

Capitolul XVII

Malformatii congenitale, deformatii si anomalii cromozomiale (Q00-Q99)

Acest capitol contine urmatoarele blocuri:

- Q00 - Q07** Malformatii congenitale ale sistemului nervos
- Q10 - Q18** Malformatii congenitale ale ochiului, urechii, fetei si gatului
- Q20 - Q28** Malformatii congenitale ale sistemului circulator
- Q30 - Q34** Malformatii congenitale ale sistemului respirator
- Q35 - Q37** Fisura labiala si fisura palatina
- Q38 - Q45** Alte malformatii congenitale ale sistemului digestiv
- Q50 - Q56** Malformatii congenitale ale organelor genitale
- Q60 - Q64** Malformatii congenitale ale sistemului urinar
- Q65 - Q79** Malformatii si deformatii ale sistemului osteo-articular si ale muschilor
- Q80 - Q89** Alte malformatii congenitale
- Q90 - Q99** Anomalii cromozomiale neclasificate altundeva

Exclude: tulburari de metabolism ereditare (E70-E90)

Malformatii congenitale ale sistemului nervos (Q00-Q07)

Q00 Anencefalia si malformatii similare

Q00.0 Anencefalia

Q00.00★ Anencefalia, nespecificata
Exclude: hidranencefalia (Q04.36)

Q00.01★ Anencefalia incompleta
Hemianencefalia
Hemicefalia

Q00.09★ Alte anencefalii
Acefalia
Acrania
Anencefalomielia
Anencefalia completa

Q00.1 Cranio-rahischisis
Rahischisis:
- complet
- craniospinal
- total

Q00.2 Acefalia

Q00.20★ Acefalia, nespecificata
Q00.21★ Acefalia, deschisa
Q00.22★ Acefalia, inchisa

Q01 Encefalocel

Include: encefalomielocel
hidroencefalocel
hidromeningocel cranian
meningocel cerebral
meningo-encefalocel

Exclude: sindromul Meckel-Gruber (Q61.9)

Q01.0 Encefalocel frontal

Q01.1 Encefalocel naso-frontal

Q01.2 Encefalocel occipital

Q01.8 Encefalocel cu alte localizari

Q01.81★ Encefalocel parietal

Q01.82★ Encefalocel orbital

Q01.83★ Encefalocel nasal

Q01.84★ Encefalocel nasofaringian

Q01.89★ Encefalocel al altor localizari specificate

Q01.9 Encefalocel, nespecificat

Q02 Microcefalia

Hidromicrocefalia
Microencefal

Exclude: sindromul Meckel-Gruber (Q61.9)

microencefal cu boala chistica a rinichiului (Q61.9)

microencefalia datorita:

- infectie congenitala (P35-P37)
- expunere la radiatii ionizante (Q86.86)

Q03 Hidrocefalia congenitala

Include: hidrocefalia la nou-nascut

Exclude: sindromul Arnold-Chiari (Q07.0)

hidrocefalia:

- dobandita (G91.-)
- datorita toxoplasmozei congenitale (P37.1)
- cu spina bifida (Q05.0- - Q05.4-)

<p>Q03.0 Malformatii ale apeductului Sylvius Apeductul lui Sylvius: - anomalia - obstrucția congenitală - stenoza</p> <p>Q03.1 Atrezia fisurii Luschka și a foramenului Magendie Sindromul Dandy-Walker</p> <p>Q03.8 Alte hidrocefalii congenitale</p> <p>Q03.9 Hidrocefalia congenitală, nespecificată</p>	<p>Q04.8 Alte malformatii congenitale specificate ale creierului Congenital: - hematocefal - malformatia meninges cerebrale Macrogiria Creier sub forma de nuca</p> <p>Q04.9 Malformatia congenitala a encefalului, nespecificata Congenitala(e): - anomalia NOS a creierului - diformitate NOS a creierului - boala sau leziune NOS a creierului - anomalii multiple NOS ale creierului</p>
<p>Q04 Alte malformatii congenitale ale creierului</p> <p>Exclude: ciclopia (Q87.09) macrocefalia (Q75.3-)</p>	<p>Q05 Spina bifida</p>
<p>Q04.0 Malformatii congenitale ale corpului calos</p> <p>Q04.00 Malformatii congenitale ale corpului calos, nespecificate</p> <p>Q04.01 Agenezia corpului calos</p> <p>Q04.09 Alte malformatii congenitale ale corpului calos</p> <p>Q04.1 Arhinencefalia</p> <p>Q04.2 Holoprosencefalia</p> <p>Q04.3 Alte deformitati partiale ale creierului</p> <p>Exclude: malformatii congenitale ale corpului calos (Q04.0-)</p> <p>Q04.31 Anomalii partiale ale creierului</p> <p>Q04.32 Anomalii partiale ale hipotalamusului</p> <p>Q04.33 Anomalii partiale ale cerebelului</p> <p>Q04.34 Agiria si lissencefalia</p> <p>Q04.35 Microgiria si pahigiria Micropolygiria Poligiria</p> <p>Q04.36 Hidranencefalia</p> <p>Exclude: cu spina bifida (Q05.00-Q05.4-)</p> <p>Q04.39 Alte anomalii de reducere a creierului Absenta parțială a creierului NOS Agenția parțială a creierului NOS Aplazia parțială a creierului NOS Hipoplazia parțială a creierului NOS</p> <p>Q04.4 Displazia septului și cailor optice</p> <p>Q04.5 Megalencefalia</p> <p>Q04.6 Chist cerebral congenital</p> <p>Exclude: chist porencefalitic dobandit (G93.0, P91.1)</p> <p>Q04.60 Chist cerebral congenital, nespecificat Porencefalia NOS Schizencefalia NOS</p> <p>Q04.61 Chist cerebral congenital unic</p> <p>Q04.62 Chisturi cerebrale congenitale multiple</p>	<p>Include: hidromeningocele (spinal) meningocele (spinal) meningomielocele mielocele mielomeningocele spina bifida (deschisa) (chistica) rahischisis spinal siringomielocele</p> <p>Exclude: sindromul Arnold-Chiari (Q07.0)</p> <p>rahischisis: - complet (Q00.1) - cranio-spinal (Q00.1) - total (Q00.1)</p> <p>spina bifida oculta (Q76.0)</p> <p>Urmatoarele subdiviziuni cu al cincilea caracter sunt folosite la categoria Q05 pentru a arata tipul de spina bifida:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 0 Nespecificat daca leziunea este deschisa sau inchisa • 1 Deschisa, neacoperita cu piele sau membrana • 2 Inchisa, chistica, acoperita cu piele sau membrana <p>Q05.0 Spina bifida, cervicală, cu hidrocefalie</p> <p>Q05.1 Spina bifida, toracică, cu hidrocefalie</p> <p>Spina bifida: - dorsala cu hidrocefalie - dorso-lombara cu hidrocefalie - toraco-lombara cu hidrocefalie</p>

Q05.2 Spina bifida, lombara, cu hidrocefalie Spina bifida lombo-sacrala cu hidrocefalie	Q07 Alte malformatii congenitale ale sistemului nervos Exclude: disautonomia familiala [Riley-Day] (G90.1) neurofibromatoza (nemaligna) (Q85.0)
Q05.3 Spina bifida sacrala cu hidrocefalie	Q07.0 Sindrom Arnold-Chiari
Q05.4 Spina bifida nespecificata cu hidrocefalie	Q07.8 Alte malformatii congenitale specificate ale sistemului nervos
Q05.5 Spina bifida cervicala fara hidrocefalie	Q07.81 Sindromul mandibulei tremurande Sindromul Marcus Gunn
Q05.6 Spina bifida, toracica fara hidrocefalie Spina bifida: - dorsala NOS - dorso-lombara NOS - toraco-lombara NOS	Q07.82 Hipoplazia nervului optic Atrofia optica congenitala
Q05.7 Spina bifida lombara fara hidrocefalie Spina bifida lombaro-sacrala NOS	Q07.89 Alte malformatii congenitale specificate ale sistemului nervos Agenezia unui nerv Sindromul Cayler Diplegia faciala congenitala Deplasarea plexului brahial Agenezia nucleara Exclude: sindromul Duane (H50.8) sindromul Moebius (Q87.09)
Q05.8 Spina bifida sacrala fara hidrocefalie	Q07.9 Malformatia congenitala a sistemului nervos, nespecificata Congenitala: - anomalia NOS a sistemului nervos - deformare NOS a sistemului nervos - boala sau leziune NOS a sistemului nervos
Q05.9 Spina bifida, nespecificata Spina bifida nespecificata fara hidrocefalie	
Q06 Alte malformatii congenitale ale maduvei spinarii Exclude: siringomielia si siringobulbia (G95.0)	
Q06.0 Amelia Q06.1 Hipoplazia si displazia maduvei spinarii Atelomielia Mielatelia Mielodisplazia maduvei spinarii	
Q06.2 Diastematomielia	
Q06.3 Alte anomalii congenitale ale cozii de cal	
Q06.4 Hidromielia Hidrorahis	
Q06.8 Alte malformatii congenitale specificate ale maduvei spinarii Maduva spinarii limitata congenital	
Q06.9 Malformatia congenitala a maduvei spinarii, nespecificata Congenitala: - anomalia NOS a maduvei spinarii ori meningelor - deformare NOS a maduvei spinarii ori meningelor - boala sau leziune NOS a maduvei spinarii ori meningelor	
	Malformatii congenitale ale ochiului, urechii, fetei si gatului (Q10-Q18) Exclude: fisura labiala si fisura palatului (Q35-Q37) malformatia congenitala a: - rahis cervical (Q05.0-, Q05.5-, Q67.5, Q76.0-Q76.4-) - laringe (Q31.-) - buza NEC (Q38.0) - nas (Q30.-) - glanda paratiroidea (Q89.2) - glanda tiroida (Q89.2)
	Q10 Malformatii congenitale ale pleoapei, aparatului lacrimal si orbitei Exclude: criptoftalmia: - NOS (Q11.2) - sindrom (Q87.03)
	Q10.0 Ptoza congenitala Q10.1 Ectropion congenital Q10.2 Entropion congenital

<p>Q10.3 Alte malformatii congenitale ale pleoapei Ablefaria Absenta ori agenezia: - cil - pleoapa Accesoriu: - muschi al ochiului - pleoapa Blefarofimoza congenitala Coloboma pleoapei Malformatii congenitale ale pleoapei NOS</p> <p>Q10.4 Absenta si agenezia aparatului lacrimal Absenta orificiului lacrimal</p> <p>Q10.5 Stenoza sau sclerozarea congenitala a canalului lacrimal</p> <p>Q10.6 Alte malformatii congenitale ale aparaturii lacrimale Malformatii congenitale ale aparaturii lacrimale NOS</p> <p>Q10.7 Malformatia congenitala a orbitei</p>	<p>Q13.1 Absenta irisului Aniridia</p> <p>Q13.2 Alte malformatii congenitale ale irisului Anizocoria congenitala Atrezia pupilei Malformatia congenitala a irisului NOS Corectopia</p> <p>Q13.3 Opacitatea congenitala a corneei</p> <p>Q13.4 Alte malformatii congenitale ale corneei Malformatii congenitale ale corneei NOS Microcornea Anomalie Peter</p> <p>Q13.5 Sclerotica albastra</p> <p>Q13.8 Alte malformatii congenitale ale camerei anterioare a ochiului Anomalie Rieger</p> <p>Q13.9 Malformatia congenitala a camerei anterioare a ochiului, nespecificata</p>
<p>Q11 Anoftalmia, microftalmia si macroftalmia</p> <p>Q11.0 Ochi chistic</p> <p>Q11.1 Alte forme de anoftalmie Agenzia ochiului Aplazia ochiului</p> <p>Q11.2 Microftalmia Criptoftalmia NOS Displazia ochiului Hipoplazia ochiului Ochi rudimentar Exclude: sindrom de criptoftalmie (Q87.03)</p> <p>Q11.3 Macroftalmia Exclude: macroftalmia in glaucomul congenital (Q15.0)</p>	<p>Q14 Malformatii congenitale ale camerei posterioare a ochiului</p> <p>Q14.0 Malformatii congenitale ale corpului vitros Opacitatea congenitala a corpului vitros</p> <p>Q14.1 Malformatii congenitale ale retinei Anevism retinal congenital</p> <p>Q14.2 Malformatii congenitale ale papilei optice Coloboma papilei optice</p> <p>Q14.3 Malformatii congenitale ale coroidei</p> <p>Q14.8 Alte malformatii congenitale ale camerei posterioare a ochiului Coloboma fundului de ochi</p> <p>Q14.9 Malformatia congenitala a camerei posterioare a ochiului, nespecificata</p>
<p>Q12 Malformatii congenitale ale cristalinului</p> <p>Q12.0 Cataracta congenitala</p> <p>Q12.1 Luxatia congenitala a cristalinului</p> <p>Q12.2 Coloboma cristalinului</p> <p>Q12.3 Afachia congenitala</p> <p>Q12.4 Sferofachia</p> <p>Q12.8 Alte malformatii congenitale ale cristalinului</p> <p>Q12.9 Malformatia congenitala a cristalinului, nespecificata</p> <p>Q13 Malformatii congenitale ale camerei anterioare a ochiului</p> <p>Q13.0 Coloboma irisului Coloboma NOS</p>	<p>Q15 Alte malformatii congenitale ale ochiului</p> <p>Exclude: nistagmus congenital (H55) albinism ocular (E70.3) retinita pigmentara (H35.5)</p> <p>Q15.0 Glaucom congenital Buftalmia Glaucom al nou-nascutului Hidroftalmia Keratoglob congenital, cu glaucom Macrocorna cu glaucom Macroftalmia in glaucomul congenital Megalocorna cu glaucom</p> <p>Q15.8 Alte malformatii congenitale specificate ale ochiului</p> <p>Q15.9 Malformatia congenitala a ochiului, nespecificata Congenitala: - anomalia NOS a ochiului - deformatia NOS a ochiului</p>

