

2024



14

Salute

Neuchâtel 2024

ICD-10-GM 2024

Indice alfabetico – Versione italiana



Schweizerische Eidgenossenschaft
Confédération suisse
Confederazione Svizzera
Confederaziun svizra

Dipartimento federale dell'interno DFI
Ufficio federale di statistica UST

Settore tematico «Salute»

Pubblicazioni aggiornate affini al tema

Quasi tutti i documenti pubblicati dall'UST sono messi a disposizione in forma elettronica e gratuita sul portale www.statistica.admin.ch. Le pubblicazioni stampate possono essere ordinate telefonando allo +41 58 463 60 60 o inviando un'e-mail all'indirizzo order@bfs.admin.ch.

Salute – Statistica tascabile 2024, Ufficio federale di statistica, Neuchâtel 2024, numero UST: 1542-2400, 36 pagine

Manuale di codifica medica. Le linee guida ufficiali delle regole di codifica, Versione 2025, Ufficio federale di statistica, Neuchâtel 2024, numero UST: 545-2500, 244 pagine

Statistique médicale des hôpitaux – Tableaux standard 2022, Ufficio federale di statistica, Neuchâtel 2023, numero UST: su-b-14.04.01.02-MKS-2022

Utilisation multiple des données d'hospitalisation (projet SpiGes): état de la mise en œuvre et prochaines étapes, Ufficio federale di statistica, Neuchâtel 2022, numero UST: be-f-14.04.01-SpiGes-01, 9 pagine

Statistica delle cause di morte 2022: Effetti della pandemia di COVID-19 su mortalità e cause di morte in Svizzera, Ufficio federale di statistica, Neuchâtel 2023, numero UST: 1259-2200, 10 pagine

Enquête suisse sur la santé 2022 – Tableaux standard, Ufficio federale di statistica, Neuchâtel 2023, <https://www.bfs.admin.ch/bfs/fr/home/statistiques/sante/enquetes/sgb/resultats-publications.html>

Enquête suisse sur la santé: La consommation de tabac de 1992 à 2022, Ufficio federale di statistica, Neuchâtel 2024, numero UST: 213-2213, 6 pagine

Le cancer en Suisse, rapport 2021 - Etat des lieux et évolutions, Ufficio federale di statistica, Servizio nazionale di registrazione dei tumori (SNRT), Registro dei tumori pediatrici (RdTP), Neuchâtel 2021, numero UST: 1178-2100, 148 pagine

Rilevazione dei dati strutturali degli studi medici e dei centri ambulatoriali (MAS): Studi medici e medicina di base in Svizzera, 2018-2021, Ufficio federale di statistica, Neuchâtel 2023, numero UST: 1805-2100, 8 pagine

Costi e finanziamento del sistema sanitario nel 2022: I costi del sistema sanitario raggiungono i 91,5 miliardi di franchi nel 2022, Ufficio federale di statistica, Neuchâtel 2024, comunicato stampa, 6 pagine

Hospitalisations pour maladies de l'appareil respiratoire entre 2012 et 2022, Ufficio federale di statistica, Neuchâtel 2024, numero UST: 2314-2200, 8 pagine

Settore tematico «Salute» in Internet

www.statistica.admin.ch → Salute o www.health-stat.admin.ch

ICD-10-GM 2024

Indice alfabetico – Versione italiana

Redazione sezione Salute della popolazione,
settore Classificazioni mediche
Editore Ufficio federale di statistica (UST)

Neuchâtel 2024

Editore:	Ufficio federale di statistica (UST)
Informazioni:	Segreteria di codifica codeinfo@bfs.admin.ch
Redazione:	Ufficio federale di statistica Per le fonti: Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM)
Serie:	Statistica della Svizzera
Settore:	14 Salute
Testo originale:	tedesco
Traduzione:	Servizi linguistici dell'UST
Grafica e impaginazione:	Publishing e diffusione PUB, UST Questo documento è stato creato automaticamente a partire da una banca dati e pertanto non risponde allo standard tipografico delle pubblicazioni dell'UST
Versione digitale:	www.statistica.admin.ch
Versione cartacea:	www.statistica.admin.ch Ufficio federale di statistica, CH-2010 Neuchâtel, order@bfs.admin.ch, tel. +41 58 463 60 60 stampato in Svizzera
Copyright:	UST, Neuchâtel 2024 Riproduzione autorizzata, eccetto per scopi commerciali, con citazione della fonte.
Numero UST:	1216-2434
ISBN:	978-3-303-14375-9

Indice

Introduzione	V	S	637
		T	693
Indice alfabetico – Tomo 1 (A–L)		U	731
A	3	V	741
B	85	W	763
C	101	X	765
D	183	Y	767
E	229	Z	769
F	277		
G	309	Allegato	
H	337	Tabella dei tumori	XI
I	343		
J	393		
K	395		
L	397		
Indice alfabetico – Tomo 2 (M–Z)			
M	427		
N	481		
O	503		
P	531		
Q	603		
R	605		

Introduzione

Fonti e validità

La Classificazione statistica internazionale delle malattie e dei problemi sanitari correlati (ICD-10, dall'inglese International Classification of Diseases, 10a revisione) è predisposta dall'Organizzazione mondiale della sanità (OMS). In Svizzera, la codifica delle diagnosi nell'ambito della rilevazione Assistenza sanitaria ospedaliera stazionaria (SpiGes) viene effettuata tramite la versione GM (German Modification) di questa classificazione. L'ICD-10-GM si basa sulla versione dell'OMS e prevede modifiche specifiche per la Germania, dove è pubblicata a cura del «Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte» (BfArM). In Svizzera viene recepita una nuova versione dell'ICD-10-GM ogni due anni con sfasamento di un anno rispetto alla Germania.

L'edizione 2024 dell'indice alfabetico dell'ICD-10-GM in italiano si basa sull'indice sistematico dell'ICD-10-GM 2024 oltre che su un elenco di arricchimenti. La versione italiana dell'indice sistematico è la traduzione dell'indice sistematico di riferimento ICD-10-GM 2024 pubblicato in Germania dal BfArM. L'elenco degli arricchimenti tiene conto dei termini introdotti nell'indice alfabetico tedesco tra il 2010 e il 2024 considerati pertinenti per la versione in italiano. Essendo intervenuti numerosi cambiamenti nell'indice alfabetico tedesco tra le versioni 2022 e 2024.

La versione 2024 dell'ICD-10-GM è valida in Svizzera dal 1° gennaio 2025. Dalla sua entrata in vigore, l'uso della classificazione è obbligatorio per la codifica delle diagnosi nell'ambito della rilevazione Assistenza sanitaria ospedaliera stazionaria (SpiGes).

In caso di discordanza tra l'Indice sistematico e l'Indice alfabetico, prevale l'Indice sistematico. In caso di discordanza tra i diversi formati tecnici dell'Indice sistematico o dell'Indice alfabetico, prevale la corrispondente versione di riferimento ossia quella in formato PDF.

Formati e disponibilità

L'indice alfabetico dell'ICD-10-GM 2024 è disponibile in tedesco presso il BfArM e in lingua francese e italiana presso l'UST.

La versione italiana è disponibile nei formati PDF, CSV e in versione stampata. I formati PDF e CSV sono scaricabili direttamente dal sito dell'UST, dove può essere effettuata anche l'ordinazione di versioni cartacee a pagamento.

Gli strumenti di codifica medica sono illustrati su www.bfs.admin.ch → Basi statistiche → Nomenclature → Classificazioni e codifica mediche → Strumenti di codifica medica → Strumenti in vigore per la codifica medica, per anno.

La versione tedesca dell'ICD-10-GM 2024 è disponibile sul sito del BfArM: www.bfarm.de → Kodiersysteme → Klassifikationen → ICD → ICD-10-GM.

Note tecniche

In primo luogo sono stati analizzati i cambiamenti intervenuti tra le versioni 2022 e 2024 degli elenchi «Alphabet EDV-Fassung TXT (CSV)» e «Alpha-ID-SE EDV-Fassung TXT (CSV)» pubblicati dal BfArM. I termini pertinenti per la versione italiana sono stati poi tradotti e inseriti nell'elenco degli arricchimenti.

L'indice alfabetico è ottenuto per permutazione. Né l'indice sistematico né l'elenco degli arricchimenti sono permutati integralmente. Le numerose ripetizioni ai vari livelli gerarchici della classificazione sovraccaricherebbero l'indice alfabetico. Vengono quindi selezionati i titoli e le inclusioni dell'indice sistematico nonché i termini dell'elenco degli arricchimenti con un segno di permutazione.

I testi selezionati sono scomposti in singoli termini. Un file di regole determina poi in quale forma questi termini sono inseriti nell'indice alfabetico.

Le parole o le combinazioni di parole importanti dal punto di vista semantico vengono identificate per apparire come voci dell'indice. Alcuni sostantivi e aggettivi vengono ridotti alla loro forma di base per poter raggruppare i testi permutati che li contengono sotto la stessa voce dell'indice. Parole di scarsa importanza semantica, oppure molto frequenti, non appaiono quali voci principali dell'indice o sono seguite dal riferimento «v./v.a. Tipo di malattia» anche se figurano nei testi permutati. Si tratta di parole come, per esempio, «accessorio», «bilaterale» o «cerebrale». I termini senza contenuto informativo che non devono apparire nell'indice vengono eliminati.

I testi così appurati sono permutati. Tramite la permutazione, ogni termine semanticamente importante appare come termine principale (voce dell'indice). Nell'indice alfabetico l'ordine iniziale delle parole nelle varie voci può essere ricostituito grazie a rientri, trattini e simboli introdotti automaticamente (vedi spiegazioni nel paragrafo relativo all'utilizzo dell'indice).

Le regole connesse ai «vedi/vedi anche» sono inserite in ordine alfabetico sotto le voci principali dell'indice interessate. Nel caso di alcuni termini composti, dei «vedi/vedi anche» sotto la seconda o la terza parte rinviano alle terme completo; per esempio, un «vedi/vedi anche» sotto il termine «basofilo» rimanda al termine «acidofilo-basofilo».

Per ridurre il volume dell'indice alfabetico, alcune combinazioni di parole sono state protette per apparire come voce dell'indice. I testi scambiati non sono quindi ripetuti sotto ogni termine della combinazione di parole. Ad esempio, «carcinoma bronchiale» appare come voce sotto «C» con i relativi testi scambiati. Sotto la voce «bronchiale» nell'indice è un riferimento alla combinazione di parole «v./v.a. Carcinoma bronchiale». I testi scambiati relativi al «carcinoma bronchiale» non sono ripetuti sotto «bronchiale».

Informazioni per l'uso

L'indice alfabetico va usato solo come primo stadio nella ricerca di un codice. È indispensabile verificare il codice trovato nell'indice sistematico.

Grazie alla permutazione dei testi selezionati dell'indice sistematico e dell'elenco degli arricchimenti, è possibile reperire tutti i termini significativi. Siccome tutti i termini selezionati figurano come termini principali (in grassetto), è possibile effettuare una ricerca secondo la morfologia (ad es. Cirrosi), l'etiologia (ad es. alcolico), l'agente patogeno (ad es. Escherichia coli), la diagnosi (ad es. Miocardite), localizzazione (p. es. Polmone), e secondo aggettivi specifici (p. es. antisociale). Gli altri termini sono stampati in rientro, nell'ordine alfabetico, sotto il termine principale.

Come mostrato nell'esempio seguente, i codici possono essere ricercati in modi diversi:

C84.6 Linfoma anaplastico a grandi cellule, ALK-positivo

Linfoma anaplastico a grandi cellule, CD30-positivo

Appare sotto

ALK

[...]

- Positivo ~ Linfoma anaplastico a grandi cellule, C84.6

Anaplastico

v./v.a. Linfoma anaplastico

CD30-positivo ~

[...]

- ~ Linfoma anaplastico

- - Grandi cellule, C84.6

Grande

[...]

- Cellule

- - ALK

[...]

- - - Positivo ~ Linfoma anaplastico a C84.6

[...]

- - CD30-positivo ~ Linfoma anaplastico

- - - C84.6

Linfoma anaplastico

- Grande cellule

- - ALK

[...]

- - - Positivo ~ C84.6

- - CD30-positivo ~ C84.6

Positivo

v./v.a. Tipo di malattia

Le combinazioni di codici primari, codici daga (+), codici asterisco (*) o codici con punto esclamativo (!), sono ripresi tali e quali nell'indice alfabetico.

Ad es. l'arricchimento «Meningite tifoide A01.0† G01*» appare sotto:

Meningite

[...]

- Tifoide ~ A01.0†, G01*

Tifoide

[...]

- ~

[...]

- - Meningite A01.0†, G01*

N.B.

Leggibilità: occorre tenere conto del fatto che la cancellazione delle parole semanticamente irrilevanti, la riduzione di alcuni termini alla loro forma base e il riordinamento delle parole potrebbero ostacolare la leggibilità dei testi. Per facilitarne la lettura è stato introdotto il simbolo (~), che indica quando il testo dei codici inizia o finisce. Per leggere i testi interi nella forma iniziale, occorre leggere la parola chiave inserita subito dopo il simbolo, compresi gli altri termini, continuando fino ad arrivare al contenuto ricercato col codice.

Termini inglesi: le denominazioni in inglese sono considerate un tutt'uno. Nell'indice, tali voci compaiono pertanto soltanto alla prima lettera della prima parola che le compongono, ad es. «Sudden Adult Death Syndrome» compare soltanto alla lettera «S» come «Sudden» e non alle lettere «A» come «Adult», «D» come «Death» o «S» come «Syndrome».

Riferimenti: nell'indice alfabetico della ICD-10-GM i riferimenti utilizzati sono di due tipi.

- «vedi/vedi anche» (v./v.a.):
 - se la voce dell'indice non è seguita da alcun testo permutato, «vedi/vedi anche» si riferisce a una voce più specifica, per esempio «Alanina v. beta-alanina»
 - se la voce dell'indice è seguita da testi scambiati, «vedi/vedi anche» fa riferimento ad altre voci (sinonimi, iponimi, ecc.), che possono inoltre aiutare a trovare il codice che stai cercando (es. Adenoma v./v.a. Microadenoma),

- «v./v.a. Tipo di malattia» (vedi/vedi anche tipo di malattia): se la voce dell'indice è un termine molto frequente, non è seguita da alcun testo permutato. Il rinvio «vedi/vedi anche tipo di malattia» invita a cercare sotto una voce più specifica, per esempio «Acuto v./v.a. Tipo di malattia».

Tabella dei tumori: Desideriamo inoltre attirare la vostra attenzione sul fatto che la tabella dei tumori si trova alla fine dell'indice alfabetico e non sotto la lettera «T».

Influsso sulla codifica e prospettive future

Poiché la terminologia medica è altamente specializzata, la codifica richiede una buona conoscenza della medicina. In caso di dubbi è opportuno chiedere consiglio al medico curante. Una selezione più dettagliata dei termini ridurrebbe anche il volume della pubblicazione. Accogliamo con piacere ogni suggerimento o proposta di miglioramenti e correzioni.

Ringraziamenti

Ringraziamo tutti i colleghi che ci hanno sostenuto dal punto di vista contenutistico, tecnico e linguistico durante la redazione del testo o che ci hanno sostenuto con i loro consigli di esperti. Infine, desideriamo sottolineare in modo particolare l'ottima collaborazione con i colleghi del Canton Ticino, ai quali va il nostro più caloroso ringraziamento.

Indice alfabetico

Aa

v./v.a. Helsmoortel-Van-der-Aa

AAE [Angioedema acquisito] ~ T78.3

Aalfs

v./v.a. Ruijs-Aalfs

AApoAI ~ Amiloidosi E85.0

AApoAII [amiloidosi da apolipoproteina A-II] ~ Amiloidosi E85.0†, N08.4*

Aarons

v./v.a. Johnston-Aarons-Schelley

Aarskog ~ Sindrome di Q87.1

Aarskog-Scott ~ Sindrome di Q87.1

Aase-Smith tipo

- I ~ Sindrome di Q87.8

- II ~ Sindrome di D61.0

ABO

- Feto e del neonato ~ Isoimmunizzazione P55.1

- ~

- - Isoimmunizzazione Q36.1

- - Reazione di incompatibilità T80.3

Abasia

- Funzionale ~ F44.4

- Isterica ~ F44.4

Abatterica ~ Congiuntivite H10.8

Abbandono

- Prematuro di cure mediche ~ Y69†

- ~ Trascuratezza o T74.0

Abbondante espettorato ~ R09.3

Abbondanti ~ Feci R19.5

Abbreviati, tra perdite mestruali ~ Intervalli irregolari, N92.1

ABCA3 ~ Malattia polmonare interstiziale da deficit di J84.80

ABCB4 ~ Colelitiasi da mutazione del gene K80.80

Abducente ~

- Paralisi del sesto nervo cranico [H49.2

- Traumatismo del nervo S04.4

Abduttori del pollice a livello dell'avambraccio ~ Traumatismo di muscoli o di tendini estensori o S56.3

Aberrante ~

- Arteria polmonare Q25.7

- Arteria succlavia Q27.8

- Vaso renale Q27.8

Aberrazione

- Mammella ~ Q83.88

- Milza ~ Q89.08

ABeta2M ~ Amiloidosi variante E85.1

ABeta2Mwt ~ Amiloidosi E85.3

Abetalipoproteinemia ~ E78.6

Abidi ~ Ritardo mentale legato all'X, tipo Q87.8

Abilità

- Aritmetiche ~ Disturbo specifico delle F81.2

- Scolastiche ~ Altri disturbi evolutivi delle F81.8

Abilità ~Continuazione

- Sociali inadeguate non classificate altrove ~ Z73

Abitare in un'istituzione residenziale ~ Problemi legati all' Z59

Abitazione

- Condizioni economiche ~ Problemi legati all' Z59

- Senza tetto) ~ Mancanza di Z59

Abituale

- Infanzia e nell'adolescenza ~ Disturbi comportamentali ed emozionali non specificati con esordio F98.9

- ~

- - Abrasione dei denti: K03.1

- - Assistenza in gravidanza per aborto O26.2

Abitudine

- Anormale ~ Stereotipia / F98.4

- Lassativi ~ F55

Abitudini

- Alimentari inadeguate ~ Z72.8

- Impulso

- - Non specificato ~ Disturbo delle F63.9

- - ~ Altri disturbi delle F63.8

- Intestinali ~ Cambiamento delle R19.4

- Riguardanti la lingua, le labbra e le dita della mano ~ Malocclusione da: K07.5

Ablefaria

- Macrostomia ~ Q87.0

- ~ Q10.3

Abortivo

- Blighted ovum] e mola non idatiforme ~ Ovulo O02.0

- ~

- - Peste A20.8

- - Poliomielite A80.4

Aborto

- Abituale ~ Assistenza in gravidanza per O26.2

- Atto ~ Tetano con A34

- Complicato

- - Embolia ~ Altro e non specificato tentativo fallito di O07.7

- - Emorragia tardiva o eccessiva ~ Altro e non specificato tentativo fallito di O07.6

- - Infezione dell'apparato genitale e di organi pelvici ~ Altro e non specificato tentativo fallito di O07.5

- - Con altre e non specificate complicanze ~ Altro e non specificato tentativo fallito di O07.8

- Fallito S.A.I. ~ Tentativo di O07.9

- Gravidanza ectopica o molare ~ Emorragia, tardiva o eccessiva, successiva ad O08.1

- Indotto S.A.I. ~ O06

- Interno (feto morto trattenuto) ~ O02.1

- Naturale ~ O03

- Non

- - Gravida ~ Esame o assistenza a donna con tendenza all' N96

Aborto ~Continuazione

- Non ~Continuazione

- - Specificato ~ O06

- O

- - Gravidanza ectopico o molare ~

- - - Altro Complicanza

- - - - Successive ad O08.8

- - - - Venose successive ad O08.7

- - - - Complicanze non specificate successive ad O08.9

- - - - Danno a organi e a tessuti della pelvi successivi ad O08.6

- - - - Disturbi metabolici successivi ad O08.5

- - - - Embolia successiva ad O08.2

- - - - Infezione dell'apparato genitale e di organi pelvici dopo O08.0

- - - - Insufficienza renale successiva ad O08.4

- - - - Shock successivo ad O08.3

- - - - Più feti ~ Continuazione della gravidanza dopo O31.1

- - - - Periodo post-terapeutico ~ Lacerazione da O08.6

- - - - Ricorrente ~ N96

- - - - Senza complicanza ~ Altro e non specificato tentativo fallito di O07.9

- - - - Settico ~ Emorragia in O06.5, O08.1

- - - - Spontaneo

- - - - Riferito al feto ~ P01.8

- - - - O03

- - - - Tubarico ~ O00.1

- ~

- - Altro tipo di O05

- - Controllo di gravidanza con anamnesi di Z35.1

- - Emorragia

- - - Accidentale successiva ad O08.1

- - - - Specificata come dovuta a minaccia d' O20.0

- - - - Minaccia di O20.0

- - - - Psicosi post- F53.1

- - - - Shock settico a seguito di O08.0, R57.2

Aborto terapeutico

- Complicato

- - Embolia ~ Tentativo fallito di O07.2

- - Emorragia tardiva o eccessiva ~ Tentativo fallito di O07.1

- - Infezione dell'apparato genitale e di organi pelvici ~ Tentativo fallito di O07.0

- - Con altre e non specificate complicanze ~ Tentativo fallito di O07.3

- - Indotto) ~ O04

- - S.A.I. ~ Tentativo fallito di O07.4

- - Senza complicanza ~ Tentativo fallito di O07.4

- ~ O04

Abortus

- Bang] ~ Febris A23.1

- ~

Abortus –Continuazione

- - -Continuazione
- - Brucellosi da Brucella A23.1
- - Infezione da Brucella A23.1

Abrasione

- Corneale senza menzione di corpo estraneo
→ Traumatismo della congiuntiva e S05.0
- Dentale → K03.1
- Dente
- Abituale → K03.1
- Dentifricio → K03.1
- Professionale → K03.1
- Rituale → K03.1
- Tradizionale → K03.1
- S.A.I. → multiple(i): T00.9

Abruptio placentare → P02.1**Abruzzo-Erickson → Sindrome di Q87.8****Absidia → Infezione da B46.5****Abuso**

- Alcol
- - Con disassuefazione → F10.3
- - - F10.1
- Alcolico → Consigli e sorveglianza per: Z71
- Antiacidi → F55
- Bambino S.A.I. → Effetti di: T74.9
- Cronico di alcol → F10.2
- Gabapentin → F13.1
- Pregabalin → F13.1
- Psicologico → T74.3
- Rimedi popolari o a base di erbe → F55
- S.A.I. → Z91.8
- Sessuale
- - Bambino → Problemi connessi ad asserito Z61
- - -
- - - T74.2
- - - Osservazione di vittima o indiziato dopo violenza carnale o Z04.5
- Sostanza che non provoca dipendenza
- - Agenti terapeutici vegetali o naturali → F55.6
- - Altre sostanze → F55.8
- - Analgesici → F55.2
- - Antiacidi → F55.3
- - Antidepressivi → F55.0
- - Lassativi → F55.1
- - Sostanza non specificata → F55.9
- - Steroidi e ormoni → F55.5
- - Vitamine → F55.4
- Sostanza psicoattiva
- - Anamnesi personale → Z86.4
- - S.A.I. → F19
- Steroidi o ormoni → F55
- Tabacco → Consigli: per Z71
- Vitamine → F55

Acalasia

- Esofago → K22.0
- Esordio precoce → Malattia di Moyamoya con I67.5
- Idiopatico
- - Esofago → K22.0
- - - K22.0
- Microcefalia → Sindrome Q87.8
- Primitiva → K22.0
- S.A.I. → K22.0
- -
- - Cardialgia dello stomaco in K22.0
- - Sindrome da disabilità intellettiva legata al cromosoma X con alacrimia e Q87.8
- - Sordità - vitiligine - Q87.8

Acalculia

- Evolutiva → F81.2
- - R48.8

Acantamebe → Cheratocongiuntivite interstiziale da B60.1†, H19.2***Acantamebiasi**

- Con
- - Cheratite → B60.1†, H19.2*
- - Cheratocongiuntivite → B60.1†, H19.2*
- Congiuntiva → B60.1†, H13.1*
- - B60.1

Acanthamoeba →

- Cheratite da B60.1†, H19.2*
- Congiuntivite da B60.1†, H13.1*

Acanthosis nigricans

- Anomalie dei capelli → Sindrome leuconichia totale, lesioni simil- Q84.4, L83
- Resistenza all'insulina-crampi muscolari-ingrandimento delle estremità → Sindrome Q87.8
- - Acondroplasia grave - ritardo dello sviluppo - Q77.4

Acantocefaliasi → B83.8**Acantocitosi → E78.6****Acantolitico**

- Letale → Epidermolisi bollosa Q81.0
- Non specificate → Dermatosi L11.9
- Specificate → Altre dermatosi L11.8
- Transitoria [Grover] → Dermatosi L11.1

Acantosi

- Nigra → L83
- Orale → K13.2

Acariasi

- Altre infestazioni → Contatto con ed esposizione a pediculosi o Z20.7
- - B88.0

Acarica → Dermatite B88.0**Acaro**

- Raccolto → Dermatite da B88.0
- S.A.I. → Infestazione da B88.9
- Sumatra → Febbre da A75.3
- - Tifo delle boscaglie da A75.3

Acarodermatite → B88.0**Acatisia (indotta da trattamento)(indotta da farmaci) → G25.88****Accelerato**

- Dumping syndrome] → Sindrome: da svuotamento K91.1
- Facies peculiare - ritardo di crescita → Maturazione ossea Q87.3
- -
- - Conduzione atrioventricolare: I45.6
- - Ritmo cardiaco R00.0
- - Travaglio O62.3

Acceleratore di conversione della protrombina siero [SPCA] → Deficit dell' D68.23**Accentuazione di tratti di personalità → Z73****Accertamento predisposizione**

- Aritmie cardiache maligne → Z01.80
- Cardiomiopatie → Z01.81

Accertato

- Clinicamente-epidemiologicamente → Infezione
- - Coronavirus 2019, Z20.8, U07.2!
- - COVID-19, Z20.8, U07.2!
- Macrosomia del feto per l'età gestazionale → Assistenza prestata alla madre per (sospetto) (O36.6
- O sospettato → Assistenza prestata alla madre sospetto ritardo di crescita fetale
- - Basso peso per l'epoca di gestazione O36.5
- - Piccolo per l'epoca di gestazione O36.5

Accesso

- Sudorazione → Disreflessia autonoma sotto forma di G90.41
- Vascolare → Adattamento e manutenzione di altro e non specificato Z45.29

Accessorio

v./v.a. Tipo di malattia

Accessorius → Lien Q89.08**Accettazione**

- Interventi fisici, chimici e nutrizionali, noti come potenzialmente nocivi e pericolosi → Ricerca e Z64.8
- Misure comportamentali e psicologiche noti come potenzialmente nocivi e pericolosi → Ricerca e Z64.8

Acciaio) → Sindrome di Menkes (dei capelli ritorti) (dei capelli d' E83.0**Accidentalmente**

- Ferita operatoria o cavità corporea →
- - Aderenze da corpo estraneo lasciato T81.5
- - Ostruzione da corpo estraneo lasciato T81.5
- - Perforazione da corpo estraneo lasciato T81.5
- - Lasciato
- - Cavità corporea o in ferita operatoria a seguito di procedura diagnostica o terapeutica → Corpo estraneo T81.5

Accidentalmente –Continuazione

- Lasciato –Continuazione
- Durante una procedura diagnostica o terapeutica – Reazione acuta a sostanza estranea *T81.6*

Accidente

- Cardiovascolare S.A.I. – *I51.6*
- Cerebrovascolare S.A.I. – *I64*
- Contatto con pianta o animale velenosi non specificati – *X29.9!*
- Esposizione ad altre e non specificate forze meccaniche inanimate – *W49.9!*
- Estrazione o periodontopatie locali – Perdita di denti da *K08.1*

Accomodazione –

- Disturbi di *H52.5*
- Paralisi isterica dell' *F44.88†, H58.1**
- Paresi dell' *H52.5*
- Spasmo di *H52.5*

Accompagna un ammalato – Persona sana che *Z76.3***Accoppiamento breve** – Sindrome da torsione della punta ad intervallo di *I47.2***Accorciamento**

- Congenito
- Legamento costocoracoide – *Q68.8*
- Radio – *Q71.4*
- Metatarso acquisito – *M21.68*

Accrescimento

- Fetale
- S.A.I. – Ritardo dell' *P05.9*
- Screening prenatale mediante ultrasuoni o altri metodi fisici, per ritardo d' *Z36.4*
- Insufficiente – *R62.8*
- Osseo – Altri disturbi dello sviluppo e dell' *M89.2*
- Precoce eccessivo – Sindromi malformative congenite caratterizzate da un *Q87.3*
- Puberale – Visita medica di adolescente durante l' *Z00.3*
- Insufficiente: *R62.8*

Accreta

- Senza emorragia – Placenta *O43.20, O73.0*
- Placenta *O43.20*

Accretio

- Cordis – *I31.0*
- Pericardica – *I31.88*

Accrezioni dentale

- Arancioni – Depositi [*K03.6*
- Betel – Depositi [*K03.6*
- Materie albe – Depositi [*K03.6*
- Neri – Depositi [*K03.6*
- Tabacco – Depositi [*K03.6*
- Verdi – Depositi [*K03.6*
- Depositi [*K03.6*

Accumulo

- Cerebrale di ferro da mutazione di C19orf12 – Neurodegenerazione con *G23.0*

Accumulo –Continuazione

- Cistina – Malattia da *E72.0†, N29.8**
- Cristalli
- Pirofosfato di calcio diidrato] – CPPD familiare [Malattia da *M11.19*
- Pirofosfato calcio diidrato
- Articolazione
- Ginocchio – CPPD familiare [Malattia da *M11.16*
- Gomito – CPPD familiare [Malattia da *M11.12*
- Spalla – CPPD familiare [Malattia da *M11.11*
- Colonna vertebrale – CPPD familiare [Malattia da *M11.18*
- Localizzazioni multiple – CPPD familiare [Malattia da *M11.10*
- Mano – CPPD familiare [Malattia da *M11.14*
- Piede – CPPD familiare [Malattia da *M11.17*
- Polso – CPPD familiare [Malattia da *M11.13*
- Regione della pelvi – CPPD familiare [Malattia da *M11.15*
- Esteri del colesterolo – Malattia da *E75.5*
- Glicogeno – Cardiomiopatia ipertrofica fatale congenita da malattia da *E74.0†, I43.1**
- Immunoglobuline monoclonali – Malattia da *D47.7*
- Lipidi neutri con grave coinvolgimento cardiovascolare – Malattia da *E75.5†, I43.1**
- Lipidico
- Lipidica – Malattia da *E75.6*
- Neutro con cardiomiopatia – Malattia da *E75.5†, I43.1**
- Non specificata – Malattia da *E75.6*
- Altre malattie da *E75.5*
- Lisosomiale di glicogeno con maltasi acida normale – Malattia da *E74.0*
- Miosina – Miopatia
- *G71.2*
- Autosomico
- Dominante da *G71.2*
- Recessiva da *G71.2*
- Pigmenti nel cristallino – *H26.8*

ACE-inibitori] – Avvelenamento: Inibitori dell'enzima di conversione dell'angiotensina [*T46.4***Acero**

- Con esacerbazione acuta – Polmone degli scortecciatori d' *J67.61*
- Intermedia – Malattia delle urine a sciropo di *E71.0*
- Senza menzione d'esacerbazione acuta – Polmone degli scortecciatori d' *J67.60*
- Tiamina-sensibile – Malattia delle urine a sciropo di *E71.0*
- Tipo intermittente – Malattia delle urine a sciropo di *E71.0*

Acero –Continuazione

- –Continuazione
- Malattia delle urine a sciropo d' *E71.0*
- Sindrome di Menkes I [Sindrome delle urine a sciropo d' *E71.0*

Aceruloplasminemia – *G23.0***Acetabolo** –

- Condrosarcoma dell' *C41.4*
- Displasia congenita dell' *Q65.8*
- Frattura dell' *S32.4*
- Osteoblastoma dell' *D16.8*
- Osteocondrosi giovanile: dell' *M91.0*
- Protrusione dell' *M24.7*

Acetazolamide –

- *T50.2*
- Miotonia congenita sensibile all' *G71.1*

Acetilglucosamina

v./v.a. N-acetilglucosamina-1-fosfotransferasi

Acetilglutamato – Deficit di sintesi di N- *E72.2***Acetiltransferasi** – Deficit della diidrolipoamide *E74.4***Acetoacetasi** – Deficit di fumaril *E70.2***Acetoacetato transferasi** – Deficit di succinil-CoA *E71.3***Acetoacetil-Coenzima A tiolasi** – Deficit mitocondriale di *E71.1***Acetonuria** – *R82.4***Acheiria** – *Q71.3***Acheiropodia** – *Q73.8***Achiasmia congenita** – *H47.4***Achilia**

- Pancreas – *K86.88*
- Pancreatica – *K86.88*

Achille

- Corto – Tendine di *M67.0*
-
- Tendinite di *M76.6*
- Traumatismo del tendine di *S86.0*

Achillea – Borsite *M76.6***Acidemia**

- 2-idrossiglutarica – *E72.8*
- Argininosuccinica – *E72.2*
- Combinata D-2-idrossiglutarica e L-2-idrossiglutarica – *E72.8*
- D-2-idrossiglutarica – *E72.8*
- Glutarica tipo
- 1 – *E72.3*
- 2 – *E71.3*
- Isovalerica – *E71.1*
- L-2-idrossiglutarica – *E72.8*
- Lattica e iperammoniemia – Ipotonia con *I42.2*
- Metilmalonica
- Con omocistinuria
- Tipo

Acidemia –Continuazione

- Metilmalonica –Continuazione
- - Con omocistinuria –Continuazione
- - - Tipo –Continuazione
- - - - CblC → E72.8
- - - - CblD → E72.8
- - - - CblF → E72.8
- - - - CblJ → E72.8
- - - - E71.1, E72.1
- - Resistente alla vitamina B12 → E71.1
- - Sensibile vitamina B12
- - - Tipo cblB → E71.1
- - - - E71.1
- - - E71.1
- Pipecolica → E72.3
- Propionica → E71.1

Acidificanti – Agenti T50.9**Acido**

- Argino succinico → Disturbo del metabolismo connesso all' E72.2
- Ascorbico → Deficit di E54
- Base
- - Feto → Alterata(o) equilibrio O68.3
- - Non classificati altrove → Altri disturbi dei liquidi, degli elettroliti e dell'equilibrio E87.8
- - Basico → Disturbo misto dell'equilibrio E87.4
- - Biliare con colestasi e malassorbimento → Deficit della sintesi di K76.8
- - Biliari
- - Difetto dell'amidazione → Deficit di CoA ligasi degli K76.8
- - -
- - - Difetto congenito della sintesi degli K76.8
- - - Malassorbimento idiopatico da difetto della sintesi degli K90.8
- - Cianidrico → Effetto tossico: T57.3
- - Cloridrico → T54.2
- - Corrosivi e sostanze similari → Effetto tossico: T54.2
- - Esteri nitrici → Effetto tossico: Nitroglicerina e altri T65.5
- - Folico
- - - S.A.I. → Anemia da deficit di D52.9
- - - Deficit di: E53.8
- - Folinico → Convulsioni sensibili all' G40.3
- - Gallico → Allergia all' T78.4
- - Gamma-aminobutirrico
- - - Transaminasi → Deficit di E72.8
- - - Difetto del metabolismo dell' E72.8
- - Grasso
- - Essenziali [EFA] → Deficit di E63.0
- - Metabolismo dei corpi chetonici → Difetto dell'ossidazione degli E71.3
- - -
- - - Disturbi del metabolismo degli E71.3
- - - Neurodegenerazione associata a idrossilasi degli G23.0

Acido –Continuazione

- Indolacetico → Elevati tassi urinari di: R82.5
- Isovalerico → Deficit di CoA deidrogenasi dell' E71.1
- Labile → Bassa statura da deficit primitivo della subunità E34.3
- Lipoico sintetasi → Deficit di E88.8
- Lisergico] → Avvelenamento da LSD [Dietilamide dell' T40.8
- Lisosomiale → Deficit della lipasi E75.5
- Nicotinico → (Derivati dell') T46.7
- Normale → Malattia da accumulo lisosomiale di glicogeno con maltasi E74.0
- Omogentisico ossidasi → Deficit di E70.2
- Pantotenico → Deficit di: E53.8
- Sialico libero → Malattia da deposito di E77.8
- Solforico → T54.2
- Urico →
- - Avvelenamento: Farmaci agenti sul metabolismo dell' T50.4
- - Nefrolitiasi in calcolo di M10.09†, N22.8*
- - Valproico →
- - - T42.6
- - Avvelenamento da T42.6
- - Embriopatia da Q86.88
- - -
- - Deficienza di fosfatasi E83.38
- - Deficit
- - - Alfa-1,4-glucosidasi E74.0
- - - Sfingomielinasi E75.2
- - Esposizione ad T54.9
- - Malattia da deposito di glicogeno da deficit di maltasi E74.0
- - Tassi sierici anormali di: fosfatasi R74.8

Acido silicico → Pneumoconiosi da J62.8**Acidofilo**

v./v.a. basofilo-acidofilo

- Ipofisi →
- - Adenocarcinoma C75.1
- - Carcinoma C75.1

Acidofilo-basofilo dell'ipofisi → Carcinoma misto C75.1**Acidosi**

- Feto → O68.3
- Lattica
- - Anemia sideroblastica - insufficienza multisistemica → Sindrome idrope - Q87.8
- - Congenita, tipo Saguenay-Lac-Saint-Jean → G31.88
- - Deficit di MT01 → Cardiomiopatia ipertrofica mitocondriale con I42.2
- - Episodio
- - - Apoplettici → Miopatia mitocondriale con encefalopatia, G31.81
- - - Tipo ictus] → Sindrome MELAS [Myopathy, Encephalopathy, Lactic Acidosis, Stroke-like episodes] [miopatia, encefalopatia, G31.81
- - Infantile fatale con aciduria metilmalonica → E71.1, E87.2

Acidosi –Continuazione

- Lattica –Continuazione
- - Neonatale grave da deficit del complesso NFS1-ISD11 → E87.2
- - Sordità → Miopatia mitocondriale - G71.3
- - -
- - - E87.2
- - - Cardiomiopatia ipertrofica con ipotonia muscolare e I42.2
- - Metabolico
- - Tardiva neonatale → P74.0
- - - E87.2
- - Renale tubulare distale → N25.8
- - Respiratoria → E87.2
- - S.A.I. → E87.2
- - Tubolare-anemia → Sindrome da calcificazione del sistema nervoso centrale-sordità- Q87.8
- - Tubulare renale
- - - Distale autosomica recessiva → N25.8
- - - Prossimale → N25.8
- - - Tipo
- - - - 1
- - - - - Sindrome di Lightwood-Albright) → N25.8
- - - - - N25.8
- - - - 2 → N25.8
- - - -
- - - - N25.8
- - - - Osteopetrosi con Q78.2, N25.8
- - -
- - - E87.2
- - - Fetale o intrauterina: P20

Aciduria

- 2
- - Idrossiglutarica → E72.8
- - Metilbutirrica → E71.1
- - 2-metil-3-idrossibutirrica → E72.8
- - 3
- - - Idrossi-3-metilglutarica → E71.1
- - - Idrossi-isobutirrica → E71.1
- - 3-metilglutaconica
- - Con sordità - encefalopatia - sindrome Leigh-simile] → Sindrome MEGDEL [G31.88
- - Tipo
- - - 1 → E71.1
- - - 2 → E71.1
- - - 3 → E71.1
- - - 4 → E71.1
- - - 5 → E71.1†, I43.1*
- - - 7 → E71.1
- - - 8 → E71.1
- - - 9 → E71.1
- - 4-idrossibutirrica → E72.8
- - Alfa-aminoadipica → E72.3
- - Alfa-metilacetoacetica → E71.1

Aciduria –Continuazione

- Argininosuccinica → E72.2
- Arginosuccinica → E72.2
- D-2-idrossiglutarica →
- - E72.8
- - Condromatosi metafisaria con Q78.4, E72.8
- Formiminoglutamica → E70.8
- Fumarica → E88.8
- Gamma-idrossibutirrica → E72.8
- Glicolica → E74.8
- Glutarica tipo
- - 1 → E72.3
- - 2 → E71.3
- - 3 → E72.3
- Isobutirrica → E71.1
- L-2-idrossiglutarica → E72.8
- Malonica → E72.8
- Metilmalonica
- - Deficit di metilmalonil-CoA epimerasi → E71.1
- - Difetto del recettore della transcobalamina → E71.1
- - Malonica combinata → E71.1, E72.8
- - Resistente alla vitamina B12 → E71.1
- - Sensibile vitamina B12
- - - Tipo cblA → E71.1
- - - → E71.1
- - -
- - - Acidosi lattica infantile fatale con E71.1, E87.2
- - - Sindrome da deplezione del DNA mitocondriale, forma encefalomiopatica con G31.81, E71.1
- - Mevalonica → E88.8
- Orotica
- - Congenita → E79.8
- - Ereditaria → E79.8
- Ossoglutarica → E88.8
- Propionica → E71.1
- Xanturenica → E70.8

Acilcarnitina

v./v.a. carnitina-acilcarnitina

Acil-CoA

- Deidrogenasi
- - Catena
- - - Corta → Deficit di E71.3
- - - Lunga → Deficit di E71.3
- - - Media → Deficit di E71.3
- - Tipo 9 → Deficit di E71.3
- - - Deficit multiplo
- - - E71.3
- - - Neonatale transitorio di P72.8
- Ossidasi → Deficit perossisomiale di E71.3
- Reduttasi 1 grassa → Deficit di E71.3

Aciltransferasi

v./v.a. lecitina-colesterolo aciltransferasi

Aciltransferasi –Continuazione

- -
 - - Deficit di lecitina colesterolo E78.6
 - - Disturbi glomerulari in deficit di lecitina-colesterolo E78.6†, N08.4*
- Acinesia**
- Fetale
 - - Emorragia cerebrale e retinica → Sindrome G71.2, P52.4
 - - Familiare → Lissencefalia tipo 3 - sequenza dell' Q04.3
 - - - Sindrome da microftalmia con microtia e sequenza dell' Q87.8
 - - Pura con freezing della deambulazione → Paralisi sopranucleare progressiva - G23.1

Acinetobacter

- Baumannii con multiresistenza
- - 2MRGN NeonatPed → Gruppo U81.11!
- - 3MRGN → Gruppo U81.31!
- - 4MRGN → Gruppo U81.51!
- - Con multiresistenza 3MRGN → Pseudomonas e U81.3!
- - - B96.5!

Acinose

v./v.a. Carcinoma a cellule acinose

Ackee → Intossicazione acuta da frutto T62.2**Ackerman → Sindrome di Q87.8****Acloridria → K31.8****Acne**

- Apocrina → L73.2
- Cicatriziale → L70.9
- Conglobata → L70.1
- Escoriata
- - Adolescente (femminile) → L70.5
- - - L70.5
- - Follicolite sclerotizzante della nuca) → Cheloide da L73.0
- - Idrosadenite suppurativo
- - Spondilite anchilosante) → Sindrome PASS [pioderma gangrenoso- M35.8
- - - Sindrome
- - - PAPASH [artrite piogenica-pioderma gangrenoso- M35.8
- - - PASH [pioderma gangrenoso, M35.8
- - - PsAPASH [artrite psoriasica- pioderma gangrenoso- M35.8
- - Infantile → L70.4
- - Inversa → L73.2
- - Necrotizzante miliare → L70.2
- - Non specificata → L70.9
- - Steroidea → L70.8
- - Tropica → L70.3
- - Varioliformis → L70.2
- - Vulgaris → L70.0
- -
- - - Altra forma di L70.8
- - Sindrome PAPA [Artrite piogenica- pioderma gangrenoso - M35.8

Acneiforme → Eritema L66.4**Acolorico (familiare) → Ittero D58.0****Acondrogenesi → Q77.0****Acondroplasia**

- Grave - ritardo dello sviluppo - acanthosis nigricans → Q77.4
- - Q77.4

Acondroplastico → Nanismo Q77.4**Acontrattilità del detrusore vescicale senza substrato neurologico → Ipo- e N31.81****Acqua**

- Calda → Epilessia riflessa da G40.8
- Causa di trascuratezza della propria persona → Insufficiente assunzione di cibo e R63.6
- Colonia] → Fotodermatite da contatto [dermatite da L56.2
- Non specificato → Effetto della pressione dell'aria e dell' T70.9
- Orecchie → Effetti della variazione di pressione atmosferica ambientale o di pressione dell' T70.0
- Potabile → Insufficiente erogazione di Z58
- -
- - Altri effetti della pressione dell'aria e dell' T70.8
- - Incidente durante caduta (in X59.9!
- - Insufficiente assunzione di cibo e R63.6
- - Privazione di T73.1

Acquedotto Silvio

- Anomalia → Q03.0
- Ostruzione congenita → Q03.0
- Stenosi → Q03.0
- -
- - Idrocefalo
- - - Con stenosi dell' Q03.0
- - - Occlusione dell' Q03.0
- - Malformazioni dell' Q03.0

Acquired Renal Cystic Disease] → ACRD [N28.1**Acquisito**

v./v.a. Tipo di malattia

Acquisizione

- Catene leggere Ig monoclonali → Sindrome di Fanconi associata alla D47.2, E83.38
- Conoscenze S.A.I. → Disabilità nell' F81.9
- Linguaggio-dismorfismi lievi → Sindrome deficit cognitivo-grave ritardo nell' Q87.0

Acquoso

- Acuta → Diarrea A09.0
- Paratiroide → Adenoma a cellule chiare D35.1
- - Fessure H25.0

Acrale

- Carie → Sindrome dei capelli ricci con cheratosi Q82.8
- Cheilite-nodosità [PLACK] → Sindrome desquamazione cutanea-leuconichia-cheratosi punteggiata Q84.8
- Focale → Ipercheratosi Q82.8
- Necrolitico → Eritema L53.8

Acrale –Continuazione

- Oculari e cerebrali → Ipopigmentazione lineare con asimmetria craniofacciale et anomalie Q87.0
- Persistente → Mucinosi papulosa L98.5
- →
- - Epidermolisi bollosa distrofica Q81.2
- - Sindrome di Hanhart [complesso malformativo orale- Q87.0

Acrania → Q00.0**ACRD [Acquired Renal Cystic Disease] → N28.1****Acrocallosa] → ACS [Sindrome Q04.0****Acro-capito-femorale → Displasia Q78.8****Acro-cardio-facciale → Sindrome Q87.8****Acrocefalia → Q75.0****Acrocefalojsindattilia**

- Tipo
- - 3 → [ACS] Q87.0
- - 5 → [ACS] Q87.0
- →
- - Q87.0
- - ACS] Q87.0
- - Sindrome di Apert [Forma di Q87.0

Acrocefalopolidattilia displasica → Q87.0**Acrocefalopolisindattilia, tipo 4 → Q87.0****Acrocheratosi verruciforme di Hopf → Q82.8****Acrocheratosica congenita → Poichiloderma Q82.8****Acrocianosi →**

- I73.8
- Sindrome cheratoderma palmoplantare diffuso- Q82.8

Acro-cranio-facciale → Disostosi Q87.0**Acrodermatite**

- Continua di Hallopeau → L40.2
- Cronica atrofizzante
- - Herxheimer → L90.4
- - → L90.4
- Enteropatica → E83.2
- Papulosa dell'infanzia [Giannotti-Crosti] → L44.4

Acrodinia → T56.1**Acrodisostosi**

- Con resistenza multipla agli ormoni → Q75.4
- → Q75.4

Acrodistrofia →

- Malattia di Charcot-Marie-Tooth autosomica recessiva con G60.0
- Neuropatia motoria e sensoriale ereditaria con G60.0

Acrofacciale

- Nager → Disostosi Q75.4
- Postassiale → Disostosi Q75.4
- Tipo
- - Catania → Disostosi Q75.4
- - Kennedy-Teebi → Disostosi Q75.4

Acrofacciale –Continuazione

- Tipo →Continuazione
- - Palagonia → Disostosi Q75.4
- - Rodríguez → Disostosi Q75.4
- - Weyers → Disostosi Q75.4

Acrofobia → F40.2**Acro-fronto-facio-nasale → Disostosi Q75.1****Acrogeria, tipo Gottron → E34.8****Acromasia → E70.3****Acromatopsia → H53.5****Acromegalia**

- Forme infantili e giovanili → E22.0
- Gigantismo ipofisario → E22.0
- Iperattività → Ritardo mentale legato all'X - Q87.8
- →
- - Artrite in E22.0†, M14.59*
- - Artropatia in E22.0†, M14.59*
- - Forma infantile della E22.0
- - Iperfunzione del lobo anteriore dell'ipofisi con E22.0

Acromegalici → Sindrome dei lineamenti Q87.0**Acromegaloide → Facies Q87.0****Acromelanosi → L81.4****Acromelica → Displasia frontonasale Q87.0****Acromesomelica**

v./v.a. Displasia acromesomelica

Acromia → E70.3**Acromiche**

- Ipercromiche da pinta [carate] → Lesioni A67.3
- Pinta [carate] → Lesioni cutanee: A67.2

Acromicria

- Menopausa precoce → Sindrome da polineuropatia con ritardo mentale, Q87.8
- - Ritardo mentale - calvizie - lussazione della rotula - Q87.8

Acromicrica → Displasia Q77.8**Acromio]claveare →**

- Articolazione T84.10
- Distorsione e distrazione dell'articolazione S43.5
- Legamento S43.5
- Lussazione dell'articolazione S43.1

Acromion

- Omerale] della spalla → Sindrome da «impingement» [o «da conflitto anteriore» o da «attrito M75.4
- - Frattura della scapola: S42.12

Acroosteolisi falangea idiopatica → M89.58**Acro-osteolisi, tipo dominante → M89.59****Acro-oto-oculare → Sindrome Q87.0****Acroparestesia**

- Semplice [tipo di Schultze] → I73.8
- Vasomotoria [tipo di Nothnagel II] → I73.8

Acropettorale → Sindrome Q74.8, Q76.7**Acrorenale → Sindrome Q87.2****Acro-reno-mandibolare → Sindrome Q87.8****Acroscifodisplasia metafisaria → Q78.5****Acro-toraco-vertebrale → Displasia Q74.8****ACS**

- Acrocefalojsindattilia
- Tipo
- - 3 → [Q87.0
- - 5 → [Q87.0
- - → [Q87.0
- Sindrome acrocallosa] → Q04.0

