epiléptico
G40.814	Síndrome de Lennox-Gastaut, intratable, sin estado de mal epiléptico
G40.82	Espasmos epilépticos
G40.82	Crisis salutatorias (crisis de Salaam) (L)
G40.82	Espasmos infantiles
G40.82	Síndrome de West
G40.821	Espasmos epilépticos, no intratables, con estado de mal epiléptico
G40.822	Espasmos epilépticos, no intratables, sin estado de mal epiléptico
G40.823	Espasmos epilépticos, intratables, con estado de mal epiléptico



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
G40.824	Espasmos epilépticos, intratables, sin estado de mal epiléptico
G40.89	Otros tipos de convulsiones no especificadas
G40.9	Epilepsia, tipo no especificado
G40.90	Epilepsia, no especificada, no intratable
G40.90	Epilepsia, no especificada, sin carácter intratable
G40.901	Epilepsia, no especificada, no intratable, con estado de mal epiléptico
G40.909	Epilepsia, no especificada, no intratable, sin estado de mal epiléptico
G40.909	Ataques epilépticos NEOM
G40.909	Convulsiones epilépticas NEOM
G40.909	Crisis de epilepsia NEOM
G40.909	Crisis epilépticas recurrentes NEOM
G40.909	Epilepsia NEOM
G40.909	Trastorno convulsivo NEOM
G40.91	Epilepsia, no especificada, intratable
G40.91	Epilepsia intratable NEOM
G40.911	Epilepsia, no especificada, intratable, con estado de mal epiléptico
G40.919	Epilepsia, no especificada, intratable, sin estado de mal epiléptico
G44.0	SÍNDROME DE CEFALEA EN RACIMOS
G44.00	Síndrome de cefalea en racimos, no especificada
G44.00	Cefalea en racimos NEOM
G44.00	Cefalea histamínica
G44.00	Migraña de mitad inferior
G44.00	Neuralgia ciliar
G44.00	Neuralgia migrañosa
G44.001	Síndrome de cefalea en racimos, no especificado, intratable
G44.009	Síndrome de cefalea en racimos, no especificado, no intratable
G44.009	Síndrome de cefalea en racimos NEOM
G44.01	Cefalea en racimos episódica
G44.011	Cefalea en racimos episódica, intratable
G44.019	Cefalea en racimos episódica, no intratable
G44.019	Cefalea en racimos episódica NEOM
G44.02	Cefalea en racimos crónica
G44.021	Cefalea en racimos crónica, intratable
G44.029	Cefalea en racimos crónica, no intratable
G44.029	Cefalea en racimos crónica NEOM
G44.03	Hemicránea paroxística episódica
G44.03	Hemicránea paroxística NEOM
G44.031	Hemicránea paroxística episódica, intratable
G44.039	Hemicránea paroxística episódica, no intratable
G44.039	Hemicránea paroxística episódica NEOM
G44.04	Hemicránea paroxística crónica
G44.041	Hemicránea paroxística crónica, intratable



<b>.</b>	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
G44.049	Hemicránea paroxística crónica, no intratable
G44.049	Hemicránea paroxística crónica NEOM
G44.05	Cefalea neuralgiforme unilateral de corta duración con inyección conjuntival y
	lagrimeo (SUNCT)
G44.051	Cefalea neuralgiforme unilateral de corta duración con inyección conjuntival y
044.031	lagrimeo (SUNCT), intratable
G44.059	Cefalea neuralgiforme unilateral de corta duración con inyección conjuntival y
	lagrimeo (SUNCT), no intratable
G44.059	Cefalea neuralgiforme unilateral de corta duración con inyección conjuntival y
644.00	lagrimeo (SUNCT) NEOM
G44.09	Otras cefaleas autonómicas del trigémino (CAT)
G44.091	Otras cefaleas autonómicas del trigémino (CAT), intratables
G44.099	Otras cefaleas autonómicas del trigémino (CAT), no intratables
G46.3	SÍNDROMES APOPLÉTICOS DEL TALLO ENCEFÁLICO (160-167†)
G46.3	Síndrome de Benedikt
G46.3	Síndrome de Claude
G46.3	Síndrome de Foville
G46.3	Síndrome de Millard-Gubler
G46.3	Síndrome de Wallenberg
G46.3	Síndrome de Weber
G47.4	NARCOLEPSIA Y CATAPLEXIA
G47.41	Narcolepsia
G47.411	Narcolepsia con cataplejia
G47.419	Narcolepsia sin cataplejia
G47.419	Narcolepsia NEOM
G47.42	Narcolepsia en afecciones clasificadas bajo otro concepto
G47.421	Narcolepsia en afecciones clasificadas bajo otro concepto con cataplejia
G47.429	Narcolepsia en afecciones clasificadas bajo otro concepto sin cataplejia
G47.8	OTROS TRASTORNOS DEL SUEÑO
G51.2	SÍNDROME DE MELKERSSON
G51.2	Síndrome de Melkersson-Rosenthal  ESPASMO HEMIFACIAL CLÓNICO
G51.3	
G52.1	TRASTORNOS DEL NERVIO GLOSOFARÍNGEO
G52.1 G52.1	Neuralgia glosofaríngea  Trastorno del noveno nervio craneal
0.02.1	
G52.3	TRASTORNOS DEL NERVIO HIPOGLOSO
<b>G52.3</b> G52.3	TRASTORNOS DEL NERVIO HIPOGLOSO  Trastornos del 12º nervio craneal
<b>G52.3</b> G53.2	TRASTORNOS DEL NERVIO HIPOGLOSO  Trastornos del 12º nervio craneal  PARÁLISIS MÚLTIPLE DE LOS NERVIOS CRANEALES, EN LA SARCOIDOSIS (D86.8†)
<b>G52.3 G52.3 G53.2 G54.5</b>	TRASTORNOS DEL NERVIO HIPOGLOSO  Trastornos del 12º nervio craneal  PARÁLISIS MÚLTIPLE DE LOS NERVIOS CRANEALES, EN LA SARCOIDOSIS (D86.8†)  AMIOTROFIA NEURÁLGICA
G52.3 G52.3 G53.2 G54.5 G54.5	TRASTORNOS DEL NERVIO HIPOGLOSO  Trastornos del 12º nervio craneal  PARÁLISIS MÚLTIPLE DE LOS NERVIOS CRANEALES, EN LA SARCOIDOSIS (D86.8†)  AMIOTROFIA NEURÁLGICA  Neuritis de cintura escapular
<b>G52.3</b> G52.3 <b>G53.2 G54.5</b>	TRASTORNOS DEL NERVIO HIPOGLOSO  Trastornos del 12º nervio craneal  PARÁLISIS MÚLTIPLE DE LOS NERVIOS CRANEALES, EN LA SARCOIDOSIS (D86.8†)  AMIOTROFIA NEURÁLGICA



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
G54.7	SÍNDROME DEL MIEMBRO FANTASMA SIN DOLOR
G56.4	CAUSALGIA
G56.4	Síndrome de dolor regional complejo tipo II de extremidad superior
G56.40	Causalgia de extremidad superior, extremidad superior no especificada
G56.41	Causalgia de extremidad superior, extremidad superior derecha
G56.42	Causalgia de extremidad superior, extremidad superior izquierda
G56.8	OTRAS MONONEUROPATÍAS DEL MIEMBRO SUPERIOR
G56.8	Neuroma interdigital de extremidad superior
G56.80	Otras mononeuropatías especificadas de extremidad superior no especificada
G56.81	Otras mononeuropatías especificadas de extremidad superior derecha
G56.82	Otras mononeuropatías especificadas de extremidad superior izquierda
G60	NEUROPATÍA HEREDITARIA E IDIOPÁTICA
G60.0	NEUROPATÍA HEREDITARIA MOTORA Y SENSORIAL
G60.0	Atrofia muscular peroneal (tipo axonal) (tipo hipertrófico)
G60.0	Enfermedad de Charcôt-Marie-Tooth
G60.0	Enfermedad Déjerine-Sottas
G60.0	Neuropatía hipertrófica de la infancia
G60.0	Neuropatía motora y sensorial hereditarias, tipos I-IV
G60.0	Síndrome de Roussy-Levy
G60.1	ENFERMEDAD DE REFSUM
G60.1	Enfermedad de Refsum infantil
G60.2	NEUROPATÍA ASOCIADA CON ATAXIA HEREDITARIA
G60.3	NEUROPATÍA PROGRESIVA IDIOPÁTICA
G60.8	OTRAS NEUROPATÍAS HEREDITARIAS E IDIOPÁTICAS
G60.8	Enfermedad de Morvan
G60.8	Neuropatía sensitiva autosómica dominante
G60.8	Neuropatía sensitiva autosómica recesiva
G60.8	Síndrome de Nelaton
G60.9	NEUROPATÍA HEREDITARIA E IDIOPÁTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN
G61	POLINEUROPATÍA INFLAMATORIA
G61.0	SÍNDROME DE GUILLAIN-BARRÉ
G61.0	Polineuritis aguda (post-)infecciosa
G61.0	Síndrome de Miller Fisher
G61.1	NEUROPATÍA AL SUERO
G61.8	OTRAS POLINEUROPATÍAS INFLAMATORIAS
G61.81	Polineuritis desmielinizante inflamatoria crónica
G61.89	Otras polineuropatías inflamatorias
G70	MIASTENIA GRAVIS Y OTROS TRASTORNOS NEUROMUSCULARES
G70.0	MIASTENIA GRAVIS
G70.00	Miastenia gravis sin exacerbación (aguda)
G70.00	Miastenia gravis NEOM
G70.01	Miastenia gravis con exacerbación (aguda)



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
G70.01	Crisis miasténica
G70.1	TRASTORNOS TÓXICOS NEUROMUSCULARES
G70.2	MIASTENIA CONGÉNITA O DEL DESARROLLO
G70.8	OTROS TRASTORNOS NEUROMUSCULARES ESPECIFICADOS
G70.80	Síndrome de Lambert-Eaton, no especificado
G70.80	Síndrome de Lambert-Eaton NEOM
G70.81	Síndrome de Lambert-Eaton en enfermedades clasificadas bajo otro concepto
G70.81	Síndrome de Lambert-Eaton en enfermedad neoplasica (G73.1)
G71	TRASTORNOS MUSCULARES PRIMARIOS
G71.0	DISTROFIA MUSCULAR
G71.0	Distrofia muscular autosómica recesiva, tipo infantil, que se asemeja a una
	distrofia muscular de Duchenne o de Becker
G71.0	Distrofia muscular benigna [de Becker]
G71.0	Distrofia muscular congénita con anomalías morfológicas específicas de fibras
	musculares
G71.0	Distrofia muscular congénita NEOM
G71.0	Distrofia muscular de las cinturas
G71.0	Distrofia muscular distal
G71.0	Distrofia muscular escapuloperoneal
G71.0	Distrofia muscular escapuloperoneal benigna con contracturas precoces [de
	Emery-Dreifuss]
G71.0	Distrofia muscular facioescapulohumeral
G71.0	Distrofia muscular grave [de Duchenne]
G71.0	Distrofia muscular
G71.0	Distrofia muscular oculofaríngea
G71.1	TRASTORNOS MIOTÓNICOS
G71.11	Distrofia muscular miotónica
G71.11	Distrofia miotónica
G71.11	Distrofia miotónica [de Steinert]
G71.11	Enfermedad de Steinert
G71.11	Miopatía miotónica proximal (MMPRO)
G71.11	Miotonía atrófica
G71.12	Miotonía congénita
G71.12	Miotonía congénita con respuesta a la acetazolamida
G71.12	Miotonía congénita dominante [enfermedad de Thomsen]
G71.12	Miotonía congénita recesiva [enfermedad de Becker]
G71.12	Miotonía levior
G71.13	Condrodistrofia miotónica
G71.13	Condrodistrofia miotónica congénita
G71.13	Enfermedad de Schwartz-Jampel
G71.13	Miotonía condrodistrófica
G71.14	Miotonía inducida por fármacos



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
G71.19	Otros trastornos miotónicos especificados
G71.19	Miotonía fluctuante
G71.19	Miotonía permanente
G71.19	Miotonía sintomática
G71.19	Neuromiotonía [Isaacs]
G71.19	Paramiotonía congénita (de von Eulenburg)
G71.19	Seudomiotonía
G71.2	MIOPATÍAS CONGÉNITAS
G71.2	Desproporción de tipos de fibras
G71.2	Enfermedad de "central core" (miopatía "central core") (L)
G71.2	Miopatía de "minicore"
G71.2	Miopatía de "multicore"
G71.2	Miopatía miotubular (centronuclear)
G71.2	Miopatía nemalínica
G71.3	MIOPATÍA MITOCÓNDRICA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE
G71.8	OTROS TRASTORNOS PRIMARIOS DE LOS MÚSCULOS
G71.9	TRASTORNO PRIMARIO DEL MÚSCULO, TIPO NO ESPECIFICADO
G72.3	PARÁLISIS PERIÓDICA
G72.3	Parálisis normopotasémica (familiar)
G72.3	Parálisis periódica familiar
G72.3	Parálisis periódica hiperpotasémica (familiar)
G72.3	Parálisis periódica hipopotasémica (familiar)
G72.3	Parálisis periódica miotónica (familiar)
G72.3	Parálisis normopotasémica (familiar)
G72.4	MIOPATÍA INFLAMATORIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE
G72.41	Miositis con cuerpos de inclusión [MCI]
G72.49	Miopatía inflamatoria NEOM
G72.49	Otras miopatías inflamatorias e inmunes, no clasificadas bajo otro concepto
G73.1	SÍNDROME DE EATON-LAMBERT (C80†)
G73.2	OTROS SÍNDROMES MIASTÉNICOS EN ENFERMEDAD NEOPLÁSICA (C00-D48†)
G73.5	MIOPATÍA EN ENFERMEDADES ENDOCRINAS
G73.6	MIOPATÍA EN ENFERMEDADES METABÓLICAS
G80	PARÁLISIS CEREBRAL
G80.0	PARÁLISIS CEREBRAL ESPÁSTICA CUADRIPLÉJICA
G80.0	Parálisis espástica congénita (cerebral)
G80.1	PARÁLISIS CEREBRAL ESPÁSTICA DIPLÉJICA
80.1	Parálisis cerebral espástica NEOM
G80.2	PARÁLISIS CEREBRAL ESPÁSTICA HEMIPLÉJICA
G80.3	PARÁLISIS CEREBRAL DISCINÉTICA
G80.3	Atetosis doble (síndrome de)
G80.3	Enfermedad de Vogt
G80.3	Parálisis cerebral disquinética



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
G80.3	Parálisis cerebral distónica
G80.4	PARÁLISIS CEREBRAL ATÁXICA
G80.8	OTROS TIPOS DE PARÁLISIS CEREBRAL
G80.8	Síndromes de parálisis cerebral mixtos
G80.9	PARÁLISIS CEREBRAL INFANTIL, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN
G80.9	Parálisis cerebral NEOM
G90.0	NEUROPATÍA AUTÓNOMA PERIFÉRICA IDIOPÁTICA
G90.01	Síncope del seno carotídeo
G90.01	Síndrome del seno carotídeo
G90.09	Otros tipos de neuropatía autonómica periférica idiopática
G90.09	Neuropatía autonómica periférica idiopática NEOM
G90.1	DISAUTONOMÍA FAMILIAR [SÍNDROME DE RILEY-DAY]
G90.3	DEGENERACIÓN DE SISTEMAS MÚLTIPLES
G90.3	Hipotensión ortostática neurógéna [Shy-Drager]
G93.2	HIPERTENSIÓN INTRACRANEAL BENIGNA
G93.7	SÍNDROME DE REYE
G95.0	SIRINGOMIELIA Y SIRINGOBULBIA
H13.3	PENFIGOIDE OCULAR (L12†)
H27.1	LUXACIÓN DEL CRISTALINO
H31.2	DISTROFIA COROIDEA HEREDITARIA
H31.20	Distrofia hereditaria de coroides, no especificada
H31.21	Coroideremia
H31.22	Distrofia coroidea (areolar central) (generalizada) (peripapilar)
H31.23	Atrofia girata, coroides
H31.29	Otros tipos de distrofia coroidea hereditaria
H35.1	RETINOPATÍA DE LA PREMATURIDAD
H35.10	Retinopatía del prematuro, no especificada
H35.10	Retinopatía de la prematuridad NEOM
H35.101	Retinopatía del prematuro, ojo derecho
H35.102	Retinopatía del prematuro, ojo izquierdo
H35.103	Retinopatía del prematuro, bilateral
H35.109	Retinopatía del prematuro, ojo no especificado
H35.2	OTRAS RETINOPATÍAS PROLIFERATIVAS
H35.2	Vítreorretinopatía proliferativa
H35.20	Otros tipos de retinopatía proliferativa no diabética, ojo no especificado
H35.21	tipos de retinopatía proliferativa no diabética, ojo derecho
H35.22	Otros tipos de retinopatía proliferativa no diabética, ojo izquierdo
H35.23	Otros tipos de retinopatía proliferativa no diabética, bilateral
H35.4	DEGENERACIÓN PERIFÉRICA DE LA RETINA
H42.0	GLAUCOMA EN ENFERMEDADES ENDOCRINAS, NUTRICIONALES Y
	METABÓLICAS, CLASIFICADAS EN OTRA PARTE
H47.4	TRASTORNOS DEL QUIASMA ÓPTICO



Código CIE-10  (Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificado Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)  H35.40  Degeneración retiniana periférica no especificada  H35.41  Degeneración de retina en entramado  H35.41  Degeneración de retina en empalizada  H35.411  Degeneración de retina en entramado, ojo derecho  H35.412  Degeneración de retina en entramado, ojo izquierdo	la de
Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)  H35.40 Degeneración retiniana periférica no especificada  H35.41 Degeneración de retina en entramado  H35.41 Degeneración de retina en empalizada  H35.411 Degeneración de retina en entramado, ojo derecho	
H35.40 Degeneración retiniana periférica no especificada H35.41 Degeneración de retina en entramado H35.41 Degeneración de retina en empalizada H35.411 Degeneración de retina en entramado, ojo derecho	
H35.41 Degeneración de retina en entramado H35.41 Degeneración de retina en empalizada H35.411 Degeneración de retina en entramado, ojo derecho	
H35.41 Degeneración de retina en empalizada H35.411 Degeneración de retina en entramado, ojo derecho	
H35.411 Degeneración de retina en entramado, ojo derecho	
THISSITE TECRETARION ACTUMIA ON CHUMANIANO, OJO IZGUICI UU	
H35.413 Degeneración de retina en entramado, bilateral	
H35.419 Degeneración de retina en entramado, ojo no especificado	
H35.42 Degeneración microquística de retina	
H35.421 Degeneración microquística de retina, ojo derecho	
H35.422 Degeneración microquística de retina, ojo izquierdo	
H35.423 Degeneración microquística de retina, bilateral	
H35.429 Degeneración microquística de retina, ojo no especificado	
H35.43 Degeneración en empedrado de retina	
H35.431 Degeneración de retina en empedrado, ojo derecho	
H35.432 Degeneración de retina en empedrado, ojo izquierdo	
H35.433 Degeneración de retina en empedrado, bilateral	
H35.439 Degeneración de retina en empedrado, ojo no especificado	
H35.44 Degeneración reticular de retina relacionada con la edad	
H35.441 Degeneración reticular de retina relacionada con la edad, ojo derecho	
H35.442 Degeneración reticular de retina relacionada con la edad, ojo izquierdo	
H35.443 Degeneración reticular de retina relacionada con la edad, bilateral	
H35.449 Degeneración reticular de retina relacionada con la edad, ojo no especificado	)
H35.45 Degeneración pigmentaria secundaria	
H35.451 Degeneración pigmentaria secundaria, ojo derecho	
H35.452 Degeneración pigmentaria secundaria, ojo izquierdo	
H35.453 Degeneración pigmentaria secundaria, bilateral	
H35.459 Degeneración pigmentaria secundaria, ojo no especificado	
H35.46 Degeneración vitreorretiniana secundaria	
H35.461 Degeneración vitreorretiniana secundaria, ojo derecho	
H35.462 Degeneración vitreorretiniana secundaria, ojo izquierdo	
H35.463 Degeneración vitreorretiniana secundaria, bilateral	
H35.469 Degeneración vitreorretiniana secundaria, ojo no especificado	
H49.4 OFTALMOPLEJÍA EXTERNA PROGRESIVA	
H49.40 Oftalmoplejia externa progresiva, ojo no especificado	
H49.41 Oftalmoplejia externa progresiva, ojo derecho	
H49.42 Oftalmoplejia externa progresiva, ojo izquierdo	
H49.43 Oftalmoplejia externa progresiva, bilateral	
H51.2 OFTALMOPLEJÍA INTERNUCLEAR	
H51.20 Oftalmoplejia internuclear, ojo no especificado	
H51.21 Oftalmoplejia internuclear, ojo derecho	
H51.22 Oftalmoplejia internuclear, ojo izquierdo	
H51.23 Oftalmoplejia internuclear, bilateral	



Código CIE-10  (Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especi Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación  H53.5  DEFICIENCIA DE LA VISIÓN CROMÁTICA  H53.5  Daltonismo  H53.50  Ceguera para colores NEOM  H53.51  Acromatopsia (monocromatismo)  H53.52  Deficiencia adquirida de visión de los colores  H53.53  Deuteranomalía  H53.54  Protanomalía  H53.55  Tritanomalía  H53.55  Tritanopía  H53.59  Otras deficiencias de visión del color	
Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación  H53.5 DEFICIENCIA DE LA VISIÓN CROMÁTICA  H53.5 Daltonismo  H53.50 Deficiencias no especificadas en la percepción de los colores  H53.50 Ceguera para colores NEOM  H53.51 Acromatopsia (monocromatismo)  H53.52 Deficiencia adquirida de visión de los colores  H53.53 Deuteranomalía  H53.54 Protanomalía  H53.55 Tritanomalía  H53.55 Tritanopía	
H53.5 Daltonismo H53.50 Deficiencias no especificadas en la percepción de los colores H53.50 Ceguera para colores NEOM H53.51 Acromatopsia (monocromatismo) H53.52 Deficiencia adquirida de visión de los colores H53.53 Deuteranomalía H53.54 Protanomalía H53.55 Tritanomalía H53.55 Tritanopía	
H53.50 Deficiencias no especificadas en la percepción de los colores H53.50 Ceguera para colores NEOM H53.51 Acromatopsia (monocromatismo) H53.52 Deficiencia adquirida de visión de los colores H53.53 Deuteranomalía H53.54 Protanomalía H53.54 Protanopía H53.55 Tritanomalía H53.55 Tritanopía	
H53.50 Ceguera para colores NEOM H53.51 Acromatopsia (monocromatismo) H53.52 Deficiencia adquirida de visión de los colores H53.53 Deuteranomalía H53.54 Protanomalía H53.54 Protanopía H53.55 Tritanomalía H53.55 Tritanopía	
H53.51 Acromatopsia (monocromatismo) H53.52 Deficiencia adquirida de visión de los colores H53.53 Deuteranomalía H53.54 Protanomalía H53.54 Protanopía H53.55 Tritanomalía H53.55 Tritanopía	
H53.52 Deficiencia adquirida de visión de los colores H53.53 Deuteranomalía H53.54 Protanomalía H53.54 Protanopía H53.55 Tritanomalía H53.55 Tritanopía	
H53.53 Deuteranomalía H53.54 Protanomalía H53.54 Protanopía H53.55 Tritanomalía H53.55 Tritanopía	
H53.53 Deuteranopia H53.54 Protanomalía H53.55 Tritanomalía H53.55 Tritanopía	
H53.54 Protanomalía H53.54 Protanopía H53.55 Tritanomalía H53.55 Tritanopía	
H53.54 Protanopía H53.55 Tritanomalía H53.55 Tritanopía	
H53.55 Tritanomalía H53.55 Tritanopía	
H53.55 Tritanopía	
H53.59 Otras deficiencias de visión del color	
H90 HIPOACUSIA CONDUCTIVA Y NEUROSENSORIAL	
H90.0 HIPOACUSIA CONDUCTIVA BILATERAL	
H90.1 HIPOACUSIA CONDUCTIVA, UNILATERAL CON AUDICIÓN IRRESTRICTA	
CONTRALATERAL	
H90.11 clasificaciones Hipoacusia conductiva, unilateral, oído derecho, con audi	ición
contralateral conservada	
Hipoacusia conductiva, unilateral, oído izquierdo, con audición contralat	:eral
conservada	
H90.2 HIPOACUSIA CONDUCTIVA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN	
H90.2 Sordera conductiva NEOM	
H90.3 HIPOACUSIA NEUROSENSORIAL, BILATERAL	
H90.4 HIPOACUSIA NEUROSENSORIAL, UNILATERAL CON AUDICIÓN IRRESTRI	ICTA
Hippacusia neurosensorial unilateral pído derecho, con audición contra	alateral
H90.41 conservada	iaterai
Hipoacusia neurosensorial, unilateral, oído izquierdo, con audición conti	ralateral
conservada	
H90.5 HIPOACUSIA NEUROSENSORIAL, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN	
H90.5 Pérdida de audición central NEOM	
H90.5 Pérdida de audición neuronal NEOM	
H90.5 Pérdida de audición perceptiva NEOM	
H90.5 Pérdida de audición sensorial NEOM	
H90.5 Sordera congénita NEOM	
H90.6 HIPOACUSIA MIXTA CONDUCTIVA Y NEUROSENSORIAL, BILATERAL	
H90.7 HIPOACUSIA MIXTA CONDUCTIVA Y NEUROSENSORIAL, UNILATERAL C AUDICIÓN IRRESTRICTA CONTRALATERAL	ON
H90.71 Pérdida de audición mixta, conductiva y neurosensorial, unilateral, oído con audición contralateral conservada	derecho,
H90.72 Pérdida de audición mixta, conductiva y neurosensorial, unilateral, oído con audición contralateral conservada	



111 101 10
Literal CIE-10  (Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
HIPOACUSIA MIXTA CONDUCTIVA Y NEUROSENSORIAL, NO ESPECIFICADA
FIEBRE REUMÁTICA SIN MENCIÓN DE COMPLICACIÓN CARDÍACA
FIEBRE REUMÁTICA CON COMPLICACIÓN CARDÍACA
PERICARDITIS REUMÁTICA AGUDA
Cualquier afección clasificada en IOO con pericarditis
Pericarditis reumática (aguda)
ENDOCARDITIS REUMÁTICA AGUDA
Cualquier afección clasificada en 100 con endocarditis o valvulitis
Valvulitis reumática aguda
MIOCARDITIS REUMÁTICA AGUDA
Cualquier afección clasificada en 100 con miocarditis
OTRAS ENFERMEDADES REUMÁTICAS AGUDAS DEL CORAZÓN
Cualquier afección clasificada en 100 con otros tipos o múltiples tipos de
afectación cardiaca
Pancarditis reumática aguda
ENFERMEDAD REUMÁTICA AGUDA DEL CORAZÓN, NO ESPECIFICADA
Cualquier afección clasificada en 100 con tipo de afectación cardiaca no
especificada
Carditis reumática, aguda
Cardiopatía reumática, activa o aguda
COREA REUMÁTICA
COREA REUMÁTICA CON COMPLICACIÓN CARDÍACA
Corea NEOM con compromiso cardiaco
Corea reumática con afectación cardiaca de cualquier tipo clasificable bajo I01
COREA REUMÁTICA SIN MENCIÓN DE COMPLICACIÓN CARDÍACA
Corea reumática NEOM
MIOCARDITIS REUMÁTICA
PERICARDITIS REUMÁTICA CRÓNICA
Mediastinopericarditis reumática crónica
Miopericarditis reumática crónica
Pericardio adherente, reumático
HIPERTENSIÓN PULMONAR PRIMARIA
PERICARDITIS CRÓNICA ADHESIVA
Accretio cordis
Mediastinopericarditis adhesiva
Pericardio adherente
PERICARDITIS CONSTRICTIVA CRÓNICA
Calcificación pericárdica
Concretio cordis
PERICARDITIS EN OTRAS ENFERMEDADES CLASIFICADAS EN OTRA PARTE
ENFERMEDAD ENDOMIOCÁRDICA (EOSINOFÍLICA)
Endocarditis de Löffler



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
I42.3	Fibrosis endomiocárdica (tropical)
142.4	FIBROELASTOSIS ENDOCÁRDICA
I42.4	Elastomiofibrosis
I42.4	Miocardiopatía congénita
142.5	OTRAS CARDIOMIOPATÍAS RESTRICTIVAS
142.5	Miocardiopatía constrictiva NEOM
143.1	CARDIOMIOPATÍA EN ENFERMEDADES METABÓLICAS
143.2	CARDIOMIOPATÍA EN ENFERMEDADES NUTRICIONALES
168.0	ANGIOPATÍA CEREBRAL AMILOIDE (E85†)
168.2	ARTERITIS CEREBRAL EN OTRAS ENFERMEDADES CLASIFICADAS EN OTRA PARTE
173.1	TROMBOANGEÍTIS OBLITERANTE [BUERGER]
178.0	TELANGIECTASIA HEMORRÁGICA HEREDITARIA
178.0	Enfermedad de Rendu-Osler-Weber
182.0	SÍNDROME DE BUDD-CHIARI
182.0	Trombosis de vena hepática
J43.0	SÍNDROME DE MACLEOD
J43.0	Enfisema unilateral
J43.0	Hiperclaridad pulmonar unilateral
J43.0	Hipoplasia funcional unilateral de arteria pulmonar
J43.0	Pulmón hipertransparente unilateral
J43.0	Síndrome de Swyer-James
J62	NEUMOCONIOSIS DEBIDA A POLVO DE SÍLICE
J62.0	NEUMOCONIOSIS DEBIDA A POLVO DE TALCO
J62.8	NEUMOCONIOSIS DEBIDA A OTROS POLVOS QUE CONTIENEN SÍLICE
J62.8	Silicosis NEOM
J63	NEUMOCONIOSIS DEBIDA A OTROS POLVOS INORGÁNICOS
J63.0	ALUMINOSIS (DEL PULMÓN)
J63.1	FIBROSIS (DEL PULMÓN) DEBIDA A BAUXITA
J63.2	BERILIOSIS
J63.3	FIBROSIS (DEL PULMÓN) DEBIDA A GRAFITO
J63.4	SIDEROSIS
J63.5	ESTAÑOSIS
J63.8	NEUMOCONIOSIS DEBIDA A OTROS POLVOS INORGÁNICOS ESPECIFICADOS
J66.0	BISINOSIS
J66.0	Enfermedad de las vías respiratorias debida a polvo de algodón
J66.1	ENFERMEDAD DE LOS TRABAJADORES DEL LINO
J66.2	CANABINOSIS
	ENFERMEDAD DE LAS VÍAS AÉREAS DEBIDA A OTROS POLVOS ORGÁNICOS
J66.8	ESPECÍFICOS
J67.0	PULMÓN DEL GRANJERO
J67.0	Enfermedad del heno mohoso
J67.0	Pulmón de los cosechadores
J67.0	Pulmon de los cosechadores



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
J67.0	Pulmón de los segadores
J67.1	BAGAZOSIS
J67.1	Enfermedad del bagazo
J67.1	Neumonitis del bagazo
J67.2	PULMÓN DEL ORNITÓFILO
J67.2	Enfermedad o pulmón del criador de palomas
J67.2	Enfermedad o pulmón del criador de periquitos
J67.3	SUBEROSIS
J67.3	Enfermedad o pulmón de los manipuladores del corcho
J67.3	Enfermedad o pulmón de los trabajadores del corcho
J67.4	PULMÓN DEL MANIPULADOR DE MALTA
J67.4	Alveolitis por Aspergillus clavatus
J67.5	PULMÓN DEL MANIPULADOR DE HONGOS
J67.6	PULMÓN DEL DESCORTEZADOR DEL ARCE
J67.6	Alveolitis debida a Cryptostroma corticale
J67.6	Criptostromosis
J67.8	NEUMONITIS DEBIDAS A HIPERSENSIBILIDAD A OTROS POLVOS ORGÁNICOS
J67.8	Pulmón de los lavadores de queso
J67.8	Pulmón de los peleteros
J67.8	Pulmón de los trabajadores de harina de pescado
J67.8	Pulmón de los trabajadores del café
J67.8	Sequoiosis
167.0	NEUMONITIS DEBIDA A HIPERSENSIBILIDAD A POLVO ORGÁNICO NO
J67.9	ESPECIFICADO
J67.9	Alveolitis alérgica (extrínseca) NEOM
J67.9	Neumonitis por hipersensibilidad NEOM
J68.4	AFECCIONES RESPIRATORIAS CRÓNICAS DEBIDAS A INHALACIÓN DE GASES,
	HUMOS, VAPORES Y SUSTANCIAS QUÍMICAS
J68.4	Bronquiolitis obliterante (crónica) (subaguda) por inhalación de productos
	químicos, gases, humos y vapores
J68.4	Enfisema (difuso) (crónico) por inhalación de productos químicos, gases, humos y
7.50.4	vapores
J68.4	Fibrosis pulmonar (crónica) por inhalación de productos químicos, gases, humos y
	vapores
J69.1	NEUMONITIS DEBIDA A ASPIRACIÓN DE ACEITES Y ESENCIAS
J69.1	Neumonía lipoidea exógena
J69.1	Neumonía lipoidea NEOM
J70.3	TRASTORNOS PULMONARES INTERSTICIALES CRÓNICOS INDUCIDOS POR DROGAS
J70.4	TRASTORNOS PULMONARES INTERSTICIALES NO ESPECIFICADOS INDUCIDOS POR DROGAS
J82	EOSINOFILIA PULMONAR, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE
J82	Asma eosinofílica