Q16 Malformatii congenitale ale urechii cauzand alterarea auzului

Exclude: surditate congenitala (H90.-)

- Q16.0 Absenta congenitala a pavilionului urechii
- Q16.1 Absenta, atrezia sau strictura conductului auditiv (extern)
Atrezia sau strictura meatului auditiv osos
- Q16.2 Absenta trompei Eustache
- Q16.3 Malformatia congenitala a oscioarelor urechii
Coalescenta oscioarelor urechii
- Q16.4 Alte malformatii congenitale ale urechii medii
Malformatii congenitale ale urechii medii NOS
- Q16.5 Malformatia congenitala a urechii interne
Anomalia:
 - labirint membranos
 - organului Corti
- Q16.9 Malformatia congenitala a urechii cauzand alterarea auzului, nespecificata
Absenta congenitala a urechii nos

Q17 Alte malformatii congenitale ale urechii

Exclude: sinus preauricular (Q18.1)

- Q17.0 Pavilion supranumerar
Tragus accesoriu
Poliotia
Accesoriu sau capat preauricular
Supranumerar:
 - ureche
 - lob
- Q17.1 Macrotia
- Q17.2 Microtia
- Q17.3 Alte deformitati ale urechii
Ureche cu varf ascutit
- Q17.4 Anomalia de pozitie a urechii
Pozitia joasa a urechii
Exclude: pavilion cervical (Q18.2)
- Q17.5 Ureche proeminenta
Ureche in forma de liliac
- Q17.8 Alte malformatii congenitale specificate ale urechii
Absenta congenitala a lobului sau urechii
- Q17.9 Malformatia congenitala a urechii, nespecificata
Anomalia congenitala a urechii NOS

Q18 Alte malformatii congenitale ale fetei si gatului

Exclude: fisura labiala si fisura palatina (Q35-Q37)

- afectiunile clasificate la Q67.0-Q67.4-
- malformatii congenitale ale oaselor craniului si fetei (Q75.-)
- ciclopa (Q87.09)
- anomalii dentofaciale [incluzand malocluzia] (K07.-)
- sindrom malformativ afectand aspectul fetei (Q87.0-)
- persistenta canalului tireoglos (Q89.2)

Q18.0 Sinus, fistula si chist al fisurii branhiale
Vestigiu branhial

Q18.1 Sinus si chist preauricular

Fistula (a):

- pavilion, congenital
- cervico-aural

Q18.2 Alte malformatii ale fisurii branhiale
Malformatia fisurii branhiale NOS
Pavilion cervical
Otocefalia

Q18.3 Gat membranat
Pterigium colli

Q18.4 Macrostomia

Q18.5 Microstomia

Q18.6 Macrocheilia
Hipertrofia buzei, congenitala

Q18.7 Microcheilia

Q18.8 Alte malformatii congenitale specificate ale fetei si gatului
Median:

- chist al fetei si gatului
- fistula a fetei si gatului
- sinus al fetei si gatului

Q18.9 Malformatia congenitala a fetei si gatului, nespecificata
Anomalia congenitala NOS a fetei si gatului

Malformatii congenitale ale sistemului circulator (Q20-Q28)

Q20 Malformatii congenitale ale cavitatilor si orificiilor cardiace

Exclude: dextrocardia cu pozitie inversa (Q89.3)

aranjament atrial cu forma de imagine in oglinda cu pozitie inversa (Q89.3)

Q20.0 Trunchi arterial comun
Persistenta canalului arterial

Q20.1 Orificiu dublu al ventriculului drept
Sindromul Taussig-Bing

Q20.2 Orificiu dublu al ventriculului stang

Q20.3 Comunicatie ventriculo-auriculara discordanta
Poziționare la dreapta aortei
Transpozitia vaselor mari (completa)

Q20.4 Orificiu dublu ventricular
Ventricul comun
Cord trilocular bilateral
Ventricul unic

Q20.5 Comunicatia atrioventriculara discordanta
Transpozitia corectata
Transpozitia la stanga
Inversia ventriculara

Q20.6 Isomerism al auriculelor cardiace
Isomerism al auriculelor cardiace cu asplenie sau polisplenie

Q20.8 Alte malformatii congenitale ale cavitatilor si orificiilor cardiace

Q20.9 Malformatia congenitala a cavitatilor si orificiilor cardiace, nespecificata

Q21 Malformatii congenitale ale septului cardiac

Exclude: defect al septului cardiac dobandit (I51.0)

Q21.0 Defect septal ventricular

Q21.1 Defect septal atrial

Defect al sinusului coronar

Permeabilitate sau persistenta:

- foramen ovale

- defect ostium secundum (tip II)

Defect al sinusului venos

Q21.2 Defect septal atrio-ventricular

Canal atrio-ventricular comun

Defectul pluriilor endocardice

Defect septal atrial al ostium primum (tip I)

Q21.3 Tetralogie Fallot

Defect septal ventricular cu stenoza pulmonara sau atrezie, dextropozitie a aortei si hipertrofia ventriculului drept

Q21.4 Defect septal aorto-pulmonar
Defect septal aortic
Fistula aorto-pulmonara

Q21.8 Alte malformatii congenitale ale septurilor cardiace
Sindromul Eisenmenger
Pentalogia Fallot

Q21.9 Malformatia congenitala a unui sept cardiac, nespecificata
Defect septal (inima) NOS

Q22 Malformatii congenitale ale valvelor tricuspidala si pulmonara

Q22.0 Atrezia valvei pulmonarei

Q22.1 Stenoza congenitala a valvei pulmonare

Q22.2 Insuficienta congenitala a valvei pulmonare
Reflux congenital la nivelul valvei pulmonare

Q22.3 Alte malformatii congenitale ale valvei pulmonare
Malformatii congenitale ale valvei pulmonare NOS

Q22.4 Stenoza congenitala a valvei tricuspidale
Atrezia valvei tricuspidale

Q22.5 Boala Ebstein

Q22.6 Sindromul inimii drepte hipoplazice

Q22.8 Alte malformatii congenitale ale valvei tricuspidale

Q22.9 Malformatia congenitala a valvei tricuspidale, nespecificata

Q23 Malformatii congenitale ale valvei aortice si valvei mitrale

Q23.0 Stenoza congenitala a valvei aortice
Congenitala aortica:

- atrezia

- stenoza

Exclude: stenoza congenitala subaortica (Q24.4)

cea in sindromul inimii stangi hipoplazice (Q23.4)

Q23.1 Insuficienta congenitala a valvei aortice
Valva aortica bicuspidă
Insuficienta aortica congenitala

Q23.2 Stenoza mitrala congenitala

Atrezia mitrala congenitala

Q23.3 Insuficienta mitrala congenitala

Q23.4 Sindromul inimii stangi hipoplazice
Atrezia sau hipoplazia marcata a orificiului sau valvei aortice, cu hipoplazia aortei ascendente si dezvoltarea defectuoasa a ventriculului stang (cu atrezia sau stenoza valvei mitrale).

- Q23.8 Alte malformatii congenitale ale valvelor aortice si mitrale
 Q23.9 Malformatii congenitale ale valvelor aortice si mitrale, nespecificate

Q24 Alte malformatii congenitale ale inimii

Exclude: fibroelastoza endocardica (I42.4)

- Q24.0 Dextrocardia
Exclude: dextrocardia cu pozitie inversa (Q89.3)
 isomerism al partii secundare a atriului (cu asplenie sau polisplenie) (Q20.6)
 imaginea in oglinda a aranjamentului atrial cu pozitie inversa (Q89.3)

Q24.1 Levocardia

Nota: Asezarea inimii in partea stanga a hemitoraxului cu varful in dreptat in stanga, dar cu pozitie inversa a altor viscere si defecte ale inimii, sau transpozitia corectata a vaselor mari.

Q24.2 Cord triatrial

- Q24.3 Stenoza infundibulului pulmonar
 Q24.4 Stenoza congenitala subaortica
 Q24.5 Malformatia vaselor coronariene
 Anevrism congenital al (artera) coronarei

Q24.6 Bloc congenital al inimii

Q24.8 Alte malformatii congenitale cardiace specifice

Congenital:
 - diverticul al inimii stangi
 - malformatie a :
 - miocard
 - pericard

Malpozitia inimii
 Boala Uhl

Q24.9 Malformatia congenitala cardiaca, nespecificata

Congenitala:
 - anomalia NOS a inimii
 - boala NOS a inimii

Q25 Malformatii congenitale ale arterelor mari

- Q25.0 Permeabilitatea canalului arterial
 Permeabilitatea canalului Botallo
 Persistenta canalului arterial
 Q25.1 Coarctatia istmului aortic
 Coarctatia aortei (inaintea canalului) (dupa canal)
 Q25.2 Atrezia aortei

Q25.3 Stenoza aortei

Stenoza supravalvulara a aortei

Exclude: stenoza aortica congenitala (Q23.0)

Q25.4 Alte malformatii congenitale ale aortei

Absenta aortei

Aplazia aortei

Congenital:

- anevrism al aortei
- dilatatie aortei

Anevrism al sinusului lui Valsalva (ruptura)

Arc aortic dublu [inel vascular al aortei]

Hipoplazia aortei

Persistenta:

- convolutiilor arcului aortic
- arc aortic drept

Exclude: arc aortic in sindromul inimii drepte hipoplazice (Q23.4)

Q25.5 Atrezia arterei pulmonare

Q25.6 Stenoza arterei pulmonare

Q25.7 Alte malformatii congenitale ale arterei pulmonare

Artera pulmonara aberanta

Agenezia arterei pulmonare

Anevrism congenital al arterei pulmonare

Anomalie arterei pulmonare

Hipoplazia arterei pulmonare

Anevrism arteriovenos pulmonar

Q25.8 Alte malformatii congenitale ale arterelor mari

Q25.9 Malformatia congenitala a arterelor mari, nespecificata

Q26 Malformatii congenitale ale venelor mari

Q26.0 Stenoza congenitala a venei cave

Stenoza congenitala a venei cave

(inferioare)(superioare)

Q26.1 Persistenta venei cave superioare stangi

Q26.2 Conexiune venoasa pulmonara aberanta totala

Q26.3 Conexiune venoasa pulmonara aberanta paritala

Q26.4 Conexiune venoasa pulmonara aberanta, nespecificata

Q26.5 Conexiune venoasa portală aberanta

Q26.6 Fistula intre vena porta si artera hepatica

Q26.8 Alte malformatii congenitale ale venelor mari

Absenta venei cave (inferioara) (superioara)

Continuarea venei cave inferioare in vena azigos

Persistenta venei cardinale posterioare stangi

Sindromul scimitar

Q26.9 Malformatia congenitala a unei vene mari, nespecificata Anomalia venei cave (inferioara)(superioara) NOS
Q27 Alte anomalii congenitale ale sistemului vascular periferic <i>Exclude:</i> anomalii ale: <ul style="list-style-type: none"> - vaselor cerebrale si precerebrale (Q28.0-Q28.3) - vasele coronare (Q24.5) - artera pulmonara (Q25.5-Q25.7) anevrism retinian congenital (Q14.1) hemangiom si limfangiom (D18.-)
Q27.0 Absenta congenitala si hipoplazia arterei ombilicale Artera ombilicala unica
Q27.1 Stenoza congenitala a arterei renale
Q27.2 Alte malformatii congenitale ale arterei renale Malformatii congenitale ale arterei renale NOS Artere renale multiple
Q27.3 Malformatia arterio-venoasa periferica Anevrism arterio-venos <i>Exclude:</i> anevrism arterio-venos dobandit (I77.0)
Q27.4 Flebectazia congenitala
Q27.8 Alte malformatii congenitale specifice sistemului vascular periferic Artera subclaviculara aberanta Absenta unei artere sau vene NEC Atrezia unei artere sau vene NEC Congenital(a): <ul style="list-style-type: none"> - anevrism (periferic) - strictura, artera - varice
Q27.9 Malformatia congenitala a sistemului vascular periferic, nespecificata Anomalia unei artere sau vene NOS

