

**GUIA PRÁTICO  
DE CONSULTA RÁPIDA  
DA CID-10  
PELO FONOAUDIÓLOGO**



**CONSELHOS DE FONOAUDIOLOGIA**

**Maio / 2007**



**Conselhos de Fonoaudiologia**

**GUIA PRÁTICO DE CONSULTA RÁPIDA  
DA CID-10 PELO FONOAUDIÓLOGO**

**Brasília - DF  
2007**



## APRESENTAÇÃO

A Classificação Internacional de Doenças e de Problemas Relacionados à Saúde, na sua 10a revisão (CID-10), configura-se no documento que registra uma classificação estatística de doenças que inclui todas as entidades mórbidas dentro de um número manuseável de categorias.

Segundo o documento a CID-10 visa atender “as necessidades de informação diagnóstica para finalidades gerais (...). As afecções foram agrupadas de forma a torná-la mais adequada aos objetivos de estudos epidemiológicos gerais e para a avaliação de assistência à saúde”.

A CID-10 é utilizada por profissionais da área da saúde com a finalidade de referenciar sua prática. No caso específico da Fonoaudiologia a CID-10 auxilia nas ações relacionadas com os Distúrbios da Comunicação.

Tendo em vista a utilização da CID-10 pelos fonoaudiólogos, os Conselhos de Fonoaudiologia realizaram um estudo do documento, e selecionaram alguns itens que dizem respeito, mais diretamente, à prática da Fonoaudiologia, considerando “que o fonoaudiólogo é responsável por: promoção da saúde, avaliação e diagnóstico, orientação, terapia (habilitação/reabilitação), monitoramento e aperfeiçoamento de aspectos fonoaudiológicos envolvidos na função auditiva periférica e central, na função vestibular, na linguagem oral e escrita, na articulação e fluência da fala, na voz, nas funções orofaciais e na deglutição.”

Este material, ora denominado GUIA PRÁTICO DE CONSULTA RÁPIDA DA CID-10 PELO FONOAUDIÓLOGO, pretende ser um instrumento facilitador de pesquisa para a classe. Não obstante, sugerimos que todos os profissionais consultem também o livro da CID-10 na íntegra bem como o relatório desta revisão.

## **SIGLAS UTILIZADAS**

**CID** – Classificação Internacional de Doenças

**EEG** – Eletro encefalo grama

**NCOP** – não classificado em outra parte

**ppvv** – pregas vocais

**QI** – quociente intelectual

**SOE** - sem outras especificações

**SNC** – Sistema nervoso central

## ÍNDICE

TRANSTORNOS MENTAIS E COMPORTAMENTAIS ..... 5 (F00 a F99)	5
DOENÇAS DO SISTEMA NERVOSO ..... 19 (G00 a G99)	19
DOENÇAS DO OUVIDO E DA APÓFISE MASTÓIDE ..... 20 (H60 a H95)	20
DOENÇAS DO APARELHO RESPIRATÓRIO ..... 24 (J00 a J99)	24
DOENÇAS DO APARELHO DIGESTIVO ..... 24 (K00 a K93)	24
ALGUMAS AFECCÇÕES ORIGINADAS NO PERÍODO PERINATAL ..... 28 (P00 a P96)	28
MALFORMAÇÕES CONGÊNITAS, DEFORMIDADES E ANOMALIAS CROMOSSÔMICAS ..... 28 (Q00 a Q99)	28
SINTOMAS, SINAIS E ACHADOS ANORMAIS DE EXAMES CLÍNICOS E DE LABORATÓRIO, NÃO CLASSIFICADOS EM OUTRA PARTE ..... 32 (R00 a R99)	32
LESÕES, ENVENENAMENTO E ALGUMAS OUTRAS CONSEQÜÊNCIAS DE CAUSAS EXTERNAS ..... 35 (S00 a T98)	35
CAUSAS EXTERNAS DE MORBIDADE E DE MORTALIDADE..... 37 (V01 a Y98)	37
FATORES QUE INFLUENCIAM O ESTADO DE SAÚDE E O CONTATO COM OS SERVIÇOS DE SAÚDE ..... 38 (Z00 a Z99)	38





## TRANSTORNOS MENTAIS E COMPORTAMENTAIS (F00 a F99)

### **F06      Outros transtornos mentais devidos à lesão e disfunção cerebral e a doença física**

#### **F06.7    Transtorno cognitivo leve**

• *Transtorno caracterizado por uma alteração da memória, por dificuldades de aprendizado e por uma redução da capacidade de concentrar-se numa tarefa além de breves períodos.*

### **F44      Transtornos dissociativos [de conversão]**

#### **F44.4    Transtornos dissociativos do movimento**

• *As variedades mais comuns destes transtornos são a perda da capacidade de mover uma parte ou a totalidade do membro ou dos membros. Pode haver semelhança estreita com quaisquer variedades de ataxia, apraxia, acinesia, afonia, disartria, discinesia, convulsões ou paralisia.*

- *Afonia psicogênica*
- *Disfonia psicogênica*

#### **F44.6    Anestesia e perda sensorial dissociativas**

- *Surdez psicogênica*

### **F45      Transtornos somatoformes**

• *A característica essencial diz respeito à presença repetida de sintomas físicos associados à busca persistente de assistência médica, apesar de que os médicos nada encontram de anormal e afirmam que os sintomas não têm nenhuma base orgânica. Se quaisquer transtornos físicos estão presentes, eles não explicam nem a natureza e a extensão dos sintomas, nem o sofrimento e as preocupações do sujeito.*

#### **Exclui:**

- *dislalia (F80.8)*
- *lalação (F80.0)*
- *síndrome de Gilles de la Tourette (F95.2)*
- *sucção do polegar (F98.8)*
- *tiques (na infância e na adolescência) (F95.-)*
- *transtornos dissociativos (F44.-)*

## **F45.8 Outros transtornos somatoformes**

*• Todos os outros transtornos das sensações, das funções e do comportamento, não devidos a um transtorno físico que não estão sob a influência do sistema neurovegetativo, que se relacionam a sistemas ou a partes do corpo específicos, e que ocorrem em relação temporal estreita com eventos ou problemas estressantes.*

- Disfagia psicogênica, incluindo “bolo hístico”*
- Ranger de dentes*

## **F50 Transtornos da alimentação**

### **Exclui:**

- anorexia SOE (R63.0)*
- dificuldade e maus hábitos alimentares (R63.3)*
- polifagia (R63.2)*
- transtorno da alimentação da primeira e da segunda infância (F98.2)*

## **F50.9 Transtorno de alimentação não especificado**

## **F70 Retardo mental leve**

*• Amplitude aproximada do QI entre 50 e 69 (em adultos, idade mental de 9 a menos de 12 anos). Provavelmente devem ocorrer dificuldades de aprendizado na escola. Muitos adultos serão capazes de trabalhar e de manter relacionamento social satisfatório e de contribuir para a sociedade.*

### **Inclui:**

- atraso mental leve*
- debilidade mental*
- fraqueza mental*
- oligofrenia leve*
- subnormalidade mental leve*

## **F79 Retardo mental não especificado**

### **Inclui:**

- deficiência mental SOE*
- oligofrenia SOE*
- subnormalidade mental SOE*

## **F80 Transtornos específicos do desenvolvimento da fala e da linguagem**

- Transtornos nos quais as modalidades normais de aquisição da linguagem estão*

*comprometidos desde os primeiros estádios do desenvolvimento. Não são diretamente atribuíveis a anomalias neurológicas, anomalias anatômicas do aparelho fonador, comprometimentos sensoriais, retardo mental ou a fatores ambientais. Os transtornos específicos do desenvolvimento da fala e da linguagem se acompanham com frequência de problemas associados, tais como dificuldades da leitura e da soletração, perturbação das relações interpessoais, transtornos emocionais e transtornos comportamentais.*

## **F80.0 Transtorno específico da articulação da fala**

*• Transtorno específico do desenvolvimento na qual a utilização dos fonemas pela criança é inferior ao nível correspondente à sua idade mental, mas no qual o nível de aptidão lingüística é normal.*