Cádina	Literal CIE-10
Código CIE-10	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIL-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
J82	Eosinofilia tropical (pulmonar) NEOM
J82	Neumonía alérgica
J82	Neumonía eosinófila
J82	Síndrome de Löffler
J84	OTRAS ENFERMEDADES PULMONARES INTERSTICIALES
J84.0	AFECCIONES ALVEOLARES Y ALVEOLOPARIETALES
J84.01	Proteinosis alveolar
J84.02	Microlitiasis alveolar pulmonar
J84.03	Hemosiderosis pulmonar idiopática
J84.03	Induración parda esencial del pulmón
J84.8	OTRAS ENFERMEDADES PULMONARES INTERSTICIALES ESPECIFICADAS
J84.81	Linfangioleiomiomatosis
J84.81	Linfangiomiomatosis
J84.82	Histiocitosis pulmonar de células de Langerhans del adulto
J84.82	PLCH del adulto
J84.83	Mutaciones del surfactante del pulmón
J84.84	Otras enfermedades intersticiales pulmonares de la infancia
J84.841	Hiperplasia de células neuroendocrinas de la infancia
J84.842	Glucogenosis pulmonar intersticial
J84.843	Displasia alveolocapilar con mala alineación venosa
J84.848	Otras enfermedades intersticiales pulmonares de la infancia
J84.89	Otros tipos de enfermedades pulmonares intersticiales especificados
J84.89	Neumonía lipoidea endógena
J84.89	Neumonía organizada debida a causa subyacente conocida
J84.89	Neumonía organizada NEOM
J84.89	Neumonitis intersticial
J84.89	Neumonitis intersticial inespecífica NEOM
J84.9	ENFERMEDAD PULMONAR INTERSTICIAL, NO ESPECIFICADA
J84.9	Neumonía intersticial NEOM
J99.0	ENFERMEDAD PULMONAR REUMATOIDE (M05.1†)
J99.1	TRASTORNOS RESPIRATORIOS EN OTROS TRASTORNOS DIFUSOS DEL TEJIDO
	CONJUNTIVO
K22.0	ACALASIA DEL CARDIAS
K22.0	Acalasia NEOM
K22.0	Cardioespasmo
K23.1	MEGAESÓFAGO EN LA ENFERMEDAD DE CHAGAS (B57.3†)
K55.2	ANGIODISPLASIA DEL COLON
K55.20	Angiodisplasia de colon sin hemorragia
K55.21	Angiodisplasia de colon con hemorragia
K74.3	CIRROSIS BILIAR PRIMARIA
K74.3	Colangitis crónica destructiva no supurativa
K75.3	HEPATITIS GRANULOMATOSA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
K75.4	HEPATITIS AUTOINMUNE
K75.4	Hepatitis lupoide NCOC
K76.2	NECROSIS HEMORRÁGICA CENTRAL DEL HÍGADO
K76.4	PELIOSIS HEPÁTICA
K76.4	Angiomatosis hepática
K76.5	ENFERMEDAD VENO-OCLUSIVA DEL HÍGADO
K85.0	PANCREATITIS IDIOPÁTICA AGUDA
K90.1	ESPRUE TROPICAL
K90.1	Esprue NEOM
K90.1	Esteatorrea tropical
К90.8	OTROS TIPOS DE MALABSORCIÓN INTESTINAL
K90.81	Enfermedad de Whipple
K90.89	Otros tipos de malabsorción intestina
K93.1	MEGACOLON EN LA ENFERMEDAD DE CHAGAS (B57.3†)
L10	PÉNFIGO
L10.0	PÉNFIGO VULGAR
L10.1	PÉNFIGO VEGETANTE
L10.2	PÉNFIGO FOLIÁCEO
L10.3	PÉNFIGO BRASILEÑO [FOGO SELVAGEM]
L10.4	PÉNFIGO ERITEMATOSO
L10.5	PÉNFIGO INDUCIDO POR DROGAS
L10.8	OTROS PÉNFIGOS
L10.81	Pénfigo paraneoplásico
L10.89	Otros tipos de pénfigo
L10.9	PÉNFIGO, NO ESPECIFICADO
L12	PENFIGOIDE
L12.0	PENFIGOIDE FLICTENULAR
L12.1	PENFIGOIDE CICATRICIAL
L12.2	ENFERMEDAD FLICTENULAR CRÓNICA DE LA INFANCIA
L12.2	Dermatitis herpetiforme juvenil
L12.3	EPIDERMÓLISIS BULLOSA ADQUIRIDA
L12.30	Epidermolisis ampollosa adquirida, no especificada
L12.31	Epidermolisis ampollosa debida a fármacos
L12.35	Otros tipos de epidermolisis ampollosa adquirida
L12.8	OTROS PENFIGOIDES
L12.9	PENFIGOIDE, NO ESPECIFICADO
L13	OTROS TRASTORNOS FLICTENULARES
L13.0	DERMATITIS HERPETIFORME
L13.0	Enfermedad de Duhring
L13.0	Hidroa herpetiforme
L13.1	DERMATITIS PUSTULOSA SUBCORNEAL
L13.1	Enfermedad de Sneddon-Wilkinson



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
L13.8	OTROS TRASTORNOS FLICTENULARES ESPECIFICADOS
L13.9	TRASTORNO FLICTENULAR, NO ESPECIFICADO
L41.2	PAPULOSIS LINFOMATOIDE
L41.2 L43	LIQUEN PLANO
L43 L43.0	LIQUEN PLANO HIPERTRÓFICO
L43.0 L43.1	LIQUEN PLANO FLICTENULAR
L43.1 L43.2	REACCIÓN LIQUENOIDE DEBIDA A DROGAS
L43.2 L43.3	LIQUEN PLANO SUBAGUDO (ACTIVO)
L43.3	Liquen plano actínico
L43.8	OTROS LÍQUENES PLANOS
L43.9	LIQUEN PLANO, NO ESPECIFICADO
L44.4 L50.2	ACRODERMATITIS PAPULAR INFANTIL [GIANNOTTI-CROSTI] URTICARIA DEBIDA AL CALOR Y AL FRÍO
L50.2 L51	ERITEMA MULTIFORME
L51.0	ERITEMA MULTIFORME NO FLICTENULAR
L51.1	ERITEMA MULTIFORME FLICTENULAR
L51.2	NECRÓLISIS EPIDÉRMICA TÓXICA [LYELL] OTROS ERITEMAS MULTIFORMES
L51.8 L51.9	
L51.9	ERITEMA MULTIFORME, NO ESPECIFICADO  Eritema iris
L51.9	Eritema multiforme mayor NEOM
L51.9	Eritema multiforme menor NEOM
L51.9	Herpes iris
L56.3	URTICARIA SOLAR
L63.0	ALOPECIA (CAPITIS) TOTAL
L63.1	ALOPECIA UNIVERSAL
L83	ACANTOSIS NIGRICANS
L85.0	ICTIOSIS ADQUIRIDA
L90.0	LIQUEN ESCLEROSO Y ATRÓFICO
L90.1	ANETODERMIA DE SCHWENINGER-BUZZI
L90.2	ANETODERMIA DE JADASSOHN-PELLIZZARI
L90.3	ATROFODERMA DE PASINI Y PIERINI
L90.4	ACRODERMATITIS CRÓNICA ATRÓFICA
L93	LUPUS ERITEMATOSO
L93.0	LUPUS ERITEMATOSO DISCOIDE
	Lupus eritematoso NEOM
L93.1	LUPUS ERITEMATOSO CUTÁNEO SUBAGUDO
L93.2	OTROS LUPUS ERITEMATOSOS LOCALIZADOS
L93.2	Lupus eritematoso profundo
L93.2	Lupus paniculitis
L94.0	ESCLERODERMA LOCALIZADO [MORFEA]
L94.0	Esclerodermia circunscrita



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
L94.1	ESCLERODERMA LINEAL
L94.1	Lesión en golpe de sable
L94.2	CALCINOSIS DE LA PIEL
L94.3	ESCLERODACTILIA
L94.4	PÁPULAS DE GOTTRON
L94.5	POIQUILODERMIA VASCULAR ATRÓFICA
L95.8	OTRAS VASCULITIS LIMITADAS A LA PIEL
L95.9	VASCULITIS LIMITADA A LA PIEL, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN
L98.2	DERMATOSIS NEUTRÓFILA FEBRIL [SWEET]
L98.3	CELULITIS EOSINÓFILA [WELLS]
L98.5	MUCINOSIS DE LA PIEL
L98.5	Liquen mixedematoso
L98.5	Mucinosis eritematosa reticular
L98.5	Mucinosis focal
L99.0	AMILOIDOSIS DE LA PIEL (E85†)
M02.0	ARTROPATÍA CONSECUTIVA A DERIVACIÓN INTESTINAL
M02.0	Artropatía tras bypass intestinal (L)
M02.00	Artropatía tras derivación intestinal, localización no especificada
M02.00	Artropatía tras bypass intestinal (L)
M02.01	Artropatía tras derivación intestinal, hombro
M02.011	Artropatía tras derivación intestinal, hombro derecho
M02.012	Artropatía tras derivación intestinal, hombro izquierdo
M02.019	Artropatía tras derivación intestinal, hombro no especificado
M02.02	Artropatía tras derivación intestinal, codo
M02.021	Artropatía tras derivación intestinal, codo derecho
M02.022	Artropatía tras derivación intestinal, codo izquierdo
M02.029	Artropatía tras derivación intestinal, codo no especificado
M02.03	Artropatía tras derivación intestinal, muñeca
M02.03	Artropatía tras derivación intestinal, huesos del carpo
M02.031	Artropatía tras derivación intestinal, muñeca derecha
M02.032	' '
M02.039	tras derivación intestinal, muñeca no especificada
M02.04	Artropatía tras derivación intestinal, mano
M02.04	Artropatía tras derivación intestinal, metacarpo y falanges
M02.041	Artropatía tras derivación intestinal, mano derecha
M02.042	Artropatía tras derivación intestinal, mano izquierda
M02.049	Artropatía tras derivación intestinal, mano no especificada
M02.05	Artropatía tras derivación intestinal, cadera
M02.051	clasificaciones Artropatía tras derivación intestinal, cadera derecha
M02.052	Artropatía tras derivación intestinal, cadera izquierda
M02.059	Artropatía tras derivación intestinal, cadera no especificada
M02.06	Artropatía tras derivación intestinal, rodilla



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
M02.061	tras derivación intestinal, rodilla derecha
M02.062	Artropatía tras derivación intestinal, rodilla izquierda
M02.069	clasificaciones Artropatía tras derivación intestinal, rodilla no especificada
M02.07	Artropatía tras derivación intestinal, tobillo y pie
M02.07	Artropatía tras derivación intestinal, tarso, metatarso y falanges del pie
M02.071	Artropatía tras derivación intestinal, tobillo y pie derechos
M02.072	Artropatía tras derivación intestinal, tobillo y pie izquierdo
M02.079	Artropatía tras derivación intestinal, tobillo y pie no especificado
M02.08	Artropatía tras derivación intestinal, vértebras
M02.3	ENFERMEDAD DE REITER
M02.3	Artropatía tras derivación intestinal, huesos del carpo
M02.30	Enfermedad de Reiter, localización no especificada
M02.31	Enfermedad de Reiter, hombro
M02.311	Enfermedad de Reiter, hombro derecho
M02.312	Enfermedad de Reiter, hombro izquierdo
M02.319	Enfermedad de Reiter, hombro no especificado
M02.32	Enfermedad de Reiter, codo
M02.321	Enfermedad de Reiter, codo derecho
M02.322	Enfermedad de Reiter, codo izquierdo
M02.329	Enfermedad de Reiter, codo no especificado
M02.33	Enfermedad de Reiter, muñeca
M02.33	Enfermedad de Reiter, huesos del carpo
M02.331	Enfermedad de Reiter, muñeca derecha
M02.332	Enfermedad de Reiter, muñeca izquierda
M02.339	Enfermedad de Reiter, muñeca no especificada
M02.34	Enfermedad de Reiter, mano
M02.34	Enfermedad de Reiter, metacarpo y falanges
M02.341	Enfermedad de Reiter, mano derecha
M02.342	Enfermedad de Reiter, mano izquierda
M02.349	Enfermedad de Reiter, mano no especificada
M02.35	Enfermedad de Reiter, cadera
M02.351	Enfermedad de Reiter, cadera derecha
M02.352	,
M02.359	, -
M02.36	Enfermedad de Reiter, rodilla
M02.361	
M02.362	Enfermedad de Reiter, rodilla izquierda
M02.369	
M02.37	Enfermedad de Reiter, tobillo y pie
M02.37	Enfermedad de Reiter, tarso, metatarso y falanges del pie
M02.371	
M02.372	Enfermedad de Reiter, tobillo y pie izquierdo



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
M02.379	Enfermedad de Reiter, tobillo y pie no especificados
M02.38	Enfermedad de Reiter, vértebras
M02.39	Enfermedad de Reiter, localizaciones múltiples
M03.0	ARTRITIS POSTMENINGOCÓCICA (A39.8†)
M03.1	ARTROPATÍA POSTINFECCIOSA EN SÍFILIS
M03.6	ARTROPATÍA REACTIVA EN OTRAS ENFERMEDADES CLASIFICADAS EN OTRA PARTE
M05.0	SÍNDROME DE FELTY
M05.0	Artritis reumatoide con espleno-adenomegalia y leucopenia
M05.00	Síndrome de Felty, localización no especificada
M05.01	Síndrome de Felty, hombro
M05.011	Síndrome de Felty, hombro derecho
M05.012	
M05.019	Síndrome de Felty, hombro no especificado
M05.02	Síndrome de Felty, codo
M05.021	Síndrome de Felty, codo derecho
M05.022	Síndrome de Felty, codo izquierdo
M05.029	Síndrome de Felty, codo no especificado
M05.03	Síndrome de Felty, muñeca
M05.03	Síndrome de Felty, huesos del carpo
M05.031	Síndrome de Felty, muñeca derecha
M05.032	Síndrome de Felty, muñeca izquierda
M05.039	Síndrome de Felty, muñeca no especificada
M05.04	Síndrome de Felty, mano
M05.04	Síndrome de Felty, metacarpo y falanges
M05.041	Síndrome de Felty, mano derecha
M05.042	Síndrome de Felty, mano izquierda
M05.049	Síndrome de Felty, mano no especificada
M05.05	Síndrome de Felty, cadera
M05.051	Síndrome de Felty, cadera derecha
M05.052	Síndrome de Felty, cadera izquierda
M05.059	Síndrome de Felty, cadera no especificada
M05.06	Síndrome de Felty, rodilla
M05.061	Síndrome de Felty, rodilla derecha
M05.062	Síndrome de Felty, rodilla izquierda
M05.069	Síndrome de Felty, rodilla no especificada
M05.07	Síndrome de Felty, tobillo y pie
M05.07	Síndrome de Felty, tarso, metatarso y falanges del pie
M05.071	Síndrome de Felty, tobillo y pie derechos
M05.072	Síndrome de Felty, tobillo y pie izquierdos
M05.079	Síndrome de Felty, tobillo y pie no especificados
M05.09	Síndrome de Felty, localizaciones múltiples



Código CIE-10	Literal CIE-10
	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIL-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
M05.1	ENFERMEDAD REUMATOIDE DEL PULMÓN (J99.0*)
M05.10	clasificaciones Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide,
	localización no especificada
M05.11	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, hombro
M05.111	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, hombro derecho
M05.112	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, hombro izquierdo
M05.119	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, hombro no especificado
M05.12	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, codo
M05.121	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, codo derecho
M05.122	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, codo izquierdo
M05.129	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, codo no especificado
M05.13	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, muñeca
M05.13	Neumopatía reumatoide con artritis reumatoidea, huesos del carpo
M05.131	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, muñeca derecha
M05.132	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, muñeca izquierda
M05.139	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, muñeca no especificada
M05.14	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, mano
M05.14	Neumopatía reumatoidea con artritis reumatoide, metacarpo y falanges
M05.141	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, mano derecha
M05.142	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, mano izquierda
M05.149	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, mano no especificada
M05.15	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, cadera
M05.151	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, cadera derecha
M05.152	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, cadera izquierda
M05.159	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, cadera no especificada
M05.16	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, rodilla
M05.161	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, rodilla derecha
M05.162	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, rodilla izquierda
M05.169	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, rodilla no especificada
M05.17	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, tobillo y pie
M05.17	Neumopatía reumatoidea con artritis reumatoide, tarso, metatarso y falanges del pie
M05.171	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, tobillo y pie derechos
M05.172	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, tobillo y pie izquierdos
M05.179	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, tobillo y pie no especificados
M05.19	Enfermedad pulmonar reumatoidea con artritis reumatoide, localizaciones múltiples



C	Literal CIE-10
Código CIE-10	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
M06.1	ENFERMEDAD DE STILL DE COMIENZO EN EL ADULTO
M08.0	ARTRITIS REUMATOIDE JUVENIL
M08.00	Artritis crónica juvenil no especificada, localización no especificada
M08.01	Artritis crónica juvenil no especificada, hombro
M08.011	Artritis crónica juvenil no especificada, hombro derecho
M08.012	Artritis crónica juvenil no especificada, hombro izquierdo
M08.019	Artritis crónica juvenil no especificada, hombro no especificado
M08.02	Artritis crónica juvenil no especificada, codo
M08.021	Artritis crónica juvenil no especificada, codo derecho
M08.022	Artritis crónica juvenil no especificada, codo izquierdo
M08.029	Artritis crónica juvenil no especificada, codo no especificado
M08.03	Artritis crónica juvenil no especificada, muñeca
M08.031	Artritis crónica juvenil no especificada, muñeca derecha
M08.032	Artritis crónica juvenil no especificada, muñeca izquierda
M08.039	Artritis crónica juvenil no especificada, muñeca no especificada
M08.04	Artritis crónica juvenil no especificada, mano
M08.041	Artritis crónica juvenil no especificada, mano derecha
M08.042	Artritis crónica juvenil no especificada, mano izquierda
M08.049	Artritis crónica juvenil no especificada, mano no especificada
M08.05	Artritis crónica juvenil no especificada, cadera
M08.051	Artritis crónica juvenil no especificada, cadera derecha
M08.052	Artritis crónica juvenil no especificada, cadera izquierda
M08.059	Artritis crónica juvenil no especificada, cadera no especificada
M08.06	Artritis crónica juvenil no especificada, rodilla
M08.061	Artritis crónica juvenil no especificada, rodilla derecha
M08.062	Artritis crónica juvenil no especificada, rodilla izquierda
M08.069	Artritis crónica juvenil no especificada, rodilla no especificada
M08.07	Artritis crónica juvenil no especificada, tobillo y pie
M08.071	Artritis crónica juvenil no especificada, tobillo y pie derechos
M08.072	Artritis crónica juvenil no especificada, tobillo y pie izquierdo
M08.079	Artritis crónica juvenil no especificada, tobillo y pie no especificados
M08.08	Artritis crónica juvenil no especificada, vértebras
M08.09	Artritis crónica juvenil no especificada, localizaciones múltiples
M08.1	ESPONDILITIS ANQUILOSANTE JUVENIL
M08.2	ARTRITIS JUVENIL DE COMIENZO GENERALIZADO
M08.2	Enfermedad de Still NEOM
M08.20	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, localización no especificada
M08.21	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, hombro
M08.211	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, hombro derecho
M08.212	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, hombro izquierdo
M08.219	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, hombro no especificado
M08.22	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, codo



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
M08.221	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, codo derecho
M08.222	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, codo izquierdo
M08.229	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, codo no especificado
M08.23	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, muñeca
M08.231	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, muñeca derecha
M08.232	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, muñeca izquierda
M08.239	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, muñeca no especificada
M08.24	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, mano
M08.241	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, mano derecha
M08.242	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, mano izquierda
M08.249	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, mano no especificada
M08.25	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, cadera
M08.251	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, cadera derecha
M08.252	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, cadera izquierda
M08.259	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, cadera no especificada
M08.26	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, rodilla
M08.261	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, rodilla derecha
M08.262	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, rodilla izquierda
M08.269	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, rodilla no especificada
M08.27	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, tobillo y pie
M08.271	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, tobillo y pie derechos
M08.272	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, tobillo y pie izquierdo
M08.279	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, tobillo y pie no especificado
M08.28	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, vértebras
M08.29	Artritis crónica juvenil de comienzo sistémico, localizaciones múltiples
M08.3	POLIARTRITIS JUVENIL (SERONEGATIVA)
M08.4	ARTRITIS JUVENIL PAUCIARTICULAR
M08.40	Artritis crónica juvenil pauciarticular, localización no especificada
M08.41	Artritis crónica juvenil pauciarticular, hombro
M08.411	Artritis crónica juvenil pauciarticular, hombro derecho
M08.412	Artritis crónica juvenil pauciarticular, hombro izquierdo
M08.419	Artritis crónica juvenil pauciarticular, hombro no especificado
M08.42	Artritis crónica juvenil pauciarticular, codo
M08.421	Artritis crónica juvenil pauciarticular, codo derecho
M08.422	Artritis crónica juvenil pauciarticular, codo izquierdo
M08.429	Artritis crónica juvenil pauciarticular, codo no especificado
M08.43	Artritis crónica juvenil pauciarticular, muñeca
M08.431	Artritis crónica juvenil pauciarticular, muñeca derecha
M08.432	Artritis crónica juvenil pauciarticular, muñeca izquierda
M08.439	Artritis crónica juvenil pauciarticular, muñeca no especificada
M08.44	Artritis crónica juvenil pauciarticular, mano
M08.441	Artritis crónica juvenil pauciarticular, mano derecha



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
M08.442	Artritis crónica juvenil pauciarticular, mano izquierda
M08.449	Artritis crónica juvenil pauciarticular, mano no especificada
M08.45	Artritis crónica juvenil pauciarticular, cadera
M08.451	Artritis crónica juvenil pauciarticular, cadera derecha
M08.452	Artritis crónica juvenil pauciarticular, cadera izquierda
M08.459	Artritis crónica juvenil pauciarticular, cadera no especificada
M08.46	Artritis crónica juvenil pauciarticular, rodilla
M08.46	Artritis crónica juvenil pauciarticular, rodilla derecha
M08.462	Artritis crónica juvenil pauciarticular, rodilla izquierda
M08.469	Artritis crónica juvenil pauciarticular, rodilla no especificada
M08.47	Artritis crónica juvenil pauciarticular, tobillo y pie
M08.471	Artritis crónica juvenil pauciarticular, tobillo y pie derechos
M08.472	Artritis crónica juvenil pauciarticular, tobillo y pie izquierdo
M08.479	Artritis crónica juvenil pauciarticular, tobillo y pie no especificado
M08.48	Artritis crónica juvenil pauciarticular, vértebras
M09.0	ARTRITIS JUVENIL EN LA PSORIASIS (L40.5†)
M09.1	ARTRITIS JUVENIL EN LA ENFERMEDAD DE CROHN [ENTERITIS REGIONAL] (K50
10103.1	†)
M09.2	ARTRITIS JUVENIL EN LA COLITIS ULCERATIVA (K51†)
NA1 A O	ADEDODATÍA COTOCA DEDIDA A DEFECTOS ENTINAÍTICOS VA OTOCS
M14.0	ARTROPATÍA GOTOSA DEBIDA A DEFECTOS ENZIMÁTICOS Y A OTROS
M14.0	TRASTORNOS HEREDITARIOS, CLASIFICADOS EN OTRA PARTE
M14.0 M14.4	TRASTORNOS HEREDITARIOS, CLASIFICADOS EN OTRA PARTE ARTROPATÍA EN LA AMILOIDOSIS (E85†)
	TRASTORNOS HEREDITARIOS, CLASIFICADOS EN OTRA PARTE ARTROPATÍA EN LA AMILOIDOSIS (E85†) ARTROPATÍA EN OTRAS ENFERMEDADES ESPECIFICADAS, CLASIFICADAS EN
M14.4	TRASTORNOS HEREDITARIOS, CLASIFICADOS EN OTRA PARTE ARTROPATÍA EN LA AMILOIDOSIS (E85†) ARTROPATÍA EN OTRAS ENFERMEDADES ESPECIFICADAS, CLASIFICADAS EN OTRA PARTE
M14.4	TRASTORNOS HEREDITARIOS, CLASIFICADOS EN OTRA PARTE  ARTROPATÍA EN LA AMILOIDOSIS (E85†)  ARTROPATÍA EN OTRAS ENFERMEDADES ESPECIFICADAS, CLASIFICADAS EN  OTRA PARTE  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto,
M14.4 M14.8	TRASTORNOS HEREDITARIOS, CLASIFICADOS EN OTRA PARTE  ARTROPATÍA EN LA AMILOIDOSIS (E85†)  ARTROPATÍA EN OTRAS ENFERMEDADES ESPECIFICADAS, CLASIFICADAS EN  OTRA PARTE  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, localización no especificada
M14.4 M14.8	TRASTORNOS HEREDITARIOS, CLASIFICADOS EN OTRA PARTE  ARTROPATÍA EN LA AMILOIDOSIS (E85†)  ARTROPATÍA EN OTRAS ENFERMEDADES ESPECIFICADAS, CLASIFICADAS EN  OTRA PARTE  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, localización no especificada  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto,
M14.4 M14.8 M14.80	TRASTORNOS HEREDITARIOS, CLASIFICADOS EN OTRA PARTE  ARTROPATÍA EN LA AMILOIDOSIS (E85†)  ARTROPATÍA EN OTRAS ENFERMEDADES ESPECIFICADAS, CLASIFICADAS EN OTRA PARTE  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, localización no especificada  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro
M14.4 M14.8 M14.80	TRASTORNOS HEREDITARIOS, CLASIFICADOS EN OTRA PARTE  ARTROPATÍA EN LA AMILOIDOSIS (E85†)  ARTROPATÍA EN OTRAS ENFERMEDADES ESPECIFICADAS, CLASIFICADAS EN OTRA PARTE  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, localización no especificada  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto,
M14.4 M14.8 M14.80 M14.81 M14.811	TRASTORNOS HEREDITARIOS, CLASIFICADOS EN OTRA PARTE  ARTROPATÍA EN LA AMILOIDOSIS (E85†)  ARTROPATÍA EN OTRAS ENFERMEDADES ESPECIFICADAS, CLASIFICADAS EN OTRA PARTE  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, localización no especificada  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro derecho
M14.4 M14.8 M14.80 M14.81	TRASTORNOS HEREDITARIOS, CLASIFICADOS EN OTRA PARTE  ARTROPATÍA EN LA AMILOIDOSIS (E85†)  ARTROPATÍA EN OTRAS ENFERMEDADES ESPECIFICADAS, CLASIFICADAS EN OTRA PARTE  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, localización no especificada  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro derecho  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro derecho
M14.4 M14.8 M14.80 M14.81 M14.811 M14.812	TRASTORNOS HEREDITARIOS, CLASIFICADOS EN OTRA PARTE  ARTROPATÍA EN LA AMILOIDOSIS (E85†)  ARTROPATÍA EN OTRAS ENFERMEDADES ESPECIFICADAS, CLASIFICADAS EN OTRA PARTE  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, localización no especificada  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro derecho  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro derecho  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro izquierdo
M14.4 M14.8 M14.80 M14.81 M14.811	TRASTORNOS HEREDITARIOS, CLASIFICADOS EN OTRA PARTE  ARTROPATÍA EN LA AMILOIDOSIS (E85†)  ARTROPATÍA EN OTRAS ENFERMEDADES ESPECIFICADAS, CLASIFICADAS EN OTRA PARTE  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, localización no especificada  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro derecho  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro derecho
M14.4 M14.8 M14.80 M14.81 M14.811 M14.812 M14.819	TRASTORNOS HEREDITARIOS, CLASIFICADOS EN OTRA PARTE  ARTROPATÍA EN LA AMILOIDOSIS (E85†)  ARTROPATÍA EN OTRAS ENFERMEDADES ESPECIFICADAS, CLASIFICADAS EN OTRA PARTE  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, localización no especificada  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro derecho  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro izquierdo  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro izquierdo  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto,
M14.4 M14.8 M14.80 M14.81 M14.811 M14.812	TRASTORNOS HEREDITARIOS, CLASIFICADOS EN OTRA PARTE  ARTROPATÍA EN LA AMILOIDOSIS (E85†)  ARTROPATÍA EN OTRAS ENFERMEDADES ESPECIFICADAS, CLASIFICADAS EN  OTRA PARTE  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, localización no especificada  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro derecho  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro izquierdo  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro izquierdo  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro no especificado
M14.4 M14.8 M14.80 M14.81 M14.811 M14.812 M14.819 M14.82	TRASTORNOS HEREDITARIOS, CLASIFICADOS EN OTRA PARTE  ARTROPATÍA EN LA AMILOIDOSIS (E85†)  ARTROPATÍA EN OTRAS ENFERMEDADES ESPECIFICADAS, CLASIFICADAS EN OTRA PARTE  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, localización no especificada  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro derecho  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro izquierdo  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro no especificado  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro no especificado
M14.4 M14.8 M14.80 M14.81 M14.811 M14.812 M14.819	TRASTORNOS HEREDITARIOS, CLASIFICADOS EN OTRA PARTE  ARTROPATÍA EN LA AMILOIDOSIS (E85†)  ARTROPATÍA EN OTRAS ENFERMEDADES ESPECIFICADAS, CLASIFICADAS EN OTRA PARTE  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, localización no especificada  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro derecho  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro izquierdo  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro no especificado  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro no especificado  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, codo
M14.4 M14.8 M14.80 M14.81 M14.811 M14.812 M14.82 M14.82	TRASTORNOS HEREDITARIOS, CLASIFICADOS EN OTRA PARTE  ARTROPATÍA EN LA AMILOIDOSIS (E85†)  ARTROPATÍA EN OTRAS ENFERMEDADES ESPECIFICADAS, CLASIFICADAS EN OTRA PARTE  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, localización no especificada  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro derecho  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro izquierdo  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro no especificado  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, codo  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, codo derecho  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, codo derecho  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, codo derecho
M14.4 M14.8 M14.80 M14.81 M14.811 M14.812 M14.819 M14.82	TRASTORNOS HEREDITARIOS, CLASIFICADOS EN OTRA PARTE  ARTROPATÍA EN LA AMILOIDOSIS (E85†)  ARTROPATÍA EN OTRAS ENFERMEDADES ESPECIFICADAS, CLASIFICADAS EN OTRA PARTE  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, localización no especificada  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro derecho  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro izquierdo  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro no especificado  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, codo  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, codo derecho  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, codo derecho  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, codo derecho
M14.4 M14.8 M14.80 M14.81 M14.811 M14.812 M14.82 M14.82 M14.821	TRASTORNOS HEREDITARIOS, CLASIFICADOS EN OTRA PARTE  ARTROPATÍA EN LA AMILOIDOSIS (E85†)  ARTROPATÍA EN OTRAS ENFERMEDADES ESPECIFICADAS, CLASIFICADAS EN OTRA PARTE  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, localización no especificada  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro derecho  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro izquierdo  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro no especificado  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, codo  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, codo derecho  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, codo derecho  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, codo izquierdo  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, codo izquierdo  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, codo izquierdo
M14.4 M14.8 M14.80 M14.81 M14.811 M14.812 M14.82 M14.82	TRASTORNOS HEREDITARIOS, CLASIFICADOS EN OTRA PARTE  ARTROPATÍA EN LA AMILOIDOSIS (E85†)  ARTROPATÍA EN OTRAS ENFERMEDADES ESPECIFICADAS, CLASIFICADAS EN OTRA PARTE  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, localización no especificada  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro derecho  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro izquierdo  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro no especificado  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, codo  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, codo derecho  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, codo derecho  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, codo derecho



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
	muñeca
M14.831	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto,
	muñeca derecha
M14.832	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto,
10114.032	muñeca izquierda
M14.839	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto,
111111000	muñeca no especificada
M14.84	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto,
	mano
M14.841	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto,
	mano derecha
M14.842	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, mano izquierda
	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto,
M14.849	mano no especificada
	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto,
M14.85	cadera
M14.851	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto,
10114.031	cadera derecha
M14.852	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto,
10114.032	cadera izquierda
M14.859	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto,
	cadera no especificada
M14.86	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, rodilla
	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto,
M14.861	rodilla derecha
	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto,
M14.862	rodilla izquierda
M14.869	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto,
10114.009	rodilla no especificada
M14.87	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto,
.,,,,	tobillo y pie
M14.871	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto,
	tobillo y pie derechos
M14.872	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto,
	tobillo y pie izquierdos  Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto,
M14.879	tobillo y pie no especificados
	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto,
M14.88	vértebras
N414 00	en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto,
M14.89	localizaciones múltiples
M30	POLIARTERITIS NUDOSA Y AFECCIONES RELACIONADAS



04.11.	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
M30.0	POLIARTERITIS NUDOSA
	PAN (L)
M30.1	POLIARTERITIS CON COMPROMISO PULMONAR [CHURG-STRAUSS]
M30.1	Angeítis granulomatosa alérgica
M30.2	POLIARTERITIS JUVENIL
M30.3	SÍNDROME MUCOCUTÁNEO LINFONODULAR [KAWASAKI]
M30.8	OTRAS AFECCIONES RELACIONADAS CON LA POLIARTERITIS NUDOSA
M30.8	Síndrome de poliangeítis con solapamiento
M31	OTRAS VASCULOPATÍAS NECROTIZANTES
M31.0	ANGIÍTIS DEBIDA A HIPERSENSIBILIDAD
M31.0	Síndrome de Goodpasture
M31.1	MICROANGIOPATÍA TROMBÓTICA
M31.1	Púrpura trombocitopénica trombótica
M31.2	GRANULOMA LETAL DE LA LÍNEA MEDIA
M31.3	GRANULOMATOSIS DE WEGENER
M31.3	Granulomatosis necrotizante respiratoria
M31.30	Granulomatosis de Wegener, sin afectación renal
M31.30	Granulomatosis de Wegener NEOM
M31.31	Granulomatosis de Wegener, con afectación renal
M31.4	SÍNDROME DEL CAYADO DE LA AORTA [TAKAYASU]
M31.5	ARTERITIS DE CÉLULAS GIGANTES CON POLIMIALGIA REUMÁTICA
M31.6	OTRAS ARTERITIS DE CÉLULAS GIGANTES
M31.7	POLIANGIÍTIS MICROSCÓPICA
M31.7	Poliarteritis microscópica
M31.8	OTRAS VASCULOPATÍAS NECROTIZANTES ESPECIFICADAS
M31.8	Vasculitis hipocomplementémica
M31.8	Vasculitis séptica
M31.9	VASCULOPATÍA NECROTIZANTE, NO ESPECIFICADA
M32	LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO
M32.0	LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO, INDUCIDO POR DROGAS
M32.1	LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO CON COMPROMISO DE ÓRGANOS O SISTEMAS
M32.10	Lupus eritematoso sistémico, afectación de órgano o sistema no especificado
M32.11	Endocarditis en lupus eritematoso sistémico
M32.11	Enfermedad de Libman-Sacks
M32.12	Pericarditis en lupus eritematoso sistémico
M32.12	Pericarditis por lupus
M32.13	Afectación de pulmón en lupus eritematoso sistémico
M32.13	Derrame pleural debido a lupus eritematoso sistémico
M32.14	Enfermedad glomerular en lupus eritematoso sistémico
M32.14	Enfermedad renal por lupus NEOM
M32.15	Nefropatía túbulointersticial en lupus eritematoso sistémico
M32.19	Afectación de otro órgano o sistema en lupus eritematoso sistémico





