

Enfermedades de la sangre y de los órganos hematopoyéticos, y ciertos trastornos que afectan el mecanismo de la inmunidad (D50–D89)

Excluye: ciertas afecciones originadas en el período perinatal (P00–P96)
complicaciones del embarazo, del parto y del puerperio (O00–O99)
enfermedad autoinmune (sistémica) SAI (M35.9)
enfermedad por virus de la inmunodeficiencia humana [VIH] (B20–B24)
enfermedades endocrinas, nutricionales y metabólicas (E00–E90)
malformaciones congénitas, deformidades y anomalías cromosómicas (Q00–Q99)
síntomas, signos y hallazgos anormales clínicos y de laboratorio no clasificados en otra parte (R00–R99)
traumatismos, envenenamientos y algunas otras consecuencias de causas externas (S00–T98)
tumores [neoplasias] (C00–D48)

Este capítulo contiene los siguientes grupos:

D50–D53 Anemias nutricionales
D55–D59 Anemias hemolíticas
D60–D64 Anemias aplásticas y otras anemias
D65–D69 Defectos de la coagulación, púrpura y otras afecciones hemorrágicas
D70–D77 Otras enfermedades de la sangre y de los órganos hematopoyéticos
D80–D89 Ciertos trastornos que afectan el mecanismo de la inmunidad

Las categorías con asterisco para este capítulo son las siguientes:

D63* Anemia en enfermedades crónicas clasificadas en otra parte
D77* Otros trastornos de la sangre y de los órganos hematopoyéticos en enfermedades clasificadas en otra parte

Anemias nutricionales (D50–D53)

D50 Anemias por deficiencia de hierro

Incluye: anemia:

- ferropénica
- hipocrómica
- sideropénica

D50.0 Anemia por deficiencia de hierro secundaria a pérdida de sangre (crónica)

Anemia posthemorrágica (crónica)

Excluye: anemia:

- aguda posthemorrágica (D62)
- congénita debida a hemorragia fetal (P61.3)

D50.1 Disfagia sideropénica

Síndrome de:

- Kelly–Paterson
- Plummer–Vinson

D50.8 Otras anemias por deficiencia de hierro

D50.9 Anemia por deficiencia de hierro sin otra especificación

Anemia ferropénica SAI

D51 Anemia por deficiencia de vitamina B₁₂

Excluye: deficiencia de vitamina B₁₂ (E53.8)

D51.0 Anemia por deficiencia de vitamina B₁₂ debida a deficiencia del factor intrínseco

Anemia (de):

- Addison
- Biermer
- perniciosa (congénita)

Deficiencia congénita del factor intrínseco

D51.1 Anemia por deficiencia de vitamina B₁₂ debida a mala absorción selectiva de vitamina B₁₂ con proteinuria

Anemia megaloblástica hereditaria
Síndrome de Imerslund(–Gräsbeck)

D51.2 Deficiencia de transcobalamina II

D51.3 Otras anemias por deficiencia dietética de vitamina B₁₂

Anemia de los vegetarianos

D51.8 Otras anemias por deficiencia de vitamina B₁₂

D51.9 Anemia por deficiencia de vitamina B₁₂, sin otra especificación

D52 Anemia por deficiencia de folatos

- D52.0 Anemia por deficiencia dietética de folatos**
Anemia megaloblástica nutricional
- D52.1 Anemia por deficiencia de folatos inducida por drogas**
Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar la droga.
- D52.8 Otras anemias por deficiencia de folatos**
- D52.9 Anemia por deficiencia de folatos, sin otra especificación**
Anemia folicopénica SAI

D53 Otras anemias nutricionales

Incluye: anemia megaloblástica insensible a vitamina B₁₂ o terapia con folatos

- D53.0 Anemia por deficiencia de proteínas**
Anemia por:
- deficiencia de aminoácidos
 - orotaciduria
- Excluye:* síndrome de Lesch–Nyhan (E79.1)
- D53.1 Otras anemias megaloblásticas, no clasificadas en otra parte**
Anemia megaloblástica SAI
Excluye: enfermedad de Di Guglielmo (C94.0)
- D53.2 Anemia escorbútica**
Excluye: escorbuto (E54)
- D53.8 Otras anemias nutricionales especificadas**
Anemias asociadas con deficiencia de:
- cobre
 - molibdeno
 - zinc
- Excluye:* deficiencias nutricionales sin mención de anemia, tales como:
- deficiencia de:
 - cobre (E61.0)
 - molibdeno (E61.5)
 - zinc (E60)
- D53.9 Anemia nutricional, no especificada**
Anemia crónica simple
Excluye: anemia SAI (D64.9)

