

**Q00-Q99 CAPÍTULO XVII : Malformações congênitas,  
deformidades e anomalias  
cromossômicas**

**Q00-Q07 Malformações congênitas do sistema nervoso**

**Q10-Q18 Malformações congênitas do olho, do ouvido, da face e do pescoço**

**Q20-Q28 Malformações congênitas do aparelho circulatório**

**Q30-Q34 Malformações congênitas do aparelho respiratório**

**Q35-Q37 Fenda labial e fenda palatina**

**Q38-Q45 Outras malformações congênitas do aparelho digestivo**

**Q50-Q56 Malformações congênitas dos órgãos genitais**

**Q60-Q64 Malformações congênitas do aparelho urinário**

**Q65-Q79 Malformações congênitas e deformidades do aparelho osteomuscular**

**Q80-Q89 Outras malformações congênitas**

**Q90-Q99 Anomalias cromossômicas, não classificadas em outra parte**

Q00.0 Anencefalia

Q00.1 Craniorraquisquise

Q00.2 Iniencefalia

Q01.0 Encefalocele frontal

Q01.1 Encefalocele nasofrontal

Q01.2 Encefalocele occipital

Q01.8 Encefalocele de outras localizações

Q01.9 Encefalocele não especificada

Q02 Microcefalia

Q03.0 Malformações do aqueduto de Sylvius

Q03.1 Atresia das fendas de Luschka e do forâmen de Magendie

Q03.8 Outra hidrocefalia congênita

Q03.9 Hidrocefalia congênita não especificada

Q04.0 Malformações congênitas do corpo caloso

Q04.1 Arrinencefalia

Q04.2 Holoprosencefalia

Q04.3 Outras deformidades por redução do encéfalo

Q04.4 Displasia do septo e das vias ópticas

Q04.5 Megalencefalia

Q04.6 Cistos cerebrais congênitos

Q04.8 Outras malformações congênitas especificadas do encéfalo

Q04.9 Malformação congênita não especificada do encéfalo

Q05.0 Espinha bífida cervical com hidrocefalia

Q05.1 Espinha bífida torácica com hidrocefalia

Q05.2 Espinha bífida lombar com hidrocefalia

Q05.3 Espinha bífida sacra com hidrocefalia

Q05.4 Espinha bífida não especificada, com hidrocefalia

Q05.5 Espinha bífida cervical, sem hidrocefalia

Q05.6 Espinha bífida torácica, sem hidrocefalia

Q05.7 Espinha bífida lombar, sem hidrocefalia

Q05.8 Espinha bífida sacra, sem hidrocefalia

Q05.9 Espinha bífida não especificada

Q06.0 Amielia

Q06.1 Hipoplasia e displasia da medula espinal

Q06.2 Diastematomyelia

Q06.3 Outras malformações congênitas da cauda eqüina

Q06.4 Hidromielia

Q06.8 Outras malformações congênitas especificadas da medula espinal

Q06.9 Malformação congênita não especificada da medula espinal

Q07.0 Síndrome de Arnold-Chiari

Q07.8 Outras malformações congênitas especificadas do sistema nervoso

Q07.9 Malformação congênita não especificada do sistema nervoso

Q10.0 Ptose congênita

Q10.1 Ectrópio congênito

Q10.2 Entrópio congênito

Q10.3 Outras malformações congênitas das pálpebras

Q10.4 Ausência ou agenesia do aparelho lacrimal

Q10.5 Estenose ou estreitamento congênito do canal lacrimal

Q10.6 Outras malformações congênitas do aparelho lacrimal

Q10.7 Malformação congênita da órbita

Q11.0 Olho cístico

Q11.1 Outras formas de anoftalmia

Q11.2 Microftalmia

Q11.3 Macroftalmia

Q12.0 Catarata congênita

Q12.1 Luxação congênita do cristalino

Q12.2 Coloboma do cristalino

Q12.3 Afaquia congênita

Q12.4 Esferofaquia

Q12.8 Outras malformações congênitas do cristalino

Q12.9 Malformação congênita não especificada do cristalino

Q13.0 Coloboma da íris

Q13.1 Ausência de íris

Q13.2 Outras malformações congênitas da íris

Q13.3 Opacidade congênita da córnea

Q13.4 Outras malformações congênitas da córnea

Q13.5 Esclerótica azul

Q13.8 Outras malformações congênitas da câmara anterior do olho

Q13.9 Malformação congênita não especificada da câmara anterior do olho

Q14.0 Malformação congênita do humor vítreo

Q14.1 Malformação congênita da retina

Q14.2 Malformação congênita do disco óptico

Q14.3 Malformação congênita da coróide

Q14.8 Outras malformações congênitas da câmara posterior do olho

Q14.9 Malformação congênita não especificada da câmara posterior do olho

Q15.0 Glaucoma congênito

Q15.8 Outras malformações congênitas especificadas do olho

Q15.9 Malformação congênita não especificada do olho

Q16.0 Ausência congênita do pavilhão auricular [orelha]