	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
M35.02	Síndrome seco con afectación pulmonar
M35.03	Síndrome seco con miopatía
M35.04	Síndrome seco con nefropatía túbulointersticial
M35.04	Acidosis tubular renal en síndrome seco
M35.09	Síndrome seco con afectación de otros órganos
M35.1	OTROS SÍNDROMES SUPERPUESTOS
M35.1	Enfermedad mixta del tejido conectivo
M35.2	ENFERMEDAD DE BEHÇET
M35.3	POLIMIALGIA REUMÁTICA
M35.4	FASCITIS DIFUSA (EOSINOFÍLICA)
M35.5	FIBROSCLEROSIS MULTIFOCAL
M35.6	PANICULITIS RECIDIVANTE [WEBER-CHRISTIAN]
M35.7	SÍNDROME DE HIPERMOVILIDAD
M35.8	OTRAS ENFERMEDADES ESPECIFICADAS CON COMPROMISO SISTÉMICO DEL TEJIDO CONJUNTIVO
M35.9	COMPROMISO SISTÉMICO DEL TEJIDO CONJUNTIVO, NO ESPECIFICADO
M35.9	Enfermedad autoinmune (sistémica) NEOM
M35.9	Enfermedades del colágeno (vascular) NEOM
	TRASTORNOS SISTÉMICOS DEL TEJIDO CONJUNTIVO EN ENFERMEDADES
M36	CLASIFICADAS EN OTRA PARTE
M36.0	DERMATO(POLI)MIOSITIS EN ENFERMEDAD NEOPLÁSICA (C00-D48†)
M36.1	ARTROPATÍA EN ENFERMEDAD NEOPLÁSICA (C00-D48†)
M36.2	ARTROPATÍA HEMOFÍLICA (D66-D68†)
M36.2	Hemartrosis en artropatía hemofílica
M36.3	ARTROPATÍA EN OTROS TRASTORNOS DE LA SANGRE (D50-D76†)
M36.4	ARTROPATÍA EN REACCIONES DE HIPERSENSIBILIDAD CLASIFICADAS EN OTRA
	PARTE
M26 Q	TRASTORNOS SISTÉMICOS DEL TEJIDO CONJUNTIVO EN OTRAS ENFERMEDADES
M36.8	CLASIFICADAS EN OTRA PARTE
M48.1	HIPEROSTOSIS ANQUILOSANTE [FORESTIER]
M48.1	Hiperostosis esquelética difusa idiopática [HEDI]
M48.10	Hiperostosis anquilosante [Forestier], localización no especificada
M48.11	anquilosante [Forestier], región occipitoatloaxoidea
M48.12	Hiperostosis anquilosante [Forestier], región cervical
M48.13	Hiperostosis anquilosante [Forestier], región cervicotorácica
M48.14	Hiperostosis anquilosante [Forestier], región torácica
M48.15	Hiperostosis anquilosante [Forestier], región dorsolumbar
M48.16	Hiperostosis anquilosante [Forestier], región lumbar
M48.17	Hiperostosis anquilosante [Forestier], región lumbosacra
M48.18	Hiperostosis anquilosante [Forestier], regiones sacra y sacrococcígea
M48.19	Hiperostosis anquilosante [Forestier], localizaciones múltiples de columna vertebral
M61.1	MIOSITIS OSIFICANTE PROGRESIVA



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
M61.1	Fibrodisplasia osificante progresiva
M61.10	Miositis osificante progresiva, localización no especificada
M61.11	M61.11 Miositis osificante progresiva, hombro
M61.111	Miositis osificante progresiva, hombro derecho
M61.112	Miositis osificante progresiva, hombro izquierdo
M61.119	Miositis osificante progresiva, hombro no especificado
M61.12	Miositis osificante progresiva, brazo
M61.121	Miositis osificante progresiva, brazo derecho
M61.122	Miositis osificante progresiva, brazo izquierdo
M61.129	Miositis osificante progresiva, brazo no especificado
M61.13	Miositis osificante progresiva, antebrazo
M61.131	Miositis osificante progresiva, antebrazo derecho
M61.132	Miositis osificante progresiva, antebrazo izquierdo
M61.139	Miositis osificante progresiva, antebrazo no especificado
M61.14	Miositis osificante progresiva, mano y dedo(s) de la mano
M61.141	Miositis osificante progresiva, mano derecha
M61.142	Miositis osificante progresiva, mano izquierda
M61.143	Miositis osificante progresiva, mano no especificada
M61.144	Miositis osificante progresiva, dedo(s) de mano derecha
M61.145	Miositis osificante progresiva, dedo(s) de mano izquierda
M61.146	Miositis osificante progresiva, dedo(s) de mano no especificada
M61.15	Miositis osificante progresiva, muslo
M61.151	Miositis osificante progresiva, muslo derecho
M61.152	Miositis osificante progresiva, muslo izquierdo
M61.159	Miositis osificante progresiva, muslo no especificado
M61.16	Miositis osificante progresiva, pierna
M61.161	Miositis osificante progresiva, pierna derecha
M61.162	Miositis osificante progresiva, pierna izquierda
M61.169	Miositis osificante progresiva, pierna no especificada
M61.17	Miositis osificante progresiva, tobillo, pie y dedo(s) del pie
M61.171	Miositis osificante progresiva, tobillo derecho
M61.172	Miositis osificante progresiva, tobillo izquierdo
M61.173	Miositis osificante progresiva, tobillo no especificado
M61.174	Miositis osificante progresiva, pie derecho
M61.175	Miositis osificante progresiva, pie izquierdo
M61.176	Miositis osificante progresiva, pie no especificado
M61.177	Miositis osificante progresiva, dedo(s) del pie derecho
M61.178	Miositis osificante progresiva, dedo(s) del pie izquierdo
M61.179	Miositis osificante progresiva, dedo(s) de pie no especificado
M61.18	Miositis osificante progresiva, otra localización
M61.19	Miositis osificante progresiva, localizaciones múltiples
M63.3	MIOSITIS EN SARCOIDOSIS (D86.8†)



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
M72.6	FASCITIS NECROTIZANTE
M83.4	ENFERMEDAD DE LOS HUESOS POR ALUMINIO
M85.0	DISPLASIA FIBROSA (MONOSTÓTICA)
M85.00	Displasia fibrosa (monostótica), localización no especificada
M85.01	Displasia fibrosa (monostótica), hombro
M85.011	Displasia fibrosa (monostótica), hombro derecho
M85.012	Displasia fibrosa (monostótica), hombro izquierdo
M85.019	Displasia fibrosa (monostótica), hombro no especificado
M85.02	Displasia fibrosa (monostótica), brazo
M85.021	Displasia fibrosa (monostótica), brazo derecho
M85.022	Displasia fibrosa (monostótica), brazo izquierdo
M85.029	Displasia fibrosa (monostótica), brazo no especificado
M85.03	Displasia fibrosa (monostótica), antebrazo
M85.031	Displasia fibrosa (monostótica), antebrazo derecho
M85.032	Displasia fibrosa (monostótica), antebrazo izquierdo
M85.039	Displasia fibrosa (monostótica), antebrazo no especificado
M85.04	Displasia fibrosa (monostótica), mano
M85.041	Displasia fibrosa (monostótica), mano derecha
M85.042	Displasia fibrosa (monostótica), mano izquierda
M85.049	Displasia fibrosa (monostótica), mano no especificada
M85.05	Displasia fibrosa (monostótica), muslo
M85.051	Displasia fibrosa (monostótica), muslo derecho
M85.052	Displasia fibrosa (monostótica), muslo izquierdo
M85.059	Displasia fibrosa (monostótica), muslo no especificado
M85.06	Displasia fibrosa (monostótica), pierna
M85.061	Displasia fibrosa (monostótica), pierna derecha
M85.062	
M85.069	
M85.07	Displasia fibrosa (monostótica), tobillo y pie
M85.071	
M85.072	Displasia fibrosa (monostótica), tobillo y pie izquierdos
M85.079	Displasia fibrosa (monostótica), tobillo y pie no especificados
M85.08	Displasia fibrosa (monostótica), otra localización
M85.09	Displasia fibrosa (monostótica), localizaciones múltiples
M89.0	ALGONEURODISTROFIA
M89.00	Algoneurodistrofia, localización no especificada
M89.01	Algoneurodistrofia, hombro
M89.011	
M89.012	
M89.019	
M89.02	Algoneurodistrofia, brazo
M89.021	Algoneurodistrofia, brazo derecho



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
M89.022	
	Algoneurodistrofia, brazo, no especificada
M89.03	Algoneurodistrofia, antebrazo
M89.031	
	Algoneurodistrofia, antebrazo izquierdo
	Algoneurodistrofia, antebrazo no especificado
M89.04	Algoneurodistrofia, mano
M89.041	
M89.042	
	Algoneurodistrofia, mano no especificada
M89.05	Algoneurodistrofia, muslo
	Algoneurodistrofia, muslo derecho
	Algoneurodistrofia, muslo izquierdo
-	Algoneurodistrofia, muslo no especificado
M89.06	Algoneurodistrofia, pierna
M89.061	
	Algoneurodistrofia, pierna izquierda
M89.069	
M89.07	Algoneurodistrofia, tobillo y pie
M89.071	
M89.072	
M89.079	<u> </u>
M89.08	Algoneurodistrofia, otro sitio
M89.09	Algoneurodistrofia, lesiones múltiples
M89.1	DETENCIÓN DEL CRECIMIENTO EPIFISARIO
M89.1	Detención de placa de crecimiento
M89.1	Detención epifisaria
M89.12	Detención epifisaria, húmero
M89.121	epifisaria completa, húmero proximal derecho
M89.122	Detención epifisaria completa, húmero proximal izquierdo
M89.123	Detención epifisaria parcial, húmero proximal derecho
M89.124	Detención epifisaria parcial, húmero proximal izquierdo
M89.125	Detención epifisaria completa, húmero distal derecho
M89.126	Detención epifisaria completa, húmero distal izquierdo
M89.127	Detención epifisaria parcial, húmero distal derecho
M89.128	Detención epifisaria parcial, húmero distal izquierdo
M89.129	Detención epifisaria, húmero, no especificado
M89.13	Detención epifisaria, antebrazo
M89.131	Detención epifisaria completa, radio distal derecho
M89.132	Detención epifisaria completa, radio distal izquierdo
M89.133	Detención epifisaria parcial, radio distal derecho
M89.134	Detención epifisaria parcial, radio distal izquierdo



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
M89.138	Otros tipos de detención del crecimiento epifisario, antebrazo
M89.139	Detención epifisaria, antebrazo, no especificado
M89.15	Detención epifisaria, fémur
M89.151	Detención epifisaria completa, fémur proximal derecho
M89.152	Detención epifisaria completa, fémur proximal izquierdo
M89.153	Detención epifisaria parcial, fémur proximal derecho
M89.154	Detención epifisaria parcial, fémur proximal izquierdo
M89.155	Detención epifisaria completa, fémur distal derecho
M89.156	Detención epifisaria completa, fémur distal izquierdo
M89.157	Detención epifisaria parcial, fémur distal derecho
M89.158	Detención epifisaria parcial, fémur distal izquierdo
M89.159	Detención epifisaria, fémur, no especificado
M89.16	Detención epifisaria, pierna
M89.160	Detención epifisaria completa, tibia proximal derecha
M89.161	Detención epifisaria completa, tibia proximal izquierda
M89.162	Detención epifisaria parcial, tibia proximal derecha
M89.163	Detención epifisaria parcial, tibia proximal izquierda
M89.164	Detención epifisaria completa, tibia distal derecha
M89.165	Detención epifisaria completa, tibia distal izquierda
M89.166	Detención epifisaria parcial, tibia distal derecha
M89.167	Detención epifisaria parcial, tibia distal izquierda
M89.168	Otros tipos de detención del crecimiento epifisario, pierna
M89.169	Detención epifisaria, pierna, no especificada
M89.18	Detención epifisaria, otra localización
M89.4	OTRAS OSTEOARTROPATÍAS HIPERTRÓFICAS
M89.4	Enfermedad de [Pierre] Marie-Bamberger
M89.4	Paquidermoperiostosis
M89.40	Otra osteoartropatía hipertrófica, localización no especificada
M89.41	Otra osteoartropatía hipertrófica, hombro
M89.411	Otra osteoartropatía hipertrófica, hombro derecho
M89.412	Otra osteoartropatía hipertrófica, hombro izquierdo
M89.419	Otra osteoartropatía hipertrófica, hombro no especificado
M89.42	Otra osteoartropatía hipertrófica, brazo
M89.421	Otra osteoartropatía hipertrófica, brazo derecho
M89.422	Otra osteoartropatía hipertrófica, brazo izquierdo
M89.429	Otra osteoartropatía hipertrófica, brazo no especificado
M89.43	Otra osteoartropatía hipertrófica, antebrazo
M89.431	Otra osteoartropatía hipertrófica, antebrazo derecho
M89.432	Otra osteoartropatía hipertrófica, antebrazo izquierdo
M89.439	Otra osteoartropatía hipertrófica, antebrazo no especificado
M89.44	Otra osteoartropatía hipertrófica, mano
M89.441	Otra osteoartropatía hipertrófica, mano derecha



(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)  M89.449 Otra osteoartropatía hipertrófica, mano izquierda  M89.450 Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo  M89.451 Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo derecho  M89.452 Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo derecho  M89.452 Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo izquierdo  M89.453 Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo, no especificado  M89.454 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna  M89.461 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna  M89.462 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna derecha  M89.463 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna derecha  M89.464 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna po especificada  M89.470 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie  M89.471 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie derechos  M89.472 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie derechos  M89.473 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie o especificado  M89.480 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie no especificad os  M89.491 Otra osteoartropatía hipertrófica, otra localización  M89.492 Otra osteoartropatía hipertrófica, otra localización  M89.493 Otra osteoartropatía hipertrófica, otra localización  M89.50 Osteolisis, localización no especificada  M89.51 Osteolisis, hombro  M89.51 Osteolisis, hombro derecho  M89.512 Osteolisis, hombro derecho  M89.513 Osteolisis, hombro no especificado  M89.52 Osteolisis, brazo  M89.52 Osteolisis, brazo  M89.53 Osteolisis, brazo izquierdo  M89.54 Osteolisis, prazo izquierdo  M89.55 Osteolisis, antebrazo on especificado  M89.51 Osteolisis, mano izquierdo  M89.52 Osteolisis, mano no especificado  M89.53 Osteolisis, mano no especificado  M89.54 Osteolisis, mano no especificado  M89.55 Osteolisis, mano no especificado  M89.55 Osteolisis, mano no especificado  M89.55 Osteolisis, pierna izquierdo  M89.55 Osteolisis, pierna izquierdo  M89.55 Osteolisis, pierna izquierdo  M89.56 Osteolisis, pierna	Cádica	Literal CIE-10
Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indication" o Sin otra indicacion) M89.449 Otra osteoartropatía hipertrófica, mano no especificada M89.45 Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo M89.45 Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo derecho M89.45 Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo izquierdo M89.45 Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo, no especificado M89.45 Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo, no especificado M89.46 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna M89.46 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna M89.46 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna derecha M89.47 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna izquierda M89.49 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna no especificada M89.47 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie derechos M89.47 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie derechos M89.47 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie no especificado M89.49 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie no especificado M89.49 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie no especificad os M89.49 Otra osteoartropatía hipertrófica, localización M89.50 Osteolisis, localización no especificada M89.51 Osteolisis, localización no especificada M89.51 Osteolisis, hombro M89.51 Osteolisis, hombro derecho M89.51 Osteolisis, hombro izquierdo M89.51 Osteolisis, brazo derecho M89.52 Osteolisis, brazo derecho M89.52 Osteolisis, brazo izquierdo M89.52 Osteolisis, brazo izquierdo M89.53 Osteolisis, prazo no especificado M89.53 Osteolisis, antebrazo derecho M89.53 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.54 Osteolisis, mano derecha M89.54 Osteolisis, mano derecha M89.55 Osteolisis, mano derecha M89.54 Osteolisis, mano lespecificado M89.55 Osteolisis, muslo derecho M89.55 Osteolisis, pierna izquierdo M89.55 Osteolisis, pierna lespecha M89.56 Osteolisis, pierna lespecha	Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
M89.449 Otra osteoartropatía hipertrófica, mano no especificada M89.45 Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo M89.45 Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo derecho M89.45 Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo izquierdo M89.45 Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo, no especificado M89.45 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna M89.46 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna derecha M89.46 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna derecha M89.462 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna izquierda M89.463 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna no especificada M89.47 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie M89.471 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie derechos M89.472 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie izquierdos M89.473 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie no especificad os M89.48 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie no especificad os M89.49 Otra osteoartropatía hipertrófica, otra localización M89.49 Otra osteoartropatía hipertrófica, localizaciones múltiples M89.50 OSTEÓUSIS M89.51 Osteolisis, localización no especificada M89.51 Osteolisis, localización no especificada M89.51 Osteolisis, hombro derecho M89.512 Osteolisis, hombro no especificado M89.52 Osteolisis, brazo M89.53 Osteolisis, brazo M89.53 Osteolisis, brazo M89.54 Osteolisis, brazo no especificado M89.55 Osteolisis, brazo no especificado M89.53 Osteolisis, brazo no especificado M89.53 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.53 Osteolisis, mano derecha M89.54 Osteolisis, mano derecha M89.55 Osteolisis, mano derecha M89.54 Osteolisis, mano o especificado M89.55 Osteolisis, mano o especificado M89.55 Osteolisis, muslo derecho M89.55 Osteolisis, puslo o especificado M89.55 Osteolisis, pierna derecha M89.55 Osteolisis, pierna derecha M89.56 Osteolisis, pierna izquierda	CIL-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
M89.45       Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo derecho         M89.451       Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo derecho         M89.452       Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo, no especificado         M89.450       Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna         M89.461       Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna lequierda         M89.462       Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna no especificada         M89.470       Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna no especificada         M89.471       Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie derechos         M89.472       Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie pie perechos         M89.4739       Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie ne especificad os         M89.479       Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie ne especificad os         M89.480       Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie ne especificad os         M89.491       Otra osteoartropatía hipertrófica, localizaciones múltiples         M89.502       OSTEÓILIS         M89.513       Osteolisis, localización no especificada         M89.514       Osteolisis, hombro         M89.515       Osteolisis, hombro derecho         M89.521       Osteolisis, prazo         M89.522       Osteolisis, prazo no especificado         M89.523       Osteolisis, a	M89.442	Otra osteoartropatía hipertrófica, mano izquierda
M89.451 Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo izquierdo M89.452 Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo, no especificado M89.459 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna M89.461 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna M89.462 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna derecha M89.462 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna izquierda M89.469 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna no especificada M89.47 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie M89.471 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie derechos M89.472 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie izquierdos M89.473 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie no especificad os M89.48 Otra osteoartropatía hipertrófica, otra localización M89.49 Otra osteoartropatía hipertrófica, otra localización M89.50 Osteolisis, localización no especificada M89.51 Osteolisis, localización no especificada M89.51 Osteolisis, hombro M89.51 Osteolisis, hombro derecho M89.510 Osteolisis, hombro izquierdo M89.511 Osteolisis, hombro no especificado M89.512 Osteolisis, brazo or especificado M89.52 Osteolisis, brazo or especificado M89.53 Osteolisis, brazo izquierdo M89.52 Osteolisis, brazo no especificado M89.53 Osteolisis, brazo no especificado M89.53 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.53 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.54 Osteolisis, mano or especificado M89.55 Osteolisis, mano or especificado M89.54 Osteolisis, mano no especificado M89.55 Osteolisis, muslo derecho M89.55 Osteolisis, muslo derecho M89.55 Osteolisis, muslo derecho M89.55 Osteolisis, muslo derecho M89.55 Osteolisis, pierna derecha M89.55 Osteolisis, pierna derecha M89.56 Osteolisis, pierna izquierda	M89.449	Otra osteoartropatía hipertrófica, mano no especificada
M89.452 Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo, no especificado M89.459 Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo, no especificado M89.461 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna M89.461 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna derecha M89.462 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna izquierda M89.463 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna no especificada M89.470 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie M89.471 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie derechos M89.472 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie izquierdos M89.479 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie no especificad os M89.479 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie no especificad os M89.48 Otra osteoartropatía hipertrófica, localización M89.49 Otra osteoartropatía hipertrófica, localizaciónes múltiples M89.50 Osteolisis, localización no especificada M89.51 Osteolisis, localización no especificada M89.51 Osteolisis, hombro derecho M89.511 Osteolisis, hombro derecho M89.512 Osteolisis, hombro o especificado M89.52 Osteolisis, brazo M89.51 Osteolisis, brazo or especificado M89.52 Osteolisis, brazo M89.53 Osteolisis, brazo izquierdo M89.52 Osteolisis, brazo no especificado M89.53 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.53 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.54 Osteolisis, mano izquierda M89.54 Osteolisis, mano izquierda M89.54 Osteolisis, mano izquierda M89.54 Osteolisis, mano izquierda M89.54 Osteolisis, mano no especificado M89.55 Osteolisis, muslo izquierdo M89.55 Osteolisis, muslo izquierdo M89.55 Osteolisis, muslo izquierdo M89.55 Osteolisis, muslo izquierdo M89.55 Osteolisis, pierna derecha M89.56 Osteolisis, pierna izquierda	M89.45	Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo
M89.459 Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo, no especificado M89.46 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna M89.461 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna derecha M89.462 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna no especificada M89.469 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna no especificada M89.47 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie M89.471 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie derechos M89.472 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie izquierdos M89.479 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie no especificad os M89.48 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie no especificad os M89.49 Otra osteoartropatía hipertrófica, otra localización M89.49 Otra osteoartropatía hipertrófica, localizaciones múltiples M89.5 OSTEÓISIS M89.50 Osteolisis, localización no especificada M89.51 Osteolisis, hombro M89.511 Osteolisis, hombro derecho M89.512 Osteolisis, hombro derecho M89.512 Osteolisis, hombro no especificado M89.52 Osteolisis, brazo M89.52 Osteolisis, brazo derecho M89.52 Osteolisis, brazo izquierdo M89.52 Osteolisis, brazo izquierdo M89.53 Osteolisis, brazo no especificado M89.53 Osteolisis, antebrazo cerecho M89.53 Osteolisis, antebrazo derecho M89.53 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.54 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.55 Osteolisis, mano M89.54 Osteolisis, mano no especificado M89.55 Osteolisis, mano no especificado M89.55 Osteolisis, mano no especificado M89.55 Osteolisis, muslo derecho M89.55 Osteolisis, muslo derecho M89.55 Osteolisis, muslo derecho M89.55 Osteolisis, pierna derecha M89.550 Osteolisis, pierna izquierdo M89.551 Osteolisis, pierna izquierdo M89.560 Osteolisis, pierna izquierda	M89.451	Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo derecho
M89.46 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna M89.461 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna derecha M89.462 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna izquierda M89.469 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna izquierda M89.47 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie M89.471 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie derechos M89.472 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie izquierdos M89.479 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie izquierdos M89.48 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie no especificad os M89.49 Otra osteoartropatía hipertrófica, localización M89.50 Osteolartropatía hipertrófica, localizaciones múltiples M89.50 Osteolisis, localización no especificada M89.51 Osteolisis, hombro derecho M89.511 Osteolisis, hombro derecho M89.512 Osteolisis, hombro derecho M89.513 Osteolisis, hombro izquierdo M89.514 Osteolisis, brazo derecho M89.52 Osteolisis, brazo derecho M89.52 Osteolisis, brazo izquierdo M89.53 Osteolisis, brazo no especificado M89.53 Osteolisis, antebrazo M89.53 Osteolisis, antebrazo derecho M89.53 Osteolisis, antebrazo derecho M89.53 Osteolisis, antebrazo no especificado M89.54 Osteolisis, mano derecha M89.54 Osteolisis, mano derecha M89.54 Osteolisis, mano ospecificada M89.54 Osteolisis, mano no especificada M89.55 Osteolisis, mano no especificada M89.56 Osteolisis, muslo derecho M89.55 Osteolisis, muslo izquierdo M89.55 Osteolisis, muslo derecho M89.55 Osteolisis, pierna izquierdo M89.55 Osteolisis, pierna izquierda M89.56 Osteolisis, pierna izquierda	M89.452	Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo izquierdo
M89.461 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna derecha M89.462 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna izquierda M89.469 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna no especificada M89.47 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie M89.471 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie derechos M89.472 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie izquierdos M89.479 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie no especificad os M89.48 Otra osteoartropatía hipertrófica, otra localización M89.49 Otra osteoartropatía hipertrófica, otra localización M89.50 Osteolisis, localización no especificada M89.51 Osteolisis, localización no especificada M89.51 Osteolisis, hombro M89.510 Osteolisis, hombro izquierdo M89.511 Osteolisis, hombro izquierdo M89.512 Osteolisis, brazo oespecificado M89.52 Osteolisis, brazo derecho M89.521 Osteolisis, brazo izquierdo M89.520 Osteolisis, brazo no especificado M89.521 Osteolisis, shrazo izquierdo M89.523 Osteolisis, natebrazo oespecificado M89.53 Osteolisis, antebrazo oespecificado M89.53 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.53 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.530 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.531 Osteolisis, mano derecha M89.540 Osteolisis, mano derecha M89.541 Osteolisis, mano oespecificada M89.540 Osteolisis, mano oespecificada M89.541 Osteolisis, mano izquierda M89.542 Osteolisis, mano izquierda M89.543 Osteolisis, mano izquierda M89.540 Osteolisis, mano izquierda M89.541 Osteolisis, mano izquierda M89.542 Osteolisis, mano izquierda M89.543 Osteolisis, muslo derecho M89.554 Osteolisis, muslo izquierdo M89.555 Osteolisis, muslo izquierdo M89.556 Osteolisis, pierna izquierda M89.557 Osteolisis, pierna izquierda M89.558 Osteolisis, pierna izquierda	M89.459	Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo, no especificado
M89.462 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna izquierda M89.469 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna no especificada M89.471 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie M89.472 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie derechos M89.473 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie izquierdos M89.470 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie izquierdos M89.471 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie no especificad os M89.48 Otra osteoartropatía hipertrófica, otra localización M89.49 Otra osteoartropatía hipertrófica, otra localizacións M89.50 Osteolisis, localización no especificada M89.51 Osteolisis, localización no especificada M89.51 Osteolisis, hombro M89.511 Osteolisis, hombro izquierdo M89.512 Osteolisis, hombro no especificado M89.513 Osteolisis, brazo M89.52 Osteolisis, brazo derecho M89.520 Osteolisis, brazo or especificado M89.521 Osteolisis, brazo no especificado M89.523 Osteolisis, prazo no especificado M89.530 Osteolisis, antebrazo M89.531 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.532 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.533 Osteolisis, antebrazo no especificado M89.54 Osteolisis, mano M89.54 Osteolisis, mano izquierda M89.54 Osteolisis, mano no especificada M89.54 Osteolisis, mano izquierda M89.540 Osteolisis, mano izquierda M89.551 Osteolisis, muslo derecho M89.552 Osteolisis, muslo izquierdo M89.553 Osteolisis, muslo izquierdo M89.554 Osteolisis, muslo izquierdo M89.555 Osteolisis, muslo izquierdo M89.556 Osteolisis, pierna izquierdo M89.557 Osteolisis, pierna izquierdo M89.558 Osteolisis, pierna izquierdo	M89.46	Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna
M89.469 Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna no especificada M89.47 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie M89.471 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie derechos M89.472 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie izquierdos M89.479 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie no especificad os M89.48 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie no especificad os M89.49 Otra osteoartropatía hipertrófica, otra localización M89.50 Osteolisis, localización no especificada M89.51 Osteolisis, localización no especificada M89.51 Osteolisis, hombro M89.511 Osteolisis, hombro derecho M89.512 Osteolisis, hombro no especificado M89.513 Osteolisis, brazo M89.52 Osteolisis, brazo M89.52 Osteolisis, brazo derecho M89.520 Osteolisis, brazo or especificado M89.521 Osteolisis, brazo no especificado M89.520 Osteolisis, antebrazo M89.531 Osteolisis, antebrazo M89.531 Osteolisis, antebrazo derecho M89.532 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.533 Osteolisis, antebrazo no especificado M89.539 Osteolisis, antebrazo no especificado M89.540 Osteolisis, mano M89.541 Osteolisis, mano izquierda M89.542 Osteolisis, mano derecha M89.543 Osteolisis, mano no especificada M89.544 Osteolisis, mano no especificada M89.555 Osteolisis, muslo derecho M89.551 Osteolisis, muslo izquierdo M89.552 Osteolisis, muslo izquierdo M89.553 Osteolisis, muslo no especificado M89.554 Osteolisis, muslo izquierdo M89.555 Osteolisis, muslo izquierdo M89.556 Osteolisis, pierna derecha M89.557 Osteolisis, pierna derecha M89.550 Osteolisis, pierna izquierda	M89.461	Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna derecha
M89.47 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie M89.471 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie derechos M89.472 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie izquierdos M89.479 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie no especificad os M89.48 Otra osteoartropatía hipertrófica, otra localización M89.49 Otra osteoartropatía hipertrófica, localizaciones múltiples M89.50 OSTEÓLISIS M89.50 Osteolisis, localización no especificada M89.51 Osteolisis, hombro M89.511 Osteolisis, hombro derecho M89.512 Osteolisis, hombro izquierdo M89.513 Osteolisis, brazo derecho M89.520 Osteolisis, brazo derecho M89.521 Osteolisis, brazo izquierdo M89.522 Osteolisis, brazo no especificado M89.523 Osteolisis, brazo no especificado M89.530 Osteolisis, antebrazo M89.531 Osteolisis, antebrazo derecho M89.532 Osteolisis, antebrazo derecho M89.534 Osteolisis, antebrazo no especificado M89.535 Osteolisis, mano derecha M89.540 Osteolisis, mano derecha M89.541 Osteolisis, mano izquierda M89.542 Osteolisis, mano izquierda M89.543 Osteolisis, mano derecha M89.544 Osteolisis, mano izquierda M89.545 Osteolisis, muslo derecho M89.550 Osteolisis, muslo derecho M89.551 Osteolisis, muslo derecho M89.552 Osteolisis, muslo derecho M89.553 Osteolisis, pierna derecha M89.554 Osteolisis, pierna derecha M89.555 Osteolisis, pierna derecha	M89.462	Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna izquierda
M89.471 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie derechos M89.472 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie izquierdos M89.479 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie no especificad os M89.48 Otra osteoartropatía hipertrófica, otra localización M89.49 Otra osteoartropatía hipertrófica, localizaciones múltiples M89.5 OSTEÓLISIS M89.50 OSTEÓLISIS M89.51 Osteolisis, localización no especificada M89.51 Osteolisis, hombro M89.511 Osteolisis, hombro derecho M89.512 Osteolisis, hombro izquierdo M89.513 Osteolisis, hombro no especificado M89.52 Osteolisis, brazo derecho M89.520 Osteolisis, brazo derecho M89.521 Osteolisis, brazo izquierdo M89.522 Osteolisis, brazo no especificado M89.523 Osteolisis, antebrazo no especificado M89.531 Osteolisis, antebrazo derecho M89.532 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.533 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.539 Osteolisis, antebrazo no especificado M89.540 Osteolisis, mano M89.541 Osteolisis, mano derecha M89.542 Osteolisis, mano o especificada M89.543 Osteolisis, mano izquierda M89.544 Osteolisis, mano no especificada M89.555 Osteolisis, muslo derecho M89.550 Osteolisis, muslo derecho M89.551 Osteolisis, muslo derecho M89.552 Osteolisis, muslo derecho M89.553 Osteolisis, pierna derecha M89.560 Osteolisis, pierna derecha	M89.469	Otra osteoartropatía hipertrófica, pierna no especificada
M89.472 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie izquierdos M89.479 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie no especificad os M89.48 Otra osteoartropatía hipertrófica, otra localización M89.49 Otra osteoartropatía hipertrófica, localizaciones múltiples M89.5 OSTEÓLISIS M89.50 Osteolisis, localización no especificada M89.51 Osteolisis, hombro M89.511 Osteolisis, hombro derecho M89.512 Osteolisis, hombro izquierdo M89.513 Osteolisis, hombro no especificado M89.514 Osteolisis, brazo derecho M89.520 Osteolisis, brazo derecho M89.521 Osteolisis, brazo derecho M89.522 Osteolisis, brazo no especificado M89.523 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.524 Osteolisis, antebrazo derecho M89.530 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.531 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.532 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.533 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.534 Osteolisis, mano derecha M89.540 Osteolisis, mano derecha M89.541 Osteolisis, mano izquierda M89.542 Osteolisis, mano izquierda M89.543 Osteolisis, mano no especificado M89.544 Osteolisis, mano izquierda M89.545 Osteolisis, muslo derecho M89.555 Osteolisis, muslo derecho M89.556 Osteolisis, muslo no especificado M89.557 Osteolisis, muslo no especificado M89.558 Osteolisis, pierna M89.560 Osteolisis, pierna izquierda	M89.47	Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie
M89.479 Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie no especificad os M89.48 Otra osteoartropatía hipertrófica, otra localización M89.49 Otra osteoartropatía hipertrófica, localizaciones múltiples M89.5 OSTEÓLISIS M89.50 Osteolisis, localización no especificada M89.51 Osteolisis, hombro M89.511 Osteolisis, hombro derecho M89.512 Osteolisis, hombro izquierdo M89.515 Osteolisis, hombro no especificado M89.516 Osteolisis, brazo derecho M89.517 Osteolisis, brazo derecho M89.518 Osteolisis, brazo derecho M89.520 Osteolisis, brazo derecho M89.521 Osteolisis, brazo izquierdo M89.522 Osteolisis, brazo no especificado M89.523 Osteolisis, antebrazo M89.531 Osteolisis, antebrazo derecho M89.532 Osteolisis, antebrazo derecho M89.533 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.534 Osteolisis, antebrazo no especificado M89.540 Osteolisis, mano derecha M89.541 Osteolisis, mano izquierda M89.542 Osteolisis, mano izquierda M89.543 Osteolisis, mano no especificada M89.544 Osteolisis, mano izquierda M89.555 Osteolisis, muslo derecho M89.550 Osteolisis, muslo derecho M89.551 Osteolisis, muslo derecho M89.552 Osteolisis, muslo no especificado M89.554 Osteolisis, muslo no especificado M89.555 Osteolisis, pierna M89.560 Osteolisis, pierna derecha M89.561 Osteolisis, pierna izquierda	M89.471	Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie derechos
M89.48 Otra osteoartropatía hipertrófica, otra localización M89.49 Otra osteoartropatía hipertrófica, localizaciones múltiples  M89.5 OSTEÓLISIS  M89.50 Osteolisis, localización no especificada  M89.51 Osteolisis, hombro  M89.511 Osteolisis, hombro derecho  M89.512 Osteolisis, hombro izquierdo  M89.519 Osteolisis, hombro no especificado  M89.520 Osteolisis, brazo otrecho  M89.521 Osteolisis, brazo derecho  M89.522 Osteolisis, brazo izquierdo  M89.523 Osteolisis, brazo no especificado  M89.531 Osteolisis, antebrazo  M89.532 Osteolisis, antebrazo derecho  M89.533 Osteolisis, antebrazo derecho  M89.534 Osteolisis, antebrazo izquierdo  M89.535 Osteolisis, antebrazo no especificado  M89.54 Osteolisis, mano  M89.54 Osteolisis, mano derecha  M89.540 Osteolisis, mano izquierda  M89.541 Osteolisis, mano no especificada  M89.552 Osteolisis, muslo derecho  M89.553 Osteolisis, muslo derecho  M89.554 Osteolisis, muslo derecho  M89.555 Osteolisis, muslo derecho  M89.550 Osteolisis, muslo no especificado  M89.551 Osteolisis, muslo no especificado  M89.552 Osteolisis, muslo no especificado  M89.553 Osteolisis, pierna derecha  M89.560 Osteolisis, pierna izquierda	M89.472	Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie izquierdos
M89.49Otra osteoartropatía hipertrófica, localizaciones múltiplesM89.5OSTEÓLISISM89.50Osteolisis, localización no especificadaM89.51Osteolisis, hombroM89.511Osteolisis, hombro derechoM89.512Osteolisis, hombro izquierdoM89.519Osteolisis, hombro no especificadoM89.520Osteolisis, brazoM89.521Osteolisis, brazo derechoM89.522Osteolisis, brazo izquierdoM89.523Osteolisis, antebrazo no especificadoM89.531Osteolisis, antebrazo derechoM89.532Osteolisis, antebrazo izquierdoM89.533Osteolisis, antebrazo no especificadoM89.540Osteolisis, manoM89.541Osteolisis, mano derechaM89.542Osteolisis, mano izquierdaM89.543Osteolisis, mano no especificadaM89.544Osteolisis, mano no especificadaM89.555Osteolisis, muslo derechoM89.550Osteolisis, muslo izquierdoM89.551Osteolisis, muslo no especificadoM89.552Osteolisis, muslo no especificadoM89.553Osteolisis, piernaM89.554Osteolisis, pierna derechaM89.555Osteolisis, pierna izquierdaM89.556Osteolisis, pierna izquierda	M89.479	Otra osteoartropatía hipertrófica, tobillo y pie no especificad os
M89.5OSTEÓLISISM89.50Osteolisis, localización no especificadaM89.51Osteolisis, hombroM89.511Osteolisis, hombro derechoM89.512Osteolisis, hombro izquierdoM89.519Osteolisis, hombro no especificadoM89.519Osteolisis, brazoM89.52Osteolisis, brazo derechoM89.521Osteolisis, brazo izquierdoM89.522Osteolisis, brazo no especificadoM89.529Osteolisis, antebrazoM89.530Osteolisis, antebrazo derechoM89.531Osteolisis, antebrazo izquierdoM89.532Osteolisis, antebrazo no especificadoM89.533Osteolisis, antebrazo no especificadoM89.540Osteolisis, mano derechaM89.541Osteolisis, mano derechaM89.542Osteolisis, mano no especificadaM89.543Osteolisis, mano no especificadaM89.554Osteolisis, musloM89.555Osteolisis, muslo derechoM89.551Osteolisis, muslo izquierdoM89.552Osteolisis, muslo no especificadoM89.553Osteolisis, piernaM89.561Osteolisis, pierna derechaM89.562Osteolisis, pierna izquierda	M89.48	Otra osteoartropatía hipertrófica, otra localización
M89.50 Osteolisis, localización no especificada  M89.51 Osteolisis, hombro  M89.511 Osteolisis, hombro derecho  M89.512 Osteolisis, hombro izquierdo  M89.519 Osteolisis, hombro no especificado  M89.52 Osteolisis, brazo  M89.521 Osteolisis, brazo derecho  M89.522 Osteolisis, brazo izquierdo  M89.520 Osteolisis, brazo izquierdo  M89.531 Osteolisis, brazo no especificado  M89.531 Osteolisis, antebrazo  M89.532 Osteolisis, antebrazo derecho  M89.532 Osteolisis, antebrazo izquierdo  M89.533 Osteolisis, antebrazo izquierdo  M89.534 Osteolisis, antebrazo no especificado  M89.54 Osteolisis, mano  M89.54 Osteolisis, mano derecha  M89.541 Osteolisis, mano derecha  M89.542 Osteolisis, mano no especificada  M89.543 Osteolisis, mano no especificada  M89.544 Osteolisis, mano izquierda  M89.555 Osteolisis, muslo derecho  M89.550 Osteolisis, muslo derecho  M89.551 Osteolisis, muslo izquierdo  M89.552 Osteolisis, muslo no especificado  M89.553 Osteolisis, muslo no especificado  M89.554 Osteolisis, pierna derecha  M89.565 Osteolisis, pierna derecha  M89.560 Osteolisis, pierna izquierda	M89.49	Otra osteoartropatía hipertrófica, localizaciones múltiples
M89.51 Osteolisis, hombro M89.511 Osteolisis, hombro derecho M89.512 Osteolisis, hombro izquierdo M89.519 Osteolisis, hombro no especificado M89.52 Osteolisis, brazo M89.521 Osteolisis, brazo derecho M89.522 Osteolisis, brazo izquierdo M89.529 Osteolisis, brazo no especificado M89.530 Osteolisis, antebrazo M89.531 Osteolisis, antebrazo derecho M89.532 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.533 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.534 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.540 Osteolisis, mano M89.541 Osteolisis, mano derecha M89.541 Osteolisis, mano izquierda M89.542 Osteolisis, mano izquierda M89.543 Osteolisis, mano no especificada M89.544 Osteolisis, mano no especificada M89.555 Osteolisis, muslo derecho M89.550 Osteolisis, muslo izquierdo M89.551 Osteolisis, muslo no especificado M89.552 Osteolisis, muslo no especificado M89.553 Osteolisis, muslo no especificado M89.554 Osteolisis, pierna M89.555 Osteolisis, pierna derecha M89.565 Osteolisis, pierna izquierda	M89.5	OSTEÓLISIS
M89.511 Osteolisis, hombro derecho M89.512 Osteolisis, hombro izquierdo M89.519 Osteolisis, hombro no especificado M89.52 Osteolisis, brazo M89.521 Osteolisis, brazo derecho M89.522 Osteolisis, brazo izquierdo M89.529 Osteolisis, brazo no especificado M89.530 Osteolisis, antebrazo M89.531 Osteolisis, antebrazo derecho M89.532 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.539 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.540 Osteolisis, mano M89.541 Osteolisis, mano derecha M89.542 Osteolisis, mano derecha M89.543 Osteolisis, mano o especificada M89.544 Osteolisis, mano no especificada M89.545 Osteolisis, muslo derecho M89.550 Osteolisis, muslo derecho M89.551 Osteolisis, muslo izquierdo M89.552 Osteolisis, muslo no especificado M89.553 Osteolisis, muslo no especificado M89.554 Osteolisis, muslo no especificado M89.555 Osteolisis, muslo no especificado M89.556 Osteolisis, pierna M89.561 Osteolisis, pierna derecha M89.562 Osteolisis, pierna izquierda	M89.50	Osteolisis, localización no especificada
M89.512 Osteolisis, hombro izquierdo M89.519 Osteolisis, hombro no especificado M89.52 Osteolisis, brazo M89.521 Osteolisis, brazo derecho M89.522 Osteolisis, brazo izquierdo M89.529 Osteolisis, brazo no especificado M89.53 Osteolisis, antebrazo M89.531 Osteolisis, antebrazo derecho M89.532 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.539 Osteolisis, antebrazo no especificado M89.54 Osteolisis, mano M89.54 Osteolisis, mano derecha M89.540 Osteolisis, mano izquierda M89.541 Osteolisis, mano ro especificada M89.542 Osteolisis, mano no especificada M89.543 Osteolisis, muslo derecho M89.544 Osteolisis, muslo derecho M89.555 Osteolisis, muslo derecho M89.561 Osteolisis, muslo no especificado M89.562 Osteolisis, pierna M89.561 Osteolisis, pierna izquierda	M89.51	Osteolisis, hombro
M89.519 Osteolisis, hombro no especificado M89.521 Osteolisis, brazo derecho M89.522 Osteolisis, brazo izquierdo M89.529 Osteolisis, brazo no especificado M89.530 Osteolisis, antebrazo M89.531 Osteolisis, antebrazo derecho M89.532 Osteolisis, antebrazo derecho M89.533 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.539 Osteolisis, antebrazo no especificado M89.540 Osteolisis, mano M89.541 Osteolisis, mano derecha M89.542 Osteolisis, mano derecha M89.543 Osteolisis, mano izquierda M89.544 Osteolisis, mano no especificada M89.545 Osteolisis, muslo M89.546 Osteolisis, muslo derecho M89.557 Osteolisis, muslo derecho M89.558 Osteolisis, muslo no especificado M89.559 Osteolisis, muslo no especificado M89.550 Osteolisis, pierna M89.561 Osteolisis, pierna derecha M89.562 Osteolisis, pierna izquierda	M89.511	Osteolisis, hombro derecho
M89.52 Osteolisis, brazo M89.521 Osteolisis, brazo derecho M89.522 Osteolisis, brazo izquierdo M89.529 Osteolisis, brazo no especificado M89.53 Osteolisis, antebrazo M89.531 Osteolisis, antebrazo derecho M89.532 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.539 Osteolisis, antebrazo no especificado M89.54 Osteolisis, mano M89.54 Osteolisis, mano derecha M89.541 Osteolisis, mano derecha M89.542 Osteolisis, mano izquierda M89.549 Osteolisis, mano no especificada M89.551 Osteolisis, muslo derecho M89.552 Osteolisis, muslo izquierdo M89.550 Osteolisis, muslo no especificado M89.550 Osteolisis, muslo no especificado M89.560 Osteolisis, pierna M89.561 Osteolisis, pierna derecha M89.562 Osteolisis, pierna izquierda	M89.512	Osteolisis, hombro izquierdo
M89.521 Osteolisis, brazo derecho M89.522 Osteolisis, brazo izquierdo M89.529 Osteolisis, brazo no especificado M89.531 Osteolisis, antebrazo M89.532 Osteolisis, antebrazo derecho M89.539 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.540 Osteolisis, antebrazo no especificado M89.541 Osteolisis, mano M89.541 Osteolisis, mano derecha M89.542 Osteolisis, mano izquierda M89.549 Osteolisis, mano no especificada M89.550 Osteolisis, muslo M89.551 Osteolisis, muslo derecho M89.552 Osteolisis, muslo izquierdo M89.559 Osteolisis, muslo no especificado M89.550 Osteolisis, pierna M89.561 Osteolisis, pierna derecha M89.562 Osteolisis, pierna izquierda	M89.519	Osteolisis, hombro no especificado
M89.522 Osteolisis, brazo izquierdo M89.529 Osteolisis, brazo no especificado M89.53 Osteolisis, antebrazo M89.531 Osteolisis, antebrazo derecho M89.532 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.539 Osteolisis, antebrazo no especificado M89.54 Osteolisis, mano M89.54 Osteolisis, mano derecha M89.542 Osteolisis, mano izquierda M89.542 Osteolisis, mano no especificada M89.545 Osteolisis, muslo M89.550 Osteolisis, muslo derecho M89.551 Osteolisis, muslo derecho M89.552 Osteolisis, muslo izquierdo M89.559 Osteolisis, muslo no especificado M89.560 Osteolisis, pierna M89.561 Osteolisis, pierna derecha M89.562 Osteolisis, pierna izquierda	M89.52	Osteolisis, brazo
M89.529 Osteolisis, brazo no especificado M89.53 Osteolisis, antebrazo M89.531 Osteolisis, antebrazo derecho M89.532 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.539 Osteolisis, antebrazo no especificado M89.54 Osteolisis, mano M89.54 Osteolisis, mano derecha M89.541 Osteolisis, mano izquierda M89.542 Osteolisis, mano izquierda M89.549 Osteolisis, mano no especificada M89.55 Osteolisis, muslo M89.551 Osteolisis, muslo derecho M89.552 Osteolisis, muslo izquierdo M89.559 Osteolisis, muslo no especificado M89.560 Osteolisis, pierna M89.561 Osteolisis, pierna derecha M89.562 Osteolisis, pierna izquierda	M89.521	Osteolisis, brazo derecho
M89.53 Osteolisis, antebrazo derecho M89.532 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.539 Osteolisis, antebrazo no especificado M89.54 Osteolisis, mano M89.541 Osteolisis, mano derecha M89.542 Osteolisis, mano izquierda M89.549 Osteolisis, mano no especificada M89.55 Osteolisis, muslo M89.55 Osteolisis, muslo derecho M89.551 Osteolisis, muslo derecho M89.552 Osteolisis, muslo izquierdo M89.559 Osteolisis, muslo no especificado M89.560 Osteolisis, pierna M89.561 Osteolisis, pierna derecha M89.562 Osteolisis, pierna izquierda	M89.522	Osteolisis, brazo izquierdo
M89.531 Osteolisis, antebrazo derecho M89.532 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.539 Osteolisis, antebrazo no especificado M89.54 Osteolisis, mano M89.541 Osteolisis, mano derecha M89.542 Osteolisis, mano izquierda M89.549 Osteolisis, mano no especificada M89.55 Osteolisis, muslo M89.55 Osteolisis, muslo M89.551 Osteolisis, muslo derecho M89.552 Osteolisis, muslo izquierdo M89.559 Osteolisis, muslo no especificado M89.560 Osteolisis, pierna M89.561 Osteolisis, pierna derecha M89.562 Osteolisis, pierna izquierda	M89.529	Osteolisis, brazo no especificado
M89.532 Osteolisis, antebrazo izquierdo M89.539 Osteolisis, antebrazo no especificado M89.54 Osteolisis, mano M89.541 Osteolisis, mano derecha M89.542 Osteolisis, mano izquierda M89.549 Osteolisis, mano no especificada M89.55 Osteolisis, muslo M89.551 Osteolisis, muslo derecho M89.552 Osteolisis, muslo izquierdo M89.559 Osteolisis, muslo no especificado M89.560 Osteolisis, pierna M89.561 Osteolisis, pierna derecha M89.562 Osteolisis, pierna izquierda	M89.53	Osteolisis, antebrazo
M89.539 Osteolisis, antebrazo no especificado M89.54 Osteolisis, mano M89.541 Osteolisis, mano derecha M89.542 Osteolisis, mano izquierda M89.549 Osteolisis, mano no especificada M89.55 Osteolisis, muslo M89.551 Osteolisis, muslo derecho M89.552 Osteolisis, muslo izquierdo M89.559 Osteolisis, muslo no especificado M89.560 Osteolisis, pierna M89.561 Osteolisis, pierna derecha M89.562 Osteolisis, pierna izquierda	M89.531	Osteolisis, antebrazo derecho
M89.54 Osteolisis, mano M89.541 Osteolisis, mano derecha M89.542 Osteolisis, mano izquierda M89.549 Osteolisis, mano no especificada M89.55 Osteolisis, muslo M89.551 Osteolisis, muslo derecho M89.552 Osteolisis, muslo izquierdo M89.559 Osteolisis, muslo no especificado M89.560 Osteolisis, pierna M89.561 Osteolisis, pierna derecha M89.562 Osteolisis, pierna izquierda	M89.532	Osteolisis, antebrazo izquierdo
M89.541 Osteolisis, mano derecha M89.542 Osteolisis, mano izquierda M89.549 Osteolisis, mano no especificada M89.55 Osteolisis, muslo M89.551 Osteolisis, muslo derecho M89.552 Osteolisis, muslo izquierdo M89.559 Osteolisis, muslo no especificado M89.560 Osteolisis, pierna M89.561 Osteolisis, pierna derecha M89.562 Osteolisis, pierna izquierda	M89.539	Osteolisis, antebrazo no especificado
M89.542 Osteolisis, mano izquierda M89.549 Osteolisis, mano no especificada M89.55 Osteolisis, muslo M89.551 Osteolisis, muslo derecho M89.552 Osteolisis, muslo izquierdo M89.559 Osteolisis, muslo no especificado M89.560 Osteolisis, pierna M89.561 Osteolisis, pierna derecha M89.562 Osteolisis, pierna izquierda	M89.54	Osteolisis, mano
M89.549 Osteolisis, mano no especificada M89.55 Osteolisis, muslo M89.551 Osteolisis, muslo derecho M89.552 Osteolisis, muslo izquierdo M89.559 Osteolisis, muslo no especificado M89.56 Osteolisis, pierna M89.561 Osteolisis, pierna derecha M89.562 Osteolisis, pierna izquierda	M89.541	Osteolisis, mano derecha
M89.55 Osteolisis, muslo M89.551 Osteolisis, muslo derecho M89.552 Osteolisis, muslo izquierdo M89.559 Osteolisis, muslo no especificado M89.56 Osteolisis, pierna M89.561 Osteolisis, pierna derecha M89.562 Osteolisis, pierna izquierda	M89.542	Osteolisis, mano izquierda
M89.551 Osteolisis, muslo derecho M89.552 Osteolisis, muslo izquierdo M89.559 Osteolisis, muslo no especificado M89.56 Osteolisis, pierna M89.561 Osteolisis, pierna derecha M89.562 Osteolisis, pierna izquierda	M89.549	Osteolisis, mano no especificada
M89.552 Osteolisis, muslo izquierdo M89.559 Osteolisis, muslo no especificado M89.56 Osteolisis, pierna M89.561 Osteolisis, pierna derecha M89.562 Osteolisis, pierna izquierda	M89.55	Osteolisis, muslo
M89.559 Osteolisis, muslo no especificado M89.56 Osteolisis, pierna M89.561 Osteolisis, pierna derecha M89.562 Osteolisis, pierna izquierda	M89.551	Osteolisis, muslo derecho
M89.56 Osteolisis, pierna M89.561 Osteolisis, pierna derecha M89.562 Osteolisis, pierna izquierda	M89.552	Osteolisis, muslo izquierdo
M89.561 Osteolisis, pierna derecha M89.562 Osteolisis, pierna izquierda	M89.559	Osteolisis, muslo no especificado
M89.562 Osteolisis, pierna izquierda	M89.56	Osteolisis, pierna
	M89.561	Osteolisis, pierna derecha
M89.569 Osteolisis, pierna no especificada	M89.562	Osteolisis, pierna izquierda
	M89.569	Osteolisis, pierna no especificada