ACTH

- Esordio tardivo → Deficit isolato di E23.0
- Non associata a malattia di Cushing → Iperproduzione di E27.0
- Ormone adrenocorticotropo] ectopico → Sindrome da E24.3
- Secernente → Sindrome di Cushing da tumore ectopico E24.3
- →
- Deficit
- - Congenito isolato di E23.0
- - Isolato di: E23.0
- - Iperproduzione ipofisaria di E24.0
- Sindrome
- - Cushing da secrezione ectopica di E24.3
- - Secrezione ectopica di E24.3

Actina → Miopatia da G71.2**Actinobacillus, Cardiobacterium hominis, Eikenella, Kingella] → Gruppo HACEK [Haemophilus, B96.3!****Actinomiceti → Micetoma da B47.1****Actinomicetoma → B47.1****Actinomicosi**

- Addominale → A42.1
- Cervicofacciale → A42.2
- Con polmonite → A42.0†, J17.0*
- Cutanea → A42.8
- Gastrointestinale → A42.1
- Polmonare → A42.0
- →
- - A42.9
- - Altre forme di A42.8
- - Canalicolite in A42.8†, H06.0*
- - Encefalite in A42.8†, G05.0*
- - Meningite in A42.8†, G01*
- - Meningoencefalomielite in A42.8†, G05.0*

Actinomicotico

- Non classificata altrove → Infezione A42.9
- →
- - Nodulo A42.9
- - Sepsi A42.7

Actinomyces israelii → Infezione da A42.9**Acustico**

v./v.a. Nervo acustico

- Ancorata all'osso [BAHA] → Presenza di protesi Z96.2
- Esterno → Apparecchio Z97.8

Acustico –Continuazione

- Malattie infettive e parassitarie classificate altrove → Nevrite *H94.0**
- Sifilide → Nevrite *A52.1†, H94.0**
- -
- Adattamento e manutenzione di apparecchio *Z45.3*
- Fornitura ed adattamento di apparecchio *Z46.1*
- Perdita di udito neurosensoriale acuta da trauma *H83.3*
- Portatore di impianto otologico e *Z96.2*
- Trauma *H83.3*

Acute Kidney Injury] → AKI [*N17.99***Acuto**

v./v.a. Tipo di malattia

ADA] → Deficit di adenosina deaminasi [*D81.3***ADA2 → Vasculite da deficit di *M30.8*****Adamantinoma osso lungo**

- Arto
- - Inferiori → *C40.2*
- - Superiori → *C40.0*
- - *C40.9*

Adams

v./v.a. Stokes-Adams

Adams-Oliver → Sindrome di *Q87.2***ADANE [Encefalopatia necrotizzante acuta familiare] → *G93.4*****Adattamento**

- Altro dispositivo
- - Protesici esterni → Fornitura ed *Z44.8*
- - Specificati → Fornitura ed *Z46.8*
- Apparecchio
- - Acustico → Fornitura ed *Z46.1*
- - Ausiliario ortopedico → Fornitura ed *Z46.7*
- Braccio artificiale (completo) (parziale) → Fornitura ed *Z44.0*
- Dispositivo
- - Medico o apparecchio ausiliario non specificato → Fornitura e *Z46.9*
- - Ortodontico → Fornitura ed *Z46.4*
- - Relativi al sistema nervoso e agli organi di senso → Fornitura ed *Z46.2*
- - Tratto urinario → Fornitura ed *Z46.6*
- Gamba artificiale (completa) (parziale) → Fornitura ed *Z44.1*
- Ileostomia e altri dispositivi intestinali → Confezione ed *Z46.5*
- Logistica) inadeguata → *Z59*
- Manutenzione
- - Altro
- - - Dispositivo
- - - - Elettronici) cardiaci → *Z45.08*
- - - - Protesici interni → *Z45.88*
- - - Non specificato accesso vascolare → *Z45.29*
- - Apparecchio acustico → *Z45.3*
- - Defibrillatore cardiaco → *Z45.01*

Adattamento –Continuazione

- Manutenzione –Continuazione
- - Dispositivo protesico interno non specificato → *Z45.9*
- - Neurostimolatore → *Z45.80*
- - Pacemaker cardiaco → *Z45.00*
- - Pompa di infusione → *Z45.1*
- - Sistema
- - - Cateterismo vascolare a permanenza impiantato chirurgicamente → *Z45.20*
- - - Circolazione assistita → *Z45.02*
- - Stent
- - - Bronchiale → *Z45.84*
- - - Tracheale → *Z45.85*
- Occhiali e lenti a contatto → Fornitura ed *Z46.0*
- Occhio artificiale → Fornitura ed *Z44.2*
- Passaggi del ciclo vitale → Problemi di *Z60*
- Pompa
- - Extracorporea → *Z45.02*
- - Intracorporea → *Z45.02*
- - Paracorporea → *Z45.02*
- Protesi
- - Dentaria → Fornitura ed *Z46.3*
- - Esterna non specificata → Fornitura ed *Z44.9*
- - Mammaria esterna → Fornitura ed *Z44.3*
- Utilizzo di stimolatore diaframmatico → *Z45.81*
- -
- - Disturbi dell' *F43.2*
- - Reazione depressivo
- - - Breve durata in disturbo dell' *F43.2*
- - - Lunga durata in disturbo dell' *F43.2*

Adattilia unilaterale della mano → *Q71.3***Addestramento in attività della vita quotidiana [ADL] non classificate altrove → *Z50.8!*****Addison**

- Autoimmune → Malattia di *E27.1*
- Tubercolare → Malattia di *A18.7†, E35.1**
- -
- - Anemia: di *D51.0*
- - Cheloidi *L94.0*
- - Complesso di Schilder- *E71.3*
- - Crisi *E27.2*
- - Ipoparatiroidismo autoimmune - candidosi cronica - malattia di *E31.0*
- - Malattia di *E27.1*
- - Miopatia in malattia di *E27.1†, G73.5**

Addison-Schilder →

- Adrenoleucodistrofia [*E71.3*
- Sindrome di *E71.3*

Addome

v./v.a. Nervo dell'addome

- Acuto → *R10.0*
- Buccia di mela → Sindrome dell' *Q41.1*

Addome –Continuazione

- Iperestesico S.A.I. → *R10.4*
- Lombi pelvi
- - Collegamento con traumatismo intraaddominale → Ferita aperta (qualsiasi parte dell' *S31.83!*
- - S.A.I. → Ferita aperta dell' *S31*
- - - Altri traumi specificati dell' *S39.88*
- Pendolo → Assistenza prestata alla madre per: *O34.8*
- Regione lombosacrale pelvi
- - Altro → Altri traumi superficiali dell' *S30.88*
- - Arto(i) → Traumi da schiacciamento del torace, dell' *T04.7*
- - Corpo estraneo superficiale (scheggia) → Altri traumi superficiali dell' *S30.84*
- - Escoriazione → Altri traumi superficiali dell' *S30.81*
- - Formazione di vesciche (non termiche) → Altri traumi superficiali dell' *S30.82*
- - Morso o puntura d'insetto (non velenoso) → Altri traumi superficiali dell' *S30.83*
- - Scollamento sottocutaneo (chiuso) → Altri traumi superficiali dell' *S30.86*
- - -
- - - Altri traumi multipli dell' *S39.7*
- - - Amputazione traumatica di altre e non specificate parti dell' *S38.3*
- - - Congelamento, non specificato, del torace, dell' *T35.3*
- - - Ferita aperta
- - - - Interessanti torace e *T01.1*
- - - - Multiple dell' *S31.7*
- - - Traumatismo
- - - - Altro
- - - - - Non specificati nervi a livello dell' *S34.8*
- - - - - Vasi sanguigni a livello dell' *S35.88*
- - - - Muscoli e di tendini dell' *S39.0*
- - - - Nervo(i) periferico(i) dell' *S34.6*
- - - - Non specificato dell' *S39.9*
- - - - Schiacciamento
- - - - - Altre e non specificate parti dell' *S38.1*
- - - - - Interessanti il torace, l' *T04.1*
- - - - Superficiali
- - - - - Interessanti il torace con *T00.1*
- - - - Multipli dell' *S30.7*
- - - Vaso
- - - - Sanguigni epidurali a livello dell' *S35.80*
- - - - Sanguigni multipli a livello dell' *S35.7*
- - - - Sanguigni subaracnoidei a livello dell' *S35.82*
- - - - Sanguigni subdurali a livello dell' *S35.81*
- - - - Sanguigno non specificato a livello dell' *S35.9*
- - Superiore → Dolore localizzato all' *R10.1*
- -

Addome –Continuazione

- - -Continuazione
- - Altri sintomi specificati riguardanti il sistema digestivo e l' *R19.88*
- - Angiosarcoma dell' *C49.4*
- - Condrosarcoma mixoide extrascheletrico dei tessuti molli dell' *C49.4*
- - Ferita aperta di altre e non specificate parti dell' *S31.80*
- - Fibrosarcoma dell' *C49.4*
- - Leiomiosarcoma dell' *C49.4*
- - Liposarcoma
- - - Ben differenziato dei tessuti molli dell' *C49.4*
- - - Dedifferenziato dei tessuti molli dell' *C49.4*
- - - Mixoide dei tessuti molli dell' *C49.4*
- - - Pleomorfo dei tessuti molli dell' *C49.4*
- - - Tessuti molli dell' *C49.4*
- - Mixofibrosarcoma dei tessuti molli dell' *C49.4*
- - Rabbdomiosarcoma alveolare dei tessuti molli dell' *C49.4*
- - Rabbdomiosarcoma dei tessuti molli dell' *C49.4*
- - Rabbdomiosarcoma pleomorfo dei tessuti molli dell' *C49.4*
- - Sarcoma alveolare dei tessuti molli dell' *C49.4*
- - Sarcoma dei tessuti molli dell' *C49.4*
- - Sarcoma del tessuto connettivo dell' *C49.4*
- - Sarcoma epitelioide dei tessuti molli dell' *C49.4*
- - Sarcoma extrascheletrico di Ewing dei tessuti molli dell' *C49.4*
- - Sarcoma pleomorfo indifferenziato dell' *C49.4*
- - Sarcoma sinoviale dei tessuti molli dell' *C49.4*
- - Scollamento sottocutaneo dell' *S30.86*
- - Sezione trasversa di: *T05.8*
- - Sindrome del muscolo retto dell' *G58.0*
- - Tumore
- - - Benigno: Connettivo ed altri tessuti molli dell' *D21.4*
- - - Desmoplastico a piccole cellule rotonde dei tessuti molli dell' *C49.4*
- - - Maligno
- - - - Altra e mal definita sede: *C76.2*
- - - - Nervi periferici dell' *C47.4*
- - - - Tessuto connettivo e tessuti molli dell' *C49.4*
- - - Rabdoide dei tessuti molli dell' *C49.4*

Addominale

- v./v.a. Ernia addominale
- Con rottura -
- - Aneurisma dell'aorta *I71.3*
- - Dissezione dell'aorta *I71.06*
- Forma familiare - Aneurisma dell'aorta *I71.4*
- Gassosa) - Distensione *R14*

Addominale –Continuazione

- Incluso il retroperitoneo - Risultati anormali di diagnostica per immagini di altre regioni *R93.5*
- Infantile - Lipodistrofia centrifuga *E88.1*
- Inferiori - Dolore localizzato ad altre parti *R10.3*
- Intenso (generalizzato) (localizzato) (con rigidità della parete addominale) - Dolore *R10.0*
- Maligno - Tumore *C76.3*
- Regione lombosacrale pelvi - Congelamento
- - Con necrosi tessutale della parete *T34.3*
- - Superficiale della parete *T33.3*
- Rientrano spontaneamente - Emorroidi (sanguinanti) che prolassano con l'aumento della pressione *K64.1*
- Sede specificata non classificata altrove - ernia: *K45*
- Senza
- - Indicazione rottura -
- - - Aneurisma dell'aorta *I71.4*
- - - Dissezione dell'aorta *I71.02*
- - Rientro spontaneo ma reponibili manualmente - Emorroidi (sanguinanti) che prolassano con l'aumento della pressione *K64.2*
- Tipo ghiandola salivare - Carcinoma dell'esofago *C15.2*
- -
- - Actinomicosi *A42.1*
- - Adenocarcinoma dell'esofago *C15.2*
- - Aderenza *K66.0*
- - Altro
- - - Malformazioni congenite della parete *Q79.5*
- - - Non specificato dolore *R10.4*
- - Artrite in tifo *A01.0†, M01.39**
- - Ascesso della parete *L02.2*
- - Assistenza prestata alla madre per feto vitale in gravidanza *O36.7*
- - Basalioma della parete *C44.59*
- - Carcinoma della cute della parete *C44.59*
- - Carcinoma indifferenziato dell'esofago *C15.2*
- - Cellulite flemmonosa della parete *L03.3*
- - Coartazione dell'aorta *Q25.1*
- - Contusione della parete *S30.1*
- - Dermatofibrosarcoma protuberans della cute della parete *C44.59*
- - Dolore addominale Intenso (generalizzato) (localizzato) (con rigidità della parete *R10.0*
- - Embolia e trombosi dell'aorta *I74.0*
- - Ernia cicatriziale
- - - *K43.2*
- - - Parete *K43.2*
- - Ernia della parete *K43.99*
- - Favo della parete *L02.2*
- - Ferita aperta della parete *S31.1*
- - Fistola: utero-parietale *N82.5*

Addominale –Continuazione

- - -Continuazione
- - Foruncolo della parete *L02.2*
- - GIST [Tumore stromale gastrointestinale] dell'esofago *C15.2*
- - Gravidanza
- - - *O00.0*
- - - *P01.4*
- - Neoplasia neuroendocrina dell'esofago *C15.2*
- - Paratifo *A01.4*
- - Parete
- - - *C49.4*
- - - *R02.04*
- - - *T21*
- - Rigidità *R19.3*
- - Risultati anormali di prelievo di campioni effettuato su organi dell'apparato digerente e della cavità *R85*
- - Rottura dell'aorta discendente *I71.3*
- - Rottura di aneurisma
- - - Aorta discendente *I71.3*
- - - Familiare dell'aorta *I71.3*
- - Sifilide dell'aorta *A52.0†, I79.1**
- - Sindrome
- - - Compartimentale *R19.80*
- - - Deficit
- - - - Muscolatura *Q79.4*
- - - - Muscoli *Q79.4*
- - Situs inversus o transversus *Q89.3*
- - Tifo *A01.0*
- - Trasposizione dei visceri *Q89.3*
- - Traumatismo dell'aorta *S35.0*
- - Trombosi delle vene *I82.88*
- - Tularemia *A21.3*
- - Tumore Maligno
- - - Esofago *C15.2*
- - - Tritone dei nervi della parete *C47.4*

Addominopelvico -

- Ascesso (di): *K65.09*
- Schwannoma maligno dei nervi *C47.8*

Addotti-artrogriposi tipo

- Christian - Sindrome pollici *Q87.0*
- Dunder - Sindrome pollici *Q79.6*

Adduttore della coscia - Traumatismo muscolare e tendineo degli**ADEM**

- Encefalomyelitis disseminata acuta] - *G04.0*
- - Encefalomyelitis acuta disseminata [*G37.8*

Adenilato chinasi - Anemia emolitica da deficit di**Adenilsuccinasi - Deficit di****Adenilsuccinato**

- Liasi - Deficit di *E79.8*
- Sintetasi - Miopatia distale correlata alla simil 1- *G71.0*

Adenina fosforibosiltrasferasi ~ Deficit di E79.8**Adenite**

- Cronica, qualsiasi linfonodo tranne i mesenterici ~ *I88.1*
- Gonorroica ~ *A54.8*
- Inoculazione ~ *A28.1*
- Tropicale ~ *A55*
- Tubercolare ~ *A18.2*

Adenocarcinoma

- Acidofilo dell'ipofisi ~ *C75.1*
- Basofilo dell'ipofisi ~ *C75.1*
- Canale anale ~ *C21.1*
- Cellule
 - - Chiare dell'ovaio ~ *C56*
 - - Mucoidi dell'ipofisi ~ *C75.1*
 - - Ossifile della paratiroide ~ *C75.0*
- Cervice uterina
 - - Lesione sconfinante a più zone contigue ~ *C53.8*
 - - ~ *C53.9*
- Cistifellea
 - - Vie biliari extraepatiche ~ *C23, C24.0*
 - - ~ *C23*
- Clitoride ~ *C51.2*
- Cordone spermatico ~ *C63.1*
- Corpo del pene ~ *C60.2*
- Corteccia surrenale ~ *C74.0*
- Cromofobo dell'ipofisi ~ *C75.1*
- Diffuso dello stomaco ~ *C16.9*
- Digiuno ~ *C17.1*
- Diverticolo di Meckel ~ *C17.3*
- Duodeno ~ *C17.0*
- Endocervice ~ *C53.0*
- Endometrioide dell'ovaio ~ *C56*
- Eosinofilo dell'ipofisi ~ *C75.1*
- Epididimo ~ *C63.0*
- Esocervice ~ *C53.1*
- Esofago
 - - Addominale ~ *C15.2*
 - - ~ *C15.9*
- Fegato e delle vie biliari intraepatiche ~ *C22.0, C22.1*
- Fetale polmonare ben differenziato
 - - Lesione sconfinante a più zone contigue ~ *C34.8*
 - - ~ *C34.3*
 - - ~ *C34.2*
 - - ~ *C34.1*
- Gastrico
 - - Con poliposi prossimale dello stomaco] ~ GAPPS [*C16.9*
 - - Diffuso ereditario ~ *C16.9*
 - - Giunzione duodeno-digiunale ~ *C17.8*
 - - Glande ~ *C60.1*
 - - Grandi labbra vulvari ~ *C51.0*

Adenocarcinoma ~Continuazione

- Ileo ~ *C17.2*
- Intestino tenue ~ *C17.9*
- Mucinoso
 - - Appendice ~ *C18.1*
 - - Ovaio ~ *C56*
 - - Ovarico ~ *C56*
 - - Papillare dell'ovaio ~ *C56*
 - - Papillocistico dell'ovaio ~ *C56*
 - - Paratesticolare
 - - - Lesione sconfinante a più zone contigue ~ *C63.8*
 - - - ~ *C63.9*
 - - Pene
 - - - Lesione sconfinante a più zone contigue ~ *C60.8*
 - - - ~ *C60.9*
 - - Piccole labbra vulvari ~ *C51.1*
 - - Polmonare fetale differenziato ~ *C34.9*
 - - Porzione vaginale dell'utero ~ *C53.1*
 - - Prepuzio ~ *C60.0*
 - - Pseudomucinoso dell'ovaio ~ *C56*
 - - Scroto ~ *C63.2*
 - - Stomaco ~ *C16.9*
 - - Terzo inferiore dell'esofago ~ *C15.5*
 - - Tumore primario non identificato ~ *C80.0*
 - - Vescica seminale ~ *C63.7*
 - - Vie biliari extraepatiche ~ *C24.0*
 - - Vulva, lesione sconfinante a più zone contigue ~ *C51.8*
 - - Vulvare ~ *C51.9*
 - - ~ *C80.0*

Adenofibroma metanefrico ~ D30.0**Adenofibromatosa della prostata ~ Iperptrofia N40****Adenoide**

- v./v.a. Carcinoma adenoide
- Giunzione cervico-vaginale ~ Carcinoma basocellulare *C53.8*
- Non specificata ~ Malattia cronica delle tonsille e delle *J35.9*
- S.A.I. ~ Malattia (cronica) delle tonsille e delle *J35.9*
- ~
- - *C11.1*
- - Altre malattie croniche delle tonsille e delle *J35.8*
- - Carcinoma delle *C11.1*
- - Cicatrice di tonsilla (e di *J35.8*
- - Iperptrofia
 - - - *J35.2*
 - - - Tonsille con ipertrofia delle *J35.3*
 - - - Vegetazione *J35.2*

Adenoideo

- Confermata batteriologicamente o istologicamente ~ Tubercolosi del tessuto *A15.8*
- ~ Tubercolosi del tessuto *A16.8*

Adenoipofisari] ~ Ormoni dell'ipofisi anteriore [T38.8**Adenoipofisi-dismorfismi facciali ~ Sindrome polidattilia postassiale-anomalie dell' Q87.0****Adenoipofisite ~ E23.6****Adenolipomatosi di Launois-Bensaude ~ E88.8****Adenoma**

- v./v.a. Micro-adenoma
- Adrenocorticale ~ *D35.0*
- Alveolare ~ *D14.3*
- Bronchiale ~ Carcinoma di tipo *C34.9*
- Cellule
 - - Chiare acquose della paratiroide ~ *D35.1*
 - - Mucoidi dell'ipofisi ~ *D35.2*
 - - Principali della paratiroide ~ *D35.1*
- Corticotropo ipofisario ~ *D35.2*
- Dotto di Wolff nella donna ~ *D28.7*
- Epatico ~ *D13.4*
- Gonadotropo ipofisario funzionante ~ *D35.2*
- Insulare ~ *D13.7*
- Ipofisario
 - - Isolato familiare ~ *D35.2*
 - - Non funzionante] ~ NFPA [*D35.2*
 - - Nullo ~ *D35.2*
 - - PRL-secernente ~ *D35.2*
 - - Secernente prolattina ~ *D35.2*
 - - ~ *D35.2*
- Lattotropo ipofisario ~ *D35.2*
- Metanefrico ~ *D30.0*
- Microcistico
 - - Pancreas ~ *D13.6*
 - - ~ *D13.6*
- Pancreas ~ *D13.6*
- Pancreatico secernente gastrina ~ *D13.6*
- Paratiroideo ~ *D35.1*
- Parauretrale ~ *D36.7*
- Secernente cortisolo della corteccia surrenale ~ Sindrome di Cushing da *D35.0, E24.8*
- Sigma ~ *D12.5*
- Telangiectasico epatocellulare ~ *D13.4*
- Tireotropo ipofisario ~ *D35.2*

Adenomatoido cistica congenita del polmone] ~ CCAM [Malformazione Q33.0**Adenomatoso**

- Atipica dell'endometrio ~ Iperplasia (*N85.1*
- Colon ~ *D12.6*
- Endocrina multipla ~ *D44.8*
- Endometriale ~ Iperplasia *N85.1*
- Familiare
 - - Attenuato
 - - - Correlata a MSH3 ~ Poliposi *D12.6*
 - - - Legato
 - - - - APC ~ Poliposi *D12.6*
 - - - - MUTYH ~ Poliposi *D12.6*

Adenomatoso –Continuazione

- Familiare –Continuazione
- - Attenuato –Continuazione
- - - NTHL1-correlata ~ Poliposi D12.6
- - - AFAP [Poliposi D12.6
- - - FAP [Poliposi D12.6
- Pluriendocrina ~ D44.8
- ~ polipo D28

Adenomegalia

- Generalizzata ~ R59.1
- Localizzata ~ R59.0
- Non specificata ~ R59.9

Adenomiosi dell'utero ~ N80.0**Adenopatia** ~ Sindrome PFAPA [febbre periodica-stomatite aftosa-faringite- M35.8**Adenosarcoma**

- Cervice uterina ~ C53.9
- Corpo uterino ~ C54.9
- Endocervice ~ C53.0
- Esocervice ~ C53.1
- Giunzione cervico-vaginale ~ C53.8

Adenosil transferasi ~ Demielinizzazione cerebrale da deficit di metionina E72.1**Adenosiltransferasi** ~ Deficit di metionina E72.1**Adenosina**

- Chinasi ~ Ipermetioninemia da deficit di E72.1
- Deaminasi
- - ADA ~ Deficit di D81.3
- - Negli eritrociti ~ Anemia emolitica da eccesso di D55.3
- - ~ Immunodeficienza combinata grave da deficit di D81.3
- Monofosfato deaminasi ~ Deficit di E79.8
- Trifosfato A1 ~ Deficit del trasportatore a cassetta legante l' E78.6

Adenovirus

- Come causa di malattie classificate altrove ~ B97.0!
- Sede non specificata ~ Infezione da B34.0
- ~
- - Cheratite da B30.0†, H19.2*
- - Cheratocongiuntivite da B30.0†, H19.2*
- - Congiuntivite
- - - B30.1†, H13.1*
- - - Follicolare acuta da B30.1†, H13.1*
- - Encefalite da A85.1†, G05.1*
- - Encefalomielite da A85.1†, G05.1*
- - Enterite da A08.2
- - Meningite da A87.1†, G02.0*
- - Meningoencefalite
- - - A85.1†
- - - A85.1†, G05.1*
- - Mielite
- - - A85.0†, G05.1*
- - - A85.1†, G05.1*

Adenovirus –Continuazione

- ~ -Continuazione
 - - Polmonite da J12.0
- Aderente**
- Con emorragia ~ Placenta O43.20, O72.0
 - Cute ~ Cicatrice L90.5
 - Senza emorragia ~ Placenta O43.20, O73.0
 - ~
 - - Emorragia associata a placenta ritenuta, incarcerata o O72.0
 - - Leucoma H17.0
 - - Pericardio I31.0
 - - Placenta O43.20
 - - Prepuzio N47

Aderenza

- Addominale ~ K66.0
- Appendicolare ~ K66.0
- Cervice dell'utero ~ N88.1
- Congenito
- - Briglie aderenziale
- - - Omentali, anomale ~ Q43.3
- - - Peritoneali ~ Q43.3
- - Meningi spinali ~ Q06.8
- Corpo estraneo lasciato accidentalmente in ferita operatoria o in cavità corporea ~ T81.5
- Diaframma ~ K66.0
- Dotto cistico o della colecisti ~ K82.8
- Endocardica ~ I38
- Intestinali [briglie] con ostruzione ~ K56.5
- Intestino ~ K66.0
- Lingua ~ congenita: Q38.3
- Meningeo
- - Cerebrali (spinali) ~ G96.1
- - Tubercolari ~ A17.0†, G01*
- Mesenteriche ~ K66.0
- Omento ~ K66.0
- Pelvi maschile ~ K66.0
- Pelvipitoneali
- - Femminili ~ N73.6
- - Iatrogene ~ N99.4
- Pericardico
- - Focale
- - - Post-infettive ~ I31.88
- - - ~ I31.88
- - Tubercolare ~ A18.8†, I32.0*
- Peritoneali ~ K66.0
- Pleurico
- - Tubercolare non classificata altrove ~ A16.5
- - - J94.8
- Postoperatorie della vagina ~ N99.2
- Rotture dell'iride e del corpo ciliare ~ Altre H21.5
- Stomaco ~ K66.0
- Uterina esterna ~ N73.6
- Vagina ~ N89.5

Aderenza –Continuazione

- Via biliare ~ K83.8
 - Vulvari ~ N90.8
 - ~ Strabismo da H50.6
- Aderenziale**
- Omentali, anomale ~ Aderenze congenite [briglie Q43.3
 - Peritoneali ~ Aderenze congenite [briglie Q43.3
 - Reumatica ~ Pericardite I09.2
 - ~
 - - Briglie K66.0
 - - Mediastinopericardite I31.0

Adermatogliafonia congenita isolata ~ Q82.8**Adesione**

- Intrauterine ~ N85.6
- Leucocitario
- - Tipo
- - - I ~ Deficit di D84.8
- - - II ~ Deficit di D84.8
- - - III ~ Deficit di D84.8
- ~ Deficit di D84.8
- Pelvica tubercolare ~ A18.1†, N74.1*
- Peritoneali con ostruzione intestinale ~ K56.5
- Placenta quale complicanza del parto senza emorragia ~ O43.20, O73.0

Adesivo

- Aracnoide ~ Sifilide A52.1†, G01*
- Cronica ~ Pericardite I31.0
- Meningi ~ Neurosifilide A52.1†, G01*
- Orecchio medio ~ Malattia H74.1
- Sifilitica ~ Aracnoidite A52.1†, G01*
- Spalla ~ Capsulite M75.0
- ~
- - Aracnoidite G03.9
- - Dermatite allergica da contatto dovuta ad L23.1
- - Otite H74.1

Adiacenti ~ Denti inclusi o ritenuti con posizione anomala degli stessi o dei denti K07.3**Adiaspiromicosi** ~ B48.88**Adie**

v./v.a. Holmes-Adie

Adinamia episodica ereditaria ~ G72.3**Adipocutaneo** ~

- Disturbo dell'irrorazione sanguigna di trapianto T86.50
- Insuccesso di trapianto T86.59
- Necrosi di trapianto T86.51
- Perdita di trapianto T86.52
- Rigetto di trapianto T86.59

Adipogenitale ~ Distrofia E23.6**Adiposi dolorosa** ~ E88.29**Adiposità localizzata** ~ E65

Adiposo

- Infrapatellare) [Hoffa-Kastert] ~ Ipertrofia del cuscinetto *M79.4*
- Sottocutaneo da trauma da parto ~ Necrosi del tessuto *P15.6*
- Traumatico ~
- - Embolia *T79.1*
- - Sequele di embolia *T98.2*
- ~ Cuscinetto *E65*

Adipsica ipotalamica ~ Sindrome da ipernatriemia *E23.3***ADL] non classificate altrove ~ Addestramento in attività della vita quotidiana [*Z50.8*]****ADLD [Leucodistrofia autosomica dominante a esordio nell'età adulta] ~ *E75.2*****ADNFLE [Epilessia notturna del lobo frontale, autosomica dominante] ~ *G40.1*****ADNP ~ Sindrome *Q87.8*****Adolescente**

- Adulto [ARDS] ~ Sindrome da distress respiratorio acuto del bambino, dell' *J80.0*
- Durante l'accrescimento puberale ~ Visita medica di *Z00.3*
- Femminile) ~ Acne escoriata dell' *L70.5*
- Grave ~
- - ARDS [Acute respiratory distress syndrome] dell' *J80.06*
- - Sindrome distress respiratorio acuto
- - - *J80.06*
- - - *J80.09*
- Lieve ~
- - ARDS [Acute respiratory distress syndrome] dell' *J80.04*
- - Sindrome da distress respiratorio acuto dell' *J80.04*
- Moderato ~
- - ARDS [Acute respiratory distress syndrome] dell' *J80.05*
- - Sindrome da distress respiratorio acuto dell' *J80.05*
- ~
- - ARDS [Acute respiratory distress syndrome] dell' *J80.09*
- - Diabete insulino-dipendente non primario nei bambini e negli *E11*
- - Malattia delle membrane ialine dell' *J80.09*
- - Obesità
- - - Bambini e *E66.94*
- - - Con ipoventilazione alveolare in bambini e *E66.24*
- - - Eccesso calorico in bambini e *E66.04*
- - - Estremo
- - - - Con ipoventilazione alveolare in bambini e *E66.25*
- - - - Eccesso calorico in bambini e *E66.05*
- - - - Indotta da farmaci in bambini e *E66.15*
- - - Indotta da farmaci in bambini e *E66.14*
- - - Patologica in bambini e *E66.84*
- - Scoliosi dell' *M41.1*

Adolescenza

- O nell'età adulta, di tipo non transessuale ~ Disturbo dell'identità nell' *F64.1*
- S.A.I. ~ Reazione ipercinetica dell'infanzia o dell' *F90.9*
- ~
- - Altri disturbi comportamentali ed emozionali specifici con esordio nell'infanzia e nell' *F98.88*
- - Convulsioni focali benigne dell' *G40.1*
- - Disturbo
- - - Comportamentali ed emozionali non specificati con esordio abituale nell'infanzia e nell' *F98.9*
- - - Deficit dell'attenzione senza iperattività con esordio nell'infanzia e nell' *F98.80*
- - - Dissociativi transitori (di conversione) nell'infanzia e l' *F44.82*
- - - Evitamento dell'infanzia o dell' *F93.2*

Adolescenziale ~ Apofisite tibiale *M92.5***Adozione**

- O affido ~ Assistenza medica e infermieristica o controllo medico/infermieristico a bambini sani in circostanze come: attesa di *Z76.2*
- ~ Visita per: *Z02*

ADP P2Y12 ~ Deficit del recettore piastrinico di *D69.88***ADPKD [Malattia del rene policistico, autosomica dominante] ~ *Q61.2*****Adrenalismo tubercolare ~ *A18.7†, E35.1******Adrenalite**

- Criptococchi ~ *B45.8*
- Cytomegalovirus ~ *B25.88†, E35.1**
- Emorragica da meningococchi ~ *A39.1†, E35.1**

Adrenarca precoce ~ *E27.0***Adrenergico**

- Alfa-bloccanti] non classificati altrove ~ Avvelenamento: Antagonisti alfa- *T44.6*
- Che i beta-adrenergici ~ Farmaco stimolante sia i recettori alfa- *T44.9*
- Non classificato altrove ~ Avvelenamento
- - Agonisti alfa- *T44.4*
- - Sostanze ad azione centrale e bloccanti del neurone *T44.8*

Adrenocorticale

- v./v.a. Insufficienza adrenocorticale
- Micronodulare isolata ~ Malattia *E24.8*
- ~

- - Adenoma *D35.0*
- - Altra iperattività *E27.0*
- - Carcinoma *C74.0*
- - Crisi *E27.2*
- - Pseudoermafroditismo femminile in disturbo *E25.8*
- - Sindrome *E27.0*

Adrenocorticotropo] ectopico ~ Sindrome da ACTH [ormone *E24.3***Adrenogenitale**

- Associato deficit enzimatico

Adrenogenitale ~ Continuazione

- Associato deficit enzimatico ~ Continuazione
- - Non specificata ~ Sindrome congenita *E25.09*
- - - Altre sindromi congenite *E25.08*
- Congenita di perdita di sale ~ Sindrome *E25.0*
- Idiopatica ~ Sindrome *E25.8*
- Non specificata ~ Sindrome *E25.9*
- S.A.I. ~ Sindrome *E25.9*
- ~ Altre sindromi *E25.8*

Adrenoleucodistrofia

- Addison-Schilder] ~ *E71.3*
- Legato X
- - Forma cerebrale ~ *E71.3*
- - - *E71.3*
- Neonatale ~ *E71.3*
- ~ *E71.3*

Adrenomieloneuropatia ~ *E71.3***Adrenomiodistrofia ~ *E27.1*****Adriblastina ~ Danno da *T88.7*****ADULT ~ Sindrome *Q87.8*****Adulto**

- ARDS] ~ Sindrome da distress respiratorio acuto del bambino, dell'adolescente e dell' *J80.0*
- Associato
- - HTLV-1
- - - Remissione completo ~
- - - - Leucemia a cellule T dell' *C91.51*
- - - - Linfoma a cellule T dell' *C91.51*
- - - ~ Leucemia a cellule T dell' *C91.50*
- - Timoma) ~ aplasia della serie rossa (acquisita) (dell' *D60*
- Avambraccio ~ Malattia di Still a esordio nell' *M06.13*
- Benigno ~ Teratoma epatico maturo *D13.4*
- Braccio ~ Malattia di Still a esordio nell' *M06.12*
- Caviglia ~ Malattia di Still a esordio nell' *M06.17*
- Colonna vertebrale ~ Malattia di Still a esordio nell' *M06.18*
- Compressione ~ Stenosi pilorica dell' *K31.12*
- Con
- - Autoanticorpi anti-interferone gamma ~ Immunodeficienza a esordio nell'età *D84.8*
- - Disabilità
- - - Grave
- - - - Con disabilità grave con fluttuazioni di efficacia ~ Parkinsonismo a esordio nella prima età *G20.11*
- - - - Senza fluttuazioni di efficacia ~ Parkinsonismo a esordio nella prima età *G20.10*
- - - Minima
- - - - Con disabilità minima con fluttuazioni di efficacia ~ Parkinsonismo a esordio nella prima età *G20.01*

Adulto –Continuazione

- Con –Continuazione
- - Disabilità –Continuazione
- - - Minima –Continuazione
- - - - Senza fluttuazioni di efficacia – Parkinsonismo a esordio nella prima età G20.00
- - - - Molto grave
- - - - - Con disabilità molto grave con fluttuazioni di efficacia – Parkinsonismo a esordio nella prima età G20.21
- - - - - Senza fluttuazioni di efficacia – Parkinsonismo a esordio nella prima età G20.20
- - Fluttuazioni di efficacia – Parkinsonismo a esordio nella prima età G20.91
- - Identificazione di fattore reumatoide – Poliartrite cronica giovanile di tipo M08.00
- - Miopatia mitocondriale – Oftalmoplegia esterna progressiva cronica a esordio nell'età G71.3, H49.4
- - O senza identificazione di fattore reumatoide – Poliartrite cronica giovanile di tipo M08.0
- - Coscia – Malattia di Still a esordio nell' M06.15
- - Gamba – Malattia di Still a esordio nell' M06.16
- - Grave –
- - - ARDS [Acute respiratory distress syndrome] dell' J80.03
- - - Sindrome da distress respiratorio acuto dell' J80.03
- - Infiltrazione – Stenosi pilorica dell' K31.12
- - Lieve –
- - - ARDS [Acute respiratory distress syndrome] dell' J80.01
- - - Sindrome da distress respiratorio acuto dell' J80.01
- - Localizzazione
- - - Multiple – Malattia di Still a esordio nell' M06.10
- - - Non specificata –
- - - - Apofisite non specificata come giovanile o dell' M93.9
- - - - Epifisite non specificata come giovanile o dell' M93.9
- - - - Osteocondrite non specificata come giovanile o dell' M93.9
- - - - Osteocondrosi non specificata come giovanile o dell' M93.9
- - Malassorbimento
- - - Post-chirurgico – Osteomalacia dell' M83.2
- - - - Osteomalacia dell' M83.2
- - - Malnutrizione – Osteomalacia dell' M83.3
- - - Mano – Malattia di Still a esordio nell' M06.14
- - Moderato –
- - - ARDS [Acute respiratory distress syndrome] dell' J80.02
- - - Sindrome da distress respiratorio acuto dell' J80.02
- - Neoplasia

Adulto –Continuazione

- Neoplasia –Continuazione
- - Duodeno – Stenosi pilorica dell' K31.12
- - Pancreas – Stenosi pilorica dell' K31.12
- - Stomaco – Stenosi pilorica dell' K31.12
- - Non specificata – Osteomalacia dell' M83.9
- - Piede – Malattia di Still a esordio nell' M06.17
- - Regione della pelvi – Malattia di Still a esordio nell' M06.15
- - Regione della spalla – Malattia di Still a esordio nell' M06.11
- - S.A.I. – Effetti di: sevizie di T74.9
- - Senza identificazione di fattore reumatoide – Poliartrite cronica giovanile di tipo M08.00
- - Taenia saginata – Infezione da forma B68.1
- - Tetraparesi spastica – Nefronoftisi familiare dell' Q61.5, G82.49
- - Tipo
- - - DYT23 – Distonia cervicale a esordio nell'età G24.1
- - - I – Citrullinemia a esordio nell'età E72.2
- - - Non transessuale – Disturbo dell'identità nell'adolescenza o nell'età F64.1
- - -
- - - ADLD [Leucodistrofia autosomica dominante a esordio nell'età E75.2
- - - Altro
- - - - Disturbi specifici della personalità e del comportamento nell' F68.8
- - - - Osteomalacia
- - - - - M83.8
- - - - - Farmacoindotta dell' M83.5
- - - Atassia cerebellare autosomica recessiva a esordio nell'età G11.2
- - - Atassia spinocerebellare [SCA], tipo 47 a esordio nell'età G11.2
- - - Atrofia muscolare spinale
- - - - G12.1
- - - - Proximale, autosomica dominante, a esordio nell'età G12.1
- - - Botulismo intestinale dell' A05.1
- - - Ceroidolipofuscinosi neuronale dell' E75.4
- - - Deficit di alfa-N-acetilgalattosaminidasi, a esordio nell' E77.1
- - - Degenerazione di rene policistico di tipo Q61.2
- - - Diabete (mellito) (non obeso) (obeso): ad esordio nell'età E11
- - - Distrofia miotonica di Steinert ad esordio nell'età G71.1
- - - Distrofia vitelliforme foveomaculare a esordio H35.5
- - - Disturbo non specificato della personalità e del comportamento nell' F69
- - - Duttopenia idiopatica dell' K83.8
- - - Epilessia mioclonica familiare benigna dell' G40.3
- - - Gangliosidosi
- - - - GM1 dell'età E75.1
- - - - GM2: dell' E75.0

Adulto –Continuazione

- - - Continuazione
- - Infezione
- - - Diphyllbothrium latum in forma B70.0
- - - Diphyllbothrium
- - - - B70.0
- - - - Pacificum B70.0
- - - Insulino-resistenza in diabete mellito, tipo 1, dell' E10.90, U69.75!
- - - Ipoglicemia iperinsulinemica persistente non-insulinoma a esordio nell'età E16.1
- - - Leucemia a cellule T dell' C91.50
- - - Linfoma a cellule T dell' C91.50
- - - Linfomatosi a cellule T dell' C91.50
- - - Malattia
- - - - Corpi di poliglucosano dell' E74.0
- - - - Deposito di glicogeno tipo 4, forma neuromuscolare dell' E74.0
- - - - Gaucher
- - - - E75.2
- - - - Tipo cerebrale, giovanile e E75.2
- - - - Kienböck dell' M93.1
- - - - Membrane ialine dell' J80.09
- - - - Tay-Sachs, variante B, forma dell' E75.0
- - - Miopatia
- - - - Distale da mutazione di VCP a esordio nell'età G71.0
- - - - Nemalinica a esordio nell'età G71.2
- - - - Morbo di Still dell' M06.10
- - - - NCL dell' E75.4
- - - - Necrosi dell'osso semilunare dell' M93.1
- - - - Neutropenia idiopatica dell' D70.6
- - - - Osteocondrosi
- - - - Calcagno dell' M93.87
- - - - Vertebrale dell' M42.1
- - - - Ostruzione pilorica dell' K31.18
- - - - Parkinsonismo a esordio nella prima età G20.90
- - - - Pica negli F50.8
- - - - Poliartrite cronica giovanile tipo
- - - - M08.0
- - - - M08.00
- - - - Progeria dell' E34.8
- - - - Restringimento pilorico dell' K31.18
- - - - Scleredema degli M34.8
- - - - Sclerema degli M34.8
- - - - Sindrome distress respiratorio
- - - - Acuto
- - - - - J80.09
- - - - - Età J80.09
- - - - - Età J80.09
- - - - Stenosi pilorica
- - - - Infiammatoria dell' K31.11
- - - - Ipertrofica dell' K31.10
- - - - Tumore cardiaco primitivo
- - - - C38.0

Adulto –Continuazione

- - - Continuazione
- - Tumore cardiaco primitivo –Continuazione
- - - D15.1

Adult-onset still disease] – AOSD [M06.10**Aeginaes – Sindrome di K71.0****Aegyptius – Infezione sistemica da Haemophilus A48.4****Aereo**

- v./v.a. Via aerea
- - Incidente d' V99!

Aerobacter aerogenes – Enterite infettiva da A04.8, B96.2!**Aerobi) Gram-negativi S.A.I. – Polmonite da: batteri (J15.6****Aerobio Gram-positivo specificato come causa di malattie classificate in altri settori – Altro microorganismo B95.90!****Aerofagia – psicogeno(a): F45.3****Aerogenes**

- Capsulatus – Gangrena da Bacillus A48.0
- - Enterite infettiva
- - Aerobacter A04.8, B96.2!
- - Enterobacter A04.8, B96.2!

Aerosol – Propellenti di T59**Aeruginosa**

- Come causa di malattie classificate altrove – Pseudomonas (B96.5!
- Con multiresistenza
- - 2MRGN NeonatPed – Pseudomonas e U81.10!
- - 3MRGN – Pseudomonas U81.30!
- - 4MRGN – Pseudomonas U81.50!
- -
- - Otite esterna da Pseudomonas H60.2, B96.5!
- - Polmonite dovuta a infezione da Pseudomonas J15.1
- - Pseudomonas B96.5!