Anemias hemolíticas (D55–D59)

D55 Anemia debida a trastornos enzimáticos

Excluye: anemia debida a deficiencia enzimática inducida por drogas (D59.2)

D55.0 Anemia debida a deficiencia de glucosa-6-fosfato deshidrogenasa [G6FD]

Favismo

Anemia por deficiencia de la G6FD

D55.1 Anemia debida a otros trastornos del metabolismo del glutatión

Anemia (por):

- deficiencias enzimáticas relacionadas con la vía alterna de la hexosa-monofosfato [HMF], excepto G6FD
- hemolítica no esferocítica (hereditaria), tipo I

D55.2 Anemia debida a trastornos de las enzimas glucolíticas

Anemia (por deficiencia de):

- hemolítica no esferocítica (hereditaria), tipo II
- hexoquinasa
- piruvatocinasa [PQ]
- triosa-fosfatoisomerasa

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 Talasemia

D56.0 Alfa talasemia

Excluye: hidropesía fetal debida a enfermedad hemolítica (P56.–)

D56.1 Beta talasemia

Anemia de Cooley

Talasemia:

- beta con células falciformes
- beta severa
- intermedia
- mayor

D56.2 Delta-beta talasemia

D56.3 Rasgo talasémico

D56.4 Persistencia hereditaria de la hemoglobina fetal [PHHF]

D56.8 Otras talasemias

D56.9 Talasemia, no especificada
 Anemia mediterránea (con otra hemoglobinopatía)
 Talasemia (menor) (mixta) (con otra hemoglobinopatía)

D57 Trastornos falciformes

Excluye: otras hemoglobinopatías (D58.–)
 talasemia beta falciforme (D56.1)

D57.0 Anemia falciforme con crisis
 Enfermedad de la Hb-SS con crisis

D57.1 Anemia falciforme sin crisis
 Anemia
 Enfermedad } (de células) falciforme(s) SAI
 Trastorno }

D57.2 Trastornos falciformes heterocigotos dobles
 Enfermedad H (de la):
 • hemoglobina-SC [Hb-SC]
 • hemoglobina-SD [Hb-SD]
 • hemoglobina-SE [Hb-SE]

D57.3 Rasgo drepanocítico
 Hemoglobina S heterocigota
 Rasgo Hb-S

D57.8 Otros trastornos falciformes

D58 Otras anemias hemolíticas hereditarias

D58.0 Esferocitosis hereditaria
 Ictericia:
 • acolúrica (familiar)
 • hemolítica (esferocítica) congénita
 Síndrome de Minkowski–Chauffard

D58.1 Eliptocitosis hereditaria
 Eliptocitosis (congénita)
 Ovalocitosis (congénita) (hereditaria)

D58.2 Otras hemoglobinopatías

Anemia congénita con cuerpos de Heinz

Enfermedad (de la):

- hemoglobina-C [Hb-C]
- hemoglobina-D [Hb-D]
- hemoglobina-E [Hb-E]

Enfermedad hemolítica por hemoglobina inestable

Hemoglobina anormal SAI

Hemoglobinopatía SAI

Excluye: enfermedad de la hemoglobina-M [Hb-M] (D74.0)
metahemoglobinemia (D74.-)
persistencia hereditaria de la hemoglobina fetal [PHHF]
(D56.4)
policitemia debida a gran altura (D75.1)
policitemia familiar (D75.0)

D58.8 Otras anemias hemolíticas hereditarias especificadas

Estomatocitosis

D58.9 Anemia hemolítica hereditaria, sin otra especificación

D59 Anemia hemolítica adquirida

D59.0 Anemia hemolítica autoinmune inducida por drogas

Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar la droga.

D59.1 Otras anemias hemolíticas autoinmunes

Anemia hemolítica (secundaria) (sintomática) por anticuerpos:

- calientes
- fríos

Enfermedad hemolítica autoinmune (por frío) (por calor)

Enfermedad por crioaglutininas

Enfermedad por crioaglutininas crónica

Hemoglobinuria por crioaglutininas

Excluye: enfermedad hemolítica del feto y del recién nacido
(P55.-)
hemoglobinuria paroxística “a frigore” (D59.6)
síndrome de Evans (D69.3)

D59.2 Anemia hemolítica no autoinmune inducida por drogas

Anemia por deficiencia enzimática inducida por drogas

Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar la droga.