Q16.1 Ausência, atresia e estreitamento congênitos do conduto auditivo (externo)

Q16.2 Ausência da trompa de Eustáquio

Q16.3 Malformação congênita dos ossículos do ouvido

Q16.4 Outras malformações congênitas do ouvido médio

Q16.5 Malformação congênita do ouvido interno

Q16.9 Malformação congênita do ouvido não especificada causando comprometimento da audição

Q17.0 Pavilhão supranumerário

Q17.1 Macrotia

Q17.2 Microtia

Q17.3 Outras deformidades da orelha

Q17.4 Anomalia de posição da orelha

Q17.5 Orelhas proeminentes

Q17.8 Outras malformações congênitas especificadas da orelha

Q17.9 Malformação congênita não especificada da orelha

Q18.0 Seio, fístula e cisto de origem branquial

Q18.1 Seio, fístula e cisto pré-auricular

Q18.2 Outras malformações da fenda branquial

Q18.3 Pescoço alado

Q18.4 Macrostomia

Q18.5 Microstomia

Q18.6 Macroqueilia

Q18.7 Microqueilia

Q18.8 Outras malformações congênitas especificadas da face e do pescoço

Q18.9 Malformação congênita não especificada da face e do pescoço

Q20.0 Tronco arterial comum

- Q20.1 Ventrículo direito com dupla via de saída
- Q20.2 Ventrículo esquerdo com dupla via de saída
- Q20.3 Comunicação ventrículo-atrial discordante
- Q20.4 Ventrículo com dupla via de entrada
- Q20.5 Comunicação átrio-ventricular discordante
- Q20.6 Isomerismo dos apêndices atriais
- Q20.8 Outras malformações congênitas das câmaras e das comunicações cardíacas
- Q20.9 Malformação congênita não especificada das câmaras e das comunicações cardíacas
- Q21.0 Comunicação interventricular
- Q21.1 Comunicação interatrial
- Q21.2 Comunicação atrioventricular
- Q21.3 Tetralogia de Fallot
- Q21.4 Comunicação aortopulmonar
- Q21.8 Outras malformações congênitas dos septos cardíacos
- Q21.9 Malformação congênita não especificada de septo cardíaco
- Q22.0 Atresia da valva pulmonar
- Q22.1 Estenose congênita da valva pulmonar
- Q22.2 Insuficiência congênita da valva pulmonar
- Q22.3 Outras malformações congênitas da valva pulmonar
- Q22.4 Estenose congênita da valva tricúspide
- Q22.5 Anomalia de Ebstein
- Q22.6 Síndrome do coração direito hipoplásico
- Q22.8 Outras malformações congênitas da valva tricúspide
- Q22.9 Malformação congênita não especificada da valva tricúspide
- Q23.0 Estenose congênita da valva aórtica
- Q23.1 Insuficiência congênita da valva aórtica
- Q23.2 Estenose mitral congênita
- Q23.3 Insuficiência mitral congênita
- Q23.4 Síndrome do coração esquerdo hipoplásico
- Q23.8 Outras malformações congênitas das valvas aórtica e mitral
- Q23.9 Malformação congênita não especificada das valvas aórtica e mitral
- Q24.0 Dextrocardia
- Q24.1 Levocardia
- Q24.2 Cor triatriatum

