**Manual de Procedimiento del**

**Registro Estatal de Enfermedades Raras**

**Anexos**

|  |  |
| --- | --- |
| Versión del manual | Fecha de aprobación |
| V-mayo 2016 |  |

Índice

[ANEXO I 3](#_Toc451767302)

[Estructura de los datos 3](#_Toc451767303)

[ANEXO II 26](#_Toc451767304)

[Estructura para Ficheros ASCII 26](#_Toc451767305)

[ANEXO III 42](#_Toc451767306)

[Estructura de modelos del XML 42](#_Toc451767307)

[ANEXO IV 52](#_Toc451767308)

[Códigos de enfermedades raras objeto de inclusión en el registro según tipo de codificación 52](#_Toc451767309)

[ANEXO V 129](#_Toc451767310)

[Códigos de municipios, provincias, comunidades autónomas, nucleos de municipios y tipos de vía 129](#_Toc451767311)

[ANEXO VI 138](#_Toc451767312)

[Procedimiento e incorporación de valores de variables a la estructura de los registros de enfermedades raras debido a la validación de casos 138](#_Toc451767313)

# ANEXO I

# Estructura de los datos

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Nº variable** | **Nombre de la variable**  Etiqueta | | **Definición/descripción** | **Estructura**  **(Valores validos )** | **Fuente y *Link* a la fuente o al tipo de datos** | **Tipo de variable** |
| **Datos del individuo** | | | | | |  |
|  | **idpacauto**  Código Autonómico de registro | | Código único y específico asignado a cada persona por la CCAA que envía el fichero de datos | Cadena de caracteres alfanuméricos o solo numéricos | Enviado por cada CCAA. | Fundamental |
|  | **idpacnac**  Código Nacional de registro | | Código único y específico asignado a cada persona por el IIER una vez haya sido dado de alta en el repositorio ISCIII. | Alfanuméricos. Valores válidos desde el 1 en adelante y único para cada caso registrado | Instituto de Investigación de Enfermedades Raras (IIER)  <https://registroraras.isciii.es> | Fundamental |
|  | **cipauto**  CIP autonómico identificable | | Número de la tarjeta sanitaria que identifica de manera individualizada a cada persona como usuario del Sistema Nacional de Salud, emitido por las administraciones sanitarias autonómicas o en su caso el Instituto de Gestión Sanitaria (Ceuta y Melilla) | Alfanumérico. (16 caracteres)  Puede solo llevar los números y no las letras que identifican a cada CA  Ejemplo: ASTU000096119625  Ejemplo: 1012348378 | Bases de datos de TSI de las CC. AA. (Consejería de  Sanidad)  <http://www.msps.es/organizacion/ccaa/directorio/home.htm>  Anexo a webs de consejerías según CA | Fundamental  nivel autonómico |
|  | **cipsns**  CIP autonómico *no* identificable | | Código de Identificación Personal del Sistema Nacional de Salud, que es usado por el Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad para desarrollar el **codsns**. En algunas CCAA este número aparece en la tarjeta sanitaria junto al **cipauto** en la Tarjeta de Identificación Sanitaria (TIS) | Alfanumérico. (16 caracteres)  Compuesto de consonantes de nombre y apellido, año de nacimiento y un número asociado  Ejemplo: FRCR480229904012 | Base de datos de población protegida por el Sistema Nacional de Salud  [www.msssi.es](http://www.msssi.es) y a veces también recogido en la Bases de datos de TSI de las CC. AA. (Consejería de  Sanidad)  <http://www.msps.es/organizacion/ccaa/directorio/home.htm> | Fundamental |
|  | **numafi**  Nº Seguridad Social | | Número que identifica al ciudadano en sus relaciones con la Seguridad Social. También es el número que identifica a toda la familia a cargo del trabajador | Alfanumérico. (12 caracteres)  Ejemplo: 330084307837 | Asignado por la Tesorería General de la Seguridad Social (TGSS)  [www.seg-social.es](http://www.seg-social.es) | Fundamental |
|  | **nif**  DNI/NIE/NIF | | Número del Documento Nacional de Identidad (DNI) sin la letra o con ella (NIF), para españoles  Número de Identificación de Extranjeros (NIE) para extranjeros | Alfanumérico. (9 caracteres)  Ejemplos:  09426838N  09426838  X1234567L  X1234567 | Asignado por el Ministerio del Interior | Fundamental |
|  | **pais**  País de nacimiento | | Código del país en el que ha nacido el individuo según el Código ISO 3166-1 Alfa 3 | Texto. (3 caracteres)  Ejemplo: ESP  Codificación del INE para esta codificación | Organización Internacional para la Estandarización (ISO)  Códigos ISO 3166-1  [www.iso.org/iso/home/standards/country\_codes](http://www.iso.org/iso/home/standards/country_codes)  Anexo códigos ISO3166-1 | Fundamental |
|  | **nombre**  Nombre de la persona | | Palabra o palabras que indican el nombre propio del individuo y que precede al apellido. Figura en el DNI/NIE o certificado de nacimiento, en su defecto | Texto. (35 caracteres)  Puede incluir espacios en caso de nombres compuestos  En MAYÚSCULAS Y SIN ACENTOS | Datos estándar HL7  [http://http://www.hl7spain.org/documents/comTec/adt/Guia\_ADT\_HL7SPAIN\_1.5.pdf/documents/comTec/adt/Guia\_ADT\_HL7SPAIN\_1.5.pdf](http://www.hl7spain.org/documents/comTec/adt/Guia_ADT_HL7SPAIN_1.5.pdf) | Fundamental |
|  | **apellido1**  Primer apellido de la persona | | Primer apellido, nombre de familia con que se identifica al individuo que figura en el DNI/NIE o certificado de nacimiento | Texto. (35 caracteres)  Puede incluir espacios en caso de apellidos compuestos  En MAYÚSCULAS Y SIN ACENTOS | Datos estándar HL7  [http://www.hl7spain.org/documents/comTec/adt/Guia\_ADT\_HL7SPAIN\_1.5.pdf](http://www.hl7spain.org) | Fundamental |
|  | **apellido2**  Segundo apellido de la persona | | Segundo apellido, nombre de familia con que se identifica al individuo que figura en el DNI/NIE o certificado de nacimiento | Texto. (35 caracteres)  Puede incluir espacios en caso de apellidos compuestos  En MAYÚSCULAS Y SIN ACENTOS | Datos estándar HL7  [http://www.hl7spain.org/documents/comTec/adt/Guia\_ADT\_HL7SPAIN\_1.5.pdf](http://www.hl7spain.org) | Fundamental |
| **Domicilio: Datos de residencia del individuo en la fecha del diagnóstico. Por domicilio se entiende el domicilio de residencia del caso en la fecha del diagnóstico. Se puede indicar la dirección completa en un mismo campo (variable 49) o desglosarla en los diferentes componentes del domicilio y hacerlos constar por separado: nombre de la vía (variable 12), número (variable 13), escalera (variable 14), piso (variable 15) y letra o puerta del domicilio (variable 16).** | | | | | |  |
|  | **via**  Tipo de vía del domicilio | | Nombre del tipo de vía, normalizado según Instituto Nacional de Estadística | Texto  Ejemplos: CALLE, PLAZA, PASEO, etc. | Código alfabético del INE  <http://www.ine.es/ss/Satellite?L=0&c=Page&cid=1254735624326&p=1254735624326&pagename=ProductosYServicios%2FPYSLayout&rendermode=previewnoinsite>  Anexo V tipo de vía | Opcional |
|  | **nombrevia**  Calle | | Componente del domicilio que identifica el nombre de la calle, paseo, travesía, etc | Alfanumérico (100 caracteres ) | Datos estándar HL7  [http://www.hl7spain.org/documents/comTec/adt/Guia\_ADT\_HL7SPAIN\_1.5.pdf](http://www.hl7spain.org) | Opcional |
|  | **domicilionumero** Número | | Componente del domicilio que identifica el número o punto kilométrico | Alfanumérico. (3 caracteres) | Datos estándar HL7  [http://www.hl7spain.org/documents/comTec/adt/Guia\_ADT\_HL7SPAIN\_1.5.pdf](http://www.hl7spain.org) | Opcional |
|  | **domicilioescalera** Escalera | | Componente del domicilio que identifica la escalera del domicilio de residencia | Alfanumérico. (3 caracteres) | Datos estándar HL7  [http://www.hl7spain.org/documents/comTec/adt/Guia\_ADT\_HL7SPAIN\_1.5.pdf](http://www.hl7spain.org) | Opcional |
|  | **domiciliopiso**  Piso | | Componente del domicilio que identifica el piso del domicilio de residencia | Alfanumérico. (3 caracteres) | Datos estándar HL7  [http://www.hl7spain.org/documents/comTec/adt/Guia\_ADT\_HL7SPAIN\_1.5.pdf](http://www.hl7spain.org) | Opcional |
|  | **domicilioletra**  Puerta | | Componente del domicilio que identifica la puerta del domicilio de residencia | Alfanumérico. (3 caracteres) | Datos estándar HL7  [http://www.hl7spain.org/documents/comTec/adt/Guia\_ADT\_HL7SPAIN\_1.5.pdf](http://www.hl7spain.org) | Opcional |
|  | **domicilionucleo**  Nombre del núcleo de población | | Componente del domicilio que especifica el nombre de la aldea, pueblo, villa, ciudad, etc. | Texto (35 caracteres )  Estandarización INE | Relación de unidades poblacionales del INE  <http://www.ine.es/nomen2/index.do> | Opcional |
| **Domicilio: Componente del domicilio que especifica la provincia y el municipio de residencia. Se desglosa en dos variables: provincia y municipio Código de cinco dígitos del INE (dos de provincia, tres de municipio). Excluye el dígito final de control. Ejemplo: Piloña (Asturias), 33 049 ATENCIÓN: No se refiere a la provincia (y municipio) que atiende y comunica el caso sino a la provincia (y municipio) de residencia del paciente con ER (en la fecha en que se detecta el caso), que en ocasiones proviene de otra provincia o CA.** | | | | | |  |
|  | **provincia** | | Componente del domicilio que especifica la provincia de residencia | Alfanumérico  de dos dígitos  Ejemplo: Albacete, 02 | Códigos numéricos del INE  <http://www.ine.es/daco/daco42/codmun/codmun11/11codmunmapa.htm>  Anexo V | Fundamental |
|  | **idmunicipio**  Municipio | | Componente del domicilio que especifica el municipio de residencia | Alfanumérico  Código de tres dígitos  Ejemplo: Piloña (municipio), 049 | Códigos numéricos del INE  <http://www.ine.es/daco/daco42/codmun/codmun11/11codmunmapa.htm>  Anexo V | Fundamental |
|  | **domicilioccaa** Comunidad autónoma | | Comunidad autónoma de residencia  ATENCIÓN: No se refiere a la comunidad autónoma que atiende o comunica el caso sino a la CA donde reside el paciente con ER (en el momento en que se detecta el caso). | Alfanumérico  Código de dos dígitos del INE que incluye CA  Ejemplo: Aragón, 02 | Códigos numéricos del INE  [www.ine.es/daco/daco42/codmun/cod\_ccaa.htm](http://www.ine.es/daco/daco42/codmun/cod_ccaa.htm)  Anexo V | Fundamental |
|  | **cp**  Código postal | | Código postal del domicilio de residencia, relación de números formados por cifras que funcionan como clave de zonas, poblaciones y distritos, a efectos de la clasificación y distribución del correo. | Alfanumérico (5 caracteres). En el caso de que el CP comience por 0, éste se debe incluir. | Códigos postales de Correos  [www.correos.es/comun/CodigosPostales/1010\_s-CodPostal.asp](http://www.correos.es/comun/CodigosPostales/1010_s-CodPostal.asp) | Fundamental |
| **Fecha de nacimiento** que consta en el DNI o certificado de nacimiento. **Se desglosa en tres variables: día, mes y año** | | | | | |  |
|  | **fecnacano**  Año de nacimiento | | Año de nacimiento que consta en el DNI/NIE, certificado de nacimiento, tarjeta sanitaria o historia clínica | Alfanumérico **aaaa** |  | Fundamental |
|  | **fecnacmes**  Mes de nacimiento | | Mes de nacimiento que consta en el DNI/NIE, certificado de nacimiento, tarjeta sanitaria o historia clínica | Alfanumérico **mm**  enero (01), febrero (02), marzo (03), abril (04), mayo (05), junio (06), julio (07), agosto (08), septiembre (09), octubre (10), noviembre (11), diciembre (12) |  | Fundamental |
|  | **fecnacdia**  Día de nacimiento | | Día de nacimiento que consta en el DNI/NIE, certificado de nacimiento, tarjeta sanitaria o historia clínica | Alfanumérico **dd**  01, 02, … 31 |  | Fundamental |
|  | **sexo**  Sexo | | Sexo del individuo en el momento del nacimiento, recogido en formato hombre, mujer, indeterminado (casos en los que el sexo en el momento del nacimiento no es claramente identificable fenotípicamente) o desconocido (casos en los que no se dispone del dato y no se puede clasificar en cualquiera de las anteriores categorías) | Numérico  0=Hombre  1=Mujer  2=Indeterminado  3=Desconocido |  | Fundamental |
|  | **defuncion**  ¿Ha fallecido el individuo? | | Variable que designa si ha fallecido el individuo. | Numérico  En caso de que no haya constancia de fallecimiento se pondrá 2  1=Sí  2=No |  | Fundamental |
|  | **fecfallecano**  Año de fallecimiento | | Año de la fecha del fallecimiento del individuo | Alfanumérico **aaaa** |  | Fundamental |
|  | **fecfallecmes**  Mes de fallecimiento | | Mes de la fecha del fallecimiento del individuo | Alfanumérico **mm**  enero (01), febrero (02), marzo (03), abril (04), mayo (05), junio (06), julio (07), agosto (08), septiembre (09), octubre (10), noviembre (11), diciembre (12) |  | Fundamental |
|  | **fecfallecdia**  Día de fallecimiento | | Día de la fecha del fallecimiento del individuo | Alfanumérico **dd**  01, 02, … 31 |  | Fundamental |
|  | **causafallec**  Causa básica de defunción | | Código CIE-10 para el literal de la causa fundamental del fallecimiento (Puede ser una enfermedad rara o bien estar diagnosticado de una ER pero fallecer de otra causa | Alfanumérico (10 caracteres) Se utiliza la CIE10 y se añade el punto de separación de cuarto dígito | <http://www.cie10.org>  <https://registroraras.isciii.es> | Opcional |
| **Datos de la enfermedad rara** | | | | | |  |
|  | | **nombreenf**  Literal del nombre de la  Enfermedad rara | Texto que describe el nombre de la enfermedad rara encontrado en la fuente fiable durante el proceso de validación.  También puede albergar el nombre de enfermedad no verificado todavía, pero que haya sido adquirido de forma automática (nombres de enfermedad reflejados en la fuente de información). No se deben incluir literales de la CIE9 o de la CIE10. | Texto (100 caracteres )  En MAYÚSCULAS Y SIN ACENTOS | Instituto de Investigación en Enfermedades Raras (IIER)  <https://registroraras.isciii.es/> | Fundamental, si es la única variable que define la enfermedad |
|  | | **obsnombreenf**  Nombre específico de la enfermedad rara | Observaciones y matices del nombre enfermedad rara que, aunque no sean fundamentales, puedan añadir información útil que permita codificar mejor el caso.  Si durante el proceso de validación se sustituye el texto de la variable nombreenf por otro texto, se puede almacenar en este campo (obsnombreenf) el texto anterior precedido por “PV” | Texto (100 caracteres )  EN MAYÚSCULAS Y SIN ACENTOS |  | Opcional |
| **Fecha de diagnóstico Se desglosa en tres variables: día, mes y año.**  Fecha de diagnóstico de la enfermedad que figura en la historia clínica del paciente (cuando se tenga acceso a la misma) o en otra fuente de datos que registre la fecha en la que se diagnosticó la enfermedad rara. | | | | | |  |
|  | **anodiag**  Año del diagnóstico | | Año de la fecha de diagnóstico | Alfanumérico **aaaa** |  | Opcional |
|  | **mesdiag**  Mes del diagnóstico | | Mes de la fecha de diagnóstico | Alfanumérico **mm**  enero (01), febrero (02), marzo (03), abril (04), mayo (05), junio (06), julio (07), agosto (08), septiembre (09), octubre (10), noviembre (11), diciembre (12) |  | Opcional |
|  | **diadiag**  Día del diagnóstico | | Día de la fecha de diagnóstico | Alfanumérico **dd**  01, 02, … 31 |  | Opcional |
|  | **basediag**  Bases del diagnóstico | | Base en la que se fundamenta el diagnóstico, según lista establecida. No se aceptarán los casos en los que esta variable aparezca en blanco. Los valores 1,2, 7 y 8 se reservarán para aquellos casos que han pasado por un proceso de validación. | 1 = Existencia de “evidencia” objetiva de enfermedad (pruebas genéticas, bioquímicas, de imagen, etc.)  2 = Verificación (validación) del diagnóstico en HC. No se incluirán en esta categoría aquellos casos obtenidos directamente de Historia Clínica (HC) de atención primaria u hospital en una carga masiva de datos si no han sido revisados (en este caso se codificarán como 6).  3 = Primera vez que consta en CMBD como C1  4 = Primera vez que consta en CMBD como C2 o sucesivos  5 = Otras fuentes de información que no incluyan en sí mismas la validación del diagnóstico (renales, mortalidad)  6 = Diagnóstico en la HC de atención primaria u hospital obtenido por carga masiva de datos, no revisado (pendiente de validación).  7 = Se ha validado pero no se ha alcanzado una determinación final (caso dudoso, no se puede confirmar ni refutar). No se marca como 7 cuando la fuente de revisión es inaccesible (en este caso se deja el código baseDiag existente).  8 = Tras la validación se está seguro de que no es una enfermedad rara | Código numérico según listado | Fundamental |
|  | **codorphanet**  ORPHANET | | Código Orpha definido en la fuente de información de Orphanet de la enfermedad rara objeto de inscripción en el registro. | Alfanumérico. (10 caracteres ) | Portal de información de referencia en enfermedades raras y medicamentos huérfanos  <http://www.orpha.net> | Fundamental, si es la única variable que define la enfermedad |
|  | **cie9**  CIE-9 | | Código CIE-9 de la enfermedad rara objeto de inscripción en el registro | Alfanumérico. (10 caracteres )  Se añade el punto de separación de cuarto dígito | Clasificación Internacional de Enfermedades, novena revisión modificación clínica  <http://www.cie9.com/cie9.pdf>  <http://www.msssi.gob.es/estadEstudios/estadisticas/docs/CIE9MC_8ed.pdf>  Tabla de equivalencias (Anexo II) | Fundamental, si es la única variable que define la enfermedad |
|  | **cie10**  CIE-10 | | Código CIE-10 de la enfermedad rara objeto de inscripción en el registro. | Alfanumérico. (10 caracteres )  Se añade el punto de separación de cuarto dígito | Clasificación Internacional de Enfermedades, décima revisión en español  IIER  <http://www.cie10.org>  <https://registroraras.isciii.es>  Tabla de equivalencias (Anexo IV) | Fundamental, si es la única variable que define la enfermedad |
|  | **cie10bpa**  CIE-10-BPA | | Código CIE-10-BPA de la anomalía congénita objeto de inscripción en el sistema de registro  Utilizado por EUROCAT | Alfanumérico. (10 caracteres )  Se añade el punto de separación de cuarto dígito | Lista de defectos congénitos estructurales y  Cromosómicos, CIE10-BPA  <http://www.eurocat-network.eu/> | Fundamental, si es la única variable que define la enfermedad |
|  | **cie0**  CIE-O | | Código CIE-O del tumor raro objeto de inscripción en el registro. | Alfanumérico. (10 caracteres )  Se añade el punto de separación de cuarto dígito | Clasificación Internacional de Enfermedades para Oncología, CIE-O | Fundamental, si es la única variable que define la enfermedad |
|  | **snomed**  SNOMED | | Código SNOMED asociado a la enfermedad rara objeto de inscripción en el registro | Alfanumérico (20 caracteres)  Compuesto por una secuencia de números | Snomed CT (*Systematized Nomenclature of Medicine – Clinical Terms*)  <http://www.ihtsdo.org/snomed-ct/> | Fundamental, si es la única variable que define la enfermedad |
|  | **omimdiag**  OMIM | | Código OMIM asociado a la enfermedad rara objeto de inscripción en el registro. | Alfanumérico (10 caracteres)  Compuesto por una secuencia de números | Herencia Mendeliana en el Hombre (OMIM, *Online Mendelian Inheritance in Man*)  http://[www.omim.org](http://www.omim.org) | Fundamental, si es la única variable que define la enfermedad |
|  | **edtaant**  EDTA ANTIGUO | | Código EDTA ANTIGUO asociado a la enfermedad rara en los Registros de enfermos renales crónicos en tratamiento sustitutivo renal | Alfanumérico (10 caracteres) | Codificación EDTA Vigente en 2012  Tabla de equivalencias (Anexo IV) | Fundamental, si es la única variable que define la enfermedad |
|  | **edtanvo**  EDTA NUEVO | | Código EDTA NUEVO asociado a la enfermedad rara en los Registros de enfermos renales crónicos en tratamiento sustitutivo renal | Alfanumérico (10 caracteres) | Codificación EDTA Vigente en 2013 Y siguientes  Tabla de equivalencias (Anexo IV) | Fundamental, si es la única variable que define la enfermedad |
|  | **otroscod**  Otros códigos | | Código de la enfermedad existente antes de la validación, precedido de un identificador de la codificación y una barra baja. El código previo a la validación se almacenará en otrosCod incluso cuando el código antes y después de la validación coincida.  Esto permite utilizar esta información para conocer la calidad de los datos y dar estimaciones de incidencia y prevalencia más realistas (que en muchos casos están muy alejadas de las estimaciones calculadas con casos validados). | Texto. (50 caracteres).  Incluye lo siguiente   * Identificador * Código | Tras el proceso de validación de la enfermedad, el código de enfermedad existente **antes** de la validación se almacenará en la variable otroscod, precedido de un identificador de la codificación y una barra baja. Cuando el caso contenga varias codificaciones previas a la validación, los diversos códigos previos se almacenarán separados por punto y coma (por ejemplo “2\_785.2;3\_Q91.3;4\_Q91.0”  *Identificadores de la codificación previa:*  *1 = codOrphanet*  *2 = codCie9Mc*  *3 = cie10*  *4 = codCie10Bpa*  *5 = codCie0*  *6 = codSnomed*  *7 = omimDiag*  *8 = codEdtaAnt*  *9 = codEdtaNvo*  *0 = otrosCod* | Opcional |
| **Códigos administrativos** | | | | | |  |
|  | **ccaa1**  Comunidad autónoma | | Comunidad autónoma declarante | Alfanumérico  Código de dos dígitos del INE  Ejemplo: Cantabria, 06 | Códigos numéricos del INE  [www.ine.es/daco/daco42/codmun/cod\_ccaa.htm](http://www.ine.es/daco/daco42/codmun/cod_ccaa.htm)  Anexo V | Fundamental |
|  | **fectraspccaa1**  Fecha de última modificación de este registro | | Fecha en la que se transfiere el caso | Fecha  Formato  **aaaa-mm-dd** | RAE/ISO  Estándares de fecha y hora HL7  [www.rae.es](http://www.rae.es)  [www.iso.org](http://www.iso.org)  [http://www.hl7spain.org/documents/comTec/adt/Guia\_ADT\_HL7SPAIN\_1.5.pdf](http://www.hl7spain.org) | Fundamental |
|  | **direccioncompleta**  Domicilio completo | | Componentes del domicilio que identifican el nombre, número, escalera, piso y puerta de la calle o vía | Alfanumérico (100 caracteres ) | Datos estándar HL7  [http://www.hl7spain.org/documents/comTec/adt/Guia\_ADT\_HL7SPAIN\_1.5.pdf](http://www.hl7spain.org) | Opcional |
|  | **idevento**  Identificador de Evento | | Identificador que indica al registro central que se trata de una misma persona, cuyos datos han sido previamente comunicados. | Alfanumérico  Valores  0= Sujeto no comunicado con anterioridad  1= Sujeto comunicado con anterioridad, pero que ahora contiene una modificación/actualización de sus datos  2= Sujeto comunicado con anterioridad pero con otra enfermedad rara diferente a la de su comunicación previa |  | Fundamental |
|  | **fuentinfor**  Fuente de información | | Código de la fuente de información de la que proceda el caso.  En aquellas situaciones en las que los casos procedan de varias fuentes de información se codificarán poniendo en primer lugar la principal de ellas y que confiere más especificidad a la información  Tras el proceso de validación, se modificaría la variable **fuentinfor**, añadiendo el código U (HC primaria, validada) o V (HC hospital o combinada primaria-hospital, validada). Estos códigos distinguen la adquisición de casos de forma masiva de fuentes HC (códigos P y Q).  En ningún caso se eliminaría ningún código de los existentes anteriormente (ni siquiera los P y Q).  Los códigos U y V distinguen la adquisición de casos de forma masiva de fuentes HC (códigos P y Q). | Alfanumérico. (15 caracteres)  A=Registro de asociaciones de pacientes  C=CMBD  D=Registro de defectos congénitos  E=Registro de enfermedades de declaración obligatoria  G=Registros de instituciones sociales y educativas  H=Registro de medicamentos huérfanos  I=Registros de investigación  M=Registro de mortalidad  N=Registro de metabolopatías (cribado neonatal)  O=Otros  P=Historia clínica electrónica (HCE) de Atención Primaria  Q= Historia clínica electrónica (HCE) de hospitales  R=Registro de enfermedades renales crónicas  S=Registros específicos de ER de cada CA  T=Registro de tumores  U (HC primaria validada) V (HC hospital o combinada primaria-hospital validada)  W = intento fallido de acceso a la HC (por ejemplo cuando no hay problemas de permisos para acceder a la HC pero ésta no se ha podido encontrar, es decir, se ha intentado hacer el proceso de validación y no se ha conseguido). | Código alfabético según listado | Fundamental |
|  | **anodetec**  Año de detección de la enfermedad | | Año de la fecha de detección | Alfanumérico **aaaa** |  | Fundamental |
|  | **mesdetec**  Mes de detección de la enfermedad | | Mes de la fecha de detección | Alfanumérico **mm**  enero (01), febrero (02), marzo (03), abril (04), mayo (05), junio (06), julio (07), agosto (08), septiembre (09), octubre (10), noviembre (11), diciembre (12) |  | Fundamental |
|  | **diadetec**  Día de detección de la enfermedad | | Día de la fecha de detección | Alfanumérico **dd**  01, 02, … 31 |  | Fundamental |
|  | **codsns**  Código único del SNS | | Código de Identificación Personal del Sistema Nacional de Salud, asignado por el Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad. *Nunca* aparece en la TIS del ciudadano | Alfanumérico. (16 caracteres)  Ejemplo: BBBBBBBBBB000001 | Base de datos del MSSSI a la que se puede acceder desde las CCAA | Fundamental |

**ANOTACIONES:**

**1)** En los códigos de países, a cada código de 3 letras le corresponde uno numérico pero los estándares HL7 utilizan el código de país de 3 letras (Alfa 3). Es posible proponer opciones de letras (codificación ISO 3166-1 Alfa 3), mientras que nosotros estábamos utilizando la ISO 3166-1 numérico. Ambas codificaciones son semejantes con una equivalencia biunívoca, por lo tanto no es ningún problema pasar de una a otra. Se eligió Alfa 3 por ser la que siguen los estándares HL7 (usados por GRDR) para las variables referentes a datos de personas pero son totalmente equivalentes. Si se prefiere usar el ISO numérico, como Naciones Unidas, es cuestión de decidirlo.

**2)** Con respecto a los núcleos de población, se refiere al nombre del núcleo (por lo que cada comunidad debe tener su relación de entidades poblacionales) y no al tipo (pueblo, villa, etc.) o categoría del núcleo. Ver Anexo I-I para normativa de Diseños de registro de los ficheros de intercambio de información referente al Padrón municipal (disenocallejero.doc). Se refiere al **NOMBRE** del núcleo de población y no al tipo de núcleo. El INE asigna un código numérico a cada núcleo. Cada CCAA debería disponer de su propio listado, que se puede descargar de la página web del INE.

<http://www.ine.es/nomen2/ficheros.do> (I[NEbase](http://www.ine.es/inebmenu/indice.htm) [/ Nomenclátor. Relación de unidades poblacionales](http://www.ine.es/nomen2/index.do) / **Ficheros de datos)**

**3)** El tipo de vía (**via**), según **listado del INE** usa **códigos de letras** (un código abreviado de hasta 5 caracteres)**.** Ver anexo V.

# ANEXO II

# Estructura para Ficheros ASCII

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Nº variable** | **Variable**  Nombre extendido | | **Inic.** | **Fin.** | **Long.** | **Definición/descripción** | **Estructura**  **Valores válidos** | |
| **Datos del individuo** | | | | | | | | |
|  | **idpacauto**  Código Autonómico de registro | | 1 | 7 | 7 | Código único y específico asignado a cada persona por la CCAA que envía el fichero de datos | Cadena de caracteres alfanuméricos o solo numéricos | |
|  | **idpacnac**  Código Nacional de registro | | 8 | 17 | 10 | Código único y específico asignado a cada persona por el IIER una vez haya sido dado de alta en el repositorio ISCIII. | Alfanumérico. Valores válidos desde el 1 en adelante y único para cada caso registrado | |
|  | **cipauto**  CIP autonómico identificable | | 18 | 33 | 16 | Número de la tarjeta sanitaria que identifica de manera individualizada a cada persona como usuario del Sistema Nacional de Salud, emitido por las administraciones sanitarias autonómicas o en su caso el Instituto de Gestión Sanitaria (Ceuta y Melilla) | Alfanumérico. (16 caracteres)  Puede solo llevar los números y no las letras que identifican a cada CA  Ejemplo: ASTU000096119625  Ejemplo: 1012348378 | |
|  | **cipsns**  CIP autonómico no identificable | | 34 | 49 | 16 | Código de Identificación Personal del Sistema Nacional de Salud, que es usado por el Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad para desarrollar el **codsns**. En algunas CCAA este número aparece en la tarjeta sanitaria junto al **cipauto** en la Tarjeta de Identificación Sanitaria (TIS) | Alfanumérico. (16 caracteres)  Compuesto de consonantes de nombre y apellido, año de nacimiento y un número asociado  Ejemplo: FRCR480229904012 | |
|  | **numafi**  Nº Seguridad Social | | 50 | 61 | 12 | Número que identifica al ciudadano en sus relaciones con la Seguridad Social. También es el número que identifica a toda la familia a cargo del trabajador | Alfanumérico. (12 caracteres)  Ejemplo: 330084307837 | |
|  | **nif**  DNI/NIE/NIF | | 62 | 70 | 9 | Número del Documento Nacional de Identidad (DNI) sin la letra o con ella (NIF), para españoles  Número de Identificación de Extranjeros (NIE) para extranjeros | Alfanumérico. (9 caracteres)  Ejemplos:  09426838N  09426838  X1234567L  X1234567 | |
|  | **pais**  País de nacimiento | | 71 | 73 | 3 | Código del país en el que ha nacido el individuo según el Código ISO 3166-1 Alfa 3 | Texto. (3 caracteres)  Ejemplo: ESP  Codificación del INE para esta variable | |
|  | **nombre**  Nombre de la persona | | 74 | 108 | 35 | Palabra o palabras que indican el nombre propio del individuo y que precede al apellido. Figura en el DNI/NIE o certificado de nacimiento, en su defecto | Texto. (35 caracteres)  Puede incluir espacios en caso de nombres compuestos  En MAYÚSCULAS Y SIN ACENTOS | |
|  | **apellido1**  Primer apellido de la persona | | 109 | 143 | 35 | Primer apellido, nombre de familia con que se identifica al individuo que figura en el DNI/NIE o certificado de nacimiento | Texto. (35 caracteres)  Puede incluir espacios en caso de apellidos compuestos  En MAYÚSCULAS Y SIN ACENTOS | |
|  | **apellido2**  Segundo apellido de la persona | | 144 | 178 | 35 | Segundo apellido, nombre de familia con que se identifica al individuo que figura en el DNI/NIE o certificado de nacimiento | Texto. (35 caracteres)  Puede incluir espacios en caso de apellidos compuestos  En MAYÚSCULAS Y SIN ACENTOS | |
| **Domicilio: Datos de residencia del individuo en la fecha del diagnóstico. Por domicilio se entiende el domicilio de residencia del caso en la fecha del diagnóstico. Se puede indicar la dirección completa en un mismo campo o desglosarla en los diferentes componentes del domicilio y hacerlos constar por separado: nombre de la vía, número, escalera, piso y letra o puerta del domicilio.** | | | | | | | | |
|  | **via**  Tipo de vía del domicilio | | 179 | 200 | 22 | Nombre del tipo de vía, normalizado según Instituto Nacional de Estadística | Texto  Ejemplos: CALLE, PLAZA, PASEO, etc. | |
|  | **nombrevia**  Calle | | 201 | 300 | 100 | Componente del domicilio que identifica el nombre de la calle, paseo, travesía, etc | Alfanumérico (100 caracteres ) | |
|  | **domicilionumero** Número | | 301 | 303 | 3 | Componente del domicilio que identifica el número o punto kilométrico | Alfanumérico. (3 caracteres ) | |
|  | **domicilioescalera** Escalera | | 304 | 306 | 3 | Componente del domicilio que identifica la escalera del domicilio de residencia | Alfanumérico. (3 caracteres ) | |
|  | **domiciliopiso**  Piso | | 307 | 309 | 3 | Componente del domicilio que identifica el piso del domicilio de residencia | Alfanumérico. (3 caracteres ) | |
|  | **domicilioletra**  Puerta | | 310 | 312 | 3 | Componente del domicilio que identifica la puerta del domicilio de residencia | Alfanumérico. (3 caracteres ) | |
|  | **domicilionucleo**  Nombre del núcleo de población | | 313 | 347 | 35 | Componente del domicilio que especifica el nombre de la aldea, pueblo, villa, ciudad, etc. | Texto (35 caracteres )  Estandarización INE | |
| **Domicilio: Componente del domicilio que especifica la provincia y el municipio de residencia. Se desglosa en dos variables: provincia y municipio Código de cinco dígitos del INE (dos de provincia, tres de municipio). Excluye el dígito final de control. Ejemplo: Piloña (Asturias), 33 049 ATENCIÓN: No se refiere a la provincia (y municipio) que atiende y comunica el caso sino a la provincia (y municipio) de residencia del paciente con ER (en la fecha en que se detecta el caso), que en ocasiones proviene de otra provincia o CA.** | | | | | | | | |
|  | **provincia** | | 348 | 349 | 2 | Componente del domicilio que especifica la provincia de residencia | Alfanumérico  de dos dígitos  Ejemplo: Albacete, 02 | |
|  | **idmunicipio**  Municipio | | 350 | 352 | 3 | Componente del domicilio que especifica el municipio de residencia | Alfanumérico  Código de tres dígitos  Ejemplo: Piloña (municipio), 049 | |
|  | **domicilioccaa** Comunidad autónoma | | 353 | 354 | 2 | Comunidad autónoma de residencia  ATENCIÓN: No se refiere a la comunidad autónoma que atiende o comunica el caso sino a la CA donde reside el paciente con ER (en el momento en que se detecta el caso). | Alfanumérico  Código de dos dígitos del INE que incluye CA  Ejemplo: Aragón, 02 | |
|  | **cp**  Código postal | | 355 | 359 | 5 | Código postal del domicilio de residencia, relación de números formados por cifras que funcionan como clave de zonas, poblaciones y distritos, a efectos de la clasificación y distribución del correo. | Alfanumérico (5 caracteres). En el caso de que el CP comience por 0, éste se debe incluir. | |
| **Fecha de nacimiento** que consta en el DNI o certificado de nacimiento. **Se desglosa en tres variables: día, mes y año** | | | | | | | | |
|  | **fecnacano**  Año de nacimiento | | 360 | 363 | 4 | Año de nacimiento que consta en el DNI/NIE, certificado de nacimiento, tarjeta sanitaria o historia clínica | Alfanumérico **aaaa** | |
|  | **fecnacmes**  Mes de nacimiento | | 364 | 365 | 2 | Mes de nacimiento que consta en el DNI/NIE, certificado de nacimiento, tarjeta sanitaria o historia clínica | Alfanumérico  **mm**  enero (01), febrero (02), marzo (03), abril (04), mayo (05), junio (06), julio (07), agosto (08), septiembre (09), octubre (10), noviembre (11), diciembre (12) | |
|  | **fecnacdia**  Día de nacimiento | | 366 | 367 | 2 | Día de nacimiento que consta en el DNI/NIE, certificado de nacimiento, tarjeta sanitaria o historia clínica | Alfanumérico **dd**  01, 02, … 31 | |
|  | **sexo**  Sexo | | 368 | 368 | 1 | Sexo del individuo en el momento del nacimiento, recogido en formato hombre, mujer, indeterminado (casos en los que el sexo en el momento del nacimiento no es claramente identificable fenotípicamente) o desconocido (casos en los que no se dispone del dato y no se puede clasificar en cualquiera de las anteriores categorías) | Numérico  0=Hombre  1=Mujer  2=Indeterminado  3=Desconocido | |
|  | **defuncion**  Información sobre el fallecimiento | | 369 | 369 | 1 | Variable que designa si ha fallecido el individuo. | Numérico  En caso de que no haya constancia de fallecimiento se pondrá 2  1=Sí  2=No | |
|  | **fecfallecano**  Año de fallecimiento | | 370 | 373 | 4 | Año de la fecha del fallecimiento del individuo | Alfanumérico **aaaa** | |
|  | **fecfallecmes**  Mes de fallecimiento | | 374 | 375 | 2 | Mes de la fecha del fallecimiento del individuo | Alfanumérico  **mm**  enero (01), febrero (02), marzo (03), abril (04), mayo (05), junio (06), julio (07), agosto (08), septiembre (09), octubre (10), noviembre (11), diciembre (12) | |
|  | **fecfallecdia**  Día de fallecimiento | | 376 | 377 | 2 | Día de la fecha del fallecimiento del individuo | Alfanumérico **dd**  01, 02, … 31 | |
|  | **causafallec**  Causa básica de defunción | | 378 | 387 | 10 | Código CIE-10 para el literal de la causa fundamental del fallecimiento (Puede ser una enfermedad rara o bien estar diagnosticado de una ER pero fallecer de otra causa. | Alfanumérico (10 caracteres )  Se utiliza la CIE-10 y se añade el punto de separación de cuarto dígito | |
| **Datos de la enfermedad rara** | | | | | | | | |
|  | | **nombreenf**  Literal del nombre de la  Enfermedad rara | 388 | 487 | 100 | Texto que describe el nombre de la enfermedad rara encontrado en la fuente fiable durante el proceso de validación.  También puede albergar el nombre de enfermedad no verificado todavía, pero que haya sido adquirido de forma automática (nombres de enfermedad reflejados en la fuente de información). No se deben incluir literales de la CIE9 o de la CIE10. | | Texto (100 caracteres )  En MAYÚSCULAS Y SIN ACENTOS |
|  | | **obsnombreenf**  Nombre específico de la enfermedad rara | 488 | 587 | 100 | Observaciones y matices del nombre enfermedad rara que, aunque no sean fundamentales, puedan añadir información útil que permita codificar mejor el caso.  Si durante el proceso de validación se sustituye el texto de la variable nombreenf por otro texto, se puede almacenar en este campo (obsnombreenf) el texto anterior precedido por “PV” | | Texto (100 caracteres )  EN MAYÚSCULAS Y SIN ACENTOS |
| **Fecha de diagnóstico Se desglosa en tres variables: día, mes y año.**  Fecha de diagnóstico de la enfermedad que figura en la historia clínica del paciente (cuando se tenga acceso a la misma) o en otra fuente de datos que registre la fecha en la que se diagnosticó la enfermedad rara. | | | | | | | | |
|  | **anodiag**  Año del diagnóstico | | 588 | 591 | 4 | Año de la fecha de diagnóstico | | Alfanumérico **aaaa** |
|  | **mesdiag**  Mes del diagnóstico | | 592 | 593 | 2 | Mes de la fecha de diagnóstico | | Alfanumérico  **mm**  enero (01), febrero (02), marzo (03), abril (04), mayo (05), junio (06), julio (07), agosto (08), septiembre (09), octubre (10), noviembre (11), diciembre (12) |
|  | **diadiag**  Día del diagnóstico | | 594 | 595 | 2 | Día de la fecha de diagnóstico | | Alfanumérico **dd**  01, 02, … 31 |
|  | **basediag**  Bases del diagnóstico | | 596 | 596 | 1 | Base en la que se fundamenta el diagnóstico, según lista establecida  No se aceptarán los casos en los que esta variable aparezca en blanco. Los valores 1,2, 7 y 8 se reservarán para aquellos casos que han pasado por un proceso de validación. | | Numérico  1= Existencia de “evidencia” objetiva de enfermedad (pruebas genéticas, bioquímicas, de imagen, etc.) o forma parte de un registro estandarizado.  2= Verificación (validación) del diagnóstico en HC. No se incluirán en esta categoría aquellos casos obtenidos directamente de HC de atención primaria u hospital en una carga masiva de datos si no han sido revisados (en este caso se codificarían como 6).  3= Primera vez que consta en CMBD como C1  4= Primera vez que consta en CMBD como C2 o sucesivos  5= Otras fuentes de información que no incluyan en sí mismas la validación del diagnóstico (renales, mortalidad)  6 = Diagnóstico en la HC de atención primaria u hospital obtenido por carga masiva de datos, no revisado (pendiente de validación).  7 = Se ha validado pero no se ha alcanzado una determinación final (caso dudoso, no se puede confirmar ni refutar). No se marca como 7 cuando la fuente de revisión es inaccesible (en este caso se deja el código basediag existente).  8 = Tras la validación se está seguro de que no es una enfermedad rara |
|  | **codorphanet**  ORPHANET | | 597 | 606 | 10 | Código Orpha definido en la fuente de información de Orphanet de la enfermedad rara objeto de inscripción en el registro. | | Alfanumérico. (10 caracteres ) |
|  | **cie9**  CIE-9 | | 607 | 616 | 10 | Código CIE-9 de la enfermedad rara objeto de inscripción en el registro | | Alfanumérico. (10 caracteres )  Se añade el punto de separación de cuarto dígito |
|  | **cie10**  CIE-10 | | 617 | 626 | 10 | Código CIE-10 de la enfermedad rara objeto de inscripción en el registro. | | Alfanumérico. (10 caracteres )  Se añade el punto de separación de cuarto dígito |
|  | **cie10bpa**  CIE-10-BPA | | 627 | 636 | 10 | Código CIE-10-BPA de la anomalía congénita objeto de inscripción en el sistema de registro  Utilizado por EUROCAT | | Alfanumérico. (10 caracteres )  Se añade el punto de separación de cuarto dígito |
|  | **cie0**  CIE-O | | 637 | 646 | 10 | Código CIE-O del tumor raro objeto de inscripción en el registro. | | Alfanumérico. (10 caracteres )  Se añade el punto de separación de cuarto dígito |
|  | **snomed**  SNOMED | | 647 | 666 | 20 | Código SNOMED asociado a la enfermedad rara objeto de inscripción en el registro | | Alfanumérico (20 caracteres )  Compuesto por una secuencia de números |
|  | **omimdiag**  OMIM | | 667 | 676 | 10 | Código OMIM asociado a la enfermedad rara objeto de inscripción en el registro. | | Alfanumérico (10 caracteres )  Compuesto por una secuencia de números |
|  | **edtaant**  EDTA ANTIGUO | | 677 | 686 | 10 | Código EDTA ANTIGUO asociado a la enfermedad rara en los Registros de enfermos renales crónicos en tratamiento sustitutivo renal | | Alfanumérico (10 caracteres ) |
|  | **edtanvo**  EDTA NUEVO | | 687 | 696 | 10 | Código EDTA NUEVO asociado a la enfermedad rara en los Registros de enfermos renales crónicos en tratamiento sustitutivo renal | | Alfanumérico (10 caracteres ) |
|  | **Otroscod**  Otros códigos | | 697 | 746 | 50 | Código de la enfermedad existente antes de la validación, precedido de un identificador de la codificación y una barra baja. El código previo a la validación se almacenará en otrosCod incluso cuando el código antes y después de la validación coincida.  Esto permite utilizar esta información para conocer la calidad de los datos y dar estimaciones de incidencia y prevalencia más realistas (que en muchos casos están muy alejadas de las estimaciones calculadas con casos validados). | | Texto. (50 caracteres).  Incluye lo siguiente   * Identificador * Código   Ejemplo “2\_785.2; 3\_Q91.3; 4\_Q91.0”  Identificadores de la codificación previa:  1 = codOrphanet  2 = codCie9Mc  3 = cie10  4 = codCie10Bpa  5 = codCie0  6 = codSnomed  7 = omimDiag  8 = codEdtaAnt  9 = codEdtaNvo  0 = otrosCod |
| **Códigos administrativos** | | | | | | | | |
|  | **ccaa1**  Comunidad autónoma | | 747 | 748 | 2 | Comunidad autónoma declarante | | Alfanumérico  Código de dos dígitos del INE  Ejemplo: Cantabria, 06 |
|  | **fectraspccaa1**  Fecha de última modificación de este registro | | 749 | 758 | 10 | Fecha en la que se transfiere el caso | | Fecha  Formato  **aaaa-mm-dd** |
|  | **direccioncompleta**  Domicilio completo | | 759 | 908 | 150 | Componentes del domicilio que identifican el nombre, número, escalera, piso y puerta de la calle o vía | | Alfanumérico (100 caracteres) |
|  | **idevento**  Identificador de Evento | | 909 | 909 | 1 | Identificador que indica al registro central que se trata de una misma persona, cuyos datos han sido previamente comunicados. | | Alfanumérico  Valores  0= Sujeto no comunicado con anterioridad  1= Sujeto comunicado con anterioridad, pero que ahora contiene una modificación/actualización de sus datos  2= Sujeto comunicado con anterioridad pero con otra enfermedad rara diferente a la de su comunicación previa |
|  | **fuentinfor**  Fuente de información | | 910 | 924 | 15 | Código de la fuente de información de la que proceda el caso.  En aquellas situaciones en las que los casos procedan de varias fuentes de información se codificarán poniendo en primer lugar la principal de ellas y que confiere más especificidad a la información  Tras el proceso de validación, se modificaría la variable **fuentinfor**, añadiendo el código U (HC primaria, validada) o V (HC hospital o combinada primaria-hospital, validada). Estos códigos distinguen la adquisición de casos de forma masiva de fuentes HC (códigos P y Q).  En ningún caso se eliminaría ningún código de los existentes anteriormente (ni siquiera los P y Q).  Los códigos U y V distinguen la adquisición de casos de forma masiva de fuentes HC (códigos P y Q). | | Alfanumérico. (15 caracteres)  A=Registro de asociaciones de pacientes  C=CMBD  D=Registro de defectos congénitos, E=Registro de enfermedades de declaración obligatoria  G=Registros de instituciones sociales y educativas  H=Registro de medicamentos huérfanos, I=Registros de investigación,  M=Registro de mortalidad  N=Registro de metabolopatías (cribado neonatal)  O=Otros  P=Historia clínica electrónica de Atención Primaria  Q= Historia clínica electrónica de hospitales  R=Registro de enfermedades renales crónicas  S=Registros específicos de ER de cada CA  T=Registro de tumores  U (HC primaria validada)  V (HC hospital o combinada primaria-hospital validada)  W = intento fallido de acceso a la HC (por ejemplo cuando no hay problemas de permisos para acceder a la HC pero ésta no se ha podido encontrar, es decir, se ha intentado hacer el proceso de validación y no se ha conseguido). |
|  | **anodetec**  Año de detección de la enfermedad | | 925 | 928 | 4 | Año de la fecha de detección | | Alfanumérico **aaaa** |
|  | **mesdetec**  Mes de detección de la enfermedad | | 929 | 930 | 2 | Mes de la fecha de detección | | Alfanumérico  **mm**  enero (01), febrero (02), marzo (03), abril (04), mayo (05), junio (06), julio (07), agosto (08), septiembre (09), octubre (10), noviembre (11), diciembre (12) |
|  | **diadetec**  Día de detección de la enfermedad | | 931 | 932 | 2 | Día de la fecha de detección | | Alfanumérico **dd**  01, 02, … 31 |
|  | **codsns**  Código único del SNS | | 933 | 948 | 16 | Código de Identificación Personal del Sistema Nacional de Salud, asignado por el Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad. *Nunca* aparece en la TIS del ciudadano | | Alfanumérico. (16 caracteres)  Ejemplo: BBBBBBBBBB000001 |

