

## 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.

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)
<b>D50.1</b>	<b>DISFAGIA SIDEROPÉNICA</b>
D50.1	Disfagia sideropénica, SAI
D50.1	Síndrome de Paterson-Kelly
D50.1	Síndrome de Plummer-Vinson
<b>D51.0</b>	<b>ANEMIA POR DEFICIENCIA DE VITAMINA B12 DEBIDA A DEFICIENCIA DEL FACTOR INTRÍNSECO</b>
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
<b>D51.1</b>	<b>ANEMIA POR DEFICIENCIA DE VITAMINA B12 DEBIDA A MALA ABSORCIÓN SELECTIVA DE VITAMINA B12 CON PROTEINURIA</b>
D51.1	Anemia por deficiencia de vitamina b12 debida a mala absorción selectiva de vitamina b12 con proteinuria, SAI
D51.1	Anemia megaloblástica hereditaria
D51.1	Síndrome de Imerslund (-Gräsbeck)
<b>D51.2</b>	<b>DEFICIENCIA DE TRASCOBALAMINA II</b>
<b>D55</b>	<b>ANEMIA DEBIDA A TRASTORNOS ENZIMÁTICOS</b>
<b>D55.0</b>	<b>ANEMIA DEBIDA A DEFICIENCIA DE GLUCOSA-6-FOSFATO DESHIDROGENASA [G6FD]</b>
D55.0	Anemia debida a deficiencia de glucosa-6-fosfato deshidrogenasa, SAI
D55.0	Anemia por carencia de <u>G6PD</u>
D55.0	Favismo
<b>D55.1</b>	<b>ANEMIA DEBIDA A OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL GLUTATIÓN</b>
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

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
<b>D55.2</b>	<b>ANEMIA DEBIDA A TRASTORNOS DE LAS ENZIMAS GLUCOLÍTICAS</b>
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
<b>D55.3</b>	<b>ANEMIA DEBIDA A TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS NUCLEÓTIDOS</b>
<b>D55.8</b>	<b>OTRAS ANEMIAS DEBIDAS A TRASTORNOS ENZIMÁTICOS</b>
<b>D55.9</b>	<b>ANEMIA DEBIDA A TRASTORNOS ENZIMÁTICOS, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN</b>
<b>D56.0</b>	<b>ALFA TALASEMIA</b>
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
<b>D56.1</b>	<b>BETA TALASEMIA</b>
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
<b>D56.2</b>	<b>DELTA-BETA TALASEMIA</b>
D56.2	Delta-beta talasemia, SAI
D56.2	Talasemia delta-beta homocigótica
<b>D56.4</b>	<b>PERSISTENCIA HEREDITARIA DE LA HEMOGLOBINA FETAL [PHHF]</b>
<b>D57</b>	<b>TRASTORNOS FALCIFORMES</b>
<b>D57.0</b>	<b>ANEMIA FALCIFORME CON CRISIS</b>
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
<b>D57.1</b>	<b>ANEMIA FALCIFORME SIN CRISIS</b>
D57.1	Anemia falciforme sin crisis, SAI
D57.1	Anemia drepanocítica NEOM
D57.1	Drepanocitosis NEOM
D57.1	Enfermedad por Hb-SS sin crisis

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
D57.1	Trastorno drepanocítico NEOM
<b>D57.2</b>	<b>TRASTORNOS FALCIFORMES HETEROCIGOTOS DOBLES</b>
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
<b>D57.3</b>	<b>RASGO DREPANOCÍTICO</b>
D57.3	Rasgo drepanocítico, SAI
D57.3	Hemoglobina S heterocigótica
D57.3	Rasgo Hb-S
<b>D57.8</b>	<b>OTROS TRASTORNOS FALCIFORMES</b>
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
<b>D58</b>	<b>OTRAS ANEMIAS HEMOLÍTICAS HEREDITARIAS</b>
<b>D58.0</b>	<b>ESFEROCITOSIS HEREDITARIA</b>
D58.0	Esferocitosis hereditaria, SAI
D58.0	Ictericia acolúrica (familiar)
D58.0	Ictericia hemolítica congénita (esferocítica)
D58.0	Síndrome de Minkowski-Chauffard
<b>D58.1</b>	<b>ELIPTOCITOSIS HEREDITARIA</b>
D58.1	Eliptocitosis hereditaria, SAI
D58.1	Eliptocitosis (congénita)
D58.1	Ovalocitosis (congénita) (hereditaria)
<b>D58.2</b>	<b>OTRAS HEMOGLOBINOPATÍAS</b>
D58.2	Otras hemoglobinopatías, SAI
D58.2	Anemia congénita con cuerpos de Heinz
D58.2	Enfermedad hemolítica 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

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
D58.2	Hemoglobinopatía NEOM
<b>D58.8</b>	<b>OTRAS ANEMIAS HEMOLÍTICAS HEREDITARIAS ESPECIFICADAS</b>
D58.8	Otras anemias hemolíticas hereditarias especificadas, SAI
D58.8	Estomatocitosis
<b>D58.9</b>	<b>ANEMIA HEMOLÍTICA HEREDITARIA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN</b>
<b>D59.0</b>	<b>ANEMIA HEMOLÍTICA AUTOINMUNE INDUCIDA POR DROGAS</b>
<b>D59.1</b>	<b>OTRAS ANEMIAS HEMOLÍTICAS AUTOINMUNES</b>
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 crioaglutininas crónica
D59.1	Hemoglobinuria por crioaglutininas
<b>D59.3</b>	<b>SÍNDROME HEMOLÍTICO-URÉMICO</b>
<b>D59.5</b>	<b>HEMOGLOBINURIA PAROXÍSTICA NOCTURNA [MARCHIAFAVA-MICHELI]</b>
<b>D60.0</b>	<b>APLASIA CRÓNICA ADQUIRIDA, EXCLUSIVA DE LA SERIE ROJA</b>
<b>D60.1</b>	<b>APLASIA TRANSITORIA ADQUIRIDA, EXCLUSIVA DE LA SERIE ROJA</b>
<b>D60.8</b>	<b>OTRAS APLASIAS ADQUIRIDAS, EXCLUSIVAS DE LA SERIE ROJA</b>
<b>D60.9</b>	<b>APLASIA ADQUIRIDA, EXCLUSIVA DE LA SERIE ROJA, NO ESPECIFICADA</b>
<b>D61</b>	<b>OTRAS ANEMIAS APLÁSTICAS</b>
<b>D61.0</b>	<b>ANEMIA APLÁSTICA CONSTITUCIONAL</b>
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
<b>D61.1</b>	<b>ANEMIA APLÁSTICA INDUCIDA POR DROGAS</b>
<b>D61.2</b>	<b>ANEMIA APLÁSTICA DEBIDA A OTROS AGENTES EXTERNOS</b>
<b>D61.3</b>	<b>ANEMIA APLÁSTICA IDIOPÁTICA</b>
<b>D64.0</b>	<b>ANEMIA SIDEROBLÁSTICA HEREDITARIA</b>
D64.0	Anemia sideroblástica hereditaria, SAI
D64.0	Anemia sideroblástica hipocroma ligada al sexo
<b>D64.1</b>	<b>ANEMIA SIDEROBLÁSTICA SECUNDARIA A OTRA ENFERMEDAD</b>
<b>D64.2</b>	<b>ANEMIA SIDEROBLÁSTICA SECUNDARIA, DEBIDA A DROGAS Y TOXINAS</b>
<b>D64.3</b>	<b>OTRAS ANEMIAS SIDEROBLÁSTICAS</b>
D64.3	Otras anemias sideroblásticas, SAI

<b>Código CIE-10</b>	<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)
D64.3	Anemia sideroblástica NCOC con respuesta a piridoxina
D64.3	Anemia sideroblástica NCOC
<b>D64.4</b>	<b>ANEMIA DISERITROPOYÉTICA CONGÉNITA</b>
D64.4	Anemia dishemopoyética (congénita)
<b>D66</b>	<b>DEFICIENCIA HEREDITARIA DEL FACTOR VIII</b>
D66	Deficiencia hereditaria del factor VIII, SAI
D66	Déficit de factor VIII (con defecto funcional)
D66	Hemofilia A
D66	Hemofilia clásica
D66	Hemofilia NEOM
<b>D67</b>	<b>DEFICIENCIA HEREDITARIA DEL FACTOR IX</b>
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
<b>D68</b>	<b>OTROS DEFECTOS DE LA COAGULACIÓN</b>
<b>D68.0</b>	<b>ENFERMEDAD DE VON WILLEBRAND</b>
D68.0	Enfermedad de Von Willebrand, SAI
D68.0	Angiohemofilia
D68.0	Déficit de factor VIII con defecto vascular
D68.0	Hemofilia vascular
<b>D68.1</b>	<b>DEFICIENCIA HEREDITARIA DEL FACTOR XI</b>
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
<b>D68.2</b>	<b>DEFICIENCIA HEREDITARIA DE OTROS FACTORES DE LA COAGULACIÓN</b>
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

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
<b>D69.1</b>	<b>DEFECTOS CUALITATIVOS DE LAS PLAQUETAS</b>
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
<b>D69.3</b>	<b>PÚRPURA TROMBOCITOPÉNICA IDIOPÁTICA</b>
D69.3	Púrpura trombocitopénica idiopática, SAI
D69.3	Disgenesia plaquetaria fluctuante
D69.3	Púrpura hemorrágica (trombocitopénica)
D69.3	Púrpura trombocitopénica idiopática
<b>D69.4</b>	<b>OTRAS TROMBOCITOPENIAS PRIMARIAS</b>
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
<b>D71</b>	<b>TRASTORNOS FUNCIONALES DE LOS POLIMORFONUCLEARES NEUTRÓFILOS</b>
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
<b>D72.0</b>	<b>ANOMALÍAS GENÉTICAS DE LOS LEUCOCITOS</b>
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)
<b>D74</b>	<b>METAHEMOGLOBINEMIA</b>
<b>D74.0</b>	<b>METAHEMOGLOBINEMIA CONGÉNITA</b>
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
<b>D74.8</b>	<b>OTRAS METAHEMOGLOBINEMIAS</b>



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

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



<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOG = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
<b>D83.1</b>	<b>INMUNODEFICIENCIA VARIABLE COMÚN CON PREDOMINIO DE TRASTORNOS INMUNORREGULADORES DE LOS LINFOCITOS T</b>
<b>D83.2</b>	<b>INMUNODEFICIENCIA VARIABLE COMÚN CON AUTOANTICUERPOS ANTI-B O ANTI-T</b>
<b>D83.8</b>	<b>OTRAS INMUNODEFICIENCIAS VARIABLES COMUNES</b>
<b>D83.9</b>	<b>INMUNODEFICIENCIA VARIABLE COMÚN, NO ESPECIFICADA</b>
<b>D84</b>	<b>OTRAS INMUNODEFICIENCIAS</b>
<b>D84.0</b>	<b>DEFECTO DE LA FUNCIÓN DEL ANTÍGENO-1 DEL LINFOCITO [LFA-1]</b>
<b>D84.1</b>	<b>DEFECTO DEL SISTEMA DEL COMPLEMENTO</b>
<b>D84.8</b>	<b>OTRAS INMUNODEFICIENCIAS ESPECIFICADAS</b>
<b>D86</b>	<b>SARCOIDOSIS</b>
<b>D86.0</b>	<b>SARCOIDOSIS DEL PULMÓN</b>
<b>D86.1</b>	<b>SARCOIDOSIS DE LOS GANGLIOS LINFÁTICOS</b>
<b>D86.2</b>	<b>SARCOIDOSIS DEL PULMÓN Y DE LOS GANGLIOS LINFÁTICOS</b>
<b>D86.3</b>	<b>SARCOIDOSIS DE LA PIEL</b>
<b>D86.8</b>	<b>SARCOIDOSIS DE OTROS SITIOS ESPECIFICADOS O DE SITIOS COMBINADOS</b>
D86.8	Sarcoidosis de otros sitios especificados o de sitios combinados, SAI
D86.81	Meningitis sarcoidea
D86.82	Parálisis de múltiples pares craneales en sarcoidosis
D86.83	Iridociclitis sarcoidea
D86.84	Pielonefritis sarcoidea
D86.84	Nefropatía túbulo-intersticial en sarcoidosis
D86.85	Miocarditis sarcoidea
D86.86	Artropatía sarcoidea
D86.86	Poliartritis en sarcoidosis
D86.87	Miositis sarcoidea
D86.89	Sarcoidosis de otras localizaciones
D86.89	Fiebre uveoparotídea [Heerfordt]
D86.89	Granuloma hepático
<b>D86.9</b>	<b>SARCOIDOSIS DE SITIO NO ESPECIFICADO</b>
<b>D89.1</b>	<b>CRIOGLOBULINEMIA</b>
D89.1	Crioglobulinemia, SAI
D89.1	Crioglobulinemia esencial
D89.1	Crioglobulinemia idiopática
D89.1	Crioglobulinemia mixta
D89.1	Crioglobulinemia primaria
D89.1	Crioglobulinemia secundaria
D89.1	Púrpura crioglobulinémica
D89.1	Vasculitis crioglobulinémica
<b>E03.1</b>	<b>HIPOTIROIDISMO CONGÉNITO SIN BOCIO</b>
E03.1	Hipotiroidismo congénito sin bocio, SAI
E03.1	Aplasia de tiroides (con mixedema)

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOG = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
E03.1	Atrofia congénita de tiroides
E03.1	Hipotiroidismo congénito NEOM
<b>E05.3</b>	<b>TIROTOXICOSIS POR TEJIDO TIROIDEO ECTÓPICO</b>
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
<b>E06.3</b>	<b>TIROIDITIS AUTOINMUNE</b>
E06.3	Tiroiditis autoinmune, SAI
E06.3	Bocio linfadenoso
E06.3	Estruma linfomatoso
E06.3	Hashitoxicosis (transitoria)
E06.3	Tiroiditis de Hashimoto
E06.3	Tiroiditis linfocítica
<b>E06.5</b>	<b>OTRAS TIROIDITIS CRÓNICAS</b>
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
<b>E07.0</b>	<b>HIPERSECRECIÓN DE CALCITONINA</b>
E07.0	Hipersecreción de calcitonina, SAI
E07.0	Hiperplasia de las células C tiroideas
E07.0	Hipersecreción de tirocalcitonina
<b>E16.3</b>	<b>SECRECIÓN EXAGERADA DEL GLUCAGÓN</b>
E16.3	Secreción exagerada del glucagón, SAI
E16.3	Hiperplasia de células endocrinas pancreáticas con exceso de glucagón
<b>E16.4</b>	<b>SECRECIÓN ANORMAL DE GASTRINA</b>
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
<b>E16.8</b>	<b>OTROS TRASTORNOS ESPECIFICADOS DE LA SECRECIÓN INTERNA DEL PÁNCREAS</b>
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
<b>E20</b>	<b>HIPOPARATIROIDISMO</b>
<b>E20.0</b>	<b>HIPOPARATIROIDISMO IDIOPÁTICO</b>
<b>E20.1</b>	<b>PSEUDOHIPOPARATIROIDISMO</b>

<b>Código CIE-10</b>	<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)
<b>E20.8</b>	<b>OTROS TIPOS DE HIPOPARATIROIDISMO</b>
<b>E20.9</b>	<b>HIPOPARATIROIDISMO, NO ESPECIFICADO</b>
<b>E21</b>	<b>HIPERPARATIROIDISMO Y OTROS TRASTORNOS DE LA GLÁNDULA PARATIROIDES</b>
<b>E21.0</b>	<b>HIPERPARATIROIDISMO PRIMARIO</b>
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
<b>E21.2</b>	<b>OTROS TIPOS DE HIPERPARATIROIDISMO</b>
	Hiperparatiroidismo terciario
<b>E21.3</b>	<b>HIPERPARATIROIDISMO, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN</b>
<b>E21.4</b>	<b>OTROS TRASTORNOS ESPECIFICADOS DE LA GLÁNDULA PARATIROIDES</b>
<b>E21.5</b>	<b>TRASTORNO DE LA GLÁNDULA PARATIROIDES, NO ESPECIFICADO</b>
<b>E22.0</b>	<b>ACROMEGALIA Y GIGANTISMO HIPOFISARIO</b>
E22.0	Sobreproducción de hormona del crecimiento
<b>E22.2</b>	<b>SÍNDROME DE SECRECIÓN INAPROPIADA DE HORMONA ANTIDIURÉTICA</b>
<b>E22.8</b>	<b>OTRAS HIPERFUNCIONES DE LA GLÁNDULA HIPÓFISIS</b>
<b>E23.0</b>	<b>HIPOPITUITARISMO</b>
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
<b>E23.1</b>	<b>HIPOPITUITARISMO INDUCIDO POR DROGAS</b>
<b>E23.2</b>	<b>DIABETES INSÍPIDA</b>
<b>E24.0</b>	<b>ENFERMEDAD DE CUSHING DEPENDIENTE DE LA HIPÓFISIS</b>
E24.0	Hipercortisolismo dependiente de hipófisis
E24.0	Sobreproducción de ACTH hipofisaria
E24.1	<b>SÍNDROME DE NELSON</b>
E24.3	<b>SÍNDROME DE ACTH ECTÓPICO</b>
E24.8	<b>OTROS TIPOS DE SÍNDROME DE CUSHING</b>
E24.9	<b>SÍNDROME DE CUSHING, NO ESPECIFICADO</b>
<b>E25</b>	<b>TRASTORNOS ADRENOGENITALES</b>
<b>E25.0</b>	<b>TRASTORNOS ADRENOGENITALES CONGÉNITOS CON DEFICIENCIA ENZIMÁTICA</b>