- Q24.3 Estenose do infundíbulo pulmonar
- Q24.4 Estenose subaórtica congênita
- Q24.5 Malformações dos vasos coronários
- Q24.6 Bloqueio congênito do coração
- Q24.8 Outras malformações congênitas especificadas do coração
- Q24.9 Malformação não especificada do coração
- Q25.0 Permeabilidade do canal arterial
- Q25.1 Coartação da aorta
- Q25.2 Atresia da aorta
- Q25.3 Estenose da aorta
- Q25.4 Outras malformações congênitas da aorta
- Q25.5 Atresia da artéria pulmonar
- Q25.6 Estenose da artéria pulmonar
- Q25.7 Outras malformações congênitas da artéria pulmonar
- Q25.8 Outras malformações congênitas das grandes artérias
- Q25.9 Malformação congênita não especificada das grandes artérias
- Q26.0 Estenose congênita da veia cava
- Q26.1 Persistência da veia cava superior esquerda
- Q26.2 Comunicação venosa pulmonar anormal total
- Q26.3 Comunicação venosa pulmonar anormal parcial
- Q26.4 Comunicação venosa pulmonar anormal não especificado
- Q26.5 Comunicação venosa portal anormal
- Q26.6 Fístula entre a veia porta e a artéria hepática
- Q26.8 Outras malformações congênitas das grandes veias
- Q26.9 Malformação congênita não especificada de grande veia
- Q27.0 Ausência congênita e hipoplasia da artéria umbilical
- Q27.1 Estenose congênita da artéria renal
- Q27.2 Outras malformações congênitas da artéria renal
- Q27.3 Malformação artério-venosa periférica
- Q27.4 Ectasia venosa (flebectasia) congênita
- Q27.8 Outras malformações congênitas especificadas do sistema vascular periférico
- Q27.9 Malformação congênita não especificada do sistema vascular periférico
- Q28.0 Malformação arteriovenosa de vasos pré-cerebrais
- Q28.1 Outras malformações dos vasos pré-cerebrais

Q28.2 Malformação arteriovenosa dos vasos cerebrais

Q28.3 Outras malformações dos vasos cerebrais

Q28.8 Outras malformações congênitas especificadas do aparelho circulatório

Q28.9 Malformação congênita não especificada do aparelho circulatório

Q30.0 Atresia das coanas

Q30.1 Agenesia ou hipoplasia do nariz

Q30.2 Fissura, entalhe ou fenda nasal

Q30.3 Perfuração congênita do septo nasal

Q30.8 Outras malformações congênitas do nariz

Q30.9 Malformação congênita não especificada do nariz

Q31.0 Pterígio da laringe

Q31.1 Estenose subglótica congênita

Q31.2 Hipoplasia da laringe

Q31.3 Laringocele

Q31.4 Estridor congênito da laringe

Q31.8 Outras malformações congênitas da laringe

Q31.9 Malformação congênita não especificada da laringe

Q32.0 Traqueomalácia congênita

Q32.1 Outras malformações congênitas da traquéia

Q32.2 Broncomalácia congênita

Q32.3 Estenose congênita dos brônquios

Q32.4 Outras malformações congênitas dos brônquios

Q33.0 Pulmão cístico congênito

Q33.1 Lobo pulmonar supranumerário

Q33.2 Seqüestro pulmonar

Q33.3 Agenesia do pulmão

Q33.4 Bronquectasia congênita

Q33.5 Tecido ectópico intrapulmonar

Q33.6 Hipoplasia e displasia do pulmão

Q33.8 Outras malformações congênitas do pulmão

Q33.9 Malformação congênita não especificada do pulmão

Q34.0 Anomalia da pleura

Q34.1 Cisto congênito do mediastino

Q34.8 Outras malformações congênitas especificadas do aparelho respiratório

- Q34.9 Malformação congênita não especificada do aparelho respiratório
- Q35.1 Fenda do palato duro
- Q35.3 Fenda do palato mole
- Q35.5 Fenda dos palatos duro e mole
- Q35.6 Fenda mediana do palato
- Q35.7 Fenda da úvula
- Q35.9 Fenda palatina não especificada
- Q36.0 Fenda labial bilateral
- Q36.1 Fenda labial mediana
- Q36.9 Fenda labial unilateral
- Q37.0 Fenda do palato duro com fenda labial bilateral
- Q37.1 Fenda do palato duro com fenda labial unilateral
- Q37.2 Fenda do palato mole com fenda labial bilateral
- Q37.3 Fenda do palato mole com fenda labial unilateral
- Q37.4 Fenda dos palatos duro e mole com fenda labial bilateral
- Q37.5 Fenda dos palatos duro e mole com fenda labial unilateral
- Q37.8 Fenda do palato com fenda labial bilateral, não especificada
- Q37.9 Fenda do palato com fenda labial unilateral, não especificada
- Q38.0 Malformações congênitas dos lábios, não classificadas em outra parte
- Q38.1 Anquiloglossia
- Q38.2 Macroglossia
- Q38.3 Outras malformações congênitas da língua
- Q38.4 Malformações congênitas das glândulas e dutos salivares
- Q38.5 Malformações congênitas do palato não classificadas em outra parte
- Q38.6 Outras malformações congênitas da boca
- Q38.7 Bolsa faríngea
- Q38.8 Outras malformações congênitas da faringe
- Q39.0 Atresia de esôfago, sem fístula
- Q39.1 Atresia de esôfago, com fístula traqueoesofágica
- Q39.2 Fístula traqueoesofágica congênita, sem atresia
- Q39.3 Estenose congênita e estreitamento congênito do esôfago
- Q39.4 Pterígio do esôfago
- Q39.5 Dilatação congênita do esôfago
- Q39.6 Divertículo do esôfago

