

#### MINISTERIO DE SALUD Y PROTECCIÓN SOCIAL

#### RESOLUCIÓN NÚMERO : 005265 DE 2018

( 27 NOV 2018 )

Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones

#### EL MINISTRO DE SALUD Y PROTECCIÓN SOCIAL

En ejercicio de sus facultades, en especial las conferidas el artículo 2 de la Ley 1392 de 2010 modificado por el artículo 140 de la Ley 1438 de 2011, en desarrollo del numeral 5 del artículo 2 del Decreto Ley 4107 de 2011 y

#### CONSIDERANDO

Que en virtud del artículo 2 de la Ley 1392 de 2010, modificado por el artículo 140 de la Ley 1438 de 2011, corresponde a este Ministerio la actualización del listado de enfermedades huérfanas.

Que el artículo 2.8.4.4 del Decreto 780 de 2016, establece que los pacientes que sean diagnosticados con enfermedades huérfanas se reportarán a este Ministerio a través del Sistema de Vigilancia en Salud Pública - SIVIGILA de acuerdo con las fichas y procedimientos que para tal fin se definan.

Que la Clasificación Internacional de Enfermedades y Problemas Relacionados con la Salud, Décima Revisión -CIE-10 es el estándar definido por la Organización Mundial de la Salud - OMS, como herramienta en epidemiología, administración sanitaria y medicina clínica, para clasificar enfermedades y otros problemas de salud consignados en diferentes registros clínicos como historias clínicas, Registros Individuales de Prestación de Servicios - RIPS, certificados de defunción y registros de vigilancia en salud pública; así como, para facilitar el almacenamiento, consulta e intercambio de información de diagnósticos médicos con diversos fines.

Que dicha clasificación fue adoptada por el Ministerio de Salud, hoy Ministerio de Salud y Protección Social, mediante la Resolución 1895 de 2001 para codificar la morbilidad.

Que para dar cumplimiento a lo ordenado en la Ley 1392 de 2010, este Ministerio organizó una mesa de trabajo, con el fin de actualizar el listado de enfermedades huérfanas definido en primera oportunidad, con la Resolución 430 de 2013.

Que a partir de la Resolución 2048 de 2015 se estableció la numeración que identifica cada enfermedad huérfana, para ser utilizada en los sistemas de información y para el reporte al SIVIGILA.

Que este Ministerio, a través de la Oficina de Calidad y con la participación de la Mesa de Enfermedades Huérfanas, dirigió la revisión de las enfermedades propuestas por las asociaciones de pacientes, sociedades científicas y ciudadanos para actualizar el listado.

well

John Jan

Que la Dirección de Epidemiología y Demografía realizó la homologación del listado de enfermedades huérfanas con los códigos de la Clasificación Internacional de Enfermedades CIE-10, conforme a la última actualización disponible.

Que, conforme a lo anterior, es preciso actualizar el listado de enfermedades huérfanas, así como definir condiciones para su uso.

En mérito de lo expuesto,

#### RESUELVE:

**Artículo 1.** Objeto. La presente resolución tiene por objeto actualizar el listado de enfermedades huérfanas (versión 3.0) que hace parte integral de esta resolución y establecer condiciones para su uso.

Artículo 2. Ámbito de aplicación. Esta resolución aplica a las Entidades Promotoras de Salud –EPS, a los Prestadoras de Servicios de Salud, las Entidades que pertenecen al Régimen de Excepción y las direcciones o secretarías de salud de los órdenes distrital, municipal y departamental, o quien haga sus veces.

Artículo 3. Asignación del número con el cual se identifica cada enfermedad huérfana. Una vez incluida una enfermedad en el listado de enfermedades huérfanas, se asignará el número de acuerdo con el orden de inclusión en forma consecutiva al último número establecido.

Parágrafo. En caso de que una enfermedad huérfana con número asignado sea excluida del listado, este número no podrá ser asignado a ninguna otra.

**Artículo 4.** Publicación del listado enfermedades huérfanas. El listado actualizado de enfermedades huérfanas estará disponible permanentemente en el Repositorio Institucional Digital -RID del Ministerio de Salud y Protección Social.

Artículo 5. Usos. Con base en el listado de enfermedades huérfanas que hace parte de esta resolución, se realizará la notificación de los casos de enfermedades huérfanas al SIVIGILA. Todos los usuarios que generan y administran registros médicos con diagnósticos de morbilidad o mortalidad, deben utilizar este listado.

Artículo 6. Vigencia y derogatoria. El presente acto administrativo rige a partir de la fecha de su publicación y deroga la Resolución 2048 de 2015.

**PUBLÍQUESE Y CÚMPLASE** 

Dada en Bogotá, D.C., a los 2 7 NOV 2018

JUAN PABLO URIBE RESTREPO Ministro de Salud y Protección Social

K.

7647 7417

#### ANEXO TECNICO LISTADO DE ENFERMEDADES HUERFANAS (VERSION 3.0)

No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Codigo CIE10
1	3MC Sindrome de Deficiencia COLEC11	Q878
2	3-metilcrotonil glicinuria	E711
3	Sindrome Ablefaron macrostomia	Q870
4	Abscesos asepticos sensibles a corticosteroides	-
5	Sindrome de acalasia microcefalia	Q395
6	Acalasia primaria	K220
7	Acatalasemia	E803
8	Aceruloplasminemia	G230
9	Acidemia 3-OH-3ME-glutarica	E723
10	Acidemia butirica	E711
11	Acidemia cadena media	E711
12	Acidemia glutarica I	E713
13	Acidemia glutarica II	E713
14	Acidemia isovalerica	E711
15	Acidemia metilmalonica - homocistinuria, tipo cbl C	E721
16	Acidemia metilmalonica - homocistinuria, tipo cbl D	E721
17	Acidemia metilmalonica - homocistinuria, tipo col F	E721
18	Acidemia metilmalonica - vitamina B12 sensible, tipo cbl A	E711
19	Acidemia organica no especificada	E711
20	Acidemia piroglutamica	D551
21	Acidemia propionica	E711 <sup>-</sup>
22	Acidemia succinica	G713
23	Acidosis lactica	G713
24	Aciduria 3-metilglutaconica tipo 1	E711
25	Aciduría 3-metilglutaconica tipo 3	E711
26	Aciduria 4 hidroxi-butirica	E728
27	Aciduria argininosuccinica	E722
28	Aciduria fumarica	E888
29	Aciduría malonica	E728
30	Aciduria metilmalonica con	E711
	homocistinuria Aciduria metilmalonica microcefalia	
31	cataratas	E711
32	Aciduria mevalonica	E888
33	Aciduria no especificada	E711
34	Aciduria orotica hereditaria	D530
35	Acondrogenesis	Q770
36	Acondroplasia Acondroplasia severa - retraso del	Q774
37	desarrollo - acantosis nigricans	Q774
38	Acortamiento congenito de ligamento costocoracoide	Q688
39	Acrania	Q758
40	Acrocefalosindactilia (termino generico)	Q870
41	Acrocraneofacial disostosis	Q870
42	Acrodermatitis enteropatica	E832
43	Acroesquifodisplasia metafisaria	Q785
44	Acromatopsia	H535
45	Acromegalia	E220
46	Acromegalia cutis gyrata	M894

No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
47	Acromegaloide, facies	Q870
48	Acromelanosis	L814
49	Acroosteolisis tipo dominante	M895
50	Adamantinoma	C402
51	AD-DKC (Mutacion en TERC)	Q828
52	AD-DKC (Mutacion en TERT)	Q934
53	AD-DKC (Mutacion en TINF2)	D610
54	AD-HIES (Sindrome de Hiper IgE) Sindrome Job	D824
55	Adrenoleucodistrofia ligado al cromosoma X	E713
56	Afalangia hemivertebras	Q878
57	Afalangia sindactilia microcefalia	Q872
58	Afasia progresiva no fluida	G231
59	Agamaglobulinemia (sin bases moleculares conocidas)	D800
60	Agamaglobulinemia (XLA)- Deficiencia BTK	D800
61	Agammaglobulinemia - microcefalia - craneosinostosis - dermatitis severa	Q870
62	Agammaglobulinemia ligada a X	D800
	Agenesia de cuerpo calloso -	
63	neuropatia	G600
64	Agenesia de cuerpo calloso ligado al cromosoma X, con mutacion en el gen Alfa 4	G114
65	Agenesia de cuerpo calloso microcefalia talla baja	Q878
66	Agenesia gonadal	Q991
67	Agenesia parcial de pancreas	Q450
68	Agenesia renal bilateral	D800
69	Agenesia traqueal	Q321
70 -	Aglosia adactilia	Q872
71	Agnatia holoprosencefalia situs inversus	Q878
72	Albinismo con sordera	H905
73	Albinismo cutaneo fenotipo Hermine	E703
74	Albinismo ocular ligado al cromosoma X recesivo	E703
75	Albinismo ocular sordera sensorial tardia	E703
76	Albinismo oculo-cutaneo	E703
77	Alcaptonuria	E702
78	Alfa talasemia - deficit intelectual ligado al cromosoma X	D560
79	Alfa-manosidosis	E771
80	ALPS-CASP10	D479
81	ALPS-FASLG	D479
82	Amaurosis - hipertricosis	H355
83	Amaurosis congenita de Leber	H355
84	Amebiasis por amebas salvajes	8601
85	Amelia, autosomica recesiva	Q730
86	Amiloidosis secundaria	E853
87	Amioplasia congenita	Q743
88	Anadisplasia metafisaria	Q785
89	Analbuminemia congenita	R770
	Anemia de cuerpos de Heinz	D582
90	i Aucilia de Cacidos de Deio	





is all

No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
92	Anemia diseritropoyetica, congenita	D644
93	Anemia hemolitica debido a deficit de piruvato quinasa de los globulos rojos	D552
94	Anemia hemolitica letal anomalias genitales	D588
95	Anemia hemolitica por deficit de adenilato quinasa	D553
96	Anemia hemolitica por deficit de glucosa fosfato isomerasa	D552
97	Anemia hemolitica por deficit de glutation reductasa	D551
98	Anemia hemolitica, no esferocitica, por deficit de hexoquinasa	D552
99	Anemia microcitica con sobrecarga hepatica de hierro	D508
100	Anemia sideroblastica ligada al cromosoma X	D640
101	Anemia sideroblastica ligada al cromosoma X con ataxia	D640
102	Anencefalia/exencefalia aislada	Q000
103	Anestesia corneal anomalias retinianas sordera	Q878
104	Angioedema adquirido	T783
105	Angioedema hereditario	D841
106	Angioma en racimo	D180
107	Angiomatosis cutanea y digestiva	Q278
108	Angiomatosis neurocutanea hereditaria	D180
109	Angiomatosis quistica de hueso, difusa	E881
110	Aniridia	Q131
111	Aniridia agenesia renal retraso psicomotor	Q878
112	Aniridia ausencia de rotula	Q878
113	Aniridia ptosis retraso mental obesidad	-
1 <b>1</b> 4	Aniridia, ataxia cerebelosa, y retraso mental	G110
115	Anisakiasis	B810
116	Anoftalmia - insuficiencia hipotalamo- pituitaria	Q044
117	Anoftalmia - megalocornea - cardiopatia - anomalias esqueleticas	Q878
118	Anoftalmia - microftalmia, aislada	Q112
119	Anoftalmia - microftalmia, atresia esofagica	Q878
120	Anomalia acro-pecto-renal	Q878
121	Anomalia de Axenfeld-Rieger - hidrocefalia - esqueleto anormal	Q138
122	Anomalia de Duane - miopatia - escoliosis	-
123	Anomalia de Poland	Q878
124	Anomalia de Uhl	Q248
125	Anomalias auriculares - fisura labial con o sin fisura palatina - anomalias oculares	Q870
126	Anomalias auriculo-oculares, fisura labial	Q870
127	Anomalias cardiacas - heterotaxia	Q288
128	Anomalias craneo digitales retraso mental	Q870
12 <del>9</del>	Anomalias de cabellos - fotosensibilidad - retraso mental	-
130	Anomalias de la osificación - retraso del desarrollo sicomotor	Q798

131 132	Anomalias del arco aortico- dismorfismo	1 1
	- deficit intelectual	Q878
	Anoniquia con pigmentacion de los pliegues de flexion	-
133	Anoniquia microcefalia	Q878
134	Anosmia congenita aislada	Q078
135	Anquiloblefaron filiforme - imperforacion anal	Q878
136	Anquilosis de pulgares braquidactilia retraso mental	Q872
137	Anquilosis del estribo con pulgar y dedo gordo del pie anchos	Q878
138	Anquilosis glosopalatina	Q383
139	APECED (APS-1)	E310
140	Aplasia cutis – miopía	Q848
141	Aplasia cutis congenita - Iinfangiectasia intestinal	-
142	Aplasia cutis congenita de miembros forma recesiva	Q848
143	Aplasia de perone ectrodactilia	Q738
144	Aplasia medular idiopatica	D610
145	Aplasia tibial - ectrodactilia	Q738
146	Apnea de la prematuridad (AOP)	P284
147	Apraxia ocular tipo Cogan	H518
148	Aqueiropodia	Q748
149	Aracnodactilia osificacion anormal retraso mental	Q878
150	Aracnodactilia retraso mental dismorfia	Q878
151	Arañazo de gato, enfermedad del	A281
152	AR-DKC (Mutacion en NOLA2)	Q828
153	AR-DKC (Mutacion en NOLA3)	Q828
154	AR-DKC (Mutacion en RTEL1)	Q935
155		E722
156	Argininemia  AR-HIES (Sindrome de Hiper IgE)  DOCK8	D811
157	Arrinia	Q301
158	Arrinia atresia de coanas microftalmia	Q870
159	Arteriris temporal juvenil	L958
	Arteritis de colules giacetes	
160 161	Arteritis de celulas gigantes Artritis juvenil idiopatica de inicio sistemico	M316 M082
162	Artritis relacionada con entesitis	M081
163	Artrogriposis - disfuncion renal -	Q897
164	colestasis Artrogriposis - hiperqueratosis, forma letal	_
165	Artrogriposis distal tipo 6	Q688
166	Artrogriposis distal tipo o  Artrogriposis multiple congenita - cara de silbido	Q878
167	Artrogriposis no especificado	Q688
168	Asociacion MURCS	Q878
169	Asplenia congenita aislada (Mutacion in RPSA)	Q890
170	Ataxia - apraxia - retraso mental ligado al cromosoma X	G318
171	Ataxia cerebelosa arreflexia pie cavo atrofia optica y sordera neurosensorial	-
172	Ataxia cerebelosa autosomica recesiva	G112
173	Ataxia cerebelosa autosomica recesiva	G111
	- ceguera - sordera Ataxia cerebelosa autosomica recesiva	
174 175	- intrusion sacadica Ataxia de Friedreich	G111 G111

bout

The state of

# RESOLUCIÓN NÚMÈREC 5265 DE 7 2018

າ ສະ2018 , HOJA No 5

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
176	Ataxla de Harding	G111
177	Ataxla episodica tipo 3	G118
178	Ataxia episodica tipo 4	G118
179	Ataxia episodica tipo 5	G118
180	Ataxia episodica tipo 6	G118
181	Ataxia episodica tipo 7	G118
182	Ataxia espinocerebelosa autosomica dominante	G118
183	Ataxia espinocerebelosa infantii	G111
184	Ataxia espinocerebelosa ligada al cromosoma X, de tipo 3	G111
185	Ataxia espinocerebelosa tipo 1	G118
186	Ataxia espinocerebelosa tipo 2	G112
187	Ataxia espinocerebelosa tipo 3	G118
188	Ataxia espinocerebelosa tipo 29	G110
189	Ataxia espinocerebolosa tipo 30	G112
190	Ataxia letal con sordera y atrofia optica	E798
191	Ataxia telangiectasia	G113
192	Ataxia, autosomica recesiva, tipo Beauce	G112
193	Atelosteogenesis I	Q788
194	Atelosteogenesis II	Q775
195	Atelosteogenesis III	Q788
196	Ateriopatia diabetica del cerebro, no relacionada con NOTCH3	-
197	Ateroescierosis- sordera - diabetes - epilepsia - nefropatia	-
198	Atireosis	E031
199	Atransferrinemia	E880
200	Atresia biliar	Q442
201	Atresia de coanas	Q300
202	Atresia de coanas - sordera - cardiopatia	Q878
203	Atresia de intestino delgado	Q419
204	Atresia duodenal	Q410
205	Atresia tricuspide	Q224
206	Atrofia dentato-rubro-palido-luisiana	G118
207	Atrofia multisistemica	G903
208	Atrofia muscular ataxia retinitis pigmentaria diabetes	
209	Atrofia muscular espinal - malformacion de Dandy- Walker - cataratas	G128
210	Atrofia muscular espinal proximal	G120
211	Atrofia muscular espinal proximal de adultos, autosomica dominante	G121
212	Atrofia muscular espinal proximal de tipo 1	G120
213	Atrofia muscular espinal proximal de tipo 2	G121
214	Atrofia muscular espinal proximal de tipo 3	G121
215	Atrofia muscular espinal proximal de tipo 4	G121
216	Atrofia muscular espinal proximal infantil, autosomica dominante	G120
217	Atrofia optica	H472
218	Atrofia optica autosomica dominante y cataratas	H472
219	Atrofia progresiva bifocal de la coroldes y la retina	H312
220	Atrofoderma lineal de Moulin	L908
221	Auricuto-osteo-displasia	Q875