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOG = 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
<b>E25.8</b>	<b>OTROS TRASTORNOS ADRENOGENITALES</b>
E25.8	Trastorno adrenogenital idiopático
<b>E25.9</b>	<b>TRASTORNO ADRENOGENITAL, NO ESPECIFICADO</b>
E25.9	Síndrome adrenogenital NEOM
<b>E26.0</b>	<b>HIPERALDOSTERONISMO PRIMARIO</b>
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)
<b>E26.8</b>	<b>OTROS TIPOS DE HIPERALDOSTERONISMO</b>
E26.81	Síndrome de Bartter
E26.89	Otros tipos de hiperaldosteronismo
<b>E27.0</b>	<b>OTRA HIPERACTIVIDAD CORTICOSUPRARRENAL</b>
E27.0	Adrenarquia prematura
E27.0	Sobreproducción de ACTH, no asociada a enfermedad de Cushing
E27.0	Adrenarquia prematura
<b>E27.1</b>	<b>INSUFICIENCIA CORTICOSUPRARRENAL PRIMARIA</b>
E27.1	Adrenalitis autoinmune
E27.1	Enfermedad de Addison
<b>E27.5</b>	<b>HIPERFUNCIÓN DE LA MÉDULA SUPRARRENAL</b>
E27.5	Hiperplasia adrenomedular
E27.5	Hipersecreción de catecolaminas
<b>E29.1</b>	<b>HIPOFUNCIÓN TESTICULAR</b>
E29.1	Biosíntesis defectuosa de andrógenos testiculares NEOM
E29.1	Carencia de 5-delta-reductasa (con pseudohermafroditismo masculino)
E29.1	Hipogonadismo testicular NEOM
<b>E31.0</b>	<b>INSUFICIENCIA POLIGLANDULAR AUTOINMUNE</b>
E31.0	Síndrome de Schmidt
<b>E32</b>	<b>ENFERMEDADES DEL TIMO</b>
<b>E32.0</b>	<b>HIPERPLASIA PERSISTENTE DEL TIMO</b>
E32.0	Hipertrofia del timo
<b>E32.1</b>	<b>ABSCESO DEL TIMO</b>
<b>E32.8</b>	<b>OTRAS ENFERMEDADES DEL TIMO</b>
<b>E32.9</b>	<b>ENFERMEDAD DEL TIMO, NO ESPECIFICADA</b>
<b>E34.0</b>	<b>SÍNDROME CARCINOIDE</b>
<b>E34.1</b>	<b>OTRAS HIPERSECRECIONES DE HORMONAS INTESTINALES</b>
<b>E34.2</b>	<b>SECRECIÓN HORMONAL ECTÓPICA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE</b>
<b>E34.3</b>	<b>ENANISMO, NO CLASIFICADO EN OTRA PARTE</b>

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
E34.3	Baja estatura tipo Laron
E34.3	Talla baja constitucional
<b>E34.5</b>	<b>SÍNDROME DE RESISTENCIA ANDROGÉNICA</b>
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
<b>E34.8</b>	<b>OTROS TRASTORNOS ENDOCRINOS ESPECIFICADOS</b>
E34.8	Disfunción de glándula pineal
E34.8	Progeria
<b>E51.2</b>	<b>ENCEFALOPATÍA DE WERNICKE</b>
<b>E52</b>	<b>DEFICIENCIA DE NIACINA [PELAGRA]</b>
E52	Carencia de niacina (-triptófano)
E52	Carencia de nicotinamida
E52	Pelagra (alcohólica)
<b>E70</b>	<b>TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS AMINOÁCIDOS AROMÁTICOS</b>
<b>E70.0</b>	<b>FENILCETONURIA CLÁSICA</b>
<b>E70.1</b>	<b>OTRAS HIPERFENILALANINEMIAS</b>
<b>E70.2</b>	<b>TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LA TIROSINA</b>
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
<b>E70.3</b>	<b>ALBINISMO</b>
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
<b>E70.8</b>	<b>OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS AMINOÁCIDOS AROMÁTICOS</b>
<b>E70.9</b>	<b>TRASTORNO DEL METABOLISMO DE LOS AMINOÁCIDOS AROMÁTICOS, NO ESPECIFICADO</b>
<b>E71</b>	<b>TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS AMINOÁCIDOS DE CADENA RAMIFICADA Y DE LOS ÁCIDOS GRASOS</b>

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
<b>E71.0</b>	<b>ENFERMEDAD DE LA ORINA EN JARABE DE ARCE</b>
<b>E71.1</b>	<b>OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS AMINOÁCIDOS DE CADENA RAMIFICADA</b>
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
<b>E71.2</b>	<b>OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS AMINOÁCIDOS DE CADENA RAMIFICADA, NO ESPECIFICADOS</b>
<b>E71.3</b>	<b>TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS ÁCIDOS GRASOS</b>
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
<b>E72</b>	<b>OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS AMINOÁCIDOS</b>
<b>E72.0</b>	<b>TRASTORNOS DEL TRANSPORTE DE LOS AMINOÁCIDOS</b>
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
<b>E72.1</b>	<b>TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS AMINOÁCIDOS AZUFRADOS</b>



<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOO = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de 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
<b>E72.2</b>	<b>TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CICLO DE LA UREA</b>
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
<b>E72.3</b>	<b>TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LA LISINA Y LA HIDROXILISINA</b>
E72.3	Aciduria glutárica NEOM
E72.3	Aciduria glutárica (tipo I)
E72.3	Hidroxilisinemia
E72.3	Hiperlisinemia
<b>E72.4</b>	<b>TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LA ORNITINA</b>
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
<b>E72.5</b>	<b>TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LA GLICINA</b>
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
<b>E72.8</b>	<b>OTROS TRASTORNOS ESPECIFICADOS DEL METABOLISMO DE LOS AMINOÁCIDOS</b>
<b>E72.9</b>	<b>TRASTORNO DEL METABOLISMO DE LOS AMINOÁCIDOS, NO ESPECIFICADO</b>
<b>E74</b>	<b>OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS CARBOHIDRATOS</b>
<b>E74.0</b>	<b>ENFERMEDAD DEL ALMACENAMIENTO DE GLUCÓGENO</b>

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de 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
<b>E74.1</b>	<b>TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LA FRUCTOSA</b>
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
<b>E74.2</b>	<b>TRASTORNO DEL METABOLISMO DE LA GALACTOSA</b>
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
<b>E74.3</b>	<b>OTROS TRASTORNOS DE LA ABSORCIÓN INTESTINAL DE CARBOHIDRATOS</b>
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
<b>E74.4</b>	<b>TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO Y DE LA GLUCONEOGÉNESIS</b>
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

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOG = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
	CARBOHIDRATOS
E74.8	Glucosuria renal
E74.8	Pentosuria esencial
<b>E74.9</b>	<b>TRASTORNO DEL METABOLISMO DE LOS CARBOHIDRATOS, NO ESPECIFICADO</b>
<b>E75</b>	<b>TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS ESFINGOLÍPIDOS Y OTROS TRASTORNOS POR ALMACENAMIENTO DE LÍPIDOS</b>
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
<b>E75.1</b>	<b>OTRAS GANGLIOSIDOSIS</b>
E75.10	Gangliosidosis no especificada
E75.10	Gangliosidosis NEOM
E75.11	Mucopolipidosis IV
E75.19	Otras gangliosidosis
E75.19	Gangliosidosis GM1
E75.19	Gangliosidosis GM3
<b>E75.2</b>	<b>OTRAS ESFINGOLIPIDOSIS</b>
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
<b>E75.3</b>	<b>ESFINGOLIPIDOSIS, NO ESPECIFICADA</b>
<b>E75.4</b>	<b>LIPOFUSCINOSIS CEROIDE NEURONAL</b>
E75.4	Enfermedad Bielschowsky-Jansky
E75.4	Enfermedad de Batten
E75.4	Enfermedad de Kufs
E75.4	Enfermedad Spielmeyer-Vogt

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
<b>E75.5</b>	<b>OTROS TRASTORNOS DEL ALMACENAMIENTO DE LÍPIDOS</b>
E75.5	Colesterosis cerebrotendinosa [Van Bogaert-Scherer-Epstein]
E75.5	Enfermedad de Wolman
<b>E76</b>	<b>TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS GLUCOSAMINOGLICANOS</b>
<b>E76.0</b>	<b>MUCOPOLISACARIDOSIS TIPO I</b>
E76.01	Síndrome de Hurler
E76.02	Síndrome de Hurler-Scheie
E76.03	Síndrome de Scheie
<b>E76.1</b>	<b>MUCOPOLISACARIDOSIS TIPO II</b>
E76.1	Síndrome de Hunter
<b>E76.2</b>	<b>OTRAS MUCOPOLISACARIDOSIS</b>
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 clásico
E76.211	Mucopolisacaridosis Morquio B
E76.211	Mucopolisacaridosis tipo IV B
E76.211	Mucopolisacaridosis tipo similar a Morquio
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)
<b>E76.3</b>	<b>MUCOPOLISACARIDOSIS NO ESPECIFICADA</b>
<b>E76.8</b>	<b>OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS GLUCOSAMINOGLICANOS</b>
<b>E76.9</b>	<b>TRASTORNO DEL METABOLISMO DE LOS GLUCOSAMINOGLICANOS, NO ESPECIFICADO</b>
<b>E77</b>	<b>TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LAS GLUCOPROTEÍNAS</b>
<b>E77.0</b>	<b>DEFECTOS EN LA MODIFICACIÓN POSTRASLACIONAL DE ENZIMAS LISOSOMALES</b>
E77.0	Mucopolipidosis II [enfermedad de células I]
E77.0	Mucopolipidosis III [polidistrofia pseudo-Hurler]

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
<b>E77.1</b>	<b>DEFECTOS DE LA DEGRADACIÓN DE GLUCOPROTEÍNAS</b>
E77.1	Aspartilglucosaminuria
E77.1	Fucosidosis
E77.1	Manosidosis
E77.1	Sialidosis [mucopolipidosis I]
<b>E77.8</b>	<b>OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LAS GLUCOPROTEÍNAS</b>
<b>E77.9</b>	<b>TRASTORNO DEL METABOLISMO DE LAS GLUCOPROTEÍNAS, NO ESPECIFICADO</b>
<b>E79</b>	<b>TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LAS PURINAS Y DE LAS PIRIMIDINAS</b>
<b>E79.0</b>	<b>HIPERURICEMIA SIN SIGNOS DE ARTRITIS INFLAMATORIA Y ENFERMEDAD TOFÁCEA</b>
<b>E79.1</b>	<b>SÍNDROME DE LESCH-NYHAN</b>
<b>E79.8</b>	<b>OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LAS PURINAS Y DE LAS PIRIMIDINAS</b>
<b>E79.9</b>	<b>TRASTORNO DEL METABOLISMO DE LAS PURINAS Y DE LAS PIRIMIDINAS, NO ESPECIFICADO</b>
<b>E80</b>	<b>TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LAS PORFIRINAS Y DE LA BILIRRUBINA</b>
<b>E80.0</b>	<b>PORFIRIA ERITROPOYÉTICA HEREDITARIA</b>
E80.0	Porfiria eritropoyética congénita
E80.0	Protoporfiria eritropoyética
<b>E80.1</b>	<b>PORFIRIA CUTÁNEA TARDÍA</b>
<b>E80.2</b>	<b>OTRAS PORFIRIAS:</b>
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
<b>E80.3</b>	<b>DEFECTOS DE CATALASA Y PEROXIDASA</b>
E80.3	Acatasia [Takahara]
<b>E80.5</b>	<b>SÍNDROME DE CRIGLER-NAJJAR</b>
<b>E80.6</b>	<b>OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LA BILIRRUBINA</b>
E80.6	Síndrome de Dubin-Johnson
E80.6	Síndrome de Rotor
<b>E80.7</b>	<b>TRASTORNO DEL METABOLISMO DE LA BILIRRUBINA, NO ESPECIFICADO</b>
<b>E83.0</b>	<b>TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL COBRE</b>
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)
<b>E83.1</b>	<b>TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL HIERRO</b>
E83.10	Trastorno del metabolismo del hierro, no especificado
E83.11	Hemocromatosis
E83.110	Hemocromatosis hereditaria

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOO = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
E83.110	Cirrosis pigmentaria (del hígado)
E83.110	Diabetes bronceada
E83.110	Hemocromatosis primaria (hereditaria)
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
E83.2	Acrodermatitis enteropática
<b>E83.3</b>	<b>TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL FÓSFORO</b>
E83.30	Trastorno del metabolismo del fósforo, no especificado
E83.31	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
E83.32	Seudodeficiencia de vitamina D
E83.39	Otros trastornos del metabolismo del fósforo
E83.39	Carencia de fosfatasa ácida
E83.39	Hipofosfatasa
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
<b>E84</b>	<b>FIBROSIS QUÍSTICA</b>
<b>E84.0</b>	<b>FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES</b>
E84.0	Pseudomonas (B96.5)
<b>E84.1</b>	<b>FIBROSIS QUÍSTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES</b>
E84.11	Íleo meconial en fibrosis quística
E84.19	Fibrosis quística con otras manifestaciones intestinales
E84.19	Síndrome de obstrucción intestinal distal
<b>E84.8</b>	<b>FIBROSIS QUÍSTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES</b>
<b>E84.9</b>	<b>FIBROSIS QUÍSTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN</b>
<b>E85</b>	<b>AMILOIDOSIS</b>
<b>E85.0</b>	<b>AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPÁTICA</b>
E85.0	Fiebre mediterránea familiar



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

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOO = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
<b>F95.2</b>	<b>TRASTORNO POR TICS MOTORES Y VOCALES MÚLTIPLES COMBINADOS [DE LA TOURETTE]</b>
F95.2	Síndrome de Tourette
F95.2	Trastorno de tics combinado vocal y motor múltiple [de la Tourette]
<b>G03.2</b>	<b>MENINGITIS RECURRENTE BENIGNA [MOLLARET]</b>
<b>G04.0</b>	<b>ENCEFALITIS AGUDA DISEMINADA</b>
G04.00	Encefalitis y encefalomiелitis aguda diseminada, no especificada
G04.01	Encefalitis y encefalomiелitis aguda diseminada posinfecciosa (EMAD posinfecciosa)
G04.02	Encefalitis, miелitis y encefalomiелitis aguda diseminada posinmunización
G04.02	Encefalitis posinmunización
G04.02	Encefalomiелitis posinmunización
<b>G10</b>	<b>ENFERMEDAD DE HUNTINGTON</b>
G10	Corea de Huntington
G10	Demencia de Huntington
<b>G11</b>	<b>ATAXIA HEREDITARIA</b>
<b>G11.0</b>	<b>ATAXIA CONGÉNITA NO PROGRESIVA</b>
<b>G11.1</b>	<b>ATAXIA CEREBELOSA DE INICIACIÓN TEMPRANA</b>
G11.1	Ataxia cerebelosa de inicio temprano con mioclونía [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
<b>G11.2</b>	<b>ATAXIA CEREBELOSA DE INICIACIÓN TARDÍA</b>
<b>G11.3</b>	<b>ATAXIA CEREBELOSA CON REPARACIÓN DEFECTUOSA DEL ADN</b>
G11.3	Ataxia telangiectasia [Louis-Bar]
<b>G11.4</b>	<b>PARAPLEJÍA ESPÁSTICA HEREDITARIA</b>
G11.4	Enfermedad de Strumpel-Lorrain (L)
<b>G11.8</b>	<b>OTRAS ATAXIAS HEREDITARIAS</b>
<b>G11.9</b>	<b>ATAXIA HEREDITARIA, NO ESPECIFICADA</b>
G11.9	Ataxia cerebelosa hereditaria NEOM
G11.9	Degeneración cerebelosa hereditaria
G11.9	Enfermedad cerebelosa hereditaria
G11.9	Síndrome cerebeloso hereditario
<b>G12</b>	<b>ATROFIA MUSCULAR ESPINAL Y SÍNDROMES AFINES</b>
<b>G12.0</b>	<b>ATROFIA MUSCULAR ESPINAL INFANTIL, TIPO I [WERDNIG-HOFFMAN]</b>
<b>G12.1</b>	<b>OTRAS ATROFIAS MUSCULARES ESPINALES HEREDITARIAS</b>
G12.1	Atrofia muscular espinal, forma adulta
G12.1	Atrofia muscular espinal, forma escapulooperoneal
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

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOO = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
G12.1	Parálisis bulbar progresiva de la infancia [Fazio-Londe]
<b>G12.2</b>	<b>ENFERMEDADES DE LAS NEURONAS MOTORAS</b>
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
<b>G12.8</b>	<b>OTRAS ATROFIAS MUSCULARES ESPINALES Y SÍNDROMES AFINES</b>
<b>G12.9</b>	<b>ATROFIA MUSCULAR ESPINAL, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN</b>
<b>G13</b>	<b>ATROFIAS SISTÉMICAS QUE AFECTAN PRIMARIAMENTE EL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL EN ENFERMEDADES CLASIFICADAS EN OTRA PARTE</b>
<b>G13.0</b>	<b>NEUROMIOPATÍA Y NEUROPATÍA PARANEOPLÁSICA</b>
G13.0	Neuromiopatía carcinomatosa
G13.0	Neuropatía sensorial paraneoplásica [Denny Brown]
<b>G13.1</b>	<b>OTRAS ATROFIAS SISTÉMICAS QUE AFECTAN EL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL EN ENFERMEDAD NEOPLÁSICA</b>
G13.1	Encefalopatía límbica paraneoplásica
<b>G13.2</b>	<b>ATROFIA SISTÉMICA QUE AFECTA PRIMARIAMENTE EL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL EN EL MIXEDEMA (E00.1†, E03.-†)</b>
<b>G13.8</b>	<b>ATROFIA SISTÉMICA QUE AFECTA PRIMARIAMENTE EL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL EN OTRAS ENFERMEDADES CLASIFICADAS EN OTRA PARTE</b>
<b>G21.0</b>	<b>SÍNDROME NEUROLÉPTICO MALIGNO</b>
<b>G21.3</b>	<b>PARKINSONISMO POSTENCEFÁLITICO</b>
<b>G23</b>	<b>OTRAS ENFERMEDADES DEGENERATIVAS DE LOS NÚCLEOS DE LA BASE</b>
<b>G23.0</b>	<b>ENFERMEDAD DE HALLERVORDEN-SPATZ</b>
G23.0	Degeneración pigmentaria palidal
<b>G23.1</b>	<b>OFTALMOPLEJÍA SUPRANUCLEAR PROGRESIVA [STEELE-RICHARDSON-OLSZEWSKI]</b>
G23.1	Parálisis supranuclear progresiva
<b>G23.2</b>	<b>DEGENERACIÓN NIGROESTRIADA</b>
<b>G23.8</b>	<b>OTRAS ENFERMEDADES DEGENERATIVAS ESPECÍFICAS DE LOS NÚCLEOS DE LA BASE</b>
	Calcificación de los núcleos basales
<b>G23.9</b>	<b>ENFERMEDAD DEGENERATIVA DE LOS NÚCLEOS DE LA BASE, NO ESPECIFICADA</b>
<b>G24.1</b>	<b>DISTONÍA IDIOPÁTICA FAMILIAR</b>
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

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOO = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
G24.1	Enfermedad de (Schwalbe-)Ziehen-Oppenheim
<b>G24.3</b>	<b>TORTÍCOLIS ESPASMÓDICA</b>
<b>G24.4</b>	<b>DISTONÍA BUCOFACIAL IDIOPÁTICA</b>
G24.4	Discinesia orofacial
<b>G26</b>	<b>TRASTORNOS EXTRAPIRAMIDALES Y DEL MOVIMIENTO EN ENFERMEDADES CLASIFICADAS EN OTRA PARTE</b>
<b>G31.0</b>	<b>ATROFIA CEREBRAL CIRCUNSCRITA</b>
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
<b>G31.8</b>	<b>OTRAS ENFERMEDADES DEGENERATIVAS ESPECIFICADAS DEL SISTEMA NERVIOSO</b>
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
<b>G36.0</b>	<b>NEUROMIELITIS ÓPTICA [DEVIC]</b>
G36.0	Neuritis óptica desmielinizante
G37.0	ESCLEROSIS DIFUSA
G37.0	Encefalitis periaxial
G37.0	Enfermedad de Schilder
<b>G37.1</b>	<b>DESMIELINIZACIÓN CENTRAL DEL CUERPO CALOSO</b>
<b>G37.2</b>	<b>MIELINÓLISIS CENTRAL PONTINA</b>
<b>G37.3</b>	<b>MIELITIS TRANSVERSA AGUDA EN ENFERMEDAD DESMIELINIZANTE DEL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL</b>
G37.3	Mielitis transversa aguda NEOM
G37.3	Mielopatía transversa aguda
<b>G37.4</b>	<b>MIELITIS NECROTIZANTE SUBAGUDA</b>
<b>G37.5</b>	<b>ESCLEROSIS CONCÉNTRICA [BALÓ]</b>
<b>G40.4</b>	<b>OTRAS EPILEPSIAS Y SÍNDROMES EPILÉPTICOS GENERALIZADOS</b>
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