Q39.8 Outras malformações congênitas do esôfago

Q39.9 Malformação congênita não especificada do esôfago

Q40.0 Estenose hipertrófica congênita do piloro

Q40.1 Hérnia congênita de hiato

Q40.2 Outras malformações congênitas especificadas do estômago

Q40.3 Malformação congênita não especificada do estômago

Q40.8 Outras malformações congênitas especificadas do trato digestivo superior

Q40.9 Malformação congênita não especificada do trato digestivo superior

Q41.0 Ausência, atresia e estenose congênita do duodeno

Q41.1 Ausência, atresia e estenose congênita do jejuno

Q41.2 Ausência, atresia e estenose congênita do íleo

Q41.8 Ausência, atresia e estenose congênita de outras partes especificadas do intestino delgado

Q41.9 Ausência, atresia e estenose congênita do intestino delgado, sem especificação de localização

Q42.0 Ausência, atresia e estenose congênita do reto, com fístula

Q42.1 Ausência, atresia e estenose congênita do reto, sem fístula

Q42.2 Ausência, atresia e estenose congênita do ânus, com fístula

Q42.3 Ausência, atresia e estenose congênita do ânus, sem fístula

Q42.8 Ausência, atresia e estenose congênita de outras partes do cólon (intestino grosso)

Q42.9 Ausência, atresia e estenose congênita de partes não especificadas do cólon (intestino grosso)

Q43.0 Divertículo de Meckel

Q43.1 Doença de Hirschsprung

Q43.2 Outras transtornos funcionais congênitos do cólon

Q43.3 Malformações congênitas da fixação do intestino

Q43.4 Duplicação do intestino

Q43.5 Ânus ectópico

Q43.6 Fístula congênita do reto e do ânus

Q43.7 Persistência de cloaca

Q43.8 Outras malformações congênitas especificadas do intestino

Q43.9 Malformação congênita não especificada do intestino

Q44.0 Agenesia, aplasia e hipoplasia da vesícula biliar

Q44.1 Outras malformações congênitas da vesícula biliar

Q44.2 Atresia das vias biliares

Q44.3 Estenose e estreitamento congênitos das vias biliares

Q44.4 Cisto do colédoco

Q44.5 Outras malformações congênitas das vias biliares

Q44.6 Doença cística do fígado

Q44.7 Outras malformações congênitas do fígado

Q45.0 Agenesia, aplasia e hipoplasia do pâncreas

Q45.1 Pâncreas anular

Q45.2 Cisto pancreático congênito

Q45.3 Outras malformações congênitas do pâncreas e do duto pancreático

Q45.8 Outras malformações congênitas especificadas do aparelho digestivo

Q45.9 Malformação congênita não especificada do aparelho digestivo

Q50.0 Ausência congênita dos ovários

Q50.1 Cisto ovariano de desenvolvimento

Q50.2 Torsão congênita do ovário

Q50.3 Outras malformações congênitas do ovário

Q50.4 Cisto embrionário da trompa de Falópio

Q50.5 Cisto embrionário do ligamento largo

Q50.6 Outras malformações congênitas das trompas de Falópio e dos ligamentos largos