Afachia

- Congenito
- - Ipoplasi dell'iride, microftalmia e microcornea – Sindrome da Q13.8
- - Primitiva – Q12.3
- - - Q12.3
- - Susseguente ad intervento chirurgico di cataratta – Cheratopatia (bollosa H59.0
- - - H27.0

Afalangia

- Con emivertebre e disgenesia urogenitale-intestinale – Sindrome da Q87.8
- Sindattilia - microcefalia – Q87.2

AFAP

- Legata a MUTYH – D12.6
- Poliposi adenomatosa familiare attenuata] – D12.6

Afasia

- Acquisita con epilessia [Sindrome di Landau-Kleffner] – F80.3

Afasia –Continuazione

- Espressiva-dismorfismi facciali – Sindrome disabilità intellettiva- Q87.0
- Evolutiva, di tipo espressivo – Disfasia o F80.1
- O disfasia di tipo recettivo – evolutiva F80.2
- Primaria progressiva [PPA] – G31.0†, F02.0*
- Primitiva progressiva logopenica – G31.0†, F02.0*
- Progressivo
- - Isolata – G31.0
- - Primitiva – Variante agrammatica dell' G31.0†, F02.0*
- Sifilide terziaria – A52.1†, G94.8*
- Sifilitica terziaria – A52.1†, G94.8*
- Wernicke – evolutiva F80.2
- - Disfasia ed R47.0

Aferesi – Z51.81**Affannoso [wheezing] – Respiro sibilante o R06.2****Affaticamento**

- Calore, transitorio – T67.6
- Cronico su disfunzione immunitaria – Sindrome di G93.3
- Fisico e mentale S.A.I. – Z73
- Post-virale cronico – Sindrome da G93.3
- -
- - Esaurimento ed O26.88
- - Malessere ed R53
- - Sindrome da F48.0

Afferma di sentirsi male, la cui diagnosi non è stata stabilita – Persona che Z71**Affetti**

- Esofago di Barrett – Displasia di alto grado nei pazienti D00.1
- Infezioni materne dell'apparato genitale o altre infezioni localizzate materne – Feto e neonato P00.8
- Lupus eritematoso sistemico della madre – Feto e neonato P00.8

Affettivamente e in altri modi – Bambino trascurato Z62**Affettivo**

- Altro tipo – Disturbo
- - Persistenti dell'umore [F34.8
- - Ricorrenti dell'umore [F38.1
- - Specifici dell'umore [F38.8
- Bipolare
- - Altro tipo – Disturbi F31.8
- - Attualmente in remissione – Disturbo F31.7
- - Episodio
- - - Depressivo
- - - - Grave
- - - - Con sintomi psicotici in atto – Disturbo F31.5
- - - - Senza sintomi psicotici in atto – Disturbo F31.4
- - - - Lieve o di media gravità in atto – Disturbo F31.3

Affettivo –Continuazione

- Bipolare –Continuazione
- - Episodio –Continuazione
- - - Ipomaniacale in atto – Disturbo F31.0
- - - Maniacale
- - - - Atto – Disturbo F31.1
- - - - Con sintomi psicotici in atto – Disturbo F31.2
- - - Misto in atto – Disturbo F31.6
- - Non specificato – Disturbo F31.9
- - Tipo II – Disturbo F31.8
- Demenza – Sintomi U63.1!
- Durante l'infanzia – Perdita di un rapporto Z61
- Misto – Episodio F38.0
- Non specificato – Disturbo
- - Persistente dell'umore [F34.9
- - Umore [F39
- Organico
- - Emisfero destro – Disturbo F07.8
- - - Disturbi dell'umore [F06.3
- Personalità – Disturbo F34.0
- S.A.I. – Psicosi F39
- -
- - Altri singoli disturbi dell'umore [F38.0
- - Epilessia benigna parziale con patologia G40.02
- - Psicopatia da carenza F94.2
- - Psicosi mista schizofrenica e F25.2
- - Spasmi respiratori R06.88

Affezione

- Apparato lacrimale in malattie classificate altrove – H06.0*
- Endocrina non classificata altrove – Artrite in E34.9†, M14.59*
- Feto neonato –
- - Complicanze di procedure intrauterine non classificate altrove, causa di P96.5
- - Interruzione di gravidanza causa di P96.4
- Gastrointestinale non classificata altrove – Artrite in K63.9†, M03.69*
- Neurologica non classificata altrove – Artrite in G98†, M14.69*
- Orbita non specificato – H05.9
- Respiratoria non classificata altrove – Artrite in J98.9†, M14.89*
- Sistema nervoso centrale – Malattia da HIV con B22†, G94.8*
- Ungueale isolata – Epidermolisi bollosa distrofica dominante, Q81.2
- Vie lacrimali – Altre H04.6

Affido – Assistenza medica e infermieristica o controllo medico/infermieristico a bambini sani in circostanze come: attesa di adozione o Z76.2**Affollamento**

- Dentale –
- - Dente
- - - Accessorio causa di K07.3

Affollamento –Continuazione

- Dentale – *Continuazione*
- - Dente – *Continuazione*
- - - Sopranumerario causa di *K07.3*
- - Mesiodente causa di *K07.3*
- - Paramolare causa di *K07.3*
- Dente(i) – *K07.3*
- Afib – Amiloidosi** *E85.0†, N08.4**
- Afibrinogenemia**
- Acquisita – *D65.0*
- Congenita – *D68.20*
- Familiare – *D68.20*
- Successiva a condizioni morbose classificabili in *O00-O07* – *O08.1*
- -
- - Distacco placentare (completo) con (eccessiva) emorragia dovuta a: *O45.0*
- - Emorragia eccessivo
- - - Intraparto causata da: *O67.0*
- - - Prepartale dovuta a: *O46.0*
- - Postparto *O72.3*

Aflatossina e di altre micotossine contaminanti il cibo – Effetto tossico dell' T64**Afonia**

- Psicogena – *F44.4*
- Sordità, distrofia retinica, duplicazione degli alluci e disabilità intellettiva – *Sindrome da Q87.0*
- -
- - *R49.1*
- - *Sindrome da distonia e G24.8*

Africano –

- Demenza in tripanosomiasi *B56.9†, F02.8**
- Sovraccarico di ferro, tipo *E83.1*
- Tripanosomiasi
- - *B56.9*
- - S.A.I., in luoghi ove sia prevalente la tripanosomiasi *B56.9*

Afta

- Bednar – *K12.0*
- Orali ricorrenti – *K12.0*

Aftoso

- Faringite-adenopatia – *Sindrome PFAPA [febbre periodica-stomatite M35.8]*
- Ricorrente
- - Maggiore (minore) – *Stomatite K12.0*
- - - Ulcera *K12.0*

Agalattia

- Elettiva – *O92.5*
- Primaria – *O92.3*
- Secondaria – *O92.5*
- - *O92.3*

Agammaglobulinemia

- Autosomica recessiva (di tipo svizzero) – *D80.0*
- Comune variabile [CVAgamma] – *D80.1*

Agammaglobulinemia –Continuazione

- Con linfociti B portatori di immunoglobuline – *D80.1*
- Isolata – *D80.0*
- Legata al cromosoma X [Bruton] (associata a deficit dell'ormone della crescita) – *D80.0*

Agammaglobulinemia-microcefalia-craniosinostosi-dermatite grave – Sindrome D80.0**Agangliare congenito – Megacolon Q43.1****Aganglionosi**

- Intestinale
- - Congenita – *Q43.1*
- - Totale – *Q43.1*
- Retto
- - Colon sigmoideo
- - - Colon discendente – *Q43.1*
- - - - *Q43.1*
- - Sigma, del colon discendente e del colon trasverso – *Q43.1*

Agangliosio

- Retto – *Q43.1*
- - *Q43.1*

AGAT – Deficit di E72.8**Agenesia**

- Ano
- - Con fistola – *Q42.2*
- - - *Q42.3*
- Aplasia
- - Ipoplasia del pancreas – *Q45.0*
- - Utero – *Q51.0*
- Apparato lacrimale – *Assenza e Q10.4*
- Arteria polmonare – *Q25.7*
- Arto
- - Inferiori – *Q72.0*
- - Superiore
- - - Con presenza di mano – *Q71.1*
- - - - *Q71.0*
- Bronchiale – *Q32.4*
- Canale anale – *Q42.3*
- Carotide interna – *Q28.18*
- Cerebellare – *Q04.3*
- Cerebrale – *Q00.0*
- Cervelletto – *Q04.3*
- Cervice uterina – *Q51.5*
- Ciglia – *Assenza o Q10.3*
- Colecisti – *Q44.0*
- Completo
- - Congenita del pericardio – *Q24.8*
- - Gamba – *Q72.0*
- - Isolata del verme cerebellare – *Q04.3*
- Congenita dello scroto – *Q55.2*
- Corpo calloso
- - Disabilità cognitiva-coloboma-micrognatia – *Sindrome Q87.8*
- - Disabilità intellettiva – *Sindrome da ipoplasia della sostanza bianca - Q04.8*

Agenesia –Continuazione

- Corpo calloso – *Continuazione*
- - Dismorfismi facciali - atassia cerebellare – *Sindrome disabilità intellettiva grave - Q87.0*
- - Tetraparesi spastica – *Ritardo mentale legato all'X - Q87.8*
- - -
- - - *Q04.0*
- - - *Sindrome microcefalia, polimicrogiria e Q02, Q04.0*
- Fibulare – *Q72.6*
- Grandi labbra con malformazioni cerebellari, distrofia della cornea e dismorfismi facciali – *Sindrome Q87.0*
- Incudine – *Q16.3*
- Ipoplasia cerebro-reno-urogenitale – *Sindrome fetale letale da Q87.8*
- Isolato
- - Corpo calloso – *Q04.0*
- - Verme cerebellare – *Q04.3*
- Labirinto membranoso – *Q16.5*
- Mammella con assenza del capezzolo – *Q83.0*
- Milza – *Q89.01*
- Naso – *Q30.1*
- Nervi – *Q07.8*
- Occhio – *Q11.1*
- Omero – *Q71.8*
- Palpebra – *Assenza o Q10.3*
- Pancreas - oloprosencefalia – *Sindrome Q04.2, Q45.0*
- Pancreatico
- - Cerebellare – *Diabete mellito neonatale permanente - Q87.8*
- - - *K86.88*
- Parte dell'encefalo – *Q04.3*
- Parziale
- - Congenita del pericardio – *Q24.8*
- - Corpo calloso ed ipoplasia del verme cerebellare con cisti della fossa posteriore – *Sindrome da Q04.3*
- - Isolato
- - - Vagina – *Q52.0*
- - - Verme cerebellare – *Q04.3*
- Peniena – *Q55.5*
- Polmonare
- - Cardiopatia-anomalie del pollice – *Sindrome Q87.8*
- - - *Q33.3*
- Radio ed anomalie anogenitali – *Sindrome da Q87.2*
- Renale
- - Bilaterale – *Q60.1*
- - Non specificata – *Q60.2*
- - Ritardo psicomotorio – *Aniridia - Q87.8*
- - Unilaterale – *Q60.0*
- - - Utero doppio - emivagina - *Q51.2, Q60.0*
- Rotula

Agenesia –Continuazione

- Rotula –Continuazione
- - Bassa statura – Sindrome da microtia- Q87.1
- - - Q74.1
- Sacrale, anomalie dell'ossificazione dei corpi vertebrali, persistenza del canale notocordale – Sindrome da Q79.8
- Scrotale con malformazioni cerebellari, distrofia della cornea e dismorfismi facciali – Sindrome Q87.0
- Scroto – Q55.2
- Selettiva dei denti – K00.0
- Setto interatriale – Q21.1
- Tibia - polidattilia - cisti aracnoidea – Q79.8, G93.0
- Tibiale – Q72.5
- Tiroide – E03.1
- Trachea – Q32.1
- Uretere – Q62.4
- Vagina – Q52.0
- Valvola polmonare
- - Con setto ventricolare integro e perversità del dotto arterioso – Sindrome da Q22.3, Q25.0
- - PVA) – Q22.3
- - Tetralogia di Fallot e assenza del dotto arterioso – Sindrome da Q24.8, Q25.8
- Valvola tricuspidale – Q22.4
- VCS – Q26.8
- Vena cava superiore – Q26.8
- Verme cerebellare – Q04.3

Agente

- Acidificanti – T50.9
- Alcalinizzanti – T50.9
- Alchilanti –
- - Leucemia mieloide acuta da C92.00
- - Sindrome mielodisplastica da D46.9
- Analgesico nell'anamnesi personale – Allergia ad Z88.6
- Anti infettivo antiparassitari sistemico
- - Non specificati – Avvelenamento: T37.9
- - Specificati – Avvelenamento: Altri T37.8
- Anticolinesterasici – Avvelenamento: T44.0
- Antinfettivi nell'anamnesi personale – Allergia ad altri Z88.3
- Azione principalmente sistemica ed ematologici – Avvelenamento: Altri T45.8
- Bloccanti neuromuscolari – Avvelenamento: Rilassanti della muscolatura striata [T48.1
- Chelanti, non classificati altrove – Avvelenamento: Antidoti ed T50.6
- Diagnostici – Avvelenamento: T50.8
- Equilibrio elettrolitico, calorico e idrico – Avvelenamento: Farmaci T50.3
- Esterno
- - Non specificati – Malattie respiratorie da altri J70.9
- - Specificati – Malattie respiratorie da altri J70.8

Agente –Continuazione

- Esterno –Continuazione
- - -
- - - Anemia aplastica da altri D61.2
- - - Cardiomiopatia da farmaci o da altri I42.7
- - - Parkinsonismo secondario dovuto ad altri G21.2
- Metabolismo dell'acido urico – Avvelenamento: Farmaci T50.4
- Nocivo
- - Non specificati, trasmessi dalla madre – Feto e neonato sofferenti per P04.9
- - Trasmessi dalla madre – Feto e neonato sofferenti per altri P04.8
- Patogeno
- - Gram-negativi – Shock settico da A41.58, R57.2
- - -
- - - Coronavirus quali B97.2!
- - - Klebsiella pneumoniae quale B96.2!
- - - Proteus mirabilis quale B96.2!
- - - Proteus morganii quale B96.2!
- - - Stafilococchi quali B95.8!
- Principalmente
- - Apparato gastrointestinale
- - - Non specificato – Avvelenamento: Farmaco T47.9
- - - - Avvelenamento: Altri farmaci T47.8
- - Apparato respiratorio – Avvelenamento: Altri e non specificati farmaci T48.7
- - Azione sistemica ed ematologici non specificati – Avvelenamento: T45.9
- - Sistema cardiovascolare – Avvelenamento: Altri e non specificati farmaci T46.9
- - Sistema nervoso autonomo – Avvelenamento: Altri e non specificati farmaci T44.9
- - Sui muscoli – Avvelenamento: Altri e non specificati farmaci T48.2
- - Terapeutici vegetali o naturali – Abuso di sostanze che non provocano dipendenza: F55.6
- Topico
- - Non specificato – Avvelenamento: T49.9
- - - Avvelenamento: Altri T49.8
- Tossico –
- - Miopatia da altri G72.2
- - Polineuropatia da altri G62.2
- - Dermatite
- - Allergica da contatto dovuta ad altri L23.8
- - Irritativa da contatto dovuta ad altri L24.8

AGEP [Pustolosi esantematica acuta generalizzata] – L27.0**Agglutinine freddo**

- CAD] – Malattia delle D59.10
- CAS] – Sindrome delle D59.18
- -
- - Emoglobinuria delle D59.18
- - Malattia emolitica autoimmune

Agglutinine freddo –Continuazione

- - -Continuazione
- - Malattia emolitica autoimmune –Continuazione
- - - Primaria del tipo da D59.10
- - - Tipo da D59.18
- - Sindrome delle D59.18
- Aggravanti condizioni fisiche – Fattori psicologici F54**
- Aggrecano – Displasia spondiloepimetafisaria, tipo Q77.7**
- Aggregati tubulari – Miopatia con G71.2**
- Aggregazione trombocito**
- Senza disturbi emorragici – Uso prolungato di inibitori dell' Z92.2
- -
- - Diatesi emorragica da inibitori dell' D69.80
- - Disturbi emorragici da uso prolungato di inibitori dell' D69.80

Aggressione

- Con
- - Armi – Y09.9!
- - Medicamento – Y09.9!
- - Sostanze chimiche – Y09.9!
- - Natura non specificata – Effetti non specificati di: T76
- - Y09.9!

Aggressività in demenza – U63.4!**Aggressivo**

- v./v.a. Leucemia aggressiva a cellule NK
- Solitario – disturbo del comportamento sociale di tipo F91.1
- -
- - Disturbo
- - - Comportamento sociale, di tipo unicamente F91.1
- - - Personalità
- - - F60.30
- - - Passivo- F60.8
- - Fibromatosi D48.1
- - Linfoma cutaneo primitivo a cellule T CD8+ epidermotropo C84.5
- - Mastocitosi sistemica C96.2
- - Ritardo mentale legato all'X - ipotonia - dismorfismi facciali - comportamento Q87.8

Agiria

- v./v.a. idrocefalo-agiria-displasia retinica
- - Q04.3

Agitante –

- Demenza paralisi
- - F02.3*
- - G20.90+, F02.3*
- Paralisi G20

Agitata – Episodio singolo, senza sintomi psicotici, di depressione F32.2**Agitazione**

- Demenza – U63.4!
- Dovuti all'uso di ipnotici – Stati di F13.8

Agitazione –Continuazione

- Irrequietezza e *R45.1*

Aglossia ~ *Q38.3*

Agnatia - oloprosencefalia - situs inversus ~ *Q87.8*

Agnesia della cartilagine cricoide, dell'epiglottide della glottide, della laringe e della cartilagine tiroidea ~ *Q31.8*

Agnosia

- Evolutiva ~ *F88*

- ~ *R48.1*

Ago

- Iniezioni ~ Incidente con: *W49.9!*

- ~ Sensazione di spilli e *R20.2*

Agonisti

- Alfa-adrenergici non classificati altrove ~ Avvelenamento: *T44.4*

- Beta-adrenergico

- - Non classificati altrove ~ Avvelenamento: *T44.5*

- - Usati nella terapia dell'asma ~ *T48.6*

Agorafobia

- Con attacchi di panico ~ *F40.01*

- Senza menzione di disturbo da attacchi di panico ~ *F40.00*

Agrafia ~ *R48.8*

Agrammatica dell'afasia progressiva primitiva ~ Variante *G31.0†, F02.0**

Agranulocitica ~ Angina *D70*

Agranulocitosi

- Indotto farmaco Fase critico

- - 4 a meno di 7 giorni ~ *D70.13*

- - 7 a meno di 10 giorni ~ *D70.14*

- - 10 a meno di 20 giorni ~ *D70.11*

- - 20 e più giorni ~ *D70.12*

- - Meno di 4 giorni ~ *D70.10*

- Infantile ereditaria ~ *D70.0*

- Neutropenia

- - Congenita ~ *D70.0*

- - Indotto

- - - Citostatici ~ *D70.1*

- - - Farmaco

- - - - Non specificata ~ *D70.19*

- - - - S.A.I. ~ *D70.19*

- - - - -

- - - - - *D70.1*

- - - - - Altre forme di *D70.18*

- S.A.I. ~ *D70.3*

- ~

- - Altra *D70.3*

- - Malattia da HIV con *B23.8, D70.3*

Agricoltura e in industrie ~ sostanze tossiche in *Z57*

Agrumi ~ Ipersensibilità agli *T78.1*

AGS tipo 3 forma

- Classica ~ Deficit di 21-idrossilasi [*E25.00*

- Tardiva ~ Deficit di 21-idrossilasi [*E25.01*

Aguirre

v./v.a. Hernández-Aguirre-Negrete

Ahlbäck [osteonecrosi asettica del condilo femorale mediale] ~ Morbo di *M87.05*

Ahn-Lerman-Sagie ~ Sindrome di *Q87.8*

Aicardi ~ Sindrome di *Q04.0*

Aicardi-Goutières ~ Sindrome di *G31.88*

AICA-ribosiduria ~ *E79.8*

AIDS

- Congenita ~ *B24*

- Correlato [ARC] S.A.I. ~ Complesso *B24*

- Malattie definenti Aids) ~ Presenza di indicatori di *U60.3!*

- S.A.I. ~ Sindrome da immunodeficienza acquisita [*B24*

- ~

- - Demenza complessa da *B22†, F02.4**

- - Encefalite da toxoplasma in *B20†, G05.2*, B58.2*

- - Meningite da criptococchi in *B20†, G02.1*, B45.1*

- - Presenza di indicatori di Aids (malattie definenti *U60.3!*

AIEF [encefalopatia infantile acuta con coinvolgimento prevalente dei lobi frontali] ~ *G40.2*

AILD) ~ Linfadenopatia angioimmunoblastica con disprotidemia [*C86.5*

Ainhum (Dattilolisi spontanea) ~ *L94.6*

AIP ~

- Pancreatite autoimmune [*K86.10*

- Polmonite acuta interstiziale [*J84.10*

Aird

v./v.a. Flynn-Aird

Aiuto ~ Indisponibilita ed inaccessibilita di altre organizzazioni di *Z75.8*

Akari ~

- Infezione da Rickettsia *A79.1*

- Rickettsialpox da Rickettsia *A79.1*

AKI [Acute Kidney Injury] ~ *N17.99*

AKS [sindrome di Korsakov alcolica] ~ *F10.6*

AKT2-correlata ~ Lipodistrofia familiare parziale *E88.1*

Al Awadi-Raas-Rothschild ~ Sindrome di *Q87.2*

Al Gazali ~ Displasia epifisaria multipla, tipo *Q77.3*

Al Gazali-Aziz-Salem ~ Sindrome di *Q87.1*

Alacrimia

- Acalasia ~ Sindrome da disabilità intellettiva legata al cromosoma X con *Q87.8*

- Congenita ~ *Q10.6*

Alagille

- Microdelezione 20p12 ~ Sindrome di *Q44.7*

- ~ Sindrome di *Q44.7*

Alagille-Watson

- Monosomia 20p12 ~ Sindrome di *Q44.7*

- Mutazione puntiforme di JAG1 ~ Sindrome di *Q44.7*

Alajouanine] ~ Mielite necrotizzante subacuta [Sindrome di Foix- *G37.4*

Alamina aminotransferasi anormale ~ Valore di *R74.8*

Alanina

v./v.a. beta-alanina

Alanina-gliossilato aminotransferasi perossisomiale ~ Deficit di *E74.8*

Alattasia ~ *E73.0*

Alazami ~ Sindrome di *Q87.1*

Alba

v./v.a. Ernia della linea alba

- Faccia ~ Pitiriasi *L30.5*

- ~ Depositi [accrezioni] dentali (da): materie *K03.6*

Albers-Schönberg ~ Sindrome di *Q78.2*

Albinismo

- Anomalie digitali ~ Microcefalia - *Q87.8*

- Cutaneo

- - Fenotipo ermellino ~ *E70.3*

- - ~ *E70.3*

- Isolato ~ *E70.3*

- Oculare

- - Con sordità neurosensoriale congenita ~ *E70.3*

- - Recessivo legato all'X ~ *E70.3*

- - Sordità sensoriale tardiva ~ *E70.3*

- - Tipo

- - - 1] ~ OA1 [*E70.3*

- - - NettleShip-Falls ~ *E70.3*

- - ~ *E70.3*

- Oculocutaneo

- - Con pigmento minimo, tipo 1 ~ *E70.3*

- - Giallo ~ *E70.3*

- - Rosso ~ *E70.3*

- - Termosensibile, tipo 1 ~ *E70.3*

- - Tipo

- - - 8 ~ OCA [*E70.3*

- - - Amish ~ *E70.3*

- - Tirosinasi-negativo ~ *E70.3*

- - Xanthous ~ *E70.3*

- - -

- - - *E70.3*

- - - OCA [*E70.3*

- Parziale ~ *E70.3*

- Sordità ~

- - *H90.5*

- - Sindrome COMMAD [coloboma-osteopetrosi-microftalmia-macrocefalia- *Q87.8*

- ~ *E70.3*

Albipuntata (pigmentaria) (vitelliforme) ~ Distrofia: retinica (*H35.5*

Albipuntato ~ Fondo *H35.5*

Albright

v./v.a. Lightwood-Albright

- ~

- - Osteodistrofia ereditaria di *E20.1*

Albright -Continuazione

- - -Continuazione

- - Sindrome di McCune- Q78.1

Albuginea del pene - Traumatismo della tunica S39.80

Albumina - Anormalità dell' R77.0

Albuminuria

- Grave - Ipertensione in gravidanza con O14.1

- S.A.I. - R80

Albuminurica - Retinite N18.9†, H32.8*

Alcali corrosivi e sostanze simili - Effetto tossico: T54.3

Alcalinizzanti - Agenti T50.9

Alcalino

- 3] - Leucodistrofia da deficit di ACER3 [ceramidasi E75.2

- -

- - Esofagite K20.8

- - Tassi sierici anormali di: fosfatasi R74.8

Alcalosi

- Metabolica - E87.3

- Respiratoria - E87.3

- S.A.I. - E87.3

- -

- - E87.3

- - Sindrome iperuricemia-ipertensione polmonare-insufficienza renale- E72.8

Alcaptonuria -

- E70.2

- Artrosi in E70.2†, M36.8*

Alcaptonurica - Osteoartrosi deformante E70.2†, M36.8*

Alchilanti -

- Leucemia mieloide acuta da agenti C92.00

- Sindrome mielodisplastica da agenti D46.9

Alcol

- Amilico - T51.3

- Butilico [1-butanolo] - T51.3

- Cetilstearylco - Ipersensibilità a T78.4

- Con disassuefazione - Abuso di F10.3

- Etilico - T51.0

- Isopropilico - T51.2

- Metilico -

- - T51.1

- - Effetto tossico di T51.1

- Non specificato - Effetto tossico: T51.9

- O

- - Altre sostanze psicoattive - Sindrome amnesica organica, non indotta da F04

- - Droghe nel sangue - Determinazione del livello di Z04.8

- Propilico [1-propanolo] - T51.3

- Sangue - Presenza di R78.0

- Tabacco, farmaci o stupefacenti - Problemi legati a: Consumo di Z72.0

- -

Alcol -Continuazione

- - -Continuazione

- - Abuso

- - - F10.1

- - - Cronico di F10.2

- - Avvelenamento (accidentale) da esposizione a: X49.9!

- - Crisi epilettiche correlate a(d): G40.5

- - Degenerazione del sistema nervoso dovuta ad G31.2

- - Disfunzione del sistema nervoso autonomo da G31.2

- - Disturbi psichici e comportamentali dovuti all'uso di F10

- - Effetto tossico: Altri T51.8

- - Farmaci avversativi dell' T50.6

- - Lesione al midollo osseo da effetti tossici dell' D61.2

- - Pancreatite

- - - Acuta indotta da K85.2

- - - Cronica da K86.0

- - Pseudo-sindrome di Cushing da E24.4

- - Sequele di intossicazione da T97

- - Sindrome da pseudo-Cushing indotta da E24.4

- - Steatosi epatica da K70.0

- - Terapia per la disintossicazione dall' Z50.2!

Alcolico

v./v.a. feto-alcolico

- Acuta

- - O subacuta - Stato confusionale (di origine non F05

- - Sovrapposta a cronica - Insufficienza epatica K70.42

- - - Insufficienza epatica K70.40

- - Atassia cerebellare - G31.2

- Con

- - Coma epatico - Insufficienza epatica K70.48

- - Emorragia da varici esofagee - Cirrosi epatica K70.3†, I98.3*

- - Emorragia da varici gastriche - Cirrosi epatica K70.3†, I98.3*

- - Varice

- - - Esofagee - Cirrosi epatica K70.3†, I98.2*

- - - Gastriche - Cirrosi epatica K70.3†, I98.2*

- - Cronica - Insufficienza epatica K70.41

- Degenerazione

- - Cerebellare - G31.2

- - Cerebrale - G31.2

- - Encefalopatia - G31.2

- - Fegato - Fibrosi e sclerosi K70.2

- - NAFLD) - Steatosi epatica non K76.0

- - NASH) - Steatoepatite non K75.8

- - Non specificata - Epatopatia K70.9

- - Subacuta - Insufficienza epatica K70.40

- -

- - AKS [sindrome di Korsakov F10.6

Alcolico -Continuazione

- - -Continuazione

- - Cardiomiopatia I42.6

- - Cirrosi

- - - K70.3

- - - Epatica K70.3

- - Consigli e sorveglianza per: abuso Z71

- - Epatite K70.1

- - Gastrite K29.2

- - Insufficienza epatica K70.48

- - Miopatia G72.1

- - Pellagra (E52

- - Polineuropatia G62.1

- - Psicosi o sindrome di Korsakov, non F04

- - Stato allucinatorio organico (non F06.0

- - Steatoepatite K70.1

Alcolismo materno -

- Assistenza prestata alla madre per (sospetta) lesione fetale da O35.4

- Feto e neonato sofferenti per P04.3

Aldeide

- Deidrogenasi - Deficit di Q87.1

- Ossidasi

- - Tipo A - Deficit combinato di solfito ossidasi, xantina deidrogenasi e E72.1

- - - Deficit doppio di xantina deidrogenasi e xantina E79.8

Alder - Anomalia (granulazione) (dei granulociti) o sindrome di: D72.0

Aldolasi

- Ereditario - Deficit di E74.1

- -

- - Glicogenosi da deficit di E74.0

- - GSD da deficit di E74.0

- - Malattia da deposito di glicogeno dovuta a deficit di E74.0

Aldosterone

- Puro - Carcinoma corticosurrenalico con ipersecrezione di C74.0, E26.0

- Sintasi

- - Non legato a CYP11B2 - Deficit di E27.4

- - - Deficit di E27.4

- - Tumore ectopico secernente D48.9, E26.0

Aldosteronismo

- Glucocorticoide-rimediabile - E26.0

- Primario da iperplasia surrenale (bilaterale) - E26.0

Aldred - Sindrome di Q87.8

Aldren-Turner - Sindrome di Parsonage- G54.5

Aldrich

v./v.a. Wiskott-Aldrich

ALECT2 [fattore chemiotattico 2 leucocitario] - Amiloidosi E85.0

Alembik

v./v.a. Stoll-Alembik-Finck

Alessia - Dislessia e R48.0

Aleucemica

- Leucemia mastocellulare ~ Variante *C94.30*
- ~ Reticolosi *C96.0*

Alfa

- 1 antitripsina
- - Pittsburgh ~ Malattia emorragica da mutazione di *E88.0†, D77**
- - ~ Deficit di *E88.0*
- Adrenergico
- - Alfa-bloccanti] non classificati altrove ~ Avvelenamento: Antagonisti *T44.6*
- - Che i beta-adrenergici ~ Farmaco stimolante sia i recettori *T44.9*
- - Non classificati altrove ~ Avvelenamento: Agonisti *T44.4*
- B cristallina-correlata a esordio tardivo ~ Miopatia distale *G71.0*
- Beta e gamma/delta ~ Comprende i tipi *C86.1*
- Delta ~ Difetto combinato del pool di deposito dei granuli *D69.1*
- Fibrinogeno A ~ Amiloidosi da catena *E85.0†, N08.4**
- Recettore delle cellule T] ~ Deficit di TCR *D81.8*
- Talassemia
- - Disabilità cognitiva legata all'X ~ Sindrome *D56.0*
- - Sindrome mielodisplastica ~ *D56.0, D46.9*
- - ~ *D56.0*
- Virus herpes tipo 2 umano HSV-2 ~ Dermatite vescicolare
- - Labbro da (*B00.1*
- - Orecchio da (*B00.1*
- -
- - Malattia delle catene pesanti *C88.3*
- - Resistenza all'ormone tiroideo da mutazione nel recettore dell'ormone tiroideo *E05.8*
- - Sindrome COPA [complesso proteico coatomer, subunità *M35.8*

Alfa metilacil-CoA racemasi ~ Deficit di *K76.8***Alfa-1,4-glucosidasi acida ~ Deficit di *E74.0*****Alfa-1-antichimotripsina ~ Deficit di *E88.0*****Alfa-1-proteinasi ~ Deficit dell'inibitore dell' *E88.0*****Alfa2 ~ Distrofia muscolare congenita da deficit di laminina *G71.2*****Alfa-2-antiplasmina ~ Deficit congenito di *D68.8*****Alfa-7 ~ Distrofia muscolare congenita con deficit di integrina *G71.2*****Alfa-aminoadipica ~ Aciduria *E72.3*****Alfabetizzazione ed all'educazione ~ Problemi legati all' *Z55*****Alfa-bloccanti] non classificati altrove ~ Avvelenamento: Antagonisti alfa-adrenergici [*T44.6*****Alfa-chetoglutarato reductasi ~ Deficit di lisina *E72.3*****Alfa-D-mannosidosi lisosomiale ~ Deficit di *E77.1*****Alfafetoproteina ~**

- Anormalità delle *R77.2*
- Deficit congenito di *R77.2*
- Persistenza ereditaria dell' *R77.2*
- Screening prenatale per un aumento dei livelli di *Z36.1*

Alfa-galattosidasi A ~ Deficit di *E75.2***Alfa-idrossifenilpiruvato idrossilasi ~ Deficit *4***

- *E70.2*
- HPPD [4- *E70.2*

Alfa-idrossilasi ~ Iperplasia surrenalica congenita da deficit di *17- E25.08***Alfa-L-fucosidasi ~ Deficit di *E77.1*****Alfa-L-iduronidasi ~ Deficit di *E76.0*****Alfa-mannosidosi ~ *E77.1*****Alfa-metilacetoacetica ~ Aciduria *E71.1*****Alfa-metil-acetoacetyl-CoA tiolasi ~ Deficit di *E71.1*****Alfa-N-acetilgalattosaminidasi**

- Esordio nell'adulto ~ Deficit di *E77.1*
- ~ Deficit di *E77.1*

Alfa-reduttasi

- 2, con cariotipo 46,XY ~ Disturbo dello sviluppo sessuale da deficit di 5- *E29.1*
- Con pseudoermafroditismo maschile) ~ Deficit di 5- *E29.1*

Alfa-sarcoglicanopatia ~ *G71.0***Al-Gazali-al-Talabani ~ Sindrome di *Q79.8*****Algia**

- Arti ~ *M79.6*
- Facciale atipica ~ *G50.1*

Algodistrofia

- Quadrante ~ *G90.88*
- ~ *M89.09*

Algoneurodistrofia ~

- *M89.0*
- *M89.09*

Ali d'angelo delle epifisi falangeali [ASPED] ~ Displasia ad *Q78.8***Alibert-Bazin ~ Sindrome di *C84.0*****Alenia ~ *Q89.01*****Alifatici**

- Aromatici non specificati ~ Effetto tossico: Derivati alogenati degli idrocarburi *T53.9*
- ~ Effetto tossico: Altri derivati alogenati degli idrocarburi *T53.6*

Alimentare

- Arresto della crescita ~ *E45*
- Bacillus cereus ~ Intossicazione *A05.4*
- Batteriche specificate ~ Altre intossicazioni *A05.8*
- Calcio ~ Deficit *E58*
- Clostridium
- - Botulinum ~ Intossicazione *A05.1*

Alimentare ~Continuazione

- Clostridium ~Continuazione
- - Perfringens [Clostridium welchii] ~ Intossicazione *A05.2*
- Desidratazione ~ Cataratta da deficit *E46†, H28.1**
- Folati ~ Anemia da deficit *D52.0*
- Inadeguate ~ Abitudini *Z72.8*
- Listeria ~ Infezione *A32*
- Nanismo ~ *E45*
- Non classificate altrove ~ Altre reazioni da intolleranza *T78.1*
- Selenio ~ Deficit *E59*
- Stafilococco ~ Intossicazione *A05.0*
- Vibrio parahaemolyticus ~ Intossicazione *A05.3*
- Vitamina B12 ~
- - Altra anemia da deficit *D51.3*
- - Polineuropatia in anemia da deficit *D51.3†, G63.4**
- Zinco ~ Deficit *E60*
- -
- - Dermatite
- - - Allergica da contatto dovuta a piante, eccetto *L23.7*
- - - Contatto, non specificata, da piante, non *L25.5*
- - - Irritativa da contatto dovuta a piante non *L24.7*
- - Gastroenterite e colite allergiche e *K52.2*
- - Listeriosi *A32.9*
- - Malattia da HIV con malattia da deficit *B22, E63.9*
- - Shock anafilattico da intolleranza *T78.0*

Alimentazione

- Alimentazione inadatta ~ Difficoltà d' *R63.3*
- Eccessiva ~ *R63.2*
- Inadatta ~ Difficoltà d'alimentazione ed *R63.3*
- Incontrollata ~ Disturbo da *F50.8*
- Legati al sonno ~ Disturbi dell' *F51.3*
- Movimenti stereotipati delle mani e cataratta bilaterale ~ Grave anomalia dello sviluppo neurologico associata a difficoltà di *G31.88*
- Neonatale
- - Non specificato ~ Problema d' *P92.9*
- - ~ Altri problemi d' *P92.8*
- Non specificato ~ Disturbo dell' *F50.9*
- Prima e della seconda infanzia ~ Disturbo dell' *F98.2*
- S.A.I. ~ Problemi d' *R63.3*
- -
- - Altri disturbi dell' *F50.8*
- - Disfagia con necessità di sorveglianza durante l' *R13.0*

Alimento

- Caldi ~ Ustione o scottatura da : *X19.9†*
- Contatto con cute ~ Dermatite
- - Allergica da contatto dovuta ad *L23.6*

Alimento –Continuazione

- Contatto con cute → Dermatite –Continuazione
- - Contatto con la cute → Dermatite da contatto, non specificata, da L25.4
- - Irritativa da contatto dovuta ad L24.6
- - -
- - Asma da J45.09
- - Dermatite da ingestione di L27.2
- - Gastroenterite e colite da ipersensibilità (allergia) ad K52.2

Alinfoplasia – timica : D82.1**Alitosi**

- Extra-orale autosomica recessiva da deficit di metanetiolo ossidasi → E88.8
- - R19.6

ALK

- Negativo → Linfoma anaplastico a grandi cellule, C84.7
- Positivo → Linfoma anaplastico a grandi cellule, C84.6
- - Linfoma a grandi cellule B C83.3

Alkuraya-Kucinskas → Sindrome di Q87.8**Allan-Herndon-Dudley → Sindrome di E03.8****Allargamento della macchia cieca → H53.4****Allatta → Assistenza e visita di madre che Z39.1****Allattamento –**

- Psicosi del periodo di F53.1
- Seguenti condizioni morbose durante la gravidanza, il puerperio o l' O91
- Subinvoluzione della mammella (post- N64.8
- Supervisione Z39.1

Allen-Masters] → Sindrome di lacerazione del legamento largo [N83.8**Allergeni → Desensibilizzazione ad Z51.6****Allergia**

- Acido gallico → T78.4
- Agente analgesico nell'anamnesi personale → Z88.6
- Alimenti → Gastroenterite e colite da ipersensibilità (K52.2
- Altro
- - Agenti antinfettivi nell'anamnesi personale → Z88.3
- - Antibiotici nell'anamnesi personale → Z88.1
- - Farmaci, medicinali e sostanze biologiche nell'anamnesi personale → Z88.8
- - Anestetici nell'anamnesi personale → Z88.4
- - Cosmetici → L23.2
- - Cucurbitacee → T78.1
- - Derivati
- - - Azolici → T88.7
- - - Triazolici → T88.7
- - Farina → Asma da J45.09
- - Farmaci, medicinali e sostanze biologiche non specificate nell'anamnesi personale di → Z88.9
- - Gallato di propile → T78.4

Allergia –Continuazione

- Grassi industriali → L23.5
- Latte di mucca → L27.2
- Leguminose → T78.1
- Muffa → J30.3
- Multiple, cachessia] → Sindrome SAM [dermatite grave, Q80.8
- Narcotici nell'anamnesi personale → Z88.5
- Non
- - Legata a farmaci e sostanze biologiche nell'anamnesi personale → Z91.0
- - Specificata → T78.4
- - Olio di sesamo → T78.1
- - Penicillina
- - Anamnesi personale → Z88.0
- - - T88.7
- - Pesce → T78.1
- - Pianta del genere ambrosia con asma → J45.09
- - Piume → J30.3
- - Pollini con asma → J45.09
- - Polvere domestica con asma → J45.09
- - Proteina
- - - Arachide → T78.1
- - - Pollo → T78.1
- - S.A.I. da polline → J30.1
- - Siero e vaccino nell'anamnesi personale → Z88.7
- - Solventi organici → L23.5
- - Sostanze del gruppo para → T78.4
- - Sulfamidici nell'anamnesi personale → Z88.2

Allergico

v./v.a. Tipo di malattia

Allescherias → B48.2**Allettamento → R26.3****Allevatori**

- Colombi → Malattia degli J67.20
- Pappagallini ondulati → Polmone degli J67.20
- Uccello
- - Con esacerbazione acuta → Polmone degli J67.21
- - Senza menzione d'esacerbazione acuta → Polmone degli J67.20
- - - Polmone degli J67.20

Alloanticorpi anti fattore

- IX → Emofilia B con D67
- VIII → Emofilia A con D66

Allodinia → R20.8**Allogene → Stato dopo trapianto di cellule staminali Z94.80****Alloimmune**

- Fetale e neonatale → Trombocitopenia P61.0
- Neonatale → Neutropenia P61.5

Alloimmunizzazione feto-materna anti- endopeptidasi neutra → Nefropatia membranosa congenita da P96.0**Allontanamento dalla casa durante l'infanzia → Z61****Alluce**

- Accessorio → Q69.2
- Acquisita) → Altra deformità dell' M20.3
- Allungati-epifisi multiple in sovrannumero → Sindrome da alta statura- Q87.3
- Disabilità intellettiva → Sindrome da afonia, sordità, distrofia retinica, duplicazione degli Q87.0
- Rigido → M20.2
- Valgo
- - Acquisito) → M20.1
- - - Sindrome coloboma maculare- palatoschisi- Q87.8
- - Varo
- - Congenito
- - - Polisindattilia preassiale → Sindrome da Q66.3, Q70.4
- - - - Q66.3
- - - -
- - - M20.3
- - - Brachidattilia preassiale - Q73.8, Q66.3
- - -
- - - Articolazione metatarso-falangea dell' T84.08
- - - Frattura dell' S92.4
- - - Sostituzione di articolazione metatarso-falangea dell' Z96.68

Allucinatorio

- Cronica → Psicosi F28
- Organico (non alcolico) → Stato F06.0
- - Stati organici paranoidi e paranoidi- F06.2

Allucinazioni

- Non specificate → R44.3
- Uditive → R44.0
- Visive → R44.1
- - Altre R44.2

Allucinogeno

- Sangue → Presenza di R78.3
- -
- - Avvelenamento: Altri e non specificati psicodislettici [T40.9
- - Disturbi psichici e comportamentali dovuti all'uso di F16

Allucinosi organica → F06.0**Alluminio**

- Seguito di dialisi → Anemia da N18.5†, D63.8*
- - Malattia delle ossa da M83.4

Alluminosi (del polmone) → J63.0**Allungamento**

- Colon acquisito → K59.8
- Complesso QRS → R94.3
- Iperτροφico della cervice dell'utero → N88.4

Alobare → Oloprosencefalia Q04.2**Alogenati**

- Idrocarburi

Alogenati –Continuazione

- Idrocarburi –Continuazione
- Alifatici
- Aromatici non specificati – Effetto tossico: Derivati *T53.9*
- Effetto tossico: Altri derivati *T53.6*
- Aromatici – Effetto tossico: Altri derivati *T53.7*
- Avvelenamento (accidentale) da esposizione a: idrocarburi *X49.9!*
- Effetto tossico: Insetticidi *T60.1*

Alone visivo – H53.1**Alopecia**

- Androgena non specificata – *L64.9*
- Androgenica
- Indotta da farmaco – *L64.0*
- Altra *L64.8*
- Anomalia
- Genitali – Displasia frontonasale – *Q87.0*
- Pigmentazione – Sindrome da deformità del pollice, *Q87.1*
- Areata
- Non specificata – *L63.9*
- Altra forma di *L63.8*
- Atrophicans – *L66.0*
- Calvizie) di tipo maschile – *L64*
- Cicatriziale
- Non specificata – *L66.9*
- Altra forma di *L66.8*
- Circoscritta - polidattilia – *Q87.2*
- Congenito
- Cheratoderma palmoplantare autosomico dominante – *Q82.8*
- Ipercheratosi palmoplantare autosomica recessiva – *Q82.8, Q84.0*
- *Q84.0*
- Cutis laxa-scoliosi] – Sindrome MACS [macrocefalia- *Q82.8*
- Disabilità cognitiva-ipogonadismo ipergonadotropo – Sindrome *Q87.8*
- Dopo infezione – *L65.8*
- Farmaco citotossico – *L65.8*
- Fibrosante frontale – *L66.1*
- Fotofobia – Ittiosi follicolare - *Q80.0*
- Frontoparietale – Ipogonadismo ipogonadotropo – *E23.0, L65.9*
- *L65.9*
- Macrocefalia - dismorfismi facciali - anomalie strutturali del cervello – Sindrome ritardo dello sviluppo globale - *Q87.8*
- Mucinosi [di Pinkus] – *L65.2*
- Parziale –
- Ipogonadismo primitivo - *E29.1, Q84.0*
- Sindrome da insufficienza ovarica ipergonadotropica con *E28.3, Q84.0*
- Post-infettiva – *L65.8*
- Ritardo mentale – *Q87.8*

Alopecia –Continuazione

- Sifilitica – *A51.3†, L99.8**
- Totale del capo – *L63.0*
- Universale – *L63.1*
- Atrofia della coroide - *H31.1, Q82.8*
- Disostosi mandibolofacciale con *Q75.4, L65.9*
- Odonto-onico-displasia con *Q84.8*
- Sifilide con *A51.3†, L99.8**

Alopecia-contratture-nanismo-disabilità cognitiva – Sindrome *Q87.8***Alopecia-epilessia-piorrea-disabilità intellettiva – Sindrome *Q87.8*****Alorainy**
v./v.a. Bosley-Salih-Alorainy**Alotano – Danno da *T41.0*****Alpers –**

- Malattia di *G31.88*
- Polidistrofia sclerosante progressiva di *G31.88*

Alpers-Huttenlocher – Sindrome di *G31.88***ALPI – Malattia infiammatoria intestinale correlata ad *K52.8*****Alport**

- Legata all'X – Sindrome di *Q87.8*
- Leiomiosarcoma diffusa legata all'X - sindrome di *Q87.8*
- Sordità - nefropatia di *Q87.8*

ALPS [Sindrome linfoproliferativa autoimmune] – *D47.9***ALS [Sclerosi laterale amiotrofica] – *G12.2*****ALSG] – Aplasia delle ghiandole lacrimali e salivari [*Q10.4, Q38.4*****Alström – Sindrome di *Q87.8*****Alterano soprattutto l'aspetto facciale – Sindromi malformative congenite che *Q87.0*****Alterata**

- Biosintesi di androgeni testicolari S.A.I. – *E29.1*
- O) equilibrio acido-base del feto – *O68.3*

Alterazione

- Acuto cute radiazione ultravioletto
- Non specificate – *L56.9*
- Altre specificate *L56.8*
- Aspetto dei vasi retinici – *H35.0*
- Cutaneo
- Esposizione cronica radiazione non ionizzante
- Non ionizzanti, non specificate – *L57.9*
- Altre *L57.8*
- Altre e non specificate *R23.8*
- Degenerativa della spalla – Lesione del labbro glenoideo in *M75.6*
- Epiteliali della lingua – *K13*
- Epitelio orale, inclusa la lingua – Leucoplachia ed altre *K13.2*

Alterazione –Continuazione

- Facciali – Linfedema - difetti del setto atriale – *Q87.8*
- Formula leucocitaria S.A.I. – *R72*
- Gene MLL – Leucemia mieloide acuta con *C92.60*
- Intragenica – Sindrome FOXG1 da *Q93.5*
- Membrane della cornea – *H18.3*
- Minime – Sindrome nefrosica idiopatica steroide-resistente familiare con *N04.0*
- Morfologiche congenite dei capelli e dei peli non classificate altrove – *Q84.1*
- Ormonali – Crisi epilettiche correlate a(d): *G40.5*
- Ossea diabetica – *E14.60†, M90.89**
- Scheletriche – Altre sindromi malformative congenite con altre *Q87.5*
- Stato coscienza
- Spesso con automatismi – Crisi con *G40.2*
- Crisi senza *G40.1*
- Tessuto cutaneo – *R23.4*
- Trasporto mucociliare] [sindrome delle ciglia immobili] [triade di Kartagener] – Sindrome di Kartagener [situs inversus viscerum, bronchiectasia, sinusite cronica e polipi nasali] [insufficienza plurighiandolare a seguito di *Q89.3*
- Vascolare
- Retina – Malattia da HIV con *B23.8, H35.0*
- Retiniche – Retinopatia non proliferativa [background] e *H35.0*
- Diabete mellito con *E14.50†, I79.2**
- Diabete mellito di tipo 1 con *E10.50†, I79.2**
- Diabete mellito di tipo 2 con *E11.50†, I79.2**

Alternante

- Facciale – Emiplegia *G83.8*
- Familiare notturna benigna dell'infanzia – Emiplegia *G81.9*
- Infanzia – Emiplegia *Q07.8*
- Monoculare
- Eccezione quello intermittente –
- Esotropia (*H50.0*
- Esotropia (*H50.1*
- intermittente
- Esotropia (*H50.3*
- Esotropia (*H50.3*
- Nervo oculomotore – Paralisi *G83.8*
- Iperforia *H50.5*
- Paralisi
- *G83.8*
- Media *G83.8*

Alternaria – Infezione da *B48.7***Altherr**

v./v.a. Von Meyenburg-Altherr-Uehlinger

Altitudine ~

- Altri e non specificati effetti dell'elevata *T70.2*
- Anossia da elevata *T70.2*
- Edema polmonare da elevata *T70.2*

Alto

- Densità ~ Deficit di lipoproteine ad *E78.6*
- Durante il parto ~ Lacerazione vaginale *O71.4*
- Gestazione a termine ~ Assistenza prestata alla madre per testa fetale *O32.4*
- O bassa pressione, non di origine atmosferica ~ Esposizione ad *W94.9!*
- Pressione ~
- Effetti dei fluidi ad *T70.4*
- Iniezione traumatica (industriale) di liquido ad *T70.4*
- Replicazione ~ Epatite virale B cronica senza virus Delta HBeAg
- - Negativo, con attività infiammatoria, *B18.14*
- - Positivo
- - - Con attività infiammatoria, *B18.12*
- - - Senza virus Delta: HBeAg positivo, senza attività infiammatoria, *B18.11*
- Statura
- Alluci allungati-epifisi multiple in sovrannumero ~ Sindrome da *Q87.3*
- Iperlassità ~ Idrocefalo ~ *Q87.8*
- UMN[L] ~ Cistoplegia con lesione neuronale *G95.80*
- Virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina ~ Influenza con febbre *J10.1*
- Pressione arteriosa *I70*

Alveolare

- v./v.a. parieto-alveolare
- v./v.a. Rhabdomyosarcoma alveolare dei tessuti molli
- v./v.a. Sarcoma alveolare
- Altre e multiple sedi ~ Infezione del fegato da echinococco multiloculare [echinococchi *B67.6*
- Bambino adolescente ~ Obesità
- - Con ipoventilazione *E66.24*
- - Estrema con ipoventilazione *E66.25*
- Centrale congenita ~ Sindrome ipoventilatoria *G47.32*
- Con
- - Body Mass Index BMI
- - - Tra
- - - 30 e 35 escluso ~ Obesità con ipoventilazione *E66.20*
- - - 35 e 40 escluso ~ Obesità con ipoventilazione *E66.21*
- - - 40 e 50 escluso ~ Obesità con ipoventilazione *E66.26*
- - - 50 e 60 escluso ~ Obesità con ipoventilazione *E66.27*
- - - Uguale o superiore a 60 ~ Obesità con ipoventilazione *E66.28*
- - Esacerbazione acuta ~ Proteinosi *J84.01*

Alveolare ~Continuazione

- Diffusa ~ Emorragia *R04.8*
- Edentula
- - Associate a traumatismi ~ Lesioni della gengiva e della cresta *K06.2*
- - Iperplasia da protesi dentale] ~ Iperplasia irritativa della cresta *K06.2*
- - Non specificata ~ Malattia della gengiva e della cresta *K06.9*
- - -
- - - Altri disturbi, specificati, della gengiva e della cresta *K06.8*
- - - Atrofia della cresta *K08.2*
- Fegato ~ Echinococchi *B67.5†, K77.0**
- Fluttuante ~ Cresta *K06.8*
- Irregolare ~ Processo *K08.8*
- Mandibola ~ Frattura della parte *S02.67*
- Mascellare superiore ~ Frattura
- - Parte *S02.43*
- - Processo *S02.43*
- Non ostruttiva idiopatica durante il sonno ~ Ipoventilazione *G47.32*
- Polmonare
- - Autoimmune ~ Proteinosi *J84.00*
- - Con esacerbazione acuta ~ Microlitiasi *J84.01*
- - Congenita ~ Proteinosi *J84.00*
- - Esordio infantile con ipogammaglobulinemia ~ Proteinosi *J84.00, D80.0*
- - Grave a esordio precoce da deficit di MARS ~ Proteinosi *J84.00*
- - Idiopatica ~ Proteinosi *J84.00*
- - Secondaria ~ Proteinosi *J84.00*
- - Senza menzione d'esacerbazione acuta ~ Microlitiasi *J84.00*
- - - Microlitiasi *J84.00*
- - S.A.I. ~ Ipertrofia di cresta *K08.8*
- Senza menzione d'esacerbazione acuta ~ Proteinosi *J84.00*
- -
- - Adenoma *D14.3*
- - Danno alla parete *J84.00*
- - Echinococchi *B67.7*
- - Ferita aperta
- - - Gengiva (processo *S01.53*
- - - Regione del processo *S01.59*
- - Fessura *K08.8*
- - Frattura del processo *S02.8*
- - Mucosa (della cresta) *C03*
- - Obesità grado
- - - I (OMS) con ipoventilazione *E66.20*
- - - II (OMS) con ipoventilazione *E66.21*
- - - III (OMS) con ipoventilazione *E66.29*
- - Osteite *K10.3*
- - Pneumopatia *J84.00*
- - Proteinosi *J84.00*
- - Sindrome da ipoventilazione *E66.29*

Alveolare ~Continuazione

- ~ ~Continuazione
- - Tumori primitivi multipli delle cellule *C34.9, C97!*

Alveolite

- Allergico
- - Ipersensibilità polvere organico
- - - Con esacerbazione acuta ~ *J67.91*
- - - Senza menzione d'esacerbazione acuta ~ *J67.90*
- - Organismi proliferanti nei sistemi di ventilazione ~ *J67.70*
- - -
- - - *J67.90*
- - - Ostruzione delle Vie respiratorie con *J67.90*
- Aspergillus clavatus ~ *J67.40*
- Cryptostroma corticale ~ *J67.60*
- Esogeno-allergica ~ *J67.90*
- Estrinseca ~ *J67.90*
- Fibrosante
- - Con esacerbazione acuta ~ *J84.11*
- - Criptogenetica ~
- - - *J84.10*
- - - CFA [*J84.10*
- - Senza menzione d'esacerbazione acuta ~ *J84.10*
- - - *J84.10*
- - Mascellari ~ *K10.3*

Alveolo

- Capillare congenita ~ Displasia *P27.8*
- Dentali in scorbuto ~ Infiammazione degli *E54†, K93.8**
- Dentari ~ Iperatrofia degli *K08.88*
- Secco ~ *K10.3*

Alzheimer

- Autosomica dominante, a esordio precoce ~ Malattia di *G30.0*
- Con forma
- - Atipica ~ Demenza di tipo *G30.8†, F00.2**
- - Mista ~ Demenza di tipo *G30.8†, F00.2**
- Esordio
- - Precoce (tipo 2) ~ Demenza nella malattia di *G30.0†, F00.0**
- - Presenile ~ Demenza degenerativa primaria di tipo *G30.0†, F00.0**
- - Senile ~ Demenza degenerativo primario tipo
- - - *F00.1**
- - - *G30.1†, F00.1**
- - Tardivo
- - - Tipo 1) ~ Demenza nella malattia di *G30.1†, F00.1**
- - - ~ Demenza nella malattia di *G30.1†, F00.1**
- - Insorgenza presenile ~ Demenza degenerativa primaria di tipo *F00.0**
- Tipo
- - 1 ~ Malattia di *F00.1**

Alzheimer –Continuazione

- Tipo –Continuazione
- - 2 - Malattia di F00.0*
- - Demenza
- - G30.9†, F00.9*
- - Atipica, tipo F00.2*
- - Degenerativa primaria di tipo G30.9†, F00.9*
- - Morbo di G30.9†, F00.9*
- - Presenile
- - - Malattia di G30.0†, F00.0*
- - - Tipo F00.0*
- - Sclerosi G30.9†, F00.9*
- - Senile
- - - Malattia di G30.1†, F00.1*
- - - Tipo F00.1*

Alzheimer-simile - Malattia familiare da prioni A81.9**Amantadina - T42.8****Amarezza cronica post-traumatica - Disturbo da F43.1****Amartoma**

- Cistico epatico - D13.4
- Combinato della retina e dell'epitelio pigmentato retinico - D31.2
- Congenito del muscolo liscio - Q85.8
- Follicolare basaloide generalizzato - Sindrome da Q85.8
- Lingua-polisindattilia - Sindrome cardiopatia- Q87.8

Amartomi ipotalamici associati a crisi gelastiche - Q85.8, G40.2**Amartosi S.A.I. - Q85.9****Amastia**

- Con
- - Assenza del capezzolo - Q83.0
- - Presenza di capezzolo - Q83.88
- Congenita isolata - Q83.0
- - Q83.88

Amaurosi

- Congenito Leber -
- - H35.5
- - Sindrome da displasia spondiloepifisaria-sordità neurosensoriale-disabilità intellettiva- Q87.1
- Ipertricosi - Sindrome da H35.5, Q84.2
- Traumatica - S05.9

Amaurosis fugax con remissione completo entro

- 1 a 24 ore - G45.32
- Meno di 1 ora - G45.33

Amaurotica

- Batten - Idiozia E75.4
- Bielschowsky - Idiozia E75.4
- Familiare - Idiozia E75.4
- Giovanile - Idiozia E75.4
- Infantile - Idiozia E75.4
- Spielmeyer - Idiozia E75.4

Amaurotica –Continuazione

- Tardiva - Idiozia E75.4
- - Idiozia E75.4

Ambientale

- Neonatale - Ipertermia P81.0
- O di pressione dell'acqua sulle orecchie - Effetti della variazione di pressione atmosferica T70.0
- Sui seni paranasali - Effetti della variazione di pressione atmosferica T70.1
- -
- - Deficit di ossigenazione sistemica da: basso contenuto di ossigeno nell'aria T71
- - Feto e neonato sofferenti per esposizione della madre a sostanze chimiche P04.6
- - Ipotermia non associata a bassa temperatura R68.0

Ambiente

- Familiare - Altri problemi connessi alla cerchia relazionale ristretta, compreso l' Z63
- Fisico - Problemi legati ad Z58
- Sociale - Problemi legati all' Z60
- - Isolamento di individui dopo contatto con malattie infettive o isolamento di individuo per proteggerlo dall' Z29.0

Ambiguo -

- Genitali Q56.4
- Lissencefalia legata all'X con genitali Q04.3

Ambiguous - Situs Q89.3**Ambito**

- Programma di ricerche cliniche - Esami di comparazione e di controllo nell' Z00.6
- Sportivo - Ferita o malattia da sforzo eccessivo e da movimenti ripetuti e faticosi, anche nell' X59.9!
- Stazionario -
- - Sepsi con momento d'insorgenza incerto rispetto all'ammissione in A41.9, U69.82!
- - Shock settico con momento d'insorgenza incerto rispetto all'ammissione in R57.2, U69.85!