Q28 Alte malformatii congenitale ale sistemului circulator

Exclude: anevrism congenital:

- coronar (Q24.5)
 - NOS (Q27.8)
 - periferic (Q27.8)
 - pulmonar (Q25.7)
 - retinian (Q14.1)
- ruptura:
- malformatiei arterio-venoase cerebrale (I60.8)
 - malformatiei vaselor precerebrale (I72.-)

Q28.0 Malformatia arterio-venoasa a vaselor precerebrale
Anevrism precerebral arterio-venos congenital (fara ruptura)

Q28.1 Alte malformatii ale vaselor precerebrale Congenital(a):

- malformatia vaselor precerebrale NOS
- anevrism precerebral (fara ruptura)

Q28.2 Malformatia arterio-venoasa a vaselor cerebrale
Malformatia arterio-venoasa a creierului NOS
Anevrism cerebral arterio-venos congenital (fara ruptura)

Q28.3 Alte malformatii ale vaselor cerebrale Congenital(a):

- anevrism cerebral (fara ruptura)
- malformatia vaselor cerebrale NOS

Q28.8 Alte malformatii congenitale specificate ale sistemului circulator
Anevrism congenital, localizare specificata NEC

Q28.9 Malformatia congenitala a sistemului circulator, nespecificata

Malformatii congenitale ale sistemului respirator (Q30-Q34)

Q30 Malformatii congenitale ale nasului

Exclude: deviatia congenitala a septului nasal (Q67.42)

- Q30.0 Atrezia choanelor
Atrezia narilor (anterioara) (posteroara)
Stenoza congenitala a narilor (anterioara) (posteroara)
- Q30.1 Agenezia si hipoplazia nasului
Absenta congenitala a nasului
- Q30.2 Nas fisurat, crestat sau deschis
- Q30.3 Sept nasal perforat congenital

- Q30.8 Alte malformatii congenitale ale nasului
Nas accesoriu
Anomalia congenitala a peretelui sinusului nasal
- Q30.9 Malformatia congenitala a nasului, nespecificata

Q31 Malformatii congenitale ale laringelui

Exclude: stridor laringian congenital (P28.89)

- Q31.0 Pterigionul laringelui
Pterigionul laringelui:
- glotic
- NOS
- subglotic
- Q31.1 Stenoza congenitala subglotica
- Q31.2 Hipoplazia laringelui
- Q31.3 Laringocel
- Q31.5 Laringo-malacia congenitala
- Q31.8 Alte malformatii congenitale ale laringelui
Absenta cartilagiului cricoid, epiglotei, glotei, laringelui si cartilagiului tiroid
Agenezia cartilagiului cricoid, epiglotei, glotei, laringelui si cartilagiului tiroid
Atrezia cartilagiului cricoid, epiglotei, glotei, laringelui si cartilagiului tiroid
Fisura cartilagiului tiroid
Stenoza congenitala a laringelui NEC
Fisura epiglotei
Fisura posterioara a cartilagiului cricoid
- Q31.9 Malformatia congenitala a laringelui, nespecificata

Q32 Malformatii congenitale ale traheei si bronhiilor

Exclude: bronsiectazia congenitala (Q33.4)

- Q32.0 Traheomalacia congenitala
- Q32.1 Alte malformatii congenitale ale traheei
Anomalia cartilagiului traheal
Congenital(a):
- dilatatio traheei
- malformatia traheei
- stenoza traheei
- traheocel
- Q32.2 Bronhomalacia congenitala
- Q32.3 Stenoza congenitala a bronhiilor
- Q32.4 Alte malformatii congenitale ale bronhiilor
Absenta bronhiilor
Agenezia bronhiilor
Atrezia bronhiilor
Malformatia congenitala NOS a bronhiilor
Diverticul al bronhiilor

Q33 Malformatii congenitale ale plamanului

- Q33.0 Pulmon chistic congenital
Congenital:
- pulmon in fagure de miere
- boala pulmonului:
- chistic
- polichistic
- Exclude:** boala pulmonului chistic, dobandita sau nespecificata (J98.4)

- Q33.1 Lob pulmonar accesoriu
- Q33.2 Sechestratia pulmonara
- Q33.3 Agenezia pulmonara
Absenta plamanului (lob)
- Q33.4 Bronsiectazia congenitala
- Q33.5 Tesut ectopic intrapulmonar
- Q33.6 Hipoplazia si displazia pulmonului
Exclude: hipoplazia pulmonara asociata cu gestatia de scurta durata (P28.0)
- Q33.8 Alte malformatii congenitale ale pulmonului
- Q33.9 Malformatia congenitala a pulmonului, nespecificata

Q34 Alte malformatii congenitale ale sistemului respirator

- Q34.0 Anomalii ale pleurei
- Q34.1 Chist congenital al mediastinului
- Q34.8 Alte malformatii congenitale specificate ale sistemului respirator
Atrezia nasofaringelui
- Q34.9 Malformatia congenitala a sistemului respirator, nespecificata
Congenitala:
- absenta unui organ respiratoriu
- anomalia NOS a unui organ respiratoriu

Fisura labiala si fisura palatina (Q35-Q37)

Folositi un cod aditional (Q30.-) pentru a identifica malformatiile asociate nasului.

Exclude: sindromul Robin (Q87.06)

Q35 Fisura palatului

Include: fisura palatului
palatoschisis

Exclude: fisura palatului cu fisura labiala (Q37.-)

- Q35.1 Fisura boltii palatului
- Q35.3 Fisura partii moi a palatului
- Q35.5 Fisura boltii si partii moi a palatului

<p>Q35.7 Fisura luetei Lueta bifida</p> <p>Q35.9 Fisura palatului, nespecificata Fisura palatului NOS</p> <p>Q36 Fisura labiala Include: cheiloschisis fisura labiala congenitala buza de iepure buza iepureasca Exclude: fisura labiala cu fisura palatului (Q37.-)</p> <p>Q36.0 Fisura labiala bilaterală</p> <p>Q36.1 Fisura labiala mediana</p> <p>Q36.9 Fisura labiala unilaterală Fisura labiala NOS</p>	<p>Q38.0 Malformatii congenitale ale buzelor, neclasificate altundeva Congenitala: - fistula labiala - malformatia labiala NOS Sindromul Van der Woude Exclude: fisura labiala: - NOS (Q36.-) - cu fisura palatului (Q18.6) macrocheilia (Q18.6) microcheilia (Q18.7)</p> <p>Q38.1 Anchiloglosia Limba legata</p> <p>Q38.2 Macroglosia</p> <p>Q38.3 Alte malformatii congenitale ale limbii Aglosia Limba bifida Congenitala(e): - aderente ale limbii - fisura a limbii - malformatia NOS a limbii Hipoglosia Hipoplasia limbii Microglosia</p> <p>Q38.4 Malformatii congenitale ale glandelor si canalelor salivare Absenta glandelor si canalelor salivare Glande si canale salivare accesori Atrezia glandelor si canalelor salivare Fistula congenitala a glandelor salivare</p> <p>Q38.5 Malformatii congenitale ale palatului, neclasificate altundeva Absenta luetei Malformatia congenitala a palatului NOS Arc inalt al palatului Exclude: fisura palatului: - NOS (Q35.-) - cu fisura labiala (Q37.-)</p> <p>Q38.6 Alte malformatii congenitale ale gurii Malformatii congenitale ale gurii NOS</p> <p>Q38.7 Punga faringiana Diverticul al faringelui Exclude: sindromul pungii faringiene (D82.1)</p> <p>Q38.8 Alte malformatii congenitale ale faringelui Malformatii congenitale ale faringelui NOS</p> <p>Q39 Malformatiile congenitale ale esofagului</p> <p>Q39.0 Atrezia esofagului, fara fistula Atrezia esofagului NOS</p>
---	--

Q39.1 Atrezia esofagului cu fistula traheo-esofagiana Atrezia esofagului cu fistula bronho-esofagiana Q39.11 Atrezia esofagului cu fistula intre trahee si punga esofagiana superioara Q39.12 Atrezia esofagului cu fistula intre trahee si punga esofagiana inferioara Q39.19 Atrezia esofagului cu fistula traheo-esofagiana Atrezia esofagului cu fistula traheo-esofagiana NOS Q39.2 Fistula traheo-esofagiana congenitala fara atrezie Q39.21 Fistula traheo-esofagiana congenitala fara atrezie Fistula traheo-esofagiana congenitala NOS Q39.22 Fistula bronho-esofagiana congenitala fara atrezie Q39.3 Stenoza congenitala si strictura esofagului Q39.4 Pterigioul esofagului Q39.5 Dilatatie congenitala a esofagului Q39.6 Diverticul al esofagului Punga esofagiana Q39.8 Alte malformatii congenitale ale esofagului Q39.81 Duplicare congenitala a esofagului Q39.82 Dismotilitate esofagiana Pseudo-obstructia esofagului Q39.89 Alte malformatii congenitale ale esofagului Esofag absent Deplasarea congenitala a esofagului Q39.9 Malformatia congenitala a esofagului, nespecificata	Q40.2 Alte malformatii congenitale specificate ale stomacului Congenital(a): - deplasarea stomacului - diverticul al stomacului - stomac in 'clepsidra' Dedublarea stomacului Megalogastria Microgastria Q40.3 Malformatia congenitala a stomacului, nespecificata Q40.8 Alte malformatii congenitale specificate ale tractului digestiv superior Q40.9 Malformatia congenitala a tractului digestiv superior, nespecificata Congenitala: - anomalia NOS a cailor digestive superioare - deformatia NOS a cailor digestive superioare
Q40 Alte malformatii congenitale ale cailor digestive superioare	Q41 Absenta congenitala, atrezia si stenoza intestinului subtire <i>Include:</i> obstructia congenitala, ocluzia si strictura intestinului subtire sau a intestinului NOS <i>Exclude:</i> ileus meconial in fibroza chistica (E84.1† P75*)
Q40.0 Stenoza congenitala hipertrofica a pilorului Congenitala sau infantila: - ingustarea pilorului - hipertrofia pilorului - spasm al pilorului - stenoza pilorului - scleroza pilorului Q40.1 Hernia hialata congenitala Deplasarea cardiei de-a lungul hiatului esofagian <i>Exclude:</i> hernia diafragmatica congenitala (Q79.0)	Q41.0 Absenta, atrezia si stenoza congenitala a duodenului Q41.1 Absenta, atrezia si stenoza congenitala a jejunului Sindromul 'coaja de mar' Imperforarea jejunului Q41.2 Absenta, atrezia si stenoza congenitala a ileonului Q41.8 Absenta, atrezia si stenoza congenitala a altor parti specificate ale intestinului subtire Q41.9 Absenta, atrezia si stenoza congenitala a intestinului subtire, parte nespecificata Absenta, atrezia si stenoza congenitala a intestinului NOS
	Q42 Absenta, atrezia si stenoza congenitala a intestinului gros <i>Include:</i> obstructia, ocluzia si strictura intestinului gros
	Q42.0 Absenta, atrezia si stenoza congenitala a rectului cu fistula Folositi un cod aditional pentru a identifica fistula recto-vaginala congenitala (Q52.2) daca este prezenta.