# ANEXO III

# Estructura de modelos del XML

<TABLE name="PACIENTE">

<TABLE-DESCRIPTION>PACIENTE</TABLE-DESCRIPTION>

<TABLE-PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE</TABLE-PATH>

<COLUMN name="idpacauto">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/idpacauto</PATH>

<DESCRIPTION>idpacauto</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>7</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="idpacnac">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/idpacnac</PATH>

<DESCRIPTION>idpacnac</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>10</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="cipauto">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/cipauto</PATH>

<DESCRIPTION>cipauto</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>16</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="cipsns">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/cipsns</PATH>

<DESCRIPTION>cipsns</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>16</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="numafi">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/numafi</PATH>

<DESCRIPTION>numafi</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>12</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="nif">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/nif</PATH>

<DESCRIPTION>nif</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>9</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="pais">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/pais</PATH>

<DESCRIPTION>pais</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>3</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="nombre">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/nombre</PATH>

<DESCRIPTION>nombre</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>35</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="apellido1">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/apellido1</PATH>

<DESCRIPTION>apellido1</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>35</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="apellido2">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/apellido2</PATH>

<DESCRIPTION>apellido2</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>35</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="via">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/via</PATH>

<DESCRIPTION>via</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>22</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="nombrevia">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/nombrevia</PATH>

<DESCRIPTION>nombrevia</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>100</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="domicilionumero">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/domicilionumero</PATH>

<DESCRIPTION>domicilionumero</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>3</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="domicilioescalera">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/domicilioescalera</PATH>

<DESCRIPTION>domicilioescalera</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>3</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="domiciliopiso">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/domiciliopiso</PATH>

<DESCRIPTION>domiciliopiso</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>3</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="domicilioletra">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/domicilioletra</PATH>

<DESCRIPTION>domicilioletra</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>3</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="domicilionucleo">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/domicilionucleo</PATH>

<DESCRIPTION>domicilionucleo</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>35</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="provincia">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/provincia</PATH>

<DESCRIPTION>provincia</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>2</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="idmunicipio">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/idmunicipio</PATH>

<DESCRIPTION>idmunicipio</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>3</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="domicilioccaa">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/domicilioccaa</PATH>

<DESCRIPTION>domicilioccaa</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>2</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="cp">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/cp</PATH>

<DESCRIPTION>cp</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>5</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="fecnacano">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/fecnacano</PATH>

<DESCRIPTION>fecnacano</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>4</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="fecnacmes">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/Fecnacmes</PATH>

<DESCRIPTION>fecnacmes</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>2</LENGTH>

<FORMAT>BEST</FORMAT>

</COLUMN>

<COLUMN name="fecnacdia">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/Fecnacdia</PATH>

<DESCRIPTION>fecnacdia</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>2</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="sexo">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/sexo</PATH>

<DESCRIPTION>sexo</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>1</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="defuncion">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/defuncion</PATH>

<DESCRIPTION>defuncion</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>1</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="fecfallecano">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/fecfallecano</PATH>

<DESCRIPTION>fecfallecano</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>4</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="fecfallecmes">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/fecfallecmes</PATH>

<DESCRIPTION>fecfallecmes</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>2</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="fecfallecdia">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/fecfallecdia</PATH>

<DESCRIPTION>fecfallecdia</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>2</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="causafallec">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/causafallec</PATH>

<DESCRIPTION>causafallec</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>10</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="nombreenf">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/nombreenf</PATH>

<DESCRIPTION>nombreenf</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>100</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="obsnombreenf">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/obsnombreenf</PATH>

<DESCRIPTION>obsnombreenf</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>100</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="anodiag">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/anodiag</PATH>

<DESCRIPTION>anodiag</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>4</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="mesdiag">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/mesdiag</PATH>

<DESCRIPTION>mesdiag</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>2</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="diadiag">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/diadiag</PATH>

<DESCRIPTION>diadiag</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>2</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="basediag">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/basediag</PATH>

<DESCRIPTION>basediag</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>1</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="codorphanet">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/codorphanet</PATH>

<DESCRIPTION>codorphanet</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>10</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="cie9">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/cie9</PATH>

<DESCRIPTION>cie9</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>10</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="cie10">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/cie10</PATH>

<DESCRIPTION>cie10</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>10</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="cie10bpa">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/cie10bpa</PATH>

<DESCRIPTION>cie10bpa</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>10</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="cie0">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/cie0</PATH>

<DESCRIPTION>cie0</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>10</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="snomed">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/snomed</PATH>

<DESCRIPTION>snomed</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>20</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="omimdiag">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/omimdiag</PATH>

<DESCRIPTION>omimdiag</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>10</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="edtaant">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/edtaant</PATH>

<DESCRIPTION>edtaant</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>10</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="edtanvo">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/edtanvo</PATH>

<DESCRIPTION>edtanvo</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>10</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="otroscod">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/otroscod</PATH>

<DESCRIPTION>otroscod</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>50</LENGTH>

<FORMAT>$CHAR</FORMAT>

<INFORMAT>$CHAR</INFORMAT>

</COLUMN>

<COLUMN name="ccaa1">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/ccaa1</PATH>

<DESCRIPTION>ccaa1</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>2</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="fectraspccaa1">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/fectraspccaa1</PATH>

<DESCRIPTION>fectraspccaa1</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>10</LENGTH>

<FORMAT width="10">IS8601DA</FORMAT>

<INFORMAT width="10">IS8601DA</INFORMAT>

</COLUMN>

<COLUMN name="direccioncompleta">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/direccioncompleta</PATH>

<DESCRIPTION>direccioncompleta</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>100</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="idevento">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/idevento</PATH>

<DESCRIPTION>idevento</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>1</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="fuentinfor">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/fuentinfor</PATH>

<DESCRIPTION>fuentinfor</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>15</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="anodetec">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/anodetec</PATH>

<DESCRIPTION>anodetec</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>4</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="mesdetec">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/mesdetec</PATH>

<DESCRIPTION>mesdetec</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>2</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="diadetec">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/diadetec</PATH>

<DESCRIPTION>diadetec</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>2</LENGTH>

