

M

Macaco, oreja de Q17.3

Maceración

- feto (causa no especificada) P95
- tropical por humedad de los pies (síndrome) T69.0

Machacamiento – *ver* Aplastamiento

Machiafava-Micheli, hemoglobinuria paroxística nocturna de D59.5

Macleod, enfermedad o síndrome de J43.0

Macrocefalia, macrocéfalo Q75.3

Macrocitosis D75.8

Macrocolon (*ver también* Megacolon) Q43.1

Macrocornea Q15.8

- con glaucoma Q15.8

Macroductilia, macrodactilismo (dedos de la mano) (pulgar) Q74.0

- dedos del pie Q74.2

Macrodoncia, macrodontismo K00.2

Macroftalmía, macroftalmos Q11.3

- en glaucoma congénito Q15.0

Macrogenitosomía (precoz) (masculina) (suprarrenal) E25.9

- congénita E25.0

Macrogoria (congénita) Q04.8

Macroglobulinemia (idiopática) (primaria) C88.0

- Waldenström, de (M9761/3) C88.0

Macroglosia (congénita) Q38.2

- adquirida K14.8

Macrognacia, macrognatia, macrognatismo (congénita(o)) (mandibular) (maxilar) K07.0

Macrohidrocéfalo (*ver también* Hidrocéfalo) G91.9

Macromastia (*ver también* Hipertrofia, mama) N62

Macropsia H53.1

Macroqueilia, macroquilia (congénita) Q18.6

Macrosigmoide K59.3

- congénito Q43.2

Macrosomía fetal – *ver* Feto, grande

Macrostomía (congénita) Q18.4

Macrotia (oído externo) (congénita) Q17.1

Mácula(s)

- córnea, corneal H17.8
- degeneración (atrófica) (exudativa) (senil) H35.3
- hereditaria H35.5
- glaucomatosas (subcapsulares) H26.2

Maculae ceruleae B85.1

Maculopatía tóxica H35.3

Madarosis (párpado) H02.7

Madelung

- deformidad (radial) Q74.0
- enfermedad simétrica, lipomas del cuello E88.8

Madre – *ver también* estado patológico

- de la frambesia o del pian (*ver también*

Frambesia) A66.0

- lactante Z39.1

- Rh negativa, que afecta al feto o al recién nacido P55.0

Madura pie (actinomicótico) B47.9

- micótica B47.0

Maduromicosis B47.0

Maffucci, síndrome de Q78.4

Magnesio, trastornos del metabolismo del E83.4

Magulladura (con) – *ver también*

Aplastamiento

- feto o recién nacido P54.5

- fractura – *ver* Fractura

- herida – *ver* Herida

- superficie de la piel intacta – *ver* Contusión

Majocchi

- enfermedad L81.7

- granuloma B35.8

Mal (de)

- alpino T70.2

- altitud T70.2

- aviadores T70.2

- brinco A84.8

- cerebral (idiopático) (*ver también*

Epilepsia) G40.9

- comicial (*ver también* Epilepsia) G40.9

- descompresión (brusca) T70.3

- epiléptico – *ver* Epilepsia

- globos aerostáticos T70.2

- mar T75.3

- Meleda, de (pelagra) E52

- montañas (crónico) (enfermedad de Monge) T70.2

- movimiento T75.3

- perforante (pie) (plantar) – *ver* Úlcera, pie

- pinto – *ver* Pinta

- Pott A18.0† M49.0*

- sueño (africano) – *ver* Enfermedad, sueño

- viaje o intoxicación aguda por alucinógenos F16.1

- viajeros T75.3

- vuelo o intoxicación aguda por alucinógenos F16.1

Mal desarrollo – ver Malformación

Mal funcionamiento – ver también

- Disfunción
- cistostomía (estoma) N99.5
- catéter T83.0
- colostomía K91.4
- derivación (vascular) – ver Complicación, derivación, por sitio
- dispositivo (de)
- cateterismo – ver Complicación, catéter, por sitio, mecánica
- prótesis interna – ver Complicación, prótesis, por sitio, mecánica
- urinario NCOP T83.1
- enterostomía K91.4
- estoma
- entérico K91.4
- vías urinarias, externo N99.5
- gastrostomía K91.8
- ileostomía K91.4
- implante – ver Complicación, implante, por sitio
- marcapaso (cardíaco) T82.1
- prótesis (interna) – ver Complicación, prótesis, por sitio, mecánica
- traqueostomía J95.0
- yeyunostomía K91.4

Mal uso de drogas F19.–

Mala

- absorción – ver Malabsorción
- adaptación – ver Inadaptación
- administración de la alimentación R63.3
- nutrición – ver Desnutrición
- oclusión (dental) K07.4
- debida a
 - – ausencia o desplazamiento de dientes K07.3
 - – deglución anormal K07.5
 - – hábitos labiales, linguales o digitales K07.5
 - – respiración bucal K07.5
- temporomandibular (articulación) K07.6
- posición
 - – congénita
 - – aorta Q25.4
 - – aparato
 - – – gastrointestinal NCOP Q45.8
 - – – respiratorio NCOP Q34.8
 - – – apéndice Q43.8
 - – – arteria (periférica) Q27.8
 - – – coronaria Q24.5
 - – – pulmonar Q25.7
 - – – articulación NCOP Q68.8
 - – – bazo Q89.0
 - – – bronquios Q32.4
 - – – cadera (articulación) Q65.8

- – – cartílago tiroides Q31.8
- – – ciego Q43.8
- – – clavícula Q74.0
- – – colon Q43.8
- – – conducto
 - – – – auditivo Q17.8
 - – – – cuando causa disminución de la audición Q16.9
- – – – biliar Q44.5
- – – – hepático Q44.5
- – – – corazón Q24.8
- – – – dextrocardia Q24.0
- – – – con transposición completa de vísceras Q89.3
- – – – costilla Q76.6
- – – – supernumeraria en región cervical Q76.5
- – – – dedo(s)
- – – – mano
 - – – – – supernumerarios Q69.0
- – – – pie Q66.9
- – – – – supernumerarios Q69.2
- – – – epiglotis Q31.8
- – – – escápula Q74.0
- – – – esternón NCOP Q76.7
- – – – estómago Q40.2
- – – – glándula
 - – – – – adrenal Q89.1
 - – – – – endocrina NCOP Q89.2
 - – – – – paratiroides Q89.2
 - – – – – pituitaria Q89.2
 - – – – – suprarrenal Q89.1
 - – – – – timo Q89.2
 - – – – – tiroides (tejido) Q89.2
- – – – glotis Q31.8
- – – – hígado Q44.7
- – – – hipófisis (glándula) Q89.2
- – – – hombro Q74.0
- – – – intestino (delgado) (grueso) Q43.8
- – – – con adherencias, fijación o rotación anómalas Q43.3
- – – – laringe Q31.8
- – – – lengua Q38.3
- – – – mama Q83.8
- – – – mano Q68.1
- – – – médula espinal Q06.8
- – – – miembro (inferior) (superior) Q68.8
- – – – nariz, nasal (tabique) Q30.8
- – – – nervio Q07.8
- – – – oído (aurícula) (externo) Q17.4
- – – – huesecillos Q16.3
- – – – ojo Q15.8
- – – – oreja Q17.4
- – – – cervical Q18.2
- – – – cuando causa disminución de la audición Q17.4

Mala—*continuación*

- posición—*continuación*
- congénita—*continuación*
- órgano(s)
- digestivo(s) – *ver* Mala, posición, congénita, tubo digestivo
- genital(es)
- femenino(s) Q52.8
- externo(s) Q52.7
- interno(s) NCOP Q52.8
- masculino(s) Q55.8
- o sitio que no figura en esta lista – *ver* Anomalía, por sitio
- respiratorios NCOP Q34.8
- ovario Q50.3
- páncreas Q45.3
- paratiroides (glándula) Q89.2
- pie Q66.9
- pituitaria (glándula) Q89.2
- plexo braquial Q07.8
- pulmón (lóbulo) Q33.8
- rasgos faciales Q18.8
- riñón Q63.2
- rótula Q74.1
- sínfisis pubiana Q74.2
- sistema
- nervioso NCOP Q07.8
- vascular periférico (cualquier vaso) Q27.8
- tejido cerebral Q04.8
- timo (glándula) Q89.2
- tiroides (glándula) (tejido) Q89.2
- cartilago Q31.8
- tráquea Q32.1
- trompa de
- Eustaquio Q17.8
- Falopio Q50.6
- tronco arterial Q25.4
- tubo digestivo NCOP Q45.8
- inferior Q43.8
- superior Q40.8
- uña(s) Q84.6
- uréter Q62.6
- útero Q51.8
- vejiga (mucosa) Q64.1
- exteriorizada o extrovertida Q64.1
- vena(s) periférica(s) Q27.8
- cava (inferior) (superior) Q26.8
- grandes Q26.8
- vesícula biliar Q44.1
- corazón – *ver también* Mala, posición, congénita, corazón
- cuello uterino – *ver* Mala, posición, útero

- dientes (con enclavamiento o impactación) K07.3
- dispositivo, implante o injerto – *ver* Complicación, por tipo de dispositivo, mecánica
- estómago K31.8
- feto NCOP (*ver también* Presentación fetal) O32.9
- cuando obstruye el trabajo de parto O64.9
- en gestación múltiple (uno o más) O32.5
- cuando obstruye el trabajo de parto O64.8
- órganos o tejidos pelvianos en el embarazo o el parto O34.8
- cuando obstruye el trabajo de parto O65.5
- placenta – *ver* Placenta, previa
- tejidos pelvianos – *ver* Mala posición, órganos pelvianos
- útero o cuello uterino (adherente) (adquirida) (aguda) (asintomática) (cualquier grado) (postinfecciosa) (postparto, antigua) N85.4
- anteflexión o anteversión N85.4
- en el embarazo o el parto O34.5
- cuando obstruye el trabajo de parto O65.5
- flexión (lateral) N85.4
- inversión N85.5
- lateral (flexión) (versión) N85.4
- retroflexión o retroversión N85.4
- vesícula biliar (*ver también* Enfermedad, vesícula, biliar) K82.8
- postura R29.3
- presentación, feto (*ver también* Presentación fetal) O32.9
- rotación
- ciego o colon Q43.3
- intestino Q43.3
- riñón Q63.2
- situación – *ver* Mala, posición
- unión de fractura M84.0
- Malabar (tiña), cualquier sitio B35.5**
- Malabsorción K90.9**
- almidón (debida a intolerancia) K90.4
- calcio K90.8
- dedida a intolerancia NCOP K90.4
- disacáridos E73.9
- galactosa E74.2
- glucosa(-galactosa) E74.3
- grasa (debida a intolerancia) K90.4
- hidrato de carbono (debida a intolerancia) K90.4
- intestinal K90.9
- especificada NCOP K90.8

Malabsorción —*continuación*

- isomaltosa E74.3
- lactosa E73.9
- monosacáridos E74.3
- proteína (debida a intolerancia) K90.4
- síndrome K90.9
- - postquirúrgico K91.2
- sucrosa E74.3
- Malacia, huesos (adulto)** M83.9
- juvenil (*ver también* Raquitismo) E55.0
- Malacoplasia**
- pelvis (riñón) N28.8
- uréter N28.8
- uretra N28.8
- vejiga N32.8
- Malacosteón** - *ver* Osteomalacia
- Malaria** - *ver* Paludismo
- Malassez, enfermedad (quistica) de** N50.8
- Malassezia furfur, infección por** B36.0
- Malestar NCOP** (*ver también* Dolor) R53
- Malformación (congénita)** (*ver también* Anomalía) Q89.9
- abdomen Q89.9
- - pared NCOP Q79.5
- abertura, venas pulmonares Q26.4
- acueducto de Silvio Q03.0
- - con espina bífida (*ver también* Espina bífida) Q05.4
- adrenal (glándula) Q89.1
- aneurismática - *ver* Malformación, arteriovenosa
- ano, anal (canal) Q43.9
- antebrazo Q74.0
- aorta (arco) (cayado) Q25.9
- - coartación (postductal) (preductal) Q25.1
- - especificada NCOP Q25.4
- aórtica, válvula - *ver* Malformación, válvula, aórtica
- aparato
- - cardiovascular, circulatorio Q24.9
- - - especificada NCOP Q24.8
- digestivo - *ver* Malformación, sistema, digestivo
- - genital - *ver* Malformación, órgano(s), genital(es)
- - lagrimal NCOP Q10.6
- - respiratorio - *ver* Malformación, sistema, respiratorio
- - - urinario Q64.9
- - - - especificada NCOP Q64.8
- apéndice Q43.8
- arteria (periférica) Q27.9
- - basilar NCOP Q28.1
- - cerebro, encéfalo Q28.3
- - coronaria Q24.5
- - especificada NCOP Q27.8
- - grande Q25.9
- - - especificada NCOP Q25.8
- - ojo Q15.8

