

Malformaciones congénitas, deformidades y anomalías cromosómicas (Q00–Q99)

Excluye: errores congénitos del metabolismo (E70–E90)

Este capítulo contiene los siguientes grupos:

- Q00–Q07 Malformaciones congénitas del sistema nervioso
- Q10–Q18 Malformaciones congénitas del ojo, del oído, de la cara y del cuello
- Q20–Q28 Malformaciones congénitas del sistema circulatorio
- Q30–Q34 Malformaciones congénitas del sistema respiratorio
- Q35–Q37 Fisura del paladar y labio leporino
- Q38–Q45 Otras malformaciones congénitas del sistema digestivo
- Q50–Q56 Malformaciones congénitas de los órganos genitales
- Q60–Q64 Malformaciones congénitas del sistema urinario
- Q65–Q79 Malformaciones y deformidades congénitas del sistema osteomuscular
- Q80–Q89 Otras malformaciones congénitas
- Q90–Q99 Anomalías cromosómicas, no clasificadas en otra parte

Malformaciones congénitas del sistema nervioso (Q00–Q07)

Q00 Anencefalia y malformaciones congénitas similares

- Q00.0 Anencefalia**
 - Acefalia
 - Acrania
 - Amielencefalia
 - Hemianencefalia
 - Hemicefalia
- Q00.1 Craneorraquisquisis**
- Q00.2 Iniencefalia**

Q01 Encefalocele

Incluye: encefalomielocele
 hidroencefalocele
 hidromeningocele craneano
 meningocele cerebral
 meningoencefalocele

Excluye: síndrome de Meckel–Gruber (Q61.9)

- 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

Hidromicrocefalia
 Microencéfalo

Excluye: síndrome de Meckel–Gruber (Q61.9)

Q03 Hidrocéfalo congénito

Incluye: hidrocéfalo del recién nacido

Excluye: hidrocéfalo:

- adquirido (G91.–)
- asociado con espina bífida (Q05.0–Q05.4)
- debido a toxoplasmosis congénita (P37.1)
- síndrome de Arnold–Chiari (Q07.0)

Q03.0 Malformaciones del acueducto de Silvio

Anomalía	}	del acueducto de Silvio
Estenosis		
Obstrucción congénita		

Q03.1 Atresia de los agujeros de Magendie y de Luschka

Síndrome de Dandy–Walker

Q03.8 Otros hidrocéfalos congénitos

Q03.9 Hidrocéfalo congénito, no especificado

Q04 Otras malformaciones congénitas del encéfalo

Excluye: ciclopia (Q87.0)
 macrocefalia (Q75.3)

Q04.0 Malformaciones congénitas del cuerpo calloso

Agenesia del cuerpo calloso

Q04.1 Arrinencefalia

Q04.2 Holoprosencefalia

Q04.3 Otras anomalías hipoplásicas del encéfalo

Agenesia	}	de parte del encéfalo
Aplasia		
Ausencia		
Hipoplasia		

Agiria
Hidranencefalia
Lisencefalia
Microgiria
Paquigiria

Excluye: malformaciones congénitas del cuerpo caloso (Q04.0)

Q04.4 Displasia opticoseptal

Q04.5 Megalencefalia

Q04.6 Quistes cerebrales congénitos

Esquicencefalia
Porencefalia

Excluye: quiste porencefálico adquirido (G93.0)

Q04.8 Otras malformaciones congénitas del encéfalo, especificadas

Macrogiria

Q04.9 Malformación congénita del encéfalo, no especificada

Anomalía	}	congénita(s) SAI del encéfalo
Anomalías múltiples		
Deformidad		
Enfermedad o lesión		

Q05 Espina bífida

Incluye: espina bífida (abierta) (quística)
hidromeningocele (raquídeo)
meningocele (raquídeo)
meningomielocele
mielocele
mielomeningocele
raquisquisis
siringomielocele

Excluye: espina bífida oclulta (Q76.0)
síndrome de Arnold–Chiari (Q07.0)

Q05.0 Espina bífida cervical con hidrocefalo

Q05.1 Espina bífida torácica con hidrocefalo

Espina bífida:

• dorsal	}	con hidrocefalo
• toracolumbar		

- Q05.2 Espina bífida lumbar con hidrocefalo**
Espina bífida lumbosacra con hidrocefalo
- Q05.3 Espina bífida sacra con hidrocefalo**
- Q05.4 Espina bífida con hidrocefalo, sin otra especificación**
- Q05.5 Espina bífida cervical sin hidrocefalo**
- Q05.6 Espina bífida torácica sin hidrocefalo**
Espina bífida:
• dorsal SAI
• toracolumbar SAI
- Q05.7 Espina bífida lumbar sin hidrocefalo**
Espina bífida lumbosacra SAI
- Q05.8 Espina bífida sacra sin hidrocefalo**
- 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**
Atelomielia
Mielatelia
Mielodisplasia de la médula espinal
- Q06.2 Diastematomielia**
- Q06.3 Otras anomalías congénitas de la cola de caballo**
- Q06.4 Hidromielia**
Hidrorraquis
- Q06.8 Otras malformaciones congénitas especificadas de la médula espinal**
- Q06.9 Malformación congénita de la médula espinal, no especificada**
Anomalía
Deformidad
Enfermedad o lesión } congénita SAI de la médula espinal o de las meninges
- Q07 Otras malformaciones congénitas del sistema nervioso**
Excluye: disautonomía familiar [Riley–Day] (G90.1)
neurofibromatosis (no maligna) (Q85.0)
- Q07.0 Síndrome de Arnold–Chiari**

Q07.8 Otras malformaciones congénitas del sistema nervioso, especificadas

Agenesia de nervio
 Desplazamiento del plexo braquial
 Síndrome de guiño sincrónico mandíbulo–palpebral
 Síndrome de Marcus Gunn

Q07.9 Malformación congénita del sistema nervioso, no especificada

Anomalía	}	congénita SAI del sistema nervioso
Deformación		
Enfermedad o lesión		

Malformaciones congénitas del ojo, del oído, de la cara y del cuello (Q10–Q18)

Excluye: fisura del paladar y labio leporino (Q35–Q37)
 malformación congénita (de, de la, de las):

- columna cervical (Q05.0, Q05.5, Q67.5, Q76.0–Q76.4)
- glándula tiroides (Q89.2)
- glándula(s) paratiroides (Q89.2)
- labio NCOP (Q38.0)
- laringe (Q31.–)
- nariz (Q30.–)

Q10 Malformaciones congénitas de los párpados, del aparato lagrimal y de la órbita

Excluye: criptoftalmía SAI (Q11.2)
 síndrome de criptoftalmos (Q87.0)

Q10.0 Blefaroptosis congénita

Q10.1 Ectropión congénito

Q10.2 Entropión congénito

Q10.3 Otras malformaciones congénitas de los párpados

Abléfaron
 Agenesia o ausencia de:

- párpado(s)
- pestañas

Blefarofimosis congénita
 Coloboma del párpado
 Malformación congénita del párpado SAI

Músculo ocular	}	supernumerario
Párpado		

- Q10.4 Ausencia y agenesia del aparato lagrimal**
Ausencia del punto lagrimal
- Q10.5 Estenosis y estrechez congénitas del conducto lagrimal**
- Q10.6 Otras malformaciones congénitas del aparato lagrimal**
Malformaciones congénitas del aparato lagrimal SAI
- Q10.7 Malformación congénita de la órbita**

Q11 Anoftalmía, microftalmía y macroftalmía

- Q11.0 Globo ocular quístico**
- Q11.1 Otras anoftalmías**
 - Agenesia } ocular
 - Aplasia }
- Q11.2 Microftalmía**
 - Criptoftalmía SAI
 - Displasia } del ojo
 - Hipoplasia }
 - Ojo rudimentario