</COLUMN>

<COLUMN name="codsns">

<PATH syntax="XPath">/dataroot/PACIENTE/codsns</PATH>

<DESCRIPTION>codsns</DESCRIPTION>

<TYPE>character</TYPE>

<DATATYPE>string</DATATYPE>

<LENGTH>16</LENGTH>

</COLUMN>

</TABLE>

# ANEXO IV

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

**CIE-9-MC, CIE-9-MC versión 2014, CIE-10, EDTA antiguo, EDTA nuevo tumores raros y medicamentos huérfanos**

**CODIFICACIÓN CIE-9-MC: Fecha 26.10.2012 (enviado 30.11.2012) Modificado 18.07.2013. Versión final: 23.04.2015**

|  |  |
| --- | --- |
| CIE9 | Literal9 |
| 099.3 | ENFERMEDAD DE REITER |
| 135 | SARCOIDOSIS |
| 136.1 | SINDROME DE BEHCET |
| 138 | EFECTOS TARDIOS DE LA POLIMELITIS AGUDA |
| 202.1 | MICOSIS FUNGOIDE |
| 202.10 | Sitio no especificado, extraganglionar y de órganos sólidos |
| 202.11 | Ganglios linfáticos de la cabeza, cara y cuello |
| 202.12 | Ganglios linfáticos intratorácicos |
| 202.13 | Ganglios linfáticos intraabdominales |
| 202.14 | Ganglios linfáticos de la axila y miembros superiores |
| 202.15 | Ganglios linfáticos de región inguinal y miembros inferiores |
| 202.16 | Ganglios linfáticos intrapélvicos |
| 202.17 | Bazo |
| 202.18 | Ganglios linfáticos de sitios múltiples |
| 202.5 | ENFERMEDAD DE LETTERER SIWE |
| 202.50 | Sitio no especificado, extraganglionar y de órganos sólidos |
| 202.51 | Ganglios linfáticos de la cabeza, cara y cuello |
| 202.52 | Ganglios linfáticos intratorácicos |
| 202.53 | Ganglios linfáticos intraabdominales |
| 202.54 | Ganglios linfáticos de la axila y miembros superiores |
| 202.55 | Ganglios linfáticos de región inguinal y miembros inferiores |
| 202.56 | Ganglios linfáticos intrapélvicos |
| 202.57 | Bazo |
| 202.58 | Ganglios linfáticos de sitios múltiples |
| 228.1 | LINFANGIOMA, DE CUALQUIER SITIO |
| 237.7 | NEUROFIBROMATOSIS |
| 237.70 | Neurofibromatosis, no especificada |
| 237.71 | NEUROFIBROMATOSIS, TIPO I (ENFERMEDAD DE VON RECKLINGHAUSEN) |
| 237.72 | NEUROFIBROMATOSIS TIPO 2 (NEUROFIBROMATOSIS ACUSTICA) |
| 237.73 | Schwanomatosis |
| 237.79 | Otros tipos de neurofibromatosis |
| 238.4 | POLICITEMIA VERA |
| 243 | HIPOTIROIDISMO CONGENITO |
| 245.2 | TIROIDITIS CRONICA LINFOCITICA |
| 245.3 | TIROIDITIS CRONICA FIBROSA |
| 246.0 | TRASTORNOS DE LA SECRECION DE TIROCALCITONINA |
| 251.4 | ANOMALIA DE LA SECRECION DEL GLUCAGON |
| 251.5 | ANOMALIA DE LA SECRECION DE GASTRINA |
| 252.0 | HIPERPARATIROIDISMO |
| 252.00 | HIPERPARATIROIDISMO, NO ESPECIFICADO |
| 252.01 | HIPERPARATIROIDISMO PRIMARIO |
| 252.02 | HIPERPARATIROIDISMO SECUNDARIO, NO RENAL |
| 252.08 | OTRO HIPERPARATIROIDISMO |
| 252.1 | HIPOPARATIROIDISMO |
| 253.0 | ACROMEGALIA Y GIGANTISMO |
| 253.1 | OTRAS FORMAS DE HIPERFUNCION DE LA HIPOFISIS ANTERIOR |
| 253.2 | PANHIPOPITUITARISMO |
| 253.3 | ENANISMO HIPOFISARIO |
| 253.4 | OTROS TRASTORNOS DE LA HIPOFISIS ANTERIOR |
| 253.5 | DIABETES INSIPIDA |
| 253.8 | OTROS TRAST DE LA HIPOF Y OTROS SIND DE ORIGEN DIENCEF.HIPOF |
| 255.0 | SINDROME DE CUSHING |
| 255.10 | HIPERALDOSTERONISMO, NO ESPECIFICADO |
| 255.11 | ALDOSTERONISMO GLUCOCORTICOIDE-REMEDIABLE |
| 255.12 | SINDROME DE CONN |
| 255.13 | SINDROME DE BARTTER |
| 255.2 | TRASTORNOS ADRENOGENITALES |
| 255.4 | INSUFICIENCIA CORTICOSUPRARRENAL |
| 255.41 | DEFICIENCIA GLUCOCORTICOIDE |
| 255.42 | DEFICIENCIA MINERALCORTICOIDE |
| 255.6 | HIPERFUNCION MEDULOSUPRARRENAL |
| 257.2 | OTRA HIPOFUNCION TESTICULAR |
| 257.8 | OTRA DISFUNCION TESTICULAR |
| 258.0 | ACT POLIGLANDULAR EN LA ADENOMATOSIS ENDOCRINA MULTIPLE |
| 258.01 | NEOPLASIA ENDOCRINA MULTIPLE [NEM] TIPO I |
| 258.02 | NEOPLASIA ENDOCRINA MULTIPLE [NEM] TIPO IIA |
| 258.03 | NEOPLASIA ENDOCRINA MULTIPLE [NEM] TIPO IIB |
| 258.1 | OTRAS COMBINACIONES DE DISFUNCIONES ENDOCRINAS |
| 259.2 | SINDROME CARCINOIDE |
| 259.4 | ENANISMO, NO CLASIFICADO EN OTRA PARTE |
| 259.8 | OTROS TRANSTORNOS ENDOCRINOS |
| 260 | KWASHIORKOR |
| 264 | CARENCIA DE VITAMINA A |
| 264.0 | DEFI. VITAMINA A CON XEROSIS CONJUNTIVAL |
| 264.1 | DEFI. VITAMINA A CON MANCHAS DE BITOT Y XEROSIS CONJUNTIVAL |
| 264.2 | DEFI. VITAMINA A CON XEROSIS DE LA CORNEA |
| 264.3 | DEFI. VITAMINA A CON ULCERACION DE LA CORNEA CON XEROSIS |
| 264.4 | DEFI. VITAMINA A CON QUERATOMALACIA |
| 264.5 | DEFI. VITAMINA A CON CEGUERA NOCTURNA |
| 264.6 | DEFI. VIT. A CON CICATRICES XEROLFTALMICAS DE LA CORNEA |
| 264.7 | OTRAS MANIFESTACIONES OCULARES DE CARENCIA DE VITAMINA |
| 264.8 | OTRAS MANIFESTACIONES DE CARENCIA DE VITAMINA A |
| 264.9 | DEFI. VITAMINA A SIN ESPECIFICACION |
| 265.0 | BERIBERI |
| 265.2 | PELAGRA |
| 268.0 | RAQUITISMO ACTIVO |
| 268.1 | EFECTOS TARDIOS DEL RAQUITISMO |
| 270 | TRASTORNOS DEL TRANSPORTE Y METABOLISMO DE AMINOÁCIDOS |
| 270.0 | ALTERACIONES DEL TRANSPORTE DE LOS AMINOACIDOS |
| 270.1 | FENILCETONURIA |
| 270.2 | OTRAS ALTERACIONES DEL METABOLISMO DE LOS AAS. AROMATICOS |
| 270.3 | ALTERACIONES DEL METABOLISMO DE LOS AAS DE CADENA RAMIFICADA |
| 270.4 | ALTERACIONES DEL METABOLISMO DE LOS AMINOACIDOS AZUFRADOS |
| 270.5 | ALTERACIONES DEL METABOLISMO DE LA HISTIDINA |
| 270.6 | TRASTORNOS DEL CICLO DEL METABOLISMO UREICO |
| 270.7 | OTRAS ALT. DEL METABOLISMO DE LOS AAS DE CADENA NO RAMIFICADA |
| 270.8 | OTROS ALTERACIONES TRANSP. METABOLISMO DE LOS AAS. |
| 270.9 | TRANSTORNOS TRANSP. METABO. AAS SIN ESPECIFICACION |
| 271.0 | GLICOGENOSIS |
| 271.1 | GALACTOSEMIA |
| 271.2 | INTOLERANCIA HEREDITARIA A LA FRUCTOSA |
| 271.3 | DEFICIENCIAS DE LAS DISACARIDASAS INTEST Y MALA ABSORCION |
| 271.4 | GLUCOSURIA RENAL |
| 271.8 | OTROS TRAST. TRANSP. METABOLISMO CARBOHIDRATOS |
| 272.5 | DEFICIENCIAS DE LAS LIPOPROTEINAS |
| 272.6 | LIPODISTROFIA |
| 272.7 | LIPIDOSIS |
| 272.8 | OTROS TRANSTORNOS METABOL. LIPIDOS |
| 273.1 | PARAPROTEINEMIA MONOCLONAL |
| 273.2 | OTRAS PARAPROTEINEMIAS |
| 273.3 | MACROGLOBULINEMIA |
| 273.4 | DEFICIENCIA DE ALFA-1-ANTITRIPSINA |
| 275.0 | TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL HIERRO |
| 275.01 | HEMOCROMATOSIS HEREDITARIA |
| 275.02 | Hemocromatosis debida a transfusiones repetidas de hematíes |
| 275.03 | OTROS TIPOS DE HEMOCROMATOSIS |
| 275.09 | OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL HIERRO |
| 275.1 | TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL COBRE |
| 275.2 | TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL MAGNESIO |
| 275.3 | TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL FOSFORO |
| 277.0 | FIBROSIS QUISTICA |
| 277.00 | FIBROSIS QUISTICA SIN ILEO MECONIAL |
| 277.01 | FIBROSIS QUISTICA CON ILEO MECONIAL |
| 277.02 | CON MANIFESTACIONES PULMONARES |
| 277.03 | CON MANIFESTACIONES GASTROINTESTINALES |
| 277.09 | CON OTRAS MANIFESTACIONES |
| 277.1 | TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LAS PORFIRINAS |
| 277.2 | OTROS TRAST DEL METAB DE LAS PURINAS Y DE LAS PIRIMIDINAS |
| 277.3 | AMILOIDOSIS |
| 277.30 | AMILOIDOSIS, NO ESPECIFICADA |
| 277.31 | FIEBRE MEDITERRANEA FAMILIAR |
| 277.39 | OTRA AMILOIDOSIS |
| 277.5 | MUCOPOLISACARIDOSIS |
| 277.6 | OTRAS DEFICIENCIAS DE LAS ENZIMAS CIRCULANTES |
| 277.81 | DEFICIENCIA PRIMARIA DE CARNITINA |
| 277.82 | DEFICIENCIA DE CARNITINA POR METABOLOPATIA CONGENITA |
| 277.84 | Otra deficiencia secundaria de carnitina |
| 277.85 | TRASTORNOS DE LA OXIDACION DE ACIDOS GRASOS |
| 277.86 | TRASTORNOS PEROXISOMICOS |
| 277.87 | TRASTORNOS DEL METABOLISMO MITOCONDRIAL |
| 277.89 | OTROS TRASTORNOS ESPECIFICADOS DEL METABOLISMO |
| 277.9 | TRANST. METABOLISMO SIN ESPECIFICACION |
| 279.00 | HIPOGAMMAGLOBULINEMIA NO ESPECIFICADAS |
| 279.01 | INMUNODEFICIENCIA IGA SELECTIVA |
| 279.02 | INMUNODEFICIENCIA IGM SELECTIVA |
| 279.03 | OTRAS DEFICIENCIAS DE INMUNOGLOBULINA SELECTIVA |
| 279.04 | HIPOGAMMAGLOBULINEMIA CONGENITA |
| 279.05 | INMUNODEFICIENCIA CON AUMENTO DE IGM |
| 279.06 | INMUNODEFICIENCIA VARIABLE COMUN |
| 279.1 | DEFICIENCIA DE LA INMUNIDAD CELULAR |
| 279.10 | INMUNODEFICIENCIA CON CARENCIA CELULAS-T, NO ESPECIFICADA |
| 279.11 | SINDROME DE DI GEORGE |
| 279.12 | SINDROME DE WISKOTT-ALDRICH |
| 279.13 | SINDROME DE NEZELOF |
| 279.19 | OTRAS DEFICIENCIAS DE INMUNIDAD CELULAR |
| 279.2 | DEFICIENCIA INMUNITARIA COMBINADA |
| 279.4 | ENFERMEDAD AUTOINMUNE, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE |
| 279.41 | SINDROME LINFOPROLIFERATIVO AUTOINMUNE |
| 279.49 | ENFERMEDAD AUTOINMUNE, NO CLASIFICADA BAJO OTRO CONCEPTO |
| 281.0 | ANEMIA PERNICIOSA |
| 282 | ANEMIAS HEMOLÍTICAS HEREDITARIAS |
| 282.0 | ESFEROCITOSIS HEREDITARIA |
| 282.1 | ELIPTOCITOSIS HEREDITARIA |
| 282.2 | ANEMIA DEBIDA A TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL GLUTATION |
| 282.3 | OTRAS ANEMIAS HEMOLITICAS DEBIDAS A DEFICIENCIAS ENZIMATICAS |
| 282.4 | TALASANEMIAS |
| 282.41 | TALASEMIA DE CELULAS FALCIFORMES SIN CRISIS |
| 282.42 | TALASEMIA DE CELULAS FALCIFORMES CON CRISIS |
| 282.49 | OTRA TALASEMIA |
| 282.5 | RASGO FALCIHEMICO |
| 282.6 | ANEMIA FALCIFORME |
| 282.60 | ENFERMEDAD DREPANOCITICA, NO ESPECIFICADA |
| 282.61 | ENFERMEDAD HB-SS SIN CRISIS |
| 282.62 | ENFERMEDAD HB-SS CON CRISIS |
| 282.63 | ENFERMEDAD DREPANOCITICA /HB-C SIN CRISIS |
| 282.64 | ENFERMEDAD DREPANOCITICA /HB-C CON CRISIS |
| 282.68 | OTRA ENFERMEDAD DREPANOCITICA SIN CRISIS |
| 282.69 | OTRA ENFERMEDAD DREPANOCITICA CON CRISIS |
| 282.7 | OTRAS HEMOGLOBINOPATIAS |
| 282.8 | OTRAS ANEMIAS HEMOLITICAS HEREDITARIAS |
| 282.9 | ANEMIAS HEMOLITICAS HERED. SIN ESPECIFICACION |
| 283.0 | ANEMIAS HEMOLITICAS AUTOINMUNES |
| 283.11 | SINDROME HEMOLITICO UREMICO |
| 283.2 | HEMOGLOBINURIA DEBIDA A HEMOLISIS POR CAUSA EXTERNA |
| 284.0 | ANEMIA APLASTICA CONSTITUCIONAL |
| 284.01 | APLASIA DE GLOBULOS ROJOS CONSTITUCIONAL |
| 284.09 | OTRA ANEMIA APLASICA CONSTITUCIONAL |
| 284.2 | MIELOPTISIS |
| 284.81 | APLASIA DE GLOBULOS ROJOS (ADQUIRIDA) (ADULTO) (CON TIMOMA) |
| 285.0 | ANEMIA SIDEROBLASTICA |
| 286.0 | HEMOFILIA A |
| 286.1 | HEMOFILIA B |
| 286.2 | HEMOFILIA C |
| 286.3 | DEFICIENCIA CONGENITA DE OTROS FACTORES DE LA COAGULACION |
| 286.4 | HEMOFILIA VASCULAR |
| 287.1 | DEFECTOS CUALITATIVOS DE LAS PLAQUETAS |
| 287.3 | TROMBOCITOPENIA PRIMARIA |
| 287.30 | TROMBOCITOPENIA PRIMARIA, NO ESPECIFICADA |
| 287.31 | PURPURA TROMBOCITOPENICA INMUNE |
| 287.32 | SINDROME DE EVANS |
| 287.33 | PURPURA TROMBOCITOPENICA CONGENITA Y HEREDITARIA |
| 287.39 | OTRA TROMBOCITOPENIA PRIMARIA |
| 288.01 | NEUTROPENIA CONGENITA |
| 288.02 | NEUTROPENIA CICLICA |
| 288.1 | TRASTORNOS FUNCIONALES DE LOS POLIMORFONUCLEARES NEUTROFILOS |
| 288.2 | ANOMALIAS GENETICAS DE LOS LEUCOCITOS |
| 288.4 | SINDROMES HEMOFAGOCITICOS |
| 289.6 | POLICITEMIA FAMILIAR |
| 289.7 | METAHEMOGLOBINEMIA |
| 289.81 | HIPERCOAGULABILIDAD PRIMARIA |
| 289.83 | MIELOFIBROSIS |
| 299.10 | PSICOSIS DESINTEGRATIVA - ESTADO ACTIVO |
| 307.23 | TRASTORNO DE TOURETTE |
| 318.0 | RETRASO MENTAL MODERADO |
| 318.1 | RETRASO MENTAL GRAVE |
| 323.5 | ENCEFALITIS CONSECUTIVA A PROCEDIMIENTO DE INMUNIZACI¾N |
| 323.51 | ENCEFALITIS Y ENCEFALOMIELITIS DESPUES DE PROCEDIMIENTOS DE INMU |
| 323.52 | MIELITIS DESPUES DE PROCEDIMIENTOS DE INMUNIZACION |
| 323.61 | ENCEFALOMIELITIS AGUA DISEMINADA (ADEM) INFECCIOSA |
| 323.7 | ENCEFALITIS, MIELITIS Y ENCEFALOMIELITIS TOXICAS |
| 323.71 | ENCEFALITIS Y ENCEFALOMIELITIS TOXICAS |
| 323.72 | MIELITIS TOXICA |
| 327.25 | SÍNDROME DE HIPOVENTILACIÓN ALVEOLAR CENTRAL CONGÉNITO |
| 330.0 | LEUCODISTROFIA |
| 330.1 | LIPIDOSIS CEREBRAL |
| 330.2 | DEGENERACION CEREBRAL EN LAS LIPIDOSIS GENERALIZADAS |
| 331.11 | ENFERMEDAD DE PICK |
| 331.81 | SINDROME DE REYE |
| 331.82 | DEMENCIA CON CUERPOS DE LEWI |
| 333.0 | OTRAS ENFERMEDADES DEGENERATIVAS DE LOS NUCLEOS DE LA BASE |
| 333.4 | COREA DE HUNTINGTON |
| 333.6 | DISTONIA DE TORSION IDIOPATICA |
| 333.71 | PARALISIS CEREBRAL ATETOIDE |
| 333.82 | DISCINESIA OROFACIAL |
| 334.0 | ATAXIA DE FRIEDREICH |
| 334.1 | PARAPLEJIA ESPASTICA HEREDITARIA |
| 334.2 | DEGENERACION CEREBELOSA PRIMARIA |
| 334.3 | OTRA ATAXIA CEREBELOSA |
| 334.8 | OTRAS ENFERMEDADES MEDULOCEREBELOSAS |
| 334.9 | ENFERMEDADES MEDULOCEREBELOSAS SIN ESPECIFICACION |
| 335 | ENFERMEDAD DE LAS CÉLULAS DEL ASTA ANTERIOR |
| 335.0 | ENFERMEDAD DE WERDNIG\_HOFFMANN |
| 335.1 | ATROFIA MUSCULAR ESPINAL |
| 335.10 | AMIOTROFIA ESPINAL SIN ESPECIFICAR |
| 335.11 | ENFERMEDAD DE KUGELBERG-WELANDER |
| 335.19 | OTRAS AMIOTROFIAS ESPINALES |
| 335.2 | ENFERMEDAD DE LAS NEURONAS MOTORAS |
| 335.20 | ESCLEROSIS LATERAL AMIOTROFICA |
| 335.21 | ATROFIA MUSCULAR PROGRESIVA |
| 335.22 | PARALISIS BULBAR PROGRESIVA |
| 335.23 | PARALISIS PSEUDOBULBAR |
| 335.24 | ESCLEROSIS LATERAL PRIMARIA |
| 335.29 | OTRAS ENFERMEDADES DE NEURONA MOTORA |
| 335.8 | OTRA ENFERMEDAD CELULAS DEL CUERNO INTERIOR |
| 335.9 | ENF. CELULAS DEL CUERNO INTERIOR SIN ESPECIFICACION |
| 336.0 | SIRINGOMIELIA Y SIRINGOBULBIA |
| 337.0 | NEUROPATIA AUTONOMA PERIFERICA IDIOPATICA |
| 337.00 | Neuropatía autónoma periférica idiopática, no especificada |
| 337.01 | SINDROME DEL SENO CAROTIDEO |
| 337.09 | Otra neuropatía autónoma periférica idiopática |
| 337.2 | DISTROFIA SIMPATICA REFLEJA |
| 337.20 | DISTROFIA SIMPATICA REFLEJA NO ESPECIFICADA |
| 337.21 | DISTROFIA SIMPATICA REFLEJA DE MIEMBRO SUPERIOR |
| 337.22 | DISTROFIA SIMPATICA REFLEJA DE MIEMBRO INFERIOR |
| 337.29 | DISTROFIA SIMPATICA REFLEJA DE OTRO SITIO ESPECIFICADO |
| 341.0 | NEUROMIELITIS OPTICA |
| 341.1 | ENFERMEDAD DE SCHILDER |
| 341.22 | MIELITIS TRANSVERSA IDIOPATICA |
| 343.4 | HEMIPLEJIA INFANTIL |
| 347 | CATAPLEXIA Y NARCOLEPSIA |
| 347.0 | NARCOLEPSIA |
| 347.00 | SIN CATAPLEJIA |
| 347.01 | CON CATAPLEJIA |
| 347.1 | NARCOLEPSIA EN AFECCIONES CLASIFICADAS EN OTRO LUGAR |
| 347.10 | SIN CATAPLEJIA |
| 347.11 | CON CATAPLEJIA |
| 352.1 | NEURALGIA DEL GLOSOFARINGEO |
| 352.6 | PARALISIS MULTIPLE DE NERVIOS CRANEALES |
| 356 | NEUROPATÍA PERIFÉRICA HEREDITARIA E IDIOPÁTICA |
| 356.0 | NEUROPATIA PERIFERICA HEREDITARIA |
| 356.1 | ATROFIA MUSCULAR PERONEAL |
| 356.2 | NEUROPATIA SENSORIAL HEREDITARIA |
| 356.3 | ENFERMEDAD DE REFSUM |
| 356.4 | POLINEUROPATIA IDIOPATICA PROGRESIVA |
| 356.8 | OTRAS NEUROPATIAS PERIF.IDIOPATICA Y HEREDITARIA |
| 356.9 | NEUROPATIA PERIF. IDIOP. Y HERED. SIN ESPECIFICACION |
| 357.1 | POLINEUROPATIA EN COLAGENOSIS VASCULAR |
| 357.81 | POLINEURITIS DESMIELINIZANTES INFLAMATORIA CRONICA |
| 358.0 | MIASTENIA GRAVE |
| 358.00 | MIASTENIA GRAVE SIN EXACERBACION (AGUDA) |
| 358.01 | MIASTENIA GRAVE CON EXACERBACION (AGUDA) |
| 358.1 | SINDROMES MIASTENICOS EN ENF CLASIFICADAS EN OTRA PARTE |
| 358.2 | TRASTORNO MIONEURAL TOXICO |
| 358.8 | OTROS TRASTORNOS MIONEURALES |
| 359.0 | DISTROFIA MUSCULAR CONGENITA HEREDITARIA |
| 359.1 | DISTROFIA MUSCULAR PROGRESIVA HEREDITARIA |
| 359.21 | DISTROFIA MUSCULAR MIOTONICA |
| 359.22 | MIOTONIA CONGENITA |
| 359.23 | CONDRODISTROFIA MIOTONICA |
| 359.29 | OTRO TRASTORNO MIOTONICO ESPECIFICADO |
| 359.3 | PARALISIS PERIODICA FAMILIAR |
| 359.5 | MIOPATIA ENDOCRINA |
| 359.7 | MIOPATÍAS INFLAMATORIAS E INMUNES, NCOC |
| 359.71 | MIOSITIS POR CUERPOS DE INCLUSION |
| 359.79 | OTRAS MIOPATIAS INFLAMATORIAS E INMUNES, NCOC |
| 362.18 | VASCULITIS RETINIANA |
| 362.21 | FIBROPLASIA RETROCRISTALINA |
| 362.7 | DISTROFIAS RETINIANAS HEREDITARIAS |
| 362.70 | DISTROFIA RETINIANA HEREDITARIA NO ESPECIFICADA |
| 362.71 | DISTROFIA RETINIANA EN LIPIDOSIS SISTEMICAS O CEREBRORETINIA |
| 362.72 | DISTROFIA RETINIANA EN OTROS TRASTORNOS Y SIND. SISTEMICOS |
| 362.73 | DISTROFIA VITRORRETINIANAS |
| 362.74 | DISTROFIA RETINIANA PIGMENTARIA |
| 362.75 | OTRAS DISTROFIAS RETINIANA SENSORIAL |
| 362.76 | DISTROFIA DEL EPITELIO PIGMENTARIO RETINIANO |
| 362.77 | DISTROFIA DE LA MEMBRANA BRUCH |
| 363.21 | PARS PLANITIS |
| 363.22 | ENFERMEDAD DE HARADA |
| 363.5 | DISTROFIA COROIDEA HEREDITARIA |
| 363.50 | DISTROFIA O ATROFIA COROIDEA HEREDITARIA NO ESPECIFICADA |
| 363.51 | DISTROFIA CIRCUMPAPILAR DE COROIDES, PARCIAL |
| 363.52 | DISTROFIA CIRCUMPAPILAR DE COROIDES, TOTAL |
| 363.53 | DISTROFIA CENTRAL DE COROIDES, PARCIAL |
| 363.54 | ATROFIA COROIDEA CENTRAL, TOTAL |
| 363.55 | COROIDEREMIA |
| 363.56 | Otra distrofia difusa o generalizada, parcial |
| 363.57 | Otra distrofia difusa o generalizada, total |
| 364.21 | CICLITIS HETEROCROMICA DE FUCHS |
| 364.24 | SINDROME DE VOGT-KOYANAGI |
| 364.51 | ATROFIA ESENCIAL O PROGRESIVA DEL IRIS |
| 365.14 | GLAUCOMA DE INFANCIA |
| 365.44 | GLAUCOMA ASOCIADO CON SINDROMES SITEMICOS |
| 366.43 | CATARATA MIOTONICA |
| 368.61 | CEGUERA NOCTURNA CONGENITA |
| 371.51 | DISTROFIA EPITELIAL JUVENIL DE LA CORNEA |
| 371.52 | OTRAS DISTROFIAS ANTERIORES DE LA CORNEA |
| 371.53 | DISTROFIA GRANULAR DE LA CORNEA |
| 371.54 | DISTROFIA RETICULAR DE LA CORNEA |
| 371.55 | DISTROFIA MACULAR DE LA CORNEA |
| 371.56 | OTRAS DISTROFIAS ESTROMATICAS DE LA CORNEA |
| 371.57 | DISTROFIA ENDOTELIAL DE LA CORNEA |
| 371.58 | OTRAS DISTROFIAS POSTERIORES DE LA CORNEA |
| 377.11 | ATROFIA OPTICA PRIMARIA |
| 377.13 | ATROFIA OPTICA ASOCIADA CON DISTROFIAS RETINALES |
| 377.16 | ATROFIA OPTICA HEREDITARIA |
| 378.71 | SINDROME DE DUANE |
| 379.51 | NISTAGMUS CONGENITO |
| 379.59 | OTRAS IRREGULARIDADES DEL MOVIMIENTO DEL OJO |
| 392 | COREA REUMÁTICA |
| 392.0 | COREA REUMATICA CON COMPLICACION CARDIACA |
| 392.9 | COREA REUMATICA SIN MENCION DE COMPLICACION CARDIACA |
| 416.0 | HIPERTENSION PULMONAR PRIMARIA |
| 417.0 | FISTULA ARTERIOVENOSA DE LOS VASOS PULMONARES |
| 417.1 | ANEURISMA DE LA ARTERIA PULMONAR |
| 422.91 | MIOCARDITIS IDIOPATICA |
| 422.93 | MIOCARDITIS TOXICA |
| 425.0 | FIBROSIS ENDOMIOCARDICA |
| 425.1 | CARDIOMIOPATIA HIPERTROFICA OBSTRUCTIVA |
| 425.2 | CARDIOMIOPATIA OSCURA DEL AFRICA |
| 425.3 | FIBROELASTOSIS ENDOCARDICA |
| 425.7 | CARDIOMIOPATIAS NUTRICIONAL Y METABOLICA |
| 426.81 | SINDROME DE LOWN-GANONG-LEVINE |
| 426.82 | SINDROME DEL INTERVALO QT PROLONGADO |
| 427.1 | TAQUICARDIA PAROXISTICA VENTRICULAR |
| 437.5 | ENFERMEDAD MOYAMOYA |
| 443.1 | TROMBOANGIITIS OBLITERANTE (ENFERMEDAD DE BUERGER) |
| 443.82 | ERITROMELALGIA |
| 446 | POLIARTERITIS NODOSA Y ENFERMEDADES RELACIONADAS |
| 446.0 | POLIARTERITIS NUDOSA |
| 446.1 | SINDROME MUCOCUTANEO LINFONODULAR FEBRIL AGUDO |
| 446.2 | ANGIITIS DEBIDA A HIPERSENSIBILIDAD |
| 446.20 | ANGIITIS DE HIPERSENSIBILIDAD |
| 446.21 | SINDROME DE GOODPASTURE |
| 446.29 | OTRAS ANGEITIS DE HIPERSENSIBILIDAD |
| 446.3 | GRANULOMA LETAL DE LA LINEA MEDIA |
| 446.4 | GRANULOMATOSIS DE WEGENER |
| 446.5 | ARTERITIS DE CELULAS GIGANTES |
| 446.6 | MICROANGIOPATIA TROMBOTICA |
| 446.7 | ENFERMEDAD DE TAKAYASU |
| 448.0 | TELANGIECTASIA HEMORRAGICA HEREDITARIA |
| 453.0 | SINDROME DE BUDD-CHIARI |
| 495.0 | PULMON DEL GRANJERO |
| 495.1 | BAGAZOSIS |
| 495.2 | PULMON DEL ORNITOFILO |
| 495.3 | SUBEROSIS |
| 495.4 | PULMON DEL MANIPULADOR DE MALTA |
| 495.5 | ENFERMEDAD DEL MANIPULADOR DE HONGOS |
| 495.6 | PULMON DEL DESCORTEZADOR DE ARCE |
| 495.8 | OTRAS ALVEOLITIS Y NEUMONITIS ALÉRGICAS ESPECIFICADAS |
| 495.9 | ALVEOLITIS Y NEUMONITIS ALÉRGICAS NO ESPECIFICADAS |
| 500 | ANTRACOSILICOSIS |
| 501 | ASBESTOSIS |
| 502 | NEUMOCONIOSIS DEBIDA A OTRO TIPO DE SILICE O SILICATOS |
| 503 | NEUMOCONIOSIS DEBIDA A OTRO POLVO INORGANICO |
| 504 | NEUMOPATIA DEBIDA A LA INHALACI¾N DE OTRO TIPO DE POLVO |
| 505 | NEUMOCONIOSIS NO ESPECIFICADA |
| 516 | OTRA NEUMOPATÍA ALVEOLAR Y PARIETOALVEOLAR |
| 516.0 | PROTEINOSIS ALVEOLAR PULMONAR |
| 516.1 | HEMOSIDEROSIS PULMONAR IDIOPATICA (275.0+) |
| 516.2 | MICROLITIASIS ALVEOLAR PULMONAR |
| 516.3 | ALVEOLITIS FIBROSA IDIOPATICA |
| 516.8 | OTRA NEUMONIA ALVEOLAR PARIETOALVEOLAR |
| 516.9 | NEUMONIA ALVEOLAR PARIETOALVEOLAR SIN ESPECIFICACION |
| 517.2 | NEUMOPATIA EN EL ESCLERODERMA DIFUSO (710.1+) |
| 518.3 | EOSINOFILIA PULMONAR |
| 530.0 | ACALASIA Y CARDIOSPASMO |
| 535.7 | GASTRITIS EOSINOFILICA |
| 535.70 | GASTRITIS EOSINOFILICA, SIN MENCION DE HEMORRAGIA |
| 535.71 | GASTRITIS EOSINOFILICA CON HEMORRAGIA |
| 558.4 | GASTROENTERITIS Y COLITIS EOSINOFILICAS |
| 558.41 | GASTROENTERITIS EOSINOFILICA |
| 558.42 | COLITIS EOSINOFILICA |
| 571.42 | HEPATITIS AUTOINMUNE |
| 571.6 | CIRROSIS BILIAR |
| 579.1 | ESPRUE TROPICAL |
| 581.0 | SINDROME NEFROTICO CON HISTOPATOLOGIA DE GLOMERULONEFRITIS PR |
| 581.1 | SIN. NEFROTICO CON HISTOPATOLOGIA DE GLOMERULONEFRITIS MEMBRA |
| 581.2 | SIN. NEFRO. CON HISTOPAT DE GLOMERULONELONEFRITIS MEMBRANOPRO |
| 581.3 | SIN. NEFRO. HISTOPATOLOGIA DE GLOMERULONEFRITIS DE CAMBIO |
| 581.8 | SIN. NEFRO. CON OTRA HISTOPATOLOGIA RENAL ESPECIFICADA |
| 581.81 | SINDROME NEFROTICO EN OTRAS ENFERMEDADES |
| 581.89 | SIND. NEFROTICO CON OTRA LESION PATOL. RENAL ESPECIFICA NCOC |
| 582.0 | GLOMERULONEFRITIS CRONICA CON HISTOPA. DE GLOMERULONE PROLIFE |
| 582.1 | GLOMERU.CRO CON HISTOPA. DE GLOMERULONE. MEMBRANOSA |
| 582.2 | GLOMERU.CRO CON HISTOPA. DE GLOMERULONEFRITIS MEMBRANOPROLIFE |
| 582.4 | GLOMERU.CRO CON HISTOPA. DE GLOMERULONEFRITIS RAPIDAMENTE PRO |
| 582.9 | GLOMERULONEFRITIS CRONICA SIN ESPECIFICACION |
| 583.0 | NEFRITIS Y NEFROPATIA CON HISTOPA. DE GLOMERULO. PROLIFERA. |
| 583.1 | NEFRITIS Y NEFROPATIA CON HISTOPA. DE GLOMERULO. MEMBRANOSA |
| 583.2 | NEFRIT. Y NEFROPA.CON HISTOPA. DE GLOMERULO. MEMBRANOPROLIFER |
| 583.4 | NEFRIT. Y NEFROPA. CON HISTOPA. DE GLOMERULO. RAPIDAMENTE PRO |
| 583.6 | NEFRIT. Y NEFROPA. CON HISTOPA. DE NECROSIS RENAL CORTI |
| 583.7 | NEFRIT. U NEFROPA. CON HISTOPA. DE NECROSIS RENAL MEDULAR |
| 588.0 | OSTEODISTROFIA RENAL |
| 588.1 | DIABETES INSIPIDA NEFROGENA |
| 588.81 | HIPERPARATIROIDISMO SECUNDARIO (DE ORIGEN RENAL) |
| 595.1 | CISTITIS INTERSTICIAL CRONICA |
| 694.0 | DERMATITIS HERPETIFORME |
| 694.1 | DERMATOSIS PUSTULOSA SUBCORNEAL |
| 694.2 | DERMATITIS HERPETIFORME JUVENIL |
| 694.4 | PENFIGO |
| 694.5 | PENFIGOIDE |
| 694.6 | PENFIGOIDE BENIGNO DE LAS MEMBRANAS MUCOSAS |
| 694.60 | PENFIGOIDE BENIGNO MEMBRANA MUCOSA-SIN IMPLICACION OCULAR |
| 694.61 | PENFIGOIDE BENIGNO MEMBRANA MUCOSA-CON IMPLICACION OCULAR |
| 695.13 | SINDROME DE STEVENS-JOHNSON |
| 695.14 | SINDROME MIXTO SINDROME DE STEVENS-JOHNSON - NECROLISIS EPIDERMI |
| 695.15 | NECROLISIS EPIDERMICA TOXICA |
| 695.4 | LUPUS ERITEMATOSO |
| 697.0 | LIQUEN PLANO |
| 701.0 | ESCLERODERMA CIRCUNSCRITO |
| 701.2 | ACANTOSIS NIGRICANS ADQUIRIDA |
| 705.82 | ENFERMEDAD DE FOX-FORDYCE |
| 710 | ENFERMEDADES SISTÉMICAS DEL TEJIDO CONJUNTIVO |
| 710.0 | LUPUS ERITEMATOSO DISEMINADO |
| 710.1 | ESCLERODERMA GENERALIZADO |
| 710.2 | ENFERMEDAD DE SJOGREN |
| 710.3 | DERMATOMIOSITIS |
| 710.4 | POLIMIOSITIS |
| 710.5 | SINDROME MIALGICO EOSINOFILICO |
| 710.8 | OTRAS ENFERMEDADES DIFUSAS DEL TEJIDO CONJUNTIVO |
| 710.9 | ENFERMEDADES DIFUSAS TEJIDO CONJUNTIVO SIN ESPECIFICACION |
| 714.1 | SINDROME DE FELTY |
| 714.3 | POLIARTRITIS CRONICA JUVENIL |
| 714.30 | ARTRITIS REUMAT JUV POLIART., CRONICA O NO ESPECIFICADA |
| 714.31 | ARTR REUMAT JUV POLIARTICULAR AGUDA |
| 714.32 | ARTR REUMAT JUVENIL OLIGOARTICULAR O PAUCIARTICULAR |
| 714.33 | ARTR REUMAT JUV MONOARTRITIS |
| 714.81 | PULMON REUMATOIDEO |
| 716.0 | ENFERMEDAD DE KASCHIN-BECK |
| 716.00 | ENF KASCHIN-BECK-LOCALIZ. NO ESPECIFICADA |
| 716.01 | ENF KASCHIN-BECK-HOMBRO |
| 716.02 | ENF KASCHIN-BECK-BRAZO |
| 716.03 | ENF KASCHIN-BECK-ANTEBRAZO |
| 716.04 | ENF KASCHIN-BECK-MANO |
| 716.05 | ENF KASCHIN-BECK-PELVIS Y MUSLO |
| 716.06 | ENF KASCHIN-BECK-PIERNA |
| 716.07 | ENF KASCHIN-BECK-TOBILLO Y PIE |
| 716.08 | ENF KASCHIN-BECK-OTRA LOCALIZACION ESPECIFICA |
| 716.09 | ENF KASCHIN-BECK-MULTIPLE |
| 725 | POLIMIALGIA REUMATICA |
| 727.02 | TUMOR DE CÉLULAS GIGANTES DE VAINAS TENDINOSAS |
| 728.11 | MIOSITIS OSIFICANTE PROGRESIVO |
| 731.2 | OSTEOARTROPATIA HIPERTROFICA PULMONAR |
| 733.7 | ALGONEURODISTROFIA |
| 740 | ANENCEFALIA Y ANOMALÍAS SIMILARES |
| 740.0 | ANENCEFALIA |
| 740.1 | CRANEORRAQUISQUISIS |
| 740.2 | INIENCEFALIA |
| 741 | ESPINA BÍFIDA |
| 741.0 | ESPINA BIFIDA CON HIDROCEFALIA |
| 741.00 | ESPINA BIFIDA E HIDROCEFALIA REGION NO ESPECIFICADA |
| 741.01 | ESPINA BIFIDA E HIDROCEFALIA-REGION CERVICAL |
| 741.02 | ESPINA BIFIDA E HIDROCEFALIA-REGION DORSAL |
| 741.03 | ESPINA BIFIDA E HIDROCEFALIA-REGION LUMBAR |
| 741.9 | ESPINA BIFIDA SIN MENCION DE HIDROCEFALIA |
| 741.90 | ESPINA BIFIDA SIN MENCION DE HIDROCEFALIA-REGION NO ESPECIF. |
| 741.91 | ESPINA BIFIDA SIN MENCION DE HIDROCEFALIA-REGION CERVICAL |
| 741.92 | ESPINA BIFIDA SIN MENCION DE HIDROCEFALIA-REGION DORSAL |
| 741.93 | ESPINA BIFIDA SIN MENCION DE HIDROCEFALIA-REGION LUMBAR |
| 742 | Otras anomalías congénitas del sistema nervioso |
| 742.0 | ENCEFALOCELE |
| 742.1 | MICROCEFALIA |
| 742.2 | DEFORMIDADES POR REDUCCION DEL ENCEFALO |
| 742.3 | HIDROCEFALO CONGENITO |
| 742.4 | OTRAS ANOMALIAS ESPECIFICADAS DEL ENCEFALO |
| 742.5 | OTRAS ANOMALIAS ESPECIFICADAS DE LA MEDULA ESPINAL |
| 742.51 | DIASTEMATOMIELIA |
| 742.53 | HIDROMIELIA |
| 742.59 | Otra |
| 742.8 | OTRAS ANOMALIAS ESPECIFICADAS DEL SISTEMA NERVIOSO |
| 742.9 | ANOMALIAS N.E. DEL ENCEFALO,DE LA MEDULA ESPINAL Y S.N. |
| 743.0 | ANOFTALMIA |
| 743.00 | ANOFTALMIA CLINICA NO ESPECIFICADO |
| 743.03 | GLOBO OCULAR QUISTICO CONGENITO |
| 743.06 | CRIPTOFTALMIA |
| 743.1 | MICROFTALMIA |
| 743.10 | MICROFTALMIA NO ESPECIFICADO |
| 743.11 | MICROFTALMIA SIMPLE |
| 743.12 | MICROFTALMIA ASOCIADA CON OTRAS ANOMALIAS DE OJO Y ANEXOS |
| 743.2 | BUFTALMIA |
| 743.20 | BUFTALMIA NO ESPECIFICADO |
| 743.21 | BUFTALMIA SIMPLE |
| 743.22 | BUFTALMIA ASOCIADA A OTRAS ANOMALIAS OCULARES |
| 743.3 | CATARATA CONGENITA Y ANOMALIAS DEL CRISTALINO |
| 743.30 | CATARATA CONGENITA NO ESPECIFICADO |
| 743.31 | CATARATA CAPSULAR Y SUBCAPSULAR |
| 743.32 | CATARATA CORTICAL Y ZONULAR |
| 743.33 | CATARATA NUCLEAR |
| 743.34 | CATARATA CONGENITA TOTAL Y SUBTOTAL |
| 743.35 | AFAQUIA CONGENITA |
| 743.36 | ANOMALIAS DE LA FORMA DEL CRISTALINO |
| 743.37 | CRISTALINO ECTOPICO CONGENITO |
| 743.39 | OTRA CATARATA CONGENITA Y ANOMALIAS CRISTAL. NO CODIFICADOS |
| 743.4 | COLOBOMA Y OTRAS ANOMALIAS DE LOS SEGMENTOS ANTERIORES |
| 743.41 | ANOMALIA DEL TAMAÑO Y FORMA CORNEAL |
| 743.42 | OPACIDADES CONGENITAS CORNEALES QUE INTERFIERN EN LA VISION |
| 743.43 | OTRAS OPACIDADES CONGENITAS CORNEALES |
| 743.44 | ANOM.ESPECIF. CAMARA ANTERIOR,ANG.DE CAMARA Y ESTRUC.RE. OJO |
| 743.45 | ANIRIDIA |
| 743.46 | OTRAS ANOMALIAS ESPECIF. IRIS Y CUERPO CILIAR |
| 743.47 | ANOMALIAS ESPECIFICADAS DE LA ESCLEROTICA |
| 743.48 | ANOMALIAS MULTIPLES Y COMBINADAS DEL SEGMENTO ANTERIOR OJO |
| 743.49 | OTRAS ANOMALIAS DEL SEGMENTO ANTERIOR DEL OJO |
| 743.5 | ANOMALIAS CONGENITAS DEL SEGMENTO POSTERIOR |
| 743.51 | ANOMALIAS VITREO |
| 743.52 | COLOBOMA FUNDUS |
| 743.53 | DEGENERACION CORIORETINAL CONGENITO |
| 743.54 | PLIEGUES Y QUISTES CONGENITOS DEL SEGMENTO POSTERIOR OJO |
| 743.55 | CAMBIOS CONGENITO MACULA OJO |
| 743.56 | OTROS CAMBIOS RETINALES CONGENITOS |
| 743.57 | ANOMALIAS ESPECIFICADAS DISCO OPTICO |
| 743.58 | ANOMALIAS VASCULARES RELATIVO A POSTERIOR OJO |
| 743.59 | OTRAS ANOMALIAS DEL SEGMEN POST -OTROS NO CODIFICADOS OJO |
| 743.61 | PTOSIS CONGENITA |
| 743.64 | ANOMALIAS CONGENITAS ESPECIF. DE GLANDULA LAGRIMAL |
| 744 | ANOMALÍAS CONGÉNITAS DE OÍDO, CARA Y CUELLO |
| 744.00 | ANOMALIA OIDO NO ESPECIF. CON DETERIORO DE LA AUDICION |
| 744.01 | AUSENCIA CONGENITO DE OIDO EXTERNO |
| 744.02 | Otras anomalías de oído externo con deterioro del oído |
| 744.04 | ANOMALIAS HUESECILLOS OIDO |
| 744.05 | ANOMALIAS OIDO INTERNO |
| 744.09 | Otra |
| 744.1 | OREJA SUPERNUMERARIA |
| 744.2 | OTRAS ANOMALIAS ESPECIFICADAS DEL OIDO |
| 744.21 | AUSENCIA CONGENITO DE LOBULO DE LA OREJA |
| 744.24 | ANOMALIAS ESPECIFICADAS DE LA TROMPA DE EUSTAQUIO |
| 744.29 | OTRAS ANOMALIAS OIDO NCOC |
| 744.3 | ANOMALIA NO ESPECIFICADA DEL OIDO |
| 744.4 | HENDIDURA, QUISTE O FISTULA BRANQUIALES, FISTULA PREAURIC |
| 744.41 | SENO O FISTULA DE HENDIDURA BRANQUIAL |
| 744.42 | QUISTE DE FISURA BRANQUIAL |
| 744.43 | OREJA CERVICAL |
| 744.46 | FISTULA/QUISTE PREAURICULAR |
| 744.47 | QUISTE PREAURICULAR |
| 744.49 | Otra |
| 744.5 | PTERIGION DEL CUELLO |
| 744.8 | OTRAS ANOMALIAS ESPECIFICADAS DE LA CARA O DEL CUELLO |
| 744.89 | OTRAS ANOMALIAS CONGENITAS DE CARA Y CUELLO NCOC |
| 745.0 | TRONCO ARTERIOSO |
| 745.1 | TRANSPOSICION DE LOS GRANDES VASOS |
| 745.10 | TRANSP COMPLETA DE GRANDES VASOS |
| 745.11 | VENTRICULO DERECHO DE DOBLE SALIDA |
| 745.12 | TRANSPOSICION CORREGIDA DE GRANDES VASOS |
| 745.19 | OTRA TRANSPOSICION DE GRANDES VASOS -OTROS NO CODIFICADOS |
| 745.2 | TETRALOGIA DE FALLOT |
| 745.3 | VENTRICULO COMUN |
| 745.4 | COMUNICACION INTERVENTRICULAR |
| 745.6 | DEFECTOS DE LAS EMINENCIAS ENDOCARDICAS |
| 745.60 | DEF. EMINENCIA ENDOCARDICA PRIMUM NO ESPECIFICADO |
| 745.61 | DEFECTO OSTIUM PRIMUM |
| 745.69 | DEFECTO EMINENCIA ENDOCARDICA NCOC |
| 745.7 | COR BILOCULARE |
| 745.8 | OTRAS ANOMALIAS DEL BULBO ARTERIOSO Y CIERRE SEPTAL INTRACARD |
| 746 | OTRAS ANOMALÍAS CONGÉNITAS CARDÍACAS |
| 746.0 | ANOMALIAS DE LA VALVULA PULMONAR |
| 746.00 | ANOM VALVULA PULMONAR NO ESPECIFICADO |
| 746.01 | ATRESIA CONGENITO VALVULA PULMONAR |
| 746.02 | ESTENOSIS CONGENITA VALVULA PULMONAR |
| 746.09 | OTRAS ANOMALIAS VALVULA PULMONAR NCOC |
| 746.1 | ATRESIA Y ESTENOSIS TRICUSPIDES CONGENITAS |
| 746.2 | ANOMALIA DE EBSTEIN |
| 746.3 | ESTENOSIS CONGENITA DE LA VALVULA AORTICA |
| 746.4 | INSUFICIENCIA CONGENITA DE LA VALVULA AORTICA |
| 746.5 | ESTENOSIS MITRAL CONGENITA |
| 746.6 | INSUFICIENCIA MITRAL CONGENITA |
| 746.7 | SINDROME DE HIPOPLASIA DEL CORAZON IZQUIERDO |
| 746.8 | OTRAS ANOMALIAS CONGENITAS DEL CORAZON |
| 746.81 | ESTENOSIS SUBAORTICA CONGENITO |
| 746.82 | CORAZON TRIAURICULAR |
| 746.83 | ESTENOSIS INFUNDIBULAR PULMONAR |
| 746.84 | ANOMALIAS CARDIACAS OBSTRUCTIVAS NCOC |
| 746.85 | ANOMALIA ARTERIA CORONARIA |
| 746.86 | BLOQUEO CARDIACO CONGENITO |
| 746.87 | MALPOSICION CARDIACA, VERTICE O PUNTA |
| 746.89 | OTRAS ANOMALIAS CARDIACAS CONGENITAS NCOC |
| 746.9 | ANOMALIAS CONGENITAS DEL CORAZON SIN ESPECIFICACION |
| 747.1 | COARTACION DE LA AORTA CONGENITA |
| 747.10 | COARTACION AORTICA (PREDUCTAL) (POSTDUCTAL) |
| 747.11 | INTERRUPCION CAYADO AORTICO |
| 747.2 | OTRAS ANOMALIAS CONGENITAS DE LA AORTA |
| 747.20 | ANOMALIAS CONGENITAS DE AORTA NO ESPECIFICADO |
| 747.21 | ANOMALIAS CAYADO AORTICO |
| 747.22 | ATRESIA/ESTENOSIS AORTICO |
| 747.29 | OTRAS ANOMALIAS CONGENITAS DE AORTA NCOC |
| 747.3 | ANOMALIAS CONGENITAS DE LA ARTERIA PULMONAR |
| 747.4 | ANOMALIAS CONGENITAS DE LAS GRANDES VENAS |
| 747.40 | ANOMALIAS GRANDES VENAS SIN ESPECIFICAR |
| 747.41 | CONEXION ANOMALA TOTAL DE VENAS PULMONARES |
| 747.42 | CONEXION ANOMALA PARCIAL DE VENAS PULMONARES |
| 747.49 | OTRAS ANOMALIAS DE GRANDES VENAS |
| 747.6 | OTRAS ANOMALIAS CONGENITAS DEL SISTEMA VASCULAR PERIFERICO |
| 747.60 | ANOMALIA DEL SISTEMA VASCULAR PERIFERICO SITIO NO ESPECIFIC |
| 747.61 | ANOMALIA DE VASOS GASTROINTESTINALES |
| 747.62 | ANOMALIA DE VASOS RENALES |
| 747.63 | ANOMALIA DE VASOS DE MIEMBROS SUPERIORES |
| 747.64 | ANOMALIA DE VASOS DE MIEMBROS INFERIORES |
| 747.69 | ANOMALIA DE OTROS SITIOS ESPECIFICADOS DEL SIST.VASC.PERIFER |
| 747.8 | OTRAS ANOMALIAS CONGE. ESPECIFICADAS DEL APARATO CIRCULATORIO |
| 747.81 | ANOMALIAS CEREBROVASCULARES |
| 747.82 | ANOMALIA DE VASOS ESPINALES |
| 747.83 | Circulación fetal persistente |
| 747.89 | OTRAS ANOMALIAS CIRCULATORIAS NCOC |
| 747.9 | ANOMALIA CONGE.NO ESPECIFICADA DEL APARATO CIRCULATORIO |
| 748 | ANOMALÍAS CONGÉNITAS DEL APARATO RESPIRATORIO |
| 748.0 | ATRESIA CONENITA DE LAS COANAS |
| 748.1 | OTRAS ANOMALIAS CONGENITAS DE LA NARIZ |
| 748.2 | VELO CONGENITO DE LA LARINGE |
| 748.3 | OTRAS ANOMALIAS CONGE. DE LA LARINGE,TRAQUEA Y DE LOS BRONQUI |
| 748.4 | PULMON QUISTICO CONGENITO |
| 748.5 | AGENESIA, HIPOPLASIA Y DISPLASIA DEL PULMON CONGENITAS |
| 748.6 | OTRAS ANOMALIAS CONGENITAS DEL PULMON |
| 748.60 | ANOMALIAS PULMONAR NO ESPECIFICADO |
| 748.61 | BRONQUIECTASIA CONGENITA |
| 748.69 | OTRAS ANOMALIAS PULMONARES NCOC |
| 748.8 | OTRAS ANOMALIAS CONGE. ESPECIFICADAS DEL APARATO RESPIRATORIO |
| 748.9 | ANOMALIA CONGE. NO ESPECIFICADA DEL APARATO RESPIRATORIO |
| 749 | FISURA DEL PALADAR Y LABIO LEPORINO |
| 749.0 | FISURA DEL PALADAR CONGENITA |
| 749.00 | FISURA PALADAR SIN ESPECIFICAR |
| 749.01 | FISURA PALADAR UNILATERAL-COMPLETA |
| 749.02 | FISURA PALADAR UNILATERAL-INCCOMPLETA |
| 749.03 | FISURA PALADAR BILATERAL-COMPLETA |
| 749.04 | FISURA PALADAR BILATERAL-INCOMPLETA |
| 749.1 | LABIO LEPORINO CONGENITO |
| 749.10 | LABIO LEPORINO SIN ESPECIFICADO |
| 749.11 | LABIO LEPORINO UNILATERAL-COMPLETO |
| 749.12 | LABIO LEPORINO UNILATERAL-INCOMPLETO |
| 749.13 | LABIO LEPORINO BILATERAL-COMPLETO |
| 749.14 | LABIO LEPORINO BILATERAL-INCOMPLETO |
| 749.2 | FISURA DEL PALADAR CON LABIO LEPORINO CONGENITO |
| 749.20 | FISURA PALADAR/LABIO LEPORINO SIN ESPECIFICAR |
| 749.21 | FISURA PALADAR CON LABIO LEPORINO UNILATERAL-COMPLETA |
| 749.22 | FISURA PALADAR CON LABIO LEPORINO UNILATERAL-INCOMPLETA |
| 749.23 | FISURA PALADAR CON LABIO LEPORINO BILATERAL-COMPLETA |
| 749.24 | FISURA PALADAR CON LABIO LEPORINO BILATERAL-INCOMPLETA |
| 749.25 | FISURA PALADAR CON LABIO LEPORINO NCOC |
| 750 | OTRAS ANOMALÍAS CONGÉNITAS DEL TRACTO DIGESTIVO SUPERIOR |
| 750.0 | ANQUILOGLOSIA CONGENITA |
| 750.1 | OTRAS ANOMALIAS CONGENITAS DE LA LENGUA |
| 750.10 | Anomalía de la lengua no especificada |
| 750.11 | AGLOSIA |
| 750.12 | Adherencias congénitas de la lengua |
| 750.13 | FISURA CONGENITO LENGUA |
| 750.16 | Microglosia |
| 750.19 | Otra |
| 750.2 | OTRAS ANOMALIAS ESPECIFICADAS CONGE. DE LA BOCA Y DE LA FARIN |
| 750.21 | AUSENCIA DE GLANDULA SALIVAL |
| 750.22 | GLANDULA SALIVAL ACCESORIA |
| 750.23 | ATRESIA CONGENITA DE CONDUCTO SALIVAL |
| 750.24 | FISTULA DE GLANDULA SALIVAL CONGENITA |
| 750.25 | FISTULA CONGENITA DE LABIO |
| 750.26 | OTRAS ANOMALIAS ESPECIFICAS DE BOCA |
| 750.27 | DIVERTICULO FARINGEO |
| 750.29 | OTRAS ANOMALIAS ESPECIFICADAS DE FARINGE |
| 750.3 | FISTULA TRAQUEOESOFAGICA, ATRESIA Y ESTENOSIS ESOFA.CONGENITA |
| 750.4 | OTRAS ANOMALIAS CONGENITAS ESPECIFICADAS DEL ESOFAGO |
| 750.6 | HERNIA HIATAL CONGENITA |
| 750.7 | OTRAS ANOMALIAS CONGENITAS ESPECIFICADAS DEL ESTOMAGO |
| 750.8 | OTRAS ANOMALIAS CONGE. ESPEC. DE LA PARTE SUP. DEL AP. DIGEST |
| 750.9 | ANOMALIA CONGE. N.E. DE LA PARTE SUPERIOR DEL APARATO DIGESTI |
| 751.0 | DIVERTICULO DE MECKEL CONGENITO |
| 751.1 | ATRESIA Y ESTENOSIS DEL INTESTINO DELGADO CONGENITAS |
| 751.2 | ATRESIA Y ESTENOSIS DEL INTESTINO GRUESO, RECTO Y ANO CONGE. |
| 751.3 | ENF DE HIRSCHSPRUNG Y OTROS TRAST CONG. FUNCIONALES DE COLON |
| 751.4 | ANOMALIAS CONGENITAS DE LA FIJACION DEL INTESTINO |
| 751.5 | OTRAS ANOMALIAS CONGENITAS DEL INTESTINO |
| 751.6 | ANOMALIAS CONG. DEL HIGADO,DE LA VESICULA Y DE LOS COND BILIA |
| 751.60 | ANOMALIAS NO ESPECIF. DE VESI. BILIAR, VIAS BILIARES,HIGADO |
| 751.61 | ATRESIA BILIAR |
| 751.62 | ENFERMEDAD QUISTICA CONGENITA DE HIGADO |
| 751.69 | OTRAS ANOMALIAS DE VESICULA BILIAR,VIAS BILIARES E HIGADO |
| 751.7 | ANOMALIAS CONGENTIAS DEL PANCREAS |
| 751.8 | OTRAS ANOMALIAS CONGE. ESPECIFICADAS DEL APARATO DIGESTIVO |
| 751.9 | ANOMALIA CONGENITA NO ESPECIFICADA DEL APARATO DIGESTIVO |
| 752.1 | ANOMALIAS CONGE. DE LA TROMPA DE FALOPIO Y DEL LIGAMENTO ANCH |
| 752.10 | ANOMALIAS NO ESPECIF. DE TROMPAS DE FALOP.Y LIGAMENTO ANCHO |
| 752.11 | QUISTE EMBRIONARIO DE TROMPAS DE FALOP. Y LIGAMENTOS ANCHOS |
| 752.19 | OTRAS ANOMALIAS DE TROMPAS DE FALOPIO Y LIGAMENTO ANCHO |
| 752.2 | DUPLICACION DEL UTERO CONGENITO |
| 752.31 | AGENESIA DE UTERO |
| 752.4 | ANOMALIAS CONGE.DEL CUELLO DEL UTERO,VAGINA Y GENITALES EXT. |
| 752.40 | ANOMALIAS DE CERVIX, VAGINA Y GENIT. FEM. EX. NO ESPECIF. |
| 752.41 | QUISTE EMBRIONARIO DE CERVIX, VAGINA Y GENITALES EX. FEMENI. |
| 752.42 | HIMEN IMPERFORADO |
| 752.43 | Agenesia cervical |
| 752.44 | Duplicación cervical |
| 752.45 | Agenesia vaginal |
| 752.46 | Tabique vaginal transverso |
| 752.47 | Tabique vaginal longitudinal |
| 752.49 | OTAS ANOMALIAS CERVIX, VAGINA,GENITALES EXTERNOS FEMENINOS |
| 752.62 | EPISPADIAS |
| 752.7 | SEUDOHERMAFRODITISMO Y SEXO INDETERMINADO CONGENITO |
| 752.8 | OTRAS ANOMALIAS CONGE. ESPECIFICADAS DE LOS ORGANOS GENITALES |
| 752.81 | TRANSPOSICION ESCROTAL |
| 752.89 | Otras anomalías de los órganos genitales |
| 753.0 | AGENESIA Y DISGENESIA RENALES CONGENITAS |
| 753.10 | ENFERMEDAD QUISTICA RENAL, NO ESPECIFICADA |
| 753.11 | QUISTE RENAL INDIVIDUAL CONGENITO |
| 753.12 | RIÑON POLIQUISTICO, TIPO NO ESPECIFICADO |
| 753.13 | RIÑON POLIQUISTICO, AUTOSOMICO DOMINANTE |
| 753.14 | RIÑON POLIQUISTICO, AUTOSOMICO RECESIVO |
| 753.15 | DISPLASIA RENAL |
| 753.16 | RIÑON QUISTICO MEDULAR |
| 753.17 | RIÑON ESPONJOSO MEDULAR |
| 753.19 | OTRA ENFERMEDAD RENAL QUISTICA ESPECIFICADA |
| 753.2 | Defectos obstructivos de pelvis renal y uréter |
| 753.20 | OBSTRUCCIONES SIN ESPECIFICAR DE LA PELVIS RENAL Y DEL URETE |
| 753.21 | Obstrucción congénita de la unión ureteropélvica |
| 753.22 | Obstrucción congénita de la unión ureterovesical |
| 753.23 | URETEROCELE CONGENITO |
| 753.29 | Otros Defectos obstructivos de pelvis renal y uréter |
| 753.3 | OTRAS ANOMALIAS CONGE. ESPECIFICADAS DEL RIÑON |
| 753.5 | EXTROFIA DE LA VEJIGA CONGENITA |
| 753.6 | ATRESIA Y ESTENOSIS DE LA URETRA Y DEL CUELLO VEJIGA CONGE. |
| 753.7 | ANOMALIAS CONGENITAS DEL URACO |
| 754.0 | ANOMALIAS DEL CRANEO, DE LA CARA Y DE LOS MAXILARES CONGENITA |
| 754.1 | ANOMALIAS DEL MUSCULO ESTERNOCLEIDOMASTOIDEO CONGENITA |
| 754.2 | ANOMALIAS CONGENITAS DE LA COLUMNA VERTEBRAL |
| 754.40 | GENU RECURVATUM CONGENITO |
| 755.00 | POLIDACTILIA NO ESPECIFICADO |
| 755.02 | POLIDACTILIA, DEDOS DE LOS PIES |
| 755.1 | SINDACTILIA CONGENITA |
| 755.10 | SINDACTILIA, SITIOS MULTIPLES Y SITIOS NO ESPECIFICADOS |
| 755.11 | SINDACTILIA DEDOS DE LA MANO SIN FUSION DE HUESO |
| 755.12 | SINDACTILIA DEDOS DE LA MANO CON FUSION DE HUESO |
| 755.13 | SINDACTILIA DEDOS DEL PIE SIN FUSION DE HUESO |
| 755.14 | SINDACTILIA DEDOS DEL PIE CON FUSION DE HUESO |
| 755.2 | ANOMALIAS POR REDUCCION DEL MIEMBRO SUPERIOR CONGENITA |
| 755.20 | DEFOR.POR REDUCCION DE MIEMBRO SUPERIOR NO ESPECIFICADO |
| 755.21 | DEFICIENCIA TRANSVERSAL DE MIEMBRO SUPERIOR |
| 755.22 | DEFIC.LONGITUDINAL DE MIEMBRO SUPER. NO CLAS.EN OTRA PARTE |
| 755.23 | DEFIC.LONGIT.COMBINADA,IMPLICA.DE HUMERO,RADIO,CUBITO(C.INCO |
| 755.24 | DEFIC.LONGIT. HUMERO COMPL. O PARCIAL |
| 755.25 | DEFIC.LONGIT. RADIOCUBITAL COMPL. O PARCIAL |
| 755.26 | DEFIC.LONGIT. RADIO COMPLETA O PARCIAL |
| 755.27 | DEFIC.LONGIT. CUBITO COMPLETA O PARCIAL |
| 755.28 | DEFIC.LONGIT. CARPIANOS O METACARPIANOS COMPLETA O PARCIAL |
| 755.29 | DEFIC.LONGIT. FALANGES, COMPLETA O PARCIAL |
| 755.3 | ANOMALIAS POR REDUCCION DEL MIEMBRO INFERIOR CONGENITA |
| 755.30 | Deformidad por reducción de miembro inferior no especificada |
| 755.31 | DEFICIENCIA TRANSVERSAL DE MIEMBRO INFERIOR |
| 755.32 | DEFICIENCIA LONGITUDINAL DE MIEMBRO INFERIOR NCOC |
| 755.33 | DEFIC. LONGIT.COMBINADA IMPLICACION PIERNA (COMPL. O INCOMPL |
| 755.34 | DEFIC. LONGIT.FEMUR COMPLETA O PARCIAL |
| 755.35 | DEFIC. LONGIT. TIBIOPERONEAL COMPLETA O PARCIAL |
| 755.36 | DEFIC. LONGIT. TIBIA COMPLETA O PARCIAL |
| 755.37 | DEFIC. LONGIT. PERONEAL, COMPLETA O PARCIAL |
| 755.38 | DEFIC. LONGIT. TARSOS O METATARSOS COMPLETA O PARCIAL |
| 755.39 | DEFIC. LONGIT. FALANGES, COMPLETA O PARCIAL |
| 755.4 | ANOMALIAS POR REDUCCION DE MIEMBRO NO ESPECIFICADO CONGENITA |
| 755.52 | ELEVACION CONGENITA DE LA ESCAPULA |
| 755.53 | SINOSTOSIS RADIOCUBITAL |
| 755.54 | DEFORMIDADES MADELUNG |
| 755.55 | ACROCEFALOSINDACTILIA |
| 755.58 | MANO HENDIDA CONGENITA |
| 755.59 | OTRAS ANOMALIAS MIEMBRO SUPERIOR NCOC |
| 755.69 | OTRAS ANOMALIAS MIEMBRO INFERIOR NCOC |
| 755.8 | OTRAS ANOMALIAS CONGE.ESPECIFICADAS DE MIEMBRO NO ESPECIFICA |
| 756.0 | ANOMALIAS OSEAS DEL CRANEO Y DE LA CARA CONGENITAS |
| 756.1 | ANOMALIAS DE LA COLUMNA VERTEBRAL CONGENITAS |
| 756.10 | ANOMALIAS DE LA COLUMNA VERTEBRAL NO ESPECIFICADO |
| 756.11 | Espondilolisis, región lumbosacra |
| 756.12 | Espondilolistesis |
| 756.13 | AUSENCIA CONGENITO VERTEBRAL |
| 756.14 | HEMIVERTEBRAL |
| 756.15 | FUSION CONGENITO VERTEBRAL |
| 756.16 | SINDROME KLIPPEL-FEIL |
| 756.19 | OTRA ANOMALIA VERTEBRAL -OTROS NO CODIFICADOS |
| 756.3 | OTRAS ANOMALIAS DE LAS COSTILLAS Y DEL ESTERNON CONGENITA |
| 756.4 | CONDRODISTROFIA CONGENITA |
| 756.5 | OSTEODISTROFIAS CONGENITA |
| 756.50 | OSTEODISTROFIA NO ESPECIFICADO |
| 756.51 | OSTEOGENESIS IMPERFECTA |
| 756.52 | OSTEOPETROSIS |
| 756.53 | Osteopoiquilosis |
| 756.54 | DISPLASIA FIBROSA POLIOSTOTICA DE HUESO |
| 756.55 | DISPLASIA CONDROECTODERMIA |
| 756.56 | DISPLASIA EPIFISARA MULTIPLE |
| 756.59 | OTRA OSTEODISTROFIA -OTROS NO CODIFICADOS |
| 756.6 | ANOMALIAS DEL DIAFRAGMA CONGENITA |
| 756.7 | ANOMALIAS DE LA PARED ABDOMINAL CONGENITA |
| 756.70 | Anomalía de la pared abdominal, no especificada |
| 756.71 | SINDROME "VIENTRE DE CIRUELA PASA |
| 756.72 | Onfalocele |
| 756.73 | Gastrosquisis |
| 756.79 | OTRAS ANOMALIAS CONGENITAS DE LA PARED ABDOMINAL |
| 756.83 | SINDROME EHLERS-DANLOS |
| 756.9 | ANOMALIA CONGE.NO ESPECIFICADA DEL SISTEMA OSTEOMUSCULAR |
| 757.0 | EDEMA HEREDITARIO DE LAS PIERNAS |
| 757.1 | ICTIOSIS CONGENITA |
| 757.31 | DISPLASIA ECTODERMICA CONGENITO |
| 757.32 | HAMARTOMAS VASCULARES |
| 757.39 | OTRAS ANOMALIAS DE PIEL NCOC |
| 758.1 | SINDROME DE PATAU |
| 758.2 | SINDROME DE EDWARDS |
| 758.3 | SINDROMES POR DEFICIENCIA AUTOSOMICA |
| 758.31 | SINDROME CRI-DU-CHAT |
| 758.32 | SINDROME VELO-CARDIO-FACIAL |
| 758.33 | OTRAS MICRODELECIONES |
| 758.39 | Otras deleciones autosómicas |
| 758.5 | OTRAS AFECCIONES DEBIDAS A ANOMALIAS AUTOSOMICAS CONGENITAS |
| 758.6 | DISGENESIA GONADAL CONGENITA |
| 758.81 | OTRAS AFECCIONES DEBIDAS A ANOMALIAS DE LOS CROMOSOMAS SEXUA |
| 758.89 | OTRAS AFECCIONES DEBIDAS A ANOMALÍAS DE LOS CROMOSOMAS |
| 758.9 | AFEC DEBIDAS A ANOMALIAS CROMOSOMICAS SIN ESPECIFICACION |
| 759.0 | ANOMALIAS DEL BAZO CONGENITAS |
| 759.1 | ANOMALIAS DE LAS GLANDULAS SUPRARRENALES CONGENITAS |
| 759.3 | SITUS INVERSUS CONGENITO |
| 759.4 | GEMELOS ACOPLADOS CONGENITO |
| 759.5 | ESCLEROSIS TUBEROSA CONGENITA |
| 759.6 | OTRAS HAMARTOSIS NO CLASIFICADAS EN OTRA PARTE CONGENITAS |
| 759.7 | ANOMALIAS CONGENITAS MULTIPLES, ASI DESCRITAS |
| 759.81 | SINDROME DE PRADER-WILLI |
| 759.82 | SINDROME DE MARFAN |
| 759.83 | SINDROME DE FRAGILIDAD X |
| 760.77 | ANTICONVULSIVOS |
| 771.0 | RUBEOLA CONGENITA |
| 771.1 | INFECCION VIRICA CITOMEGALICA CONGENITA |
| 984.9 | EFECTO TOXICO COMPUESTOS DEL PLOMO SIN ESPECIFICACION |
| 995.86 | HIPERTEMIA MALIGNA |