Cádigo	Literal CIE-10
Código CIE-10	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
M89.57	Osteolisis, tobillo y pie
M89.571	Osteolisis, tobillo y pie derechos
M89.572	Osteolisis, tobillo y pie izquierdos
M89.579	Osteolisis, tobillo y pie no especificados
M89.58	Osteolisis, otra localización
M89.59	Osteolisis, localizaciones múltiples
M89.6	OSTEOPATÍA A CONSECUENCIA DE POLIOMIELITIS
M89.60	Osteopatía tras poliomielitis, localización no especificada
M89.61	Osteopatía tras poliomielitis, hombro
M89.611	Osteopatía tras poliomielitis, hombro derecho
M89.612	Osteopatía tras poliomielitis, hombro izquierdo
M89.619	Osteopatía tras poliomielitis, hombro no especificado
M89.62	Osteopatía tras poliomielitis, brazo
M89.621	Osteopatía tras poliomielitis, brazo derecho
M89.622	Osteopatía tras poliomielitis, brazo izquierdo
M89.629	Osteopatía tras poliomielitis, brazo no especificado
M89.63	Osteopatía tras poliomielitis, antebrazo
M89.631	Osteopatía tras poliomielitis, antebrazo derecho
M89.632	Osteopatía tras poliomielitis, antebrazo izquierdo
M89.639	Osteopatía tras poliomielitis, antebrazo no especificado
M89.64	Osteopatía tras poliomielitis, mano
M89.641	Osteopatía tras poliomielitis, mano derecha
M89.642	Osteopatía tras poliomielitis, mano izquierda
M89.649	Osteopatía tras poliomielitis, mano no especificada
M89.65	Osteopatía tras poliomielitis, muslo
M89.651	Osteopatía tras poliomielitis, muslo derecho
M89.652	Osteopatía tras poliomielitis, muslo izquierdo
M89.659	Osteopatía tras poliomielitis, muslo no especificado
M89.66	Osteopatía tras poliomielitis, pierna
M89.661	Osteopatía tras poliomielitis, pierna derecha
M89.662	Osteopatía tras poliomielitis, pierna izquierda
M89.669	Osteopatía tras poliomielitis, pierna no especificada
M89.67	Osteopatía tras poliomielitis, tobillo y pie
M89.671	Osteopatía tras poliomielitis, tobillo y pie derechos
M89.672	Osteopatía tras poliomielitis, tobillo y pie izquierdos
M89.679	Osteopatía tras poliomielitis, tobillo y pie no especificados
M89.68	Osteopatía tras poliomielitis, otra localización
M89.69	Osteopatía tras poliomielitis, localizaciones múltiples
M89.8	OTROS TRASTORNOS ESPECIFICADOS DEL HUESO
M89.8	Hiperostosis cortical infantil
M89.8	Osificación subperióstica postraumática
M89.8X	Otros trastornos especificados de hueso



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
M89.8X0	
M89.8X1	
M89.8X2	
M89.8X3	
M89.8X4	
M89.8X5	
M89.8X6	
M89.8X7	
M89.8X8	
M89.8X9	
M90.4	OSTEONECROSIS DEBIDA A HEMOGLOBINOPATÍA (D50-D64†)
M92	OTRAS OSTEOCONDROSIS JUVENILES
M92.0	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DEL HÚMERO
M92.0	Osteocondrosis (juvenil) de cabeza del húmero [Haas]
M92.0	Osteocondrosis (juvenil) de cóndilo del húmero [Panner]
M92.00	Osteocondrosis juvenil de húmero, brazo no especificado
M92.01	Osteocondrosis juvenil de húmero, brazo derecho
M92.02	Osteocondrosis juvenil de húmero, brazo izquierdo
M92.1	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DEL CÚBITO Y DEL RADIO
M92.1	Osteocondrosis (juvenil) de cabeza del radio [Brailsford]
M92.1	Osteocondrosis (juvenil) de parte inferior de cúbito [Burns]
M92.10	Osteocondrosis juvenil de radio y cúbito, brazo no especificado
M92.11	Osteocondrosis juvenil de radio y cúbito, brazo derecho
M92.12	Osteocondrosis juvenil de radio y cúbito, brazo izquierdo
M92.2	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE LA MANO
M92.20	Osteocondrosis juvenil no especificada, mano
M92.201	Osteocondrosis juvenil no especificada, mano derecha
M92.202	Osteocondrosis juvenil no especificada, mano izquierda
M92.209	Osteocondrosis juvenil no especificada, mano no especificada
M92.21	Osteocondrosis (juvenil) de hueso semilunar del carpo [Kienböck]
M92.211	Osteocondrosis (juvenil) de hueso semilunar del carpo [Kienböck], mano derecha
M92.212	Osteocondrosis (juvenil) de hueso semilunar del carpo [Kienböck], mano izquierda
M92.219	Osteocondrosis (juvenil) de hueso semilunar del carpo [Kienböck], mano no
	especificada
M92.22	Osteocondrosis (juvenil) de cabezas de metacarpianos [Mauclaire]
M92.221	Osteocondrosis (juvenil) de cabezas de metacarpo [Mauclaire], mano derecha
M92.222	Osteocondrosis (juvenil) de cabezas de metacarpo [Mauclaire], mano izquierda
M92.229	Osteocondrosis (juvenil) de cabezas de metacarpo [Mauclaire], mano no
10132.229	especificada
M92.29	Otros tipos de osteocondrosis juvenil, mano
M92.291	Otros tipos de osteocondrosis juvenil, mano derecha
M92.292	Otros tipos de osteocondrosis juvenil, mano izquierda



Cádica	Literal CIE-10
Código CIE-10	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
M92.299	Otros tipos de osteocondrosis juvenil, mano no especificada
M92.3	OTRAS OSTEOCONDROSIS JUVENILES DEL MIEMBRO SUPERIOR
M92.30	Otros tipos de osteocondrosis juvenil, extremidad superior no especificada
M92.31	Otros tipos de osteocondrosis juvenil, extremidad superior derecha
M92.32	Otros tipos de osteocondrosis juvenil, extremidad superior izquierda
M92.4	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE LA RÓTULA
M92.4	Osteocondrosis (juvenil) de centro rotuliano primario [Köhler]
M92.4	Osteocondrosis (juvenil) de centro rotuliano secundario [Sinding Larsen]
M92.40	Osteocondrosis juvenil de rótula, rodilla no especificada
M92.41	Osteocondrosis juvenil de rótula, rodilla derecha
M92.42	Osteocondrosis juvenil de rótula, rodilla izquierda
M92.5	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE LA TIBIA Y DEL PERONÉ
M92.5	Osteocondrosis (juvenil) de tibia proximal [Blount]
M92.5	Osteocondrosis (juvenil) del tubérculo tibial [Osgood-Schlatter]
M92.5	Tibia vara
M92.50	Osteocondrosis juvenil de tibia y peroné, pierna no especificada
M92.51	Osteocondrosis juvenil de tibia y peroné, pierna derecha
M92.52	Osteocondrosis juvenil de tibia y peroné, pierna izquierda
M92.6	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DEL TARSO
M92.6	Osteocondrosis (juvenil) de astrágalo [Díaz]
M92.6	Osteocondrosis (juvenil) de calcáneo [Sever]
M92.6	Osteocondrosis (juvenil) de escafoides [Köhler]
M92.6	Osteocondrosis (juvenil) de sesamoideo tibial externo [Haglund]
M92.60	Osteocondrosis juvenil de tarso, tobillo no especificado
M92.61	Osteocondrosis juvenil de tarso, tobillo derecho
M92.62	Osteocondrosis juvenil de tarso, tobillo izquierdo
M92.7	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DEL METATARSO
M92.7	Osteocondrosis (juvenil) de quinto metatarsiano [Iselin]
M92.7	Osteocondrosis (juvenil) de segundo metatarsiano [Freiberg]
M92.70	Osteocondrosis juvenil de metatarso, pie no especificado
M92.71	Osteocondrosis juvenil de metatarso, pie derecho
M92.72	Osteocondrosis juvenil de metatarso, pie izquierdo
M92.8	OTRAS OSTEOCONDROSIS JUVENILES ESPECIFICADAS
M92.8	Apofisiitis de calcáneo
M92.9	OSTEOCONDROSIS JUVENIL, NO ESPECIFICADA
M92.9	Apofisiitis juvenil NEOM
M92.9	Epifisiitis juvenil NEOM
M92.9	Osteocondritis juvenil NEOM
M92.9	Osteocondrosis juvenil NEOM
N03	SÍNDROME NEFRÍTICO CRÓNICO
N03.0	ANOMALÍA GLOMERULAR MÍNIMA
N03.0	Síndrome nefrítico crónico con lesión de cambios mínimos