- - pulmonar Q25.7
- - - especificada NCOP Q25.8
- - renal NCOP Q27.2
- - retina Q14.1
- - umbilical Q27.0
- - vertebral NCOP Q28.1
- arteriovenosa
- - cerebro Q28.2
- - periférica Q27.3
- - vasos
- - - cerebrales Q28.2
- - - precerebrales Q28.0
- articulación NCOP Q74.9
- - columna vertebral (no asociada con escoliosis) Q76.4
- - especificada NCOP Q74.8
- - lumbosacra (no asociada con escoliosis) Q76.4
- - sacroilíaca Q74.2
- - tobillo Q74.2
- atrium
- - bandas o repliegues Q20.8
- - tabique Q21.1
- aurícula
- - corazón Q20.8
- - oído Q17.8
- - - que causa alteración de la audición Q16.9
- autosomas, autosómica - *ver* Anomalía, cromosomas, autosomas
- Axenfeld Q15.0
- banda
- - atrial, auricular Q20.8
- - corazón Q24.8
- - meninges Q07.9
- - - contricción Q07.8
- - ventricular Q24.8
- bazo Q89.0
- boca NCOP Q38.6
- bolsa sinovial Q79.9
- brazo Q74.0
- bronquios NCOP Q32.4
- bursa Q79.9
- cabello NCOP Q84.2
- cabeza (*ver también* Anomalía, cráneo) Q75.9
- cadera NCOP Q74.2
- cámaras cardíacas y sus conexiones Q20.9
- - especificada NCOP Q20.8
- canto Q10.3
- capilares Q27.9
- cara Q18.9
- - especificada NCOP Q18.8
- - hueso(s) - *ver* Malformación hueso, cara
- cardíaca - *ver* Anomalía, corazón
- carpo Q74.0
- cartílago
- - cricoides Q31.8
- - intervertebral Q76.4
- - laríngeo Q31.8

Malformación—continuación

- cartilago—*continuación*
- - tiroides Q31.8
- - traqueal Q32.1
- carúncula lagrimal Q10.6
- cauda equina Q06.3
- cerebro, cerebral - *ver* Malformación, encéfalo
- ciego Q43.9
- cierre (defectuoso) - *ver* Cierre, defectuoso - cintura
- - escapular NCOP Q74.0
- - pelviana (articulación) NCOP Q74.2
- clavícula Q74.0
- clítoris Q52.6
- cóccix Q76.4
- codo Q74.0
- cola de caballo NCOP Q06.3
- colon Q43.9
- columna vertebral NCOP (articulación) (región) (no asociada con escoliosis) Q76.4
- conducto
 - - arterioso (permeable) Q25.0
 - - auditivo Q17.8
 - - Bartholin, de Q38.4
 - - biliar (cístico) (hepático) NCOP Q44.5
 - - común Q44.5
 - - deferente NCOP Q55.4
 - - - atresia Q55.3
 - - eyaculatorio Q55.4
 - - Gartner, de Q50.6
 - - hepático Q44.5
 - - lagrimal Q10.6
 - - Nuck, de Q52.4
 - - pancreático NCOP Q45.3
 - - parauretral Q64.7
 - - salival Q38.4
 - - seminal Q55.4
- conexión
 - - de arterias renales al riñón Q27.2
 - - vena porta Q26.5
 - - venosa pulmonar Q26.4
 - - - parcial Q26.3
 - - - total Q26.2
- corazón Q24.9
- - aurícula Q20.8
- - bandas Q24.8
- - cámaras - *ver* Malformación, cámaras cardíacas
- - especificada NCOP Q24.8
- - repliegues Q24.8
- - tabique - *ver* Malformación, tabique cardíaco
- - válvula - *ver* Malformación, válvula
- - ventrículo Q20.8
- cordón
 - - espermático Q55.4
 - - umbilical (cuando complica el parto) O69.8
 - - - que afecta al feto o al recién nacido P02.6
- córnea (forma) NCOP Q13.4
- coroides Q14.3
- - plexo Q07.8
- coronaria (arteria) (vena) Q24.5
- costilla NCOP Q76.6
- - cervical Q76.5
- - cráneo (hueso(s)) Q75.9
- - - con
 - - - - anencefalia Q00.0
 - - - - encefalocele Q01.9
 - - - - hidrocefalia Q03.9
 - - - - - con espina bífida (*ver también* Espina bífida) Q05.4
 - - - - microcefalia Q02
 - - - cristalino Q12.9
- - especificada NCOP Q12.8
- cromosomas, cromosómica - *ver* Anomalía, cromosomas
- - cúbito Q74.0
- - cuello Q18.9
- - especificada NCOP Q18.8
- - - uterino Q51.9
- - - - en el embarazo o el parto O34.4
- - - - - cuando obstruye el trabajo de parto O65.5
- - - - - - que afecta al feto o al recién nacido P03.1
- - - - - que afecta al feto o al recién nacido P03.8
- - - especificada NCOP Q51.8
- cuerdas tendinosas Q24.8
- - cuerpo calloso Q04.0
- dedo(s)
- - mano(s) Q74.0
- - pie(s) Q74.2
- diafragma (aberturas) NCOP Q79.1
- diente(s) NCOP K00.9
- disco
 - - intervertebral Q76.4
 - - óptico Q14.2
- duodeno Q43.9
- duramadre Q07.9
- - encéfalo Q04.9
- - médula espinal Q06.9
- Ebstein, de Q22.5
- ectodermo Q82.9
- encéfalo (múltiple) Q04.9
- - especificada NCOP Q04.8
- - - vasos Q28.3
- - encía Q38.6
- - endocrina Q89.2
- - epidídimo NCOP Q55.4
- - epiglotis Q31.8
- - epiplón (adherencias) congénita Q43.3
- - escápula Q74.0
- - escroto NCOP Q55.2
- - esófago Q39.9
- - especificada NCOP Q39.8
- - espalda Q89.9

Malformación—continuación

- especificada NCOP Q89.8
- espina, espinal
 - - columna (ósea) Q76.4
 - - médula Q06.9
 - - raíz nerviosa Q07.8
- esqueleto, generalizadas NCOP Q78.9
- esternón NCOP Q76.7
- estómago Q40.3
- especificada NCOP Q40.2
- extremidad - *ver* Malformación, miembro
- faneras Q84.9
 - - especificada NCOP Q84.8
- faringe NCOP Q38.8
- fascia Q79.9
- fémur NCOP Q74.2
- fijación, intestino (delgado) (grueso) Q43.3
- fóvea central Q14.1
- frente (*ver también* Malformación, cráneo) Q75.8
- garganta Q38.8
- genitourinaria NCOP
 - - femenina Q52.9
 - - masculina Q55.9
- glándula(s)
 - - especificada NCOP Q89.2
 - - paratiroides Q89.2
 - - parótida Q38.4
 - - pituitaria Q89.2
 - - salival Q38.4
 - - sebácea Q89.2
 - - submaxilar Q38.4
 - - suprarrenal Q89.1
 - - timo Q89.2
 - - tiroides Q89.2
- glotis Q31.8
- grandes
 - - arterias Q25.9
 - - - especificada NCOP Q25.8
 - - venas Q26.9
 - - - especificada NCOP Q26.8
- hendiduras branquiales NCOP Q18.2
- hidátide de Morgagni
- - femenina Q52.8
- - masculina Q55.4
- hígado NCOP Q44.7
- himen Q52.4
- hipofisaria Q89.2
- hombro (cintura escapular) (articulación) Q74.0
- huesecillos del oído Q16.3
- hueso NCOP Q79.9
 - - cara Q75.9
 - - - especificada NCOP Q75.8
 - - cintura
 - - - escapular Q74.0
 - - - pelviana Q74.2
 - - cráneo Q75.9
 - - - con
 - - - - anencefalia Q00.0
 - - - - encefalocele Q01.9
 - - - - hidrocefalia Q03.9
 - - - - con espina bífida (*ver también* Espina bífida) Q05.4
 - - - - microcefalia Q02
 - - - - especificada NCOP Q75.8
 - - frontal (*ver también* Malformación, cráneo) Q75.9
 - - pelvis Q74.2
 - - pierna Q74.2
 - - húmero Q74.0
 - - humor vítreo Q14.0
 - - ileocecal (válvula) Q43.9
 - - fleon Q43.9
 - - ilion Q74.2
 - - intestino (delgado) (grueso) Q43.9
 - - de fijación o rotación Q43.3
 - - especificada NCOP Q43.8
 - - iris NCOP Q13.2
 - - isquion NCOP Q74.2
 - - laberinto membranoso Q16.5
 - - labio (de la boca) NCOP Q38.0
 - - labios de la vulva (mayores) (menores) Q52.7
 - - laringe, laríngea (músculo) Q31.9
 - - especificada NCOP Q31.8
 - - pterigión Q31.0
 - - lengua NCOP Q38.3
 - - ligamento
 - - ancho NCOP Q50.6
 - - redondo Q52.8
 - - lumbosacra (articulación) (región) Q76.4
 - - mama Q83.9
 - - especificada NCOP Q83.8
 - - mandíbula K07.9
 - - especificada NCOP K07.8
 - - tamaño K07.0
 - - mano Q74.0
 - - meato
 - - - óseo del oído Q16.1
 - - - urinario NCOP Q67.4
 - - médula espinal Q06.9
 - - - especificada NCOP Q06.8
 - - mejilla Q18.9
 - - meninges Q07.9
 - - cerebrales (encefálicas) Q04.9
 - - espinales Q06.9
 - - mentón Q18.9
 - - mesenterio Q45.9
 - - metacarpo Q74.0
 - - metatarso Q74.2
 - - miembro Q74.9
 - - - deformidad por reducción - *ver* Defecto, reducción
 - - - especificada NCOP Q74.8
 - - - inferior NCOP Q74.2
 - - - superior NCOP Q74.0
 - - miocardio Q24.8
 - - mitral - *ver* Malformación, válvula, mitral

Malformación—continuación

- múltiple NCOP Q89.7
- muñeca (articulación) Q74.0
- músculo(s) Q79.9
 - - ocular Q15.8
 - - palpebral Q10.3
 - - papilares Q24.8
- muslo NCOP Q74.2
- nariz, nasal (cartílago) (hueso) (senos) (tabique) Q30.9
 - - especificada NCOP Q30.8
- nervio
 - - acústico Q07.8
 - - óptico Q07.8
 - - oído Q17.9
 - - especificada NCOP Q17.8
 - - huesecillos Q16.3
 - - interno Q16.5
 - - medio NCOP (que causa alteración de la audición) Q16.4
 - - que causa alteración de la audición Q16.9
- ojo Q15.9
 - - especificada NCOP Q15.8
- segmento
 - - - anterior Q13.9
 - - - - especificada NCOP Q13.
 - - - posterior Q14.9
 - - - - especificada NCOP Q14.8
- omóplato Q74.0
- órbita (ojo) Q10.7
- oreja NCOP Q17.9
- órgano(s)
 - - Corti, de Q16.5
 - - de los sentidos NCOP Q07.8
 - - digestivo(s) - *ver* Malformación, aparato, digestivo Q45.9
 - - especificado NCOP Q89.8
 - - genital(es)
 - - - femenino Q52.9
 - - - - especificada NCOP Q52.8
 - - - - externo Q52.7
 - - - - interno NCOP Q52.9
 - - - - masculino Q55.9
 - - - - especificada NCOP Q55.8
 - - o tejidos pelvianos durante el embarazo o el parto NCOP Q34.8
 - - - cuando obstruye el trabajo de parto Q65.5
 - - - - que afecta al feto o al recién nacido P03.1
 - - - - que afecta al feto o al recién nacido P03.8
 - - respiratorio(s) Q34.9
 - - - especificada NCOP Q34.8
- orificio vesicouretral NCOP Q64.7
- origen arteria
 - - innominada Q25.8
 - - pulmonar Q25.7
 - - renal Q27.2
 - - subclavia Q25.8
- ósea, causando escoliosis Q76.3
- ovario NCOP Q50.3
- oviducto Q50.6
- pabellón de la oreja NCOP Q17.3
 - - especificada NCOP Q21.8
- paladar (blando) (duro) NCOP Q38.5
- páncreas NCOP Q45.3
- paratiroides Q89.2
- pared
 - - abdominal NCOP Q79.5
 - - torácica Q67.8
 - - - huesos Q76.9
- parótida (glándula) Q38.4
- párpado NCOP Q10.3
- parte superior del tubo digestivo Q40.9
 - - especificada NCOP Q40.8
- pelo NCOP Q84.2
- pelvis (ósea) Q74.2
- pene (glándula) NCOP Q55.6
- pericardio Q24.8
- peroné NCOP Q74.2
- pestañas Q10.3
- Peter, de Q13.4
- pezón Q83.9
- pie NCOP Q74.2
 - - varo (congénito) Q66.3
- piel (anexos) Q82.9
 - - especificada NCOP Q82.8
- pierna NCOP Q74.2
- píloro Q40.3
- pituitaria Q89.2
- placenta (*ver también* Placenta, anormal) Q43.1
- plexo coroideo Q07.8
- pliegues
 - - aritenoepiglóticos Q31.8
 - - pleurales Q43.0
- prepucio Q55.6
- próstata NCOP Q55.4
- pulgar Q74.0
- pulmón (cisura) (lóbulo) Q33.9
 - - especificada NCOP Q33.8
- pulmonar, válvula - *ver* Malformación, válvula, pulmonar
- pupila Q13.2
- que afecta múltiples sistemas Q87.-
- radio Q74.0
- raíz nervio raquídeo Q07.8
- recto Q43.9
- reducción (extremidad) (miembro) - *ver* Defecto, reducción
- renal - *ver* Malformación, riñón
- repliegues
 - - corazón Q24.8
 - - meninges Q07.9
 - - - contricción Q07.8
 - - pleurales Q34.0
 - - ventriculares Q24.8
- retina Q14.1
- Rieger, de Q13.8