**NUEVOS CÓDIGOS CIE-9 MC ACTUALIZACIÓN 2014**

|  |  |
| --- | --- |
| **NUEVOS CÓDIGOS CIE9-MC ASOCIADOS A ER: ACTUALIZACIÓN 2014** | |
| 282.40 | TALASEMIA, NO ESPECIFICADA (2014) |
| 282.43 | TALASEMIA ALFA (2014) |
| 282.44 | TALASEMIA BETA (2014) |
| 282.45 | TALASEMIA DELTA-BETA (2014) |
| 282.46 | TALASEMIA MENOR (2014) |
| 282.47 | HEMOGLOBIN E-TALASEMIA BETA (2014) |
| 286.53 | ANTICUERPO ANTIFOSFOLIPIDO CON TRASTORNO HEMORRAGICO (2014) |
| 358.3 | SINDROME DE LAMBERT-EATON (2014) |
| 358.30 | SINDROME DE LAMBERT-EATON NO ESPECIFICADO (2014) |
| 358.31 | SINDROME DE LAMBERT-EATON EN ENFERMEDAD NEOPLASICA (2014) |
| 358.39 | SINDROME DE LAMBERT-EATON EN OTRAS ENF CLASIFICADAS BAJO OTROS CONCEPTOS (2014) |
| 425.11 | MIOCARDIOPATIA OBSTRUCTIVA HIPERTROFICA (2014) |
| 425.18 | OTRA MIOCARDIOPATIA HIPERTROFICA (2014) |
| 516.30 | NEUMONIA INTERSTICIAL IDIOPATICA, NO ESP DE OTRA MANERA (2014) |
| 516.31 | FIBROSIS PULMONAR IDIOPATICA (2014) |
| 516.32 | NEUMONITIS INTERSTICIAL INESPECIFICA IDIOPATICA (2014) |
| 516.33 | NEUMONITIS INTERSTICIAL AGUDA (2014) |
| 516.34 | ENF. PULMONAR INTERSTICIAL ASOCIADA A BRONQUIOLITIS RESPIRATORIA |
| 516.35 | NEUMONIA INTERSTICIAL LINFOIDE IDIOPATICA (2014) |
| 516.36 | NEUMONIA ORGANIZADA CRIPTOGENA (2014) |
| 516.37 | NEUMONIA INTERSTICIAL DESCAMATIVA (2014) |
| 516.4 | LINGANGIOLEIOMIOMATOSIS (2014) |
| 516.5 | HISTIOCITOSIS PULMONAR DE CELULAS DE LANGERHANS DEL ADULTO (2014) |
| 516.6 | ENF. PULMONARES INTERSTICIALES DE LA INFANCIA (2014) |
| 516.61 | HIPERPLASIA DE CELULAS ENDOCRINAS DE LA INFANCIA (2014) |
| 516.62 | GLUCOGENOSIS PULMONAR INTERSTICIAL (2014) |
| 516.63 | MUTACIONES DEL SURFACTANTE DEL PULMON (2014) |
| 516.64 | DISPLASIA ALVEOLOCAPILAR CON MALA ALINEACION VENOSA (2014) |
| 516.69 | OTRAS ENF. INTERSTICIALES PULMONARES DE LA INFANCIA (2014) |
| 747.31 | COARTACION Y ATRESIA DE LA ARTERIA PULMONAR (2014) |
| 747.32 | MALFORMACION ARTERIOVENOSA PULMONAR (2014) |
| 747.39 | OTRAS ANOMALIAS DE LA ARTERIA PULMONAR Y DE LA CIRCULACION PULMONAR (2014) |