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOG = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de 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 privación 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 salutorias (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

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOO = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de 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
<b>G44.0</b>	<b>SÍNDROME DE CEFALEA EN RACIMOS</b>
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>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOG = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de 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 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 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
<b>G46.3</b>	<b>SÍNDROMES APOPLÉTICOS DEL TALLO ENCEFÁLICO (I60-I67†)</b>
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
<b>G47.4</b>	<b>NARCOLEPSIA Y CATAPLEXIA</b>
G47.41	Narcolepsia
G47.411	Narcolepsia con cataplejía
G47.419	Narcolepsia sin cataplejía
G47.419	Narcolepsia NEOM
G47.42	Narcolepsia en afecciones clasificadas bajo otro concepto
G47.421	Narcolepsia en afecciones clasificadas bajo otro concepto con cataplejía
G47.429	Narcolepsia en afecciones clasificadas bajo otro concepto sin cataplejía
<b>G47.8</b>	<b>OTROS TRASTORNOS DEL SUEÑO</b>
<b>G51.2</b>	<b>SÍNDROME DE MELKERSSON</b>
G51.2	Síndrome de Melkersson-Rosenthal
<b>G51.3</b>	<b>ESPASMO HEMIFACIAL CLÓNICO</b>
<b>G52.1</b>	<b>TRASTORNOS DEL NERVI GLOsofaríngeo</b>
G52.1	Neuralgia glossofaríngea
G52.1	Trastorno del noveno nervio craneal
<b>G52.3</b>	<b>TRASTORNOS DEL NERVI HIPOGLOSO</b>
G52.3	Trastornos del 12º nervio craneal
<b>G53.2</b>	<b>PARÁLISIS MÚLTIPLE DE LOS NERVIOS CRANEALES, EN LA SARCOIDOSIS (D86.8†)</b>
<b>G54.5</b>	<b>AMIOTROFIA NEURÁLGICA</b>
G54.5	Neuritis de cintura escapular
G54.5	Síndrome de Parsonage-Aldren-Turner
<b>G54.6</b>	<b>SÍNDROME DEL MIEMBRO FANTASMA CON DOLOR</b>

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOO = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
<b>G54.7</b>	<b>SÍNDROME DEL MIEMBRO FANTASMA SIN DOLOR</b>
<b>G56.4</b>	<b>CAUSALGIA</b>
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
<b>G56.8</b>	<b>OTRAS MONONEUROPATÍAS DEL MIEMBRO SUPERIOR</b>
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
<b>G60</b>	<b>NEUROPATÍA HEREDITARIA E IDIOPÁTICA</b>
<b>G60.0</b>	<b>NEUROPATÍA HEREDITARIA MOTORA Y SENSORIAL</b>
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
<b>G60.1</b>	<b>ENFERMEDAD DE REFSUM</b>
G60.1	Enfermedad de Refsum infantil
<b>G60.2</b>	<b>NEUROPATÍA ASOCIADA CON ATAXIA HEREDITARIA</b>
<b>G60.3</b>	<b>NEUROPATÍA PROGRESIVA IDIOPÁTICA</b>
<b>G60.8</b>	<b>OTRAS NEUROPATÍAS HEREDITARIAS E IDIOPÁTICAS</b>
G60.8	Enfermedad de Morvan
G60.8	Neuropatía sensitiva autosómica dominante
G60.8	Neuropatía sensitiva autosómica recesiva
G60.8	Síndrome de Nelaton
<b>G60.9</b>	<b>NEUROPATÍA HEREDITARIA E IDIOPÁTICA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN</b>
<b>G61</b>	<b>POLINEUROPATÍA INFLAMATORIA</b>
<b>G61.0</b>	<b>SÍNDROME DE GUILLAIN-BARRÉ</b>
G61.0	Polineuritis aguda (post-)infecciosa
G61.0	Síndrome de Miller Fisher
<b>G61.1</b>	<b>NEUROPATÍA AL SUERO</b>
<b>G61.8</b>	<b>OTRAS POLINEUROPATÍAS INFLAMATORIAS</b>
G61.81	Polineuritis desmielinizante inflamatoria crónica
G61.89	Otras polineuropatías inflamatorias
<b>G70</b>	<b>MIASTENIA GRAVIS Y OTROS TRASTORNOS NEUROMUSCULARES</b>
<b>G70.0</b>	<b>MIASTENIA GRAVIS</b>
G70.00	Miastenia gravis sin exacerbación (aguda)
G70.00	Miastenia gravis NEOM
G70.01	Miastenia gravis con exacerbación (aguda)

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
G70.01	Crisis miasténica
<b>G70.1</b>	<b>TRASTORNOS TÓXICOS NEUROMUSCULARES</b>
<b>G70.2</b>	<b>MIASTENIA CONGÉNITA O DEL DESARROLLO</b>
<b>G70.8</b>	<b>OTROS TRASTORNOS NEUROMUSCULARES ESPECIFICADOS</b>
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 neoplásica (G73.1)
<b>G71</b>	<b>TRASTORNOS MUSCULARES PRIMARIOS</b>
<b>G71.0</b>	<b>DISTROFIA MUSCULAR</b>
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 ocular
G71.0	Distrofia muscular oculofaríngea
<b>G71.1</b>	<b>TRASTORNOS MIOTÓNICOS</b>
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

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de 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
<b>G71.2</b>	<b>MIOPATÍAS CONGÉNITAS</b>
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
<b>G71.3</b>	<b>MIOPATÍA MITOCÓNDRICA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE</b>
<b>G71.8</b>	<b>OTROS TRASTORNOS PRIMARIOS DE LOS MÚSCULOS</b>
<b>G71.9</b>	<b>TRASTORNO PRIMARIO DEL MÚSCULO, TIPO NO ESPECIFICADO</b>
<b>G72.3</b>	<b>PARÁLISIS PERIÓDICA</b>
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)
<b>G72.4</b>	<b>MIOPATÍA INFLAMATORIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE</b>
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
<b>G73.1</b>	<b>SÍNDROME DE EATON-LAMBERT (C80<sup>+</sup>)</b>
<b>G73.2</b>	<b>OTROS SÍNDROMES MIASTÉNICOS EN ENFERMEDAD NEOPLÁSICA (C00-D48<sup>+</sup>)</b>
<b>G73.5</b>	<b>MIOPATÍA EN ENFERMEDADES ENDOCRINAS</b>
<b>G73.6</b>	<b>MIOPATÍA EN ENFERMEDADES METABÓLICAS</b>
<b>G80</b>	<b>PARÁLISIS CEREBRAL</b>
<b>G80.0</b>	<b>PARÁLISIS CEREBRAL ESPÁSTICA CUADRIPLÉJICA</b>
G80.0	Parálisis espástica congénita (cerebral)
<b>G80.1</b>	<b>PARÁLISIS CEREBRAL ESPÁSTICA DIPLÉJICA</b>
G80.1	Parálisis cerebral espástica NEOM
<b>G80.2</b>	<b>PARÁLISIS CEREBRAL ESPÁSTICA HEMIPLÉJICA</b>
<b>G80.3</b>	<b>PARÁLISIS CEREBRAL DISCINÉTICA</b>
G80.3	Atetosis doble (síndrome de)
G80.3	Enfermedad de Vogt
G80.3	Parálisis cerebral disquinética

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
G80.3	Parálisis cerebral distónica
<b>G80.4</b>	<b>PARÁLISIS CEREBRAL ATÁXICA</b>
<b>G80.8</b>	<b>OTROS TIPOS DE PARÁLISIS CEREBRAL</b>
G80.8	Síndromes de parálisis cerebral mixtos
<b>G80.9</b>	<b>PARÁLISIS CEREBRAL INFANTIL, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN</b>
G80.9	Parálisis cerebral NEOM
<b>G90.0</b>	<b>NEUROPATÍA AUTÓNOMA PERIFÉRICA IDIOPÁTICA</b>
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
<b>G90.1</b>	<b>DISAUTONOMÍA FAMILIAR [SÍNDROME DE RILEY-DAY]</b>
<b>G90.3</b>	<b>DEGENERACIÓN DE SISTEMAS MÚLTIPLES</b>
G90.3	Hipotensión ortostática neurógena [Shy-Drager]
<b>G93.2</b>	<b>HIPERTENSIÓN INTRACRANEAL BENIGNA</b>
<b>G93.7</b>	<b>SÍNDROME DE REYE</b>
<b>G95.0</b>	<b>SIRINGOMIELIA Y SIRINGOBULBIA</b>
<b>H13.3</b>	<b>PENFIGOIDE OCULAR (L12.-†)</b>
<b>H27.1</b>	<b>LUXACIÓN DEL CRISTALINO</b>
<b>H31.2</b>	<b>DISTROFIA COROIDEA HEREDITARIA</b>
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
<b>H35.1</b>	<b>RETINOPATÍA DE LA PREMATURIDAD</b>
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
<b>H35.2</b>	<b>OTRAS RETINOPATÍAS PROLIFERATIVAS</b>
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
<b>H35.4</b>	<b>DEGENERACIÓN PERIFÉRICA DE LA RETINA</b>
<b>H42.0</b>	<b>GLAUCOMA EN ENFERMEDADES ENDOCRINAS, NUTRICIONALES Y METABÓLICAS, CLASIFICADAS EN OTRA PARTE</b>
<b>H47.4</b>	<b>TRASTORNOS DEL QUIASMA ÓPTICO</b>

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada 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
H35.412	Degeneración de retina en entramado, ojo izquierdo
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 vitreoretiniana secundaria
H35.461	Degeneración vitreoretiniana secundaria, ojo derecho
H35.462	Degeneración vitreoretiniana secundaria, ojo izquierdo
H35.463	Degeneración vitreoretiniana secundaria, bilateral
H35.469	Degeneración vitreoretiniana secundaria, ojo no especificado
<b>H49.4</b>	<b>OFTALMOPLEJÍA EXTERNA PROGRESIVA</b>
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
<b>H51.2</b>	<b>OFTALMOPLEJÍA INTERNUCLEAR</b>
H51.20	Oftalmoplejia internuclear, ojo no especificado
H51.21	Oftalmoplejia internuclear, ojo derecho
H51.22	Oftalmoplejia internuclear, ojo izquierdo
H51.23	Oftalmoplejia internuclear, bilateral



<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOO = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
<b>H53.5</b>	<b>DEFICIENCIA DE LA VISIÓN CROMÁTICA</b>
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
H53.53	Deuteranopia
H53.54	Protanomalía
H53.54	Protanopía
H53.55	Tritanomalía
H53.55	Tritanopía
H53.59	Otras deficiencias de visión del color
<b>H90</b>	<b>HIPOACUSIA CONDUCTIVA Y NEUROSENSORIAL</b>
<b>H90.0</b>	<b>HIPOACUSIA CONDUCTIVA BILATERAL</b>
<b>H90.1</b>	<b>HIPOACUSIA CONDUCTIVA, UNILATERAL CON AUDICIÓN IRRESTRICTA CONTRALATERAL</b>
H90.11	clasificaciones Hipoacusia conductiva, unilateral, oído derecho, con audición contralateral conservada
H90.12	Hipoacusia conductiva, unilateral, oído izquierdo, con audición contralateral conservada
<b>H90.2</b>	<b>HIPOACUSIA CONDUCTIVA, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN</b>
H90.2	Sordera conductiva NEOM
<b>H90.3</b>	<b>HIPOACUSIA NEUROSENSORIAL, BILATERAL</b>
<b>H90.4</b>	<b>HIPOACUSIA NEUROSENSORIAL, UNILATERAL CON AUDICIÓN IRRESTRICTA CONTRALATERAL</b>
H90.41	Hipoacusia neurosensorial, unilateral, oído derecho, con audición contralateral conservada
H90.42	Hipoacusia neurosensorial, unilateral, oído izquierdo, con audición contralateral conservada
<b>H90.5</b>	<b>HIPOACUSIA NEUROSENSORIAL, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN</b>
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
<b>H90.6</b>	<b>HIPOACUSIA MIXTA CONDUCTIVA Y NEUROSENSORIAL, BILATERAL</b>
<b>H90.7</b>	<b>HIPOACUSIA MIXTA CONDUCTIVA Y NEUROSENSORIAL, UNILATERAL CON AUDICIÓN IRRESTRICTA CONTRALATERAL</b>
H90.71	Pérdida de audición mixta, conductiva y neurosensorial, unilateral, oído derecho, con audición contralateral conservada
H90.72	Pérdida de audición mixta, conductiva y neurosensorial, unilateral, oído izquierdo, con audición contralateral conservada

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOO = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
<b>H90.8</b>	<b>HIPOACUSIA MIXTA CONDUCTIVA Y NEUROSENSORIAL, NO ESPECIFICADA</b>
<b>I00</b>	<b>FIEBRE REUMÁTICA SIN MENCIÓN DE COMPLICACIÓN CARDÍACA</b>
<b>I01</b>	<b>FIEBRE REUMÁTICA CON COMPLICACIÓN CARDÍACA</b>
<b>I01.0</b>	<b>PERICARDITIS REUMÁTICA AGUDA</b>
I01.0	Cualquier afección clasificada en I00 con pericarditis
I01.0	Pericarditis reumática (aguda)
<b>I01.1</b>	<b>ENDOCARDITIS REUMÁTICA AGUDA</b>
I01.1	Cualquier afección clasificada en I00 con endocarditis o valvulitis
I01.1	Valvulitis reumática aguda
<b>I01.2</b>	<b>MIOCARDITIS REUMÁTICA AGUDA</b>
I01.2	Cualquier afección clasificada en I00 con miocarditis
<b>I01.8</b>	<b>OTRAS ENFERMEDADES REUMÁTICAS AGUDAS DEL CORAZÓN</b>
I01.8	Cualquier afección clasificada en I00 con otros tipos o múltiples tipos de afectación cardiaca
I01.8	Pancarditis reumática aguda
<b>I01.9</b>	<b>ENFERMEDAD REUMÁTICA AGUDA DEL CORAZÓN, NO ESPECIFICADA</b>
I01.9	Cualquier afección clasificada en I00 con tipo de afectación cardiaca no especificada
I01.9	Carditis reumática, aguda
I01.9	Cardiopatía reumática, activa o aguda
<b>I02</b>	<b>COREA REUMÁTICA</b>
<b>I02.0</b>	<b>COREA REUMÁTICA CON COMPLICACIÓN CARDÍACA</b>
I02.0	Corea NEOM con compromiso cardiaco
I02.0	Corea reumática con afectación cardiaca de cualquier tipo clasificable bajo I01.-
<b>I02.9</b>	<b>COREA REUMÁTICA SIN MENCIÓN DE COMPLICACIÓN CARDÍACA</b>
I02.9	Corea reumática NEOM
<b>I09.0</b>	<b>MIOCARDITIS REUMÁTICA</b>
<b>I09.2</b>	<b>PERICARDITIS REUMÁTICA CRÓNICA</b>
I09.2	Mediastinopericarditis reumática crónica
I09.2	Miopericarditis reumática crónica
I09.2	Pericardio adherente, reumático
<b>I27.0</b>	<b>HIPERTENSIÓN PULMONAR PRIMARIA</b>
<b>I31.0</b>	<b>PERICARDITIS CRÓNICA ADHESIVA</b>
I31.0	Accretio cordis
I31.0	Mediastinopericarditis adhesiva
I31.0	Pericardio adherente
<b>I31.1</b>	<b>PERICARDITIS CONSTRICTIVA CRÓNICA</b>
I31.1	Calcificación pericárdica
I31.1	Concretio cordis
<b>I32.8</b>	<b>PERICARDITIS EN OTRAS ENFERMEDADES CLASIFICADAS EN OTRA PARTE</b>
<b>I42.3</b>	<b>ENFERMEDAD ENDOMIOCÁRDICA (EOSINOFÍLICA)</b>
I42.3	Endocarditis de Löffler

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOO = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
I42.3	Fibrosis endomiocárdica (tropical)
<b>I42.4</b>	<b>FIBROELASTOSIS ENDOCÁRDICA</b>
I42.4	Elastomiofibrosis
I42.4	Miocardopatía congénita
<b>I42.5</b>	<b>OTRAS CARDIOMIOPATÍAS RESTRICTIVAS</b>
I42.5	Miocardopatía constrictiva NEOM
<b>I43.1</b>	<b>CARDIOMIOPATÍA EN ENFERMEDADES METABÓLICAS</b>
<b>I43.2</b>	<b>CARDIOMIOPATÍA EN ENFERMEDADES NUTRICIONALES</b>
<b>I68.0</b>	<b>ANGIOPATÍA CEREBRAL AMILOIDE (E85.-†)</b>
<b>I68.2</b>	<b>ARTERITIS CEREBRAL EN OTRAS ENFERMEDADES CLASIFICADAS EN OTRA PARTE</b>
<b>I73.1</b>	<b>TROMBOANGEÍTIS OBLITERANTE [BUERGER]</b>
<b>I78.0</b>	<b>TELANGIECTASIA HEMORRÁGICA HEREDITARIA</b>
I78.0	Enfermedad de Rendu-Osler-Weber
<b>I82.0</b>	<b>SÍNDROME DE BUDD-CHIARI</b>
I82.0	Trombosis de vena hepática
<b>J43.0</b>	<b>SÍNDROME DE MACLEOD</b>
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
<b>J62</b>	<b>NEUMOCONIOSIS DEBIDA A POLVO DE SÍLICE</b>
<b>J62.0</b>	<b>NEUMOCONIOSIS DEBIDA A POLVO DE TALCO</b>
<b>J62.8</b>	<b>NEUMOCONIOSIS DEBIDA A OTROS POLVOS QUE CONTIENEN SÍLICE</b>
J62.8	Silicosis NEOM
<b>J63</b>	<b>NEUMOCONIOSIS DEBIDA A OTROS POLVOS INORGÁNICOS</b>
<b>J63.0</b>	<b>ALUMINOSIS (DEL PULMÓN)</b>
<b>J63.1</b>	<b>FIBROSIS (DEL PULMÓN) DEBIDA A BAUXITA</b>
<b>J63.2</b>	<b>BERILIOSIS</b>
<b>J63.3</b>	<b>FIBROSIS (DEL PULMÓN) DEBIDA A GRAFITO</b>
<b>J63.4</b>	<b>SIDEROSIS</b>
<b>J63.5</b>	<b>ESTAÑOSIS</b>
<b>J63.8</b>	<b>NEUMOCONIOSIS DEBIDA A OTROS POLVOS INORGÁNICOS ESPECIFICADOS</b>
<b>J66.0</b>	<b>BISINOSIS</b>
J66.0	Enfermedad de las vías respiratorias debida a polvo de algodón
<b>J66.1</b>	<b>ENFERMEDAD DE LOS TRABAJADORES DEL LINO</b>
<b>J66.2</b>	<b>CANABINOSIS</b>
<b>J66.8</b>	<b>ENFERMEDAD DE LAS VÍAS AÉREAS DEBIDA A OTROS POLVOS ORGÁNICOS ESPECÍFICOS</b>
<b>J67.0</b>	<b>PULMÓN DEL GRANJERO</b>
J67.0	Enfermedad del heno mohoso
J67.0	Pulmón de los cosechadores