Malformación—continuación

- riñón (cálices) (pelvis) Q63.9
- - - arteria Q27.2
- - - especificada NCOP Q63.8
- rodilla Q74.1
- rótula Q74.1
- sacro Q76.4
- sacroilíaca (articulación) Q74.2
- seno(s)
- - coronario Q24.5
- - de Valsalva Q25.4
- - nasales (pared) Q30.9
- sigmoidea (ángulo) Q43.9
- síndrome
- - asociada con estatura baja Q87.1
- - con
- - - cambios esqueléticos NCOP Q87.5
- - - exceso de crecimiento precoz Q87.3
- - - debido a causas exógenas NCOP Q86.8
- - - especificado NCOP Q87.8
- - - que afecta
- - - - apariencia facial Q87.0
- - - - miembros NCOP Q87.2
- - - - múltiples sistemas Q87.-
- - sistema
- - circulatorio Q28.9
- - - especificada NCOP Q28.8
- - - digestivo (órgano(s)) Q45.9
- - - - especificada NCOP Q45.8
- - - - inferior Q43.9
- - - - - especificada NCOP Q43.8
- - - - superior Q40.9
- - - - - especificada NCOP Q40.8
- - - linfático Q89.9
- - - nervioso (central) Q07.9
- - - especificada NCOP Q07.8
- - - osteomuscular (excepto miembros) Q79.9
- - - - especificada NCOP Q79.8
- - - respiratorio Q34.9
- - - - especificada NCOP Q34.8
- - - vascular periférico Q27.9
- - - - especificada NCOP Q27.8
- - - sitio especificado NCOP Q89.8
- suprarrenal (glándula) Q89.1
- surcos palmares - *ver* Anormalidad, surcos palmares
- tabique cardíaco Q21.9
- aortopulmonar Q21.4
- - auricular Q21.1
- - especificada NCOP Q21.8
- - ventricular Q21.0
- - - con tetralogía de Fallot Q21.3
- talón NCOP Q74.2
- tarso Q74.2
- tegumentaria Q84.9
- - especificada NCOP Q84.8
- tendón Q79.9
- testículo NCOP Q55.2
- - no descendido, retenido
- - - bilateral Q53.2
- - - ectopia (bilateral) (unilateral) Q53.0
- - - - no especificado Q53.9
- - - - unilateral Q53.1
- tibia NCOP Q74.2
- timo (glándula) Q89.2
- tipo especificado NCOP Q89.8
- tiroides (glándula) Q89.2
- tobillo (articulación) Q74.2
- tórax óseo Q76.9
- - especificada NCOP Q76.8
- tracto
- - digestivo, gastrointestinal - *ver* Malformación, sistema, digestivo
- - genitourinario - *ver* Malformación genitourinaria
- - tráquea (cartilago) NCOP Q32.1
- - tricúspide - *ver* Malformación, válvula, tricúspide
- trompa de
- - Eustaquio Q17.8
- - Falopio NCOP Q50.6
- tronco Q89.9
- tubo digestivo, parte superior Q40.9
- - especificada NCOP Q40.8
- unión de
- - cartilago cricoides con cartilago tiroideo Q31.8
- - hueso hioides con cartilago tiroideo Q31.8
- - tráquea con laringe Q31.8
- uña NCOP Q84.6
- uraco Q64.4
- uréter NCOP Q62.8
- - obstructiva Q62.3
- uretra NCOP Q64.7
- - obstructiva Q64.3
- - válvulas posteriores congénitas Q64.2
- útero Q51.9
- - con funcionamiento de un solo cuerno Q51.8
- - en el embarazo o el parto Q34.0
- - - cuando obstruye el trabajo de parto Q65.5
- - - - que afecta al feto o al recién nacido P03.1
- - - - que afecta al feto o al recién nacido P03.8
- - - especificada NCOP Q51.8
- úvula Q38.5
- vagina NCOP Q52.4
- valécula epiglótica Q31.8
- válvula
- - aórtica Q23.9
- - - especificada NCOP Q23.8
- - corazón NCOP Q24.8
- - mitral Q23.9
- - - especificada NCOP Q23.8
- - pulmonar NCOP Q22.3
- - tricúspide Q22.9
- - - Ebstein, de Q22.5
- - - especificada NCOP Q22.8

Malformación—continuación

- válvula—*continuación*
- vena cava inferior Q24.8
- vascular NCOP Q27.9
- anillo Q25.4
- encéfalo Q28.3
- vasos Q27.9
- cerebrales NCOP Q28.3
- coronarios Q24.5
- opticociliares Q13.2
- papila óptica Q14.2
- precerebrales NCOP Q28.1
- vejiga (cuello) NCOP Q64.7
- vena(s) (periférica(s)) Q27.9
- cava (inferior) (superior) Q26.9
- – especificada NCOP Q26.8
- cerebral(es) Q28.3
- coronaria Q24.5
- grandes Q26.9
- – especificada NCOP Q26.8
- porta (conexión) Q26.5
- vértebra Q76.4
- vesícula
- biliar (forma) (posición) (tamaño) NCOP Q44.1
- seminal NCOP Q55.4
- vías urinarias Q64.9
- vulva NCOP Q52.7
- yeyuno Q43.9

Malgaigne, fractura de S32.7

Malherbe, tumor de (M8110/0) – *ver*

Tumor, piel, benigno

Malignidad (M8000/3) – *ver* Tumor, maligno

Malleus A24.0

Mallory, cuerpos de R89.7

Mallory-Weiss, síndrome de K22.6

Malnutrición – *ver* Desnutrición

Maloclusión – *ver* Mala, oclusión

Malparto – *ver* Aborto, espontáneo

Malrotación – *ver* Mala rotación

Maltrato (a)

- historia personal de Z91.8
- niño (emocional) (nutricional) T74.9
- síndrome, efectos de (abuso) (adulto) (niño) T74.9

Mama – *ver también* estado patológico

- axilar Q83.1
- fisurada o con grietas (puerperal) (postparto) O92.2
- pendular N64.8
- quística N60.1
- supernumeraria Q83.1

Mamilitis N61

- puerperal, postparto O91.0

Mamitis – *ver* Mastitis

Mamografía Z12.3

- rutina Z01.6

Mamoplasia N62

Mancha(s) (de)

- algodonosas de la retina H34.2
- Bitot, de H11.1
- en niños pequeños E50.1† H13.8*
- por deficiencia de vitamina A E50.1† H13.8*
- blancas (caries dental incipiente) K02.0
- café con leche L81.3
- ciega, extendida H53.4
- fresa Q82.5
- hígado L81.4
- intrínsecas de los dientes K00.8
- Koplik B05.9
- Morgan I78.1
- mucosa sifilítica A51.3
- negras de Fuchs (miópicas) H20.8
- pimienta de Cayena I78.1
- sangre, intermenstruales (regulares) N92.3
- – irregulares N92.1
- vino de Oporto Q82.5

Manía (monopolar) F30.9

- alcohólica (aguda) (crónica) F10.5
- Bell, de F30.8
- con síntomas psicóticos (incongruentes con el humor) F30.2
- crónica F31.8
- episodio F30.9
- – especificado NCOP F30.8
- – recurrente F31.8
- estupor F30.2
- histérica F44.8
- puerperal F30.8
- recurrente F31.8
- sin síntomas psicóticos F30.1

Manicodepresivo – *ver* Psicosis,

manicodepresiva

Manifestaciones pulmonares debidas a radiación

- agudas J70.0
- crónicas J70.1

Mano – *ver también* estado patológico

- beisbolista S63.1
- contrahecha (adquirida) M21.5
- – congénita (radial) Q71.4
- deforme (congénita) (radial) Q71.4
- en
- – garra (adquirida) M21.5
- – – congénita Q74.0
- – pala (congénita) Q68.1
- – pinza de langosta o cangrejo, congénita Q71.6
- inmersión, de T69.0
- zamba (adquirida) M21.5
- – congénita Q71.4

Manosidosis E77.1

Manson

- enfermedad de B65.1
- esquistosomiasis de B65.1
- piosis de L00

Mansoneliasis, mansonelosis B74.4

Mantención – *ver* Mantenimiento

Mantenimiento

- fijación externa NCOP Z47.8
- quimioterapia NCOP Z51.2
- – antineoplásica Z51.1
- tracción NCOP Z47.8

Marasmo E41

- cerebral G31.9
- debido a desnutrición E41
- intestinal E41
- nutricional E41
- senil R54
- tuberculoso NCOP (*ver también* Tuberculosis) A16.9

Marburg, enfermedad de (viral) A98.3

Marca (de) (por)

- nacimiento Q82.5
- tatuaje L81.8

Marcadores (cromosomas) (estructurales) – *ver* Anomalía, cromosomas, marcadores

Marcapaso cardiaco

- colocación o ajuste Z45.0
- presencia de Z95.0

Marcha

- anormal NCOP R26.8
- – histérica F44.4
- atáxica R26.0
- – histérica F44.4
- espasmódica R26.1
- fractura de la S92.3
- hemoglobinuria de la D59.6
- parálitica R26.1
- perturbación R26.8
- tambaleante R26.0
- – histérica F44.4
- trastornos NCOP R26.8
- vacilante R26.0

Marchesani(-Weill), síndrome de Q87.0

Marchiafava(-Bignami), síndrome o enfermedad de G37.1

Marchiafava-Micheli, síndrome de D59.5

Marcus Gunn, síndrome de Q07.8

Mareo (*ver también* Mal (de)) R42

- altitud(es) T70.2
- aviones T75.3
- marítimo T75.3
- movimiento (cualquier vehículo) T75.3
- viajeros, viajes, cualquier vehículo T75.3

Marfan, síndrome de Q87.4

Marie

- ataxia cerebelosa de (inicio tardío) G11.2

- enfermedad o síndrome de (acromegalia) E22.0

Marie-Bamberger, enfermedad de M89.4

Marie-Charcot-Tooth, atrofia muscular neuropática de G60.0

Marie-Strümpell, artritis, enfermedad o espondilitis de M45

Marion, enfermedad o síndrome de N32.0

Mármol

- huesos de Q78.2
- piel de R23.8

Maroteaux-Lamy, síndrome de E76.2

Marsella, fiebre de A77.1

Masa

- abdominal R19.0
- benigna – *ver* Tumor, benigno
- cabeza R22.0
- cuello R22.1
- grasa E65
- intraabdominal (difusa) (generalizada) R19.0
- localizada (piel) R22.9
- – cabeza R22.0
- – cuello R22.1
- – miembro
- – – inferior R22.4
- – – superior R22.3
- – sitios múltiples R22.7
- – tórax R22.2
- – tronco R22.2
- maligna (M8000/3) – *ver* Tumor, maligno
- mama N63
- órgano especificado NCOP – *ver* Enfermedad, órgano o sitio especificado
- pelviana (difusa) (generalizada) R19.0
- quística – *ver* Quiste
- riñón N28.8
- superficial (localizada) R22.9
- tiroidea subesternal (*ver también* Bocio) E04.9
- torácica R22.2
- umbilical (difusa) (generalizada) R19.0

Masculinización (femenina) con hiperplasia suprarrenal E25.9

- congénita E25.0

Masoquismo (sexual) F65.5

Mastalgia N64.4

- psicógena F45.4

Masters-Allen, síndrome de N83.8

Mastitis (aguda) (infecciosa) (no puerperal) (subaguda) N61

- crónica (quística) N60.1
- – con proliferación epitelial N60.3
- infecciosa N61
- – recién nacido P39.0
- intersticial, gestacional o puerperal O91.2
- lactación, lactancia O91.2
- neonatal (no infecciosa) P83.4
- – infecciosa P39.0

Mastitis—*continuación*

- puerperal, postparto o gestacional (intersticial) (no purulenta) (parenquimatosa) O91.2
- por estasis O92.2
- purulenta O91.1
- quística (tipo Schimmelbusch) N60.1
- con proliferación epitelial N60.3
- Mastocitoma** (M9740/1) D47.0
- maligno (M9740/3) C96.2
- Mastocitos**
- enfermedad sistémica C96.2
- leucemia (M9900/3) C94.3
- sarcoma (M9740/3) C96.2
- tumor (M9740/1) D47.0
- maligno (M9740/3) C96.2
- Mastocitosis** Q82.2
- maligna (M9741/3) C96.2
- Mastodinia** N64.4
- psicógena F45.4
- Mastoidalgia** H92.0
- Mastoides** – *ver* estado patológico
- Mastoiditis (coalescente) (hemorrágica) (supurativa)** H70.9
- aguda, subaguda H70.0
- crónica (necrótica) (recurrente) H70.1
- en (debida a) (enfermedad)
- – infecciosa NCOP B99† H75.0*
- – parasitaria NCOP B89† H75.0*
- – tuberculosis A18.0† H75.0*
- especificada NCOP H70.8
- tuberculosa A18.0† H75.0*
- Mastopatía** N64.9
- crónica, quística N60.1
- con proliferación epitelial N60.3
- estrógena N64.8
- origen ovárico N64.8
- quística (crónica) (difusa) N60.1
- con proliferación epitelial N60.3
- Mastoplasia** N62
- Masturbación (excesiva)** F98.8
- Maternidad** – *ver* Parto
- Matidez cardíaca aumentada o disminuida** R01.2
- Mauclaire, enfermedad u osteocondrosis de** M92.2
- May(-Hegglin), anomalía o síndrome de** D72.0
- Mazamorra** B76.9
- Mazoplasia** N60.8
- McArdle(-Schmid)(-Pearson), enfermedad de (almacenamiento del glucógeno)** E74.0
- McCune-Albright, síndrome de** Q78.1
- Meadow, síndrome de** Q86.1
- Meatitis uretral** (*ver también* Uretritis) N34.2
- Meato** – *ver también* estado patológico
- filiforme N35.9
- urinario falso N36.0