- Dislalia
- Lalação

### **Transtorno (do):**

- desenvolvimento (da):
- articulação (da fala)
- de comunicação fonológica
- funcional de articulação da fala

### **Exclui:**

- comprometimento da articulação (da fala) (associada) (devida a) (um) (uma):
- afasia SOE (R47.0)
- apraxia (R48.2)
- perda de audição (H90-H91)
- retardo mental (F70-F79)
- transtorno do desenvolvimento da linguagem:
- expressivo (F80.1)
- receptivo (F80.2)

## **F80.1 Transtorno expressivo de linguagem**

*• Transtorno específico do desenvolvimento no qual as capacidades da criança de utilizar a linguagem oral são nitidamente inferiores ao nível correspondente à sua idade mental, mas no qual a compreensão da linguagem se situa nos limites normais. O transtorno pode se acompanhar de uma perturbação da articulação.*

- Disfasia ou afasia de desenvolvimento do tipo expressivo

### **Exclui:**

- afasia adquirida com epilepsia [Landau-Kleffner] (F80.3)

### **disfasia ou afasia (de):**

- SOE (R47.0)
- desenvolvimento do tipo receptivo (F80.2)
- mutismo eletivo (F94.0)

- *retardo mental (F70-F79)*
- *transtorno global do desenvolvimento (F84.-)*

## **F80.2 Transtorno receptivo da linguagem**

• *Transtorno específico do desenvolvimento no qual a capacidade de compreensão da linguagem pela criança está abaixo do nível correspondente à sua idade mental. Em quase todos os casos, a linguagem expressiva estará também marcadamente prejudicada e são comuns anormalidades na articulação.*

- *Agnosia auditiva congênita*
- *Surdez verbal*

### **Transtorno de desenvolvimento (do tipo):**

- *afasia de Wernicke*
- *afasia ou disfasia de compreensão (receptiva)*

### **Exclui:**

- *afasia adquirida com epilepsia [Landau-Kleffner] (F80.3)*
- *autismo (F84.0-F84.1)*
- *disfasia e afasia SOE (R47.0)*
- *mutismo eletivo (F94.0)*

### **retardo (de):**

- *aquisição de linguagem devido à surdez (H90-H91)*
- *mental (F70-F79)*

## **F80.3 Afasia adquirida com epilepsia [síndrome de Landau-Kleffner]**

• *Transtorno no qual a criança, tendo feito anteriormente progresso normal no desenvolvimento da linguagem, perde tanto a habilidade de linguagem receptiva quanto expressiva, mas mantém uma inteligência normal; a ocorrência do transtorno é acompanhada de anormalidades paroxísticas no EEG, e na maioria dos casos há também convulsões epilépticas. Usualmente o início se dá entre os três e os sete anos, sendo que as habilidades são perdidas no espaço de dias ou de semanas. A associação temporal entre o início das convulsões e a perda de linguagem é variável com uma precedendo a outra (ou inversamente) por alguns meses a dois anos. Tem sido sugerido como possível causa deste transtorno um processo inflamatório encefalítico. Cerca de dois terços dos pacientes permanecem com um déficit mais ou menos grave da linguagem receptiva.*

### **Exclui:**

#### **afasia (devida a):**

- *SOE (R47.0)*
- *autismo (F84.0-F84.1)*
- *transtornos desintegrativos da infância (F84.2-F84.3)*

## **F80.8 Outros transtornos de desenvolvimento da fala ou da linguagem**

- *Balbucio*

## **F80.9 Transtorno não especificado do desenvolvimento da fala ou da linguagem**

- *Transtorno de linguagem SOE*

## **F81 Transtornos específicos do desenvolvimento das habilidades escolares**

• *Transtornos nos quais as modalidades habituais de aprendizado estão alteradas desde as primeiras etapas do desenvolvimento. O comprometimento não é somente a consequência da falta de oportunidade de aprendizagem ou de um retardo mental, e ele não é devido a um traumatismo ou doença cerebrais.*

### **F81.0 Transtorno específico de leitura**

• *A característica essencial é um comprometimento específico e significativo do desenvolvimento das habilidades da leitura, não atribuível exclusivamente à idade mental, a transtornos de acuidade visual ou escolarização inadequada. A capacidade de compreensão da leitura, o reconhecimento das palavras, a leitura oral, e o desempenho de tarefas que necessitam da leitura podem estar todas comprometidas. O transtorno específico da leitura se acompanha freqüentemente de dificuldades de soletração, persistindo comumente na adolescência, mesmo quando a criança haja feito alguns progressos na leitura. As crianças que apresentam um transtorno específico da leitura têm freqüentemente antecedentes de transtornos da fala ou de linguagem. O transtorno se acompanha comumente de transtorno emocional e de transtorno do comportamento durante a escolarização.*

- *Dislexia de desenvolvimento*
- *Leitura especular*
- *Retardo específico da leitura*

#### **Exclui:**

- *alexia SOE (R48.0)*
- *dificuldades de leitura secundárias a transtornos emocionais (F93)*
- *dislexia SOE (R48.0)*

### **F81.1 Transtorno específico da soletração**

• *A característica essencial é uma alteração específica e significativa do desenvolvimento da habilidade para soletrar, na ausência de antecedentes de um transtorno específico de leitura, e não atribuível à baixa idade mental, transtornos de acuidade visual ou escolarização inadequada. A capacidade de soletrar oralmente e a capacidade de escrever corretamente as palavras estão ambas afetadas.*

- *Retardo específico da soletração (sem transtorno da leitura)*

**Exclui:**

- *agrafia SOE (R48.8)*
- *dificuldades de soletração:*
- *associadas a transtorno da leitura (F81.0)*
- *devidas a ensino inadequado (Z55.8)*

## **F81.2 Transtorno específico da habilidade em aritmética**

• *Transtorno que implica uma alteração específica da habilidade em aritmética, não atribuível exclusivamente a um retardo mental global ou à escolarização inadequada. O déficit concerne ao domínio de habilidades computacionais básicas de adição, subtração, multiplicação e divisão mais do que as habilidades matemáticas abstratas envolvidas na álgebra, trigonometria, geometria ou cálculo.*

- *Acalculia de desenvolvimento*
- *Discalculia*
- *Síndrome de Gerstmann de desenvolvimento*
- *Transtorno de desenvolvimento do tipo acalculia*

**Exclui:**

- *acalculia SOE (R48.8)*
- *dificuldades aritméticas:*
- *associadas a um transtorno da leitura ou da soletração (F81.3)*
- *devidas a ensino inadequado (Z55.8)*

## **F81.3 Transtorno misto de habilidades escolares**

• *Categoria residual mal definida de transtornos nos quais existe tanto uma alteração significativa do cálculo quanto da leitura ou da ortografia, não atribuíveis exclusivamente a retardo mental global ou à escolarização inadequada. Deve ser utilizada para transtornos que satisfazem aos critérios tanto de F81.2 quanto aos de F81.0 ou F81.1.*

**Exclui:**

***transtorno específico (de) (das):***

- *leitura (F81.0)*
- *habilidades aritméticas (F81.2)*
- *soletração (F81.1)*

## **F81.8 Outros transtornos do desenvolvimento das habilidades escolares**

- *Transtorno de desenvolvimento da expressão escrita*

## **F81.9 Transtorno não especificado do desenvolvimento das habilidades escolares**

**Incapacidade (de):**

- aprendizagem SOE
- aquisição de conhecimentos SOE

**F82 Transtorno específico do desenvolvimento motor**

• *A característica essencial é um comprometimento grave do desenvolvimento da coordenação motora, não atribuível exclusivamente a um retardo mental global ou a uma afecção neurológica específica, congênita ou adquirida. Na maioria dos casos, um exame clínico detalhado permite sempre evidenciar sinais que evidenciam imaturidade acentuada do desenvolvimento neurológico, por exemplo movimentos coreiformes dos membros, sincinesias e outros sinais motores associados; assim como perturbações da coordenação motora fina e grosseira.*

- Debilidade motora da criança
- Síndrome da “criança desajeitada”