No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
222	Ausencia de dermatogifos sindactilia miliar	Q828
223	Autismo, mancha en vino de Oporto	Q858
224	Bajo peso al nacer - enanismo - disgammaglobulinemia	D822
225	Bandas amnioticas familiares	Q798
226	Beta-manosidosis	E771_
227	Beta-talasemia	D561
228	Blefarochalasia labio doble	Q870
229	Blefarofimosis - ptosis - esotropia - sindactilia estatura baja	Q878
230	Blefaroptosis miopia ectopia lentis	Q158
231	Bradiopsia	H538
232	Braquicefalia aislada	Q750
233	Braquidactilia - nistagmo - ataxia cerebelar	Q878
234	Braquidactilia de Hirschsprung	Q431
235	Braquidactilia hipertension arterial	Q738
236	Braquidactifia no especificada	Q738
237	Braquidactitia preaxial haltux varus	Q738
238	Braquidactilia tipo A5	Q738
239	Braquidactilia tipo A6 (sindrome de Osebold-Remondini)	Q738
240	Braquidactilia tipo A7 (braquidactilia tipo Smorgasbord)	Q738
241	Braquitelefalangia - dismorfismo - sindrome de Kallmann	Q870
242	Cabello escaso - baja estatura - pulgares hipoplasticos - hipodoncia - anomatias de la piel	-
243	Cabello lanoso - hipotricosis - labio inferior evertido - orejas prominentes	-
244	Calcificacion del sistema nervioso central - sordera - acidosis tubular - anemia	
245	Calcificaciones de plexos coroideos, forma infantil	G938
246	Calcificaciones talamicas simetricas	G938
247	Calcinosis bilateral estriato-palido- dentada	G238
248	Campomelia tipo Cumming	Q878
249	CAMPS (CARD14 psoriasis mediada)	E850
250	Camptobraquidactilia	Q748
251	Camptodactilia - hiperplasia del tejido fibroso - displasia esqueletica	Q872
252	Camptodactilia - talla alta - escoliosis - perdida de audicion	Q872
253	Camptodactilia no especificada	Q873
254	Camptodactilia taurinuria	Q681
255	Camptodactilia tipo Guadalajara tipo 1	Q871
256	Camptodactilia tipo Guadalajara tipo 2	Q871
257	Candidiasis mucocutanea cronica (aislado o con el sindrome de APECED)	E310
258	CANDLE (mutacion en PSMB8)	L982
259	CARD11 mutacion con ganancia de funcion	D812
260	Cardiomiopatia - anomalias renales	O878
200	Cardiomiopatia - intolerancia at ejercicio	
261	por una deficiencia de glicogeno en musculo y corazon	1422
262	Cardiomiopatia amiloidotica familiar relacionado con Transtirretina	1425



No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
263	Cardiopatia congenita - miembros cortos	Q872
264	Carnosinemia	E708
265	CASPASE 8 DEFECT	D479
266	Cataratas ataxia sordera	G112
267	Cataratas microcomea	Q138
268	Cataratas miocardiopatia	Q878
269	Cataratas nefropatia encefalopatia	Q878
270	Cataratas retraso mental hipogonadismo	Q878
271	, , <u>, , , , , , , , , , , , , , , , , </u>	Q120
	Cataratas-glaucoma	Q875
272	Ceguera - escoliosis- aracnodactilia Ceguera cortical retraso mental	
273	polidactilia Celiaca enfermedad epilepsia	Q875
274	calcificaciones occipitales	-
275	Cetoacidosis debida a deficit de beta- cetotiolasa	E711
276	Cirrosis biliar primaria	K743
277	Cirrosis hereditaria de los niños indios de America del Norte	K746
278	Cistationinuria	E721
279	Cistinosis	E720
280	Cistinuria	E720
281	Citrulinemia	E722
282	Coartacion atipica de aorta	Q251
283 284	Colangitis esclerosante  Colestasis - retinopatia pigmentaria -	K830
285	fisura palatina Colestasis linfedema	Q820
286	Colitis colagenosa	K528
287	Colitis colagenosa  Colitis epitelio-exfoliativa - sordera	P783
288	Coloboma del iris con ptosis - deficit	Q870
289	intelectual Coloboma fisura labiopalatina retraso	Q122
290	mental Coloboma macular tipo b braquidactilia	Q871
291	Coloborna microftalmia cardiopatia	Q878
	Sordera	
292	Coloborna ocular	Q130
293	Complejo de Carney	D448
294	Complejo fernur-perone-cubito	Q728
295	Complejo miembros-pared abdominal Comunicacion interauricular con defecto	Q878
296	de conduccion  Condrodisplasia - trastorno del	Q248
297	desarrollo sexual	Q871
298	Condrodisplasia metafisaria - retinitis pigmentosa	-
299	Condrodisplasia metafisaria tipo Jansen	Q785
300 301	Condrodisplasia metafisaria tipo Kaitila Condrodisplasia punctata ligada al	- Q773
302	Condrodisplasia punctata, tipo	Q773
	rizomelico	
303	Condrodisplasia recesiva letal	Q788
304	Condrodisplasia tipo Blomstrand	Q788
305	Conjuntivitis leñosa	H104
306	Conodisplasia craneofacial	Q875
307	Contracturas displasia ectodermica fisura labio palatina	Q878
308	Convulsiones - deficit interectual debido a hidroxilsinuria	E723

G404 C767 - H312 Q878 Q875 M894 Q001 Q878 Q878
- H312 Q878 Q875 M894 Q001 Q878
- H312 Q878 Q875 M894 Q001 Q878
Q878 Q875 M894 Q001 Q878
Q878 Q875 M894 Q001 Q878
Q875 M894 Q001 Q878
M894 Q001 Q878 Q878
Q001 Q878 Q878
Q878 Q878
Q878
O078
GUIU
Q872
Q878
Q870
Q870
Q758
Q870
Q308
Q031
D828
D891
D091
D588
Q878
Q932
Q878
Q828
Q828
Q828
<u>  -                                   </u>
Q878
Q738
D479
D728
E888
D808
D848
D818
D728
D812
K528
E711
1 <b>-</b> 1 1 1
B372 G318

gowe

Pr our

#### RESOLUCIÓN NÚMEROS 5265 de

2018

**HOJA No 7** 

No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
358	Deficiencia de AID	D805
359	Deficiencia de anticuerpos especificos (normal igG y celulas B)	D806
360	Deficiencia de AR-IRF8	D848
361	Deficiencia de Artemis (DHLRE1C)	D811
362	Deficiencia de BLNK	D800
363	Deficiencia de C1 inhibidor	D841
364	Deficiencia de C1qA	D841
365	Deficiencia de C1qB	L932
366	Deficiencia de C1qC	L932
367	Deficiencia de C1r	D841
368	Deficiencia de C1s	D838
369	Deficiencia de C2	D841
370	Deficiencia de C3	D841
371	Deficiencia de C4a	D841
372	Deficiencia de C4b	D841
373	Deficiencia de C5	D841
374	Deficiencia de C6	D841
375	Deficiencia de C7	D841
376	Deficiencia de C8a	D841
377	Deficiencia de C8b	D841
378	Deficiencia de cadena pesada µ	D808
379	Deficiencia de cadena ĸ	D808
380	Deficiencia de CARD11	D812
381	Deficiencia de CARD9	D848
382	Deficiencia de CD16	D848
383	Deficiencia de CD19	D838
384	Deficiencia de CD20	D838
385	Deficiencia de CD21	D838
386	Deficiencia de CD25	. D812
387 388	Deficiencia de CD27	D479 D812
389	Deficiencia de CD3γ (Gamma) Deficiencia de CD3δ (Delta)	D812
390	Deficiencia de CD36 (Defia)  Deficiencia de CD38 (Epsilon)	D812
391	Deficiencia de CD3ζ (dseta)	D812
392	Deficiencia de CD40	D805
393	Deficiencia de CD40 ligando	D805
394	Deficiencia de CD45	D812
395	Deficiencia de CD46	D588
396	Deficiencia de CD59	D841
397	Deficiencia de CD8	D848
398	Deficiencia de CD81	D838
399	Deficiencia de CD9	-
400	Deficiencia de CGD, p22	D71X
401	Deficiencia de CGD, p40	D71X
402	Deficiencia de CGD, p47	D71X
403	Deficiencia de CGD, p67	D71X
404	Deficiencia de CGD, XL	D848
405	Deficiencia de CMC-IL-17F	E310
406	Deficiencia de CMC-IL-17RA	E310
407	Deficiencia de CMH clase II	D817
408	Deficiencia de coronin-1A	D812
409	Deficiencia de dihidrolipoil deshidrogenasa	E744
410	Deficiencia de Dock 8	D811
411	Deficiencia de Factor B	D67X
412	Deficiencia de Factor D	D841
413	Deficiencia de Factor de transcripcion E47	D800
414	Deficiencia de Factor H	D841
415	Deficiencia de Factor I	D841
416	Deficiencia de FADD	<u> </u>

No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
417	Deficiencia de Ficolin 3	D841
418	Deficiencia de granulos especificos	D71X
419	Deficiencia de HOIL-1	E740
420	Deficiencia de ICF1	E881
421	Deficiencia de ICF2	D848
422	Deficiencia de ICOS	D831
423	Deficiencia de IgA con subclases de IgG	D808
424	Deficiencia de Igo	D818
425	Deficiencia de Igβ	D800
426	Deficiencia de IKAROS	D818
427	Deficiencia de IKBKB	D848
428	Deficiencia de II-10	E728
429	Deficiencia de IL-10Rα	K528
430	Deficiencia de IL-1010	D822
431	Deficiencia de IL-ZTR	D812
432	Deficiencia de ITCH	
432	Deficiencia de ITK	E310
	†····	D728
434	Deficiencia de JAK3	D812
435	Deficiencia de la helice alada (Desnudo)	D828
436	Deficiencia de LCK	D811
437	Deficiencia de Lipasa Acida	E755
438	Deficiencia de LRBA	D818
439	Deficiencia de Macrofago GP91 Phox	D71X
440	Deficiencia de MAGT1	D818
441	Deficiencia de MALT1	D818
442	Deficiencia de MASP1	Q878
443	Deficiencia de MASP2	D841
444	Deficiencia de MBL	D688
445	Deficiencia de MCM4	D848
446	Deficiencia de MST1/STK4	E703
447	Deficiencia de MTHFD1	D528
448	Deficiencia de Munc13-4 (FHL3)	D761
449	Deficiencia de Munc18-2 (FHL5)	D761
450	Deficiencia de MyD88	D848
451	Deficiencia de NFKB2	G113
452	Deficiencia de NK cell	D848
453	Deficiencia de ORAI-I	-
	Deficiencia de oxoacyl CoA	
454 455	deshidrogenasa	E713
	Deficiencia de P14	D828
456	Deficiencia de perforina, FHL2	D818
457 458	Deficiencia de Pl3 kinasa Deficiencia de Pl3Kδ kinasa, activacion	Q858 D552
L	(mutacion en PIK3CD, PI3K-D)	
459	Deficiencia de PKcs DNA	D811
460	Deficiencia de PMS2	D489
461	Deficiencia de PNP	D815
462	Deficiencia de properdin	D841
463	Deficiencia de proteina relacionada con el Factor H	D841
464	Deficiencia de Rac2	D728
465	Deficiencia de RAG1	D811
466	Deficiencia de RAG2	D811
467	Deficiencia de Receptor BAFF	D830
468	Deficiencia de RhoH	D848
469	Deficiencia de RNF168	D828
470	Deficiencia de SAMHD1 (AGS5)	G318
471	Deficiencia de SLC46A1	E161
472	Deficiencia de STAT2	D848
473	Deficiencia de STAT5b	D828
1	Donation do O Tri 100	1 2020



No	Nombre de la enfermedad huérfana	Código
	v3.0	CIE10
474	Deficiencia de STIM-1	D818
475	Deficiencia de StX11 (FHL4)	D761
476	Deficiencia de Succinil-CoA	E713
	Transferasa	
477	Deficiencia de TACI (mutacion	D838
478	TNFRSF13B) Deficiencia de TAP1/TAP2/Tapasin	D816
479	Deficiencia de TBK1	Doto
480	Deficiencia de TCN2	D512
481	Deficiencia de rombomodulin	D688
482	Deficiencia de TyK2	D824
483	Deficiencia de UNG	D805
484	Deficiencia de WIPF1	D820
485	Deficiencia de XLP1, SH2D1A	D823
486	Deficiencia de XLP2, XIAP	D823
487	Deficiencia de ZAP-70	D818
488	Deficiencia de β-Actin	E740
489	Deficiencia de λ5	D800
	Deficiencia en el receptor del	
490	complemento 2 CR2 (CD21)	D841
404	Deficiencia en el receptor del	D044
491	complemento 3 CR3	D841
492	Deficiencia selectiva de IgA	D693
493	Deficiencias distales de las	Q923
490	extremidades - sindrome de micrognatia	Q923
494	Deficit combinado de los factores V y	D688
434	VIII	D000
495	Deficit congenito de fibrinogeno	D682
400	Deficit congenito de heparan-sulfato en	
496	los enterocitos	P783
497	Deficit congenito de proteina C	D682
498	Deficit congenito de proteina S	D685
499	Deficit congenito de sacarasa-	E743
433	isomaltasa	E/43
500	Deficit congenito de sintesis de acidos	K768
	biliares, tipo 4	
501	Deficit congenito del factor II	D682
502	Deficit congenito del factor IX	D67X
503	Deficit congenito del factor V	D682
504	Deficit congenito del factor VII	D682
505	Deficit congenito del factor VIII	D66X
506	Deficit congenito del factor X	D682
507	Deficit congenito del factor XI	D681
508	Deficit congenito del factor XIII	D682
509	Deficit de 3-hidroxi 3-metilglutaril-CoA	E713
	(HMG) sintetasa  Deficit de 3-hidroxiacil-CoA	
510	deshidrogenasa de acidos grasos de	E713
510	cadena larga	Lila
511	Deficit de 5-oxoprolinasa	E728
	Deficit de 6-piruvil-tetrahidropterina	
512	sintasa	E701
F40	Deficit de acil-CoA deshidrogenasa de	<b>-7</b> 40
513	acidos grasos de cadena media	E713
	Deficit de aconitasa	G713
514		
514 515	Deficit de adenilsuccinato liasa	E798
515		E798
	Deficit de adenilsuccinato liasa	E798 E798
515 516 517	Deficit de adenilsuccinato liasa Deficit de adenosina monofosfato	
515 516 517 518	Deficit de adenilsuccinato liasa  Deficit de adenosina monofosfato deaminasa	E798
515 516 517	Deficit de adenissuccinato liasa  Deficit de adenosina monofosfato deaminasa  Deficit de adhesion leucocitaria tipo l	E798 D848

	Nombre de la enfermedad huerfana	Código
No	v3.0	CIE10
521	Deficit de beta-ureidopropionasa	E798
522	Deficit de biotinidasa	E538
523	Deficit de carbamil-fosfato sintetasa	E722
524	Deficit de camitina palmitoiltransferasa II	E713
525	Deficit de carnitina-acilcarnitina translocasa	E713
526	Deficit de deshidratasa	E701
527	Deficit de Dihidropteridina reductasa	E701
528	Deficit de dopamina beta-hidroxitasa	G908
529	Deficit de enzima ramificante del glucogeno	E740
530	Deficit de fosfoenolpiruvato	E7 <b>4</b> 4
531	carboxiquinasa Deficit de fosfofructoquinasa muscular	E740
532	Deficit de fosfoglicerato quinasa	E740
533	Deficit de fructosa-1,6 difosfatasa	E741
534	Deficit de gamma aminobutirico acido transaminasa	E728
535	Deficit de gamma-glutamil transpeptidasa	E728
536	Deficit de gamma-glutamilcisteina sintetasa	D551
537	Deficit de glucogeno sintasa hepatica	E740
538	Deficit de glutation sintetasa	D551
539	Deficit de GTP-ciclohidrolasa l	E701
540	Deficit de guanidinoacetato metiltransferasa	E728
541	Deficit de LCAT	E786
542	Deficit de metil cobalamina de tipo cbl E	E721
543	Deficit de metil cobalamina de tipo cbl G	E721
544	Deficit de N5-metilhomocisteina transferasa	- ;
545	Deficit de N-acetil-alfa-D- galactosaminidasa	E771
546	Deficit de ornitina carbamil transferasa	E724
547	Deficit de prolidasa	E728
548	Deficit de succinil-CoA acetoacetato transferasa	E713
549	Deficit de transaldolasa	E748
048	Deficit de transplorador de creatina	L/40
550	ligado al cromosoma X	E728
551	Deficit familiar aislado de glucocorticoides	E271
552	Deficit intelectual tipo Birk-Barel	Q878
553	Deficit intelectual tipo Kahrizi	E778
554	Degeneracion cortico-basal	G310
555	Degeneracion helicoidal peripapilar coriorretiniana	H312
556	Degeneracion macular juvenil hipotriquia	Q840
557	Degeneracion retiniana microftalmia glaucoma	H355
558	Delecion 22q13	Q935
559	Delecion 5q35	Q935
560	Delecion 8p	Q935
	Delecion terminal 6q	Q935
561		G310
	Demencia frontotemporal  Demencia frontotemporal con inclusiones Tau	G310 G310

noch

SA CUS

Ø

# RESOLUCIÓN NÚMEROS 5265 DE 3 2018 0 HOJA No 9

No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
565	Dentinogenesis imperfecta - estatura baja - sordera - retraso mental	- •
566	Derivados mullerianos - linfangiectasia - polidactilia	-
567	Dermatitis granulomatosa intersticial con artritis	M301
568	Dermatitis seborreica-like con elementos psoriasiformes	L218
569	Dermato osteolisis tipo Kirghize	Ì-
570	Dermatoleucodistrofia	E752
571	Dermatomiositis	M330
572	Dermatosis pustulosa subcomea	L131
573	Dermo odonto displasia	Q824
574	Dermoide anular de la cornea	D311
575	Dermopatia restrictiva letal	Q828
576	Desmielinizacion cerebral debido a un deficit de metionina adenositransferasa	E721
577	Desmosterolosis	Q878
578	Desorden del metabolismo de los metales no especificados	E830
579	Desordenes de la purinas y pirimidinas no especificados	E799
580	Desordenes de los lipidos no específicados	E789
581	Desordenes del sistema inmune no especificados	D899
582	Desordenes del tejido conectivo no especificados	M351
583	Desordenes tisosomales no especificados	E752
584	Desordenes peroxisomates no especificados	E713
585	Despigmentacion aguda bilateral del Iris	
586	Desprendimiento de retina regmatogeno autosomico dominante	н330
587	Diabetes insipida nefrogenica	N251
588	Diabetes mellitus neonatal	P702
589	Diabetes mellitus, neonatal permanente - agenesia pancreatica y cerebelosa	Q450
590	Diabetes, neonatal - grupo hipotiroidismo congenito - glaucoma congenito - fibrosis hepatica - riñones poliquisticos	-
591	Diabetes-sordera de transmision materna	E138
592	Diafano-espondilodisostosis	Q788
593	Diarrea congenita con malabsocion debido a insuficiencia de celulas enteroendocrinas	P783
594	Diarrea intratable - atresia coanal - anomalias en los ojos -	Q878
595	Diatesis hemorragica por un defecto del receptor de colageno	D698
596	Dîhidropirimidinuria	E798
597	Dilatacion aortica - hipermovilidad de las articulaciones - tortuosidad arterial	Q874
598	DIRA (IL1RN)	Ŀ
599	Dirofilariasis	B748
500	Disautonomia familiar	G901
601	Discondrosteosis nefropatia	Q878
602	Diseccion arterial con lentiginosis	Q878
603	Disfasia congenita familiar	F801