Meckel, divertículo de (desplazado) (hipertrofico) Q43.0

Meckel-Gruber, síndrome de Q61.9

Meconio

- en líquido amniótico – *ver* Sufrimiento fetal
- cuando complica el trabajo de parto y el parto O68.1
- feto, feto o recién nacido E84.1† P75
- obstrucción, feto o recién nacido P76.0
- en mucoviscidosis E84.1† P75
- paso de – *ver* Sufrimiento fetal
- peritonitis P78.0
- taponamiento, síndrome de (recién nacido) NCOP P76.0

Mediastinitis (aguda) (crónica) J98.5

- sífilítica A52.7† J99.8*
- tuberculosa A16.8
- confirmada bacteriológica o histológicamente A15.8

Mediastinopericarditis (*ver también*

Pericarditis) I31.9

- adhesiva I31.0
- reumática crónica I09.2

Medicamento que causa envenenamiento

(por sobredosis) (sustancia errónea administrada o tomada por error) T50.9

- sustancia especificada – *ver* Tabla de medicamentos y productos químicos

Medida(s) profiláctica(s) NCOP Z29.9

- especificada(s) NCOP Z29.8

Mediterránea(o)

- enfermedad o síndrome (hemipático) D56.9
- fiebre (*ver también* Brucelosis) A23.9
- familiar E85.0

Médula – *ver también* estado patológico

- ósea hipoplástica D61.9

Meduloblastoma (M9470/3)

- desmoplásico (M9471/3) C71.6

– sitio

- especificado – *ver* Tumor, maligno

- no especificado C71.6

Meduloeptelioma (M9501/3) – *ver también*

Tumor, maligno

- teratoide (M9502/3) – *ver* Tumor, maligno

Medulomioblastoma (M9472/3)

– sitio

- especificado – *ver* Tumor, maligno

- no especificado C71.6

Megacolon (adquirido) (funcional) (distinto de la enfermedad de Hirschsprung) (en) K59.3

- congénito (agangliónico) Q43.1
- enfermedad de Chagas B57.3† K93.1*
- Hirschsprung, de (enfermedad) Q43.1
- tóxico K59.3

Megaesófago (funcional) K22.0

- congénito Q39.5
- en (debido a) enfermedad de Chagas B57.3† K23.1*

Megalencefalia Q04.5
Megaleritema (epidémica) B08.3
Megaloapéndice Q43.8
Megalocéfalo, megalocefalía NCOP Q75.3
Megalocórnea Q15.8
 – con glaucoma Q15.0
Megalodactilia (dedos de la mano) (pulgares) Q74.0
 – dedos del pie Q74.2
Megaloduodeno Q43.8
Megaloesófago (funcional) K22.0
 – congénito Q39.5
Megaloftalmos Q11.3
Megalogastria (adquirida) K31.8
 – congénita Q40.2
Megalopsia H53.1
Megalosplenía – ver Esplenomegalia
Megalouréter N28.8
 – congénito Q62.2
Megarrecto K62.8
Megasigmoide K59.3
 – congénito Q43.2
Megauréter N28.8
 – congénito Q62.2
Megavitamina B6, síndrome de E67.2
Meibomio
 – glándula – ver estado patológico
 – orzuelo H00.0
 – quiste infectado H00.0
Meibomitis H00.0
Meige, enfermedad o síndrome de Q82.0
Melancolía F32.9
 – senil F03
Melanemia R79.8
Melanomeloblastoma (M9363/0) – ver
 Tumor, hueso, benigno
Melanoblastoma (M8720/3) – ver Melanoma
Melanocarcinoma (M8720/3) – ver
 Melanoma
Melanocitoma del globo ocular (M8726/0)
 D31.4
Melanoderma, melanodermia L81.4
Melanodoncia infantil K02.4
Melanodontoclasia K02.4
Melanoepitelioma (M8720/3) – ver
 Melanoma

Nota – Excepto cuando se indique lo contrario, las variedades morfológicas de melanoma de la lista que sigue deben codificarse por sitio como “Melanoma (maligno)”, es decir, de acuerdo con la lista que aparece bajo “Melanoma, clasificación por sitio”. Los sitios internos deben clasificarse como tumor maligno de esos sitios.

Melanoma (maligno) (M8720/3) C43.9
 – amelanótico (M8730/3)

– benigno (M8720/0) – ver Nevus
 – célula
 – en balón o en globo (M8722/3)
 – epitelioide (M8771/3)
 – – con célula fusiforme, mixto (M8770/3)
 – – fusiforme (M8772/3)
 – – con célula epitelioide, mixto (M8770/3)
 – – tipo
 – – – A (M8773/3) C69.4
 – – – B (M8774/3) C69.4
 – clasificación por sitio
 – ala de la nariz C43.3
 – ano, anal C21.0
 – – piel perianal (marginal) C43.5
 – antebrazo C43.6
 – aurícula (oído) C43.2
 – axila C43.5
 – brazo C43.6
 – cadera C43.7
 – canto (ojo) C43.1
 – cara NCOP C43.3
 – ceja C43.3
 – codo C43.6
 – conducto auditivo (externo) C43.2
 – conjuntiva C69.0
 – coroides C69.3
 – cuello C43.4
 – cuero cabelludo C43.4
 – dedo(s)
 – – mano C43.6
 – – pie C43.7
 – escroto C63.2
 – espalda C43.5
 – flanco C43.5
 – fosa poplítea C43.7
 – frente C43.3
 – glabella C43.3
 – glándula lagrimal C69.5
 – hígado (primario) C22.9
 – hombro C43.6
 – hueco
 – – axilar C43.5
 – – poplíteo C43.7
 – ingle C43.5
 – iris C69.4
 – labio (bucal) (inferior) (superior) C43.0
 – labios de la vulva C51.9
 – – mayores C51.0
 – – menores C51.1
 – lesión de sitios contiguos de la piel C43.8
 – – mama (femenina) (masculina) C43.5
 – mandíbula (externa) C43.3
 – mano C43.6
 – meato auditivo externo C43.2
 – mejilla (externa) C43.3
 – mentón C43.3
 – miembro
 – – inferior NCOP C43.7
 – – superior NCOP C43.6

Melanoma—continuación

– clasificación por sitio—*continuación*

- – muslo C43.7
- – nalgas C43.5
- – nariz (externa) C43.3
- – oído (externo) C43.2
- – ojo C69.9
- – ombligo C43.5
- – órbita C69.6
- – oreja C43.2
- – órganos genitales (externos)
 - – – femeninos NCOP C51.9
 - – – masculinos NCOP C63.9
- – pabellón del oído C43.2
- – pared
 - – – abdominal C43.5
 - – – torácica C43.5
- – párpado (inferior) (superior) C43.1
- – pene C60.9
- – perineo C43.5
- – pie C43.7
- – piel C43.9
 - – – mama C43.5
 - – – perianal C43.5
- – pierna C43.7
- – pinna C43.2
- – pliegue
 - – – axilar C43.5
 - – – submamario C43.5
- – prepucio C60.0
- – pubis C43.5
- – pudendo C51.9
- – región
 - – – glútea C43.5
 - – – interescapular C43.5
- – retina C69.2
- – retroocular C69.6
- – rodilla C43.7
- – sien C43.3
- – sitio especificado NCOP – *ver* Tumor, maligno
- – surco nasolabial C43.3
- – talón C43.7
- – tobillo C43.7
- – tronco NCOP C43.5
- – uña (dedo) C43.9
 - – – mano C43.6
 - – – pie C43.7
- – vulva C51.9
- desmoplástico maligno (M8745/3)
- diseminación superficial (M8743/3)
- en
 - – melanosis precancerosa (M8741/3)
 - – nevus
 - – – de unión (M8740/3)
 - – – pigmentado gigante (M8761/3)
 - – – melanótica de Hutchinson (M8742/3)
 - in situ (M8720/2)
 - – ala de la nariz D03.3
 - – ano, anal (piel) (margen) D03.8

- – antebrazo D03.6
- – aurícula (oído) D03.2
- – axila D03.5
- – brazo D03.6
- – cadera D03.7
- – canto (ojo) D03.1
- – cara NCOP D03.3
- – ceja D03.3
- – conducto auditivo (externo) D03.2
- – conjuntiva D03.8
- – coroides D03.8
- – cuello D03.4
- – cuero cabelludo D03.4
- – dedo(s)
 - – – mano D03.6
 - – – pie D03.7
- – escroto D03.8
- – espalda D03.5
- – flanco D03.5
- – fosa poplítea D03.7
- – frente D03.3
- – glabella D03.3
- – glándula lagrimal D03.8
- – hombro D03.6
- – hueso
 - – – axilar D03.5
 - – – poplíteo D03.7
- – ingle D03.5
- – iris D03.8
- – labio (bucal) (inferior) (superior) D03.0
- – labios de la vulva D03.8
 - – – mayores D03.8
 - – – menores D03.8
- – mama (femenina) (masculina) D03.5
- – mandíbula (externa) D03.3
- – mano D03.6
- – meato auditivo externo D03.2
- – mejilla (externa) D03.3
- – mentón D03.3
- – miembro
 - – – inferior NCOP D03.7
 - – – superior NCOP D03.6
- – muslo D03.7
- – nalgas D03.5
- – nariz (externa) D03.3
- – oído (externo) D03.2
- – ojo D03.8
- – ombligo D03.5
- – órbita D03.8
- – oreja D03.2
- – órganos genitales (externos)
 - – – femeninos NCOP D03.8
 - – – masculinos NCOP D03.8
- – pabellón del oído D03.2
- – pared
 - – – abdominal D03.5
 - – – torácica D03.5
- – párpado (inferior) (superior) D03.1
- – pene D03.8
- – perineo D03.5

Melanoma—continuación

- clasificación por sitio—*continuación*
- pie D03.7
- piel D03.9
 - – perianal D03.5
 - – pierna D03.7
 - – pinna D03.2
 - – pliegue
 - – – axilar D03.5
 - – – submamario D03.5
 - – prepucio D03.8
 - – pubis D03.5
 - – pudiendo D03.8
 - – región
 - – – glútea D03.5
 - – – interescapular D03.5
 - – retina D03.8
 - – retroocular D03.8
 - – rodilla D03.7
 - – sien D03.3
 - – sitio especificado NCOP D03.8
 - – surco nasolabial D03.3
 - – talón D03.7
 - – tobillo D03.7
 - – tronco NCOP D03.5
 - – uña (dedo) D03.9
 - – – mano D03.6
 - – – pie D03.7
 - – – vulva D03.8
 - juvenil (M8770/0) – *ver* Nevus
 - lentiginoso acral maligno (M8744/3)
 - metastásico (sitio)
 - – especificado NCOP (M8720/6) C79.8
 - – no especificado (M8720/6) C80
 - neurotrópico maligno (M8745/3)
 - nodular (M8721/3)
 - partes blandas, maligno (M9044/3) – *ver* Tumor, tejido, conjuntivo, maligno
 - recidivante maligno (M8723/3)
 - sitios contiguos de la piel C43.8
- Melanoplasia, melanoplaquia (mucosa oral)** K13.7
- Melanosarcoma** (M8720/3) – *ver también* Melanoma
 - célula epitelioides (M8771/3) – *ver* Melanoma
- Melanosis** L81.4
 - addisoniana E27.1
 - – tuberculosa A18.7† E35.1*
 - adrenal E27.1
 - alquitrán L81.4
 - colon K63.8
 - conjuntiva H11.1
 - – congénita Q13.8
 - córnea (presenil) (senil) H18.0
 - – congénita Q13.4
 - esclerótica H15.8
 - – congénita Q13.8
 - hígado K76.8
 - lenticular progresiva Q82.1

- ojo NCOP H57.8
- – congénita Q15.8
- precancerosa (M8741/2) – *ver también* Melanoma, in situ
- – melanoma maligno, en (M8741/3) – *ver* Melanoma
- Riehl, de L81.4
- suprarrenal E27.1
- tóxica L81.4
- Melanuria** R82.9
- Melasma** L81.1
 - adrenal (glándula) E27.1
 - suprarrenal (glándula) E27.1
- Melena** K92.1
 - con úlcera (*ver también* Úlcera, por sitio, con hemorragia) K27.4
 - recién nacido, neonatal P54.1
 - – debida a deglución de sangre materna P78.2
- Meleney**
 - gangrena (cutánea) de L98.4
 - úlcera (crónica subcutánea) L98.4
- Melioidosis** A24.4
 - aguda A24.1
 - crónica A24.2
 - especificada NCOP A24.3
 - fulminante A24.1
 - neumónica A24.1
 - pulmonar (crónica) A24.2
 - – aguda A24.1
 - – subaguda A24.2
 - septicémica A24.1
 - subaguda A24.2
- Melitococosis** A23.0
- Melkersson(-Rosenthal), síndrome de** G51.2
- Mellitus, diabetes** – *ver* Diabetes
- Mellizos siameses, cuando afecta la atención del embarazo** O33.7
- Melorreostosis (hueso)** M85.8
- Melofía** Q17.4
- Membrana(s) (de), membranosa** – *ver también* estado patológico
 - amniótica que cubre al feto o al recién nacido (cuando causa asfixia) P21.9
 - cápsula del cristalino (posterior) Q13.8
 - ciclítica H21.4
 - fetales intactas (sin rotura) (cuando causan asfixia) P21.9
 - hialina (enfermedad) (pulmón) P22.0
 - interdigital (congénita)
 - – mano Q70.1
 - – pie Q70.3
 - Jackson, de Q43.3
 - laringe (congénita) – *ver* Pterigión, laringe
 - pliegues, congénitos – *ver* Pterigión
 - pupilar H21.4
 - – persistente Q13.8
 - retenidas (con hemorragia) (cuando complica el parto) O72.2
 - – sin hemorragia O73.1