**Transtorno (da) (do):**

- aquisição da coordenação
- desenvolvimento do tipo dispraxia

**Exclui:**

- anomalias da marcha e da mobilidade (R26.-)
- falta de coordenação (R27.-)
- secundária a retardo mental (F70-F79)

**F83 Transtornos específicos mistos do desenvolvimento**

• *Categoria residual de transtornos nos quais existem ao mesmo tempo sinais de um transtorno específico do desenvolvimento da fala e da linguagem, das habilidades escolares, e das funções motoras, mas sem que nenhum destes elementos predomine suficientemente para constituir o diagnóstico principal. Esta categoria mista deve estar reservada aos casos onde existe uma superposição importante dos transtornos específicos do desenvolvimento citados anteriormente. Os transtornos mistos se acompanham habitualmente, mas sem sempre, de um certo grau de alteração das funções cognitivas. Esta categoria deve assim ser utilizada para transtornos que satisfazem aos critérios de ao menos duas das categorias F80.-, F81.- e F82.*

**F84 Transtornos globais do desenvolvimento**

• *Grupo de transtornos caracterizados por alterações qualitativas das interações sociais recíprocas e modalidades de comunicação e por um repertório de interesses e atividades restrito, estereotipado e repetitivo. Estas anomalias qualitativas constituem uma característica global do funcionamento do sujeito, em todas as ocasiões.*

## **F84.0 Autismo infantil**

• *Transtorno global do desenvolvimento caracterizado por a) um desenvolvimento anormal ou alterado, manifestado antes da idade de três anos, e b) apresentando uma perturbação característica do funcionamento em cada um dos três domínios seguintes: interações sociais, comunicação, comportamento focalizado e repetitivo. Além disso, o transtorno se acompanha comumente de numerosas outras manifestações inespecíficas, por exemplo fobias, perturbações de sono ou da alimentação, crises de birra ou agressividade (auto-agressividade).*

- *Autismo infantil*
- *Psicose*
- *Síndrome de Kanner*
- *Transtorno autístico*

### **Exclui:**

- *psicopatia autista (F84.5)*

## **F84.1 Autismo atípico**

• *Transtorno global do desenvolvimento, ocorrendo após a idade de três anos ou que não responde a todos os três grupos de critérios diagnósticos do autismo infantil. Esta categoria deve ser utilizada para classificar um desenvolvimento anormal ou alterado, aparecendo após a idade de três anos, e não apresentando manifestações patológicas suficientes em um ou dois dos três domínios psicopatológicos (interações sociais recíprocas, comunicação, comportamentos limitados, estereotipados ou repetitivos) implicados no autismo infantil; existem sempre anomalias características em um ou em vários destes domínios. O autismo atípico ocorre habitualmente em crianças que apresentam um retardo mental profundo ou um transtorno específico grave do desenvolvimento de linguagem do tipo receptivo.*

- *Psicose infantil atípica*
- *Retardo mental com características autísticas*
- *Usar código adicional (F70-F79), se necessário, para identificar o retardo mental.*

## **F84.2 Síndrome de Rett**

• *Transtorno descrito até o momento unicamente em meninas, caracterizado por um desenvolvimento inicial aparentemente normal, seguido de uma perda parcial ou completa de linguagem, da marcha e do uso das mãos, associado a um retardo do desenvolvimento craniano e ocorrendo habitualmente entre 7 e 24 meses. A perda dos movimentos proposital das mãos, a torção estereotipada das mãos e a hiperventilação são características deste transtorno. O desenvolvimento social e o desenvolvimento lúdico estão detidos enquanto o interesse social continua em geral conservado. A partir da idade de quatro anos manifesta-se uma ataxia do tronco e uma apraxia, seguidas freqüentemente por movimentos coreoatetósicos. O transtorno leva quase sempre a um retardo mental grave.*



### **F84.3 Outro transtorno desintegrativo da infância**

• *Transtorno global do desenvolvimento caracterizado pela presença de um período de desenvolvimento completamente normal antes da ocorrência do transtorno, sendo que este período é seguido de uma perda manifesta das habilidades anteriormente adquiridas em vários domínios do desenvolvimento no período de alguns meses. Estas manifestações se acompanham tipicamente de uma perda global do interesse com relação ao ambiente, condutas motoras estereotipadas, repetitivas e maneirismos e de uma alteração do tipo autístico da interação social e da comunicação. Em alguns casos, a ocorrência do transtorno pode ser relacionada com uma encefalopatia; o diagnóstico, contudo, deve tomar por base as evidências de anomalias do comportamento.*

- *Demência infantil*

- *Psicose:*

- *Desintegrativa*

- *simbiótica*

- *Síndrome de Heller*

- *Usar código adicional, se necessário, para identificar a afecção neurológica associada.*

#### **Exclui:**

- *síndrome de Rett (F84.2)*

### **F84.4 Transtorno com hipercinesia associada a retardo mental e a movimentos estereotipados**

• *Transtorno mal definido cuja validade nosológica permanece incerta. Esta categoria se relaciona a crianças com retardo mental grave (QI abaixo de 35) associado à hiperatividade importante, grande perturbação da atenção e comportamentos estereotipados. Os medicamentos estimulantes são habitualmente ineficazes (diferentemente daquelas com QI dentro dos limites normais) e podem provocar uma reação disfórica grave (acompanhada por vezes de um retardo psicomotor). Na adolescência, a hiperatividade dá lugar em geral a uma hipoatividade (o que não é habitualmente o caso de crianças hipercinéticas de inteligência normal). Esta síndrome se acompanha, além disto, com frequência, de diversos retardos do desenvolvimento, específicos ou globais. Não se sabe em que medida a síndrome comportamental é a consequência do retardo mental ou de uma lesão cerebral orgânica.*

### **F84.5 Síndrome de Asperger**

• *Transtorno de validade nosológica incerta, caracterizado por uma alteração qualitativa das interações sociais recíprocas, semelhante à observada no autismo, com um repertório de interesses e atividades restrito, estereotipado e repetitivo. Ele se diferencia do autismo essencialmente pelo fato de que não se acompanha de um retardo ou de uma deficiência de linguagem ou do desenvolvimento cognitivo. Os sujeitos que apresentam este transtorno*

*são em geral muito desajeitados. As anomalias persistem freqüentemente na adolescência e idade adulta. O transtorno se acompanha por vezes de episódios psicóticos no início da idade adulta.*

- *Psicopatia autística*
- *Transtorno esquizóide da infância*

## **F84.8 Outros transtornos globais do desenvolvimento**

## **F84.9 Transtornos globais não especificados do desenvolvimento**

### **F90 Transtornos hipercinéticos**

*• Grupo de transtornos caracterizados por início precoce (habitualmente durante os cinco primeiros anos de vida), falta de perseverança nas atividades que exigem um envolvimento cognitivo, e uma tendência a passar de uma atividade a outra sem acabar nenhuma, associadas a uma atividade global desorganizada, incoordenada e excessiva. Os transtornos podem se acompanhar de outras anomalias. As crianças hipercinéticas são freqüentemente imprudentes e impulsivas, sujeitas a acidentes e incorrem em problemas disciplinares mais por infrações não premeditadas de regras que por desafio deliberado. Suas relações com os adultos são freqüentemente marcadas por uma ausência de inibição social, com falta de cautela e reserva normais. São impopulares com as outras crianças e podem se tornar isoladas socialmente. Estes transtornos se acompanham freqüentemente de um déficit cognitivo e de um retardo específico do desenvolvimento da motricidade e da linguagem. As complicações secundárias incluem um comportamento dissocial e uma perda de auto-estima.*

#### **Exclui:**

- *globais do desenvolvimento (F84.-)*

### **F90.0 Distúrbios da atividade e da atenção**

- *Síndrome de déficit da atenção com hiperatividade*
- *Transtorno de déficit da atenção com hiperatividade*
- *Transtorno de hiperatividade e déficit da atenção*