No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
604	Disfuncion inmune - poliendocrinopatia - enteropatia ligada al cromosoma X	E310
605	Disgenesia caudal familiar	Q878
606	Disgenesia cerebral congenita debida a deficiencia de glutamina sintetasa	E728
607	Disgenesia del cuerpo calloso compleja ligada al cromosoma X	Q048
608	Disgenesia gonadal 46 XY - neuropatia	Q561
609	motora y sensorial  Disgenesia gonadal anomalias multiples	Q991
610	Disgenesia gonadal, tipo XX	Q991
611	Disgenesia reticular (Deficiencia de	D810
612	AK2) Disinostosis craneofaciat	Q750
613	Dismorlia digitotalar	Q743
614	Dismortia facial macrocefatia miopia Dandy Walker	Q878
615	Dismorfismo - estatura baja - sordera - pseudohermafroditismo	O878
616	Disostosis acro fronto facio nasal	Q751
617	Disostosis acrofacial autosomica	Q754
618	recesiva Disostosis acrofacial forma catania	0754
619	Disostosis acrofacial no especificada	Q754 Q754
620	Disostosis acrofactal postaxial	
621	Disostosis acrofacial tipo Nager	Q754 Q754
622	Disostosis acrofacial tipo Palagonia	Q754
623	Disostosis acrofacial tipo Rodriguez	Q754
624	Disostosis faciocranenana hipomandibular	Q754
625	Disostosis humero espinal	Q748
626	Disostosis mandibulofacial ligada at cromosoma X	Q754
627	Displasia acromesomelica tipo Brahlmi Bacha	Q778
628	Displasia acromesomelica tipo Hunter - Thompson	Q788
629	Displasia acromesomelica tipo Maroteaux	Q778
630	Displasia acromicrica	Q778
631	Displasia acropedovertebral	Q681
632	Displasia alveolo-capilar congenita	2001
633	Displasia broncopulmonar	P271
634	Displasia campomelica	Q871
635	Displasia checa, tipo metatarsal	Q777
636	Displasia craneo fronto nasal.	Q871
637	Displasia craneodiafisaria	M852
638	Displasia craneolenticulosutural	Q758
639	Displasia craneo-metafisaria	Q788
640	Displasia de Astley-Kendall	Q773
641	Displasia de Boomerang	Q871
642	Displasia de Greenberg	Q773
643	Displasia de Pacman	Q778
644	Displasia de Singleton-Merten	Q788
645	Displasia de timo - riñon - ano - pulmon	Q878
646	Displasia del iris - hipertelorismo - sordera	Q138
647	Displasia dermo facial focal	Q828
648	Displasia ectodermica - con Inmunodeficit anhidrotico	Q782
	Displasia ectodermica - sindrome de	



No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
650	Displasia ectodermica "pura" tipo cabello-uña	-
651	Displasia ectodermica ceguera	Q878
652	Displasia ectodermica hidrotica tipo Christianson Fourie	Q828
653	Displasia ectodermica hidrotica tipo Halal	Q828
654	Displasia ectodermica hipohidrosis	Q824
655	grupo hipotiroidismo Displasia ectodermica hipohidrotica,	Q824
656	forma dominante	Q021
	Displasia ectodermica no especificada  Displasia ectodermica odonto	-
657	microniquial	Q824
658	Displasia ectodermica tipo Berlin	Q824
659	Displasia epifisaria multiple	Q773
660	Displasia epifisiaria-falangica en forna de angel	Q788
661	Displasia espondito encondral	Q777
662	Displasia espondiloepifisaria congenita	Q777
663	Displasia espondiloepifisaria tardia	Q777
664	Displasia espondiloepifisaria tardia tipo Kohn	Q777
665	Displasia espondiloepifisaria tipo Byers	Q777
666	Displasia espondiloepifisaria tipo Cantu	Q777
667	Displasia espondiloepifisaria tipo MacDermot	Q777
668	Displasia espondiloepifisaria tipo Nishimura	Q777
669	Displasia espondiloepifisaria tipo Reardon	Q777
	Displasia espondiloepimetafisaria -	
670	antebrazos arqueados - dismorfismo facial	Q778
671	Displasia espondiloepimetafisaria - denticion anormal	Q777
672	Displasia espondiloepimetafisaria - hipotricosis	Q777
673	Displasia espondiloepimetafisaria axial	Q778
674	Displasia espondiloepimetafisaria tipo A4	Q778
675	Displasia espondiloepimetafisaria tipo	Q777
676	Bieganski Displasia espondiloepimetafisaria tipo	Q777
677	Genevieve Displasia espondiloepimetafisaria tipo	Q778
	Golden	<u></u>
678	Displasia espondilometafisaria Displasia espondilometafisaria con	Q778
679	inmunodeficiencia combinada	Q777
680	Displasia espondilometafisaria -distrofia de conosbastones	Q778
681	Displasia espondilometafisaria tipo Agrecan	Q777
682	Displasia espondilometafisaria tipo Kozlowski	Q778
683	Displasia esqueletica no especificada	Q789
684	Displasia frontometafisaria	Q785
685	Displasia geleofisica	Q871
686	Displasia inmuno osea de Schimke	Q777
	Lipsy and a star (2015) and Philipsy and Company	A770
687 688	Displasia Kniest-like letal Displasia letal osteosclerotica de hueso	Q778 Q782

No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
690	Displasia mesomelica hoyuelos cutaneos	Q871
691	Displasia microcefalica osteodisplasica de tipo Saul Wilson	Q788
692	Displasia oculodentodigital	Q878
693	Displasia oculo-oto-facial	Q870
694	Displasia odontomaxilar segmentaria	K004
695	Displasia osea letal tipo Holmgren Forsetl	Q778
696	Displasia osea terminal - defectos pigmentarios	Q872
697	Displasia oto-espondilo-megaepifisaria	Q777
698	Displasia pseudodiastrofica	Q788
699	Displasia renal-hepatica-pancreatica - quistes de Dandy-Walker	Q619
700	Displasia trico odonto oniquial	Q824
701	Disqueratosis congenita	Q828
702	Disquinesia ciliar primaria	J980
703	Disquinesia paroxistica no cinesigenica (PNKD)	G248
704	Distonia 16	G241
705	Distonia de torsion de aparicion temprana	G241
706	Distonia dopa-sensible	G248
707	Distonia focal	G243
708	Distonia miocionica 15	G241
709	Distonia no especificada	G241
710	Distonia-parkinsonismo de início rapido	G241
711	Distonias mixtas	G248
712	Distrofia ampollosa hereditaria, tipo macular	Q818
713	Distrofia coroidal, areolar central	H312
714	Distrofia de conos con respuesta escotopica supranormal	H355
715	Distrofia de conos y bastones	H355
740	Distrofia de comea - sordera de	L140E
716	percepcion	H185
717	Distrofia facioescapulohumeral	G710
718	Distrofia macular cistoide	H355
719	Distrofia macular de Carolina del Norte	H355
720	Distrofia miotonica de Steinert	G711
721	Distrofia muscular autosomica recesiva ligada a una epidermolisis ampollosa	Q810
722	Distrofia muscular congenita	G712
723	Distrofia muscular congenita con deficit de integrina	G712
724	Distrofia muscular congenita de Ullrich	G712
725	Distrofia muscular congenita por deficit de laminas A/C	G712
726	Distrofia muscular congenita tipo 1A	G712
727	Distrofia muscular congenita, tipo Fukuyama	G710
728	Distrofia muscular de cinturas	G710
729	Distrofia muscular de cinturas autosomica dominante tipo 1A	G710
730	Distrofia muscular de cinturas autosomica dominante tipo 1D	G710
731	Distrofia muscular de cinturas autosomica dominante tipo 1E	G710
732	Distrofia muscular de cinturas autosomica dominante tipo 1F	G710
733	Distrofia muscular de cinturas autosomica dominante tipo 1G	G710

SA)

~BL

# 27 NOV 2018

### RESOLUCIÓN NÚMEROS 5265 DE

2018

HOJA No 11

Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
734	Distrofia muscular de cinturas autosomica recesiva tipo 2A	G710
735	Distrofia muscular de cinturas autosomica recesiva tipo 2C	G710
736	Distrofia muscular de cinturas autosomica recesiva tipo 2D	G710
737	Distrofia muscular de cinturas autosomica recesiva tipo 2E	G710
738	Distrofia muscular de cinturas autosomica recesiva tipo 2F	G710
739	Distrofia muscular de cinturas autosomica recesiva tipo 2G	G710
740	Distrofia muscular de cinturas autosomica recesiva tipo 21	G710
741	Distrofia muscular de cinturas autosomica recesiva tipo 2L	G710
742	Distrofia muscular de cinturas	G710
743	autosornica recesiva tipo 2M Distrolia muscular de Duchenne y	G710
744	Becker Distrofia muscular de Emery Dreifuss	G710
745	Distrofia muscular no especificada	G710
746	Distrofia muscular oculo gastrointestinal	G710
747	Distrofia muscular oculofaringea	G710
748	Distrofia muscular tipo Duchenne	G710
749 750	Distrofia neuroaxonal infantii DITRA (deficiencia de antagonista del	G230 L401
754	receptor de IL-36)	Dez
751	Drepanocitosis	D57
752	Duplicacion 12p	Q923
753	Duplication 6p	Q923
754	Duplicacion de cejas - sindactilia	-
755	Duplicacion de la pierna y del pie en espejo	Q748
756	Ectopia de cristalino corioretinana distrofia miopia	Q158
757	Ectopia de cristalino forma familiar	Q121
758	Ectopia tiroidea	E031
759	Ectrodactilia displasia ectodermica	Q824
760	Embriopatia por aminopterina	Q868
761	Embriopatia por antitiroideos	Q868
762	Embriopatia por talidomida	Q868
763	Embriopatia por virus de la varicela	P358
764	Enanismo de MULIBREY	Q871
765	Enanismo diastrofico	Q775
766	Enanismo hiperostotico de Lenz- Majewski	Q871
767		Q778
768	Enantsmo metatropico - Enantsmo microcefalico osteodisplasico primordial	Q871
769	Enanismo osteocondrodisplasico - sordera - retinitis pigmentosa	
770	Enanismo retraso mental anomalias oculares fisura labiopalatina	Q878
771	Enanismo tanatoforico	Q771
772	Encefalitis focal de Rasmussen	G048
773	Encefatomiopatia mitocondrial infantil asociada con FASTKD2	G713
774	Encefatopatia aguda necrosante familiar	<u>.                                    </u>
775	Encerampatia agrida necrosante ramitar  Enceralopatia con cuerpos de inclusion de neuroserpina, forma familiar	G318
777	Encefalopatia debida a una deficiencia de prosaposina	E752
l	1	•

778 779 780	Encefalopatia debido a deficiencia de urocanasa Encefalopatia debido a la hidroxiquinurenina	E708
780	quinurenina	
-	<del></del>	E708
	Encefalopatia epileptica infantil , temprana	G403
781	Encefalopatia grave de aparicion neonatal, autosomica dominante	G404
782	Encefalopatia mioclonica temprana	G403
783	Encefalopatia provocada por deficit de sulfito oxidasa	E721
784	Encefalopatia, etilmalonica	G318 -
785	Encefalopatias espongiformes	A81
786	transmisibles (ternino generico)  Encondromatosis	Q784
1,00	Enfermedad autoinflamatoria debido a	4,04
787	deficiencia de antagonista del receptor de interleuquina 1	
788	Enfermedad de Alexander	E752
	Enfermedad de almacenamiento de	
789	glucogeno por deficit de fosforilasa quinasa muscular	E740
790	Enfermedad de Alzheimer autosomica dominante de aparicion temprana	G300
791	Enfermedad de Behçet	M352
792	Enfermedad de Best	H355
793	Enfermedad de Blackfan-Diamond	D610
794 795	Enfermedad de Buerger	1731
796	Enfermedad de Canavan Enfermedad de Caroli	E752 Q446
797	Enfermedad de Castleman	D360
798	Enfermedad de Coats	H350
799	Enfermedad de Creutzfeldt-Jakob	A810
800	Enfermedad de Crohn	K509
801	Enfermedad de Crouzon	Q751
802	Enfermedad de Cushing	E240
803	Enfermedad de Darier	Q828
804	Enfermedad de Dent	N258
805	Enfermedad de deposito de glucogeno por deficit de LAMP-2	E740
806	Enfermedad de deposito lisosomal no especificada	E752
807	Enfermedad de Devic	G360
808	Enfermedad de Elejalde	L814
809	Enfermedad de Erdheim-Chester	D763
810	Enfermedad de Fabry	E752
811	Enfermedad de Gaucher	E752
812	Enfermedad de Gaucher - oftalmoplejia - calcificacion cardiovascular	E752
813	Enfermedad de Gaucher tipo 1	E752
814	Enfermedad de Gaucher tipo 2	E752
815	Enfermedad de Gaucher lipo 3	E752
816	Enfermedad de Griscelli	E703
817	Enfermedad de Grösbeck-Imerslund	D511
818 819	Enfermedad de Hirschsprung Enfermedad de Huntington	Q431 G10X
820	Enfermedad de jarabe de arce	E744
821	Enfermedad de Kennedy	G122
822	Enfermedad de Kimura	1898
823	Enfermedad de Krabbe	E752
824	Enfermedad de la arteria coronaria - hiperlipidemia - hipertension - diabetes - osteoporosis 1	



جون

No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
825	Enfermedad de la motoneurona inferior autosomica recesiva de la infancia	G122
826	Enfermedad de las neuronas motoras patron Madras	G122
827	Enfermedad de Letterer-Siwe	C960
828	Enfermedad de Lhermitte-Duclos	Q048
829	Enfermedad de McCardle	E740
830	Enfermedad de Moya-Moya	1675
831	Enfermedad de Netherton	Q808
832	Enfermedad de Niemann-Pick	E752
833	Enfermedad de Niemann-Pick tipo A	E752
834	Enfermedad de Niemann-Pick tipo B	E752
835 836	Enfermedad de Niemann-Pick tipo C	E752
837	Enfermedad de Norrie Enfermedad de orina con olor a jarabe de arce	H355 E710
838	Enfermedad de Paget juvenil	M889
839	Enfermedad de Pelizaeus-Merzbacher	E752
840	Enfermedad de Pompe	E740
841	Enfermedad de Pyle	Q785
842	Enfermedad de Refsum	G601
843	Enfermedad de Refsum, forma infanti!	G601
844	Enfermedad de Rendu-Osler-Weber	1780
845	Enfermedad de Sandhoff	E750
846	Enfermedad de sintesis de acidos biliares	-
847	Enfermedad de Stargardt	H355
848	Enfermedad de Still del adulto	M061
849	Enfermedad de Takayasu	M314
850	Enfermedad de Tangier	E786
851	Enfermedad de Tay-Sachs	E750
852	Enfermedad de Thomsen y Becker	G711
853	Enfermedad de Unverricht-Lundborg	G403
854 855	Enfermedad de Upington Enfermedad de von Hippel-Lindau	M918 Q858
856	Enfermedad de Von Willebrand	D680
857	Enfermedad de Von Willebrand adquirida	D684
858	Enfermedad de Wegener	M313
859	Enfermedad de Whipple	K908
860	Enfermedad de Wilson	E830
861	Enfermedad de Wolman	E755
862	Enfermedad del riñon poliquistico autosomica dominante de tipo 1 y con esclerosis tuberosa	i _
863	Enfermedad del riñon quistico medular, autosomica recesiva	Q611
864	Enfermedad granulomatosa cronica	D71X
865	Enfermedad hemorragica debido a mutacion Pittsburgh en alfa 1-antitripsina	-
866	Enfermedad hepatica veno-oclusiva - inmunodeficiencia	K765
867	Enfermedad leuco-proliferativa	D728
868	autoinmune asociada RAS (RALD)  Enfermedad mitocondrial fatal debida a una deficiencia de fosforilacion	E888
869	oxidativa tipo 3 combinada  Enfermedad mitocondrial no	
	especificada	11254
870	Enfermedad mixta del tejido conectivo	M351

No	Nombre de la enfermedad huerfana v3.0	Código CIE10
	Enfermedad neurodegenerativa	
871	progresiva - hiperlaxitud articular - cataratas	Q878
872	Enfermedad por almacenamiento de esteres de colesterol	E755
873	Enfermedad por deposito de lipidos neutros	E755
874	Enfermedad quistica medular autosomica dominante	Q615
875	Enfermedad veno-oclusiva hepatica	K765
876	Enfermedades hematologicas no especificadas	-
877	Enfermedar tubular renal - cardiomiopalia	1422
878	Enfisema lobar congenito	Q338
	Epidermodisplasia verruciforme 1	
879	(Mutacion en EVER 1)	B07X
880	Epidermolisis ampollar adquirida	L123
881	Epidermolisis ampollosa distrofica	Q812
882	Epidermolisis ampollosa epidermolitica	Q812
883	Epidermolisis ampollosa hereditaria	Q818
884	Epidermolisis ampollosa juntural	Q818
885	Epilepsia con crisis parciales migrantes del lactante	G404
886	Epilepsia demencia amelogenesis imperfecta	G408
887	Epilepsia microcefalia displasia esqueletica	Q878
888	Epilepsia mioclonica de la infancia	G403_
889	Eritermalgia, primaria	1738
890	Eritrodermia congenita ictiosiforme ampollosa	Q802
891	Eritrodermia congenita letal	Q828
892	Eritroqueratodermia ataxia	G111
893	Eritroqueratodermia variable de Mendes da Costa	Q828
894	Erliquiosis	A488
895	Escafocefalia aislada	Q750
896	Esclerosis endosteal - Hipoplasia cerebelar	Q878
897	Esclerosis lateral amiotrofica	G122
898	Esclerosis lateral primaria	G122
899	Esclerosis Multiple	G35X
900	Esclerosis multiple - ictiosis - deficiencia del factor VIII	G378
901	Esclerosis sistemica cutanea difusa	M340
902	Esclerosis sistemica cutanea limitada	L940
903	Esclerosis tuberosa	Q851
904	Esferocitosis hereditaria	D580
905	Espasticidad - deficit intelectual - epilepsia, figado al cromosoma X	G253
906	Espino cerebelosa degeneracion distrofia corneal	G111
907	Espondyloenchondro-displasia con desregulacion inmune (SPENCD)	Q777
908	Esquisencefalia	Q046
909	Esquizofrenia retraso mental sordera	-
910	retinitis Estatura baja - cuello ancho - trastorno	Q878
911	cardiaco Estatura baja - defectos en el cerebelo	