Membrana(s) (de)—*continuación*

- ruptura prematura – *ver* Ruptura, membranas, prematura
- secundaria (catarata) (ojo) H26.4
- vítreo H43.3

Membranáceo(a)

- placenta O43.1
- útero N85.8

Membranitis O41.1

- que afecta al feto o al recién nacido P02.7

Memoria, falta, pérdida o perturbación

- (*ver también* Amnesia) R41.3
- leve subsiguiente a daño orgánico del cerebro F06.7

Mendelson, síndrome de (debido a anestesia) (en) J95.4

- embarazo O29.0
- postparto, puerperal O89.0
- trabajo de parto y parto O74.0

Mendicidad patológica F60.2

Mendigo (falta de vivienda) Z59.0

Ménétrier, enfermedad o síndrome de K29.6

Ménière, enfermedad, síndrome o vértigo de H81.0

Meningioma (M9530/0) – *ver también*

- Tumor, meninges, benigno
- angioblástico (M9535/0)
- angiomatoso (M9534/0)
- endoteliomatoso (M9531/0)
- fibroblástico (M9532/0)
- fibroso (M9532/0)
- hemangioblástico (M9535/0)
- hemangiopericítico (M9536/0)
- maligno (M9530/3) – *ver* Tumor, meninges, maligno
- meningotelial (M9531/0)
- meningoteliomatoso (M9531/0)
- mixto (M9537/0)
- múltiple (M9530/1) – *ver* Tumor, meninges, comportamiento incierto
- papilar (M9538/1) – *ver* Tumor, meninges, comportamiento incierto
- psamomatoso (M9533/0)
- sincitial (M9531/0)
- transicional (M9537/0)

Meningiomatosis (difusa) (M9530/1) – *ver*

- Tumor, meninges, comportamiento incierto

Meningismo R29.1

- debido a suero o vacuna R29.1
- influenza NCOP (virus específico no identificado) J11.8
- – virus de la influenza identificado J10.8

Meningitis (basal) (cerebral) (espinal)

- G03.9
- abacteriana NCOP G03.0
- actinomicótica A42.8† G01*
- adenovírica A87.1† G02.0*

- apiógena G03.0
- aséptica (aguda) NCOP G03.0
- bacteriana G00.9
- – gramnegativa G00.9
- – organismo especificado NCOP G00.8
- caseosa (tuberculosa) A17.0† G01*
- cerebrosplinal A39.0† G01*
- cocos (gram negativos) (gram positivos) NCOP G00.9
- crónica NCOP G03.1
- diplocócica A39.0† G01*
- en (debida a)
- – adenovirus A87.1† G02.0*
- – arbovirus NCOP A87.8† G02.0*
- – candida B37.5† G02.1*
- – carbunco (ántrax) A22.8† G01*
- – causa especificada NCOP G03.8
- – coccidioidomicosis B38.4† G02.1*
- – criptococos B45.1† G02.1*
- – enfermedad (de)
- – – Chagas (crónica) B57.4† G02.8*
- – – Lyme A69.2† G01*
- – – viral NCOP A87.8
- – – parasitaria NCOP B89† G02.8*
- – enterovirus A87.0† G02.0*
- – esporotricosis B42.8† G02.1*
- – fiebre tifoidea A01.0† G01*
- – Friedländer (bacilo) G00.8
- – *Haemophilus influenzae* G00.0
- – herpes (simple) virus B00.3† G02.0*
- – – zoster B02.1† G02.0*
- – infección por *Salmonella* A02.0† G01*
- – inmunización preventiva, inoculación o vacunación G03.8
- – *Klebsiella* G00.8
- – leptospirosis A27.-† G01*
- – *Listeria monocytogenes* A32.1† G01*
- – mononucleosis infecciosa B27.-† G02.0*
- – neurosífilis A52.1† G01*
- – parotiditis infecciosa B26.1† G02.0*
- – peste A20.3
- – poliovirus A80.9† G02.0*
- – rubéola B06.0† G02.0*
- – salmonela A02.2† G01*
- – sarampión B05.1† G02.0*
- – tripanosomiasis africana B56.-† G02.8*
- – varicela B01.0† G02.0*
- – *Yersinia pestis* A20.3† G01*
- – zoster B02.1† G02.0*
- eosinófila NCOP B83.2† G05.2*
- epidémica NCOP A39.0† G01*
- *Escherichia coli* (*E. coli*) G00.8
- estafilocócica G00.3
- estéril G03.9
- estreptocócica (aguda) G00.2
- fibrinopurulenta G00.9
- – organismo especificado NCOP G00.8
- gonocócica A54.8† G01*
- gripal G00.0

Meningitis—continuación

- *Haemophilus influenzae* G00.0
 - leptospiroquetósica (aséptica) A27.-† G01*
 - linfocítica (aguda) (benigna) (serosa) A87.2† G02.0*
 - líquido cefalorraquídeo claro NCOP G03.0
 - listeriana A32.1† G01*
 - meningocócica A39.0† G01*
 - micótica NCOP B49† G02.1*
 - Mollaret (benigna) G03.2
 - monilia B37.5† G02.1*
 - *Neisseria meningitidis* A39.0† G01*
 - neumocócica G00.1
 - no bacteriana NCOP G03.0
 - no específica G03.9
 - no piógena NCOP G03.0
 - organismo especificado NCOP G00.8
 - osificante G96.1
 - piógena G00.9
 - organismo especificado NCOP G00.8
 - por peste A20.3
 - postsarampionosa B05.1† G02.0*
 - purulenta G00.9
 - organismo especificado NCOP G00.8
 - recurrente benigna (Mollaret) G03.2
 - *Salmonella (arizonae) (cholera-suis) (enteritidis) (typhimurium)* A02.2† G01*
 - séptica G00.9
 - organismo especificado NCOP G00.8
 - serosa (circunscrita) NCOP G03.0
 - sifilítica (tardía) (terciaria) A52.1† G01*
 - aguda A51.4† G01*
 - congénita A50.4† G01*
 - secundaria A51.4† G01*
 - supurativa G00.9
 - organismo especificado NCOP G00.8
 - tifoidea A01.0† G01*
 - *Torula histolytica* (criptocócica) B45.1† G02.1*
 - traumática (complicación de lesión) T79.8
 - tuberculosa A17.0† G01*
 - urliana B26.1† G02.0*
 - viral, vírica, virus NCOP A87.9
 - Coxsackie A87.0† G02.0*
 - ECHO A87.0† G02.0*
 - especificada NCOP A87.8
 - herpes (simple) B00.3† G02.0*
 - – zoster B02.1† G02.0*
 - polio A80.9† G02.0
- Meningocele (espinal)** (ver también Espina bífida) Q05.9
- cerebral Q01.9
 - con hidrocéfalo Q05.4
- Meningocerebritis** – ver Meningoencefalitis
- Meningococemia** A39.4
- aguda A39.2
 - crónica A39.3

Meningococo, meningocócica (ver también estado patológico) A39.9

Meningoencefalitis (ver también Encefalitis) G04.9

- adenoviral A85.1† G05.1*
 - aguda NCOP (ver también Encefalitis, viral) A86
 - amebiana primaria B60.2† G05.2*
 - bacteriana NCOP G04.2
 - California, de A83.5
 - difásica A84.1
 - en (debida a)
 - ameba parásita facultativa B60.2† G05.2*
 - blastomicosis NCOP B40.8† G05.2*
 - *Haemophilus influenzae* G04.2
 - *Naegleria (amebae) (fowleri)* (organismos) B60.2† G05.2*
 - *Parastrostrongylus cantonensis* B83.2† G05.2*
 - parotiditis infecciosa B26.2† G05.1*
 - rubéola B06.0† G02.0*
 - toxoplasmosis (adquirida) B58.2† G05.2*
 - – congénita P37.1† G05.2*
 - eosinofílica B83.2† G05.2*
 - epidémica A39.8† G05.0*
 - específica (sifilítica) A52.1† G05.0*
 - estafilocócica G04.2
 - estreptocócica G04.2
 - gripal (*Haemophilus influenzae*) G04.2
 - herpes, herpética B00.4† G05.1*
 - infecciosa (aguda) (viral) A86
 - linfocítica (serosa) A87.2† G05.1*
 - listeriana (*Listeria monocytogenes*) A32.1† G05.0*
 - neumocócica G00.1
 - organismo especificado NCOP G04.8
 - parasitaria NCOP B71.9† G05.2*
 - sifilítica A52.1† G05.0*
 - tóxica NCOP G92
 - tuberculosa A17.8† G05.0*
 - vírica, viral, virus NCOP A86
- Meningoencefalocèle** (ver también Encefalocèle) Q01.9
- sifilítico A52.1† G94.8*
 - – congénito A50.4† G94.8*
- Meningoencefalomieltis** (ver también Meningoencefalitis) G04.9
- aguda NCOP (viral) A86
 - diseminada (postinfecciosa) (postinmunización) (postvacunación) G04.0
 - debida a
 - actinomicosis A42.8† G05.0*
 - *Torula (histolytica)* B45.1† G05.2*
 - toxoplasma o toxoplasmosis (adquirida) B58.2† G05.2*
 - – congénita (activa) P37.1† G05.2*
- Meningoencefalomielopatía** G96.9

Meningoencefalopatía G96.9

Meningomielitis (*ver también*

Meningoencefalitis) G04.9

- bacteriana NCOP G04.2
- blastomicrobica NCOP B40.8† G05.2*
- criptocócica B45.1† G05.2*
- meningocócica A39.8† G05.0*
- sifilítica A52.1† G05.0*
- tuberculosa A17.8† G05.0*

Meningomielocoele (*ver también* Espina bífida) Q05.9

- con hidrocefalo Q05.4
- fetal, cuando causa obstrucción del trabajo de parto (madre) O66.3
- sifilítico A52.1† G94.8*

Meningomieloneuritis – *ver* Meningoencefalitis

Meningorradiculitis – *ver* Meningitis

Menisco – *ver también* estado patológico

- discoide (congénito) M23.1
- quístico M23.0

Menkes, síndrome de – *ver* Síndrome, Menkes

Menometrorragia N92.1

Menopausia, menopáusica(o) (síndrome) (síntomas) N95.1

- artificial N95.3
- artritis (cualquier sitio) NCOP M13.8
- crisis N95.1
- estado paranoide F22.8
- poliartritis tóxica NCOP M13.8
- prematura E28.3
- psicosis NCOP F28
- quirúrgica N95.3

Menorragia (primaria) N92.0

- climatérica N92.4
- menopáusica N92.4
- postclimática N95.0
- postmenopáusica N95.0
- preclimática N92.4
- premenopáusica N92.4
- pubertad (menstruación retenida) N92.2

Menstruación, menstrual

- ausente – *ver* Amenorrea
- ciclo irregular N92.6
- dolorosa (primaria) (secundaria) (*ver también* Dismenorrea) N94.6
- – psicógena F45.8
- durante el embarazo O20.8
- escasa N91.5
- excesiva (con ciclo regular) N92.0
- – con ciclo irregular N92.1
- – en la pubertad N92.2
- extracción Z30.3
- frecuente (con ciclo irregular) N92.1

– – con ciclo regular N92.0

– infrecuente (*ver también* Oligomenorrea) N91.5

– irregular N92.6

– – especificada NCOP N92.5

– latente N92.5

– membranosa N92.5

– período normal Z71.1

– precoz E30.1

– rara (*ver también* Oligomenorrea) N91.5

– regulación Z30.3

– retardada N92.5

– retenida N94.8

– retrógrada N92.5

– supresión N94.8

– trastornos NCOP N92.6

– – psicógenos F45.8

– vicariante (nasal) N94.8

Mentagra – *ver* Sicosis

Mental – *ver* estado patológico

Mentiroso patológico F60.2

Meralgia parestésica G57.1

Mercurialismo NCOP T56.1

Merergasia F44.9

Merkel, tumor de células de (M8247/3) – *ver* Tumor, piel, maligno

Merocele – *ver* Hernia, femoral

Merzbacher-Pelizaeus, enfermedad de E75.2

Mesaortitis – *ver* Aortitis

Mesarteritis – *ver* Arteritis

Mesencefalitis – *ver* Encefalitis

Mesenquimoma (M8990/1) – *ver también*

Tumor, tejido, conjuntivo, comportamiento incierto

– benigno (M8990/0) – *ver* Tumor, tejido, conjuntivo, benigno

– maligno (M8990/3) – *ver* Tumor, tejido, conjuntivo, maligno

Mesenterio – *ver también* estado patológico

– universal Q43.3

Mesioclusión K07.2

Mesiodens K00.1

– que causa apiñamiento K07.3

Mesocardia (con asplenia) Q20.6

Mesoflebitis – *ver* Flebitis

Mesonefroma (maligno) (M9110/3) – *ver también* Tumor, maligno

– benigno (M9110/0) – *ver* Tumor, benigno

Mesostroma disgenético Q13.8

Mesotelioma (maligno) (M9050/3) C45.9

– benigno (M9050/0)