Código CIE-10  (Notas: NCOC = No Clasificaba ajo Otro Concepto; NEOM = No Especificad Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)  N03.1  LESIONES GLOMERULARES FOCALES Y SEGMENTARIAS N03.1  Síndrome nefrítico crónico con esclerosis focal y segmentaria  N03.1  Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis focal  N03.1  Síndrome nefrítico crónico con hialinosis focal y segmentaria  N03.2  GLOMERULONEFRITIS MEMBRANOSA DIFUSA  N03.3  GLOMERULONEFRITIS PROLIFERATIVA MESANGIAL DIFUSA  N03.4  GLOMERULONEFRITIS PROLIFERATIVA ENDOCAPILAR DIFUSA  N03.5  Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis membranoproliferativa, tipo 3, o NEOM  N03.6  ENFERMEDAD POR DEPÓSITOS DENSOS  N03.6  Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis membranoproliferativa tipo  N03.7  GLOMERULONEFRITIS DIFUSA EN MEDIA LUNA  N03.7  Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis extracapilar  N03.8  OTRAS  N03.8  Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis proliferativa NEOM  N03.9  NO ESPECIFICADA  NO ESPECIFICADA  NOT NEFROPATÍA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N07.0  ANOMALÍA GLOMERULAR MÍNIMA  N07.0  Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con lesión de camb mínimos  N07.1  LESIONES GLOMERULARES FOCALES Y SEGMENTARIAS  N07.1  Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con esclerosis focal segmentaria  N07.1  Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con plomerulonefri focal  N07.1  Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con hialinosis focal segmentaria	os 1 y
Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)  NO3.1 LESIONES GLOMERULARES FOCALES Y SEGMENTARIAS  NO3.1 Síndrome nefrítico crónico con esclerosis focal y segmentaria  NO3.1 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis focal  NO3.1 Síndrome nefrítico crónico con hialinosis focal y segmentaria  NO3.2 GLOMERULONEFRITIS MEMBRANOSA DIFUSA  NO3.3 GLOMERULONEFRITIS PROLIFERATIVA MESANGIAL DIFUSA  NO3.4 GLOMERULONEFRITIS PROLIFERATIVA ENDOCAPILAR DIFUSA  NO3.5 GLOMERULONEFRITIS MESANGIOCAPILAR DIFUSA  NO3.6 SÍndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis membranoproliferativa, tipo 3, o NEOM  NO3.6 ENFERMEDAD POR DEPÓSITOS DENSOS  NO3.6 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis membranoproliferativa tipo  NO3.7 GLOMERULONEFRITIS DIFUSA EN MEDIA LUNA  NO3.7 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis extracapilar  NO3.8 OTRAS  NO3.8 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis proliferativa NEOM  NO3.9 NO ESPECIFICADA  NO7 NEFROPATÍA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  NO7.0 ANOMALÍA GLOMERULAR MÍNIMA  NO7.0 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con lesión de camb mínimos  NO7.1 LESIONES GLOMERULARES FOCALES Y SEGMENTARIAS  NO7.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con esclerosis focal segmentaria  NO7.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefri focal  NO7.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con hialinosis focal	os 1 y
N03.1 LESIONES GLOMERULARES FOCALES Y SEGMENTARIAS N03.1 Síndrome nefrítico crónico con esclerosis focal y segmentaria N03.1 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis focal N03.1 Síndrome nefrítico crónico con hialinosis focal y segmentaria N03.2 GLOMERULONEFRITIS MEMBRANOSA DIFUSA N03.3 GLOMERULONEFRITIS PROLIFERATIVA MESANGIAL DIFUSA N03.4 GLOMERULONEFRITIS PROLIFERATIVA ENDOCAPILAR DIFUSA N03.5 GLOMERULONEFRITIS MESANGIOCAPILAR DIFUSA N03.6 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis membranoproliferativa, tipo 3, o NEOM N03.6 ENFERMEDAD POR DEPÓSITOS DENSOS N03.6 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis membranoproliferativa tipo N03.7 GLOMERULONEFRITIS DIFUSA EN MEDIA LUNA N03.8 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis extracapilar N03.8 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis proliferativa NEOM N03.9 NO ESPECIFICADA N07 NEFROPATÍA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N07.0 ANOMALÍA GLOMERULAR MÍNIMA N07.0 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con lesión de camb mínimos N07.1 LESIONES GLOMERULARES FOCALES Y SEGMENTARIAS N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con esclerosis focal segmentaria N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con plomerulonefri focal N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con hialinosis focal	-
N03.1 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis focal N03.1 Síndrome nefrítico crónico con hialinosis focal y segmentaria N03.2 GLOMERULONEFRITIS MEMBRANOSA DIFUSA N03.3 GLOMERULONEFRITIS PROLIFERATIVA MESANGIAL DIFUSA N03.4 GLOMERULONEFRITIS PROLIFERATIVA ENDOCAPILAR DIFUSA N03.5 GLOMERULONEFRITIS MESANGIOCAPILAR DIFUSA N03.5 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis membranoproliferativa, tipo 3, o NEOM N03.6 ENFERMEDAD POR DEPÓSITOS DENSOS N03.6 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis membranoproliferativa tipo N03.7 GLOMERULONEFRITIS DIFUSA EN MEDIA LUNA N03.8 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis extracapilar N03.8 OTRAS N03.8 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis proliferativa NEOM N03.9 NO ESPECIFICADA N07 NEFROPATÍA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N07.0 ANOMALÍA GLOMERULAR MÍNIMA N07.0 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con lesión de camb mínimos N07.1 LESIONES GLOMERULARES FOCALES Y SEGMENTARIAS N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con esclerosis focal segmentaria N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con plomerulonefri focal N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con hialinosis focal	-
N03.1 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis focal N03.1 Síndrome nefrítico crónico con hialinosis focal y segmentaria N03.2 GLOMERULONEFRITIS MEMBRANOSA DIFUSA N03.3 GLOMERULONEFRITIS PROLIFERATIVA MESANGIAL DIFUSA N03.4 GLOMERULONEFRITIS PROLIFERATIVA ENDOCAPILAR DIFUSA N03.5 GLOMERULONEFRITIS MESANGIOCAPILAR DIFUSA N03.5 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis membranoproliferativa, tipo 3, o NEOM N03.6 ENFERMEDAD POR DEPÓSITOS DENSOS N03.6 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis membranoproliferativa tipo N03.7 GLOMERULONEFRITIS DIFUSA EN MEDIA LUNA N03.8 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis extracapilar N03.8 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis proliferativa NEOM N03.9 NO ESPECIFICADA N07 NEFROPATÍA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N07.0 ANOMALÍA GLOMERULAR MÍNIMA N07.0 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con lesión de camb mínimos N07.1 LESIONES GLOMERULARES FOCALES Y SEGMENTARIAS N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con esclerosis focal segmentaria N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con plomerulonefri focal N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con hialinosis focal	-
N03.1 Síndrome nefrítico crónico con hialinosis focal y segmentaria  N03.2 GLOMERULONEFRITIS MEMBRANOSA DIFUSA  N03.3 GLOMERULONEFRITIS PROLIFERATIVA MESANGIAL DIFUSA  N03.4 GLOMERULONEFRITIS PROLIFERATIVA ENDOCAPILAR DIFUSA  N03.5 GLOMERULONEFRITIS MESANGIOCAPILAR DIFUSA  N03.5 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis membranoproliferativa, tipo 3, o NEOM  N03.6 ENFERMEDAD POR DEPÓSITOS DENSOS  N03.6 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis membranoproliferativa tipo  N03.7 GLOMERULONEFRITIS DIFUSA EN MEDIA LUNA  N03.8 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis extracapilar  N03.8 OTRAS  N03.8 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis proliferativa NEOM  N03.9 NO ESPECIFICADA  N07 NEFROPATÍA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N07.0 ANOMALÍA GLOMERULAR MÍNIMA  N07.0 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con lesión de camb mínimos  N07.1 LESIONES GLOMERULARES FOCALES Y SEGMENTARIAS  N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con esclerosis focal segmentaria  N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefri focal  N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con hialinosis focal	-
N03.2 GLOMERULONEFRITIS MEMBRANOSA DIFUSA  N03.3 GLOMERULONEFRITIS PROLIFERATIVA MESANGIAL DIFUSA  N03.4 GLOMERULONEFRITIS PROLIFERATIVA ENDOCAPILAR DIFUSA  N03.5 GLOMERULONEFRITIS MESANGIOCAPILAR DIFUSA  N03.6 SÍNdrome nefrítico crónico con glomerulonefritis membranoproliferativa, tipo 3, o NEOM  N03.6 ENFERMEDAD POR DEPÓSITOS DENSOS  N03.6 SÍndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis membranoproliferativa tipo N03.7 GLOMERULONEFRITIS DIFUSA EN MEDIA LUNA  N03.7 SÍndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis extracapilar  N03.8 OTRAS  N03.8 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis proliferativa NEOM  N03.9 NO ESPECIFICADA  N07 NEFROPATÍA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N07.0 ANOMALÍA GLOMERULAR MÍNIMA  N07.0 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con lesión de camb mínimos  N07.1 LESIONES GLOMERULARES FOCALES Y SEGMENTARIAS  N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con esclerosis focal segmentaria  N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefri focal  N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con hialinosis focal	-
N03.5 GLOMERULONEFRITIS PROLIFERATIVA ENDOCAPILAR DIFUSA  N03.5 GLOMERULONEFRITIS MESANGIOCAPILAR DIFUSA  Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis membranoproliferativa, tipo 3, o NEOM  N03.6 ENFERMEDAD POR DEPÓSITOS DENSOS  N03.6 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis membranoproliferativa tipo N03.7 GLOMERULONEFRITIS DIFUSA EN MEDIA LUNA  N03.7 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis extracapilar  N03.8 OTRAS  N03.8 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis proliferativa NEOM  N03.9 NO ESPECIFICADA  N07 NEFROPATÍA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N07.0 ANOMALÍA GLOMERULAR MÍNIMA  N07.0 NOFICOPATÍA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N07.1 LESIONES GLOMERULAR S FOCALES Y SEGMENTARIAS  N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con esclerosis focal segmentaria  N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefri focal  N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con plomerulonefri focal	-
N03.5 GLOMERULONEFRITIS MESANGIOCAPILAR DIFUSA  N03.5 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis membranoproliferativa, tipo 3, o NEOM  N03.6 ENFERMEDAD POR DEPÓSITOS DENSOS  N03.6 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis membranoproliferativa tipo N03.7 GLOMERULONEFRITIS DIFUSA EN MEDIA LUNA  N03.7 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis extracapilar  N03.8 OTRAS  N03.8 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis proliferativa NEOM  N03.9 NO ESPECIFICADA  N07 NEFROPATÍA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N07.0 ANOMALÍA GLOMERULAR MÍNIMA  N07.0 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con lesión de camb mínimos  N07.1 LESIONES GLOMERULARES FOCALES Y SEGMENTARIAS  N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con esclerosis focal segmentaria  N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefri focal  N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con hialinosis focal	-
N03.5  Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis membranoproliferativa, tipo 3, o NEOM  N03.6  ENFERMEDAD POR DEPÓSITOS DENSOS  N03.6  Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis membranoproliferativa tipo N03.7  GLOMERULONEFRITIS DIFUSA EN MEDIA LUNA  N03.7  Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis extracapilar  N03.8  OTRAS  N03.8  Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis proliferativa NEOM  N03.9  NO ESPECIFICADA  N07  NEFROPATÍA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N07.0  ANOMALÍA GLOMERULAR MÍNIMA  N07.0  N07.1  LESIONES GLOMERULARES FOCALES Y SEGMENTARIAS  N07.1  Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con esclerosis focal segmentaria  N07.1  Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefri focal  N07.1  Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefri focal	-
<ul> <li>N03.6 ENFERMEDAD POR DEPÓSITOS DENSOS</li> <li>N03.6 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis membranoproliferativa tipo</li> <li>N03.7 GLOMERULONEFRITIS DIFUSA EN MEDIA LUNA</li> <li>N03.7 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis extracapilar</li> <li>N03.8 OTRAS</li> <li>N03.8 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis proliferativa NEOM</li> <li>N03.9 NO ESPECIFICADA</li> <li>N07 NEFROPATÍA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE</li> <li>N07.0 ANOMALÍA GLOMERULAR MÍNIMA</li> <li>N07.1 LESIONES GLOMERULARES FOCALES Y SEGMENTARIAS</li> <li>N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con esclerosis focal segmentaria</li> <li>N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefri focal</li> <li>N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con hialinosis focal</li> </ul>	-
N03.6 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis membranoproliferativa tipo N03.7 GLOMERULONEFRITIS DIFUSA EN MEDIA LUNA N03.7 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis extracapilar N03.8 OTRAS N03.8 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis proliferativa NEOM N03.9 NO ESPECIFICADA N07 NEFROPATÍA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N07.0 ANOMALÍA GLOMERULAR MÍNIMA N07.0 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con lesión de camb mínimos N07.1 LESIONES GLOMERULARES FOCALES Y SEGMENTARIAS N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con esclerosis focal segmentaria N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefri focal N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con hialinosis focal	2
<ul> <li>N03.7 GLOMERULONEFRITIS DIFUSA EN MEDIA LUNA</li> <li>N03.7 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis extracapilar</li> <li>N03.8 OTRAS</li> <li>N03.8 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis proliferativa NEOM</li> <li>N03.9 NO ESPECIFICADA</li> <li>N07 NEFROPATÍA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE</li> <li>N07.0 ANOMALÍA GLOMERULAR MÍNIMA</li> <li>N07.0 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con lesión de camb mínimos</li> <li>N07.1 LESIONES GLOMERULARES FOCALES Y SEGMENTARIAS</li> <li>N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con esclerosis focal segmentaria</li> <li>N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefri focal</li> <li>N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con hialinosis focal</li> </ul>	2
<ul> <li>N03.7 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis extracapilar</li> <li>N03.8 OTRAS</li> <li>N03.8 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis proliferativa NEOM</li> <li>N03.9 NO ESPECIFICADA</li> <li>N07 NEFROPATÍA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE</li> <li>N07.0 ANOMALÍA GLOMERULAR MÍNIMA</li> <li>N07.0 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con lesión de camb mínimos</li> <li>N07.1 LESIONES GLOMERULARES FOCALES Y SEGMENTARIAS</li> <li>N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con esclerosis focal segmentaria</li> <li>N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefri focal</li> <li>N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con hialinosis focal</li> </ul>	
N03.8 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis proliferativa NEOM  N03.9 NO ESPECIFICADA  N07 NEFROPATÍA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N07.0 ANOMALÍA GLOMERULAR MÍNIMA  N07.0 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con lesión de camb mínimos  N07.1 LESIONES GLOMERULARES FOCALES Y SEGMENTARIAS  N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con esclerosis focal segmentaria  N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefri focal  N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con hialinosis focal	
<ul> <li>N03.8 Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis proliferativa NEOM</li> <li>N03.9 NO ESPECIFICADA</li> <li>N07 NEFROPATÍA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE</li> <li>N07.0 ANOMALÍA GLOMERULAR MÍNIMA</li> <li>N07.0 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con lesión de camb mínimos</li> <li>N07.1 LESIONES GLOMERULARES FOCALES Y SEGMENTARIAS</li> <li>N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con esclerosis focal segmentaria</li> <li>N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefri focal</li> <li>N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con hialinosis focal</li> </ul>	
<ul> <li>NO3.9 NO ESPECIFICADA</li> <li>NO7 NEFROPATÍA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE</li> <li>NO7.0 ANOMALÍA GLOMERULAR MÍNIMA</li> <li>NO7.0 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con lesión de camb mínimos</li> <li>NO7.1 LESIONES GLOMERULARES FOCALES Y SEGMENTARIAS</li> <li>NO7.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con esclerosis focal segmentaria</li> <li>NO7.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefri focal</li> <li>NO7.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con hialinosis focal</li> </ul>	
<ul> <li>NO7</li> <li>NEFROPATÍA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE</li> <li>NO7.0</li> <li>ANOMALÍA GLOMERULAR MÍNIMA</li> <li>NO7.0</li> <li>Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con lesión de camb mínimos</li> <li>NO7.1</li> <li>LESIONES GLOMERULARES FOCALES Y SEGMENTARIAS</li> <li>NO7.1</li> <li>Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con esclerosis focal segmentaria</li> <li>NO7.1</li> <li>Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefri focal</li> <li>NO7.1</li> <li>Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con hialinosis focal</li> </ul>	
N07.0ANOMALÍA GLOMERULAR MÍNIMAN07.0Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con lesión de camb mínimosN07.1LESIONES GLOMERULARES FOCALES Y SEGMENTARIASN07.1Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con esclerosis focal segmentariaN07.1Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefri focalN07.1Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con hialinosis focal	
N07.0  Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con lesión de camb mínimos  N07.1  LESIONES GLOMERULARES FOCALES Y SEGMENTARIAS  N07.1  Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con esclerosis focal segmentaria  N07.1  Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefri focal  N07.1  Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con hialinosis focal	,
<ul> <li>M07.0 mínimos</li> <li>N07.1 LESIONES GLOMERULARES FOCALES Y SEGMENTARIAS</li> <li>N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con esclerosis focal segmentaria</li> <li>N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefri focal</li> <li>N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con hialinosis focal</li> </ul>	
<ul> <li>N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con esclerosis focal segmentaria</li> <li>N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefri focal</li> <li>N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con hialinosis focal</li> </ul>	ios
segmentaria  N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefri focal  N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con hialinosis focal	
focal  N07.1 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con hialinosis focal	У
	tis
	У
N07.2 GLOMERULONEFRITIS MEMBRANOSA DIFUSA	
N07.3 GLOMERULONEFRITIS PROLIFERATIVA MESANGIAL DIFUSA	
N07.4 GLOMERULONEFRITIS PROLIFERATIVA ENDOCAPILAR DIFUSA	
N07.5 GLOMERULONEFRITIS MESANGIOCAPILAR DIFUSA	
NO7.5 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefri membranoproliferativa, tipos 1 y 3, o NEOM	tis
N07.6 ENFERMEDAD POR DEPÓSITOS DENSOS	
Nefronatía hereditaria, no clasificada haio otro concento, con glomerulonefri	tis
membranoproliferativa tipo 2	
N07.7 GLOMERULONEFRITIS DIFUSA EN MEDIA LUNA	
NO7.7 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefri extracapilar	tis
N07.8 OTRAS	
NO7.8 Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefri proliferativa NEOM	tis



COCIGO CIE-10  Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación) NO7.9  NO ESPECIFICADA NO8.1  TRASTORNOS GLOMERULARES EN ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS TRASTORNOS GLOMERULARES EN OTRAS ENFERMEDADES ENDOCRINAS, NUTRICIONALES Y METABÓLICAS  TRASTORNOS GLOMERULARES EN TRASTORNOS SISTÉMICOS DEL TEJIDO CONJUNTIVO  N14  AFECCIONES TUBULARES Y TUBULOINTERSTICIALES INDUCIDAS POR DROGAS Y POR METALES PESADOS N14.0  NEFROPATÍA INDUCIDA POR ANALGÉSICOS N14.1  NEFROPATÍA INDUCIDA POR OTRAS DROGAS, MEDICAMENTOS Y SUSTANCIAS BIOLÓGICAS N14.2  NEFROPATÍA INDUCIDA POR DROGAS, MEDICAMENTOS Y SUSTANCIAS BIOLÓGICAS NO ESPECIFICADAS N14.3  NEFROPATÍA INDUCIDA POR METALES PESADOS N14.4  NEFROPATÍA INDUCIDA POR METALES PESADOS N14.5  N14.5  NEFROPATÍA INDUCIDA POR METALES PESADOS N14.6  N15.0  NEFROPATÍA OE LOS BALCANES N15.0  NEFROPATÍA DE LOS BALCANES N16.2  TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DE LA SANGRE Y EN TRASTORNOS QUE AFECTAN EL MECANISMO INMUNITARIO N16.4  TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DE LA SANGRE Y EN TRASTORNOS QUE AFECTAN EL MECANISMO INMUNITARIO N16.4  TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DEL TEJIDO CONJUNTIVO N25.1  DIABETES INSÍPIDA NEFRÓGENA N30.10  CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA) N30.10  CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA) N30.11  CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA) N31.1  VEJIGA NEUROPÁTICA NO INHIBIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.1  VEJIGA NEUROPÁTICA O INHIBIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2  VEJIGA NEUROPÁTICA CA FICIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2  VEJIGA NEUROPÁTICA CA FICIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2  VEJIGA NEUROPÁTICA FLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2  VEJIGA NEUROPÁTICA FLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2  VEJIGA NEUROPÁTICA PLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2  VEJIGA NEUROPÁTICA PLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2  VEJIGA NEUROPÁTICA PLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2  VEJIGA NEUROPÁTICA PLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2  VEJIGA NEUROPÁTICA PLÉCIDA, NO CLASI		L'I LOIT 40
Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)  NO7.9 NO ESPECIFICADA  NO8.1 TRASTORNOS GLOMERULARES EN ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS  NO8.4 TRASTORNOS GLOMERULARES EN OTRAS ENFERMEDADES ENDOCRINAS, NUTRICIONALES Y METABÓLICAS  TRASTORNOS GLOMERULARES EN TRASTORNOS SISTÉMICOS DEL TEJIDO CONJUNTIVO  AFECCIONES TUBULARES Y TUBULOINTERSTICIALES INDUCIDAS POR DROGAS Y POR METALES PESADOS  N14.0 NEFROPATÍA INDUCIDA POR ANALGÉSICOS  N14.1 NEFROPATÍA INDUCIDA POR OTRAS DROGAS, MEDICAMENTOS Y SUSTANCIAS BIOLÓGICAS  N14.2 NEFROPATÍA INDUCIDA POR DROGAS, MEDICAMENTOS Y SUSTANCIAS BIOLÓGICAS  N14.3 NEFROPATÍA INDUCIDA POR METALES PESADOS  N14.4 NEFROPATÍA INDUCIDA POR METALES PESADOS  N14.5 NEFROPATÍA INDUCIDA POR METALES PESADOS  N14.6 NEFROPATÍA DE LOS BALCANES  N15.0 NEFROPATÍA DE LOS BALCANES  N16.1 TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DE LA SANGRE Y EN TRASTORNOS QUE AFECTAN EL MECANISMO INMUNITARIO  N16.4 CRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DEL TEJIDO CONJUNTIVO  N25.1 DIABETES INSÍPIDA NEFRÓGENA  N30.10 CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA)  N30.11 CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA)  N30.12 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.1 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.3 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.3 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.4 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÉCIDA (MOTOR) (SENSORIAL)  N31.5 VEJIGA NEUROP	Código	Literal CIE-10
NO.9 NO ESPECIFICADA  NO8.1 TRASTORNOS GLOMERULARES EN ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS  NO8.4 TRASTORNOS GLOMERULARES EN OTRAS ENFERMEDADES ENDOCRINAS, NUTRICIONALES Y METABÓLICAS  TRASTORNOS GLOMERULARES EN TRASTORNOS SISTÉMICOS DEL TEJIDO CONJUNTIVO  AFECCIONES TUBULARES Y TUBULOINTERSTICIALES INDUCIDAS POR DROGAS Y POR METALES PESADOS  N14.0 NEFROPATÍA INDUCIDA POR ANALGÉSICOS  N14.1 NEFROPATÍA INDUCIDA POR OTRAS DROGAS, MEDICAMENTOS Y SUSTANCIAS BIOLÓGICAS  N14.2 NEFROPATÍA INDUCIDA POR DROGAS, MEDICAMENTOS Y SUSTANCIAS BIOLÓGICAS NO ESPECIFICADAS  N14.4 NEFROPATÍA INDUCIDA POR METALES PESADOS  N14.4 NEFROPATÍA INDUCIDA POR METALES PESADOS  N14.4 NEFROPATÍA INDUCIDA POR METALES PESADOS  N14.5 NEFROPATÍA DE LOS BALCANES  N15.0 NEFROPATÍA DE LOS BALCANES  N15.0 NEFROPATÍA DE LOS BALCANES  N16.1 TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DE LA SANGRE Y EN TRASTORNOS QUE AFECTAN EL MECANISMO INMUNITARIO  N16.4 TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DEL TEJIDO CONJUNTIVO  N25.1 DIABETES INSÍPIDA NEFRÓGENA  N30.10 CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA)  N30.11 CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA)  N31.1 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.1 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.3 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA  N31.9 DISFUNCIÓN VESICAL DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA	CIE-10	
NO8.1 TRASTORNOS GLOMERULARES EN ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS  NO8.4 TRASTORNOS GLOMERULARES EN OTRAS ENFERMEDADES ENDOCRINAS, NUTRICIONALES Y METABÓLICAS  TRASTORNOS GLOMERULARES EN TRASTORNOS SISTÉMICOS DEL TEJIDO  CONJUNTIVO  AFECCIONES TUBULARES Y TUBULOINTERSTICIALES INDUCIDAS POR DROGAS Y POR METALES PESADOS  N14.0 NEFROPATÍA INDUCIDA POR ANALGÉSICOS  N14.1 NEFROPATÍA INDUCIDA POR OTRAS DROGAS, MEDICAMENTOS Y SUSTANCIAS BIOLÓGICAS  NEFROPATÍA INDUCIDA POR DROGAS, MEDICAMENTOS Y SUSTANCIAS BIOLÓGICAS NO ESPECIFICADAS  N14.3 NEFROPATÍA INDUCIDA POR METALES PESADOS  N14.4 NEFROPATÍA INDUCIDA POR METALES PESADOS  N15.0 NEFROPATÍA DE LOS BALCANES  N15.0 NEFROPATÍA DE LOS BALCANES  N16.1 NEFROPATÍA DE LOS BALCANES  N16.2 TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DE LA SANGRE Y EN TRASTORNOS QUE AFECTAN EL MECANISMO INMUNITARIO  TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DEL TEJIDO CONJUNTIVO  N25.1 DIABETES INSÍPIDA NEFRÓGENA  N30.1 CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA)  N30.10 CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA)  N31.10 VEJIGA NEUROPÁTICA NO INHIBIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.1 VEJIGA NEUROPÁTICA NO INHIBIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.3 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.4 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.5 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.1 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.3 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE	NO7.0	
NO8.4  TRASTORNOS GLOMERULARES EN OTRAS ENFERMEDADES ENDOCRINAS, NUTRICIONALES Y METABÓLICAS  TRASTORNOS GLOMERULARES EN TRASTORNOS SISTÉMICOS DEL TEJIDO CONJUNTIVO  AFECCIONES TUBULARES Y TUBULOINTERSTICIALES INDUCIDAS POR DROGAS Y POR METALES PESADOS  N14.0  NEFROPATÍA INDUCIDA POR ANALGÉSICOS  NEFROPATÍA INDUCIDA POR OTRAS DROGAS, MEDICAMENTOS Y SUSTANCIAS BIOLÓGICAS  NEFROPATÍA INDUCIDA POR DROGAS, MEDICAMENTOS Y SUSTANCIAS BIOLÓGICAS NO ESPECIFICADAS  N14.2  NEFROPATÍA INDUCIDA POR DROGAS, MEDICAMENTOS Y SUSTANCIAS BIOLÓGICAS NO ESPECIFICADAS  N14.3  NEFROPATÍA INDUCIDA POR METALES PESADOS  N14.4  NEFROPATÍA TÓXICA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N15.0  NEFROPATÍA TÓXICA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N15.0  NEFROPATÍA ELOS BALCANES  N16.2  TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DE LA SANGRE Y EN TRASTORNOS QUE AFECTAN EL MECANISMO INMUNITARIO  N16.4  TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DEL TEJIDO CONJUNTIVO  DIABETES INSÍPIDA NEFRÓGENA  N30.1  CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA)  N30.10  CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA)  N31.10  VEJIGA NEUROPÁTICA NO INHIBIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.10  VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2  VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2  VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2  VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2  VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2  VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2  VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2  VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.3  VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.4  VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.5  VEJIGA NEUROPÁTICA PERCURAN SERVICANOS SERVICA		110 - 201 - 2
NO8.4 NUTRICIONALES Y METABÓLICAS TRASTORNOS GLOMERULARES EN TRASTORNOS SISTÉMICOS DEL TEJIDO CONJUNTIVO AFECCIONES TUBULARES Y TUBULOINTERSTICIALES INDUCIDAS POR DROGAS Y POR METALES PESADOS N14.0 NEFROPATÍA INDUCIDA POR ANALGÉSICOS N14.1 NEFROPATÍA INDUCIDA POR OTRAS DROGAS, MEDICAMENTOS Y SUSTANCIAS BIOLÓGICAS N14.2 NEFROPATÍA INDUCIDA POR DROGAS, MEDICAMENTOS Y SUSTANCIAS BIOLÓGICAS NO ESPECIFICADAS N14.3 NEFROPATÍA INDUCIDA POR METALES PESADOS N14.4 NEFROPATÍA INDUCIDA POR METALES PESADOS N14.4. NEFROPATÍA INDUCIDA POR METALES PESADOS N14.5.0 NEFROPATÍA DE LOS BALCANES N15.0 NEFROPATÍA DE LOS BALCANES N16.1 TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DE LA SANGRE Y EN TRASTORNOS QUE AFECTAN EL MECANISMO INMUNITARIO TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DEL TEJIDO CONJUNTIVO N16.4 CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA) N30.1 CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA) N30.1 CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA) N30.1 CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA) N31.1 DISFUNCIÓN NEUROMÚSCULAR DE LA VEJIGA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.3 POTRAS DISFUNCIONES NEUROMUSCULARES DE LA VEJIGA N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA N3	N08.1	
NO8.5  CONJUNTIVO  AFECCIONES TUBULARES Y TUBULOINTERSTICIALES INDUCIDAS POR DROGAS Y POR METALES PESADOS  N14.0  NEFROPATÍA INDUCIDA POR ANALGÉSICOS  N14.1  NEFROPATÍA INDUCIDA POR OTRAS DROGAS, MEDICAMENTOS Y SUSTANCIAS BIOLÓGICAS  N14.2  NEFROPATÍA INDUCIDA POR DROGAS, MEDICAMENTOS Y SUSTANCIAS BIOLÓGICAS NO ESPECIFICADAS  N14.3  NEFROPATÍA INDUCIDA POR METALES PESADOS  N14.4  NEFROPATÍA INDUCIDA POR METALES PESADOS  N14.4  NEFROPATÍA INDUCIDA POR METALES PESADOS  N14.4  NEFROPATÍA INDUCIDA POR METALES PESADOS  N14.5  NEFROPATÍA DE LOS BALCANES  N15.0  NEFROPATÍA DE LOS BALCANES  N15.0  NEFROPATÍA DE LOS BALCANES  N16.2  TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DE LA SANGRE Y EN TRASTORNOS QUE AFECTAN EL MECANISMO INMUNITARIO  N16.4  TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DEL TEJIDO CONJUNTIVO  N25.1  DIABETES INSÍPIDA NEFRÓGENA  N30.10  CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA)  N30.11  CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA)  N30.11  CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA)  N31.1  OUSIGA NEUROPÁTICA NO INHIBIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.1  VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.1  VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2  VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2  VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2  VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2  VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2  VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2  VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2  VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2  VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2  VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.3  DISPUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA  N31.4  DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA  N31.5  DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA	N08.4	NUTRICIONALES Y METABÓLICAS
N14.0 NEFROPATÍA INDUCIDA POR ANALGÉSICOS N14.1 NEFROPATÍA INDUCIDA POR OTRAS DROGAS, MEDICAMENTOS Y SUSTANCIAS BIOLÓGICAS N14.2 NEFROPATÍA INDUCIDA POR DROGAS, MEDICAMENTOS Y SUSTANCIAS BIOLÓGICAS NO ESPECIFICADAS N14.3 NEFROPATÍA INDUCIDA POR DROGAS, MEDICAMENTOS Y SUSTANCIAS BIOLÓGICAS NO ESPECIFICADAS N14.4 NEFROPATÍA INDUCIDA POR METALES PESADOS N14.4 NEFROPATÍA TÓXICA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N15.0 NEFROPATÍA DE LOS BALCANES N15.0 Nefropatía endémica de los Balcanes N16.2 TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DE LA SANGRE Y EN TRASTORNOS QUE AFECTAN EL MECANISMO INMUNITARIO TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DEL TEJIDO CONJUNTIVO N25.1 DIABETES INSÍPIDA NEFRÓGENA N30.1 CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA) N30.10 CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA) N31.1 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.1 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.1 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.1 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.3 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.4 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.5 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.6 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.7 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÉCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA N31.9 PROTEINURIA ORTOSTÁTICA, NO ESPECIFICADA	N08.5	
N14.1 NEFROPATÍA INDUCIDA POR OTRAS DROGAS, MEDICAMENTOS Y SUSTANCIAS BIOLÓGICAS N14.2 NEFROPATÍA INDUCIDA POR DROGAS, MEDICAMENTOS Y SUSTANCIAS BIOLÓGICAS NO ESPECIFICADAS N14.3 NEFROPATÍA INDUCIDA POR METALES PESADOS N14.4 NEFROPATÍA INDUCIDA POR METALES PESADOS N14.4 NEFROPATÍA TÓXICA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N15.0 NEFROPATÍA DE LOS BALCANES N15.0 NEFROPATÍA DE LOS BALCANES N16.2 TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DE LA SANGRE Y EN TRASTORNOS QUE AFECTAN EL MECANISMO INMUNITARIO N16.4 TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DEL TEJIDO CONJUNTIVO N25.1 DIABETES INSÍPIDA NEFRÓGENA N30.1 CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA) N30.10 Cistitis intersticial (crónica) sin hematuria N30.11 CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA) N31.1 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.1 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.3 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.4 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.5 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.6 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.7 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.8 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.9 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA DE LA VEJIGA N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA	N14	
N14.2 NEFROPATÍA INDUCIDA POR DROGAS, MEDICAMENTOS Y SUSTANCIAS BIOLÓGICAS NO ESPECIFICADAS N14.3 NEFROPATÍA INDUCIDA POR METALES PESADOS N14.4 NEFROPATÍA TÓXICA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N15.0 NEFROPATÍA DE LOS BALCANES N15.0 Nefropatía endémica de los Balcanes TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DE LA SANGRE Y EN TRASTORNOS QUE AFECTAN EL MECANISMO INMUNITARIO TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DEL TEJIDO CONJUNTIVO N25.1 DIABETES INSÍPIDA NEFRÓGENA N30.1 CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA) N30.10 Cistitis intersticial (crónica) sin hematuria N31.1 CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA) N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA NO INHIBIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.1 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.3 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.4 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.5 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.1 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO ESPECIFICADA N31.3 POSFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA	N14.0	NEFROPATÍA INDUCIDA POR ANALGÉSICOS
N14.2 BIOLÓGICAS NO ESPECIFICADAS N14.3 NEFROPATÍA INDUCIDA POR METALES PESADOS N14.4 NEFROPATÍA TÓXICA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N15.0 NEFROPATÍA DE LOS BALCANES N15.0 Nefropatía endémica de los Balcanes N16.2 TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DE LA SANGRE Y EN TRASTORNOS QUE AFECTAN EL MECANISMO INMUNITARIO N16.4 TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DEL TEJIDO CONJUNTIVO N25.1 DIABETES INSÍPIDA NEFRÓGENA N30.1 CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA) N30.10 Cistitis intersticial (crónica) sin hematuria N30.11 Cistitis intersticial (crónica) con hematuria N31.1 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.0 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.1 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.3 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.4 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.3 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.4 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA N31.9 DISFUNCIÓN VESICAI neurógena NEOM N39.2 PROTEINURIA ORTOSTÁTICA, NO ESPECIFICADA	N14.1	
N14.4 NEFROPATÍA TÓXICA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N15.0 NEFROPATÍA DE LOS BALCANES N15.0 Nefropatía endémica de los Balcanes TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DE LA SANGRE Y EN TRASTORNOS QUE AFECTAN EL MECANISMO INMUNITARIO TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DEL TEJIDO CONJUNTIVO N25.1 DIABETES INSÍPIDA NEFRÓGENA N30.1 CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA) N30.10 Cistitis intersticial (crónica) sin hematuria N30.11 Cistitis intersticial (crónica) con hematuria N31 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.0 VEJIGA NEUROPÁTICA NO INHIBIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.1 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 Vejiga neurógena atónica (motora) (sensorial) N31.2 Vejiga neurógena autónoma N31.2 Vejiga neurógena no refleja N31.8 OTRAS DISFUNCIONES NEUROMUSCULARES DE LA VEJIGA N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA N31.9 PROTEINURIA ORTOSTÁTICA, NO ESPECIFICADA	N14.2	·
N15.0 Nefropatía de los Balcanes N15.0 Nefropatía endémica de los Balcanes N16.2 TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DE LA SANGRE Y EN TRASTORNOS QUE AFECTAN EL MECANISMO INMUNITARIO N16.4 TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DEL TEJIDO CONJUNTIVO N25.1 DIABETES INSÍPIDA NEFRÓGENA N30.1 CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA) N30.10 Cistitis intersticial (crónica) sin hematuria N30.11 Cistitis intersticial (crónica) con hematuria N31.1 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.0 VEJIGA NEUROPÁTICA NO INHIBIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.1 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 Vejiga neurógena atónica (motora) (sensorial) N31.2 Vejiga neurógena autónoma N31.2 Vejiga neurógena no refleja N31.8 OTRAS DISFUNCIONES NEUROMUSCULARES DE LA VEJIGA N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA N39.2 PROTEINURIA ORTOSTÁTICA, NO ESPECIFICADA	N14.3	NEFROPATÍA INDUCIDA POR METALES PESADOS
N15.0 Nefropatía endémica de los Balcanes  TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DE LA SANGRE Y EN TRASTORNOS QUE AFECTAN EL MECANISMO INMUNITARIO  TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DEL TEJIDO CONJUNTIVO  N25.1 DIABETES INSÍPIDA NEFRÓGENA N30.1 CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA) N30.10 Cistitis intersticial (crónica) sin hematuria N30.11 Cistitis intersticial (crónica) con hematuria N31 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.0 VEJIGA NEUROPÁTICA NO INHIBIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.1 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 Vejiga neurógena atónica (motora) (sensorial) N31.2 Vejiga neurógena autónoma N31.2 Vejiga neurógena no refleja N31.8 OTRAS DISFUNCIONES NEUROMUSCULARES DE LA VEJIGA N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA N31.9 PROTEINURIA ORTOSTÁTICA, NO ESPECIFICADA	N14.4	NEFROPATÍA TÓXICA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE
TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DE LA SANGRE Y EN TRASTORNOS QUE AFECTAN EL MECANISMO INMUNITARIO  TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DEL TEJIDO CONJUNTIVO  N25.1 DIABETES INSÍPIDA NEFRÓGENA  N30.1 CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA)  N30.10 Cistitis intersticial (crónica) sin hematuria  N30.11 Cistitis intersticial (crónica) con hematuria  N31 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.0 VEJIGA NEUROPÁTICA NO INHIBIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.1 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 Vejiga neurógena atónica (motora) (sensorial)  N31.2 Vejiga neurógena autónoma  N31.2 Vejiga neurógena no refleja  N31.3 OTRAS DISFUNCIONES NEUROMUSCULARES DE LA VEJIGA  N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA  N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA  N31.9 PROTEINURIA ORTOSTÁTICA, NO ESPECIFICADA	N15.0	NEFROPATÍA DE LOS BALCANES
N16.2 SANGRE Y EN TRASTORNOS QUE AFECTAN EL MECANISMO INMUNITARIO TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DEL TEJIDO CONJUNTIVO N25.1 DIABETES INSÍPIDA NEFRÓGENA N30.1 CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA) N30.10 Cistitis intersticial (crónica) sin hematuria N30.11 Cistitis intersticial (crónica) con hematuria N31 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.0 VEJIGA NEUROPÁTICA NO INHIBIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.1 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 Vejiga neurógena atónica (motora) (sensorial) N31.2 Vejiga neurógena autónoma N31.2 Vejiga neurógena no refleja N31.8 OTRAS DISFUNCIONES NEUROMUSCULARES DE LA VEJIGA N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA N31.9 PROTEINURIA ORTOSTÁTICA, NO ESPECIFICADA	N15.0	Nefropatía endémica de los Balcanes
TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DEL TEJIDO CONJUNTIVO  N25.1 DIABETES INSÍPIDA NEFRÓGENA  N30.1 CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA)  N30.10 Cistitis intersticial (crónica) sin hematuria  N30.11 Cistitis intersticial (crónica) con hematuria  N31 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.0 VEJIGA NEUROPÁTICA NO INHIBIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.1 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 Vejiga neurógena atónica (motora) (sensorial)  N31.2 Vejiga neurógena autónoma  N31.2 Vejiga neurógena no refleja  N31.3 OTRAS DISFUNCIONES NEUROMUSCULARES DE LA VEJIGA  N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA  N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA  N31.9 PROTEINURIA ORTOSTÁTICA, NO ESPECIFICADA	NIIC 2	TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DE LA
N16.4  CONJUNTIVO  N25.1  DIABETES INSÍPIDA NEFRÓGENA  N30.1  CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA)  N30.10  Cistitis intersticial (crónica) sin hematuria  N30.11  Cistitis intersticial (crónica) con hematuria  N31  DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.0  VEJIGA NEUROPÁTICA NO INHIBIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.1  VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2  VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2  Vejiga neurógena atónica (motora) (sensorial)  N31.2  Vejiga neurógena autónoma  N31.2  Vejiga neurógena no refleja  N31.8  OTRAS DISFUNCIONES NEUROMUSCULARES DE LA VEJIGA  N31.9  DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA  N31.9  DISFUNCIÓN VESICAI neurógena NEOM  N39.2  PROTEINURIA ORTOSTÁTICA, NO ESPECIFICADA	N16.2	SANGRE Y EN TRASTORNOS QUE AFECTAN EL MECANISMO INMUNITARIO
CONJUNTIVO  N25.1 DIABETES INSÍPIDA NEFRÓGENA  N30.1 CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA)  N30.10 Cistitis intersticial (crónica) sin hematuria  N30.11 Cistitis intersticial (crónica) con hematuria  N31 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.0 VEJIGA NEUROPÁTICA NO INHIBIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.1 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 Vejiga neurógena atónica (motora) (sensorial)  N31.2 Vejiga neurógena autónoma  N31.2 Vejiga neurógena no refleja  N31.8 OTRAS DISFUNCIONES NEUROMUSCULARES DE LA VEJIGA  N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA  N31.9 DISFUNCIÓN VESICAI neurógena NEOM  N39.2 PROTEINURIA ORTOSTÁTICA, NO ESPECIFICADA	N16 /	TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DEL TEJIDO
N30.1 CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA)  N30.10 Cistitis intersticial (crónica) sin hematuria  N30.11 Cistitis intersticial (crónica) con hematuria  N31 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.0 VEJIGA NEUROPÁTICA NO INHIBIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.1 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 Vejiga neurógena atónica (motora) (sensorial)  N31.2 Vejiga neurógena autónoma  N31.2 Vejiga neurógena no refleja  N31.3 OTRAS DISFUNCIONES NEUROMUSCULARES DE LA VEJIGA  N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA  N31.9 DISFUNCIÓN VESICAL neurógena NEOM  N39.2 PROTEINURIA ORTOSTÁTICA, NO ESPECIFICADA	1410.4	
N30.10 Cistitis intersticial (crónica) sin hematuria N30.11 Cistitis intersticial (crónica) con hematuria N31 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.0 VEJIGA NEUROPÁTICA NO INHIBIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.1 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 Vejiga neurógena atónica (motora) (sensorial) N31.2 Vejiga neurógena autónoma N31.2 Vejiga neurógena no refleja N31.3 OTRAS DISFUNCIONES NEUROMUSCULARES DE LA VEJIGA N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA N31.9 DISFUNCIÓN VESICAI neurógena NEOM N39.2 PROTEINURIA ORTOSTÁTICA, NO ESPECIFICADA	N25.1	DIABETES INSÍPIDA NEFRÓGENA
N30.11 Cistitis intersticial (crónica) con hematuria  N31 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.0 VEJIGA NEUROPÁTICA NO INHIBIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.1 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 Vejiga neurógena atónica (motora) (sensorial)  N31.2 Vejiga neurógena autónoma  N31.2 Vejiga neurógena no refleja  N31.3 OTRAS DISFUNCIONES NEUROMUSCULARES DE LA VEJIGA  N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA  N31.9 Disfunción vesical neurógena NEOM  N39.2 PROTEINURIA ORTOSTÁTICA, NO ESPECIFICADA	N30.1	CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA)
N31.0 VEJIGA NEUROPÁTICA NO INHIBIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.1 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 Vejiga neurógena atónica (motora) (sensorial) N31.2 Vejiga neurógena autónoma N31.2 Vejiga neurógena no refleja N31.8 OTRAS DISFUNCIONES NEUROMUSCULARES DE LA VEJIGA N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA N31.9 DISFUNCIÓN VESICAL neurógena NEOM N39.2 PROTEINURIA ORTOSTÁTICA, NO ESPECIFICADA	N30.10	Cistitis intersticial (crónica) sin hematuria
N31.0 VEJIGA NEUROPÁTICA NO INHIBIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.1 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE  N31.2 Vejiga neurógena atónica (motora) (sensorial)  N31.2 Vejiga neurógena autónoma  N31.2 Vejiga neurógena no refleja  N31.8 OTRAS DISFUNCIONES NEUROMUSCULARES DE LA VEJIGA  N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA  N31.9 DISFUNCIÓN VESICAL neurógena NEOM  N39.2 PROTEINURIA ORTOSTÁTICA, NO ESPECIFICADA	N30.11	Cistitis intersticial (crónica) con hematuria
N31.1 VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 Vejiga neurógena atónica (motora) (sensorial) N31.2 Vejiga neurógena autónoma N31.2 Vejiga neurógena no refleja N31.8 OTRAS DISFUNCIONES NEUROMUSCULARES DE LA VEJIGA N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA N31.9 Disfunción vesical neurógena NEOM N39.2 PROTEINURIA ORTOSTÁTICA, NO ESPECIFICADA	N31	DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE
N31.2 VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE N31.2 Vejiga neurógena atónica (motora) (sensorial) N31.2 Vejiga neurógena autónoma N31.2 Vejiga neurógena no refleja N31.8 OTRAS DISFUNCIONES NEUROMUSCULARES DE LA VEJIGA N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA N31.9 Disfunción vesical neurógena NEOM N39.2 PROTEINURIA ORTOSTÁTICA, NO ESPECIFICADA	N31.0	VEJIGA NEUROPÁTICA NO INHIBIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE
N31.2 Vejiga neurógena atónica (motora) (sensorial) N31.2 Vejiga neurógena autónoma N31.2 Vejiga neurógena no refleja N31.8 OTRAS DISFUNCIONES NEUROMUSCULARES DE LA VEJIGA N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA N31.9 Disfunción vesical neurógena NEOM N39.2 PROTEINURIA ORTOSTÁTICA, NO ESPECIFICADA	N31.1	VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE
N31.2 Vejiga neurógena autónoma N31.2 Vejiga neurógena no refleja N31.8 OTRAS DISFUNCIONES NEUROMUSCULARES DE LA VEJIGA N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA N31.9 Disfunción vesical neurógena NEOM N39.2 PROTEINURIA ORTOSTÁTICA, NO ESPECIFICADA	N31.2	VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE
N31.2 Vejiga neurógena no refleja  N31.8 OTRAS DISFUNCIONES NEUROMUSCULARES DE LA VEJIGA  N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA  N31.9 Disfunción vesical neurógena NEOM  N39.2 PROTEINURIA ORTOSTÁTICA, NO ESPECIFICADA	N31.2	Vejiga neurógena atónica (motora) (sensorial)
N31.8 OTRAS DISFUNCIONES NEUROMUSCULARES DE LA VEJIGA N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA N31.9 Disfunción vesical neurógena NEOM N39.2 PROTEINURIA ORTOSTÁTICA, NO ESPECIFICADA	N31.2	Vejiga neurógena autónoma
N31.9 DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA  N31.9 Disfunción vesical neurógena NEOM  N39.2 PROTEINURIA ORTOSTÁTICA, NO ESPECIFICADA	N31.2	Vejiga neurógena no refleja
N31.9 Disfunción vesical neurógena NEOM  N39.2 PROTEINURIA ORTOSTÁTICA, NO ESPECIFICADA	N31.8	OTRAS DISFUNCIONES NEUROMUSCULARES DE LA VEJIGA
N39.2 PROTEINURIA ORTOSTÁTICA, NO ESPECIFICADA	N31.9	DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA
·	N31.9	Disfunción vesical neurógena NEOM
	N39.2	PROTEINURIA ORTOSTÁTICA, NO ESPECIFICADA
N48.6 INDURACIÓN PLÁSTICA DEL PENE	N48.6	INDURACIÓN PLÁSTICA DEL PENE
N48.6 Enfermedad de La Peyronie (L)	N48.6	Enfermedad de La Peyronie (L)
Q00 ANENCEFALIA Y MALFORMACIONES CONGÉNITAS SIMILARES	Q00	ANENCEFALIA Y MALFORMACIONES CONGÉNITAS SIMILARES
Q00.0 ANENCEFALIA	Q00.0	ANENCEFALIA
Q00.0 Acefalia	Q00.0	Acefalia
Q00.0 Acrania	Q00.0	Acrania
Q00.0 Amielencefalia	Q00.0	Amielencefalia



