

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), xantomatosis (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 (váina) 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

– – – ulceración H16.0

– – – – 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

XXXXY, síndrome Q98.1

XXY, síndrome Q98.0