#### **Exclui:**

- *transtorno hipercinético associado a transtorno de conduta (F90.1)*

### **F90.1 Transtorno hipercinético de conduta**

- *Transtorno hipercinético associado a transtorno de conduta*

### **F90.8 Outros transtornos hipercinéticos**

## **F90.9 Transtorno hipercinético não especificado**

- *Reação hipercinética da infância ou da adolescência SOE*
- *Síndrome hipercinética SOE*

## **F94 Transtornos do funcionamento social com início especificamente durante a infância ou a adolescência**

### **F94.0 Mutismo eletivo**

• *Transtorno caracterizado por uma recusa, ligada a fatores emocionais, de falar em certas situações determinadas. A criança é capaz de falar em certas situações, mas recusa-se a falar em outras determinadas situações. O transtorno se acompanha habitualmente de uma acentuação nítida de certos traços de personalidade, como por exemplo ansiedade social, retraimento social, sensibilidade social ou oposição social.*

- *Mutismo seletivo*

#### **Exclui:**

- *mutismo transitório que acompanha uma angústia de separação em crianças pequenas (F93.0)*

#### **transtornos:**

- *específicos do desenvolvimento da fala e da linguagem (F80.-)*
- *globais do desenvolvimento (F84.-)*

## **F95 Tiques**

• *Grupo de síndromes, caracterizadas pela presença evidente de um tique. Um tique é um movimento motor (ou uma vocalização) involuntário, rápido, recorrente e não-rítmico (implicando habitualmente grupos musculares determinados), ocorrendo bruscamente e sem finalidade aparente. Os tiques são habitualmente sentidos como irreprimíveis, mas podem em geral ser suprimidos durante um período de tempo variável. São freqüentemente exacerbados pelo “stress” e desaparecem durante o sono. Os tiques motores simples mais comuns incluem o piscar dos olhos, movimentos bruscos do pescoço, levantar os ombros e fazer caretas. Os tiques vocais simples mais comuns comportam a limpeza da garganta, latidos, fungar e assobiar. Os tiques motores complexos mais comuns incluem se bater, saltar e saltitar. Os tiques vocais complexos mais comuns se relacionam à repetição de palavras determinadas, às vezes com o emprego de palavras socialmente reprovadas, freqüentemente obscenas (coprolalia) e a repetição de seus próprios sons ou palavras (palilalia).*

### **F95.1 Tique motor ou vocal crônico**

- *Transtorno que responde aos critérios de um tique, caracterizado pela presença que de tiques motores, quer de tiques vocais mas não os dois ao mesmo tempo. Pode-se tratar*

*de um tique isolado, ou mais freqüentemente, de tiques múltiplos, persistindo durante mais de um ano.*

## **F95.2 Tiques vocais e motores múltiplos combinados [doença de Gilles de la Tourette]**

*• Transtorno caracterizado em um momento qualquer durante o curso da doença por tiques motores múltiplos e um ou mais tiques vocais, não necessariamente simultâneos. O transtorno se agrava habitualmente durante a adolescência e persiste freqüentemente na idade adulta. Os tiques vocais são freqüentemente múltiplos, com vocalizações, limpeza da garganta e grunhidos repetidos e explosivos, e por vezes, emissão de palavras ou frases obscenas, associadas em certos casos a uma ecopraxia gestual que pode ser igualmente obscena (coprpraxia).*

## **F98 Outros transtornos comportamentais e emocionais com início habitualmente durante a infância ou a adolescência**

### **F98.2 Transtorno de alimentação na infância**

*• Transtorno de alimentação com manifestações diversas geralmente específicas da criança muito jovem e do início da infância. Leva geralmente à recusa de alimentos e a uma seletividade extrema, embora os alimentos sejam de qualidade razoáveis, que os cuidados sejam dados por uma pessoa competente, e que não haja doença orgânica. A ruminação (regurgitação repetida sem náusea nem transtorno gastrointestinal) pode estar associada.*

- Transtorno de ruminação da criança*

#### **Exclui:**

- dificuldades nutricionais e nutrição inadaptada (R63.3)*
- problemas nutricionais no recém-nascido (P92.-)*

### **F98.5 Gagueira [tartamudez]**

*• A gagueira é caracterizada por repetições ou prolongamentos freqüentes de sons, de sílabas ou de palavras, ou por hesitações ou pausas freqüentes que perturbam a fluência verbal. Só se considera como transtorno caso a intensidade de perturbação incapacite de modo marcante a fluidez da fala.*

#### **Exclui:**

- linguagem precipitada (F98.6)*
- tiques (F95.-)*

### **F98.6 Linguagem precipitada**

- A linguagem precipitada é caracterizada por um débito verbal anormalmente rápido e*

*um ritmo irregular (sem repetições nem hesitações), suficientemente intenso para tornar difícil a inteligibilidade. A linguagem é irregular e mal ritmada, consistindo em emissões verbais rápidas com formas sintáticas errôneas.*

**Exclui:**

- gagueira (F98.5)
- tiques (F95.-)

**F98.8 Outros transtornos comportamentais e emocionais especificados com início habitualmente na infância ou adolescência**

- Comer unhas
- Déficit de atenção sem hiperatividade
- Sucção do polegar

## DOENÇAS DO SISTEMA NERVOSO (G00 a G99)

<b>G00-G09</b>	<b>Doenças inflamatórias do SNC</b>
<b>G10-G13</b>	<b>Atrofias sistêmicas que afetam principalmente o SNC</b>
<b>G20-G26</b>	<b>Doenças extrapiramidais e transtornos dos movimentos</b>
<b>G30-G32</b>	<b>Outras doenças degenerativas do sistema nervoso</b>
<b>G31</b>	<b>Outras doenças degenerativas do sistema nervoso não classificadas em outra parte</b>
<b>G31.0</b>	<b>Atrofia cerebral circunscrita</b>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <i>Afasia isolada progressiva</i></li> <li>• <i>Doença de Pick</i></li> </ul>
<b>G35-G37</b>	<b>Doenças desmielinizantes do SNC</b>
<b>G45</b>	<b>Acidentes vasculares cerebrais isquêmicos transitórios e síndromes correlatas</b>
<b>G51</b>	<b>Transtornos do nervo facial</b>

**Inclui:**

- *transtornos do sétimo par craniano*

**G51.0 Paralisia de Bell**

- *Paralisia facial*

**G52 Transtornos de outros nervos cranianos**

**G52.1 Transtornos do nervo glossofaríngeo**

- *Nevralgia do glossofaríngeo*
- *Transtorno do nono par craniano*

**G52.2 Transtornos do nervo vago**

- *Transtorno do nervo pneumogástrico [décimo par craniano]*

**G52.3 Transtornos do nervo hipoglosso**

- *Transtornos do décimo segundo par craniano*

**G60 Neuropatia hereditária e idiopática**

**G70 Miastenia gravis e outros transtornos neuromusculares**

**G71 Transtornos primários dos músculos**

**G80-G83 Paralisia cerebral e outras síndromes paralíticas**

**G90-G99 Outros transtornos do sistema nervoso**

## DOENÇAS DO OUVIDO E DA APÓFISE MASTÓIDE (H60 a H95)

**H61 Outros transtornos do ouvido externo**

**H61.2 Cerume impactado**

- *Cera no ouvido*
- *Rolha de Cerume*

**H65-H75 Doenças do ouvido médio e da mastóide**

**H69      Outros transtornos da trompa de Eustáquio**

**H80-H83      Doenças do ouvido interno**

**H81      Transtornos da função vestibular**

**Exclui:**

**vertigem:**

- SOE (R42)
- Epidêmica (A88.1)

**H81.4      Vertigem de origem central**

- Nistagmo postural de origem central

**H81.8      Outros transtornos da função vestibular**

**H83      Outros transtornos do ouvido interno**

**H83.3      Efeitos do ruído sobre o ouvido interno**

- Perda de audição induzida pelo barulho
- Trauma acústico

**H90 - H95      Outros transtornos do ouvido**

**H90      Perda de audição por transtorno de condução e/ou neuro-sensorial**

**Inclui:**

- surdez congênita

**Exclui:**

- perda da audição:
- SOE (H91.9)
- induzida pelo ruído (H83.3)
- ototóxica (H91.0)
- súbita (idiopática) (H91.2)
- surdez SOE (H91.9)
- surdo-mudez NCOP (H91.3)