D59.3 Síndrome hemolítico-urémico

- D59.4 Otras anemias hemolíticas no autoinmunes**
 Anemia hemolítica:
 • mecánica
 • microangiopática
 • tóxica
 Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar la causa.
- D59.5 Hemoglobinuria paroxística nocturna [Marchiafava–Micheli]**
Excluye: hemoglobinuria SAI (R82.3)
- D59.6 Hemoglobinuria debida a hemólisis por otras causas externas**
 Hemoglobinuria:
 • de la marcha
 • del esfuerzo
 • paroxística “a frigore”
 Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar la causa.
Excluye: hemoglobinuria SAI (R82.3)
- D59.8 Otras anemias hemolíticas adquiridas**
- D59.9 Anemia hemolítica adquirida, sin otra especificación**
 Anemia hemolítica crónica idiopática

Anemias aplásticas y otras anemias (D60–D64)

- D60 Aplasia adquirida, exclusiva de la serie roja [eritroblastopenia]**
Incluye: aplasia eritrocítica (adquirida) (del adulto) (con timoma)
- 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**

Excluye: agranulocitosis (D70)

D61.0 **Anemia aplástica constitucional**

Anemia (de):

- Fanconi
 - hipoplásica familiar
- Aplasia (exclusiva) de la serie roja (del):
- congénita
 - lactante
 - primaria

Panцитopenia con malformaciones

Síndrome de Blackfan–Diamond

D61.1 **Anemia aplástica inducida por drogas**

Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar la droga.

D61.2 **Anemia aplástica debida a otros agentes externos**

Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar la causa.

D61.3 **Anemia aplástica idiopática**

D61.8 **Otras anemias aplásticas especificadas**

D61.9 **Anemia aplástica, sin otra especificación**

Anemia hipoplásica SAI

Hipoplasia medular

Panmieloptosis

D62 **Anemia posthemorrágica aguda**

Excluye: anemia congénita debida a pérdida de sangre fetal (P61.3)

D63* **Anemia en enfermedades crónicas clasificadas en otra parte**

D63.0* **Anemia en enfermedad neoplásica (C00–D48†)**

D63.8* **Anemia en otras enfermedades crónicas clasificadas en otra parte**

D64 Otras anemias

Excluye: anemia refractaria (con):

- SAI (D46.4)
- exceso de blastos (D46.2)
 - con transformación (D46.3)
- sideroblastos (D46.1)
- sin sideroblastos (D46.0)

D64.0 Anemia sideroblástica hereditaria

Anemia sideroblástica hipocrómica ligada al sexo

D64.1 Anemia sideroblástica secundaria a otra enfermedad

Use código adicional si desea identificar la enfermedad.

D64.2 Anemia sideroblástica secundaria, debida a drogas y toxinas

Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar la droga o la toxina.

D64.3 Otras anemias sideroblásticas

Anemia sideroblástica:

- SAI
- piridoxinosensible NCOP

D64.4 Anemia diseritropoyética congénita

Anemia dishematopoyética (congénita)

Excluye: enfermedad de Di Guglielmo (C94.0)
síndrome de Blackfan–Diamond (D61.0)

D64.8 Otras anemias especificadas

Anemia leucoeritoblástica
Seudoleucemia infantil

D64.9 Anemia de tipo no especificado

Anemia SAI

Defectos de la coagulación, púrpura y otras afecciones hemorrágicas (D65–D69)

D65 Coagulación intravascular diseminada [síndrome de defibrinación]

Afibrinogenemia adquirida

Coagulación intravascular difusa o diseminada (CID)

Coagulopatía de consumo

Hemorragia fibrinolítica adquirida

Púrpura:

- fibrinolítica
- fulminante

Excluye: en (que complica el):

- aborto, embarazo molar o ectópico (O00–O07, O08.1)
- embarazo, parto y puerperio (O45.0, O46.0, O67.0, O72.3)
- recién nacido (P60)

D66 Deficiencia hereditaria del factor VIII

Deficiencia del factor VIII (con defecto funcional)

Hemofilia:

- SAI
- A
- clásica

Excluye: deficiencia del factor VIII con defecto vascular (D68.0)

D67 Deficiencia hereditaria del factor IX

Deficiencia del:

- componente tromboplastínico del plasma [CTP]
- factor IX (con defecto funcional)