**CODIFICACIÓN CIE-10: Fecha 28.11.2012 (enviado 30.11.2012) Modificado 19.07.2013. Versión final 23.05.2015**

|  |  |
| --- | --- |
| CIE10 | Literal10 |
| D50.1 | Disfagia sideropénica |
| D51.0 | Anemia por deficiencia de vitamina B12 debida a deficiencia del factor intrínseco |
| D51.1 | Anemia por deficiencia de vitamina B12 debida a mala absorción selectiva de vitamina B12 con proteinuria |
| D51.2 | Deficiencia de trascobalamina II |
| D55 | Anemia debida a trastornos enzimáticos |
| D55.0 | Anemia debida a deficiencia de glucosa-6-fosfato deshidrogenasa [G6FD] |
| D55.1 | Anemia debida a otros trastornos del metabolismo del glutatión |
| D55.2 | Anemia debida a trastornos de las enzimas glucolíticas |
| D55.3 | Anemia debida a trastornos del metabolismo de los nucleótidos |
| D55.8 | Otras anemias debidas a trastornos enzimáticos |
| D55.9 | Anemia debida a trastornos enzimáticos, sin otra especificación |
| D56.0 | Alfa talasemia |
| D56.1 | Beta talasemia |
| D56.2 | Delta-beta talasemia |
| D56.4 | Persistencia hereditaria de la hemoglobina fetal [PHHF] |
| D57 | Trastornos falciformes |
| D57.0 | Anemia falciforme con crisis |
| D57.1 | Anemia falciforme sin crisis |
| D57.2 | Trastornos falciformes heterocigotos dobles |
| D57.3 | Rasgo drepanocítico |
| D57.8 | Otros trastornos falciformes |
| D58 | Otras anemias hemolíticas hereditarias |
| D58.0 | Esferocitosis hereditaria |
| D58.1 | Eliptocitosis hereditaria |
| D58.2 | Otras hemoglobinopatías |
| D58.8 | Otras anemias hemolíticas hereditarias especificadas |
| D58.9 | Anemia hemolítica hereditaria, sin otra especificación |
| D59.0 | Anemia hemolítica autoinmune inducida por drogas |
| D59.1 | Otras anemias hemolíticas autoinmunes |
| D59.3 | Síndrome hemolítico-urémico |
| D59.5 | Hemoglobinuria paroxística nocturna [Marchiafava-Micheli] |
| D60.0 | Aplasia crónica adquirida, exclusiva de la serie roja |
| D60.1 | Aplasia transitoria adquirida, exclusiva de la serie roja |
| D60.8 | Otras aplasias adquiridas, exclusivas de la serie roja |
| D60.9 | Aplasia adquirida, exclusiva de la serie roja, no especificada |
| D61 | Otras anemias aplásticas |
| D61.0 | Anemia aplástica constitucional |
| D61.1 | Anemia aplástica inducida por drogas |
| D61.2 | Anemia aplástica debida a otros agentes externos |
| D61.3 | Anemia aplástica idiopática |
| D64.0 | Anemia sideroblástica hereditaria |
| D64.1 | Anemia sideroblástica secundaria a otra enfermedad |
| D64.2 | Anemia sideroblástica secundaria, debida a drogas y toxinas |
| D64.3 | Otras anemias sideroblásticas |
| D64.4 | Anemia diseritropoyética congénita |
| D66 | Deficiencia hereditaria del factor VIII |
| D67 | Deficiencia hereditaria del factor IX |
| D68 | Otros defectos de la coagulación |
| D68.0 | Enfermedad de von Willebrand |
| D68.1 | Deficiencia hereditaria del factor XI |
| D68.2 | Deficiencia hereditaria de otros factores de la coagulación |
| D69.1 | Defectos cualitativos de las plaquetas |
| D69.3 | Púrpura trombocitopénica idiopática |
| D69.4 | Otras trombocitopenias primarias |
| D71 | Trastornos funcionales de los polimorfonucleares neutrófilos |
| D72.0 | Anomalías genéticas de los leucocitos |
| D74 | Metahemoglobinemia |
| D74.0 | Metahemoglobinemia congénita |
| D74.8 | Otras metahemoglobinemias |
| D74.9 | Metahemoglobinemia, no especificada |
| D75.0 | Eritrocitosis familiar |
| D75.2 | Trombocitosis esencial |
| D76 | Ciertas enfermedades que afectan al tejido linforreticular y al sistema reticuloendotelial |
| D76.0 | Histiocitosis de las células de Langerhans, no clasificada en otra parte |
| D76.1 | Linfohistiocitosis hemofagocítica |
| D76.2 | Síndrome hemofagocítico asociado a infección |
| D76.3 | Otros síndromes histiocíticos |
| D80 | Inmunodeficiencia con predominio de defectos de los anticuerpos |
| D80.0 | Hipogammaglobulinemia hereditaria |
| D80.1 | Hipogammaglobulinemia no familiar |
| D80.2 | Deficiencia selectiva de inmunoglobulina A [IgA] |
| D80.3 | Deficiencia selectiva de subclases de la inmunoglobulina G [IgG] |
| D80.4 | Deficiencia selectiva de inmunoglobulina M [IgM] |
| D80.5 | Inmunodeficiencia con incremento de inmunoglobulina M [IgM] |
| D80.6 | Deficiencia de anticuerpos con inmunoglobulinas casi normales o con hiperinmunoglobulinemia |
| D80.9 | Inmunodeficiencia con predominio de defectos de los anticuerpos, no especificada |
| D81 | Inmunodeficiencias combinadas |
| D81.0 | Inmunodeficiencia combinada severa [IDCS] con disgenesia reticular |
| D81.1 | Inmunodeficiencia combinada severa [IDCS] con linfocitopenia T y B |
| D81.2 | Inmunodeficiencia combinada severa [IDCS] con cifra baja o normal de linfocitos B |
| D81.3 | Deficiencia de la adenosina deaminasa [ADA] |
| D81.4 | Síndrome de Nezelof |
| D81.5 | Deficiencia de la fosforilasa purinonucleósida [FPN] |
| D81.6 | Deficiencia de la clase I del complejo de histocompatibilidad mayor |
| D81.7 | Deficiencia de la clase II del complejo de histocompatibilidad mayor |
| D81.8 | Otras inmunodeficiencias combinadas |
| D81.9 | Inmunodeficiencia combinada, no especificada |
| D82 | Inmunodeficiencia asociada con otros defectos mayores |
| D82.0 | Síndrome de Wiskott-Aldrich |
| D82.1 | Síndrome de Di George |
| D82.2 | Inmunodeficiencia con enanismo micromélico [miembros cortos] |
| D82.3 | Inmunodeficiencia consecutiva a respuesta defectuosa hereditaria contra el virus de Epstein-Barr |
| D82.4 | Síndrome de hiperinmunoglobulina E [IgE] |
| D82.8 | Inmunodeficiencia asociada con otros defectos mayores especificados |
| D82.9 | Inmunodeficiencia asociada con defectos mayores no especificados |
| D83 | Inmunodeficiencia variable común |
| D83.0 | Inmunodeficiencia variable común con predominio de anormalidades en el número y la función de los linfocitos B |
| D83.1 | Inmunodeficiencia variable común con predominio de trastornos inmunorreguladores de los linfocitos T |
| D83.2 | Inmunodeficiencia variable común con autoanticuerpos anti-B o anti-T |
| D83.8 | Otras inmunodeficiencias variables comunes |
| D83.9 | Inmunodeficiencia variable común, no especificada |
| D84 | Otras inmunodeficiencias |
| D84.0 | Defecto de la función del antígeno-1 del linfocito [LFA-1] |
| D84.1 | Defecto del sistema del complemento |
| D84.8 | Otras inmunodeficiencias especificadas |
| D86 | Sarcoidosis |
| D86.0 | Sarcoidosis del pulmón |
| D86.1 | Sarcoidosis de los ganglios linfáticos |
| D86.2 | Sarcoidosis del pulmón y de los ganglios linfáticos |
| D86.3 | Sarcoidosis de la piel |
| D86.8 | Sarcoidosis de otros sitios especificados o de sitios combinados |
| D86.9 | Sarcoidosis de sitio no especificado |
| D89.1 | Crioglobulinemia |
| E03.1 | Hipotiroidismo congénito sin bocio |
| E05.3 | Tirotoxicosis por tejido tiroideo ectópico |
| E06.3 | Tiroiditis autoinmune |
| E06.5 | Otras tiroiditis crónicas |
| E07.0 | Hipersecreción de calcitonina |
| E16.3 | Secreción exagerada del glucagón |
| E16.4 | Secreción anormal de gastrina |
| E16.8 | Otros trastornos especificados de la secreción interna del páncreas |
| E20 | Hipoparatiroidismo |
| E20.0 | Hipoparatiroidismo idiopático |
| E20.1 | Pseudohipoparatiroidismo |
| E20.8 | Otros tipos de hipoparatiroidismo |
| E20.9 | Hipoparatiroidismo, no especificado |
| E21 | Hiperparatiroidismo y otros trastornos de la glándula paratiroides |
| E21.0 | Hiperparatiroidismo primario |
| E21.1 | Hiperparatiroidismo secundario no clasificado en otra parte |
| E21.2 | Otros tipos de hiperparatiroidismo |
| E21.3 | Hiperparatiroidismo, sin otra especificación |
| E21.4 | Otros trastornos especificados de la glándula paratiroides |
| E21.5 | Trastorno de la glándula paratiroides, no especificado |
| E22.0 | Acromegalia y gigantismo hipofisario |
| E22.2 | Síndrome de secreción inapropiada de hormona antidiurética |
| E22.8 | Otras hiperfunciones de la glándula hipófisis |
| E23.0 | Hipopituitarismo |
| E23.1 | Hipopituitarismo inducido por drogas |
| E23.2 | Diabetes insípida |
| E24.0 | Enfermedad de Cushing dependiente de la hipófisis |
| E24.1 | Síndrome de Nelson |
| E24.3 | Síndrome de ACTH ectópico |
| E24.8 | Otros tipos de síndrome de Cushing |
| E24.9 | Síndrome de Cushing, no especificado |
| E25 | Trastornos adrenogenitales |
| E25.0 | Trastornos adrenogenitales congénitos con deficiencia enzimática |
| E25.8 | Otros trastornos adrenogenitales |
| E25.9 | Trastorno adrenogenital, no especificado |
| E26.0 | Hiperaldosteronismo primario |
| E26.8 | Otros tipos de hiperaldosteronismo |
| E27.0 | Otra hiperactividad corticosuprarrenal |
| E27.1 | Insuficiencia corticosuprarrenal primaria |
| E27.5 | Hiperfunción de la médula suprarrenal |
| E29.1 | Hipofunción testicular |
| E31.0 | Insuficiencia poliglandular autoinmune |
| E32 | Enfermedades del timo |
| E32.0 | Hiperplasia persistente del timo |
| E32.1 | Absceso del timo |
| E32.8 | Otras enfermedades del timo |
| E32.9 | Enfermedad del timo, no especificada |
| E34.0 | Síndrome carcinoide |
| E34.1 | Otras hipersecreciones de hormonas intestinales |
| E34.2 | Secreción hormonal ectópica, no clasificada en otra parte |
| E34.3 | Enanismo, no clasificado en otra parte |
| E34.5 | Síndrome de resistencia androgénica |
| E34.8 | Otros trastornos endocrinos especificados |
| E51.2 | Encefalopatía de Wernicke |
| E52 | Deficiencia de niacina [pelagra] |
| E70 | Trastornos del metabolismo de los aminoácidos aromáticos |
| E70.0 | Fenilcetonuria clásica |
| E70.1 | Otras hiperfenilalaninemias |
| E70.2 | Trastornos del metabolismo de la tirosina |
| E70.3 | Albinismo |
| E70.8 | Otros trastornos del metabolismo de los aminoácidos aromáticos |
| E70.9 | Trastorno del metabolismo de los aminoácidos aromáticos, no especificado |
| E71 | Trastornos del metabolismo de los aminoácidos de cadena ramificada y de los ácidos grasos |
| E71.0 | Enfermedad de la orina en jarabe de arce |
| E71.1 | Otros trastornos del metabolismo de los aminoácidos de cadena ramificada |
| E71.2 | Otros trastornos del metabolismo de los aminoácidos de cadena ramificada, no especificados |
| E71.3 | Trastornos del metabolismo de los ácidos grasos |
| E72 | Otros trastornos del metabolismo de los aminoácidos |
| E72.0 | Trastornos del transporte de los aminoácidos |
| E72.1 | Trastornos del metabolismo de los aminoácidos azufrados |
| E72.2 | Trastornos del metabolismo del ciclo de la urea |
| E72.3 | Trastornos del metabolismo de la lisina y la hidroxilisina |
| E72.4 | Trastornos del metabolismo de la ornitina |
| E72.5 | Trastornos del metabolismo de la glicina |
| E72.8 | Otros trastornos especificados del metabolismo de los aminoácidos |
| E72.9 | Trastorno del metabolismo de los aminoácidos, no especificado |
| E74 | Otros trastornos del metabolismo de los carbohidratos |
| E74.0 | Enfermedad del almacenamiento de glucógeno |
| E74.1 | Trastornos del metabolismo de la fructosa |
| E74.2 | Trastorno del metabolismo de la galactosa |
| E74.3 | Otros trastornos de la absorción intestinal de carbohidratos |
| E74.4 | Trastornos del metabolismo del piruvato y de la gluconeogénesis |
| E74.8 | Otros trastornos especificados del metabolismo de los carbohidratos |
| E74.9 | Trastorno del metabolismo de los carbohidratos, no especificado |
| E75 | Trastornos del metabolismo de los esfingolípidos y otros trastornos por almacenamiento de lípidos |
| E75.0 | Gangliosidosis GM2 |
| E75.1 | Otras gangliosidosis |
| E75.2 | Otras esfingolipidosis |
| E75.3 | Esfingolipidosis, no especificada |
| E75.4 | Lipofuscinosis ceroide neuronal |
| E75.5 | Otros trastornos del almacenamiento de lípidos |
| E76 | Trastornos del metabolismo de los glucosaminoglicanos |
| E76.0 | Mucopolisacaridosis tipo I |
| E76.1 | Mucopolisacaridosis tipo II |
| E76.2 | Otras mucopolisacaridosis |
| E76.3 | Mucopolisacaridosis no especificada |
| E76.8 | Otros trastornos del metabolismo de los glucosaminoglicanos |
| E76.9 | Trastorno del metabolismo de los glucosaminoglicanos, no especificado |
| E77 | Trastornos del metabolismo de las glucoproteínas |
| E77.0 | Defectos en la modificación postraslacional de enzimas lisosomales |
| E77.1 | Defectos de la degradación de glucoproteínas |
| E77.8 | Otros trastornos del metabolismo de las glucoproteínas |
| E77.9 | Trastorno del metabolismo de las glucoproteínas, no especificado |
| E79 | Trastornos del metabolismo de las purinas y de las pirimidinas |
| E79.0 | Hiperuricemia sin signos de artritis inflamatoria y enfermedad tofácea |
| E79.1 | Síndrome de Lesch-Nyhan |
| E79.8 | Otros trastornos del metabolismo de las purinas y de las pirimidinas |
| E79.9 | Trastorno del metabolismo de las purinas y de las pirimidinas, no especificado |
| E80 | Trastornos del metabolismo de las porfirinas y de la bilirrubina |
| E80.0 | Porfiria eritropoyética hereditaria |
| E80.1 | Porfiria cutánea tardía |
| E80.2 | Otras porfirias: |
| E80.3 | Defectos de catalasa y peroxidasa |
| E80.5 | Síndrome de Crigler-Najjar |
| E80.6 | Otros trastornos del metabolismo de la bilirrubina |
| E80.7 | Trastorno del metabolismo de la bilirrubina, no especificado |
| E83.0 | Trastornos del metabolismo del cobre |
| E83.1 | Trastornos del metabolismo del hierro |
| E83.2 | Trastornos del metabolismo del zinc |
| E83.3 | Trastornos del metabolismo del fósforo |
| E83.5 | Trastornos del metabolismo del calcio |
| E84 | Fibrosis quística |
| E84.0 | Fibrosis quística con manifestaciones pulmonares |
| E84.1 | Fibrosis quística con manifestaciones intestinales |
| E84.8 | Fibrosis quística con otras manifestaciones |
| E84.9 | Fibrosis quística, sin otra especificación |
| E85 | Amiloidosis |
| E85.0 | Amiloidosis heredofamiliar no neuropática |
| E85.1 | Amiloidosis heredofamiliar neuropática |
| E85.2 | Amiloidosis heredofamiliar no especificada |
| E85.3 | Amiloidosis sistémica secundaria |
| E85.4 | Amiloidosis limitada a un órgano |
| E85.8 | Otras amiloidosis |
| E85.9 | Amiloidosis, no especificada |
| E88.2 | Lipomatosis, no clasificada en otra parte |
| E88.8 | Otros trastornos especificados del metabolismo |
| F02.0 | Demencia en la enfermedad de Pick (G3l.0†) |
| F02.1 | Demencia en la enfermedad de Creutzfeldt-Jakob (A81.0†) |
| F02.2 | Demencia en la enfermedad de Huntington (Gl0†) |
| F06.1 | Trastorno catatónico, orgánico |
| F07.1 | Síndrome postencefalítico |
| F72 | Retraso mental grave |
| F72.0 | Deterioro del comportamiento nulo o mínimo |
| F72.1 | Deterioro del comportamiento significativo, que requiere atención o tratamiento |
| F72.8 | Otros deterioros del comportamiento |
| F72.9 | Deterioro del comportamiento de grado no especificado |
| F73 | Retraso mental profundo |
| F73.0 | Deterioro del comportamiento nulo o mínimo |
| F73.1 | Deterioro del comportamiento significativo, que requiere atención o tratamiento |
| F73.8 | Otros deterioros del comportamiento |
| F73.9 | Deterioro del comportamiento de grado no especificado |
| F80.3 | Afasia adquirida con epilepsia [Landau-Kleffner] |
| F84.2 | Síndrome de Rett |
| F84.3 | Otro trastorno desintegrativo de la niñez |
| F95.2 | Trastorno por tics motores y vocales múltiples combinados [de la Tourette] |
| G03.2 | Meningitis recurrente benigna [Mollaret] |
| G04.0 | Encefalitis aguda diseminada |
| G10 | Enfermedad de Huntington |
| G11 | Ataxia hereditaria |
| G11.0 | Ataxia congénita no progresiva |
| G11.1 | Ataxia cerebelosa de iniciación temprana |
| G11.2 | Ataxia cerebelosa de iniciación tardía |
| G11.3 | Ataxia cerebelosa con reparación defectuosa del ADN |
| G11.4 | Paraplejía espástica hereditaria |
| G11.8 | Otras ataxias hereditarias |
| G11.9 | Ataxia hereditaria, no especificada |
| G12 | Atrofia muscular espinal y síndromes afines |
| G12.0 | Atrofia muscular espinal infantil, tipo I [Werdnig-Hoffman] |
| G12.1 | Otras atrofias musculares espinales hereditarias |
| G12.2 | Enfermedades de las neuronas motoras |
| G12.8 | Otras atrofias musculares espinales y síndromes afines |
| G12.9 | Atrofia muscular espinal, sin otra especificación |
| G13 | Atrofias sistémicas que afectan primariamente el sistema nervioso central en enfermedades clasificadas en otra parte |
| G13.0 | Neuromiopatía y neuropatía paraneoplásica |
| G13.1 | Otras atrofias sistémicas que afectan el sistema nervioso central en enfermedad neoplásica |
| G13.2 | Atrofia sistémica que afecta primariamente el sistema nervioso central en el mixedema (E00.1†, E03.-†) |
| G13.8 | Atrofia sistémica que afecta primariamente el sistema nervioso central en otras enfermedades clasificadas en otra parte |
| G21.0 | Síndrome neuroléptico maligno |
| G21.3 | Parkinsonismo postencefalítico |
| G23 | Otras enfermedades degenerativas de los núcleos de la base |
| G23.0 | Enfermedad de Hallervorden-Spatz |
| G23.1 | Oftalmoplejía supranuclear progresiva [Steele-Richardson-Olszewski] |
| G23.2 | Degeneración nigroestriada |
| G23.8 | Otras enfermedades degenerativas específicas de los núcleos de la base |
| G23.9 | Enfermedad degenerativa de los núcleos de la base, no especificada |
| G24.1 | Distonía idiopática familiar |
| G24.3 | Tortícolis espasmódica |
| G24.4 | Distonía bucofacial idiopática |
| G26 | Trastornos extrapiramidales y del movimiento en enfermedades clasificadas en otra parte |
| G31.0 | Atrofia cerebral circunscrita |
| G31.8 | Otras enfermedades degenerativas especificadas del sistema nervioso |
| G36.0 | Neuromielitis óptica [Devic] |
| G37.0 | Esclerosis difusa |
| G37.1 | Desmielinización central del cuerpo calloso |
| G37.2 | Mielinólisis central pontina |
| G37.3 | Mielitis transversa aguda en enfermedad desmielinizante del sistema nervioso central |
| G37.4 | Mielitis necrotizante subaguda |
| G37.5 | Esclerosis concéntrica [Baló] |
| G40.4 | Otras epilepsias y síndromes epilépticos generalizados |
| G44.0 | Síndrome de cefalea en racimos |
| G46.3 | Síndromes apopléticos del tallo encefálico (I60-I67†) |
| G47.4 | Narcolepsia y cataplexia |
| G47.8 | Otros trastornos del sueño |
| G51.2 | Síndrome de Melkersson |
| G51.3 | Espasmo hemifacial clónico |
| G52.1 | Trastornos del nervio glosofaríngeo |
| G52.3 | Trastornos del nervio hipogloso |
| G53.2 | Parálisis múltiple de los nervios craneales, en la sarcoidosis (D86.8†) |
| G54.5 | Amiotrofia neurálgica |
| G54.6 | Síndrome del miembro fantasma con dolor |
| G54.7 | Síndrome del miembro fantasma sin dolor |
| G56.4 | Causalgia |
| G56.8 | Otras mononeuropatías del miembro superior |
| G60 | Neuropatía hereditaria e idiopática |
| G60.0 | Neuropatía hereditaria motora y sensorial |
| G60.1 | Enfermedad de Refsum |
| G60.2 | Neuropatía asociada con ataxia hereditaria |
| G60.3 | Neuropatía progresiva idiopática |
| G60.8 | Otras neuropatías hereditarias e idiopáticas |
| G60.9 | Neuropatía hereditaria e idiopática, sin otra especificación |
| G61 | Polineuropatía inflamatoria |
| G61.0 | Síndrome de Guillain-Barré |
| G61.1 | Neuropatía al suero |
| G61.8 | Otras polineuropatías inflamatorias |
| G70 | Miastenia gravis y otros trastornos neuromusculares |
| G70.0 | Miastenia gravis |
| G70.1 | Trastornos tóxicos neuromusculares |
| G70.2 | Miastenia congénita o del desarrollo |
| G70.8 | Otros trastornos neuromusculares especificados |
| G71 | Trastornos musculares primarios |
| G71.0 | Distrofia muscular |
| G71.1 | Trastornos miotónicos |
| G71.2 | Miopatías congénitas |
| G71.3 | Miopatía mitocóndrica, no clasificada en otra parte |
| G71.8 | Otros trastornos primarios de los músculos |
| G71.9 | Trastorno primario del músculo, tipo no especificado |
| G72.3 | Parálisis periódica |
| G72.4 | Miopatía inflamatoria, no clasificada en otra parte |
| G73.1 | Síndrome de Eaton-Lambert (C80†) |
| G73.2 | Otros síndromes miasténicos en enfermedad neoplásica (C00-D48†) |
| G73.5 | Miopatía en enfermedades endocrinas |
| G73.6 | Miopatía en enfermedades metabólicas |
| G80 | Parálisis cerebral |
| G80.0 | Parálisis cerebral espástica cuadripléjica |
| G80.1 | Parálisis cerebral espástica dipléjica |
| G80.2 | Parálisis cerebral espástica hemipléjica |
| G80.3 | Parálisis cerebral discinética |
| G80.4 | Parálisis cerebral atáxica |
| G80.8 | Otros tipos de parálisis cerebral |
| G80.9 | Parálisis cerebral infantil, sin otra especificación |
| G90.0 | Neuropatía autónoma periférica idiopática |
| G90.1 | Disautonomía familiar [Síndrome de Riley-Day] |
| G90.3 | Degeneración de sistemas múltiples |
| G93.2 | Hipertensión intracraneal benigna |
| G93.7 | Síndrome de Reye |
| G95.0 | Siringomielia y siringobulbia |
| H13.3 | Penfigoide ocular (L12.-†) |
| H27.1 | Luxación del cristalino |
| H31.2 | Distrofia coroidea hereditaria |
| H35.1 | Retinopatía de la prematuridad |
| H35.2 | Otras retinopatías proliferativas |
| H35.4 | Degeneración periférica de la retina |
| H42.0 | Glaucoma en enfermedades endocrinas, nutricionales y metabólicas, clasificadas en otra parte |
| H47.4 | Trastornos del quiasma óptico |
| H49.4 | Oftalmoplejía externa progresiva |
| H51.2 | Oftalmoplejía internuclear |
| H53.5 | Deficiencia de la visión cromática |
| H90 | Hipoacusia conductiva y neurosensorial |
| H90.0 | Hipoacusia conductiva bilateral |
| H90.1 | Hipoacusia conductiva, unilateral con audición irrestricta contralateral |
| H90.2 | Hipoacusia conductiva, sin otra especificación |
| H90.3 | Hipoacusia neurosensorial, bilateral |
| H90.4 | Hipoacusia neurosensorial, unilateral con audición irrestricta contralateral |
| H90.5 | Hipoacusia neurosensorial, sin otra especificación |
| H90.6 | Hipoacusia mixta conductiva y neurosensorial, bilateral |
| H90.7 | Hipoacusia mixta conductiva y neurosensorial, unilateral con audición irrestricta contralateral |
| H90.8 | Hipoacusia mixta conductiva y neurosensorial, no especificada |
| I00 | Fiebre reumática sin mención de complicación cardíaca |
| I01 | Fiebre reumática con complicación cardíaca |
| I01.0 | Pericarditis reumática aguda |
| I01.1 | Endocarditis reumática aguda |
| I01.2 | Miocarditis reumática aguda |
| I01.8 | Otras enfermedades reumáticas agudas del corazón |
| I01.9 | Enfermedad reumática aguda del corazón, no especificada |
| I02 | Corea reumática |
| I02.0 | Corea reumática con complicación cardíaca |
| I02.9 | Corea reumática sin mención de complicación cardíaca |
| I09.0 | Miocarditis reumática |
| I09.2 | Pericarditis reumática crónica |
| I27.0 | Hipertensión pulmonar primaria |
| I31.0 | Pericarditis crónica adhesiva |
| I31.1 | Pericarditis constrictiva crónica |
| I32.8 | Pericarditis en otras enfermedades clasificadas en otra parte |
| I42.3 | Enfermedad endomiocárdica (eosinofílica) |
| I42.4 | Fibroelastosis endocárdica |
| I42.5 | Otras cardiomiopatías restrictivas |
| I43.1 | Cardiomiopatía en enfermedades metabólicas |
| I43.2 | Cardiomiopatía en enfermedades nutricionales |
| I68.0 | Angiopatía cerebral amiloide (E85.-†) |
| I68.2 | Arteritis cerebral en otras enfermedades clasificadas en otra parte |
| I73.1 | Tromboangeítis obliterante [Buerger] |
| I78.0 | Telangiectasia hemorrágica hereditaria |
| I82.0 | Síndrome de Budd-Chiari |
| J43.0 | Síndrome de MacLeod |
| J62 | Neumoconiosis debida a polvo de sílice |
| J62.0 | Neumoconiosis debida a polvo de talco |
| J62.8 | Neumoconiosis debida a otros polvos que contienen sílice |
| J63 | Neumoconiosis debida a otros polvos inorgánicos |
| J63.0 | Aluminosis (del pulmón) |
| J63.1 | Fibrosis (del pulmón) debida a bauxita |
| J63.2 | Beriliosis |
| J63.3 | Fibrosis (del pulmón) debida a grafito |
| J63.4 | Siderosis |
| J63.5 | Estañosis |
| J63.8 | Neumoconiosis debida a otros polvos inorgánicos especificados |
| J66.0 | Bisinosis |
| J66.1 | Enfermedad de los trabajadores del lino |
| J66.2 | Canabinosis |
| J66.8 | Enfermedad de las vías aéreas debida a otros polvos orgánicos específicos |
| J67.0 | Pulmón del granjero |
| J67.1 | Bagazosis |
| J67.2 | Pulmón del ornitófilo |
| J67.3 | Suberosis |
| J67.4 | Pulmón del manipulador de malta |
| J67.5 | Pulmón del manipulador de hongos |
| J67.6 | Pulmón del descortezador del arce |
| J67.8 | Neumonitis debidas a hipersensibilidad a otros polvos orgánicos |
| J67.9 | Neumonitis debida a hipersensibilidad a polvo orgánico no especificado |
| J68.4 | Afecciones respiratorias crónicas debidas a inhalación de gases, humos, vapores y sustancias químicas |
| J69.1 | Neumonitis debida a aspiración de aceites y esencias |
| J70.3 | Trastornos pulmonares intersticiales crónicos inducidos por drogas |
| J70.4 | Trastornos pulmonares intersticiales no especificados inducidos por drogas |
| J82 | Eosinofilia pulmonar, no clasificada en otra parte |
| J84 | Otras enfermedades pulmonares intersticiales |
| J84.0 | Afecciones alveolares y alveoloparietales |
| J84.8 | Otras enfermedades pulmonares intersticiales especificadas |
| J84.9 | Enfermedad pulmonar intersticial, no especificada |
| J99.0 | Enfermedad pulmonar reumatoide (M05.1†) |
| J99.1 | Trastornos respiratorios en otros trastornos difusos del tejido conjuntivo |
| K22.0 | Acalasia del cardias |
| K23.1 | Megaesófago en la enfermedad de Chagas (B57.3†) |
| K55.2 | Angiodisplasia del colon |
| K74.3 | Cirrosis biliar primaria |
| K75.3 | Hepatitis granulomatosa, no clasificada en otra parte |
| K75.4 | Hepatitis autoinmune |
| K76.2 | Necrosis hemorrágica central del hígado |
| K76.4 | Peliosis hepática |
| K76.5 | Enfermedad veno-oclusiva del hígado |
| K85.0 | Pancreatitis idiopática aguda |
| K90.1 | Esprue tropical |
| K90.8 | Otros tipos de malabsorción intestinal |
| K93.1 | Megacolon en la enfermedad de Chagas (B57.3†) |
| L10 | Pénfigo |
| L10.0 | Pénfigo vulgar |
| L10.1 | Pénfigo vegetante |
| L10.2 | Pénfigo foliáceo |
| L10.3 | Pénfigo brasileño [fogo selvagem] |
| L10.4 | Pénfigo eritematoso |
| L10.5 | Pénfigo inducido por drogas |
| L10.8 | Otros pénfigos |
| L10.9 | Pénfigo, no especificado |
| L12 | Penfigoide |
| L12.0 | Penfigoide flictenular |
| L12.1 | Penfigoide cicatricial |
| L12.2 | Enfermedad flictenular crónica de la infancia |
| L12.3 | Epidermólisis bullosa adquirida |
| L12.8 | Otros penfigoides |
| L12.9 | Penfigoide, no especificado |
| L13 | Otros trastornos flictenulares |
| L13.0 | Dermatitis herpetiforme |
| L13.1 | Dermatitis pustulosa subcorneal |
| L13.8 | Otros trastornos flictenulares especificados |
| L13.9 | Trastorno flictenular, no especificado |
| L41.2 | Papulosis linfomatoide |
| L43 | Liquen plano |
| L43.0 | Liquen plano hipertrófico |
| L43.1 | Liquen plano flictenular |
| L43.2 | Reacción liquenoide debida a drogas |
| L43.3 | Liquen plano subagudo (activo) |
| L43.8 | Otros líquenes planos |
| L43.9 | Liquen plano, no especificado |
| L44.4 | Acrodermatitis papular infantil [Giannotti-Crosti] |
| L50.2 | Urticaria debida al calor y al frío |
| L51 | Eritema multiforme |
| L51.0 | Eritema multiforme no flictenular |
| L51.1 | Eritema multiforme flictenular |
| L51.2 | Necrólisis epidérmica tóxica [Lyell] |
| L51.8 | Otros eritemas multiformes |
| L51.9 | Eritema multiforme, no especificado |
| L56.3 | Urticaria solar |
| L63.0 | Alopecia (capitis) total |
| L63.1 | Alopecia universal |
| L83 | Acantosis nigricans |
| L85.0 | Ictiosis adquirida |
| L90.0 | Liquen escleroso y atrófico |
| L90.1 | Anetodermia de Schweninger-Buzzi |
| L90.2 | Anetodermia de Jadassohn-Pellizzari |
| L90.3 | Atrofoderma de Pasini y Pierini |
| L90.4 | Acrodermatitis crónica atrófica |
| L93 | Lupus eritematoso |
| L93.0 | Lupus eritematoso discoide |
| L93.1 | Lupus eritematoso cutáneo subagudo |
| L93.2 | Otros lupus eritematosos localizados |
| L94.0 | Escleroderma localizado [morfea] |
| L94.1 | Escleroderma lineal |
| L94.2 | Calcinosis de la piel |
| L94.3 | Esclerodactilia |
| L94.4 | Pápulas de Gottron |
| L94.5 | Poiquilodermia vascular atrófica |
| L95.8 | Otras vasculitis limitadas a la piel |
| L95.9 | Vasculitis limitada a la piel, sin otra especificación |
| L98.2 | Dermatosis neutrófila febril [Sweet] |
| L98.3 | Celulitis eosinófila [Wells] |
| L98.5 | Mucinosis de la piel |
| L99.0 | Amiloidosis de la piel (E85.-†) |
| M02.0 | Artropatía consecutiva a derivación intestinal |
| M02.3 | Enfermedad de Reiter |
| M03.0 | Artritis postmeningocócica (A39.8†) |
| M03.1 | Artropatía postinfecciosa en sífilis |
| M03.6 | Artropatía reactiva en otras enfermedades clasificadas en otra parte |
| M05.0 | Síndrome de Felty |
| M05.1 | Enfermedad reumatoide del pulmón (J99.0\*) |
| M06.1 | Enfermedad de Still de comienzo en el adulto |
| M08.0 | Artritis reumatoide juvenil |
| M08.1 | Espondilitis anquilosante juvenil |
| M08.2 | Artritis juvenil de comienzo generalizado |
| M08.3 | Poliartritis juvenil (seronegativa) |
| M08.4 | Artritis juvenil pauciarticular |
| M09.0 | Artritis juvenil en la psoriasis (L40.5†) |
| M09.1 | Artritis juvenil en la enfermedad de Crohn [enteritis regional] (K50.-†) |
| M09.2 | Artritis juvenil en la colitis ulcerativa (K51.-†) |
| M14.0 | Artropatía gotosa debida a defectos enzimáticos y a otros trastornos hereditarios, clasificados en otra parte |
| M14.4 | Artropatía en la amiloidosis (E85.-†) |
| M14.8 | Artropatía en otras enfermedades especificadas, clasificadas en otra parte |
| M30 | Poliarteritis nudosa y afecciones relacionadas |
| M30.0 | Poliarteritis nudosa |
| M30.1 | Poliarteritis con compromiso pulmonar [Churg-Strauss] |
| M30.2 | Poliarteritis juvenil |
| M30.3 | Síndrome mucocutáneo linfonodular [Kawasaki] |
| M30.8 | Otras afecciones relacionadas con la poliarteritis nudosa |
| M31 | Otras vasculopatías necrotizantes |
| M31.0 | Angiítis debida a hipersensibilidad |
| M31.1 | Microangiopatía trombótica |
| M31.2 | Granuloma letal de la línea media |
| M31.3 | Granulomatosis de Wegener |
| M31.4 | Síndrome del cayado de la aorta [Takayasu] |
| M31.5 | Arteritis de células gigantes con polimialgia reumática |
| M31.6 | Otras arteritis de células gigantes |
| M31.7 | Poliangiítis microscópica |
| M31.8 | Otras vasculopatías necrotizantes especificadas |
| M31.9 | Vasculopatía necrotizante, no especificada |
| M32 | Lupus eritematoso sistémico |
| M32.0 | Lupus eritematoso sistémico, inducido por drogas |
| M32.1 | Lupus eritematoso sistémico con compromiso de órganos o sistemas |
| M32.8 | Otras formas de lupus eritematoso sistémico |
| M32.9 | Lupus eritematoso sistémico, sin otra especificación |
| M33 | Dermatopolimiositis |
| M33.0 | Dermatomiositis juvenil |
| M33.1 | Otras dermatomiositis |
| M33.2 | Polimiositis |
| M33.9 | Dermatopolimiositis, no especificada |
| M34 | Esclerosis sistémica |
| M34.0 | Esclerosis sistémica progresiva |
| M34.1 | Síndrome CR(E)ST |
| M34.2 | Esclerosis sistémica inducida por drogas o productos químicos |
| M34.8 | Otras formas de esclerosis sistémica |
| M34.9 | Esclerosis sistémica, no especificada |
| M35 | Otro compromiso sistémico del tejido conjuntivo |
| M35.0 | Síndrome seco [Sjögren] |
| M35.1 | Otros síndromes superpuestos |
| M35.2 | Enfermedad de Behçet |
| M35.3 | Polimialgia reumática |
| M35.4 | Fascitis difusa (eosinofílica) |
| M35.5 | Fibrosclerosis multifocal |
| M35.6 | Paniculitis recidivante [Weber-Christian] |
| M35.7 | Síndrome de hipermovilidad |
| M35.8 | Otras enfermedades especificadas con compromiso sistémico del tejido conjuntivo |
| M35.9 | Compromiso sistémico del tejido conjuntivo, no especificado |
| M36 | Trastornos sistémicos del tejido conjuntivo en enfermedades clasificadas en otra parte |
| M36.0 | Dermato(poli)miositis en enfermedad neoplásica (C00-D48†) |
| M36.1 | Artropatía en enfermedad neoplásica (C00-D48†) |
| M36.2 | Artropatía hemofílica (D66-D68†) |
| M36.3 | Artropatía en otros trastornos de la sangre (D50-D76†) |
| M36.4 | Artropatía en reacciones de hipersensibilidad clasificadas en otra parte |
| M36.8 | Trastornos sistémicos del tejido conjuntivo en otras enfermedades clasificadas en otra parte |
| M48.1 | Hiperostosis anquilosante [Forestier] |
| M61.1 | Miositis osificante progresiva |
| M63.3 | Miositis en sarcoidosis (D86.8†) |
| M72.6 | Fascitis necrotizante |
| M83.4 | Enfermedad de los huesos por aluminio |
| M85.0 | Displasia fibrosa (monostótica) |
| M89.0 | Algoneurodistrofia |
| M89.1 | Detención del crecimiento epifisario |
| M89.4 | Otras osteoartropatías hipertróficas |
| M89.5 | Osteólisis |
| M89.6 | Osteopatía a consecuencia de poliomielitis |
| M89.8 | Otros trastornos especificados del hueso |
| M90.4 | Osteonecrosis debida a hemoglobinopatía (D50-D64†) |
| M92 | Otras osteocondrosis juveniles |
| M92.0 | Osteocondrosis juvenil del húmero |
| M92.1 | Osteocondrosis juvenil del cúbito y del radio |
| M92.2 | Osteocondrosis juvenil de la mano |
| M92.3 | Otras osteocondrosis juveniles del miembro superior |
| M92.4 | Osteocondrosis juvenil de la rótula |
| M92.5 | Osteocondrosis juvenil de la tibia y del peroné |
| M92.6 | Osteocondrosis juvenil del tarso |
| M92.7 | Osteocondrosis juvenil del metatarso |
| M92.8 | Otras osteocondrosis juveniles especificadas |
| M92.9 | Osteocondrosis juvenil, no especificada |
| N03 | Síndrome nefrítico crónico |
| N03.0 | Anomalía glomerular mínima |
| N03.1 | Lesiones glomerulares focales y segmentarias |
| N03.2 | Glomerulonefritis membranosa difusa |
| N03.3 | Glomerulonefritis proliferativa mesangial difusa |
| N03.4 | Glomerulonefritis proliferativa endocapilar difusa |
| N03.5 | Glomerulonefritis mesangiocapilar difusa |
| N03.6 | Enfermedad por depósitos densos |
| N03.7 | Glomerulonefritis difusa en media luna |
| N03.8 | Otras |
| N03.9 | No especificada |
| N07 | Nefropatía hereditaria, no clasificada en otra parte |
| N07.0 | Anomalía glomerular mínima |
| N07.1 | Lesiones glomerulares focales y segmentarias |
| N07.2 | Glomerulonefritis membranosa difusa |
| N07.3 | Glomerulonefritis proliferativa mesangial difusa |
| N07.4 | Glomerulonefritis proliferativa endocapilar difusa |
| N07.5 | Glomerulonefritis mesangiocapilar difusa |
| N07.6 | Enfermedad por depósitos densos |
| N07.7 | Glomerulonefritis difusa en media luna |
| N07.8 | Otras |
| N07.9 | No especificada |
| N08.1 | Trastornos glomerulares en enfermedades neoplásicas |
| N08.4 | Trastornos glomerulares en otras enfermedades endocrinas, nutricionales y metabólicas |
| N08.5 | Trastornos glomerulares en trastornos sistémicos del tejido conjuntivo |
| N14 | Afecciones tubulares y tubulointersticiales inducidas por drogas y por metales pesados |
| N14.0 | Nefropatía inducida por analgésicos |
| N14.1 | Nefropatía inducida por otras drogas, medicamentos y sustancias biológicas |
| N14.2 | Nefropatía inducida por drogas, medicamentos y sustancias biológicas no especificadas |
| N14.3 | Nefropatía inducida por metales pesados |
| N14.4 | Nefropatía tóxica, no clasificada en otra parte |
| N15.0 | Nefropatía de los Balcanes |
| N16.2 | Trastornos renales tubulointersticiales en enfermedades de la sangre y en trastornos que afectan el mecanismo inmunitario |
| N16.4 | Trastornos renales tubulointersticiales en enfermedades del tejido conjuntivo |
| N25.1 | Diabetes insípida nefrógena |
| N30.1 | Cistitis intersticial (crónica) |
| N31 | Disfunción neuromuscular de la vejiga, no clasificada en otra parte |
| N31.0 | Vejiga neuropática no inhibida, no clasificada en otra parte |
| N31.1 | Vejiga neuropática refleja, no clasificada en otra parte |
| N31.2 | Vejiga neuropática flácida, no clasificada en otra parte |
| N31.8 | Otras disfunciones neuromusculares de la vejiga |
| N31.9 | Disfunción neuromuscular de la vejiga, no especificada |
| N39.2 | Proteinuria ortostática, no especificada |
| N48.6 | Induración plástica del pene |
| Q00 | Anencefalia y malformaciones congénitas similares |
| Q00.0 | Anencefalia |
| Q00.1 | Craneorraquisquisis |
| Q00.2 | Iniencefalia |
| Q01 | Encefalocele |
| Q01.0 | Encefalocele frontal |
| Q01.1 | Encefalocele nasofrontal |
| Q01.2 | Encefalocele occipital |
| Q01.8 | Encefalocele de otros sitios |
| Q01.9 | Encefalocele, no especificado |
| Q02 | Microcefalia |
| Q03 | Hidrocéfalo congénito |
| Q03.0 | Malformaciones del acueducto de Silvio |
| Q03.1 | Atresia de los agujeros de Magendie y de Luschka |
| Q03.8 | Otros hidrocéfalos congénitos |
| Q03.9 | Hidrocéfalo congénito, no especificado |
| Q04 | Otras malformaciones congénitas del encéfalo |
| Q04.0 | Malformaciones congénitas del cuerpo calloso |
| Q04.1 | Arrinencefalia |
| Q04.2 | Holoprosencefalia |
| Q04.3 | Otras anomalías hipoplásicas del encéfalo |
| Q04.4 | Displasia opticoseptal |
| Q04.5 | Megalencefalia |
| Q04.6 | Quistes cerebrales congénitos |
| Q04.8 | Otras malformaciones congénitas del encéfalo, especificadas |
| Q04.9 | Malformación congénita del encéfalo, no especificada |
| Q05 | Espina bífida |
| Q05.0 | Espina bífida cervical con hidrocéfalo |
| Q05.1 | Espina bífida torácica con hidrocéfalo |
| Q05.2 | Espina bífida lumbar con hidrocéfalo |
| Q05.3 | Espina bífida sacra con hidrocéfalo |
| Q05.4 | Espina bífida con hidrocéfalo, sin otra especificación |
| Q05.5 | Espina bífida cervical sin hidrocéfalo |
| Q05.6 | Espina bífida torácica sin hidrocéfalo |
| Q05.7 | Espina bífida lumbar sin hidrocéfalo |
| Q05.8 | Espina bífida sacra sin hidrocéfalo |
| Q05.9 | Espina bífida, no especificada |
| Q06 | Otras malformaciones congénitas de la médula espinal |
| Q06.0 | Amielia |
| Q06.1 | Hipoplasia y displasia de la médula espinal |
| Q06.2 | Diastematomielia |
| Q06.3 | Otras anomalías congénitas de la cola de caballo |
| Q06.4 | Hidromielia |
| Q06.8 | Otras malformaciones congénitas especificadas de la médula espinal |
| Q06.9 | Malformación congénita de la médula espinal, no especificada |
| Q07 | Otras malformaciones congénitas del sistema nervioso |
| Q07.0 | Síndrome de Arnold-Chiari |
| Q07.8 | Otras malformaciones congénitas del sistema nervioso, especificadas |
| Q07.9 | Malformación congénita del sistema nervioso, no especificada |
| Q10.0 | Blefaroptosis congénita |
| Q10.1 | Ectropión congénito |
| Q10.2 | Entropión congénito |
| Q10.4 | Ausencia y agenesia del aparato lagrimal |
| Q10.5 | Estenosis y estrechez congénitas del conducto lagrimal |
| Q10.6 | Otras malformaciones congénitas del aparato lagrimal |
| Q10.7 | Malformación congénita de la órbita |
| Q11 | Anoftalmía, microftalmía y macroftalmía |
| Q11.0 | Globo ocular quístico |
| Q11.1 | Otras anoftalmías |
| Q11.2 | Microftalmía |
| Q11.3 | Macroftalmía |
| Q12.0 | Catarata congénita |
| Q12.1 | Desplazamiento congénito del cristalino |
| Q12.2 | Coloboma del cristalino |
| Q12.3 | Afaquia congénita |
| Q12.4 | Esferofaquia |
| Q12.8 | Otras malformaciones congénitas del cristalino |
| Q12.9 | Malformación congénita del cristalino, no especificada |
| Q13 | Malformaciones congénitas del segmento anterior del ojo |
| Q13.0 | Coloboma del iris |
| Q13.1 | Ausencia del iris |
| Q13.2 | Otras malformaciones congénitas del iris |
| Q13.3 | Opacidad corneal congénita |
| Q13.4 | Otras malformaciones congénitas de la córnea |
| Q13.5 | Esclerótica azul |
| Q13.8 | Otras malformaciones congénitas del segmento anterior del ojo |
| Q13.9 | Malformación congénita del segmento anterior del ojo, no especificada |
| Q14 | Malformaciones congénitas del segmento posterior del ojo |
| Q14.0 | Malformación congénita del humor vítreo |
| Q14.1 | Malformación congénita de la retina |
| Q14.2 | Malformación congénita del disco óptico |
| Q14.3 | Malformación congénita de la coroides |
| Q14.8 | Otras malformaciones congénitas del segmento posterior del ojo |
| Q14.9 | Malformación congénita del segmento posterior del ojo, no especificada |
| Q15 | Otras malformaciones congénitas del ojo |
| Q15.0 | Glaucoma congénito |
| Q15.8 | Otras malformaciones congénitas del ojo, especificadas |
| Q15.9 | Malformaciones congénitas del ojo, no especificadas |
| Q16 | Malformaciones congénitas del oído que causan alteración de la audición |
| Q16.0 | Ausencia congénita del pabellón (de la oreja) |
| Q16.1 | Ausencia congénita, atresia o estrechez del conducto auditivo (externo) |
| Q16.2 | Ausencia de la trompa de Eustaquio |
| Q16.3 | Malformación congénita de los huesecillos del oído |
| Q16.4 | Otras malformaciones congénitas del oído medio |
| Q16.5 | Malformación congénita del oído interno |
| Q16.9 | Malformación congénita del oído que causa alteración de la audición, sin otra especificación |
| Q17.8 | Otras malformaciones congénitas del oído, especificadas |
| Q17.9 | Malformación congénita del oído, no especificada |
| Q18.0 | Seno, fístula o quiste de la hendidura branquial |
| Q18.1 | Seno y quiste preauricular |
| Q18.2 | Otras malformaciones de las hendiduras branquiales |
| Q18.3 | Pterigión del cuello |
| Q18.8 | Otras malformaciones congénitas especificadas de cara y cuello |
| Q20 | Malformaciones congénitas de las cámaras cardíacas y sus conexiones |
| Q20.0 | Tronco arterioso común |
| Q20.1 | Transposición de los grandes vasos en ventrículo derecho |
| Q20.2 | Transposición de los grandes vasos en ventrículo izquierdo |
| Q20.3 | Discordancia de la conexión ventriculoarterial |
| Q20.4 | Ventrículo con doble entrada |
| Q20.5 | Discordancia de la conexión auriculoventricular |
| Q20.6 | Isomerismo de los apéndices auriculares |
| Q20.8 | Otras malformaciones congénitas de las cámaras cardíacas y sus conexiones |
| Q20.9 | Malformación congénita de las cámaras cardíacas y sus conexiones, no especificada |
| Q21.2 | Defecto del tabique auriculoventricular |
| Q21.3 | Tetralogía de Fallot |
| Q21.4 | Defecto del tabique aortopulmonar |
| Q21.8 | Otras malformaciones congénitas de los tabiques cardíacos |
| Q22 | Malformaciones congénitas de las válvulas pulmonar y tricúspide |
| Q22.0 | Atresia de la válvula pulmonar |
| Q22.1 | Estenosis congénita de la válvula pulmonar |
| Q22.2 | Insuficiencia congénita de la válvula pulmonar |
| Q22.3 | Otras malformaciones congénitas de la válvula pulmonar |
| Q22.4 | Estenosis congénita de la válvula tricúspide |
| Q22.5 | Anomalía de Ebstein |
| Q22.6 | Síndrome de hipoplasia del corazón derecho |
| Q22.8 | Otras malformaciones congénitas de la válvula tricúspide |
| Q22.9 | Malformación congénita de la válvula tricúspide, no especificada |
| Q23 | Malformaciones congénitas de las válvulas aórtica y mitral |
| Q23.0 | Estenosis congénita de la válvula aórtica |
| Q23.1 | Insuficiencia congénita de la válvula aórtica |
| Q23.2 | Estenosis mitral congénita |
| Q23.3 | Insuficiencia mitral congénita |
| Q23.4 | Síndrome de hipoplasia del corazón izquierdo |
| Q23.8 | Otras malformaciones congénitas de las válvulas aórtica y mitral |
| Q23.9 | Malformación congénita de las válvulas aórtica y mitral, no especificada |
| Q24 | Otras malformaciones congénitas del corazón |
| Q24.0 | Dextrocardia |
| Q24.1 | Levocardia |
| Q24.2 | Corazón triauricular |
| Q24.3 | Estenosis del infundíbulo pulmonar |
| Q24.4 | Estenosis subaórtica congénita |
| Q24.5 | Malformación de los vasos coronarios |
| Q24.6 | Bloqueo cardíaco congénito |
| Q24.8 | Otras malformaciones congénitas del corazón, especificadas |
| Q24.9 | Malformación congénita del corazón, no especificada |
| Q25 | Malformaciones congénitas de las grandes arterias |
| Q25.1 | Coartación de la aorta |
| Q25.2 | Atresia de la aorta |
| Q25.3 | Estenosis de la aorta |
| Q25.4 | Otras malformaciones congénitas de la aorta |
| Q25.5 | Atresia de la arteria pulmonar |
| Q25.6 | Estenosis de la arteria pulmonar |
| Q25.7 | Otras malformaciones congénitas de la arteria pulmonar |
| Q25.8 | Otras malformaciones congénitas de las grandes arterias |
| Q25.9 | Malformación congénita de las grandes arterias, no especificada |
| Q26 | Malformaciones congénitas de las grandes venas |
| Q26.0 | Estenosis congénita de la vena cava |
| Q26.1 | Persistencia de la vena cava superior izquierda |
| Q26.2 | Conexión anómala total de las venas pulmonares |
| Q26.3 | Conexión anómala parcial de las venas pulmonares |
| Q26.4 | Conexión anómala de las venas pulmonares, sin otra especificación |
| Q26.5 | Conexión anómala de la vena porta |
| Q26.6 | Fístula arteria hepática-vena porta |
| Q26.8 | Otras malformaciones congénitas de las grandes venas |
| Q26.9 | Malformación congénita de las grandes venas, no especificada |
| Q27 | Otras malformaciones congénitas del sistema vascular periférico |
| Q27.1 | Estenosis congénita de la arteria renal |
| Q27.2 | Otras malformaciones congénitas de la arteria renal |
| Q27.3 | Malformación arteriovenosa periférica |
| Q27.4 | Flebectasia congénita |
| Q27.8 | Otras malformaciones congénitas del sistema vascular periférico, especificadas |
| Q27.9 | Malformación congénita del sistema vascular periférico, no especificada |
| Q28 | Otras malformaciones congénitas del sistema circulatorio |
| Q28.0 | Malformación arteriovenosa de los vasos precerebrales |
| Q28.1 | Otras malformaciones de los vasos precerebrales |
| Q28.2 | Malformación arteriovenosa de los vasos cerebrales |
| Q28.3 | Otras malformaciones de los vasos cerebrales |
| Q28.8 | Otras malformaciones congénitas del sistema circulatorio, especificadas |
| Q28.9 | Malformación congénita del sistema circulatorio, no especificada |
| Q30 | Malformaciones congénitas de la nariz |
| Q30.0 | Atresia de las coanas |
| Q30.1 | Agenesia o hipoplasia de la nariz |
| Q30.2 | Hendidura, fisura o muesca de la nariz |
| Q30.3 | Perforación congénita del tabique nasal |
| Q30.8 | Otras malformaciones congénitas de la nariz |
| Q30.9 | Malformación congénita de la nariz, no especificada |
| Q31 | Malformaciones congénitas de la laringe |
| Q31.0 | Pterigión de la laringe |
| Q31.1 | Estenosis subglótica congénita |
| Q31.2 | Hipoplasia laríngea |
| Q31.3 | Laringocele |
| Q31.5 | Laringomalacia congénita |
| Q31.8 | Otras malformaciones congénitas de la laringe |
| Q31.9 | Malformación congénita de la laringe, no especificada |
| Q32 | Malformaciones congénitas de la tráquea y de los bronquios |
| Q32.0 | Traqueomalacia congénita |
| Q32.1 | Otras malformaciones congénitas de la tráquea |
| Q32.2 | Broncomalacia congénita |
| Q32.3 | Estenosis congénita de los bronquios |
| Q32.4 | Otras malformaciones congénitas de los bronquios |
| Q33 | Malformaciones congénitas del pulmón |
| Q33.0 | Quiste pulmonar congénito |
| Q33.1 | Lóbulo pulmonar supernumerario |
| Q33.2 | Secuestro del pulmón |
| Q33.3 | Agenesia del pulmón |
| Q33.4 | Bronquiectasia congénita |
| Q33.5 | Tejido ectópico en el pulmón |
| Q33.6 | Hipoplasia y displasia pulmonar |
| Q33.8 | Otras malformaciones congénitas del pulmón |
| Q33.9 | Malformación congénita del pulmón, no especificada |
| Q34 | Otras malformaciones congénitas del sistema respiratorio |
| Q34.0 | Anomalía de la pleura |
| Q34.1 | Quiste congénito del mediastino |
| Q34.8 | Otras malformaciones congénitas especificadas del sistema respiratorio |
| Q34.9 | Malformación congénita del sistema respiratorio, no especificada |
| Q35.1 | Fisura del paladar duro |
| Q35.3 | Fisura del paladar blando |
| Q35.5 | Fisura del paladar duro y del paladar blando |
| Q35.7 | Fisura de la úvula |
| Q35.9 | Fisura del paladar, sin otra especificación |
| Q36 | Labio leporino |
| Q36.0 | Labio leporino, bilateral |
| Q36.1 | Labio leporino, línea media |
| Q36.9 | Labio leporino, unilateral |
| Q37 | Fisura del paladar con labio leporino |
| Q37.0 | Fisura del paladar duro con labio leporino bilateral |
| Q37.1 | Fisura del paladar duro con labio leporino unilateral |
| Q37.2 | Fisura del paladar blando con labio leporino bilateral |
| Q37.3 | Fisura del paladar blando con labio leporino unilateral |
| Q37.4 | Fisura del paladar duro y del paladar blando con labio leporino bilateral |
| Q37.5 | Fisura del paladar duro y del paladar blando con labio leporino unilateral |
| Q37.8 | Fisura del paladar con labio leporino bilateral, sin otra especificación |
| Q37.9 | Fisura del paladar con labio leporino unilateral, sin otra especificación |
| Q38 | Otras malformaciones congénitas de la lengua, de la boca y de la faringe |
| Q38.0 | Malformaciones congénitas de los labios, no clasificadas en otra parte |
| Q38.1 | Anquiloglosia |
| Q38.3 | Otras malformaciones congénitas de la lengua |
| Q38.4 | Malformaciones congénitas de las glándulas y de los conductos salivales |
| Q38.5 | Malformaciones congénitas del paladar, no clasificadas en otra parte |
| Q38.6 | Otras malformaciones congénitas de la boca |
| Q38.7 | Divertículo faríngeo |
| Q39 | Malformaciones congénitas del esófago |
| Q39.0 | Atresia del esófago sin mención de fístula |
| Q39.1 | Atresia del esófago con fístula traqueoesofágica |
| Q39.2 | Fístula traqueoesofágica congénita sin mención de atresia |
| Q39.3 | Estrechez o estenosis congénita del esófago |
| Q39.4 | Pterigión del esófago |
| Q39.5 | Dilatación congénita del esófago |
| Q39.6 | Divertículo del esófago |
| Q39.8 | Otras malformaciones congénitas del esófago |
| Q39.9 | Malformación congénita del esófago, no especificada |
| Q40 | Otras malformaciones congénitas de la parte superior del tubo digestivo |
| Q40.1 | Hernia hiatal congénita |
| Q40.2 | Otras malformaciones congénitas del estómago, especificadas |
| Q40.3 | Malformación congénita del estómago, no especificada |
| Q40.8 | Otras malformaciones congénitas de la parte superior del tubo digestivo |
| Q40.9 | Malformación congénita de la parte superior del tubo digestivo, no especificada |
| Q41 | Ausencia, atresia y estenosis congénita del intestino delgado |
| Q41.0 | Ausencia, atresia y estenosis congénita del duodeno |
| Q41.1 | Ausencia, atresia y estenosis congénita del yeyuno |
| Q41.2 | Ausencia, atresia y estenosis congénita del íleon |
| Q41.8 | Ausencia, atresia y estenosis congénita de otras partes especificadas del intestino delgado |
| Q41.9 | Ausencia, atresia y estenosis congénita del intestino delgado, parte no especificada |
| Q42 | Ausencia, atresia y estenosis congénita del intestino grueso |
| Q42.0 | Ausencia, atresia y estenosis congénita del recto, con fístula |
| Q42.1 | Ausencia, atresia y estenosis congénita del recto, sin fístula |
| Q42.2 | Ausencia, atresia y estenosis congénita del ano, con fístula |
| Q42.3 | Ausencia, atresia y estenosis congénita del ano, sin fístula |
| Q42.8 | Ausencia, atresia y estenosis congénita de otras partes del intestino grueso |
| Q42.9 | Ausencia, atresia y estenosis congénita del intestino grueso, parte no especificada |
| Q43 | Otras malformaciones congénitas del intestino |
| Q43.0 | Divertículo de Meckel |
| Q43.1 | Enfermedad de Hirschsprung |
| Q43.2 | Otros trastornos funcionales congénitos del colon |
| Q43.3 | Malformaciones congénitas de la fijación del intestino |
| Q43.4 | Duplicación del intestino |
| Q43.5 | Ano ectópico |
| Q43.6 | Fístula congénita del recto y del ano |
| Q43.7 | Persistencia de la cloaca |
| Q43.8 | Otras malformaciones congénitas del intestino, especificadas |
| Q43.9 | Malformación congénita del intestino, no especificada |
| Q44 | Malformaciones congénitas de la vesícula biliar, de los conductos biliares y del hígado |
| Q44.0 | Agenesia, aplasia e hipoplasia de la vesícula biliar |
| Q44.1 | Otras malformaciones congénitas de la vesícula biliar |
| Q44.2 | Atresia de los conductos biliares |
| Q44.3 | Estrechez y estenosis congénita de los conductos biliares |
| Q44.4 | Quiste del colédoco |
| Q44.5 | Otras malformaciones congénitas de los conductos biliares |
| Q44.6 | Enfermedad quística del hígado |
| Q44.7 | Otras malformaciones congénitas del hígado |
| Q45.0 | Agenesia, aplasia e hipoplasia del páncreas |
| Q45.1 | Páncreas anular |
| Q45.2 | Quiste congénito del páncreas |
| Q45.3 | Otras malformaciones congénitas del páncreas y del conducto pancreático |
| Q45.8 | Otras malformaciones congénitas del sistema digestivo, especificadas |
| Q45.9 | Malformación congénita del sistema digestivo, no especificada |
| Q50 | Malformaciones congénitas de los ovarios, de las trompas de Falopio y de los ligamentos anchos |
| Q50.0 | Ausencia congénita de ovario |
| Q50.1 | Quiste del desarrollo del ovario |
| Q50.2 | Torsión congénita del ovario |
| Q50.3 | Otras malformaciones congénitas de los ovarios |
| Q50.4 | Quiste embrionario de la trompa de Falopio |
| Q50.5 | Quiste embrionario del ligamento ancho |
| Q50.6 | Otras malformaciones congénitas de la trompa de Falopio y del ligamento ancho |
| Q51 | Malformaciones congénitas del útero y del cuello uterino |
| Q51.0 | Agenesia y aplasia del útero |
| Q51.1 | Duplicación del útero con duplicación del cuello uterino y de la vagina |
| Q51.2 | Otra duplicación del útero |
| Q51.3 | Útero bicorne |
| Q51.4 | Útero unicorne |
| Q51.5 | Agenesia y aplasia del cuello uterino |
| Q51.6 | Quiste embrionario del cuello uterino |
| Q51.7 | Fístula congénita entre el útero y el tracto digestivo y urinario |
| Q51.8 | Otras malformaciones congénitas del útero y del cuello uterino |
| Q51.9 | Malformación congénita del útero y del cuello uterino, no especificada |
| Q52 | Otras malformaciones congénitas de los órganos genitales femeninos |
| Q52.0 | Ausencia congénita de la vagina |
| Q52.1 | Duplicación de la vagina |
| Q52.2 | Fístula rectovaginal congénita |
| Q52.3 | Himen imperforado |
| Q52.4 | Otras malformaciones congénitas de la vagina |
| Q52.5 | Fusión de labios de la vulva |
| Q52.6 | Malformación congénita del clítoris |
| Q52.7 | Otras malformaciones congénitas de la vulva |
| Q52.8 | Otras malformaciones congénitas de los órganos genitales femeninos, especificadas |
| Q52.9 | Malformación congénita de los genitales femeninos, no especificada |
| Q53.0 | Ectopia testicular |
| Q54.1 | Hipospadias peneana |
| Q54.2 | Hipospadias penoscrotal |
| Q54.3 | Hipospadias perineal |
| Q54.4 | Encordamiento congénito del pene |
| Q54.8 | Otras hipospadias |
| Q54.9 | Hipospadias, no especificada |
| Q55 | Otras malformaciones congénitas de los órganos genitales masculinos |
| Q55.0 | Ausencia y aplasia del testículo |
| Q55.1 | Hipoplasia del testículo y del escroto |
| Q55.2 | Otras malformaciones congénitas de los testículos y del escroto |
| Q55.3 | Atresia del conducto deferente |
| Q55.4 | Otras malformaciones congénitas de los conductos deferentes, del epidídimo, de las vesículas seminales y de la próstata |
| Q55.5 | Aplasia y ausencia congénita del pene |
| Q55.8 | Otras malformaciones congénitas de los órganos genitales masculinos, especificadas |
| Q55.9 | Malformación congénita de los órganos genitales masculinos, no especificada |
| Q56 | Sexo indeterminado y seudohermafroditismo |
| Q56.0 | Hermafroditismo, no clasificado en otra parte |
| Q56.1 | Seudohermafroditismo masculino, no clasificado en otra parte |
| Q56.2 | Seudohermafroditismo femenino, no clasificado en otra parte |
| Q56.3 | Seudohermafroditismo, no especificado |
| Q56.4 | Sexo indeterminado, sin otra especificación |
| Q60 | Agenesia renal y otras malformaciones hipoplásicas del riñón |
| Q60.0 | Agenesia renal, unilateral |
| Q60.1 | Agenesia renal, bilateral |
| Q60.2 | Agenesia renal, sin otra especificación |
| Q60.3 | Hipoplasia renal, unilateral |
| Q60.4 | Hipoplasia renal, bilateral |
| Q60.5 | Hipoplasia renal, no especificada |
| Q60.6 | Síndrome de Potter |
| Q61.0 | Quiste renal solitario congénito |
| Q61.1 | Riñón poliquístico, autosómico recesivo |
| Q61.2 | Riñón poliquístico, autosómico dominante |
| Q61.3 | Riñón poliquístico, tipo no especificado |
| Q61.4 | Displasia renal |
| Q61.5 | Riñón quístico medular |
| Q61.8 | Otras enfermedades renales quísticas |
| Q61.9 | Enfermedad quística del riñón, no especificada |
| Q63 | Otras malformaciones congénitas del riñón |
| Q63.0 | Riñón supernumerario |
| Q63.1 | Riñón lobulado, fusionado y en herradura |
| Q63.2 | Riñón ectópico |
| Q63.3 | Hiperplasia renal y riñón gigante |
| Q63.8 | Otras malformaciones congénitas del riñón, especificadas |
| Q63.9 | Malformación congénita del riñón, no especificada |
| Q64 | Otras malformaciones congénitas del sistema urinario |
| Q64.0 | Epispadias |
| Q64.1 | Extrofia de la vejiga urinaria |
| Q64.2 | Válvulas uretrales posteriores congénitas |
| Q64.3 | Otras atresias y estenosis de la uretra y del cuello de la vejiga |
| Q64.4 | Malformación del uraco |
| Q64.5 | Ausencia congénita de la vejiga y de la uretra |
| Q64.6 | Divertículo congénito de la vejiga |
| Q64.7 | Otras malformaciones congénitas de la vejiga y de la uretra |
| Q64.8 | Otras malformaciones congénitas del aparato urinario, especificadas |
| Q64.9 | Malformación congénita del aparato urinario, no especificada |
| Q66.1 | Talipes calcaneovarus |
| Q66.2 | Metatarsus varus |
| Q66.3 | Otras deformidades varus congénitas de los pies |
| Q66.9 | Deformidad congénita de los pies, no especificada |
| Q67 | Deformidades osteomusculares congénitas de la cabeza, de la cara, de la columna vertebral y del tórax |
| Q67.0 | Asimetría facial |
| Q67.1 | Facies comprimida |
| Q67.2 | Dolicocefalia |
| Q67.3 | Plagiocefalia |
| Q67.4 | Otras deformidades congénitas del cráneo, de la cara y de la mandíbula |
| Q67.5 | Deformidad congénita de la columna vertebral |
| Q67.8 | Otras deformidades congénitas del tórax |
| Q68 | Otras deformidades osteomusculares congénitas |
| Q68.0 | Deformidad congénita del músculo esternocleidomastoideo |
| Q68.1 | Deformidad congénita de la mano |
| Q68.2 | Deformidad congénita de la rodilla |
| Q68.3 | Curvatura congénita del fémur |
| Q68.4 | Curvatura congénita de la tibia y del peroné |
| Q68.5 | Curvatura congénita de hueso(s) largo(s) del miembro inferior, sin otra especificación |
| Q68.8 | Otras deformidades congénitas osteomusculares, especificadas |
| Q69.0 | Dedo(s) supernumerario(s) de la mano |
| Q69.1 | Pulgar(es) supernumerario(s) |
| Q69.2 | Dedo(s) supernumerario(s) del pie |
| Q69.9 | Polidactilia, no especificada |
| Q70.0 | Fusión de los dedos de la mano |
| Q70.1 | Membrana interdigital de la mano |
| Q70.2 | Fusión de los dedos del pie |
| Q70.3 | Membrana interdigital del pie |
| Q70.4 | Polisindactilia |
| Q70.9 | Sindactilia, no especificada |
| Q71 | Defectos por reducción del miembro superior |
| Q71.0 | Ausencia congénita completa del (de los) miembro(s) superior(es) |
| Q71.1 | Ausencia congénita del brazo y del antebrazo con presencia de la mano |
| Q71.2 | Ausencia congénita del antebrazo y de la mano |
| Q71.3 | Ausencia congénita de la mano y el (los) dedo(s) |
| Q71.4 | Defecto por reducción longitudinal del radio |
| Q71.5 | Defecto por reducción longitudinal del cúbito |
| Q71.6 | Mano en pinza de langosta |
| Q71.8 | Otros defectos por reducción del (de los) miembro(s) superior(es) |
| Q71.9 | Defecto por reducción del miembro superior, no especificado |
| Q72 | Defectos por reducción del miembro inferior |
| Q72.0 | Ausencia congénita completa del (de los) miembro(s) inferior(es) |
| Q72.1 | Ausencia congénita del muslo y de la pierna con presencia del pie |
| Q72.2 | Ausencia congénita de la pierna y del pie |
| Q72.3 | Ausencia congénita del pie y dedo(s) del pie |
| Q72.4 | Defecto por reducción longitudinal del fémur |
| Q72.5 | Defecto por reducción longitudinal de la tibia |
| Q72.6 | Defecto por reducción longitudinal del peroné |
| Q72.7 | Pie hendido |
| Q72.8 | Otros defectos por reducción del (de los) miembro(s) inferior(es) |
| Q72.9 | Defecto por reducción del miembro inferior, no especificado |
| Q73 | Defectos por reducción de miembro no especificado |
| Q73.0 | Ausencia completa de miembro(s) no especificado(s) |
| Q73.1 | Focomelia, miembro(s) no especificado(s) |
| Q73.8 | Otros defectos por reducción de miembro(s) no especificado(s) |
| Q74 | Otras anomalías congénitas del (de los) miembro(s) |
| Q74.0 | Otras malformaciones congénitas del (de los) miembro(s) superior(es), incluida la cintura escapular |
| Q74.1 | Malformación congénita de la rodilla |
| Q74.2 | Otras malformaciones congénitas del (de los) miembro(s) inferior(es), incluida la cintura pelviana |
| Q74.3 | Artrogriposis múltiple congénita |
| Q74.8 | Otras malformaciones congénitas especificadas del (de los) miembro(s) |
| Q74.9 | Malformación congénita de miembro(s), no especificada |
| Q75.0 | Craneosinostosis |
| Q75.1 | Disostosis craneofacial |
| Q75.2 | Hipertelorismo |
| Q75.3 | Macrocefalia |
| Q75.4 | Disostosis maxilofacial |
| Q75.5 | Disostosis oculomaxilar |
| Q75.8 | Otras malformaciones congénitas especificadas de los huesos del cráneo y de la cara |
| Q75.9 | Malformación congénita no especificada de los huesos del cráneo y de la cara |
| Q76 | Malformaciones congénitas de la columna vertebral y tórax óseo |
| Q76.1 | Síndrome de Klippel-Feil |
| Q76.2 | Espondilolistesis congénita |
| Q76.3 | Escoliosis congénita debida a malformación congénita ósea |
| Q76.4 | Otra malformación congénita de la columna vertebral, no asociada con escoliosis |
| Q76.5 | Costilla cervical |
| Q76.6 | Otras malformaciones congénitas de las costillas |
| Q76.7 | Malformación congénita del esternón |
| Q76.8 | Otras malformaciones congénitas del tórax óseo |
| Q76.9 | Malformación congénita del tórax óseo, no especificada |
| Q77 | Osteocondrodisplasia con defecto del crecimiento de los huesos largos y de la columna vertebral |
| Q77.0 | Acondrogénesis |
| Q77.1 | Enanismo tanatofórico |
| Q77.2 | Síndrome de costilla corta |
| Q77.3 | Condrodisplasia punctata |
| Q77.4 | Acondroplasia |
| Q77.5 | Displasia distrófica |
| Q77.6 | Displasia condroectodérmica |
| Q77.7 | Displasia espondiloepifisaria |
| Q77.8 | Otras osteocondrodisplasias con defectos del crecimiento de los huesos largos y de la columna vertebral |
| Q77.9 | Osteocondrodisplasia con defectos del crecimiento de los huesos largos y de la columna vertebral, sin otra especificación |
| Q78 | Otras osteocondrodisplasias |
| Q78.0 | Osteogénesis imperfecta |
| Q78.1 | Displasia poliostótica fibrosa |
| Q78.2 | Osteopetrosis |
| Q78.3 | Displasia diafisaria progresiva |
| Q78.4 | Encondromatosis |
| Q78.5 | Displasia metafisaria |
| Q78.6 | Exostosis congénita múltiple |
| Q78.8 | Otras osteocondrodisplasias especificadas |
| Q78.9 | Osteocondrodisplasia, no especificada |
| Q79.0 | Hernia diafragmática congénita |
| Q79.1 | Otras malformaciones congénitas del diafragma |
| Q79.2 | Exónfalos |
| Q79.3 | Gastrosquisis |
| Q79.4 | Síndrome del abdomen en ciruela pasa |
| Q79.5 | Otras malformaciones congénitas de la pared abdominal |
| Q79.6 | Síndrome de Ehlers-Danlos |
| Q79.9 | Malformación congénita del sistema osteomuscular, no especificada |
| Q80 | Ictiosis congénita |
| Q80.0 | Ictiosis vulgar |
| Q80.1 | Ictiosis ligada al cromosoma X |
| Q80.2 | Ictiosis lamelar |
| Q80.3 | Eritrodermia ictiosiforme vesicular congénita |
| Q80.4 | Feto arlequín |
| Q80.8 | Otras ictiosis congénitas |
| Q80.9 | Ictiosis congénita, no especificada |
| Q81 | Epidermólisis bullosa |
| Q81.0 | Epidermólisis bullosa simple |
| Q81.1 | Epidermólisis bullosa letal |
| Q81.2 | Epidermólisis bullosa distrófica |
| Q81.8 | Otras epidermólisis bullosas |
| Q81.9 | Epidermólisis bullosa, no especificada |
| Q82 | Otras malformaciones congénitas de la piel |
| Q82.0 | Linfedema hereditario |
| Q82.1 | Xeroderma pigmentoso |
| Q82.2 | Mastocitosis |
| Q82.3 | Incontinencia pigmentaria |
| Q82.4 | Displasia ectodérmica (anhidrótica) |
| Q82.5 | Nevo no neoplásico, congénito |
| Q82.9 | Malformación congénita de la piel, no especificada |
| Q83 | Malformaciones congénitas de la mama |
| Q83.0 | Ausencia congénita de la mama con ausencia del pezón |
| Q83.1 | Mama supernumeraria |
| Q83.2 | Ausencia de pezón |
| Q83.3 | Pezón supernumerario |
| Q83.8 | Otras malformaciones congénitas de la mama |
| Q83.9 | Malformación congénita de la mama, no especificada |
| Q84.0 | Alopecia congénita |
| Q84.1 | Alteraciones morfológicas congénitas del pelo, no clasificadas en otra parte |
| Q84.3 | Anoniquia |
| Q84.4 | Leuconiquia congénita |
| Q84.5 | Agrandamiento e hipertrofia de las uñas |
| Q84.8 | Otras malformaciones congénitas de las faneras, especificadas |
| Q84.9 | Malformación congénita de las faneras, no especificada |
| Q85 | Facomatosis, no clasificada en otra parte |
| Q85.0 | Neurofibromatosis (no maligna) |
| Q85.1 | Esclerosis tuberosa |
| Q85.8 | Otras facomatosis, no clasificadas en otra parte |
| Q85.9 | Facomatosis, no especificada |
| Q86 | Síndromes de malformaciones congénitas debidos a causas exógenas conocidas, no clasificados en otra parte |
| Q86.0 | Síndrome fetal (dismórfico) debido al alcohol |
| Q86.1 | Síndrome de hidantoína fetal |
| Q86.2 | Dismorfismo debido a warfarina |
| Q86.8 | Otros síndromes de malformaciones congénitas debidos a causas exógenas conocidas |
| Q87 | Otros síndromes de malformaciones congénitas especificados que afectan múltiples sistemas |
| Q87.0 | Síndromes de malformaciones congénitas que afectan principalmente la apariencia facial |
| Q87.1 | Síndromes de malformaciones congénitas asociadas principalmente con estatura baja: |
| Q87.2 | Síndromes de malformaciones congénitas que afectan principalmente los miembros |
| Q87.3 | Síndromes de malformaciones congénitas con exceso de crecimiento precoz |
| Q87.4 | Síndrome de Marfan |
| Q87.5 | Otros síndromes de malformaciones congénitas con otros cambios esqueléticos |
| Q89 | Otras malformaciones congénitas, no clasificadas en otra parte |
| Q89.0 | Malformaciones congénitas del bazo |
| Q89.1 | Malformaciones congénitas de la glándula suprarrenal |
| Q89.2 | Malformaciones congénitas de otras glándulas endocrinas |
| Q89.3 | Situs inversus |
| Q89.4 | Gemelos siameses |
| Q89.7 | Malformaciones congénitas múltiples, no clasificadas en otra parte |
| Q89.8 | Otras malformaciones congénitas, especificadas |
| Q90.1 | Trisomía 21, mosaico (por falta de disyunción mitótica) |
| Q90.2 | Trisomía 21, por translocación |
| Q90.9 | Síndrome de Down, no especificado |
| Q91 | Síndrome de Edwards y síndrome de Patau |
| Q91.0 | Trisomía 18, por falta de disyunción meiótica |
| Q91.1 | Trisomía 18, mosaico (por falta de disyunción mitótica) |
| Q91.2 | Trisomía 18, por translocación |
| Q91.3 | Síndrome de Edwards, no especificado |
| Q91.4 | Trisomía 13, por falta de disyunción meiótica |
| Q91.5 | Trisomía 13, mosaico (por falta de disyunción mitótica) |
| Q91.6 | Trisomía 13, por translocación |
| Q91.7 | Síndrome de Patau, no especificado |
| Q92 | Otras trisomías y trisomías parciales de los autosomas, no clasificadas en otra parte |
| Q92.0 | Trisomía de un cromosoma completo, por falta de disyunción meiótica |
| Q92.1 | Trisomía de un cromosoma completo, mosaico (por falta de disyunción mitótica) |
| Q92.2 | Trisomía parcial mayor |
| Q92.3 | Trisomía parcial menor |
| Q92.4 | Duplicaciones visibles sólo en la prometafase |
| Q92.5 | Duplicaciones con otros reordenamientos complejos |
| Q92.6 | Cromosomas marcadores suplementarios |
| Q92.7 | Triploidía y poliploidía |
| Q92.8 | Otras trisomías y trisomías parciales de los autosomas, especificadas |
| Q92.9 | Trisomía y trisomía parcial de los autosomas, sin otra especificación |
| Q93 | Monosomías y supresiones de los autosomas, no clasificadas en otra parte |
| Q93.0 | Monosomía completa de un cromosoma, por falta de disyunción meiótica |
| Q93.1 | Monosomía completa de un cromosoma, mosaico (por falta de disyunción mitótica) |
| Q93.2 | Cromosoma reemplazado por anillo o dicéntrico |
| Q93.3 | Supresión del brazo corto del cromosoma 4 |
| Q93.4 | Supresión del brazo corto del cromosoma 5 |
| Q93.5 | Otras supresiones de parte de un cromosoma |
| Q93.6 | Supresiones visibles sólo en la prometafase |
| Q93.7 | Supresiones con otros reordenamientos complejos |
| Q93.8 | Otras supresiones de los autosomas |
| Q93.9 | Supresión de los autosomas, no especificada |
| Q95 | Reordenamientos equilibrados y marcadores estructurales, no clasificados en otra parte |
| Q95.0 | Translocación equilibrada e inserción en individuo normal |
| Q95.1 | Inversión cromosómica en individuo normal |
| Q95.2 | Reordenamiento autosómico equilibrado en individuo anormal |
| Q95.3 | Reordenamiento autosómico/sexual equilibrado en individuo anormal |
| Q95.4 | Individuos con heterocromatina marcadora |
| Q95.5 | Individuos con sitio frágil autosómico |
| Q95.8 | Otros reordenamientos equilibrados y marcadores estructurales |
| Q95.9 | Reordenamiento equilibrado y marcador estructural, sin otra especificación |
| Q96 | Síndrome de Turner |
| Q96.0 | Cariotipo 45,X |
| Q96.1 | Cariotipo 46,X iso (Xq) |
| Q96.2 | Cariotipo 46,X con cromosoma sexual anormal excepto iso (Xq) |
| Q96.3 | Mosaico 45,X/46,XX o XY |
| Q96.4 | Mosaico 45,X/otra(s) línea(s) celular(es) con cromosoma sexual anormal |
| Q96.8 | Otras variantes del síndrome de Turner |
| Q96.9 | Síndrome de Turner, no especificado |
| Q97 | Otras anomalías de los cromosomas sexuales, con fenotipo femenino, no clasificadas en otra parte |
| Q97.0 | Cariotipo 47,XXX |
| Q97.1 | Mujer con más de tres cromosomas X |
| Q97.2 | Mosaico, líneas con número variable de cromosomas X |
| Q97.3 | Mujer con cariotipo 46,XY |
| Q97.8 | Otras anomalías de los cromosomas sexuales, con fenotipo femenino, especificadas |
| Q97.9 | Anomalía de los cromosomas sexuales, con fenotipo femenino, sin otra especificación |
| Q98 | Otras anomalías de los cromosomas sexuales, con fenotipo masculino, no clasificadas en otra parte |
| Q98.0 | Síndrome de Klinefelter, cariotipo 47,XXY |
| Q98.1 | Síndrome de Klinefelter, hombre con más de dos cromosomas X |
| Q98.2 | Síndrome de Klinefelter, hombre con cariotipo 46,XX |
| Q98.3 | Otro hombre con cariotipo 46,XX |
| Q98.4 | Síndrome de Klinefelter, no especificado |
| Q98.5 | Cariotipo 47,XYY |
| Q98.6 | Hombre con cromosoma sexual estructuralmente anormal |
| Q98.7 | Hombre con mosaico de cromosomas sexuales |
| Q98.8 | Otras anomalías de los cromosomas sexuales, con fenotipo masculino, especificadas |
| Q98.9 | Anomalía de los cromosomas sexuales, fenotipo masculino, sin otra especificación |
| Q99 | Otras anomalías cromosómicas, no clasificadas en otra parte |
| Q99.0 | Quimera 46,XX/46,XY |
| Q99.1 | Hermafrodita verdadero 46,XX |
| Q99.2 | Cromosoma X frágil |
| Q99.8 | Otras anomalías de los cromosomas, especificadas |
| Q99.9 | Anomalía cromosómica, no especificada |
| X46 | Envenenamiento accidental por, y exposición a disolventes orgánicos e hidrocarburos halogenados y sus vapores |
| X46.0 | Vivienda |
| X46.1 | Institución residencial |
| X46.2 | Escuelas, otras instituciones y áreas administrativas públicas |
| X46.3 | Áreas de deporte y atletismo |
| X46.4 | Calles y carreteras |
| X46.5 | Comercio y área de servicios |
| X46.6 | Área industrial y de la construcción |
| X46.7 | Granja |
| X46.8 | Otro lugar especificado |
| X46.9 | Lugar no especificado |
| X47 | Envenenamiento accidental por, y exposición a otros gases y vapores |
| X47.0 | Vivienda |
| X47.1 | Institución residencial |
| X47.2 | Escuelas, otras instituciones y áreas administrativas públicas |
| X47.3 | Áreas de deporte y atletismo |
| X47.4 | Calles y carreteras |
| X47.5 | Comercio y área de servicios |
| X47.6 | Área industrial y de la construcción |
| X47.7 | Granja |
| X47.8 | Otro lugar especificado |
| X47.9 | Lugar no especificado |
| X49 | Envenenamiento accidental por, y exposición a otros productos químicos y sustancias nocivas, y los no especificados |
| X49.0 | Vivienda |
| X49.1 | Institución residencial |
| X49.2 | Escuelas, otras instituciones y áreas administrativas públicas |
| X49.3 | Áreas de deporte y atletismo |
| X49.4 | Calles y carreteras |
| X49.5 | Comercio y área de servicios |
| X49.6 | Área industrial y de la construcción |
| X49.7 | Granja |
| X49.8 | Otro lugar especificado |
| X49.9 | Lugar no especificado |