**H90.0      Perda de audição bilateral devida a transtorno de condução**

**H90.1 Perda de audição unilateral por transtorno de condução, sem restrição de audição contralateral**

**H90.2 Perda não especificada de audição devida a transtorno de condução**

- *Surdez de condução SOE*

**H90.3 Perda de audição bilateral neuro-sensorial**

**H90.4 Perda de audição unilateral neuro-sensorial, sem restrição de audição contralateral**

**H90.5 Perda de audição neuro-sensorial não especificada**

- *Perda de audição: central; de percepção; nervosa e sensorial*
- *Surdez congênita SOE*
- *Surdez neuro-sensorial SOE*

**H90.6 Perda de audição bilateral mista, de condução e neuro-sensorial**

**H90.7 Perda de audição unilateral mista, de condução e neuro-sensorial, sem restrição de audição contralateral**

**H90.8 Perda de audição mista, de condução e neuro-sensorial, não especificada**

**H91 Outras perdas de audição**

***Exclui:***

- *cerume impactado (H61.2)*
- *percepção auditiva anormal (H93.2)*
- *perda de audição:*
- *como classificada em H90*
- *induzida pelo ruído (H83.3)*

***surdez:***

- *isquêmica transitória (H93.0)*
- *psicogênica (F44.6)*

**H91.0 Perda de audição ototóxica**

• *Usar código adicional para causa externa (Capítulo XX), se necessário, para identificar o agente tóxico.*



### **H91.1 Presbiacusia**

### **H91.2 Perda de audição súbita idiopática**

- *Perda de audição súbita SOE*

### **H91.3 Surdo-mudez não classificada em outra parte**

### **H91.8 Outras perdas de audição especificadas**

### **H91.9 Perda não especificada de audição**

#### **Surdez (de):**

- *SOE*
- *alta frequência*
- *baixa frequência*

## **H93 Outros transtornos do ouvido não classificados em outra parte**

### **H93.0 Transtornos degenerativos e vasculares do ouvido**

- *Surdez transitória devida à isquemia*

#### **Exclui:**

- *presbiacusia (H91.1)*

### **H93.1 Tinnitus**

### **H93.2 Outras percepções auditivas anormais**

- *Alteração temporária do limiar auditivo*
- *Comprometimento da discriminação auditiva*
- *Diplacusia*
- *Hiperacusia*
- *Exclui:*
- *alucinações auditivas (R44.0)*

### **H93.3 Transtornos do nervo acústico**

- *Transtorno do oitavo par craniano*

**H93.8 Outros transtornos especificados do ouvido**

**H93.9 Transtorno não especificado do ouvido**

## **DOENÇAS DO APARELHO RESPIRATÓRIO (J00 a J99)**

**J30-J39 Outras doenças das vias aéreas superiores**

**J38 Doenças das cordas vocais e da laringe, não classificadas em outra parte**

**J38.0 Paralisia das cordas vocais e da laringe**

- *Laringoplegia*
- *Paralisia da glote*

**J38.1 Pólipo das cordas vocais e da laringe**

**J38.2 Nódulos das cordas vocais**

**Nódulos dos:**

- *cantores*
- *professores*

**J38.3 Outras doenças das cordas vocais**

**J38.4 Edema da laringe**

**J38.5 Espasmo da laringe**

- *Laringismo (estriduloso)*

## **DOENÇAS DO APARELHO DIGESTIVO (K00 a K93)**

**K00-K14 Doenças da cavidade oral, das glândulas salivares e dos maxilares**

## **K07 Anomalias dentofaciais (inclusive a má oclusão)**

### **Exclui:**

- *atrofia ou hiperplasia hemifacial (Q67.4)*
- *hiperplasia ou hipoplasia condilar unilateral (K10.8)*

### **K07.0 Anomalias importantes (major) do tamanho da mandíbula**

- *Hiperplasia, hipoplasia:*
- *mandibular*
- *maxilar*
- *Macrognatismo (mandibular) (maxilar)*
- *Micrognatismo (mandibular) (maxilar)*

### **Exclui:**

- *acromegalia (E22.0)*
- *síndrome de Robin (Q87.0)*

### **K07.1 Anomalias da relação entre a mandíbula com a base do crânio**

- *Assimetria da mandíbula*
- *Prognatismo (mandibular) (maxilar)*
- *Retrognatismo (mandibular) (maxilar)*

### **K07.2 Anomalias da relação entre as arcadas dentárias**

• *Anteposição (horizontal) - excessiva dos dentes superiores em relação aos inferiores*

- *Superposição (vertical)*
- *Desvio da arcada dentária (para fora da linha média)*
- *Disto-oclusão*
- *Mésio-oclusão*

### **Mordida:**

- *aberta (anterior) (posterior)*
- *cruzada (anterior) (posterior)*
- *Oclusão lingual posterior dos dentes inferiores*

### **Sobremordida (excessiva):**

- *horizontal*
- *profunda*
- *vertical*

- *Transpasse horizontal ou “overjet”*

### **K07.3 Anomalias da posição dos dentes**

- *Apinhamento*
- *Deslocamento*
- *Diastema*
- *Espaçamento anormal de dentes*
- *Luxação*
- *Rotação*
- *Transposição*
- *Dentes impactados em posição anormal ou dos adjacentes*

### **K07.4 Má oclusão, não especificada**

### **K07.5 Anormalidades dentofaciais funcionais**

- *Fechamento anormal dos maxilares*
- Má oclusão devida a:**
- *deglutição anormal*
  - *hábitos labiais, linguais ou chupar os dedos*
  - *respiração pela boca*

**Exclui:**

*bruxismo (bruquismo) (F45.8)*

*ranger de dentes SOE (F45.8)*

### **K07.6 Transtornos da articulação temporomandibular**

- *Desarranjo da articulação temporomandibular*
- *Mandíbula estalante*
- *Síndrome ou complexo de Costen*
- *Síndrome da dor e disfunção da articulação temporomandibular*

### **K07.8 Outras anomalias dentofaciais**

### **K07.9 Anomalia dentofacial, sem outra especificação**

## **K14 Doenças da língua**

**Exclui:**

*macroglossia (congenita) (Q38.2)*

**K14.0 Glossite**

- Abcesso da língua
- Ulceração traumática

**K14.1 Língua geográfica**

**Glossite:**

- *areata exfoliativa*
- *migratória benigna*

**K14.3 Hipertrofia das papilas linguais**

- *Hipertrofia das papilas foliáceas*

**Língua:**

- negra
- pilosa
- vilosa
- saburrosa

**K14.5 Língua escrotal**

**Língua:**

- *fissurada*
- *gretada*
- *sulcada*

**Exclui:**

- *língua fissurada congênita (Q38.3)*

**K14.8 Outras doenças da língua**

- *Atrofia da língua*
- *Hipertrofia da língua*
- *Língua crenada*
- *Macroglossia*

**K14.9 Doença da língua, sem outra especificação**

- *Glossopatia SOE*

**K20-K31 Doenças do esôfago, do estômago e do duodeno**

**K21 Doença de refluxo gastroesofágico**

**K21.0 Doença de refluxo gastroesofágico com esofagite**

- *Esofagite de refluxo*

**ALGUMAS AFECCÇÕES ORIGINADAS NO PERÍODO PERINATAL  
(P00 a P96)**

**P90-P97 Outros transtornos originados no período perinatal**

**P92.1 Regurgitação e ruminação no recém-nascido**

**P92.2 Alimentação vagarosa do recém-nascido**

**P92.5 Dificuldade neonatal na amamentação no peito**

**P92.8 Outros problemas de alimentação do recém-nascido**

**P92.9 Problema não especificado de alimentação do recém-nascido**

**MALFORMAÇÕES CONGÊNITAS,  
DEFORMIDADES E ANOMALIAS CROMOSSÔMICAS  
(Q00 a Q99)**

**Q16 Malformações congênicas do ouvido causando comprometimento da audição**

**Q16.0 Ausência congênita ao pavilhão auricular (orelha)**

**Q16.1 Ausência, atresia e estreitamento congênitos do conduto auditivo (externo) e atresia ou estreitamento do meato ósseo**