Enfermedad de Christmas

Hemofilia B

D68 Otros defectos de la coagulación

Excluye: defectos de la coagulación que complican el:

- aborto o embarazo ectópico o molar (O00–O07, O08.1)
- embarazo, parto y puerperio (O45.0, O46.0, O67.0, O72.3)

D68.0 Enfermedad de von Willebrand

Angiohemofilia

Deficiencia del factor VIII con defecto vascular

Hemofilia vascular

Excluye: deficiencia del factor VIII:

- SAI (D66)
- con defecto funcional (D66)
- fragilidad capilar (hereditaria) (D69.8)

D68.1 Deficiencia hereditaria del factor XI

Deficiencia del antecedente trombotástico del plasma [ATP]

Hemofilia C

D68.2 Deficiencia hereditaria de otros factores de la coagulación

Afibrinogenemia congénita

Deficiencia de la:

- globulina AC
- proacelerina

Deficiencia del factor:

- I [fibrinógeno]
- II [protrombina]
- V [lábil]
- VII [estable]
- X [Stuart–Prower]
- XII [Hageman]
- XIII [estabilizador de la fibrina]

Disfibrinogenemia (congénita)

Enfermedad de Owren

Hipoproconvertinemia

D68.3 Trastorno hemorrágico debido a anticoagulantes circulantes

Hemorragia durante uso de anticoagulantes por largo tiempo

Hiperheparinemia

Incremento de:

- antitrombina
- anti-VIIIa
- anti-IXa
- anti-Xa
- anti-XIa

Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar algún anticoagulante administrado.

Excluye: uso de anticoagulantes por largo tiempo, sin hemorragia (Z92.1)

D68.4 Deficiencia adquirida de factores de la coagulación

Deficiencia del factor de la coagulación debida a:

- deficiencia de vitamina K
- enfermedad hepática

Excluye: deficiencia de vitamina K del recién nacido (P53)

D68.8 Otros defectos especificados de la coagulación

Presencia de inhibidor del lupus eritematoso sistémico [LES]

D68.9 Defecto de la coagulación, no especificado

D69 Púrpura y otras afecciones hemorrágicas

Excluye: púrpura:

- crioglobulinémica (D89.1)
 - fulminante (D65)
 - hipergammaglobulinémica benigna (D89.0)
 - trombocitopénica trombótica (M31.1)
- trombocitemia (hemorrágica) esencial (D47.3)

D69.0 Púrpura alérgica

Púrpura (de):

- anafilactoide
- Henoch(–Schönlein)
- no trombocitopénica:
 - hemorrágica
 - idiopática
- vascular

Vasculitis alérgica

D69.1 Defectos cualitativos de las plaquetas

Enfermedad de Glanzmann

Síndrome de Bernard–Soulier [plaquetas gigantes]

Síndrome plaquetario gris

Tromboastenia (hemorrágica) (hereditaria)

Trombocitopatía

Excluye: enfermedad de von Willebrand (D68.0)

D69.2 Otras púrpuras no trombocitopénicas

Púrpura:

- SAI
- senil
- simple

D69.3 Púrpura trombocitopénica idiopática

Síndrome de Evans

- D69.4 Otras trombocitopenias primarias**
Excluye: síndrome de Wiskott–Aldrich (D82.0)
 trombocitopenia:
 - con ausencia de radio (Q87.2)
 - neonatal transitoria (P61.0)
- D69.5 Trombocitopenia secundaria**
 Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar la causa.
- D69.6 Trombocitopenia no especificada**
- D69.8 Otras afecciones hemorrágicas especificadas**
 Fragilidad capilar (hereditaria)
 Pseudohemofilia vascular
- D69.9 Afección hemorrágica, no especificada**

Otras enfermedades de la sangre y de los órganos hematopoyéticos (D70–D77)

D70 Agranulocitosis

Agranulocitosis genética infantil

Angina agranulocítica

Enfermedad de Kostman

Esplenomegalia neutropénica

Neutropenia:

- SAI
- cíclica
- congénita
- esplénica (primaria)
- inducida por drogas
- periódica
- tóxica

Use código adicional de causa externa (Capítulo XX) si desea identificar la droga, en los casos de inducción.