<b>Código CIE-10</b>	<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)
J67.0	Pulmón de los segadores
<b>J67.1</b>	<b>BAGAZOSIS</b>
J67.1	Enfermedad del bagazo
J67.1	Neumonitis del bagazo
<b>J67.2</b>	<b>PULMÓN DEL ORNITÓFILO</b>
J67.2	Enfermedad o pulmón del criador de palomas
J67.2	Enfermedad o pulmón del criador de periquitos
<b>J67.3</b>	<b>SUBEROSIS</b>
J67.3	Enfermedad o pulmón de los manipuladores del corcho
J67.3	Enfermedad o pulmón de los trabajadores del corcho
<b>J67.4</b>	<b>PULMÓN DEL MANIPULADOR DE MALTA</b>
J67.4	Alveolitis por Aspergillus clavatus
<b>J67.5</b>	<b>PULMÓN DEL MANIPULADOR DE HONGOS</b>
<b>J67.6</b>	<b>PULMÓN DEL DESCORTEZADOR DEL ARCE</b>
J67.6	Alveolitis debida a Cryptostroma corticale
J67.6	Criptostromosis
<b>J67.8</b>	<b>NEUMONITIS DEBIDAS A HIPERSENSIBILIDAD A OTROS POLVOS ORGÁNICOS</b>
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
<b>J67.9</b>	<b>NEUMONITIS DEBIDA A HIPERSENSIBILIDAD A POLVO ORGÁNICO NO ESPECIFICADO</b>
J67.9	Alveolitis alérgica (extrínseca) NEOM
J67.9	Neumonitis por hipersensibilidad NEOM
<b>J68.4</b>	<b>AFECCIONES RESPIRATORIAS CRÓNICAS DEBIDAS A INHALACIÓN DE GASES, HUMOS, VAPORES Y SUSTANCIAS QUÍMICAS</b>
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 vapores
J68.4	Fibrosis pulmonar (crónica) por inhalación de productos químicos, gases, humos y vapores
<b>J69.1</b>	<b>NEUMONITIS DEBIDA A ASPIRACIÓN DE ACEITES Y ESENCIAS</b>
J69.1	Neumonía lipoidea exógena
J69.1	Neumonía lipoidea NEOM
<b>J70.3</b>	<b>TRASTORNOS PULMONARES INTERSTICIALES CRÓNICOS INDUCIDOS POR DROGAS</b>
<b>J70.4</b>	<b>TRASTORNOS PULMONARES INTERSTICIALES NO ESPECIFICADOS INDUCIDOS POR DROGAS</b>
<b>J82</b>	<b>EOSINOFILIA PULMONAR, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE</b>
J82	Asma eosinofílica

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOO = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de 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
<b>J84</b>	<b>OTRAS ENFERMEDADES PULMONARES INTERSTICIALES</b>
<b>J84.0</b>	<b>AFECCIONES ALVEOLARES Y ALVEOLOPARIETALES</b>
J84.01	Proteinosis alveolar
J84.02	Microlitiasis alveolar pulmonar
J84.03	Hemosiderosis pulmonar idiopática
J84.03	Induración parda esencial del pulmón
<b>J84.8</b>	<b>OTRAS ENFERMEDADES PULMONARES INTERSTICIALES ESPECIFICADAS</b>
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
<b>J84.9</b>	<b>ENFERMEDAD PULMONAR INTERSTICIAL, NO ESPECIFICADA</b>
J84.9	Neumonía intersticial NEOM
<b>J99.0</b>	<b>ENFERMEDAD PULMONAR REUMATOIDE (M05.1†)</b>
<b>J99.1</b>	<b>TRASTORNOS RESPIRATORIOS EN OTROS TRASTORNOS DIFUSOS DEL TEJIDO CONJUNTIVO</b>
<b>K22.0</b>	<b>ACALASIA DEL CARDIAS</b>
K22.0	Acalasia NEOM
K22.0	Cardioespasmo
<b>K23.1</b>	<b>MEGAESÓFAGO EN LA ENFERMEDAD DE CHAGAS (B57.3†)</b>
<b>K55.2</b>	<b>ANGIODISPLASIA DEL COLON</b>
K55.20	Angiodisplasia de colon sin hemorragia
K55.21	Angiodisplasia de colon con hemorragia
<b>K74.3</b>	<b>CIRROSIS BILIAR PRIMARIA</b>
K74.3	Colangitis crónica destructiva no supurativa
<b>K75.3</b>	<b>HEPATITIS GRANULOMATOSA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE</b>

<b>Código CIE-10</b>	<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)
<b>K75.4</b>	<b>HEPATITIS AUTOINMUNE</b>
K75.4	Hepatitis lupoide NCOC
<b>K76.2</b>	<b>NECROSIS HEMORRÁGICA CENTRAL DEL HÍGADO</b>
<b>K76.4</b>	<b>PELIOSIS HEPÁTICA</b>
K76.4	Angiomatosis hepática
<b>K76.5</b>	<b>ENFERMEDAD VENO-OCCLUSIVA DEL HÍGADO</b>
<b>K85.0</b>	<b>PANCREATITIS IDIOPÁTICA AGUDA</b>
<b>K90.1</b>	<b>ESPRUE TROPICAL</b>
K90.1	Esprue NEOM
K90.1	Esteatorrea tropical
<b>K90.8</b>	<b>OTROS TIPOS DE MALABSORCIÓN INTESTINAL</b>
K90.81	Enfermedad de Whipple
K90.89	Otros tipos de malabsorción intestina
<b>K93.1</b>	<b>MEGACOLON EN LA ENFERMEDAD DE CHAGAS (B57.3†)</b>
<b>L10</b>	<b>PÉNFIGO</b>
<b>L10.0</b>	<b>PÉNFIGO VULGAR</b>
<b>L10.1</b>	<b>PÉNFIGO VEGETANTE</b>
<b>L10.2</b>	<b>PÉNFIGO FOLIÁCEO</b>
<b>L10.3</b>	<b>PÉNFIGO BRASILEÑO [FOGO SELVAGEM]</b>
<b>L10.4</b>	<b>PÉNFIGO ERITEMATOSO</b>
<b>L10.5</b>	<b>PÉNFIGO INDUCIDO POR DROGAS</b>
<b>L10.8</b>	<b>OTROS PÉNFIGOS</b>
L10.81	Pénfigo paraneoplásico
L10.89	Otros tipos de pénfigo
<b>L10.9</b>	<b>PÉNFIGO, NO ESPECIFICADO</b>
<b>L12</b>	<b>PENFIGOIDE</b>
<b>L12.0</b>	<b>PENFIGOIDE FLICTENULAR</b>
<b>L12.1</b>	<b>PENFIGOIDE CICATRICAL</b>
<b>L12.2</b>	<b>ENFERMEDAD FLICTENULAR CRÓNICA DE LA INFANCIA</b>
L12.2	Dermatitis herpetiforme juvenil
<b>L12.3</b>	<b>EPIDERMÓLISIS BULLOSA ADQUIRIDA</b>
L12.30	Epidermolisis ampollosa adquirida, no especificada
L12.31	Epidermolisis ampollosa debida a fármacos
L12.35	Otros tipos de epidermolisis ampollosa adquirida
<b>L12.8</b>	<b>OTROS PENFIGOIDES</b>
<b>L12.9</b>	<b>PENFIGOIDE, NO ESPECIFICADO</b>
<b>L13</b>	<b>OTROS TRASTORNOS FLICTENULARES</b>
<b>L13.0</b>	<b>DERMATITIS HERPETIFORME</b>
L13.0	Enfermedad de Duhring
L13.0	Hidroa herpetiforme
<b>L13.1</b>	<b>DERMATITIS PUSTULOSA SUBCORNEAL</b>
L13.1	Enfermedad de Sneddon-Wilkinson



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

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOO = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
<b>L94.1</b>	<b>ESCLERODERMA LINEAL</b>
L94.1	Lesión en golpe de sable
<b>L94.2</b>	<b>CALCINOSIS DE LA PIEL</b>
<b>L94.3</b>	<b>ESCLERODACTILIA</b>
<b>L94.4</b>	<b>PÁPULAS DE GOTTRON</b>
<b>L94.5</b>	<b>POIQUILODERMIA VASCULAR ATRÓFICA</b>
<b>L95.8</b>	<b>OTRAS VASCULITIS LIMITADAS A LA PIEL</b>
<b>L95.9</b>	<b>VASCULITIS LIMITADA A LA PIEL, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN</b>
<b>L98.2</b>	<b>DERMATOSIS NEUTRÓFILA FEBRIL [SWEET]</b>
<b>L98.3</b>	<b>CELULITIS EOSINÓFILA [WELLS]</b>
<b>L98.5</b>	<b>MUCINOSIS DE LA PIEL</b>
L98.5	Liquen mixedematoso
L98.5	Mucinosis eritematosa reticular
L98.5	Mucinosis focal
<b>L99.0</b>	<b>AMILOIDOSIS DE LA PIEL (E85.-†)</b>
<b>M02.0</b>	<b>ARTROPATÍA CONSECUTIVA A DERIVACIÓN INTESTINAL</b>
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	Artropatía tras derivación intestinal, muñeca izquierda
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

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de 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
<b>M02.3</b>	<b>ENFERMEDAD DE REITER</b>
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	Enfermedad de Reiter, cadera izquierda
M02.359	Enfermedad de Reiter, cadera no especificada
M02.36	Enfermedad de Reiter, rodilla
M02.361	Enfermedad de Reiter, rodilla derecha
M02.362	Enfermedad de Reiter, rodilla izquierda
M02.369	Enfermedad de Reiter, rodilla no especificada
M02.37	Enfermedad de Reiter, tobillo y pie
M02.37	Enfermedad de Reiter, tarso, metatarso y falanges del pie
M02.371	Enfermedad de Reiter, tobillo y pie derechos
M02.372	Enfermedad de Reiter, tobillo y pie izquierdo

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de 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
<b>M03.0</b>	<b>ARTRITIS POSTMENINGOCÓCICA (A39.8†)</b>
<b>M03.1</b>	<b>ARTROPATÍA POSTINFECCIOSA EN SÍFILIS</b>
<b>M03.6</b>	<b>ARTROPATÍA REACTIVA EN OTRAS ENFERMEDADES CLASIFICADAS EN OTRA PARTE</b>
<b>M05.0</b>	<b>SÍNDROME DE FELTY</b>
M05.0	Artritis reumatoide con esplenomegalia 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	Síndrome de Felty, hombro izquierdo
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

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
<b>M05.1</b>	<b>ENFERMEDAD REUMATOIDE DEL PULMÓN (J99.0*)</b>
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

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
<b>M06.1</b>	<b>ENFERMEDAD DE STILL DE COMIENZO EN EL ADULTO</b>
<b>M08.0</b>	<b>ARTRITIS REUMATOIDE JUVENIL</b>
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
<b>M08.1</b>	<b>ESPONDILITIS ANQUILOSANTE JUVENIL</b>
<b>M08.2</b>	<b>ARTRITIS JUVENIL DE COMIENZO GENERALIZADO</b>
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



<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOO = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de 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
<b>M08.3</b>	<b>POLIARTRITIS JUVENIL (SERONEGATIVA)</b>
<b>M08.4</b>	<b>ARTRITIS JUVENIL PAUCIARTICULAR</b>
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

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de 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
<b>M09.0</b>	<b>ARTRITIS JUVENIL EN LA PSORIASIS (L40.5†)</b>
<b>M09.1</b>	<b>ARTRITIS JUVENIL EN LA ENFERMEDAD DE CROHN [ENTERITIS REGIONAL] (K50.-†)</b>
<b>M09.2</b>	<b>ARTRITIS JUVENIL EN LA COLITIS ULCERATIVA (K51.-†)</b>
<b>M14.0</b>	<b>ARTROPATÍA GOTOSA DEBIDA A DEFECTOS ENZIMÁTICOS Y A OTROS TRASTORNOS HEREDITARIOS, CLASIFICADOS EN OTRA PARTE</b>
<b>M14.4</b>	<b>ARTROPATÍA EN LA AMILOIDOSIS (E85.-†)</b>
<b>M14.8</b>	<b>ARTROPATÍA EN OTRAS ENFERMEDADES ESPECIFICADAS, CLASIFICADAS EN OTRA PARTE</b>
M14.80	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, localización no especificada
M14.81	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro
M14.811	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro derecho
M14.812	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro izquierdo
M14.819	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, hombro no especificado
M14.82	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, codo
M14.821	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, codo derecho
M14.822	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, codo izquierdo
M14.829	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, codo no especificado
M14.83	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto,

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOO = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de 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, muñeca izquierda
M14.839	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, 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
M14.849	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, mano no especificada
M14.85	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, cadera
M14.851	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, cadera derecha
M14.852	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, 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
M14.861	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, rodilla derecha
M14.862	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, rodilla izquierda
M14.869	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, 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
M14.879	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, tobillo y pie no especificados
M14.88	Artropatías en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, vértebras
M14.89	en otras enfermedades especificadas clasificadas bajo otro concepto, localizaciones múltiples
<b>M30</b>	<b>POLIARTERITIS NUDOSA Y AFECCIONES RELACIONADAS</b>

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOO = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
<b>M30.0</b>	<b>POLIARTERITIS NUDOSA</b>
	<b>PAN (L)</b>
<b>M30.1</b>	<b>POLIARTERITIS CON COMPROMISO PULMONAR [CHURG-STRAUSS]</b>
M30.1	Angeítis granulomatosa alérgica
<b>M30.2</b>	<b>POLIARTERITIS JUVENIL</b>
<b>M30.3</b>	<b>SÍNDROME MUCOCUTÁNEO LINFONODULAR [KAWASAKI]</b>
<b>M30.8</b>	<b>OTRAS AFECCIONES RELACIONADAS CON LA POLIARTERITIS NUDOSA</b>
M30.8	Síndrome de poliangeítis con solapamiento
<b>M31</b>	<b>OTRAS VASCULOPATÍAS NECROTIZANTES</b>
<b>M31.0</b>	<b>ANGIÍTIS DEBIDA A HIPERSENSIBILIDAD</b>
M31.0	Síndrome de Goodpasture
<b>M31.1</b>	<b>MICROANGIOPATÍA TROMBÓTICA</b>
M31.1	Púrpura trombocitopénica trombótica
<b>M31.2</b>	<b>GRANULOMA LETAL DE LA LÍNEA MEDIA</b>
<b>M31.3</b>	<b>GRANULOMATOSIS DE WEGENER</b>
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
<b>M31.4</b>	<b>SÍNDROME DEL CAYADO DE LA AORTA [TAKAYASU]</b>
<b>M31.5</b>	<b>ARTERITIS DE CÉLULAS GIGANTES CON POLIMIALGIA REUMÁTICA</b>
<b>M31.6</b>	<b>OTRAS ARTERITIS DE CÉLULAS GIGANTES</b>
<b>M31.7</b>	<b>POLIANGIÍTIS MICROSCÓPICA</b>
M31.7	Poliarteritis microscópica
<b>M31.8</b>	<b>OTRAS VASCULOPATÍAS NECROTIZANTES ESPECIFICADAS</b>
M31.8	Vasculitis hipocomplementémica
M31.8	Vasculitis séptica
<b>M31.9</b>	<b>VASCULOPATÍA NECROTIZANTE, NO ESPECIFICADA</b>
<b>M32</b>	<b>LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO</b>
<b>M32.0</b>	<b>LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO, INDUCIDO POR DROGAS</b>
<b>M32.1</b>	<b>LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO CON COMPROMISO DE ÓRGANOS O SISTEMAS</b>
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

<b>Código CIE-10</b>	<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)
<b>M32.8</b>	<b>OTRAS FORMAS DE LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO</b>
<b>M32.9</b>	<b>LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN</b>
M32.9	LES NEOM
M32.9	Lupus eritematoso sistémico, sin afectación de órganos
M32.9	Lupus eritematoso sistémico NEOM
<b>M33</b>	<b>DERMATOPOLIMIOSITIS</b>
<b>M33.0</b>	<b>DERMATOMIOSITIS JUVENIL</b>
M33.00	Dermatopolimiositis juvenil, afectación de órgano no especificado
M33.01	Dermatopolimiositis juvenil con problemas respiratorios
M33.02	Dermatopolimiositis juvenil con miopatía
M33.09	Dermatopolimiositis juvenil con afectación de otros órganos
<b>M33.1</b>	<b>OTRAS DERMATOMIOSITIS</b>
M33.10	Otras dermatopolimiositis, afectación de órgano no especificado
M33.11	Otros tipos de dermatopolimiositis con problemas respiratorios
M33.12	Otros tipos de dermatopolimiositis con miopatía
M33.19	Otros tipos de dermatopolimiositis con afectación de otros órganos
<b>M33.2</b>	<b>POLIMIOSITIS</b>
M33.20	Polimiositis, afectación de órgano no especificado
M33.21	Polimiositis con problemas respiratorios
M33.22	Polimiositis con miopatía
M33.29	Polimiositis con afectación de otros órganos
<b>M33.9</b>	<b>DERMATOPOLIMIOSITIS, NO ESPECIFICADA</b>
M33.90	Dermatopolimiositis, no especificada, afectación de órgano no especificada
M33.91	Dermatopolimiositis, no especificada, con afectación de órganos respiratorios
M33.92	Dermatopolimiositis, no especificada, con miopatía
M33.99	Dermatopolimiositis, no especificada, con otros tipos de afectación de órganos
<b>M34</b>	<b>ESCLEROSIS SISTÉMICA</b>
<b>M34.0</b>	<b>ESCLEROSIS SISTÉMICA PROGRESIVA</b>
<b>M34.1</b>	<b>SÍNDROME CR(E)ST</b>
M34.1	Combinación de calcinosis, fenómeno de Raynaud, disfunción esofágica, esclerodactilia, telangiectasia
<b>M34.2</b>	<b>ESCLEROSIS SISTÉMICA INDUCIDA POR DROGAS O PRODUCTOS QUÍMICOS</b>
<b>M34.8</b>	<b>OTRAS FORMAS DE ESCLEROSIS SISTÉMICA</b>
M34.81	Esclerosis sistémica con afectación pulmonar
M34.82	Esclerosis sistémica con miopatía
M34.83	Esclerosis sistémica con polineuropatía
M34.89	Otros tipos de esclerosis sistémica
<b>M34.9</b>	<b>ESCLEROSIS SISTÉMICA, NO ESPECIFICADA</b>
<b>M35</b>	<b>OTRO COMPROMISO SISTÉMICO DEL TEJIDO CONJUNTIVO</b>
<b>M35.0</b>	<b>SÍNDROME SECO [SJÖGREN]</b>
M35.00	Síndrome seco no especificado
M35.01	Síndrome seco con queratoconjuntivitis