<p>Q42.00✿ Absenta, atrezia si stenoza congenitala a rectului cu fistula nespecificata</p> <p>Q42.01✿ Absenta, atrezia si stenoza congenitala a rectului cu fistula recto-uretrala</p> <p>Q42.02✿ Absenta, atrezia si stenoza congenitala a rectului cu fistula recto-vezicala</p> <p>Q42.03✿ Absenta, atrezia si stenoza congenitala a rectului cu fistula recto-vulvara</p> <p>Q42.04✿ Absenta, atrezia si stenoza congenitala a rectului cu fistula recto-cutanata</p> <p>Q42.05✿ Absenta, atrezia si stenoza congenitala a rectului cu fistula recto-cloacala</p> <p>Q42.09✿ Absenta, atrezia si stenoza congenitala a rectului cu alta fistula</p> <p>Q42.1 Absenta, atrezia si stenoza congenitala a rectului, fara fistula Rect imperforat</p> <p>Q42.2 Absenta, atrezia si stenoza congenitala a anusului cu fistula</p> <p>Q42.20✿ Absenta, atrezia si stenoza congenitala a anusului cu fistula nespecificata</p> <p>Q42.21✿ Absenta, atrezia si stenoza congenitala a anusului cu fistula ano-cutanata</p> <p>Q42.22✿ Absenta, atrezia si stenoza congenitala a anusului cu fistula ano-vestibulara</p> <p>Q42.29✿ Absenta, atrezia si stenoza congenitala a anusului cu alta fistula</p> <p>Q42.3 Absenta, atrezia si stenoza congenitala a anusului, fara fistula Anus imperforat</p> <p>Q42.8 Absenta, atrezia si stenoza congenitala a altor parti ale intestinului gros</p> <p>Q42.9 Absenta, atrezia si stenoza congenitala a intestinului gros, parte nespecificata Atrezia colonului</p>	<p>Q43.11✿ Boala Hirschsprung a unui segment scurt</p> <p>Q43.12✿ Boala Hirschsprung a unui segment lung</p> <p>Q43.19✿ Alte forme ale bolii Hirschsprung Aganglionoza totala: - a colonului - intestinala</p> <p>Q43.2 Alte tulburari functionale congenitale ale colonului Dilatarea congenitala a colonului</p> <p>Q43.3 Malformatii congenitale de fixare a intestinului</p> <p>Q43.31✿ Rotatia colonului Rotatia: - absenta a cecului si colonului - incompleta a cecului si colonului - insuficienta a cecului si colonului</p> <p>Q43.32✿ Aderente intraabdominale [bride] congenitale Aderente congenitale [bride]: - anormale - epiploice anormale - peritoneale Bride Ladd</p> <p>Q43.39✿ Alte malformatii congenitale de fixare a intestinului Membrana Jackson Malformatia de fixare a intestinului NOS Mezenter universal</p> <p>Q43.4 Duplicatia intestinului</p> <p>Q43.5 Ectopia anusului</p> <p>Q43.6 Fistula congenitala a rectului si anusului Exclude: fistula congenitala: - recto-vaginala (Q52.2) - uretro-rectala (Q64.75) fistula sau sinus pilonidal(L05.-) cu absenta, atrezia si stenoza (Q42.0-, Q42.2-)</p> <p>Q43.7 Persistenta cloacei Cloaca NOS</p> <p>Q43.8 Alte malformatii congenitale specificate ale intestinului Congenital(a): - sindrom de ansa oarba - diverticulita, colon - diverticul, intestin Dolichocolon Megalopendice Megaloduoden Microcolon Transpozitia: - apendice - colon - intestin</p>
<p>Q43 Alte malformatii congenitale ale intestinelor</p> <p>Q43.0 Diverticul Meckel Persistent: - canal omfalo-mezenteric - canal vitelin</p> <p>Q43.1 Boala Hirschsprung</p> <p>Q43.10✿ Boala Hirschsprung, nespecificata Aganglionoza NOS Megacolon (aganglionic) congenital NOS</p>	

<p>Q43.9 Malformatia congenitala a intestinului, nespecificata</p> <p>Q44 Malformatii congenitale ale veziciei biliare, cailor biliare si ficatului</p> <p>Q44.0 Agenezia, aplazia si hipoplazia veziciei biliare Absentă congenitală a veziciei biliare</p> <p>Q44.1 Alte malformatii congenitale ale veziciei biliare Malformatii congenitale ale veziciei biliare NOS Vezica biliară intrahepatica</p> <p>Q44.2 Atrezia cailor biliare</p> <p>Q44.3 Stenoza congenitala si stricatura cailor biliare</p> <p>Q44.4 Chist al coledocului</p> <p>Q44.5 Alte malformatii congenitale ale cailor biliare Canal hepatic accesoriu Malformatia congenitala a cailor biliare NOS Duplicarea: - canalului biliar - canalului chistic</p> <p>Q44.6 Boala chistica a ficatului</p> <p>Q44.7 Alte malformatii congenitale ale ficatului Ficat accesoriu Sindromul Alagille Congenitala: - absenta ficatului - hepatomegalia - malformatia ficatului NOS</p> <p>Q45 Alte malformatii congenitale ale sistemului digestiv</p> <p><i>Exclude:</i> congenitala: - hernia diafragmatica (Q79.0) - hernia hiatala (Q40.1)</p> <p>Q45.0 Agenezia, aplazia si hipoplazia pancreasului Absentă congenitală a pancreasului</p> <p>Q45.1 Pancreas inelar</p> <p>Q45.2 Chist pancreatic congenital</p> <p>Q45.3 Alte malformatii congenitale ale pancreasului si canalului pancreatic</p> <p>Q45.31 Ectopia pancreasului</p>	<p>Q45.39 Alte malformatii congenitale ale pancreasului si canalului pancreatic Pancreas accesoriu Malformatii congenitale ale pancreasului si canalului pancreatic NOS <i>Exclude:</i> diabet mellitus: - congenital (E10.-) - neonatal (P70.2) boala fibrohististica a pancreasului (E84.-)</p> <p>Q45.8 Alte malformatii specificate ale sistemului digestiv</p> <p>Q45.81 Absenta (completa) (partiala) a cailor digestive, neclasificate altundeva</p> <p>Q45.82 Duplicatia organelor digestive, neclasificate altundeva</p> <p>Q45.83 Malformatii congenitale ale organelor digestive, neclasificate altundeva</p> <p>Q45.84 Chist mezenteric congenital, neclasificat altundeva</p> <p>Q45.89 Alte malformatii congenitale specificate ale sistemului digestiv</p> <p>Q45.9 Malformatia sistemului digestiv, nespecificata Congenitala: - anomalia NOS a sistemului digestiv - deformarea NOS a sistemului digestiv</p> <p>Malformatii congenitale ale organelor genitale (Q50-Q56)</p> <p><i>Exclude:</i> sindromul de rezistență la androgeni (E34.5) sindroame asociate cu anomalii în numarul și forma cromozomilor (Q90-Q99) sindromul de testicul feminizat (E34.5)</p> <p>Q50 Malformatii congenitale ale ovarelor, trompelor Fallope si ale ligamentelor largi</p> <p>Q50.0 Absenta congenitala a ovarului <i>Exclude:</i> sindromul Turner (Q96.-)</p> <p>Q50.00 Absenta congenitala a ovarului, nespecificata</p> <p>Q50.01 Absenta congenitala a ovarului, unilaterală</p> <p>Q50.02 Absenta congenitala a ovarului, bilaterală</p> <p>Q50.1 Chist ovarian în dezvoltare</p> <p>Q50.10 Chist ovarian în dezvoltare, nespecificat</p> <p>Q50.11 Chist ovarian în dezvoltare, unic</p> <p>Q50.12 Chist ovarian în dezvoltare, multiplu</p> <p>Q50.2 Torsiunea congenitala a ovarului</p>
--	---

Q50.3	Alte malformatii congenitale ale ovarului	
Q50.31	• Ovar striat	Q52.1 Vagin dublu Vagin cu sept Exclude: vagin dublu cu uter si cervix dublu (Q51.1)
Q50.39	• Alte malformatii congenitale ale ovarului Ovar accesoriu Displazia ovarului Hipoplazia ovarului Malformatii congenitale ale ovarului NOS	Q52.2 Fistula recto-vaginala congenitala Exclude: cloaca (Q43.7)
Q50.4	Chist embrionic al trompei Fallope Chist fimbrial	Q52.3 Himen neperforat
Q50.5	Chist embrionic al ligamentului larg Chist (al): - epoophoron - canalul Gartner - rest mezenteric - parovarian	Q52.4 Alte anomalii congenitale ale vaginului Malformatia congenitala a vaginului NOS Chist: - canalul lui Nuck, congenital - ambrionic vaginal
Q50.6	Alte malformatii congenitale ale trompei Fallope si ale ligamentului larg	Q52.5 Fuziunea vulvei
Q50.61	• Absenta trompei Fallope si a ligamentului larg	Q52.6 Malformatia congenitala a clitorisului
Q50.69	• Alte malformatii congenitale ale trompei Fallope si ale ligamentului larg Accesoriu al trompei Fallope si al ligamentului larg Atrezia trompei Fallope si a ligamentului larg Malformatia congenitala a trompei Fallope si a ligamentului larg NOS	Q52.7 Alte malformatii congenitale ale vulvei Congenital(a): - absenta vulvei - chistul vulvei - malformatia NOS a vulvei
Q51	Malformatii congenitale ale uterului si cervixului	Q52.8 Alte malformatii congenitale specificate ale organelor genitale feminine
Q51.0	Agenezia si aplazia uterului Absenta congenitala a uterului	Q52.9 Malformatii congenitale ale organelor genitale feminine, nespecificate
Q51.1	Uter dublu cu cervix si vagin duble	
Q51.2	Alte forme de uter dublu Uter dublu NOS	
Q51.3	Uter bicorn	
Q51.4	Uter unicorn	
Q51.5	Agenezia si aplazia cervixului Absenta congenitala a cervixului	
Q51.6	Chist embrionic al cervixului	
Q51.7	Fistula congenitala intre uter si tractul digestiv si urinar	
Q51.8	Alte malformatii congenitale ale uterului si cervixului Hipoplazia uterului si cervixului	
Q51.9	Malformatii congenitale ale uterului si cervixului, nespecificate	
Q52	Alte malformatii congenitale ale organelor genitale feminine	
Q52.0	Absenta congenitala a vaginului	
		Q53 Testicul necoborat
		Q53.0 Testicul ectopic Testicul ectopic unilateral sau bilateral
		Q53.1 Testicul necoborat, unilateral
		Q53.2 Testicul necoborat, bilateral
		Q53.9 Testicul necoborat, nespecificat Criptohidia NOS
		Q54 Hipospadias
		Exclude: epispadias (Q64.0)
		Q54.0 Hipospadias balanic Hipospadias: - coronal - glandular
		Q54.1 Hipospadias penil
		Q54.2 Hipospadias peno-scrotal
		Q54.3 Hipospadias perineal
		Q54.4 Chorga congenital
		Q54.8 Alte forme de hipospadias
		Q54.9 Hipospadias, nespecificat
		Q55 Alte malformatii congenitale ale organelor genitale masculine
		Exclude: hidrocel congenital (P83.5) hipospadias (Q54.-)
		Q55.0 Absenta si aplazia testiculului Anorchism

Q55.00★ Absenta si aplazia testiculului, nespecificat	
Q55.01★ Absenta si aplazia testiculului, unilateral Monorhism	
Q55.02★ Absenta si aplazia testiculului, bilateral	
Q55.1 Hipoplazia testiculului si scrotului Fuzionarea testiculelor	
Q55.2 Alte malformatii congenitale ale testiculelor si scrotului	
Q55.21★ Testicul retractil	
Q55.22★ Scrot bifid	
Q55.29★ Alte malformatii congenitale ale testiculelor si scrotului Malformatii congenitale ale testiculelor si scrotului NOS Poliorhism Testicul migrant	
Q55.3 Atrezia vasului deferent	
Q55.4 Alte malformatii congenitale ale vasului deferent, epididimului, veziculelor seminale si prostatei Absenta sau aplazia: - prostata - cordon spermatic Malformatii congenitale ale vasului deferent, epididimului, veziculelor seminale si prostatei NOS	
Q55.5 Absenta congenitala si aplazia penisului	
Q55.6 Alte malformatii congenitale ale penisului Malformatii congenitale ale penisului NOS Curbarea penisului (laterală) Hipoplazia penisului	
Q55.8 Alte malformatii congenitale specificate ale organelor genitale masculine	
Q55.9 Malformatii congenitale ale organului genital masculin, nespecificate Congenitala: - anomalia NOS a organului genital masculin - deformarea NOS a organului genital masculin	

Q56 Sex nedeterminat si pseudohermafroditism
Exclude: pseudohermafroditism:
- feminin, cu tulburari adrenocorticale (E25.-)
- masculin, cu rezistenta la androgeni (E34.5)
- cu anomalii cromozomiale specificate (Q96-Q99)

Q56.0 Hermafroditism, neclasificat altundeva Ovotestis
Q56.1 Pseudohermafroditism masculin, neclasificat altundeva Pseudohermafroditism masculin NOS
Q56.2 Pseudohermafroditism feminin, neclasificat altundeva Pseudohermafroditism feminin NOS
Q56.3 Pseudohermafroditism, nespecificat
Q56.4 Sex nedeterminat, nespecificat Organe genitale ambigue

Malformatii congenitale ale sistemului urinar (Q60-Q64)

Q60 Agenesia renala si alte defecte de reducere a rinichiului

Include: atrofia rinichiului:

- congenitala
 - infantila
 - absenta congenitala a rinichiului
- | |
|--|
| Q60.0 Agenesia renala unilaterală |
| Q60.1 Agenesia renala bilaterală |
| Q60.2 Agenesia renala, nespecificata |
| Q60.3 Hipoplazia renala unilaterală |
| Q60.4 Hipoplazia renala bilaterală |
| Q60.5 Hipoplazia renala, nespecificata |
| Q60.6 Sindrom Potter |

Q61 Boala chistica a rinichiului

Exclude: chist al rinichiului dobandit (N28.1)

sindrom Potter (Q60.6)

Q61.0 Chist renal unic congenital Chist al rinichiului (congenital) (unic)
Q61.1 Rinichi polichistic, autosomal recessiv Rinichi polichistic, tip infantil
Q61.2 Rinichi polichistic, autosomal dominant Rinichi polichistic, tip adult
Q61.3 Rinichi polichistic, nespecificat
Q61.4 Displazia renala

Q61.40★ Displazia renala, nespecificata
Rinichi displazic multichistic NOS

Q61.41★ Displazia renala chistica, unilaterală
Rinichi displazic multichistic, unilateral