Ambliopia

- Anisometropia - H53.0
- Deprivazione o disuso od altro - H53.0
- Ex anopsia - H53.0
- Strabismo - H53.0

Ambras - Sindrome di Q84.2**Ambrosia con asma - Allergia a pianta del genere J45.09****AMC [Artrogriposi multipla congenita] - Q74.3****Amebe**

- Con
- - Ascenso cerebrale - Ascenso
- - - Epatico da A06.6†, G07*
- - - Polmonare da A06.6†, G07*
- - Polmonite - Ascenso polmonare da A06.5†, J17.3*
- -
- - Ascenso

Amebe –Continuazione

- - -Continuazione
- - Ascenso -Continuazione
- - - A06.4†, K77.0*
- - - Splenico da A06.8†, D77*
- - Balanite da A06.8†, N51.2*
- - Cistite da A06.8†, N33.8*
- - Dermatite da A06.7
- - Diarrea
- - - Acuta da A06.0
- - - Cronica da A06.1
- - Dissenteria
- - - Acuta da A06.0
- - - Cronica da A06.1
- - Infezione da A06.9
- - Polmonite da A06.5†, J17.3*
- - Proctite acuta da A06.8
- - Vescicolite da A06.8†, N51.8*
- - Vulvovaginite da A06.8†, N77.1*

Amebiasi

- Acuta
- - Entamoeba histolytica - A06.0
- - - A06.0
- - Cronica - Ulcera intestinale in A06.1
- - Cute - A06.7
- - Entamoeba histolytica - A06.9
- - Epatica - A06.4†, K77.0*
- - Intestinale cronica
- - - Entamoeba histolytica - A06.1
- - - A06.1
- - Polmonare - A06.5†, J99.8*
- - A06.9

Amebico

- v./v.a. Ascenso amebico
- Acuta -
- - Dissenteria A06.0
- - Enterite A06.0
- - Altre sedi - Infezione A06.8
- - Cronica - Enterite A06.1
- - Cute - Ulcera A06.7
- - Non dissenterico
- - - Entamoeba histolytica - Colite A06.2
- - -
- - - Colite A06.2
- - - Diarrea A06.2
- - - Enterite A06.2
- - Primaria] - PAME [Meningoencefalite B60.2†, G05.2*
- -
- - Appendicite A06.8
- - Cistite A06.8†, N33.8*
- - Diarrea A06.0
- - Enterite A06.0
- - Epatite A06.4†, K77.0*

Ameboma - A06.3

Amegacariocitica

- Congenita - Trombocitopenia *D69.41*
- - Sinostosi radio-ulna - trombocitopenia *Q87.2*

Amelia

- Arto
- - Inferiore - *Q72.0*
- - Superiore - *Q71.0*
- Autosomica recessiva - *Q73.0*
- S.A.I. - *Q73.0*

Ameloblastico

- v./v.a. Carcinoma ameloblastico
- Mandibola - Sarcoma *C41.1*
- Osso
- - Mandibolare -
- - - Fibrosarcoma *C41.1*
- - - Odontosarcoma *C41.1*
- - - Sarcoma *C41.1*
- - Mascellare superiore - Fibrosarcoma *C41.02*
- -
- - Fibroodontosarcoma *C41.1*
- - Fibrosarcoma *C41.1*

Ameloblastoma

- Mandibola - *D16.5*
- - *D16.5*

Amelogenesi imperfetto

- Iperplasia gengivale - Sindrome *K00.5*
- Nefrocalinosi - Sindrome *K00.5†, N29.8**
- Tipo
- - Immaturo - *K00.5*
- - Ipocalcificato - *K00.5*
- - Ipoplasico - *K00.5*
- -
- - *K00.5*
- - Distrofia dei coni e dei bastoncelli - *K00.5, H35.5*
- - Tricodispasia - *Q82.8*

Amelo-onico-ipoidrotica - Sindrome *Q82.4***Amenorrea**

- Non specificata - *N91.2*
- Primaria - *N91.0*
- Secondaria - *N91.1*

America - Cirrosi infantile ereditaria degli Indiani del Nord *K74.6***Americano**

- Con interessamento cardiaco - Tripanosomiasi *B57.2†, I41.2**
- -
- - Miopatia dei Nativi *G71.2*
- - Tripanosomiasi *B57*

Amianto

- Con menzione di esacerbazione acuta - Pneumoconiosi da asbesto [*J61.1*]
- Senza menzione di esacerbazione acuta - Pneumoconiosi da asbesto [*J61.0*]

Amiantosi - *J61.0***Amidazione - Deficit di CoA ligasi degli acidi biliari e difetto dell' *K76.8*****Amidinotransferasi - Deficit di l-Arginina:glucina *E72.8*****Amido - Malassorbimento da intolleranza (a): *K90.4*****Amidoilosi - Neuropatia dei nervi periferici autonomi in *E85.4†, G99.08******Amielencefalia - *Q00.0*****Amiela - *Q06.0*****Amigdalolito - *J35.8*****Amikacina, ceftazidima, piperacillina/tazobactam o cotrimossazolo - Burkholderia, Stenotrophomonas e altri batteri non fermentanti resistenti a chinoloni, *U81.6†*****Amilasi - Tassi sierici anormali di: *R74.8*****Amilico - Alcol: *T51.3*****Amilo-1,6-glucosidasi - Deficit di *E74.0*****Amiloide**

- Ereditaria - Nefropatia *E85.0†, N08.4**
- Familiare - Nefropatia *E85.0†, N08.4**
- Transtiretina - Cardiopatia *E85.4†, I43.1**
- -
- - Glomerulopatia fibrillare non *N03.8*
- - Lichen *E85.4†, L99.0**

Amiloidea

- Portoghese - Polineuropatia *E85.1*
- - Polineuropatia *E85.1†, G63.3**

Amiloidosi

- AA - *E85.3*
- AApoAI - *E85.0*
- AApoAII [amiloidosi da apolipoproteina A-II] - *E85.0†, N08.4**
- ABeta2Mwt - *E85.3*
- Afib - *E85.0†, N08.4**
- ALECT2 [fattore chemiotattico 2 leucocitario] - *E85.0*
- Apolipoproteina
- - A-IV - *E85.8*
- - A-I - *E85.0*
- Associata ad emodialisi - *E85.3*
- ATTR wild-type - *E85.8*
- ATTRV30M-correlata - *E85.1†, G63.3**
- Catena
- - Alfa del fibrinogeno A - *E85.0†, N08.4**
- - Leggera - *E85.9*
- - Pesanti - *E85.9*
- Con deposito congiuntivale - *E85.4†, H13.8**
- Congiuntivale - *E85.4†, H13.8**
- Cutaneo
- - Discromica - *E85.4†, L99.0**
- - Localizzata primitiva familiare - *E85.4†, L99.0**
- - Nodulare - *E85.4†, L99.0**
- - - *E85.4†, L99.0**
- Ereditario
- - ATTR - *E85.2*

Amiloidosi - Continuazione

- Ereditario - Continuazione
- - Tipo finlandese - *E85.1*
- Eredofamiliare
- - Neuropatica - *E85.1*
- - Non
- - - Neuropatica - *E85.0*
- - - Specificata - *E85.2*
- Familiare - Polineuropatia in *E85.1†, G63.3**
- Gastrica - *E85.4†, K93.8**
- Intestinale - *E85.4†, K93.8**
- Intestino tenue - *E85.4†, K93.8**
- ITM2B [proteina di membrana integrale 2B] - *E85.4†, I68.0**
- Laringea - *E85.4†, J99.8**
- Limitata ad un organo - *E85.4*
- Localizzato -
- - *E85.4*
- Maculare - *E85.4†, L99.0**
- Non specificata - *E85.9*
- Pleurica - *E85.4†, J99.8**
- Polmonare - *E85.4†, J99.8**
- Primitiva - *E85.9*
- Renale - *E85.4†, N29.8**
- Secondaria - *E85.3*
- Senile - *E85.8*
- Sistemico
- - Primitiva - *E85.2*
- - Proteina prionica - *E85.8*
- - Secondaria - *E85.3*
- - Senile - *E85.8*
- Subglottica - *E85.4†, J99.8**
- Tipo
- - Artico - Emorragia cerebrale ereditaria con *E85.4†, I68.0**
- - Fiammingo - Emorragia cerebrale ereditaria con *E85.4†, I68.0**
- - Iowa - Emorragia cerebrale ereditaria con *E85.4†, I68.0**
- - Islandese - Emorragia cerebrale ereditaria con *E85.4†, I68.0**
- - Italiano - Emorragia cerebrale ereditaria con *E85.4†, I68.0**
- - Olandese - Emorragia cerebrale ereditaria con *E85.4†, I68.0**
- - Piemontese - Emorragia cerebrale con *E85.4†, I68.0**
- Variante ABeta2M - *E85.1*
- -
- - *E85.9*
- - Altra *E85.8*
- - Artrite in *E85.4†, M14.49**
- - Artropatia in *E85.9†, M14.49**
- - Emorragia cerebrale ereditaria con *E85.4†, I68.0**
- - Glaucoma in *E85.9†, H42.0**
- - Glomerulonefrite in *E85.9†, N08.4**

Amiloidosi –Continuazione

- - -Continuazione
- - Malattia
- - - Glomerulare in *E85.9†, N08.4**
- - - Polmonare in *E85.4†, J99.8**
- - Miopatia in *E85.4†, G73.6**

Amiloidosica

- Capillari - Degenerazione *E85.8†, I79.8**
- Cerebrale - Angiopia *E85.4†, I68.0**
- Gastrointestinale - Malattia *E85.4†, K93.8**
- Midollo spinale - Degenerazione *E85.4†, G32.8**
- Sistema nervoso - Degenerazione *E85.4†, G99.8**
- Tipo portoghese - Polineuropatia *E85.1†, G63.3**
- -
- - Nefropatia *E85.4†, N08.4**
- - Neurite *E85.4†, G63.3**
- - Neuropatia autonoma *E85.9†, G99.08**
- - Splenopatia *E85.4†, D77**

Amilopectinosi - E74.0**Aminico**

v./v.a. gluco-fosfo-aminico

Aminoacidi

- Aromatici non specificato - Disturbo del metabolismo degli *E70.9*
- Catena ramificato -
- - Altri disturbi del metabolismo degli *E71.1*
- - Disturbo del metabolismo degli *E71.2*
- Contenenti zolfo - Disturbi del metabolismo degli *E72.1*
- Non
- - Ramificati - Disturbo del metabolismo degli *E72.8*
- - Specificato - Disturbo del metabolismo degli *E72.9*
- -
- - Altri disturbi specificati del metabolismo degli *E72.8*
- - Anemia da deficit di *D53.0*
- - Deficit di *E72.9*
- - Disturbo
- - - Congenito del metabolismo degli *E72.9*
- - - Metabolismo degli *E72.9*

Aminoacidopatia - E72.9**Aminoaciduria**

- Bibasico tipo
- - 1 - *E72.0*
- - 2 - *E72.0*
- - *E72.9*

Aminoacilasi 2 - Deficit di E75.2**Aminobutirrico**

v./v.a. gamma-aminobutirrico

Aminoderivati del benzene e suoi omologhi - Effetto tossico: Nitroderivati e T65.3**Aminofenolo - Avvelenamento da derivati del 4- T39.1****Aminoglicosidi**

- Senza resistenza Antibiotico glicopeptidici - Enterococcus
- - Faecalis resistente ad oxazolidinoni o con elevata resistenza agli *U80.21!*
- - Faecium resistente a oxazolidinoni o streptogramine, o con elevata resistenza agli *U80.31!*
- -
- - Avvelenamento: *T36.5*
- - Enterococcus
- - - Faecalis resistente ad antibiotici glicopeptidici e con elevata resistenza agli *U80.20!*
- - - Faecium resistente ad antibiotici glicopeptidici e con elevata resistenza agli *U80.30!*
- - Sordità neurosensoriale mitocondriale non sindromica con elevata sensibilità agli *H90.5*

Aminopterina - Embriofetopatia da Q86.88**Aminotransferasi**

- Anormale - Valore
- - Alamina *R74.8*
- - Aspartato *R74.8*
- Perossisomiale - Deficit di alanina-gliossilato *E74.8*
- -
- - Deficit
- - - Fosfoserina *E72.8*
- - - Ornitina *E72.4*
- - Tirosinemia da deficit di tirosina *E70.2*

Amioplasia

- Deficit
- - Fosfoserina *E72.8*
- - Ornitina *E72.4*
- - Tirosinemia da deficit di tirosina *E70.2*

Amioplasia congenita - Q79.8**Amiotrofia**

- Congenita - *Q79.8*
- Diabetica - *E14.40†, G73.0**
- Monomelica - *G12.2*
- Nevralgia
- - Spalla - Sindrome di Parsonage-Turner [*G54.5*
- - - *G54.5*
- -
- - *G71.8*
- - Diabete mellito di tipo 2 con *E11.40†, G73.0**

Amiotrofica

- Tipo 4 - Sclerosi laterale *G12.2*
- -
- - ALS [Sclerosi laterale *G12.2*
- - Malattia di Charcot [sclerosi laterale *G12.2*
- - Paralisi *G12.2*
- - Sclerosi laterale *G12.2*

Amish -

- Albinismo oculocutaneo, tipo *E70.3*
- Microcefalia letale, tipo *Q02*
- Miopatia nemalinica, tipo *G71.2*

AML1/ETO - C92.0**AML-M6 - C94.00****Ammalato - Persona sana che accompagna un Z76.3****AMME - Sindrome Q87.8****Amministrativi - Visite mediche e ricorso ai servizi sanitari per scopi Z02****Amminoacidi - Difetto del trasporto e dell'assorbimento degli E72.0****Ammissione**

- Ambito stazionario -
- - Sepsi con momento d'insorgenza incerto rispetto all' *A41.9, U69.82!*
- - Shock settico con momento d'insorgenza incerto rispetto all' *R57.2, U69.85!*
- - Campeggio estivo - Visita per: *Z02*
- - Istituti residenziali - Visita per: *Z02*
- - O che si manifesta entro 48 ore dall'ammissione - Polmonite, presente all' *U69.04!*
- - Ospedale - Arresto cardiocircolatorio precedente l' *U69.13!*
- - Prigione - Visita per: *Z02*
- - Scuola - Visita per: *Z02*
- - - Polmonite
- - - Che si manifesta più di 48 ore dopo l' *U69.01!*
- - - Classificata altrove, che si manifesta più di 48 ore dopo l' *U69.01!*
- - - Presente all'ammissione o che si manifesta entro 48 ore dall' *U69.04!*

Ammoniaca

- Aumentato - Livello di *R79.8*
- -

- - Difetto del metabolismo del ciclo dell'urea e disintossicazione da *E72.2*
- - Disturbo del metabolismo dell' *E72.2*

Ammonio quaternario - Ipersensibilità a composto di T78.4**Ammonio-liasi - Deficit di istidina E70.8****Ammuffito - Malattia da fieno J67.00****Amnesia**

- Anterograde - *R41.1*
- Dissociativa - *F44.0*
- Globale transitorio con remissione completo entro
- - 1 a 24 ore - *G45.42*
- - Meno di 1 ora - *G45.43*
- - Retrograde - *R41.2*
- - S.A.I. - *R41.3*
- - Altra *R41.3*

Amnesia organica, non indotta da alcol o da altre sostanze psicoattive - Sindrome F04**Amniocentesi**

- Taglio cesareo o induzione chirurgica del parto - Danni alla placenta provocati da *P02.1*
- -
- - Altri screening prenatali mediante *Z36.2*
- - Assistenza prestata alla madre per (sospetto di) lesione fetale da: *O35.7*
- - Con: *Z36.0*

Amnioinfusione - Sindrome da *O88.1***Amnionite** - *O41.1***Amniotico**

- Feto non classificata altrove - Infezione intra- *P39.2*
- Membrana -
- - Altri disturbi specificati del liquido *O41.8*
- - Disturbi non specificati del liquido *O41.9*
- - Infezione della cavità *O41.1*
- Muco - Aspirazione neonatale di liquido *P24.1*
- Successiva a condizioni morbose classificabili in O00-O07 - Embolia: di liquido *O08.2*
- -
- - Aspirazione di liquido *P24.1*
- - Assistenza prestata alla madre per prolasso del sacco *O34.31*
- - Embolia *O88.1*
- - Meconio in liquido *P20*
- - Travaglio parto complicato
- - - Anomalia del ritmo cardiaco e da presenza di meconio nel liquido *O68.2*
- - - Presenza di meconio nel liquido *O68.1*

Amorale - (Disturbo di) personalità: *F60.2***Amorfa posteriore - Distrofia corneale** *H18.5***Ampolla**

- Rettale - *C20*
- Vater -
- - *D01.5*
- - *D37.6*
- - Carcinoma dell' *C24.1*
- - Tumore Maligno: *C24.1*

Amputazione

- Cervice uterina complicante il parto - *O65.5*
- Contrattura (flessione) (della articolazione prossimale vicina) a livello - Moncone di *T87.6*
- Edema - Moncone di *T87.6*
- Ematoma - Moncone di *T87.6*
- Feto per favorire il parto - *P03.8*
- Sottogenicolare - *S88.9*
- Traumatico
- - Altro
- - - Dito singolo della mano (completa) (parziale) - *S68.1*
- - - Non specificate parti dell'addome, della regione lombosacrale e della pelvi - *S38.3*
- - - Parte
- - - - Piede - *S98.3*
- - - - Polso e della mano - *S68.8*
- - - - Testa - *S08.8*
- - Anca e della coscia, livello non specificato - *S78.9*
- - Articolazione
- - - Anca - *S78.0*
- - - Spalla - *S48.0*

Amputazione -Continuazione

- Traumatico -Continuazione
- - Arto
- - - Inferiore
- - - - Livello non specificato - *T13.6*
- - - - - Sequele di traumatismo da schiacciamento e *T93.6*
- - - Superiore
- - - - Inferiori, qualsiasi combinazione [qualsiasi livello] - *T05.6*
- - - - Livello non specificato - *T11.6*
- - - - - Sequele di traumatismo da schiacciamento o *T92.6*
- - - Avambraccio, livello non specificato - *S58.9*
- - Braccio S.A.I. - *T11.6*
- - Combinato
- - - Dito(a) e di altre parti del piede - *S98.3*
- - - Parte di) dito(a) con altre parti del polso e della mano - *S68.3*
- - Dito del piede - *S98.1*
- - Due o più dito
- - - Completa) (parziale) - *S68.2*
- - - Piede - *S98.2*
- - Entrambe le mani - *T05.0*
- - Entrambi
- - - Arto
- - - - Inferiori [qualsiasi livello] - *T05.5*
- - - - Superiori [qualsiasi livello] - *T05.2*
- - - I piedi - *T05.3*
- - Gamba
- - - Livello non specificato - *S88.9*
- - - S.A.I. - *T13.6*
- - Interessante
- - - Altre combinazioni di regioni corporee - *T05.8*
- - - Regioni corporee multiple - *T05*
- - Livello
- - - Collo - *S18*
- - - Ginocchio - *S88.0*
- - - Gomito - *S58.0*
- - Mano
- - - Arto superiore controlaterale [qualsiasi livello, tranne la mano] - *T05.1*
- - - Livello del polso - *S68.4*
- - Multiple non specificate - *T05.9*
- - Orecchio - *S08.1*
- - Organi genitali esterni - *S38.2*
- - Parte
- - - Testa non specificata - *S08.9*
- - - Torace - *S28.1*
- - Piede
- - - Arto inferiore controlaterale [qualsiasi livello, tranne il piede] - *T05.4*
- - - Livello
- - - - Caviglia - *S98.0*
- - - Non specificato - *S98.4*

Amputazione -Continuazione

- Traumatico -Continuazione
- - Pollice (completa) (parziale) - *S68.0*
- - Polso e della mano, livello non specificato - *S68.9*
- - Regione corporea non specificata - Traumatismo da schiacciamento e *T14.7*
- - S.A.I. - *T14.7*
- - Spalla e del braccio, livello non specificato - *S48.9*
- - Tra
- - - Anca e il ginocchio - *S78.1*
- - - Il
- - - - Ginocchio e la caviglia - *S88.1*
- - - - Gomito e il polso - *S58.1*
- - - Spalla e il gomito - *S48.1*
- - Tronco, livello non specificato - *T09.6*
- -
- - - Altre e non specificate complicanze del moncone di *T87.6*
- - - Infezione del moncone di *T87.4*
- - - Necrosi del moncone di *T87.5*
- - - Neuroma del moncone di *T87.3*

AMS-P [Atrofia multisistemica di tipo parkinsoniano] - *G23.2***Amsterdam - Malattia emorragica del fattore V di** *D68.22***Anabolizzanti - Avvelenamento: Androgeni ed altri** *T38.7***Anadiplosia metafisaria -** *Q78.5***Anaerobi -**

- Sepsis da *A41.4*
- Sepsis neonatale da batteri *P36.5*

Anaerobio sporigeno Gram-positivo specificato come causa di malattie classificate in altri settori - Altro microorganismo *B95.91!***Anafilassi S.A.I. -** *T78.2***Anafilattico**

- Effetto avverso di farmaco o medicamento appropriato correttamente somministrato - Shock *T88.6*
- Intolleranza alimentare - Shock *T78.0*
- Rilassanti muscolari - Reazione *T88.6*
- S.A.I. - Reazione *T78.2*
- Siero - Shock *T80.5*
- Vaccino contro la COVID-19 - Shock *T88.6, U12.9!*
- - Shock *T78.2*

Anafilattoide

- Gravidanza - Sindrome *O88.1*
- - Porpora: *D69.0*

Anagenico - Effluvio *L65.1***Analbuminemia**

- Congenita - *E88.0*
- - *E88.0*

Anale

- v./v.a. oculo-trico-anale
- v./v.a. Tipo di malattia

Analettici e antagonisti del recettore degli oppiacei - Avvelenamento: T50.7

Analfabetismo - Z55

Analfalipoproteinemia - E78.6

Analgesia della madre, durante la gravidanza, il travaglio e il parto - Feto e neonato sofferenti per anestesia e P04.0

Analgesico

- Anamnesi personale - Allergia ad agente Z88.6
- Non oppiacei
- Antipiretici
- - Antireumatici non specificati - Avvelenamento: T39.9
- - Non oppiacei e antipiretici non classificati altrove - Avvelenamento: Altri T39.8
- - Intossicazione da T39.9
- O altro sedativo
- Durante il puerperio - complicanze materne provocate da anestesia generale o locale, da O89
- Gravidanza - complicanze materne da somministrazione di anestetico generale o locale, di O29
- -
- Abuso di sostanze che non provocano dipendenza: F55.2
- Nefropatia da N14.0

Analisi

- Ematologiche - Assistenza prestata alla madre per (sospetto di) lesione fetale da: O35.7
- Trattamenti - Altro periodo di attesa per Z75.2

Analoghi sintetici - Avvelenamento: Glucocorticoidi ed T38.0

Anamnesi

- Aborto - Controllo di gravidanza con Z35.1
- Assistenza prenatale insufficiente - Controllo di gravidanza con Z35.3
- Infarto miocardico - I25.29
- Patologica ostetrica e difficoltà a procreare - Controllo di gravidanza con altra Z35.2
- Sterilità - Controllo di gravidanza con Z35.0
- -
- Controllo gravidanza
- - Mola
- - - Idatiforme con Z35.1
- - - Vescicolare con Z35.1
- - Morte neonatale con Z35.2
- - Natimortalità con Z35.2
- Disturbo psicologico nell' Z86.5
- Lesione nell' Z91.8
- Trauma
- - Z91.8
- - Fisico nell' Z91.8
- - Psicologico nell' Z91.8

Anamnesi familiare -

- Altro
- Condizioni morbose specificate nell' Z84.8

Anamnesi familiare - -Continuazione

- Altro -Continuazione
- Malattia
- - Endocrine, nutrizionali e metaboliche nell' Z83.4
- - Infettive e parassitarie nell' Z83.1
- Comportamento autolesionistico nell' Z81
- Consanguineità nell' Z84.3
- Diabete mellito nell' Z83.3
- Disabilità e malattie croniche invalidanti nell' Z82
- Disturbo
- Psicici e comportamentali nell' Z81
- Visivi e uditivi nell' Z83.5
- Leucemia nell' Z80.6
- Malattia
- Apparato digerente nell' Z83.7
- Apparato genitourinario nell' Z84.2
- Apparato respiratorio nell' Z83.6
- Cute e del tessuto sottocutaneo nell' Z84.0
- Rene e dell'uretere nell' Z84.1
- Sangue e degli organi ematopoietici ed alcuni disturbi del sistema immunitario nell' Z83.2
- Tumore maligno
- Altro organi
- - Apparato respiratorio nell' Z80.2
- - O apparati nell' Z80.8
- Apparato digerente nell' Z80.0
- Cute nell' Z80.8
- Mammella nell' Z80.3
- Non specificato nell' Z80.9
- Organi
- - Genitali nell' Z80.4
- - Linfatici ed emopoietici nell' Z80.7
- Trachea, dei bronchi e del polmone nell' Z80.1
- Vie urinarie nell' Z80.5

Anamnesi personale

- Non classificato altrove - Altro fattore di rischio specificato nell' Z91.8
- Tipo
- 1 - Mutilazione genitale femminile nell' Z91.71
- 2 - Mutilazione genitale femminile nell' Z91.72
- 3 - Mutilazione genitale femminile nell' Z91.73
- 4 - Mutilazione genitale femminile nell' Z91.74
- Non specificato - Mutilazione genitale femminile nell' Z91.70
- -
- Abuso di sostanze psicoattive nell' Z86.4
- Allergia
- - Agente analgesico nell' Z88.6
- - Altro
- - - Agenti antinfettivi nell' Z88.3

Anamnesi personale -Continuazione

- - -Continuazione
- Allergia -Continuazione
- - Altro -Continuazione
- - - Antibiotici nell' Z88.1
- - - Farmaci, medicinali e sostanze biologiche nell' Z88.8
- - Anestetici nell' Z88.4
- - Farmaci, medicinali e sostanze biologiche non specificate nell' Z88.9
- - Narcotici nell' Z88.5
- - Non legata a farmaci e sostanze biologiche nell' Z91.0
- - Penicillina nell' Z88.0
- - Siero e vaccino nell' Z88.7
- - Sulfamidici nell' Z88.2
- Altro
- - Condizioni morbose specificate nell' Z87.8
- - Disturbi psichici e comportamentali nell' Z86.5
- - Trattamento medico nell' Z92.8
- - Tumori nell' Z86.0
- - Apoplezia nell' Z86.7
- - Chemioterapia per malattie neoplastiche nell' Z92.6
- - Colite antibiotico-associata nell' Z86.1
- - Complicazioni della gravidanza, del parto e del puerperio nell' Z87.5
- - COVID-19 nell' U08.9
- - Diabete gravidico nell' Z87.5
- - Disturbo
- - Che hanno origine nel periodo perinatale nell' Z87.6
- - Sistema nervoso centrale e degli organi di senso nell' Z86.6
- - Fibrosi polmonare da farmaci nell' Z87.0
- - Gestosi nell' Z87.5
- - Infezione da VZV [virus della varicella zoster] nell' Z86.1
- - Insulto cerebrale nell' Z86.7
- - Intervento chirurgico importante nell' Z92.4
- - Irradiazione nell' Z92.3
- - Leucemia nell' Z85.6
- - Malattia
- - Apparato circolatorio nell' Z86.7
- - Apparato digerente nell' Z87.1
- - Apparato genitourinario nell' Z87.4
- - Apparato muscoloscheletrico e del tessuto connettivo nell' Z87.3
- - Apparato respiratorio nell' Z87.0
- - Cute e del tessuto sottocutaneo nell' Z87.2
- - Endocrine, nutrizionali e metaboliche nell' Z86.3
- - Infettiva o parassitaria nell' Z86.1
- - Sangue e degli organi ematopoietici ed alcuni disturbi del sistema immunitario nell' Z86.2

Anamnesi personale –Continuazione

- - -Continuazione
- - Malattia –Continuazione
- - - Trofoblastica nell' Z87.5
- - Malformazioni congenite ed anomalie cromosomiche nell' Z87.7
- - Scarsa ottemperanza a terapia o regime medico nell' Z91.1
- - Trattamento
- - - Medico non specificato nell' Z92.9
- - - Riabilitativi nell' Z92.8
- - Trauma craniocerebrale nell' Z87.8
- - Tromboembolia nell' Z86.7
- - Tumore maligno
- - - Altro organi
- - - - Apparato respiratorio nell' Z85.2
- - - - O apparati nell' Z85.8
- - - Apparato digerente nell' Z85.0
- - - Mammella nell' Z85.3
- - - Non specificato nell' Z85.9
- - - Organi
- - - - Genitali nell' Z85.4
- - - - Linfatici ed emopoietici nell' Z85.7
- - - Trachea, dei bronchi e del polmone nell' Z85.1
- - - Vie urinarie nell' Z85.5
- - - Uso
- - - - Contraccettivi nell' Z92.8
- - - - Prolungato
- - - - Atto) di anticoagulanti nell' Z92.1
- - - - Farmaci nell' Z92.2

Anancastico

- Personalità - Disturbo F60.5
- - nevrosi F42

Anaplasico della tiroide - Tumore C73**Anaplastico**

- v./v.a. Linfoma anaplastico
- Cervelletto -
- - Astrocitoma C71.6
- - Ganglioglioma C71.6
- - Oligoastrocitoma C71.6
- - Oligodendroglioma C71.6
- Cervello -
- - Astrocitoma C71.0
- - Ganglioglioma C71.0
- - Oligoastrocitoma C71.0
- - Oligodendroglioma C71.0
- Grandi cellule - Medulloblastoma C71.6
- Lesione sconfinante più Zona contigue encefalo -
- - Astrocitoma C71.8
- - Ganglioglioma C71.8
- - Oligoastrocitoma C71.8
- - Oligodendroglioma C71.8
- Linfoma diffuso a grandi cellule B - C83.3
- Lobo frontale -

Anaplastico –Continuazione

- Lobo frontale - -Continuazione
- - Astrocitoma C71.1
- - Ganglioglioma C71.1
- - Oligoastrocitoma C71.1
- - Oligodendroglioma C71.1
- Lobo occipitale -
- - Astrocitoma C71.4
- - Ganglioglioma C71.4
- - Oligoastrocitoma C71.4
- - Oligodendroglioma C71.4
- Lobo parietale -
- - Astrocitoma C71.3
- - Ganglioglioma C71.3
- - Oligoastrocitoma C71.3
- - Oligodendroglioma C71.3
- Lobo temporale -
- - Astrocitoma C71.2
- - Ganglioglioma C71.2
- - Oligoastrocitoma C71.2
- - Oligodendroglioma C71.2
- Midollo spinale - Ependimoma C72.0
- Quarto ventricolo -
- - Ependimoma C71.7
- - Ganglioglioma C71.7
- - Oligodendroglioma C71.7
- Tronco cerebrale -
- - Astrocitoma C71.7
- - Ganglioglioma C71.7
- - Oligoastrocitoma C71.7
- - Oligodendroglioma C71.7
- Ventricolo cerebrale -
- - Astrocitoma C71.5
- - Ependimoma C71.5
- - Ganglioglioma C71.5
- - Oligodendroglioma C71.5
- -

- - Astrocitoma C71.9
- - Ependimoma C71.9
- - Ganglioglioma C71.9
- - Oligoastrocitoma C71.9
- - Oligodendroglioma C71.9

Anartria - Disartria ed R47.1**Anasarca, febbre, insufficienza renale, organomegalia - Sindrome TAFRO [trombocitopenia con D89.8****Anastomosi**

- Congenita tra vaso retinico e vaso coroideo - Q14.8
- Ileoanale con reservoir associata a incontinenza fecale - R15, K91.88
- Intestinale - Portatore di bypass o Z98.0
- Pancreas con interessamento dell'intestino tenue - Deiscenza di K91.82
- Successiva ad intervento chirurgico sul pancreas - Deiscenza di K91.82

Anastomosi –Continuazione

- Sutura successivo
- - Altro intervento chirurgico su altre parti dell'apparato digerente - Deiscenza di K91.83
- - Intervento chirurgico
- - - Ano - Deiscenza di K91.83
- - - Colecisti e dotti biliari - Deiscenza di K91.81
- - - Esofago - Deiscenza di K91.83
- - - Intestino - Deiscenza di K91.83
- - - Pancreas - Deiscenza di K91.82
- - - Retto - Deiscenza di K91.83
- - - Stomaco - Deiscenza di K91.83
- - - Trachea, bronchi e polmoni - Deiscenza di J95.82
- Tratto gastrointestinale - Deiscenza di K91.83
- Vascolare -
- - Complicanza meccanica di T82.3
- - Infezione di T82.7
- - Infiammazione di T82.7

Anastomotica - ulcera (peptica) o erosione: K28**Anatomico - Frattura dell'estremità superiore dell'omero: Collo S42.23****Anauxetica - Displasia Q77.7****Anca**

- Altro
- - Parti - Distorsione e distrazione dell' S73.18
- - - Lussazione dell' S73.08
- - Anteriore - Lussazione dell' S73.02
- - Arto inferiore tranne caviglia il piede -
- - Corrosione
- - - Grado
- - - - 2a dell' T24.60
- - - - 2b dell' T24.61
- - - - Non specificato dell' T24.4
- - - Primo grado dell' T24.5
- - - Secondo grado non precisato dell' T24.60
- - - Terzo grado dell' T24.7
- - Ustione
- - - Grado
- - - - 2a dell' T24.20
- - - - 2b dell' T24.21
- - - - Non specificato dell' T24.0
- - - Primo grado dell' T24.1
- - - Secondo grado non precisato dell' T24.20
- - - Terzo grado dell' T24.3
- - Bilaterale -
- - Lussazione congenita dell' Q65.1
- - Sublussazione congenita dell' Q65.4
- Con la coscia - Traumatismo da schiacciamento dell' S77.2
- Coscia
- - Corpo estraneo superficiale (scheggia) - Altri traumatismi superficiali dell' S70.84

Anca –Continuazione

- Coscia –Continuazione
- Escoriazione – Altri traumatismi superficiali dell' S70.81
- Formazione di vesciche (non termiche) – Altri traumatismi superficiali dell' S70.82
- Livello non specificato – Amputazione traumatica dell' S78.9
- Morso o puntura d'insetto (non velenoso) – Altri traumatismi superficiali dell' S70.83
- Non specificato – Traumatismo superficiale dell' S70.9
- S.A.I. – Ferita aperta dell' S71
- Scollamento sottocutaneo (chiuso) – Altri traumatismi superficiali dell' S70.86
- -
- Altri traumatismi specificati dell' S79.8
- Congelamento
- Con necrosi tessutale dell' T34.6
- Superficiale dell' T33.6
- Danno tessuto molle
- Primo
- Grado su frattura o lussazione aperta dell' S71.87!
- Grado su frattura o lussazione chiusa dell' S71.84!
- Secondo
- Grado su frattura o lussazione aperta dell' S71.88!
- Grado su frattura o lussazione chiusa dell' S71.85!
- Terzo
- Grado su frattura o lussazione aperta dell' S71.89!
- Grado su frattura o lussazione chiusa dell' S71.86!
- Ferite aperte multiple dell' S71.7
- Traumatismo
- Altro
- Nervi a livello dell' S74.8
- Vasi sanguigni a livello dell' S75.8
- Multiplo
- S79.7
- Muscoli e tendini a livello dell' S76.7
- Nervi multipli a livello dell' S74.7
- Nervo
- Non specificato a livello dell' S74.9
- Sciatico a livello dell' S74.0
- Sensitivo cutaneo a livello dell' S74.2
- Nervo femorale a livello dell' S74.1
- Non specificato dell' S79.9
- Superficiali multipli dell' S70.7
- Vaso
- Sanguigni multipli a livello dell' S75.7
- Sanguigno non specificato a livello dell' S75.9
- Vena femorale a livello dell' S75.1
- Vena grande safena a livello dell' S75.2
- I: – Frattura dell' S72.08

Anca –Continuazione

- Il ginocchio – Amputazione traumatica tra l' S78.1
- Instabile congenita – Q65.6
- Irritabile – M65.8
- Legamento
- Ileoemorale – Distorsione e distrazione dell' S73.11
- Ischiocapsulare – Distorsione e distrazione dell' S73.12
- Lussabile – Q65.6
- Non
- Classificata altrove – Anomalia congenita dell' Q74.2
- Specificata –
- Deformazione congenita dell' Q65.9
- Lussazione congenita dell' Q65.2
- Lussazione dell' S73.00
- Sublussazione congenita dell' Q65.5
- Osteocondrosi giovanile anteriore – deformità dell' M91.2
- Parte non specificata – Distorsione e distrazione dell' S73.10
- Pelvi
- Non specificata – Osteocondrosi giovanile dell' M91.9
- - Altra osteocondrosi giovanile dell' M91.8
- Posteriore – Lussazione dell' S73.01
- Sublussabile – Q65.6
- Unilaterale –
- Lussazione congenita dell' Q65.0
- Sublussazione congenita dell' Q65.3
- -
- D16.8
- L02.4
- L03.11
- L04.3
- R02.05
- T84.14
- Altro
- Borsiti dell' M70.7
- Deformazioni congenite dell' Q65.8
- Amputazione traumatica dell' articolazione dell' S78.0
- Angiosarcoma dell' C49.2
- Artrite cronica giovanile con esordio sistemico, articolazione dell' M08.25
- Ascesso tubercolare dell' A18.0†, M01.15*
- Carcinoma a cellule di Merkel della pelle dell' C44.7
- Carcinoma in situ: Cute dell'arto inferiore, inclusa l' D04.7
- Click dell' R29.4
- Complicanza meccanica di endoprotesi articolare: T84.04
- Contusione dell' S70.0
- Ferita aperta dell' S71.0
- Fibrosarcoma dell' C49.2

Anca –Continuazione

- - -Continuazione
- Frattura aperta dell' S72.08, S71.87!
- Idrartrosi intermittente, articolazione dell' M12.45
- Ischemia muscolare traumatica della coscia e dell' T79.61
- Melanoma
- Familiare dell' C43.7
- In situ dell'arto inferiore, inclusa l' D03.7
- Maligno dell'arto inferiore, inclusa l' C43.7
- Necrosi asettica dell' M87.95
- Necrosi avascolare dell' M87.95
- Nevo melanocitico dell'arto inferiore, inclusa l' D22.7
- Osteoblastoma delle ossa dell' D16.8
- Osteocondrosi giovanile dopo riduzione di lussazione congenita dell' M91.8
- Presenza di protesi dell' Z96.64
- Rabbdomiosarcoma dei tessuti molli dell' C49.2
- Sarcoma dei tessuti molli dell' C49.2
- Sarcoma del tessuto connettivo dell' C49.2
- Sarcoma extrascheletrico di Ewing dei tessuti molli dell' C49.2
- Sarcoma pleomorfo indifferenziato dell' C49.2
- Schwannoma maligno dei nervi dell' C47.2
- TBC [Tubercolosi] dell' A18.0†, M01.15*
- Tessuti molli: C79.86
- Traumatismo
- Muscolo e di tendine dell' S76.0
- Schiacciamento dell' S77.0
- Tubercolosi dell' A18.0†, M01.15*
- Tumore
- Benigno
- Connettivo ed altri tessuti molli dell'arto inferiore, inclusa l' D21.2
- Cute dell'arto inferiore, inclusa l' D23.7
- Maligno
- Cute dell'arto inferiore, inclusa l' C44.7
- Nervi periferici dell'arto inferiore, inclusa l' C47.2
- Tessuto connettivo e tessuti molli dell'arto inferiore, compresa l' C49.2
- Vasculite associata ad I77.6

Anchiloblefaro – H02.5**Anchiloblefaron**

- Displasia ungueale – Sindrome CHAND [capelli ricci, Q82.8
- Filiforme
- Congenito
- - Isolato – Q10.3
- - - Q10.3
- Imperforazione anale – Q87.8
- Ritardo mentale – Microftalmia - Q11.2
- Schisi palatina – Q87.0

Anchiloglossia

- Legate all'X → Palatoschisi e Q38.6
- → Q38.1

Anchilopoietica → Spondiloartrite M45.09**Anchilosante**

- Con
- - Interessamento polmonare → Spondilite M45.09†, J99.8*
- - Tilosi → Iperostosi vertebrale M48.19
- Forestier] → Iperostosi M48.1
- Giovanile → Spondilite
- - M08.1
- - M08.19
- Sedi multiple della colonna vertebrale → Spondilite M45.00
- -
- - Disturbi respiratori in spondilite M45.09†, J99.8*
- - Iridociclite
- - - Corso di spondilite M45.09†, H22.1*
- - - Spondiloartrite M45.09†, H22.1*
- - Sindrome PASS [pioderma gangrenoso-acne- idrosadenite suppurativa-spondilite M35.8

Anchilosi

- Articolare → M24.6
- Articolazione vertebrale → M43.2
- Catena ossicolare → H74.3
- Congenita dell'articolazione temporomandibolare → K07.6
- Dentale → K03.5
- Denti → K03.5
- Glossopalatina → Q87.5
- Incudostapediale infettiva → H74.3
- Postoperatoria → Z98.1
- Staffa associata a pollici e dita dei piedi larghi → Q87.8

Anchilostomiasi → B76.0**Anadatura**

- Atassica → R26.0
- Barcollante → R26.0
- Instabile → Ritardo dello sviluppo con disturbo dello spettro autistico e F84.1, R26.8
- Motilità → Altre e non specificate anormalità dell' R26.8
- Paralitica → R26.1
- Spastica → R26.1
- - Disturbo isterico dell' F44.4

Andermann → Sindrome di Q04.0, G60.0**Andersen →**

- Malattia di: E74.0
- Sindrome di I49.8, Q79.8

Andersen-Tawil → Sindrome di I49.8, Q79.8**Anderson**

- v./v.a. Fabry-Anderson
- -
- - Malattia di E78.6

Anderson → Continuazione

- - - Continuazione
- - Osteodisplasia familiare, tipo Q75.1

Anderson-Fabry → Degenerazione cerebrale in malattia di E75.2†, G32.8***Andrews → Sindrome di L40.3****Androgenica**

- Indotta da farmaco → Alopecia L64.0
- - Altra alopecia L64.8

Androgeno

- Altri anabolizzanti → Avvelenamento: T38.7
- Non specificata →
- - Alopecia L64.9
- - Sindrome da resistenza agli E34.59
- - Testicolari S.A.I. → Alterata biosintesi di E29.1
- -
- - Disfunzione ovarica: Eccesso di E28.1
- - Insensibilità
- - - E34.5
- - - Completa agli E34.51
- - - Parziale agli E34.50
- - Ipersecrezione ovarica di E28.1
- - Pseudoermafroditismo maschile con resistenza agli E34.5
- - Sindrome
- - - Parziale resistenza agli E34.50
- - - Resistenza totale agli E34.51

ANE → Sindrome Q87.8**Anedonia**

- Sessuale → F52.1
- - R45.8

Anello

- Bandl] → Distocia da anello di retrazione patologico [O62.4
- Cartilagineo tracheale → Frattura di S12.8
- Così definita → Anemia refrattaria senza sideroblasti ad D46.0
- Cuoio capelluto con fragilità ossea → Lesioni ad Q78.8
- Imenale stretto → N89.6
- Kayser-Fleischer → H18.0
- Retrazione patologico [anello di Bandl] → Distocia da O62.4
- Ruggine della cornea → H18.0, T90.4
- Soemmerring → H26.4
- Sottovalvolare mitralico congenito → Q23.2
- Valvola mitrale → Ipoplasia dell' Q23.2
- Vascolare dell'aorta] → Doppio arco aortico [Q25.4
- Waldeyer → Tumore Maligno: C14.2
- -
- - Anemia ipocromica congenita grave con sideroblasti ad D64.0
- - Anemia refrattaria con sideroblasti ad D46.1
- - Cromosoma
- - - Q93.2

Anello → Continuazione

- - - Continuazione
- - Cromosoma → Continuazione
- - - 1 ad Q93.2
- - - 2 ad Q93.2
- - - 3 ad Q93.2
- - - 4 ad Q93.2
- - - 5 ad Q93.2
- - - 6 ad Q93.2
- - - 7 ad Q93.2
- - - 8 ad Q93.2
- - - 9 ad Q93.2
- - - 10 ad Q93.2
- - - 11 ad Q93.2
- - - 12 ad Q93.2
- - - 13 ad Q93.2
- - - 14 ad Q93.2
- - - 15 ad Q93.2
- - - 16 ad Q93.2
- - - 17 ad Q93.2
- - - 18 ad Q93.2
- - - 19 ad Q93.2
- - - 20 ad Q93.2
- - - 21 ad Q93.2
- - - 22 ad Q93.2
- - - Y ad Q98.6
- - Pancreas ad Q45.1
- - Scotoma: ad H53.4

Anemia

- Acuta post-emorragica → D62
- Addison → D51.0
- Alluminio a seguito di dialisi → N18.5†, D63.8*
- Altre malattie croniche classificate altrove → D63.8*
- Aplastiche specificate → Altre D61.8
- Associato deficit
- - Molibdeno → D53.8
- - Rame → D53.8
- - Zinco → D53.8
- Biermer → D51.0
- Botriocefalo → B70.0†, D63.8*
- Complicante la gravidanza, il parto ed il puerperio → Q99.0
- Con
- - Degenerazione combinata del midollo spinale non classificata altrove → D51.0†, G32.0*
- - Mielosi funicolare non classificata altrove → D51.0†, G32.0*
- Congenito
- - Con corpi di Heinz → D58.2
- - Non classificate altrove → Altre P61.4
- - Perdita di sangue fetale → P61.3
- - S.A.I. → P61.4
- Cronica semplice → D53.9

Anemia –Continuazione

- Deficit
- - 6-fosfogluconato deidrogenasi ~ *D55.1*
- - Acido folico S.A.I. ~ *D52.9*
- - Alimentare
- - - Folati ~ *D52.0*
- - - Vitamina B12 ~
- - - - Altra *D51.3*
- - - - Polineuropatia in *D51.3†, G63.4**
- - - Aminoacidi ~ *D53.0*
- - - Esochinasi ~ *D55.2*
- - Ferro
- - - Non specificate ~ *D50.9*
- - - Secondaria a perdita di sangue (cronica) ~ *D50.0*
- - - - Altre *D50.8*
- - - Folato
- - - - Indotta da farmaci ~ *D52.1*
- - - - Non specificata ~ *D52.9*
- - - - - Altre *D52.8*
- - - G-6-PD ~ *D55.0*
- - - Gamma-glutamilmisteina ligasi ~ *D55.1*
- - - Glicerinaldeide-3-fosfato deidrogenasi ~ *D55.2*
- - - Glucoso-6-Fosfato Deidrogenasi [G-6-PD] ~ *D55.0*
- - - Glutazione sintetasi ~ *D55.1*
- - - Piruvatochinasi [PK] ~ *D55.2*
- - - Proteico ~ *D53.0*
- - - Triofosfoisomerasi ~ *D55.2*
- - Vitamina B12
- - - Dovuto
- - - - Deficit di vitamina B12 dovuta a deficit del fattore intrinseco ~ *D51.0*
- - - - Malassorbimento selettivo di vitamina B12 con proteinuria ~ *D51.1*
- - - - Non specificata ~ *D51.9*
- - - - - Altre *D51.8*
- - - - Malattia da HIV con *B23.8, D53.9*
- - - Difillobotrio ~ *B70.0†, D63.8**
- - - Differica ~ *A36.8*
- - - Dopo emorragia intra- e postoperatoria ~ *D62*
- - - Dovuto
- - - - Altri disturbi del metabolismo del glutatione ~ *D55.1*
- - - - Difetto
- - - - - Enzimatico
- - - - - - Non specificata ~ *D55.9*
- - - - - - Via metabolica degli esosomonofiosfati, eccetto G-6-PD ~ *D55.1*
- - - - - - - Altre *D55.8*
- - - - - Enzimi glicolitici ~ *D55.2*
- - - - Disordini del metabolismo dei nucleotidi ~ *D55.3*
- - - Emolitica (congenita) non sferocitica, tipo I ~ *D55.1*
- - Drepanocitico