**CÓDIGOS EDTA: Fecha 28.11.2012 (enviado 30.11.2012)**

**EDTA ANTIGUO:**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Código | Nombre Enfermedad | Grupo | Código Europeo | Grupo Europeo |
| 11 | GLOMERULOESCLEROSIS FOCAL Y SEGMENTARIA CON SDR. NEFROTICO (EN NIÑOS) | 1 | 11 | 1 |
| 12 | NEFROPATIA POR IGA COMPROBADA POR INMUNOFLUORESCENCIA (DISTINTA DE 85) | 1 | 12 | 1 |
| 13 | ENF.POR DEPOSITOS DENSOS,GN MEMBRANOPROLIF. TIPO II(POR IF Y/O M.ELECTR. | 1 | 13 | 1 |
| 14 | NEFROPATIA MEMBRANOSA | 1 | 14 | 1 |
| 15 | GN MEMBRANOPROLIFERATIVA,TIPO I(POR IF Y/O MICROSCOPIA ELECTRONICA) | 1 | 15 | 1 |
| 16 | GN PROLIFERATIVA EXTRACAPILAR (TIPO I,II Y III) | 1 | 16 | 1 |
| 17 | GLOMERULOESCLEROSIS FOCAL Y SEGMENTARIA CON SDR. NEFROTICO (EN ADULTOS) | 1 | 17 | 1 |
| 19 | GLOMERULONEFRITIS CON CONTROL HISTOLOGICO | 1 | 19 | 1 |
| 22 | PIEL/NEF INTERS.SECUN.UROPATIA OBSTRUC.CONGENITA CON O SIN REF.URETRO-VE | 2 | 22 | 2 |
| 30 | NEFRITIS TUBULOINTERSTICIAL (NO PIELONEFRITIS) | 2 | 30 | 7 |
| 32 | NEFROPATÍA POR CIS-PLATINO |  |  |  |
| 33 | NEFROPATÍA POR CICLOSPORINA A |  |  |  |
| 34 | NEFROPATÍA INDUCIDA POR PLOMO |  |  |  |
| 41 | RIÑONES POLIQUISTICOS TIPO ADULTO (DOMINANTE) | 3 | 41 | 3 |
| 42 | RIÑONES POLIQUISTICOS TIPO INFANTIL(RECESIVO) | 4 | 42 | 7 |
| 43 | ENFERMEDAD QUISTICA MEDULAR,INCLUYENDO NEFRONOPTISIS | 4 | 43 | 7 |
| 50 | NEFROPATIA FAMILIAR HEREDITARIA TIPO NO ESPECIFICADO | 4 | 50 | 7 |
| 51 | NEFROPATIA HEREDITARIA CON SORDERA DE PERCEPCION (SINDROME DE ALPORT) | 4 | 51 | 7 |
| 52 | CISTINOSIS | 4 | 52 | 7 |
| 53 | OXALOSIS PRIMARIA | 4 | 53 | 7 |
| 54 | ENFERMEDAD DE FABRY | 4 | 54 | 7 |
| 59 | NEFROPATIA HEREDITARIA DE OTRO TIPO | 4 | 59 | 7 |
| 60 | HIPOPLASIA RENAL CONGENITA DE TIPO NO ESPECIFICADO | 4 | 60 | 7 |
| 61 | HIPOPLASIA OLIGOMEGANEFRONICA | 4 | 61 | 7 |
| 63 | DISPLASIA RENAL CONGENITA CON O SIN MALFORMACION DEL TRACTO URINARIO | 4 | 63 | 7 |
| 66 | SINDROME DE AGENESIA DE LOS MUSCULOS ABDOMINALES (PRUNE BELLY) | 4 | 66 | 7 |
| 73 | ENFERMEDAD VASCULAR RENAL SECUNDARIA A POLIARTERITIS | 7 | 73 | 7 |
| 74 | GRANULOMATOSIS DE WEGENER | 7 | 74 | 7 |
| 78 | GN CRIOGLOBULINICA | 7 | 78 | 7 |
| 83 | AMILOIDOSIS | 7 | 83 | 7 |
| 84 | LUPUS ERITEMATOSO DISEMINADO | 7 | 84 | 7 |
| 85 | PURPURA DE SCHöLEIN-HENOCH | 7 | 85 | 7 |
| 86 | SINDROME DE GOODPASTURE | 7 | 86 | 7 |
| 87 | ESCLERODERMIA | 7 | 87 | 7 |
| 88 | SINDROME HEMOLITICO UREMICO, INCLUYENDO EL SINDROME DE MOSCHCOWITZ | 7 | 88 | 7 |
| 93 | NEFROCALCINOSIS | 2 | 93 | 7 |
| 94 | NEFROPATIA DE LOS BALCANES | 8 | 94 | 7 |

**EDTA NUEVO y códigos de intercambio entre antiguo y nuevo**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Old ERA-EDTA PRD code** | **Old ERA-EDTA PRD Term** | **New ERA-EDTA PRD NSI (code)** | **New ERA-EDTA PRD Term** |
| 00 | Chronic renal failure, aetiology uncertain | 3555 | Chronic kidney disease (CKD) / chronic renal failure (CRF) - aetiology uncertain / unknown - no histology |
| 10 | Glomerulonephritis, histologically NOT examined | 3555 | Chronic kidney disease (CKD) / chronic renal failure (CRF) - aetiology uncertain / unknown - no histology |
| 11 | Severe nephrotic syndrome with focal sclerosis (Paediatric) | 1061 | Congenital nephrotic syndrome (CNS) - focal segmental glomerulosclerosis (FSGS) |
| 12 | IgA nephropathy proven by immunofluorescence | 1128 | IgA nephropathy - histologically proven |
| 13 | Dense deposit disease, membrano-prolif. GN type II | 1233 | Mesangiocapillary glomerulonephritis type 2 (dense deposit disease) |
| 14 | Membranous nephropathy | 1185 | Membranous nephropathy - idiopathic |
| 15 | Membrano-proliferative GN type I | 1222 | Mesangiocapillary glomerulonephritis type 1 |
| 16 | Rapidly progressive GN without systemic disease (crescentic) | 1251 | Idiopathic rapidly progressive (crescentic) glomerulonephritis |
| 17 | Focal segmental glomerulosclerosis with nephrotic syndrome in adults | 1267 | Primary focal segmental glomerulosclerosis (FSGS) |
| 19 | Glomerulonephritis, histologically examined | 1377 | Glomerulonephritis - histologically indeterminate |
| 20 | Pyelo/Interstitial nephritis - cause not specified | 1602 | Primary reflux nephropathy - sporadic |
| 21 | Pyelo/Interstitial nephritis - with neurogenic bladder | 1706 | Congenital neurogenic bladder |
| 22 | Pyelo/Interstitial nephritis - congen. obst. uropathy +/- reflux | 1673 | Congenital vesico-ureteric junction obstruction |
| 23 | Pyelo/Interstitial nephritis - acquired obst. uropathy | 1752 | Acquired obstructive uropathy / nephropathy - unspecified |
| 24 | Pyelo/Interstitial nephritis - vesico-ureteric reflux no obstruction | 1602 | Primary reflux nephropathy - sporadic |
| 25 | Pyelo/Interstitial nephritis - due to urolithiasis | 1832 | Calculus nephropathy / urolithiasis - unspecified |
| 29 | Pyelo/interstitial nephritis due to other cause (please specify) | 3555 | Chronic kidney disease (CKD) / chronic renal failure (CRF) - aetiology uncertain / unknown - no histology |
| 30 | Tubulo interstitial nephritis (not pyelonephritis) | 1884 | Tubulo interstitial nephritis - no histology |
| 31 | Nephropathy due to analgesic drugs | 2022 | Nephropathy due to analgesic drugs - no histology |
| 32 | Nephropathy due to cis-platinum | 2120 | Nephropathy due to cisplatinum - no histology |
| 33 | Nephropathy due to Cyclosporin A | 2046 | Nephropathy due to ciclosporine - no histology |
| 34 | Lead induced nephropathy (interstitial) | 2165 | Lead induced nephropathy - no histology |
| 39 | Nephropathy caused by other specific drug | 2005 | Drug-induced tubulointerstitial nephritis - drug unspecified - no histology |
| 40 | Cystic kidney disease - type unspecified | 2794 | Cystic kidney disease - unspecified |
| 41 | Polycystic kidneys - adult type (Dominant) | 2718 | Autosomal dominant (AD) polycystic kidney disease - type unspecified |
| 42 | Polycystic kidneys - infantile (Recessive) | 2741 | Autosomal recessive (AR) polycystic kidney disease |
| 43 | Medullary cystic disease - including nephronophthisis | 2804 | Medullary cystic kidney disease type I |
| 49 | Cystic kidney disease - other specified type | 2794 | Cystic kidney disease - unspecified |
| 50 | Hereditary/Familial nephropathy - type unspecified | 3379 | Familial nephropathy - unspecified |
| 51 | Hereditary nephritis with nerve deafness (Alport's Syndrome) | 2756 | Alport syndrome - no histology |
| 52 | Cystinosis | 2964 | Cystinosis |
| 53 | Primary oxalosis | 3194 | Primary hyperoxaluria unspecified |
| 54 | Fabry's disease | 3224 | Fabry disease - no histology |
| 59 | Hereditary nephropathy - other | 3379 | Hereditary nephropathy - other |
| 60 | Congenital renal hypoplasia - type unspecified | 1625 | Congenital dysplasia / hypoplasia - unspecified |
| 61 | Oligomeganephronic hypoplasia | 1734 | Oligomeganephronia |
| 63 | Congenital renal dysplasia +/- urinary tract malformation | 1625 | Congenital dysplasia / hypoplasia - unspecified |
| 66 | Syndrome of agenesis of abdminal muscles - Prune Belly Syndrome | 1694 | Syndrome of agenesis of abdominal muscles - prune belly syndrome |
| 70 | Renal Vascular disease - type unspecified | 2430 | Atheroembolic renal disease - no histology |
| 71 | Renal Vascular disease due to MALIGNANT hypertension | 2371 | Malignant hypertensive nephropathy / accelerated hypertension nephropathy - no histology |
| 72 | Renal Vascular disease due to hypertension | 2359 | Chronic Hypertensive nephropathy - no histology |
| 73 | Renal Vascular disease due to polyarteritis | 1455 | Polyarteritis nodosa |
| 74 | Wegener's granulomatosis | 1401 | Wegener's granulomatosis - no histology |
| 75 | Ischaemic renal disease/cholesterol embolism | 2430 | Atheroembolic renal disease - no histology |
| 76 | Glomerulonephritis related to liver cirrhosis | 1159 | IgA nephropathy secondary to liver cirrhosis - no histology |
| 78 | Cryoglobulinaemic glomerulonephritis | 1543 | Essential mixed cryoglobulinaemia - no histology |
| 79 | Renal vascular disease - classified (please specify) | 2411 | Ischaemic nephropathy / microvascular disease - histologically proven |
| 80 | Diabetes Type 1 (Insulin dependent) | 2316 | Diabetic nephropathy in type I diabetes - no histology |
| 81 | Diabetes Type 2 (Non-insulin dependent) | 2337 | Diabetic nephropathy in type II diabetes - no histology |
| 82 | Myelomatosis | 2578 | Myeloma kidney - no histology |
| 83 | Amyloid | 2509 | Renal amyloidosis - unspecified |
| 84 | Systemic Lupus Erythematosus | 1486 | Systemic lupus erythematosus / nephritis - no histology |
| 85 | Henoch-Schonlein purpura | 1504 | Henoch-Schönlein purpura / nephritis - no histology |
| 86 | Goodpastures Syndrome | 1464 | Anti-Glomerular basement membrane (GBM) disease / Goodpasture's syndrome - no histology |
| 87 | Scleroderma | 1527 | Renal scleroderma / systemic sclerosis - no histology |
| 88 | Haemolytic Uraemic Syndrome | 2623 | Atypical haemolytic uraemic syndrome (HUS) - diarrhoea negative |
| 89 | Multi-system disease - type unspecified | 3555 | Chronic kidney disease (CKD) / chronic renal failure (CRF) - aetiology uncertain / unknown - no histology |
| 90 | Cortical or tubular necrosis | 3442 | Acute cortical necrosis |
| 91 | Tuberculosis | 2235 | Renal tuberculosis |
| 92 | Gout | 3636 | Chronic urate nephropathy - no histology |
| 93 | Nephrocalcinosis / Hypercalcaemic nephropathy | 3555 | Chronic kidney disease (CKD) / chronic renal failure (CRF) - aetiology uncertain / unknown - no histology |
| 94 | Balkan nephropathy | 1982 | Aristolochic acid nephropathy (Balkan / Chinese herb / endemic nephropathy) - no histology |
| 95 | Kidney tumour | 3461 | Kidney tumour - unspecified |
| 96 | Traumatic or surgical loss of kidney | 3538 | Chronic kidney disease (CKD) / chronic renal failure (CRF) due to traumatic loss of kidney |
| 99 | Other identified renal disorders - please specify | 3643 | Other identified renal disorder |