Q61.42★ Displazia renala chistica, bilaterală
Rinichi displazic multichistic, bilateral

Q61.5 Rinichi chistic medular

Q61.50★ Rinichi chistic medular, nespecificat
Rinichi spongios NOS

Q61.51★ Rinichi chistic medular juvenil
Nefronoftizia

Q61.52● Rinichi chistic medular tip adult Q61.8 Alte boli chistice ale rinichiului Degenerescenta sau boala renala fibrochistica Boala chistica glomerulara Exclude: boala chistica a rinichiului asociata cu: scleroza tuberoasa (Q85.1) sindromul Zellweger (Q87.83)	Q62.51● Ureter dublu Dublarea complexa a ureterului Ureter dublu Q62.52● Ureter triplu Q62.59● Alte forme de duplicare a ureterului Duplicare a ureterului NOS Q62.6 Malpozitia ureterului Deviatia ureterului sau a orificiului ureteral Deplasarea ureterului sau a orificiului ureteral Ectopia ureteului sau a orificiului ureteral Implantare, anormala a ureterului sau a orificiului ureteral
Q61.9 Boala chistica a rinichiului, nespecificata Sindromul Meckel-Gruber Microcefalia cu boala chistica a rinichiului	Q62.60● Malpozitia ureterului, locul drenajului ureterului nespecificat Q62.61● Malpozitia ureterului, drenajul ureterului via capatul vezicii Q62.62● Malpozitia ureterului, drenajul ureterului via uretra Q62.63● Malpozitia ureterului, drenajul ureterului via vagin Q62.64● Malpozitia ureterului, drenajul ureterului via vulva Q62.65● Malpozitia ureterului, drenajul ureterului via vase deferente Q62.66● Malpozitia ureterului, drenajul ureterului via vezicule seminale Q62.69● Malpozitia ureterului, drenajul ureterului via alte localizari
Q62.1 Atrezia si stenoza ureterului Congenitala: - ocluzia ureterului - strictura ureterului Ureter impermeabil	Q62.7 Reflux congenital vezico-uretero-renal Q62.70● Reflux congenital vezico-uretero-renal, nespecificat Reflux vezico-ureteric congenital Exclude: reflux vezico-ureteral asociat nefropatiei (N13.7)
Q62.11● Atrezia si stenoza jonctiunii uterero-pelviene, unilateralala Q62.12● Atrezia si stenoza jonctiunii uterero-pelviene, bilateralala Q62.13● Atrezia si stenoza jonctiunii uterero-vezicale, unilateralala Q62.14● Atrezia si stenoza jonctiunii uterero-vezicale, bilateralala Q62.18● Atrezia si stenoza altor parti si nespecificate ale ureterului, unilateralala Atrezia si stenoza ureterului NOS	Q62.71● Reflux congenital vezico-uretero-renal, unilateral Q62.72● Reflux congenital vezico-uretero-renal, bilateral
Q62.19● Atrezia si stenoza altor parti si nespecificate ale ureterului, bilateralala Q62.2 Megaloureter congenital Dilatarea congenitala a ureterului	Q62.8 Alte malformatii congenitale ale ureterului Anomalia ureterului NOS
Q62.3 Alte defecte obstructive ale pelvisului renal si ureterului Q62.31● Ureterocele ectopic Q62.32● Ureterocele ortotopic Q62.33● Polip congenital al ureterului Q62.34● Hidroureter congenital	Q63 Alte malformatii congenitale ale rinichiului Exclude: sindromul nefrotic congenital (N04.-)
Q62.39● Alte defecte obstructive congenitale ale pelvisului renal si ureterului Ureterocele congenital NOS Q62.4 Agenezia ureterului Ureter absent	Q63.0 Rinichi accesoriu Q63.01● Rinichi dublu Dublarea rinichiului Q63.02● Rinichi triplu Triplarea rinichiului Q63.09● Alte forme de rinichi accesoriu Rinichi accesoriu NOS
Q62.5 Dublarea ureterului Ureter accesoriu	

<p>Q63.1 Rinichi lobular, contopit si in forma de copita de cal</p> <p>Q63.10★ Anomalia de contopire a rinichiului, nespecificata Anomalia de fuziune renala NOS</p> <p>Q63.11★ Rinichi in forma de copita de cal</p> <p>Q63.19★ Alte anomalii de contopire a rinichiului specificate Rinichi lobular fara ectopie Exclude: ectopia incruisata a rinichiului cu anomalie de contopire (Q63.23)</p> <p>Q63.2 Rinichi ectopic</p> <p>Q63.20★ Ectopia renala, nespecificata</p> <p>Q63.21★ Rinichi pelvian</p> <p>Q63.22★ Ectopia incruisata a rinichiului fara anomalie de contopire</p> <p>Q63.23★ Ectopia incruisata a rinichiului cu anomalie de contopire</p> <p>Q63.29★ Alte forme specificate de ectopie renala Malrotatia rinichiului</p> <p>Q63.3 Rinichi hiperplazic sau gigant</p> <p>Q63.8 Alte malformatii congenitale specificate ale rinichiului</p> <p>Q63.81★ Diverticul calicial congenital</p> <p>Q63.89★ Alte malformatii congenitale ale rinichiului specificate Calculi renali congenitali Exclude: diverticul caliceal congenital (Q63.81)</p> <p>Q63.9 Malformatia congenitala a rinichiului, nespecificata</p>	<p>Q64.31★ Obstructia congenitala a gatului vezicii Strictura congenitala a orificiului vezico-uretral</p> <p>Q64.32★ Strictura congenitala a uretrei Strictura congenitala (stenoza) uretrei anterioare Uretra impermeabila</p> <p>Q64.33★ Strictura congenitala a meatului uretral</p> <p>Q64.34★ Hipoplazia uretrei</p> <p>Q64.39★ Alte forme de atrezie si stenoza a uretrei si gatului vezicii</p> <p>Q64.4 Malformatia uracei</p> <p>Q64.41★ Chist al uracei</p> <p>Q64.42★ Vizibilitatea uracei</p> <p>Q64.43★ Diverticul al uracei</p> <p>Q64.49★ Alte malformatii specificate ale uracei Malformatia uracei NOS Prolaps al uracei</p> <p>Q64.5 Absenta congenitala a vezicii si uretrei</p> <p>Q64.6 Diverticul congenital al veziciei Diverticul paraureteric al veziciei</p> <p>Q64.7 Alte malformatii congenitale ale veziciei si uretrei</p> <p>Q64.71★ Diverticul uretral anterior congenital</p> <p>Q64.72★ Prolaps congenital al veziciei (mucoasa)</p> <p>Q64.73★ Uretra dubla Meat urinar dublu</p> <p>Q64.74★ Uretra ectopica sau orificiu uretral ectopic</p> <p>Q64.75★ Fistula tractului gastro-intestinal-urinar congenitala Fistula uretro-rectala</p> <p>Q64.76★ Megauretra congenitala</p> <p>Q64.77★ Sindrom de megacistita-megaureter</p> <p>Q64.78★ Siringocel uretral congenital</p> <p>Q64.79★ Alte malformatii congenitale ale veziciei si uretrei Accesorie: - vezica - uretra Congenital(a): - hernia veziciei - malformatia veziciei sau uretrei NOS - prolaps al uretrei sau meatului urinar</p> <p>Q64.8 Alte malformatii congenitale specificate ale sistemului urinar</p> <p>Q64.9 Malformatia congenitala a sistemului urinar, nespecificata Congenitala: - anomalia NOS a sistemului urinar - deformare NOS a sistemului urinar</p>
---	--

Malformatii si deformatii ale sistemului osteo-articular si ale muschilor (Q65-Q79)	
Q65 Deformatii congenitale ale soldului	
<i>Exclude:</i> sold zgomotos (R29.4)	
Q65.0 Dislocarea congenitala a soldului, unilaterala	Q66.6 Alte deformatii congenitale de valgus ale piciorului Valgus al metatarsului
Q65.1 Dislocarea congenitala a soldului, bilaterală	Q66.7 Picior boltit
Q65.2 Dislocarea congenitala a soldului, nespecificata	Q66.8 Alte deformatii congenitale ale piciorului Picior in forma de maciuca NOS Deget in ciocan, congenital Picior stramb: - asimetric - NOS Coalescenta tarsala Talus vertical
Q65.3 Subluxatia congenitala a soldului, unilaterală	Q66.9 Deformatia congenitala a piciorului, nespecificata
Q65.4 Subluxatia congenitala a soldului, bilaterală	
Q65.5 Subluxatia congenitala a soldului, nespecificata	
Q65.6 Sold nestabil	
<i>Include:</i> sold dislocabil sold subluxabil	Q67 Deformatii congenitale musculo-scheletale ale capului, fetei, coloanei vertebrale si pieptului
Q65.60★ Sold nestabil, nespecificat	<i>Exclude:</i> sindroame de malformatii congenitale clasificate la Q87.-
Q65.61★ Sold nestabil, unilateral	episodul Potter (sindrom) (Q60.6)
Q65.62★ Sold nestabil, bilateral	Q67.0 Asimetria faciala
Q65.8 Alte deformatii congenitale ale soldului Anteversiunea colului femural Displazia acetabulara congenitala Coxa congenitala: - valga - vara	Q67.1 Comprimarea fetei <i>Exclude:</i> sindromul Potter (Q60.6)
Q65.9 Deformatia congenitala a soldului, nespecificata	Q67.2 Dolicocefalia
Q66 Deformatii congenitale ale piciorului	Q67.3 Plagiocefalia Cap asimetric
<i>Exclude:</i> defecte corectate ale piciorului (Q72.-) deformatii de valgus (dobandite) (M21.0-) deformatii de varus (dobandite) (M21.1-)	Q67.4 Alte deformatii congenitale ale craniului, fetei si maxilarelor
Q66.0 Piciorul stramb equinovarus	Q67.41★ Cavitati in craniu
Q66.1 Piciorul stramb calcaneovalgus	Q67.42★ Deviatia septului nasal, congenitala
Q66.2 Varus al metatarsului	Q67.49★ Alte deformatii congenitale ale craniului, fetei si maxilarelor Deformatia congenitala a craniului, fetei si maxilarelor NOS Atrofia sau hipertrofia hemifaciala Nas turtit sau curbat, congenital
Q66.3 Alte deformatii congenitale de varus ale piciorului Hallux varus, congenital	<i>Exclude:</i> anomalii dento-faciale [inclusand malocluzia] (K07.-) sindromul Goldenhar [sindromul oculo-auriculo-vertebral] (Q87.09) nas sifilitic in sa (A50.5)
Q66.4 Picior stramb calcaneovalgus	
Q66.5 Picior plat congenital Picior plat: - congenital - rigid - spastic (evertit)	Q67.5 Deformatii congenitale ale coloanei vertebrale
	<i>Exclude:</i> scolioza idiopatica infantila (M41.0) scolioza datorita malformatiei congenitale a oaselor (Q76.3-)
	Q67.51★ Scolioza congenitala, de postura

Q67.52	Curba posturala congenitala a sirei spinarii
	Curba posturala congenitala a sirei spinarii NOS
Q67.59	Alte deformatii congenitale specificate ale sirei spinarii
	Deformatia congenitala a sirei spinarii NOS
Q67.6	Piept infundat
	Piept in palnie congenital
Q67.7	Piept carinat
	Piept de porumbel congenital
Q67.8	Alte deformatii congenitale ale pieptului
	Deformatii congenitale ale peretelui pieptului NOS
Q68	Alte deformatii musculo-scheletale congenitale
	Exclude: corectarea defectelor membrului(lor) inferior(oare) (Q71-Q73)
Q68.0	Deformatii congenitale ale muschiului sternocleidomastoidian
	Torticolis (muschi sternomastoidian) congenital
	Contractura a muschiului sternocleidomastoidian
	Tumora muschi sternomastoidian (congenital)
Q68.1	Deformatii congenitale ale mainii
	Degete in foma de bata congenitale
	Mana in forma de sapa (congenitala)
Q68.2	Deformatii congenitale ale genunchiului
	Congenital(a):
	- dislocarea genunchiului
	- genunchi curb
Q68.3	Femur curbat congenital
	Exclude: anteverzia gatului femural (Q65.8)
Q68.4	Tibia si peroneu curbat congenital
Q68.5	Curbarea congenitala a oaselor lungi ale piciorului, nespecificata
Q68.8	Alte deformatii musculo-scheletale congenitale specificate
	Congenitala:
	- deformatia de:
	- clavicula
	- cot
	- antebrat
	- scapula
	- dislocarea de:
	- cot
	- umar

Q69 Polidactilia

Q69.0	Deget(e) supranumerar(e)
Q69.1	Police supranumerar
Q69.2	Deget(e) de la picioare supranumerar(e) Hallux accesoriu
Q69.9	Polidactilia, nespecificata Deget(e) supranumerar(e) NOS