Anemia –Continuazione

- Drepanocitico –Continuazione
- - Con crisi ~ *D57.0*
- - Senza crisi ~ *D57.1*
- - Dyke-Young ~ *D59.18*
- - Emolitico
- - - Acquisite ~ Altre *D59.8*
- - - Congenita) non sferocitica, tipo II ~ *D55.2*
- - - Ereditarie specificate ~ Altre *D58.8*
- - - Emosiderotica polmonare ~ *E83.1†, J99.8**
- - - Fanconi ~ *D61.0*
- - - Febbre dei campi ~ *B54†, D63.8**
- - - Iperostosi ~ Insufficienza pancreatica - *K86.83, D64.4*
- - - Ipocromica
- - - - Congenita grave con sideroblasti ad anello ~ *D64.0*
- - - - - *D50*
- - - - Ipoplastica
- - - - - Congenita, tipo Blackfan-Diamond ~ *D61.0*
- - - - Familiare ~ *D61.0*
- - - - S.A.I. ~ *D61.9*
- - - - Leucoeritroblastica ~ *D64.8*
- - - - Malaria terzana ~ *B54†, D63.8**
- - - - Malarica ~ *B54†, D63.8**
- - - - Mediterraneo
- - - - - Con altra emoglobinopatia) ~ *D56.9*
- - - - - - *D56.9*
- - - - Microcitica associata a sovraccarico epatico di ferro ~ *D50.8*
- - - - Mielofibrotica ~ *D47.4†, D63.0**
- - - - Mixedema ~ *E03.9†, D63.8**
- - - - Neoplasia non classificata altrove ~ *D48.9†, D63.0**
- - - - Non specificata ~ *D64.9*
- - - - Nutrizionale
- - - - - Non specificata ~ *D53.9*
- - - - - Specificate ~ Altre *D53.8*
- - - - - Oroticoaciduria ~ *D53.0*
- - - - - Paraneoplastica ~ *C80.9†, D63.0**
- - - - - Policitemia ~ Sequenza gemellare *O43.0*
- - - - - Post-emorragica (cronica) ~ *D50.0*
- - - - - Prematuro ~ *P61.2*
- - - - - Renale ~ *N18.9†, D63.8**
- - - - - Rigenerativa ~ *D64.9*
- - - - - Ritardo della crescita] ~ Sindrome CIMDAG [ipoplasia cerebellare-disabilità intellettiva-microcefalia congenita-distonia- *Q87.8*
- - - - - S.A.I. ~ Drepanocitica: *D57.1*
- - - - - Scorbuto ~ *D53.2*
- - - - - Sideropenica
- - - - - Refrattaria al trattamento con ferro ~ *D50.8*
- - - - - - *D50*
- - - - - Sifilitica tardiva ~ *A52.7†, D63.8**
- - - - - Specificate ~ Altre *D64.8*
- - - - - Tubercolare ~ *A18.8†, D63.8**

Anemia –Continuazione

- Tumorale (tumore primario sconosciuto) ~ *D48.9†, D63.0**
- -
- - Malattia da HIV con *B23.8, D64.9*
- - Sindrome da calcificazione del sistema nervoso centrale-sordità-acidosi tubolare- *Q87.8*
- Anemia aplastica**
- - Altri agenti esterni ~ *D61.2*
- - Citostatici ~ *D61.10*
- - Costituzionale ~ *D61.0*
- - Disabilità intellettiva-nanismo ~ Sindrome da *Q87.1*
- - Idiopatica ~ *D61.3*
- - Indotto farmaco
- - - Non specificata ~ *D61.19*
- - - Altra *D61.18*
- - Pura congenita ~ *D61.0*
- -
- - - *D61.9*
- - - Discheratosi congenita con *Q82.8, D61.9*
- - - Sindrome di Zinsser-Engman-Cole con *Q82.8, D61.9*
- Anemia diseritropoietica**
- - Congenito
- - Tipo
- - - 2 ~ CDA [*D64.4*
- - - I ~ CDA [*D64.4*
- - - III ~ CDA [*D64.4*
- - - IV] ~ CDA [*D64.4*
- - - - Trombocitopenia con *D69.41, D64.4*
- - Legata all'X con anomalia delle piastrine e neutropenia ~ *D64.4, D70.0*
- Anemia emolitica**
- - Acquisito
- - - Non specificata ~ *D59.9*
- - - - Malattia da HIV con *B23.8, D59.9*
- - - Autoimmune
- - - - Autoanticorpi caldi ~ *D59.18*
- - - - Farmaci ~ *D59.0*
- - - - Neonatale ~ *D59.18*
- - - - Secondaria da autoanticorpi freddi ~ *D59.18*
- - - Sintomatica ~ *D59.18*
- - - Tipo
- - - - Caldo ~ *D59.18*
- - - - Misto ~
- - - - - *D59.18*
- - - - - *D59.18*
- - - - Calda ~ *D59.18*
- - - Carenza di glicerinaldeide-3-fosfato deidrogenasi ~ *D55.2*
- - Deficit
- - - Adenilato chinasi ~ *D55.3*
- - - Difosfoglicerato mutasi ~ *D55.2*
- - - Gamma-glutamilmisteina sintetasi ~ *D55.1*

Anemia emolitica –Continuazione

- Deficit –Continuazione
- - Glucosio-fosfato isomerasi – D55.2
- - Glutazione reductasi – D55.1
- - Pirimidina 5' nucleotidasi – D55.3
- - Piruvato chinasi negli eritrociti – D55.2
- Donath-Landsteiner – D59.6
- Eccesso di adenosina deaminasi negli eritrociti – D55.3
- Ereditaria non specificata – D58.9
- Fredda – D59.18
- Idiopatica, cronica – D59.9
- Lederer – D59.18

Anemia in malattia renale cronica stadio

- 3 – N18.3†, D63.8*
- 4 – N18.4†, D63.8*
- 5 – N18.5†, D63.8*

Anemia megaloblastica

- Deficit di diidrofollato reductasi – D52.8
- Ereditaria – D51.1
- Giovanile ereditaria da deficit del fattore intrinseco – D51.0
- Non classificate altrove – Altre D53.1
- Nutrizionale – D52.0
- S.A.I. – D53.1
- Sensibile alla tiamina con diabete mellito e sordità neurosensoriale – Q87.8
- - Sindrome fibrosi cistica - gastrite - Q87.8

Anemia perniziosa

- Acquisita – D51.0
- Con glossite – D51.0
- Congenita – D51.0
- Giovanile – D51.0
- - Polineuropatia in D51.0†, G63.4*

Anemia refrattaria

- Con
- - Crisi blastico trasformazione –
- - C92.0
- - C92.00
- - Displasia multilineare – D46.5
- - Eccesso blasti
- - - RAEB/AREB – D46.2
- - Tipo
- - - I [RAEB I/AREB I] – D46.2
- - - II [RAEB II/AREB II] – D46.2
- - Trasformazione – D46.2
- - - D46.2
- - Sideroblasti ad anello – D46.1
- Non specificata – D46.4
- Senza sideroblasti
- - Anello, così definita – D46.0
- - - D46.0

Anemia sideroblastica

- Acquisita primitiva – D64.3
- Autosomica recessiva – D64.0

Anemia sideroblastica –Continuazione

- Che risponde a trattamento con piridossina N.I.A – D64.3
- Congenita-immunodeficienza dei linfociti B-febbre periodica-ritardo dello sviluppo – Sindrome SIFD [D64.0, D82.8
- Ereditaria – D64.0
- GLRX5-correlata – D64.0
- Idiopatico acquisito –
- - D46.1
- - D64.3
- Insufficienza multisistemica – Sindrome idrope - acidosi lattica - Q87.8
- Ipocromica legata al sesso – D64.0
- Legato X
- - Con atassia – D64.0
- - - XLSA [D64.0
- S.A.I. – D64.3
- Secondaria
- - Farmaci e tossine – D64.2
- - Malattia – D64.1
- -
- - Altre D64.3
- - Miopatia mitocondriale - G71.3

Anemone di mare – T63.6**Anencefalia –**

- Q00.0
- Deformità cranica congenita con Q00.0

Anendocrinosi enterica – K90.8**Anergia delle cellule T] – Malattia BENTA [espansione delle cellule B con NF-KB e D81.8****Anestesia**

- Analgesia della madre, durante la gravidanza, il travaglio e il parto – Feto e neonato sofferenti per P04.0
- Complicante il parto – Decesso da O74.9
- Con sostanza appropriata correttamente somministrata – Shock da T88.2
- Congenita del nervo trigemino – G50.8
- Cornea – H18.8
- Cutanea – R20.0
- Durante
- - Gravidanza –
- - Broncoaspirazione di contenuto o secrezioni gastrici S.A.I. in corso di O29.0
- - Pneumotorace in corso di O29.0
- - Polmonite
- - - Aspirazione in corso di O29.0
- - - Chimica da aspirazione in corso di O29.0
- - Sindrome di Mendelson in corso di O29.0
- - II
- - Parto e il travaglio – Altre complicanze polmonari dell' O74.1
- - - Puerperio –
- - - Altre complicanze dell' O89.8
- - - Anossia cerebrale da O89.2

Anestesia –Continuazione

- Durante –Continuazione
- - II –Continuazione
- - - Puerperio – –Continuazione
- - - Broncoaspirazione di contenuto o secrezioni gastrici S.A.I. in corso di O89.0
- - - Cardiac
- - - - Arresto da O89.1
- - - - Insufficienza da O89.1
- - - Complicanza
- - - - Cardiache dell' O89.1
- - - - Carico del sistema nervoso centrale dell' O89.2
- - - - Non specificata dell' O89.9
- - - - Polmonari dell' O89.0
- - - Pneumotorace in corso di O89.0
- - - Polmonite
- - - - Aspirazione in corso di O89.0
- - - - Chimica da aspirazione in corso di O89.0
- - - Sindrome di Mendelson in corso di O89.0
- - - Travaglio
- - - II
- - - - Parto – Altre complicanze dell' O74.8
- - - - Parto – Anossia cerebrale da O74.3
- - - - Parto – cardiaco: arresto da O74.2
- - - - Parto – cardiaco: Insufficienza da O74.2
- - - - Parto – Complicanze a carico del sistema nervoso centrale da O74.3
- - - - Parto – Complicanze cardiache da O74.2
- - - - Parto – Pneumotorace da O74.1
- - - - Parto, non specificata – Complicanza dell' O74.9
- - - O
- - - - Il travaglio o il parto – Broncoaspirazione di contenuto o secrezioni gastrici in corso di O74.0
- - - - Il travaglio o il parto – Polmonite chimica provocata da aspirazione in corso di O74.0
- - - - Il travaglio o il parto – Sindrome di Mendelson in corso di O74.0
- - - Generale o locale, da analgesici o altri sedativi durante il puerperio – complicanze materne provocate da O89
- - - Gravidanza –
- - - Altre complicanze dell' O29.8
- - - Anossia cerebrale da O29.2
- - - Cardiac
- - - Arresto da O29.1
- - - Insufficienza da O29.1
- - - Complicanza
- - - Cardiache dell' O29.1
- - - Carico del sistema nervoso centrale dell' O29.2
- - - Non specificate dell' O29.9

Anestesia –Continuazione

- Gravidanza ~ *Continuazione*
- - Complicanza ~ *Continuazione*
- - - Polmonari dell' 029.0
- Il travaglio e il parto ~ Polmonite da aspirazione, durante 074.0
- Locale
- - Durante il
- - - Puerperio ~ Reazione tossica all' 089.3
- - - Travaglio e il parto ~ Reazione tossica ad 074.4
- - Gravidanza ~ Reazione tossica ad 029.3
- Perdita sensoriale dissociative ~ F44.6
- Spinale
- - Epidurale durante il
- - - Puerperio ~
- - - - Altre complicanze dell' 089.5
- - - - Cefalea indotta da 089.4
- - - - Travaglio il parto ~
- - - - Altre complicanze dell' 074.6
- - - - Cefalea indotta da 074.5
- - O epidurale gravidanza ~
- - - Altre complicanze dell' 029.5
- - - Cefalea indotta da 029.4
- - -
- - Altre complicanze dell' T88.5
- - Iperpiressia maligna da T88.3
- - Ipertermia maligna da T88.3
- - Ipotermia successiva ad T88.5
- - Polmonite chimica da aspirazione in corso di J95.4
- - Shock da T88.2

Anestetico

- Anamnesi personale ~ Allergia ad Z88.4
- Endovenoso ~ Avvelenamento
- - T41.1
- Generale
- - O locale, di analgesico o altro sedativo in gravidanza ~ complicanze materne da somministrazione di 029
- - ~ Avvelenamento: Altri e non specificati T41.2
- - Inalatori ~ Avvelenamento
- - T41.0
- Locale ~ Avvelenamento
- - T41.3
- Non specificato ~ Avvelenamento: T41.4

Anetoderma familiare ~ L90.8**Anetoderma**

- Brachidattilia tipo E ~ Esostosi - Q87.5
- Jadassohn-Pellizzari ~ L90.2
- Schweninger-Buzzi ~ L90.1

Aneuploidia variegata in mosaico ~ Sindrome da Q99.8**Aneurisma**

- v./v.a. Rottura di aneurisma
- Acquisito delle arterie precerebrali ~ I72.5

Aneurisma –Continuazione

- Aorta
- - Addominale
- - - Con rottura ~ I71.3
- - - Forma familiare ~ I71.4
- - - Senza indicazione di rottura ~ I71.4
- - Malattie classificate altrove ~ I79.0*
- - Toracica, senza indicazione di rottura ~ I71.2
- - Toracoaddominale
- - - Con rottura ~ I71.5
- - - Senza indicazione di rottura ~ I71.6
- - -
- - - I71.9
- - - Congenita: Q25.4
- Aortico
- - Anomalie dei recettori TGF-beta ~ Sindrome dell' Q87.4
- - Sede non specificata
- - - Con rottura ~ I71.8
- - - Senza indicazione di rottura ~ I71.9
- - Toracico sifilitico ~ A52.0†, I79.0*
- - ~ Calcificazione di I71.9
- Arteria carotide
- - Extracranica ~ I72.0
- - Interna, tratto cerebrale ~ I67.10
- Arteria cerebrale ~ Rottura sifilitica di A52.0†, I68.8*
- Arteria coronaria ~ I25.4
- Arteria polmonare ~
- - I28.1
- - Q25.7
- Arterioso) coronarico congenito ~ Q24.5
- Arteriovenoso
- - Congenito vaso
- - - Cerebrale ~
- - - - Q28.20
- - - - Q28.30
- - - Precerebrali ~ Q28.00
- - Polmonare ~ Q25.7
- - Seno cavernoso ~ Q28.20
- - ~ Q27.3
- Arterovenoso acquisito ~ I77.0
- Carotideo
- - Intracranico sifilitico ~ A52.0†, I68.8*
- - Sifilitico ~ A52.0†, I79.8*
- Cerebrale
- - Acquisito) ~ I67.10
- - Sifilitico ~ A52.0†, I68.8*
- - ~ Neurosifilide con A52.0†, I68.8*
- Cirsoide (falso) (rottura di) ~ I72
- Congenito
- - Coronaria ~ Q24.5
- - Dotto arterioso pervio ~ Q25.8
- - Retina ~ Q14.1

Aneurisma –Continuazione

- Congenito ~ *Continuazione*
- - Vasi precerebrali ~ Q28.10
- - Ventricolo sinistro ~ Q24.8
- - ~ Altro Q28.80
- Coronarico sifilitico ~ A52.0†, I52.0*
- Crampi muscolari] ~ Sindrome HANAC [angiopatia ereditaria-nefropatia- Q28.88, Q61.8
- Dissecante dell'aorta ~ I71.0
- Dissezione
- - Altro arteria
- - - Pre-cerebrali ~ I72.5
- - - Specificate ~ I72.8
- - Arteria arto
- - - Inferiore ~ I72.4
- - - Superiore ~ I72.1
- - Arteria basilare (tronco) ~ I72.5
- - Arteria carotide ~ I72.0
- - Arteria iliaca ~ I72.3
- - Arteria renale ~ I72.2
- - Arteria vertebrale ~ I72.6
- - Sede non specificata ~ I72.9
- Intracranico sifilitico dell'arteria carotide ~ A52.0†, I68.8*
- Intratoracico sifilitico ~ A52.0†, I79.0*
- Mediastinico sifilitico ~ A52.0†, I79.8*
- O fistola (arterovenosa) traumatica di vaso(i) sanguigno(i) S.A.I. ~ traumatico: T14.5
- Parete) del cuore ~ I25.3
- Periferico) ~ congenita: Q27.8
- Polmonare sifilitico ~ A52.0†, I79.8*
- Rasmussen non classificato altrove ~ A16.2
- Retinico diabetico ~ E14.30†, H36.0*
- Sacculare cerebrale familiare ~ Q28.30
- Seno di Valsalva (con rottura) ~ Q25.4
- Setto interatriale ~ Q21.1
- Setto interventricolare ~ Q21.0
- Sifilitico
- - Aorta ~ A52.0†, I79.0*
- - Arteria succlavia ~ A52.0†, I79.8*
- - Congenito ~ A50.5†, I79.0*
- - Tronco brachiocefalico ~ A52.0†, I79.8*
- Sistema nervoso centrale ~ Sifilide con A52.0†, I68.8*
- Spinale sifilitico ~ A52.0†, I79.8*
- Vena di Galeno ~ Q28.20
- Ventricolare ~ I25.3
- -
- - Compressione chiasmatica da I67.10†, H48.8*
- - Congiuntivale(i) H11.4
- - Sindrome NEVADA [nevo epidermico verrucoso con angiodisplasia e Q87.8
- Aneurisma-osteoartrite ~ Sindrome Q87.4**
- Aneurismatica**
- Acquisita ~ Emorragia subaracnoidea I60.9

Aneurismatica –Continuazione

- Altra lesione fibro-ossea → lesioni che hanno caratteristiche istologiche sia di cisti *K09*

- -

- - Ciste

- - - Mascellare: *K09.2*

- - - Ossea *M85.5*

- - Varice *I77.0*

Anfetamina → Consumo via

- Endovenosa di sostanze contenenti (meta) *U69.33!*

- Non endovenosa di sostanze contenenti (meta) *U69.34!*

Anfibio → Veleno di *T63.8***Angelman**

- Mutazione puntiforme → Sindrome di *Q93.5*

- - Sindrome di *Q93.5*

Angelo delle epifisi falangeali [ASPED] → Displasia ad ali d' *Q78.8***Angiectasia**

- Duodeno

- - Con emorragia → *K31.82*

- - Senza menzione di emorragia → *K31.81*

- Stomaco

- - Con emorragia → *K31.82*

- - Senza menzione di emorragia → *K31.81*

Angina

- Acuta

- - Pneumococchi → *J03.8, B95.3!*

- - S.A.I. → *J03.9*

- - Stafilococchi → *J03.8, B95.8!*

- - Agranulocitica → *D70*

- - Angiospastica → *I20.1*

- - Che peggiora con gli sforzi → *I20.0*

- - Crescendo → *I20.0*

- - Cronica → *J31.2*

- - Differica → *A36.0*

- - Impending infarction] → *I20.0*

- - Indotta da spasmo → *I20.1*

- - Instabile → *I20.0*

- - Membranosa differica → *A36.0*

- - Monocitica → *B27*

- - Novo → *I20.0*

- - Pectoris

- - Con spasmo documentato → *I20.1*

- - Non specificata → *I20.9*

- - S.A.I. → *I20.9*

- - Stabile → *I20.8*

- - -

- - - Altre forme di *I20.8*

- - - Sindrome di *I20.9*

- - - Prinzmetal → *I20.1*

- - Sforzo → *I20.8*

- - Variante → *I20.1*

- - Vincent → *A69.1*

Angioblastoma di Nakagawa → *D18.01***Angiocentrico**

- Eosinofila → Fibrosi *J39.88*

- - Lesione immunoproliferativa *C86.0*

Angiocheratoma corporis diffusum → *E75.2***Angiolecistite senza calcolosi →** *K81.0***Angiodisgenetica necrotizzante → Mielopatia** *G37.4***Angiodisplasia**

- Aneurismi] → Sindrome NEVADA [nevo epidermico verrucoso con *Q87.8*

- Colon

- - Con emorragia → *K55.22*

- - I → *K55.21*

- - Senza emorragia → *K55.21*

- - Gastrica e duodenale senza menzione di emorragia → *K31.81*

- - Intestino tenue

- - Con emorragia → *K55.32*

- - Senza menzione di emorragia → *K55.31*

- - - → *K55.3*

- - Stomaco e del duodeno con emorragia → *K31.82*

Angioedema

- Acquisito

- - Con deficit di C1Inh → *D84.1*

- - Indotto dalla bradichinina → *T78.3*

- - Non indotto dall'istamina → *T78.3*

- - - → AAE [*T78.3*

- - Bradichinico ereditario → *D84.1*

- - Ereditario

- - Con

- - - C1Inh normale

- - - - Non correlato a varianti in F12 o PLG → *D84.1*

- - - - → *D84.1*

- - - Deficit di C1Inh → *D84.1*

- - - Correlato

- - - - ANGPT1 con C1Inh normale → *D84.1*

- - - - PLG con C1Inh normale → *D84.1*

- - F12-associato ereditario con C1 inibitore normale → *D84.1*

- - Indotto da bloccante del sistema renina-angiotensina-aldosterone [SRAA] → *T78.3*

- - Non instaminico ereditario → *D84.1*

- - Vibrazione → *L50.4*

Angioemofilia

- B → *D68.09*

- -

- - *D68.0*

- - *D68.09*

Angioendotelioma intralinfatico primitivo → *C49.9***Angiofibroma nasofaringeo giovanile →** *D10.6***Angiofollicolare → Iperplasia linfatica** *D47.7***Angioid streaks] → Strie angioidi [** *H35.38***Angioidi [Angioid streaks] → Strie** *H35.38***Angioimmunoblastico**

- Cellule T → Linfoma *C86.5*

- - Con disprotidemia [AILD] → Linfadenopatia *C86.5*

- -

- - Linfadenoma *C86.5*

- - Linfoma non Hodgkin *C86.5*

Angioimmunoblastoma → *C86.5***Angioipertrofica subacuta → Mielomalacia** *G37.4***Angioite**

- Cutanea leucocitoclastica → *M31.0*

- - Ipersensibile → *M31.0*

- - Primitiva del sistema nervoso centrale → *I67.7*

Angiolipomatosi familiare

- Arti → *D17.2*

- - Tronco → *D17.1*

- - - → *D17.9*

Angioma

- Ciuffi → *D18.01*

- - Laringotracheale → *D18.08*

- - S.A.I. → *D18.0*

- - Serpiginoso → *L81.7*

Angiomatoide → Istiocitoma fibroso *D48.5***Angiomatosi**

- Bacillare → *A44.8*

- - Cerebelloretinico

- - Familiare → *Q85.8*

- - Von Hippel-Lindau → *Q85.8*

- - Cerebrale → Sindrome da fibrosi polmonare interstiziale, neurodegenerazione e *Q87.8*

- - Cutaneo-meningo-spinale → *Q27.3*

- - Encefalofacciale → *Q85.8*

- - Encefalotrigeminale → *Q85.8*

- - Epatica → *K76.4*

- - Neurocutanea ereditaria → *D18.08*

- - Sturge-Weber-Krabbe → *Q85.8*

Angioneurotico

- Ereditario

- - Tipo

- - - 1 → Edema *D84.1*

- - - 2 → Edema *D84.1*

- - - -

- - - - Edema *D84.1*

- - - - Orticaria con edema *D84.1*

- - - Forma familiare → Edema *D84.1*

- - - Edema *T78.3*

Angio-osteopertrofica → Sindrome *Q87.2***Angiopatia**

- Amiloidosica cerebrale → *E85.4†, I68.0**

- - Ereditaria-nefropatia-aneurismi-crampi muscolari] → Sindrome HANAC [*Q28.88, Q61.8*

- - Periferica in malattie classificate altrove → *I79.2**

- - Sifilitica della retina → *A52.0†, H36.8**

Angiopatia –Continuazione

- -
- - Diabete mellito con *E14.50†, I79.2**
- - Diabete mellito di tipo 1 con *E10.50†, I79.2**
- - Diabete mellito di tipo 2 con *E11.50†, I79.2**

Angiopatica, enteropatia con perdita di proteine] ~ Sindrome CHAPLE
[iperattivazione del complemento, trombosi
D84.1

Angioplastica

- Coronarico
- S.A.I. ~ Stato successivo ad intervento di *Z95.5*
- - Portatore di impianto od innesto di *Z95.5*
- Periferica S.A.I. ~ Presenza di *Z95.88*

Angiosarcoma

- Addome ~ *C49.4*
- Anca ~ *C49.2*
- Arto
- - Inferiori ~ *C49.2*
- - Superiori ~ *C49.1*
- Collo ~ *C49.0*
- Cuoio capelluto ~ *C44.4*
- Fegato ~ *C22.3*
- Mammella
- Lesione sconfinante a più zone contigue ~ *C50.8*
- - ~ *C50.9*
- Milza ~ *C26.1*
- Pelvi ~ *C49.5*
- Prolungamento ascellare della mammella ~ *C50.6*
- Quadrante
- Infero
- - Esterno della mammella ~ *C50.5*
- - Interno della mammella ~ *C50.3*
- Supero
- - Esterno della mammella ~ *C50.4*
- - Interno della ghiandola mammaria ~ *C50.2*
- Rene ~ *C64*
- Spalla ~ *C49.1*
- Tessuti molli, lesione sconfinante a più zone contigue ~ *C49.8*
- Tiroide ~ *C73*
- Tonsille ~ *C09.9*
- Torace ~ *C49.3*
- Tronco ~ *C49.6*
- - ~ *C49.9*

Angiospastica ~ Angina: *I20.1*

Angiospastico cerebrale ~ Insulto *I63.8*

Angiostrongiliasi

- Angiostrongylus
- - Cantonensis ~ *B83.2*
- - Costaricensis ~ *B81.3*
- Intestinale ~ *B81.3*

Angiostrongiliasi –Continuazione

- Parastrongylus
 - - Cantonensis ~ *B83.2*
 - - Costaricensis ~ *B81.3*
- Angiostrongylus**
- Cantonensis ~
 - - Angiostrongiliasi da *B83.2*
 - - Meningoencefalite da *B83.2†, G05.2**
 - - Costaricensis ~ Angiostrongiliasi da *B81.3*

Angiotensina

v./v.a. renina-angiotensina-aldosterone

- ACE-inibitori] ~ Avvelenamento: Inibitori dell'enzima di conversione dell' *T46.4*

Angite

- Cytomegalovirus ~ *B25.88*
- Granulomatosa allergica ~ *M30.1*
- Ipersensibilità ~ *M31.0*

Angolare

- Deficit
- - Vitamina B non classificato altrove ~ Stomatite *E53.9†, K93.8**
- - Vitamina B2 ~ Stomatite *E53.0†, K93.8**
- -
- - Cheilite: *K13.0*
- - Gravidanza: *O00.8*

Angolo

- Aperto ~ Glaucoma primario ad *H40.1*
- Chiuso
- - Primario stato residuale
- - - Acuto ~ Glaucoma ad *H40.2*
- - - Cronico ~ Glaucoma ad *H40.2*
- - - Intermittente ~ Glaucoma ad *H40.2*
- - - Protratta ~ Glaucoma ad *H40.2*
- - ~ Glaucoma primario ad *H40.2*
- Iridocorneale ~ Recessione dell' *H21.5*
- Mandibolare ~ Frattura della mandibola: *S02.65*
- Pontocerebellare ~ Cordoma
- - *D43.1*
- - Benigno dell' *D33.1*
- - Maligno dell' *C71.6*
- ~ Glaucoma primario da chiusura d' *H40.2*

Angora ~ Nevo a pelo d' *Q82.5*

Anguilluliasi ~ *B78.9*

Anidramnios

- Displasia renale - ipoplasia cerebellare - idranencefalia ~ Sindrome neuroni multinucleati ~ *Q87.8*
- -
- - *O41.0*
- - Danno
- - - Feto da *P01.2*
- - - Neonato da *P01.2*

Anidraresi carbonica

- Benzodiatiazidi e altri diuretici ~ Avvelenamento: Inibitori dell' *T50.2*

Anidraresi carbonica –Continuazione

- VA ~ Encefalopatia con iperammoniemia da deficit di *E74.8†, G94.30**

Anidride

- Carbonica ~
- - *T41.5*
- - Avvelenamento da *T41.5*
- - Effetto tossico: *T59.7*
- Solforosa ~ Effetto tossico: *T59.1*

Anidrosi

- Emicrania ~ Sindrome da distrofia della retina, edema del nervo ottico, splenomegalia, *Q87.8*
- Generalizzata isolata con ghiandole sudoripare normali ~ *L74.4*
- Ipocritica ~ *Q82.4*
- ~ *L74.4*

Anidrotica

- Con immunodeficienza ~ Displasia ectodermica *Q82.4*
- Immunodeficienza-osteopetrosi-linfedema ~ Sindrome displasia ectodermica *Q87.8*
- Legata all'X ~ Displasia ectodermica *Q82.4*
- ~ Displasia ectodermica (*Q82.4*

Anidulafungina ~ Candida glabrata resistente

- *U83.1!*
- Caspofungina, micafungina o *U83.1!*

Anilina [benzenamina] ~ *T65.3*

Animale

- Marini ~ Effetto tossico derivante da contatto con altri *T63.6*
- O
- - Piante velenosi ~ Consumo d' *X49.9!*
- - Puntura d'insetto velenosi ~ Morso d' *X29.9!*
- S.A.I. ~
- - Morso di *T14.1*
- - Multiple(i): Morsi di *T01.9*
- Specificate, non classificate altrove ~ Altre malattie batteriche trasmesse da *A28.8*
- Velenoso
- - Non
- - - Specificati ~ Accidente da contatto con pianta o *X29.9!*
- - - Specificato ~ Effetto tossico derivante da contatto con *T63.9*
- - ~ Effetto tossico derivante da contatto con altri *T63.8*
- -
- - Fobie da *F40.2*
- - Incidente d'equitazione o di mezzo trainato da *V99!*

Animati ~ Incidente dovuto ad esposizione a forze meccaniche di oggetti *W64.9!*

Aniridia

- Agenesia renale - ritardo psicomotorio ~ *Q87.8*
- Ptosi - ritardo mentale - obesità ~ *Q87.8*
- -

Aniridia –Continuazione

- - -Continuazione

- - Q13.1

- - Glaucoma in Q13.1†, H42.8*

Aniridia-agenesia della rotula – Sindrome Q87.8

Anisachiasi – B81.0

Anisakis – Infezione da larve di B81.0

Aniseiconia – Anisometropia ed H52.3

Anisocitosi – R71

Anisocoria congenita – Q13.2

Anisometropia

- Aniseiconia – H52.3

- - Ambliopia: da H53.0

Annegamento sommersione

- Non mortali – T75.1

- - X59.9!

Annessi

- Oculare

- - Malattie classificate altrove – Altri specificati disturbi dell'occhio e degli H58.8*

- - Non specificato – Disturbo

- - - Iatrogeno dell'occhio e degli H59.9

- - - Occhio e degli H57.9

- - Parte non specificata –

- - - Corrosione dell'occhio e degli T26.9

- - - Ustione dell'occhio e degli T26.4

- - -

- - - Altro Disturbo

- - - - Iatrogeni dell'occhio e degli H59.8

- - - - Specificati dell'occhio e degli H57.8

- - - Corrosione di altre parti dell'occhio e degli T26.8

- - - Ustioni di altre parti dell'occhio e degli T26.3

- Uterini non specificati – Tumore Maligno: C57.4

- Utero – Regione genitale, vescica, prostata, I97.87

- -

- - Tubercolosi degli A18.1†, N74.1*

- - Tumore Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue dell'occhio e degli C69.8

Annessite gonorroica – A54.2†, N74.3***Anno**

- Compiuti e con durata superiore a 3 mesi – artrite nei bambini, con esordio prima di 16 M08

- Dopo l'infezione – Framboesia cutanea, meno di cinque A66.2

- Non classificata altrove – Sifilide in bambini sotto i 2 A50.2

Ano

- Canale anale –

- - Carcinoma in situ: D01.3

- - Tumore

- - - Benigno: D12.9

Ano –Continuazione

- Canale anale –Continuazione

- - Tumore –Continuazione

- - - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue del retto, dell' C21.8

- - Con fistola

- - Retto-bulbare – Atresia congenita dell' Q42.2

- - Retto-prostatica – Atresia congenita dell' Q42.2

- - Retto-uretrale – Atresia congenita dell' Q42.2

- - Retto-vescicale – Atresia congenita dell' Q42.2

- - -

- - - Agenesia dell' Q42.2

- - - Assenza dell' Q42.2

- - - Atresia dell' Q42.2

- - - Occlusione congenita dell' Q42.2

- Ectopico – Q43.5

- Genitale [WILD] – Sindrome da condilomi, immunodeficienza, linfedema, displasia Q82.09

- Imperforato – Emangioma perineale - malformazioni dei genitali esterni - lipomielomeningocele - anomalie vescicorenali - Q87.8

- Non

- - Sindromico

- - - Con fistola

- - - - H – Malformazione anorettale (atresia dell' Q42.2

- - - - Perineale – Malformazione anorettale (atresia dell' Q42.2

- - - - Retto

- - - - - Vaginale – Malformazione anorettale (atresia dell' Q42.2

- - - - - Vescicale – Malformazione anorettale (atresia dell' Q42.2

- - - - Retto-bulbare – Malformazione anorettale (atresia dell' Q42.2

- - - - Retto-uretrale – Malformazione anorettale (atresia dell' Q42.2

- - - - Senza fistola – Malformazione anorettale (atresia dell' Q42.3

- - - Specificato – Tumore Maligno: C21.0

- Retto

- - Non specificata – Malattia dell' K62.9

- - -

- - - Altro Malattia

- - - - K62

- - - - Specificate dell' K62.8

- - - - Corpo estraneo nell' T18.5

- - - Infezione da Chlamydiae dell' A56.3

- - - Stenosi dell' K62.4

- - S.A.I. – D37.78

- Sfintere) – Restringimento dell' K62.4

- -

- - S31.80

- - T21

Ano –Continuazione

- - -Continuazione

- - Agenesia dell' Q42.3

- - Assenza congenita dell' Q42.3

- - Atresia dell' Q42.3

- - Basalioma dell' C44.50

- - Deiscenza di anastomosi e sutura successiva ad intervento chirurgico su: K91.83

- - Emorragia dell' K62.50

- - Fistola congenita del retto e dell' Q43.6

- - Infezione gonococcica dell' A54.6

- - Neoplasia dell' D37.78

- - Ostruzione congenita dell' Q42.3

- - Sindrome dei muscoli elevatori dell' K59.4

- - Stenosi congenita dell' Q42.3

- - Tubercolosi dell' A18.3†, K93.0*

- - Ulcera solitaria dell' K62.6

Anoctaminopatia distale – G71.0**Anodontia**

- Parziale – K00.0

- -

- - K00.0

- - Epidermolisi bollosa semplice con Q81.0, K00.0

Anoftalmia

- Atresia esofagea – Q11.1, Q39.0

- Megalocornea - cardiopatia - anomalie scheletriche – Q87.8

- Waardenburg – Sindrome da Q87.2

Anoftalmo – Altre forme di Q11.1**Anogenitale**

- Non specificato – Prurito L29.3

- Renali] – Sindrome STAR [sindattilia, telecanto, malformazioni Q87.8

- Venerei] – Condilomi A63.0

- - Sindrome da agenesia del radio ed anomalie Q87.2

Anomalia

- 11q23

- - Remissione completa – Leucemia mieloide acuta con C92.61

- - - Leucemia mieloide acuta con C92.60

- - Acrali, oculari e cerebrali – Ippopigmentazione lineare con asimmetria craniofacciale et Q87.0

- - Adenoipofisi-dismorfismi facciali – Sindrome polidattilia postassiale- Q87.0

- Anale

- - Ippoplasia delle falangi distali – Disabilità cognitiva grave - epilessia - Q87.8

- - Porocheratosi – Craniosinostosi - Q87.8

- - Anogenitali – Sindrome da agenesia del radio ed Q87.2

- - Anorettali – Disturbi dello sviluppo sessuale 46,XX - Q56.2, Q43.9

- - Aorta ascendente – Q25.4

- - Apparato

- - Osteomuscolare – Q79.9

Anomalia –Continuazione

- Apparato –Continuazione
- - Sottovalvolare mitralico → Q23.8
- - Subvalvolare tricuspidale → Q22.8
- Apparato digerente S.A.I. → congenita: Q45.9
- Apparato urinario S.A.I. → congenita: Q64.9
- Arco aortico
- - Dismorfismi - ritardo mentale → Q87.8
- - → Q25.4
- Arteria polmonare → Q25.7
- Arteriosa o venosa S.A.I. → Q27.9
- Auricolari] → Sindrome CHARGE [Associazione CHARGE] [Sindrome coloboma-cardiopatia-atresia delle coane-ritardo della crescita e dello sviluppo-disturbi urogenitali- Q87.8
- Axenfeld → Q13.8
- Axenfeld-Rieger → Q13.8
- Calcificazione → Sindrome da displasia spondiloepimetafisaria con arti corti e Q77.7
- Canale atrioventricolare → Q21.2
- Capelli → Sindrome leuconichia totale, lesioni simil- acanthosis nigricans ed Q84.4, L83
- Cardiaco
- - Bassa statura - lassità legamentosa → Sindrome deficit cognitivo - Q87.1
- - Eterotassia → Q28.88
- Cardiovascolare congenita → Q28.88
- Carpotarsali - oligodontia → Schisi palatina - Q87.8
- Cartilagine tracheale → Q32.1
- Cerebrali, spasticità ed ipernatriemia → Sindrome da microcefalia, Q04.8
- Cervice → Assistenza prestata alla madre per altre Q34.4
- Chiusura del tubo neurale → Q05.9
- Ciclo sonno-veglia correlata a NRXN1 → Grave malattia del neurosviluppo, stereotipie motorie, costipazione cronica e G96.8
- Collagene
- - 9 → Displasia epifisaria multipla da Q77.3
- - Tipo 3 → Glomerulopatia da N07.6
- Colore e del fusto dei capelli o dei peli, non specificata → L67.9
- Corde della valvola tricuspidale → Q22.8
- Cordone ombelicale con travaglio complicato → Q69.9
- Costovertebrali → Sindrome da orofaringe imperforato ed Q38.8, Q78.8
- Craniche → Ernia diaframmatica con malformazioni degli arti e Q87.8
- Craniofacciali variabili → Sindrome da deplezione del DNA mitocondriale, forma encefalomiopatica con G31.81, Q75.9
- Cromosoma sessuale non specificata fenotipo
- - Femminile → Q97.9
- - Maschile → Q98.9
- Cromosomico
- - 5q) isolata → Sindrome mielodisplastica con D46.6

Anomalia –Continuazione

- Cromosomico –Continuazione
- - Anamnesi personale → Malformazioni congenite ed Z87.7
- - Fetale → Assistenza prestata alla madre per (sospetta) Q35.1
- - Isolata del(5q) → Sindrome mielodisplastica associata ad D46.6
- - Non specificata → Q99.9
- - Specificate → Altre Q99.8
- - -
- - - Esame speciale di screening per malformazioni congenite ed Z13.7
- - - Screening prenatale di Z36.0
- - Cuore S.A.I. → congenita: Q24.9
- - Cutaneo →
- - Atassia cerebellare - deficit cognitivo - atrofia ottica - G11.1
- - Sindrome CAMOS [atassia cerebellare, deficit cognitivo, atrofia ottica, G11.1
- - Dentali → Deficit di steroide deidrogenasi - K76.8
- - Dentizione → Displasia spondiloepimetafisaria - Q77.7
- - Dentovertebrali → Polidattilia postassiale - Q87.2
- - Dermatoglifiche → Q82.8
- - Digitali → Microcefalia - albinismo - Q87.8
- - Dimensione dei mascellari → Gravi K07.0
- - Dito
- - Disabilità intellettiva → Sindrome displasia mesomelica- Q87.5
- - Dismorfismi facciali, ritardo motorio e del linguaggio correlata a TRAF7 → Sindrome da cardiopatia, Q87.0
- - Piedi e pectus excavatum grave → Sindrome da iperfalangismo delle dita delle mani, Q79.8
- - Dotto mülleriano - anomalie degli arti → Q87.8
- - Ebstein → Q22.5
- - Encefaliche - dismorfismi facciali - ritardo dello sviluppo → Neuropatia viscerale - Q87.8
- - Encefalo S.A.I. → congenita(e): Q04.9
- - Ereditarie della struttura dei denti non classificate altrove → K00.5
- - Eruzione dentaria → K00.6
- - Estremità → Trigonocefalia - naso bifido - Q87.0
- - Facciali e scheletriche → Camptodattilia - contratture articolari - Q87.0
- - Faciodigitale → Sequenza di Pierre Robin - Q87.0
- - Familiari della trombomodulina → D68.5
- - Fattore
- - H → Immunodeficienza con D84.1
- - I → Immunodeficienza con D84.1
- - Feto → Distocia da altre Q66.3
- - Forma e volume → K00.2
- - Formazione dei denti → K00.4

Anomalia –Continuazione

- Forze propulsive durante il travaglio → Altre Q62.8
- Funzione pupillare
- - Malattie classificate altrove → H58.0*
- - - H57.0
- Genetico
- - Leucociti → D72.0
- - Ricorrente → Leucemia linfoblastica cellule B linfoma con
- - - C83.5
- - - C91.00
- Genitale
- - Enteropatia] → Sindrome MIRAGE [mielodisplasia, infezioni, ritardo di crescita, ipoplasia surrenalica, Q87.8
- - Legata all'X → Sindrome miopatia miotubulare- G71.2, Q55.9
- - -
- - - Displasia frontonasale - alopecia - Q87.0
- - - Sindrome IMAGE [Ritardo della crescita intrauterino - displasia metafisaria - ipoplasia congenita dei surreni - Q87.1
- - Giunto pieloureterale → Pielonefrite (cronica) associata a: N11.1
- - Giunzione pelviureterale → Pielonefrite (cronica) associata a: N11.1
- - Globuli rossi → R71
- - Gonosomi → Q99.8
- - Granulazione granulocitico o sindrome
- - Alder → D72.0
- - Pelger-Huët → D72.0
- - Ipofisi e del cervelletto - sella turcica piccola → Bassa statura - Q87.1
- - Klippel-Feil-miopatia-dismorfismi facciali → Sindrome Q76.1
- - Labirinto membranoso → Q16.5
- - Lobo dell'orecchio → Sindrome da sindattilia, polidattilia e Q74.8, Q17.8
- - Mammaria e degli arti → Sindrome da Q87.2
- - Mano →
- - Dotto arterioso pervio - valvola aortica bicuspidale - Q87.2
- - Sindrome da disabilità intellettiva, dismorfismi facciali e Q87.0
- - May-Hegglin] → MHA [D72.0
- Membrana
- - Non specificate → Feto e neonato sofferenti per altre P02.9
- - - Feto e neonato sofferenti per altre P02.8
- - Midollo spinale o delle meningi → congenita: Q06.9
- - Morfologia S.A.I. → R71
- - Morfologiche e funzionali della placenta → Feto e neonatosofferenti per altre e non specificate P02.2
- - Multiplo
- - Encefalo S.A.I. → congenita(e): Q04.9
- - Mani e dei piedi → Sinfalangismo con Q74.8
- - Neuhauser → Q25.4

Anomalia –Continuazione

- Neuroftalmologiche - crisi epilettiche - disabilità intellettiva → Sindrome ritardo dello sviluppo globale - *Q87.8*
- Neurologico →
- - Piebaldismo - *Q87.8*
- - Pili torti - ritardo dello sviluppo - *Q87.8*
- - Sindrome da iperaldosteronismo primitivo - crisi epilettiche- *E26.0†, G99.8**
- Non specificate
- - Forze propulsive durante il travaglio → *O62.9*
- - Organi pelvici → Assistenza prestata alla madre per *O34.9*
- - O lesione fetale
- - Non specificate → Assistenza prestata alla madre per (sospette) *O35.9*
- - → Assistenza prestata alla madre per (sospetta) altra *O35.8*
- Occhio S.A.I. → congenita: *Q15.9*
- Oculare
- - Anomalie congenite multiple → Sindrome microcefalia - dismorfismi facciali - *Q87.0*
- - Cutanee → Sindrome da disabilità intellettiva, obesità, prognatismo ed *Q87.8*
- - Osteopenia - atrofia cerebellare → Sindrome ritardo dello sviluppo neurologico - crisi epilettiche - *E88.8*
- - → Diarrea intrattabile - atresia delle coane - *Q87.8*
- Oculomotorie - movimenti ipercinetici - ritardo dello sviluppo → Sindrome ipotonia infantile - *Q87.8*
- Odontofacciale
- - Funzionali → *K07.5*
- - Non specificata → *K07.9*
- - → Altre *K07.8*
- Orecchio
- - Interno → *Q16.5*
- - Paralisi facciale → Sordità - *Q87.8*
- Organi pelvici
- - Madre → Distocia da *O65.5*
- - → Assistenza prestata alla madre per altre *O34.8*
- Organo
- - Corti → *Q16.5*
- - Genitale maschile S.A.I. → congenita: *Q55.9*
- Ossificazione
- - Corpi vertebrali, persistenza del canale notocordale → Sindrome da agenesia sacrale, *Q79.8*
- - Ritardo dello sviluppo psicomotorio → *Q79.8*
- - Ritardo mentale → Aracnodattilia - *Q87.8*
- Ostruttive (congenite) del bacinetto renale e dell'uretere → Altre *Q62.3*
- Padiglioni auricolari → *Q20.8*
- Palato, denti iperdistanziati, dismorfismi facciali e ritardo dello sviluppo → Sindrome da *Q87.0*
- Papilla ottica acquisita → *H47.3*

Anomalia –Continuazione

- Parziale del ritorno venoso polmonare, tipo congenito → *Q26.3*
- Pelger-Huët → Sindrome da bassa statura- atrofia ottica- *Q87.1*
- Pelvico madre
- - Non specificata → Distocia da *O65.9*
- - → Distocia da altre *O65.8*
- Perossisomiali → Sindrome Zellweger-simile senza *Q87.8*
- Peters
- - Con nanismo ad arti corti → *Q13.4*
- - → *Q13.4*
- Piastrine e neutropenia → Anemia diseritropoietica legata all'X con *D64.4, D70.0*
- Pigmentazione → Sindrome da deformità del pollice, alopecia ed *Q87.1*
- Placenta e del cordone ombelicale che provocano una trasfusione fetofetale o altra trasfusione transplacentare → *P02.3*
- Pleura → *Q34.0*
- Poland → Displasia cranio-fronto-nasale - *Q87.8*
- Pollice → Sindrome agenesia polmonare- cardiopatia- *Q87.8*
- Polmonare congenita → *Q33.9*
- Posizione
- - Acquisita del cristallino → *H27.8*
- - Congenita della catena ossicolare → *Q16.3*
- - Denti → *K07.3*
- - Milza congenita → *Q89.08*
- - Tiroide → *Q89.2*
- Prima schisi branchiale → *Q18.0*
- Quarta schisi branchiale → *Q18.0*
- Radiali → Spettro oculo-auricolo-vertebrale con *Q87.0*
- Rapporto
- - Arcate dentarie → *K07.2*
- - Tra mascellare e base del cranio → *K07.1*
- Recettori TGF-beta → Sindrome dell'aneurisma aortico da *Q87.4*
- Renale
- - Anomalie degli arti] → Sindrome VACTERL [anomalie vertebrali, atresia anale, malformazioni cardiache, fistola tracheo-esofagea con atresia esofagea, *Q87.2*
- - Displasia del radio] → Sindrome VATER [anomalie vertebrali, atresia anale, malformazioni cardiache, fistola tracheo-esofagea con atresia esofagea, *Q87.2*
- - -
- - - Ipoplasi peroneale e cubitale - *Q87.8*
- - - Ittiosi - ritardo mentale - nanismo - *Q87.1*
- Respiratoria → Malattia da HIV con *B23.8, R06.88*
- Rieger → *Q13.8*
- Ritmo cardiaco
- - Fetale → Travaglio e parto complicati da *O68.0*

Anomalia –Continuazione

- Ritmo cardiaco –Continuazione
- - Presenza di meconio nel liquido amniotico → Travaglio e parto complicati da *O68.2*
- S.A.I.
- - Organo respiratorio → congenita: *Q34.9*
- - -
- - - Congenita: *Q89.9*
- - - Multiple, congenite: *Q89.7*
- Seconda schisi branchiale → *Q18.0*
- Secrezione di PTH → Ipoparatiroidismo isolato familiare da *E20.8*
- Seno venoso → *Q21.1*
- Setto interatriale → *Q21.1*
- Sistema nervoso
- - Centrale, sindattilia correlata a FBLN1 → Sindrome da ritardo dello sviluppo, *Q87.8*
- - → congenita: *Q07.9*
- Somiti cervicali → Sindrome aplasia dei dotti mülleriani-displasia renale- *Q87.8*
- Specificate cromosoma sessuale fenotipo
- - Femminile → Altre *Q97.8*
- - Maschile → Altre *Q98.8*
- Splenica → *Q89.08*
- Sprengel → Idrocefalo - displasia costovertebrale - *Q87.8*
- Strutturali del cervello → Sindrome ritardo dello sviluppo globale - alopecia - macrocefalia - dismorfismi facciali - *Q87.8*
- Sviluppo
- - Neurologico
- - - Associata a difficoltà di alimentazione, movimenti stereotipati delle mani e cataratta bilaterale → Grave *G31.88*
- - - Correlate a RERE → *Q87.8*
- - Sordità - distonia → *Q87.8*
- Tegumento S.A.I. → congenita: *Q84.9*
- Terza schisi branchiale → *Q18.0*
- Tessuti molli della madre → *P03.8*
- Tono muscolare → Sindrome microcefalia - disabilità intellettiva - sordità neurosensoriale - epilessia - *Q87.8*
- Uhl → *Q24.8*
- Uretere
- - S.A.I. → *Q62.8*
- - → Pielonefrite (cronica) associata a: *N11.1*
- Utero gravidico → Assistenza prestata alla madre per altre *O34.5*
- Vagina → Assistenza prestata alla madre per *O34.6*
- Valvola tricuspidale di Ebstein → *Q22.5*
- Vascolare → Deficit del fattore VIII con *D68.0*
- Vertebre → Palatoschisi - bassa statura - *Q87.0*
- Vescicolenali - ano imperforato → Emangioma perineale - malformazioni dei genitali esterni - lipomieleningocele - *Q87.8*
- Vie digerenti superiori S.A.I. → congenita: *Q40.9*