Excluye: neutropenia neonatal transitoria (P61.5)

D71 Trastornos funcionales de los polimorfonucleares neutrófilos

Defecto del complejo receptor [CR3] de la membrana celular

Disfagocitosis congénita

Enfermedad granulomatosa (infantil) crónica

Granulomatosis séptica progresiva

D72 Otros trastornos de los leucocitos

Excluye: basofilia (D75.8)
 neutropenia (D70)
 preleucemia (síndrome) (D46.9)
 trastornos de la inmunidad (D80–D89)

D72.0 Anomalías genéticas de los leucocitos

Anomalía (granulación) (granulocito) o síndrome de:

- Alder
- May–Hegglin
- Pelger–Huët

Hipersegmentación leucocítica	}	hereditaria
Hiposegmentación leucocítica		
Leucomelanopatía		

Excluye: síndrome de Chediak(–Steinbrinck)–Higashi (E70.3)

D72.1 Eosinofilia

Eosinofilia:

- alérgica
- hereditaria

D72.8 Otros trastornos especificados de los leucocitos

Leucocitosis
 Linfocitosis (sintomática)
 Linfopenia
 Monocitosis (sintomática)
 Plasmacitosis
 Reacción leucemoide:

- linfocítica
- mielocítica
- monocítica

D72.9 Trastorno de los leucocitos, no especificado

D73 Enfermedades del bazo

D73.0 Hipoesplenismo

Asplenia postquirúrgica
 Atrofia del bazo

Excluye: asplenia (congénita) (Q89.0)

D73.1 Hiperesplenismo

Excluye: esplenomegalia:

- SAI (R16.1)
- congénita (Q89.0)

D73.2 Esplenomegalia congestiva crónica

D73.3 Absceso del bazo

D73.4 Quiste del bazo

D73.5 Infarto del bazo

Ruptura esplénica, no traumática
Torsión del bazo

Excluye: ruptura traumática del bazo (S36.0)

D73.8 Otras enfermedades del bazo

Esplenitis SAI
Fibrosis esplénica SAI
Perisplenitis

D73.9 Enfermedad del bazo, no especificada

D74 Metahemoglobinemia

D74.0 Metahemoglobinemia congénita

Deficiencia congénita de la NADH-metahemoglobinorreductasa
Enfermedad de la hemoglobina M [Hb-M]
Metahemoglobinemia hereditaria

D74.8 Otras metahemoglobinemias

Metahemoglobinemia adquirida (con sulfohemoglobinemia)
Metahemoglobinemia tóxica

Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar la causa.

D74.9 Metahemoglobinemia, no especificada

D75 Otras enfermedades de la sangre y de los órganos hematopoyéticos

Excluye: agrandamiento de los ganglios linfáticos (R59.–)
hipergammaglobulinemia SAI (D89.2)

linfadenitis:

- SAI (I88.9)
- aguda (L04.–)
- crónica (I88.1)
- mesentérica (aguda) (crónica) (I88.0)

D75.0 Eritrocitosis familiar

Policitemia:

- benigna
- familiar

Excluye: ovalocitosis hereditaria (D58.1)

D75.1 Policitemia secundaria

Policitemia:

- adquirida
- debida a:
 - depleción plasmática
 - eritropoyetina
 - gran altura
 - tensión psíquica
- emocional
- hipoxémica
- nefrógena
- relativa

Excluye: policitemia:

- neonatal (P61.1)
- vera (D45)

D75.2 Trombocitosis esencial

Excluye: trombocitemia esencial (hemorrágica) (D47.3)

D75.8 Otras enfermedades especificadas de la sangre y de los órganos hematopoyéticos

Basofilia

D75.9 Enfermedad de la sangre y de los órganos hematopoyéticos, no especificada

D76

Ciertas enfermedades que afectan al tejido linforreticular y al sistema reticuloendotelial

Excluye: enfermedad de Letterer–Siwe (C96.0)

- histiocitosis maligna (C96.1)
- reticuloendoteliosis o reticulosis:
 - leucémica (C91.4)
 - lipomelanótica (I89.8)
 - maligna (C85.7)
 - medular histiocítica (C96.1)
 - no lipídica (C96.0)

D76.0 Histiocitosis de las células de Langerhans, no clasificada en otra parte

Enfermedad de Hand–Schüller–Christian

Granuloma eosinofílico

Histiocitosis X (crónica)

D76.1 Linfocitosis hemofagocítica

Histiocitosis de células fagocitarias mononucleares, excepto las células de Langerhans SAI

Reticulosis hemofagocítica familiar

D76.2 Síndrome hemofagocítico asociado a infección
Use código adicional si desea indicar el agente infeccioso o la enfermedad.