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOO = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de 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
<b>M35.1</b>	<b>OTROS SÍNDROMES SUPERPUESTOS</b>
M35.1	Enfermedad mixta del tejido conectivo
<b>M35.2</b>	<b>ENFERMEDAD DE BEHÇET</b>
<b>M35.3</b>	<b>POLIMIALGIA REUMÁTICA</b>
<b>M35.4</b>	<b>FASCITIS DIFUSA (EOSINOFÍLICA)</b>
<b>M35.5</b>	<b>FIBROSCLEROSIS MULTIFOCAL</b>
<b>M35.6</b>	<b>PANICULITIS RECIDIVANTE [WEBER-CHRISTIAN]</b>
<b>M35.7</b>	<b>SÍNDROME DE HIPERMOVILIDAD</b>
<b>M35.8</b>	<b>OTRAS ENFERMEDADES ESPECIFICADAS CON COMPROMISO SISTÉMICO DEL TEJIDO CONJUNTIVO</b>
<b>M35.9</b>	<b>COMPROMISO SISTÉMICO DEL TEJIDO CONJUNTIVO, NO ESPECIFICADO</b>
M35.9	Enfermedad autoinmune (sistémica) NEOM
M35.9	Enfermedades del colágeno (vascular) NEOM
<b>M36</b>	<b>TRASTORNOS SISTÉMICOS DEL TEJIDO CONJUNTIVO EN ENFERMEDADES CLASIFICADAS EN OTRA PARTE</b>
<b>M36.0</b>	<b>DERMATO(POLI)MIOSITIS EN ENFERMEDAD NEOPLÁSICA (C00-D48†)</b>
<b>M36.1</b>	<b>ARTROPATÍA EN ENFERMEDAD NEOPLÁSICA (C00-D48†)</b>
<b>M36.2</b>	<b>ARTROPATÍA HEMOFÍLICA (D66-D68†)</b>
M36.2	Hemartrosis en artropatía hemofílica
<b>M36.3</b>	<b>ARTROPATÍA EN OTROS TRASTORNOS DE LA SANGRE (D50-D76†)</b>
<b>M36.4</b>	<b>ARTROPATÍA EN REACCIONES DE HIPERSENSIBILIDAD CLASIFICADAS EN OTRA PARTE</b>
<b>M36.8</b>	<b>TRASTORNOS SISTÉMICOS DEL TEJIDO CONJUNTIVO EN OTRAS ENFERMEDADES CLASIFICADAS EN OTRA PARTE</b>
<b>M48.1</b>	<b>HIPEROSTOSIS ANQUILOSANTE [FORESTIER]</b>
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
<b>M61.1</b>	<b>MIOSITIS OSIFICANTE PROGRESIVA</b>



<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de 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
<b>M63.3</b>	<b>MIOSITIS EN SARCOIDOSIS (D86.8†)</b>

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
<b>M72.6</b>	<b>FASCITIS NECROTIZANTE</b>
<b>M83.4</b>	<b>ENFERMEDAD DE LOS HUESOS POR ALUMINIO</b>
<b>M85.0</b>	<b>DISPLASIA FIBROSA (MONOSTÓTICA)</b>
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	Displasia fibrosa (monostótica), pierna izquierda
M85.069	Displasia fibrosa (monostótica), pierna no especificada
M85.07	Displasia fibrosa (monostótica), tobillo y pie
M85.071	Displasia fibrosa (monostótica), tobillo y pie derechos
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
<b>M89.0</b>	<b>ALGONEURODISTROFIA</b>
M89.00	Algoneurodistrofia, localización no especificada
M89.01	Algoneurodistrofia, hombro
M89.011	Algoneurodistrofia, hombro derecho
M89.012	Algoneurodistrofia, hombro izquierdo
M89.019	Algoneurodistrofia, hombro no especificado
M89.02	Algoneurodistrofia, brazo
M89.021	Algoneurodistrofia, brazo derecho

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
M89.022	Algoneurodistrofia, brazo izquierdo
M89.029	Algoneurodistrofia, brazo, no especificada
M89.03	Algoneurodistrofia, antebrazo
M89.031	Algoneurodistrofia, antebrazo derecho
M89.032	Algoneurodistrofia, antebrazo izquierdo
M89.039	Algoneurodistrofia, antebrazo no especificado
M89.04	Algoneurodistrofia, mano
M89.041	Algoneurodistrofia, mano derecha
M89.042	Algoneurodistrofia, mano izquierda
M89.049	Algoneurodistrofia, mano no especificada
M89.05	Algoneurodistrofia, muslo
M89.051	Algoneurodistrofia, muslo derecho
M89.052	Algoneurodistrofia, muslo izquierdo
M89.059	Algoneurodistrofia, muslo no especificado
M89.06	Algoneurodistrofia, pierna
M89.061	Algoneurodistrofia, pierna derecha
M89.062	Algoneurodistrofia, pierna izquierda
M89.069	Algoneurodistrofia, pierna, no especificada
M89.07	Algoneurodistrofia, tobillo y pie
M89.071	Algoneurodistrofia, tobillo y pie derechos
M89.072	Algoneurodistrofia, tobillo y pie izquierdos
M89.079	Algoneurodistrofia, tobillo y pie no especificados
M89.08	Algoneurodistrofia, otro sitio
M89.09	Algoneurodistrofia, lesiones múltiples
<b>M89.1</b>	<b>DETENCIÓN DEL CRECIMIENTO EPIFISARIO</b>
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

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de 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
<b>M89.4</b>	<b>OTRAS OSTEOARTROPATÍAS HIPERTRÓFICAS</b>
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

<b>Código CIE-10</b>	<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)
M89.442	Otra osteoartropatía hipertrófica, mano izquierda
M89.449	Otra osteoartropatía hipertrófica, mano no especificada
M89.45	Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo
M89.451	Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo derecho
M89.452	Otra osteoartropatía hipertrófica, muslo izquierdo
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 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, localizaciones múltiples
<b>M89.5</b>	<b>OSTEÓLISIS</b>
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
M89.529	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
M89.541	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
M89.56	Osteolisis, pierna
M89.561	Osteolisis, pierna derecha
M89.562	Osteolisis, pierna izquierda
M89.569	Osteolisis, pierna no especificada



<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de 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
<b>M89.6</b>	<b>OSTEOPATÍA A CONSECUENCIA DE POLIOMIELITIS</b>
M89.60	Osteopatía tras poliomieltis, localización no especificada
M89.61	Osteopatía tras poliomieltis, hombro
M89.611	Osteopatía tras poliomieltis, hombro derecho
M89.612	Osteopatía tras poliomieltis, hombro izquierdo
M89.619	Osteopatía tras poliomieltis, hombro no especificado
M89.62	Osteopatía tras poliomieltis, brazo
M89.621	Osteopatía tras poliomieltis, brazo derecho
M89.622	Osteopatía tras poliomieltis, brazo izquierdo
M89.629	Osteopatía tras poliomieltis, brazo no especificado
M89.63	Osteopatía tras poliomieltis, antebrazo
M89.631	Osteopatía tras poliomieltis, antebrazo derecho
M89.632	Osteopatía tras poliomieltis, antebrazo izquierdo
M89.639	Osteopatía tras poliomieltis, antebrazo no especificado
M89.64	Osteopatía tras poliomieltis, mano
M89.641	Osteopatía tras poliomieltis, mano derecha
M89.642	Osteopatía tras poliomieltis, mano izquierda
M89.649	Osteopatía tras poliomieltis, mano no especificada
M89.65	Osteopatía tras poliomieltis, muslo
M89.651	Osteopatía tras poliomieltis, muslo derecho
M89.652	Osteopatía tras poliomieltis, muslo izquierdo
M89.659	Osteopatía tras poliomieltis, muslo no especificado
M89.66	Osteopatía tras poliomieltis, pierna
M89.661	Osteopatía tras poliomieltis, pierna derecha
M89.662	Osteopatía tras poliomieltis, pierna izquierda
M89.669	Osteopatía tras poliomieltis, pierna no especificada
M89.67	Osteopatía tras poliomieltis, tobillo y pie
M89.671	Osteopatía tras poliomieltis, tobillo y pie derechos
M89.672	Osteopatía tras poliomieltis, tobillo y pie izquierdos
M89.679	Osteopatía tras poliomieltis, tobillo y pie no especificados
M89.68	Osteopatía tras poliomieltis, otra localización
M89.69	Osteopatía tras poliomieltis, localizaciones múltiples
<b>M89.8</b>	<b>OTROS TRASTORNOS ESPECIFICADOS DEL HUESO</b>
M89.8	Hiperostosis cortical infantil
M89.8	Osificación subperióstica postraumática
M89.8X	Otros trastornos especificados de hueso



<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
M89.8X0	Otros trastornos de hueso especificados, localizaciones múltiples
M89.8X1	Otros trastornos de hueso especificados, hombro
M89.8X2	Otros trastornos de hueso especificados, brazo
M89.8X3	Otros trastornos de hueso especificados, antebrazo
M89.8X4	Otros trastornos de hueso especificados, mano
M89.8X5	Otros trastornos de hueso especificados, muslo
M89.8X6	Otros trastornos de hueso especificados, pierna
M89.8X7	Otros trastornos de hueso especificados, tobillo y pie
M89.8X8	Otros trastornos de hueso especificados, otra localización
M89.8X9	Otros trastornos de hueso especificados, localización no especificada
<b>M90.4</b>	<b>OSTEONECROSIS DEBIDA A HEMOGLOBINOPATÍA (D50-D64†)</b>
<b>M92</b>	<b>OTRAS OSTEOCONDROSIS JUVENILES</b>
<b>M92.0</b>	<b>OSTEOCONDROSIS JUVENIL DEL HÚMERO</b>
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
<b>M92.1</b>	<b>OSTEOCONDROSIS JUVENIL DEL CÚBITO Y DEL RADIO</b>
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
<b>M92.2</b>	<b>OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE LA MANO</b>
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 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

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
M92.299	Otros tipos de osteocondrosis juvenil, mano no especificada
<b>M92.3</b>	<b>OTRAS OSTEOCONDROSIS JUVENILES DEL MIEMBRO SUPERIOR</b>
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
<b>M92.4</b>	<b>OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE LA RÓTULA</b>
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
<b>M92.5</b>	<b>OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE LA TIBIA Y DEL PERONÉ</b>
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
<b>M92.6</b>	<b>OSTEOCONDROSIS JUVENIL DEL TARSO</b>
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
<b>M92.7</b>	<b>OSTEOCONDROSIS JUVENIL DEL METATARSO</b>
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
<b>M92.8</b>	<b>OTRAS OSTEOCONDROSIS JUVENILES ESPECIFICADAS</b>
M92.8	Apofisiitis de calcáneo
<b>M92.9</b>	<b>OSTEOCONDROSIS JUVENIL, NO ESPECIFICADA</b>
M92.9	Apofisiitis juvenil NEOM
M92.9	Epifisiitis juvenil NEOM
M92.9	Osteocondritis juvenil NEOM
M92.9	Osteocondrosis juvenil NEOM
<b>N03</b>	<b>SÍNDROME NEFRÍTICO CRÓNICO</b>
<b>N03.0</b>	<b>ANOMALÍA GLOMERULAR MÍNIMA</b>
N03.0	Síndrome nefrítico crónico con lesión de cambios mínimos

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOG = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de 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
<b>N03.2</b>	<b>GLOMERULONEFRITIS MEMBRANOSA DIFUSA</b>
<b>N03.3</b>	<b>GLOMERULONEFRITIS PROLIFERATIVA MESANGIAL DIFUSA</b>
<b>N03.4</b>	<b>GLOMERULONEFRITIS PROLIFERATIVA ENDOCAPILAR DIFUSA</b>
<b>N03.5</b>	<b>GLOMERULONEFRITIS MESANGIOCAPILAR DIFUSA</b>
N03.5	Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis membranoproliferativa, tipos 1 y 3, o NEOM
<b>N03.6</b>	<b>ENFERMEDAD POR DEPÓSITOS DENSOS</b>
N03.6	Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis membranoproliferativa tipo 2
<b>N03.7</b>	<b>GLOMERULONEFRITIS DIFUSA EN MEDIA LUNA</b>
N03.7	Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis extracapilar
<b>N03.8</b>	<b>OTRAS</b>
N03.8	Síndrome nefrítico crónico con glomerulonefritis proliferativa NEOM
<b>N03.9</b>	<b>NO ESPECIFICADA</b>
<b>N07</b>	<b>NEFROPATÍA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE</b>
<b>N07.0</b>	<b>ANOMALÍA GLOMERULAR MÍNIMA</b>
N07.0	Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con lesión de cambios mínimos
<b>N07.1</b>	<b>LESIONES GLOMERULARES FOCALES Y SEGMENTARIAS</b>
N07.1	Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con esclerosis focal y segmentaria
N07.1	Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefritis focal
N07.1	Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con hialinosis focal y segmentaria
<b>N07.2</b>	<b>GLOMERULONEFRITIS MEMBRANOSA DIFUSA</b>
<b>N07.3</b>	<b>GLOMERULONEFRITIS PROLIFERATIVA MESANGIAL DIFUSA</b>
<b>N07.4</b>	<b>GLOMERULONEFRITIS PROLIFERATIVA ENDOCAPILAR DIFUSA</b>
<b>N07.5</b>	<b>GLOMERULONEFRITIS MESANGIOCAPILAR DIFUSA</b>
N07.5	Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefritis membranoproliferativa, tipos 1 y 3, o NEOM
<b>N07.6</b>	<b>ENFERMEDAD POR DEPÓSITOS DENSOS</b>
N07.6	Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefritis membranoproliferativa tipo 2
<b>N07.7</b>	<b>GLOMERULONEFRITIS DIFUSA EN MEDIA LUNA</b>
N07.7	Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefritis extracapilar
<b>N07.8</b>	<b>OTRAS</b>
N07.8	Nefropatía hereditaria, no clasificada bajo otro concepto, con glomerulonefritis proliferativa NEOM

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
<b>N07.9</b>	<b>NO ESPECIFICADA</b>
<b>N08.1</b>	<b>TRASTORNOS GLOMERULARES EN ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS</b>
<b>N08.4</b>	<b>TRASTORNOS GLOMERULARES EN OTRAS ENFERMEDADES ENDOCRINAS, NUTRICIONALES Y METABÓLICAS</b>
<b>N08.5</b>	<b>TRASTORNOS GLOMERULARES EN TRASTORNOS SISTÉMICOS DEL TEJIDO CONJUNTIVO</b>
<b>N14</b>	<b>AFECCIONES TUBULARES Y TUBULOINTERSTICIALES INDUCIDAS POR DROGAS Y POR METALES PESADOS</b>
<b>N14.0</b>	<b>NEFROPATÍA INDUCIDA POR ANALGÉSICOS</b>
<b>N14.1</b>	<b>NEFROPATÍA INDUCIDA POR OTRAS DROGAS, MEDICAMENTOS Y SUSTANCIAS BIOLÓGICAS</b>
<b>N14.2</b>	<b>NEFROPATÍA INDUCIDA POR DROGAS, MEDICAMENTOS Y SUSTANCIAS BIOLÓGICAS NO ESPECIFICADAS</b>
<b>N14.3</b>	<b>NEFROPATÍA INDUCIDA POR METALES PESADOS</b>
<b>N14.4</b>	<b>NEFROPATÍA TÓXICA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE</b>
<b>N15.0</b>	<b>NEFROPATÍA DE LOS BALCANES</b>
N15.0	Nefropatía endémica de los Balcanes
<b>N16.2</b>	<b>TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DE LA SANGRE Y EN TRASTORNOS QUE AFECTAN EL MECANISMO INMUNITARIO</b>
<b>N16.4</b>	<b>TRASTORNOS RENALES TUBULOINTERSTICIALES EN ENFERMEDADES DEL TEJIDO CONJUNTIVO</b>
<b>N25.1</b>	<b>DIABETES INSÍPIDA NEFRÓGENA</b>
<b>N30.1</b>	<b>CISTITIS INTERSTICIAL (CRÓNICA)</b>
N30.10	Cistitis intersticial (crónica) sin hematuria
N30.11	Cistitis intersticial (crónica) con hematuria
<b>N31</b>	<b>DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE</b>
<b>N31.0</b>	<b>VEJIGA NEUROPÁTICA NO INHIBIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE</b>
<b>N31.1</b>	<b>VEJIGA NEUROPÁTICA REFLEJA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE</b>
<b>N31.2</b>	<b>VEJIGA NEUROPÁTICA FLÁCIDA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE</b>
N31.2	Vejiga neurógena atónica (motora) (sensorial)
N31.2	Vejiga neurógena autónoma
N31.2	Vejiga neurógena no refleja
<b>N31.8</b>	<b>OTRAS DISFUNCIONES NEUROMUSCULARES DE LA VEJIGA</b>
<b>N31.9</b>	<b>DISFUNCIÓN NEUROMUSCULAR DE LA VEJIGA, NO ESPECIFICADA</b>
N31.9	Disfunción vesical neurógena NEOM
<b>N39.2</b>	<b>PROTEINURIA ORTOSTÁTICA, NO ESPECIFICADA</b>
<b>N48.6</b>	<b>INDURACIÓN PLÁSTICA DEL PENE</b>
N48.6	Enfermedad de La Peyronie (L)
<b>Q00</b>	<b>ANENCEFALIA Y MALFORMACIONES CONGÉNITAS SIMILARES</b>
<b>Q00.0</b>	<b>ANENCEFALIA</b>
Q00.0	Acefalia
Q00.0	Acrania
Q00.0	Amielencefalia