Q

Much

g- De

### RESOLUCIÓN NÚMEROC 5265DE

2018 H

**HOJA No 13** 

	<del>_</del>	
No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
912	Estatura baja por anomalia cualitativa de hormona de crecimiento	E230
913	Estenosis pulmonar valvular	Q221
914	Esteroide deshidrogenasa anomalias dentales, deficit de	K768
915	Estesioneuroblastoma	C300
916	Estomatocitosis hereditaria con hematies hiperhidratados	D588
917	Fallo autonomico puro	G903
918	Fascitis eosinofilica	M354
919	Femur bifido ectrodactilia monodactilia	Q748
920	Fenilcetonuria	E700
921	Feocromocitoma, secretante	C741
922	Fibrocondrogenesis	Q777 M611
923 924	Fibrodisplasia osificante progresiva	1 OIVE
	Fibrofoliculomas multiples familiares	H903
925	Fibromatosis gingival - sordera  Fibromatosis gingival - anomalias	
926	dentales	K005
927	Fibromatosis hialina juvenil	M728
928	Fibrosis pulmonar - hiperplasia hepatica - hipoplasia de medula osea	-
929	Fibrosis pulmonar - inmunodeficiencia - disgenesia gonadal	D828
930	Fibrosis pulmonar idiopatica	J841
931	Fibrosis quistica	E849
932	Fiebre botonosa	A771
933	Fiebre mediterranea familiar	E850
934	Fiebre reumatica	100X
935	Fistula arteriovenosa cerebral	Q282
936	Fistula broncobiliar congenita	Q324
937 938	Fisura labial - retinopatia Fisura labiopalatina malrotacion	Q878 Q878
939	cardiopatia Fisura media del labio inferior	Q361
940	Fisura palatina anomalias carpotarsales	Q878
941	oligodoncia Fisura palatina cardiopatia ectrodactilia	Q878
	Fisura palatina sinequias laterales,	
942	sindrome de	Q878
943	Fisura palatina talla baja vertebras anomalias	Q870
944	Foramina parietal	Q758
945	Forma perinatal-letal de la enfermedad de Gaucher	E752
946	Formas letales del sindrome de Pterigium	Q798
947	Fosforibosilpirofosfato sintetasa, sobreactividad de	E798
948	Fotosensibilidad cutanea colitis letal	L578
949	Fragilidad osea contracturas articulares	M218
950	Fructosuria	E741
951	Fucosidosis	E771
952	Fusion posterior de las vertebras lumbosacras - blefaroptosis	Q875
953	Fusion vertebral anterior progresiva no infecciosa	Q878
954	Galactosemia	E742
955	Gangliosidosis tipo 1	E751
956	Gangliosidosis tipo 2	E751
957	Gangliosidosis tipo 3	E751
958	Gastroenteritis eosinofilica	K528
959	Gastrosquisis	Q793
I		

No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
960	Gerodermia osteodisplastica	Q828
961	Gigantismo cerebral quistes maxilares	Q048
962	Glaucoma - apnea del sueño	-
963	Glaucoma ectopia esferofaquia rigidez articular talla baja	Q871
964	Giomerulopatia hipotriquia telangiectasias	_
965	Glucogenosis de Bickel-Fanconi	E740
966	Glucogenosis tipo 1	E740
967	Glucogenosis tipo 2	E740
968	Granuloma chalazodermico	C840
969	Granulomatosis autoinflamatoria infantil	-
970	Hamartomatosis quistica de pulmon y riñon	Q858
971	Hemangiomatosis neonatal difusa	D180
972	Hematuria familiar, autosomica dominante - tortuosidad arteriolar retinal - contracturas	199X
973	Hemicrania paroxistica	G448
974	Hemimelia fibular	Q726
975	Hemimelia tibial	Q725
976	Hemimelia tibial fisura labiopalatina	Q878
977	Hemiplejia alternante familiar nocturna benigna infantil	-
978		E831
	Hemocromatosis neonatal	
979	Hemoglobinuria paroxistica noctuma	D595
980	Hendidura de narinas telecanthus	Q758
981	Hendidura esternal	Q767
982	Hendidura laringotraqueoesofagica	Q321
983	Hepatitis cronica autoinmune	K754
984	Hermafroditismo verdadero XX	Q560
985	Hemia diafragmatica	Q790
986	Hernia diafragmatica anomalia de miembros	Q878
987	Heterotaxia	Q893
988	Hidrocefalia - displasia costoventral - anomalia de Sprengel	Q878
989	Hidrocefalia nefropatia escleroticas azules	Q878
990	Hidrocefalia talla alta hiperlaxitud	Q878
991	Hiperandrogenismo debido a deficiencia	E258
	de cortisona reductasa	
992	Hiperargininemia	E722
993	Hipercolesterolemia debido a deficiencia de colesterol 7-alfa- hidroxilasa	E780
994	Hipercolesterolemia familiar homocigota	E780
995	Hiperekplexia - epilepsia	G258
996	Hiperfenilalalinemia	E701
997	Hiperfenilalaninemia materna	E701
998	Hiperferritinemia hereditaria con	H260
999	cataratas congenitas Hiperglicinemia no cetosica	E725
1000	Hiperinmunoglobulinemia D con fiebre recurrente	E850
1001	Hiperlipoproteinemia no especificada	E782
1002	Hiperlipoproteinemia tipo 1	E783
1003	Hiperlipoproteinemia tipo 1	E782
1003	Hiperostosis vertebral anguilosante con tilosis	M481
1005		E7/19
1005	Hiperoxaluria Hiperoxaluria primaria de tipo 1	E748 E748
1007	Hiperplasia regenerativa nodular	K768



No.	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
1008	Hiperplasia suprarrenal congenita	E250
1009	Hiperqueratosis palmoplantar - cancer de esofago	-
1010	Hiperqueratosis palmoplantar paraparesia espastica	-
1011	Hiperqueratosis palmoplantar sordera	Q828
1012	Hipersomnia idiopatica	F511
1013	Hipertelorismo, tipo Teebi	Q870
1015	Hipertermia maligna artrogriposis torticolis	Q878
1016	Hipertricosis cervical anterior aislada	L682
1017	Hipertricosis cervical neuropatia	-
1018	Hipertricosis cubital talla baja Hipertricosis lanuginosa adquirida	Q842 L681
1020	Hipertricosis lanuginosa congenita	Q842
1021	Hipo cronico	- 0042
1022	Hipocondroplasia	Q774
1023	Hipofosfatasia	E833
1024	Hipogamaglobulinemia de la Infancia (transitoria)	D807
1025	Hipogamaglobulinemia inespecifica	E800
1026	Hipoglucemia hiperinsulinemica	E161
1020	persistente de la infancia	LIVI
1027	Hipogonadismo hipogonadotropico - retinitis pigmentaria	Q878
1028	Hipogonadismo hipogonadotropico congenito	E230
1029	Hipomagnesemia aislada dominante	E834
1030	Hipomagnesemia con normocalciuria	E834
1031 1032	Hipomielinizacion - catarata congenita Hipomielinizacion - hipogonadismo hipogonadotropico - hipodontia	G378 G111
1033	Hipomielinizacion con atrofia de los ganglios basales y del cerebelo	E752
1034	Hipoparatiroidismo - sordera - enfermedad renal	Q878
1035	Hipoparatiroidismo familiar aislado	E208
1036	Hipoparatiroidismo familiar aislado debido a agenesia de la glandula paratiroidea	E208
1037	Hipoperistaltismo intestinal - microcolon - hidronefrosis	Q438
1038	Hipopituitarismo microftalmia	Q044
1039	Hipopituitarismo polidactilia postaxial	-
1040	Hipoplasia cartilago cabello	Q788
1041	Hipoplasia dermica focal	Q828
1042 1043	Hipoplasia foveal catarata presenil Hipoplasia olivopontocerebelosa letal	H260 Q043
1043	Hipoplasia pancreatica diabetes cardiopatia	Q878
1045	Hipoplasia pontocerebelosa tipo 4	Q043
1046	Hipoplasia pontocerebelosa tipo 5	Q043
1047	Hipoplasia pontocerebelosa tipo 6	Q043
1048	Hipoplasia tiroidea Hipoqueratosis circunscrita palmo-	E031
1049	plantar Hipospádias - hipertelorismo -	Q828
1050	coloboma y sordera	Q870
1051	Hipotermia periodica espontanea	G908
1052	Hipotonia - sindrome de cistinuria	E720
1053	Hipotonia con acidemia lactica e hiperamonemia	E888
1054	Hipotricosis - linfedema - telangiectasia	-

1055 1056	v3.0	Código CIE10
	Hipotricosis hereditaria de Marie Unna	Q840
ן טטטו ו	Hipotricosis retraso mental tipo Lopes	-
1057	Hipotricosis simple	L658
1058	Hirschsprung - hipoplasia de uñas - dismorfia	Q431
1059	Hirschsprung polidactilia sordera	Q431
1060	Histidinemia	E708
1061	Histiocitosis azul marino	D763
1062	Histiocitosis de celulas de Langerhans	C960
1063	Histiocitosis progresiva mucinosa hereditaria	D763
1064	Histiocitosis sinusal con linfadenopatia masiva	D763
1065	Holoprosencefalia	Q042
1066	Homocarnosinosis	E728
1000		E120
1067	Homocistinuria clasica por deficit de cistationina betasintasa	E721
1068	Ictiosis - hepatoesplenomegalia - degeneracion cerebelosa	Q878
1069	Ictiosis alopecia ectropion retraso mental	-
1070	Ictiosis ampollosa de Siemens	Q808
1071	Ictiosis atresia biliar	-
1072	Ictiosis congenita microcefalia cuadriplejia	Q878
1073	Ictiosis congenita tipo feto Arlequin	Q804
1074	Ictiosis congenita tipo leto Anequali Ictiosis dedos fusiformes fisura labial media	
4075		0000
1075	Ictiosis lamelar	Q802
1076	Ictiosis ligada al cromosoma X	Q801
1077	lctiosis neonatal - colangitis esclerosante	-
1078	Ictiosis no especificada	Q809
1079	Iminoglicinuria	E720
1080	Incontinentia pigmenti	Q823
	Inmunodeficiencia combinada severa	
1 1		Ĭ-
1081		D813
1081	ligado a deficit de adenosina	D813
<u></u>	ligado a deficit de adenosina desaminasa	
1082	ligado a deficit de adenosina desaminasa Inmunodeficiencia comienzo adulto	D848
<u></u>	ligado a deficit de adenosina desaminasa Inmunodeficiencia comienzo adulto Inmunodeficiencia comun variable	
1082	ligado a deficit de adenosina desaminasa Inmunodeficiencia comienzo adulto Inmunodeficiencia comun variable Inmunodeficiencia con deficit de celulas natural-killer	D848
1082 1083 1084	ligado a deficit de adenosina desaminasa Inmunodeficiencia comienzo adulto Inmunodeficiencia comun variable Inmunodeficiencia con deficit de celulas natural-killer Inmunodeficiencia con multiples	D848 D839 D848
1082 1083	ligado a deficit de adenosina desaminasa Inmunodeficiencia comienzo adulto Inmunodeficiencia comun variable Inmunodeficiencia con deficit de celulas natural-killer Inmunodeficiencia con multiples atresias intestinales (Mutacion en TTC7A)	D848 D839
1082 1083 1084	ligado a deficit de adenosina desaminasa Inmunodeficiencia comienzo adulto Inmunodeficiencia comun variable Inmunodeficiencia con deficit de celulas natural-killer Inmunodeficiencia con multiples	D848 D839 D848
1082 1083 1084 1085	ligado a deficit de adenosina desaminasa Inmunodeficiencia comienzo adulto Inmunodeficiencia comun variable Inmunodeficiencia con deficit de celulas natural-killer Inmunodeficiencia con multiples atresias intestinales (Mutacion en TTC7A) Inmunodeficiencia debida a deficit de CD25 Inmunodeficiencia por deficit de quinasa-4 asociado alnreceptor de	D848 D839 D848 Q438
1082 1083 1084 1085	ligado a deficit de adenosina desaminasa Inmunodeficiencia comienzo adulto Inmunodeficiencia comun variable Inmunodeficiencia con deficit de celulas natural-killer Inmunodeficiencia con multiples atresias intestinales (Mutacion en TTC7A) Inmunodeficiencia debida a deficit de CD25 Inmunodeficiencia por deficit de	D848 D839 D848 Q438 D812
1082 1083 1084 1085 1086	ligado a deficit de adenosina desaminasa Inmunodeficiencia comienzo adulto Inmunodeficiencia comun variable Inmunodeficiencia con deficit de celulas natural-killer Inmunodeficiencia con multiples atresias intestinales (Mutacion en TTC7A) Inmunodeficiencia debida a deficit de CD25 Inmunodeficiencia por deficit de quinasa-4 asociado alnreceptor de interleuquina-1 Inmunodeficiencia por deficit selectivo de anticuerpos anti-polisacaridos Inmunodeficiencia por expresion	D848 D839 D848 Q438 D812 D848
1082 1083 1084 1085 1086 1087	ligado a deficit de adenosina desaminasa Inmunodeficiencia comienzo adulto Inmunodeficiencia comun variable Inmunodeficiencia con deficit de celulas natural-killer Inmunodeficiencia con multiples atresias intestinales (Mutacion en TTC7A) Inmunodeficiencia debida a deficit de CD25 Inmunodeficiencia por deficit de quinasa-4 asociado alnreceptor de interleuquina-1 Inmunodeficiencia por deficit selectivo de anticuerpos anti-polisacaridos Inmunodeficiencia por expresion deficiente del HLA de clase 2 Inmunodeficiencia primaria no	D848 D839 D848 Q438 D812 D848 D808
1082 1083 1084 1085 1086 1087 1088 1089	ligado a deficit de adenosina desaminasa Inmunodeficiencia comienzo adulto Inmunodeficiencia comun variable Inmunodeficiencia con deficit de celulas natural-killer Inmunodeficiencia con multiples atresias intestinales (Mutacion en TTC7A) Inmunodeficiencia debida a deficit de CD25 Inmunodeficiencia por deficit de quinasa-4 asociado alnreceptor de interleuquina-1 Inmunodeficiencia por deficit selectivo de anticuerpos anti-polisacaridos Inmunodeficiencia por expresion deficiente del HLA de clase 2 Inmunodeficiencia primaria no especificada	D848 D839 D848 Q438 D812 D848 D808
1082 1083 1084 1085 1086 1087 1088 1089 1090	ligado a deficit de adenosina desaminasa Inmunodeficiencia comienzo adulto Inmunodeficiencia comun variable Inmunodeficiencia con deficit de celulas natural-killer Inmunodeficiencia con multiples atresias intestinales (Mutacion en TTC7A) Inmunodeficiencia debida a deficit de CD25 Inmunodeficiencia por deficit de quinasa-4 asociado alnreceptor de interleuquina-1 Inmunodeficiencia por deficit selectivo de anticuerpos anti-polisacaridos Inmunodeficiencia por expresion deficiente del HLA de clase 2 Inmunodeficiencia primaria no especificada Insensibilidad congenita al dolor	D848 D839 D848 Q438 D812 D848 D808 D808
1082 1083 1084 1085 1086 1087 1088 1089 1090 1091 1092	ligado a deficit de adenosina desaminasa Inmunodeficiencia comienzo adulto Inmunodeficiencia comun variable Inmunodeficiencia con deficit de celulas natural-killer Inmunodeficiencia con multiples atresias intestinales (Mutacion en TTC7A) Inmunodeficiencia debida a deficit de CD25 Inmunodeficiencia por deficit de quinasa-4 asociado alnreceptor de interleuquina-1 Inmunodeficiencia por deficit selectivo de anticuerpos anti-polisacaridos Inmunodeficiencia por expresion deficiente del HLA de clase 2 Inmunodeficiencia primaria no especificada Insensibilidad congenita al dolor Insomnio fatal familiar	D848 D839 D848 Q438 Q438 D812 D848 D808 D817 G908 A818
1082 1083 1084 1085 1086 1087 1088 1089 1090 1091 1092 1093	ligado a deficit de adenosina desaminasa Inmunodeficiencia comienzo adulto Inmunodeficiencia comun variable Inmunodeficiencia con deficit de celulas natural-killer Inmunodeficiencia con multiples atresias intestinales (Mutacion en TTC7A) Inmunodeficiencia debida a deficit de CD25 Inmunodeficiencia por deficit de quinasa-4 asociado alnreceptor de interleuquina-1 Inmunodeficiencia por deficit selectivo de anticuerpos anti-polisacaridos Inmunodeficiencia por expresion deficiente del HLA de clase 2 Inmunodeficiencia primaria no especificada Insensibilidad congenita al dolor Insomnio fatal familiar Interrupcion del arco aotico	D848 D839 D848 Q438 Q438 D812 D848 D808 D817 G908 A818 Q254
1082 1083 1084 1085 1086 1087 1088 1089 1090 1091 1092 1093 1094	ligado a deficit de adenosina desaminasa Inmunodeficiencia comienzo adulto Inmunodeficiencia comun variable Inmunodeficiencia con deficit de celulas natural-killer Inmunodeficiencia con multiples atresias intestinales (Mutacion en TTC7A) Inmunodeficiencia debida a deficit de CD25 Inmunodeficiencia por deficit de quinasa-4 asociado alnreceptor de interleuquina-1 Inmunodeficiencia por deficit selectivo de anticuerpos anti-polisacaridos Inmunodeficiencia por expresion deficiente del HLA de clase 2 Inmunodeficiencia primaria no especificada Insensibilidad congenita al dolor Insomnio fatal familiar Interrupcion del arco aotico Intolerancia a la fructosa	D848 D839 D848 Q438 Q438 D812 D848 D808 D817 G908 A818 Q254 E741
1082 1083 1084 1085 1086 1087 1088 1089 1090 1091 1092 1093	ligado a deficit de adenosina desaminasa Inmunodeficiencia comienzo adulto Inmunodeficiencia comun variable Inmunodeficiencia con deficit de celulas natural-killer Inmunodeficiencia con multiples atresias intestinales (Mutacion en TTC7A) Inmunodeficiencia debida a deficit de CD25 Inmunodeficiencia por deficit de quinasa-4 asociado alnreceptor de interleuquina-1 Inmunodeficiencia por deficit selectivo de anticuerpos anti-polisacaridos Inmunodeficiencia por expresion deficiente del HLA de clase 2 Inmunodeficiencia primaria no especificada Insensibilidad congenita al dolor Insomnio fatal familiar Interrupcion del arco aotico	D848 D839 D848 Q438 Q438 D812 D848 D808 D817 G908 A818 Q254