D76.3 Otros síndromes histiocíticos
Histiocitosis lacunar linfática con adenopatía masiva
Reticulohistiocitoma (de células gigantes)
Xantogranuloma

D77* **Otros trastornos de la sangre y de los órganos hematopoyéticos en enfermedades clasificadas en otra parte**

Fibrosis del bazo en la esquistosomiasis [bilharziasis] (B65.–†)

Ciertos trastornos que afectan el mecanismo de la inmunidad (D80–D89)

Incluye: defectos del sistema del complemento
sarcoidosis
trastornos de inmunodeficiencias, excepto los debidos al virus de la inmunodeficiencia humana [VIH]

Excluye: enfermedad autoinmune (sistémica) SAI (M35.9)
enfermedad por virus de la inmunodeficiencia humana [VIH] (B20–B24)
trastornos funcionales de los polimorfonucleares neutrófilos (D71)

D80 Inmunodeficiencia con predominio de defectos de los anticuerpos

D80.0 Hipogammaglobulinemia hereditaria
Agammaglobulinemia:
• ligada al cromosoma X [de Bruton] (con deficiencia de la hormona del crecimiento)
• recesiva autosómica (tipo suizo)

D80.1 Hipogammaglobulinemia no familiar
Agammaglobulinemia:
• con linfocitos B portadores de inmunoglobulina
• variable común [AVC gamma]
Hipogammaglobulinemia SAI

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
- D80.7 Hipogammaglobulinemia transitoria de la infancia
- D80.8 Otras inmunodeficiencias con predominio de defectos de los anticuerpos
Deficiencia de la cadena liviana Kappa
- D80.9 Inmunodeficiencia con predominio de defectos de los anticuerpos, no especificada

D81 Inmunodeficiencias combinadas

Excluye: agammaglobulinemia recesiva autosómica (tipo suizo) (D80.0)

- 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
Síndrome del linfocito desnudo
- D81.7 Deficiencia de la clase II del complejo de histocompatibilidad mayor
- D81.8 Otras inmunodeficiencias combinadas
Deficiencia de la carboxilasa-biotinoddependiente
- D81.9 Inmunodeficiencia combinada, no especificada
Trastorno de la inmunodeficiencia combinada severa [IDCS] SAI

D82 Inmunodeficiencia asociada con otros defectos mayores

Excluye: ataxia telangiectasia [Louis-Bar] (G11.3)

- D82.0 Síndrome de Wiskott-Aldrich
Inmunodeficiencia con trombocitopenia y eczema

- D82.1** **Síndrome de Di George**
Alinfoplasia tímica
Aplasia o hipoplasia tímica con inmunodeficiencia
Síndrome de las bolsas faríngeas
- D82.2** **Inmunodeficiencia con enanismo micromélico [miembros cortos]**
- D82.3** **Inmunodeficiencia consecutiva a respuesta defectuosa hereditaria contra el virus de Epstein–Barr**
Enfermedad linfoproliferativa ligada al cromosoma X
- 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**
Deficiencia del inhibidor de la C1 esterasa [C1-INH]
- D84.8** **Otras inmunodeficiencias especificadas**
- D84.9** **Inmunodeficiencia, no especificada**

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

Artropatía sarcoidea† (M14.8*)
 Fiebre uveoparotídea [Heerfordt]
 Iridociclitis en la sarcoidosis† (H22.1*)
 Miocarditis sarcoidea† (I41.8*)
 Miositis sarcoidea† (M63.3*)
 Parálisis múltiple de nervios craneales en la sarcoidosis† (G53.2*)

D86.9 Sarcoidosis de sitio no especificado

D89 Otros trastornos que afectan el mecanismo de la inmunidad, no clasificados en otra parte

Excluye: falla y rechazo de trasplante (T86.-)
 gammopatía monoclonal (D47.2)
 hiperglobulinemia SAI (R77.1)

D89.0 Hipergammaglobulinemia policlonal

Gammopatía policlonal SAI
 Púrpura hipergammaglobulinémica benigna

D89.1 Crioglobulinemia

Crioglobulinemia:

- esencial
- idiopática
- mixta
- primaria
- secundaria

Púrpura }
 Vasculitis } crioglobulinémica

D89.2 Hipergammaglobulinemia, no especificada

D89.8 Otros trastornos especificados que afectan el mecanismo de la inmunidad, no clasificados en otra parte

D89.9 Trastorno que afecta al mecanismo de la inmunidad, no especificado

Enfermedad de la inmunidad SAI