Q70 Sindactilia

Q70.0	Degete fuzionate
	Sindactilia complexa a degetelor de la mana cu sinostoza
Q70.1	Degete lipite
	Sindactilia simpla a degetelor de la mana fara sinostoza
Q70.2	Degetele de la picioare fuzionate
	Sindactilia complexa a degetelor de la picioare cu sinostoza
Q70.3	Degetele de la picioare unite
	Sindactilia simpla a degetelor de la picioare fara sinostoza
Q70.4	Polisindactilia
Q70.9	Sindactilia, nespecificata Simfalangia NOS

Q71 Corectarea defectelor membrelor superioare

Q71.0	Absenta completa congenitala a membrului(lor) superior(e)
	Amelia membrelor superioare
Q71.1	Absenta congenitala a bratului si antebratului cu prezena mainii
	Focomelia bratului
Q71.2	Absenta congenitala atat a antebratului cat si a mainii
Q71.3	Absenta congenitala a mainii si degetului(lor)
Q71.31	Absenta congenitala a degetului(lor) cu mana ramasa intacta
Q71.32	Absenta congenitala a degetului mare cu toate celelalte degete intacte
Q71.33	Absenta congenitala a mainii si degetului(lor)
	Exclude: absenta congenitala a:
	- deget(e) cu mana ramasa intacta (Q71.31)
	- deget mare cu toate celelalte degete intacte (Q71.32)

Malformatii congenitale, deformatii si anomalii cromozomiale

<p>Q71.4 Corectarea longitudinala a defectelor radiusului Absenta radiusului Mană în formă de bata (congenital) Mană în formă de bata radială Exclude: anemia Fanconi cu radius absent (D61.0) trombocitopenia cu sindromul radiusului absent (Q87.26)</p> <p>Q71.5 Corectarea longitudinala a defectelor cubitusului Absenta cubitusului</p> <p>Q71.6 Mană în formă de cleste de rac Mană fisurată congenital</p> <p>Q71.8 Alte corectari de defecte ale membrului(lor) superior(oare) Scurtarea congenitală a membrului(lor) superior(oare) Hipoplazia mainii și degetelor</p> <p>Q71.9 Corectarea de defecte a membrului(lor) superior(oare), nespecificată Amputația congenitală a membrului superior NOS Sindromul de inel constrictor al membrului superior NOS</p>	<p>Q72.5 Corectarea longitudinala a defectelor tibiei Absenta tibiei</p> <p>Q72.6 Corectarea longitudinala a defectelor peroneului Absenta peroneului</p> <p>Q72.7 Labă piciorului despicate</p> <p>Q72.8 Alte corectari ale defectelor la membrul(e) inferior(e) Hipoplazia congenitală a labei piciorului di degetului(lor) Scurtarea congenitală a membrului(lor) inferior(oare)</p> <p>Q72.9 Corectarea defectelor la membrul inferior, nespecificată Amputația congenitală a membrului inferior NOS Sindromul de inel constrictor al membrului inferior NOS</p>
<p>Q72 Corectarea defectelor membrelor inferioare</p> <p>Q72.0 Absenta completă congenitală a membrului(lor) inferior(e) Amelia membrului inferior</p> <p>Q72.1 Absenta congenitală a coapsei și a gambei cu prezența labei piciorului Focomelia membrului inferior</p> <p>Q72.2 Absenta congenitală atât a gambei cât și a labei piciorului</p> <p>Q72.3 Absenta congenitală a labei piciorului și a degetului(lor)</p> <p>Q72.31❶ Absenta congenitală a degetului(lor) cu labă piciorului ramasa intactă</p> <p>Q72.32❶ Absenta congenitală a degetului mare cu celelalte degete intacte</p> <p>Q72.33❶ Absenta congenitală a labei piciorului și a degetului(lor) Exclude: absenta congenitală a: - degetului mare cu toate celelalte degete intacte (Q72.32) - degetului(lor) cu ramanerea intactă a piciorului (Q72.31)</p> <p>Q72.4 Corectarea longitudinala a defectelor femurului Deficiența focală femurală proximală</p>	<p>Q73 Corectarea defectelor unui membru nespecificat</p> <p>Q73.0 Absenta congenitală a unui membru(e) nespecificat(e) Amelia NOS</p> <p>Q73.1 Focomelia, membru nespecificat Focomelia NOS</p> <p>Q73.8 Alte corectari ale defectelor unui membru(e) nespecificat(e)</p> <p>Q73.80❶ Corectarea defectelor unui membru(e) nespecificat(e), nespecificată Corectarea defectului unui(or) membru(e) NOS</p> <p>Q73.89❶ Alte defecte corectate ale unui(or) membru(e) nespecificat(e) Absenta degetului(lor) NOS Amputația congenitală a unui(or) membru(e) nespecificat(e) Sindromul de inel constrictor al unui(or) membru(e) nespecificat(e) Corectarea longitudinală a deformatiei unui(or) membru(e) nespecificat(e) Ectromelia NOS a membrului(lor) NOS Hemimelia NOS a membrului(lor) NOS</p>
	<p>Q74 Alte malformatii congenitale ale membrului(lor)</p> <p>Exclude: polidactilia (Q69.-) corectarea defectului unui membru (Q71-Q73) sindactilia (Q70.-)</p> <p>Q74.0 Alte malformatii congenitale ale membrului(lor) superior(e), inclusiv centura humerala</p> <p>Q74.01❶ Oase carpiene accesori</p> <p>Q74.02❶ Macrodactilia (degetele de la mana)</p>

<p>Q74.03★ Deget mare de la mana trifalangian</p> <p>Q74.04★ Sinostoza radio-cubitala Disostoza radio-cubitala</p> <p>Q74.05★ Sinostoza humero-ulnara</p> <p>Q74.06★ Sinostoza humero-radiala</p> <p>Q74.07★ Deget(e) bifid(e) al membrului superior</p> <p>Q74.08★ Deformatia Sprengel Proeminenta congenitala a scapulei</p> <p>Q74.09★ Alte malformatii congenitale ale membrului(lor) superior(oare), inclusiv centura humerala Disostoza cleido-craniana Cubitus valgus congenital si cubitus varus congenital Pseudoartroza congenitala a claviculei Deformatitatea Madelung Spasm sub forma de tragaci al degetului</p> <p>Q74.1 Anomalii congenitale ale genunchiului Congenital(a): - absenta rotulei - dislocarea rotulei - genunchi: - valgum - varum Rotula rudimentara Exclude: congenital(a): - dislocarea genunchiului (Q68.2) - genunchi curb (Q68.2) sindromul rotulei fixe (Q87.23)</p> <p>Q74.2 Alte malformatii congenitale ale membrului(lor) inferior(e), inclusiv centura pelviana Congenitala: - fuziunea articulatiei sacro-iliace - malformatia: - glezna (articulatie) - sacro-iliaca (articulatie) Exclude: anteverisjunea femurului (cap) (Q65.8)</p> <p>Q74.3 Artrogripoza congenitala multipla</p> <p>Q74.8 Alte malformatii congenitale specificate ale membrului(lor)</p> <p>Q74.81★ Brahidactilia</p> <p>Q74.82★ Supracentrere congenitala a membrului(lor) Hemihipertrofia congenitala</p> <p>Q74.83★ Cresterea congenitala sub nivelul normal a membrului(lor) Exclude: hemiatrofia NOS (R68.8)</p> <p>Q74.84★ Asimetria congenitala a membrelor</p> <p>Q74.85★ Sindromul Larsen</p>	<p>Q74.89★ Alte malformatii congenitale specificate ale membrului(lor) Contractarea congenitala a membrului</p> <p>Q74.9 Malformatia congenitala nespecificata a membrului(lor) Anomalia congenitala a membrului(lor) NOS</p> <p>Q75 Alte malformatii congenitale ale craniului si oaselor fetei</p> <p>Exclude: malformatia congenitala a fetei NOS (Q18.-)</p> <p>sindroame de malformatii congenitale clasificabile la Q87.-</p> <p>anomalii dento-faciale [incluzand malocluzia] (K07.-)</p> <p>deformatii musculo-scheletale ale capului si fetei (Q67.0-Q67.4-)</p> <p>defecte ale craniului asociate cu anomalii congenitale ale creierului cum ar fi: - anencefalia (Q00.0-) - encefalocel (Q01.-) - hidrocefalia (Q03.-) - microcefalia (Q02)</p> <p>Q75.0 Craniosinostoza Exclude: acrocefalo(poli)sindactilia (Q87.0-)</p> <p>tanatoforica: - asocierea nanism/trigonocefalie (Q77.1) - displazia (Q77.1)</p> <p>Q75.01★ Craniosinostoza coronala Brahicefalia</p> <p>Q75.02★ Craniosinostoza sagitala Csafcefalia</p> <p>Q75.03★ Trigonocefalia Exclude: nanism tanatoforic (Q77.1)</p> <p>Q75.04★ Craniosinostoza cu alte suturi multiple Acrocefalia Oxicefalia Turicefalia</p> <p>Q75.05★ Sindromul Pfeiffer</p> <p>Q75.06★ Craniu sub forma de frunza de trifoi Sindromul de deformare Kleeblattschadel</p> <p>Q75.09★ Alte craniosinostoze Craniosinostoza NOS Fuziunea imperfecta a craniului</p> <p>Q75.1 Disostoza crano-faciala Boala Crouzon</p>
--	--

Q75.2 Hipertelorism	Q76.3 Scolioza congenitala datorita malformatiilor congenitale ale oaselor Fuziunea sau esec de segmentatie cu scolioza
Q75.3 Macrocefalia	Q76.31 Hemivertebra unica cu scolioza congenitala
Q75.31 Macrocefalia (benigna) familiala	Q76.39 Scolioza congenitala datorita malformatiilor congenitale ale oaselor specificate
Q75.39 Alte forme de macrocefalie Macrocefalia NOS	Scolioza congenitala datorita malformatiei congenitale a oaselor NOS Cifoscolioza datorita malformatiei congenitale a oaselor NOS
Q75.4 Disostoza mandibulo-faciala Exclude: disostoza mandibulo-faciala producandu-se ca o parte a sindromului Treacher Collins [-Franceschetti] [-Klein] (Q87.04)	Q76.4 Alte malformatii congenitale ale coloanei vertebrale, neasociate cu scolioza
Q75.5 Disostoza oculo-mandibulara Exclude: disostoza oculo-mandibulara producandu-se ca o parte a sindromului Hallerman-Streiff (Q87.05)	Exclude: malformatii congenitale cu scolioza (Q67.5-, Q76.3-)
Q75.8 Alte malformatii congenitale specificate ale craniului si oaselor fetei	Q76.41 Absenta congenitala a unei(or) vertebre
Q75.81 Displazia fronto-nasala Sindromul fisurii faciale mediane	Q76.42 Anomalie congenitala a vertebrei(lor) sacrale Agenezia sacrala
Q75.89 Alte malformatii congenitale specificate ale craniului si oaselor fetei Absenta congenitala a unui os al craniului Deformatia congenitala a fruntii Platibazia	Q76.43 Malformatii congenitale ale altei(or) vertebre Congenitala(e): - anomalii ale vertebrei(lor) lombo-sacrale - malformatia regiunii lumbosacrale (articulatia)
Q75.9 Malformatia congenitala a craniului si oaselor fetei, nespecificata Anomalie congenitala a: - oasele fetei NOS - craniu NOS	Q76.44 Lordoza congenitala, de postura
Q76 Malformatii cogenitale ale coloanei vertebrale si oaselor toracelui Exclude: deformatii musculo-scheletale congenitale ale coloanei vertebrale si pieptului (Q67.5- - Q67.8)	Q76.45 Hemivertebra
Q76.0 Spina bifida occulta Exclude: meningocel (spinal) (Q05.-) spina bifida (deschisa) (chistica) (Q05.-)	Q76.49 Alte malformatii congenitale ale coloanei vertebrale Congenital(a):
Q76.1 Sindromul Klippel-Feil Sindromul de fuziune cervicala	- fuziunea coloanei vertebrale NOS - gheb NOS - cifoza NOS - lordoza NOS
Q76.2 Spondiolisteza congenitala si spondioliza Spondioliza congenitala Exclude: spondiolisteza (dobandita) (M43.1-) spondioliza (dobandita) (M43.0-)	Malformatia coloanei vertebrale NOS Platispondiloza NOS Vertebra supranumerara NOS
Q76.21 Spondiolisteza congenitala	Q76.5 Coasta cervicala Coaste supranumerare in regiunea cervicala
Q76.22 Spondioliza congenitala	Q76.6 Alte malformatii congenitale ale coastelor
	Q76.61 Absenta congenitala a coastelor
	Q76.62 Fuziunea congenitala a coastelor
	Q76.63 Coasta accesorie Exclude: coasta cervicala (Q76.5)
	Q76.69 Alte malformatii congenitale ale coastelor
	Malformatia congenitala a coastelor NOS Exclude: sindromul coastei scurte (Q77.2)