asul

& H

#### RESOLUCIÓN NÚMERO 5265 DE

ໆ ລ 2018 🦡

**HOJA No 15** 

No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
1098	Keratosis tipo Nagashima	Q828
1099	Laminopatia tipo Decaudain-Vigouroux	E784
1100	Latosterolosis	Q878
1101	Leiomioma orbital	D316
1102	Leprechaunismo	E348
1103	Lesion cerebral isquemica e filpoxica neonatal	P111
1104	Lesiones "Donut" de la calvaria - fragilidad osea	M858
1105	Leucodistrofia - paraplejia espastica - distonia	G114
1106	Leucodistrofia metacromatica	E752
1107	leucodistrofla no especificada	E752
1108	Leucoencefalopatia - ataxia - hipodontia - hipomlelinizacion	E752
1109	Leucoencefalopatia - condrodisplasia metafisaria	G114
1110	Leucoencefalopatia - distonia - neuropatia motora	E752
1111	Leucoencefalopatia asociada al tronco del encefalo y a la medula espinal - elevacion del lactato	E752
1112	Leucoencefalopatia cavitada progresiva	E752
1113	Leucoencefalopatia con quistes anteriores y bilaterales en el lobuto temporal	E752
1114	Leucoencefalopatia queratosis palmopiantar	-
1115	Leuconiquia total - lesiones similares a acantosis nigricans - pelo anormal	Q828
1116	Linfangiectasias quisticas pulmonares	Q338
1117	Linfangioleiomiomatosis	J984
1118	Linfedema - anomalia arteriovenosa cerebral	Q820 .,
1119	Linfedema - defectos del septo atrial - cambios faciales	Q878
1120	Linfedema congenito	Q820
1121	Lipodistrofia familiar parcial asociada con mutaclones en PPARG	E881
1122	Upodistrofia familiar parcial por mutaciones en AKT2	E881
1123	Lipodistrofia familiar parcial, tipo Köbberling	E881
1124	Lipodistrofia generalizada adquirida	E881
1125	Lipodistrofia no especificada	E881
1126	Lipodistrofia parcial adquirida	E881
1127	Lipodistrofia, familiar parcial, tipo Dunnigan	E881
1128	Lipodistrofia, tipo Berardinelli	E881
1129	Lipofuscinosis neuronal ceroide tardia infantil	E754
1130	Lipofuscinosis neuronal ceroidea juvenil	E754
1131	Lipoma nasopalpebral - coloborna - telecanto	Q103
1132	Lipomatosis encefalocraneocutanea	E882
1133	Lipoproteinosis de Urbach-Wiethe	E788
1134	Usencefalia debido a mutaciones en TUBA1A	Q043
1135	Lisencefalia tipo 2	Q043
1136	Lisencefalia tipo III - displasia osea metacarpiana	Q043
1137	Lisencefalia tipo III - secuencia de aquinesia fetal familiar	Q043
1		

No Nombre de la enfermedad huérfar v3.0  1138 Lobulos gruesos de las orejas - sorde conductiva  1139 Macrocefalia - deficiencia inmunitaria anemia  1140 Macrocefalia - malformacion capilar 1141 Macrocefalia - talla baja - paraplejia 1142 Macrogidia central bilateral  1143 Macroglobulinemia de Waldenström	CIE10 era H900
1139 de conductiva 1139 Macrocefalia - deficiencia inmunitaria anemia 1140 Macrocefalia - malformacion capilar 1141 Macrocefalia - talla baja - paraplejia 1142 Macrogida central bilateral	Q873 - Q873 - Q048 C880 - Q870
1140 Macrocefalia - matformacion capilar 1141 Macrocefalia - talla baja - paraplejia 1142 Macrogida central bilateral	Q873 - Q048 C880 -
1141 Macrocefalia - talla baja - paraplejia 1142 Macrogida central bilateral	- Q048 C880 - Q870
1142 Macrogiria central bilateral	C880 - Q870
	C880 - Q870
F1143 I Macroglobulinemia de Waldenström	- Q870
	10010
1144 Macrostomia - papiloma preauricular oftalmoplejia externa	
Macrotrombocitopenia con formacion 1145 anomala de proplaquetas, autosomic dominante	
1146 Malabsorcion de folato, hereditaria	D528
1147 Malabsorcion de glucosa-galactosa	E743
1148 Malacoplasia	
1149 Malfornacion cerebral - enfermedad	Q878
cardiaca congenita	1
1150 Malformacion de Ebstein	Q225
1151 Malformacion linfatica	D181
1152 Maiformaciones del desarrollo - sorde - distonia	U8/8
1153 Mano hendida - ple hendido	Q716
Mano hendida urinarias anomatias espina bifida anomatia de diafragma	Q878
1155 Mano hendida, pie hendido, sordera	Q872
1156 Mastocitosis	Q822
1157 Mastocitosis cutanea	O822
1158 Mastocitosis no especificada	Q822
1159 Mastocitosis sistemica	C962
1160 Mastocitosis sistemica agresiva	C962
1161 Mastocitosis sistemica indolente	D470
1162 Megacalicosis, congenita	Q638
1163 Megalencefalia - polimicroginia - polidactilia postaxial - hidrocefalia	Q048
1164 Melorreostosis	Q782
1165 Metacondromatosis	Q784
1166 Metahemoglobinemia hereditaria recesiva de tipo 2	D740
1167 Miastenia grave	G700
1168 Microbraquicefalia ptosis fisura labiat	Q878
1169 Microcefalia - anomalias digitales - deficit Intelectual	Q878
1170 Microcefalia - deficit intefectual - anomalias falangicas y neurologicas	Q878
1171 Microcefalia - polimicrogiria- agenesia del cuerpo calloso	
1172 Microcefalia braquidactilia cifoescolio	sis Q878
1173 Microcefalia epilepsia retraso mental cardiopatia	Q878
1174 Microcefalia fisura palatina autosomio dominante, sindrome de	00/0
1175 Microcefalia hipoplasia pontocerebelo disquinesia	OSA Q043
1176 Microcefalia miocardiopatia	Q878
1177 Microdelecion 9q22.3	Q935
1178 Microftalmia - atrofia cerebral	Q112
1179 Microftalmia con anomalias cerebrate de las manos	
1180 Microftalmia con anomalias de las extremidades	Q112
1181 Microftalmia sindromica debido a una mutacion en OTX2	Q112



No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
1182	Microgastria anomalia de miembros	Q878
1183	Microtia	Q172
	Microtia - coloboma - imperforacion del	
1184	conducto nasolacrimal	Q158
	Microtia anomalias esqueleticas talla	
1185	baja	Q871
	Microtia bilateral - sordera - paladar	
1186	hendido	Q870
	Mielodisplasia con	
1187	hipogamaglobulinemia	D812
	Mielofibrosis con metaplasia	
1188	mielocitoide	D471
	Migraña hemiplejica familiar o	
1189	esporadica	G431
	Miocardiopatia cataratas anomalias	
1190	espondilopelvicas	-
	Miocardiopatia restrictiva aislada	
1191	familiar	1425
1192	Mioclonia ataxia cerebelosa sordera	G111
1193	Mioclonia atrofia muscular distal	G253
1194	Miccionia perioral con ausencias	G403
	Mioclono de accion - sindrome de	0400
1195	insuficiencia renaf	-
1196	Miofascitis macrofagica	M608
1197		G718
1197	Miopatia con autofagia excesiva	G712
1190	Miopatia con capuchon	G/1Z
1199	Miopatia congenita letal tipo Compton-	G712
	North Miopatia distal con afectacion	
1200		G710
	respiratoria precoz  Miopatia distal con debilidad de cuerdas	l
1201	vocales	G710
	Miopatia distal de tipo Welander, tipo	
1202	sueco	G710
1203	Miopatia distal, tipo Nonaka	G718
	Miopatia distal, tipo Norraka  Miopatia hereditaria con fallo	
1204	respiratorio precoz	G710
	Miopatia hereditaria de cuerpos de	
1205	inclusion - contracturas de las	G718
1200	articulaciones - oftalmoplegia	0, 10
	Miopatia ligada al cromosoma X con	-
1206	atrofia del musculo postural	G710
1207	Miopatia miotonica proximal	G711
	Miopatia mitocondrial con anemia	i -
1208	sideroblastica	G713
1800		l
1209	Miopatia nemalinica	I G712
1209	Miopatia nemalinica Miopatia provocada por exceso de	G712
1209 1210	Miopatia provocada por exceso de	G712 G718
	Miopatia provocada por exceso de calsecuestrina y proteina SERCA1	i
1210	Miopatia provocada por exceso de calsecuestrina y proteina SERCA1 Miopatia terminal con afectacion de la	G718
	Miopatia provocada por exceso de calsecuestrina y proteina SERCA1 Miopatia terminal con afectacion de la parte posterior de las piernas y de la	i
1210	Miopatia provocada por exceso de calsecuestrina y proteina SERCA1 Miopatia terminal con afectacion de la	G718
1210	Miopatia provocada por exceso de calsecuestrina y proteina SERCA1 Miopatia terminal con afectacion de la parte posterior de las piernas y de la parte anterior de extremidades	G718
1210 1211 1212	Miopatia provocada por exceso de calsecuestrina y proteina SERCA1  Miopatia terminal con afectacion de la parte posterior de las piernas y de la parte anterior de extremidades superiores  Miopatia tibial de Udd	G718 G710
1210 1211 1212 1213	Miopatia provocada por exceso de calsecuestrina y proteina SERCA1  Miopatia terminal con afectacion de la parte posterior de las piernas y de la parte anterior de extremidades superiores  Miopatia tibial de Udd  Miopatia tipo Bethlem	G718 G710 G710 G710
1210 1211 1212	Miopatia provocada por exceso de calsecuestrina y proteina SERCA1  Miopatia terminal con afectacion de la parte posterior de las piernas y de la parte anterior de extremidades superiores  Miopatia tibial de Udd	G718 G710 G710
1210 1211 1212 1213	Miopatia provocada por exceso de calsecuestrina y proteina SERCA1  Miopatia terminal con afectacion de la parte posterior de las piernas y de la parte anterior de extremidades superiores  Miopatia tibial de Udd  Miopatia tipo Bethlem  Miositis esporadica con cuerpos de	G718 G710 G710 G710
1210 1211 1212 1213 1214	Miopatia provocada por exceso de calsecuestrina y proteina SERCA1  Miopatia terminal con afectacion de la parte posterior de las piernas y de la parte anterior de extremidades superiores  Miopatia tibial de Udd  Miopatia tipo Bethlem  Miositis esporadica con cuerpos de inclusion  Miositis focal	G718 G710 G710 G710 M608
1210 1211 1212 1213 1214 1215	Miopatia provocada por exceso de calsecuestrina y proteina SERCA1  Miopatia terminal con afectacion de la parte posterior de las piernas y de la parte anterior de extremidades superiores  Miopatia tibial de Udd  Miopatia tipo Bethlem  Miositis esporadica con cuerpos de inclusion	G710 G710 G710 G710 M608 M608 Q935 D821
1210 1211 1212 1213 1214 1215 1216 1217 1218	Miopatia provocada por exceso de calsecuestrina y proteina SERCA1  Miopatia terminal con afectacion de la parte posterior de las piernas y de la parte anterior de extremidades superiores  Miopatia tibial de Udd  Miopatia tipo Bethlem  Miositis esporadica con cuerpos de inclusion  Miosomia 18p	G710 G710 G710 G710 M608 M608
1210 1211 1212 1213 1214 1215 1216 1217	Miopatia provocada por exceso de calsecuestrina y proteina SERCA1  Miopatia terminal con afectacion de la parte posterior de las piernas y de la parte anterior de extremidades superiores  Miopatia tibial de Udd  Miopatia tipo Bethlem  Miositis esporadica con cuerpos de inclusion  Miositis focal  Monosomia 18p  Monosomia 22q11	G710 G710 G710 G710 M608 M608 Q935 D821
1210 1211 1212 1213 1214 1215 1216 1217 1218	Miopatia provocada por exceso de calsecuestrina y proteina SERCA1  Miopatia terminal con afectacion de la parte posterior de las piernas y de la parte anterior de extremidades superiores  Miopatia tibial de Udd  Miopatia tipo Bethlem  Miositis esporadica con cuerpos de inclusion  Miositis focal  Monosomia 18p  Monosomia 22q11  Monosomia 5p  Monosomia distal 10q	G710 G710 G710 G710 M608 M608 Q936 D821 Q934

No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
1222	MSMD (Deficiencia STAT1)	D848
1223	MSMD (IL-12p40)	-
1224	MSMD (IL12RB)	D848
1225	Mucolipidosis no especificada	E779
1226	Mucolipidosis tipo 2	E770
1227 1228	Mucolipidosis tipo 4  Mucopolisacaridosis no especificada	E751 E763
1229	Mucopolisacaridosis tipo 2	E761
1230	Mucopolisacaridosis tipo 2	E762
1231	Mucopolisacaridosis tipo 4	E762
1232	Mucopolisacaridosis tipo 6	E762
1233	Mucopolisacaridosis tipo 7	E762
1234	Mucosulfatidosis	E752
1235	Muerte infantil subita - disgenesia de los testiculos	G908
1236	Mutacion de ganancia en funcion CMC- STAT 1	D848
1237	Mutacion EDA-ID, AD (NFKBIA)	D828
1238	Mutacion EDA-ID, XL (Deficiencia NEMO)	Q782
1239	Mutacion en el gen de la subunidad TCRα Constante (TRAC)	D848
1240	Mutacion en Gata-2	D728
1241	Mutacion en PRKCD (Proteina C Kinasa δ)	D479
1242	Mutacion IRF-8	D848
1243	Mutacion y delecion de la cadena pesada de ig	C911
1244	Mutacion, SLC29A3	D763
1245 1246	Nail Patella like enfermedad renal Nefronoftisis familiar del adulto quadriparesia espastica	_
1247	Nefropatia sordera hiperparatiroidismo	Q878
1248	Nefrosis - sordera - anomalias del tracto urinario y digitales	Q878
1249	Neumopatia aguda idiopatica eosinofilica	J82X
1250	Neuro musculo esqueletico sindrome tipo chipriota	Q878
1251	Neuroaxonal distrofia acidosis tubular	-
1252	Neurodegeneracion asociada a pantotenato-quinasa	G230
1253	Neurodegeneracion con acumulo cerebral de hierro	G230
1254	Neurodegeneracion debida a deficit en 3-hidroxisobutiril-CoA-hidrolasa	E711
1255	Neurofibromatosis	Q871
1256	Neurofibromatosis tipo 2	Q850
1257 1258	Neurofibromatosis tipo familiar espinal Neuropatia autonomica y sensitiva hereditaria 2	Q850 G608
1259	Neuropatia axonal aguda motora y sensitiva	G610
1260	Neuropatia axonal motora aguda	G610
1261	Neuropatia con discapacidad auditiva	G600
1262	Neuropatia hereditaria con hipersensibilidad a la presion	G600
1263	Neuropatia motriz multifocal con bioqueo de conduccion	G618
1264	Neuropatia optica hereditaria de Leber	H472
1265	Neuropatia periferica, tipo Fiskerstrand	-

B

ST ST

VACUE

## RESOLUCIÓN NÚMERO 5265DE

**HOJA No 17** 

Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
1266	Neuropatia sensitiva y autonoma, hereditaria, con sordera y retraso global	G608
1267	Neuropatia sensitiva y autonoma, hereditaria, con sordera, ligada al cromosoma x	G608
1268	Neuropatia sensorial y motora de inicio facial	G600
1269	Neuropatia visceral - anomalias cerebrales - dismorfismo facial - retraso en el desarrollo	Q878
1270	Neuropatia, axonal gigante 20 familias Sinostosis multiple	G608
1271	Neutropenia ciclica	D70X
1272	Neutropenia congenita benigna	D70X
1273	Neutropenia congenita grave	D70X
1274	Neutropenia congenita grave, autosomica y dominante	D70X
1275	Neutropenia congenita severa, bases desconocidas	D70X
1276	Neutropenia ligada al cromosoma X / Mielodisplasia	D70X
1277	Neutropenia, congenita grave, ligada al cromosoma X	D70X
1278	Nevus melanocitico congenito grande	Q825
1279	Nevus poroqueratosico del ostio y conducto dermico ecrinos	Q825
1280	NOMID or CINCA	E850
1281	Obesidad - colitis - hipotiroidismo - hipertrofia cardiaca - retraso del desarrollo	-
1282	Obesidad debida a deficiencia de prohormona convertasa-l	E668
1283	Obesidad debida a la deficiencia congenita de leptina	E668
1284	Obesidad por deficit de pro- opiomelanocortin	E668
1285	Oculo cerebro facial sindrome tipo Kaufman	Q870
1286	Oculo dental sindrome tipo Rutherfurd	Q878
1287	Oculo trico displasia	-
1288	Odonto onico dermica displasia	Q824
1 <b>28</b> 9	Odonto tricomelica hipohidrotica displasia	-
1290	Odontodisplasia regional	K004
1291 1292	Odontoleucodistrofia Oligodoncia - taurodoncia - cabello	E752
	escaso	
1293	Omodisplasia	Q788
1294	Onfalocele	Q792
1295	Onicotricodisplasia y neutropenía	L988
1296	Opsismodisplasia	Q788
1297	Ospteodisplastia, tipo Melnick-Needles	Q778
1298	Osteocondrodisplasia hipertricosis	Q873
1299	Osteocondromas multiples	Q786
1300	Osteocondromatosis carpotarsiana	Q748
1301 1302	Osteocraneoestenosis Osteodisplasia poliquistica lipomembranosa con	Q780 E752
	leudoencefalopatia esclerosante	
1303	Osteodistrofia hereditaria de Albright	E201
1304	Osteogenesis imperfecta	Q780
1305	Osteogenesis imperfecta - retinopatia - convulsiones - deficit intelectual	Q878