– – mesenterio u omento D19.1

– – mesocolon D19.1

– – peritoneo D19.1

Mesotelioma (maligno)—*continuación*

- benigno—*continuación*
 - – pleura D19.0
 - – sitio
 - – – especificado NCOP D19.7
 - – – no especificado D19.9
 - bifásico (M9053/3) C45.9
 - – benigno (M9053/0)
 - – – mesenterio u omento D19.1
 - – – mesocolon D19.1
 - – – peritoneo D19.1
 - – – pleura D19.0
 - – – sitio
 - – – – especificado NCOP D19.7
 - – – – no especificado D19.9
 - clasificación por sitio
 - – epiplón C45.1
 - – hígado C45.7
 - – mediastino C45.7
 - – mesenterio C45.1
 - – mesocolon C45.1
 - – no especificado C45.9
 - – pericardio C45.2
 - – peritoneo C45.1
 - – pleura (parietal) C45.0
 - – pulmón C45.7
 - – retroperitoneo C45.7
 - – sitio especificado NCOP C45.7
 - – epiteliode (M9052/3) C45.9
 - – benigno (M9052/0)
 - – – mesenterio u omento D19.1
 - – – mesocolon D19.1
 - – – peritoneo D19.1
 - – – pleura D19.0
 - – – sitio
 - – – – especificado NCOP D19.7
 - – – – no especificado D19.9
 - fibroso (M9051/3) C45.9
 - – benigno (M9051/0)
 - – – mesenterio u omento D19.1
 - – – mesocolon D19.1
 - – – peritoneo D19.1
 - – – pleura D19.0
 - – – sitio
 - – – – especificado NCOP D19.7
 - – – – no especificado D19.9
 - quístico (M9055/1) D48.4
- Metabolismo** – *ver* Trastorno, metabolismo
- Metastrongiliasis** B83.8
- Metagonimiasis** B66.8
- Metagonimus, infestación (intestino delgado)** B66.8
- Metahemoglobinemia** D74.9
- adquirida (con sulfohemoglobinemia) D74.8
 - congénita D74.0
 - enfermedad Hb-M D74.0
 - enzimática (congénita) D74.0
 - especificada NCOP D74.8

- hereditaria D74.0
 - tóxica D74.8
- Metahemoglobinuria** (*ver también* Hemoglobinuria) R82.3
- Metamorfosis** H53.1
- Metaplasia**
- apocrina (mama) N60.8
 - bazo D73.1
 - cuello uterino (escamosa) – *ver* Displasia, cuello uterino
 - endometrio (escamosa) (útero) N85.8
 - mielógena D73.1
 - mielóide (agnógena) (megacariocítica) D73.1
 - riñón (pelvis) (escamosa) N28.8
 - vejiga, epitelio escamoso N32.8
- Metástasis, metastásico(a)**
- absceso – *ver* Absceso
 - calcificación E83.5
 - cáncer, tumor o neoplasia (M8000/6) C80
 - – desde sitio especificado (M8000/3) – *ver* Tumor, por sitio, maligno
 - – hacia sitio especificado (M8000/6) – *ver* Tumor, por sitio, secundario
 - depósitos (en) (M8000/6) – *ver* Tumor, por sitio, secundario
 - diseminada (a) (M8000/6) – *ver* Tumor, por sitio, secundario
- Metatarsalgia** M77.4
- Morton, de G57.6
- Metatarso, metatarsiano** – *ver también* estado patológico
- valgus (adductus) (congénito) Q66.6
 - varus (adductus) (congénito) Q66.2
- Metioninemia** E72.1
- Metritis (catarral) (hemorrágica) (séptica) (supurativa)** (*ver también* Endometritis) N71.9
- cervical (*ver también* Cervicitis) N72
- Metropatía hemorrágica** N93.8
- Metroperitonitis** (*ver también* Peritonitis, pelviana, femenina) N73.5
- Metrorragia** N92.1
- climática o preclimática N92.4
 - menopáusica o premenopáusica N92.4
 - postparto NCOP (atónica) (consecutiva al alumbramiento) O72.1
 - – tardía o secundaria O72.2
 - psicógena F45.8
 - surgida durante el embarazo – *ver* Hemorragia, embarazo
- Metrorrexia** – *ver* Ruptura, útero
- Metrosalpingitis** (*ver también* Salpingooforitis) N70.9
- Metrostaxis** N93.8

Metrovaginitis (*ver también* Endometritis)
N71.9

Meyer-Schwickerath y Weyer, síndrome de
Q87.0

Mialgia (intercostal) M79.1

- epidémica (cervical) B33.0
- psicógena F45.4
- traumática NCOP T14.9

Miasis (cavernosa) B87.9

- aural B87.4† H94.8*
- cutánea B87.0† L99.8*
- dérmica B87.0† L99.8*
- en heridas B87.1
- genitourinaria B87.8
- intestinal B87.8† K93.8*
- laríngea B87.3† J99.8*
- nasofaríngea B87.3† J99.8*
- ocular B87.2† H58.8*
- oído (externo) (medio) B87.4† H94.8*
- órbita B87.2† H06.1*
- piel B87.0† L99.8*
- progresiva B87.0
- sitio especificado NCOP B87.8
- traumática B87.1

Miastenia, miasténico G70.9

- congénita G70.2
- cordis – *ver* Insuficiencia, corazón
- del desarrollo G70.2
- estómago, psicógena F45.3
- grave, gravis G70.0
- neonatal transitoria P94.0
- síndrome, en
- diabetes mellitus (*ver también* E10-E14, cuarto carácter .4) E14.4† G73.0*
- tirotoxicosis E05.9† G73.0*
- tumor maligno NCOP (M8000/3) (*ver también* Tumor, maligno) C80† G73.2*

Mibelli, enfermedad de Q82.8

Micción

- dolorosa R30.9
- psicógena F45.3
- frecuente (nocturna) R35
- psicógena F45.3
- trastornos NCOP R39.1
- psicógenos F45.3

Micetismo T62.0

Micetoma B47.9

- actinomicótico B47.1
- eumicótico B47.0
- huesos (micótico) B47.9† M90.2*
- madura NCOP B47.9
- micótico B47.0
- maduromicótico B47.0
- micótico B47.0
- nocardia B47.1
- pie B47.9

– actinomicótico B47.1

– micótico B47.0

Micobacteria, micobacteriana, micobacteriosis, mycobacteria, mycobacterium – *ver* Infección, micobacteria

Micosis, micótico NCOP B49

- boca B37.0
- cutánea NCOP B36.9
- especificada NCOP B48.8
- estomatitis B37.0
- facultativa B48.7
- fungoide (M9700/3) C84.0
- oído B36.8
- oportunista B48.7
- piel NCOP B36.9
- resultante de infección por VIH (SIDA) B20.5
- vagina, vaginitis B37.3† N77.1*

Microaneurisma retiniano H35.0

– diabético (*ver también* E10-E14, cuarto carácter .3) E14.3† H36.0*

Microangiopatía trombótica M31.1

Microcefalia, microcefalico, microcefalo Q02

– debida(o) a toxoplasmosis (congénita) P37.1

Microcolon (congénito) Q43.8

Microcórnea (congénita) Q13.4

Microdoncia K00.2

Microdrepanocitosis D56.8

Microembolia retiniana H34.2

Microencéfalo Q02

Microfaquia (congénita) Q12.8

Microftalmia, microftalmos (congénita(o)) Q11.2

– debida a toxoplasmosis (congénita) P37.1

Microgastría (congénita) Q40.2

Microgenia K07.0

Microgenitalismo (congénito)

– femenino Q52.8

– masculino Q55.8

Microgiria (congénita) Q04.3

Microglioma (M9594/3) C85.7

Microglosia (congénita) Q38.3

Micrognacia, micrognatismo (congénita(o)) (mandibular) (maxilar) K07.0

Microinfarto del corazón (*ver también* Insuficiencia, coronaria) I24.8

Microlentía (congénita) Q12.8

Microlitiasis alveolar del pulmón J84.0

Micromielia (congénita) Q06.8

Micropsia H53.1

Microqueilia Q18.7

Microsporidiosis B60.8

– intestinal A07.8

Microsporosis (*ver también* Dermatofitosis) B35.9

– negra, nigra B36.1

Microsporium furfur, infestación por B36.0

Microstomía (congénita) Q18.5
Microtia (oído externo) (congénita) Q17.2
Microtrópía H50.4
Midriasis (pupila) H57.0
Miedo, complejo o reacción de F40.9
Mielatelia Q06.1
Mielinoclasia perivascular, aguda (postinfecciosa) NCOP G04.8
 – posinmunización o posvacunación G04.0
Mielinólisis central pontina G37.2
Mielitis (aguda) (ascendente) (*ver también* Encefalitis) G04.9
 – en (debida a)
 – – adenovirus A85.1† G05.1*
 – – citomegalovirus B25.8† G05.1*
 – – enfermedad de Chagas (crónica) B57.4† G05.2*
 – – enterovirus A85.0† G05.1*
 – – herpes (simple) B00.4† G05.1*
 – – – zoster B02.0† G05.1*
 – – influenza (virus de la influenza no identificado) J11.8† G05.1*
 – – – virus específico identificado J10.8† G05.1*
 – – listeriosis A32.1† G05.0*
 – – lupus eritematoso sistémico M32.1† G05.8*
 – – meningococo A39.8† G05.0*
 – – naegleriasis B60.2† G05.2*
 – – parotiditis infecciosa B26.2† G05.1*
 – – rubéola B06.0† G05.1*
 – – sarampión B05.0† G05.1*
 – – sífilis (tardía) A52.1† G05.0*
 – – – congénita A50.4† G05.0*
 – – toxoplasmosis B58.2† G05.2*
 – – tripanosomiasis africana B56.-† G05.2*
 – – tuberculosis A17.8† G05.0*
 – – varicela B01.1† G05.1*
 – especificada NCOP G04.8
 – necrotizante subaguda G37.4
 – postinfecciosa NCOP G04.8
 – postinmunización G04.0
 – sífilítica (transversa) A52.1† G05.0*
 – transversa aguda (en enfermedad desmielinizante del sistema nervioso central) G37.3
 – tuberculosa A17.8† G05.0*
Mielocele (*ver también* Espina bífida) Q05.9
 – con hidrocefalo (*ver también* Espina bífida, con hidrocefalo) Q05.4
Mielocistocele (*ver también* Espina bífida) Q05.9
 – con hidrocefalo (*ver también* Espina bífida, con hidrocefalo) Q05.4
Mielodisplasia (M9989/1) D46.9
 – especificada NCOP D46.7
 – médula espinal (congénita) Q06.1
Mieloencefalitis – *ver* Encefalitis
Mieloesclerosis – *ver* Mielosclerosis

Mielofibrosis (con metaplasia mieoide) (M9961/1) D47.1
 – aguda (M9932/3) C94.5
Mieloleucodistrofia E75.2
Mielolipoma (M8870/0) – *ver* Lipoma
Mieloma (múltiple) (M9732/3) C90.0
 – monostótico (M9731/3) C90.2
 – – células plasmáticas (M9732/3) C90.0
 – solitario (M9731/3) C90.2
Mielomalacia G95.8
Mielomatosis (M9732/3) C90.0
Mielomeningitis – *ver* Meningoencefalitis
Mielomeningocele (médula espinal) (*ver también* Espina bífida) Q05.9
 – con hidrocefalo (*ver también* Espina bífida, con hidrocefalo) Q05.4
Mielopatía (médula espinal) G95.9
 – en (debida a)
 – – degeneración o desplazamiento de disco intervertebral NCOP M51.0† G99.2*
 – – enfermedad neoplásica NCOP (M8000/1) (*ver también* Tumor) D48.9† G99.2*
 – – espondilosis M47.-† G99.2*
 – – infección – *ver* Encefalitis
 – – trastorno de disco intervertebral M51.0† G99.2*
 – – – cervical, cervicotorácico M50.0† G99.2*
 – espondilogénica NCOP M47.1† G99.2*
 – inducida por
 – – drogas o medicamentos G95.8
 – – radiación G95.8
 – – necrótica (subaguda) (vascular) G95.1
 – tóxica G95.8
 – transversa (aguda) G37.3
 – traumática – *ver* Traumatismo, médula espinal, por sitio y tipo
 – vascular G95.1
 – vitamina B12 E53.8† G32.0*
Mielorradiculitis G04.9
Mielorradiculodisplasia (espinal) Q06.1
Mielosarcoma (M9930/3) C92.3
Mielosclerosis D75.8
 – con metaplasia mieoide (M9961/1) D47.1
 – diseminada del sistema nervioso G35
 – megacariocítica (con metaplasia mieoide) (M9961/1) D47.1
Mielosiringosis – *ver* Siringomielia
Mielosis (M9860/3) C92.9
 – aguda (M9861/3) C92.0
 – aleucémica (M9864/3) C92.7
 – crónica (M9863/3) C92.1
 – eritrémica (M9840/3) C94.0
 – – aguda (M9841/3) C94.0
 – megacariocítica (M9910/3) C94.2
 – no leucémica D72.8
 – subaguda (M9862/3) C92.2
Miembro – *ver también* estado patológico
 – de la familia
 – – enfermo o trastornado Z63.7
 – – presuntamente muerto Z63.4