Código	Literal CIE-10
CIE-10	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q00.0	Hemianencefalia
Q00.0	Hemicefalia
Q00.1	CRANEORRAQUISQUISIS
Q00.2	INIENCEFALIA
Q01	ENCEFALOCELE
Q01.0	ENCEFALOCELE FRONTAL
Q01.1	ENCEFALOCELE NASOFRONTAL
Q01.2	ENCEFALOCELE OCCIPITAL
Q01.8	ENCEFALOCELE DE OTROS SITIOS
Q01.9	ENCEFALOCELE, NO ESPECIFICADO
Q02	MICROCEFALIA
Q03	HIDROCÉFALO CONGÉNITO
Q03.0	MALFORMACIONES DEL ACUEDUCTO DE SILVIO
Q03.0	Anomalía del acueducto de Silvio
Q03.0	Estenosis del acueducto de Silvio
Q03.0	Obstrucción congénita del acueducto de Silvio
Q03.1	ATRESIA DE LOS AGUJEROS DE MAGENDIE Y DE LUSCHKA
Q03.1	Síndrome de Dandy-Walker
Q03.8	OTROS HIDROCÉFALOS CONGÉNITOS
Q03.9	HIDROCÉFALO CONGÉNITO, NO ESPECIFICADO
Q04	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL ENCÉFALO
Q04	Agenesia del cuerpo calloso
Q04.0	MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL CUERPO CALLOSO
Q04.1	ARRINENCEFALIA
Q04.2	HOLOPROSENCEFALIA
Q04.3	OTRAS ANOMALÍAS HIPOPLÁSICAS DEL ENCÉFALO
Q04.3	Agenesia de parte del cerebro
Q04.3	Agiria
Q04.3	Aplasia de parte del cerebro
Q04.3	Ausencia de parte del cerebro
Q04.3	Hidranencefalia
Q04.3	Hipoplasia de parte del cerebro
Q04.3	Lisencefalia
Q04.3	Microgiria
Q04.3	Paquigiria
Q04.4	DISPLASIA OPTICOSEPTAL
Q04.5	MEGALENCEFALIA
Q04.6	QUISTES CEREBRALES CONGÉNITOS
Q04.6	Esquizencefalia
Q04.6	Porencefalia
Q04.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL ENCÉFALO, ESPECIFICADAS
Q04.8	Macrogiria



Código	Literal CIE-10
Código CIE-10	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q04.8	Síndrome de Arnold-Chiari, tipo IV
Q04.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL ENCÉFALO, NO ESPECIFICADA
Q04.9	Anomalía congénita del cerebro NEOM
Q04.9	Anomalías congénitas múltiples del cerebro NEOM
Q04.9	Deformidad congénita del cerebro NEOM
Q04.9	Enfermedad o lesión congénita del cerebro NEOM
Q05	ESPINA BÍFIDA
Q05.0	ESPINA BÍFIDA CERVICAL CON HIDROCÉFALO
Q05.1	ESPINA BÍFIDA TORÁCICA CON HIDROCÉFALO
Q05.1	Espina bífida dorsal con hidrocefalia
Q05.1	Espina bífida toracolumbar con hidrocefalia
Q05.2	ESPINA BÍFIDA LUMBAR CON HIDROCÉFALO
Q05.2	Espina bífida lumbosacra con hidrocefalia
Q05.3	ESPINA BÍFIDA SACRA CON HIDROCÉFALO
Q05.4	ESPINA BÍFIDA CON HIDROCÉFALO, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN
Q05.5	ESPINA BÍFIDA CERVICAL SIN HIDROCÉFALO
Q05.6	ESPINA BÍFIDA TORÁCICA SIN HIDROCÉFALO
Q05.6	Espina bífida dorsal NEOM
Q05.6	Espina bífida toracolumbar NEOM
Q05.7	ESPINA BÍFIDA LUMBAR SIN HIDROCÉFALO
Q05.7	Espina bífida lumbosacra NEOM
Q05.8	ESPINA BÍFIDA SACRA SIN HIDROCÉFALO
Q05.9	ESPINA BÍFIDA, NO ESPECIFICADA
Q06	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA MÉDULA ESPINAL
Q06.0	AMIELIA
Q06.1	HIPOPLASIA Y DISPLASIA DE LA MÉDULA ESPINAL
Q06.1	Atelomielia
Q06.1	Mielatelia
Q06.1	Mielodisplasia de la médula espinal
Q06.2	DIASTEMATOMIELIA
Q06.3	OTRAS ANOMALÍAS CONGÉNITAS DE LA COLA DE CABALLO
Q06.4	HIDROMIELIA
Q06.4	Hidrorraquis
Q06.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS ESPECIFICADAS DE LA MÉDULA ESPINAL
Q06.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LA MÉDULA ESPINAL, NO ESPECIFICADA
Q06.9	Anomalía congénita de la médula espinal NEOM
Q06.9	Deformidad congénita de la médula espinal NEOM
Q06.9	Enfermedad o lesión congénita de la médula espinal NEOM
Q07	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL SISTEMA NERVIOSO
Q07	Síndrome de Arnold-Chiari, tipo II
Q07.0	SÍNDROME DE ARNOLD-CHIARI
Q07.00	Síndrome de Arnold-Chiari sin espina bífida o hidrocefalia



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q07.01	Síndrome de Arnold-Chiari con espina bífida
Q07.02	Síndrome de Arnold-Chiari con hidrocefalia
Q07.03	Síndrome de Arnold-Chiari con espina bífida e hidrocefalia
	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL SISTEMA NERVIOSO,
Q07.8	ESPECIFICADAS
Q07.8	Agenesia de nervio
Q07.8	Desplazamiento del plexo braquial
Q07.8	Síndrome de Marcus Gunn
Q07.8	Síndrome del guiño maxilar
Q07.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL SISTEMA NERVIOSO, NO ESPECIFICADA
Q07.9	Anomalía congénita del sistema nervioso NEOM
Q07.9	Deformidad congénita del sistema nervioso NEOM
Q07.9	Enfermedad o lesión congénita del sistema nervioso NEOM
Q10.0	BLEFAROPTOSIS CONGÉNITA
Q10.1	ECTROPIÓN CONGÉNITO
Q10.2	ENTROPIÓN CONGÉNITO
Q10.4	AUSENCIA Y AGENESIA DEL APARATO LAGRIMAL
Q10.4	Ausencia congénita de punto lagrimal
Q10.5	ESTENOSIS Y ESTRECHEZ CONGÉNITAS DEL CONDUCTO LAGRIMAL
Q10.6	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL APARATO LAGRIMAL
Q10.6	Malformaciones congénitas del aparato lagrimal NEOM
Q10.7	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LA ÓRBITA
Q11	ANOFTALMÍA, MICROFTALMÍA Y MACROFTALMÍA
Q11.0	GLOBO OCULAR QUÍSTICO
Q11.1	OTRAS ANOFTALMÍAS
Q11.1	Agenesia del ojo
Q11.1	Anoftalmía NEOM
Q11.1	Aplasia del ojo
Q11.2	MICROFTALMÍA
Q11.2	Criptoftalmía NEOM
Q11.2	Displasia del ojo
Q11.2	Hipoplasia del ojo
Q11.2	Ojo rudimentario
Q11.3	MACROFTALMÍA
Q12.0	CATARATA CONGÉNITA
Q12.1	DESPLAZAMIENTO CONGÉNITO DEL CRISTALINO
Q12.2	COLOBOMA DEL CRISTALINO
Q12.3	AFAQUIA CONGÉNITA
Q12.4	ESFEROFAQUIA
Q12.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL CRISTALINO
Q12.8	Microfaquia
Q12.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL CRISTALINO, NO ESPECIFICADA



0′ l:	Literal CIE-10
Código CIE-10	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q13	MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL SEGMENTO ANTERIOR DEL OJO
Q13.0	COLOBOMA DEL IRIS
Q13.0	Coloboma NEOM
Q13.1	AUSENCIA DEL IRIS
Q13.1	Aniridia
Q13.2	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL IRIS
Q13.2	Anisocoria congénita
Q13.2	Atresia de la pupila
Q13.2	Corectopia
Q13.2	Malformación congénita del iris NEOM
Q13.3	OPACIDAD CORNEAL CONGÉNITA
Q13.4	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA CÓRNEA
Q13.4	Anomalía de Peter
Q13.4	Malformaciones congénitas de la córnea NEOM
Q13.4	Microcórnea
Q13.5	ESCLERÓTICA AZUL
Q13.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL SEGMENTO ANTERIOR DEL OJO
Q13.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL SEGMENTO ANTERIOR DEL OJO, NO
	ESPECIFICADA
Q14	MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL SEGMENTO POSTERIOR DEL OJO
Q14.0	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL HUMOR VÍTREO
Q14.0	Opacidad congénita del vítreo
Q14.1	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LA RETINA
Q14.1	Aneurisma congénito de la retina
Q14.2	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL DISCO ÓPTICO
Q14.2	Coloboma del disco óptico
Q14.3	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LA COROIDES
Q14.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL SEGMENTO POSTERIOR DEL OJO
Q14.8	Coloboma del fondo de ojo
Q14.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL SEGMENTO POSTERIOR DEL OJO, NO
	ESPECIFICADA
Q15	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL OJO
Q15.0	GLAUCOMA CONGÉNITO
Q15.0	Anomalía de Axenfeld
Q15.0	Buftalmía
Q15.0	Glaucoma de la niñez
Q15.0	Glaucoma del recién nacido
Q15.0	Hidroftalmía
Q15.0	Macrocórnea con glaucoma
Q15.0	Macroftalmía en glaucoma congénito
Q15.0	Megalocórnea con glaucoma
Q15.0	Queratoglobo congénito, con glaucoma



Cádica	Literal CIE-10
Código CIE-10	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIL-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q15.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL OJO, ESPECIFICADAS
Q15.9	MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL OJO, NO ESPECIFICADAS
Q15.9	Anomalía congénita del ojo
Q15.9	Deformidad congénita del ojo
Q16	MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL OÍDO QUE CAUSAN ALTERACIÓN DE LA AUDICIÓN
Q16.0	AUSENCIA CONGÉNITA DEL PABELLÓN (DE LA OREJA)
Q16.1	AUSENCIA CONGÉNITA, ATRESIA O ESTRECHEZ DEL CONDUCTO AUDITIVO (EXTERNO)
Q16.1	Atresia o estenosis congénita del meato óseo
Q16.2	AUSENCIA DE LA TROMPA DE EUSTAQUIO
Q16.3	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LOS HUESECILLOS DEL OÍDO
Q16.3	Fusión congénita de los huesecillos del oído
Q16.4	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL OÍDO MEDIO
Q16.4	Malformaciones congénitas del oído medio NEOM
Q16.5	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL OÍDO INTERNO
Q16.5	Anomalía congénita del laberinto membranoso
Q16.5	Anomalía congénita del órgano de Corti
Q16.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL OÍDO QUE CAUSA ALTERACIÓN DE LA AUDICIÓN, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN
Q16.9	Ausencia congénita del oído NEOM
Q17.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL OÍDO, ESPECIFICADAS
Q17.8	Ausencia congénita del lóbulo de la oreja
Q17.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL OÍDO, NO ESPECIFICADA
Q17.9	Anomalía congénita del oído NEOM
Q18.0	SENO, FÍSTULA O QUISTE DE LA HENDIDURA BRANQUIAL
Q18.0	Vestigio branquial
Q18.1	SENO Y QUISTE PREAURICULAR
Q18.1	Fístula cervicoaural
Q18.1	Fístula de oreja congénita
Q18.2	OTRAS MALFORMACIONES DE LAS HENDIDURAS BRANQUIALES
Q18.2	Malformación de la hendidura branquial NEOM
Q18.2	Oreja cervical
Q18.2	Otocefalia
Q18.3	PTERIGIÓN DEL CUELLO
Q18.3	Pterigión colli
Q18.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS ESPECIFICADAS DE CARA Y CUELLO
Q18.8	Fístula medial de cara y cuello
Q18.8	Quiste medial de cara y cuello
Q18.8	Seno medial de cara y cuello
Q20	MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LAS CÁMARAS CARDÍACAS Y SUS CONEXIONES



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q20.0	TRONCO ARTERIOSO COMÚN
Q20.0	Tronco arterioso persistente
Q20.1	TRANSPOSICIÓN DE LOS GRANDES VASOS EN VENTRÍCULO DERECHO
Q20.1	Síndrome de Taussig-Bing
Q20.2	TRANSPOSICIÓN DE LOS GRANDES VASOS EN VENTRÍCULO IZQUIERDO
Q20.3	DISCORDANCIA DE LA CONEXIÓN VENTRICULOARTERIAL
Q20.3	Dextrotransposición de la aorta
Q20.3	Transposición de los grandes vasos (completo)
Q20.4	VENTRÍCULO CON DOBLE ENTRADA
Q20.4	Corazón trilocular biauricular
Q20.4	Ventrículo común
Q20.4	Ventrículo único
Q20.5	DISCORDANCIA DE LA CONEXIÓN AURICULOVENTRICULAR
Q20.5	Inversión ventricular
Q20.5	Levotransposición
Q20.5	Transposición corregida
Q20.6	ISOMERISMO DE LOS APÉNDICES AURICULARES
Q20.6	Isomerismo de las orejuelas auriculares con asplenia o poliesplenia
030.0	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LAS CÁMARAS CARDÍACAS Y SUS
Q20.8	CONEXIONES
Q20.8	Corazón bilocular
Q20.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LAS CÁMARAS CARDÍACAS Y SUS CONEXIONES,
Q20.3	NO ESPECIFICADA
Q21.2	DEFECTO DEL TABIQUE AURICULOVENTRICULAR
Q21.2	Canal auriculoventricular común
Q21.2	Defecto de los cojinetes endocárdicos
Q21.2	Defecto del tabique auricular tipo ostium primum (tipo I)
Q21.3	TETRALOGÍA DE FALLOT
Q21.3	Defecto del tabique ventricular con estenosis o atresia pulmonar, dextraposición
	de la aorta e hipertrofia del ventrículo derecho.
Q21.4	DEFECTO DEL TABIQUE AORTOPULMONAR
Q21.4	Defecto del tabique aórtico
Q21.4	Ventana aortopulmonar
Q21.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LOS TABIQUES CARDÍACOS
Q21.8	Defecto de Eisenmenger
Q21.8	Pentalogía de Fallot
Q22	MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LAS VÁLVULAS PULMONAR Y TRICÚSPIDE
Q22.0	ATRESIA DE LA VÁLVULA PULMONAR
Q22.1	ESTENOSIS CONGÉNITA DE LA VÁLVULA PULMONAR
Q22.2	INSUFICIENCIA CONGÉNITA DE LA VÁLVULA PULMONAR
Q22.2	Regurgitación congénita de la válvula pulmonar
Q22.3	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA VÁLVULA PULMONAR



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q22.3	Malformación congénita de la válvula pulmonar NEOM
Q22.3	Valvas supernumerarias de la válvula pulmonar
Q22.4	ESTENOSIS CONGÉNITA DE LA VÁLVULA TRICÚSPIDE
Q22.5	ANOMALÍA DE EBSTEIN
Q22.6	SÍNDROME DE HIPOPLASIA DEL CORAZÓN DERECHO
Q22.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA VÁLVULA TRICÚSPIDE
Q22.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LA VÁLVULA TRICÚSPIDE, NO ESPECIFICADA
Q23	MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LAS VÁLVULAS AÓRTICA Y MITRAL
Q23.0	ESTENOSIS CONGÉNITA DE LA VÁLVULA AÓRTICA
Q23.0	Atresia aórtica congénita
Q23.0	Estenosis congénita aórtica NEOM
Q23.1	INSUFICIENCIA CONGÉNITA DE LA VÁLVULA AÓRTICA
Q23.1	Insuficiencia congénita aórtica
Q23.1	Válvula aórtica bicúspide
Q23.2	ESTENOSIS MITRAL CONGÉNITA
Q23.2	Atresia congénita mitral
Q23.3	INSUFICIENCIA MITRAL CONGÉNITA
Q23.4	SÍNDROME DE HIPOPLASIA DEL CORAZÓN IZQUIERDO
Q23.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LAS VÁLVULAS AÓRTICA Y MITRAL
033.0	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LAS VÁLVULAS AÓRTICA Y MITRAL, NO
Q23.9	ESPECIFICADA
Q24	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL CORAZÓN
Q24.0	DEXTROCARDIA
Q24.1	LEVOCARDIA
Q24.2	CORAZÓN TRIAURICULAR
Q24.3	ESTENOSIS DEL INFUNDÍBULO PULMONAR
Q24.3	Estenosis pulmonar subvalvular
Q24.4	ESTENOSIS SUBAÓRTICA CONGÉNITA
Q24.5	MALFORMACIÓN DE LOS VASOS CORONARIOS
Q24.5	Aneurisma congénito (de arteria) coronaria
Q24.6	BLOQUEO CARDÍACO CONGÉNITO
Q24.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL CORAZÓN, ESPECIFICADAS
Q24.8	Divertículo congénito del ventrículo izquierdo
Q24.8	Mala posición del corazón
Q24.8	Malformación congénita del miocardio
Q24.8	Malformación congénita del pericardio
Q24.8	Enfermedad de Uhl
Q24.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL CORAZÓN, NO ESPECIFICADA
Q25	MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LAS GRANDES ARTERIAS
Q25.1	COARTACIÓN DE LA AORTA
Q25.1	Coartación de la aorta (preductal) (posductal)
Q25.2	ATRESIA DE LA AORTA



Cád:	Literal CIE-10
Código CIE-10	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q25.3	ESTENOSIS DE LA AORTA
Q25.4	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA AORTA
Q25.4	Aneurisma congénito de la aorta
Q25.4	Aneurisma del seno de Valsalva (ruptura)
Q25.4	Aplasia de la aorta
Q25.4	Arco aórtico derecho persistente
Q25.4	Ausencia de la aorta
Q25.4	Circunvoluciones del arco aórtico persistentes
Q25.4	Dilatación congénita de la aorta
Q25.4	Doble arco aórtico [anillo vascular de la aorta]
Q25.4	Hipoplasia de la aorta
Q25.4	Malformaciones congénitas de la aorta
Q25.5	ATRESIA DE LA ARTERIA PULMONAR
Q25.6	ESTENOSIS DE LA ARTERIA PULMONAR
Q25.6	Estenosis pulmonar supravalvular
Q25.7	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA ARTERIA PULMONAR
Q25.71	Coartación de arteria pulmonar
Q25.72	Malformación arteriovenosa pulmonar congénita
Q25.72	Aneurisma arteriovenoso pulmonar congénito
Q25.79	Otras malformaciones congénitas de la arteria pulmonar
Q25.79	Agenesia de la arteria pulmonar
Q25.79	Aneurisma congénito de la arteria pulmonar
Q25.79	Anomalía congénita de la arteria pulmonar
Q25.79	Arteria pulmonar aberrante
Q25.79	Hipoplasia de la arteria pulmonar
Q25.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LAS GRANDES ARTERIAS
Q25.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LAS GRANDES ARTERIAS, NO ESPECIFICADA
Q26	MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LAS GRANDES VENAS
Q26.0	ESTENOSIS CONGÉNITA DE LA VENA CAVA
Q26.0	Estenosis congénita de la vena cava (inferior) (superior)
Q26.1	PERSISTENCIA DE LA VENA CAVA SUPERIOR IZQUIERDA
Q26.2	CONEXIÓN ANÓMALA TOTAL DE LAS VENAS PULMONARES
Q26.2	Retorno anómalo total de las venas pulmonares [TAPVR], infradiafragmático
Q26.2	Retorno anómalo total de las venas pulmonares [TAPVR], supradiafragmática
Q26.3	CONEXIÓN ANÓMALA PARCIAL DE LAS VENAS PULMONARES
Q26.3	Retorno anómalo parcial de las venas pulmonares
Q26.4	CONEXIÓN ANÓMALA DE LAS VENAS PULMONARES, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN
Q26.5	CONEXIÓN ANÓMALA DE LA VENA PORTA
Q26.6	FÍSTULA ARTERIA HEPÁTICA-VENA PORTA
Q26.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LAS GRANDES VENAS
Q26.8	Ausencia de vena cava (inferior) (superior)
Q26.8	Continuación de la vena cava inferior en la vena ácigos



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q26.8	Síndrome de la cimitarra
Q26.8	Vena cardinal posterior izquierda persistente
Q26.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LAS GRANDES VENAS, NO ESPECIFICADA
Q26.9	Anomalía congénita de la vena cava (inferior) (superior) NEOM
Q27	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL SISTEMA VASCULAR PERIFÉRICO
Q27.1	ESTENOSIS CONGÉNITA DE LA ARTERIA RENAL
Q27.2	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA ARTERIA RENAL
Q27.2	Arterias renales múltiples
Q27.2	Malformaciones congénitas de la arteria renal NEOM
Q27.3	MALFORMACIÓN ARTERIOVENOSA PERIFÉRICA
Q27.3	Aneurisma arteriovenoso
Q27.30	Malformación arteriovenosa, sin sitio especificado
Q27.31	Malformación arteriovenosa de los vasos del miembro superior
Q27.32	Malformación arteriovenosa de los vasos del miembro inferior
Q27.33	Malformación arteriovenosa de los vasos del sistema digestivo
Q27.34	Malformación arteriovenosa de los vasos renales
Q27.39	Malformación arteriovenosa, otra localización
Q27.4	FLEBECTASIA CONGÉNITA
	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL SISTEMA VASCULAR PERIFÉRICO,
Q27.8	ESPECIFICADAS
Q27.8	Aneurisma congénito (periférico)
Q27.8	Atresia del sistema vascular periférico
Q27.8	Ausencia de sistema vascular periférico
Q27.8	Estenosis congénita, arterial
Q27.8	Variz congénita
Q27.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL SISTEMA VASCULAR PERIFÉRICO, NO
Q27.5	ESPECIFICADA
Q27.9	Anomalía de arteria o vena NEOM
Q28	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL SISTEMA CIRCULATORIO
Q28.0	MALFORMACIÓN ARTERIOVENOSA DE LOS VASOS PRECEREBRALES
Q28.0	Aneurisma precerebral arteriovenoso congénito (sin ruptura)
Q28.1	OTRAS MALFORMACIONES DE LOS VASOS PRECEREBRALES
Q28.1	Aneurisma congénito precerebral (sin ruptura)
Q28.1	Malformación congénita de los vasos precerebrales NEOM
Q28.2	MALFORMACIÓN ARTERIOVENOSA DE LOS VASOS CEREBRALES
Q28.2	Aneurisma cerebral arteriovenoso congénito (sin ruptura)
Q28.2	Malformación arteriovenosa cerebral NEOM
Q28.3	OTRAS MALFORMACIONES DE LOS VASOS CEREBRALES
Q28.3	Aneurisma cerebral congénito (sin ruptura)
Q28.3	Anomalía venosa congénita
Q28.3	Malformación congénita de los vasos cerebrales NEOM
Q28.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL SISTEMA CIRCULATORIO,



Cád:	Literal CIE-10
Código CIE-10	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
	ESPECIFICADAS
Q28.8	Aneurisma congénito, localización especificada NCOC
Q28.8	Anomalía de los vasos espinales
Q28.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL SISTEMA CIRCULATORIO, NO ESPECIFICADA
Q30	MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA NARIZ
Q30.0	ATRESIA DE LAS COANAS
Q30.0	Atresia de las coanas (anterior) (posterior)
Q30.0	Estenosis congénita de las fosas nasales (anterior) (posterior)
Q30.1	AGENESIA O HIPOPLASIA DE LA NARIZ
Q30.1	Ausencia congénita de la nariz
Q30.2	HENDIDURA, FISURA O MUESCA DE LA NARIZ
Q30.3	PERFORACIÓN CONGÉNITA DEL TABIQUE NASAL
Q30.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA NARIZ
Q30.8	Anomalía congénita de pared del seno nasal
Q30.8	Nariz accesoria
Q30.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LA NARIZ, NO ESPECIFICADA
Q31	MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA LARINGE
Q31.0	PTERIGIÓN DE LA LARINGE
Q31.0	Membrana glótica laríngea
Q31.0	Membrana laríngea NEOM
Q31.0	Membrana subglótica laríngea
Q31.1	ESTENOSIS SUBGLÓTICA CONGÉNITA
Q31.2	HIPOPLASIA LARÍNGEA
Q31.3	LARINGOCELE
Q31.5	LARINGOMALACIA CONGÉNITA
Q31.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA LARINGE
Q31.8	Agenesia de la laringe
Q31.8	Atresia de la laringe
Q31.8	Ausencia de la laringe
Q31.8	Cartílago tiroides fisurado
Q31.8	Estenosis congénita de laringe NCOC
Q31.8	Fisura congénita de la epiglotis
Q31.8	Fisura posterior del cartílago cricoides
Q31.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LA LARINGE, NO ESPECIFICADA
Q32	MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA TRÁQUEA Y DE LOS BRONQUIOS
Q32.0	TRAQUEOMALACIA CONGÉNITA
Q32.1	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA TRÁQUEA
Q32.1	Anomalía congénita del cartílago traqueal
Q32.1	Atresia de la tráquea
Q32.1	Dilatación congénita de la tráquea
Q32.1	Estenosis congénita de la tráquea
Q32.1	Malformación congénita de la tráquea