No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
1306	Osteogenesis imperfecta microcefalia cataratas	Q780
1307	Osteolisis del talon, rotula y escafoides, sindrome de	-
1308	Osteomielitis multifocal cronica recurrente juvenil	M863
1309	Osteopatia estriada esclerosis craneana	Q788
1310	Osteopetrosis - hipogammaglobulinemia	Q782
1311	Osteopetrosis de Albers-Schönberg	Q782
1312	Osteopetrosis dominante de tipo 1	Q782
1313	Osteopetrosis maligna autosomica recesiva	Q782
1314	Osteopetrosis, autosomica recesiva leve, forma intermedia	Q782
1315	Osteoporosis hipopigmentacion oculo cutanea	-
1316	Osteoporosis pseudoglioma sindrome	Q875
1317	Osteosclerosis - ictiosis - fallo ovarico prematuro	-
1318	Oto dental displasia	K002
1319	Otras Acromegalias No especificadas	E220
1320	Otras alteraciones cromosomicas no especificadas	Q999
1321	Otras ataxias episodicas	G118
1322	Otras ataxias espinocerebelosas no especificadas	G118
1323	Otras ataxias hereditarias no especificadas	G118
1324	Otras atelosteogenesis no especificadas	Q788
1325	Otras atrofias musculares espinales no especificadas	G122
1326	Otros trastomos de la oxidación de los acidos grasos	E713
1327	Otros trastornos del ciclo de la urea no especificados	E722
1328	Otros trastornos del metabolismo de las lipoproteinas no especificados	E789
1329	Otros trastornos del metabolismo de las pirimidinas no especificados	E799
1330	Otros trastornos del metabolismo de las purinas no especificados	E799
1331	Otros trastomos del metabolismo de los acidos grasos	E713
1332	Otros trastornos del metabolismo de los carbohidratos no especificados	E749
1333	Ovarios poliquisticos esfinter uretral disfuncion	-
1334	Pancreatitis aguda recurrente	K850
1335	Pancreatitis cronica hereditaria	K861
1336	Pancreatoblastoma	C251
1337	Panencefalitis por rubeola	B060
1338	Paniculitis, histiocitica citofagica	M358
1339	Papulosis atrofiante maligna de Degos	1778
1340	Paquidermoperiostosis	M894
1341	Paquioniquia congenita	Q845
1342	Paralisis bulbar progresiva de la niñez	G121
1343	Paralisis laringea retraso mental	J380
1344	Paralisis periodica hipercalemica	G723
1345 1346	Paralisis periodica hipocalemica Paralisis periodica no especificada	G723
1347	Paralisis periodica normocalemica	G723 G723
10-77	т аланою ролюцюю потпосающью	3123



GV)

# RESOLUCIÓN NÚMEROS 5265 DE

30 2018

**HOJA No 18** 

No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
1348	Paralisis periodica tirotoxica	G723
1349	Paralisis supranuclear progresiva	G231
1350	Paralisis supranuclear progresiva - sindrome corticobasal	G231
1351	Paraplejia espastica - glaucoma - deficit intelectual	-
1352	Paraplejia espastica autosomica dominante tipo 6	G114
1353	Paraplejia espastica autosomica dominante tipo 8	G114
1354	Paraplejia espastica autosomica dominante tipo 9	G114
1355	Paraplejia espastica autosomica dominante tipo 10	G114
1356	Paraplejia espastica autosomica dominante tipo 12	G114
1357	Paraplejia espastica autosomica dominante tipo 13	G114
1358	Paraplejia espastica autosomica dominante tipo 17	G114
1359	Paraplejia espastica autosomica dominante tipo 29	G114
1360	Paraplejia espastica autosomica dominante tipo 32	G114
1361	Paraplejia espastica autosomica dominante tipo 35	G114
1362	Paraplejia espastica autosomica dominante tipo 37	G114
1363	Paraplejia espastica autosomica dominante tipo 38	G114
1364	Paraplejia espastica autosomica recesiva tipo 14	G114
1365	Paraplejia espastica autosomica recesiva tipo 15	G114
1366	Paraplejia espastica autosomica recesiva tipo 18	G114
1367	Paraplejia espastica autosomica recesiva tipo 23	G114
1368	Paraplejia espastica autosomica recesiva tipo 24	G114
1369	Paraplejia espastica autosomica recesiva tipo 25	G114
1370	Paraplejia espastica autosomica recesiva tipo 26	G114
1371	Paraplejia espastica autosomica recesiva tipo 28	G114
1372	Paraplejia espastica autosomica recesiva tipo 30	G114
1373	Paraplejia espastica autosomica recesiva tipo 39	G114
1374	Paraplejia espastica familiar Paraplejia espastica ligada al	G114
1375	cromosoma X tipo 2 Paraplejia espastica ligada al	G114 G114
1377	cromosoma X tipo 16 Paraplejia espastica ligada al	G114
	cromosoma X tipo 34	3114
1378	Paraplejia espastica nefropatia sordera	
1379 1380	Paraplejia espastica no especificada Paraplejia-braquidactilia-epifisis en	G114 G821
1381	Paraplejia-retraso mental-	G821
	hiperqueratosis	1

No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
1382	Paresia espastica glaucoma pubertad precoz	-
1383	Pelo lanoso - queratoderma palmoplantar - miocardiopatia dilatada	Q878
1384	Penfigo foliaceo	L102
1385	Penfigo vulgar	L100
1386	Penfigoide bulloso	L120
1387	Penfigoide paraneoplasico	L108
1388	Perdida de audicion neurosensorial con aparicion temprana de canas y temblor esencial	=
1389	Periarteritis nodosa	M300
1390	Pericarditis artrtitis camptodactilia	-
1391	Periodontitis juvenil localizada	D71X
1392	PI3Kō Activado	D818
1393		Q770
1394	Picnoacondrogenesis  Picnodinactoria	
	Picnodisostosis	Q788
1395	Piebaldismo	E703
1396	Pili Torti onicodisplasia	-
1397	Pilo dental displasia	-
1398	Pityriasis rubra pilaris	L440
1399	Plagiocefalia aislada	Q673
1400	Plagiocefalia retraso mental ligado al cromosoma X	Q870
1401	PLAID (mutacion en PICG22, Hipogamaglobulinemia, urticaria por frio)	L502
1402	Plaquetario familiar con predisposicion a leucemia mielogenica aguda, sindrome	D694
1403	Pneumonia intersticial aguda	J848
1404	Poiquilodermia con neutropenia	D828
1405	Poiquilodermia de Kindler	Q818
1406	Poliartritis, factor reumatoide negativo	M083
1407	Poliartritis, factor reumatoide negativo	M080
	Policondritis atrofiante	M941
1408		191341
1409	Polidactilia en espejo - segmentacion vertebral anomalias de los miembros	Q872
1410	Polineuropatia amiloide familiar	E851
1411	Polineuropatia desmielinizante inflamatoria cronica	G618
1413	Poliposis adenomatosa familiar	D126
1414	Poliposis con capuchon	D126
1415	Poliposis juvenil de la infancia	D126
1416	Poliquistosis renal, autosomica y recesiva	Q611
1417	Polirradiculoneuropatia desmielinizante inflamatoria aguda	G610
1418	Polisindactilia - malformacion cardiaca	Q878
1419	Porfiria aguda intermitente	E802
1420	Porfiria cutanea tarda (PCT)	E801
1421	Porfiria eritropoyetica congenita	E800
1422	Porfiria hepatica cronica	E802
1423	Poroqueratosis palmoplantar de Mantoux	Q828
1424	Predisposicion mendeliana a infecciones por micobacterias atipicas	D848
	Problemas de crecimiento -	Q870
1425	braquidactilia - dismorfismo	Qoru
1425	braquidactilia - dismorfismo	
		E348

# RESOLUCIÓN NÚMEROC 5 26 5 DE 27 NOV 2018

HOJA No 19

No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
1429	Proteinosis alveolo-pulmonar (mutacion i en CSF2RA)	J840
1430	Protoporfina eritropoyetica	E800
1431	Pseudoacondroplasia	Q778
1432	Pseudoartrosis congenita de clavicula	Q740
1433	Pseudohipoaldosteronismo tipo 1	N258
1434	Pseudomixoma peritoneal	C786
1435	Pseudoprogeria	Q878
1436	Pseudotumor inflamatorio del higado	K758
1437	Pseudoxantoma elastico	O828
1438	Pterygium colli - retraso mental - anomalias digitales	Q870
1439	Ptosis - estrabismo - pupilas ectopicas	Q870
1440	Pulgar trifalangico - braquiectrodactilia	Q748
1441	Pulgares ausentes talla baja Inmunodeficiencia	D828
1442	Pulgares en aduccion - artogriposis, tipo Christian	Q748
1443	Pulgares en aduccion - artrogriposis, tipo Dundar	Q796
1444	Purpura de Henoch-Schoentein	D690
1445	Ouadriparesia retraso mental retinitis pigmentaria	Q878
1446	Queratitis estromal	H163
1447	Queratoconjuntivitis atopica	H162
1448	Queratoderma palmoplantar - amiotrofia	Q828
1449	Queratoderma palmoplantar - Pelo rizado y en espiral	Q828
1450	Queratoderma palmoplantar - XX inversion de sexo - predisposicion a carcinoma de celulas escamosas	Q560
1451	Queratoderma palmoplantar difuso - acrocianosis	Q828
1452	Queratodermia hipotricosis leuconiquia	Q828
1453	Queratodermia palmoplantar difusa, tipo Norrbotten dominante	Q828
1454	Queratosis folicular enanismo atrofia cerebral	Q871
1455	Queratosis palmaris et plantaris - dinodactilia	Q828
1456	Queratosis palmoplantar - periodontopatia - onloogriposis	Q828
1457	Querubismo (mutacion en SH3BP2)	K108
1458	Quintos metacarpianos cortos - resistencia a la insulina	E138
1459	Receptor de plaquetas ADP P2Y12 por farmacos antitromboticos, deficit de	D698
1460	Resistencia periferica a las hormonas tiroideas	E031
	urorgeas	
		D763
1461 1462	Reticulohistiocitosis multicentrica - Retinitis pigmentaria sordera	D763 Q878
1461	Reticulohisticcitosis multicentrica - Retinitis pigmentaria sordera hipogenitalismo Retino hepato endocrinologico	
1461 1462 1463	Reticulohistiocitosis multicentrica - Retinitis pigmentaria sordera hipogenitalismo Retino hepato endocrinologico sindrome	Q878 Q878
1461 1462 1463	Reticulohistiocitosis multicentrica - Retinitis pigmentaria sordera hipogenitalismo Retino hepato endocrinologico sindrome Retinopatia hereditaria vascular	Q878 Q878 H350
1461 1462 1463	Reticulohistiocitosis multicentrica - Retinitis pigmentaria sordera hipogenitalismo Retino hepato endocrinologico sindrome Retinopatia hereditaria vascular Retinosquisis ligada al cromosoma X Retraso del desarrollo debido al deficit	Q878 Q878
1461 1462 1463 1464 1465	Reticulohistiocitosis multicentrica - Retinitis pigmentaria sordera hipogenitalismo Retino hepato endocrinologico sindrome Retinopatia hereditaria vascular Retinosquisis ligada al cromosoma X	Q878 Q878 H350 Q141

No	Nombre de la enfermedad huerfana v3.0	Código CIE10
1469	Retraso global del desarrollo - osteopenia - defecto ectodermico	Q878
1470	Retraso mental - cataratas - cifosis	E778
1471	Retraso mental dismorlia hipogonadismo diabetes mellitus	Q878
1472	Retraso mental hipotriquia braquidactilia	Q878
1473	Retraso mental ligado al cromosoma X - acromegatia - hiperactividad	Q878
1474	Retraso mental ligado al cromosoma X - coreoatetosis - comportamiento anorma!	G255
1475	Retraso mental ligado al cromosoma X - cubitus valgus - rostro típico	Q878
1476	Retraso mental ligado al cromosoma X - epilepsia - contracturas progresivas de las articulaciones - rostro típico '	Q878
1477	Retraso mental ligado al cromosoma X - hipogammaglobutinemia - deterioro neurologico progresivo	Q878
1478	Retraso mental ligado al cromosoma X - hipogonadismo - ictiosis - obesidad - baja estatura	Q878
1479	Retraso mental ligado al cromosoma X - hipotonia - dismorfismo facial - comportamiento agresivo	Q878
1480	Retraso mental ligado al cromosoma X - macrocefalia - macroorquidismo	Q878
1481	Retraso mental ligado al cromosoma X - matformacion de Dandy Walker - Enfermedad de los ganglios basates - Convulsiones	Q238
1482	Retraso mental ligado al cromosoma X - pubertad precoz - obesidad	Q878
1483	Retraso mental ligado al cromosoma X epilepsia psoriasis	Q878
1484	Retraso mental ligado al cromosoma X no especificado	Q878
1485	Retraso mental ligado al cromosoma X psicosis macroorquidismo	F711
1486	Retraso mental tigado al cromosoma X, de tipo Abidi	Q878
1487	Retraso mental ligado al cromosoma X,	Q878
1488	de tipo Armfield Retraso mental ligado al cromosoma X,	Q878
1489	de tipo Cantagrel Retraso mental ligado al cromosoma X,	Q878
1490	de tipo Miles-Carpenter Retraso mental ligado al cromosoma X,	Q878
	de tipo Pai Retraso mental ligado al cromosoma X,	
1491	de tipo Reish Retraso mental ligado al cromosoma X,	Q878
1492	de tipo Schimke	Q878
1493	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Seemanova	Q878
1494	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Shashi	Q878
1495	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Shrimpton	Q878
1496	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Siderius	Q878
1497	Retraso mental ligado al cromosoma X,	Q878



No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
1498	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Stevenson	Q878
1499	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Stocco Dos Santos	Q878
1500	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Stoll	Q878 ·
1501	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo sudafricano	Q878
1502	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Vitale	Q878
1503	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Wilson	Q878
1504	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Wittwer	Q878
1505	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Zorick	G318
1506	Retraso mental ligado al cromosoma X, sindromico 7	Q878
1507	Retraso mental figado al cromosoma X, sindromico, debido a la mutacion en JARID1C	Q878
1508	Retraso mental severo - epilepsia - anomalias anales -hipoplasia de las falanges distales	Q878
1509	Retraso mental severo ligado al cromosoma X tipo Gustavson	F729
1510	Retraso mental y del crecimiento - disostosis mandibulo facial - microcefalia - fisura palatina	Q870
1511	Retraso psicomotor provocado por deficit de S-adenosil homocisteina hidrofasa	E721
1512	Reumatismo psoriasico	L405
1513	RNASEH2A (AGS4)	G318
1514	RNASEH2B (AGS2)	G318
1515	RNASEH2C (AGS3)	G318
1516	Romboencefalosinapsis	Q043
1517	Sarcoidosis	D869
1518	Sarcosinemia	E725
1520	SCN2 (Deficiencia GFI1)	D70X
1521	SCN3 (Deficiencia HAX1)	D70X
1522	SCN4, todas las otras	D70X
1524	Sialidosis tipo 1	E771
1525	Sialidosis tipo 2 ,	E771
1526	Sindactilia - telecanto - malformaciones renales y anogenitales	Q878
1527	Sindactilia mesoaxial sinostotica con reduccion de las falanges	Q704
1528	Sindactilia no especificada	Q709
1529	Sindactilia tipo Cenani Lenz	Q784
1530	Sindrome "cat-eye"	Q928
1531	Sindrome 3C	Q878
1532	Sindrome 3M	Q871
1533	Sindrome acrocalloso	Q040
1534	Sindrome acromegaloide hipertricosis	Q870
1535	Sindrome acro-pectoral	Q740
1536	Sindrome acrorenal recesivo	Q872
1537	Sindrome acrorenomandibular	Q878
1538	Sindrome acro-reno-ocular	Q878
1539	Sindrome ADULT	Q872
1540	Sindrome Alport - leiomiomatosis difusa ligado al cromosoma X	Q878
		1