Q51.0 Agenesia e aplasia do útero

Q51.1 Útero duplo com duplicação do colo uterino e da vagina

Q51.2 Outra duplicação do útero

Q51.3 Útero bicórneo

Q51.4 Útero unicórneo

Q51.5 Agenesia e aplasia do colo do útero

Q51.6 Cisto embrionário do colo do útero

Q51.7 Fístula congênita útero-digestiva ou útero-urinária

Q51.8 Outras malformações congênitas do útero e do colo do útero

Q51.9 Malformação congênita não especificada do útero e do colo do útero SOE

Q52.0 Ausência congênita da vagina

Q52.1 Duplicação da vagina

Q52.2 Fístula reto-vaginal congênita

Q52.3 Imperfuração do hímen

Q52.4 Outras malformações congênitas da vagina

Q52.5 Fusão dos lábios vulvares

Q52.6 Malformação congênita do clitóris

Q52.7 Outras malformações congênitas da vulva

Q52.8 Outras malformações congênitas especificadas dos órgãos genitais femininos

Q52.9 Malformação congênita não especificada dos órgãos genitais femininos

Q53.0 Testículo ectópico

Q53.1 Testículo não-descido, unilateral

Q53.2 Testículo não-descido, bilateral

Q53.9 Testículo não-descido, não especificado

Q54.0 Hipospádia balânica

Q54.1 Hipospádia peniana

Q54.2 Hipospádia penoscrotal

Q54.3 Hipospádia perineal

Q54.4 Corda venérea congênita

Q54.8 Outras hipospádias

Q54.9 Hipospádia não especificada

Q55.0 Ausência e aplasia do testículo

Q55.1 Hipoplasia do(s) testículo(s) e do escroto

Q55.2 Outras malformações congênitas do(s) testículo(s) e do escroto

Q55.3 Atresia do canal deferente

Q55.4 Outras malformações congênitas do canal deferente, do epidídimo, das vesículas seminais e da próstata

Q55.5 Ausência e aplasia congênitas do pênis

Q55.6 Outras malformações congênitas do pênis

Q55.8 Outras malformações congênitas especificadas dos órgãos genitais masculinos

Q55.9 Malformação congênita não especificada dos órgãos genitais masculinos

Q56.0 Hermafroditismo não classificado em outra parte

Q56.1 Pseudo-hermafroditismo masculino, não classificado em outra parte

Q56.2 Pseudo-hermafroditismo feminino, não classificado em outra parte

Q56.3 Pseudo-hermafroditismo não especificado

Q56.4 Sexo indeterminado, não especificado

Q60.0 Agenesia unilateral do rim

Q60.1 Agenesia bilateral do rim

Q60.2 Agenesia renal não especificada

Q60.3 Hipoplasia renal unilateral

Q60.4 Hipoplasia renal bilateral

Q60.5 Hipoplasia renal não especificada

- Q60.6 Síndrome de Potter
- Q61.0 Cisto congênito único do rim
- Q61.1 Rim policístico, tipo infantil
- Q61.2 Rim policístico, tipo adulto
- Q61.3 Rim policístico não especificado
- Q61.4 Displasia renal
- Q61.5 Cisto medular do rim
- Q61.8 Outras doenças císticas do rim
- Q61.9 Doença cística não especificada do rim
- Q62.0 Hidronefrose congênita
- Q62.1 Atresia e estenose do ureter
- Q62.2 Megaureter congênito
- Q62.3 Outras anomalias obstrutivas da pelve renal e do ureter
- Q62.4 Agenesia do ureter
- Q62.5 Duplicação do ureter
- Q62.6 Má-posição do ureter
- Q62.7 Refluxo vésico-uretero-renal congênito
- Q62.8 Outras malformações congênitas do ureter
- Q63.0 Rim supranumerário
- Q63.1 Rim lobulado, fundido ou em ferradura
- Q63.2 Rim ectópico
- Q63.3 Rim hiperplásico e gigante
- Q63.8 Outras malformações congênitas especificadas do rim
- Q63.9 Malformação congênita não especificada do rim
- Q64.0 Epispádias
- Q64.1 Extrofia vesical
- Q64.2 Válvulas uretrais posteriores congênitas
- Q64.3 Outras formas de atresia e de estenose de uretra e do colo da bexiga
- Q64.4 Malformação do úraco
- Q64.5 Ausência congênita da bexiga e da uretra
- Q64.6 Divertículo congênito da bexiga
- Q64.7 Outras malformações congênitas da bexiga e da uretra
- Q64.8 Outras malformações congênitas especificadas do aparelho urinário
- Q64.9 Malformação congênita não especificada do aparelho urinário

- Q65.0 Luxação congênita unilateral do quadril
- Q65.1 Luxação congênita bilateral do quadril
- Q65.2 Luxação congênita não especificada do quadril
- Q65.3 Subluxação congênita unilateral do quadril
- Q65.4 Subluxação congênita bilateral do quadril
- Q65.5 Subluxação congênita não especificada do quadril
- Q65.6 Quadril instável
- Q65.8 Outras deformidades congênitas do quadril
- Q65.9 Deformidade congênita não especificada do quadril
- Q66.0 Pé torto eqüinovaro
- Q66.1 Pé torto calcaneovaro
- Q66.2 Metatarso varo
- Q66.3 Outras deformidades congênitas dos pés em varo
- Q66.4 Pé torto calcaneoalگو
- Q66.5 Pé chato congênito
- Q66.6 Outras deformidades congênitas dos pés em valgo
- Q66.7 Pé cavo
- Q66.8 Outras deformidades congênitas do pé
- Q66.9 Deformidade congênita não especificada do pé
- Q67.0 Assimetria facial
- Q67.1 Deformidade facial por compressão
- Q67.2 Dolicocefalia
- Q67.3 Plagiocefalia
- Q67.4 Outras deformidades congênitas do crânio, da face e da mandíbula
- Q67.5 Deformidades congênitas da coluna vertebral
- Q67.6 Tórax escavado
- Q67.7 Tórax carinado
- Q67.8 Outras deformidades congênitas do tórax
- Q68.0 Deformidade congênita do músculo esternocleidomastoideu
- Q68.1 Deformidade congênita da mão
- Q68.2 Deformidade congênita do joelho
- Q68.3 Encurvamento congênito do fêmur
- Q68.4 Encurvamento congênito da tíbia e da perônio [fíbula]
- Q68.5 Encurvamento congênito de ossos longos não especificados do membro inferior