Miembro—continuación

- fantasma, síndrome del (sin dolor) G54.7
- con dolor G54.6
- postizo (completo) (parcial) (superior) (inferior) Z97.1
- síndrome de hormigueo R20.2

Miescher, elastoma de L87.2

Miastenia – *ver* Miastenia

Mieten, síndrome de Q87.2

Migración, problemas relacionados con Z60.3

Migraña (idiopática) G43.9

- abdominal G43.1
- alérgica G43.8
- basilar G43.1
- clásica G43.1
- complicada G43.3
- común G43.0
- con aura (inicio agudo) (prolongada) (sin cefalea) (típica) G43.1
- equivalente de G43.1
- especificada NCOP G43.8
- estado de G43.2
- hemipléjica (familiar) G43.1
- menstrual N94.3
- oftalmopléjica G43.8
- retiniana G43.8
- sin aura G43.0
- variante (de) G43.1

Mikity-Wilson, enfermedad o síndrome de P27.0

Mikulicz, enfermedad o síndrome de K11.8

Miliaria L74.3

- alba L74.1
- apocrina L75.2
- cristalina L74.1
- profunda L74.2
- rubra L74.0
- tropical L74.2

Milio (*ver también* Quiste, sebáceo) L72.0

– coloideo L57.8

Milkman, enfermedad o síndrome de M83.8

Millar, asma de J38.5

Millard-Gubler(-Foville), parálisis o síndrome de I67.9† G46.3*

Mills, enfermedad de G81.9

Milroy, enfermedad de Q82.0

Minamata, enfermedad de T56.1

Mineros

- asma J60
- consunción (tisis) J65
- nistagmus H55
- pulmón de los J60
- tuberculosis J65

Minkowski-Chauffard, síndrome de (*ver también* Esferocitosis) D58.0

Minor, enfermedad de (hematomielia) G95.1

Minot-von Willebrand-Jurgens, enfermedad de D68.0

Mioadenoma prostático N40

Mioblastoma células granulosas (M9580/0)

- *ver también* Tumor, tejido, conjuntivo, benigno
- lengua (M9580/0) D10.1
- maligno (M9580/3) – *ver* Tumor, tejido, conjuntivo, maligno

Miocardiopatía (*ver también*

Cardiomiopatía) I42.9

Miocardiosclerosis I51.5

Miocarditis (con arteriosclerosis) (antigua) (crónica) (fibroide) (intersticial) (progresiva) (senil) I51.4

- activa I40.9
- – reumática (fiebre) I01.2
- – con corea (aguda) (de Sydenham) (reumática) I02.0
- aguda o subaguda (intersticial) I40.9
- – especificada NCOP I40.8
- – reumática I01.2
- – con corea (aguda) (de Sydenham) (reumática) I02.0
- aislada (aguda) I40.1
- aséptica del recién nacido B33.2† I41.1*
- bacteriana (aguda) I40.0
- Coxsackie (virus) B33.2† I41.1*
- diftérica A36.8† I41.0*
- en (debida a)
- – difteria A36.8† I41.0*
- – enfermedad de Chagas (crónica) B57.2† I41.2*
- – aguda B57.0† I41.2*
- – escarlatina A38† I41.0*
- – parotiditis infecciosa B26.8† I41.1*
- – sarcoidosis D86.8† I41.8*
- – tifoidea A01.0† I41.0*
- – tífus NCOP A75.9† I41.0*
- – epidémico transmitido por piojos A75.0† I41.0*
- – toxoplasmosis (adquirida) B58.8† I41.2*
- epidémica del recién nacido (Coxsackie) B33.2† I41.1*
- Fiedler, de (aguda) (aislada) I40.1
- gonocócica A54.8† I41.0*
- hipertensiva (*ver también* Hipertensión, corazón) I11.9
- idiopática I40.1
- infecciosa I40.0
- influenza (virus específico no identificado) J11.8† I41.1*
- – virus identificado J10.8† I41.1*
- meningocócica A39.5† I41.0*
- reumática (con corea) (crónica) (inactiva) I09.0
- – activa o aguda I01.2
- – con corea (aguda) (de Sydenham) (reumática) I02.0
- reumatoide M05.3† I41.8*

Miocarditis—*continuación*

- séptica I40.0
- sífilítica (crónica) A52.0† I41.0*
- tifoidea A01.0† I41.0*
- tóxica I40.8
- reumática (*ver también* Miocarditis, aguda, reumática) I01.2
- tuberculosa A18.8† I41.0*
- valvular – *ver* Endocarditis
- vírica (excepto Coxsackie) I40.0
- del recién nacido (Coxsackie) B33.2† I41.1*
- Miocardosis** (*ver también* Cardiomiopatía) I42.9
- Mioclonía, mioclonus (esencial) (familiar) (multifocal) (simple)** G25.3
- epiléptica G40.3
- facial G51.3
- faríngea J39.2
- inducida por drogas G25.3
- masiva G25.3
- Miodiástasis** M62.0
- Mioendocarditis** – *ver* Endocarditis
- Mioepitelioma** (M8982/0) – *ver* Tumor, benigno
- Miofascitis (aguda)** M60.9
- dorsal inferior (lumbar) M54.5
- Miofibroma** (M8890/0) – *ver también* Tumor, tejido, conjuntivo, benigno
- útero (cuello) (cuerpo) – *ver* Leiomioma
- Miofibromatosis** (M8824/1) D48.1
- Miofibrosis** M62.8
- corazón (*ver también* Miocarditis) I51.4
- escapulohumeral M75.8
- Miofibrositis** M79.0
- escapulohumeral M75.8
- Miogelosis (ocupacional)** M62.8
- Mioglobinuria, mioglobulinuria (primaria)** R82.1
- Miolipoma** (M8860/0) – *ver también* Lipoma
- sitio no especificado D30.0
- Mioma** (M8895/0) – *ver también* Tumor, tejido, conjuntivo, benigno
- maligno (M8895/3) – *ver* Tumor, tejido, conjuntivo, maligno
- próstata N40
- útero (cuello) (cuerpo) – *ver* Leiomioma
- Miomalacia** M62.8
- corazón (*ver también* Degeneración, miocárdica) I51.5
- Miometrítis** (*ver también* Endometritis) N71.9
- Mionecrosis debida a Clostridium** A48.0
- Miopatía** G72.9
- alcohólica G72.1
- bastoncitos G71.2
- centronuclear G71.2
- cintura escapular G71.0
- congénita (benigna) G71.2
- distal G71.0

- en (debida a)
- agente tóxico NCOP G72.2
- alcohol G72.1
- amiloidosis E85.4† G73.6*
- arteritis de células gigantes M31.6† G73.7*
- artritis reumatoide M05.3† G73.7*
- cretinismo E00.9† G73.5*
- drogas G72.0
- enfermedad (de)
- Addison E27.1† G73.5*
- almacenamiento de
- glucógeno E74.0† G73.6*
- lípidos E75.-† G73.6*
- endocrina E34.9† G73.5*
- infecciosa NCOP B99† G73.4*
- metabólica NCOP E88.9† G73.6*
- parasitaria NCOP B89† G73.4*
- esclerodermia M34.8† G73.7*
- hiperadrenocorticalismo E24.9† G73.5*
- hiperparatiroidismo NCOP E21.3† G73.5*
- hipoparatiroidismo E20.-† G73.5*
- hipopituitarismo E23.0† G73.5*
- hipotiroidismo E03.9† G73.5*
- lupus eritematoso sistémico M32.1† G73.7*
- mixedema E03.9† G73.5*
- poliarteritis nudosa M30.0† G73.7*
- sarcoidosis D86.8† G73.7*
- síndrome (de)
- Cushing E24.9† G73.5*
- Sjögren (seco) M35.0† G73.7*
- tirototoxicosis NCOP E05.9† G73.5*
- tumor maligno NCOP (M8000/3) (*ver también* Tumor, maligno) C80† M63.8*
- endocrina NCOP E34.9† G73.5*
- escapulohumeral G71.0
- especificada NCOP G72.8
- facioscapulohumeral G71.0
- hereditaria G71.9
- especificada NCOP G71.8
- inducida por drogas G72.0
- inflamatoria NCOP G72.4
- miotubular G71.2
- mitocóndrica NCOP G71.3
- músculos extraoculares H05.8
- nemalina G71.2
- ocular G71.0
- oculofaríngea G71.0
- primaria G71.9
- especificada NCOP G71.8
- progresiva NCOP G72.8
- tóxica G72.2
- Miopericarditis** (*ver también* Pericarditis) I31.9
- reumática crónica I09.2

Miopía (axial) (congénita) (progresiva)

- H52.1
- maligna (degenerativa) (perniciosa) H44.2

Mioquimia facial G51.4

Miosarcoma (M8895/3) – *ver* Tumor, tejido, conjuntivo, maligno

Miosis (pupila) H57.0

- del estroma (endolinfática) (M8931/1) D39.0

Miositis M60.9

- *Clostridium* A48.0
- debida a posición (incómoda) M60.8
- en (debida a)
 - – cisticercosis B69.8† M63.1*
 - – esquistosomiasis (bilharziasis) B65.–† M63.1*
 - – lepra A30.–† M63.0*
 - – micosis B49† M63.2*
 - – sarcoidosis D86.8† M63.3*
 - – sífilis
 - – – secundaria A51.4† M63.0*
 - – – tardía A52.7† M63.0*
 - – toxoplasmosis (adquirida) B58.8† M63.1*
 - – triquinosis B75† M63.1*
- epidémica B33.0
- especificada NCOP M60.8
- infecciosa M60.0
- intersticial M60.1
- micótica B49† M63.2*
- múltiple – *ver* Polimiositis
- orbitaria crónica H05.1
- osificante (circunscrita) M61.5
 - – en (debida a)
 - – – cuadruplejía o paraplejía M61.2
 - – – quemaduras M61.3
 - – – progresiva M61.1
 - – – traumática M61.0
 - – postural M60.8
 - – purulenta M60.0
 - – supurativa M60.0
 - – traumática (antigua) M60.8

Miotonía (adquirida) (intermitente) M62.8

- atrófica G71.1
- congénita (dominante) (recesiva) G71.1
- distrófica, condrodistrófica G71.1
- inducida por drogas G71.1
- sintomática G71.1

Miriapodiasis B88.2

Miringitis H73.8

- aguda H73.0
- ampollar H73.0
- con otitis media – *ver* Otitis, media
- crónica H73.1
- flictenular H73.0

Misantrópía F60.2

Misofobia F40.2

Mitchell, enfermedad de I73.8

Mitilotoxismo T61.2

Mixadenitis labial K13.0

Mixedema (infantil) (*ver también*

Hipotiroidismo) E03.9

- coma E03.5
- congénito E00.1
- cutáneo L98.5
- papular L98.5

Mixocondrosarcoma (M9220/3) – *ver*

Tumor, cartilago, maligno

Mixofibroma (M8811/0) – *ver* Tumor,

tejido, conjuntivo, benigno

– odontógeno (M9320/0) D16.5

– maxilar superior (hueso) D16.4

Mixofibrosarcoma (M8811/3) – *ver* Tumor,

tejido, conjuntivo, maligno

Mixolipoma (M8852/0) D17.9

Mixoliposarcoma (M8852/3) – *ver* Tumor,

tejido, conjuntivo, maligno

Mixoma (M8840/0) – *ver también* Tumor,

tejido, conjuntivo, benigno

– odontógeno (M9320/0) D16.5

– maxilar superior (hueso) D16.4

– vaina nerviosa – *ver* Tumor, nervio, benigno

Mixosarcoma (M8840/3) – *ver* Tumor,

tejido, conjuntivo, maligno

Mobius – *ver* Moebius

Moco

- asfixia o sofocación (*ver también* Asfixia, moco) T17.9
 - – recién nacido P24.1
 - en materias fecales R19.5
 - tapón (*ver también* Asfixia, moco) T17.9
 - – aspiración recién nacido P24.1
 - – traqueobronquial T17.8
 - – – recién nacido P24.1

Modorra R40.0

Moebius

- enfermedad (migraña oftalmopléjica) G43.8
- síndrome Q87.0
 - – migraña oftalmopléjica G43.8
 - – parálisis oculofacial congénita (con otras anomalías) Q87.0

Moeller, glositis de (deficiencia de vitamina

B) E53.9† K93.8*

Mohr, síndrome de (tipos I y II) Q87.0

Mola (pigmentada) (de) (M8720/0) – *ver*

también Nevus

- Breus O02.0
- cancerosa (M8720/3) – *ver* Melanoma
- carnosa O02.0
- destruens, destructiva (M9100/1) D39.2
- ectópica – *ver* Embarazo, ectópico
- embarazo NCOP O02.0
- – hidatídica (M9100/0) O01.9