**Q16.2 Ausência da trompa de Eustáquio**

**Q16.4 Outras malformações ao ouvido médio**

**Q16.9 Malformação congênita do ouvido, não especificada, causando comprometimento da audição**

**Q18 Outras malformações congênitas da face e do pescoço**

**Q30 Malformações congênitas do nariz**

**Q30.2 Fissura, entalhe ou fenda nasal**

**Q31 Malformações congênitas da laringe**

**Q35-Q37 Fenda labial e fenda palatina**

***Exclui:***

- *síndrome de Robin (Q87.0)*

**Q35 Fenda palatina**

***Inclui:***

- *fissura palatina*
- *palatosquise*

***Exclui:***

- *fenda palatina com fenda labial (Q37.-)*

**Q35.1 Fenda do palato duro**

**Q35.3 Fenda do palato mole**

**Q35.5 Fenda do palato duro e do palato mole**

**Q35.7 Fenda da úvula**

**Q35.9 Fenda palatina não especificada**

- *Palato fendido SOE*

## **Q36 Fenda labial**

### **Inclui:**

- *fissura congênita do lábio*
- *lábio leporino*
- *queilosquise*

### **Exclui:**

- *fenda labial com fenda palatina (Q37.-)*

### **Q36.0 Fenda labial bilateral**

### **Q36.1 Fenda labial mediana**

### **Q36.9 Fenda labial unilateral**

- *Fenda labial SOE*

## **Q37 Fenda labial com fenda palatina**

### **Q37.0 Fenda do palato duro com fenda labial bilateral**

### **Q37.1 Fenda do palato duro com fenda labial unilateral**

- *Fenda do palato duro com fenda labial SOE*

### **Q37.2 Fenda do palato mole com fenda labial bilateral**

### **Q37.3 Fenda do palato mole com fenda labial unilateral**

- *Fenda do palato mole com fenda labial SOE*

### **Q37.4 Fenda dos palatos duro e mole com fenda labial bilateral**

### **Q37.5 Fenda dos palatos duro e mole com fenda labial unilateral**

- *Fenda dos palatos duro e mole com fenda labial SOE*

### **Q37.8 Fenda do palato com fenda labial bilateral, não especificada**



### **Q37.9 Fenda do palato com fenda labial unilateral, não especificada**

- *Fenda palatina com fenda labial SOE*

### **Q38-Q45 Outras malformações congênicas do aparelho digestivo**

#### **Q38 Outras malformações congênicas da língua, da boca e da Faringe**

##### ***Exclui:***

- *macrostomia (Q18.4)*
- *microstomia (Q18.5)*

### **Q38.0 Malformações congênicas dos lábios, não classificadas em outra parte**

- *Fístula congênita do lábio*
- *Malformação labial congênita SOE*
- *Síndrome de Van der Woude*

##### ***Exclui:***

- *fenda labial (Q36.-)*
- *com fenda palatina (Q37.-)*
- *macroqueilia (Q18.6)*
- *microqueilia (Q18.7)*

### **Q38.1 Anquiloglossia**

- *Língua presa*

### **Q38.2 Macroglossia**

### **Q38.3 Outras malformações congênicas da língua**

- *Malformação SOE congênita da língua*
- *Fissura congênita da língua*
- *Aderência congênita da língua*
- *Aglossia*
- *Hipoglossia*
- *Hipoplasia da língua*
- *Língua bífida*

- *Microglossia*

### **Q38.5 Malformações congênicas do palato não classificadas em outra parte**

- *Ausência da úvula*
- *Malformação congênita do palato SOE*
- *Palato em ogiva*

**Exclui:**

- *fenda palatina (Q35.-)*
- *com fenda labial (Q37.-)*

### **Q90-Q99 Anomalias cromossômicas não classificadas em outra parte**

#### **Q90 Síndrome de Down**

#### **Q91 Síndrome de Edwards e Síndrome de Patau**

## **SINTOMAS, SINAIS E ACHADOS ANORMAIS DE EXAMES CLÍNICOS E DE LABORATÓRIO, NÃO CLASSIFICADOS EM OUTRA PARTE (R00 a R99)**

### **R06 Anormalidades da respiração**

#### **R06.5 Respiração pela boca**

- *Roncos noturnos*

**Exclui:**

- *boca seca SOE (R68.2)*

### **R10-R19 Sintomas e sinais relativos ao aparelho digestivo e ao abdome**

#### **R13 Disfagia**

- *Dificuldade de deglutição*

### **R25-R29 Sintomas e sinais relativos aos sistemas nervoso e osteomuscular**

**R27 Outros distúrbios da coordenação**

**R27.8 Outros distúrbios da coordenação e os não especificados**

**R40-R46 Sintomas e sinais relativos à cognição, à percepção, ao estado emocional e ao comportamento**

**R41 Outros sintomas e sinais relativos à função cognitiva e à consciência**

**Exclui:**

- *transtornos dissociativos [de conversão] (F44.-)*

**R41.1 Amnésia anterógrada**

**R41.2 Amnésia retrógrada**

**R43 Distúrbios do olfato e do paladar**

**R43.0 Anosmia**

**R43.1 Parosmia**

**R43.2 Parageusia**

**R43.8 Outros distúrbios do olfato e do paladar e os não especificados**

- *Distúrbio misto do olfato e do paladar*

**R46 Sintomas e sinais relativos à aparência e ao comportamento**

**R46.3 Hiperatividade**

**R47- R49 Sintomas e sinais relativos à fala e à voz**

**R47 Distúrbios da fala não classificados em outra parte**

**Exclui:**

- *autismo (F84.0-F84.1)*

- *gaguez [tartamudez] (F98.5)*
- *linguagem precipitada (F98.6)*
- *transtornos específicos do desenvolvimento da fala e da linguagem (F80.-)*

#### **R47.0 Disfasia e afasia**

***Exclui:***

- *afasia progressiva isolada (G31.0)*

#### **R47.1 Disartria e anartria**

#### **R47.8 Outros distúrbios da fala e os não especificados**

### **R48 Dislexia e outras disfunções simbólicas, não classificadas em outra parte**

***Exclui:***

- *transtornos específicos do desenvolvimento das habilidades escolares (F81.-)*

#### **R48.0 Dislexia e alexia**

#### **R48.1 Agnosia**

#### **R48.2 Apraxia**

#### **R48.8 Outras disfunções simbólicas e as não especificadas**

- *Acalculia*
- *Agrafia*

### **R49 Distúrbios da voz**

***Exclui:***

- *transtorno psicogênico da voz (F44.4)*

#### **R49.0 Disfonia**

- *Rouquidão*

### R49.1 Afonia

- *Perda da voz*

### R49.2 Hipernasalidade e hiponasalidade

### R49.8 Outros distúrbios da voz e os não especificados

- *Mudança de voz SOE*

## R63 Sintomas e sinais relativos a ingestão de alimentos e líquidos

### R63.3 Dificuldades de alimentação e erros na administração de alimentos

- *Problemas de alimentação SOE*

#### **Exclui:**

- *problemas de alimentação no recém-nascido (E92)*
- *Transtorno de alimentação na infância de origem não orgânica (F98.2)*

### R63.8 Outros sintomas e sinais relativos a ingestão de alimentos e de líquidos

## LESÕES, ENVENENAMENTO E ALGUMAS OUTRAS CONSEQUÊNCIAS DE CAUSAS EXTERNAS (S00-T98)

## T20-T32 Queimaduras e corrosões

#### **Inclui:**

- *escaldaduras químicas [corrosões] (externa) (interna)*

#### **queimadura (térmica) por:**

- *aquecedor elétrico*
- *ar ou gás quente*
- *chama*
- *eletricidade*
- *fricção*
- *objetos quentes*

- *radiação*

- *raio*

**Exclui:**

- *transtornos da pele e do tecido celular subcutâneo relacionadas com a radiação (L55-L59)*