Excluye: síndrome de criptoftalmos (Q87.0)
- Q11.3 Macroftalmía**

Excluye: macroftalmía en glaucoma congénito (Q15.0)

Q12 Malformaciones congénitas del cristalino

- 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**
Coloboma SAI
- Q13.1 Ausencia del iris**
Aniridia

- Q13.2 Otras malformaciones congénitas del iris**
Anisocoria congénita
Atresia de la pupila
Corectopia
Malformación congénita del iris SAI
- Q13.3 Opacidad corneal congénita**
- Q13.4 Otras malformaciones congénitas de la córnea**
Anomalía de Peter
Malformación congénita de la córnea SAI
Microcórnea
- Q13.5 Esclerótica azul**
- Q13.8 Otras malformaciones congénitas del segmento anterior del ojo**
Anomalía de Rieger
- 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**
Opacidad vítrea congénita
- Q14.1 Malformación congénita de la retina**
Aneurisma congénito de la retina
- Q14.2 Malformación congénita del disco óptico**
Coloboma del disco óptico
- Q14.3 Malformación congénita de la coroides**
- Q14.8 Otras malformaciones congénitas del segmento posterior del ojo**
Coloboma del fondo del ojo
- Q14.9 Malformación congénita del segmento posterior del ojo, no especificada**

Q15 Otras malformaciones congénitas del ojo

Excluye: Albinismo ocular (E70.3)
 Nistagmus congénito (H55)
 Retinitis pigmentaria (H35.5)

Q15.0 Glaucoma congénito

Buftalmía
 Glaucoma del recién nacido
 Hidroftalmía
 Macrocórnea con glaucoma
 Macroftalmía en glaucoma congénito
 Megalocórnea con glaucoma
 Queratoglobo congénito con glaucoma

Q15.8 Otras malformaciones congénitas del ojo, especificadas

Q15.9 Malformaciones congénitas del ojo, no especificadas

Anomalía }
 Deformidad } congénita SAI del ojo

Q16 Malformaciones congénitas del oído que causan alteración de la audición

Excluye: sordera congénita (H90.-)

Q16.0 Ausencia congénita del pabellón (de la oreja)

Q16.1 Ausencia congénita, atresia o estrechez del conducto auditivo (externo)

Atresia o estrechez del meato auditivo

Q16.2 Ausencia de la trompa de Eustaquio

Q16.3 Malformación congénita de los huesecillos del oído

Fusión de los huesecillos del oído

Q16.4 Otras malformaciones congénitas del oído medio

Malformación congénita del oído medio SAI

Q16.5 Malformación congénita del oído interno

Anomalía del:
 • laberinto membranoso
 • órgano de Corti

Q16.9 Malformación congénita del oído que causa alteración de la audición, sin otra especificación

Ausencia congénita del oído SAI

Q17 Otras malformaciones congénitas del oído

Excluye: seno preauricular (Q18.1)

Q17.0 Oreja supernumeraria

Apéndice preauricular
 Lóbulo } supernumerario
 Pabellón }
 Poliotia
 Trago supernumerario

Q17.1 Macrotia

Q17.2 Microtia

Q17.3 Otras deformidades del pabellón auricular

Oreja en punta

Q17.4 Anomalía de la posición de la oreja

Oreja de implantación baja

Excluye: oreja cervical (Q18.2)

Q17.5 Oreja prominente

Oreja de vampiro

Q17.8 Otras malformaciones congénitas del oído, especificadas

Ausencia congénita de lóbulo auricular

Q17.9 Malformación congénita del oído, no especificada

Anomalía congénita del oído SAI

Q18 Otras malformaciones congénitas de la cara y del cuello

Excluye: afecciones clasificadas en Q67.0 – Q67.4
 anomalías dentofaciales [incluso la maloclusión] (K07.–)
 ciclopia (Q87.0)
 conducto tirogloso persistente (Q89.2)
 fisura del paladar y labio leporino (Q35–Q37)
 malformaciones congénitas de los huesos del cráneo y de la cara (Q75.–)
 síndromes de malformaciones congénitas que afectan principalmente la apariencia facial (Q87.0)

Q18.0 Seno, fístula o quiste de la hendidura branquial

Vestigio branquial

Q18.1 Seno y quiste preauricular

Fístula:
 • cervicoaural
 • congénita de la oreja

- Q18.2 Otras malformaciones de las hendiduras branquiales**
 Malformación de la hendidura branquial SAI
 Oreja cervical
 Otocefalia
- Q18.3 Pterigión del cuello**
 Pterigión colli
- Q18.4 Macrostomía**
- Q18.5 Microstomía**
- Q18.6 Macroqueilia**
 Hipertrofia congénita del labio
- Q18.7 Microqueilia**
- Q18.8 Otras malformaciones congénitas especificadas de cara y cuello**
 Fístula }
 Quiste } medial de cara y cuello
 Seno }
- Q18.9 Malformación congénita de la cara y del cuello, no especificada**
 Anomalía congénita SAI de cara y cuello

Malformaciones congénitas del sistema circulatorio (Q20–Q28)

- Q20 Malformaciones congénitas de las cámaras cardíacas y sus conexiones**
Exclude: dextrocardia con situs inversus (Q89.3)
 disposición auricular en imagen en espejo con situs inversus (Q89.3)
- Q20.0 Tronco arterioso común**
 Persistencia del tronco arterioso
- Q20.1 Transposición de los grandes vasos en ventrículo derecho**
 Síndrome de Taussig–Bing
- Q20.2 Transposición de los grandes vasos en ventrículo izquierdo**
- Q20.3 Discordancia de la conexión ventriculoarterial**
 Dextrotransposición de la aorta
 Transposición (completa) de los grandes vasos
- Q20.4 Ventrículo con doble entrada**
 Corazón trilobular biauricular
 Ventrículo común
 Ventrículo único

- Q20.5 Discordancia de la conexión auriculoventricular**
Inversión ventricular
Levotransposición
Transposición corregida
- Q20.6 Isomerismo de los apéndices auriculares**
Isomerismo de los apéndices auriculares con asplenia o poliesplenia
- 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

Malformaciones congénitas de los tabiques cardíacos

Excluye: defecto del tabique cardíaco adquirido (I51.0)

- Q21.0 Defecto del tabique ventricular**
- Q21.1 Defecto del tabique auricular**
Agujero oval
Ostium secundum (tipo II) } abierto o persistente
Defecto del seno:
• coronario
• venoso
- Q21.2 Defecto del tabique auriculoventricular**
Canal auriculoventricular común
Defecto de la almohadilla endocárdica
Defecto del tabique auricular ostium primum (tipo I)
- Q21.3 Tetralogía de Fallot**
Defecto del tabique ventricular con estenosis o atresia pulmonar, dextroposición de la aorta e hipertrofia del ventrículo derecho
Excluye: Tetralogía de Fallot con comunicación interauricular [pentalogía de Fallot] (Q21.8)
- Q21.4 Defecto del tabique aortopulmonar**
Defecto del tabique aórtico
Ventana aortopulmonar
- Q21.8 Otras malformaciones congénitas de los tabiques cardíacos**
Pentalogía de Fallot
Síndrome de Eisenmenger
- Q21.9 Malformación congénita del tabique cardíaco, no especificada**
Defecto de tabique (del corazón) SAI

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**
Regurgitación congénita de la válvula pulmonar
- Q22.3 Otras malformaciones congénitas de la válvula pulmonar**
Malformación congénita de la válvula pulmonar SAI
- Q22.4 Estenosis congénita de la válvula tricúspide**
Atresia 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**