Sindrome angio-osteo-hipertrofico Sindrome Anttley-Bixler-like, genitales ambiguos, alteracion de la esteroidogenesis Sindrome AREDYLD Sindrome autoinflamatorio familiar por	Q872 E250
ambiguos, alteracion de la esteroidogenesis Sindrome AREDYLD	E250
ambiguos, alteracion de la esteroidogenesis Sindrome AREDYLD	E250
esteroidogenesis Sindrome AREDYLD	i
Sindrome AREDYLD	t
	Q878
frio	L502
Sindrome Blau (NOD2 or CARD15)	0070
	Q878
Sindrome blefaro facio esqueletico	Q878
	Q878
Sindrome blefaro-naso-facial	Q870
Sindrome BOR	Q878
Sindrome branquio-esqueleto-genital	Q878
	Q188
	E752
	G111
	E778
Sindrome CDG tipo Ib	E778
Sindrome CDG tipo Ic	E778
Sindrome CDG tipo lih	E778
Sindrome CEDNIK	Q828
Sindrome cerebro costo mandibular	Q878
	Q870
	E031
	Q824
	Q878
·	G031
	Q873
Sindrome Cleidorizomelico	Q778
Sindrome CODAS	Q878
	Q871
	Q870
	M341
	Q871
	Q878
	Q878
	K002
Sindrome de Aicardi	Q040
Sindrome de Aicardi-Goutieres	G318
Sindrome de Alaqille	Q447
	E778
	E031
	G318
	Q878
	Q878
	Q842
sensible a tiamina	D531
variegada	Q998
Sindrome de aneurisma aortico de tipo Loeys-Dietz	Q874
	Q935
	Q878
	Q878
	D898
	Q870
	Q870
	P240
Sindrome de ataxia - sordera - retraso mental	G111
	Sindrome blefaro queilo odontico Sindrome blefaro-naso-facial Sindrome BOR Sindrome branquio-esqueleto-genital Sindrome CACH Sindrome CACH Sindrome CAMOS Sindrome CDG tipo Ia- Sindrome CDG tipo Ib Sindrome CDG tipo Ib Sindrome CDG tipo Ib Sindrome CDG tipo Iih Sindrome CEDNIK Sindrome CEDNIK Sindrome cerebro costo mandibular Sindrome cerebro-oculo-nasal Sindrome cerebro-oculo-nasal Sindrome CHANDS Sindrome CHANDS Sindrome CHARGE Sindrome CHARGE Sindrome CHARGE Sindrome CODAS Sindrome CODAS Sindrome COPS Sindrome COPS Sindrome CREST Sindrome de Aarskog-Scott Sindrome de Ases-Smith Sindrome de Akcerman Sindrome de Akcerman Sindrome de Alcardi Sindrome de Alcardi Sindrome de Alapille Sindrome de Alport Sindrome de Alport Sindrome de Alport Sindrome de Alport Sindrome de Ambras Sindrome de anemía megaloblastica sensible a tiamina

BUN.

of De

Q

# RESOLUCIÓN NÚMEROC 5265 DE 32018

**HOJA No 21** 

1		
No	Nombre de la enfermedad huerfana v3.0	Código CIE10
1597 1598	Sindrome de autismo y macrocefalia Sindrome de Axenfeld-Rieger	Q878 Q138
1599	Sindrome de Ballard (Braquidactilia tipo B y C combinadas)	Q738
1600	Sindrome de Bamforth	E031
	Sindrome de Bangstad	E318
1602	Sindrome de Banki	Q681
	Sindrome de Barber Say	Q870
1605	Sindrome de Bardet-Biedl	Q878
1606 1607	Sindrome de Barth Sindrome de Bartsocas-Papas	E711 Q872
1608	Sindrome de Bartter	E268
1609	Sindrome de Basan	Q828
1610	Sindrome de Bazex	L851
1611	Sindrome de Bazex-Dupre-Christol	L988
1612	Sindrome de Beckwith-Wiedemann	Q873
	Sindrome de Beemer Ertbruggen	Q878
1614		Q674
1615	Sindrome de Berant	Q878
1616	Sindrome de Bernard-Soulier	D691 Q878
1617 1618	Sindrome de Birt-Hogg-Dube Sindrome de Björnstadt	Q878
1619	Sindrome de Bloom	Q998
-	Sindrome de Bonneman-Meinecke-	
1620	Reich	Q048
1621	Sindrome de Book	Q824
1622		Q824
1623	Sindrome de Borrone di Rocco Crovato	Q878
1624	Sindrome de Bosley-Safih-Aloainy Sindrome de Bowen-Conradi	Q878 Q878
1625	Sindrome de bower-contaur	<u> </u>
1626	oncodisplasia - disfalangismo	Q871
1627	Sindrome de Brown-Vialetto-van Laere	G121
1628	Sindrome de Brugada -	1472
1629	Sindrome de Budd-Chiari	1820
1630	Sindrome de Buschke-Ollendorff	Q788
1631 1632	Sindrome de Cabezas Sindrome de Camurati Engelmann	Q878 Q783
1633		Q897
1634	Sindrome de Cantu	Q828
1635	Sindrome de Cantu Sanchez Corona Fragoso	L818
1636	Sindrome de Carey-Fineman-Ziter	Q870
1637	Sindrome de Camevale	Q878
1638	Sindrome de Carpenter	Q870
1639	Sindrome de cataratas congenitas, dismorfia facial, y neuropatía (CCFDN)	Q878
1640	Sindrome de Catel-Manzke	Q878
1641	Sindrome de CDG	E778
1642	Sindrome de CDG tipo Id	E778
1643	Sindrome de CDG tipo le Sindrome de CDG tipo lf	E778
1644 1645	Sindrome de CDG tipo lg	E778
1646	Sindrome de CDG tipo Ih	E778
1647	Sindrome de CDG tipo lia	E778
1648	Sindrome de CDG tipo lie	E778
1649		E778
1650	Sindrome de CDG tipo IL	E778
1651	Sindrome de cefalopolisindactilia de Greig	Q870
1652 1653	Sindrome de Char Sindrome de Chediak-Higashi	Q878 E703
1000	T OHOLOHO OF OLICUIAN-LINGSHI	1 -100

No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
1654	Sindrome de CHILD -	Q878
	Sindrome de Christian de Myer Franken	Q875
1656	Sindrome de Christ-Siemens-Touraine	Q824
1657	Sindrome de Churg-Strauss	M301
1658	Sindrome de Clouston	Q828
1659	Sindrome de CLOVE's	Q873
1660	Sindrome de Cobb	Q273
	Sindrome de Cockayne	Q871
	Sindrome de Cottayrie	Q871
		Q870
1663		H163
1664	Sindrome de Cogan	Q878
1665	Sindrome de Cohen	Q780
1666	Sindrome de Cote-Carpenter	
1667	Sindrome de Cooks	Q846
	Sindrome de Cooper-Jabs	Q878
1669	Sindrome de Cornelia de Lange	Q871
1670	Sindrome de Costello	Q878
1671	Sindrome de Cousin-Walbraum- Cegarra	Q875
1672	Sindrome de Cowden	Q858
1673	Sindrome de Coxo auricular	Q871
1674		E805
1675	Sindrome de Crisponi	G908
1676	Sindrome de Cronkhite-Canada	D126
1677	Sindrome de Curry Jones	Q870
1678	Sindrome de Cushing	E249
1679	Sindrome de Cushing dependiente de ACTH	E240
1680	Sindrome de Dahlberg Borer Newcomer	Q878
	Sindrome de delecion 6q16	Q935
	Sindrome de Denys-Drash	N041
1683	Sindrome de deplecion del ADN	G713
1004	Sindrome de Desbuquois	Q788
	Sindrome de Dincsoy Salih Patel	0044
	Sindrome de Donnai-Barrow	Q878
1687	<del></del>	H508
	Sindione de Dubane	Q871
		D70X
	Sindrome de Dursun	
1691	Sindrome de Dyggve-Melchior-Clausen Sindrome de EEM	Q777 Q878
1692	Sindrome de Ehlers-Danlos de tipo	Q796
<u> </u>	vascular	ļ —
1693	Sindrome de Ehlers-Danlos tipo artrocalasia – TIPO VII	Q796
1694	Sindrome de Ehlers-Danlos tipo cifoescoliosis – TIPO VI	Q796
1695	Sindrome de Ehlers-Danlos tipo clasico – TIPO I Y II	Q796
1696	Sindrome de Ehlers-Danlos tipo dermatosparaxis – TIPO VII C	Q796
1697	Sindrome de Ehlers-Danlos tipo hiperlaxitud – TIPO III	Q796
1698	Sindrome de Eiken	Q878
1699	Sindrome de Ellis-Van Creveld	Q776
1700	Sindrome de encefalopatia mioneurogastrointestinal	G713
1701	Sindrome de Eng Strom	Q871
1702	Sindrome de escafocefalia familiar tipo McGillivray	Q870
1703		D693
1704		H052
, v 1	Lawrence or annumental partialist	



No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
1705	Sindrome de extravasacion capitar	1788
1706	Sindrome de Fanconi asociado a cadenas ligeras Ig monoclonal	E720
1707	Sindrome de Filippi	Q878
1708	Sindrome de Fine Lubinsky	Q878
1709	Sindrome de Finlay Markes	Q878
1710	Sindrome de Floating-Harbor	Q878
171 <b>1</b>	Sindrome de Flynn Aird	Q878
1712	Sindrome de Fountain	Q878
1713	Sindrome de Frank-Ter Haar	Q878
1714	Sindrome de Fraser	Q870
1715	Sindrome de Frasier	N041
1716	Sindrome de Freeman-Sheldon	Q870
1717	Sindrome de Fried	Q878
1718	Sindrome de Fryns	Q878
1719	Sindrome de Fuhrmann	Q748
1720	Sindrome de Fuqua Berkovitz	Q564
1721 1722	Sindrome de Galloway	Q043
	Sindrome de German	Q878
1723 1724	Sindrome de Gitelman	N158
1724	Sindrome de Goldblatt	Q870 Q870
1726	Sindrome de Goldenhar Sindrome de Goldmann-Favre	H355
1727	Sindrome de Goodmann-Favre	Q870
1728	Sindrome de Goodman Sindrome de Gorham Stout	M895
1729	Sindrome de Gorlin	Q878
1730	Sindrome de Gorlin Chaudry Moss	Q870
1731	Sindrome de Grange	Q878
1732	Sindrome de Grange Sindrome de Guillain-Barre	G610
	Sindrome de Hallermann Streiff	
1733	Francois	Q870
1734	Sindrome de Hartnup	E720
1735	Sindrome de Hartsfield Bixler Demyer	Q878
1736	Sindrome de Hennekam	Q878
1737	Sindrome de Hennekam Beemer	Q822
1738	Sindrome de Hermansky-Pudlak	E703
1739 1740	Sindrome de HERNS	1673 E850
	Sindrome de Hiper igD	
1741	Sindrome de Hiper IgM	D828
1742	Sindrome de hipercoagulabilidad por deficit de glicosilfosfatidilinositol	E888
1743	Sindrome de hiper-lgE autosomico dominante	D824
4-11	Sindrome de hipopigmentacion con	0070
1744	sordera y ceguera, tipo yemeni	Q878
1745	Sindrome de Holt-Oram	Q872
1746	Sindrome de Houlston Iraggori Murday	Q878
1747	Sindrome de Hurler	E760
1748	Sindrome de Hurler-Scheie	E760
1749	Sindrome de lctiosis y nacimiento prematuro	Q808
1750	Sindrome de IMAGE	Q871
1751	Sindrome de inmunodeficiencia primaria	D828
1752	por deficit de p14 Sindrome de insensibilidad a los	<u></u>
	androgenos	E345
1753	Sindrome de intestino corto	Q438
1754	Sindrome de isotretinoina like	Q868
1755	Sindrome de Jackson-Weiss	Q878
1756	Sindrome de Jacobsen	Q935
1757	Sindrome de Jalili	H355
1758	Sindrome de Jervell y Lange-Nielsen	I458

No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
1759	Sindrome de Jeune	Q772
1760	Sindrome de Johanson Blizzard	Q878
1761	Sindrome de Johnson Mcmillin	Q878
1762	Sindrome de Joubert	Q043
	Sindrome de Joubert con defecto	<del></del>
1763	hepatico	K740
	Sindrome de Joubert con defecto	
1764	orofaciodigital	Q043
1765	Sindrome de Juberg Hayward	Q870
1766	Sindrome de Kabuki make up	Q870
1767	Sindrome de Kaler Garrity Stern	Q878
1768	Sindrome de Kallmann	E230
1769	Sindrome de Kallmann cardiopatia	Q248
1770	Sindrome de Kapur-Toriello	Q878
1771	Sindrome de Kasabach-Merritt	D180
1772	Sindrome de Kearns-Sayre	H498
		Q761
1773	Sindrome de Klippel-Feil aislado	U/01
1774	Sindrome de Kozlowski Brown Hardwick	Q878
1775	Sindrome de Kumar Levick	Q846
1776	Sindrome de la cimitarra	Q268
1777	Sindrome de la persona rigida	G258
1778	Sindrome de la piel rizada	Q828
1779	Sindrome de la triple H (HHH)	E724
1780	Sindrome de Laron	E343
	Sindrome de Laron con	D000
1781	inmunodeficiencia	D828
1782	Sindrome de Larsen	Q748
1783	Sindrome de Larsen like forma letal	Q748
1784	Sindrome de Leigh	G318
1785	Sindrome de Lelis	Q878
1786	Sindrome de Lemierre	1808
1787	Sindrome de Lennox-Gastaut	G404
1788	Sindrome de Lesch-Nyhan	E791
1789	Sindrome de Lewis Pashayan	Q824
1790	Sindrome de Lewis-Summer	G618
1791	Sindrome de Lichtenstein	Q781
1792	Sindrome de Liddle	1151
1793	Sindrome de Li-Fraumeni	D489
	Sindrome de Lipodistrofia - retraso	
1794	mental - sordera	Q788
1795	Sindrome de Lowry-Wood	Q875 _
1796	Sindrome de Maffucci	Q784
1797	Sindrome de Majeed (mutacion de LPIN2)	Q878
1798	Sindrome de Marden-Walker	Q870
1799	Sindrome de Marfan	Q874
1800	Sindrome de Marinesco-Sjogren	G111
1802	Sindrome de Marshall-Smith	Q873
1803	Sindrome de Martinez-Frias	Q458
1804	Sindrome de Matthew-Wood	Q112
1805	Sindrome de Mayer-Rokitansky-Küster- Hauser	Q518
1806	Sindrome de Mazabraud	M850
1807	Sindrome de McCune-Albright	Q781
1808	Sindrome de Meacham	Q878
	Sindrome de Meckel	
1809		Q619
1810	Sindrome de megacolon de Goldberg- Shprintzen	Q878
1811	Sindrome de MEHMO	Q878
1812	Sindrome de Michels	Q878
1813	Sindrome de microdelecion 12q14	Q935

our

Mind of

#### RESOLUCIÓN NÚMERO 5265 DE

<u> 7</u> 2018

HOJA No 23

No	Nombre de la enfermedad huérfana	Código
	v3.0	CIE10
1814	Sindrome de microdelecion 15q24	Q935
1815	Sindrome de microdelecion 2p21	Q935
1816	Sindrome de microdelecion 2q24	Q935
1817	Sindrome de microdelecion 2q37	Q935
1818	Sindrome de microdelecion 8q22.1	Q935
1819	Sindrome de microlisencefalla - micromelia	Q043
1820	Sindrome de miembros y mamas	Q878
1821	Sindrome de Miller Dieker	Q043
1822	Sindrome de Milroy	Q820
1823	Sindrome de Moebius	Q870
1824	Sindrome de Mohr-Tranebjaerg	G318
1825	Sindrome de Mononen Karnes Senac	Q875
1826	Sindrome de Moore Federman	Q778
1827	Sindrome de Mowat-Wilson	Q431
1828	Sindrome de Muckle-Wells	E850
1829	Sindrome de Muenke	Q870
1830	Sindrome de Muir-Torre	L728
1831	Sindrome de Myhre Ruvalcaba Graham	Q878
1832	Sindrome de Naegeli-Franceschetti-	Q824
	Jadassohn Ciadassohn	
1833	Sindrome de Nance-Horan	Q870
1834	Sindrome de Neu-Laxova	Q878
1835	Sindrome de neurocantocitosis de McLeod	G10X
1836	Sindrome de Neurodegerativo ligado al cromosoma X, de tipo Hamel	G318
1837	Sindrome de Nevo	Q796
1838	Sindrome de Nevus epidermico	Q858
1839	Sindrome de Nijmegen Breakage	Q878
1840	Sindrome de Noonan	Q871
1841	Sindrome de Ochoa	N318
1842	Sindrome de Okamoto Satomura	Q878
1843	Sindrome de Olmsted	Q828
1844	Sindrome de Omenn	D818
1845	Sindrome de Ondine	G473
1846	Sindrome de Opitz ligado al cromosoma X	Q878
1847	Sindrome de Pai	Q878
1848	Sindrome de Pallister-Hall	D330
1849	Sindrome de Papillon-Lefèvre	Q828
1850	Sindrome de Parkes Weber	Q872
1851	Sindrome de Parsonage-Turner	G545
1852	Sindrome de Partington	Q878
1853	Sindrome de Pearson	D640
1854	Sindrome de Pendred	E071
1855	Sindrome de Perlman	Q873
1856	Sindrome de Perrault	Q878
1857	Sindrome de Perry	G26X
1858	Sindrome de Peters-Plus	Q134
1859	Sindrome de Peutz-Jeghers	Q858
1860	Sindrome de Pfeiffer	Q870
1861	Sindrome de PIBIDS	L678
1862	Sindrome de Pierre Robin - anomalia faciodigital	Q878
1863	Sindrome de Pierre Robin aislado	Q870
1864	Sindrome de Pierson	N048
1865	Sindrome de Pitt Hopkins	Q870
1866	Sindrome de Plummer-Vinson	D501
1867	Sindrome de Poland	Q798
1868	Sindrome de Pollit	L678
1869	Sindrome de Potocki-Shaffer	Q935
<u> </u>		

F	Nombre de la enfermedad huérfana	Código
No	v3.0	CIE10
1870	Sindrome de Prader-Willi	Q871
1871	Sindrome de Prieto Badia Mulas	Q878
1872	Sindrome de Proteus	Q873
1873	Sindrome de pseudo-Zellweger	Q878
1874	Sindrome de pterigion multiple	Q798
1875	autosomico dominante Sindrome de Pterigium antecubital	Q688
	Sindrome de Pterigium popliteo	
1876	autosomico dominante	Q872
1877	Sindrome de pulgar largo braquidactilia	Q872
1878	Sindrome de Qazi Markouizos	Q878
1879	Sindrome de Rambaud Gallian Touchard	E788
1880	Sindrome de Rapp Hodgkin	Q824
1881	Sindrome de Renpenning	Q875
	Sindrome de resistencia a la hormona	
1882	liberadora de tirotropina	E031
1883	Sindrome de Rett	F842
1884	Sindrome de Rett atipico	F842
1885	Sindrome de Riddle	D828
1886	Sindrome de Roberts	Q738
1887	Sindrome de Robinow	Q871
1888	Sindrome de Robinow like	Q871
1889	Sindrome de Roifman	Q777
1890	Sindrome de Rothmund-Thomson	Q828
1891	Sindrome de rotula parva	Q741
1892	Sindrome de rotura de Nijmegen	Q878
1893	Sindrome de rubeola congenita	P350
1894	Sindrome de Rubinstein-Taybi	Q872
1895	Sindrome de Rudiger Schmidt Loose	Q870
1896	Sindrome de Saethre-Chotzen	Q870
1897	Sindrome de Sakati Nyhan Tisdale	Q870
1898	Sindrome de Saldino-Mainzer	Q875
1899	Sindrome de Sanfilippo tipo A	E762
1900	Sindrome de Say Barber Miller	Q878
1901	Sindrome de Scarf	Q828
1902	Sindrome de Schele	E760
1903	Sindrome de Schilbach-Rott	Q870
1904	Sindrome de Schinzel-Giedion	Q870
1905	Sindrome de Schnitzler	L508
1906	Sindrome de Schopf-Schulz-Passarge	Q828
1907	Sindrome de Schwartz-Jampel	G711
1908	Sindrome de Sebastian	D694
1909	Sindrome de Seckel	Q871
1910	Sindrome de Secrecion inapropiada de hormona antidiuretica	E222
1911	Sindrome de Senior-Loken	Q615
1912	Sindrome de sensibilidad a UV	L568
1913	Sindrome de SERKAL	Q878
1914	Sindrome de Sezary	C841
1915	Sindrome de Shock estafilococico	A483
1916	toxico Sindrome de Shprintzen-Goldberg	Q878
1917	Sindrome de Shwachman-Diamond	D610
1918	Sindrome de Siegler Brewer Carey	Q878
1919	Sindrome de Sillence	Q748
1920	Sindrome de Silver-Russell	Q871
1921	Sindrome de Simpson-Golabi-Behmel	Q873
1922	Sindrome de Simpson-Golabi-Behmel	Q873
1923	tipo 2 Sindrome de Sjögren-Larsson	Q871 .
1923	Sindrome de Sjogren-Laisson Sindrome de Smith-Lemli-Opitz	Q871 .