**CÓDIGOS EDTA NUEVOS, ANTIGUOS, CIE10 Y SNOMED**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **ERA-EDTA**  **PRD** | **SNOMED-CT concept identifier for focus concept** | **SNOMED-CT Fully Specified Name** | **Mapping to old PRD code** | **ICD10 code** | **ICD10 Rubric** |
| 1003 | 52254009 | Nephrotic syndrome (disorder) | 10 | N049 | Nephrotic syndrome, unspecified |
| 1019 | 445119005 | Steroid sensitive nephrotic syndrome of childhood (disorder) | 10 | N049 | Nephrotic syndrome, unspecified |
| 3604 | 800991000000107 | Steroid resistant nephrotic syndrome of childhood (disorder) | 10 | N049 | Nephrotic syndrome, unspecified |
| 3615 | 445119005 | Steroid sensitive nephrotic syndrome of childhood (disorder) | 10 | N049 | Nephrotic syndrome, unspecified |
| 1026 | 48796009 | Congenital nephrotic syndrome (disorder) | 10 | N049 | Nephrotic syndrome, unspecified |
| 1035 | 197601003 | Finnish congenital nephrotic syndrome (disorder) | 10 | N049 | Nephrotic syndrome, unspecified |
| 1042 | 197601003 | Finnish congenital nephrotic syndrome (disorder) | 19 | N049 | Nephrotic syndrome, unspecified |
| 1057 | 48796009 | Congenital nephrotic syndrome (disorder) | 19 | N049 | Nephrotic syndrome, unspecified |
| 1061 | 236384008 | Congenital nephrotic syndrome with focal glomerulosclerosis (disorder) | 11 | N071 | Focal and segmental glomerular lesions |
| 1074 | 236385009 | Drash syndrome (disorder) | 99 | N048 | Nephrotic syndrome, other |
| 1088 | 48796009 | Congenital nephrotic syndrome (disorder) | 10 | N049 | Nephrotic syndrome, unspecified |
| 1090 | 44785005 | Minimal change disease (disorder) | 10 | N050 | Unspecified nephritic syndrome, minor glomerular abnormality |
| 1100 | 44785005 | Minimal change disease (disorder) | 19 | N050 | Unspecified nephritic syndrome, minor glomerular abnormality |
| 1116 | 236407003 | IgA nephropathy (disorder) | 10 | N028 | Recurrent and persistent haematuria, other |
| 1128 | 236407003 | IgA nephropathy (disorder) | 12 | N028 | Recurrent and persistent haematuria, other |
| 1137 | 445404003 | Familial immunoglobulin A nephropathy (disorder) | 10 | N028 | Recurrent and persistent haematuria, other |
| 1144 | 445404003 | Familial immunoglobulin A nephropathy (disorder) | 12 | N028 | Recurrent and persistent haematuria, other |
| 1159 | 282364005 | IgA nephropathy associated with liver disease (disorder) | 10 | N028 AND K746 | Recurrent and persistent haematuria, other  Other and unspecified cirrhosis of liver |
| 1163 | 282364005 | IgA nephropathy associated with liver disease (disorder) | 12 | N028  K746 | Recurrent and persistent haematuria, other  Other and unspecified cirrhosis of liver |
| 1171 | 236411009 | IgM nephropathy (disorder) | 19 | N053 | Diffuse mesangial proliferative glomerulonephritis |
| 1185 | 197590001 | Nephrotic syndrome with membranous glomerulonephritis (disorder) | 14 | N042 | Nephrotic syndrome, diffuse membranous glomerulonephritis |
| 1192 | 197590001 | Nephrotic syndrome with membranous glomerulonephritis (disorder) | 14 | N042 | Nephrotic syndrome, diffuse membranous glomerulonephritis |
| 1205 | 197590001 | Nephrotic syndrome with membranous glomerulonephritis (disorder) | 14 | N042 | Nephrotic syndrome, diffuse membranous glomerulonephritis |
| 1214 | 197590001 | Nephrotic syndrome with membranous glomerulonephritis (disorder) | 14 | N042 | Nephrotic syndrome, diffuse membranous glomerulonephritis |
| 1222 | 75888001 | Mesangiocapillary glomerulonephritis, type I (disorder) | 15 | N055 | Diffuse mesangiocapillary glomerulonephritis |
| 1233 | 59479006 | Mesangiocapillary glomerulonephritis, type II (disorder) | 13 | N056 | Unspecified nephritic syndrome, dense deposit disease |
| 1246 | 236409000 | Mesangiocapillary glomerulonephritis type III (disorder) | 19 | N055 | Diffuse mesangiocapillary glomerulonephritis |
| 1251 | 236398000 | Crescentic glomerulonephritis (disorder) | 16 | N057 | Diffuse concentric glomerulonephritis |
| 1267 | 236403004 | Focal segmental glomerulosclerosis (disorder) | 17 | N051 | Focal and segmental glomerular lesions |
| 1279 | 445388002 | Autosomal recessive focal segmental glomerulosclerosis (disorder) | 50 | N051 | Focal and segmental glomerular lesions |
| 1280 | 445388002 | Autosomal recessive focal segmental glomerulosclerosis (disorder) | 11 | N051 | Focal and segmental glomerular lesions |
| 1298 | 444977005 | Autosomal dominant focal segmental glomerulosclerosis (disorder) | 50 | N051 | Focal and segmental glomerular lesions |
| 1308 | 444977005 | Autosomal dominant focal segmental glomerulosclerosis (disorder) | 11 | N051 | Focal and segmental glomerular lesions |
| 1312 | 236403004 | Focal segmental glomerulosclerosis (disorder) | 17 | N051 | Focal and segmental glomerular lesions |
| 1320 | 236403004 | Focal segmental glomerulosclerosis (disorder) | 17 | N051 | Focal and segmental glomerular lesions |
| 1331 | 3704008 | Diffuse endocapillary proliferative glomerulonephritis (disorder) | 19 |  |  |
| 1349 | 35546006 | Mesangial proliferative glomerulonephritis (disorder) | 19 | N033 | Diffuse mesangial proliferative glomerulonephritis |
| 1354 | 83866005 | Focal AND segmental proliferative glomerulonephritis (disorder) | 19 | N071 | Focal and segmental glomerular lesions |
| 1365 | 36171008 | Glomerulonephritis (disorder) | 10 | N059 | Unspecified nephritic syndrome, unspecified |
| 1377 | 36171008 | Glomerulonephritis (disorder) | 19 | N059 | Unspecified nephritic syndrome, unspecified |
| 1383 | 46956008 | Systemic vasculitis (disorder) | 70 | I776 | Arteritis, unspecified |
| 1396 | 46956008 | Systemic vasculitis (disorder) | 74 | I776 | Arteritis, unspecified |
| 1401 | 195353004 | Wegener's granulomatosis (disorder) | 74 | M313 | Wegener's granulomatosis |
| 1417 | 195353004 | Wegener's granulomatosis (disorder) | 74 | M313 | Wegener's granulomatosis |
| 1429 | 239928004 | Microscopic polyarteritis nodosa (disorder) | 74 | M300 | Polyarteritis nodosa |
| 1438 | 82275008 | Allergic granulomatosis angiitis (disorder) | 74 | M301 | Polyarteritis with lung involvement [Churg-Strauss] |
| 1440 | 82275008 | Allergic granulomatosis angiitis (disorder) | 74 | M301 | Polyarteritis with lung involvement [Churg-Strauss] |
| 1455 | 155441006 | Polyarteritis nodosa (disorder) | 73 |  |  |
| 1464 | 236506009 | Goodpasture's disease (disorder) | 86 | M310 | Hypersensitivity angiitis |
| 1472 | 50581000 | Goodpasture's syndrome | 86 | M310 | Hypersensitivity angiitis |
| 1486 | 68815009 | Systemic lupus erythematosus glomerulonephritis syndrome (disorder) | 84 | M321D | Systemic lupus erythematosus with organ or sys involv |
| 1493 | 68815009 | Systemic lupus erythematosus glomerulonephritis syndrome (disorder) | 84 | M321D | Systemic lupus erythematosus with organ or sys involv |
| 1504 | 191306005 | Henoch-Schönlein purpura (disorder) | 85 | D690 | Allergic purpura |
| 1515 | 191306005 | Henoch-Schönlein purpura (disorder) | 85 | D690 | Allergic purpura |
| 1527 | 89155008 | Systemic sclerosis | 87 | M349 | Systemic sclerosis, unspecified |
| 1536 | 236502006 | Renal involvement in scleroderma (disorder) | 87 | M348 | Other forms of systemic sclerosis |
| 1543 | 239947001 | Essential mixed cryoglobulinemia (disorder) | 78 | D891 | Cryoglobulinaemia |
| 1558 | 239947001 | Essential mixed cryoglobulinemia (disorder) | 78 | D891 | Cryoglobulinaemia |
| 1562 | 30911005 | Cryoglobulinemia (disorder) | 78 | C902 AND B171  OR  C902 AND B182 | Cryoglobulinaemia AND Acute hepatitis C  OR  Cryoglobulinaemia AND Chronic hepatitis C |
| 1570 | 30911005 | Cryoglobulinemia (disorder) | 78 | C902 AND B171  OR  C902 AND B182 | Cryoglobulinaemia AND Acute hepatitis C  OR  Cryoglobulinaemia AND Chronic hepatitis C |
| 1589 | 30911005 | Cryoglobulinemia (disorder) | 78 | C902 | Malignant plasma cell neoplasm, extramedullary plasmacytoma |
| 1591 | 30911005 | Cryoglobulinemia (disorder) | 78 | C902 | Malignant plasma cell neoplasm, extramedullary plasmacytoma |
| 1602 | 197764002 | Non-obstructive reflux-associated chronic pyelonephritis (disorder) | 24 | N110 | Nonobstructive reflux-associated chronic pyelonephritis |
| 1618 | 522551000000101 | Familial non-obstructive reflux-associated chronic pyelonephritis (disorder) | 24 | N110 | Nonobstructive reflux-associated chronic pyelonephritis |
| 1625 | 204949001 | Renal dysplasia (disorder) | 60 | Q614 | Renal dysplasia |
| 1639 | 82525005 | Congenital cystic kidney disease (disorder) | 40 | Q619 | Cystic kidney disease, unspecified |
| 1641 | 519331000000100 | Renal dysplasia due to fetus affected by maternal use of angiotensin converting enzyme inhibitor (disorder) | 99 | Q614 | Renal dysplasia |
| 3627 | 446641003 | Renal cysts and diabetes syndrome (disorder) | 99 | E142 | Unspecified diabetes mellitus with renal complications |
| 1656 | 253864004 | Familial hypoplastic, glomerulocystic kidney (disorder) | 99 | Q605 | Renal hypoplasia, unspecified |
| 1660 | 373584008 | Congenital pelviureteric junction obstruction (disorder) | 99 | Q621 | Atresia and stenosis of ureter |
| 1673 | 373585009 | Congenital ureterovesical obstruction (disorder) | 99 | Q621 | Atresia and stenosis of ureter |
| 1687 | 253900005 | Congenital posterior urethral valves (disorder) | 99 | Q643 | Other atresia and stenosis of urethra and bladder neck |
| 1694 | 5187006 | Prune belly syndrome | 66 | Q794 | Prune belly syndrome |
| 1706 | 445387007 | Congenital neurogenic urinary bladder (finding) | 99 | N319 | Neuromuscular dysfunction of bladder, unspecified |
| 1710 | 61758007 | Exstrophy of bladder sequence (disorder) | 99 | Q641 | Exstrophy of urinary bladder |
| 1723 | 253904001 | Megacystis-megaureter syndrome (disorder) | 99 | Q622 | Congenital megaloureter |
| 1734 | 18417009 | Oligomeganephronic hypoplasia of kidney (disorder) | 61 | Q605 | Renal hypoplasia, unspecified |
| 1747 | 90241004 | Papillary necrosis (disorder) | 99 | N172 | Acute renal failure with medullary necrosis |
| 1752 | 522591000000109 | Nephropathy due to acquired urinary tract obstruction (disorder) | 23 | N138  OR  N139 | Other obstructive and reflux uropathy  OR  Obstructive and reflux uropathy, unspecified |
| 1768 | 522591000000109 | Nephropathy due to acquired urinary tract obstruction (disorder) | 23 | N319 | Neuromuscular dysfunction of bladder, unspecified |
| 1775 | 522591000000109 | Nephropathy due to acquired urinary tract obstruction (disorder) | 23 | N138 AND N40X | Other obstructive and reflux uropathy  Hyperplasia of prostate |
| 1781 | 522591000000109 | Nephropathy due to acquired urinary tract obstruction (disorder) | 23 | N138 AND C61X | Other obstructive and reflux uropathy  Malignant neoplasm of prostate |
| 1799 | 522591000000109 | Nephropathy due to acquired urinary tract obstruction (disorder) | 23 | N138 AND C679 | Other obstructive and reflux uropathy  Malignant neoplasm of bladder, unspecified |
| 1809 | 522591000000109 | Nephropathy due to acquired urinary tract obstruction (disorder) | 23 | N138 | Other obstructive and reflux uropathy |
| 1813 | 197808006 | Idiopathic retroperitoneal fibrosis (disorder) | 23 | N135 | Kinking and stricture of ureter without hydronephrosis |
| 1821 | 236017004 | Malignant retroperitoneal fibrosis (disorder) | 23 | N135 | Kinking and stricture of ureter without hydronephrosis |
| 3689 | 236015007 | Drug-induced retroperitoneal fibrosis (disorder) | 23 | N135 | Kinking and stricture of ureter without hydronephrosis |
| 3670 | 49120005 | Retroperitoneal fibrosis (disorder) | 23 | N135 | Kinking and stricture of ureter without hydronephrosis |
| 1832 | 95566004 | Urolithiasis (disorder) | 25 | N209 | Urinary calculus, unspecified |
| 1845 | 444717006 | Calcium oxalate urolithiasis (disorder) | 99 | N209 | Urinary calculus, unspecified |
| 1850 | 37497004 | Enteric hyperoxaluria (disorder) | 99 | E748 | Other specified disorders of carbohydrate metabolism |
| 1866 | 444690001 | Magnesium ammonium phosphate urolithiasis (disorder) | 25 | N209 | Urinary calculus, unspecified |
| 1878 | 267441009 | Uric acid urolithiasis (disorder) | 99 | M100D | Idiopathic gout |
| 1884 | 428255004 | Tubulointerstitial nephritis (disorder) | 30 | N12X | Tubulo-interstitial nephritis not spec as acute or chronic |
| 1897 | 428255004 | Tubulointerstitial nephritis (disorder) | 30 | N12X | Tubulo-interstitial nephritis not spec as acute or chronic |
| 1907 | 28689008 | Interstitial nephritis (disorder) | 50 | N12X | Tubulo-interstitial nephritis not spec as acute or chronic |
| 1911 | 28689008 | Interstitial nephritis (disorder) | 50 | N12X | Tubulo-interstitial nephritis not spec as acute or chronic |
| 1924 | 428255004 | Tubulointerstitial nephritis (disorder) | 30 | N12X AND M359 | Tubulo-interstitial nephritis not spec as acute or chronic AND Systemic involvement of connective tissue, unspecified |
| 1930 | 428255004 | Tubulointerstitial nephritis (disorder) | 30 | N12X AND M359 | Tubulo-interstitial nephritis not spec as acute or chronic AND Systemic involvement of connective tissue, unspecified |
| 1948 | 428255004 | Tubulointerstitial nephritis (disorder) | 30 | N12X AND H209 | Tubulo-interstitial nephritis not spec as acute or chronic AND Iridocyclitis, unspecified |
| 1953 | 428255004 | Tubulointerstitial nephritis (disorder) | 30 | N12X AND H209 | Tubulo-interstitial nephritis not spec as acute or chronic AND Iridocyclitis, unspecified |
| 1969 | 37061001 | Granulomatous sarcoid nephropathy (disorder) | 99 | D868D | Sarcoidosis of other and combined sites |
| 1976 | 37061001 | Granulomatous sarcoid nephropathy (disorder) | 99 | D868D | Sarcoidosis of other and combined sites |
| 1982 | 236514003 | Toxic nephropathy (disorder) | 94 | N144 | Toxic nephropathy, not elsewhere classified |
| 1995 | 236514003 | Toxic nephropathy (disorder) | 94 | N144 | Toxic nephropathy, not elsewhere classified |
| 2005 | 439990003 | Drug-induced tubulointerstitial nephritis (disorder) | 39 | N142 | Neuropathy induced by unspec drug medicament or biol subs |
| 2014 | 439990003 | Drug-induced tubulointerstitial nephritis (disorder) | 39 | N142 | Neuropathy induced by unspec drug medicament or biol subs |
| 2022 | 59400006 | Analgesic nephropathy (disorder) | 31 | N140 | Analgesic nephropathy |
| 2033 | 59400006 | Analgesic nephropathy (disorder) | 31 | N140 | Analgesic nephropathy |
| 2046 | 519481000000106 | Nephropathy induced by ciclosporin (disorder) | 33 | N141 | Nephropathy induc by other drugs meds and biolog subs |
| 2051 | 519481000000106 | Nephropathy induced by ciclosporin (disorder) | 33 | N141 | Nephropathy induc by other drugs meds and biolog subs |
| 2067 | 519491000000108 | Nephropathy induced by tacrolimus (disorder) | 39 | N141 | Nephropathy induc by other drugs meds and biolog subs |
| 2079 | 519491000000108 | Nephropathy induced by tacrolimus (disorder) | 39 | N141 | Nephropathy induc by other drugs meds and biolog subs |
| 2080 | 519501000000102 | Nephropathy induced by aminoglycosides (disorder) | 39 | N141 | Nephropathy induc by other drugs meds and biolog subs |
| 2098 | 519501000000102 | Nephropathy induced by aminoglycosides (disorder) | 39 | N141 | Nephropathy induc by other drugs meds and biolog subs |
| 2108 | 519511000000100 | Nephropathy induced by amphotericin (disorder) | 39 | N141 | Nephropathy induc by other drugs meds and biolog subs |
| 2112 | 519511000000100 | Nephropathy induced by amphotericin (disorder) | 39 | N141 | Nephropathy induc by other drugs meds and biolog subs |
| 2120 | 53556002 | Cis-platinum nephropathy (disorder) | 32 | N141 | Nephropathy induc by other drugs meds and biolog subs |
| 2131 | 53556002 | Cis-platinum nephropathy (disorder) | 32 | N141 | Nephropathy induc by other drugs meds and biolog subs |
| 2149 | 4390004 | Lithium nephropathy (disorder) | 39 | N141 | Nephropathy induc by other drugs meds and biolog subs |
| 2154 | 4390004 | Lithium nephropathy (disorder) | 39 | N141 | Nephropathy induc by other drugs meds and biolog subs |
| 2165 | 519521000000106 | Nephropathy induced by lead (disorder) | 34 | N143 | Nephropathy induced by heavy metals |
| 2177 | 519521000000106 | Nephropathy induced by lead (disorder) | 34 | N143 | Nephropathy induced by heavy metals |
| 2183 | 236496000 | Acute urate nephropathy (disorder) | 92 | E790 | Hyperuricaem without sign inflamm arthritis+tophaceous dis |
| 2196 | 236496000 | Acute urate nephropathy (disorder) | 92 | E790 | Hyperuricaem without sign inflamm arthritis+tophaceous dis |
| 3636 | 190829000 | Chronic urate nephropathy (disorder) | 92 | M100D | Idiopathic gout |
| 2203 | 190829000 | Chronic urate nephropathy (disorder) | 92 | M100D | Idiopathic gout |
| 3662 | 33763006 | Hypercalcemic nephropathy (disorder) | 93 | E835 | Disorders of calcium metabolism |
| 2219 | 7725007 | Radiation nephritis (disorder) | 99 | T66X | Unspecified effects of radiation |
| 2226 | 3321001  80640009 | Renal abscess (disorder)  Perirenal abscess (disorder) | 99 | N151 | Renal and perinephric abscess |
| 2235 | 44323002 | Tuberculosis of kidney (disorder) | 91 | A181D | Tuberculosis of genitourinary system |
| 2242 | 77377001 | Leptospirosis (disorder) | 99 | A279 | Leptospirosis, unspecified |
| 2257 | 102455002 | Hemorrhagic nephroso-nephritis (disorder) | 99 | A985D | Haemorrhagic fever with renal syndrome |
| 2261 | 38898003 | Xanthogranulomatous pyelonephritis (disorder) | 99 | N119 | Chronic tubulo-interstitial nephritis, unspecified |
| 2274 | 90708001 | Kidney disease (disorder) | 99 | N289  B24X | Disorder of kidney and ureter, unspecified  Unspecified human immunodefiency virus [HIV] disease |
| 2288 | 90708001 | Kidney disease (disorder) | 99 | N289  B24X | Disorder of kidney and ureter, unspecified  Unspecified human immunodefiency virus [HIV] disease |
| 2290 | 236706006 | Urinary schistosomiasis (disorder) | 99 | B650D | Schistosom due Schis haematobium [urin schistosom] |
| 2300 | 40733004 | Infectious disease (disorder) | 99 |  |  |
| 2316 | 421893009 | Renal disorder associated with type I diabetes mellitus (disorder) | 80 |  |  |
| 2328 | 421893009 | Renal disorder associated with type I diabetes mellitus (disorder) | 80 |  |  |
| 2337 | 420279001 | Renal disorder associated with type II diabetes mellitus (disorder) | 81 |  |  |
| 2344 | 420279001 | Renal disorder associated with type II diabetes mellitus (disorder) | 81 |  |  |
| 2359 | 38481006 | Hypertensive renal disease (disorder) | 72 | I129 | Hypertensive renal disease without renal failure |
| 2363 | 38481006 | Hypertensive renal disease (disorder) | 72 | I129 | Hypertensive renal disease without renal failure |
| 2371 | 65443008 | Malignant hypertensive renal disease (disorder) | 71 | I129 | Hypertensive renal disease without renal failure |
| 2385 | 65443008 | Malignant hypertensive renal disease (disorder) | 71 | I129 | Hypertensive renal disease without renal failure |
| 2392 | 445108007 | Age related reduction of renal function (finding) | 70 |  |  |
| 2407 | 519581000000107 | Ischaemic nephropathy (disorder) | 75 | N280 | Ischaemia and infarction of kidney |
| 2411 | 519581000000107 | Ischaemic nephropathy (disorder) | 75 | N280 | Ischaemia and infarction of kidney |
| 2424 | 302233006 | Renal artery stenosis (disorder) | 70 | I701 | Atherosclerosis of renal artery |
| 2430 | 51677000 | Atheroembolism of renal arteries (disorder) | 75 | I701 | Atherosclerosis of renal artery |
| 2448 | 51677000 | Atheroembolism of renal arteries (disorder) | 75 | I701 | Atherosclerosis of renal artery |
| 2453 | 2900003 | Hyperplasia of renal artery (disorder) | 70 | I773 | Arterial fibromuscular dysplasia |
| 2469 | 236488005 | Renal artery occlusion (disorder) | 70 | N280 | Ischaemia and infarction of kidney |
| 2476 | 15842009 | Thrombosis of renal vein (disorder) | 99 | I823 | Embolism and thrombosis of renal vein |
| 2482 | 445236007 | Cardiorenal syndrome (disorder) | 99 | I139 | Hypertensive heart and renal disease, unspecified |
| 2495 | 51292008 | Hepatorenal syndrome (disorder) | 99 | K767 | Hepatorenal syndrome |
| 2509 | 48713002 | Amyloid nephropathy (disorder) | 83 | E854 | Organ-limited amyloidosis |
| 2513 | 274945004 | AA amyloidosis (disorder) | 83 | E853 | Secondary systemic amyloidosis |
| 2521 | 23132008 | AL amyloidosis (disorder) | 83 | E859 | Amyloidosis, unspecified |
| 2532 | 66451004 | Familial visceral amyloidosis, Ostertag type (disorder) | 83 | E850 | Non-neuropathic heredofamilial amyloidosis |
| 2545 | 66451004 | Familial visceral amyloidosis, Ostertag type (disorder) | 83 | E850 | Non-neuropathic heredofamilial amyloidosis |
| 2550 | 367528006 | Amyloid of familial Mediterranean fever (disorder) | 83 | E850 | Non-neuropathic heredofamilial amyloidosis |
| 2566 | 367528006 | Amyloid of familial Mediterranean fever (disorder) | 83 | E850 | Non-neuropathic heredofamilial amyloidosis |
| 2578 | 32278006 | Myeloma kidney (disorder) | 82 | C900D | MÚLTIPLE myeloma |
| 2584 | 32278006 | Myeloma kidney (disorder) | 82 | C900D | MÚLTIPLE myeloma |
| 2597 | 373604002 | Light chain deposition disease (disorder) | 99 | D808 | Other immunodefiencies with predominantly antibody defects |
| 2606 | 73305009 | Fibrillary glomerulonephritis (disorder) | 99 | N059 | Unspecified nephritic syndrome, unspecified |
| 2610 | 373421000 | Diarrhea-associated hemolytic uremic syndrome (disorder) | 88 | D593 | Haemolytic-uraemic syndrome |
| 2623 | 373422007 | Diarrhea-negative hemolytic uremic syndrome (disorder) | 88 | D593 | Haemolytic-uraemic syndrome |
| 2634 | 78129009 | Thrombotic thrombocytopenic purpura (disorder) | 88 |  |  |
| 2647 | 111407006 | Hemolytic uremic syndrome (disorder) | 88 | D593 | Haemolytic-uraemic syndrome |
| 2652 | 444976001 | Congenital hemolytic uremic syndrome (disorder) | 88 | D593 | Haemolytic-uraemic syndrome |
| 2668 | 373420004 | Upshaw-Schulman syndrome (disorder) | 88 | M311 | Thrombotic microangiopathy |
| 2675 | 373420004 | Upshaw-Schulman syndrome (disorder) | 88 | M311 | Thrombotic microangiopathy |
| 2681 | 90708001 | Kidney disease (disorder) | 99 | O268 AND O159  OR  O268 AND O149 | Maternal care for other conditions predominantly related to pregnancy  AND Eclampsia, unspecified as to time period  OR  Maternal care for other conditions predominantly related to pregnancy AND Pre-eclampsia, unspecified |
| 2699 | 13886001 | Sickle cell nephropathy (disorder) | 99 | D571D | Sickle-cell anaemia without crisis |
| 2702 | 13886001 | Sickle cell nephropathy (disorder) | 99 | D571D | Sickle-cell anaemia without crisis |
| 2718 | 28728008 | Polycystic kidney disease, adult type (disorder) | 41 | Q612 | Polycystic kidney, adult type |
| 2725 | 253878003 | Adult type polycystic kidney disease type 1 (disorder) | 41 | Q612 | Polycystic kidney, adult type |
| 2739 | 253879006 | Adult type polycystic kidney disease type 2 (disorder) | 41 | Q612 | Polycystic kidney, adult type |
| 2741 | 28770003 | Polycystic kidney disease, infantile type (disorder) | 42 | Q611 | Polycystic kidney, infantile type |
| 2756 | 399340005 | Hereditary nephritis (disorder) | 51 | N079 | Unspecified morphological changes |
| 2760 | 399340005 | Hereditary nephritis (disorder) | 51 | N079 | Unspecified morphological changes |
| 2773 | 236421001 | Benign familial hematuria (disorder) | 99 | N029 | Recurrent and persistent haematuria, unspecified |
| 2787 | 236418003 | Thin basement membrane disease (disorder) | 99 | N050 | Unspecified nephritic syndrome, minor glomerular abnormality |
| 2794 | 82525005 | Congenital cystic kidney disease (disorder) | 40 | Q619 | Cystic kidney disease, unspecified |
| 2804 | 444699000 | Medullary cystic kidney disease type 1 (disorder) | 43 | Q618 | Medullary cystic kidney |
| 2815 | 445503007 | Medullary cystic kidney disease type 2 (disorder) | 43 | Q618 | Medullary cystic kidney |
| 2827 | 46785007 | Familial juvenile gout (disorder) | 49 | E798 | Other disorders of purine and pyrimidine metabolism |
| 2836 | 204958008 | Nephronophthisis (disorder) | 43 | Q618 | Medullary cystic kidney |
| 2843 | 444830001 | Juvenile nephronophthisis (disorder) | 43 | Q618 | Medullary cystic kidney |
| 2858 | 444558002 | Infantile nephronophthisis (disorder) | 43 | Q618 | Medullary cystic kidney |
| 2862 | 444749006 | Adolescent nephronophthisis (disorder) | 43 | Q618 | Medullary cystic kidney |
| 2870 | 446989009 | Nephronophthisis type 4 (disorder) | 43 | Q618 | Medullary cystic kidney |
| 2889 | 446991001 | Nephronophthisis type 5 (disorder) | 43 | Q618 | Medullary cystic kidney |
| 2891 | 447335007 | Nephronophthisis type 6 (disorder) | 43 | Q618 | Medullary cystic kidney |
| 2901 | 236466005 | Congenital Fanconi syndrome (disorder) | 59 | E720 | Disorders of amino-acid transport |
| 2917 | 197744007 | Renal tubulo-interstitial disorders in metabolic diseases (disorder) | 59 | N163A | Renal tubulo-interstitial disorders in metabolic diseases |
| 2929 | 444645005 | Dent's disease (disorder) | 99 | N398 | Other specified disorders of urinary system |
| 2938 | 79385002 | Lowe syndrome (disorder) | 59 | E720 | Disorders of amino-acid transport |
| 2940 | 522601000000103 | Inherited aminoaciduria (disorder) | 59 | E729 | Disorder of amino-acid metabolism, unspecified |
| 2955 | 85020001 | Cystinuria (disorder) | 99 | E720 | Disorders of amino-acid transport |
| 2964 | 190681003 | Cystinosis (disorder) | 52 | E720 | Disorders of amino-acid transport |
| 2972 | 226309007 | Familial renal glucosuria (disorder) | 59 | E748 | Other specified disorders of carbohydrate metabolism |
| 2986 | 82236004 | Familial x-linked hypophosphatemic vitamin D refractory rickets (disorder) | 59 | E833 | Disorders of phosphorus metabolism |
| 2993 | 90505000 | Autosomal recessive hypophosphatemic vitamin D refractory rickets (disorder) | 59 | E833 | Disorders of phosphorus metabolism |
| 3000 | 1776003 | Renal tubular acidosis (disorder) | 59 | N258 | Other disorders resulting from impaired renal tubular funct |
| 3016 | 24790002 | Proximal renal tubular acidosis (disorder) | 59 | N258 | Other disorders resulting from impaired renal tubular funct |
| 3028 | 236461000 | Distal renal tubular acidosis (disorder) | 59 | N258 | Other disorders resulting from impaired renal tubular funct |
| 3037 | 236461000 | Distal renal tubular acidosis (disorder) | 59 | N258  AND  H905 | Other disorders resulting from impaired renal tubular funct  AND  Sensorineural hearing loss, unspecified |
| 3044 | 111395007 | Nephrogenic diabetes insipidus (disorder) | 59 | N251 | Nephrogenic diabetes insipidus |
| 3059 | 10406007 | Lesch-Nyhan syndrome (disorder) | 59 | E791 | Lesch-Nyhan syndrome |
| 3063 | 35759001 | Ribose-phosphate pyrophosphokinase overactivity (disorder) | 59 | E798 | Other disorders of purine and pyrimidine metabolism |
| 3071 | 31742004 | Arteriohepatic dysplasia (disorder) | 59 | Q447 | Other congenital malformations of liver |
| 3085 | 71275003 | Pseudoprimary aldosteronism (disorder) | 59 | E268 | Other hyperaldosteronism |
| 3092 | 3188003 | Familial hypokalemia-hypomagnesemia (disorder) | 59 | E876 | Hypokalaemia |
| 3102 | 71275003 | Pseudoprimary aldosteronism (disorder) | 59 | E268 | Other hyperaldosteronism |
| 3118 | 237770005 | Syndrome of apparent mineralocorticoid excess (disorder) | 59 | E278 | Other specified disorders of adrenal gland |
| 3125 | 237743003 | Glucocorticoid-suppressible hyperaldosteronism (disorder) | 59 | E268 | Other hyperaldosteronism |
| 3139 | 237604008 | Diabetes mellitus autosomal dominant type II (disorder) | 59 | E139 | Other specified diabetes mellitus without complications |
| 3141 | 43941006 | Pseudohypoaldosteronism, type 1 (disorder) | 59 | E274 | Other and unspecified adrenocortical insufficiency |
| 3156 | 15689008 | Pseudohypoaldosteronism, type 2 (disorder) | 59 | E878 | Other disorders of electrolyte and fluid balance NEC |
| 3160 | 237885008 | Familial hypocalciuric hypercalcemia (disorder) | 59 | E835 | Disorders of calcium metabolism |
| 3173 | 237885008 | Familial hypocalciuric hypercalcemia (disorder) | 59 | E835 | Disorders of calcium metabolism |
| 3187 | 80710001 | Primary hypomagnesemia (disorder) | 59 | E834 | Disorders of magnesium metabolism |
| 3194 | 17901006 | Primary hyperoxaluria (disorder) | 53 | E748 | Other specified disorders of carbohydrate metabolism |
| 3207 | 65520001 | Primary hyperoxaluria type I (disorder) | 53 | E748 | Other specified disorders of carbohydrate metabolism |
| 3211 | 40951006 | Primary hyperoxaluria, type II (disorder) | 53 | E748 | Other specified disorders of carbohydrate metabolism |
| 3224 | 16652001 | Fabry's disease (disorder) | 54 | E752 | Other sphingolipidosis |
| 3230 | 16652001 | Fabry's disease (disorder) | 54 | E752 | Other sphingolipidosis |
| 3248 | 190919008 | Xanthinuria (disorder) | 59 | E798 | Other disorders of purine and pyrimidine metabolism |
| 3253 | 236527004 | Nail patella-like renal disease (disorder) | 59 | N078 | Hereditary nephropathy, not elsewhere classified, other |
| 3269 | 45582004 | Rubinstein-Taybi syndrome (disorder) | 99 | Q872 | Cong malformation syndromes predominantly involving limbs |
| 3276 | 7199000 | Tuberous sclerosis syndrome (disorder) | 59 | Q851 | Tuberous sclerosis |
| 3282 | 46659004 | Von Hippel-Lindau syndrome (disorder) | 59 | Q858 | Other phakomatoses, not elsewhere classified |
| 3295 | 236443009 | Medullary sponge kidney (disorder) | 99 | Q615 | Medullary cystic kidney |
| 3305 | 41729002 | Horseshoe kidney (disorder) | 99 | Q631 | Lobulated, fused and horseshoe kidney |
| 3314 | 445431000 | Frasier syndrome (disorder) | 99 | Q998 | Other specified chromosome abnormalities |
| 3658 | 446449009 | Renal coloboma syndrome (disorder) | 59 | Q605 | Renal hypoplasia, unspecified |
| 3322 | 290006 | Melnick-Fraser syndrome (disorder) | 59 | Q870 | Cong malform syndromes predom affect facial appearance |
| 3333 | 63247009 | Williams syndrome (disorder) | 59 | Q878 | Other specified congenital malformation syndromes NEC |
| 3346 | 523411000000105 | Townes-Brocks syndrome (disorder) | 59 |  |  |
| 3351 | 232059000 | Laurence-Moon syndrome (disorder) | 59 | Q878 | Other specified congenital malformation syndromes NEC |
| 3367 | 240096000 | Mitochondrial cytopathy (disorder) | 59 | G713 | Mitochondrial myopathy, not elsewhere classified |
| 3379 | 236419006 | Progressive hereditary glomerulonephritis without deafness (disorder) | 59 | N079 | Unspecified morphological changes |
| 3380 | 14669001 | Acute renal failure syndrome (disorder) | 90 | N179 | Acute renal failure, unspecified |
| 3398 | 14669001 | Acute renal failure syndrome (disorder) | 90 | N179  AND  E86X | Acute renal failure, unspecified  AND  Volume depletion |
| 3403 | 14669001 | Acute renal failure syndrome (disorder) | 90 | N179 AND R579 | Acute renal failure, unspecified AND Shock, unspecified |
| 3419 | 14669001 | Acute renal failure syndrome (disorder) | 90 | N179 | Acute renal failure, unspecified |
| 3426 | 14669001 | Acute renal failure syndrome (disorder) | 90 | N179 AND M628 | Acute renal failure, unspecified AND Other specified disorders of muscle |
| 3435 | 236428007 | Nephrotoxic acute renal failure (disorder) | 90 | N144 | Toxic nephropathy, not elsewhere classified |
| 3442 | 197650009 | Acute cortical necrosis (disorder) | 90 | N171 | Acute renal failure with acute cortical necrosis |
| 3457 | 36689008 | Acute pyelonephritis (disorder) |  | N10X | Acute tubulo-interstitial nephritis |
| 3461 | 126880001 | Neoplasm of kidney (disorder) | 95 | D410 | Neoplasm uncert / unkn behav kidney |
| 3474 | 254915003 | Clear cell carcinoma of kidney (disorder) | 95 | C64X | Malignant neoplasm of kidney, except renal pelvis |
| 3488 | 408642003 | Transitional cell carcinoma of kidney (disorder) | 95 | C64X | Malignant neoplasm of kidney, except renal pelvis |
| 3490 | 302849000 | Nephroblastoma (disorder) | 95 | C64X | Malignant neoplasm of kidney, except renal pelvis |
| 3501 | 307604008 | Mesoblastic nephroma (disorder) | 95 | D410 | Neoplasm uncert / unkn behav kidney |
| 3517 |  |  | 99 |  |  |
| 3529 | 236425005 | Chronic renal impairment (disorder) | 96 | N189 | Chronic renal failure, unspecified |
| 3538 | 236425005 | Chronic renal impairment (disorder) | 96 | N189 | Chronic renal failure, unspecified |
| 3540 | 236425005 | Chronic renal impairment (disorder) | 00 | N189 | Chronic renal failure, unspecified |
| 3555 | 236425005 | Chronic renal impairment (disorder) | 00 | N189 | Chronic renal failure, unspecified |
| 3564 | 236425005 | Chronic renal impairment (disorder) | 00 | N189 | Chronic renal failure, unspecified |
| 3572 | 53298000  29738008 | Hematuria syndrome (disorder)  Proteinuria (disorder) | 00 | R31X AND N391 | Unspecified haematuria AND Persistent proteinuria, unspecified |
| 3712 | 53298000 | Hematuria syndrome (disorder) | 00 | R31X | Unspecified haematuria |
| 3720 | 29738008 | Proteinuria (disorder) | 00 | N391 | Persistent proteinuria, unspecified |
| 3643 | 90688005 | Chronic renal failure syndrome (disorder) | 00 | N189 | Chronic renal failure, unspecified |
| 3691 | 42399005 | Renal failure syndrome (disorder) | 00 | N19X | Unspecified renal failure |
| 3708 | 90688005 | Chronic renal failure syndrome (disorder) | 00 | N189 | Chronic renal failure, unspecified |

**MEDICAMENTOS HUÉRFANOS (Listado Diciembre 2012)**

|  |  |
| --- | --- |
| **Nombre del medicamento** | **ICD10** (NO para capturar: captura según nombre de enfermedad a patir de la indicación del medicamento propuesto) |
| Bronchitol | E84 |
| Busilvex | Z948 |
| Cayston | E84 |
| Esbriet | J841 |
| Exjade | D561 |
| Fabrazyme | E752 |
| Firazyr | D841 |
| Increlex | E343 |
| Tepadina | Z948 |
| Kalydeco | E84 |
| NovoThirteen | D682 |
| Myozyme | E740 |
| Nplate | D693 |
| Xagrid | D473 |
| Somavert | E220 |
| Kuvan | E700 |
| Kuvan | E701 |
| Orfadin | E702 |
| Cystadane | E721 |
| Carbaglu | E722 |
| Replagal | E752 |
| Zavesca | E752 |
| Aldurazyme | E760 |
| Elaprase | E761 |
| Naglazyme | E762 |
| Wilzin | E830 |
| Inovelon | G404 |
| Diacomit | G404 |
| Diacomit | G403 |
| Ventavis | I270 |
| Tracleer | I270 |
| Pedea | Q250 |
| Revestive | K918 |
| Revolade | D693 |
| Savene | Y432 |
| Signifor | E240 |
| Siklos | D57 |
| Soliris | D595 |
| Firdapse (previously Zenas) | G731 |
| Tobi Podhaler | E84 |
| Plenadren | E271 |
| Revatio | I270 |
| Peyona (previously Nymusa) | P283 |
| Volibris | I270 |
| Vpriv | E752 |
| Vyndaqel | E851 |
| Prialt | R522 |
| Tracleer | M349 |

# ANEXO V

# Códigos de municipios, provincias, comunidades autónomas, nucleos de municipios y tipos de vía

**CÓDIGOS DE MUNICIPIOS**

ACCESIBLE EN:

<http://www.ine.es/daco/daco42/codmun/codmun/codmunmapa.htm>

**Por ejemplo: ASTURIAS**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Relación de municipios y códigos por provincias a 1 de enero de 2011** | | | | | | | | |
| **ASTURIAS** | |  |  |  |  |  |  |  |
| **CPRO** | **CMUN** | **DC** | **NOMBRE (castellano)** |  | **CPRO** | **CMUN** | **DC** | **NOMBRE (castellano)** |
| **33** | **001** | **9** | **Allande** |  | **33** | **041** | **1** | **Navia** |
| **33** | **002** | **4** | **Aller** |  | **33** | **042** | **6** | **Noreña** |
| **33** | **003** | **0** | **Amieva** |  | **33** | **043** | **2** | **Onís** |
| **33** | **004** | **5** | **Avilés** |  | **33** | **044** | **7** | **Oviedo** |
| **33** | **005** | **8** | **Belmonte de Miranda** |  | **33** | **045** | **0** | **Parres** |
| **33** | **006** | **1** | **Bimenes** |  | **33** | **046** | **3** | **Peñamellera Alta** |
| **33** | **007** | **7** | **Boal** |  | **33** | **047** | **9** | **Peñamellera Baja** |
| **33** | **008** | **3** | **Cabrales** |  | **33** | **048** | **5** | **Pesoz** |
| **33** | **009** | **6** | **Cabranes** |  | **33** | **049** | **8** | **Piloña** |
| **33** | **010** | **0** | **Candamo** |  | **33** | **050** | **1** | **Ponga** |
| **33** | **012** | **2** | **Cangas de Onís** |  | **33** | **051** | **8** | **Pravia** |
| **33** | **011** | **7** | **Cangas del Narcea** |  | **33** | **052** | **3** | **Proaza** |
| **33** | **013** | **8** | **Caravia** |  | **33** | **053** | **9** | **Quirós** |
| **33** | **014** | **3** | **Carreño** |  | **33** | **054** | **4** | **Regueras, Las** |
| **33** | **015** | **6** | **Caso** |  | **33** | **055** | **7** | **Ribadedeva** |
| **33** | **016** | **9** | **Castrillón** |  | **33** | **056** | **0** | **Ribadesella** |
| **33** | **017** | **5** | **Castropol** |  | **33** | **057** | **6** | **Ribera de Arriba** |
| **33** | **018** | **1** | **Coaña** |  | **33** | **058** | **2** | **Riosa** |
| **33** | **019** | **4** | **Colunga** |  | **33** | **059** | **5** | **Salas** |
| **33** | **020** | **8** | **Corvera de Asturias** |  | **33** | **061** | **6** | **San Martín de Oscos** |
| **33** | **021** | **5** | **Cudillero** |  | **33** | **060** | **9** | **San Martín del Rey Aurelio** |
| **33** | **022** | **0** | **Degaña** |  | **33** | **063** | **7** | **San Tirso de Abres** |
| **33** | **023** | **6** | **Franco, El** |  | **33** | **062** | **1** | **Santa Eulalia de Oscos** |
| **33** | **024** | **1** | **Gijón** |  | **33** | **064** | **2** | **Santo Adriano** |
| **33** | **025** | **4** | **Gozón** |  | **33** | **065** | **5** | **Sariego** |
| **33** | **026** | **7** | **Grado** |  | **33** | **066** | **8** | **Siero** |
| **33** | **027** | **3** | **Grandas de Salime** |  | **33** | **067** | **4** | **Sobrescobio** |
| **33** | **028** | **9** | **Ibias** |  | **33** | **068** | **0** | **Somiedo** |
| **33** | **029** | **2** | **Illano** |  | **33** | **069** | **3** | **Soto del Barco** |
| **33** | **030** | **6** | **Illas** |  | **33** | **070** | **7** | **Tapia de Casariego** |
| **33** | **031** | **3** | **Langreo** |  | **33** | **071** | **4** | **Taramundi** |
| **33** | **032** | **8** | **Laviana** |  | **33** | **072** | **9** | **Teverga** |
| **33** | **033** | **4** | **Lena** |  | **33** | **073** | **5** | **Tineo** |
| **33** | **035** | **2** | **Llanera** |  | **33** | **034** | **9** | **Valdés** |
| **33** | **036** | **5** | **Llanes** |  | **33** | **074** | **0** | **Vegadeo** |
| **33** | **037** | **1** | **Mieres** |  | **33** | **075** | **3** | **Villanueva de Oscos** |
| **33** | **038** | **7** | **Morcín** |  | **33** | **076** | **6** | **Villaviciosa** |
| **33** | **039** | **0** | **Muros de Nalón** |  | **33** | **077** | **2** | **Villayón** |
| **33** | **040** | **4** | **Nava** |  | **33** | **078** | **8** | **Yernes y Tameza** |