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOO = 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
<b>Q00.1</b>	<b>CRANEORRAQUISQUISIS</b>
<b>Q00.2</b>	<b>INIENCEFALIA</b>
<b>Q01</b>	<b>ENCEFALOCELE</b>
<b>Q01.0</b>	<b>ENCEFALOCELE FRONTAL</b>
<b>Q01.1</b>	<b>ENCEFALOCELE NASOFRONTAL</b>
<b>Q01.2</b>	<b>ENCEFALOCELE OCCIPITAL</b>
<b>Q01.8</b>	<b>ENCEFALOCELE DE OTROS SITIOS</b>
<b>Q01.9</b>	<b>ENCEFALOCELE, NO ESPECIFICADO</b>
<b>Q02</b>	<b>MICROCEFALIA</b>
<b>Q03</b>	<b>HIDROCÉFALO CONGÉNITO</b>
<b>Q03.0</b>	<b>MALFORMACIONES DEL ACUEDUCTO DE SILVIO</b>
Q03.0	Anomalía del acueducto de Silvio
Q03.0	Estenosis del acueducto de Silvio
Q03.0	Obstrucción congénita del acueducto de Silvio
<b>Q03.1</b>	<b>ATRESIA DE LOS AGUJEROS DE MAGENDIE Y DE LUSCHKA</b>
Q03.1	Síndrome de Dandy-Walker
<b>Q03.8</b>	<b>OTROS HIDROCÉFALOS CONGÉNITOS</b>
<b>Q03.9</b>	<b>HIDROCÉFALO CONGÉNITO, NO ESPECIFICADO</b>
<b>Q04</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL ENCÉFALO</b>
Q04	Agenesia del cuerpo caloso
<b>Q04.0</b>	<b>MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL CUERPO CALOSO</b>
<b>Q04.1</b>	<b>ARRINENCEFALIA</b>
<b>Q04.2</b>	<b>HOLOPROSENCEFALIA</b>
<b>Q04.3</b>	<b>OTRAS ANOMALÍAS HIPOPLÁSICAS DEL ENCÉFALO</b>
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
<b>Q04.4</b>	<b>DISPLASIA OPTICOSEPTAL</b>
<b>Q04.5</b>	<b>MEGALENCEFALIA</b>
<b>Q04.6</b>	<b>QUISTES CEREBRALES CONGÉNITOS</b>
Q04.6	Esquizencefalia
Q04.6	Porencefalia
<b>Q04.8</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL ENCÉFALO, ESPECIFICADAS</b>
Q04.8	Macrogiria

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = 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
<b>Q04.9</b>	<b>MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL ENCÉFALO, NO ESPECIFICADA</b>
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
<b>Q05</b>	<b>ESPINA BÍFIDA</b>
<b>Q05.0</b>	<b>ESPINA BÍFIDA CERVICAL CON HIDROCÉFALO</b>
<b>Q05.1</b>	<b>ESPINA BÍFIDA TORÁCICA CON HIDROCÉFALO</b>
Q05.1	Espina bífida dorsal con hidrocefalia
Q05.1	Espina bífida toracolumbar con hidrocefalia
<b>Q05.2</b>	<b>ESPINA BÍFIDA LUMBAR CON HIDROCÉFALO</b>
Q05.2	Espina bífida lumbosacra con hidrocefalia
<b>Q05.3</b>	<b>ESPINA BÍFIDA SACRA CON HIDROCÉFALO</b>
<b>Q05.4</b>	<b>ESPINA BÍFIDA CON HIDROCÉFALO, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN</b>
<b>Q05.5</b>	<b>ESPINA BÍFIDA CERVICAL SIN HIDROCÉFALO</b>
<b>Q05.6</b>	<b>ESPINA BÍFIDA TORÁCICA SIN HIDROCÉFALO</b>
Q05.6	Espina bífida dorsal NEOM
Q05.6	Espina bífida toracolumbar NEOM
<b>Q05.7</b>	<b>ESPINA BÍFIDA LUMBAR SIN HIDROCÉFALO</b>
Q05.7	Espina bífida lumbosacra NEOM
<b>Q05.8</b>	<b>ESPINA BÍFIDA SACRA SIN HIDROCÉFALO</b>
<b>Q05.9</b>	<b>ESPINA BÍFIDA, NO ESPECIFICADA</b>
<b>Q06</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA MÉDULA ESPINAL</b>
<b>Q06.0</b>	<b>AMIELIA</b>
<b>Q06.1</b>	<b>HIPOPLASIA Y DISPLASIA DE LA MÉDULA ESPINAL</b>
Q06.1	Atelomielia
Q06.1	Mielatelia
Q06.1	Mielodisplasia de la médula espinal
<b>Q06.2</b>	<b>DIASTEMATOMIELIA</b>
<b>Q06.3</b>	<b>OTRAS ANOMALÍAS CONGÉNITAS DE LA COLA DE CABALLO</b>
<b>Q06.4</b>	<b>HIDROMIELIA</b>
Q06.4	Hidrorraquis
<b>Q06.8</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS ESPECIFICADAS DE LA MÉDULA ESPINAL</b>
<b>Q06.9</b>	<b>MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LA MÉDULA ESPINAL, NO ESPECIFICADA</b>
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
<b>Q07</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL SISTEMA NERVIOSO</b>
Q07	Síndrome de Arnold-Chiari, tipo II
<b>Q07.0</b>	<b>SÍNDROME DE ARNOLD-CHIARI</b>
Q07.00	Síndrome de Arnold-Chiari sin espina bífida o hidrocefalia



<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOG = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de 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
<b>Q07.8</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL SISTEMA NERVIOSO, ESPECIFICADAS</b>
Q07.8	Agenesia de nervio
Q07.8	Desplazamiento del plexo braquial
Q07.8	Síndrome de Marcus Gunn
Q07.8	Síndrome del guiño maxilar
<b>Q07.9</b>	<b>MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL SISTEMA NERVIOSO, NO ESPECIFICADA</b>
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
<b>Q10.0</b>	<b>BLEFAROPTOSIS CONGÉNITA</b>
<b>Q10.1</b>	<b>ECTROPIÓN CONGÉNITO</b>
<b>Q10.2</b>	<b>ENTROPIÓN CONGÉNITO</b>
<b>Q10.4</b>	<b>AUSENCIA Y AGENESIA DEL APARATO LAGRIMAL</b>
Q10.4	Ausencia congénita de punto lagrimal
<b>Q10.5</b>	<b>ESTENOSIS Y ESTRECHEZ CONGÉNITAS DEL CONDUCTO LAGRIMAL</b>
<b>Q10.6</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL APARATO LAGRIMAL</b>
Q10.6	Malformaciones congénitas del aparato lagrimal NEOM
<b>Q10.7</b>	<b>MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LA ÓRBITA</b>
<b>Q11</b>	<b>ANOFTALMÍA, MICROFTALMÍA Y MACROFTALMÍA</b>
<b>Q11.0</b>	<b>GLOBO OCULAR QUÍSTICO</b>
<b>Q11.1</b>	<b>OTRAS ANOFTALMIAS</b>
Q11.1	Agenesia del ojo
Q11.1	Anoftalmía NEOM
Q11.1	Aplasia del ojo
<b>Q11.2</b>	<b>MICROFTALMÍA</b>
Q11.2	Criptoftalmía NEOM
Q11.2	Displasia del ojo
Q11.2	Hipoplasia del ojo
Q11.2	Ojo rudimentario
<b>Q11.3</b>	<b>MACROFTALMÍA</b>
<b>Q12.0</b>	<b>CATARATA CONGÉNITA</b>
<b>Q12.1</b>	<b>DESPLAZAMIENTO CONGÉNITO DEL CRISTALINO</b>
<b>Q12.2</b>	<b>COLOBOMA DEL CRISTALINO</b>
<b>Q12.3</b>	<b>AFAQUIA CONGÉNITA</b>
<b>Q12.4</b>	<b>ESFEROFAQUIA</b>
<b>Q12.8</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL CRISTALINO</b>
Q12.8	Microfaquia
<b>Q12.9</b>	<b>MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL CRISTALINO, NO ESPECIFICADA</b>

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

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

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

<b>Código CIE-10</b>	<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)
Q22.3	Malformación congénita de la válvula pulmonar NEOM
Q22.3	Valvas supernumerarias de la válvula pulmonar
<b>Q22.4</b>	<b>ESTENOSIS CONGÉNITA DE LA VÁLVULA TRICÚSPIDE</b>
<b>Q22.5</b>	<b>ANOMALÍA DE EBSTEIN</b>
<b>Q22.6</b>	<b>SÍNDROME DE HIPOPLASIA DEL CORAZÓN DERECHO</b>
<b>Q22.8</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA VÁLVULA TRICÚSPIDE</b>
<b>Q22.9</b>	<b>MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LA VÁLVULA TRICÚSPIDE, NO ESPECIFICADA</b>
<b>Q23</b>	<b>MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LAS VÁLVULAS AÓRTICA Y MITRAL</b>
<b>Q23.0</b>	<b>ESTENOSIS CONGÉNITA DE LA VÁLVULA AÓRTICA</b>
Q23.0	Atresia aórtica congénita
Q23.0	Estenosis congénita aórtica NEOM
<b>Q23.1</b>	<b>INSUFICIENCIA CONGÉNITA DE LA VÁLVULA AÓRTICA</b>
Q23.1	Insuficiencia congénita aórtica
Q23.1	Válvula aórtica bicúspide
<b>Q23.2</b>	<b>ESTENOSIS MITRAL CONGÉNITA</b>
Q23.2	Atresia congénita mitral
<b>Q23.3</b>	<b>INSUFICIENCIA MITRAL CONGÉNITA</b>
<b>Q23.4</b>	<b>SÍNDROME DE HIPOPLASIA DEL CORAZÓN IZQUIERDO</b>
<b>Q23.8</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LAS VÁLVULAS AÓRTICA Y MITRAL</b>
<b>Q23.9</b>	<b>MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LAS VÁLVULAS AÓRTICA Y MITRAL, NO ESPECIFICADA</b>
<b>Q24</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL CORAZÓN</b>
<b>Q24.0</b>	<b>DEXTROCARDIA</b>
<b>Q24.1</b>	<b>LEVOCARDIA</b>
<b>Q24.2</b>	<b>CORAZÓN TRIAURICULAR</b>
<b>Q24.3</b>	<b>ESTENOSIS DEL INFUNDÍBULO PULMONAR</b>
Q24.3	Estenosis pulmonar subvalvular
<b>Q24.4</b>	<b>ESTENOSIS SUBAÓRTICA CONGÉNITA</b>
<b>Q24.5</b>	<b>MALFORMACIÓN DE LOS VASOS CORONARIOS</b>
Q24.5	Aneurisma congénito (de arteria) coronaria
<b>Q24.6</b>	<b>BLOQUEO CARDÍACO CONGÉNITO</b>
<b>Q24.8</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL CORAZÓN, ESPECIFICADAS</b>
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
<b>Q24.9</b>	<b>MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL CORAZÓN, NO ESPECIFICADA</b>
<b>Q25</b>	<b>MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LAS GRANDES ARTERIAS</b>
<b>Q25.1</b>	<b>COARTACIÓN DE LA AORTA</b>
Q25.1	Coartación de la aorta (preductal) (posductal)
<b>Q25.2</b>	<b>ATRESIA DE LA AORTA</b>

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
<b>Q25.3</b>	<b>ESTENOSIS DE LA AORTA</b>
<b>Q25.4</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA AORTA</b>
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
<b>Q25.5</b>	<b>ATRESIA DE LA ARTERIA PULMONAR</b>
<b>Q25.6</b>	<b>ESTENOSIS DE LA ARTERIA PULMONAR</b>
Q25.6	Estenosis pulmonar supraauricular
<b>Q25.7</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA ARTERIA PULMONAR</b>
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
<b>Q25.8</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LAS GRANDES ARTERIAS</b>
<b>Q25.9</b>	<b>MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LAS GRANDES ARTERIAS, NO ESPECIFICADA</b>
<b>Q26</b>	<b>MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LAS GRANDES VENAS</b>
<b>Q26.0</b>	<b>ESTENOSIS CONGÉNITA DE LA VENA CAVA</b>
Q26.0	Estenosis congénita de la vena cava (inferior) (superior)
<b>Q26.1</b>	<b>PERSISTENCIA DE LA VENA CAVA SUPERIOR IZQUIERDA</b>
<b>Q26.2</b>	<b>CONEXIÓN ANÓMALA TOTAL DE LAS VENAS PULMONARES</b>
Q26.2	Retorno anómalo total de las venas pulmonares [TAPVR], infradiaphragmática
Q26.2	Retorno anómalo total de las venas pulmonares [TAPVR], supradiaphragmática
<b>Q26.3</b>	<b>CONEXIÓN ANÓMALA PARCIAL DE LAS VENAS PULMONARES</b>
Q26.3	Retorno anómalo parcial de las venas pulmonares
<b>Q26.4</b>	<b>CONEXIÓN ANÓMALA DE LAS VENAS PULMONARES, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN</b>
<b>Q26.5</b>	<b>CONEXIÓN ANÓMALA DE LA VENA PORTA</b>
<b>Q26.6</b>	<b>FÍSTULA ARTERIA HEPÁTICA-VENA PORTA</b>
<b>Q26.8</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LAS GRANDES VENAS</b>
Q26.8	Ausencia de vena cava (inferior) (superior)
Q26.8	Continuación de la vena cava inferior en la vena ácigos



<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOO = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q26.8	Síndrome de la cimitarra
Q26.8	Vena cardinal posterior izquierda persistente
<b>Q26.9</b>	<b>MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LAS GRANDES VENAS, NO ESPECIFICADA</b>
Q26.9	Anomalía congénita de la vena cava (inferior) (superior) NEOM
<b>Q27</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL SISTEMA VASCULAR PERIFÉRICO</b>
<b>Q27.1</b>	<b>ESTENOSIS CONGÉNITA DE LA ARTERIA RENAL</b>
<b>Q27.2</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA ARTERIA RENAL</b>
Q27.2	Arterias renales múltiples
Q27.2	Malformaciones congénitas de la arteria renal NEOM
<b>Q27.3</b>	<b>MALFORMACIÓN ARTERIOVENOSA PERIFÉRICA</b>
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
<b>Q27.4</b>	<b>FLEBECTASIA CONGÉNITA</b>
<b>Q27.8</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL SISTEMA VASCULAR PERIFÉRICO, ESPECIFICADAS</b>
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
<b>Q27.9</b>	<b>MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL SISTEMA VASCULAR PERIFÉRICO, NO ESPECIFICADA</b>
Q27.9	Anomalía de arteria o vena NEOM
<b>Q28</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL SISTEMA CIRCULATORIO</b>
<b>Q28.0</b>	<b>MALFORMACIÓN ARTERIOVENOSA DE LOS VASOS PRECEREBRALES</b>
Q28.0	Aneurisma precerebral arteriovenoso congénito (sin ruptura)
<b>Q28.1</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES DE LOS VASOS PRECEREBRALES</b>
Q28.1	Aneurisma congénito precerebral (sin ruptura)
Q28.1	Malformación congénita de los vasos precerebrales NEOM
<b>Q28.2</b>	<b>MALFORMACIÓN ARTERIOVENOSA DE LOS VASOS CEREBRALES</b>
Q28.2	Aneurisma cerebral arteriovenoso congénito (sin ruptura)
Q28.2	Malformación arteriovenosa cerebral NEOM
<b>Q28.3</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES DE LOS VASOS CEREBRALES</b>
Q28.3	Aneurisma cerebral congénito (sin ruptura)
Q28.3	Anomalía venosa congénita
Q28.3	Malformación congénita de los vasos cerebrales NEOM
<b>Q28.8</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL SISTEMA CIRCULATORIO,</b>

<b>Código CIE-10</b>	<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)
	<b>ESPECIFICADAS</b>
Q28.8	Aneurisma congénito, localización especificada NCOC
Q28.8	Anomalía de los vasos espinales
<b>Q28.9</b>	<b>MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL SISTEMA CIRCULATORIO, NO ESPECIFICADA</b>
<b>Q30</b>	<b>MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA NARIZ</b>
<b>Q30.0</b>	<b>ATRESIA DE LAS COANAS</b>
Q30.0	Atresia de las coanas (anterior) (posterior)
Q30.0	Estenosis congénita de las fosas nasales (anterior) (posterior)
<b>Q30.1</b>	<b>AGENESIA O HIPOPLASIA DE LA NARIZ</b>
Q30.1	Ausencia congénita de la nariz
<b>Q30.2</b>	<b>HENDIDURA, FISURA O MUESCA DE LA NARIZ</b>
<b>Q30.3</b>	<b>PERFORACIÓN CONGÉNITA DEL TABIQUE NASAL</b>
<b>Q30.8</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA NARIZ</b>
Q30.8	Anomalía congénita de pared del seno nasal
Q30.8	Nariz accesoria
<b>Q30.9</b>	<b>MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LA NARIZ, NO ESPECIFICADA</b>
<b>Q31</b>	<b>MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA LARINGE</b>
<b>Q31.0</b>	<b>PTERIGIÓN DE LA LARINGE</b>
Q31.0	Membrana glótica laríngea
Q31.0	Membrana laríngea NEOM
Q31.0	Membrana subglótica laríngea
<b>Q31.1</b>	<b>ESTENOSIS SUBGLÓTICA CONGÉNITA</b>
<b>Q31.2</b>	<b>HIPOPLASIA LARÍNGEA</b>
<b>Q31.3</b>	<b>LARINGOCELE</b>
<b>Q31.5</b>	<b>LARINGOMALACIA CONGÉNITA</b>
<b>Q31.8</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA LARINGE</b>
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
<b>Q31.9</b>	<b>MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LA LARINGE, NO ESPECIFICADA</b>
<b>Q32</b>	<b>MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA TRÁQUEA Y DE LOS BRONQUIOS</b>
<b>Q32.0</b>	<b>TRAQUEOMALACIA CONGÉNITA</b>
<b>Q32.1</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA TRÁQUEA</b>
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

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

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOO = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
<b>Q36.9</b>	<b>LABIO LEPORINO, UNILATERAL</b>
Q36.9	Labio leporino NEOM
<b>Q37</b>	<b>FISURA DEL PALADAR CON LABIO LEPORINO</b>
<b>Q37.0</b>	<b>FISURA DEL PALADAR DURO CON LABIO LEPORINO BILATERAL</b>
<b>Q37.1</b>	<b>FISURA DEL PALADAR DURO CON LABIO LEPORINO UNILATERAL</b>
Q37.1	Paladar duro hendido con labio leporino NEOM
<b>Q37.2</b>	<b>FISURA DEL PALADAR BLANDO CON LABIO LEPORINO BILATERAL</b>
<b>Q37.3</b>	<b>FISURA DEL PALADAR BLANDO CON LABIO LEPORINO UNILATERAL</b>
Q37.3	Paladar blando hendido con labio leporino NEOM
<b>Q37.4</b>	<b>FISURA DEL PALADAR DURO Y DEL PALADAR BLANDO CON LABIO LEPORINO BILATERAL</b>
<b>Q37.5</b>	<b>FISURA DEL PALADAR DURO Y DEL PALADAR BLANDO CON LABIO LEPORINO UNILATERAL</b>
Q37.5	Paladar duro y blando hendidos con labio leporino NEOM
<b>Q37.8</b>	<b>FISURA DEL PALADAR CON LABIO LEPORINO BILATERAL, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN</b>
<b>Q37.9</b>	<b>FISURA DEL PALADAR CON LABIO LEPORINO UNILATERAL, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN</b>
Q37.9	Paladar hendido con labio leporino NEOM
<b>Q38</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA LENGUA, DE LA BOCA Y DE LA FARINGE</b>
<b>Q38.0</b>	<b>MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LOS LABIOS, NO CLASIFICADAS EN OTRA PARTE</b>
Q38.0	Fístula congénita del labio
Q38.0	Malformación congénita del labio NEOM
Q38.0	Síndrome de Van der Woude
<b>Q38.1</b>	<b>ANQUILOGLOSIA</b>
Q38.1	Frenillo
<b>Q38.3</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA LENGUA</b>
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
<b>Q38.4</b>	<b>MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LAS GLÁNDULAS Y DE LOS CONDUCTOS SALIVALES</b>
Q38.4	Atresia de las glándulas 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