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q32.1	Traqueocele congénito
Q32.2	BRONCOMALACIA CONGÉNITA
Q32.3	ESTENOSIS CONGÉNITA DE LOS BRONQUIOS
Q32.4	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LOS BRONQUIOS
Q32.4	Agenesia del bronquio
Q32.4	Ausencia del bronquio
Q32.4	Atresia del bronquio
Q32.4	Divertículo congénito del bronquio
Q32.4	Malformaciones congénitas del bronquio NEOM
Q33	MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL PULMÓN
Q33.0	QUISTE PULMONAR CONGÉNITO
Q33.0	Enfermedad del pulmón poliquístico congénito
Q33.0	Enfermedad pulmonar quística congénita
Q33.0	Pulmón en panal de abeja congénito
Q33.1	LÓBULO PULMONAR SUPERNUMERARIO
Q33.1	Lóbulo ácigos (fisurado), pulmón
Q33.2	SECUESTRO DEL PULMÓN
Q33.3	AGENESIA DEL PULMÓN
Q33.3	Ausencia congénita del pulmón (lóbulo)
Q33.4	BRONQUIECTASIA CONGÉNITA
Q33.5	TEJIDO ECTÓPICO EN EL PULMÓN
Q33.6	HIPOPLASIA Y DISPLASIA PULMONAR
Q33.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL PULMÓN
Q33.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL PULMÓN, NO ESPECIFICADA
Q34	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL SISTEMA RESPIRATORIO
Q34.0	ANOMALÍA DE LA PLEURA
Q34.1	QUISTE CONGÉNITO DEL MEDIASTINO
Q34.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS ESPECIFICADAS DEL SISTEMA RESPIRATORIO
Q34.8	Atresia de la nasofaringe
Q34.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL SISTEMA RESPIRATORIO, NO ESPECIFICADA
Q34.9	Anomalía congénita del aparato respiratorio NEOM
Q34.9	Ausencia congénita de las vías respiratorias
Q35.1	FISURA DEL PALADAR DURO
Q35.3	FISURA DEL PALADAR BLANDO
Q35.5	FISURA DEL PALADAR DURO Y DEL PALADAR BLANDO
Q35.7	FISURA DE LA ÚVULA
Q35.9	FISURA DEL PALADAR, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN
Q35.9	Paladar hendido NEOM
Q36	LABIO LEPORINO
Q36.0	LABIO LEPORINO, BILATERAL
Q36.1	LABIO LEPORINO, LÍNEA MEDIA



	Literal CIF 40
Código	Literal CIE-10
CIE-10	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q36.9	LABIO LEPORINO, UNILATERAL
Q36.9	Labio leporino NEOM
Q37	FISURA DEL PALADAR CON LABIO LEPORINO
Q37.0	FISURA DEL PALADAR DURO CON LABIO LEPORINO BILATERAL
Q37.1	FISURA DEL PALADAR DURO CON LABIO LEPORINO UNILATERAL
Q37.1	Paladar duro hendido con labio leporino NEOM
Q37.2	FISURA DEL PALADAR BLANDO CON LABIO LEPORINO BILATERAL
Q37.3	FISURA DEL PALADAR BLANDO CON LABIO LEPORINO UNILATERAL
Q37.3	Paladar blando hendido con labio leporino NEOM
Q37.3	FISURA DEL PALADAR DURO Y DEL PALADAR BLANDO CON LABIO LEPORINO
Q37.4	BILATERAL
	FISURA DEL PALADAR DURO Y DEL PALADAR BLANDO CON LABIO LEPORINO
Q37.5	UNILATERAL
Q37.5	Paladar duro y blando hendidos con labio leporino NEOM
	FISURA DEL PALADAR CON LABIO LEPORINO BILATERAL, SIN OTRA
Q37.8	ESPECIFICACIÓN
007.0	FISURA DEL PALADAR CON LABIO LEPORINO UNILATERAL, SIN OTRA
Q37.9	ESPECIFICACIÓN
Q37.9	Paladar hendido con labio leporino NEOM
Q38	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA LENGUA, DE LA BOCA Y DE LA
Ų36	FARINGE
Q38.0	MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LOS LABIOS, NO CLASIFICADAS EN OTRA
	PARTE
Q38.0	Fístula congénita del labio
Q38.0	Malformación congénita del labio NEOM
Q38.0	Síndrome de Van der Woude
Q38.1	ANQUILOGLOSIA
Q38.1	Frenillo
Q38.3	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA LENGUA
Q38.3	Adherencia congénita de la lengua
Q38.3	Aglosia
Q38.3	Fisura congénita de la lengua
Q38.3	Hipoglosia
Q38.3	Hipoplasia de la lengua
Q38.3	Lengua bífida
Q38.3	Lengua doble
Q38.3	Malformaciones congénitas de la lengua NEOM
Q38.3	Microglosia
Q38.4	MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LAS GLÁNDULAS Y DE LOS CONDUCTOS
	SALIVALES
Q38.4	Atresia de las glandulas y de los conductos salivales
Q38.4	Ausencia congénita de las glándulas y de los conductos salivales
Q38.4	Fístula congénita de la glándula salival



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q38.4	Glándulas y conductos salivales accesorios congénitos
Q38.5	MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL PALADAR, NO CLASIFICADAS EN OTRA
	PARTE
Q38.5	Ausencia congénita de la úvula
Q38.5	Malformaciones congénitas del paladar NEOM
Q38.5	Paladar ojival congénito
Q38.6	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA BOCA
Q38.6	Malformaciones congénitas de boca NEOM
Q38.7	DIVERTÍCULO FARÍNGEO
Q38.7	Divertículo congénito de la faringe
Q39	MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL ESÓFAGO
Q39.0	ATRESIA DEL ESÓFAGO SIN MENCIÓN DE FÍSTULA
Q39.0	Atresia del esófago NEOM
Q39.1	ATRESIA DEL ESÓFAGO CON FÍSTULA TRAQUEOESOFÁGICA
Q39.1	Atresia del esófago con fístula broncoesofágica
Q39.2	FÍSTULA TRAQUEOESOFÁGICA CONGÉNITA SIN MENCIÓN DE ATRESIA
Q39.2	Fístula traqueoesofágica congénita NEOM
Q39.3	ESTRECHEZ O ESTENOSIS CONGÉNITA DEL ESÓFAGO
Q39.4	PTERIGIÓN DEL ESÓFAGO
Q39.5	DILATACIÓN CONGÉNITA DEL ESÓFAGO
Q39.5	Cardioespasmo congénito
Q39.6	DIVERTÍCULO DEL ESÓFAGO
Q39.6	Bolsa esofágica congénita
Q39.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL ESÓFAGO
Q39.6	Ausencia congénita del esófago
Q39.6	Desplazamiento congénito del esófago
Q39.6	Duplicación congénita del esófago
Q39.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL ESÓFAGO, NO ESPECIFICADA
Q40	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA PARTE SUPERIOR DEL TUBO DIGESTIVO
Q40	Constricción congénita o infantil
Q40	Espasmo congénito o infantil
Q40	Estenosis congénita o infantil
Q40	Hipertrofia congénita o infantil
Q40.1	HERNIA HIATAL CONGÉNITA
Q40.1	Herniación congénita del cardias a través de hiato
Q40.2	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL ESTÓMAGO, ESPECIFICADAS
Q40.2	Desplazamiento congénito del estómago
Q40.2	Divertículo congénito del estómago
Q40.2	Duplicación congénita del estómago
Q40.2	Estómago en reloj de arena congénito
Q40.2	Megalogastria



Código	Literal CIE-10
CIE-10	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
0.40.2	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q40.2	Microgastria
Q40.3	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL ESTÓMAGO, NO ESPECIFICADA
Q40.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA PARTE SUPERIOR DEL TUBO DIGESTIVO
Q40.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LA PARTE SUPERIOR DEL TUBO DIGESTIVO, NO ESPECIFICADA
Q40.9	Anomalía congénita del tracto digestivo superior
Q40.9	Deformidad congénita del tracto digestivo superior
Q41	AUSENCIA, ATRESIA Y ESTENOSIS CONGÉNITA DEL INTESTINO DELGADO
Q41.0	AUSENCIA, ATRESIA Y ESTENOSIS CONGÉNITA DEL DUODENO
Q41.1	AUSENCIA, ATRESIA Y ESTENOSIS CONGÉNITA DEL YEYUNO
Q41.1	Síndrome de cáscara de manzana
Q41.1	Yeyuno imperforado
Q41.2	AUSENCIA, ATRESIA Y ESTENOSIS CONGÉNITA DEL ÍLEON
Q41.8	AUSENCIA, ATRESIA Y ESTENOSIS CONGÉNITA DE OTRAS PARTES ESPECIFICADAS DEL INTESTINO DELGADO
Q41.9	AUSENCIA, ATRESIA Y ESTENOSIS CONGÉNITA DEL INTESTINO DELGADO, PARTE NO ESPECIFICADA
Q41.9	Agenesia congénita, atresia y estenosis del intestino NEOM
Q42	AUSENCIA, ATRESIA Y ESTENOSIS CONGÉNITA DEL INTESTINO GRUESO
Q42.0	AUSENCIA, ATRESIA Y ESTENOSIS CONGÉNITA DEL RECTO, CON FÍSTULA
Q42.1	AUSENCIA, ATRESIA Y ESTENOSIS CONGÉNITA DEL RECTO, SIN FÍSTULA
Q42.1	Recto imperforado
Q42.2	AUSENCIA, ATRESIA Y ESTENOSIS CONGÉNITA DEL ANO, CON FÍSTULA
Q42.3	AUSENCIA, ATRESIA Y ESTENOSIS CONGÉNITA DEL ANO, SIN FÍSTULA
Q42.3	Ano imperforado
Q42.8	AUSENCIA, ATRESIA Y ESTENOSIS CONGÉNITA DE OTRAS PARTES DEL INTESTINO GRUESO
Q42.9	AUSENCIA, ATRESIA Y ESTENOSIS CONGÉNITA DEL INTESTINO GRUESO, PARTE NO ESPECIFICADA
Q43	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL INTESTINO
Q43.0	DIVERTÍCULO DE MECKEL
Q43.0	Persistencia del conducto onfalomesentérico
Q43.0	Persistencia del conducto vitelino
Q43.1	ENFERMEDAD DE HIRSCHSPRUNG
Q43.1	Aganglionosis
Q43.1	Megacolon congénito (agangliónico)
Q43.2	OTROS TRASTORNOS FUNCIONALES CONGÉNITOS DEL COLON
Q43.2	Dilatación congénita de colon
Q43.3	MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA FIJACIÓN DEL INTESTINO
Q43.3	Adherencias anómalas congénitas del omento [bandas]
Q43.3	Adherencias peritoneales congénitas [bandas]
Q43.3	Fallo en la rotación de ciego y colon



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q43.3	Malrotación del colon
Q43.3	Membrana de Jackson
Q43.3	Mesenterio universal
Q43.3	Rotación incompleta del ciego y del colon
Q43.3	Rotación insuficiente del ciego y del colon
Q43.4	DUPLICACIÓN DEL INTESTINO
Q43.5	ANO ECTÓPICO
Q43.6	FÍSTULA CONGÉNITA DEL RECTO Y DEL ANO
Q43.7	PERSISTENCIA DE LA CLOACA
Q43.6	Cloaca NEOM
Q43.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL INTESTINO, ESPECIFICADAS
Q43.8	Diverticulitis congénita del colon
Q43.8	Divertículo congénito del intestino
Q43.8	Dolicocolon
Q43.8	Megaloapéndice
Q43.8	Megaloduodeno
Q43.8	Microcolon
Q43.8	Síndrome de asa ciega congénita
Q43.8	Transposición del colon
Q43.8	Transposición del intestino
Q43.8	Transposición del apéndice
Q43.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL INTESTINO, NO ESPECIFICADA
044	MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA VESÍCULA BILIAR, DE LOS CONDUCTOS
Q44	BILIARES Y DEL HÍGADO
Q44.0	AGENESIA, APLASIA E HIPOPLASIA DE LA VESÍCULA BILIAR
Q44.0	Ausencia congénita de la vesícula biliar
Q44.1	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA VESÍCULA BILIAR
Q44.1	Malformaciones congénitas de la vesícula biliar NEOM
Q44.1	Vesícula biliar intrahepática
Q44.2	ATRESIA DE LOS CONDUCTOS BILIARES
Q44.3	ESTRECHEZ Y ESTENOSIS CONGÉNITA DE LOS CONDUCTOS BILIARES
Q44.4	QUISTE DEL COLÉDOCO
Q44.5	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LOS CONDUCTOS BILIARES
Q44.5	Conducto hepático accesorio
Q44.5	Duplicación del conducto biliar
Q44.5	Duplicación del conducto cístico
Q44.5	Malformación congénita del conducto biliar NEOM
Q44.6	ENFERMEDAD QUÍSTICA DEL HÍGADO
Q44.6	Enfermedad fibroquística del hígado
Q44.7	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL HÍGADO
Q44.7	Ausencia congénita de hígado
Q44.7	Hepatomegalia congénita



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q44.7	Hígado accesorio
Q44.7	Malformaciones congénitas del hígado NEOM
Q44.7	Síndrome de Alagille
Q45.0	AGENESIA, APLASIA E HIPOPLASIA DEL PÁNCREAS
Q45.0	Ausencia congénita del páncreas
Q45.1	PÁNCREAS ANULAR
Q45.2	QUISTE CONGÉNITO DEL PÁNCREAS
-	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL PÁNCREAS Y DEL CONDUCTO
Q45.3	PANCREÁTICO
Q45.3	Malformaciones congénitas del páncreas o del conducto pancreático NEOM
Q45.3	Páncreas accesorio
Q45.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL SISTEMA DIGESTIVO,
Q45.8	ESPECIFICADAS
Q45.8	Ausencia (completa) (parcial) del tracto digestivo NEOM
Q45.8	Duplicación del aparato digestivo
Q45.8	Mala posición congénita del aparato digestivo
Q45.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL SISTEMA DIGESTIVO, NO ESPECIFICADA
Q45.9	Anomalía congénita de aparato digestivo
Q45.9	Deformidad congénita del aparato digestivo
Q50	MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LOS OVARIOS, DE LAS TROMPAS DE
Q30	FALOPIO Y DE LOS LIGAMENTOS ANCHOS
Q50.0	AUSENCIA CONGÉNITA DE OVARIO
Q50.1	QUISTE DEL DESARROLLO DEL OVARIO
Q50.2	TORSIÓN CONGÉNITA DEL OVARIO
Q50.3	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LOS OVARIOS
Q50.31	Ovario accesorio
Q50.32	Cintilla ovárica
46 XX	con cintillas ováricas
Q50.39	Otras malformaciones congénitas del ovario
Q50.39	Malformaciones congénitas del ovario NEOM
Q50.4	QUISTE EMBRIONARIO DE LA TROMPA DE FALOPIO
Q50.4	Quiste de la fimbria
Q50.5	QUISTE EMBRIONARIO DEL LIGAMENTO ANCHO
Q50.5	Quiste epoóforo
Q50.5	Quiste paraovárico
050.6	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA TROMPA DE FALOPIO Y DEL
Q50.6	LIGAMENTO ANCHO
Q50.6	Ausencia de la trompa de Falopio y del ligamento ancho
Q50.6	Atresia de la trompa de Falopio y del ligamento ancho
Q50.6	Malformaciones congénitas de trompa de Falopio o del ligamento ancho NEOM
Q50.6	Trompa de Falopio y ligamento
Q51	MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL ÚTERO Y DEL CUELLO UTERINO



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q51.0	AGENESIA Y APLASIA DEL ÚTERO
Q51.0	Ausencia congénita del útero
-	DUPLICACIÓN DEL ÚTERO CON DUPLICACIÓN DEL CUELLO UTERINO Y DE LA
Q51.1	VAGINA
Q51.10	Duplicación del útero con duplicación del cuello uterino y de la vagina sin obstrucción
Q51.10	Duplicación del útero con duplicación del cuello uterino y vagina NEOM
Q51.11	Duplicación del útero con duplicación del cuello uterino y de la vagina con obstrucción
Q51.2	OTRA DUPLICACIÓN DEL ÚTERO
Q51.2	Duplicación del útero NEOM
Q51.2	Útero septo, completo o parcial
Q51.3	ÚTERO BICORNE
Q51.3	Útero bicorne, completo o parcial
Q51.4	ÚTERO UNICORNE
Q51.4	Útero con una única trompa funcionante
Q51.4	Útero unicorne con o sin una trompa separada
Q51.5	AGENESIA Y APLASIA DEL CUELLO UTERINO
Q51.5	Ausencia congénita de cuello uterino
Q51.6	QUISTE EMBRIONARIO DEL CUELLO UTERINO
Q51.7	FÍSTULA CONGÉNITA ENTRE EL ÚTERO Y EL TRACTO DIGESTIVO Y URINARIO
Q51.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL ÚTERO Y DEL CUELLO UTERINO
Q51.81	Otras malformaciones congénitas del útero
Q51.810	Útero arqueado
Q51.810	Útero arcuatus
Q51.811	Hipoplasia de útero
Q51.818	Otras malformaciones congénitas del útero
Q51.818	Anomalía mülleriana de útero NCOC
Q51.82	Otras malformaciones congénitas del cuello uterino
Q51.820	Duplicación del cuello uterino
Q51.821	Hipoplasia del cuello uterino
Q51.828	Otras malformaciones congénitas del cuello uterino
Q51.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL ÚTERO Y DEL CUELLO UTERINO, NO
Q31.9	ESPECIFICADA
Q52	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LOS ÓRGANOS GENITALES FEMENINOS
Q52.0	AUSENCIA CONGÉNITA DE LA VAGINA
Q52.0	Agenesia vaginal, total o parcial
Q52.1	DUPLICACIÓN DE LA VAGINA
Q52.10	Duplicación de la vagina, no especificada
Q52.10	Vagina septada NEOM
Q52.11	Tabique vaginal transverso
	Tabique vaginal longitudinal
Q52.12	i abique vaginai longituulilai



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q52.2	FÍSTULA RECTOVAGINAL CONGÉNITA
Q52.3	HIMEN IMPERFORADO
Q52.4	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA VAGINA
Q52.4	Malformaciones congénitas de la vagina NEOM
Q52.4	Quiste del conducto de Gartner
Q52.4	Quiste del conducto de Nuck congénito
Q52.4	Quiste vaginal embrionario
Q52.5	FUSIÓN DE LABIOS DE LA VULVA
Q52.6	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL CLÍTORIS
Q52.7	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA VULVA
Q52.70	Malformaciones congénitas de la vulva no especificadas
Q52.70	Malformaciones congénitas de la vulva NEOM
Q52.71	Ausencia congénita de la vulva
Q52.79	Otras malformaciones congénitas de la vulva
Q52.79	Quiste congénito de la vulva
053.0	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LOS ÓRGANOS GENITALES
Q52.8	FEMENINOS, ESPECIFICADAS
Q52.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LOS GENITALES FEMENINOS, NO ESPECIFICADA
Q53.0	ECTOPIA TESTICULAR
Q53.00	Ectopia testicular no especificada
Q53.01	Ectopia testicular unilateral
Q53.02	Ectopia testicular bilateral
Q54.1	HIPOSPADIAS PENEANA
Q54.2	HIPOSPADIAS PENOSCROTAL
Q54.3	HIPOSPADIAS PERINEAL
Q54.4	ENCORDAMIENTO CONGÉNITO DEL PENE
Q54.4	Encordamiento sin hipospadias
Q54.8	OTRAS HIPOSPADIAS
Q54.8	Hipospadias con estado intersexual
Q54.9	HIPOSPADIAS, NO ESPECIFICADA
Q55	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LOS ÓRGANOS GENITALES
	MASCULINOS
Q55.0	AUSENCIA Y APLASIA DEL TESTÍCULO
Q55.0	Testículo único (Monorquismo)
Q55.1	HIPOPLASIA DEL TESTÍCULO Y DEL ESCROTO
Q55.1	Fusión de los testículos
Q55.2	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LOS TESTÍCULOS Y DEL ESCROTO
Q55.20	Malformaciones congénitas de los testículos y el escroto no especificadas
Q55.20	Malformaciones congénitas de los testículos o escroto NEOM
Q55.21	Poliorquismo
Q55.22	Testículo retráctil
Q55.22	Testículo en ascensor (L)



Código	Literal CIE-10
CIE-10	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
055.22	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q55.23	Transposición escrotal
Q55.29	Otras malformaciones congénitas de los testículos y el escroto
Q55.3	ATRESIA DEL CONDUCTO DEFERENTE
Q55.4	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LOS CONDUCTOS DEFERENTES, DEL EPIDÍDIMO, DE LAS VESÍCULAS SEMINALES Y DE LA PRÓSTATA
Q55.4	Ausencia o aplasia de la próstata
Q55.4	Ausencia o aplasia del cordón espermático
Q55.4	Malformación congénita del conducto deferente, epidídimo, vesículas seminales o
	próstata NEOM
Q55.5	APLASIA Y AUSENCIA CONGÉNITA DEL PENE
Q55.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LOS ÓRGANOS GENITALES MASCULINOS, ESPECIFICADAS
Q55.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LOS ÓRGANOS GENITALES MASCULINOS, NO ESPECIFICADA
Q56	SEXO INDETERMINADO Y SEUDOHERMAFRODITISMO
Q56.0	HERMAFRODITISMO, NO CLASIFICADO EN OTRA PARTE
Q56.0	Ovotestis
Q56.1	SEUDOHERMAFRODITISMO MASCULINO, NO CLASIFICADO EN OTRA PARTE
Q56.1	46, XY con estrías gonadales
Q30.1	seudohermafroditismo masculino NEOM
Q56.2	SEUDOHERMAFRODITISMO FEMENINO, NO CLASIFICADO EN OTRA PARTE
Q56.2	Seudohermafroditismo femenino NEOM
Q56.3	SEUDOHERMAFRODITISMO, NO ESPECIFICADO
Q56.4	SEXO INDETERMINADO, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN
Q56.4	Genitales ambiguos
Q60	AGENESIA RENAL Y OTRAS MALFORMACIONES HIPOPLÁSICAS DEL RIÑÓN
Q60.0	AGENESIA RENAL, UNILATERAL
Q60.1	AGENESIA RENAL, BILATERAL
Q60.2	AGENESIA RENAL, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN
Q60.3	HIPOPLASIA RENAL, UNILATERAL
Q60.4	HIPOPLASIA RENAL, BILATERAL
Q60.5	HIPOPLASIA RENAL, NO ESPECIFICADA
Q60.6	SÍNDROME DE POTTER
Q61.0	QUISTE RENAL SOLITARIO CONGÉNITO
Q61.00	Quiste renal congénito, no especificado
Q61.00	Quiste renal NEOM (congénito)
Q61.01	Quiste renal congénito simple
Q61.02	Quistes renales múltiples congénitos
Q61.1	RIÑÓN POLIQUÍSTICO, AUTOSÓMICO RECESIVO
Q61.1	Riñón poliquístico autosómico recesivo
Q61.11	Dilatación quística de los conductos colectores
Q61.19	Otro riñón poliquístico tipo infantil
Q61.19	Riñón poliquístico autosómico recesivo



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q61.2	RIÑÓN POLIQUÍSTICO, AUTOSÓMICO DOMINANTE
Q61.2	Riñón poliquístico autosómico dominante
Q61.3	RIÑÓN POLIQUÍSTICO, TIPO NO ESPECIFICADO
Q61.4	DISPLASIA RENAL
Q61.4	Displasia renal multiquística
Q61.4	Enfermedad renal multiquística
Q61.4	Riñón displásico (del desarrollo)
Q61.4	Riñón displásico multiquístico
Q61.5	RIÑÓN QUÍSTICO MEDULAR
Q61.5	Espongiosis renal NEOM
Q61.5	Nefronoptosis
Q61.8	OTRAS ENFERMEDADES RENALES QUÍSTICAS
Q61.8	Riñón fibroquístico
Q61.8	Degeneración o enfermedad renal fibroquística
Q61.9	ENFERMEDAD QUÍSTICA DEL RIÑÓN, NO ESPECIFICADA
Q61.9	Síndrome de Meckel-Gruber
Q63	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL RIÑÓN
Q63.0	RIÑÓN SUPERNUMERARIO
Q63.1	RIÑÓN LOBULADO, FUSIONADO Y EN HERRADURA
Q63.2	RIÑÓN ECTÓPICO
Q63.2	Malrotación renal
Q63.2	Riñón desplazado congénito
Q63.3	HIPERPLASIA RENAL Y RIÑÓN GIGANTE
Q63.3	Hipertrofia renal compensatoria
Q63.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL RIÑÓN, ESPECIFICADAS
Q63.8	Cálculos renales congénitos
Q63.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL RIÑÓN, NO ESPECIFICADA
Q64	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL SISTEMA URINARIO
Q64.0	EPISPADIAS
Q64.1	EXTROFIA DE LA VEJIGA URINARIA
Q64.10	Extrofia vesical no especificada
Q64.10	Ectopia vesical
Q64.11	Fisura supravesical de la vejiga urinaria
Q64.12	Extrofia cloacal de la vejiga urinaria
Q64.19	Otra extrofia de la vejiga urinaria
Q64.19	Extrofia vesical
Q64.2	VÁLVULAS URETRALES POSTERIORES CONGÉNITAS
Q64.3	OTRAS ATRESIAS Y ESTENOSIS DE LA URETRA Y DEL CUELLO DE LA VEJIGA
Q64.31	Obstrucción congénita del cuello de la vejiga
Q64.31	Obstrucción congénita del orificio vesicouretral
Q64.32	Estenosis congénita de la uretra
Q64.33	Estenosis congénita del meato urinario



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q64.39	Otra atresia y estenosis de la uretra y del cuello vesical
Q64.39	Atresia y estenosis de la uretra y el cuello vesical NEOM
Q64.4	MALFORMACIÓN DEL URACO
Q64.4	Prolapso del uraco
Q64.4	Quiste del uraco
Q64.4	Uraco permeable
Q64.5	AUSENCIA CONGÉNITA DE LA VEJIGA Y DE LA URETRA
Q64.6	DIVERTÍCULO CONGÉNITO DE LA VEJIGA
Q64.7	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA VEJIGA Y DE LA URETRA
Q64.70	Malformación congénita de la vejiga y la uretra no especificada
Q64.70	Malformación de la vejiga o la uretra NEOM
Q64.71	Prolapso congénito de la uretra
Q64.72	Prolapso congénito del meato urinario
Q64.73	Fístula rectouretral congénita
Q64.74	Duplicación de la uretra
Q64.75	Duplicación del meato urinario
Q64.79	Otras malformaciones congénitas de la vejiga y la uretra
Q64.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL APARATO URINARIO,
	ESPECIFICADAS
Q64.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL APARATO URINARIO, NO ESPECIFICADA
Q66.1	TALIPES CALCANEOVARUS
Q66.2	METATARSUS VARUS
Q66.3	OTRAS DEFORMIDADES VARUS CONGÉNITAS DE LOS PIES
Q66.3	Hallux varo congénito
Q66.9	DEFORMIDAD CONGÉNITA DE LOS PIES, NO ESPECIFICADA
Q67	DEFORMIDADES OSTEOMUSCULARES CONGÉNITAS DE LA CABEZA, DE LA CARA, DE LA COLUMNA VERTEBRAL Y DEL TÓRAX
Q67.0	ASIMETRÍA FACIAL
Q67.1	FACIES COMPRIMIDA
Q67.2	DOLICOCEFALIA
Q67.3	PLAGIOCEFALIA
Q67.4	OTRAS DEFORMIDADES CONGÉNITAS DEL CRÁNEO, DE LA CARA Y DE LA MANDÍBULA
Q67.4	Atrofia o hipertrofia congénita hemifacial
Q67.4	Depresiones congénitas del cráneo
Q67.4	Desviación congénita del tabique nasal
Q67.4 Q67.5 Q67.5 Q67.5 Q67.8	Nariz aplastada o torcida congénita  DEFORMIDAD CONGÉNITA DE LA COLUMNA VERTEBRAL  Escoliosis congénita NEOM  Escoliosis congénita postural  OTRAS DEFORMIDADES CONGÉNITAS DEL TÓRAX  Deformidad congénita de la pared torácica NEOM



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q68	OTRAS DEFORMIDADES OSTEOMUSCULARES CONGÉNITAS
Q68.0	DEFORMIDAD CONGÉNITA DEL MÚSCULO ESTERNOCLEIDOMASTOIDEO
Q68.0	Contractura congénita del (músculo) esternocleidomastoideo
Q68.0	Tortícolis congénita (del esternocleidomastoideo)
Q68.0	Tumor del esternocleidomastoideo (congénito)
Q68.1	DEFORMIDAD CONGÉNITA DE LA MANO
Q68.1	Dedo hipocrático congénito
Q68.1	Mano en espada (congénita)
Q68.2	DEFORMIDAD CONGÉNITA DE LA RODILLA
Q68.2	Genu recurvatum congénito
Q68.2	Luxación congénita de la rodilla
Q68.3	CURVATURA CONGÉNITA DEL FÉMUR
Q68.4	CURVATURA CONGÉNITA DE LA TIBIA Y DEL PERONÉ
	CURVATURA CONGÉNITA DE HUESO(S) LARGO(S) DEL MIEMBRO INFERIOR, SIN
Q68.5	OTRA ESPECIFICACIÓN
Q68.8	OTRAS DEFORMIDADES CONGÉNITAS OSTEOMUSCULARES, ESPECIFICADAS
Q68.8	Deformidad congénita de la clavícula
Q68.8	Deformidad congénita de la escápula
Q68.8	Deformidad congénita de la muñeca
Q68.8	Deformidad congénita del antebrazo
Q68.8	Deformidad congénita del codo
Q68.8	Luxación congénita de la muñeca
Q68.8	Luxación congénita del codo
Q68.8	Luxación congénita del hombro
Q69.0	DEDO(S) SUPERNUMERARIO(S) DE LA MANO
Q69.1	PULGAR(ES) SUPERNUMERARIO(S)
Q69.2	DEDO(S) SUPERNUMERARIO(S) DEL PIE
Q69.2	Hallux accesorio
Q69.9	POLIDACTILIA, NO ESPECIFICADA
Q69.9	Dedo (-s) supernumerario (-s) NEOM
Q70.0	FUSIÓN DE LOS DEDOS DE LA MANO
Q70.0	Sindactilia compleja de los dedos de la mano con sinostosis
Q70.00	Dedos de la mano fusionados, mano no especificada
Q70.01	Dedos de la mano fusionados, mano derecha
Q70.02	Dedos de la mano fusionados, mano izquierda
Q70.03	Dedos de la mano fusionados, bilateral
Q70.1	MEMBRANA INTERDIGITAL DE LA MANO
Q70.1	Sindactilia simple de los dedos sin sinostosis
Q70.10	Dedos de la mano palmeados, mano no especificada
Q70.11	Dedos de la mano palmeados, mano derecha
Q70.12	Dedos de la mano palmeados, mano izquierda
Q70.13	Dedos de la mano palmeados, bilateral



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q70.2	FUSIÓN DE LOS DEDOS DEL PIE
Q70.2	Sindactilia compleja de los dedos de los pies con sinostosis
Q70.20	Dedos del pie fusionados, pie no especificado
Q70.21	Dedos del pie fusionados, pie derecho
Q70.22	Dedos del pie fusionados, pie izquierdo
Q70.23	Dedos del pie fusionados, bilateral
Q70.3	MEMBRANA INTERDIGITAL DEL PIE
Q70.3	Sindactilia simple de los dedos de los pies sin sinostosis
Q70.30	Dedos del pie palmeados, pie no especificado
Q70.31	Dedos del pie palmeados, pie derecho
Q70.32	Dedos del pie palmeados, pie izquierdo
Q70.33	Dedos del pie palmeados, bilateral
Q70.4	POLISINDACTILIA
Q70.9	SINDACTILIA, NO ESPECIFICADA
Q70.9	Sinfalangia NEOM
Q71	DEFECTOS POR REDUCCIÓN DEL MIEMBRO SUPERIOR
Q71.0	AUSENCIA CONGÉNITA COMPLETA DEL (DE LOS) MIEMBRO(S) SUPERIOR(ES)
Q71.00	Agenesia (aplasia) congénita completa de miembro superior no especificado
Q71.01	Agenesia (aplasia) congénita completa del miembro superior derecho
Q71.02	Agenesia (aplasia) congénita completa del miembro superior izquierdo
Q71.03	Agenesia (aplasia) congénita completa bilateral de miembros superiores
Q71.1	AUSENCIA CONGÉNITA DEL BRAZO Y DEL ANTEBRAZO CON PRESENCIA DE LA MANO
Q71.10	Agenesia (aplasia) congénita del brazo y antebrazo no especificados con mano presente
Q71.11	Agenesia (aplasia) congénita del brazo y antebrazo derecho con mano presente
Q71.12	Agenesia (aplasia) congénita del brazo y antebrazo izquierdo con mano presente
Q71.13	Agenesia (aplasia) congénita del brazo y antebrazo bilateral con mano presente
Q71.2	AUSENCIA CONGÉNITA DEL ANTEBRAZO Y DE LA MANO
Q71.20	Agenesia (aplasia) congénita de antebrazo y mano, extremidad superior no especificada
Q71.21	Agenesia (aplasia) congénita de antebrazo y mano, extremidad superior derecha
Q71.22	Agenesia (aplasia) congénita de antebrazo y mano, extremidad superior izquierda
Q71.23	Agenesia (aplasia) congénita de antebrazo y mano bilateral
Q71.3	AUSENCIA CONGÉNITA DE LA MANO Y EL (LOS) DEDO(S)
Q71.4	DEFECTO POR REDUCCIÓN LONGITUDINAL DEL RADIO
Q71.4	Mano zamba (congénita)
Q71.4	Mano zamba radial
Q71.40	Defecto por acortamiento del radio no especificado
Q71.41	Defecto por acortamiento del radio, lado derecho
Q71.42	Defecto por acortamiento del radio, lado izquierdo
Q71.43	Defecto por acortamiento del radio, bilateral