- *eritema devido ao calor ou ao fogo [dermatite ab igne] (L59.0)*

- *queimadura solar (L55.-)*

**T26-T28 Queimaduras e corrosões limitadas ao olho e aos órgãos internos**

**T26 Queimadura e corrosão limitadas ao olho e seus anexos**

**T26.0 Queimadura da pálpebra e da região periocular**

**T27 Queimadura e corrosão do trato respiratório**

**T27.0 Queimadura da laringe e traquéia**

**T27.1 Queimadura da laringe, traquéia com pulmão**

**Exclui:**

- *síndrome lesional devida ao deslocamento de ar de uma explosão (T70.8)*

**T27.4 Corrosão da laringe e traquéia**

**T27.5 Corrosão da laringe, traquéia com corrosão de pulmão**

**T28 Queimadura e corrosão de outros órgãos internos**

**T28.0 Queimadura da boca e da faringe**

**T28.2 Queimadura de outras partes do trato alimentar**

**T28.6 Corrosão do esôfago**

**T28.7 Corrosão de outras partes do trato alimentar**

**T90-T98      Seqüelas de traumatismos, de intoxicações e de outras conseqüências das causas externas**

**Nota:**

Estas categorias devem ser usadas para indicar afecções em S00-S99 e T00-T88 como causa de efeitos tardios, que são classificadas em outra parte. As “seqüelas” incluem aquelas especificadas como tal, ou como efeitos tardios, ou aquelas presentes um ano ou mais após o traumatismo agudo.

**T90      Seqüelas de traumatismo da cabeça**

**T90.0      Seqüelas de traumatismo superficial da cabeça**

- *Seqüelas de traumatismo classificado em S00.-*

**T90.1      Seqüelas de ferimento da cabeça**

- *Seqüelas de traumatismo classificado em S01.-*

**T90.2      Seqüelas de fratura de crânio e de ossos da face**

- *Seqüelas de traumatismo classificado em S02.-*

**T90.3      Seqüelas de traumatismo de nervos cranianos**

- *Seqüelas de traumatismo classificado em S04.-*

**T95      Seqüelas de queimaduras, corrosões e geladuras**

**T95.0      Seqüelas de queimadura, corrosão e geladura da cabeça e pescoço**

- *Seqüelas de traumatismo classificado em T20.-, T33.0-T33.1, T34.0-T34.1 e T35.2*

**T95.1      Seqüelas de queimadura, corrosão e geladura do tronco**

- *Seqüelas de traumatismo classificado em T21.-, T33.2-T33.3, T34.2-T34.3 e T35.3*

## CAUSAS EXTERNAS DE MORBIDADE E DE MORTALIDADE (V01-Y98)

**W00-X59** Outras causas externas de traumatismos acidentais

**W42** Exposição ao ruído

**Inclui:**

**ondas:**

- *sonoras*
- *supersônicas*

## FATORES QUE INFLUENCIAM O ESTADO DE SAÚDE E O CONTATO COM OS SERVIÇOS DE SAÚDE (Z00-Z99)

**Z00** Exame geral e investigação de pessoa sem queixas ou diagnóstico relatado

**Z01** Outros exames e investigações especiais de pessoas sem queixa ou de diagnóstico relatado

**Inclui:**

- *exame de rotina de aparelho específico*

**Z01.1** Exame dos ouvidos e da audição

**Z10** Exame geral de rotina (“check up”) de uma subpopulação definida

**Exclui:**

- *exame médico com finalidades administrativas (Z02.-)*

**Z10.0** Exame de saúde ocupacional

**Exclui:**

- *exame pré-emprego (Z02.1)*



## **Z10.8 Exame geral de rotina de outra subpopulação definida**

- Escolares
- Estudantes

## **Z13 Exame especial de rastreamento (“screening”) de outros transtornos e doenças**

### **Z13.4 Exame especial de rastreamento de alguns transtornos do desenvolvimento na infância**

#### **Exclui:**

- teste de rotina do desenvolvimento da criança (Z00.1)

### **Z13.7 Exame especial de rastreamento de malformações congênitas, deformidades e anomalias cromossômicas**

### **Z13.9 Exame especial de rastreamento não especificado**

## **Z20-Z29 Pessoas com riscos potenciais à saúde relacionados com doenças transmissíveis**

## **Z20 Contato com e exposição a doenças transmissíveis**

### **Z20.4 Contato com e exposição à rubéola**

## **Z39 Assistência e exame pós-natal**

### **Z39.1 Assistência e exame da mãe nutriz**

- Supervisão do aleitamento materno

#### **Exclui:**

- transtornos da lactação (O92.-)

## **Z40-Z54 Pessoas em contato com os serviços de saúde para procedimentos e cuidados específicos**

#### **Nota:**

As categorias Z40-Z54 são designadas para indicar a razão da assistência. Podem

*ser usadas para doentes já tratados de uma doença ou traumatismo anterior, mas que estão recebendo cuidados de seguimento ou profilaxia, assistência a convalescente ou assistência para consolidar o tratamento, lidar com estados residuais, assegurar-se de que não houve recaída ou prevenir a recidiva.*

**Exclui:**

- *exame de seguimento para a supervisão médica que se segue ao tratamento (Z08-Z09)*

## **Z46 Colocação e ajustamento de outros aparelhos**

**Exclui:**

- *emissão de prescrição de repetição somente (Z76.0)*
- *má-função ou outras complicações do dispositivo - ver Índice Alfabético*
- *presença de aparelho de prótese ou de outro aparelho (Z95-Z97)*

### **Z46.1 Colocação e ajustamento de aparelho auditivo**

**Z46.2 Colocação e ajustamento de outros aparelhos relacionados com o sistema nervoso e órgãos dos sentidos**

## **Z50 Cuidados envolvendo o uso de procedimentos de reabilitação**

### **Z50.5 Reabilitação da linguagem**

### **Z50.8 Cuidados envolvendo o uso de outros procedimentos de Reabilitação**

**Z50.9 Cuidados envolvendo uso de procedimento de reabilitação não especificado**

- *reabilitação SOE*

## **Z53 Pessoas em contato com serviços de saúde para procedimentos específicos não realizados**

**Exclui:**

- *imunização não realizada (Z28.-)*

### **Z53.0 Procedimento não realizado devido à contra-indicação**

**Z53.1 Procedimento não realizado devido à decisão do paciente por razões de crença ou grupo de pressão**

**Z53.8 Procedimento não realizado por outras razões**

**Z54 Convalescença**

**Z54.0 Convalescença após cirurgia**

**Z54.1 Convalescença após radioterapia**

**Z54.2 Convalescença após quimioterapia**

**Z55-Z65 Pessoas com riscos potenciais à saúde relacionados com circunstâncias socioeconômicas e psicossociais**

**Z55 Problemas relacionados com a educação e com a alfabetização**

*Exclui:*

- *transtornos do desenvolvimento psicológico (F80-F89)*

**Z55.0 Analfabetismo e baixa escolaridade**

**Z55.1 Escolarização não disponível e impossível**

**Z55.2 Reprovação em exames**

**Z55.3 Maus resultados escolares**

**Z55.4 Má adaptação escolar e dificuldades com professores e colegas**

**Z55.8 Outros problemas relacionados com a educação e com a alfabetização**

- *Ensino inadequado*

**Z55.9 Problemas não especificados relacionados com a educação e com a alfabetização**

**Z57 Exposição ocupacional a fatores de risco**

**Z57.0 Exposição ocupacional ao ruído**

**Z57.1 Exposição ocupacional à radiação**

**Z57.4 Exposição ocupacional a agentes tóxicos na agricultura**

- *Sólidos, líquidos, gases ou vapores*

**Z57.5 Exposição ocupacional a agentes tóxicos em outras indústrias**

- *Sólidos, líquidos, gases ou vapores*

**Z57.7 Exposição ocupacional à vibração**

**Z57.8 Exposição ocupacional a outros fatores de risco**

**Z58 Problemas relacionados com o ambiente físico**

**Exclui:**

- *exposição ocupacional (Z57.-)*

**Z58.0 Exposição ao ruído**

**Z58.1 Exposição à poluição atmosférica**

**Z58.4 Exposição à radiação**

**Z58.8 Outros problemas relacionados com o ambiente físico**

**Z60 Problemas relacionados com meio social**

**Z61 Problemas relacionados com eventos negativos de vida na infância**

**Z62 Outros problemas relacionados com a educação da criança**

**Z70-Z76 Pessoas em contato com os serviços de saúde em outras circunstâncias**

**Z71 Pessoas em contato com os serviços de saúde para outros aconselhamentos e conselho médico, não classificados em outra parte**

