

X

X frágil (cromosoma), síndrome Q99.2**X, rayo** – ver Rayo X**Xantelasma (palpebral)** H02.6**Xantinuria hereditaria** E79.8**Xantoastrocitoma pleomórfico** (M9424/3)

– sitio

– – especificado – ver Tumor, maligno

– no especificado C71.9

Xantofibroma (M8830/0) – ver Tumor, tejido, conjuntivo, benigno**Xantogranuloma** D76.3**Xantoma(s), xantomatoso (primario) (familiar) (hereditario)** E75.5

– articular E75.5

– cerebrotendinoso E75.5

– cutaneotendinoso E75.5

– diseminado (piel) E78.2

– eruptivo E78.2

– hipercolesterolémico E78.0

– hiperlipidémico E78.5

– hueso (generalizado) D76.0

– múltiple (piel) E78.2

– tendón (vaina) E75.5

– tuberoso, tuberoeruptivo E78.2

– verrugoso, verrugiforme mucosa oral K13.4

Xantosis R23.8**Xenofobia** F40.1**Xeroderma** – ver también Ictiosis

– adquirido L85.0

– deficiencia de vitamina A E50.8† L86*

– párpado (adquirido) H01.1

– pigmentoso Q82.1

Xeroftalmia (deficiencia de vitamina A)

E50.7† H19.8*

– no relacionada con deficiencia de vitamina A H16.2

Xerosis

– conjuntiva H11.1

– – con

– – – deficiencia de vitamina A E50.0† H13.8*

– – – manchas de Bitot H11.1

– – – – con deficiencia de vitamina A E50.1† H13.8*

– córnea H18.8

– – con

– – – deficiencia de vitamina A E50.2 H16.0

– – – – ulceración

– – – – con deficiencia de vitamina A E50.3† H19.8*

– cutis, piel L85.3

Xerostomía K11.7**Xifópago** Q89.4**Xiloquetosuria** L E74.8**Xilulosuria** E74.8**XO, síndrome** Q96.9**XXXX, síndrome** Q97.1**XXXXX, síndrome** Q97.1**XXYY, síndrome** Q98.1**XXY, síndrome** Q98.0