- Q68.8 Outras deformidades osteomusculares congênitas
- Q69.0 Dedo(s) da mão supranumerário(s)
- Q69.1 Polegar(es) supranumerário(s)
- Q69.2 Artelho(s) supranumerário(s)
- Q69.9 Polidactilia não especificada
- Q70.0 Coalescência dos dedos (dedos da mão fundidos)
- Q70.1 Dedos palmados
- Q70.2 Coalescência dos artelhos (artelhos fundidos)
- Q70.3 Artelhos palmados
- Q70.4 Polissindactilia
- Q70.9 Sindactilia não especificada
- Q71.0 Ausência congênita completa do(s) membro(s) superior(es)
- Q71.1 Ausência congênita do braço e do antebraço, com mão presente
- Q71.2 Ausência congênita do antebraço e da mão
- Q71.3 Ausência congênita da mão e de dedo(s)
- Q71.4 Defeito de redução longitudinal do rádio
- Q71.5 Defeito de redução longitudinal do cúbito [ulna]
- Q71.6 Mão em garra de lagosta
- Q71.8 Outros defeitos de redução do membro superior
- Q71.9 Defeito por redução do membro superior, não especificado
- Q72.0 Ausência congênita completa do(s) membro(s) inferior(es)
- Q72.1 Ausência congênita da coxa e da perna com pé presente
- Q72.2 Ausência congênita da perna e do pé
- Q72.3 Ausência congênita do pé e de artelho(s)
- Q72.4 Defeito por redução longitudinal da tíbia
- Q72.5 Defeito por redução longitudinal da tíbia
- Q72.6 Defeito por redução longitudinal do perônio [fíbula]
- Q72.7 Pé bífido
- Q72.8 Outros defeitos por redução do(s) membro(s) inferior(es)
- Q72.9 Defeito não especificado por redução do membro inferior
- Q73.0 Ausência congênita de membro(s) não especificado(s)
- Q73.1 Focomelia, membro(s) não especificado(s)
- Q73.8 Outros defeitos por redução de membro(s) não especificado(s)
- Q74.0 Outras malformações congênitas do(s) membro(s) superiores, inclusive da cintura escapular

Q74.1 Malformação congênita do joelho

Q74.2 Outras malformações congênitas do(s) membro(s) inferiores, inclusive da cintura pélvica

Q74.3 Artrogripose congênita múltipla

Q74.8 Outras malformações congênitas especificadas de membro(s)

Q74.9 Malformações congênitas não especificadas de membro(s)

Q75.0 Craniossinostose

Q75.1 Disostose craniofacial

Q75.2 Hipertelorismo

Q75.3 Macrocefalia

Q75.4 Disostose mandíbulo-facial

Q75.5 Disostose óculo-mandibular

Q75.8 Outras malformações congênitas especificadas dos ossos do crânio e da face

Q75.9 Malformação congênita não especificada dos ossos do crânio e da face

Q76.0 Espinha bífida oculta

Q76.1 Síndrome de Klippel-Feil

Q76.2 Espondilolistese congênita

Q76.3 Escoliose congênita devida à malformação óssea congênita

Q76.4 Outras malformações congênitas da coluna vertebral não-associadas com escoliose

Q76.5 Costela cervical

Q76.6 Outras malformações congênitas das costelas

Q76.7 Malformação congênita do esterno

Q76.8 Outras malformações congênitas dos ossos do tórax

Q76.9 Malformação congênita não especificada dos ossos do tórax

Q77.0 Acondrogenesia

Q77.1 Nanismo tanatofórico

Q77.2 Síndrome das costelas curtas

Q77.3 Condrodisplasia puntacta

Q77.4 Acondroplasia

Q77.5 Displasia diastrófica

Q77.6 Displasia condroectodérmica

Q77.7 Displasia espondiloepifisária

Q77.8 Outras osteocondrodisplasias com anomalias do crescimento dos ossos longos e da coluna vertebral