Mola—*continuación*

- hemorrágica O02.0
- hidatídica, hidatiforme (benigna) (expulsada) (no expulsada) (que complica el embarazo) (M9100/0) O01.9
- - clásica (M9100/0) O01.0
- - completa (M9100/0) O01.0
- - incompleta (M9103/0) O01.1
- - invasora (M9100/1) D39.2
- - maligna (M9100/1) D39.2
- - parcial (M9103/0) O01.1
- - previa, que afecta la atención del embarazo Z35.1
- intrauterina O02.0
- invasora (hidatiforme) (M9100/1) D39.2
- maligna, cuando significa
- - melanoma (M8720/3) - *ver* Melanoma
- - mola hidatídica maligna (M9100/1) D39.2
- no hidatiforme O02.0
- no pigmentada (M8730/0)
- piel (M8720/0) - *ver* Nevus
- sangre O02.0
- tubárica O00.1
- vesicular (M9100/0) (*ver también* Mola, hidatídica) O01.9
- - previa, que afecta la atención del embarazo Z35.1

Molar supernumerario (cuarto molar) K00.1

Molarización premolares K00.2

Moldeamiento de la cabeza (durante el nacimiento) P13.1

Molestia - *ver* Enfermedad

Molusco contagioso, mollusum contagiosum (epitelial) B08.1

- párpado B08.1† H03.1*

Mönckeberg, arteriosclerosis, degeneración, enfermedad o esclerosis de I70.2

Mondor, enfermedad o síndrome de I80.8

Monge, enfermedad de (mal de las montañas) T70.2

Mongolismo, mongólico(a), mongoloide - *ver* Anomalía, cromosomas, trisomía, 21

Moniletrix (congénita) Q84.1

Moniliasis (*ver también* Candidiasis) B37.9

- neonatal P37.5

Monkeypox (viruela de los monos) B04

Monoartritis NCOP M13.1

Monocitosis (sintomática) D72.8

Monocromatismo (adquirido) (congénito) H53.5

Monomanía (*ver también* Psicosis) F28

Mononeuritis G58.9

- especificada NCOP G58.8
- miembro
- - inferior G57.9
- - - nervio especificado NCOP G57.8
- - superior G56.9

- - - nervio especificado NCOP G56.8
- múltiple G58.7
- nervio
- - ciático G57.0
- - - poplíteo
- - - - externo G57.3
- - - - interno (medio) G57.4
- - craneal - *ver* Trastorno, nervio, craneal
- - crural G57.2
- - cubital G56.2
- - femoral G57.2
- - femorocutáneo G57.1
- - mediano G56.1
- - plantar G57.6
- - radial G56.3
- - tibial G57.4

Mononeuropatía (*ver también* Mononeuritis) G58.9

- diabética NCOP (*ver también* E10-E14, cuarto carácter .4) E14.4† G59.0*
- miembro
- - inferior G57.9
- - - especificada NCOP G57.8
- - superior G56.9
- - - especificada NCOP G56.8

Mononucleosis infecciosa NCOP B27.9

- citomegalovirus B27.1
- especificada NCOP B27.8
- herpes virus gamma B27.0
- virus de Epstein-Barr B27.0

Monoplejía G83.3

- congénita o infantil (cerebral) (espinal) G80.8
- embólica (episodio actual) I63.4
- histérica (transitoria) F44.4
- infantil (cerebral) (espinal) G80.8
- miembro
- - inferior G83.1
- - superior G83.2
- psicógena (reacción de conversión) F44.4
- transitoria R29.8
- trombótica (episodio actual) I63.3

Monorquidia, monorquidismo Q55.0

Monosomía - *ver* Anomalía, cromosomas, monosomía

Monstruo, monstruosidad (único) Q89.7

- acéfalo Q00.0
- doble (gemelar) (compuesto) Q89.4

Montañas, mal de las T70.2

Monteggia, fractura(-luxación) de S52.0

Moore, síndrome de G40.8

Mooren, úlcera de (córnea) H16.0

Mooser, cuerpos de A75.2

Morax-Axenfeld, conjuntivitis de H10.2

Morbilidad, causa desconocida o no especificada R69

Morbili - *ver* Sarampión

Morbus (*ver también* Enfermedad)

- caducus (*ver también* Epilepsia) G40.9
- comitial (*ver también* Epilepsia) G40.9

Morbus—*continuación*

- cordis (*ver también* Enfermedad, corazón) I51.9
 - – valvulorum – *ver* Endocarditis
 - coxae senilis M16.9
 - tuberculoso A18.0† M01.1*
 - hemorragicus neonatorum P53
- Mordedura (de)** – *ver también* Picadura(s)

Nota – Es posible referirse a los contactos traumáticos con animales como “mordedura” o “picadura”. Por lo tanto, será necesario consultar ambos términos.

- ácaros B88.0
- anfibios (venenosos) T63.8
- animal (*ver también* Herida abierta) T14.1
 - – marino (venenoso) NCOP T63.6
 - – múltiple T01.9
 - – venenosa T63.9
 - – – especificada NCOP T63.8
 - – araña (venenosa) T63.3
 - – no venenosa (*ver también* Traumatismo, superficial, por sitio) T14.0
 - artrópodo (venenosa) T63.4
 - ciempiés T63.4
 - escorpión T63.2
 - humana (con herida) (*ver también* Herida abierta) T14.1
 - insecto (no venenoso) (*ver también* Traumatismo, superficial) T14.0
 - – venenoso T63.4
 - lagarto (venenoso) T63.1
 - mejilla y labio, de sí mismo K13.1
 - ofidio – *ver* Mordedura, serpiente
 - perro (no rabioso) (*ver también* Herida abierta) T14.1
 - – rabioso, muerte por – *ver* Rabia
 - ponzoñosa T63.9
 - – especificada NCOP T63.8
 - reptil NCOP T63.1
 - – no venenoso – *ver* Herida abierta
 - – serpiente, culebra T63.0
 - – marina (venenosa) T63.0
 - – no venenosa – *ver* Herida abierta
 - venenosa – *ver* Mordedura, ponzoñosa
- Mordida** – *ver también* Mordedura
 - abierta o cruzada (anterior) (posterior) K07.2
- Morel(-Stewart)(-Morgagni), síndrome de** M85.2
- Morel-Kraepelin, enfermedad de** (*ver también* Esquizofrenia) F20.9
- Morfea** L94.0
- Morfinismo** F11.2
- Morfinomanía** F11.2
- Morgagni**
 - apéndice, hidátide, órgano o quiste de
 - – femenino Q52.8
 - – masculino Q55.4

- síndrome de M85.2
- torsión hidátide de (ovario (pedículo) (trompa de Falopio) N83.5
- Morgagni-Stokes-Adams, síndrome de** I45.9
- Morgagni-Turner(-Albright), síndrome de** Q96.9
- Moria** – *ver* Trastorno, mental
- Morón (C.I. 50-69)** F70.-
- Morquio(-Ullrich)(-Brailsford), enfermedad o síndrome de** E76.2
- Mortalidad** – *ver* Muerte
- Mortificación** – *ver* Gangrena
- Mortinato NCOP** P96.4
- Morton, metatarsalgia (dedos del pie) (neurralgia) (neuroma)** G57.6
- Morvan, enfermedad o síndrome de** G60.8
- Mosaicismo, mosaico (autosómico) (cromosómico) (sexual)** – *ver* Anomalía, cromosomas
- Moscas de venado, fiebre por** A21.9
- Moschowitz, enfermedad o síndrome de** M31.1
- Moteado (del esmalte) de los dientes** K00.3
- Movilidad, movable**
 - bazo D73.8
 - cóccix M53.2
 - excesiva – *ver* Hipermovilidad
 - órgano o sitio, congénita NCOP – *ver* Mala posición, congénita
 - riñón N28.8
 - – congénita Q63.8
 - vesícula biliar, congénita Q44.1
- Movimiento(s)**
 - anormales de la cabeza R25.0
 - distónicos R25.8
 - involuntarios anormales NCOP R25.8
 - mal del (cualquier vehículo) T75.3
 - mareo del T75.3
- Moyamoya, enfermedad** I67.5
- Mucha-Habermann, enfermedad o síndrome de** L41.0
- Mucinosis (cutánea) (focal) (papulosa) (piel)** L98.5
 - bucal K13.7
- Mucocele**
 - apéndice K38.8
 - cavidad bucal K13.7
 - cornete (medio) (nasal) (óseo) J34.1
 - glándula salival (cualquiera) K11.6
 - lagrimal (saco), crónica H04.4
 - senos paranasales J34.1
 - vesícula biliar K82.1
- Mucopolidosis**
 - I E77.1
 - II, III E77.0
 - IV E75.1
- Mucopolisacaridosis** E76.3
 - cardiopatía E76.3† I52.8*

Mucopolisacaridosis—*continuación*

- especificada NCOP E76.2
- tipo
- – I E76.0
- – II E76.1
- – III, IV, V, VI E76.2

Mucormicosis B46.5

- cutánea B46.3† L99.8*
- diseminada B46.4
- gastrointestinal B46.2† K93.8*
- generalizada B46.4
- piel B46.3† L99.8*
- pulmonar B46.0† J99.8*
- rinocerebral B46.1† G99.8*
- subcutánea B46.3† L99.8*

Mucosidad en las heces R19.5

Mucositis necrótica agranulocítica D70

Mucoviscidosis E84.9

- con obstrucción por meconio E84.1† P75

Mudez (*ver también* Afasia) R47.0

Muermo A24.0

Muerte (en la) (por) R99

- anestesia
- debida a
- – sobredosis o sustancia errónea administrada T41.–
- – – anestésico especificado – *ver* Tabla de medicamentos y productos químicos
- – – sustancia correcta, administrada apropiadamente T88.2
- – durante el parto O74.8
- – en el embarazo O29.8
- – postparto, puerperal O89.8
- bajo anestesia NCOP
- debida a
- – sobredosis o sustancia errónea administrada T41.–
- – – anestésico especificado – *ver* Tabla de medicamentos y productos químicos
- – – sustancia correcta, administrada apropiadamente T88.2
- – durante el parto O74.8
- camilla R95
- cardíaca, súbita I46.1
- causa desconocida R99
- conocida como no violenta, causa desconocida R96.1
- cuna R95
- después del parto (causa no especificada) (repentina) O95
- feto, fetal (causa no especificada) (intrauterina) P95
- – precoz o temprana, con retención O02.1
- – tardía, que afecta la atención del embarazo O36.4
- huevo, retenido O02.0
- instantánea R96.0
- intrauterina (tardía) que complica el embarazo O36.4

- laberinto H83.8
 - materna, que afecta al feto o al recién nacido P01.6
 - miembro de la familia (presunta) Z63.4
 - neonatal NCOP P96.8
 - obstétrica (causa desconocida) O95
 - – entre 42 días y un año después del parto (por cualquier causa) O96
 - – que ocurre más de un año después del parto O97
 - por secuelas de causas obstétricas directas O97
 - que ocurre menos de 24 horas después del inicio de los síntomas, no explicada de otra forma R96.1
 - sin
 - – asistencia o atención (causa desconocida) R98
 - – signo de enfermedad R96.1
 - súbita (causa desconocida) R96.0
 - – durante el parto O95
 - – – bajo anestesia NCOP O74.8
 - – hallazgo de un cuerpo, causa de muerte desconocida R98
 - – infantil R95
 - – puerperal, durante el puerperio O95
- Muerto** – *ver* Muerte
- Muestra(s)** – *ver* Examen o pesquisa
- Muguet** B37.0
- Mujer (con)**
- cariotipo 46,XY Q97.3
 - con más de tres cromosomas X Q97.1
- Müller, tumor mixto de** (M8950/3)
- sitio
 - – especificado – *ver* Tumor, maligno
 - – no especificado C54.9
- Múltipara, multiparidad (que)** Z64.1
- afecta la atención del embarazo Z35.4
 - requiere atención anticonceptiva – *ver* Anticoncepción
- Múltiple(s)** – *ver también* estado patológico
- embarazo, que afecta al feto o al recién nacido P01.5
 - enfermedades resultantes de infección por VIH (SIDA) B22.7
 - infecciones resultantes de enfermedad por VIH (SIDA) B20.7
 - parto – *ver* Parto, múltiple
 - personalidad F44.8
 - tumores malignos resultantes de enfermedad por VIH (SIDA) B21.7
- Mumu** (*ver también* Infestación, filarias) B74.–† N51.8*
- Münchhausen, enfermedad o síndrome de** F68.1
- Münchmeyer, enfermedad o síndrome de** M61.1

Muñeca – *ver* estado patológico

Muñón (quirúrgico) amputación – *ver*

Complicación, muñón de amputación

Murmullo (cardíaco) (corazón) (inocente) (orgánico) – *ver* Soplo

Murri, enfermedad de D59.6

Músculo, muscular – *ver también* estado patológico

– deficiencia de carnitin-palmitiltransferasa E71.3

– isquemia (de Volkmann) (trauma complicado) T79.6

– supernumerario Q79.8

– – ocular Q10.3

Musculoneuralgia M79.2

Mutilación NCOP – *ver* Naturaleza y sitio de la lesión

Mutismo (*ver también* Afasia) R47.0

– electivo (niñez) (reacción de adaptación) F94.0

– histérico F44.4

– selectivo (niñez) F94.0

– transitorio (ansiedad por separación en la niñez) F93.0

– y sordera (adquirido) (congénito) NCOP H91.3

Muy bajo nivel de higiene personal R46.0

Mycelium, infección NCOP B49

Mycobacterium – *ver* Micobacteria

Mycoplasma (M.) pneumoniae, como causa de enfermedades clasificadas en otra parte B96.0