Atresia	}	aórtica congénita
Estenosis		

Excluye: estenosis subaórtica congénita (Q24.4)
síndrome de hipoplasia del corazón izquierdo (Q23.4)
- Q23.1 Insuficiencia congénita de la válvula aórtica**
Insuficiencia aórtica congénita
Válvula aórtica bicúspide
- Q23.2 Estenosis mitral congénita**
Atresia mitral congénita
- Q23.3 Insuficiencia mitral congénita**
- Q23.4 Síndrome de hipoplasia del corazón izquierdo**
Atresia o hipoplasia acentuada del orificio o de la válvula aórtica,
con hipoplasia de la aorta ascendente y defecto del desarrollo del
ventrículo izquierdo (con atresia o estenosis de la válvula mitral)
- 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**

Excluye: fibroelastosis endocárdica (I42.4)

Q24.0 **Dextrocardia**

Excluye: dextrocardia con situs inversus (Q89.3)
disposición auricular en imagen en espejo con situs inversus (Q89.3)
isomerismo de los apéndices auriculares (con asplenia o poliesplenia) (Q20.6)

Q24.1 **Levocardia**

Nota: Corazón ubicado en el hemitórax izquierdo con el ápice dirigido a la izquierda, pero con situs inversus de otras vísceras y defectos del corazón o transposición corregida de los grandes vasos

Q24.2 **Corazón triauricular**

Q24.3 **Estenosis del infundíbulo pulmonar**

Q24.4 **Estenosis subaórtica congénita**

Q24.5 **Malformación de los vasos coronarios**

Aneurisma (arterial) coronario congénito

Q24.6 **Bloqueo cardíaco congénito**

Q24.8 **Otras malformaciones congénitas del corazón, especificadas**

Divertículo congénito del ventrículo izquierdo

Enfermedad de Uhl

Malformación congénita del:

- miocardio
- pericardio

Posición anómala del corazón

Q24.9 **Malformación congénita del corazón, no especificada**

Anomalía }
Enfermedad } congénita del corazón SAI

Q25 **Malformaciones congénitas de las grandes arterias**

Q25.0 **Conducto arterioso permeable**

Conducto [agujero] de Botal abierto

Persistencia del conducto arterioso

Q25.1 **Coartación de la aorta**

Coartación de la aorta (preductal) (postductal)

Q25.2 **Atresia de la aorta**

- Q25.3 Estenosis de la aorta**
 Estenosis aórtica supravalvular
Excluye: estenosis aórtica congénita (Q23.0)
- Q25.4 Otras malformaciones congénitas de la aorta**
 Aneurisma del seno de Valsalva (con ruptura)
 Aneurisma congénito
 Arco doble [anillo vascular]
 Ausencia
 Aplasia
 Dilatación congénita
 Hipoplasia
 Persistencia (del, de las):
 • arco aórtico derecho
 • asas del arco aórtico
Excluye: hipoplasia de la aorta en el síndrome de hipoplasia del corazón izquierdo (Q23.4)
- Q25.5 Atresia de la arteria pulmonar**
- Q25.6 Estenosis de la arteria pulmonar**
- Q25.7 Otras malformaciones congénitas de la arteria pulmonar**
 Aneurisma arteriovenoso pulmonar
 Arteria pulmonar aberrante
 Agenesia
 Aneurisma
 Anomalía
 Hipoplasia
 } 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**
 Estenosis congénita de la vena cava (inferior) (superior)
- 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**
 Ausencia de la vena cava (inferior) (superior)

Continuación de la vena cava inferior en la vena ácigos
 Persistencia de la vena cardinal posterior izquierda
 Síndrome de la cimitarra

Q26.9 Malformación congénita de las grandes venas, no especificada

Anomalía de la vena cava (inferior) (superior) SAI

Q27

Otras malformaciones congénitas del sistema vascular periférico

Exclude: aneurisma congénito de la retina (Q14.1)
 anomalía (de la, de los):
 • arteria pulmonar (Q25.5–Q25.7)
 • vasos cerebrales y precerebrales (Q28.0–Q28.3)
 • vasos coronarios (Q24.5)
 hemangioma y linfangioma (D18.–)

Q27.0 Ausencia e hipoplasia congénita de la arteria umbilical
 Arteria umbilical única

Q27.1 Estenosis congénita de la arteria renal

Q27.2 Otras malformaciones congénitas de la arteria renal

Arterias renales múltiples
 Malformación congénita de la arteria renal SAI

Q27.3 Malformación arteriovenosa periférica

Aneurisma arteriovenoso
Exclude: aneurisma arteriovenoso adquirido (I77.0)

Q27.4 Flebectasia congénita

Q27.8 Otras malformaciones congénitas del sistema vascular periférico, especificadas

Atresia	}	de arteria o vena NCOP
Ausencia		
Arteria subclavia aberrante	}	congénito(a)(s)
Aneurisma (periférico)		
Estenosis arterial		
Várices		

Q27.9 Malformación congénita del sistema vascular periférico, no especificada

Anomalía de arteria o vena SAI

Q28 Otras malformaciones congénitas del sistema circulatorio

Excluye: aneurisma congénito:

- SAI (Q27.8)
 - coronario (Q24.5)
 - periférico (Q27.8)
 - pulmonar (Q25.7)
 - retiniano (Q14.1)
- ruptura de malformación (de):
- arteriovenosa cerebral (I60.8)
 - vasos precerebrales (I72.-)

Q28.0 Malformación arteriovenosa de los vasos precerebrales
Aneurisma arteriovenoso precerebral congénito (sin ruptura)

Q28.1 Otras malformaciones de los vasos precerebrales
Aneurisma precerebral congénito (sin ruptura)
Malformación congénita de los vasos precerebrales SAI

Q28.2 Malformación arteriovenosa de los vasos cerebrales
Aneurisma arteriovenoso cerebral congénito (sin ruptura)
Malformación arteriovenosa del cerebro SAI

Q28.3 Otras malformaciones de los vasos cerebrales
Aneurisma cerebral congénito (sin ruptura)
Malformación congénita de los vasos cerebrales SAI

Q28.8 Otras malformaciones congénitas del sistema circulatorio, especificadas
Aneurisma congénito, de sitio especificado NCOP

Q28.9 Malformación congénita del sistema circulatorio, no especificada

Malformaciones congénitas del sistema respiratorio (Q30–Q34)

Q30 Malformaciones congénitas de la nariz

Excluye: desviación congénita del tabique nasal (Q67.4)

Q30.0 Atresia de las coanas
Atresia }
Estenosis congénita } de orificio nasal (anterior) (posterior)

Q30.1 Agenesia o hipoplasia de la nariz
Ausencia congénita 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

Anomalía congénita de pared de seno paranasal
Nariz supernumeraria

Q30.9 Malformación congénita de la nariz, no especificada

Q31 Malformaciones congénitas de la laringe

Excluye: estridor laríngeo congénito SAI (P28.8)

Q31.0 Pterigión de la laringe

Pterigión de la laringe:

- SAI
- glótico
- subglótico

Q31.1 Estenosis subglótica congénita

Q31.2 Hipoplasia laríngea

Q31.3 Laringocele

Q31.5 Laringomalacia congénita

Q31.8 Otras malformaciones congénitas de la laringe

Agenesia }
Atresia } del cartílago cricoides, cartílago tiroides, epiglotis,
Ausencia } glotis o laringe

Estenosis laríngea congénita NCOP

Fisura de la epiglotis

Hendidura:

- del cartílago tiroides
- posterior del cartílago cricoides

Q31.9 Malformación congénita de la laringe, no especificada

Q32 Malformaciones congénitas de la tráquea y de los bronquios

Excluye: bronquiectasia congénita (Q33.4)

Q32.0 Traqueomalacia congénita

Q32.1 Otras malformaciones congénitas de la tráquea

Anomalía del cartílago traqueal

Atresia de la tráquea

Dilatación

Estenosis

Malformación

} congénita de la tráquea

Traqueocele congénito

Q32.2 Broncomalacia congénita

Q32.3 Estenosis congénita de los bronquios

Q32.4 Otras malformaciones congénitas de los bronquios

- Ausencia
 - Agenesia
 - Atresia
 - Divertículo
 - Malformación congénita SAI
- } de los bronquios