Q77.9 Osteocondrodisplasia não especificada com anomalias do crescimento dos ossos longos e da coluna vertebral

- Q78.0 Osteogênese imperfeita
- Q78.1 Displasia polioestótica fibrosa
- Q78.2 Osteopetrose
- Q78.3 Displasia diafisária progressiva
- Q78.4 Encondromatose
- Q78.5 Displasia metafisária
- Q78.6 Exostoses congênitas múltiplas
- Q78.8 Outras osteocondrodisplasias especificadas
- Q78.9 Osteocondrodisplasia não especificada
- Q79.0 Hérnia diafragmática congênita
- Q79.1 Outras malformações congênitas do diafragma
- Q79.2 Exonfalia
- Q79.3 Gastrosquise
- Q79.4 Síndrome do abdome em ameixa seca ("prune belly syndrome")
- Q79.5 Outras malformações congênitas da parede abdominal
- Q79.6 Síndrome de Ehlers-Danlos
- Q79.8 Outras malformações congênitas do sistema osteomuscular
- Q79.9 Malformação congênita não especificada do sistema osteomuscular
- Q80.0 Ictiose vulgar
- Q80.1 Ictiose ligada ao cromossomo X
- Q80.2 Ictiose lamelar
- Q80.3 Eritrodermia ictiosiforme bolhosa congênita
- Q80.4 Feto arlequim
- Q80.8 Outras ictioses congênitas
- Q80.9 Ictiose congênita não especificada
- Q81.0 Epidermólise bolhosa simples
- Q81.1 Epidermólise bolhosa letal
- Q81.2 Epidermólise bolhosa distrófica
- Q81.8 Outras epidermólises bolhosas
- Q81.9 Epidermólise bolhosa não especificada
- Q82.0 Linfedema hereditário
- Q82.1 Xeroderma pigmentoso
- Q82.2 Mastocitose
- Q82.3 Incontinentia pigmenti

- Q82.4 Displasia ectodérmica (anidrótica)
- Q82.5 Nevo não-neoplásico congênito
- Q82.8 Outras malformações congênitas especificadas da pele
- Q82.9 Malformação congênita não especificada da pele
- Q83.0 Ausência congênita da mama com ausência do mamilo
- Q83.1 Mama supranumerária
- Q83.2 Ausência de mamilo
- Q83.3 Mamilo acessório
- Q83.8 Outras malformações congênitas da mama
- Q83.9 Malformação congênita não especificada da mama
- Q84.0 Alopecia congênita
- Q84.1 Alterações morfológicas congênitas dos cabelos não classificadas em outra parte
- Q84.2 Outras malformações congênitas dos cabelos
- Q84.3 Anoníquia
- Q84.4 Leuconíquia congênita
- Q84.5 Hipertrofia e alargamento das unhas
- Q84.6 Outras malformações congênitas das unhas
- Q84.8 Outras malformações congênitas especificadas do tegumento
- Q84.9 Malformação congênita não especificada do tegumento
- Q85.0 Neurofibromatose (não-maligna)
- Q85.1 Esclerose tuberosa
- Q85.8 Outras facomatoses não classificadas em outra parte
- Q85.9 Facomatose não especificada
- Q86.0 Síndrome fetal alcoólico (dismórfico)
- Q86.1 Síndrome fetal devida à hidantoína
- Q86.2 Dismorfismo devido ao Warfarin
- Q86.8 Outras síndromes com malformações congênitas devidas a causas exógenas conhecidas
- Q87.0 Síndromes com malformações congênitas afetando predominantemente o aspecto da face
- Q87.1 Síndromes com malformações congênitas associadas predominantemente com nanismo
- Q87.2 Síndromes com malformações congênitas afetando predominantemente os membros
- Q87.3 Síndromes com malformações congênitas com hipercrecimento precoce
- Q87.4 Síndrome de Marfan
- Q87.5 Outras síndromes com malformações congênitas com outras alterações do esqueleto
- Q87.8 Outras síndromes com malformações congênitas especificadas, não classificadas em outra

parte

Q89.0 Malformações congênitas do baço

Q89.1 Malformações congênitas das supra-renais

Q89.2 Malformações congênitas de outras glândulas endócrinas

Q89.3 Situs inversus

Q89.4 Reunião de gêmeos

Q89.7 Malformações congênitas múltiplas, não classificadas em outra parte

Q89.8 Outras malformações congênitas especificadas

Q89.9 Malformações congênitas não especificadas

Q90.0 Trissomia 21, não-disjunção meiótica

Q90.1 Trissomia 21, mosaicismo (não-disjunção mitótica)