No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
1925	Sindrome de Smith-Magenis	Q878
1926	Sindrome de sordera branquiogenica	Q878
1927	Sindrome de sordera e infertilidad	Q935
1928	Sindrome de Sotos	Q873
1929	Sindrome de Stern Lubinsky Durrie	H185
1930	Sindrome de Stickler	Q875
1931	Sindrome de Stimmler	Q878
1932	Sindrome de Stoll Alembik Finck	Q878
1933	Sindrome de Stormorken Sjaastad Langslet	D698
1934	Sindrome de Sturge Weber	Q858
1935	Sindrome de Suarez-Stickler	Q788
1936	Sindrome de sudoracion inducida por frio	G608
1937	Sindrome de Summit	Q820
1938	Sindrome de Susac	1677
1939	Sindrome de Teebi Shaltout	Q878
1940	Sindrome de Temtamy	Q878
1941	Sindrome de Tietz	Q878
1942	Sindrome de Treiz	E754
		Q871
1943 1944	Sindrome de Torg-Winchester Sindrome de Toriello Carey	Q878
1945	Sindrome de Toriello Lacassie Droste	Q878
1946	Sindrome de tortuosidad arterial	1738
1947	Sindrome de Tourette	F952
1948	Sindrome de Townes-Brocks	Q878
1949	Sindrome de Treacher-Collins	Q754
1950	Sindrome de Treft Sanborn Carey	H472
1951	Sindrome de Turner	Q969
1952	Sindrome de Ulbright-Hodes	Q878
1953	Sindrome de Usher	H355
1954	Sindrome de Usher no especificado	H355
1955	Sindrome de Usher tipo 1	H355
1956	Sindrome de Usher tipo 2	H355
1957	Sindrome de Van der Bosch	Q878
1958	Sindrome de Van Der Woude	Q380
	Sindrome de Vater-like, con	
1959	hipertension pulmonar, anomalias de las orejas y retraso del crecimiento	Q878
1960	Sindrome de Vici	Q878
	Sindrome de Waardenburg (termino	
1961	generico)	E703
1962	Sindrome de Waardenburg-Shah	Q878
1963	Sindrome de Walker-Warburg	G712
1964	Sindrome de Weaver	Q873
1965	Sindrome de Weaver Williams	Q878
1966	Sindrome de Weill Marchesani	Q870
1967	Sindrome de Wells	L983
1968	Sindrome de Werner	E348
1969	Sindrome de West	G404
1970	Sindrome de West	D818
1971	Sindrome de Wieacker-Wolff	G718
1972	Sindrome de Wiedermann- Rautenstrauch	E348
1973	Sindrome de Williams	Q878
1974	Sindrome de Wilson Turner	Q878
1975	Sindrome de Wiskott-Aldrich	D820
1976	Sindrome de Wolcott-Rallison	E137
1977	Sindrome de Wolf-Hirschhorn	Q933
1978	Sindrome de Wolfram	E107
1979	Sindrome de Worster-Drought	G808
1980	Sindrome de Zellweger	Q878

No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
1981	Sindrome de Zellweger-like sin anomalias peroxisomicas	Q878
1982	Sindrome de Zollinger-Ellison	E164
1983	Sindrome de Zunich-Kaye	Q878
1984	Sindrome del craneo en trebol aislado	Q750
1985	Sindrome del injerto contra huesped	T860
1986	Sindrome del metilmercurio fetal	T561
1987	Sindrome DEND	P702
1988	Sindrome digito reno cerebral	Q878
1989	Sindrome disgenesico del tronco encefalico de Athabaskan	Q878
1990	Sindrome DOOR	Q878
1991	Sindrome facio-cardio-melico	Q878
1992	Sindrome FILS (mutacion en POLE1)	Q871
1993	Sindrome GAPO	Q878
1994	Sindrome Genitopatelar	Q878
1995	Sindrome GRACILE	E888
-		
1996	Sindrome H	D763
1997	Sindrome HEC	Q878
1998	Sindrome hemolitico uremico atipico	D588
1999	Sindrome hipereosinofilico idiopatico	D475
2000	Sindrome hydrolethalus	Q878
2001	Sindrome IBIDS	Q808
2002	Sindrome ICF	D848
2003	Sindrome IRIDA	D508
2004	Sindrome IRVAN	H350
2005	Sindrome KBG	Q878
2006	Sindrome KID	Q808
2007	Sindrome lacrimo-auriculo-dento-digital	Q878
2008	Sindrome LEOPARD	Q878
2009	Sindrome tetal onfalocele fisura palatina	Q878
2010	Sindrome linfoproliferativo autoinmune (ALPES-SFAS)	D479
2011	Sindrome Maroteaux Lamy	E762
2012	Sindrome MASA	G114
2013	Sindrome MEDNIK	Q878
2014	Sindrome MELAS	G713
2015	Sindrome MERRF	G403
2016	Sindrome miastenico de Lambert-Eaton	G731
	<del></del>	<del></del>
2017	Sindrome Micro	Q043
2018	Sindrome MIDAS	Q112
2019	Sindrome N	Q878
2020	Sindrome NARP	G318
2021	Sindrome nefrotico idiopatico sensible a esteroides	N048
2022	Sindrome neurocutaneo tipo Bicknell	Q878
2023	Sindrome neurodegenerativo ligado al cromosoma X, de tipo Bertini	G318
2024	Sindrome neuroectodermico-endocrino	Q878
2025	Sindrome neuroleptico maligno	G210
2026	Sindrome oculo osteo cutaneo	Q875
2027	Sindrome oculo-cerebro-cutaneo	Q878
2028	Sindrome oculo-cerebro-renal	E720
2029	Sindrome oculo-digito-esofagico- duodenal (ODED)	Q878
2030	Sindrome oculopalatocerebral	Q871
2031	Sindrome odonto-trico-onico-digito- palmar	Q878
2032	Sindrome oral-facial-digital	Q870
2032	Sindrome oral-facial-digital no	Q870
L	especificado	
2034	Sindrome oral-facial-digital tipo 1	Q870



3 2018 HOJA No 25

27 NOV 2018
RESOLUCIÓN NÚMÉROC 5265 DE 31201 Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
2035	Sindrome oral-facial-digital tipo 3	Q870
2036	Sindrome oral-facial-digital tipo 4	Q870
2037	Sindrome oral-facial-digital tipo 5	Q870
2038	Sindrome oral-facial-digital tipo 8	Q870
2039	Sindrome oto-palato-digital	Q870
2040	Sindrome PAGOD	O878
2041	Sindrome PARC	Q878
2042	Sindrome PELVIS	Q878
2043	Sindrome PFAPA	E850
2044	Sindrome PHACE	Q878
2045	Sindrome pneumo-renal de Goodpasture	M310
2046	Sindrome polimatformativo tetal tipo Boissel	Q878
2047	Sindrome RAPADILINO	Q871
2047	Sindrome RHYNS	Q878
		<del>}                                    </del>
2049	Sindrome SHORT	Q871
2050	Sindrome tipo IPEX	E310
2051	Sindrome trico dental	O878
2052	Sindrome trico dento oseo tipo 1	Q824
2053	Sindrome tricorrinofalangico, tipo 1 y 3	Q871 -
2054	Sindrome triple A	E274
2055	Sindrome ulnar-mamario	Q718
2056	Sindrome uña-rotula	Q872
2057	<del> </del>	L438
2058		Q878
2059		Q872
	Sindrome Klippel Trenaunay Weber	Q872
2061	Sindromes hipereosinofilicos	D475
2062	Sindromes miastenicos congenitos	G702
2063	Sinespondilismo congenito	Q764
2064	Sinfalangismo anomalias multiples manos y ples	Q748
2065	Sinfalangismo distal	Q709
2066	Singnatia anomalias multiples	Q878
2067	Sinostosis humero - cubital	Q740
2068	Sinostosis humeroradial aislada	Q740
2069	Sinostosis humeroradiocubital	Q740
2070	Sinostosis radio-utnar - trombocitopenia amegakaryocitica	Q872
2071	Sirenomelia	Q872
2072	Siringomielia	G950
2073	Sitosterolemia	E780
2074	Sordera - anomalias genitales - sinostosis de metacarpianos y metatarsianos	Q878
2075	Sordera - deficit intelectual, tipo Martin- Probst	Q878
2076	Sordera - hipoplasia del esmalte - anomalia en las uñas	Q878
2077	Sordera - neuropatia periferica - enfermedad arterial	G600
2078	Sordera - vitiligo - acalasia	Q878
2079	Sordera con aplasia del laberinto, microtia y microdoncia	Q165
2080	Sordera linfedema feucemia	D467
2081	Sordera valvula mitral esqueleticas	-
	anomalias	0444
2082	SPG27	G114
2083	Talla baja tipo Bruselas	Q871
2084	Taquiamitmia atrial con intervalo PR corto	1456

No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
2085	Taquicardia ventricular polimorfica catecolinergica	1472
2086	Telangiectasia eplleptica	G408
2087	Tetraplejia espastica congenita	G114
2088	Timoma con inmunodeficiencia	-
2089	Tiro cerebro renal sindrome	-
2090	Tirosinemia tipo 1	E702
2091	Tiroslnemia tipo 2	E702
2092	Tirosinemia transitoria	P745
2093	TNF receptor asociado a fiebres periodicas TRAPS	E850
2094	Toraco pelvica disostosis	Q772
2095	Torticofis paroxistico benigno de la infancia	G243
2096	Torticolis queloides criptorquidismo	Q878
2097	Tortuosidad de las arterias retinianas	Q141
2098	Traqueobroncomegalia	J980
	Trastomo de la fosforifacion oxidativa	
2099	mitocondrial debido a anomalias del ADN nuclear	•
2100	Trastomo del desarrollo sexual - retraso mental	Q563
2101	Trastomo del desarrollo sexual 46 XY, insuficiencia adrenal	Q561
2102	Trastorno del dolor extremo paroxistico	-
2103	Trastorno del habla y del lenguaje tipo 1	F808
2104	Trastomo del metabolismo de los aminoacidos no especificado	E729
2105	Trastomo del metabolismo de los carbohidratos no especificado	E749
2106	Trastomo desintegrativo de la infancia	F843
2107	Trastomo inmunoneurologico ligado al cromosoma X	D828
2108	Trastomo neurometabolico por deficiencia de serina	E728
2109	Trastomos de la oxidación de acidos grasos	E713
2110	Trastomos del ciclo de la urea	E722
2111	Trastomos del desarrollo sexual 46, XX - anomalias esqueleticas	Q562
2112	Trastornos del desarrollo sexual con cariotipo 46,XY por deficit de 17-beta- hidroxiesterolde deshidrogenasa	E291
2113	Trastomos del metabolismo de las lipoproteinas	E789
2114	Trastomos del metabolismo de las purinas	E799
2115	Trastomos del metabolismo de los acidos grasos	E713
2116	Trastomos hormonales no especificados	E349
2117	Triada de Carney	D448
2118	Triada de Currarino	Q878
2119	Tricodisplasia - amelogenesis imperiecta	-
2120	Tricomegalia cataratas esferocltosis	1780
2121	Tricomegalia retiniana degeneracion retraso de crecimiento	•
2122	Tricromasia de oligoconos	H538
2123	Trigonocefalia - pulgares ensanchados	Q870
2124	Trigonocefalia aislada	Q750
	Trigonocefalia nariz bifida anomalias de	
2125	extremidades	Q870



	Nombre de la enfermedad huérfana	Código
No	v3.0	CIE10
2126	Trigonocefalia talla baja retraso de crecimiento	Q870
2127	Triosa fosfato-isomerasa, deficit de	D552
2128	Trisomia 13	Q914
2129	Trisomia 18	Q910
2130	Trisomia 8q	Q922
2131	Trisomia terminal 10q	Q923
2132	Tritanopia	H535
2133	Trombocitopenia - sindrome de Pierre Robin	-
2134	Ulceracion umbilical atresia intestinal	-
2135	Urolitiasis 2,8 dihidroxi-adenina	E798
2136	Urticaria familiar por frio	L502
2137	Urticaria solar	L563
2138	Utero doble-hemivagina-agenesia renal	-
2139	VACTERL hidrocefalia	Q878
2140	Variante neurologica del Sindrome de Waardenburg-Shah	E752
2141	Vasculitis	M359
2142	Vasculitis leucocitoclastica	M310
2142	hipocomplementemica	MOTO
2143	Vasculopatia cerebrorretiniana	-
2144	Xantinuria, hereditaria aislada	E798
2145	Xantomatosis cerebrotendinosa	E755
2146	Xeroderma pigmentoso	Q821
2147	Xerodermia pies cavos anomalia de esmalte	Q875
2148	Xk aprosencefalia	Q043
2149	XL-DKC	Q828
2150	Asociación VATER con macrocefalia y ventriculomegalia	Q878
2151	Deficiencia de BCL11B	D848
2152	Deficiencia de GLUT1	G934
2153	Deficiencia de Hebo	D610
2154	Deficiencia de IFNAR2	D848
2155	Deficiencia de IRF3	D848
2156	Deficiencia de JAGN1	D848
2157	Deficiencia de LAT	D848
2158	Deficiencia de Moesina	D839
2159	Deficiencia de NFKB1	D839
2160	Deficiencia de NSMCE3	D848
2161	Deficiencia de Otulina	D848
2162	Deficiencia de RelB	D839
2163	Deficiencia de RORc	D839
2164	Deficiencia de TFRC	D848
2165	Deficiencia específica de granulos 2	D71X
2166	Deficiencia selectiva de IgM	D804
2167	Enfermedad de Kostmann	D70X
2168	Enfermedad de Menkes	E830
2169	Enfermedad inflamatoria inmunomediada con anormalidades de	D828
2170	plaquetas y eosinofilia  Errores congénitos de ácidos biliares	K768
	primarios	N1125
2171	Fibrosis Retroperitoneal Idiopatica	N135 E771
2172	Galactosialidosis	
2173 2174	Hemangiomatosis Capilar Pulmonar Hipertensión Arterial Pulmonar	1288 1270
2175	Heredable Hipertension arterial pulmonar idiopatica	1270
<b>—</b>	i diopatou	J

No	Nombre de la enfermedad huérfana v3.0	Código CIE10
2176	Hipertensión Pulmonar Persistente del Recién Nacido / Distrés respiratorio agudo neonatal por deficiencia de SP B	P280
2177	Hipertensión Pulmonar Tromboembólica Crónica	1288
2178	Inmunodeficiencia con inestabilidad centromérica y anomalías faciales, ICF3 - ICF4	D848
2179	Killian Pallister Nicola	Q998
2180	Miopatia con inclusiones reductoras	G712
2181	Mutación de la protocadherina 19, Encefalopatía epiléptica infantil temprana 9	G403
2182	Obstrucción de Arterias Pulmonares por Estenosis Congénita de Arterias Pulmonares	Q256
2183	Polimiositis	M332
2184	Raquitismo Hipofosfatemico Familiar Ligado al Cromosoma X	E833
2185	Retinosis Pigmentaria	H355
2186	Síndrome Cardiofacio Cutaneo	Q878
2187	Síndrome de ataxia-pancitopenia	D610
2188	Sindrome de Bannayan-Riley- Ruvacalva	Q878
2189	Sindrome de Bohring-Opitz	Q878
2190	Síndrome de Coats Plus por deficiencia de CTC1/STN1	H3 <b>5</b> 0
2191	Sindrome de Kleefstra	Q878
2192	Síndrome de Microduplicacion Xq28 distal	Q998
2193	Síndrome de NLRP1, Autoinflamación con artritis y disqueratosis	Q828
2194	Sindrome IVIC	Q718
2195	Sindrome MIRAGE	E271
2196	Sindrome pioderma gangrenoso + acné + hidradenitis supurativa (PASH).	L988
2197	Sindrome Pseudo TORCH 2	Q878
2198	Trastomo Pigmentario Reticulado ligado al Cromosoma X	E850

્ય

& Jus