Anomalia –Continuazione

- Vista, atrofia cerebellare progressiva e ipotonia del tronco → Sindrome da ritardo dello sviluppo globale, *G31.88*
- Volume S.A.I. → *R71*
- Vulva e del perineo → Assistenza prestata alla madre per *O34.7*
- → acquedotto di Silvio: *Q03.0*

Anomalia congenita

- Anca non classificata altrove → *Q74.2*
- Apparato digerente
- - Inferiore non classificata altrove → *Q43.9*
- - Superiore non classificata altrove → *Q40.9*
- Arto(i) S.A.I. → *Q74.9*
- Catena ossicolare → *Q16.3*
- Condotta uditiva → *Q16.1*
- Coronarie → *Q24.5*
- Cranio S.A.I. → *Q75.9*
- Cristallino → *Q12.9*
- Cuspide della valvola aortica non classificata altrove → *Q23.9*
- Cute → *Q82.9*
- Dura madre → *Q04.9*
- Gengiva → *Q38.6*
- Iride → *Q13.2*
- Multiplo
- - Correlata a SETD2 → Sindrome da microcefalia, grave disabilità intellettiva e *Q87.8*
- - Ipotonia
- - - Convulsione tipo
- - - 2 → Sindrome *Q87.8*
- - - 3 → Sindrome da *Q87.8*
- - - Epilessia → *Q87.8*
- - -
- - - Cranio a trifoglio - *Q87.8*
- - - Sindrome microcefalia - dismorfismi facciali - anomalie oculari - *Q87.0*
- Orecchio
- - Medio → *Q16.4*
- - S.A.I. → *Q17.9*
- Osso
- - Faccia S.A.I. → *Q75.9*
- - Nasale → *Q30.9*
- Padiglione auricolare → *Q17.8*
- Palpebra → *Q10.3*
- Papilla del nervo ottico → *Q14.2*
- Parete di seno paranasale → *Q30.8*
- Piede non classificata altrove → *Q74.2*
- Posizione
- - Mammella → *Q83.88*
- - Padiglione auricolare → *Q17.4*
- Pupilla → *Q13.2*
- Ritorno venoso → *Q26.8*
- S.A.I. del viso e del collo → *Q18.9*
- Seno coronarico → *Q21.1*

Anomalia congenita –Continuazione

- Tratto gastrointestinale non classificata altrove → *Q45.9*
- Valvola aortica non classificata altrove → *Q23.9*
- Valvola tricuspide → *Q22.9*
- Vena epatica → *Q26.8*

Anomalia degli arti

- Correlate a DONSON → Microcefalia, bassa statura, *Q87.1*
- Distali - dismorfismi facciali - ritardo dello sviluppo globale → Sindrome crisi epilettiche a esordio precoce - *Q87.0*
- Inferiore correlato → Piede torto familiare
- - Con *Q66.0*, *Q74.2*
- - Senza *Q66.0*
- Macroцитosis eritrocitaria] → Sindrome OSLAM [osteosarcoma - *C41.9*, *Q74.9*
- Malformazioni urogenitali → Sindrome da immunodeficienza dei linfociti B, *Q87.0*
- Superiore
- - Deficit oculoauricolare → *Q87.8*
- - → Sindrome displasia frontonasale - naso bifido - *Q87.0*
- -
- - Anomalie del dotto mülleriano - *Q87.8*
- - Disostosi mandibolofacciale senza *Q75.4*
- - Emidispasia congenita con nevo ittiosiforme e *Q87.8*
- - Microgastria - *Q87.8*
- - Polidattilia a specchio - segmentazione vertebrale - *Q87.2*
- - Sindrome
- - - CHILD [Emidispasia congenita con nevo ittiosiforme e *Q87.8*
- - - VACTERL [anomalie vertebrali, atresia anale, malformazioni cardiache, fistola tracheo-esofagea con atresia esofagea, anomalie renali e *Q87.2*

Anomalia del comportamento

- Correlata a WAC → Sindrome dismorfismi facciali - ritardo dello sviluppo - *Q87.0*
- Legata all'X → Sindrome disabilità intellettiva - ipotonia - *Q87.8*
- Lieve disabilità intellettiva → Sindrome micrognazia-infezioni ricorrenti- *Q87.0*
- → Sindrome
- - Disabilità intellettiva, macrocefalia, ipotonia e *Q87.8*
- - Tremore essenziale progressivo - deficit del linguaggio - dismorfismi facciali - disabilità intellettiva - *Q87.0*

Anomalia scheletrica

- Cardiomiopatia → Sindrome da perdita di udito neurosensoriale con cataratta, *Q87.8*
- Cardiopatia → Sindrome habitus marfanoide- dismorfismi facciali- *Q87.0*
- Dismorfismi → Cecità notturna - *Q87.8*
- -
- - Anoftalmia - megalocornea - cardiopatia - *Q87.8*

Anomalia scheletrica –Continuazione

- - -Continuazione
- - Disturbi dello sviluppo sessuale 46,XX - *Q56.2*, *Q79.9*
- - Sindrome SAMS [Sindrome bassa statura- atresia del canale uditivo-ipoplasia mandibolare- *Q87.1*

Anomalia vertebrale

- Atresia anale Malformazione cardiaca fistola tracheo-esofageo con atresia esofageo Anomalia renale
- - Anomalie degli arti] → Sindrome VACTERL [*Q87.2*
- - Displasia del radio] → Sindrome VATER [*Q87.2*
- - Cardiache-renali congenite → Sindrome con *Q87.8*
- - Sindrome esofago corto congenito - stomaco intratoracico - *Q87.8*

Anomalo

- Arteria coronaria
- - Destra
- - - Aorta → Origine *Q24.5*
- - - Arteria polmonare → Origine *Q24.5*
- - Sinistra dall'aorta → Origine *Q24.5*
- Associato
- - Inv(16)(p13q22) → Leucemia mieloide acuta con eosinofili midollari *C92.50*
- - T(16;16)(p13;q22) → Leucemia mieloide acuta con eosinofili midollari *C92.50*
- - Complessa → Assistenza alla madre per presentazione fetale *O32.6*
- - Congenita di fascia meningeo → Costrizione *Q07.8*
- - Eccitazione atrioventricolare → *I45.6*
- Feto
- - Non specificata → Assistenza alla madre per presentazione *O32.9*
- - → Assistenza alla madre per altra presentazione *O32.8*
- Menopausa → Sanguinamento *N95.0*
- Non specificata -
- - Connessione venosa polmonare *Q26.4*
- - Distocia da presentazione o posizione *O64.9*
- - O più feti in gravidanza multipla → Assistenza prestata alla madre per presentazione *O32.5*
- Ostio coronarico -
- - Numero *Q24.5*
- - Posizione *Q24.5*
- - Paziente o di complicanze tardive, senza menzione di infortunio all'epoca della procedura → procedure chirurgiche e mediche come causa di reazioni *Y84.9!*
- Placenta -
- - Complicanza del parto da posizione *O44.00*
- - Gravidanza con complicanza da posizione *O44.00*
- Prima del travaglio - Feto e neonato sofferenti per presentazione *P01.7*
- S.A.I. -

Anomalo –Continuazione

- S.A.I. – *Continuazione*
- - Emoglobina *D58.2*
- - Placenta *O43.1*
- Sproporzione feto-pelvica durante il travaglio e il parto – Feto e neonato sofferenti per altre presentazioni e posizioni *P03.1*
- Stessi o dei denti adiacenti – Denti inclusi o ritenuti con posizione *K07.3*
- Tipo congenito – Connessione venosa polmonare *Q26.4*
- Uretere od orifizio ureterale – Impianto *Q62.6*
- Vena polmonare – Connessione
- - Parzialmente *Q26.3*
- - Totalmente *Q26.2*
- Vena porta – Connessione *Q26.5*
- -
- Aderenze congenite [briglie aderenziali]: omentali, *Q43.3*
- - Arteria polmonare ad origine *Q25.7*
- - Corrispondenza retinica *H53.3*
- - Distocia da altre forme di posizione o presentazioni *O64.8*
- - Effetti di: forze di gravità [G] *T75.8*
- - Feto e neonato sofferenti per contrazioni uterine *P03.6*
- - Sanguinamento uterino menopausale *N95.0*
- - Sindrome da microcefalia con palatoschisi e pigmentazione retinica *Q87.8*

Anonichia

- Congenito
- - Isolata – *Q84.3*
- - Totale – *Q84.3*
- - *Q84.3*

Anonima

- O succlavia – Traumatismo
- - Arteria *S25.1*
- - Vena *S25.3*
- - Percorso subaortico della vena *Q26.8*

Anopsia – Ambliopia ex *H53.0***Anorchia bilaterale – *Q55.0*****Anorexia**

- Nervoso
- - Atipica – *F50.1*
- - Con misure volte alla riduzione del peso – *F50.01*
- - Non specificate – Altre forme di *F50.08*
- - Prepuberale – *F50.08*
- - S.A.I. – *F50.08*
- - Senza misure volte alla riduzione del peso – *F50.00*
- - Tipo
- - - Attivo – *F50.01*
- - - Bulimico – *F50.01*
- - - Restrittivo – *F50.00*
- - *R63.0*

Anorezzizzanti – Avvelenamento: *T50.5***Anoretale**

- v./v.a. Malformazione anoretale
- -
- - Ascesso *K61.2*
- - Disturbi dello sviluppo sessuale 46,XX - anomalie *Q56.2, Q43.9*
- - Emorragia *K62.59*
- - Fistola *K60.5*
- - Giunzione *C21.8*
- - Stipsi in disturbo della funzione *K59.01*

Anoretto – *C21.8***Anorgasmia psicogena – *F52.3*****Anormale**

v./v.a. Tipo di malattia

Anormalità

- Acquisite della catena ossicolare – Altre *H74.3*
- Albumina – *R77.0*
- Alfafetoproteine – *R77.2*
- Andatura e della motilità – Altre e non specificate *R26.8*
- Antigene prostatico specifico [PSA] – *R77.80*
- Battito cardiaco – Altre e non specificate *R00.8*
- Colore e del fusto dei capelli o dei peli – Altre *L67.8*
- Elettromiografia [EMG] – *R94.1*
- Elettrooculografia [EOG] – *R94.1*
- Elettroretinografia [ERG] – *R94.1*
- Feci – Altre *R19.5*
- Globuli bianchi non classificate altrove – *R72*
- Globulina
- - Legante il cortisolo (Transcortina) – *E27.8*
- - *R77.1*
- Morfologiche specifiche delle fibre muscolari [miopatie strutturali] – Distrofia muscolare congenita: con *G71.2*
- Percussione – torace: *R09.8*
- Posturale – *R29.3*
- Potenziali evocati visivi [VEP] – *R94.1*
- Respiratorio – altro non specificate
- - *R06.8*
- - *R06.88*
- Risposta alla stimolazione nervosa – *R94.1*
- Test di tolleranza al glucosio – *R73.0*
- Tireoglobulina – *E07.8*

Anosmia

- Artropatia neuropatica – Insensibilità congenita al dolore, *G60.8†, M14.69*, Q07.8*
- Congenita isolata – *Q07.8*
- -
- - *R43.0*
- - Ipogonadismo ipogonadotropo congenito con *E23.0*

Anossia

- Cerebrale
- - Anestesia

Anossia –Continuazione

- Cerebrale – *Continuazione*
- - Anestesia – *Continuazione*
- - - Durante il
- - - Puerperio – *O89.2*
- - - Travaglio e il parto – *O74.3*
- - - Gravidanza – *O29.2*
- - Dopo taglio cesareo od altri interventi chirurgici ostetrici, o dopo procedura diagnostiche o terapeutiche ostetriche, compreso parto S.A.I. – *O75.4*
- Elevata altitudine – *T70.2*
- O ipossia – emorragia intracranica da *P52*
- S.A.I. – *P21.9*
- - fetale o intrauterina: *P20*
- Anossico non classificato altrove – Danno encefalico *G93.1***
- ANOTHER – Sindrome *Q82.4***
- Anotia – *Q17.8***
- Anovulazione – Sterilità di origine endocrina nella donna con *N97.0***

Ansa

- Cieco
- - Non classificata altrove – Sindrome dell' *K90.2*
- - Post-chirurgica – Sindrome dell' *K91.2*
- - S.A.I. – Sindrome dell' *K90.2*
- - - congenito(a): Sindrome dell' *Q43.8*
- - Potenza proporzionale alla dose] – Avvelenamento: Diuretici dell' *T50.1*
- Ansia**
- Episodica parossistica] – Disturbo da attacchi di panico [*F41.0*
- Generalizzata – Disturbo d' *F41.1*
- Organico – Disturbo d' *F06.4*
- Preoccupazione eccessivi di fronte ad eventi stressanti – *R46.6*
- S.A.I. – *F41.9*
- Sociale dell'infanzia – Disturbo di *F93.2*
- - Isteria d' *F41.8*

Antagonista

- Alfa-adrenergici [alfa-bloccanti] non classificati altrove – Avvelenamento: *T44.6*
- Anticoagulanti, vitamina K ed altri coagulanti – Avvelenamento: *T45.7*
- Beta-adrenergici [beta-bloccanti] non classificati altrove – Avvelenamento: *T44.7*
- Ormonali – Avvelenamento: Altri e non specificati *T38.9*
- Recettore
- - Interleuchina-1] – DIRA [Deficit dell' *M86.39*
- - Istaminici H2 – Avvelenamento: *T47.0*
- - Oppiacei – Avvelenamento: Analettici e *T50.7*
- Vitamina K –
- - Diatesi emorragica da cumarine (*D68.33*
- - Disturbi emorragici da uso prolungato di cumarine (*D68.33*
- - Embriofetopatia da *Q86.2*

Antagonista –Continuazione

- → Avvelenamento: Mineralcorticoidi e loro
T50.0

**Antecedente → Infarto miocardico pregresso:
almeno 1 anno I25.22**

Antecubitale → Sindrome da pterigio Q87.2

Anteparto → Emorragia P02.1

Anteriore

v./v.a. Tipo di malattia

Anteroapicale

v./v.a. Tipo di malattia

Anterograda → Amnesia R41.1

Anterolaterale

v./v.a. Tipo di malattia

Anterosettale

v./v.a. Tipo di malattia

Anthraxis → Infezione da Bacillus A22

Antiacidi

- Inibitori della secrezione gastrica →
Avvelenamento: Altri T47.1

- → Abuso

- - F55

- - Sostanze che non provocano dipendenza:
F55.3

**Anti-acquaporina 4] → NMOSD [Spettro della
neuromielite ottica] con anticorpi anti-AQP4 [**
G36.0

**Antiallergici e antiemetici → Avvelenamento:
Farmaci T45.0**

**Antiandrogeni non classificati altrove →
Avvelenamento: Antigonadotropine,
antiestrogeni, T38.6**

**Antianemiche → Preparati di fegato ed altre
sostanze T45.8**

Anti-AQP4

- Anti-acquaporina 4] → NMOSD [Spettro della
neuromielite ottica] con anticorpi G36.0

- → NMOSD [Spettro della neuromielite ottica]
senza anticorpi anti-MOG e G36.0

**Antiaritmici non classificati altrove →
Avvelenamento: Altri farmaci T46.2**

**Antiarterosclerotici → Avvelenamento:
Farmaci antiiperlipidemici e T46.6**

**Antiasmatici non classificati altrove →
Avvelenamento: T48.6**

Antibiotico

- Anamnesi personale → Allergia ad altri Z88.1

- Antifungini utilizzati per via sistemica →
Avvelenamento: T36.7

- Antineoplastici → T45.1

- Beta-lattamici → Avvelenamento:
Cefalosporine ed altri T36.1

- Endocardite → Profilassi Z29.21

- Glicopeptidici

- - Chinoloni streptogramine o oxazolidinoni

- - - Sensibile a oxacillina o meticillina →
Staphylococcus aureus resistente ad
U80.01!

- - - - Staphylococcus aureus resistente a
oxacillina o meticillina ed eventualmente
a U80.00!

- - Con elevato resistenza aminoglicosidi →
Enterococcus

Antibiotico –Continuazione

- Glicopeptidici –Continuazione

- - Con elevato resistenza aminoglicosidi →
Enterococcus –Continuazione

- - - Faecalis resistente ad U80.20!

- - - Faecium resistente ad U80.30!

- - Oxazolidinoni o streptogramine →
Enterococcus

- - - Faecalis resistente ad U80.20!

- - - Faecium resistente ad U80.30!

- - → Enterococcus

- - - Faecalis resistente

- - - - U80.20!

- - - - Oxazolidinoni o con elevata resistenza
agli aminoglicosidi e senza resistenza
agli U80.21!

- - - Faecium resistente

- - - - U80.30!

- - - - Oxazolidinoni o streptogramine, o con
elevata resistenza agli aminoglicosidi
senza resistenza agli U80.31!

- Locale

- - Profilattica → Somministrazione di Z29.20

- - → Profilassi Z29.20

- - S.A.I. → Somministrazione profilattica di
Z29.28

- Sistemici → Avvelenamento: Altri T36.8

- → altro batteri

- - Gram-negativi multiresistenti agli U81.8!

- - Gram-positivi multiresistenti agli U80.8!

Antibiotico-associata

- Anamnesi personale → Colite Z86.1

- → Enterite, colite o enterocolite A04.79

Anticardiolipina → Sindrome da anticorpi
D68.6

**Anti-CASPR2 → Encefalite limbica con
anticorpi G04.8, M35.9**

Anticoagulante

- Anamnesi personale → Uso prolungato (in
atto) di Z92.1

- Circolazione → Disturbi emorragici da D68.35

- Senza disturbi emorragici → Terapia
prolungata con Z92.1

- Vitamina K ed altri coagulanti →
Avvelenamento: Antagonisti di T45.7

- -

- - Avvelenamento: T45.5

- - Diatesi emorragica da altri D68.35

- - Disturbi emorragici da uso prolungato di
altri D68.35

- - Ematuria da terapia con sostanza D68.35

- - Presenza di lupus D68.6

**Anticolinergici e antimuscarinici] e
spasmolitici non classificati altrove →
Avvelenamento: Altri parasimpaticolitici [**
T44.3

Anticolinergico → Delirio T44.3

Anticolinesterasici → Avvelenamento: Agenti
T44.0

Anticorpale

- Aumentato → Titolo R76.0

- Con immunoglobuline quasi normali o con
iperimmunoglobulinemia → Deficit D80.6

- PLCG2-correlato

- - APLAID] → Sindrome autoinfiammatoria-
disregolazione immunitaria-deficit M35.8

- - → Sindrome autoinfiammatoria-
disregolazione immunitaria-deficit M35.8

Anticorpi

- Anti

- - D [Anticorpi Rh] → O36.0

- - Fattore H → Sindrome emolitico-uremica
atipica con D58.8

- - Membrana basale glomerulare → Malattia
da M31.0†, N08.5*

- - Recettore NMDA [N-metil-D-aspartasi] →
Encefalite limbica associata ad M35.8†,
G13.8*

- - Anti-AQP4 [anti-acquaporina 4] → NMOSD
[Spettro della neuromielite ottica] con G36.0

- - Anticardiolipina → Sindrome da D68.6

- - Anti-CASPR2 → Encefalite limbica con G04.8,
M35.9

- - Anti-DPP6 [dipeptidil-peptidasi 6] →
Encefalite limbica con G04.8

- - Antieritrocitari → Presenza di R76.8

- - Antifosfolipidi → Sindrome da D68.6

- - Anti-GBM [membrana basale glomerulare] in
sindrome di Goodpasture → Nefrite da
M31.0†, N08.5*

- - Anti-irudina → Presenza di R76.8

- - Anti-MOG

- - Anti-AQP4 → NMOSD [Spettro della
neuromielite ottica] senza G36.0

- - Anti-glicoproteina mielinica
oligodendrocitaria →

- - - Mielite trasversa acuta con G37.3

- - - Neurite ottico

- - - - Con H46

- - - - Isolata senza H46

- - - NMOSD [Spettro della neuromielite ottica]
con G36.0

- - → Encefalomielite acuta disseminato

- - - Con G04.0

- - - Senza G04.0

- - Anti-neuressina 3 → Encefalite limbica con
G04.8, M35.9

- - Antinucleari → Poliartrite giovanile con
fattore reumatoide negativo e M08.3

- - Anti-polisaccaridici → Immunodeficienza da
deficit selettivo di D80.6

- - Anti-streptochinasi → Presenza di R76.8

- - Anti-trombociti → Presenza di R76.8

- - CASPR2 e timoma → Encefalite limbica con
G04.8, C37

- - Conosciuto → Poliradicoloneuropatia con
gammopatia monoclonale

- - IgA senza D47.2†, G63.1*

- - IgG senza D47.2†, G63.1*

- - IgM senza D47.2†, G63.1*

Anticorpi –Continuazione

- Contro
- - Altri fattori della coagulazione - Diatesi emorragica da proliferazione di *D68.32*
- - Il fattore
- - - VIII - Diatesi emorragica da proliferazione di *D68.31*
- - - Von Willebrand - Aumento di: *D68.32*
- HAV - Presenza di *B19.9*
- HBV - Presenza di *B19.9*
- HCV - Presenza di *B19.9*
- LGI1 - Encefalite limbica
- - Con *G04.8, M35.9*
- - Paraneoplastica con *G04.8, C80.9*
- Materno
- - Anti-endopeptidasi neutra - Nefropatia membranosa congenita da *P96.0*
- - Anti-TSH - Ipotiroidismo congenito dovuto al passaggio transplacentare degli *P72.2*
- Non specificata - Immunodeficienza dovuta principalmente a deficit di produzione di *D80.9*
- Rh] - Anticorpi anti-D [*O36.0*
- Tiroidei - Positività agli *R76.8*
- Umorali - Deficit di *D80.9*
- - altro
- - Diatesi emorragica da altri e non specificati *D68.38*
- - Immunodeficienze dovute principalmente a deficit di produzione di *D80.8*

Antidepressivi

- Inibitori della monoaminoossidasi - Avvelenamento: *T43.1*
- Tetraciclici - Ipersensibilità da *T88.7*
- Triciclici
- - Tetraciclici - Avvelenamento: *T43.0*
- - - Intossicazione da *T43.0*
- - -
- - Abuso di sostanze che non provocano dipendenza: *F55.0*
- - Avvelenamento: Altri e non specificati *T43.2*

Antidiabetici] orali - Avvelenamento: Insulina e ipoglicemizzanti [*T38.3***Antidiarroici - Avvelenamento: Farmaci *T47.6*****Antidiuresi non appropriato -**

- NSIAD [Sindrome nefrogenica da *E22.2*
- Sindrome nefrogenica da *E22.2*

Antidiuretico - Sindrome da inadeguata secrezione di ormone *E22.2***Antidoti ed agenti chelanti, non classificati altrove - Avvelenamento: *T50.6*****Anti-DPP6 [dipeptidil-peptidasi 6] - Encefalite limbica con anticorpi *G04.8*****Antelmintici - Avvelenamento: *T37.4*****Antiemetici - Avvelenamento: Farmaci antiallergici e *T45.0*****Anti-endopeptidasi neutro - Nefropatia membranosa congenito**

- Alloimmunizzazione feto-materna *P96.0*
- Anticorpi materni *P96.0*

Antiepilettici

- Associazione, non classificati altrove - Avvelenamento: *T42.5*
- Sedativo ipnotici
- - Non specificati - Avvelenamento: Farmaci *T42.7*
- - - Avvelenamento: Altri farmaci *T42.6*
- - - Sindrome fetale da *Q86.1*

Antieritrocitari - Presenza di anticorpi *R76.8***Antiestrogeni, antiandrogeni non classificati altrove - Avvelenamento: Antigonadotropine, *T38.6*****Antifosfolipidi**

- Neonatale - Sindrome da *D68.6*
- -
- - APS [sindrome *D68.6*
- - Sindrome
- - - Anticorpi *D68.6*
- - - Catastrofica da *D68.6*

Antifungini

- Gruppo
- - Echinocandine
- - - Anche a triazoli, resistente a fluconazolo - Candida auris resistente ad *U83.21!*
- - - Non resistente a triazoli - Candida auris resistente ad *U83.20!*
- - Triazoli
- - - Escluso aspergillus fumigatus resistente solo a fluconazolo - Aspergillus fumigatus resistente a *U83.3!*
- - - Non resistente a echinocandine - Candida auris resistente a fluconazolo e ad altri *U83.22!*
- - - - Candida albicans resistente a *U83.0!*
- Utilizzati per via sistemica - Avvelenamento: Antibiotici *T36.7*

Anti-GBM [membrana basale glomerulare] in sindrome di Goodpasture - Nefrite da anticorpi *M31.0†, N08.5****Antigene**

- 1 linfocitico [LFA-1] - Difetto funzionale dell' *D84.0*
- Australia - Epatite con *B18.19*
- HBs-correlata - Epatite *B18.19*
- Prostatico specifico [PSA] - Anormalità dell' *R77.80*
- Superficie dell'epatite virale B [HBsAg] - Portatore di *B18.13*

Antigene-correlata - Epatite *B18.19***Anti-glicoproteina mielinica oligodendrocitaria -**

- Mielite trasversa acuta con anticorpi anti-MOG [*G37.3*
- Neurite ottico
- - Con anticorpi anti-MOG [*H46*
- - Isolata senza anticorpi anti-MOG [*H46*

Anti-glicoproteina mielinica oligodendrocitaria - -Continuazione

- NMOSD [Spettro della neuromielite ottica] con anticorpi anti-MOG [*G36.0*

Antigonadotropine, antiestrogeni, antiandrogeni non classificati altrove - Avvelenamento: *T38.6***Antiinfiammatori ad uso topico non classificati altrove - Avvelenamento: Farmaci antimicotici, antifettivi e *T49.0*****Anti-interferone gamma - Immunodeficienza a esordio nell'età adulta con autoanticorpi *D84.8*****Antiiperlipidemici e antiarteriosclerotici - Avvelenamento: Farmaci *T46.6*****Antiipertensivi non classificati altrove - Avvelenamento: Altri farmaci *T46.5*****Anti-irudina - Presenza di anticorpi *R76.8*****Anti-IXa -**

- Aumento di: *D68.32*
- Diatesi emorragica da proliferazione *D68.32*

Anti-MAG - Polineuropatia associata a gammopatia monoclonale IgM con *D47.2†, G63.1****Antimalarici**

- Farmaci attivi contro altri protozoi del sangue - Avvelenamento: *T37.2*
- - Maculopatia tossica da farmaci *H35.38*

Antimicobatterici - Avvelenamento: Farmaci *T37.1***Antimicotici, antifettivi e antiinfiammatori ad uso topico non classificati altrove - Avvelenamento: Farmaci *T49.0*****Anti-MOG**

- Anti-AQP4 - NMOSD [Spettro della neuromielite ottica] senza anticorpi *G36.0*
- Anti-glicoproteina mielinica oligodendrocitaria -
- - Mielite trasversa acuta con anticorpi *G37.3*
- - Neurite ottico
- - - Con anticorpi *H46*
- - - Isolata senza anticorpi *H46*
- - NMOSD [Spettro della neuromielite ottica] con anticorpi *G36.0*
- - Encefalomielite acuta disseminata
- - Con anticorpi *G04.0*
- - Senza anticorpi *G04.0*

Antimuscarinici] e spasmolitici non classificati altrove - Avvelenamento: Altri parasimpaticolitici [anticolinergici e *T44.3***Antineoplastico**

- Immunosoppressori - Avvelenamento: Farmaci *T45.1*
- Spontanea) - Lisi tumorale (in seguito a terapia farmacologica *E88.3*
- -
- - Antibiotici *T45.1*
- - Seduta
- - - Chemioterapia *Z51.1*
- - - Combinata di chemioterapia e radioterapia *Z51.82*

Anti-neuressina 3 - Encefalite limbica con anticorpi *G04.8, M35.9*

Antinfettivi

- Anamnesi personale → Allergia ad altri agenti *Z88.3*
- Antiinfiammatori ad uso topico non classificati altrove → Avvelenamento: Farmaci antimicotici, *T49.0*
- Occhio → *T49.5*
- Orecchio, il naso e la gola → *T49.6*

Anti-p200 → Pemfigoide *L12.8***Antiparassitari sistemico**

- Non specificati → Avvelenamento: Agenti anti-infettivi ed *T37.9*
- Specificati → Avvelenamento: Altri agenti anti-infettivi ed *T37.8*

Antiparkinsoniani e altri miorilassanti centrali → Avvelenamento: Farmaci *T42.8***Antipiretici**

- Antireumatici non specificati → Avvelenamento: Analgesici non oppiacei, *T39.9*
- Non classificati altrove → Avvelenamento: Altri analgesici non oppiacei e *T39.8*

Anti-polisaccaridici → Immunodeficienza da deficit selettivo di anticorpi *D80.6***Antiprotosoari → Avvelenamento: Altri farmaci *T37.3*****Antipruriginosi → Avvelenamento: *T49.1*****Antipsicotici neurolettici**

- Fenotiazinici → Avvelenamento: *T43.3*
- → Avvelenamento: Altri e non specificati *T43.5*

Antireumatici non

- Classificati altrove → Avvelenamento: *T39.4*
- Specificati → Avvelenamento: Analgesici non oppiacei, antipiretici e *T39.9*
- Steroideo → Ulcera
- - Gastrica da *K25.9, Y57.9!*
- - Gastroduodenale da *K27.9, Y57.9!*
- - Peptica da *K27.9, Y57.9!*

Antiriflusso esofageo → Complicanza meccanica di dispositivo *T85.50***Antisintetasi → Sindrome da *M35.8*****Antisociale**

- Contesto dell'appartenenza ad una banda criminale → Atti *F91.2*
- Personalità → Disturbo *F60.2*
- Senza disturbo psichiatrico manifesto → Osservazione per: comportamento *Z03.2*
- → (Disturbo di) personalità: *F60.2*

Anti-streptochinasi → Presenza di anticorpi *R76.8***Antitetanico → Polineuropatia da siero *G61.1, Y59.9!*****Antitiroidei → Ipotiroidismo congenito da assunzione materna di farmaci *P72.2*****Antitosse → Avvelenamento: *T48.3*****Antitripsina**

- Pittsburgh → Malattia emorragica da mutazione di alfa-1 *E88.0†, D77**
- → Deficit di alfa-1 *E88.0*

Antitrombina

- III acquisito → Deficit di *D68.8*
- -
- - Deficit di: *D68.5*
- - Trombofilia ereditaria da deficit congenito di *D68.5*

Anti-trombociti → Presenza di anticorpi *R76.8***Antitubercolare primo scelta -**

- Micobatteri atipici o Nocardia resistenti a uno o più *U82.2!*
- Mycobacterium tuberculosis resistente a uno o più *U82.0!*
- Tubercolosi resistente a *A16.9, U82.0!*

Antivaricosi, comprese sostanze sclerosanti → Avvelenamento: Farmaci *T46.8***Antiversione**

- Collo del femore → *Q65.8*
- Eccessiva dell'utero → *N85.4*

Antley-Bixler → Sindrome di *Q87.0***Antonio → fuoco di S. *B02*****Antrace**

- Cerebrale → *A22.8†, G01**
- Con polmonite → *A22.1†, J17.0**
- Gastrointestinale → *A22.2†, K93.8**
- Inalazione → *A22.1†, J17.0**
- Maligno → *A22.0*
- Organi respiratori → *A22.1†, J17.0**
- Polmonare → *A22.1†, J17.0**
- Respiratoria → *A22.1†, J17.0**
- → Meningite da *A22.8†, G01**

Antracosi → *J60***Antracosilicosi → *J60*****Antrale → Gastrite cronica: *K29.5*****Antrite) acuta → Sinusite mascellare (*J01.0*****Antro**

- Gastrico
- - Duodeno
- - - Con emorragia → Sindrome GAVE [ectasia vascolare dell' *K31.82*
- - - Senza menzione di emorragia → Sindrome GAVE [ectasia vascolare dell' *K31.81*
- - Stomaco
- - - Con emorragia → Sindrome GAVE [ectasia vascolare dell' *K31.82*
- - - Senza menzione di emorragia → Sindrome GAVE [ectasia vascolare dell' *K31.81*
- - -
- - - *C16.3*
- - - Carcinoma a cellule squamose dell' *C16.3*
- - Pilorico
- - Sindrome di Lynch → Carcinoma dell' *C16.3*
- - Tipo 1 → Tumore neuroendocrino ereditario maligno dell' *C16.3*
- - -
- - - Carcinoma a cellule squamose dell' *C16.3*
- - - Carcinoma ereditario diffuso dell' *C16.3*
- - - Carcinoma non differenziato dell' *C16.3*

Antro → Continuazione

- Pilorico → Continuazione
- - - → Continuazione
- - - Linite plastica dell' *C16.3*
- - - Tumore
- - - - Maligno: *C16.3*
- - - - Neuroendocrino maligno dell' *C16.3*
- - - - Stromale gastrointestinale [GIST] dell' *C16.3*

Antrocoanale → Polipo: *J33.0***Antropodi → Necessità di vaccinazione contro l'encefalite virale trasmessa da *Z24.1*****Antropofobia → *F40.1*****ANUG [Gengivite ulcero-necrotica acuta] → *A69.1*****Anulare**

- Acuta → Retinopatia esterna *H30.8*
- Centrifugo → Eritema *L53.1*
- Cervice uterina → Distacco *O71.3*
- Concentrica benigna → Distrofia maculare *H35.5*
- Cornea → Dermoide *D31.1*
- Perforante → Granuloma *L92.0*
- -
- - Granuloma *L92.0*
- - Ittiosi epidermolitica *Q80.3*
- - Lichen planus
- - - *L43.8*
- - - Atrofico *L43.8*
- - Pancreas *Q45.1*
- - Ulcera: *H16.0*

Anulati → Capelli *Q84.1***Anulo-aortica → Ectasia *I71.01*****Anuria**

- Blocco renale) successiva a condizioni morbose classificabili in *O00-O07* → *O08.4*
- Oliguria → *R34*
- Sulfamidici in impiego di farmaco appropriato correttamente somministrato → *R34, Y57.9!*
- Traumatica → *T79.5*

Anziana → Tendenza a cadere della persona *R29.6***AO Arteriopatia obliterante**

- Arto inferiore → *I70.29*
- Bacino → *I70.29*
- Bacino-coscia → *I70.29*
- Coscia → *I70.29*
- - *I70.29*

AOA [Atassia - aprassia oculomotoria] → *G11.3***AOA2 [Atassia - aprassia oculomotoria, tipo 2] → *G60.2*****AOA4 [Atassia con aprassia oculomotoria tipo 4] → *G11.1*****AOP**

- Arteriopatia obliterante periferica] → *I70.29*
- Bacino-gamba stadio

AOP –Continuazione

- Bacino-gamba stadio –Continuazione
- - Ilb secondo Fontaine – 170.22
- - Ilc secondo Fontaine – 170.23
- - IV secondo Fontaine, con gangrena – 170.25
- - IVa secondo Fontaine – 170.25
- - IVb secondo Fontaine – 170.25
- S.A.I. – Arteriopatia obliterante periferica [170.29
- Senza menzione di uno stadio (secondo Fontaine) – Arteriopatia obliterante periferica [170.29

AOPC [Atrofia olivopontocerebellare] – G23.3**Aorta**

- Addominale
- - Con rottura –
- - - Aneurisma dell' 171.3
- - - Dissezione dell' 171.06
- - Forma familiare – Aneurisma dell' 171.4
- - Senza indicazione rottura –
- - - Aneurisma dell' 171.4
- - - Dissezione dell' 171.02
- - -
- - - Coartazione dell' Q25.1
- - - Embolia e trombosi dell' 174.0
- - - Rottura di aneurisma familiare dell' 171.3
- - - Sifilide dell' A52.0†, 179.1*
- - - Traumatismo dell' S35.0
- Ascendente – Anomalia dell' Q25.4
- Discendente addominale –
- - Rottura dell' 171.3
- - Rottura di aneurisma dell' 171.3
- Malattie classificate altrove – Aneurisma dell' 179.0*
- S.A.I. – Rottura dell' 171.8
- Sede non specificata
- - Con rottura – Dissezione dell' 171.04
- - Senza indicazione di rottura – Dissezione dell' 171.00
- Toracico
- - Con rottura – Dissezione dell' 171.05
- - Senza indicazione di rottura – Aneurisma dell' 171.2
- - -
- - - Dissezione familiare
- - - - 171.01
- - - - 171.05
- - - Rottura di aneurisma dell' 171.1
- - - Sifilide dell' A52.0†, 179.1*
- - - Traumatismo dell' S25.0
- Toracoaddominale
- - Con rottura –
- - - Aneurisma dell' 171.5
- - - Dissezione dell' 171.07
- - Senza indicazione rottura –
- - - Aneurisma dell' 171.6

Aorta –Continuazione

- Toracoaddominale –Continuazione
- - Senza indicazione rottura –
- - - Dissezione dell' 171.03
- Trasmissione dominante – Coartazione dell' Q25.1
- -
- - Altre malformazioni congenite dell' Q25.4
- - Aneurisma
- - - 171.9
- - - Dissecante dell' 171.0
- - - Sifilitico dell' A52.0†, 179.0*
- - Aplasia dell' Q25.4
- - Arteria polmonare che nasce dall' Q25.7
- - Assenza dell' Q25.4
- - Aterosclerosi dell' 170.0
- - Atresia dell' Q25.2
- - Coartazione
- - - Q25.1
- - - Atipica dell' Q25.1
- - Congenito
- - - Aneurisma dell' Q25.4
- - - Dilatazione dell' Q25.4
- - Destroposizione dell' Q20.3
- - Dilatazione dell' 171.9
- - Dissezione familiare dell' 171.00
- - Doppio arco aortico [anello vascolare dell' Q25.4
- - Embolia e trombosi di altri e non specificati tratti dell' 174.1
- - Ipoplasia dell' Q25.4
- - Necrosi
- - - Cistica della media dell' 171.00
- - - lalina dell' 171.9
- - Origine anomalo arteria coronaria
- - - Destra dall' Q24.5
- - - Sinistra dall' Q24.5
- - Rottura sifilitica dell' A52.0†, 179.0*
- - Sifilide dell' A52.0†, 179.1*
- - Stenosi dell' Q25.3
- - Traumatismo dell' S25.0

Aorta-arteria polmonare congenita – Fistola Q21.4**Aorta-ventricolo**

- Destro – Tunnel Q20.8
- Sinistro – Tunnel Q20.8

Aortic

v./v.a. Valvola aortica

Aortico

v./v.a. anulo-aortico
v./v.a. Insufficienza aortica
v./v.a. medio-aortico
v./v.a. Stenosi aortica

- Altro
- - Paragangli – Tumore
- - - Benigno: Glomo D35.6

Aortico –Continuazione

- Altro –Continuazione
- - Paragangli – Tumore –Continuazione
- - - Comportamento incerto o sconosciuto: Glomo D44.7
- - Paragangliomi – Tumore Maligno: Glomo C75.5
- Anello vascolare dell'aorta] – Doppio arco Q25.4
- Anomalie dei recettori TGF-beta – Sindrome dell'aneurisma Q87.4
- Cervicale – Arco Q25.4
- Combinati – Disturbi delle valvole mitrale e 108.0
- Con compressione circolare di trachea ed esofago – Doppio arco Q25.4
- Congenito –
- - Atresia Q23.0
- - Occlusione Q25.3
- Destro – Persistenza di: arco Q25.4
- Dismorfismi – ritardo mentale – Anomalia dell'arco Q87.8
- Iperptrofia ventricolo destro – Difetto del setto interventricolare con
- - Atresia polmonare, destroposizione Q21.3
- - Stenosi polmonare, destroposizione Q21.3
- Penetrante [UAP] – Ulcera 177.80
- Persistente – Quinto arco Q25.4
- Reumatica S.A.I. – Malattia (valvolare) 106.9
- Sede non specificata
- - Con rottura – Aneurisma 171.8
- - Senza indicazione di rottura – Aneurisma 171.9
- Sifilitico –
- - Dilatazione A52.0†, 139.1*
- - Rigurgito A52.0†, 139.1*
- Sindrome di Leriche] – Sindrome della biforcazione 174.0
- Specificato come reumatico o di origine non specificata – Interessamento di entrambe le valvole mitrale e 108.0
- Streptococchi – Endocardite valvolare 133.0, B95.5†
- Toracico sifilitico – Aneurisma A52.0†, 179.0*
- Tricuspid combinato – Disturbo valvola
- - 108.2
- - Mitrale, 108.3
- Valvolare – Displasia Q23.9
- -
- - Anomalie dell'arco Q25.4
- - Arterite dell'arco M31.4
- - Calcificazione di aneurisma 171.9
- - Difetto del setto Q21.4
- - Insufficienza della valvola 135.1
- - Interruzione dell'arco Q25.4
- - Lipoidosi E75.6
- - Ostruzione reumatica (della valvola) 106.0

Aortico –Continuazione

- - -Continuazione
- - Persistenza di: circonvoluzioni dell'arco *Q25.4*
- - Sifilide dell'arco *A52.0†, I79.1**
- - Sindrome dell'arco *M31.4*
- - Steno-insufficienza della valvola *I35.2*
- - Stenosi della valvola *I35.0*

Aortite

- Aspergillare - *B44.8†, I79.1**
- IgG4-correlata - *I77.6*
- Malattie classificate altrove - *I79.1**
- Reumatica - *I01.1*
- S.A.I. - *I77.6*
- Sifilitico
- Congenita - *A50.5†, I79.1**
- - - *A52.0†, I79.1**

Aortocoronarico - Portatore di bypass *Z95.1***Aorto-polmonare**

- Congenita - Finestra *Q21.4*
- - -
- - Assenza del setto *Q21.4*
- - Difetto del setto *Q21.4*
- - Finestra *Q21.4*
- - Percorso arterioso coronarico *Q24.5*

Aorto-ventricolare - Tunnel *Q20.8***AOSD [Adult-onset still disease] - *M06.10*****AP-3 - Sindrome di Hermansky-Pudlak da deficit di *E70.3*****APAH] - Ipertensione arteriosa polmonare associata a difetto cardiaco congenito, malattia del tessuto connettivo e ipertensione portale [*I27.01*****Apallica**

- Neonatale - Sindrome locked-in e sindrome *P91.80*
- - Sindrome *G93.80*

Apatia

- Demenza - *U63.3!*
- - Demoralizzazione ed *R45.3*

APDS - *D81.8***Apert [Forma di acrocefalosindattilia] - Sindrome di *Q87.0*****Aperto**

v./v.a. Tipo di malattia

Apertura

- Artificiale
- - Apparato digerente - Controllo di altre *Z43.4*
- - Non specificato - Controllo di *Z43.9*
- - Vie urinarie - Controllo di altre *Z43.6*
- - - Controllo di altre *Z43.88*
- Cavità cardiaco - Lacerazione cuore
- - Con *S26.83*
- - Senza *S26.82*
- Corporeo artificiale
- - Non specificata - Presenza di *Z93.9*

Apertura –Continuazione

- Corporeo artificiale -Continuazione
- - Tratto digerente - Presenza di altre *Z93.4*
- - Vie urinarie - Presenza di *Z93.6*
- - - Presenza di altre *Z93.88*

Apgar

- 0-3 al 1° minuto - Asfissia con punteggio di *P21.0*
- 4-7 al 1° minuto - Asfissia con punteggio di *P21.1*

Api - Distrofia corneale a nido d' *H18.5***Apicale**

- Acuta
- - Origine pulpare - Periodontite *K04.4*
- - S.A.I. - Periodontite *K04.4*
- Cronica - Periodontite *K04.5*
- O periapicale - Granuloma *K04.5*
- Periodontale) - Cisti: *K04.8*
- S.A.I. - Periondontite *K04.5*
- Transitorio del ventricolo sinistro - Sindrome del rigonfiamento *I42.88*
- - -
- - Sindrome da rigonfiamento *I42.88*
- - Trombosi (pregressa): *I51.3*

Apico laterale -

- Infarto miocardico recidivante (acuto): *I22.8*
- Infarto transmurale (acuto): *I21.2*

APLAID] - Sindrome autoinfiammatoria-disregolazione immunitaria-deficit anticorpale PLCG2-correlato [*M35.8***Aplasia**

- Acuta acquisita degli eritrociti puri - *D60.0*
- Aorta - *Q25.4*
- Arto
- - Inferiori - *Q72.0*
- - Superiori - *Q71.0*
- Assiale extracorticale - *E75.2*
- Bilaterale congenita dei vasi deferenti - *Q55.4*
- Cervice uterina - *Q51.5*
- Colecisti - *Q44.0*
- Completa isolata del verme cerebellare - *Q04.3*
- Congenita dei muscoli estensori delle dita della mano associata a polineuropatia generalizzata - *G60.0, Q68.1*
- Cutaneo congenito
- - Arti recessiva - *Q84.8*
- - Miopia - *Q84.8, Q15.8*
- Cutis congenita - *Q84.8*
- Dotti mülleriani-displasia renale-anomalie dei somiti cervicali - Sindrome *Q87.8*
- Eritrocitaria pura congenita - *D61.0*
- Funicolo spermatico - Assenza o *Q55.4*
- Ghiandole lacrimali e salivari [ALSG] - *Q10.4, Q38.4*
- Ipoplasia
- - Cemento - *K00.4*

Aplasia –Continuazione

- Ipoplasia -Continuazione
- - Pancreas - Agenesia, *Q45.0*
- Isolata del nervo ottico - *Q07.8*
- Labirintica, microtia e microdontia - Sordità con *Q16.5*
- Labirinto membranoso - *Q16.5*
- Monolaterale del dotto Mülleriano - *Q51.4*
- Mülleriana e iperandrogonismo - *Q51.8*
- Nervo cocleare - *Q07.8*
- Occhio - *Q11.1*
- Parte dell'encefalo - *Q04.3*
- Pene - *Q55.5*
- Perone
- - Brachidattilia - *Q73.8*
- - Ectrodattilia - *Q73.8*
- Pollice - *Q71.3*
- Prostata - Assenza o *Q55.4*
- Pura
- - Acquisito
- - - Cronica della serie rossa - *D60.0*
- - - Serie rossa non specificata - *D60.9*
- - - Transitoria della serie rossa - *D60.1*
- - Serie rosso
- - - Congenita - *D61.0*
- - - Infantile -
- - - - *D61.0*
- - - Primitivo -
- - - - *D61.0*
- Pure acquisite della serie rossa - Altre *D60.8*
- Radiale
- - TAR] - Trombocitopenia con *Q87.2*
- - - Craniosinostosi - *Q75.0*
- Rene - *Q60.2*
- Serie rossa (acquisita) (dell'adulto) (associata a timoma) - *D60*
- Testicolo - Assenza e *Q55.0*
- Tibia - ectrodattilia - *Q73.8*
- Timica - *D82.1*
- Tiroide - *E03.1*
- Troclea dell'omero - *Q74.0*
- Utero - Agenesia e *Q51.0*

Aplastica

- Specificate - Altre anemie *D61.8*
- - Desmosi colica *Q43.2*

Aplastico

v./v.a. Anemia aplastica

Aplastico-sebacea - Didimosi *Q84.8***Aploinsufficienza**

- CTLA4 - Sindrome linfoproliferativa autoimmune da *D47.9*
- EP300 - Sindrome di Rubinstein-Taybi da *Q87.2*
- NFAT [fattore nucleare delle cellule T attivate] 5 - *D84.8*
- PDE4D - Sindrome da *Q93.5*

Aploinsufficienza –Continuazione

- Rela → Immunodeficienza combinata da *D81.8*
- SETD5 → Sindrome deficit cognitivo-dismorfismi facciali, da *Q87.0*

Apnea

- Centrale del sonno → Sindrome da *G47.30*
- Neonatale → Altra *P28.4*
- Ostruttivo
- - Durante il sonno → Encefalopatia autoimmune con parasonnia e *G04.8*
- - Neonatale → *P28.4*
- - Sonno → OSAS [Sindrome da *G47.31*
- Prematurità → *P28.4*
- Prematuro → *P28.4*
- Primaria del sonno neonatale → *P28.3*
- S.A.I. → *R06.88*
- Sonno
- - Neonatale
- - - Centrale → *P28.3*
- - - Ostruttiva → *P28.3*
- - - S.A.I. → *P28.3*
- - Non specificata → *G47.39*
- - → Altra *G47.38*
- → Sindrome glaucoma- *H40.9, G47.39*

Apnee e bradicardia del prematuro → *P28.4*

ApoA-I → Deficit familiare di *E78.6*

Apocrina

- Mammarie → Metaplasia delle ghiandole *N60.8*
- Non specificata → Malattia delle ghiandole sudoripare *L75.9*
- -
- - Acne *L73.2*
- - Altri disturbi delle ghiandole sudoripare *L75.8*
- - Miliaria *L75.2*

Apodia → *Q72.3*

Apofisi mastoide

- Non specificato → Disturbo iatrogeno dell'orecchio e dell' *H95.9*
- → Altri disturbi iatrogeni dell'orecchio e dell' *H95.8*

Apofisite

- Calcaneare → *M92.8*
- Non specificata come giovanile o dell'adulto e di localizzazione non specificata → *M93.9*
- Specificata come giovanile e di localizzazione non specificata → *M92.9*
- Tibiale adolescenziale → *M92.5*

Apolipoproteina

- A-IV → Amiloidosi da *E85.8*
- A-I → Amiloidosi da *E85.0*
- A-V → Deficit familiare di *E78.3*
- C-II → Deficit familiare di *E78.3*
- I → Deficit di *E78.6*
- II → Amiloidosi AapoII [miloidosi da *E85.0†, N08.4**

Apollo → Congiuntivite di *B30.3†, H13.1**

Aponeurotica giovanile

- Area spalla → Fibromatosi *M72.81*
- Avambraccio → Fibromatosi *M72.83*
- Braccio → Fibromatosi *M72.82*
- Gamba → Fibromatosi *M72.86*
- Mano → Fibromatosi *M72.84*
- Piede → Fibromatosi *M72.87*
- Regione della pelvi → Fibromatosi *M72.85*
- Tronco → Fibromatosi *M72.88*
- → Fibromatosi *M72.89*