**CÓDIGOS DE LAS PROVINCIAS ESPAÑOLAS**

ACCESIBLE EN:

<http://www.ine.es/daco/daco42/codmun/codmun/codmunmapa.htm>

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Relación de provincias** | |  |  |
|  |  |  |  |
| **Código** | **Provincia** | **Código** | **Provincia** |
|  |  |  |  |
| **01** | **ÁLAVA** | **28** | **MADRID** |
| **02** | **ALBACETE** | **29** | **MALAGA** |
| **03** | **ALICANTE** | **30** | **MURCIA** |
| **04** | **ALMERÍA** | **31** | **NAVARRA** |
| **05** | **AVILA** | **32** | **ORENSE** |
| **06** | **BADAJOZ** | **33** | **ASTURIAS** |
| **07** | **ISLAS BALEARES** | **34** | **PALENCIA** |
| **08** | **BARCELONA** | **35** | **LAS PALMAS** |
| **09** | **BURGOS** | **36** | **PONTEVEDRA** |
| **10** | **CÁCERES** | **37** | **SALAMANCA** |
| **11** | **CÁDIZ** | **38** | **STA. C. TENERIFE** |
| **12** | **CASTELLÓN DE LA PLANA** | **39** | **SANTANDER** |
| **13** | **CIUDAD REAL** | **40** | **SEGOVIA** |
| **14** | **CÓRDOBA** | **41** | **SEVILLA** |
| **15** | **LA CORUÑA** | **42** | **SORIA** |
| **16** | **CUENCA** | **43** | **TARRAGONA** |
| **17** | **GERONA** | **44** | **TERUEL** |
| **18** | **GRANADA** | **45** | **TOLEDO** |
| **19** | **GUADALAJARA** | **46** | **VALENCIA** |
| **20** | **GUIPÚZCOA** | **47** | **VALLADOLID** |
| **21** | **HUELVA** | **48** | **VIZCAYA** |
| **22** | **HUESCA** | **49** | **ZAMORA** |
| **23** | **JAÉN** | **50** | **ZARAGOZA** |
| **24** | **LEÓN** | **51** | **CEUTA** |
| **25** | **LÉRIDA** | **52** | **MELILLA** |
| **26** | **LA RIOJA** | **53** | **EXTRANJERO** |
| **27** | **LUGO** | **54** | **DESCONOCIDO** |

**CÓDIGOS DE LAS COMUNIDADES AUTÓNOMAS**

|  |  |
| --- | --- |
| **Relación de Comunidades Autónomas** | |
| **CODIGO** | **LITERAL** |
| **01** | **Andalucía** |
| **02** | **Aragón** |
| **03** | **Asturias, Principado de** |
| **04** | **Balears, Illes** |
| **05** | **Canarias** |
| **06** | **Cantabria** |
| **07** | **Castilla y León** |
| **08** | **Castilla - La Mancha** |
| **09** | **Cataluña** |
| **10** | **Comunitat Valenciana** |
| **11** | **Extremadura** |
| **12** | **Galicia** |
| **13** | **Madrid, Comunidad de** |
| **14** | **Murcia, Región de** |
| **15** | **Navarra, Comunidad Foral de** |
| **16** | **País Vasco** |
| **17** | **Rioja, La** |
| **18** | **Ceuta** |
| **19** | **Melilla** |

**CÓDIGOS DE LAS NUCLEOS DE MUNICIPIOS**

Archivo Excel accesible en área privada web SpainRDR: “Nucleos Municipales.xlsx” 

(Vista parcial del archivo)

**Tipos de vía**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| . . CARACTER  ACCE ACCE ACCES  ACCE ACCESACCES  ACCE SARBIACCES  ACCESACCE ACCESO  ACCESACCESACCESO  ACCESSARBIACCESO  ACEQ ACEQ ACEQUIA  ACERAACERAACERA  ALAM ALAM ALAMEDA  ALAM ZUMARALAMEDA  ALDAPALDAPALDAPA  ALDAPCUSTAALDAPA  ALDEAALDEAALDEA  ALQUEALQUEALQUERIA  ALTO ALTO ALTO  ALTO GAIN ALTO  ANDADANDADANDADOR  ANGTAANGTAANGOSTA  APTESAPTESAPARTAMENTS  APTESAPTOSAPARTAMENTS  APTOSAPTESAPARTAMENTOS  APTOSAPTOSAPARTAMENTOS  ARB ARB ARBOLEDA  ARB ZUHAIARBOLEDA  ARRALARRALARRABAL  ARRALERREBARRABAL  ARRALRABALARRABAL  ARRALRAVALARRABAL  ARRY ARRY ARROYO  ARRY ERREKARROYO  ARRY RIERAARROYO  ASSEGASSEGASSEGADOR  ATAJOATAJOATAJO  ATAJOATAL ATAJO  ATAJOATALLATAJO  ATAJOLASTEATAJO  ATAL ATAJOATALL  ATAL ATAL ATALL  ATAL ATALLATALL  ATAL LASTEATALL  ATALLATAJOATALLO  ATALLATAL ATALLO  ATALLATALLATALLO  ATALLLASTEATALLO  ATZUCATZUCATZUCAT  AUTO AUTO AUTOPISTA  AUTO AVIA AUTOPISTA  AUZO AUZO AUZO  AUZO AUZUNAUZO  AUZO BARRIAUZO  AUZO BARROAUZO  AUZOTAUZOTAUZOTEGI  AUZOTBARDAAUZOTEGI  AUZUNAUZO AUZUNEA  AUZUNAUZUNAUZUNEA  AUZUNBARRIAUZUNEA  AUZUNBARROAUZUNEA  AV AV AVINGUDA  AV AVDA AVINGUDA  AV AVGDAAVINGUDA  AV ETDEAAVINGUDA  AV HIRIBAVINGUDA  AVDA AV AVENIDA  AVDA AVDA AVENIDA  AVDA AVGDAAVENIDA  AVDA ETDEAAVENIDA  AVDA HIRIBAVENIDA  AVGDAAV AVINGUDA  AVGDAAVDA AVINGUDA  AVGDAAVGDAAVINGUDA  AVGDAETDEAAVINGUDA  AVGDAHIRIBAVINGUDA  AVIA AUTO AUTOVIA  AVIA AVIA AUTOVIA  BARDAAUZOTBARRIADA  BARDABARDABARRIADA  BARRIAUZO BARRI  BARRIAUZUNBARRI  BARRIBARRIBARRI  BARRIBARROBARRI  BARROAUZO BARRIO  BARROAUZUNBARRIO  BARROBARRIBARRIO  BARROBARROBARRIO  BDA BDA BAIXADA  BDA BJADABAIXADA  BELNABELNABELENA  BIDE BIDE BIDE  BIDE VIA BIDE  BIDEBBIDEBBIDEBIETA  BIDEBGTA BIDEBIETA  BJADABDA BAJADA  BJADABJADABAJADA  BLQUEBLQUEBLOQUE  BRANCBRANCBARRANCO  BRDLABRDLABARREDUELA  BRZALBRZALBRAZAL  BULEVBULEVBULEVAR  BULEVBV BULEVAR  BV BV BULEVAR  C C CARRER  C C/ CARRER  C CALLECARRER  C CARRECARRER  C KALE CARRER  C KARRICARRER  C RUA CARRER  C.H. C.H. CMNO HONDO  C.N. C.N. CMNO NUEVO  C.V. C.V. CMNO VIEJO  C/ C CARRER  C/ C/ CARRER  C/ CALLECARRER  C/ CARRECARRER  C/ KALE CARRER  C/ KARRICARRER  C/ RUA CARRER  CÑADACÑADACAÑADA  CALLEC CALLE  CALLEC/ CALLE  CALLECALLECALLE  CALLECARRECALLE  CALLEKALE CALLE  CALLEKARRICALLE  CALLERUA CALLE  CALLICALLICALLI  CAMI CAMI CAMI  CAMI CAMINCAMI  CAMI CMNO CAMI  CAMINCAMI CAMIN  CAMINCAMINCAMIN  CAMPACAMPACAMPA  CANÑOCANÑOCANTIÑO  CANALCANALCANAL  CANT CANT CANTON  CANT CANTOCANTON  CANTOCANT CANTO  CANTOCANTOCANTO  CARRACARRACARRERADA  CARRACARRYCARRERADA  CARREC CARRER  CARREC/ CARRER  CARRECALLECARRER  CARRECARRECARRER  CARREKALE CARRER  CARREKARRICARRER  CARRERUA CARRER  CARRYCARRACARRERANY  CARRYCARRYCARRERANY  CBTIZCBTIZCOBERTIZO  CELLACELLACANELLA  CELLACLLONCANELLON  CELLACELLACANELLON  CERROCERROCERRO  CINT CINT CINTURO  CINY CINY CINYELL  CIRCUCIRCUCIRCUMVAL.LACIO  CJLA CJLA CALLEJUELA  CJLA RUELACALLEJUELA  CJTO CJTO CONJUNTO  CJTO CXTO CONJUNTO  CLEYACLEYACALEYA  CLLJACLLJACALLEJA  CLLJAKARIKCALLEJA  CLLJARUELACALLEJA  CLLJOCLLJOCALLEJO  CLLONCLLONCALLEJON  CLLONETXARCALLEJON  CLLONCELLACALLEJON  CLLZOCLLZOCALLIZO  CLYONCLYONCALEYON  CMÑO CMÑO CAMIÑO  CMÑO CMNO CAMIÑO  CMNO CMÑO CAMINO  CMNO CMNO CAMINO  CNDA CNDA CANADA  COL COL COLONIA  COMPJCOMPJCOMPLEJO  COMPJCOMPXCOMPLEJO  COMPXCOMPXCOMPLEXO  COMPXCOMPJCOMPLEXO  COSTACOSTACOSTA  COSTAKOSTACOSTA  CRA CRA CARRERA  CNLLACNLLACANELLA  CORDLCORDLCORDEL  CRA KARRECARRERA  CRLLOCRLLOCORRILLO  CRO CRO CARRERO  CRRA CRRA CARRUA  CRRALCRRALCORRALO  CRRCICRRCICORREDORCILLO  CRRDACRRDACORREDOIRA  CRRDACRRDECORREDOIRA  CRRDECRRDACORREDERA  CRRDECRRDECORREDERA  CRRDOCRRDOCORREDOR  CRRILCRRILCARRIL  CRRILKRRILCARRIL  CRRLOCRRLOCORRALILLO  CRRO CRRO CARREIRO  CRROLCRROLCORRIOL  CRROLSEDERCORRIOL | CRROLSENDACORRIOL  CRTILCRTILCARRETIL  CRTJOCRTJOCORTIJO  CSRIOCSRIOCASERIO  CSTANCSTANCOSTANILLA  CTRA CTRA CARRETERA  CTRA ERREPCARRETERA  CTRINCTRINCARRETERIN  CUSTAALDAPCUESTA  CUSTACUSTACUESTA  CXON CXON CALEXON  CXON CELLACALEXON  CXTO CXTO CONXUNTO  CXTO CJTO CONXUNTO  CZADACZADACALZADA  CZADSCZADSCALZADAS  DEMARDEMARDEMARCACIO  DEMARDEMARDEMARCACIO  DEMARDEMARDEMARCACION  DEMARDEMARDEMARCACION  DRERADRERADRECERA  EIRADEIRADEIRADO  ENTD ENTD ENTRADA  EPTZAEPTZAENPARANTZA  EPTZAPL ENPARANTZA  EPTZAPLAZAENPARANTZA  ERREBARRALERREBAL  ERREBERREBERREBAL  ERREBRABALERREBAL  ERREBRAVALERREBAL  ERREKARRY ERREKA  ERREKERREKERREKA  ERREKRIERAERREKA  ERREPCTRA ERREPIDE  ERREPERREPERREPIDE  ERRIBERRIBERRIBERA  ERRIBVEGA ERRIBERA  ESCA ESCA ESCALERA  ESCALESCALESCALINATA  ESCU ESCU ESCULLERA  ESLDAESLDAESPALDA  ESTDAESTDAESTRADA  ETDEAAV ETORBIDE  ETDEAAVDA ETORBIDE  ETDEAAVGDAETORBIDE  ETDEAETDEAETORBIDE  ETDEAHIRIBETORBIDE  ETXADETXADETXADI  ETXADGRUP ETXADI  ETXADGRUPOETXADI  ETXADTALDEETXADI  ETXARCLLONETXARTE  ETXARETXARETXARTE  ETXATETXATETXATZE  ETXATTRAS ETXATZE  ETXATTRAS ETXATZE  EXPLAEXPLAEXPLANADA  EXTRMEXTRMEXTRAMUROS  EXTRREXTRREXTRARRADIO  FALDAFALDAFALDA  FINCAFINCAFINCA  G.V. G.V. GRAN VIA  GAIN ALTO GAIN  GAIN GAIN GAIN  GALE GALE GALERIA  GORABGORABGORABIDE  GORABSBIDAGORABIDE  GORABPJDA GORABIDE  GRUP ETXADGRUPO  GRUP GRUP GRUPO  GRUP GRUPOGRUPO  GRUP TALDEGRUPO  GRUPOETXADGRUPO  GRUPOGRUP GRUPO  GRUPOGRUPOGRUPO  GRUPOTALDEGRUPO  GTA BIDEBGLORIETA  GTA GTA GLORIETA  HEGI HEGI HEGI  HIRIBAV HIRIBIDE  HIRIBAVDA HIRIBIDE  HIRIBAVGDAHIRIBIDE  HIRIBETDEAHIRIBIDE  HIRIBHIRIBHIRIBIDE  HONDAHONDAHONDARTZA  HONDAONDARHONDARTZA  HONDAPLAYAHONDARTZA  HONDAPRAIAHONDARTZA  HONDAPTJA HONDARTZA  HOYA HOYA HOYA  IBILBIBILBIBILBIDE  IBILBPASEAIBILBIDE  IBILBPASEAIBILBIDE  IBILBPASEOIBILBIDE  IBILBPG IBILBIDE  ILLA ILLA ILLA  INDA INDA INDA  JARD JARD JARDI  JDIN JDIN JARDIN  JDIN LORAKJARDIN  JDIN LORATJARDIN  JDIN XDIN JARDIN  JDINSJDINSJARDINES  KAI KAI KAI  KAI MUELLKAI  KALE C KALE  KALE C/ KALE  KALE CALLEKALE  KALE CARREKALE  KALE KALE KALE  KALE KARRIKALE  KALE RUA KALE  KARIKCLLJAKARRIKA  KARIKKARIKKARRIKA  KARIKRUELAKARRIKA  KARRECRA KARRERA  KARREKARREKARRERA  KARRIC KARRICA  KARRIC/ KARRICA  KARRICALLEKARRICA  KARRICARREKARRICA  KARRIKALE KARRICA  KARRIKARRIKARRICA  KARRIRUA KARRICA  KOSTACOSTAKOSTA  KOSTAKOSTAKOSTA  KRRILCRRILKARRIL  KRRILKRRILKARRIL  LAGO LAGO LAGO  LASTEATAJOLASTERBIDE  LASTEATAL LASTERBIDE  LASTEATALLLASTERBIDE  LASTELASTELASTERBIDE  LDERALDERALADERA  LEKU LEKU LEKU  LEKU LLOC LEKU  LEKU LUGARLEKU  LLOC LEKU LLOC  LLOC LLOC LLOC  LLOC LUGARLLOC  LOMA LOMA LOMA  LORAKJDIN LORATEGIAK  LORAKLORAKLORATEGIAK  LORAKLORATLORATEGIAK  LORAKXDIN LORATEGIAK  LORATJDIN LORATEGI  LORATLORAKLORATEGI  LORATLORATLORATEGI  LORATXDIN LORATEGI  LUGARLEKU LUGAR  LUGARLLOC LUGAR  LUGARLUGARLUGAR  MALECMALECMALECON  MAZO MAZO MAZO  MENDIMENDIMENDI  MENDIMONTEMENDI  MIRADMIRADMIRADOR  MOLL MOLL MOLL  MONTEMENDIMONTE  MONTEMONTEMONTE  MUELLKAI MUELLE  MUELLMUELLMUELLE  ONDARHONDAONDARTZA  ONDARONDARONDARTZA  ONDARPLAYAONDARTZA  ONDARPRAIAONDARTZA  ONDARPTJA ONDARTZA  PAGO PAGO PAGO  PARC PARC PARQUE  PARC PARC PARQUE  PARKEPARKEPARKE  PARKEPQUE PARKE  PARTIPARTIPARTICULAR  PAS PAS PAS  PASAIPASAIPASAI  PASAIPSAJEPASAI  PASAIPSAXEPASAI  PASAIPTGE PASAI  PASEAIBILBPASEABIDE  PASEAPASEAPASEABIDE  PASEAPASEAPASEABIDE  PASEAPASEOPASEABIDE  PASEAPG PASEABIDE  PASEAIBILBPASEALEKU  PASEAPASEAPASEALEKU  PASEAPASEAPASEALEKU  PASEAPASEOPASEALEKU  PASEAPG PASEALEKU  PASEOIBILBPASEO  PASEOPASEAPASEO  PASEOPASEAPASEO  PASEOPASEOPASEO  PASEOPG PASEO  PBDO PBDO POBLADO  PDA PDA PUJADA  PDIS PDIS PASSADIS  PDIS PZO PASSADIS  PG IBILBPASSEIG  PG PASEAPASSEIG  PG PASEAPASSEIG  PG PASEOPASSEIG  PG PG PASSEIG  PINARPINARPINAR  PISTAPISTAPISTA  PJDA PJDA PUJADA,SUBIDA | PJDA SBIDAPUJADA,SUBIDA  PL EPTZAPLACA  PL PL PLACA  PL PLAZAPLACA  PL PLAÇAPLAÇA  PL PL PLAÇA  PLA PLA PLA  PLAÇAPLAÇAPLAÇA  PLAÇAPLACAPLAÇA  PLAÇAPLAZAPLAÇA  PLAÇAPL PLAÇA  PLAYAHONDAPLAYA  PLAYAONDARPLAYA  PLAYAPLAYAPLAYA  PLAYAPRAIAPLAYA  PLAYAPTJA PLAYA  PLAZAEPTZAPLAZA  PLAZAPL PLAZA  PLAZAPLAZAPLAZA  PLAZAPLAÇAPLAZA  PLCETPLCETPLACETA  PLLO PLLO PASILLO  PLZLAPLZLAPLAZUELA  PNTE PNTE PUENTE  POLIGPOLIGPOLIGONO  PONT PONT PONT  PONT PONTEPONT  PONTEPONT PONTE  PONTEPONTEPONTE  PORT PORT PORT  PQUE PARKEPARQUE  PQUE PQUE PARQUE  PRAÑAPRAÑAPRACIÑA  PRAGEPRAGEPARATGE  PRAGEPRAJEPARATGE  PRAGEPSAXEPARATGE  PRAGETOKI PARATGE  PRAIAHONDAPRAIA  PRAIAONDARPRAIA  PRAIAPLAYAPRAIA  PRAIAPRAIAPRAIA  PRAIAPTJA PRAIA  PRAJEPRAGEPARAJE  PRAJEPRAJEPARAJE  PRAJEPSAXEPARAJE  PRAJETOKI PARAJE  PRAZAPRAZAPRAZA  PROL PROL PORLONGACION  PROL PROL PROLONGACION  PSAJEPASAIPASAJE  PSAJEPSAJEPASAJE  PSAJEPSAXEPASAJE  PSAJEPTGE PASAJE  PSAXEPRAGEPARAXE  PSAXEPRAJEPARAXE  PSAXEPSAXEPARAXE  PSAXETOKI PARAXE  PSAXEPASAIPASAXE  PSAXEPSAJEPASAXE  PSAXEPSAXEPASAXE  PSAXEPTGE PASAXE  PSAXEPSAXEPASAXE  PTDA PTDA PARTIDA  PTGE PASAIPASSATGE  PTGE PSAJEPASSATGE  PTGE PSAXEPASSATGE  PTGE PTGE PASSATGE  PTILOPTILOPORTILLO  PTJA PLAYAPLATJA  PTJA ONDARPLATJA  PTJA HONDAPLATJA  PTJA PRAIAPLATJA  PTJA PTJA PLATJA  PTLLOPTLLOPORTILLO  PZO PDIS PASADIZO  PZO PZO PASADIZO  PZTA PZTA PLAZOLETA  RABALARRALRABAL  RABALERREBRABAL  RABALRABALRABAL  RABALRAVALRABAL  RACDARACDARACONADA  RACDARCDA RACONADA  RACO RACO RACO  RACO RCON RACO  RAMALRAMALRAMAL  RAMPARAMPARAMPA  RAMPSRAMPSRAMPAS  RAVALARRALRAVAL  RAVALERREBRAVAL  RAVALRABALRAVAL  RAVALRAVALRAVAL  RBLA RBLA RAMBLA  RBRA RBRA RIBERA  RCDA RACDARINCONADA  RCDA RCDA RINCONADA  RCDA RENTORINCONADA  RCON RACO RINCON  RCON RCON RINCON  RENTORENTORECANTO  RENTORCDA RECANTO  RIERAARRY RIERA  RIERAERREKRIERA  RIERARIERARIERA  RONDARONDARONDA  RTDA RTDA ROTONDA  RUA C RUA  RUA C/ RUA  RUA CALLERUA  RUA CARRERUA  RUA KALE RUA  RUA KARRIRUA  RUA RUA RUA  RUELACJLA RUELA  RUELARUELARUELA  RUELACLLJARUELA  RUELAKARIKRUELA  RUELARUELARUELA  RUERORUERORUEIRO  SARBIACCE SARBIDE  SARBIACCESSARBIDE  SARBISARBISARBIDE  SBIDAGORABSUBIDA  SBIDASBIDASUBIDA  SBIDAPJDA GORABIDE  SECT SECT SECTOR  SECT SEKT SECTOR  SEDERCRROLSENDER  SEDERSEDERSENDER  SEDERSENDASENDER  SEDRASEDRASENDERA  SEKT SECT SEKTORE  SEKT SEKT SEKTORE  SEND SEND SENDERO  SEND VIANYSENDERO  SENDACRROLSENDA  SENDASEDERSENDA  SENDASENDASENDA  SVTIASVTIASERVENTIA  SVTIACMNO SERVENTIA  TALDEETXADTALDE  TALDEGRUP TALDE  TALDEGRUPOTALDE  TALDETALDETALDE  TOKI PRAGETOKI  TOKI PRAJETOKI  TOKI PSAXETOKI  TOKI TOKI TOKI  TRANSTRANSTRANSITO  TRAS ETXATTRASERA  TRAS TRAS TRASERA  TRAS TRAS TRASERA  TRAS ETXATTRASEIRA  TRAS TRAS TRASEIRA  TRAS TRAS TRASEIRA  TRAV TRAV TRAVESSERA  TRAV TRSSITRAVESSERA  TRAV TRVA TRAVESSERA  TRAV TRVSATRAVESSERA  TRRNTTRRNTTORRENT  TRSSITRAV TRAVESSIA  TRSSITRSSITRAVESSIA  TRSSITRVA TRAVESSIA  TRSSITRVSATRAVESSERA  TRVA TRAV TRAVESIA  TRVA TRSSITRAVESIA  TRVA TRVA TRAVESIA  TRVALTRVALTRANSVERSAL  TRVSATRVSATRAVESA  TRVSATRAV TRAVESA  TRVSATRSSITRAVESA  TUNELTUNELTUNEL  URB URB URBANIZACION  URB URBATURBANIZACION  URB URBAZURBANIZACION  URBATURB URBANITZACIO  URBATURBATURBANITZACIO  URBATURBAZURBANITZACIO  URBAZURB URBANIZAZIO  URBAZURBATURBANIZAZIO  URBAZURBAZURBANIZAZIO  VALLEVALLEVALLE  VCTO VCTO VIADUCTO  VEGA ERRIBVEGA  VEGA VEGA VEGA  VENATVENATVEINAT  VENLAVENLAVENELA  VIA BIDE VIA  VIA VIA VIA  VIAL VIAL VIAL  VIANYSEND VIARANY  VIANYVIANYVIARANY  VREDAVREDAVEREDA  XDIN JDIN XARDIN  XDIN LORAKXARDIN  XDIN LORATXARDIN  XDIN XDIN XARDIN  ZEHARZEHARZEARKALETA  ZONA ZONA ZONA  ZUBI ZUBI ZUBI  ZUHAIARB ZUHAIZTI  ZUHAIZUHAIZUHAIZTI  ZUMARALAM ZUMARDI  ZUMARZUMARZUMARDI |

# ANEXO VI

# Procedimiento e incorporación de valores de variables a la estructura de los registros de enfermedades raras debido a la validación de casos

**Procedimiento e incorporación de valores de variables a la estructura de los registros de enfermedades raras debido a la validación de casos**

Motivación

La validación de casos consiste en la revisión de los casos previamente adquiridos de forma masiva de diversas fuentes, utilizando otras fuentes con alto nivel de detalle y fiabilidad, usualmente historia clínica (HC). Los diagnósticos pueden ser ratificados, puestos en duda, rechazados, sustituidos o especificados (cuando el diagnóstico original es impreciso).

Conocer la proporción de validación de cada enfermedad según la fuente de información en la que se ha detectado el caso, puede usarse para valorar la calidad de los datos del registro y así estimar los valores reales de incidencia y prevalencia sin necesidad de validar todos los casos (tarea que requiere muchos recursos).

Para conocer en qué proporción las codificaciones de enfermedades son correctas o enmascaran otra enfermedad rara u otra enfermedad no rara, es necesario contar con la información sobre el caso antes y después de su validación.

Se ha detectado que en los distintos nodos de la red de registros de enfermedades raras se utilizan ciertas variables relacionadas con la validez de los casos con criterios distintos.

Propuesta

Unificar el uso de las variables nombreEnf, obsNombreEnf, baseDiag y fuenteInfor en todos los nodos de la red española de registros de enfermedades raras de forma que sirvan para almacenar la información sobre las posibles validaciones de forma clara.

Incorporar nuevos valores de variables a la estructura original de forma que se puedan almacenar tanto la información validada como la información original previa a la validación.

ESTA PROPUESTA CONTIENE, POR TANTO, MODIFICACIONES EN LA FORMA ORIGINAL DE COMPLETAR ALGUNAS VARIABLES.

La estructura final será tal que permita realizar análisis de incidencia, prevalencia y mortalidad con la información de mayor calidad, al mismo tiempo que se conserve la información histórica (trazabilidad) que puede ayudar a comprobar la calidad de nuestras fuentes, su especificidad, valor predictivo positivo, etc.

Unificación de codificación en las variables nombreEnf, obsNombreEnf, baseDiag, fuenteInfor y variables de codificación:

Variables:

**nombreEnf:**

Texto que describe el nombre de la enfermedad rara encontrado en la fuente fiable durante el proceso de validación. Sin acentos y en mayúsculas.

También puede albergar el nombre de enfermedad no verificado todavía, pero que haya sido adquirido de forma automática (nombres de enfermedad reflejados en la fuente de información). No se deben incluir literales de la CIE9 o de la CIE10.

**obsNombreEnf:**

Matices del nombre (por ejemplo, el diámetro de una comunicación interauricular) que, aunque no sean fundamentales, puedan añadir información útil que permita codificar mejor el caso. Sin acentos y en mayúsculas.

Si durante el proceso de validación se sustituye el texto de la variable **nombreEnf** por otro texto, se puede almacenar en este campo (**obsNombreEnf**) el texto anterior precedido por “PV\_”

**baseDiag:**

Base en la que se fundamenta el diagnóstico, según lista establecida. No se aceptarán los casos en los que esta variable aparezca en blanco. Los valores 1, 2, 7 y 8 se reservarán para aquellos casos que han pasado por proceso de validación.

Los valores 1 y 2 también se podrán asignar a casos que procedan de fuentes de información que incluyan en sí mismas la validación del diagnóstico. Lista de valores:

1 = Existencia de “evidencia” objetiva de enfermedad (pruebas genéticas, bioquímicas, de imagen, etc.)

2 = Verificación (validación) del diagnóstico en HC. No se incluirán en esta categoría aquellos casos obtenidos directamente de HC de atención primaria u hospital en una carga masiva de datos si no han sido revisados (en este caso se codificarían como 6)

3 = Primera vez que consta en CMBD como C1

4 = Primera vez que consta en CMBD como C2 o sucesivos

5 = Otras fuentes de información que no incluyan en sí mismas la validación del diagnóstico (renales, mortalidad, etc.)

6 = Diagnóstico en la HC de atención primaria u hospital obtenido por carga masiva de datos, no revisado (pendiente de validación)

7 = Se ha validado pero no se ha alcanzado una determinación final (caso dudoso, no se puede confirmar ni refutar). No se marca como 7 cuando la fuente de revisión es inaccesible (en este caso se deja el código **baseDiag** existente).

8 = Tras la validación se está seguro de que no es una enfermedad rara.

**fuenteInfor:**

Código de la fuente de información de la que procede el caso. En aquellas situaciones en las que los casos procedan de varias fuentes de información se codificarán poniendo en primer lugar la principal de ellas y que confiere más especificidad a la información.

Tras el proceso de validación, se modificaría la variable **fuenteInfor**, añadiendo el código U (HC primaria, validada) o V (HC hospital o combinada primaria-hospital, validada). Estos códigos distinguen la adquisición de casos de forma masiva de fuentes HC (códigos P y Q).

Se añadirá al código de la fuente de información original, el dígito W en los casos cuyo acceso a la HC (primaria y/o hospitalaria) no sea posible, independientemente del motivo, por lo que se considerará como “intento fallido de acceso a la HC” (por ejemplo cuando hay problemas de permisos para acceder a la HC o cuando no hay problemas de permisos pero la HC no se ha podido encontrar, es decir, se ha intentado hacer el proceso de validación y no se ha conseguido).

En ningún caso se eliminaría ningún código de los existentes anteriormente (ni siquiera los P y Q).

**Variables de codificación:**

Tras el proceso de validación, el código de enfermedad existente antes de la validación se almacenará en la variable otrosCod, precedido de un código que identifique la codificación y una barra baja. Cuando el caso contenga varias codificaciones previas a la validación, los diversos códigos previos se almacenarán separados por punto y coma y sin espacios (por ejemplo “2\_785.2; 3\_Q91.3; 4\_Q91.0”).

En las variables de codificación se almacenará el código resultante de la validación. En los casos en que el o los códigos originales no sean suficientemente específicos, se podrán rellenar códigos en codificaciones que no estaban rellenas antes de la validación (por ejemplo SnomedCT u Orphanet), además de nombreEnf. El código previo a la validación se almacenará en otrosCod incluso cuando el código antes y después de la validación coincida.

* 1 = codOrphanet
* 2 = codCie9Mc
* 3 = cie10
* 4 = codCie10Bpa
* 5 = codCie0
* 6 = codSnomed
* 7 = omimDiag
* 8 = codEdtaAnt
* 9 = codEdtaNvo
* 0 = otrosCod

Esto permite utilizar esta información para conocer la calidad de los datos y dar estimaciones de incidencia y prevalencia más realistas (que en muchos casos están muy alejadas de las estimaciones calculadas con casos no validados).

**Casos procedentes de una fuente que incluya en sí misma la validación del diagnóstico:**

Cuando un caso provenga de una fuente que incluye la validación del diagnóstico en sí misma (como puede ser el cribado neonatal de Metabolopatías), este caso no necesitará pasar por otro proceso de validación, por tanto su base de diagnóstico será 1 o 2 desde la importación, la fuente de información será la que proceda (por ejemplo “N”) y la variable **otrosCod** quedará vacía.

**Ejemplos:**

En los ejemplos incluimos solo algunas de las posibles Variables de Codificación por cuestiones de espacio. La variable identificadora es solamente un ejemplo, por ello no tiene los dígitos que debería. Consideremos un revisor que quiere validar los siguientes casos, y para ello consulta la HC Hospitalaria.

Original:

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| cipauto | nombreEnf | obsNombreEnf | baseDiag | fuenteInfor | codOrphanet | codCie9Mc | cie10 | codEdtaAnt | otrosCod |
| COVA1001 |  |  | 4 | C |  | 759.82 |  |  |  |
| COVA1002 |  |  | 4 | C |  | 759.82 |  |  |  |
| COVA1003 |  |  | 3 | C |  | 759.82 |  |  |  |
| COVA1003 |  |  | 4 | M |  |  | Q87.3 |  |  |
| COVA1004 |  |  | 3 | C |  | 753.13 |  |  |  |
| COVA1004 |  |  | 5 | R |  |  |  | 41 |  |
| COVA1005 |  |  | 4 | C |  | 275.1 |  |  |  |
| COVA1006 |  |  | 4 | C |  | 275.1 |  |  |  |

Validado:

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| cipauto | nombreEnf | obsNombreEnf | baseDiag | fuenteInfor | codOrphanet | codCie9Mc | cie10 | codEdtaAnt | otrosCod |
| COVA1001 | SINDROME DE MARFAN | CIRUGIA DE RECAMBIO DE VALVULA MITRAL | 2 | VC |  | 759.82 |  |  | 2\_759.82 |
| COVA1002 | DISECCION AORTICA |  | 8 | VC |  | 441.0 |  |  | 2\_759.82 |
| COVA1003 | SINDROME DE PROTEUS | NO HAY EVIDENCIAS DE S. MARFAN | 2 | VC | ORPHA744 |  | Q87.3 |  | 2\_759.82; 3\_Q87.3 |
| COVA1004 | POLIQUISTOSIS RENA L AUTOSO MICA DOM INANTE |  | 1 | VCR |  | 753.13 |  | 41 | 2\_753.13;  8\_41 |
| COVA1005 | ENFERMEDAD DE WILSON |  | 7 | VC |  | 275.1 |  |  | 2\_275.1 |
| COVA1006 |  |  | 4 | CW |  | 275.1 |  |  |  |

- El caso de Síndrome de Marfan del paciente “COVA1001” ha sido ratificado. El revisor incluye el nombre de la enfermedad en **nombreEnf** según lo ha encontrado en el texto de la HC. Además añade en **obsNombreEnf** cierta información que considera oportuno guardar referente a la enfermedad. Cambia la base del diagnóstico en **baseDiag** a “2” (por que su evidencia son los textos de la HC. Si hubiese encontrado también marcadores genéticos, por ejemplo, habría codificado como “1”). Añade la fuente de Información “V” en **fuenteInfor** delante del resto, pues es la que aporta mayor especificidad a la información.

Aunque no ha cambiado el código CIE9, también guarda en **otrosCod** ese código previo a la validación (precedido de un “2\_”, pues es un código CIE9).

- Al revisar el caso de “COVA1002” se ha comprobado que el paciente ha sufrido una disección aórtica, pero no causada por Síndrome de Marfan. Aun no siendo una enfermedad rara, el registro se conserva, con **baseDiag** “8”. Se sustituye **codCie9Mc** por “441.0” (DISECCION AORTICA) y se guarda el código previo a la validación en **otrosCod** como “2\_759.82”. También se añade en **nombreEnf** el texto descriptor de la enfermedad encontrado en la HC y en **fuenteInfor** la fuente “V”.

- Al revisar casos, es probable que varios registros se unifiquen. Por ejemplo, el paciente “COVA1003” tiene dos registros, uno procedente del CMBD indicando “SINDROME DE MARFAN” y otro procedente de Mortalidad indicando “SINDROME DE PROTEUS”. El revisor ha comprobado que el primer diagnostico es incorrecto y el segundo es correcto. Deja el segundo pero conserva en **otrosCod** los dos códigos originales (en el ejemplo salen en dos líneas distintas por cuestiones de espacio). En el caso de “COVA1004”, al revisar los dos registros se comprueba que los dos se refieren a la misma enfermedad rara y se fusionan. En ambos casos los códigos previos se guardan precedidos del indicador de codificación (“2\_” para CIE9, “8\_” para ERA-EDTA antiguo) y separados por “;” sin espacios de por medio (en el ejemplo salen en dos líneas distintas por cuestiones de espacio).

- Si el revisor lo considera oportuno, puede añadir códigos de otras clasificaciones además de los validados, como es el caso del paciente “COVA1003” en el que se ha añadido el código de ORPHA, que permite más especificidad que los códigos de la CIE9 o CIE 10.

- El caso de “COVA1005” se ha validado en HC, pero los datos que aparecen allí no dan evidencias para comprobar si efectivamente es o no es un caso de Enfermedad de Wilson, por ello **baseDiag** se cambia a “7”, y se añade la fuente “V”. También se rellena el campo **nombreEnf**, aunque el cruce con el valor de **baseDiag** indica que este diagnóstico tiene una fiabilidad dudosa.

- El caso de “COVA1006” se pretendía revisar, pero el revisor se ha encontrado con problemas para acceder a la HC y no ha podido mirarla. Este caso es no validado y no se cambia ningún campo excepto la adición de una “W” en **fuenteInfor** (se añade en segundo lugar para mantener en primer lugar la fuenteInfor principal más específica).

**Ejemplo particular para la Comunidad de Madrid:**

Original

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| cipauto | nombreEnf | obsNombreEnf | baseDiag | fuenteInfor | codOrphanet | codCie9Mc | cie10 | codEdtaAnt | otrosCod |
| COVA1007 | POSIBLE SINDROME DE MARFAN |  | 6 | Q |  |  |  |  |  |

Validado:

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| cipauto | nombreEnf | obsNombreEnf | baseDiag | fuenteInfor | codOrphanet | codCie9Mc | cie10 | codEdtaAnt | otrosCod |
| COVA1007 | SINDROME DE MARFAN | PV\_POSIBLE SINDROME DE MARFAN | 2 | VQ |  | 759.82 |  |  |  |

- El registro del paciente “COVA1007” se ha obtenido en una carga masiva desde HC. El texto original sin validar se ha guardado en **nombreEnf** y se ha codificado **baseDiag** como “6”. Al validar el caso, se ha sustituido el texto en **nombreEnf** y se ha optado por guardar el texto original en **obsNombreEnf** precedido de “PV\_”. También se ha codificado **baseDiag** como “2” y se ha añadido un código en alguna de las posibles codificaciones (en este caso CIE9, aunque la fuente de información original no fuese el CMBD).