<p>Q76.7 Malformatii congenitale ale sternului</p> <p>Q76.71★ Absenta congenitala a sternului</p> <p>Q76.72★ Stern bifid</p> <p>Q76.79★ Alte malformatii congenitale specificate ale sternului Malformatia congenitala a sternului NOS</p> <p>Q76.8 Alte malformatii congenitale ale oaselor toracelui</p> <p>Q76.9 Malformatii congenitale ale oaselor toracelui, nespecificitate</p>	<p>Q77.89★ Alte forme de osteocondrodisplazie cu defecte de crestere ale oaselor tubulare si coloanei vertebrale Acrodisostoza Displazia Kniest</p> <p>Q77.9 Osteocondrodisplazia cu defecte de crestere ale oaselor tubulare si ale coloanei vertebrale, nespecificata</p>
<p>Q77 Osteocondrodisplazia cu defecte de crestere ale oaselor tubulare si ale coloanei vertebrale</p> <p>Exclude: mucopolizahardoza (E76.0-E76.3)</p>	<p>Q78 Alte osteocondrodisplazii</p>
<p>Q77.0 Acondrogeneza</p> <p>Q77.00★ Acondrogeneza, nespecificata</p> <p>Q77.01★ Acondrogeneza, tip I</p> <p>Q77.02★ Acondrogeneza, tip II</p> <p>Q77.03★ Hipocondrogeneza</p> <p>Q77.09★ Alte forme de acondrogeneza</p> <p>Q77.1 Pitic tanatoforic Asocierea nanism/trigonocefalie tanatoforica Displazia tanatoforica (cu craniu sub forma de frunza de trifoi)</p> <p>Q77.2 Sindromul coastei scurte Displazia toracica asfixianta [Jeune] Sindromul Jeune</p> <p>Q77.3 Condrodisplazia punctata Condrodistrofia calcefianta congenitala Displazia epifizara multipla congenitala Sindromul Conradi (-Hunerman) Sindromul rizomelic</p> <p>Exclude: embriopatia datorita warfarinei (Q86.2)</p> <p>Q77.4 Acondroplazia Nanism acondroplasic Hipocondroplazia</p> <p>Q77.5 Displazia distrofica Nanism distrofic</p> <p>Q77.6 Displazia condroectodermala Sindromul Ellis-van Creveld</p> <p>Q77.7 Displazia spondiloepifizara</p> <p>Q77.8 Alte osteocondrodisplazii cu defecte de crestere ale oaselor tubulare si ale coloanei vertebrale</p> <p>Q77.81★ Nanism metatropic Displazia metatropica</p> <p>Q77.82★ Condroplazia metafizara Disostoza metafizara</p>	<p>Q78.0 Osteogeneza imperfecta Fragilitatea oaselor Osteopsatiroza</p> <p>Q78.1 Displazia fibroasa poliostotica Sindromul Albright(-McCune) (-Sternberg)</p> <p>Q78.2 Osteopetroza Sindromul Albers-Schönberg</p> <p>Q78.3 Displazia progresiva diafizala Sindromul Camurati-Engelmann</p> <p>Q78.4 Encondromatoza Sindromul Maffucci Boala Ollier</p> <p>Q78.5 Displazia metafizei Sindromul Pyle</p> <p>Q78.6 Exostoza congenitala multipla Aclazia diafizala</p> <p>Q78.8 Alte osteocondrodisplazii specificate Osteopoichiloza</p> <p>Q78.9 Osteocondrodisplazia, nespecificata Condrodistrofia NOS Osteodistrofia NOS</p>
	<p>Q79 Malformatii congenitale ale sistemului musculo-scheletal, neclasificate altundeva</p> <p>Exclude: torticolis (muschi sternomastoidian) congenital (Q68.0)</p> <p>Q79.0 Hernia congenitala a diafragmului</p> <p>Exclude: hernia hiatala congenitala (Q40.1)</p> <p>Q79.1 Alte malformatii congenitale ale diafragmului Absenta diafragmului Malformatia congenitala a diafragmului NOS Eventratia diafragmului</p> <p>Q79.2 Exomfalos Omfalocol</p> <p>Exclude: hernia umbilicala (K42.-)</p> <p>Q79.3 Gastroschisis</p> <p>Q79.4 Sindromul intestinului taiat</p>

Q79.5	Alte malformatii congenitale ale peretelui abdominal Exclude: hernia ombilicala (K42.-)	Q82 Alte malformatii congenitale ale pielii Exclude: acrodermatita enteropatica (E83.2) porfiria eritropoietica congenitala (E80.0) chist sau sinus pilonidal (L05.-) sindromul Sturge-Weber (-Dimitri) (Q85.82)
Q79.6	Sindromul Ehlers-Danlos	
Q79.8	Alte malformatii congenitale ale sistemului musculo-scheletal Absenta: - muschi - tendon Muschi accesoriu Amiotrofia congenitala Congenitala: - aponevroza constrictoare - scurtarea tendonului Sindromul Poland	
Q79.9	Malformatia congenitala a sistemului musculo-scheletal, nespecificata Congenitala: - anomalie NOS a sistemului musculo-scheletal NOS - deformatia NOS a sistemului musculo-scheletal NOS	Q82.0 Limfoedem ereditar Q82.1 Xeroderma pigmentara Q82.2 Mastocitoza Urticaria pigmentara Exclude: mastocitoza maligna (C96.2) Q82.3 Deficienta pigmentara Q82.4 Displazia ectodermala (anhidrotica) Exclude: sindromul Ellis-van Creveld (Q77.6) Q82.5 Nev congenital non-neoplazic Semn de nastere NOS Nev: - inrosit - culoarea vinului de Porto - sanguinolent - in forma de fraga - vascular NOS - verucos Exclude: pete 'cafea cu lapte' (L81.3) lentigo (L81.4) nev: - in forma de paianjen (I78.1) - melanocitic (D22.-) - NOS (D22.-) - pigmentat (D22.-) - paianjen (I78.1) - stelar (I78.1)

Alte malformatii congenitale (Q80-Q89)

Q80 Ihtioza congenitala Exclude: boala Refsum (G60.1)	
Q80.0 Ihtioza vulgara	
Q80.1 Ihtioza cu asociere	
Q80.2 Ihtioza lamelara Copil vascos	
Q80.3 Eritrodermie ihtioziforma buloasa congenitala	
Q80.4 Fat arlechin	
Q80.8 Alte ihtioze congenitale	
Q80.9 Ihtioza congenitala, nespecificata	
Q81 Epidermoliza buloasa	
Q81.0 Epidermoliza buloasa simpla Exclude: sindromul Cockayne (Q87.11)	Q82.8 Alte malformatii congenitale specificate ale pielii Cute palmare anormale Cute accesorii ale pielii Pemfigus benign familial [Hailey-Hailey] Cute laxe (hiperelastice) Anomalii dermatoglifice Keratoza ereditara palmara si plantara Keratoza foliculara [Darier-White] Exclude: sindromul Ehlers-Danlos (Q79.6)
Q81.1 Epidermoliza buloasa letala Sindromul Herlitz	
Q81.2 Epidermoliza buloasa distrofica	
Q81.8 Alte epidermolize buloase	
Q81.9 Epidermoliza buloasa, nespecificata	Q82.9 Malformatii congenitale ale pielii, nespecificate

Q83	Malformatii congenitale ale sanului		Q84.9	Malformatii congenitale ale tegumentului, nespecificate Congenitala: - anomalia NOS a tegumentului NOS - deformatia NOS a tegumentului NOS
	Exclude: absenta muschiului pectoral (Q79.8)			
Q83.0	Absenta congenitala a sanului cu absenta mamelonului			
Q83.1	San accesoriu		Q85	Facomatoze, neclasificate altundeva
	San supranumerar			Exclude: ataxia telangiectazica [Louis-Bar] (G11.3) disautonomia familiala [Riley-Day] (G90.1)
Q83.2	Absenta mamelonului			
Q83.3	Mamelon accesoriu		Q85.0	Neurofibromatoza (nemaligna) Boala Von Recklinghausen
	Mamelon supranumerar		Q85.1	Scleroza tuberoasa Boala Bourneville Epiloia
Q83.8	Alte malformatii congenitale ale sanului		Q85.8	Alte facomatoze
	Hipoplazia sanului			Exclude: sindromul Meckel-Gruber (Q61.9)
Q83.9	Malformatia congenitala a sanului, nespecificata		Q85.81	● Sindromul Peutz-Jeghers
Q84	Alte malformatii congenitale ale tegumentelor		Q85.82	● Sindromul Sturge-Weber(-Dimitri)
Q84.0	Alopecia congenitala		Q85.83	● Sindromul Von Hippel-Lindau
	Atricoza congenitala		Q85.84	● Sindromul Gardner Sindromul de polipoza osteomatoasa intestinala
Q84.1	Tulburari morfologice congenitale ale parului, neclasificate altundeva		Q85.89	● Alte facomatoze specifice
	Par perlat		Q85.9	Facomatoza, nespecificata Hamartoza NOS
	Moniletrix		Q86	Sindroame de malformatii congenitale datorite unor cauze exogene cunoscute, neclasificate altundeva
	Pili inelati			Exclude: deficianta de iod legata de hipotiroidism (E00-E02) efecte nonteratogene ale substantelor transmise pe cale placentara sau prin alaptare (P04.-)
	Pili turtiti		Q86.0	Sindromul (dismorfic) fetal datorit consumului mare de alcool de catre mama in timpul sarcinii
	Exclude: sindromul parului cret Menkes (E83.0)		Q86.1	Sindromul hidantoinei fetale Sindromul Meadow
Q84.2	Alte malformatii congenitale ale parului		Q86.2	Dismorfism datorit warfarinei
	Congenitala: - hipertricoza		Q86.8	Alte sindroame de malformatii congenitale datorite cauzelor exogene cunoscute
	- malformatia parului NOS		Q86.81	● Malformatii congenitale datorite esterilor sau sarurilor acidului valproic
	Lanugo persistent		Q86.82	● Malformatii congenitale datorite vitaminei A
Q84.3	Anonichia		Q86.83	● Malformatii congenitale datorite talidomidei
	Absenta congenitala a unghiei			
	Exclude: sindromul rotulei fixe (Q87.23)			
Q84.4	Luechonichia congenitala			
Q84.5	Unghii marite sau hipertrofice			
	Onychauxis congenitala			
	Pachionichia			
Q84.6	Alte malformatii congenitale ale unghiilor			
	Congenitala: - unghia stramba			
	- koilonichia			
	- malformatia unghiei NOS			
Q84.8	Alte malformatii congenitale specificate ale tegumentelor			
Q84.81	● Aplasia cutanata congenitala			
Q84.89	● Alte malformatii congenitale specificate ale tegumentelor			

<p>Q86.84✿ Malformatii congenitale datorite agentilor citotoxici</p> <p>Q86.85✿ Malformatii congenitale datorite altor medicamente Exclude: dismorphism datorit warfarinei (Q86.2)</p> <p>Q86.86✿ Malformatii congenitale datorite radiatiilor ionizante</p> <p>Q86.87✿ Malformatii congenitale datorite metililor mercurului</p> <p>Q86.89✿ Malformatii congenitale datorite cauzelor exogene specificate</p>	<p>Q87.09✿ Alte sindroame de malformatii congenitale afectand in special fizionomia fetei Sindrom de malformatii congenitale afectand in special fizionomia fetei NOS Ciclopia [ciclop][ciclopism][sinoftalmia] Discraniopigofalangism Artro-oftalmia progresiva ereditara Sindrom: - Goldenhar - Moebius - Mohr - oculo-auriculo-vertebral [microzomia hemifaciala] - orofacial-digital tip I si I - Stickler - trico-rino-falangian tip I si II [Langer-Giedion] - Ullrich-Feichtiger - fizionomia Whistling Exclude: cherubism (K10.8) sindromul Waardenburg (E70.3)</p>
<p>Q87 Alte sindroame de malformatii congenitale specificate afectand sisteme multiple</p> <p>Q87.0 Sindroame de malformatii congenitale afectand in special fizionomia fetei</p> <p>Q87.01✿ Acrocefalopolisindactilia Acrocefalopolisindactilia tip I, sindromul Noack Acrocefalopolisindactilia tip II, sindromul Carpenter</p> <p>Q87.02✿ Acrocefalosindactilia Sindromul Apert Cefalodactilia Vogt</p> <p>Q87.03✿ Sindromul criptoftalmic Sindromul Fraser</p> <p>Q87.04✿ Sindromul Treacher Collins [-Franceschetti] [-Klein] Exclude: disostoza mandibulo-faciala producandu-se ca o anomalie izolata (Q75.4)</p>	<p>Q87.1 Sindroame de malformatii congenitale asociate in special cu statura scurta Exclude: sindromul Ellis-van Creveld (Q77.6) sindromul Turner(-Ullrich) (Q96.-)</p>
<p>Q87.05✿ Sindromul Hallerman-Streiff Exclude: disostoza oculo-mandibulara producandu-se ca o anomalie izolata (Q75.5)</p> <p>Q87.06✿ Episodul Pierre Robin Sindromul si episodul Robin</p> <p>Q87.07✿ Sindromul Pena-Shokeir Sindromul hipoplaziei pulmonare cu anomalii faciale anchilozante camptodactile</p>	<p>Q87.11✿ Sindromul Cockayne</p> <p>Q87.12✿ Sindromul Cornelia de Lange Pitic Amsterdam [sindromul Brachmann-de Lange]</p> <p>Q87.13✿ Sindromul Noonan Afectiune asemantatoare sindromului Turner</p> <p>Q87.14✿ Sindromul Prader-Willi</p> <p>Q87.15✿ Sindromul Russell-Silver</p> <p>Q87.16✿ Sindromul Seckel Nanism cu cap de pasare Nanism primordial microcefalic</p>
	<p>Q87.17✿ Sindromul Smith-Lemli-Opitz Deficienta de 7-dehidrocolesterol reductaza</p> <p>Q87.18✿ Sindromul Sjogren-Larsson Alcoolism grasos: deficienta in nicotinamide adenine dinucleotide oxidoreductaza</p>