Q33 Malformaciones congénitas del pulmón

Q33.0 Quiste pulmonar congénito

Enfermedad pulmonar:

- poliquística
 - quística
- } congénita

Pulmón en panal de abejas congénito

Excluye: enfermedad pulmonar quística adquirida o sin otra especificación (J98.4)

Q33.1 Lóbulo pulmonar supernumerario

Q33.2 Secuestro del pulmón

Q33.3 Agenesia del pulmón

Ausencia de (lóbulo del) pulmón

Q33.4 Bronquiectasia congénita

Q33.5 Tejido ectópico en el pulmón

Q33.6 Hipoplasia y displasia pulmonar

Excluye: hipoplasia pulmonar asociada con la duración corta de la gestación (P28.0)

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

Atresia de la rinofaringe

Q34.9 Malformación congénita del sistema respiratorio, no especificada

- Anomalía congénita SAI
 - Ausencia congénita
- } de órgano respiratorio

Fisura del paladar y labio leporino (Q35–Q37)

Use código adicional (Q30.2) si desea identificar malformaciones asociadas de la nariz

Excluye: síndrome de Robin (Q87.0)

Q35 Fisura del paladar

Incluye: fisura del paladar
palatosquisis

Excluye: fisura del paladar con labio leporino (Q37.–)

- 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

Incluye: fisura congénita de labio
hendidura labial congénita
labio hendido
queilosquisis

Excluye: labio leporino con fisura del paladar (Q37.–)

- Q36.0** Labio leporino, bilateral
- Q36.1** Labio leporino, línea media
- Q36.9** Labio leporino, unilateral
Labio leporino SAI

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
Fisura del paladar duro con labio leporino SAI
- Q37.2** Fisura del paladar blando con labio leporino bilateral
- Q37.3** Fisura del paladar blando con labio leporino unilateral
Fisura del paladar blando con labio leporino SAI
- 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
Fisura del paladar duro y del paladar blando con labio leporino SAI

- Q37.8 Fisura del paladar con labio leporino bilateral, sin otra especificación**
- Q37.9 Fisura del paladar con labio leporino unilateral, sin otra especificación**
Fisura del paladar con labio leporino SAI

Otras malformaciones congénitas del sistema digestivo
(Q38–Q45)

Q38 Otras malformaciones congénitas de la lengua, de la boca y de la faringe

Excluye: macrostomía (Q18.4)
microstomía (Q18.5)

Q38.0 Malformaciones congénitas de los labios, no clasificadas en otra parte

Fístula
Malformación SAI } congénita de los labios
Síndrome de Van der Woude

Excluye: labio leporino (Q36.–)
• con fisura del paladar (Q37.–)
macroqueilia (Q18.6)
microqueilia (Q18.7)

Q38.1 Anquiloglosia
Frenillo lingual corto

Q38.2 Macroglosia

Q38.3 Otras malformaciones congénitas de la lengua

Aglosia
Adherencia
Fisura
Malformación SAI } congénita de la lengua
Hipoglosia
Hipoplasia de la lengua
Lengua bífida
Microglosia

Q38.4 Malformaciones congénitas de las glándulas y de los conductos salivales

Ausencia
Atresia } de glándula salival o conducto salival
Fístula congénita de glándula salival
Glándula o conducto salival supernumerario

Q38.5 Malformaciones congénitas del paladar, no clasificadas en otra parte

Arco palatino alto
Ausencia de úvula
Malformación congénita del paladar SAI

Excluye: fisura del paladar (Q35.–)
• con labio leporino (Q37.–)

Q38.6 Otras malformaciones congénitas de la boca

Malformación congénita de la boca SAI

Q38.7 Divertículo faríngeo

Bolsa faríngea

Excluye: síndrome de las bolsas faríngeas (D82.1)

Q38.8 Otras malformaciones congénitas de la faringe

Malformación congénita de la faringe SAI

Q39 Malformaciones congénitas del esófago

Q39.0 Atresia del esófago sin mención de fístula

Atresia del esófago SAI

Q39.1 Atresia del esófago con fístula traqueoesofágica

Atresia del esófago con fístula broncoesofágica

Q39.2 Fístula traqueoesofágica congénita sin mención de atresia

Fístula traqueoesofágica congénita SAI

Q39.3 Estrechez o estenosis congénita del esófago

Q39.4 Pterigión del esófago

Q39.5 Dilatación congénita del esófago

Q39.6 Divertículo del esófago

Bolsa esofágica

Q39.8 Otras malformaciones congénitas del esófago

Ausencia	}	del esófago
Desplazamiento congénito		
Duplicación		

Q39.9 Malformación congénita del esófago, no especificada

Q40 Otras malformaciones congénitas de la parte superior del tubo digestivo

Q40.0 Estenosis hipertrófica congénita del píloro

Constricción	}	congénita(o) infantil del píloro
Espasmo		
Estenosis		
Estrechez		
Hipertrofia		

- Q40.1 Hernia hiatal congénita**
Desplazamiento del cardias a través del hiato esofágico
Excluye: hernia diafragmática congénita (Q79.0)
- Q40.2 Otras malformaciones congénitas del estómago, especificadas**
Desplazamiento del estómago }
Divertículo del estómago } congénito
Estómago en reloj de arena }
Duplicación del estómago }
Megalogastria }
Microgastria }
- 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**
Anomalía }
Deformidad } congénita de la parte superior del tubo digestivo
SAI }
- Q41 Ausencia, atresia y estenosis congénita del intestino delgado**
Incluye: obstrucción, oclusión y estrechez congénita del intestino delgado o intestinal SAI
Excluye: íleo meconial (E84.1)
- Q41.0 Ausencia, atresia y estenosis congénita del duodeno**
- Q41.1 Ausencia, atresia y estenosis congénita del yeyuno**
Síndrome de la cáscara de manzana
Yeyuno imperforado
- 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**
Ausencia, atresia y estenosis congénita del intestino SAI
- Q42 Ausencia, atresia y estenosis congénita del intestino grueso**
Incluye: obstrucción, oclusión y estrechez 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**
Recto imperforado
- Q42.2 Ausencia, atresia y estenosis congénita del ano, con fístula**
- Q42.3 Ausencia, atresia y estenosis congénita del ano, sin fístula**
Ano imperforado
- 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**
Persistencia del conducto:
• onfalomesentérico
• vitelino
- Q43.1 Enfermedad de Hirschsprung**
Aganglioneosis
Megacolon congénito (aganglionar)
- Q43.2 Otros trastornos funcionales congénitos del colon**
Dilatación congénita del colon
- Q43.3 Malformaciones congénitas de la fijación del intestino**
Adherencias [bridás] congénitas:
• anómalas del omento
• peritoneales
Malrotación del colon
Membrana de Jackson
Mesenterio universal
Rotación del ciego o del colon:
• defectuosa
• incompleta
• insuficiente
- Q43.4 Duplicación del intestino**
- Q43.5 Ano ectópico**
- Q43.6 Fístula congénita del recto y del ano**
Excluye: Fístula congénita (de, del):
• recto o del ano con ausencia, atresia y estenosis (Q42.0, Q42.2)
• rectovaginal (Q52.2)
• uretrorrectal (Q64.7)
Fístula o seno pilonidal (L05.-)

Q43.7 Persistencia de la cloaca

Cloaca SAI

Q43.8 Otras malformaciones congénitas del intestino, especificadas

Diverticulitis congénita del colon

Divertículo(s) congénito(s) del intestino

Dolicocolon

Megaloapéndice

Megaloduodeno

Microcolon

Síndrome del asa ciega congénito

Transposición del:

- apéndice
- colon
- intestino

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

Ausencia congénita de la vesícula biliar

Q44.1 Otras malformaciones congénitas de la vesícula biliar

Malformación congénita de la vesícula biliar SAI

Vesícula biliar intrahepática

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

Conducto hepático supernumerario

Duplicación del conducto:

- biliar
- cístico

Malformación congénita del conducto biliar SAI

Q44.6 Enfermedad quística del hígado

Enfermedad fibroquística del hígado

Q44.7 Otras malformaciones congénitas del hígado

Ausencia congénita del hígado

Hepatomegalia congénita

Hígado supernumerario

Malformación hepática congénita SAI

Síndrome de Alagille

Q45 **Otras malformaciones congénitas del sistema digestivo**

Excluye: hernia diafragmática (Q79.0)
hernia hiatal (Q40.1) } congénita

Q45.0 **Agenesia, aplasia e hipoplasia del páncreas**

Ausencia congénita del páncreas

Q45.1 **Páncreas anular**

Q45.2 **Quiste congénito del páncreas**

Q45.3 **Otras malformaciones congénitas del páncreas y del conducto pancreático**

Malformaciones congénitas del páncreas y del conducto pancreático SAI

Páncreas supernumerario

Excluye: diabetes mellitus:

- congénita (E10.–)
 - neonatal (P70.2)
- enfermedad fibroquística del páncreas (E84.–)

Q45.8 **Otras malformaciones congénitas del sistema digestivo, especificadas**

Ausencia (completa) (parcial) del tubo digestivo SAI

Duplicación

Posición anómala congénita } de órganos digestivos SAI

Q45.9 **Malformación congénita del sistema digestivo, no especificada**

Anomalía

Deformidad } congénita SAI del sistema digestivo

Malformaciones congénitas de los órganos genitales (Q50–Q56)

Excluye: síndrome de feminización testicular (E34.5)
síndrome de resistencia androgénica (E34.5)
síndromes asociados con anomalías del número y de la forma de los cromosomas (Q90–Q99)

Q50 **Malformaciones congénitas de los ovarios, de las trompas de Falopio y de los ligamentos anchos**

Q50.0 **Ausencia congénita de ovario**

Excluye: síndrome de Turner (Q96.–)

Q50.1 **Quiste en desarrollo del ovario**

- Q50.2 Torsión congénita del ovario**
- Q50.3 Otras malformaciones congénitas de los ovarios**
Malformación congénita del ovario SAI
Ovario supernumerario
Vestigios ováricos
- Q50.4 Quiste embrionario de la trompa de Falopio**
Quiste fimbrial
- Q50.5 Quiste embrionario del ligamento ancho**
Quiste (del):
• conducto de Gartner
• epoóforo
• paraovárico
- Q50.6 Otras malformaciones congénitas de la trompa de Falopio y del ligamento ancho**
Ausencia } de la trompa de Falopio o del ligamento ancho
Atresia }
Malformación congénita de la trompa de Falopio o del ligamento ancho SAI
Trompa de Falopio o ligamento ancho supernumerario

Q51 Malformaciones congénitas del útero y del cuello uterino

- Q51.0 Agenesia y aplasia del útero**
Ausencia congénita del útero
- Q51.1 Duplicación del útero con duplicación del cuello uterino y de la vagina**
- Q51.2 Otra duplicación del útero**
Duplicación del útero SAI
- Q51.3 Útero bicorne**
- Q51.4 Útero unicorne**
- Q51.5 Agenesia y aplasia del cuello uterino**
Ausencia congénita 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**
Hipoplasia 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**

Vagina tabicada

Excluye: duplicación del útero con duplicación del cuello uterino y de la vagina (Q51.1)

Q52.2 **Fístula rectovaginal congénita**

Excluye: cloaca (Q43.7)

Q52.3 **Himen imperforado**

Q52.4 **Otras malformaciones congénitas de la vagina**

Malformación congénita de la vagina SAI

Quiste:

- congénito del conducto de Nuck
- embrionario 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**

Ausencia

Malformación SAI

Quiste

} congénita(o) 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 **Testículo no descendido**

Q53.0 **Ectopia testicular**

Ectopia testicular, unilateral o bilateral

Q53.1 **Testículo no descendido, unilateral**

Q53.2 **Testículo no descendido, bilateral**

Q53.9 **Testículo no descendido, sin otra especificación**

Criptorquidia SAI

Q54 **Hipospadias**

Excluye: epispadias (Q64.0)

Q54.0 **Hipospadias del glande**

Hipospadias:

- coronal
- glandular

- 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

Excluye: hidrocele congénito (P83.5)
hipospadias (Q54.-)

- Q55.0 Ausencia y aplasia del testículo**
Monorquidia
- Q55.1 Hipoplasia del testículo y del escroto**
Fusión de los testículos
- Q55.2 Otras malformaciones congénitas de los testículos y del escroto**
Malformación congénita de los testículos y del escroto SAI
Poliorquidia
Testículo:
 - migratorio
 - retráctil
- 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**
Aplasia o ausencia (del, de la):
 - cordón espermático
 - próstata
 Malformación congénita de los conductos deferentes, del epidídimo, de las vesículas seminales o de la próstata SAI
- Q55.5 Aplasia y ausencia congénita del pene**
- Q55.6 Otras malformaciones congénitas del pene**

Curvatura (lateral)	}	del pene
Hipoplasia		

 Malformación congénita del pene SAI
- Q55.8 Otras malformaciones congénitas de los órganos genitales masculinos, especificadas**

- Q55.9 Malformación congénita de los órganos genitales masculinos, no especificada**
Anomalía } congénita SAI de los órganos genitales
Deformidad } masculinos

Q56 Sexo indeterminado y pseudohermafroditismo

Excluye: pseudohermafroditismo (con):

- anomalía cromosómica especificada (Q96–Q99)
- femenino, con trastorno corticosuprarrenal (E25.–)
- masculino, con resistencia androgénica (E34.5)

- Q56.0 Hermafroditismo, no clasificado en otra parte**
Ovotestis
- Q56.1 Pseudohermafroditismo masculino, no clasificado en otra parte**
Pseudohermafroditismo masculino SAI
- Q56.2 Pseudohermafroditismo femenino, no clasificado en otra parte**
Pseudohermafroditismo femenino SAI
- Q56.3 Pseudohermafroditismo, no especificado**
- Q56.4 Sexo indeterminado, sin otra especificación**
Genitales ambiguos

Malformaciones congénitas del sistema urinario
(Q60–Q64)

Q60 Agenesia renal y otras malformaciones hipoplásicas del riñón

Incluye: atrofia renal:

- congénita
 - infantil
- ausencia congénita 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 **Enfermedad quística del riñón**

Excluye: quiste de riñón, adquirido (N28.1)
síndrome de Potter (Q60.6)

- Q61.0** **Quiste renal solitario congénito**
Quiste renal (congénito) (único)
- Q61.1** **Riñón poliquístico, autosómico recesivo**
Riñón poliquístico, tipo infantil
- Q61.2** **Riñón poliquístico, autosómico dominante**
Riñón poliquístico, tipo adulto
- Q61.3** **Riñón poliquístico, tipo no especificado**
- Q61.4** **Displasia renal**
- Q61.5** **Riñón quístico medular**
Riñón espongióide SAI
- Q61.8** **Otras enfermedades renales quísticas**
Degeneración o enfermedad renal fibroquística
Riñón fibroquístico
- Q61.9** **Enfermedad quística del riñón, no especificada**
Síndrome de Meckel–Gruber

Q62 **Defectos obstructivos congénitos de la pelvis renal y malformaciones congénitas del uréter**

- Q62.0** **Hidronefrosis congénita**
- Q62.1** **Atresia y estenosis del uréter**
Oclusión congénita (del, de la):
 - orificio ureterovesical
 - unión pieloureteral
 - uréterUréter impermeable
- Q62.2** **Megalouréter congénito**
Dilatación congénita del uréter
- Q62.3** **Otros defectos obstructivos de la pelvis renal y del uréter**
Ureterocele congénito
- Q62.4** **Agenesia del uréter**
Ausencia del uréter
- Q62.5** **Duplicación del uréter**
Uréter:
 - doble
 - supernumerario