**Z71.0 Pessoa que consulta no interesse de um terceiro**

- *Aconselhamento ou tratamento para um terceiro ausente*

**Exclui:**

- *ansiedade (normal) com relação a um doente na família (Z63.7)*

**Z71.2 Pessoa que consulta para explicação de achados de exame**

**Z74 Problemas relacionados com a dependência de uma pessoa que oferece cuidados de saúde**

**Z76 Pessoas em contato com os serviços de saúde em outras circunstâncias**

**Z76.0 Emissão de prescrição de repetição**

***Emissão de receita já prescrita para:***

- *aparelho*
- *medicamento*
- *óculos*

***Exclui:***

- *emissão de atestado médico (Z02.7)*
- *repetição de prescrição para anticoncepcional (Z30.4)*

**Z76.1 Supervisão e cuidado de saúde de crianças assistidas**

**Z76.3 Pessoa em boa saúde acompanhando pessoa doente**

**Z76.5 Pessoa fingindo ser doente [simulação consciente]**

- *Simulador (com motivação óbvia)*

***Exclui:***

- *doença fictícia (F68.1)*
- *paciente itinerante (F68.1)*

**Z80-Z99**      **Pessoas com riscos potenciais à saúde relacionados com história familiar e pessoal e algumas afecções que influenciam o estado de saúde**

**Z81**      **História familiar de transtornos mentais e comportamentais**

**Z81.0**      **História familiar de retardo mental**

**Z82**      **História familiar de algumas incapacidades e doenças crônicas que conduzem à incapacitação**

**Z83**      **História familiar de outros transtornos específicos**

**Z86**      **História pessoal de algumas outras doenças**

**Z90**      **Ausência adquirida de órgãos, não classificados em outra parte**

**Z96**      **Presença de outros implantes funcionais**

**Z97**      **Presença de outros dispositivos protéticos**

## **Conselhos de Fonoaudiologia**

CFFa – [fono@fonoaudiologia.org.br](mailto:fono@fonoaudiologia.org.br)

CRFa 1ª Região – [crfa1@crfa1.org.br](mailto:crfa1@crfa1.org.br)

CRFa 2ª Região – [info@fonosp.org.br](mailto:info@fonosp.org.br)

CRFa 3ª Região – [crfa-3a@netpar.com.br](mailto:crfa-3a@netpar.com.br)

CRFa 4ª Região – [crfa@crfono4r.com.br](mailto:crfa@crfono4r.com.br)

CRFa 5ª Região – [crfa5@cultura.com.br](mailto:crfa5@cultura.com.br)

CRFa 6ª Região – [crfa6r@fonoaudiologia.com](mailto:crfa6r@fonoaudiologia.com)

CRFa 7ª Região – [crfa7a@terra.com.br](mailto:crfa7a@terra.com.br)

CRFa 8ª Região – [crfa8r@yahoo.com.br](mailto:crfa8r@yahoo.com.br)





### **CONSELHO FEDERAL DE FONOAUDIOLOGIA**

SRTVS Q. 701 - Bloco E - Palácio do Rádio II - Sala 627 - Brasília-DF - CEP. 70340-902 - Fone: (61) 3322-3332 - Fax: (61) 3321-3946  
[www.fonoaudiologia.org.br](http://www.fonoaudiologia.org.br) [fono@fonoaudiologia.org.br](mailto:fono@fonoaudiologia.org.br)

#### **CONSELHO REGIONAL DE FONOAUDIOLOGIA 1ª REGIÃO**

Jurisdição: Rio de Janeiro  
Rua Álvaro Alvin, 21 5º andar - Centro - Rio de Janeiro/RJ  
CEP. 20031-010 - Fone/Fax: (21) 2533-2916  
[www.crfa1.org.br](http://www.crfa1.org.br) [crfa1@crfa1.org.br](mailto:crfa1@crfa1.org.br)

#### **CONSELHO REGIONAL DE FONOAUDIOLOGIA 2ª REGIÃO**

Jurisdição: São Paulo  
Rua Dona Germaine Burchard, 331 - Água Branca - São Paulo/SP  
CEP. 05002-061 - Fone/Fax: (11) 3873-3788  
[www.fonosp.org.br](http://www.fonosp.org.br) [info@fonosp.org.br](mailto:info@fonosp.org.br)

#### **CONSELHO REGIONAL DE FONOAUDIOLOGIA 3ª REGIÃO**

Jurisdição: Paraná e Santa Catarina  
Rua Ébano Pereira, 44 1º andar - conjunto 104 - Centro - Curitiba/PR  
CEP. 80410-240 - Fone/Fax: (41) 3016-8951 ou 3016-8792  
[www.crfa-3a.org.br](http://www.crfa-3a.org.br) [crfa-3a@netpar.com.br](mailto:crfa-3a@netpar.com.br)

#### **CONSELHO REGIONAL DE FONOAUDIOLOGIA 4ª REGIÃO**

Jurisdição: Pernambuco, Sergipe, Alagoas, Bahia, Paraíba.  
Av. visconde de Suassuna, 865 Salas 203/4  
Boa Vista - Recife/PE - CEP. 50050-540  
Fone: (81) 3421-5458 Fax: (81) 3221-2211  
[www.crfono4r.com.br](http://www.crfono4r.com.br) [crfa@crfono4r.com.br](mailto:crfa@crfono4r.com.br)

#### **CONSELHO REGIONAL DE FONOAUDIOLOGIA 5ª REGIÃO**

Jurisdição: Goiás; Distrito Federal; Pará, Amazonas, Tocantins, Amapá, Acre, Rondônia, Roraima.  
R. Dr. Olinto Manso Pereira, 673 - Salas 405/406 - S. Sul - Goiânia/GO  
CEP. 74080-100 - Fone/Fax: (62) 3212-9691  
[crfa5@cultura.com.br](mailto:crfa5@cultura.com.br)

#### **CONSELHO REGIONAL DE FONOAUDIOLOGIA 6ª REGIÃO**

Jurisdição: Minas Gerais; Espírito Santo; Mato Grosso do Sul e Mato Grosso  
Av. do Contorno, 9787 - Salas 09/12 - Prado - Belo Horizonte/MG  
CEP. 30110-943 - Fone: (31) 3292-6760 Fax: (31) 3292-485  
[www.fonoaudiologia.com/crfa6r](http://www.fonoaudiologia.com/crfa6r) [crfa6r@fonoaudiologia.com](mailto:crfa6r@fonoaudiologia.com)

#### **CONSELHO REGIONAL DE FONOAUDIOLOGIA 7ª REGIÃO**

Jurisdição: Porto Alegre-RS  
R. Prof. Duplan, 60 - Rio Branco - Porto Alegre-RS-CEP. 90420-030  
Fone/FAX: (51) 3333-1291 ou 3061-8920  
[www.crfa7.com.br](http://www.crfa7.com.br) [crfa7a@terra.com.br](mailto:crfa7a@terra.com.br)

#### **CONSELHO REGIONAL DE FONOAUDIOLOGIA 8ª REGIÃO**

Jurisdição: Ceará, Maranhão, Piauí, Rio Grande do Norte  
Av. Desembargador Moreira 2120 - Sala 1305, Ed. Equatorial Trade Center Aldeota - Fortaleza / CE - CEP. 60.170-002  
Fone/fax (85) 3264-8482 [crfa8r@yahoo.com.br](mailto:crfa8r@yahoo.com.br)