Aponevrotica → fascia *C49*

Apoplessia

- Anamnesi personale → *Z86.7*
- Calore → *T67.0*
- Ghiandole surrenali da sepsi meningococcica → *A39.1†, E35.1**
- Ipofisaria → *E23.6*
- Ischemica → *I63.9*
- Uremica → *N18.8†, I68.8**

Apoplettici → Miopatia mitocondriale con encefalopatia, acidosi lattica ed episodi *G31.81*

Apparato

- Anamnesi familiare → Tumore maligno di altri organi o *Z80.8*
- Anamnesi personale → Tumore maligno di altri organi o *Z85.8*
- Diverso pelvi come esempio
- - Setto rettovaginale → Sedi interessanti *C76.3*
- - Setto rettovescicale → Sedi interessanti *C76.3*
- Intestinale, parte non specificata → Tumore Maligno: *C26.0*
- Masticatorio → Dolori facciali in malattia dell' *K10.8*
- Multipli → Disfunzione vegetativa somatoforme: Organi o *F45.37*
- Muscolo scheletrico, non specificata → Deformità acquisita dell' *M95.9*
- Muscoloscheletrico e del tessuto connettivo nell'anamnesi personale → Malattie dell' *Z87.3*
- Non specificato → Disfunzione vegetativa somatoforme: Organo o *F45.39*
- Osteomuscolare → Anomalia dell' *Q79.9*
- Scheletrico → Sifilide dell' *A52.7†, M90.29**
- Sottovalvolare mitralico → Anomalia dell' *Q23.8*
- Subvalvolare tricuspideale → Anomalia dell' *Q22.8*
- Tessuti → Risultati anormali di prelievo di campioni effettuato su altri organi, *R89*
- -
- - Artrite reumatoide con interessamento di altri organi e *M05.3†*
- - Disfunzione vegetativa somatoforme: Altri organi o *F45.38*
- - Malattia non diagnosticata, non specificata se di una sede o di un *R69*

Apparato –Continuazione

- → -Continuazione

- - Risultati anormali di esami per studi di funzionalità di altri organi e *R94.8*

Apparato circolatorio

- Anamnesi personale → Malattie dell' *Z86.7*
- Complicanti la gravidanza, il parto ed il puerperio → Malattie dell' *O99.4*
- Non specificata → Malformazione congenita dell' *Q28.9*
- Respiratorio → Altri sintomi e segni specificati che interessano gli *R09.8*
- → altro
- - Fistola congenita dell' *Q28.81*
- - Malformazioni congenite specificate dell' *Q28.88*

Apparato digerente

- Anamnesi familiare →
- - Malattie dell' *Z83.7*
- - Tumore maligno dell' *Z80.0*
- Anamnesi personale →
- - Malattie dell' *Z87.1*
- - Tumore maligno dell' *Z85.0*
- Cavità addominale → Risultati anormali di prelievo di campioni effettuato su organi dell' *R85*
- Complicanti la gravidanza, il parto ed il puerperio → Malattie dell' *O99.6*
- Cytomegalovirus → Infezione dell' *B25.80*
- Inferiore
- - Non classificata altrove → Anomalia congenita dell' *Q43.9*
- - → Disfunzione vegetativa somatoforme: *F45.32*
- Malattie classificate altrove → Disturbi di altri organi specificati dell' *K93.8**
- Neonatale → Altri disturbi specificati dell' *P78.8*
- Non
- - Classificati altrove → Altri disturbi iatrogeni dell' *K91.88*
- - Specificata →
- - - Malattia dell' *K92.9*
- - - Malformazione congenita dell' *Q45.9*
- - Specificati →
- - - Carcinoma in situ: Organi dell' *D01.9*
- - - Tumori di comportamento incerto o sconosciuto: Organi dell' *D37.9*
- - Specificato → Disturbo
- - - Iatrogeno dell' *K91.9*
- - - Perinatale dell' *P78.9*
- S.A.I. →
- - *D13.9*
- - *T18.9*
- - Congenita: Anomalia dell' *Q45.9*
- Sede non specificata → Corpo estraneo nell' *T18.9*
- Stadio
- - 1 → Graft-versus-host-disease

Apparato digerente –Continuazione

- Stadio –Continuazione
- - 1 – Graft-versus-host-disease –Continuazione
- - - Acuto dell' T86.01†, K93.21*
- - - GVHD] cronico all' T86.05†, K93.31*
- - 2 – Graft-versus-host-disease
- - - Acuto
- - - - T86.02†, K77.12*
- - - - T86.02†, K93.22*
- - - GVHD] cronico all' T86.06†, K93.32*
- - 3 – Graft-versus-host-disease
- - - Acuto
- - - - T86.02†, K77.13*
- - - - T86.02†, K93.23*
- - - GVHD] cronico all' T86.07†, K93.33*
- - 4 – Graft-versus-host-disease acuto
- - - T86.02†, K77.14*
- - - T86.02†, K93.24*
- Successivo
- - Interventi endoscopici – Stenosi dell' K91.84
- - Operazioni – Stenosi dell' K91.84
- Superiore
- - Non classificata altrove – Anomalia congenita dell' Q40.9
- - – Disfunzione vegetativa somatoforme: F45.31
- - -
- - Altro
- - - Malattie specificate dell' K92.8
- - - Malformazioni congenite specificate dell' Q45.8
- - Carcinoma in situ: Altri organi specificati dell' D01.7
- - Controllo di altre aperture artificiali dell' Z43.4
- - Corpo estraneo in altre e multiple sedi dell' T18.8
- - Corrosione di altre parti dell' T28.7
- - Deiscenza di anastomosi e sutura successiva ad altro intervento chirurgico su altre parti dell' K91.83
- - Infezione micotica dell' B49†, K93.8*
- - Malattia di Chagas cronica con interessamento dell' B57.3†, K93.8*
- - Spasmo psicogeno dell' F45.32
- - Tubercolosi dell' A18.3†, K93.0*
- - Tumore
- - - Benigno: Sedi maldefinite dell' D13.9
- - - Comportamento incerto o sconosciuto altro organi
- - - - D37.7
- - - - D37.78
- - - Maligno
- - - - Lesione sconfinante a più zone contigue dell' C26.8
- - - - Secondario di altri e non specificati organi dell' C78.8

Apparato digerente –Continuazione

- - –Continuazione
- - Tumore –Continuazione
- - - Maligno –Continuazione
- - - Sedi mal definite dell' C26.9
- - - Ustione di altre parti dell' T28.2
- Apparato gastrointestinale**
- Non specificato – Avvelenamento: Farmaco agente principalmente sull' T47.9
- - Avvelenamento: Altri farmaci agenti principalmente sull' T47.8
- Apparato genitale**
- Femminile
- - Ciclo mestruale –
- - - Altre condizioni morbose specificate associate all' N94.8
- - - Condizione morbosa non specificata associata all' N94.9
- - Non
- - - Specificata – Fistola dell' N82.9
- - - Specificato – Polipo
- - - - N84.9
- - - - Altre parti dell' N84.8
- - - - Altra fistola dell' N82.88
- - Gravidanza – Infezioni dell' O23.5
- - Maschile –
- - - Altri disturbi specificati dell' N50.8
- - - Disturbo infiammatorio altro organi specificati
- - - - N49.8
- - - - N49.88
- - - Infezione erpetica dell' A60.0†, N51.8*
- - - Infiammazione a localizzazioni multiple dell' N49.8
- - - O altre infezioni localizzate materne – Feto e neonato affetti da: infezioni materne dell' P00.8
- - - Organi pelvico
- - - Dopo aborto o gravidanza ectopica o molare – Infezione dell' O08.0
- - - -
- - - - Altro e non specificato tentativo fallito di aborto, complicato da infezione dell' O07.5
- - - - Tentativo fallito di aborto terapeutico, complicato da infezione dell' O07.0
- - - -
- - - Complicanza meccanica di altri dispositivi protesici, impianti ed innesti dell' T83.4
- - - Infezione e reazione infiammatoria da dispositivo protesico, impianto ed innesto dell' T83.6
- Apparato genitourinario**
- Anamnesi familiare – Malattie dell' Z84.2
- Anamnesi personale – Malattie dell' Z87.4
- Femminile – Altre fistole dell' N82.1
- Gravidanza
- - S.A.I. – Infezioni dell' O23.9
- - - Altra e non specificata infezione dell' O23.9

Apparato genitourinario –Continuazione

- Sede non specificata – Corpo estraneo nell' T19.9
- Successive al parto – Altre infezioni dell' O86.3
- -
- - Corpo estraneo in altre e multiple parti dell' T19.8
- - Tubercolosi dell' A18.1
- Apparato lacrimale**
- Malattie classificate altrove – Affezioni dell' H06.0*
- Non specificato – Disturbo dell' H04.9
- S.A.I. – Malformazione congenita dell' Q10.6
- -
- - Altro
- - - Disturbi dell' H04.8
- - - Malformazioni congenite dell' Q10.6
- - - Assenza e agenesia dell' Q10.4
- - - Atresia dell' Q10.5
- - - Sifilide tardiva dell' A52.7†, H06.0*
- Apparato respiratorio**
- Anamnesi familiare –
- - Malattie dell' Z83.6
- - Tumore maligno di altri organi dell' Z80.2
- Anamnesi personale –
- - Malattie dell' Z87.0
- - Tumore maligno di altri organi dell' Z85.2
- - Complicanti la gravidanza, il parto ed il puerperio – Malattie dell' O99.5
- - Digerente – Tumore maligno secondario dell' C78
- - Non
- - - Specificata – Malformazione congenita dell' Q34.9
- - - Specificato –
- - - - Carcinoma in situ: D02.4
- - - - Tumore
- - - - - Benigno: D14.4
- - - - Comportamento incerto o sconosciuto: Organo dell' D38.6
- - - Organi intratoracici – Tumore Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue dell' C39.8
- - - Sostanze chimiche, gas, fumi e vapori – Altre malattie acute e subacute dell' J68.3
- - -
- - - Altre malformazioni congenite specificate dell' Q34.8
- - - Avvelenamento: Altri e non specificati farmaci agenti principalmente sull' T48.7
- - - Carcinoma in situ: Altre parti dell' D02.3
- - - Disfunzione vegetativa somatoforme: F45.33
- - - Esame speciale screening
- - - Tubercolosi dell' Z11
- - - Tumore a carico dell' Z12.2
- - Tumore

Apparato respiratorio –Continuazione

- - - Continuazione
- - Tumore –Continuazione
- - - Comportamento incerto o sconosciuto: Altri organi dell' D38.5
- - - Maligno
- - - - Secondario di altri e non specificati organi dell' C78.3
- - - - Sedi mal definite dell' C39.9

Apparato urinario

- Gravidanza - Infezione
- - Altre parti dell' O23.3
- - Non specificata dell' O23.4
- Non
- - Specificata - Malformazione congenita dell' Q64.9
- - Specificati - Disturbi dell' N39.9
- S.A.I. -
- - C68.9
- - D30.9
- - Congenito
- - - Anomalia dell' Q64.9
- - - Deformazione dell' Q64.9
- Successiva al parto - Infezione dell' O86.2
- -
- - Altro
- - - Disturbo specificati
- - - - N39.8
- - - - N39.88
- - - Malformazioni congenite specificate dell' Q64.8
- - - Non specificati sintomi e segni che interessano l' R39.8
- - Infezione e reazione infiammatoria da dispositivo protesico, impianto ed innesto dell' T83.5
- - Tumore maligno secondario della vescica e di altri e non specificati organi dell' C79.1

Apparato urogenitale

- Femminile S.A.I. - C57.9
- Maschile S.A.I. - C63.9
- -
- - Disfunzione vegetativa somatoforme: F45.34
- - Tubercolosi primaria dell' A18.1

Apparecchiature - Richiesta di ripetizione di prescrizione per: Z76.0**Apparecchio**

- Acustico
- - Esterno - Z97.8
- - -
- - - Adattamento e manutenzione di Z45.3
- - - Fornitura ed adattamento di Z46.1
- Ausiliario
- - Non
- - - Specificati - Dipendenza di lunga durata da macchina o Z99.9

Apparecchio –Continuazione

- Ausiliario –Continuazione
- - Non –Continuazione
- - - Specificato - Fornitura e adattamento di dispositivo medico o Z46.9
- - - Ortopedico - Fornitura ed adattamento di Z46.7
- - - - Dipendenza di lunga durata da altre macchine o altri Z99.8
- - - Gestione delle secrezioni - Dipendenza (di lunga durata) da: Z99.0
- - - Tosse assistita - Dipendenza (di lunga durata) da: insufflatore-esufflatore (Z99.0
- - - Ventilazione meccanica - Dipendenza (di lunga durata) da Z99.1

Apparent life-threatening event [ALTE] - R06.80**Apparente**

- Epidermophyton, Microsporum e Tricophyton - Infezioni da specie B35
- Minaccia per la vita (ALTE) del lattante - Evento di R06.80
- Mineralcorticoidi
- - Con crisi ipertensiva - Eccesso I15.11
- - - Eccesso I15.10

Apparenza di persona bizzarra - R46.1**Appartenenza ad una banda criminale - Atti antisociali nel contesto dell' F91.2****Appelt-Gerken-Lenz - Sindrome di Q87.8****Appendice**

- Atriali - Giustapposizione delle Q20.8
- Auricolari - Q17.0
- Caudale sacrale legata all'X - Sindrome disabilità intellettiva - ritardo dello sviluppo globale - dismorfismi facciali - Q87.8
- Cutanea surnumeraria - Q82.8
- Non specificata - Malattia dell' K38.9
- O lembo preauricolare - Q17.0
- Preauricolare
- - Oftalmoplegia esterna - Macrostomia - Q87.0
- - - Sindrome da ritardo mentale con ipoplasia del corpo calloso e Q87.8

- -
- - Adenocarcinoma mucinoso dell' C18.1
- - Altre malattie specificate dell' K38.8
- - Coproliti dell' K38.1
- - Diverticolo dell' K38.2
- - Fistola dell' K38.3
- - GIST [tumore stromale gastrointestinale] dell' C18.1
- - Invaginazione dell' K38.8
- - Iperplasia dell' K38.0
- - Stercoliti dell' K38.1
- - Trasposizione di: Q43.8
- - Tubercolosi dell' A18.3†, K93.0*
- - Tumore
- - - Carcinoide muciparo dell' C18.1
- - - Comportamento incerto o sconosciuto: D37.3

Appendice –Continuazione

- - - Continuazione
- - Tumore –Continuazione
- - - Endocrino
- - - - C18.1
- - - - D12.1
- - - - D37.3
- - - Classico dell' D37.3
- - - Maligno: C18.1

Appendicite

- Acuta
- - Altra e non specificata - K35.8
- - Con
- - - Ascesso peritoneale - K35.32
- - - Peritonite
- - - - Generalizzato
- - - - - Diffusa) a seguito rottura o perforazione - K35.2
- - - - - - K35.2
- - - - Localizzato
- - - - - Con peritonite localizzata con perforazione o rottura - K35.31
- - - - - Senza perforazione o rottura - K35.30
- - - Senza menzione di peritonite generalizzata e localizzata - K35.8
- - Amebica - A06.8
- - Cronica - K36
- - Non specificata - K37
- - Ricorrente - K36
- - Tuberculare - A18.3†, K93.0*
- - - Altre forme di K36

Appendicolare -

- Aderenza K66.0
- Concrezioni K38.1

Appetito - Perdita

- R63.0
- Psicogena dell' F50.8

Appicare il fuoco [piromania] - Impulso patologico ad F63.1**Applicazione**

- Forcipe e ventosa ostetrica - Parto singolo con O81
- Terapeutica di sostanze radioattive - Z51.0
- Topica - Avvelenamento: Farmaci odontoiatrici ad T49.7
- Ventosa
- - Forcipe non specificato - Tentativo fallito di O66.5
- - O forcipe, con successivo parto con forcipe o taglio cesareo - Tentativo fallito di O66.5
- - Ostetrica - Feto e neonato sofferenti per parto con P03.3

Apprendimento

- Computazione - Disturbo circoscritto a ritardo nell' F81.1
- Disturbi del comportamento - Epilessia legata all'X - disturbi dell' G40.2

Apprendimento –Continuazione

- Lettura → Disturbo circoscritto a ritardo nell' *F81.0*
- Limitate S.A.I. → Capacità d' *F81.9*
- S.A.I. → Disturbo dell' *F81.9*
- → Sindrome RIDDLE [radiosensibilità-immunodeficienza-dismorfismi-difficoltà dell' *D82.8*

Approfondite da parte di un centro per le malattie rare → Malattia rara senza diagnosi dopo indagini *R69*

Appropriato

- Correttamente somministrato →
- - Anuria da sulfamidici in impiego di farmaco *R34, Y57.9!*
- - Effetto avverso di farmaco o medicamento *T88.7*
- - Idiosincrasia a farmaco o medicamento *T88.7*
- - Ipersensibilità a farmaco o medicamento *T88.7*
- - Reazione allergica a farmaco o medicamento *T88.7*
- - Shock
- - - Anafilattico da effetto avverso di farmaco o medicamento *T88.6*
- - - Anestesia con sostanza *T88.2*
- - -
- - NSIAD [Sindrome nefrogenica da anti-diuresi non *E22.2*
- - Sindrome nefrogenica da anti-diuresi non *E22.2*

Aprassia

- Oculomotore
- - Tipo
- - - 2] → AOA2 [Atassia - *G60.2*
- - - 4] → AOA4 [Atassia con *G11.1*
- - - Cogan → *H51.8*
- - -
- - - AOA [Atassia - *G11.3*
- - - Sindrome atassia cerebellare autosomica recessiva-segni piramidali-nistagmo- *G11.1*
- Ritardo mentale legato all'X → Atassia - *G11.8*
- Verbale primitiva progressiva → *G31.0*
- → *R48.2*

Aprosencefalia

- Disgenesia cerebellare → *Q04.3*
- -
- - *Q04.3*
- - Sindrome XK dell' *Q04.3*

APS sindrome

- Antifosfolipidi] → *D68.6*
- Polighiandolare autoimmune] → *E31.0*

APUDoma → *D44.9*

Aquaticus → Cancer *A69.0*

Arachide → Allergia alle proteine dell' *T78.1*

Aracnodattilia

v./v.a. contratture-aracnodattilia

Aracnodattilia –Continuazione

- Anomalia dell'ossificazione - ritardo mentale → *Q87.8*
- Ritardo mentale
- - Dismorfismi → *Q87.8*
- - → Criptorchidismo - *Q87.8*
- - Cecità - scoliosi - *Q87.8*

Aracnoide →

- Neurosifilide dell' *A52.1†, G01**
- Nevo: *I78.1*
- Sifilide
- - Adesiva dell' *A52.1†, G01**
- - Cerebrale dell' *A52.1†, G01**
- - Spinale dell' *A52.1†, G01**

Aracnoidea →

- Agenesia della tibia - polidattilia - cisti *Q79.8, G93.0*
- Cisti *G93.0*
- Tubercolosi *A17.0†, G01**

Aracnoidite

- Adesivo
- - Sifilitica → *A52.1†, G01**
- - - *G03.9*
- Altre e non specificate cause → *G03*
- Batterica → *G00*
- Cerebrale sifilitica → *A52.1†, G01**
- Meningococchi → *A39.0†, G01**
- Sifilitica tardiva → *A52.1†, G01**
- Spinale
- - S.A.I. → *G03.9*
- - Sifilitica → *A52.1†, G01**
- - Tubercolare → *A17.0†, G01**

Aragosta] → Bidattilia [Mano a chele di *Q71.6*

Arancioni → Depositi [accrezioni] dentali (da): *K03.6*

ARAN-NM → *G60.0*

Arborescente

- Herpes simplex → Cheratite *B00.5†, H19.1**
- → Lipoma *D17.7*

Arbovirus

- S.A.I. →
- - Febbre da *A94*
- - Infezione da *A94*
- - Meningite da *A87.8†, G02.0**

ARC] S.A.I. → Complesso AIDS-correlato [*B24*

Arcata

- Dentario →
- - Anomalie dei rapporti delle *K07.2*
- - Deviazione dalla linea mediale dell' *K07.2*
- - Zigomatico
- - Zigomatico → Frattura dell' *S02.41*
- - → Frattura dell' *S02.4*

Arciforme → Scotoma: *H53.4*

Arco

- Aortico

Arco –Continuazione

- Aortico →Continuazione
- - Anello vascolare dell'aorta] → Doppio *Q25.4*
- - Cervicale → *Q25.4*
- - Con compressione circolare di trachea ed esofago → Doppio *Q25.4*
- - Destro → Persistenza di: *Q25.4*
- - Dismorfismi - ritardo mentale → Anomalia dell' *Q87.8*
- - Persistente → Quinto *Q25.4*
- - -
- - - Anomalie dell' *Q25.4*
- - - Arterite dell' *M31.4*
- - - Interruzione dell' *Q25.4*
- - - Persistenza di: circonvoluzioni dell' *Q25.4*
- - - Sifilide dell' *A52.0†, I79.1**
- - - Sindrome dell' *M31.4*
- Atlante → Frattura dell' *S12.0*
- Neurale →
- - Cervicale: *S12*
- - Lombosacrale *S32*
- - Toracico(a): *S22*
- - Palmare
- - Profondo → Traumatismo dell' *S65.3*
- - Superficiale → Traumatismo dell' *S65.2*
- Vertebrale dell'epistrofeo → Frattura bilaterale dell' *S12.1*

ARDS

- Acuto respiratory distress syndrome
- - Adolescente
- - - Grave → *J80.06*
- - - Lieve → *J80.04*
- - - Moderata → *J80.05*
- - - - *J80.09*
- - Adulto
- - - Grave → *J80.03*
- - - Lieve → *J80.01*
- - - Moderato → *J80.02*
- - Bambino
- - - Grave → *J80.06*
- - - Lieve → *J80.04*
- - - - *J80.09*
- - - - *J80.05*
- - Sindrome da distress respiratorio acuto del bambino, dell'adolescente e dell'adulto [*J80.0*

Area

- Diffuse → linfoma follicolare con o senza *C82*
- Interscapolare → *T21*
- Mandibolare → Ferita aperta: *S01.43*
- Mascellare → Ferita aperta: *S01.42*
- Perioculare
- - Con o senza interessamento di vie lacrimali → Ferita aperta della palpebra e dell' *S01.1*
- - -

Area –Continuazione

- Perioculare –Continuazione
- - - –Continuazione
- - - Altri traumatismi superficiali della palpebra e dell' S00.2
- - - Contusione della palpebra e dell' S00.1
- - - Corrosione della palpebra e dell' T26.5
- - - Ferita aperta della palpebra e dell' S01.1
- - - Ustione della palpebra e dell' T26.0
- Scapolare – T22
- Sistema nervoso centrale – Zoster con interessamento di altre B02.2†
- Spalla –
- - Artrite cronica giovanile
- - - Con esordio sistemico, M08.21
- - - Forma pauciarticolare, M08.41
- - Artrite idiopatica giovanile
- - - M08.91
- - Aspecifica, M08.81
- Eteroplasia ossea progressiva, M61.51
- Fibrodisplasia ossificante progressiva, M61.11
- Fibromatosi aponeurotica giovanile, M72.81
- Necrosi avascolare idiopatica, M87.01
- Osteomielite multifocale ricorrente cronica, M86.31
- Sinovite villonodulare pigmentata, M12.21
- Temporomandibolare – Ferita aperta: Altre e multiple parti della guancia e dell' S01.49
- Tiroidea – Distorsione e distrazione dell' S13.5

Areata

- Esfoliativa – Glossite K14.1
- Non specificata – Alopecia L63.9
- -
- - Altra forma di alopecia L63.8
- - Cheratosi palmoplantare striata e Q82.8

AREB

- I] – Anemia refrattaria con eccesso di blasti, tipo I [RAEB I/ D46.2
- II] – Anemia refrattaria con eccesso di blasti, tipo II [RAEB II/ D46.2
- - Anemia refrattaria con eccesso di blasti [RAEB/ D46.2

AREDYLD – Sindrome Q87.8**Areflessia**

- Distress respiratorio e disfagia] – EMARDD [Miopatia a esordio precoce con G71.2
- Piede cavo-atrofia ottica-sordità neurosensoriale – Sindrome atassia cerebellare- G11.8
- Vescica urinaria – G95.81
- Vestibolare bilaterale – Atassia cerebellare associata a neuropatia e G11.8

Areflessica ereditaria, tipo Roussy-Lévy – Distasia G60.0**Arenavirus – Altre febbri emorragiche da A96.8****Areola –**

- Ascesso (acuto) (cronico) (non puerperale) di: N61
- Cancro ereditario dell' C50.0
- Tumore Maligno: Capezzolo e C50.0

Areolare

- Generalizzata) (peripapillare) – Distrofia della corioide (centrale H31.2
- - Cheratite: H16.1

Arginina –

- Disturbo del metabolismo dell' E72.2
- Iperaminoaciduria da E72.2

Argininemia – E72.2**Argininosuccinasi – Deficit di E72.2****Argininosuccinato liasi – Deficit di E72.2****Argininosuccinico –**

- Acidemia E72.2
- Aciduria E72.2

Argino succinico – Disturbo del metabolismo connesso all'acido E72.2**Arginosuccinica – Aciduria E72.2****Argiria] – congiuntivale(i) Argirosi [H11.1****Argirosi**

- Argiria] – congiuntivale(i) H11.1
- - T56.8

Argyll-Robertson sifilitica – Sindrome di A52.1†, H58.0***Aria**

- Acqua
- - Non specificato – Effetto della pressione dell' T70.9
- - - Altri effetti della pressione dell' T70.8
- Ambientale – Deficit di ossigenazione sistemica da: basso contenuto di ossigeno nell' T71
- Compressa – Malattia da T70.3
- Scoppio – Sindrome traumatica da spostamento d' T70.8
- -
- - Mal d' T75.3
- - Polvere e altre sostanze contaminanti l' Z57

Arias – Sindrome di E80.5**Ariboflavinosi – E53.0****Ariepiglottica**

- Faccia
- - Ipofaringea –
- - - Plica
- - - - D00.0
- - - - D37.0
- - - Tumore Maligno: Plica C13.1
- - Laringeo – Plica
- - - D02.0
- - - D38.0
- - S.A.I. – Plica
- - C13.1
- - D00.0

Ariepiglottica –Continuazione

- S.A.I. – Plica –Continuazione
- - D37.0
- Zona marginale – Plica
- - C13.1
- - D00.0
- - D37.0
- -
- - Carcinoma a cellule squamose della plica C13.1
- - Versante laringeo della plica C32.1

Arilsulfatasi

- B – Deficit di E76.2
- - Deficit di E75.2

Arinencefalia – Q04.1**Arinia**

- Atresia delle coane - microftalmia – Q87.0
- - Q30.1

Arinia-microftalmia di Bosma – Sindrome da Q87.0**Aritmetica – Disturbo**

- Evolutivo circoscritto all' F81.2
- Specifico delle abilità F81.2

Aritmia

- Assoluto
- - Fibrillazione atriale – I48.9
- - Intermittente – I48.9
- - - I48.9
- Atriale – I49.8
- Cardiaco
- - Deficit di GNB5 – Sindrome disabilità intellettiva - Q87.8
- - Maligne – Accertamento di una predisposizione ad Z01.80
- - Neonatale – P29.1
- - Non specificata – I49.9
- - S.A.I. – I49.9
- - Specificate – Altre I49.8
- - - fetale: O68.0
- Correlata a TANGO2 – Sindrome da encefalopatia metabolica e G31.88
- Extrasistoliche – I49.4
- Fibrillazione
- - Atriale – I48.9
- - - I48.9
- - Nodo AV – I49.8
- - Ventricolare da rientro – I47.0

Aritmogena

- Isolato familiare
- - Forma biventricolare – Cardiomiopatia ventricolare I42.88
- - Ventricolo destro – Displasia I42.80
- Ventricolo destro
- - ARVD] – Cardiomiopatia I42.80
- - - Displasia I42.80
- -

Aritmogenia –Continuazione

- - -Continuazione
- - Cheratoderma palmoplantare con cardiomiopatia Q87.8
- - Cheratosi palmoplantare con cardiomiopatia Q87.8

Arlcchino -

- Ittiosi congenita grave (Feto Q80.4
- Sindrome di G90.88

Arma

- Fuoco -
- Ferita durante l'intervento della forza pubblica, con gas lacrimogeni, randellate o Y35.7!
- - Incidente con: W49.9!
- - Aggressione con: Y09.9!

Armata - Check-up sanitario generale: di personale delle forze Z10**Armfield - Ritardo mentale legato all'X, tipo Q87.8****Arndt-Gottron - Malattia di L98.5****Arnold-Chiari**

- Tipo
- - 2 - Malformazione di Q07.0
- - I - Malformazione di Q07.0
- - Sindrome di Q07.0

Aromatasi - Deficit di E25.8**Aromatici**

- Non
- - Specificati - Effetto tossico: Derivati alogenati degli idrocarburi alifatici e T53.9
- - Specificato - Disturbo del metabolismo degli aminoacidi E70.9
- -
- - Deficit di decarbossilasi degli L-aminoacidi G24.8
- - Effetto tossico: Altri derivati alogenati degli idrocarburi T53.7

Aromatosi - Sindrome da eccesso di E30.1**ARPKD [malattia renale policistica autosomica recessiva] - Q61.1****Arrestata nel suo decorso - Carie dentaria K02.3****Arresto**

- Anestesia
- - Durante il
- - - Puerperio - cardiaco: O89.1
- - - Travaglio e il parto - cardiaco: O74.2
- - Gravidanza - cardiaco: O29.1
- Cardiaco
- - Con efficace rianimazione - I46.0
- - Non specificato - I46.9
- - Senza efficace rianimazione - I46.9
- - Successivo(a) a condizioni morbose classificabili in O00-O07 - O08.8
- Cardiocircolatorio precedente l'ammissione in ospedale - U69.13!
- Crescita - Alimentare E45

Arresto –Continuazione

- Dopo taglio cesareo od altri interventi chirurgici ostetrici, o dopo procedura diagnostiche o terapeutiche ostetriche, compreso parto S.A.I. - cardiaco(a): O75.4
- Fase attiva del travaglio - O62.1
- Profondo in posizione trasversa - O64.0
- Respiratorio - R09.2
- Sviluppo epifisario - M89.1
- - Z65

Arrossamento - R23.2**Arroyo**

v./v.a. Ramos-Arroyo

ARSACS [Atassia spastica autosomica recessiva di Charlevoix-Saguenay] - G11.1**Arsenico e suoi composti - Effetto tossico: T57.0****Artefatti - L98.1****Arteria**

v./v.a. aorta-arteria polmonare

v./v.a. Stenosi di arteria

- Anonima o succlavia - Traumatismo dell' S25.1
- Arteriole
- - Capillari in malattie classificate altrove - Altri disturbi delle I79.8*
- - Non specificati - Disturbi di I77.9
- - - Altri disturbi non specificati di I77.88
- Arto
- - Altre e non specificate forme - Aterosclerosi delle I70.29
- - Bacino-gamba
- - - Con
- - - - Dolore
- - - - Ischemico indotto da sforzo, tratto percorso 200 m e più - Aterosclerosi delle I70.21
- - - - Ischemico indotto da sforzo, tratto percorso meno di 200 m - Aterosclerosi delle I70.22
- - - - Riposo - Aterosclerosi delle I70.23
- - - - Gangrena - Aterosclerosi delle I70.25
- - - - Ulcera - Aterosclerosi delle I70.24
- - - Senza disturbi - Aterosclerosi delle I70.20
- - Inferiore -
- - - Aneurisma e dissezione di un' I72.4
- - - Embolia e trombosi delle I74.3
- - Non specificate - Embolia e trombosi delle I74.4
- - Spalla-braccio, tutti gli stadi - Aterosclerosi delle I70.26
- - Superiore -
- - - Aneurisma e dissezione di un' I72.1
- - - Embolia e trombosi delle I74.2
- - Tipo bacino-gamba, stadio IV secondo Fontaine con ulcerazione - Aterosclerosi delle I70.24
- - Ascellare - Traumatismo dell' S45.0
- - Brachiale - Traumatismo dell' S45.1
- - Carotidea - Stenosi bilaterale dell' I65.3
- Cerebellare -

Arteria –Continuazione

- Cerebellare - -Continuazione
- - Arteria cerebrale media arteria cerebrale anteriore arteria cerebrale posteriore
- - - I63.3
- - - I63.4
- - - I63.5
- - Occlusione e stenosi delle I66.3
- - Cervicali - Dissezione familiare delle I72.9
- - Collo - Arteriosclerosi di I70.8
- - Con malformazione cardiaca - Trasposizione congenitamente non corretta delle grandi Q20.3, Q24.9
- - Dorsale del piede - Traumatismo dell' S95.0
- - Estremità - Arteriosclerosi di I70.29
- - Femorale -
- - - Aterosclerosi dell' I70.29
- - Traumatismo dell' S75.0
- - Gastrica - Traumatismo dell' S35.2
- - Gastroduodenale - Traumatismo dell' S35.2
- - Mediali - Degenerazione delle I70.29
- - Midollo spinale - Trombosi sifilitica di A52.0†, I79.8*
- - Non
- - - Classificata altrove - Atresia di Q27.8
- - - Specificata - Embolia e trombosi di I74.9
- - O
- - - Vena
- - - - Ipogastrica - S35.88
- - - - Mammaria - S25.88
- - - - Non classificata altrove - Assenza di Q27.8
- - - - Ovarica - S35.88
- - - - Uterina - S35.88
- - - Vena renale - S35.4
- - Omellicale
- - Unica - Q27.0
- - - Assenza congenita o ipoplasia dell' Q27.0
- - Perforanti - Occlusione e stenosi delle I66.8
- - Peroneale - Traumatismo dell' S85.2
- - Plantare del piede - Traumatismo dell' S95.1
- - Pre-cerebrali - Aneurisma e dissezione di altre I72.5
- - Radiale livello
- - - Avambraccio - Traumatismo dell' S55.1
- - - Polso e della mano - Traumatismo dell' S65.1
- - Renali multiple - Q27.2
- - Retinico
- - - Centrale - Occlusione dell' H34.1
- - - - Occlusione
- - - - Arteriosa retinica: di ramo di H34.2
- - - - Transitoria di H34.0
- - Specificate - Aneurisma e dissezione di altre I72.8
- - Spinale

Arteria –Continuazione

- Spinale –Continuazione
- - Anteriore – Sindrome da compressione dell' *M47.09†, G99.2**
- - – Sindrome da compressione delle *M47.09†, G99.2**
- Tibiale anteriore
- - Posteriore) – Traumatismo dell' *S85.1*
- - – Sindrome dell' *T79.62*
- Ulnare livello
- - Avambraccio – Traumatismo dell' *S55.0*
- - Polso e della mano – Traumatismo dell' *S65.0*
- Vena) polmonare – Infarto (di *I26*
- -
- - Altre malformazioni congenite delle grandi *Q25.8*
- - Aterosclerosi di altre *I70.8*
- - Compressione di *I77.1*
- - Embolia e trombosi di altre *I74.8*
- - Erosione di *I77.88*
- - L-trasposizione delle grandi *Q20.5*
- - Malformazione congenita non specificata delle grandi *Q25.9*
- - Necrosi di *I77.5*
- - Occlusione di *I74.9*
- - Rottura di *I77.2*
- - Sindrome da tortuosità delle *I77.1*
- - Trasposizione
- - - Completa dei grandi *Q20.3*
- - - Congenitamente corretta isolata delle grandi *Q20.3*
- - Tubercolosi delle *A18.8†, I79.8**
- - Ulcera di *I77.88*

Arteria basilare

- Arteria carotide arteria vertebrale –
- - *I63.0*
- - *I63.1*
- - *I63.2*
- Tronco) – Aneurisma e dissezione dell' *I72.5*
- -
- - Arteriosclerosi dell' *I65.1*
- - Embolia dell' *I65.1*
- - Emorragia subaracnoidea
- - - *I60.4*
- - - Acquisita da rottura di aneurisma dell' *I60.4*
- - Occlusione dell' *I65.1*
- - Ostruzione
- - - *I65.1*
- - - Completa dell' *I65.1*
- - - Parziale dell' *I65.1*
- - Trombosi dell' *I65.1*

Arteria carotide

- Arteria vertebrale – Arteria basilare
- - *I63.0*
- - *I63.1*

Arteria carotide –Continuazione

- Arteria vertebrale – Arteria basilare –Continuazione
- - *I63.2*
- Comune – Traumatismo: *S15.01*
- Esterna – Traumatismo: *S15.02*
- Extracranica – Aneurisma dell' *I72.0*
- Interno
- - Con remissione completo entro
- - - 1 a 24 ore – Sindrome dell' *G45.12*
- - - Meno di 1 ora – Sindrome dell' *G45.13*
- - Tratto cerebrale – Aneurisma dell' *I67.10*
- - – Traumatismo: *S15.03*
- Parte non specificata – Traumatismo: *S15.00*
- -
- - Aneurisma
- - - Dissezione dell' *I72.0*
- - - Intracranico sifilitico dell' *A52.0†, I68.8**
- - Arteriosclerosi dell' *I65.2*
- - Embolia dell' *I65.2*
- - Occlusione
- - - *I65.2*
- - - *I65.3*
- - Ostruzione
- - - *I65.2*
- - - Completa dell' *I65.2*
- - - Parziale dell' *I65.2*
- - Stenosi bilaterale dell' *I65.3*
- - Trombosi dell' *I65.2*

Arteria celiaca –

- Sindrome da compressione dell' *I77.4*
- Traumatismo dell' *S35.2*

Arteria cerebellare –

- Embolia dell' *I66.3*
- Ostruzione
- - *I66.3*
- - Completa dell' *I66.3*
- - Parziale dell' *I66.3*
- Trombosi dell' *I66.3*

Arteria cerebrale

- Anteriore
- - Arteria cerebrale posteriore arteria cerebellare – Arteria cerebrale media
- - - *I63.3*
- - - *I63.4*
- - - *I63.5*
- - -
- - - Embolia dell' *I66.1*
- - - Ostruzione
- - - - *I66.1*
- - - - Completa dell' *I66.1*
- - - - Parziale dell' *I66.1*
- - - Sindrome dell' *I66.1†, G46.1**
- - - Trombosi dell' *I66.1*

Arteria cerebrale –Continuazione

- Età infantile – Ictus ischemico da embolia di *I63.4*
- Media
- - Arteria cerebrale anteriore arteria cerebrale posteriore arteria cerebellare –
- - - *I63.3*
- - - *I63.4*
- - - *I63.5*
- - -
- - - Embolia dell' *I66.0*
- - - Emorragia subaracnoidea
- - - - *I60.1*
- - - - Acquisita da rottura di aneurisma dell' *I60.1*
- - - Ostruzione
- - - - *I66.0*
- - - - Completa dell' *I66.0*
- - - - Parziale dell' *I66.0*
- - - Sindrome dell' *I66.0†, G46.0**
- - - Trombosi dell' *I66.0*
- - Posteriore
- - Arteria cerebellare – Arteria cerebrale media arteria cerebrale anteriore
- - - *I63.3*
- - - *I63.4*
- - - *I63.5*
- - -
- - - Embolia dell' *I66.2*
- - - Ostruzione
- - - - *I66.2*
- - - - Completa dell' *I66.2*
- - - - Parziale dell' *I66.2*
- - - Trombosi dell' *I66.2*
- - - - – Sindrome dell' *I66.2†, G46.2**
- - -
- - - Ateroma delle *I67.2*
- - - Dissezione di *I67.0*
- - - Emorragia subaracnoidea da *I60.7*
- - - Gomma di *A52.0†, I68.8**
- - - Infarto cerebrale
- - - Embolia delle *I63.4*
- - - Occlusione o stenosi non specificata delle *I63.5*
- - - Trombosi delle *I63.3*
- - - Occlusione e stenosi di altre *I66.8*
- - - Rottura sifilitica di aneurisma di *A52.0†, I68.8**
- - - Spasmo di *G45.9*
- - - Tubercolosi di *A18.8†, I68.1**

Arteria comunicante

- Anteriore – Emorragia subaracnoidea
- - *I60.2*
- - Acquisita da rottura di aneurisma dell' *I60.2*
- - Posteriore – Emorragia subaracnoidea
- - *I60.3*

Arteria comunicante –Continuazione

- Posteriore → Emorragia subaracnoidea –Continuazione
- - Acquisita da rottura di aneurisma dell' I60.3
- S.A.I. → Emorragia subaracnoidea da I60.7
- → Emorragia subaracnoidea acquisita da rottura di aneurisma di I60.7

Arteria coronaria

- Destra
- - Aorta → Origine anomala dell' Q24.5
- - Arteria polmonare → Origine anomala dell' Q24.5
- Non classificato altrove → Restringimento sifilitico di A52.0†, I52.0*
- Sifilitico congenito → Restringimento delle A50.5†, I52.0*
- Sinistra dall'aorta → Origine anomala dell' Q24.5
- →
- - Aneurisma di I25.4
- - Dissezione spontanea idiopatica dell' I25.4
- - Fistole congenita delle Q24.5
- - Portatore di protesi di Z95.5
- - Trombosi sifilitica delle A52.0†, I52.0*

Arteria coronarica

- Con rottura → Dissezione di I21.9
- Non esitante in infarto miocardico → Occlusione delle I24.0
- → Vasospasmo delle I20.1

Arteria epatica

- Vena porta → Fistola (congenita) fra Q26.6
- →
- - Sifilide di A52.0†, I79.8*
- - Traumatismo dell' S35.2

Arteria extracranica

- Non specificata → Occlusione e stenosi di un' I65.9
- S.A.I. → I65.9
- → Occlusione e stenosi di altre I65.8

Arteria iliaca →

- Aneurisma e dissezione dell' I72.3
- Embolia e trombosi dell' I74.5
- Occlusione dell' I74.5
- Traumatismo dell' S35.5

Arteria intracranica

- Età infantile →
- - Ictus ischemico da trombosi di I63.3
- - Infarto ischemico di I63.5
- Non specificata → Emorragia subaracnoidea da I60.7
- →
- - Emorragia subaracnoidea da altre I60.6
- - Interessamento multiplo di I60.6

Arteria mesenterica

- Inferiore → Traumatismo dell' S35.2
- Superiore →
- - Sindrome

Arteria mesenterica –Continuazione

- Superiore → –Continuazione
- - Sindrome –Continuazione
- - - Acquisita dell' I77.88
- - - Congenita dell' Q27.8
- - Traumatismo dell' S35.2
- - Trombosi dell' K55.0
- →
- - Embolia dell' K55.0
- - Traumatismo
- - - S35.2
- - Trombosi dell' K55.0

Arteria periferica →

- Arteriosclerosi delle I70.29
- Sclerosi di I70.29

Arteria polmonare

- Aberrante → Q25.7
- Che nasce
- - Aorta → Q25.7
- - Dotto arterioso pervio → Q25.7
- - Con cuore polmonare →
- - Tromboembolia di I26.0
- - Trombosi di I26.0
- - Origine anomala → Q25.7
- →
- - Agenesia dell' Q25.7
- - Altre malformazioni congenite di Q25.7
- - Aneurisma
- - - I28.1
- - - Q25.7
- - Anomalia dell' Q25.7
- - Arteriosclerosi dell' I27.08
- - Atresia di Q25.5
- - Dilatazione idiopatica dell' I28.8
- - Ipoplasia dell' Q25.7
- - Origine anomala dell'arteria coronaria destra dall' Q24.5
- - Sifilide di A52.0†, I98.0*
- - Tromboembolia di I26.9
- - Trombosi di I26.9

Arteria poplitea

- Popliteal artery entrapment syndrome] → Sindrome da compressione dell' I77.1
- →
- - Occlusione dell' I74.3
- - Sindrome da compressione dell' I77.1
- - Traumatismo dell' S85.0

Arteria precerebrale →

- Aneurisma acquisito delle I72.5
- Infarto cerebrale
- Embolia di I63.1
- - Occlusione o stenosi non specificata di I63.2
- - Trombosi di I63.0
- Occlusione

Arteria precerebrale → –Continuazione

- Occlusione –Continuazione
- - I65.9
- - Bilaterale di I65.3
- Rottura di aneurisma delle I72.5
- Stenosi
- - I65.9
- - Multiple di I65.3
- Stenosi bilaterale di I65.3
- Trombosi di una I65.9
- Arteria renale**
- Embolia → N28.0
- Occlusione → N28.0
- Ostruzione → N28.0
- S.A.I. → Malformazione congenita di Q27.2
- Trombosi → N28.0
- →
- - Altre malformazioni congenite di Q27.2
- - Aneurisma e dissezione dell' I72.2
- - Aterosclerosi dell' I70.1
- - Stenosi congenita di Q27.1

Arteria splenica →

- Calcificazione di I70.8
- Traumatismo dell' S35.2
- Trombosi dell' I74.8

Arteria succlavia

- Aberrante → Q27.8
- →
- - Aneurisma sifilitico dell' A52.0†, I79.8*
- - Aterosclerosi dell' I70.26

Arteria vertebrale

- Con sintomo vertebrobasilare con remissione completo entro
- - 1 a 24 ore → Sindrome dell' G45.02
- - Meno di 1 ora → Sindrome dell' G45.03
- →
- - Aneurisma e dissezione dell' I72.6
- - Arteria basilare arteria carotide
- - - I63.0
- - - I63.1
- - - I63.2
- - Arteriosclerosi dell' I65.0
- - Embolia dell' I65.0
- - Emorragia subaracnoidea
- - - I60.5
- - - Acquisita da rottura di aneurisma dell' I60.5
- - Occlusione
- - - I65.0
- - - I65.3
- - Ostruzione
- - - I65.0
- - - Completa dell' I65.0
- - - Parziale dell' I65.0

Arteria vertebrale –Continuazione

- - - Continuazione
- - Sindrome da compressione dell' *M47.09†, G99.2**
- - Stenosi bilaterale dell' *I65.3*
- - Traumatismo dell' *S15.1*
- - Trombosi dell' *I65.0*

Arterio-epatico

v./v.a. Displasia arterio-epatica

Arteriole

- Capillari in malattie classificate altrove - Altri disturbi delle arterie, *I79.8**
- Non specificati - Disturbi di arterie e *I77.9*
- Retiniche - Tortuosità delle *Q14.1*
- - Altri disturbi non specificati di arterie e *I77.88*

Arteriopatia

- Cerebrale autosomico
- - Dominante con infarti subcorticali e leucoencefalopatia - CADASIL [*I67.88*]
- - Recessiva con infarti subcorticali e leucoencefalopatia - CARASIL [*I67.88*]
- Ictus, leucoencefalopatia correlati alla catepsina A - CARASIL [*I67.88*]
- Infantile idiopatica - *Q28.88*
- Letale secondaria al deficit di fibulina-4 - Sindrome da *Q25.8*
- Obliterante
- - Arto inferiore - AO [*I70.29*]
- - Bacino -
- - - *I70.29*
- - - AO [*I70.29*]
- - Bacino-coscia -
- - - *I70.29*
- - - AO [*I70.29*]
- - Coscia -
- - - *I70.29*
- - - AO [*I70.29*]
- - Periferico
- - - AOP
- - - - S.A.I. - *I70.29*
- - - - Senza menzione di uno stadio (secondo Fontaine) - *I70.29*
- - - Estremità -
- - - - *I70.2*
- - - - Claudicazione intermittente da *I70.29*
- - - - AOP [*I70.29*]
- - Polpaccio - *I70.29*
- - Sifilitica - *A52.0†, I79.8**
- - -
- - - *I70.29*
- - - AO [*I70.29*]
- - - Diabete mellito con *E14.50†, I79.2**
- - - Diabete mellito di tipo 1 con *E10.50†, I79.2**
- - - Diabete mellito di tipo 2 con *E11.50†, I79.2**
- - Dolore ischemico in *I70.29*

Arteriosa

- Acuta
- - Braccio - Occlusione *I74.2*
- - Gamba - Occlusione *I74.3*
- - Alta - Pressione *I70*
- - Arto inferiore - Occlusione *I74.3*
- - Cerebrale -
- - Emorragia subaracnoidea acquisita da rottura di aneurisma della circolazione *I60.6*
- - - Occlusione *I66.9*
- - - Con lentiginosi - Dissezione *I72.9, L81.4*
- - - Essenziale (primitiva) (sistemica) - Ipertensione (*I70*)
- - - Estremità inferiori - Occlusione *I74.3*
- - - Generalizzata dell'infanzia - Calcificazione *Q28.88*
- - - Infantile idiopatica - Calcificazione *Q28.88*
- - - Mediale - Degenerazione *I70.29*
- - - Midollo spinale - Trombosi *G95.18*
- - - O venosa S.A.I. - Anomalia *Q27.9*
- - - Periferico
- - - Acuta - Occlusione *I74.4*
- - - -
- - - - Embolia *I74.4*
- - - - Occlusione *I74.4*
- - - Piede - Occlusione *I74.3*
- - - Polmonare
- - - Associato
- - - Difetto cardiaco congenito
- - - - Malattia del tessuto connettivo e ipertensione portale [APAH] - Ipertensione *I27.01*
- - - - - Ipertensione *I27.01*
- - - - Ipertensione portale - Ipertensione *I27.01*
- - - - Malattia del tessuto connettivo - Ipertensione *I27.01*
- - - Ereditaria [HPAH] - Ipertensione *I27.00*
- - - Indotto
- - - Farmaco
- - - - Droga, tossine e radiazioni [DPAH] - Ipertensione *I27.02*
- - - - - Ipertensione *I27.02*
- - - - Radiazioni - Ipertensione *I27.02*
- - - - Tossine - Ipertensione *I27.02*
- - - -
- - - - Ipertensione *I27.08*
- - - - Ipoplasia *Q25.7*
- - - Retinico
- - - Parziale - Occlusione *H34.2*
- - - Ramo di arteria retinica - Occlusione *H34.2*
- - - Segmentale - Mediolisi *I77.88*
- - - Senza diagnosi di ipertensione - Riscontro di valore elevato di pressione sanguigna *R03.0*
- - - Sordità - Sindrome fragilità ossea-contratture-rottura *Q87.5*
- - -

Arteriosa –Continuazione

- - - Continuazione
- - Ateroma, *I70*
- - Degenerazione: *I70*
- - Determinazione della pressione *Z01.3*
- - Displasia fibromuscolare *I77.3*
- - Emorragia da erosione *I77.2*
- - Gomma *A52.0†, I79.8**
- - Occlusione *I74.9*
- - Riscontro, non diagnostico, di valore basso di pressione sanguigna *R03.1*
- - Sindrome
- - - Brachidattilia-ipertensione *I70.90, Q73.8*
- - - Occlusione *I70.29*
- - Ulcera di arto inferiore *I70.24*