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

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



<b>Código CIE-10</b>	<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)
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
<b>Q43.4</b>	<b>DUPLICACIÓN DEL INTESTINO</b>
<b>Q43.5</b>	<b>ANO ECTÓPICO</b>
<b>Q43.6</b>	<b>FÍSTULA CONGÉNITA DEL RECTO Y DEL AÑO</b>
<b>Q43.7</b>	<b>PERSISTENCIA DE LA CLOACA</b>
Q43.6	Cloaca NEOM
<b>Q43.8</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL INTESTINO, ESPECIFICADAS</b>
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
<b>Q43.9</b>	<b>MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL INTESTINO, NO ESPECIFICADA</b>
<b>Q44</b>	<b>MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA VESÍCULA BILIAR, DE LOS CONDUCTOS BILIARES Y DEL HÍGADO</b>
<b>Q44.0</b>	<b>AGENESIA, APLASIA E HIPOPLASIA DE LA VESÍCULA BILIAR</b>
Q44.0	Ausencia congénita de la vesícula biliar
<b>Q44.1</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA VESÍCULA BILIAR</b>
Q44.1	Malformaciones congénitas de la vesícula biliar NEOM
Q44.1	Vesícula biliar intrahepática
<b>Q44.2</b>	<b>ATRESIA DE LOS CONDUCTOS BILIARES</b>
<b>Q44.3</b>	<b>ESTRECHEZ Y ESTENOSIS CONGÉNITA DE LOS CONDUCTOS BILIARES</b>
<b>Q44.4</b>	<b>QUISTE DEL COLÉDOCO</b>
<b>Q44.5</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LOS CONDUCTOS BILIARES</b>
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
<b>Q44.6</b>	<b>ENFERMEDAD QUIÍSTICA DEL HÍGADO</b>
Q44.6	Enfermedad fibroquística del hígado
<b>Q44.7</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL HÍGADO</b>
Q44.7	Ausencia congénita de hígado
Q44.7	Hepatomegalia congénita

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de 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
<b>Q45.0</b>	<b>AGENESIA, APLASIA E HIPOPLASIA DEL PÁNCREAS</b>
Q45.0	Ausencia congénita del páncreas
<b>Q45.1</b>	<b>PÁNCREAS ANULAR</b>
<b>Q45.2</b>	<b>QUISTE CONGÉNITO DEL PÁNCREAS</b>
<b>Q45.3</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL PÁNCREAS Y DEL CONDUCTO PANCREÁTICO</b>
Q45.3	Malformaciones congénitas del páncreas o del conducto pancreático NEOM
Q45.3	Páncreas accesorio
<b>Q45.8</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL SISTEMA DIGESTIVO, ESPECIFICADAS</b>
Q45.8	Ausencia (completa) (parcial) del tracto digestivo NEOM
Q45.8	Duplicación del aparato digestivo
Q45.8	Mala posición congénita del aparato digestivo
<b>Q45.9</b>	<b>MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL SISTEMA DIGESTIVO, NO ESPECIFICADA</b>
Q45.9	Anomalía congénita de aparato digestivo
Q45.9	Deformidad congénita del aparato digestivo
<b>Q50</b>	<b>MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LOS OVARIOS, DE LAS TROMPAS DE FALOPIO Y DE LOS LIGAMENTOS ANCHOS</b>
<b>Q50.0</b>	<b>AUSENCIA CONGÉNITA DE OVARIO</b>
<b>Q50.1</b>	<b>QUISTE DEL DESARROLLO DEL OVARIO</b>
<b>Q50.2</b>	<b>TORSIÓN CONGÉNITA DEL OVARIO</b>
<b>Q50.3</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LOS OVARIOS</b>
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
<b>Q50.4</b>	<b>QUISTE EMBRIONARIO DE LA TROMPA DE FALOPIO</b>
Q50.4	Quiste de la fimbria
<b>Q50.5</b>	<b>QUISTE EMBRIONARIO DEL LIGAMENTO ANCHO</b>
Q50.5	Quiste epoóforo
Q50.5	Quiste paraovárico
<b>Q50.6</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA TROMPA DE FALOPIO Y DEL LIGAMENTO ANCHO</b>
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
<b>Q51</b>	<b>MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL ÚTERO Y DEL CUELLO UTERINO</b>

<b>Código CIE-10</b>	<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)
<b>Q51.0</b>	<b>AGENESIA Y APLASIA DEL ÚTERO</b>
Q51.0	Ausencia congénita del útero
<b>Q51.1</b>	<b>DUPLICACIÓN DEL ÚTERO CON DUPLICACIÓN DEL CUELLO UTERINO Y DE LA VAGINA</b>
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
<b>Q51.2</b>	<b>OTRA DUPLICACIÓN DEL ÚTERO</b>
Q51.2	Duplicación del útero NEOM
Q51.2	Útero septo, completo o parcial
<b>Q51.3</b>	<b>ÚTERO BICORNE</b>
Q51.3	Útero bicorne, completo o parcial
<b>Q51.4</b>	<b>ÚTERO UNICORNE</b>
Q51.4	Útero con una única trompa funcionante
Q51.4	Útero unicornes con o sin una trompa separada
<b>Q51.5</b>	<b>AGENESIA Y APLASIA DEL CUELLO UTERINO</b>
Q51.5	Ausencia congénita de cuello uterino
<b>Q51.6</b>	<b>QUISTE EMBRIONARIO DEL CUELLO UTERINO</b>
<b>Q51.7</b>	<b>FÍSTULA CONGÉNITA ENTRE EL ÚTERO Y EL TRACTO DIGESTIVO Y URINARIO</b>
<b>Q51.8</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL ÚTERO Y DEL CUELLO UTERINO</b>
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
<b>Q51.9</b>	<b>MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL ÚTERO Y DEL CUELLO UTERINO, NO ESPECIFICADA</b>
<b>Q52</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LOS ÓRGANOS GENITALES FEMENINOS</b>
<b>Q52.0</b>	<b>AUSENCIA CONGÉNITA DE LA VAGINA</b>
Q52.0	Agenesia vaginal, total o parcial
<b>Q52.1</b>	<b>DUPLICACIÓN DE LA VAGINA</b>
Q52.10	Duplicación de la vagina, no especificada
Q52.10	Vagina septada NEOM
Q52.11	Tabique vaginal transversal
Q52.12	Tabique vaginal longitudinal

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
<b>Q52.2</b>	<b>FÍSTULA RECTOVAGINAL CONGÉNITA</b>
<b>Q52.3</b>	<b>HIMEN IMPERFORADO</b>
<b>Q52.4</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA VAGINA</b>
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
<b>Q52.5</b>	<b>FUSIÓN DE LABIOS DE LA VULVA</b>
<b>Q52.6</b>	<b>MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL CLÍTORIS</b>
<b>Q52.7</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA VULVA</b>
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
<b>Q52.8</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LOS ÓRGANOS GENITALES FEMENINOS, ESPECIFICADAS</b>
<b>Q52.9</b>	<b>MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LOS GENITALES FEMENINOS, NO ESPECIFICADA</b>
<b>Q53.0</b>	<b>ECTOPIA TESTICULAR</b>
Q53.00	Ectopia testicular no especificada
Q53.01	Ectopia testicular unilateral
Q53.02	Ectopia testicular bilateral
<b>Q54.1</b>	<b>HIPOSPADIAS PENEANA</b>
<b>Q54.2</b>	<b>HIPOSPADIAS PENOSCROTAL</b>
<b>Q54.3</b>	<b>HIPOSPADIAS PERINEAL</b>
<b>Q54.4</b>	<b>ENCORDAMIENTO CONGÉNITO DEL PENE</b>
Q54.4	Encordamiento sin hipospadias
<b>Q54.8</b>	<b>OTRAS HIPOSPADIAS</b>
Q54.8	Hipospadias con estado intersexual
<b>Q54.9</b>	<b>HIPOSPADIAS, NO ESPECIFICADA</b>
<b>Q55</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LOS ÓRGANOS GENITALES MASCULINOS</b>
<b>Q55.0</b>	<b>AUSENCIA Y APLASIA DEL TESTÍCULO</b>
Q55.0	Testículo único (Monorquismo)
<b>Q55.1</b>	<b>HIPOPLASIA DEL TESTÍCULO Y DEL ESCROTO</b>
Q55.1	Fusión de los testículos
<b>Q55.2</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LOS TESTÍCULOS Y DEL ESCROTO</b>
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)

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOO = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de 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
<b>Q55.3</b>	<b>ATRESIA DEL CONDUCTO DEFERENTE</b>
<b>Q55.4</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LOS CONDUCTOS DEFERENTES, DEL EPIDÍDIMO, DE LAS VESÍCULAS SEMINALES Y DE LA PRÓSTATA</b>
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
<b>Q55.5</b>	<b>APLASIA Y AUSENCIA CONGÉNITA DEL PENE</b>
<b>Q55.8</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LOS ÓRGANOS GENITALES MASCULINOS, ESPECIFICADAS</b>
<b>Q55.9</b>	<b>MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LOS ÓRGANOS GENITALES MASCULINOS, NO ESPECIFICADA</b>
<b>Q56</b>	<b>SEXO INDETERMINADO Y SEUDOHERMAFRODITISMO</b>
<b>Q56.0</b>	<b>HERMAFRODITISMO, NO CLASIFICADO EN OTRA PARTE</b>
Q56.0	Ovotestis
<b>Q56.1</b>	<b>SEUDOHERMAFRODITISMO MASCULINO, NO CLASIFICADO EN OTRA PARTE</b>
Q56.1	46, XY con estrías gonadales seudohermafroditismo masculino NEOM
<b>Q56.2</b>	<b>SEUDOHERMAFRODITISMO FEMENINO, NO CLASIFICADO EN OTRA PARTE</b>
Q56.2	Seudohermafroditismo femenino NEOM
<b>Q56.3</b>	<b>SEUDOHERMAFRODITISMO, NO ESPECIFICADO</b>
<b>Q56.4</b>	<b>SEXO INDETERMINADO, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN</b>
Q56.4	Genitales ambiguos
<b>Q60</b>	<b>AGENESIA RENAL Y OTRAS MALFORMACIONES HIPOPLÁSICAS DEL RIÑÓN</b>
<b>Q60.0</b>	<b>AGENESIA RENAL, UNILATERAL</b>
<b>Q60.1</b>	<b>AGENESIA RENAL, BILATERAL</b>
<b>Q60.2</b>	<b>AGENESIA RENAL, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN</b>
<b>Q60.3</b>	<b>HIPOPLASIA RENAL, UNILATERAL</b>
<b>Q60.4</b>	<b>HIPOPLASIA RENAL, BILATERAL</b>
<b>Q60.5</b>	<b>HIPOPLASIA RENAL, NO ESPECIFICADA</b>
<b>Q60.6</b>	<b>SÍNDROME DE POTTER</b>
<b>Q61.0</b>	<b>QUISTE RENAL SOLITARIO CONGÉNITO</b>
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
<b>Q61.1</b>	<b>RIÑÓN POLIQUÍSTICO, AUTOSÓMICO RECESIVO</b>
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

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
<b>Q61.2</b>	<b>RIÑÓN POLIQUÍSTICO, AUTOSÓMICO DOMINANTE</b>
Q61.2	Riñón poliquístico autosómico dominante
<b>Q61.3</b>	<b>RIÑÓN POLIQUÍSTICO, TIPO NO ESPECIFICADO</b>
<b>Q61.4</b>	<b>DISPLASIA RENAL</b>
Q61.4	Displasia renal multiquística
Q61.4	Enfermedad renal multiquística
Q61.4	Riñón displásico (del desarrollo)
Q61.4	Riñón displásico multiquístico
<b>Q61.5</b>	<b>RIÑÓN QUÍSTICO MEDULAR</b>
Q61.5	Espongiosis renal NEOM
Q61.5	Nefronoptosis
<b>Q61.8</b>	<b>OTRAS ENFERMEDADES RENALES QUÍSTICAS</b>
Q61.8	Riñón fibroquístico
Q61.8	Degeneración o enfermedad renal fibroquística
<b>Q61.9</b>	<b>ENFERMEDAD QUÍSTICA DEL RIÑÓN, NO ESPECIFICADA</b>
Q61.9	Síndrome de Meckel-Gruber
<b>Q63</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL RIÑÓN</b>
<b>Q63.0</b>	<b>RIÑÓN SUPERNUMERARIO</b>
<b>Q63.1</b>	<b>RIÑÓN LOBULADO, FUSIONADO Y EN HERRADURA</b>
<b>Q63.2</b>	<b>RIÑÓN ECTÓPICO</b>
Q63.2	Malrotación renal
Q63.2	Riñón desplazado congénito
<b>Q63.3</b>	<b>HIPERPLASIA RENAL Y RIÑÓN GIGANTE</b>
Q63.3	Hipertrofia renal compensatoria
<b>Q63.8</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL RIÑÓN, ESPECIFICADAS</b>
Q63.8	Cálculos renales congénitos
<b>Q63.9</b>	<b>MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL RIÑÓN, NO ESPECIFICADA</b>
<b>Q64</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL SISTEMA URINARIO</b>
<b>Q64.0</b>	<b>EPISPADIAS</b>
<b>Q64.1</b>	<b>EXTROFIA DE LA VEJIGA URINARIA</b>
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
<b>Q64.2</b>	<b>VÁLVULAS URETRALES POSTERIORES CONGÉNITAS</b>
<b>Q64.3</b>	<b>OTRAS ATRESIAS Y ESTENOSIS DE LA URETRA Y DEL CUELLO DE LA VEJIGA</b>
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



<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOG = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de 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
<b>Q64.4</b>	<b>MALFORMACIÓN DEL URACO</b>
Q64.4	Prolapso del uraco
Q64.4	Quiste del uraco
Q64.4	Uraco permeable
<b>Q64.5</b>	<b>AUSENCIA CONGÉNITA DE LA VEJIGA Y DE LA URETRA</b>
<b>Q64.6</b>	<b>DIVERTÍCULO CONGÉNITO DE LA VEJIGA</b>
<b>Q64.7</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA VEJIGA Y DE LA URETRA</b>
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
<b>Q64.8</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL APARATO URINARIO, ESPECIFICADAS</b>
<b>Q64.9</b>	<b>MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL APARATO URINARIO, NO ESPECIFICADA</b>
<b>Q66.1</b>	<b>TALIPES CALCANEOVARUS</b>
<b>Q66.2</b>	<b>METATARSUS VARUS</b>
<b>Q66.3</b>	<b>OTRAS DEFORMIDADES VARUS CONGÉNITAS DE LOS PIES</b>
Q66.3	Hallux varo congénito
<b>Q66.9</b>	<b>DEFORMIDAD CONGÉNITA DE LOS PIES, NO ESPECIFICADA</b>
<b>Q67</b>	<b>DEFORMIDADES OSTEOMUSCULARES CONGÉNITAS DE LA CABEZA, DE LA CARA, DE LA COLUMNA VERTEBRAL Y DEL TÓRAX</b>
<b>Q67.0</b>	<b>ASIMETRÍA FACIAL</b>
<b>Q67.1</b>	<b>FACIES COMPRIMIDA</b>
<b>Q67.2</b>	<b>DOLICOCEFALIA</b>
<b>Q67.3</b>	<b>PLAGIOCEFALIA</b>
<b>Q67.4</b>	<b>OTRAS DEFORMIDADES CONGÉNITAS DEL CRÁNEO, DE LA CARA Y DE LA MANDÍBULA</b>
Q67.4	Atrofia o hipertrofia congénita hemifacial
Q67.4	Depresiones congénitas del cráneo
Q67.4	Desviación congénita del tabique nasal
Q67.4	Nariz aplastada o torcida congénita
<b>Q67.5</b>	<b>DEFORMIDAD CONGÉNITA DE LA COLUMNA VERTEBRAL</b>
Q67.5	Escoliosis congénita NEOM
Q67.5	Escoliosis congénita postural
<b>Q67.8</b>	<b>OTRAS DEFORMIDADES CONGÉNITAS DEL TÓRAX</b>
Q67.8	Deformidad congénita de la pared torácica NEOM

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOO = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
<b>Q68</b>	<b>OTRAS DEFORMIDADES OSTEOMUSCULARES CONGÉNITAS</b>
<b>Q68.0</b>	<b>DEFORMIDAD CONGÉNITA DEL MÚSCULO ESTERNOCLEIDOMASTOIDEO</b>
Q68.0	Contractura congénita del (músculo) esternocleidomastoideo
Q68.0	Tortícolis congénita (del esternocleidomastoideo)
Q68.0	Tumor del esternocleidomastoideo (congénito)
<b>Q68.1</b>	<b>DEFORMIDAD CONGÉNITA DE LA MANO</b>
Q68.1	Dedo hipocrático congénito
Q68.1	Mano en espada (congénita)
<b>Q68.2</b>	<b>DEFORMIDAD CONGÉNITA DE LA RODILLA</b>
Q68.2	Genu recurvatum congénito
Q68.2	Luxación congénita de la rodilla
<b>Q68.3</b>	<b>CURVATURA CONGÉNITA DEL FÉMUR</b>
<b>Q68.4</b>	<b>CURVATURA CONGÉNITA DE LA TIBIA Y DEL PERONÉ</b>
<b>Q68.5</b>	<b>CURVATURA CONGÉNITA DE HUESO(S) LARGO(S) DEL MIEMBRO INFERIOR, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN</b>
<b>Q68.8</b>	<b>OTRAS DEFORMIDADES CONGÉNITAS OSTEOMUSCULARES, ESPECIFICADAS</b>
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
<b>Q69.0</b>	<b>DEDO(S) SUPERNUMERARIO(S) DE LA MANO</b>
<b>Q69.1</b>	<b>PULGAR(ES) SUPERNUMERARIO(S)</b>
<b>Q69.2</b>	<b>DEDO(S) SUPERNUMERARIO(S) DEL PIE</b>
Q69.2	Hallux accesorio
<b>Q69.9</b>	<b>POLIDACTILIA, NO ESPECIFICADA</b>
Q69.9	Dedo (-s) supernumerario (-s) NEOM
<b>Q70.0</b>	<b>FUSIÓN DE LOS DEDOS DE LA MANO</b>
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
<b>Q70.1</b>	<b>MEMBRANA INTERDIGITAL DE LA MANO</b>
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