<p>Q87.19✿ Alte sindroame de malformatii congenitale specificate asociate in special cu statura scurta Sindrom de malformatii congenitale asociate in special cu statura scurta NOS Sindrom: - Aarskog - Dubowitz - Robinow-Silverman-Smith</p> <p>Q87.2 Sindroame de malformatii congenitale implicand in special membrele Exclude: anemia Fanconi cu absenta radiusului (D61.0)</p> <p>Q87.21✿ Sindromul Holt-Oram</p> <p>Q87.22✿ Sindromul Klippel-Trenaunay-Weber</p> <p>Q87.23✿ Sindromul rotulei fixe</p> <p>Q87.24✿ Sindromul Rubinstein-Taybi</p> <p>Q87.25✿ Sindromul de sirenomelia</p> <p>Q87.26✿ Trombocitopenia cu sindromul absentei radiusului Sindromul TAR</p> <p>Q87.27✿ Asocierea VATER Asocierea VACTERL</p> <p>Q87.29✿ Alte sindroame de malformatii congenitale specificate implicand in special membrele Sindroame de malformatii congenitale implicand in special membrele NOS</p> <p>Q87.3 Sindroame de malformatii congenitale implicand cresterea rapida precoce</p> <p>Q87.31✿ Sindromul Beckwith-Wiedemann Sindromul Beckwith</p> <p>Q87.32✿ Sindromul Sotos Gigantism cerebral</p> <p>Q87.33✿ Sindromul Weaver</p> <p>Q87.39✿ Alte sindroame de malformatii congenitale specificate implicand cresterea rapida precoce Sindroame de malformatii congenitale implicand cresterea rapida precoce NOS</p> <p>Q87.4 Sindromul Marfan Arahnodactilia NOS</p> <p>Q87.5 Alte sindroame de malformatii congenitale cu alte modificari scheletale</p> <p>Q87.8 Alte sindroame de malformatii congenitale, neclasificate altundeva</p> <p>Q87.81✿ Sindromul Alport</p> <p>Q87.82✿ Sindromul Laurence-Moon-Biedl Sindromul Laurence-Moon[-Bardet]-Biedl</p>	<p>Q87.83✿ Sindromul Zellweger Sindromul Zellweger este o tulburare peroxisomala Exclude: pseudosindromul Zellweger (E88.8) afectiune asemanatoare sindromului Zellweger (E88.8)</p> <p>Q87.84✿ Sindromul William</p> <p>Q87.85✿ Sindromul Angelman</p> <p>Q87.89✿ Alte sindroame de malformatii congenitale specificate, neclasificate altundeva</p> <p>Q89 Alte malformatii congenitale, neclasificate altundeva</p> <p>Q89.0 Malformatii congenitale ale splinei</p> <p>Q89.01✿ Asplenia congenitala Absenta congenitala a splinei</p> <p>Q89.09✿ Alte malformatii congenitale specificate ale splinei Splenomegalia congenitala [hiperplazia splinei] Splina accesorie Splina ectopica Hipoplasia splinei Malformatia NOS a splinei Deformatitatea splinei Exclude: isomerism al auriculelor cardiace (cu asplenie sau polisplenie) (Q20.6)</p> <p>Q89.1 Malformatii congenitale ale glandei suprarenale</p> <p>Q89.11✿ Absenta congenitala a glandei suprarenale</p> <p>Q89.12✿ Hipoplazia congenitala a glandei suprarenale</p> <p>Q89.19✿ Alte malformatii congenitale specificate ale glandei suprarenale Glanda suprarenala accesorie Glanda suprarenala ectopica Malformatia NOS a glandei suprarenale Exclude: hiperplazia congenitala a glandei suprarenale (E25.0)</p> <p>Q89.2 Malformatii congenitale ale altor glande endocrine</p> <p>Q89.21✿ Malformatii congenitale ale glandei pituitare</p> <p>Q89.22✿ Malformatii congenitale ale glandei tiroide</p> <p>Q89.23✿ Chist gloso-tiroid persistent</p> <p>Q89.24✿ Chist gloso-tiroid</p> <p>Q89.25✿ Malformatii congenitale ale glandei paratiroidale</p> <p>Q89.26✿ Malformatii congenitale ale timusului</p>
--	--

Q89.29	Malformatii congenitale ale altor glande endocrine specificate Malformatii congenitale ale glandelor endocrine NOS
Q89.3	Situs inversus Exclude: dextrocardia NOS (Q24.0) levocardia (Q24.1)
Q89.30	Situs inversus, nespecificat Situs inversus NOS
Q89.31	Dextrocardia cu situs inversus
Q89.32	Aranjament atrial imagine in oglinda cu pozitie inversa
Q89.33	Situs inversus abdominal Situs transversus abdominal Transpozitia viscerelor abdominale
Q89.34	Situs inversus toracic Situs transversus toracic Transpozitia viscerelor toracice
Q89.35	Sindromul Kartagener Triada Kartagener Exclude: alte sindroame de imotilitate a cililor (J98.8)
Q89.39	Alte forme de situs inversus specificate
Q89.4	Gemeni uniti
Q89.41	Dicefalia Doua capete
Q89.42	Craniopagus Gemeni cu capetele lipite
Q89.43	Toracopagus Gemeni cu toracele lipite
Q89.44	Xifopagus Gemeni cu pelvisul lipit sau xifoid
Q89.45	Pigopagus Gemeni cu fesele lipite
Q89.46	Geaman acardiac
Q89.49	Alte forme specificate de gemeni uniti Gemeni uniti NOS
Q89.7	Malformatii congenitale multiple, neclasificate altundeva Exclude: sindroame de malformatii congenitale afectand sisteme multiple (Q87.-)
Q89.71	Trasaturi dismorfice Dismorfism NOS
Q89.79	Malformatii congenitale multiple, neclasificate altundeva Multiple congenitale: - anomalii NOS - deformitati NOS
Q89.8	Alte malformatii congenitale specificate
Q89.81	Episod de displazie caudala

Q89.89	Alte malformatii congenitale specificate Malformatia congenitala NOS
Q89.9	Malformatia congenitala, nespecificata Congenitala: - anomalia NOS - deformitatea NOS

Anomalii cromozomiale neclasificate altundeva (Q90-Q99)

Q90 Sindromul Down

Q90.0	Trisomia 21, nedisjunctia meiotica
Q90.1	Trisomia 21, mozaicism (nedisjunctia mitotica)
Q90.2	Trisomia 21, translocatia
Q90.9	Sindromul Down, nespecificat Trisomia 21 NOS

Q91 Sindromul Edwards si sindromul Patau

Q91.0	Trisomia 18, nedisjunctia meiotica
Q91.1	Trisomia 18, mozaicism (nedisjunctia mitotica)
Q91.2	Trisomia 18, translocatie
Q91.3	Sindromul Edwards, nespecificat
Q91.4	Trisomia 13, nedisjunctia meiotica
Q91.5	Trisomia 13, mozaicism (nedisjunctia mitotica)
Q91.6	Trisomia 13, translocatia
Q91.7	Sindromul Patau, nespecificat

Q92 Alte trisomii si trisomii partiale ale autosomei, neclasificate altundeva

Include:	translocatii si insertii dezechilibrate
Exclude:	trisomia cromozomilor 13, 18, 21 (Q90-Q91)
Q92.0	Trisomia completa a cromozomului, nedisjunctie meiotica
Q92.1	Trisomie completa a cromozomului, mozaicism (nedisjunctie mitotica)
Q92.2	Trisomia majora partiala Bratul intreg sau mai multe duplicate
Q92.3	Trisomia minora partiala Mai putin decat intrega ramura duplicata
Q92.4	Dublarea observata numai in prometafaza
Q92.5	Dublarea cu alte rearanjamente complexe
Q92.6	Cromozomi extra markeri
Q92.7	Triploidia si poliploidia
Q92.8	Alte trisomii sau trisomii partiale specificate ale autosomilor

Q92.9 Trisomia sau trisomia parțială a autosomilor, nespecificată

Q93 Monosomia și absența autosomilor, neclasificate altundeva

Q93.0 Monosomia totală a cromozomilor, fără disjuncția meiotica

Q93.1 Monosomia totală a cromozomilor, mozaicism (fără disjuncție mitotica)

Q93.2 Cromozomi replasati cu inel sau dicentrici

Q93.3 Absența ramurii scurte a cromozomului 4
Sindromul Wolff-Hirschorn

Q93.4 Absența ramurii scurte a cromozomului 5
Sindromul Cri-du-chat

Q93.5 Alte forme de absența a unei parti a cromozomului

Q93.6 Absența observată numai în prometafaza

Q93.7 Absența cu alte rearanjamente complexe

Q93.8 Alte forme de absența a autosomilor

Q93.9 Absența de autosomi, nespecificată

Q95 Rearanjare echilibrata și markeri strucuturali, neclasificati altundeva

Include: translocatii si insertii reciproce echilibrate si robertsoniene

Q95.0 Translocatii si insertii echilibrate la indivizi normali

Q95.1 Inversia cromozomilor la indivizi normali

Q95.2 Rearanjamente autosomale echilibrate la indivizi anormali

Q95.3 Rearanjamente sex/autosomale echilibrate la indivizi anormali

Q95.4 Indivizi cu markeri heterocromatici

Q95.5 Indivizi cu pozitie autosomala fragila

Q95.8 Alte aranjamente echilibrate si markeri strucuturali

Q95.9 Rearanjamente echilibrate si markeri strucuturali, nespecificati

Q96 Sindromul Turner

Sindromul Turner Ullrich

Sindromul Bonnevie Ullrich

Exclude: sindromul Noonan (Q87.13)

afectiune asemanatoare
sindromului Turner (Q87.13)

Q96.0 Kariotip 45, X

Q96.1 Kariotip 46, X iso (Xq)

Q96.2 Kariotip 46, X cu cromozom sexual anormal, cu exceptia iso (Xq)

Q96.3 Mozaicism, 45; X/46; XX sau XY

Q96.4 Mozaicism, 45 X/alta linie celulara, cu cromozom sexual anormal

Q96.8 Alte variante ale sindromului Turner

Q96.9 Sindromul Turner, nespecificat

Q97 Alte anomalii sexuale cromozomiale, fenotip feminin, neclasificate altundeva

Exclude: sindromul Turner (Q96.-)

Q97.0 Kariotip 47, XXX

Q97.1 Sex feminin cu mai mult de trei cromozomi X

Q97.2 Mozaicism, linii cu numere variabile de cromozomi X

Q97.3 Sex feminin cu kariotip 46, XY

Q97.8 Alte anomalii specificate de cromozomi sexuali, fenotip feminin

Q97.9 Anomalii de cromozomi sexuali, fenotip feminin, nespecificate

Q98 Alte anomalii sexuale cromozomiale, fenotip masculin, neclasificate altundeva

Q98.0 Sindromul Klinefelter, kariotip 47, XYY

Q98.1 Sindromul Klinefelter, masculin, cu mai mult de doi cromozomi X

Q98.2 Sindromul Klinefelter, masculin, cu kariotip 46, XX

Q98.3 Alt barbat, cu kariotip 46, XX

Q98.4 Sindromul Klinefelter, nespecificat

Q98.5 Kariotip 47, XYY

Q98.6 Barbat cu cromozom sexual anormal structurat

Q98.7 Barbat cu mozaicism cu cromozomi sexuali

Q98.8 Alte anomalii specificate de cromozomi sexuali, fenotip masculin

Q98.9 Anomalii ale cromozomilor sexuali, fenotip masculin, nespecificate

Q99 Alte anomalii cromozomiale, neclasificate altundeva

Q99.0 Chimera 46, XX/46, XY

Chimera 46, XX/46, XY hermafrodit adevarat

Q99.1 46, XX hermafrodit real

46, XX cu trasaturi de gonade

46, XY cu trasaturi de gonade

Disgeneza gonadica pura

Q99.2 Cromozom X fragil

Sindromul cromozomului X fragil

Q99.8 Alte anomalii cromozomiale specificate

Q99.9 Anomalii cromozomiale, nespecificate