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q71.5	DEFECTO POR REDUCCIÓN LONGITUDINAL DEL CÚBITO
Q71.50	Defecto por acortamiento del cúbito no especificado
Q71.51	Defecto por acortamiento del cúbito, lado derecho
Q71.52	Defecto por acortamiento del cúbito, lado izquierdo
Q71.53	Defecto por acortamiento del cúbito, bilateral
Q71.6	MANO EN PINZA DE LANGOSTA
Q71.60	Mano en pinza de langosta, mano no especificada
Q71.61	Mano derecha en pinza de langosta
Q71.62	Mano izquierda en pinza de langosta
Q71.63	Mano en pinza de langosta, bilateral
Q71.8	OTROS DEFECTOS POR REDUCCIÓN DEL (DE LOS) MIEMBRO(S) SUPERIOR(ES)
Q71.81	Acortamiento congénito de la extremidad superior
Q71.811	Acortamiento congénito de la extremidad superior derecha
Q71.812	Acortamiento congénito de la extremidad superior izquierda
Q71.813	Acortamiento congénito de la extremidad superior bilateral
Q71.819	Acortamiento congénito de la extremidad superior no especificada
Q71.89	Otros defectos por acortamiento de la extremidad superior
Q71.891	Otros defectos por acortamiento de la extremidad superior derecha
Q71.892	Otros defectos por acortamiento de la extremidad superior izquierda
Q71.893	Otros defectos por acortamiento de la extremidad superior, bilateral
Q71.899	defectos por acortamiento de la extremidad superior, no especificada
Q71.9	DEFECTO POR REDUCCIÓN DEL MIEMBRO SUPERIOR, NO ESPECIFICADO
071.00	Defecto por acortamiento no especificado de la extremidad superior no
Q71.90	especificada
Q71.91	Defecto por acortamiento no especificado de la extremidad superior derecha
Q71.92	Defecto por acortamiento no especificado de la extremidad superior izquierda
Q71.93	Defecto por acortamiento no especificado del extremidad superior, bilateral
Q72	DEFECTOS POR REDUCCIÓN DEL MIEMBRO INFERIOR
Q72.0	AUSENCIA CONGÉNITA COMPLETA DEL (DE LOS) MIEMBRO(S) INFERIOR(ES)
Q72.00	Agenesia (aplasia) completa de la extremidad inferior no especificada
Q72.01	Agenesia (aplasia) completa de la extremidad inferior derecha
Q72.02	Agenesia (aplasia) completa de la extremidad inferior izquierda
Q72.03	Agenesia (aplasia) completa de la extremidad inferior, bilateral
Q72.1	AUSENCIA CONGÉNITA DEL MUSLO Y DE LA PIERNA CON PRESENCIA DEL PIE
Q72.10	Agenesia (aplasia) del muslo y pierna no especificados con pie presente
Q72.11	Agenesia (aplasia) del muslo y pierna derechos con pie presente
Q72.12	Agenesia (aplasia) del muslo y pierna izquierdos con pie presente
Q72.13	Agenesia (aplasia) del muslo y pierna con pie presente, bilateral
Q72.2	AUSENCIA CONGÉNITA DE LA PIERNA Y DEL PIE
Q72.20	Agenesia (aplasia) de la pierna y el pie, extremidad inferior no especificada
Q72.21	Agenesia (aplasia) de la pierna y el pie, extremidad inferior derecha
Q72.22	Agenesia (aplasia) de la pierna y el pie, extremidad inferior izquierda



Código	Literal CIE-10
CIE-10	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIL-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q72.23	Agenesia (aplasia) de la pierna y el pie, bilateral
Q72.3	AUSENCIA CONGÉNITA DEL PIE Y DEDO(S) DEL PIE
Q72.30	Agenesia (aplasia) del pie y dedo (-s) del pie no especificados
Q72.31	Agenesia (aplasia) del pie y dedo (-s) del pie derechos
Q72.32	Agenesia (aplasia) del pie y dedo (-s) del pie izquierdos
Q72.33	Agenesia (aplasia) del pie y dedo (-s) del pie, bilateral
Q72.4	DEFECTO POR REDUCCIÓN LONGITUDINAL DEL FÉMUR
Q72.4	Deficiencia focal proximal del fémur
Q72.40	Defecto por acortamiento longitudinal del fémur no especificado
Q72.41	Defecto por acortamiento longitudinal del fémur derecho
Q72.42	Defecto por acortamiento longitudinal del fémur izquierdo
Q72.43	Defecto por acortamiento longitudinal del fémur, bilateral
Q72.5	DEFECTO POR REDUCCIÓN LONGITUDINAL DE LA TIBIA
Q72.50	Defecto por acortamiento longitudinal de la tibia no especificada
Q72.51	Defecto por acortamiento longitudinal de la tibia derecha
Q72.52	Defecto por acortamiento longitudinal de la tibia izquierda
Q72.53	Defecto por acortamiento longitudinal de la tibia, bilateral
Q72.6	DEFECTO POR REDUCCIÓN LONGITUDINAL DEL PERONÉ
Q72.60	Defecto por acortamiento longitudinal del peroné no especificado
Q72.61	Defecto por acortamiento longitudinal del peroné derecho
Q72.62	Defecto por acortamiento longitudinal del peroné izquierdo
Q72.63	Defecto por acortamiento longitudinal del peroné, bilatera
Q72.7	PIE HENDIDO
Q72.70	Pie hendido, extremidad inferior no especificada
Q72.71	Pie hendido, extremidad inferior derecha
Q72.72	Pie hendido, extremidad inferior izquierda
Q72.73	Pie hendido bilateral
Q72.8	OTROS DEFECTOS POR REDUCCIÓN DEL (DE LOS) MIEMBRO(S) INFERIOR(ES)
Q72.81	Acortamiento congénito de la extremidad inferior
Q72.811	Acortamiento congénito de la extremidad inferior derecha
Q72.812	Acortamiento congénito de la extremidad inferior izquierda
Q72.813	Acortamiento congénito de la extremidad inferior bilateral
Q72.819	Acortamiento congénito de la extremidad inferior no especificada
Q72.89	Otros defectos por acortamiento de la extremidad inferior
Q72.891	Otros defectos por acortamiento de la extremidad inferior derecha
Q72.892	Otros defectos por acortamiento de la extremidad inferior izquierda
Q72.893	Otros defectos por acortamiento de la extremidad inferior, bilateral
Q72.899	Otros defectos por acortamiento de extremidad inferior no especificada
Q72.9	DEFECTO POR REDUCCIÓN DEL MIEMBRO INFERIOR, NO ESPECIFICADO
Q72.90	Defectos por acortamiento no especificados de extremidad inferior no especificada
Q72.91	Defectos por acortamiento no especificados de la extremidad inferior derecha
	- The period of the control of the c



	Litaval CIF 10
Código	Literal CIE-10  (Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q72.92	Defectos por acortamiento no especificados de la extremidad inferior izquierda
Q72.93	Defectos por acortamiento no especificados de la extremidad inferior, bilateral
Q73	DEFECTOS POR REDUCCIÓN DE MIEMBRO NO ESPECIFICADO
Q73.0	AUSENCIA COMPLETA DE MIEMBRO(S) NO ESPECIFICADO(S)
Q73.0	Amelia NEOM
Q73.1	FOCOMELIA, MIEMBRO(S) NO ESPECIFICADO(S)
Q73.1	Focomelia NEOM
Q73.8	OTROS DEFECTOS POR REDUCCIÓN DE MIEMBRO(S) NO ESPECIFICADO(S)
Q74	OTRAS ANOMALÍAS CONGÉNITAS DEL (DE LOS) MIEMBRO(S)
	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL (DE LOS) MIEMBRO(S)
Q74.0	SUPERIOR(ES), INCLUIDA LA CINTURA ESCAPULAR
Q74.1	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LA RODILLA
	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL (DE LOS) MIEMBRO(S)
Q74.2	INFERIOR(ES), INCLUIDA LA CINTURA PELVIANA
Q74.3	ARTROGRIPOSIS MÚLTIPLE CONGÉNITA
0740	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS ESPECIFICADAS DEL (DE LOS)
Q74.8	MIEMBRO(S)
Q74.8	Defecto por acortamiento de extremidad NEOM
Q74.8	Deformidad por acortamiento longitudinal de extremidad (-s) no especificados
Q74.8	Ectromelia de extremidad NEOM
Q74.8	Hemimelia de extremidad NEOM
Q74.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE MIEMBRO(S), NO ESPECIFICADA
Q74.9	Anomalía congénita de miembro (-s) NEOM
Q75.0	CRANEOSINOSTOSIS
Q75.0	Acrocefalia
Q75.0	Fusión imperfecta del cráneo
Q75.0	Oxicefalia
Q75.0	Trigonocefalia
Q75.1	DISOSTOSIS CRANEOFACIAL
Q75.1	Enfermedad de Crouzon
Q75.2	HIPERTELORISMO
Q75.3	MACROCEFALIA
Q75.4	DISOSTOSIS MAXILOFACIAL
Q75.4	Síndrome de Franceschetti
Q75.4	Síndrome de Treacher Collins
Q75.5	DISOSTOSIS OCULOMAXILAR
Q75.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS ESPECIFICADAS DE LOS HUESOS DEL CRÁNEO Y DE LA CARA
Q75.8	Agenesia (aplasia) craneal, congénita
Q75.8	Deformidad congénita de la frente
Q75.8	Platibasia
Q75.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA NO ESPECIFICADA DE LOS HUESOS DEL CRÁNEO Y DE LA CARA



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q75.9	Anomalía congénita de los huesos de la cara NEOM
Q75.9	Anomalía congénita del cráneo NEOM
Q76	MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA COLUMNA VERTEBRAL Y TÓRAX ÓSEO
Q76.1	SÍNDROME DE KLIPPEL-FEIL
Q76.1	Síndrome de fusión cervical
Q76.2	ESPONDILOLISTESIS CONGÉNITA
Q76.2	Espondilolisis congénita
Q76.3	ESCOLIOSIS CONGÉNITA DEBIDA A MALFORMACIÓN CONGÉNITA ÓSEA
Q76.3	Fusión de hemivértebra o fracaso en la segmentación con escoliosis
	OTRA MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LA COLUMNA VERTEBRAL, NO
Q76.4	ASOCIADA CON ESCOLIOSIS
Q76.41	Cifosis congénita
Q76.411	Cifosis congénita de la región occipitoatloaxoidea
Q76.412	Cifosis congénita de la región cervical
Q76.413	Cifosis congénita de la región cervicotorácica
Q76.414	Cifosis congénita de la región torácica
Q76.415	Cifosis congénita de la región toracolumbar
Q76.419	Cifosis congénita de región no especificada
Q76.42	Lordosis congénita
Q76.425	Lordosis congénita de la región toracolumbar
Q76.426	Lordosis congénita de la región lumbar
Q76.427	Lordosis congénita de la región lumbosacra
Q76.428	Lordosis congénita de la región sacra y sacrococcígea
Q76.429	Lordosis congénita de región no especificada
076.40	Otras malformaciones congénitas de la columna vertebral no asociadas a
Q76.49	escoliosis
Q76.49	Aplasia congénita de vértebra NEOM
Q76.49	Condrodisplasia platiespondílica NEOM
Q76.49	Fusión congénita de la columna vertebral NEOM
Q76.49	Hemivértebra NEOM
Q76.49	Malformación de la columna vertebral NEOM
Q76.49	Malformaciones congénitas de la (articulación) (región) lumbosacra NEOM
Q76.49	Malformaciones congénitas de columna vertebral NEOM
Q76.49	Vértebra supernumeraria NEOM
Q76.5	COSTILLA CERVICAL
Q76.5	Costilla supernumeraria en la región cervical
Q76.6	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LAS COSTILLAS
Q76.6	Agenesia congénita de la costilla
Q76.6	Costilla accesoria
Q76.6	Fusión congénita de las costillas
Q76.6	Malformaciones congénitas de las costillas NEOM
Q76.7	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL ESTERNÓN



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q76.7	Agenesia congénita del esternón
Q76.7	Esternón bífido
Q76.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL TÓRAX ÓSEO
Q76.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL TÓRAX ÓSEO, NO ESPECIFICADA
	OSTEOCONDRODISPLASIA CON DEFECTO DEL CRECIMIENTO DE LOS HUESOS
Q77	LARGOS Y DE LA COLUMNA VERTEBRAL
Q77.0	ACONDROGÉNESIS
Q77.0	Hipocondrogénesis
Q77.1	ENANISMO TANATOFÓRICO
Q77.2	SÍNDROME DE COSTILLA CORTA
Q77.2	Displasia torácica asfixiante [Jeune]
Q77.3	CONDRODISPLASIA PUNCTATA
Q77.4	ACONDROPLASIA
Q77.4	Hipocondroplasia
Q77.4	Osteosclerosis congénita
Q77.5	DISPLASIA DISTRÓFICA
Q77.6	DISPLASIA CONDROECTODÉRMICA
Q77.6	Síndrome de Ellis-van Creveld
Q77.7	DISPLASIA ESPONDILOEPIFISARIA
	OTRAS OSTEOCONDRODISPLASIAS CON DEFECTOS DEL CRECIMIENTO DE LOS
Q77.8	HUESOS LARGOS Y DE LA COLUMNA VERTEBRAL
077.0	OSTEOCONDRODISPLASIA CON DEFECTOS DEL CRECIMIENTO DE LOS HUESOS
Q77.9	LARGOS Y DE LA COLUMNA VERTEBRAL, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN
Q78	OTRAS OSTEOCONDRODISPLASIAS
Q78.0	OSTEOGÉNESIS IMPERFECTA
Q78.0	Fragilitas ossium
Q78.0	Osteopsatirosis
Q78.1	DISPLASIA POLIOSTÓTICA FIBROSA
Q78.1	Síndrome de Albright (-McCune) (-Sternberg
Q78.2	OSTEOPETROSIS
Q78.2	Osteosclerosis NEOM
Q78.2	Síndrome de Albers-Schönberg
Q78.3	DISPLASIA DIAFISARIA PROGRESIVA
Q78.3	Síndrome de Camurati-Engelmann
Q78.4	ENCONDROMATOSIS
Q78.4	Enfermedad de Ollier
Q78.4	Síndrome de Maffucci
Q78.5	DISPLASIA METAFISARIA
Q78.5	Síndrome de Pyle
Q78.6	EXOSTOSIS CONGÉNITA MÚLTIPLE
Q78.6	Aclasis diafisaria
Q78.8	OTRAS OSTEOCONDRODISPLASIAS ESPECIFICADAS



	Literal CIE-10
Código CIE-10	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q78.8	Osteopoiquilia
Q78.9	OSTEOCONDRODISPLASIA, NO ESPECIFICADA
Q78.9	Condrodistrofia NEOM
Q78.9	Osteodistrofia NEOM
	HERNIA DIAFRAGMÁTICA CONGÉNITA
Q79.0	
Q79.1	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL DIAFRAGMA
Q79.1	Agenesia del diafragma
Q79.1	Eventración del diafragma
Q79.1	Malformaciones congénitas del diafragma NEOM
Q79.2	EXÓNFALOS
Q79.3	GASTROSQUISIS
Q79.2	Onfalocele
Q79.4	SÍNDROME DEL ABDOMEN EN CIRUELA PASA
Q79.4	Prolapso congénito de la mucosa de la vejiga
Q79.4	Síndrome de Eagle-Barrett
Q79.5	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA PARED ABDOMINAL
Q79.51	Hernia congénita de la vejiga
Q79.59	Otras malformaciones congénitas de pared abdominal
Q79.6	SÍNDROME DE EHLERS-DANLOS
Q79.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL SISTEMA OSTEOMUSCULAR, NO
Q73.3	ESPECIFICADA
Q79.9	Anomalía congénita del aparato músculoesquelético NEOM
Q79.9	Deformidad congénita del aparato músculoesquelético NEOM
Q80	ICTIOSIS CONGÉNITA
Q80.0	ICTIOSIS VULGAR
Q80.1	ICTIOSIS LIGADA AL CROMOSOMA X
Q80.2	ICTIOSIS LAMELAR
Q80.2	Niño colodión
Q80.3	ERITRODERMIA ICTIOSIFORME VESICULAR CONGÉNITA
Q80.4	FETO ARLEQUÍN
Q80.8	OTRAS ICTIOSIS CONGÉNITAS
Q80.9	ICTIOSIS CONGÉNITA, NO ESPECIFICADA
Q81	EPIDERMÓLISIS BULLOSA
Q81.0	EPIDERMÓLISIS BULLOSA SIMPLE
Q81.1	EPIDERMÓLISIS BULLOSA LETAL
Q81.1	Síndrome de Herlitz
Q81.2	EPIDERMÓLISIS BULLOSA DISTRÓFICA
Q81.8	OTRAS EPIDERMÓLISIS BULLOSAS
Q81.9	EPIDERMÓLISIS BULLOSA, NO ESPECIFICADA
Q82	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA PIEL
Q82.0	LINFEDEMA HEREDITARIO
Q82.1	XERODERMA PIGMENTOSO
~	



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q82.2	MASTOCITOSIS
Q82.2	Urticaria pigmentosa
Q82.3	INCONTINENCIA PIGMENTARIA
Q82.4	DISPLASIA ECTODÉRMICA (ANHIDRÓTICA)
Q82.5	NEVO NO NEOPLÁSICO, CONGÉNITO
Q82.5	Mancha de nacimiento NEOM
Q82.5	Nevus en fresa
Q82.5	Nevus en llama
Q82.5	Nevus en vino de Oporto
Q82.5	Nevus sanguíneo
Q82.5	Nevus vascular NEOM
Q82.5	Nevus verrucoso
Q82.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LA PIEL, NO ESPECIFICADA
Q83	MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA MAMA
Q83.0	AUSENCIA CONGÉNITA DE LA MAMA CON AUSENCIA DEL PEZÓN
Q83.1	MAMA SUPERNUMERARIA
Q83.1	Mama supernumeraria
Q83.2	AUSENCIA DE PEZÓN
Q83.3	PEZÓN SUPERNUMERARIO
Q83.3	Pezón supernumerario
Q83.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA MAMA
Q83.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LA MAMA, NO ESPECIFICADA
Q84.0	ALOPECIA CONGÉNITA
Q83.3	Atricosis congénita
Q84.1	ALTERACIONES MORFOLÓGICAS CONGÉNITAS DEL PELO, NO CLASIFICADAS EN OTRA PARTE
Q84.1	Moniletrix
Q84.1	Pelo anillado
Q84.1	Pelo moniliforme
Q84.3	ANONIQUIA
Q84.4	LEUCONIQUIA CONGÉNITA
Q84.5	AGRANDAMIENTO E HIPERTROFIA DE LAS UÑAS
Q84.5	Onicausis congénita
Q84.5	Paquioniquia
Q84.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LAS FANERAS, ESPECIFICADAS
Q84.8	Aplasia congénita de cutis
Q84.9	MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LAS FANERAS, NO ESPECIFICADA
Q84.9	Anomalía congénita de la piel y los anejos NEOM
Q84.9	Deformidad congénita del tegumento NEOM
Q85	FACOMATOSIS, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE
Q85.0	NEUROFIBROMATOSIS (NO MALIGNA)
Q85.00	Neurofibromatosis no especificada



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q85.01	Neurofibromatosis, tipo 1
Q85.01	Enfermedad de Von Recklinghausen
Q85.02	Neurofibromatosis, tipo 2
Q85.02	Neurofibromatosis acústica
Q85.03	Schwannomatosis
Q85.09	Otras neurofibromatosis
Q85.1	ESCLEROSIS TUBEROSA
Q85.1	Enfermedad de Bourneville
Q85.1	Epiloia
Q85.8	OTRAS FACOMATOSIS, NO CLASIFICADAS EN OTRA PARTE
Q85.8	Síndrome de Peutz-Jeghers
Q85.8	Síndrome de Sturge-Weber (-Dimitri)
Q85.8	Síndrome de Von Hippel-Lindau
Q85.9	FACOMATOSIS, NO ESPECIFICADA
Q85.9	Hamartosis NEOM
Q86	SÍNDROMES DE MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEBIDOS A CAUSAS
Qob	EXÓGENAS CONOCIDAS, NO CLASIFICADOS EN OTRA PARTE
Q86.0	SÍNDROME FETAL (DISMÓRFICO) DEBIDO AL ALCOHOL
Q86.1	SÍNDROME DE HIDANTOÍNA FETAL
Q86.1	Síndrome de Meadow
Q86.2	DISMORFISMO DEBIDO A WARFARINA
Q86.8	OTROS SÍNDROMES DE MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEBIDOS A CAUSAS
<b>Q</b> 00.0	EXÓGENAS CONOCIDAS
Q87	OTROS SÍNDROMES DE MALFORMACIONES CONGÉNITAS ESPECIFICADOS QUE
407	AFECTAN MÚLTIPLES SISTEMAS
Q87.0	SÍNDROMES DE MALFORMACIONES CONGÉNITAS QUE AFECTAN
	PRINCIPALMENTE LA APARIENCIA FACIAL
Q87.0	Acrocefalopolisindactilia
Q87.0	Acrocefalosindactilia [Apert]
Q87.0	Ciclopía
Q87.0	Síndrome de criptoftalmos
Q87.0	Síndrome de Goldenhar
Q87.0	Síndrome de Moebius
Q87.0	Síndrome de Robin
Q87.0	Síndrome de la cara de silbido
Q87.0	Síndrome oro-facial-digital
Q87.1	SÍNDROMES DE MALFORMACIONES CONGÉNITAS ASOCIADAS PRINCIPALMENTE
	CON ESTATURA BAJA:
Q87.1	Síndrome de Aarskog
Q87.1	Síndrome de Cockayne
Q87.1	Síndrome de De Lange
Q87.1	Síndrome de Dubowitz
Q87.1	Síndrome de Noonan



	Literal CIE-10
Código	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
CIE-10	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q87.1	Síndrome de Prader-Willi
Q87.1	Síndrome de Robinow-Silverman-Smith
Q87.1	Síndrome de Russell-Silver
Q87.1	Síndrome de Seckel
007.3	SÍNDROMES DE MALFORMACIONES CONGÉNITAS QUE AFECTAN
Q87.2	PRINCIPALMENTE LOS MIEMBROS
Q87.2	Síndrome de Holt-Oram
Q87.2	Síndrome de Klippel-Trenaunay-Weber
Q87.2	Síndrome de rótula-uña
Q87.2	Síndrome de Rubinstein-Taybi
Q87.2	Síndrome de sirenomelia
Q87.2	Síndrome de trombocitopenia con ausencia de radio [TAR]
Q87.2	Síndrome de VATER
007.3	SÍNDROMES DE MALFORMACIONES CONGÉNITAS CON EXCESO DE CRECIMIENTO
Q87.3	PRECOZ
Q87.3	Síndrome de Beckwith-Wiedemann
Q87.3	Síndrome de Sotos
Q87.3	Síndrome de Weaver
Q87.4	SÍNDROME DE MARFAN
Q87.40	Síndrome de Marfan no especificado
Q87.41	Síndrome de Marfan con manifestaciones cardiovasculares
Q87.410	Síndrome de Marfan con dilatación aórtica
Q87.418	Síndrome de Marfan con otras manifestaciones cardiovasculares
Q87.42	Síndrome de Marfan con manifestaciones oculares
Q87.43	Síndrome de Marfan con manifestación esqueléticas
Q87.5	OTROS SÍNDROMES DE MALFORMACIONES CONGÉNITAS CON OTROS CAMBIOS
Q87.5	ESQUELÉTICOS
Q89	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS, NO CLASIFICADAS EN OTRA PARTE
Q89.0	MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL BAZO
Q89.01	Asplenia (congénita)
Q89.09	Malformaciones congénitas del bazo
Q89.09	Esplenomegalia congénita
Q89.1	MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA GLÁNDULA SUPRARRENAL
Q89.2	MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE OTRAS GLÁNDULAS ENDOCRINAS
Q89.2	Malformación congénita de la glándula paratiroides o de la tiroides
Q89.2	Persistencia del conducto tirogloso
Q89.2	Quiste tirogloso
Q89.3	SITUS INVERSUS
Q89.3	Dextrocardia con situs inversus
Q89.3	Ordenamiento auricular con imagen en espejo con situs inversus
Q89.3	Situs inversus o transversus abdominal
Q89.3	Situs inversus o transversus torácico



04411	Literal CIE-10
Código CIE-10	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q89.3	Transposición de las vísceras abdominales
Q89.3	Transposición de las vísceras torácicas
Q89.4	GEMELOS SIAMESES
Q89.4	Craneópago
Q89.4	Dicefalia
Q89.4	Pigópago
Q89.4	Toracópago
Q89.7	MALFORMACIONES CONGÉNITAS MÚLTIPLES, NO CLASIFICADAS EN OTRA PARTE
Q89.7	Anomalías congénitas múltiples NEOM
Q89.7	Deformaciones congénitas múltiples NEOM
Q89.8	OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS, ESPECIFICADAS
Q90.1	TRISOMÍA 21, MOSAICO (POR FALTA DE DISYUNCIÓN MITÓTICA)
Q90.2	TRISOMÍA 21, POR TRANSLOCACIÓN
Q90.9	SÍNDROME DE DOWN, NO ESPECIFICADO
Q90.9	Trisomía 21 NEOM
Q91	SÍNDROME DE EDWARDS Y SÍNDROME DE PATAU
Q91.0	TRISOMÍA 18, POR FALTA DE DISYUNCIÓN MEIÓTICA
Q91.1	TRISOMÍA 18, MOSAICO (POR FALTA DE DISYUNCIÓN MITÓTICA)
Q91.2	TRISOMÍA 18, POR TRANSLOCACIÓN
Q91.3	SÍNDROME DE EDWARDS, NO ESPECIFICADO
Q91.4	TRISOMÍA 13, POR FALTA DE DISYUNCIÓN MEIÓTICA
Q91.5	TRISOMÍA 13, MOSAICO (POR FALTA DE DISYUNCIÓN MITÓTICA)
Q91.6	TRISOMÍA 13, POR TRANSLOCACIÓN
Q91.7	SÍNDROME DE PATAU, NO ESPECIFICADO
Q92	OTRAS TRISOMÍAS Y TRISOMÍAS PARCIALES DE LOS AUTOSOMAS, NO
Q32	CLASIFICADAS EN OTRA PARTE
Q92.0	TRISOMÍA DE UN CROMOSOMA COMPLETO, POR FALTA DE DISYUNCIÓN
<b>4</b> 5215	MEIÓTICA
Q92.1	TRISOMÍA DE UN CROMOSOMA COMPLETO, MOSAICO (POR FALTA DE
	DISYUNCIÓN MITÓTICA)
Q92.2	TRISOMÍA PARCIAL MAYOR
Q92.2	Menos de un brazo entero duplicado
Q92.2	Un brazo entero o más duplicado
Q92.3	TRISOMÍA PARCIAL MENOR
Q92.4	DUPLICACIONES VISIBLES SÓLO EN LA PROMETAFASE
Q92.5	DUPLICACIONES CON OTROS REORDENAMIENTOS COMPLEJOS
Q92.5	Trisomía parcial debido a translocación no balanceada
Q92.6	CROMOSOMAS MARCADORES SUPLEMENTARIOS
Q92.6	Individuo con marcador de heterocromatina
Q92.6	Trisomías debidas a dicéntricos
Q92.6	Trisomías debido a isocromosomas
Q92.6	Trisomías por anillos adicionales



	Literal CIF 40
Código	Literal CIE-10
CIE-10	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
002.61	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación) Cromosomas marcadores en individuo normal
Q92.61	
Q92.62	Cromosomas marcadores en individuo anormal  TRIPLOIDÍA Y POLIPLOIDÍA
Q92.7	
Q92.8	OTRAS TRISOMÍAS Y TRISOMÍAS PARCIALES DE LOS AUTOSOMAS, ESPECIFICADAS
Q92.8	Duplicaciones identificadas por hibridación fluorescente in situ (FISH)
Q92.8	Duplicaciones identificadas por hibridación in situ (ISH)
Q92.8	Duplicaciones observadas sólo en prometafase
Q92.9	TRISOMÍA Y TRISOMÍA PARCIAL DE LOS AUTOSOMAS, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN
Q93	MONOSOMÍAS Y SUPRESIONES DE LOS AUTOSOMAS, NO CLASIFICADAS EN OTRA PARTE
Q93.0	MONOSOMÍA COMPLETA DE UN CROMOSOMA, POR FALTA DE DISYUNCIÓN MEIÓTICA
Q93.1	MONOSOMÍA COMPLETA DE UN CROMOSOMA, MOSAICO (POR FALTA DE DISYUNCIÓN MITÓTICA)
Q93.2	CROMOSOMA REEMPLAZADO POR ANILLO O DICÉNTRICO
Q93.3	SUPRESIÓN DEL BRAZO CORTO DEL CROMOSOMA 4
Q93.3	Síndrome de Wolff-Hirschorn
Q93.4	SUPRESIÓN DEL BRAZO CORTO DEL CROMOSOMA 5
Q93.4	Síndrome de Cri-du-chat
Q93.4	Síndrome del maullido de gato
Q93.5	OTRAS SUPRESIONES DE PARTE DE UN CROMOSOMA
Q93.5	Síndrome de Angelman
Q93.6	SUPRESIONES VISIBLES SÓLO EN LA PROMETAFASE
Q93.7	SUPRESIONES CON OTROS REORDENAMIENTOS COMPLEJOS
Q93.7	Delecciones debidas a translocaciones, inversiones e inserciones no balanceadas
Q93.8	OTRAS SUPRESIONES DE LOS AUTOSOMAS
Q93.81	Síndrome velo-cardio-facial
Q93.81	Delección 22q11.2
Q93.88	Otras microdelecciones
Q93.88	Síndrome de Miller-Dieker
Q93.88	Síndrome de Smith-Magenis
Q93.89	Otras delecciones de los autosomas
Q93.89	Delecciones identificadas por hibridación fluorescente in situ (FISH)
Q93.89	Delecciones identificadas por hibridación in situ (ISH)
Q93.89	Delecciones observadas sólo en prometafase
Q93.9	SUPRESIÓN DE LOS AUTOSOMAS, NO ESPECIFICADA
005	REORDENAMIENTOS EQUILIBRADOS Y MARCADORES ESTRUCTURALES, NO
Q95	CLASIFICADOS EN OTRA PARTE
Q95.0	TRANSLOCACIÓN EQUILIBRADA E INSERCIÓN EN INDIVIDUO NORMAL
Q95.1	INVERSIÓN CROMOSÓMICA EN INDIVIDUO NORMAL
Q95.2	REORDENAMIENTO AUTOSÓMICO EQUILIBRADO EN INDIVIDUO ANORMAL
Q95.3	REORDENAMIENTO AUTOSÓMICO/SEXUAL EQUILIBRADO EN INDIVIDUO



	Literal CIE-10
Código CIE-10	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
	ANORMAL
Q95.4	INDIVIDUOS CON HETEROCROMATINA MARCADORA
Q95.5	INDIVIDUOS CON HETEROCROMATINA MARCADORA  INDIVIDUOS CON SITIO FRÁGIL AUTOSÓMICO
Q95.8	OTROS REORDENAMIENTOS EQUILIBRADOS Y MARCADORES ESTRUCTURALES
Q95.9	REORDENAMIENTO EQUILIBRADO Y MARCADOR ESTRUCTURAL, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN
Q96	SÍNDROME DE TURNER
-	
Q96.0	CARIOTIPO 45,X
Q96.1	CARIOTIPO 46,X ISO (XQ)
Q96.2	CARIOTIPO 46,X CON CROMOSOMA SEXUAL ANORMAL EXCEPTO ISO (XQ)
Q96.2	Cariotipo 46, X con cromosoma sexual anormal, excepto isocromosoma Xq
Q96.3	MOSAICO 45,X/46,XX O XY
Q96.4	MOSAICO 45,X/OTRA(S) LÍNEA(S) CELULAR(ES) CON CROMOSOMA SEXUAL
-	ANORMAL
Q96.8	OTRAS VARIANTES DEL SÍNDROME DE TURNER
Q96.9	SÍNDROME DE TURNER, NO ESPECIFICADO
Q97	OTRAS ANOMALÍAS DE LOS CROMOSOMAS SEXUALES, CON FENOTIPO
-	FEMENINO, NO CLASIFICADAS EN OTRA PARTE
Q97.0	CARIOTIPO 47,XXX
Q97.1	MUJER CON MÁS DE TRES CROMOSOMAS X
Q97.2	MOSAICO, LÍNEAS CON NÚMERO VARIABLE DE CROMOSOMAS X
Q97.3	MUJER CON CARIOTIPO 46,XY
Q97.8	OTRAS ANOMALÍAS DE LOS CROMOSOMAS SEXUALES, CON FENOTIPO
	FEMENINO, ESPECIFICADAS
Q97.9	ANOMALÍA DE LOS CROMOSOMAS SEXUALES, CON FENOTIPO FEMENINO, SIN
`	OTRA ESPECIFICACIÓN
Q98	OTRAS ANOMALÍAS DE LOS CROMOSOMAS SEXUALES, CON FENOTIPO
	MASCULINO, NO CLASIFICADAS EN OTRA PARTE
Q98.0	SÍNDROME DE KLINEFELTER, CARIOTIPO 47,XXY
Q98.1	SÍNDROME DE KLINEFELTER, HOMBRE CON MÁS DE DOS CROMOSOMAS X
Q98.2	SÍNDROME DE KLINEFELTER, HOMBRE CON CARIOTIPO 46,XX
Q98.3	OTRO HOMBRE CON CARIOTIPO 46,XX
Q98.4	SÍNDROME DE KLINEFELTER, NO ESPECIFICADO
Q98.5	CARIOTIPO 47,XYY
Q98.6	HOMBRE CON CROMOSOMA SEXUAL ESTRUCTURALMENTE ANORMAL
Q98.7	HOMBRE CON MOSAICO DE CROMOSOMAS SEXUALES
Q98.8	OTRAS ANOMALÍAS DE LOS CROMOSOMAS SEXUALES, CON FENOTIPO
450.0	MASCULINO, ESPECIFICADAS
Q98.9	ANOMALÍA DE LOS CROMOSOMAS SEXUALES, FENOTIPO MASCULINO, SIN OTRA
	ESPECIFICACIÓN
Q99	OTRAS ANOMALÍAS CROMOSÓMICAS, NO CLASIFICADAS EN OTRA PARTE
Q99.0	QUIMERA 46,XX/46,XY
Q99.1	HERMAFRODITA VERDADERO 46,XX



Código CIE-10	Literal CIE-10
	(Notas: NCOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de
	Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q99.1	46, XX con estrías gonadales
Q99.1	46, XY con estrías gonadales
Q99.1	Disgenesia gonadal pura
Q99.2	CROMOSOMA X FRÁGIL
Q99.2	Síndrome de X frágil
Q99.8	OTRAS ANOMALÍAS DE LOS CROMOSOMAS, ESPECIFICADAS
Q99.9	ANOMALÍA CROMOSÓMICA, NO ESPECIFICADA