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
<b>Q70.2</b>	<b>FUSIÓN DE LOS DEDOS DEL PIE</b>
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
<b>Q70.3</b>	<b>MEMBRANA INTERDIGITAL DEL PIE</b>
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
<b>Q70.4</b>	<b>POLISINDACTILIA</b>
<b>Q70.9</b>	<b>SINDACTILIA, NO ESPECIFICADA</b>
Q70.9	Sinfalangia NEOM
<b>Q71</b>	<b>DEFECTOS POR REDUCCIÓN DEL MIEMBRO SUPERIOR</b>
<b>Q71.0</b>	<b>AUSENCIA CONGÉNITA COMPLETA DEL (DE LOS) MIEMBRO(S) SUPERIOR(ES)</b>
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
<b>Q71.1</b>	<b>AUSENCIA CONGÉNITA DEL BRAZO Y DEL ANTEBRAZO CON PRESENCIA DE LA MANO</b>
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
<b>Q71.2</b>	<b>AUSENCIA CONGÉNITA DEL ANTEBRAZO Y DE LA MANO</b>
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
<b>Q71.3</b>	<b>AUSENCIA CONGÉNITA DE LA MANO Y EL (LOS) DEDO(S)</b>
<b>Q71.4</b>	<b>DEFECTO POR REDUCCIÓN LONGITUDINAL DEL RADIO</b>
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

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
<b>Q71.5</b>	<b>DEFECTO POR REDUCCIÓN LONGITUDINAL DEL CÚBITO</b>
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
<b>Q71.6</b>	<b>MANO EN PINZA DE LANGOSTA</b>
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
<b>Q71.8</b>	<b>OTROS DEFECTOS POR REDUCCIÓN DEL (DE LOS) MIEMBRO(S) SUPERIOR(ES)</b>
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
<b>Q71.9</b>	<b>DEFECTO POR REDUCCIÓN DEL MIEMBRO SUPERIOR, NO ESPECIFICADO</b>
Q71.90	Defecto por acortamiento no especificado de la extremidad superior no 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
<b>Q72</b>	<b>DEFECTOS POR REDUCCIÓN DEL MIEMBRO INFERIOR</b>
<b>Q72.0</b>	<b>AUSENCIA CONGÉNITA COMPLETA DEL (DE LOS) MIEMBRO(S) INFERIOR(ES)</b>
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
<b>Q72.1</b>	<b>AUSENCIA CONGÉNITA DEL MUSLO Y DE LA PIERNA CON PRESENCIA DEL PIE</b>
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
<b>Q72.2</b>	<b>AUSENCIA CONGÉNITA DE LA PIERNA Y DEL PIE</b>
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

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q72.23	Agenesia (aplasia) de la pierna y el pie, bilateral
<b>Q72.3</b>	<b>AUSENCIA CONGÉNITA DEL PIE Y DEDO(S) DEL PIE</b>
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
<b>Q72.4</b>	<b>DEFECTO POR REDUCCIÓN LONGITUDINAL DEL FÉMUR</b>
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
<b>Q72.5</b>	<b>DEFECTO POR REDUCCIÓN LONGITUDINAL DE LA TIBIA</b>
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
<b>Q72.6</b>	<b>DEFECTO POR REDUCCIÓN LONGITUDINAL DEL PERONÉ</b>
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
<b>Q72.7</b>	<b>PIE HENDIDO</b>
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
<b>Q72.8</b>	<b>OTROS DEFECTOS POR REDUCCIÓN DEL (DE LOS) MIEMBRO(S) INFERIOR(ES)</b>
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
<b>Q72.9</b>	<b>DEFECTO POR REDUCCIÓN DEL MIEMBRO INFERIOR, NO ESPECIFICADO</b>
Q72.90	Defectos por acortamiento no especificados de extremidad inferior no especificada
Q72.91	Defectos por acortamiento no especificados de la extremidad inferior derecha

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de 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
<b>Q73</b>	<b>DEFECTOS POR REDUCCIÓN DE MIEMBRO NO ESPECIFICADO</b>
<b>Q73.0</b>	<b>AUSENCIA COMPLETA DE MIEMBRO(S) NO ESPECIFICADO(S)</b>
Q73.0	Amelia NEOM
<b>Q73.1</b>	<b>FOCOMELIA, MIEMBRO(S) NO ESPECIFICADO(S)</b>
Q73.1	Focomelia NEOM
<b>Q73.8</b>	<b>OTROS DEFECTOS POR REDUCCIÓN DE MIEMBRO(S) NO ESPECIFICADO(S)</b>
<b>Q74</b>	<b>OTRAS ANOMALÍAS CONGÉNITAS DEL (DE LOS) MIEMBRO(S)</b>
<b>Q74.0</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL (DE LOS) MIEMBRO(S) SUPERIOR(ES), INCLUIDA LA CINTURA ESCAPULAR</b>
<b>Q74.1</b>	<b>MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LA RODILLA</b>
<b>Q74.2</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL (DE LOS) MIEMBRO(S) INFERIOR(ES), INCLUIDA LA CINTURA PELVIANA</b>
<b>Q74.3</b>	<b>ARTROGRIPOSIS MÚLTIPLE CONGÉNITA</b>
<b>Q74.8</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS ESPECIFICADAS DEL (DE LOS) MIEMBRO(S)</b>
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
<b>Q74.9</b>	<b>MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE MIEMBRO(S), NO ESPECIFICADA</b>
Q74.9	Anomalía congénita de miembro (-s) NEOM
<b>Q75.0</b>	<b>CRANEOSINOSTOSIS</b>
Q75.0	Acrocefalia
Q75.0	Fusión imperfecta del cráneo
Q75.0	Oxicefalia
Q75.0	Trigonocefalia
<b>Q75.1</b>	<b>DISOSTOSIS CRANEOFACIAL</b>
Q75.1	Enfermedad de Crouzon
<b>Q75.2</b>	<b>HIPERTELORISMO</b>
<b>Q75.3</b>	<b>MACROCEFALIA</b>
<b>Q75.4</b>	<b>DISOSTOSIS MAXILOFACIAL</b>
Q75.4	Síndrome de Franceschetti
Q75.4	Síndrome de Treacher Collins
<b>Q75.5</b>	<b>DISOSTOSIS OCULOMAXILAR</b>
<b>Q75.8</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS ESPECIFICADAS DE LOS HUESOS DEL CRÁNEO Y DE LA CARA</b>
Q75.8	Agenesia (aplasia) craneal, congénita
Q75.8	Deformidad congénita de la frente
Q75.8	Platibasia
<b>Q75.9</b>	<b>MALFORMACIÓN CONGÉNITA NO ESPECIFICADA DE LOS HUESOS DEL CRÁNEO Y DE LA CARA</b>



<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de 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
<b>Q76</b>	<b>MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA COLUMNA VERTEBRAL Y TÓRAX ÓSEO</b>
<b>Q76.1</b>	<b>SÍNDROME DE KLIPPEL-FEIL</b>
Q76.1	Síndrome de fusión cervical
<b>Q76.2</b>	<b>ESPONDILOLISTESIS CONGÉNITA</b>
Q76.2	Espondilolisis congénita
<b>Q76.3</b>	<b>ESCOLIOSIS CONGÉNITA DEBIDA A MALFORMACIÓN CONGÉNITA ÓSEA</b>
Q76.3	Fusión de hemivértebra o fracaso en la segmentación con escoliosis
<b>Q76.4</b>	<b>OTRA MALFORMACIÓN CONGÉNITA DE LA COLUMNA VERTEBRAL, NO ASOCIADA CON ESCOLIOSIS</b>
Q76.41	Cifosis congénita
Q76.411	Cifosis congénita de la región occipitotloaxoidea
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
Q76.49	Otras malformaciones congénitas de la columna vertebral no asociadas a escoliosis
Q76.49	Aplasia congénita de vértebra NEOM
Q76.49	Condrosplasia 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
<b>Q76.5</b>	<b>COSTILLA CERVICAL</b>
Q76.5	Costilla supernumeraria en la región cervical
<b>Q76.6</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LAS COSTILLAS</b>
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
<b>Q76.7</b>	<b>MALFORMACIÓN CONGÉNITA DEL ESTERNÓN</b>

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

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

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

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOOC = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de 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
<b>Q85.1</b>	<b>ESCLEROSIS TUBEROSA</b>
Q85.1	Enfermedad de Bourneville
Q85.1	Epiloia
<b>Q85.8</b>	<b>OTRAS FACOMATOSIS, NO CLASIFICADAS EN OTRA PARTE</b>
Q85.8	Síndrome de Peutz-Jeghers
Q85.8	Síndrome de Sturge-Weber (-Dimitri)
Q85.8	Síndrome de Von Hippel-Lindau
<b>Q85.9</b>	<b>FACOMATOSIS, NO ESPECIFICADA</b>
Q85.9	Hamartosis NEOM
<b>Q86</b>	<b>SÍNDROMES DE MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEBIDOS A CAUSAS EXÓGENAS CONOCIDAS, NO CLASIFICADOS EN OTRA PARTE</b>
<b>Q86.0</b>	<b>SÍNDROME FETAL (DISMÓRFICO) DEBIDO AL ALCOHOL</b>
<b>Q86.1</b>	<b>SÍNDROME DE HIDANTOÍNA FETAL</b>
Q86.1	Síndrome de Meadow
<b>Q86.2</b>	<b>DISMORFISMO DEBIDO A WARFARINA</b>
<b>Q86.8</b>	<b>OTROS SÍNDROMES DE MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEBIDOS A CAUSAS EXÓGENAS CONOCIDAS</b>
<b>Q87</b>	<b>OTROS SÍNDROMES DE MALFORMACIONES CONGÉNITAS ESPECIFICADOS QUE AFECTAN MÚLTIPLES SISTEMAS</b>
<b>Q87.0</b>	<b>SÍNDROMES DE MALFORMACIONES CONGÉNITAS QUE AFECTAN PRINCIPALMENTE LA APARIENCIA FACIAL</b>
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
<b>Q87.1</b>	<b>SÍNDROMES DE MALFORMACIONES CONGÉNITAS ASOCIADAS PRINCIPALMENTE CON ESTATURA BAJA:</b>
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

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOO = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de 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
<b>Q87.2</b>	<b>SÍNDROMES DE MALFORMACIONES CONGÉNITAS QUE AFECTAN PRINCIPALMENTE LOS MIEMBROS</b>
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
<b>Q87.3</b>	<b>SÍNDROMES DE MALFORMACIONES CONGÉNITAS CON EXCESO DE CRECIMIENTO PRECOZ</b>
Q87.3	Síndrome de Beckwith-Wiedemann
Q87.3	Síndrome de Sotos
Q87.3	Síndrome de Weaver
<b>Q87.4</b>	<b>SÍNDROME DE MARFAN</b>
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
<b>Q87.5</b>	<b>OTROS SÍNDROMES DE MALFORMACIONES CONGÉNITAS CON OTROS CAMBIOS ESQUELÉTICOS</b>
<b>Q89</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS, NO CLASIFICADAS EN OTRA PARTE</b>
<b>Q89.0</b>	<b>MALFORMACIONES CONGÉNITAS DEL BAZO</b>
Q89.01	Asplenia (congénita)
Q89.09	Malformaciones congénitas del bazo
Q89.09	Esplenomegalia congénita
<b>Q89.1</b>	<b>MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA GLÁNDULA SUPRARRENAL</b>
<b>Q89.2</b>	<b>MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE OTRAS GLÁNDULAS ENDOCRINAS</b>
Q89.2	Malformación congénita de la glándula paratiroides o de la tiroides
Q89.2	Persistencia del conducto tirogloso
Q89.2	Quiste tirogloso
<b>Q89.3</b>	<b>SITUS INVERSUS</b>
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



<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOG = 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
<b>Q89.4</b>	<b>GEMELOS SIAMESES</b>
Q89.4	Craneópago
Q89.4	Dicefalia
Q89.4	Pigópago
Q89.4	Toracópago
<b>Q89.7</b>	<b>MALFORMACIONES CONGÉNITAS MÚLTIPLES, NO CLASIFICADAS EN OTRA PARTE</b>
Q89.7	Anomalías congénitas múltiples NEOM
Q89.7	Deformaciones congénitas múltiples NEOM
<b>Q89.8</b>	<b>OTRAS MALFORMACIONES CONGÉNITAS, ESPECIFICADAS</b>
<b>Q90.1</b>	<b>TRISOMÍA 21, MOSAICO (POR FALTA DE DISYUNCIÓN MITÓTICA)</b>
<b>Q90.2</b>	<b>TRISOMÍA 21, POR TRANSLOCACIÓN</b>
<b>Q90.9</b>	<b>SÍNDROME DE DOWN, NO ESPECIFICADO</b>
Q90.9	Trisomía 21 NEOM
<b>Q91</b>	<b>SÍNDROME DE EDWARDS Y SÍNDROME DE PATAU</b>
<b>Q91.0</b>	<b>TRISOMÍA 18, POR FALTA DE DISYUNCIÓN MEIÓTICA</b>
<b>Q91.1</b>	<b>TRISOMÍA 18, MOSAICO (POR FALTA DE DISYUNCIÓN MITÓTICA)</b>
<b>Q91.2</b>	<b>TRISOMÍA 18, POR TRANSLOCACIÓN</b>
<b>Q91.3</b>	<b>SÍNDROME DE EDWARDS, NO ESPECIFICADO</b>
<b>Q91.4</b>	<b>TRISOMÍA 13, POR FALTA DE DISYUNCIÓN MEIÓTICA</b>
<b>Q91.5</b>	<b>TRISOMÍA 13, MOSAICO (POR FALTA DE DISYUNCIÓN MITÓTICA)</b>
<b>Q91.6</b>	<b>TRISOMÍA 13, POR TRANSLOCACIÓN</b>
<b>Q91.7</b>	<b>SÍNDROME DE PATAU, NO ESPECIFICADO</b>
<b>Q92</b>	<b>OTRAS TRISOMÍAS Y TRISOMÍAS PARCIALES DE LOS AUTOSOMAS, NO CLASIFICADAS EN OTRA PARTE</b>
<b>Q92.0</b>	<b>TRISOMÍA DE UN CROMOSOMA COMPLETO, POR FALTA DE DISYUNCIÓN MEIÓTICA</b>
<b>Q92.1</b>	<b>TRISOMÍA DE UN CROMOSOMA COMPLETO, MOSAICO (POR FALTA DE DISYUNCIÓN MITÓTICA)</b>
<b>Q92.2</b>	<b>TRISOMÍA PARCIAL MAYOR</b>
Q92.2	Menos de un brazo entero duplicado
Q92.2	Un brazo entero o más duplicado
<b>Q92.3</b>	<b>TRISOMÍA PARCIAL MENOR</b>
<b>Q92.4</b>	<b>DUPLICACIONES VISIBLES SÓLO EN LA PROMETAFASE</b>
<b>Q92.5</b>	<b>DUPLICACIONES CON OTROS REORDENAMIENTOS COMPLEJOS</b>
Q92.5	Trisomía parcial debido a translocación no balanceada
<b>Q92.6</b>	<b>CROMOSOMAS MARCADORES SUPLEMENTARIOS</b>
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

<b>Código CIE-10</b>	<b>Literal CIE-10</b> (Notas: NCOG = No Clasificable bajo Otro Concepto; NEOM = No Especificada de Otra Manera; SAI = "Sine Alter Indicatio" o Sin otra indicación)
Q92.61	Cromosomas marcadores en individuo normal
Q92.62	Cromosomas marcadores en individuo anormal
Q92.7	<b>TRIPLOIDÍA Y POLIPLOIDÍA</b>
Q92.8	<b>OTRAS TRISOMÍAS Y TRISOMÍAS PARCIALES DE LOS AUTOSOMAS, ESPECIFICADAS</b>
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	<b>TRISOMÍA Y TRISOMÍA PARCIAL DE LOS AUTOSOMAS, SIN OTRA ESPECIFICACIÓN</b>
Q93	<b>MONOSOMÍAS Y SUPRESIONES DE LOS AUTOSOMAS, NO CLASIFICADAS EN OTRA PARTE</b>
Q93.0	<b>MONOSOMÍA COMPLETA DE UN CROMOSOMA, POR FALTA DE DISYUNCIÓN MEIÓTICA</b>
Q93.1	<b>MONOSOMÍA COMPLETA DE UN CROMOSOMA, MOSAICO (POR FALTA DE DISYUNCIÓN MITÓTICA)</b>
Q93.2	<b>CROMOSOMA REEMPLAZADO POR ANILLO O DICÉNTRICO</b>
Q93.3	<b>SUPRESIÓN DEL BRAZO CORTO DEL CROMOSOMA 4</b>
Q93.3	Síndrome de Wolff-Hirschorn
Q93.4	<b>SUPRESIÓN DEL BRAZO CORTO DEL CROMOSOMA 5</b>
Q93.4	Síndrome de Cri-du-chat
Q93.4	Síndrome del maullido de gato
Q93.5	<b>OTRAS SUPRESIONES DE PARTE DE UN CROMOSOMA</b>
Q93.5	Síndrome de Angelman
Q93.6	<b>SUPRESIONES VISIBLES SÓLO EN LA PROMETAFASE</b>
Q93.7	<b>SUPRESIONES CON OTROS REORDENAMIENTOS COMPLEJOS</b>
Q93.7	Delecciones debidas a translocaciones, inversiones e inserciones no balanceadas
Q93.8	<b>OTRAS SUPRESIONES DE LOS AUTOSOMAS</b>
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	<b>SUPRESIÓN DE LOS AUTOSOMAS, NO ESPECIFICADA</b>
Q95	<b>REORDENAMIENTOS EQUILIBRADOS Y MARCADORES ESTRUCTURALES, NO CLASIFICADOS EN OTRA PARTE</b>
Q95.0	<b>TRANSLOCACIÓN EQUILIBRADA E INSERCIÓN EN INDIVIDUO NORMAL</b>
Q95.1	<b>INVERSIÓN CROMOSÓMICA EN INDIVIDUO NORMAL</b>
Q95.2	<b>REORDENAMIENTO AUTOSÓMICO EQUILIBRADO EN INDIVIDUO ANORMAL</b>
Q95.3	<b>REORDENAMIENTO AUTOSÓMICO/SEXUAL EQUILIBRADO EN INDIVIDUO</b>

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

<b>Código CIE-10</b>	<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)
Q99.1	46, XX con estrías gonadales
Q99.1	46, XY con estrías gonadales
Q99.1	Disgenesia gonadal pura
<b>Q99.2</b>	<b>CROMOSOMA X FRÁGIL</b>
Q99.2	Síndrome de X frágil
<b>Q99.8</b>	<b>OTRAS ANOMALÍAS DE LOS CROMOSOMAS, ESPECIFICADAS</b>
<b>Q99.9</b>	<b>ANOMALÍA CROMOSÓMICA, NO ESPECIFICADA</b>