- Q62.6 Mala posición del uréter**
 Desplazamiento
 Desviación
 Ectopia
 Implantación anómala } del uréter o del orificio ureteral
- Q62.7 Reflujo vésico–urétero–renal congénito**
- Q62.8 Otras malformaciones congénitas del uréter**
 Anomalía del uréter SAI

Q63 Otras malformaciones congénitas del riñón

Excluye: síndrome nefrótico congénito (N04.–)

- Q63.0 Riñón supernumerario**
- Q63.1 Riñón lobulado, fusionado y en herradura**
- Q63.2 Riñón ectópico**
 Desplazamiento congénito del riñón
 Malrotación del riñón
- Q63.3 Hiperplasia renal y riñón gigante**
- Q63.8 Otras malformaciones congénitas del riñón, especificadas**
 Cálculo renal congénito
- Q63.9 Malformación congénita del riñón, no especificada**

Q64 Otras malformaciones congénitas del sistema urinario

- Q64.0 Epispadias**
Excluye: hipospadias (Q54.–)
- Q64.1 Extrofia de la vejiga urinaria**
 Ectopia vesical
 Extroversión de la vejiga
- Q64.2 Válvulas uretrales posteriores congénitas**
- Q64.3 Otras atresias y estenosis de la uretra y del cuello de la vejiga**
 Estrechez congénita (del, de la):
 • meato urinario
 • orificio vesicouretral
 • uretra
 Obstrucción congénita del cuello vesical
 Uretra impermeable
- Q64.4 Malformación del uraco**
 Persistencia
 Prolapso
 Quiste } 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**
 Duplicación (del, de la):
 • meato urinario
 • uretra
 Fístula uretrorrectal congénita
 Hernia congénita de la vejiga
 Malformación congénita de la vejiga o de la uretra SAI
 Prolapso congénito (del, de la):
 • meato urinario
 • uretra
 • vejiga (mucosa)
 Uretra }
 Vejiga } supernumeraria
- Q64.8 Otras malformaciones congénitas del aparato urinario, especificadas**
- Q64.9 Malformación congénita del aparato urinario, no especificada**
 Anomalía }
 Deformidad } congénita SAI del sistema urinario

Malformaciones y deformidades congénitas del sistema osteomuscular (Q65–Q79)

- Q65 Deformidades congénitas de la cadera**
Excluye: chasquido de la cadera (R29.4)
- Q65.0 Luxación congénita de la cadera, unilateral**
- Q65.1 Luxación congénita de la cadera, bilateral**
- Q65.2 Luxación congénita de la cadera, no especificada**
- Q65.3 Subluxación congénita de la cadera, unilateral**
- Q65.4 Subluxación congénita de la cadera, bilateral**
- Q65.5 Subluxación congénita de la cadera, no especificada**
- Q65.6 Cadera inestable**
 Cadera
 • luxable
 • subluxable
- Q65.8 Otras deformidades congénitas de la cadera**
 Anteversión del cuello del fémur

Coxa congénita:

- valga
- vara

Displasia acetabular congénita

Q65.9 Deformidad congénita de la cadera, no especificada

Q66 Deformidades congénitas de los pies

Excluye: deformidades:

- en valgus (adquiridas) (M21.0)
- en varus (adquiridas) (M21.1)
- por reducción de los pies (Q72.–)

Q66.0 Talipes equinovarus

Q66.1 Talipes calcaneovarus

Q66.2 Metatarsus varus

Q66.3 Otras deformidades varus congénitas de los pies

Hallux varus congénito

Q66.4 Talipes calcaneovalgus

Q66.5 Pie plano congénito

Pie plano:

- congénito
- espástico (evertido)
- rígido

Q66.6 Otras deformidades valgus congénitas de los pies

Metatarso valgus

Q66.7 Pie cavus

Q66.8 Otras deformidades congénitas de los pies

Coalescencia del tarso

Dedo del pie en martillo, congénito

Pie bot SAI

Talus vertical

Talipes:

- SAI
- asimétrico

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

Excluye: síndromes de malformaciones congénitas clasificadas en Q87.–
síndrome de Potter (Q60.6)

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**
 Aplastamiento congénito de la nariz
 Atrofia o hipertrofia hemifacial
 Depresiones en el cráneo
 Desviación congénita del tabique nasal
Excluye: anomalías dentofaciales [incluso maloclusión] (K07.–)
 nariz sifilítica en silla de montar (A50.5)
- Q67.5 Deformidad congénita de la columna vertebral**
 Escoliosis congénita:
 • SAI
 • postural
Excluye: escoliosis congénita debida a malformación congénita ósea (Q76.3)
 escoliosis idiopática infantil (M41.0)
- Q67.6 Tórax excavado**
 Tórax en embudo, congénito
- Q67.7 Tórax en quilla**
 Tórax de paloma, congénito
- Q67.8 Otras deformidades congénitas del tórax**
 Deformidad congénita de la pared torácica SAI
- Q68 Otras deformidades osteomusculares congénitas**
Excluye: defectos por reducción de miembro(s) (Q71–Q73)
- Q68.0 Deformidad congénita del músculo esternocleidomastoideo**
 Contractura del (músculo) esternocleidomastoideo
 Tortícolis (esternomastoidea) congénita
 Tumor esternomastoideo (congénito)
- Q68.1 Deformidad congénita de la mano**
 Dedo deforme congénito
 Mano en pala (congénita)
- Q68.2 Deformidad congénita de la rodilla**
 Genu recurvatum congénito
 Luxación congénita de la rodilla
- Q68.3 Curvatura congénita del fémur**
Excluye: anteversión (del cuello) del fémur (Q65.8)
- 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**

Deformidad congénita (del, de la):

- antebrazo
- clavícula
- codo
- escápula

Luxación congénita del:

- codo
- hombro

Q69 **Polidactilia**

Q69.0 **Dedo(s) supernumerario(s) de la mano**

Q69.1 **Pulgar(es) supernumerario(s)**

Q69.2 **Dedo(s) supernumerario(s) del pie**

Dedo grande supernumerario del pie

Q69.9 **Polidactilia, no especificada**

Dedo(s) supernumerario(s) SAI

Q70 **Sindactilia**

Q70.0 **Fusión de los dedos de la mano**

Sindactilia compleja de los dedos de la mano, con sinostosis

Q70.1 **Membrana interdigital de la mano**

Sindactilia simple de los dedos de la mano, sin sinostosis

Q70.2 **Fusión de los dedos del pie**

Sindactilia compleja de los dedos del pie, con sinostosis

Q70.3 **Membrana interdigital del pie**

Sindactilia simple de los dedos del pie, sin sinostosis

Q70.4 **Polisindactilia**

Q70.9 **Sindactilia, no especificada**

Sinfalancia SAI

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**
Mano deforme o contrahecha (congénita) (radial)
- 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)**
Acortamiento congénito 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**
Deficiencia femoral focal proximal
- 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)**
Acortamiento congénito 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)**
Amelia SAI
- Q73.1 Focomelia, miembro(s) no especificado(s)**
Focomelia SAI

- Q73.8 Otros defectos por reducción de miembro(s) no especificado(s)**
 Deformidad por reducción longitudinal de miembro(s) no especificado(s)
 Defecto por reducción }
 Ectromelia SAI } de miembro(s) SAI
 Hemimelia SAI }

Q74 Otras anomalías congénitas del (de los) miembro(s)

Excluye: defecto por reducción de miembro (Q71–Q73)
 polidactilia (Q69.–)
 sindactilia (Q70.–)

Q74.0 Otras malformaciones congénitas del (de los) miembro(s) superior(es), incluida la cintura escapular

Deformidad de:

- Madelung
 - Sprengel
- Disostosis cleidocraneal
 Huesos del carpo supernumerarios
 Macrodactilia (dedos de la mano)
 Pulgar trifalángico
 Seudoartrosis congénita de la clavícula
 Sinostosis radiocubital

Q74.1 Malformación congénita de la rodilla

Ausencia de la rótula }
 Luxación de la rótula } congénita

Genu:

- valgum
- varum

Rótula rudimentaria

Excluye: genu recurvatum (Q68.2)
 luxación de la rodilla (Q68.2) }
 síndrome de uña–rótula (Q87.2) } congénita(o)

Q74.2 Otras malformaciones congénitas del (de los) miembro(s) inferior(es), incluida la cintura pelviana

Fusión congénita de la articulación sacroilíaca
 Malformación congénita (de la articulación) (del):
 • sacroilíaca
 • tobillo

Excluye: anteversión del (cuello del) fémur (Q65.8)

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
Anomalía congénita de miembro(s) SAI

Q75 Otras malformaciones congénitas de los huesos del cráneo y de la cara

Excluye: anomalías dentofaciales [incluso maloclusión] (K07.–)
defectos del cráneo asociados con anomalías congénitas del encéfalo, tales como:

- anencefalia (Q00.0)
- encefalocele (Q01.–)
- hidrocefalo (Q03.–)
- microcefalia (Q02)

deformidades osteomusculares de la cabeza y de la cara (Q67.0–Q67.4)

malformaciones congénitas de la cara SAI (Q18.–)

síndromes de malformaciones congénitas clasificadas en Q87.–

Q75.0 Craneosinostosis

Acrocefalia

Fusión imperfecta del cráneo

Oxicefalia

Trigonocefalia

Q75.1 Disostosis craneofacial

Enfermedad de Crouzon

Q75.2 Hipertelorismo

Q75.3 Macrocefalia

Q75.4 Disostosis maxilofacial

Síndrome de:

- Franceschetti
- Treacher Collins

Q75.5 Disostosis oculomaxilar

Q75.8 Otras malformaciones congénitas especificadas de los huesos del cráneo y de la cara

Ausencia de hueso(s) del cráneo, congénita

Deformidad congénita de la frente

Platibasia

Q75.9 Malformación congénita no especificada de los huesos del cráneo y de la cara

Anomalía congénita (de, del):

- cráneo SAI
- huesos de la cara SAI

Q76 Malformaciones congénitas de la columna vertebral y tórax óseo

Excluye: deformidades osteomusculares congénitas de la columna vertebral y del tórax (Q67.5–Q67.8)

Q76.0 Espina bífida oculta

Excluye: espina bífida (abierta) (quística) (Q05.–) meningocele (raqúideo) (Q05.–)

Q76.1 Síndrome de Klippel–Feil

Síndrome de fusión cervical

Q76.2 Espondilolistesis congénita

Espondilólisis congénita

Excluye: espondilólisis (adquirida) (M43.0) espondilolistesis (adquirida) (M43.1)

Q76.3 Escoliosis congénita debida a malformación congénita ósea

Fusión de hemivértebra o falla de la segmentación con escoliosis

Q76.4 Otra malformación congénita de la columna vertebral, no asociada con escoliosis

Ausencia congénita de vértebra

Cifosis congénita

Fusión congénita vertebral

Hemivértebra

Lordosis congénita

Malformación (de) (articulación) (región):

- columna vertebral

- lumbosacra

Platispondilisis

Vértebra supernumeraria

} sin otra especificación o no asociada con escoliosis

Q76.5 Costilla cervical

Costilla supernumeraria en la región cervical

Q76.6 Otras malformaciones congénitas de las costillas

Ausencia

Fusión

Malformación SAI

Costilla supernumeraria

} congénita de la(s) costilla(s)

Excluye: síndrome de costilla corta (Q77.2)

Q76.7 Malformación congénita del esternón

Ausencia congénita del esternón

Esternón bífido

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

Excluye: mucopolisacaridosis (E76.0–E76.3)

- Q77.0 Acondrogénesis**
Hipocondrogénesis
- Q77.1 Enanismo tanatofórico**
- Q77.2 Síndrome de costilla corta**
Displasia torácica asfixiante [Jeune]
- Q77.3 Condrodisplasia punctata**
- Q77.4 Acondroplasia**
Hipocondroplasia
- Q77.5 Displasia distrófica**
- Q77.6 Displasia condroectodérmica**
Síndrome de Ellis–van Creveld
- 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**
Fragilidad ósea
Osteopsatirosis
- Q78.1 Displasia poliostótica fibrosa**
Síndrome de Albright(–McCune)(–Sternberg)
- Q78.2 Osteopetrosis**
Síndrome de Albers–Schönberg
- Q78.3 Displasia diafisaria progresiva**
Síndrome de Camurati–Engelmann
- Q78.4 Encondromatosis**
Enfermedad de Ollier
Síndrome de Maffucci
- Q78.5 Displasia metafisaria**
Síndrome de Pyle
- Q78.6 Exostosis congénita múltiple**
Aclasia diafisaria

Q78.8 Otras osteocondrodisplasias especificadas

Osteopoiquilosis

Q78.9 Osteocondrodisplasia, no especificada

Condrodistrofia SAI

Osteodistrofia SAI

Q79

Malformaciones congénitas del sistema osteomuscular, no clasificadas en otra parte

Excluye: tortícolis (esternomastoidea) congénita (Q68.0)

Q79.0 Hernia diafragmática congénita

Excluye: hernia hiatal congénita (Q40.1)

Q79.1 Otras malformaciones congénitas del diafragma

Ausencia
Eventración } del diafragma

Malformación congénita del diafragma SAI

Q79.2 Exónfalos

Onfalocele

Excluye: hernia umbilical (K42.-)

Q79.3 Gastrosquisis

Q79.4 Síndrome del abdomen en ciruela pasa

Q79.5 Otras malformaciones congénitas de la pared abdominal

Excluye: hernia umbilical (K42.-)

Q79.6 Síndrome de Ehlers–Danlos

Q79.8 Otras malformaciones congénitas del sistema osteomuscular

Acortamiento congénito del tendón

Amiotrofia congénita

Ausencia de:

- músculo
- tendón

Bridas estrangulantes congénitas

Músculo supernumerario

Síndrome de Poland

Q79.9 Malformación congénita del sistema osteomuscular, no especificada

Anomalía SAI
Deformidad SAI } congénita SAI del sistema osteomuscular

Otras malformaciones congénitas (Q80–Q89)

Q80 Ictiosis congénita

Excluye: enfermedad de Refsum (G60.1)

Q80.0 Ictiosis vulgar

Q80.1 Ictiosis ligada al cromosoma X

Q80.2 Ictiosis lamelar

Niño de colodión

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

Excluye: síndrome de Cockayne (Q87.1)

Q81.1 Epidermólisis bullosa letal

Síndrome de Herlitz

Q81.2 Epidermólisis bullosa distrófica

Q81.8 Otras epidermólisis bullosas

Q81.9 Epidermólisis bullosa, no especificada

Q82 Otras malformaciones congénitas de la piel

Excluye: acrodermatitis enteropática (E83.2)
porfiria eritropoyética congénita (E80.0)
quiste o seno pilonidal (L05.–)
síndrome de Sturge–Weber(–Dimitri) (Q85.8)

Q82.0 Linfedema hereditario

Q82.1 Xeroderma pigmentoso

Q82.2 Mastocitosis

Urticaria pigmentosa

Excluye: mastocitosis maligna (C96.2)

Q82.3 Incontinencia pigmentaria

Q82.4 Displasia ectodérmica (anhidrótica)

Excluye: síndrome de Ellis–van Creveld (Q77.6)

Q82.5 Nevo no neoplásico, congénito

Marcas de nacimiento SAI

Nevo:

- en llama
- fresa
- sanguíneo
- vascular SAI
- vascular ectásico
- verrugoso

Excluye: lentigo (L81.4)

manchas café con leche (L81.3)

nevo:

- SAI (D22.-)
- aráneo (I78.1)
- en araña (I78.1)
- estelar (I78.1)
- melanocítico (D22.-)
- pigmentado (D22.-)

Q82.8 Otras malformaciones congénitas de la piel, especificadas

Anomalías dermatoglíficas

Apéndices cutáneos supernumerarios

Cutis laxo (hiperelástico)

Pénfigo familiar benigno [Hailey–Hailey]

Queratosis folicular [Darier–White]

Queratosis hereditaria palmar y plantar

Surcos palmares anormales

Excluye: síndrome de Ehlers–Danlos (Q79.6)

Q82.9 Malformación congénita de la piel, no especificada

Q83 Malformaciones congénitas de la mama

Excluye: ausencia de músculo pectoral (Q79.8)

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

Hipoplasia mamaria

Q83.9 Malformación congénita de la mama, no especificad

Q84 Otras malformaciones congénitas de las faneras

Q84.0 Alopecia congénita

Atricosis congénita

Q84.1 Alteraciones morfológicas congénitas del pelo, no clasificadas en otra parte

Moniletrix

Pelo:

- en cuentas
- nudoso

Excluye: síndrome de Menkes, cabello ensortijado (E83.0)

Q84.2 Otras malformaciones congénitas del pelo

Hipertrichosis congénita

Lanugo persistente

Malformación congénita del pelo SAI

Q84.3 Anoniquia

Excluye: síndrome de uña-rótula (Q87.2)

Q84.4 Leuconiquia congénita

Q84.5 Agrandamiento e hipertrofia de las uñas

Onicauxis congénita

Paquioniquia

Q84.6 Otras malformaciones congénitas de las uñas

Coiloniquia

Malformación de la uña SAI } congénita

Uña deforme

Q84.8 Otras malformaciones congénitas de las faneras, especificadas

Aplasia dérmica congénita

Q84.9 Malformación congénita de las faneras, no especificada

Anomalía SAI

Deformidad SAI } congénita de las faneras SAI

Q85

Facomatosis, no clasificada en otra parte

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

disautonomía familiar [Riley-Day] (G90.1)

Q85.0 Neurofibromatosis (no maligna)

Enfermedad de von Recklinghausen

Q85.1 Esclerosis tuberosa

Enfermedad de Bourneville

Epiloia

Q85.8 Otras facomatosis, no clasificadas en otra parte

Síndrome (de):

- Peutz-Jeghers
- Sturge-Weber(-Dimitri)
- von Hippel-Lindau

Excluye: síndrome de Meckel-Gruber (Q61.9)

Q85.9 Facomatosis, no especificada

Hamartosis SAI

Q86

Síndromes de malformaciones congénitas debidos a causas exógenas conocidas, no clasificados en otra parte

Excluye: hipotiroidismo relacionado con deficiencia de yodo (E00–E02)
efectos no teratogénicos de sustancias transmitidas a través de la placenta o de la leche materna (P04.–)

- Q86.0 Síndrome fetal (dismórfico) debido al alcohol**
- Q86.1 Síndrome de hidantoína fetal**
Síndrome de Meadow
- 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**

Acrocefalopolisindactilia
Acrocefalosindactilia [Apert]
Ciclopedia
Facies de silbador
Síndrome (de):

- criptoftalmos
- Goldenhar
- Moebius
- oro–facio–digital
- Robin(–Pierre)

- Q87.1 Síndromes de malformaciones congénitas asociadas principalmente con estatura baja:**

Síndrome de:

- Aarskog
- Cockayne
- De Lange
- Dubowitz
- Noonan
- Prader–Willi
- Robinow–Silverman–Smith
- Russell–Silver
- Seckel
- Smith–Lemli–Opitz

Excluye: síndrome de Ellis–van Creveld (Q77.6)

Q87.2 Síndromes de malformaciones congénitas que afectan principalmente los miembros

Síndrome de:

- Holt–Oram
- Klippel–Trénaunay–Weber
- rótula en uña
- Rubinstein–Taybi
- sirenomelia
- trombocitopenia con ausencia de radio [TAR]
- VATER (defectos *V*ertebrales, *A*tresia anal, *F*ístula Traqueoesofágica con atresia *E*sofágica y anomalías *R*adiales)

Q87.3 Síndromes de malformaciones congénitas con exceso de crecimiento precoz

Síndrome de:

- Beckwith–Wiedemann
- Sotos
- Weaver

Q87.4 Síndrome de Marfan

Q87.5 Otros síndromes de malformaciones congénitas con otros cambios esqueléticos

Q87.8 Otros síndromes de malformaciones congénitas especificados, no clasificados en otra parte

Síndrome de:

- Alport
- Laurence–Moon(–Bardet)–Biedl
- Zellweger

Q89

Otras malformaciones congénitas, no clasificadas en otra parte

Q89.0 Malformaciones congénitas del bazo

Asplenia (congénita)

Esplenomegalia congénita

Excluye: isomerismo de los apéndices auriculares (con asplenia o poliesplenia) (Q20.6)

Q89.1 Malformaciones congénitas de la glándula suprarrenal

Excluye: hiperplasia suprarrenal congénita (E25.0)

Q89.2 Malformaciones congénitas de otras glándulas endocrinas

Conducto tirogloso persistente

Malformación congénita de glándula tiroides o paratiroides

Quiste tirogloso

Q89.3 Situs inversus

Dextrocardia con situs inversus

Disposición auricular en imagen en espejo con situs inversus

Situs inversus o transversus:

- abdominal
 - torácico
- Transposición de vísceras:

- abdominales
- torácicas

Excluye: dextrocardia SAI (Q24.0)
levocardia (Q24.1)

Q89.4 Gemelos siameses

Craneópago
Dicefalia
Monstruo doble
Pigópago
Toracópago

Q89.7 Malformaciones congénitas múltiples, no clasificadas en otra parte

Anomalía congénita múltiple SAI
Deformidad congénita múltiple SAI
Monstruo SAI

Excluye: síndromes de malformaciones congénitas que afectan múltiples sistemas (Q87.–)

Q89.8 Otras malformaciones congénitas, especificadas

Q89.9 Malformación congénita, no especificada

Anomalía congénita SAI
Deformidad SAI congénita

Anomalías cromosómicas, no clasificadas en otra parte
(Q90–Q99)

Q90 Síndrome de Down

- Q90.0 Trisomía 21, por falta de disyunción meiótica**
Q90.1 Trisomía 21, mosaico (por falta de disyunción mitótica)
Q90.2 Trisomía 21, por translocación
Q90.9 Síndrome de Down, no especificado
Trisomía 21 SAI

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**

Incluye: translocaciones e inserciones no equilibradas

Excluye: trisomías de los cromosomas 13, 18, 21 (Q90–Q91)

- 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
Duplicación completa de un brazo o más del cromosoma
- Q92.3 Trisomía parcial menor
Duplicación de menos de un brazo del cromosoma
- 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
Síndrome de Wolff–Hirschorn

- Q93.4 **Supresión del brazo corto del cromosoma 5**
Síndrome del grito de gato
- Q93.5 **Otras supresiones de parte de un cromosoma**
Síndrome de Angelman
- 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

Incluye: translocaciones e inserciones recíprocas equilibradas y robertsonianas

- 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

Excluye: síndrome de Noonan (Q87.1)

- 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**

Excluye: síndrome de Turner (Q96.–)

- 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**
Quimera 46,XX/46,XY hermafrodita verdadero
- Q99.1 **Hermafrodita verdadero 46,XX**
46,XX con vestigio de gónadas
46,XY con vestigio de gónadas
Disgenesia gonadal pura

- Q99.2 Cromosoma X frágil**
Síndrome X frágil
- Q99.8 Otras anomalías de los cromosomas, especificadas**
- Q99.9 Anomalía cromosómica, no especificada**