Q90.2 Trissomia 21, translocação

Q90.9 Síndrome de Down não especificada

Q91.0 Trissomia 18, não-disjunção meiótica

Q91.1 Trissomia 18, mosaicismo cromossômico (não-disjunção mitótica)

Q91.2 Trissomia 18, translocação

Q91.3 Síndrome de Edwards não especificada

Q91.4 Trissomia 13, não-disjunção meiótica

Q91.5 Trissomia 13, mosaicismo cromossômico (não-disjunção mitótica)

Q91.6 Trissomia 13, translocação

Q91.7 Síndrome de Patau não especificada

Q92.0 Trissomia de um cromossomo inteiro, não-disjunção meiótica

Q92.1 Trissomia de um cromossomo inteiro, mosaicismo cromossômico (não-disjunção mitótica)

Q92.2 Trissomia parcial major

Q92.3 Trissomia parcial minor

Q92.4 Duplicações vistas somente na prometáfase

Q92.5 Duplicação com outros rearranjos complexos

Q92.6 Cromossomos marcadores suplementares

Q92.7 Triploidia e poliploidia

Q92.8 Outras trissomias especificadas e trissomias parciais dos autossomos

Q92.9 Trissomia e trissomia parcial não especificada dos autossomos

Q93.0 Monossomia de cromossomo inteiro, não-disjunção meiótica

Q93.1 Monossomia de cromossomo inteiro, mosaicismo cromossômico (não-disjunção mitótica)

Q93.2 Cromossomo substituído por anel ou dicêntrico

- Q93.3 Deleção do braço curto do cromossomo 4
- Q93.4 Deleção do braço curto do cromossomo 5
- Q93.5 Outras deleções parciais de cromossomo
- Q93.6 Deleções vistas somente na prometáfase
- Q93.7 Deleções com outros rearranjos complexos
- Q93.8 Outras deleções dos autossomos
- Q93.9 Deleções não especificadas dos autossomos
- Q95.0 Translocação ou inserção equilibrada em sujeito normal
- Q95.1 Inversão cromossômica em sujeito normal
- Q95.2 Rearranjo autossômico equilibrado em sujeito anormal
- Q95.3 Rearranjo sexual/autossômico equilibrado em sujeito anormal
- Q95.4 Sujeito com marcador de heterocromatina
- Q95.5 Sujeito com sítio autossômico frágil
- Q95.8 Outros rearranjos e marcadores equilibrados
- Q95.9 Rearranjos e marcadores equilibrados não especificados
- Q96.0 Cariótipo 45, X
- Q96.1 Cariótipo 46, X iso (Xq)
- Q96.2 Cariótipo 46, X com cromossomo sexual anormal, salvo iso (Xq)
- Q96.3 Mosaicismo cromossômico, 45, X/46, XX ou XY
- Q96.4 Mosaicismo cromossômico, 45, X/outra(s) linhagens celular(es) com cromossomo sexual anormal
- Q96.8 Outras variantes da síndrome de Turner
- Q96.9 Síndrome de Turner não especificada
- Q97.0 Cariótipo 47, XXX
- Q97.1 Mulher com mais de três cromossomos X
- Q97.2 Mosaicismo cromossômico, linhagens com diversos números de cromossomos X
- Q97.3 Mulher com cariótipo 46, XY
- Q97.8 Outras anomalias especificadas dos cromossomos sexuais, fenótipo feminino
- Q97.9 Anomalias não especificadas dos cromossomos sexuais, fenótipo feminino
- Q98.0 Síndrome de Klinefelter, cariótipo 47, XXY
- Q98.1 Síndrome de Klinefelter, homem com mais de dois cromossomos X
- Q98.2 Síndrome de Klinefelter, homem com cariótipo 46, XX
- Q98.3 Outro homem com cariótipo 46, XX
- Q98.4 Síndrome de Klinefelter não especificada

Q98.5 Cariótipo 47, XYY

Q98.6 Homem com cromossomos sexuais de estrutura anormal

Q98.7 Homem com mosaicismo dos cromossomos sexuais

Q98.8 Outras anomalias especificadas dos cromossomos sexuais, fenótipo masculino

Q98.9 Anomalias não especificadas dos cromossomos sexuais, fenótipo masculino

Q99.0 Quimera 46, XX/46, XY

Q99.1 Hermafrodite verdadeiro 46, XX

Q99.2 Cromossomo X frágil

Q99.8 Outras anomalias cromossômicas especificadas

Q99.9 Anomalia cromossômica não especificada