Arteriosclerosi

- Arteria
- - Collo - *I70.8*
- - Estremità - *I70.29*
- - Arteria basilare - *I65.1*
- - Arteria carotide - *I65.2*
- - Arteria polmonare - *I27.08*
- - Arteria vertebrale - *I65.0*
- - Arterie periferiche - *I70.29*
- - Bacino-gamba - *I70.29*
- - Estremità
- - Inferiori - *I70.29*
- - - *I70.29*
- - Fondo oculare - *I70.8†, H36.8**
- - Infantile - *Q28.88*
- - Mediale - *I70.29*
- - Mönckeberg - *I70.29*
- - Polmonare - *I27.08*
- - Rene - *I72*
- - Vaso retinico - *I70.8†, H36.8**
- -
- - *I70*
- - Mesenterica: *K55.1*

Arteriosclerotico

v./v.a. Tipo di malattia

Arteriose

- Articolari - Sindrome ereditaria da calcificazioni *I70.29, M25.80*
- Retiniche - Altre occlusioni *H34.2*

Arterioso

v./v.a. Dotto arterioso

v./v.a. Tronco arterioso

- Coronarico
- - Aorto-polmonare - Percorso *Q24.5*
- - Congenito - Aneurisma (*Q24.5*)
- - Intramiocardico - Percorso *Q24.5*
- - Intramurale - Percorso *Q24.5*
- - Retinico
- - Familiare - FRAM [Macroaneurisma *H35.0, Q25.6*]
- - Stenosi polmonare sopravvalvolare - Macroaneurisma *H35.0, Q25.6*

Arterioso –Continuazione

- Traumatico di vaso(i) sanguigno(i) S.A.I. - traumatico: Ematoma *T14.5*
- -
- - Infarto *I74.9*
- - Soffio (*R09.8*
- - Spasmo *I73.9*

Arteriovascolare - degenerazione: *I70***Arteriovenoso**

- Autologo - Trombosi di shunt *T82.8*
- Congenito vaso
- - Cerebrale -
- - - Aneurisma
- - - - *Q28.20*
- - - - *Q28.30*
- - - Fistola *Q28.21*
- - Precerebrale -
- - - Aneurisma *Q28.00*
- - - Fistola *Q28.01*
- Periferiche - Malformazioni *Q27.3*
- Polmonare - Aneurisma *Q25.7*
- Seno cavernoso - Aneurisma *Q28.20*
- -
- - Aneurisma *Q27.3*
- - Malformazione spinale *G37.4*

Arterite

- Arco aortico - *M31.4*
- Cellule gigante
- - Con polimialgia reumatica - *M31.5*
- - -
- - - Altra *M31.6*
- - - Miopatia in *M31.6†, G73.7**
- Cerebrale
- - Altre malattie classificate altrove - *I68.2**
- - Listeria - *A32.8†, I68.1**
- - Malattie infettive e parassitarie classificate altrove - *I68.1**
- - Non classificata altrove - *I67.7*
- - Sifilitica - *A52.0†, I68.1**
- - Tubercolare - *A18.8†, I68.1**
- - - Neurosifilide con *A52.0†, I68.1**
- Coronarico
- - Reumatico
- - - Acuta - *I01.8*
- - - Cronica - *I09.8*
- - Sifilitica - *A52.0†, I52.0**
- Cranica - *M31.6*
- Nodosa - *M30.0*
- Non specificata - *I77.6*
- Sifilitica generalizzata - *A52.0†, I79.8**
- Spinale sifilitica - *A52.0†, I79.8**
- Takayasu - *M31.4*
- Temporale
- - Giovanile - *L95.8*
- - - *M31.6*

Arterite –Continuazione

- Tronco brachiocefalico - *M31.4*
- Tubercolare - *A18.8†, I79.8**
- - senile: *I70*

Arterovenoso

- v./v.a. Malformazione arterovenosa
- Acquisito - Aneurisma *I77.0*
- Cerebrale
- - Acquisita - Fistola *I67.11*
- - -
- - - Linfedema - malformazioni *Q82.08, Q28.39*
- - - Shunt *Q28.21*
- Cerebrofacciale tipo
- - 1 - Sindrome metamerica *Q28.28*
- - 2 - Sindrome metamerica *Q28.28*
- - 3 - Sindrome metamerica *Q28.28*
- Congenito
- - Retina - Comunicazione *Q14.8*
- - - Fistola *Q27.3*
- Coronarica acquisita - Fistola *I25.4*
- Dura cranio - Fistola
- - *Q28.21*
- - *Q28.28*
- Polmonare - Fistola *Q25.7*
- Sistemica congenita - Fistola *Q27.3*
- Spinale - Sindrome metamerica *Q27.3*
- Traumatica di vaso(i) sanguigno(i) S.A.I. - traumatico: Aneurisma o fistola (*T14.5*
- Vasi polmonari - Fistola *I28.0*
- -
- - Fistola *I77.0*
- - Malformazione facciale *Q27.3*
- - Malformazioni capillari e *Q27.3*

Articolare

- v./v.a. iuxta-articolare
- v./v.a. uretro-oculo-articolare
- Acuto con
- - Interessamento cardiaco - Reumatismo *I01.9*
- - Miocardite - Reumatismo *I01.2*
- Altre articolazioni specificate - Complicanza meccanica di endoprotesi *T84.08*
- Anca - Complicanza meccanica di endoprotesi *T84.04*
- Anomalie facciali e scheletriche - Camptodattilia - contratture *Q87.0*
- Arto
- - Non specificato - Tumore Maligno: Osso e cartilagine *C40.9*
- - - Tumore Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue dell'osso e della cartilagine *C40.8*
- Bassa statura - Sindrome GEMSS [Glaucoma - ectopia - sferofachia - rigidità *Q87.1*
- Caviglia - Complicanza meccanica di endoprotesi *T84.06*
- Charcot - Sifilide *A52.1†, M14.69**

Articolare –Continuazione

- Clavicola - Tumore maligno dell'osso e della cartilagine *C41.32*
- Colonna vertebrale - Tumore maligno dell'osso e della cartilagine *C41.2*
- Con
- - Endocardite - Reumatismo *I01.1*
- - Interessamento cardiaco - Reumatismo *I01.9*
- - Limitazione
- - - Parziale del movimento - Rigidità *M25.69*
- - - Totale del movimento - Rigidità *M25.69*
- - Pericardite - Reumatismo *I01.0*
- Costole - Tumore maligno dell'osso e della cartilagine *C41.30*
- Craniofacciale - Tumore
- - Benigno dell'osso e della cartilagine *D16.41*
- - Maligno dell'osso e della cartilagine *C41.01*
- Cutanea-neurologica infantile cronica - Sindrome CINCA [Sindrome *M35.8*
- Disco intervertebrale - Complicanza meccanica di endoprotesi *T84.07*
- Familiare - Sindrome da ipermobilità *Q79.6*
- Ginocchio -
- - Complicanza meccanica di endoprotesi *T84.05*
- - Corpo *M23.4*
- - Lesione in atto della cartilagine *S83.3*
- Gomito - Complicanza meccanica di endoprotesi *T84.01*
- Gonorroica - Infiammazione *A54.4†, M01.39**
- Interna - Infezione e reazione infiammatoria da protesi *T84.5*
- Mandibola - Tumore maligno dell'osso e della cartilagine *C41.1*
- Mascello facciale - Tumore
- - Benigno dell'osso e della cartilagine *D16.42*
- - Maligno dell'osso e della cartilagine *C41.02*
- Multiple - Sindrome da disabilità intellettiva recessiva, disfunzione motoria e contratture *Q87.8*
- Non
- - Classificato altrove -
- - - Altre specifiche lesioni *M24.8*
- - - Rigidità *M25.6*
- - Specificata - Lesione *M24.9*
- - Specificati - Tumore
- - - Benigno: Ossa e cartilagine *D16.9*
- - - Maligno: Osso e cartilagine *C41.9*
- - Specificato - Disturbo *M25.9*
- O placca per osteosintesi - Frattura ossea dopo impianto ortopedico, protesi *M96.6*
- Osso
- - Corto arto
- - - Inferiore - Tumore maligno dell'osso e della cartilagine *C40.3*
- - - Superiore - Tumore maligno dell'osso e della cartilagine *C40.1*

Articolare –Continuazione

- Osso –Continuazione
- - Lunghe dell'arto inferiore → Tumore maligno dell'osso e della cartilagine *C40.2*
- - Pelviche, sacro e coccige → Tumore maligno dell'osso e della cartilagine *C41.4*
- Parziale) (totale) → Presenza di impianti ortopedici *Z96.6*
- Polso → Complicanza meccanica di endoprotesi *T84.03*
- Progressive - facies caratteristica → Ritardo mentale legato all'X - epilessia - contratture *Q87.8*
- Ritardo dello sviluppo → Cutis laxa con lassità *Q82.8*
- Scapola ed ossa lunghe dell'arto superiore → Tumore maligno dell'osso e della cartilagine *C40.0*
- Spalla → Complicanza meccanica di endoprotesi *T84.00*
- Specificati →
- - Altri disturbi *M25.8*
- - Presenza di altri impianti ortopedici *Z96.68*
- Sterno → Tumore maligno dell'osso e della cartilagine *C41.31*
- Subacuta → Reumatismo *I00*
- Successiva alla rimozione di protesi articolare → Instabilità *M96.88*
- Suppurativa → Malattia *M00.99*
- Testa del radio → Complicanza meccanica di endoprotesi *T84.02*
- Tipo
- - Beighton → Displasia spondiloepimetafisaria con lassità *Q77.7*
- - EXOC6B → Displasia spondiloepimetafisaria con lassità *Q77.7*
- - GPAPP → Condrodisplasia con dislocazioni *Q79.8*
- Tubercolare
- - Non classificato altrove → Ascesso *A18.0†, M01.19**
- - -
- - - Sinovite *A18.0†, M01.19**
- - - Tumefazione *A18.0†, M01.19**
- - -
- - Altro
- - - Disturbi delle cartilagini *M24.1*
- - - Instabilità *M25.3*
- - Anchilosi *M24.6*
- - Condromatosi *D48.0*
- - Condrosarcoma della cartilagine *C41.9*
- - Contrattura *M24.5*
- - Degenerazione delle faccette *M47*
- - Dismorfismi - pectus carinatum - lassità *Q79.8*
- - Dolore *M25.5*
- - Fistola *M25.1*
- - Framboesia con lesione *A66.6†, M14.89**
- - Gonorrea *A54.4†, M01.39**
- - Instabilità articolare successiva alla rimozione di protesi *M96.88*

Articolare –Continuazione

- - - Continuazione
- - Iperlassità *M25.2*
- - Osteofita alle faccette *M47.99*
- - Presenza di protesi *Z96.68*
- - Reumatismo *I00*
- - Sindrome
- - - Ereditaria da calcificazioni arteriose e *I70.29, M25.80*
- - - Familiare da instabilità *Q79.6*
- - TBC [Tubercolosi] *A18.0†, M01.19**
- - Tumore
- - - Comportamento incerto o sconosciuto: Ossa e cartilagine *D48.0*
- - - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue dell'osso e della cartilagine *C41.8*
- - Versamento *M25.4*

Articolatorio funzionale → Disturbo *F80.0***Articolazione**

- Acromioclaveare →
- - *T84.10*
- - Distorsione e distrazione dell' *S43.5*
- - Lussazione dell' *S43.1*
- Anca →
- - Amputazione traumatica dell' *S78.0*
- - Artrite cronica giovanile con esordio sistemico, *M08.25*
- - Idrartrosi intermittente, *M12.45*
- Atlanto
- - Assiale → (*S13.4*
- - Occipitale → (*S13.4*
- Carpale → Distorsione e distrazione del polso: (*S63.51*
- Carpometacarpica
- - Bilaterale (rizartrosi) → Artrosi primaria della prima *M18.0*
- - S.A.I. → Artrosi
- - - Post-traumatica della prima *M18.3*
- - - Primaria della prima *M18.1*
- - - Secondaria della prima *M18.5*
- - Unilaterale → Artrosi
- - - Post-traumatica della prima *M18.3*
- - - Primaria della prima *M18.1*
- - - Secondaria della prima *M18.5*
- - -
- - - Altro artrosi
- - - - Post-traumatica della prima *M18.3*
- - - - Primaria della prima *M18.1*
- - - - Secondaria
- - - - Bilaterale della prima *M18.4*
- - - - Prima *M18.5*
- - - Artrosi
- - - - Non specificata, della prima *M18.9*
- - - - Post-traumatica bilaterale della prima *M18.2*

Articolazione –Continuazione

- Carpometacarpica –Continuazione
- - - Continuazione
- - - Distorsione e distrazione del polso: (*S63.53*
- - - Lussazione del polso: (*S63.04*
- Caviglia →
- - *T84.16*
- Artrite cronica giovanile
- - Con esordio sistemico, *M08.27*
- - Forma pauciarticolare, *M08.47*
- Lussazione dell' *S93.0*
- Charcot → Taboparalisi con *A52.1†, M14.69**
- Dito della mano → Sostituzione di *Z96.68*
- Eloquio → Disturbo specifico dell' *F80.0*
- Estremità non classificata altrove → Assenza congenita di un' *Q74.8*
- Framboesia → Lesioni delle ossa e delle *A66.6*
- Ginocchio →
- - Artrite cronica giovanile
- - - Con esordio sistemico, *M08.26*
- - - Forma pauciarticolare, *M08.46*
- - CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di calcio diidrato], *M11.16*
- - Emartrosi
- - - Non traumatica dell' *M25.06*
- - - Traumatica dell' *S80.0*
- - - Idrartrosi intermittente, *M12.46*
- - Lesione interna recidivante dell' *M23.99*
- - Psoriasi con artrite giovanile dell' *L40.5†, M09.06**
- - Reumatismo fibroblastico dell' *M06.86*
- - Sinovite villonodulare pigmentata, *M12.26*
- Gomito →
- - Artrite cronica giovanile
- - - Con esordio sistemico, *M08.22*
- - - Forma pauciarticolare, *M08.42*
- - CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di calcio diidrato], *M11.12*
- - Idrartrosi intermittente, *M12.42*
- - Psoriasi con artrite giovanile dell' *L40.5†, M09.02**
- I
- - Interfalangea(e) → (*S93.5*
- - Metacarpofalangea(e) e interfalangea(e) → Rottura traumatica di legamento di dito della mano a livello della(e) *S63.4*
- - Metatarsofalangea(e) → (*S93.5*
- Interfalangea →
- - Distorsione e distrazione di dito(a) della mano: (*S63.62*
- - Lussazione dito
- - Mano: (*S63.12*
- - Piede: (*S93.12*
- Legamento

Articolazione –Continuazione

- Legamento –Continuazione
- - Altro non
- - - Specificata parte del collo → Distorsione e distrazione di *S13.6*
- - - Specificate parti della testa → Distorsione e distrazione di *S03.5*
- - Cricoaritenoideo → (*S13.5*
- - Cricotiroideo → (*S13.5*
- - Non specificati arto
- - - Inferiore, livello non specificato → Lussazione, distorsione e distrazione di *T13.2*
- - - Superiore, livello non specificato → Lussazione, distorsione e distrazione di *T11.2*
- - Pelvici → Lesioni ostetriche delle *O71.6*
- - Tibioperoneali superiori → *S83.6*
- - Tronco, senza specificazione → Lussazione, distorsione e distrazione di *T09.2*
- - - Temporomandibolare (*S03.4*
- Linguaggio → Disturbo funzionale dell' *F80.0*
- Lombo-sacrale suoi legamento →
- - Distorsione dell' *S33.51*
- - Distrazione dell' *S33.51*
- Mediocarpica → Lussazione del polso: (*S63.03*
- Mediotarsica → Lussazione di altre e non specificate parti del piede: (*S93.32*
- Metacarpofalangea →
- - Distorsione e distrazione di dito(a) della mano: (*S63.61*
- - Lussazione di dito della mano: (*S63.11*
- Metatarso falangea alluce →
- - *T84.08*
- - Sostituzione di *Z96.68*
- Metatarsofalangea → Lussazione del(le) dito(a) del piede: (*S93.11*
- Non
- - Classificata altrove → Lussazione e sublussazione patologiche di *M24.3*
- - Specificata → Lussazione altro non specificate parte piede
- - - Metatarso, *S93.34*
- - - Tarso, *S93.31*
- Omeroradiale → Distorsione e distrazione del gomito: (*S53.43*
- Omeroulnare → Distorsione e distrazione del gomito: (*S53.44*
- Parola → Disturbo evolutivo dell' *F80.0*
- Proximale vicina) a livello → Moncone di amputazione: Contrattura (flessione) (della *T87.6*
- Radiocarpica → Lussazione del polso: (*S63.02*
- Radiocarpico(a) → Distorsione e distrazione del polso: (Legamento) (*S63.52*
- Radio-omerale → *S53.0*
- Radioulnare → Lussazione del polso: (*S63.01*

Articolazione –Continuazione

- Regione) lombosacrale non specificata o non associata a scoliosi → congenita: Malformazione (*Q76.4*
- S.A.I. →
- - Avulsione di (capsula di) *T14.3*
- - Distorsione di (capsula di) *T14.3*
- - Distrazione di (capsula di) *T14.3*
- - Lussazione di (capsula di) *T14.3*
- - Traumatico
- - - Deiscenza di (capsula di) *T14.3*
- - - Emartro di (capsula di) *T14.3*
- - - Rottura di (capsula di) *T14.3*
- - - Sublussazione di (capsula di) *T14.3*
- Sacroiliaca
- - Sacrococcigea → Lussazione delle *S33.2*
- - -
- - - *T84.14*
- - - Artrite cronica giovanile con esordio sistemico, *M08.25*
- - - Congenito
- - - - Fusione dell' *Q74.2*
- - - - Malformazione: (*Q74.2*
- - - Distorsione e distrazione dell' *S33.6*
- - - Tubercolosi dell' *A18.0†, M49.08**
- Spalla
- - Non specificata → Lussazione dell' *S43.00*
- - -
- - - Amputazione traumatica dell' *S48.0*
- - - CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di calcio diidrato], *M11.11*
- - - Distorsione e distrazione dell' *S43.4*
- - - Infiammazione dell' *M00.91*
- Specificate → Complicanza meccanica di endoprotesi articolare: altre *T84.08*
- Sternoclaveare →
- - Distorsione e distrazione dell' *S43.6*
- - Lussazione dell' *S43.2*
- Sternoclavicolare →
- - *T84.10*
- - Tubercolosi dell' *A18.0†, M01.11**
- Tarsometatarsica → Lussazione di altre e non specificate parti del piede: (*S93.33*
- Temporo-mandibolare →
- - *S03.0*
- - *T84.08*
- - Anchilosi congenita dell' *K07.6*
- - Artralgia dell' *K07.6*
- - Disfunzione dell' *K07.6*
- - Disturbi dell' *K07.6*
- - Sostituzione di *Z96.68*
- - Tibioperoneale → (*S83.1*
- - Ulna-omerale → *S53.1*
- Vertebrale
- - Non tubercolare → Ascesso di *M46.59*
- - - Anchilosi di *M43.2*

Articolazione –Continuazione

- -
- - Artrosi
- - - Post-traumatica di altre *M19.1*
- - - Primaria di altre *M19.0*
- - - Secondaria di altre *M19.2*
- - Cheratosi palmoplantare focale con ipercheratosi delle *Q82.8*
- - Lussazione e sublussazione recidivanti di *M24.4*
- - Sequele di tubercolosi delle ossa e delle *B90.2*
- - Tubercolosi delle *A18.0†, M01.19**
- Artificiale**
- Apparato digerente → Controllo di altre aperture *Z43.4*
- Completo parziale →
- - Fornitura adattamento
- - - Braccio *Z44.0*
- - - Gamba *Z44.1*
- - Portatore di arto *Z97.1*
- Dovuto seme
- - Donatore → Complicanze di inseminazione *N98.8*
- - Marito o partner → Complicanze di inseminazione *N98.8*
- Non
- - Specificata → Presenza di apertura corporea *Z93.9*
- - Specificato → Controllo di apertura *Z43.9*
- - Tratto digerente → Presenza di altre aperture corporee *Z93.4*
- - Via urinaria →
- - Controllo di altre aperture *Z43.6*
- - Presenza di aperture corporee *Z93.6*
- -
- - Altre complicanze associate a fecondazione *N98.8*
- - Complicanza non specificata associata a fecondazione *N98.9*
- - Controllo
- - - Altre aperture *Z43.88*
- - - Vagina *Z43.7*
- - Cuore
- - - *Z45.02*
- - - *Z95.80*
- - Dipendenza a lungo termine da cuore *Z99.4*
- - Disturbi associati a menopausa *N95.3*
- - Esposizione
- - - Calore eccessivo di origine *W92.9!*
- - - Freddo eccessivo origine
- - - - *W93!*
- - - - *W93.9!*
- - Fornitura ed adattamento di occhio *Z44.2*
- - Incidente
- - - Calore *W92.9!*
- - - Freddo *W93.9!*

Artificiale –Continuazione

- - -Continuazione
- - Infezione associata ad inseminazione *N98.0*
- - Inseminazione *Z31.1*
- - Iperstimolazione ovarica in inseminazione *N98.1*
- - Occhio *Z97.8*
- - Portatore di laringe *Z96.3*
- - Presenza di altre aperture corporee *Z93.88*
- - Sindrome postmenopausale *N95.3*

Artiglio o torti acquisiti – Mano e piede ad *M21.5***Artralgia dell'articolazione temporo-mandibolare – *K07.6*****Artrite**

- - Acromegalia – *E22.0†, M14.59**
- - Affezione
- - Endocrina non classificata altrove – *E34.9†, M14.59**
- - Gastrointestinale non classificata altrove – *K63.9†, M03.69**
- - Neurologica non classificata altrove – *G98†, M14.69**
- - Respiratoria non classificata altrove – *J98.9†, M14.89**
- - Allergica – *M13.8*
- - Altro Malattia
- - Batteriche classificate altrove – *M01.3**
- - Infettive e parassitarie, classificate altrove – *M01.8**
- - Virali classificate altrove – *M01.5**
- - Amiloidosi – *E85.4†, M14.49**
- - Associata a entesite – *M08.89*
- - Bambini, con esordio prima di 16 anni compiuti e con durata superiore a 3 mesi – *M08*
- - Batterica dissenterica – *A03.9†, M01.39**
- - Cerebrale in lupus eritematoso sistemico – *M32.1†, I68.2**
- - Colite ulcerosa – *K51.9†, M07.59**
- - Colonna vertebrale – *M46.99*
- - Dissenterica non classificata altrove – *A09.0†, M03.29**
- - Elmintosi non classificata altrove – *B83.9†, M01.89**
- - Enterite non classificata altrove – *A09.9†, M03.29**
- - Escherichia coli – *M00.89, B96.2!*
- - Febbre mediterranea familiare – *E85.0†, M14.49**
- - Gonococchi – *A54.4†, M01.39**
- - Haemophilus influenzae – *M00.89, B96.3!*
- - IGDA] – Dermatite granulomatosa interstiziale con *M30.1*
- - Infettivo
- - Colonna vertebrale – *M46.59*
- - S.A.I. – *M00.9*
- - - Malattia da HIV con *B20, M00.99*
- - Infezione

Artrite –Continuazione

- Infezione –Continuazione
- - Artrite reattiva] – *M02.99*
- - Ricorrenti- linfopenia – Sindrome disregolazione immunitaria - malattia infiammatoria intestinale - *D84.8*
- - Iperparatiroidismo non classificato altrove – *E21.3†, M14.19**
- - Ipogammaglobulinemia – *D80.1†, M14.89**
- - Leucemia non classificata altrove – *C95.90†, M36.1**
- - Malattia
- - Batterica non classificata altrove – *A49.9†, M01.39**
- - Infettiva non classificata altrove – *B99†, M01.89**
- - Lyme – *A69.2†, M01.29**
- - Parassitaria non classificata altrove – *B89†, M01.89**
- - Virale non classificata altrove – *B34.9†, M01.59**
- - Meningococcica – *A39.8†, M01.09**
- - Micotica non classificata altrove – *B49†, M01.69**
- - Mutilante psoriasica – *L40.5†, M07.19**
- - Neuropatica
- - Non sifilitica non classificata altrove – *G98†, M14.69**
- - Sifilide – *A52.1†, M14.69**
- - Non specificata – *M13.9*
- - Ocronosi – *E70.2†, M14.59**
- - Oligoarticolare giovanile – *M08.49*
- - Paratifo – *A01.4†, M01.39**
- - Parotitica – *B26.8†, M01.59**
- - Poliartrite
- - Altri batteri specificati – *M00.8*
- - Pneumococcica – *M00.1*
- - Stafilococcica – *M00.0*
- - Streptococciche – Altre *M00.2*
- - Post-infettiva in enterite da Yersinia enterocolitica – *A04.6†, M03.29**
- - Post-meningococcica – *A39.8†, M03.09**
- - Pseudomonas – *M00.89, B96.5!*
- - Reattiva] – Artrite da infezione [*M02.99*
- - Reazione iperallergica non classificata altrove – *T78.4†, M36.4**
- - Reticolosi maligna – *C86.0†, M36.1**
- - Rosolia – *B06.8†, M01.49**
- - Salmonelle – *A02.2†, M01.39**
- - Sarcoidosi – *D86.8†, M14.89**
- - Scorbuto – *E54†, M14.59**
- - Settica della colonna vertebrale – *M46.59*
- - Sifilide congenita – *A50.5†, M03.19**
- - Sifilitica tardiva – *A52.1†, M03.19**
- - Sindrome di Behçet – *M35.2*
- - Specificate – Altre *M13.8*
- - Sporotricosi – *B42.8†, M01.69**
- - Suppurativa – Malattia da HIV con *B20, M00.99*

Artrite –Continuazione

- Tabetica – *A52.1†, M03.19**
- - Talassemia non classificata altrove – *D56.9†, M36.3**
- - Tifo addominale – *A01.0†, M01.39**
- - Tifoide – *A01.0†, M01.39**
- - Tubercolare
- - Colonna vertebrale – *A18.0†, M49.09**
- - Cronica – *A18.0†, M01.19**
- - - *A18.0†, M01.19**
- - Uretritica – *M02.39*
- - Venerea – *M02.39*
- -
- - Gonorrea con *A54.4†, M01.39**
- - Malattia di Caisson con *T70.3†, M14.89**

Artrite cronica giovanile

- Con esordio sistemico
- - Area spalla – *M08.21*
- - Articolazione
- - - Anca – *M08.25*
- - - Caviglia – *M08.27*
- - - Ginocchio – *M08.26*
- - - Gomito – *M08.22*
- - - Sacroiliaca – *M08.25*
- - Colonna vertebrale – *M08.28*
- - Mano – *M08.24*
- - Piede – *M08.27*
- - Polso – *M08.23*
- - Sedi multiple – *M08.20*
- - Forma pauciarticolare
- - Area spalla – *M08.41*
- - Articolazione
- - - Caviglia – *M08.47*
- - - Ginocchio – *M08.46*
- - - Gomito – *M08.42*
- - Colonna vertebrale – *M08.48*
- - Localizzazioni multiple – *M08.40*
- - Mano – *M08.44*
- - Piede – *M08.47*
- - Polso – *M08.43*
- - Regione della pelvi – *M08.45*
- - Sieronegativa
- - Forma poliarticolare – *M08.3*
- - - *M08.3*
- - - *M08.99*

Artrite di Charcot

- Diabetica – *E14.60†, M14.69**
- -
- - Diabete mellito di tipo 1 con *E10.60†, M14.69**
- - Diabete mellito di tipo 2 con *E11.60†, M14.69**

Artrite giovanile

- Altre malattie classificate altrove – *M09.8**
- Articolazione

Artrite giovanile –Continuazione

- Articolazione –Continuazione
- - Ginocchio → Psoriasi con *L40.5†, M09.06**
- - Gomito → Psoriasi con *L40.5†, M09.02**
- Colite ulcerosa → *K51.9†, M09.29**
- Colonna vertebrale → Psoriasi con *L40.5†, M09.08**
- Con esordio sistemico → *M08.2*
- Cronica a esordio oligoarticolare e decorso poliarticolare [oligoartrite estesa] → *M08.3*
- Enterite regionale → *K50.9†, M09.19**
- Esordio poliarticolare → *M08.3*
- Localizzazioni multiple → Psoriasi con *L40.5†, M09.00**
- Malattia di Crohn → *K50.9†, M09.19**
- Mano → Psoriasi con *L40.5†, M09.04**
- Non specificata → *M08.9*
- Piede → Psoriasi con *L40.5†, M09.07**
- Polso → Psoriasi con *L40.5†, M09.03**
- Regione della pelvi → Psoriasi con *L40.5†, M09.05**
- Regione della spalla → Psoriasi con *L40.5†, M09.01**
- -
- - Altra *M08.8*
- - Vascolite in *M08.7*

Artrite idiopatica giovanile

- Area spalla → *M08.91*
- Aspecifico
- - Area spalla → *M08.81*
- - Avambraccio → *M08.83*
- - Braccio → *M08.82*
- - Colonna vertebrale → *M08.88*
- - Gamba → *M08.86*
- - Localizzazioni → *M08.80*
- - Mano → *M08.84*
- - Piede → *M08.87*
- - Regione della pelvi → *M08.85*
- - - *M08.89*
- Associato entesite
- - Avambraccio → *M08.83*
- - Braccio → *M08.82*
- - Caviglia → *M08.87*
- - Colonna vertebrale → *M08.88*
- - Coscia → *M08.85*
- - Gamba → *M08.86*
- - Localizzazioni multiple → *M08.80*
- - Mano → *M08.84*
- - Piede → *M08.87*
- - Regione della pelvi → *M08.85*
- - Regione della spalla → *M08.81*
- - - *M08.89*
- Avambraccio → *M08.93*
- Braccio → *M08.92*
- Colonna vertebrale → *M08.98*
- Gamba → *M08.96*

Artrite idiopatica giovanile –Continuazione

- Localizzazioni multiple → *M08.90*
- Mano → *M08.94*
- Piede → *M08.97*
- Regione della pelvi → *M08.95*
- - *M08.99*

Artrite piogenica

- Colonna vertebrale → *M46.59*
- Non specificata → *M00.9*
- Pioderma gangrenoso acne
- - Idrosadenite suppurativa] → *Sindrome PAPASH [M35.8*
- - - *Sindrome PAPA [M35.8*

Artrite psoriasica

- Assiale → *L40.5†, M07.2**
- Giovanile → *L40.5†, M09.09**
- Pioderma gangrenoso-acne-idrosadenite suppurativa] → *Sindrome PsAPASH [M35.8*
- - *L40.5†, M07.39**

Artrite reumatica

- Acuta
- - Con
- - - Endocardite → *I01.1*
- - - Interessamento cardiaco
- - - - Multiplo → *I01.8*
- - - - *I01.9*
- - - Miocardite → *I01.2*
- - - Pericardite → *I01.0*
- - - Valvulite → *I01.1*
- - - *I00*
- Subacuto
- - Con
- - - Endocardite → *I01.1*
- - - Interessamento cardiaco
- - - - Multiplo → *I01.8*
- - - - *I01.9*
- - - Miocardite → *I01.2*
- - - Pericardite → *I01.0*
- - - Valvulite → *I01.1*
- - - *I00*

Artrite reumatoide

- Colonna vertebrale → *M45*
- Con
- - Interessamento di altri organi e apparati → *M05.3†*
- - Splenoadenomegalia leucopenia →
- - - *M05.0*
- - - *M05.00*
- Non specificata → *M06.9*
- Sieronegativa → *M06.0*
- Sieropositiva
- - Non specificata → *M05.9*
- - - Altra *M05.8*
- Specificata → Altra *M06.8*
- - Leucemia a grandi linfociti granulari di tipo T (associata ad *C91.7*

Artrite

- Epidemico → Eritema *A25.1*
- - Porpora *D69.0†, M36.4**

Artrodesi -

- Pseudoartrosi dopo fusione o *M96.0*
- Ritardo di consolidamento osseo dopo fusione o *M96.82*
- Stato dopo *Z98.1*

Artrofitia del ginocchio - *M23.4***Artrogriposi**

- v./v.a. addotti-artrogriposi
- Arti inferiori → Displasia pelvica - *Q74.2*
- Con malattia delle cellule del corno anteriore → *Sindrome da Q74.3, G12.2*
- Congenita multipla, tipo neurogeno → *Q74.3*
- Disfunzione renale - colestasi → *Q89.7*
- Distale tipo
- - 1 → *Q68.8*
- - 2B → *Q68.8*
- - 3 → *Q68.8*
- - 4 → *Q68.8*
- - 5 → *Q68.8*
- - 5D → *Q68.8*
- - 6 → *Q68.8*
- - 7 → *Q68.8*
- - 9 → *Q68.8*
- - 10 → *Q68.8*
- Multiplo congenito
- - Miogenica autosomica recessiva → *Q74.3*
- - Non letale autosomica recessiva correlata a MYBPC1 → *Q74.3*

- - -

- - - *Q74.3*- - - AMC [*Q74.3*- - *Sindrome da neuropatia ipomielinizante e G83.8, Q74.3***Artromiodisplasia congenita - *Q74.3*****Artro-oftalmoplegia ereditaria progressiva - *Q87.0*****Artropatia**

- Acromegalia → *E22.0†, M14.59**
- Altre malattie endocrine, nutrizionali e metaboliche → *M14.5**
- Amiloidosi → *E85.9†, M14.49**
- Charcot
- - Diabetica → *E14.60†, M14.69**
- - Non sifilitica non classificata altrove → *G98†, M14.69**
- - Sifilide → *A52.1†, M14.69**
- - Sifilitica → *A52.1†, M14.69**
- - Siringomielica → *G95.0†, M49.49**
- - Tabetica → *A52.1†, M14.69**
- - - *G98†, M14.69**
- Coxa vara, pericardite] → *Sindrome CACP [camptodattilia, M12.80*
- Cristalli in iperparatiroidismo → *E21.3†, M14.19**
- Cronica post-reumatica [Jaccoud] → *M12.0*

Artropatia –Continuazione

- Deposito di cristalli in altre malattie metaboliche ~ *M14.1**
- Diabetica non classificata altrove ~ *E14.60†, M14.29**
- Digitale - brachidattilia familiare ~ *M25.94, Q71.8*
- Disturbo del metabolismo non classificato altrove ~ *E88.9†, M14.59**
- Emocromatosi ~ *E83.1†, M14.59**
- Emofilia non classificata altrove ~ *D66†, M36.2**
- Emoglobinopatia non classificata altrove ~ *D58.2†, M36.3**
- Emopatia non classificata altrove ~ *D75.9†, M36.3**
- Endocardite infettiva ~ *I33.0†, M03.69**
- Enterite
- - Infettiva ~ *A09.0*
- - Regionale ~ *K50.9†, M07.49**
- Eritema
- - Essudativo multiforme ~ *L51.9†, M14.89**
- - Nodoso ~ *L52†, M14.89**
- Gottoso
- - Deficit enzimatico o altre malattie ereditarie ~ *M14.0**
- - Malattia drepanocitica ~ *D57.8†, M14.09**
- - Sindrome di Lesch-Nyhan ~ *E79.1†, M14.09**
- Infiammatoria S.A.I. ~ *M13.9*
- Iperitiroidismo ~ *E05.9†, M14.59**
- Ipotiroidismo ~ *E03.9†, M14.59**
- Istiocitosi maligna ~ *C96.8†, M36.1**
- Leucemia non classificata altrove ~ *C95.90†, M36.1**
- Malattia
- - Crohn ~ *K50.9†, M07.49**
- - Endocrina non classificata altrove ~ *E34.9†, M14.59**
- - Whipple ~ *K90.8†, M14.89**
- Microcristalli non specificata ~ *M11.9*
- Mieloma multiplo ~ *C90.00†, M36.1**
- Neoplasia non classificata altrove ~ *D48.0†, M36.1**
- Neuropatica
- - Diabete mellito ~ *E14.60†, M14.69**
- - Tabetica ~ *A52.1†, M14.69**
- - -
- - - *M14.6**
- - - Insensibilità congenita al dolore, anosmia e *G60.8†, M14.69*, Q07.8*
- Plasmocitoma
- - Remissione completa ~ *C90.01†, M36.1**
- - - *C90.00†, M36.1**
- Porpora di Schoenlein-Henoch ~ *D69.0†, M36.4**
- Post
- - Dissenterica ~ *M02.1*
- - Vaccinale ~ *M02.2*

Artropatia –Continuazione

- Post-infettivo
- - Enterite da Yersinia enterocolitica ~ *A04.6†, M03.29**
- - Epatite virale non classificata altrove ~ *B19.9†, M03.29**
- - Non classificata altrove ~ *B99†, M03.29**
- - Sifilide ~ *M03.1**
- Progressiva ~ Displasia spondiloepifisaria - *Q77.7*
- Psoriasico
- - Interfalangea distale ~ *L40.5†, M07.09**
- - - *L40.5†, M07.39**
- Reattivo
- - Altre malattie classificate altrove ~ *M03.6**
- - Non specificata ~ *M02.9*
- Reazioni da ipersensibilità classificate altrove ~ *M36.4**
- Rosolia ~ *B06.8†, M01.49**
- S.A.I. ~ *M25.9*
- Sarcoidosi ~ *D86.8†, M14.89**
- Sifilide tardiva ~ *A52.7†, M03.19**
- Sifilitico
- - Congenita tardiva ~ *A50.5†, M03.19**
- - Deformante ~ *A52.1†, M14.69**
- - - *A52.1†, M14.69**
- Siringomielia ~ *G95.0†, M14.69**
- Specificata, da microcristalli ~ Altra *M11.8*
- Stato nutrizionale-carenziale ~ *E63.9†, M14.59**
- Successiva a bypass intestinale ~ *M02.0*
- Tabetica ~ *A52.1†, M14.69**
- Tireotossicosi ~ *E05.9†, M14.59**
- Transitoria ~ *M12.8*
- Traumatica ~ *M12.5*
- -
- - Nodulo
- - - Bouchard (con *M15.2*
- - - Heberden (con *M15.1*
- - Spettro MONA [osteolisi multicentrica-nodulosi- *Q87.5*

Artropatie

- Altre malattie specificate classificate altrove ~ *M14.8**
- Enteropatiche ~ Altre *M07.6**
- Post-infettive in malattie classificate altrove ~ Altre *M03.2**
- Reattive ~ Altre *M02.8*
- Specificate non classificate altrove ~ Altre *M12.8*

Artropodi

- Non specificata ~
- - Encefalite virale da *A85.2*
- - Malattia virale trasmessa da *A94*
- -
- - Altro
- - - Infestazioni da *B88.2*

Artropodi –Continuazione

- - -Continuazione
- - Altro ~Continuazione
- - - Malattie virali specificate trasmesse da *A93.8*
- - Effetto tossico: Veleno di altri *T63.4*
- Artrosi**
- Alcaptonuria ~ *E70.2†, M36.8**
- Con menzione di più localizzazioni ~ *M15*
- Erosiva ~ (Osteo) *M15.4*
- Generalizzata primaria ~ (Osteo) *M15.0*
- Non specificata
- - Prima articolazione carpometacarpica ~ *M18.9*
- - - *M19.9*
- Osteoartrite della colonna vertebrale ~ *M47*
- Post-traumatico
- - Altre articolazioni ~ *M19.1*
- - Bilaterale della prima articolazione carpometacarpica ~ *M18.2*
- - Primo articolazione carpometacarpica
- - - S.A.I. ~ *M18.3*
- - - Unilaterale ~ *M18.3*
- - - - Altra *M18.3*
- - S.A.I. ~ *M19.1*
- Primario
- - Altre articolazioni ~ *M19.0*
- - Primo articolazione carpometacarpica
- - - Bilaterale (rizartrosi) ~ *M18.0*
- - - S.A.I. ~ *M18.1*
- - - Unilaterale ~ *M18.1*
- - - - Altra *M18.1*
- - S.A.I. ~ *M19.0*
- Secondaria
- - Altre articolazioni ~ *M19.2*
- - Bilaterale della prima articolazione carpometacarpica ~ Altra *M18.4*
- - Multipla ~ *M15.3*
- - Primo articolazione carpometacarpica
- - - S.A.I. ~ *M18.5*
- - - Unilaterale ~ *M18.5*
- - - - Altra *M18.5*
- - S.A.I. ~ *M19.2*
- Specificata ~ Altra *M19.8*
- Arts ~ Sindrome di E79.8**
- ARVD] ~ Cardiomiopatia aritmogena del ventricolo destro [*I42.80***
- Asbesto**
- Amianto
- - Con menzione di esacerbazione acuta ~ Pneumoconiosi da *J61.1*
- - Senza menzione di esacerbazione acuta ~ Pneumoconiosi da *J61.0*
- -
- - Placca pleurico
- - - Con presenza di *J92.0*
- - - Senza presenza di *J92.9*

Asbesto –Continuazione

- - -Continuazione
- - Pneumoconiosi da J61.0

Asbestosi – J61.0**Ascariasi – B77.9****Ascaridi –**

- Infezione
- - B77
- - B77.9
- Polmonite da B77.8†, J17.3*

Ascaridiasi

- Con
- - Altre complicanze – B77.8
- - Complicanze intestinali – B77.0†, K93.8*
- Non specificata – B77.9
- -
- - B77.9
- - Polmonite in B77.8†, J17.3*

Ascaridiosi –

- B77.9
- Polmonite in B77.8†, J17.3*

Ascella

- S.A.I. – C76.1

- -
- - C49.3
- - D21.3
- - L02.4
- - L03.10
- - L04.2
- - S41.80
- - T22

Ascellare

- Arto superiore – Tumore maligno secondario e non specificato: Linfonodi C77.3
- Mammella
- Tipo a ghiandola salivare – Carcinoma del prolungamento C50.6
- - -
- - - Angiosarcoma del prolungamento C50.6
- - - Carcinoma ereditario del prolungamento C50.6
- - - Carcinoma metaplastico del prolungamento C50.6
- - - Tumore Maligno: Prolungamento C50.6
- O brachiale – Traumatismo della vena S45.2
- Stadio
- I – Linfedema iatrogeno della zona di drenaggio linfatico I97.81
- II – Linfedema iatrogeno della zona di drenaggio linfatico I97.82
- III – Linfedema iatrogeno della zona di drenaggio linfatico I97.83
- -
- - Basalioma C44.59
- - Carcinoma della cute C44.59
- - Flebite e tromboflebite: della vena I80.81

Ascellare –Continuazione

- - -Continuazione
- - Tigna B35.8
- - Traumatismo
- - - Arteria S45.0
- - - Nervo S44.3
- - Tubercolosi dei linfonodi A18.2

Ascendente

v./v.a. Colon ascendente

- Acuta – mielite G04
- Ereditaria a esordio infantile – Paralisi spastica G12.2
- Necrotizzante subacuta – Mielite G37.4
- -
- - Anomalia dell'aorta Q25.4
- - Colangite K83.08

Ascesso

- Acuta(o) di seno paranasale – J01
- Acuto
- - Cronico non puerperale
- - - Areola – N61
- - - Mammella – N61
- - Qualsiasi linfonodo non mesenterico – L04
- Addominopelvico – K65.09
- Amebe – A06.4†, K77.0*
- Anale – K61.0
- Anoretale – K61.2
- Articolare tuberculare non classificato altrove – A18.0†, M01.19*
- Articolazione vertebrale non tuberculare – M46.59
- Asettici sensibili ai corticosteroidi – M35.8
- Aspergillare del polmone – B44.1
- Bocca
- - Non specificata – Cellulite e K12.29
- - - Altra cellulite e K12.28
- Borsa sinoviale – M71.0
- Brodie (osteomielite piogena subacuta) – M86.8
- Candida – B37.9
- Capezzolo
- - Gravidico – O91.0
- - Puerperale – O91.0
- Cerebrale
- - Cromomicotico – B43.1†, G07*
- - Gonococchi – A54.8†, G07*
- - - Ascesso
- - - Epatico da amebe con A06.6†, G07*
- - - Polmonare da amebe con A06.6†, G07*
- Cervello tuberculare – A17.8†, G07*
- Colecisti senza calcolosi – K81.0
- Con
- - Emorragia –
- - - Diverticolite
- - - - Colon

Ascesso –Continuazione

- Con –Continuazione
- - Emorragia – -Continuazione
- - - Diverticolite –Continuazione
- - - - Colon –Continuazione
- - - - - Con emorragia – Diverticolite del colon con perforazione e K57.23
- - - - - Senza perforazione o K57.33
- - - - Intestino
- - - - - Parte non specificata, con perforazione o K57.83
- - - - - Parte non specificata, senza perforazione o K57.93
- - - - - Tenue con perforazione e K57.03
- - - - - Tenue e del colon con perforazione e K57.43
- - - - - Tenue e del colon senza perforazione o K57.53
- - - - - Tenue senza perforazione o K57.13
- - - Malattia diverticolare
- - - Colon senza perforazione o K57.31
- - - Intestino
- - - - Parte non specificata, senza perforazione o K57.91
- - - - Tenue e del colon senza perforazione o K57.51
- - - - Tenue senza perforazione o K57.11
- - Fistola
- - Dentale – K04.6
- - Dentalveolare – K04.6
- - Corda(e) vocale(i) – J38.3
- - Corpi cavernosi e del pene – N48.2
- - Cronico (a) di seno paranasale – J32
- Embolico
- - Cerebellare – G06.0
- - Cerebrale (qualsiasi localizzazione) – G06.0
- - Encefalo – G06.0
- - Midollo spinale [qualsiasi sede] – G06.1
- - Otogeno – G06.0
- Emorragia – Malattia diverticolare
- - Colon con perforazione, K57.23
- - Intestino
- - - Con perforazione, K57.83
- - - Tenue
- - - - Colon con perforazione, K57.43
- - - - Con perforazione, K57.03
- - Encefalo da Entamoeba histolytica – A06.6†, G07*
- Epatico
- - Amebe con ascesso cerebrale – A06.6†, G07*
- - Colangite – K75.0
- - Dissenterico – A06.4†, K77.0*
- - Ematogeno – K75.0
- - Entamoeba histolytica – A06.4†, K77.0*
- - Linfogeno – K75.0
- - Pileflebite – K75.0

Ascesso –Continuazione

- Epatico –Continuazione
- - S.A.I. – K75.0
- - – K75.0
- Epididimo o del testicolo – N45.0
- Epidurale tubercolare – A17.8†, G07*
- Esofago – K20.8
- Extradurale e subdurale non specificati – G06.2
- Faringe – Altro J39.1
- Fascia – M72.8
- Ferita susseguente a procedura diagnostica o terapeutica – T81.4
- Foruncolo e favo del naso – J34.0
- Fossa ischiorettale – K61.3
- Ghiandola
- - Bartolino – N75.1
- - Cowper – N34.0
- - Littré – N34.0
- - Salivare – K11.3
- - Tarsale – H00.0
- - Uretrale – N34.0
- Gonococcico della ghiandola di Bartolino – A54.1
- Gonorroico della prostata – A54.2†, N51.0*
- Granuloma
- - Intracranici – G06.0
- - Intrarachidiani – G06.1
- Granulomi intracranici ed intrarachidiani in malattie classificate altrove – G07*
- Guaina tendinea – M65.0
- Guancia – K12.23
- Intestinale
- - Tubercolare – A18.3†, K93.0*
- - – K63.0
- Intraaddominale susseguente a procedura diagnostica o terapeutica – T81.4
- Intrasfinterico – K61.4
- Ipofisario – E23.6
- Ischiorettale
- - Tubercolare – A18.3†, K93.0*
- - – K61.3
- Laringe – J38.7
- Legamento largo specificato(a) come acuto(a) – N73.0
- Lingua – K14.0
- Linguale da stafilococchi – K14.0, B95.8!
- Lombare tubercolare – A18.0†, M49.06*
- Mammario gravidico(a) o puerperale – O91.1
- Mammella associato al parto – O91.1
- Mascellare
- - Con diffusione alla fossa canina – K10.21
- - Senza menzione di diffusione alla zona retromascellare o alla fossa canina – K10.20
- Mastoide – H70.0

Ascesso –Continuazione

- Mediastino – J85.3
- Meningeo tubercolare – A17.0†, G01*
- Mesenterico – K65.09
- Midollo spinale
- - Stafilococchi – G06.1, B95.8!
- - Tubercolare – A17.8†, G07*
- Non puerperale della cervice uterina – N72
- O
- - Granuloma
- - - Intracranico
- - - - Epidurale – G06.0
- - - - Extradurale – G06.0
- - - - Subdurale – G06.0
- - - - Intrarachidiano
- - - - Epidurale – G06.1
- - - - Extradurale – G06.1
- - - - Subdurale – G06.1
- - Menzione di emorragia – Malattia diverticolare dell'intestino tenue senza perforazione, K57.10
- Omento – K65.09
- Orbita – H05.0
- Orecchio esterno – H60.0
- Organo genitale maschile non specificato – N49.9
- Osseo
- - Spinale non tubercolare – M46.29
- - Tubercolare – A18.0†, M90.09*
- Ovaio – N70
- Padiglione auricolare o del condotto uditivo esterno – H60.0
- Palpebra – H00.0
- Parafaringeo – J39.0
- Parametrio specificato(a) come acuto(a) – N73.0
- Parete
- - Addominale – L02.2
- - Toracica – L02.2
- - Vescica – N30.80
- Parodontale – K05.2
- Perianale
- - Tubercolare – A18.3†, K93.0*
- - – K61.0
- Periapicale
- - Con fistola – K04.6
- - Senza fistola – K04.7
- Perimandibolare – K12.28
- Perinefrici - shunt intrapolmonare] – Sindrome TEMPI [Telangectasia - eritrocitosi - gammopatia monoclonale - D47.2
- Periodontale – K05.2
- Perirenale
- - Tubercolare – A18.1†, N29.1*
- - – N15.11
- Perirettale
- - Tubercolare – A18.3†, K93.0*

Ascesso –Continuazione

- Perirettale –Continuazione
- - – K61.1
- Peritoneale – Appendicite acuta con K35.32
- Peritoneo – K65.09
- Peritonsillare – J36
- Periuretrale
- - Ghiandole accessorie – Infezione gonococcica del tratto genitourinario inferiore con A54.1
- - – N34.0
- Perivescicale – N30.88
- Pleura – J86
- Pleurico
- - Con fistola – J86.09
- - – J86.9
- Polmonare
- - Amebe con
- - - Ascesso cerebrale – A06.6†, G07*
- - - Polmonite – A06.5†, J17.3*
- - Tubercolare primario
- - Confermato batteriologicamente o istologicamente – A15.7
- - - – A16.7
- Polmone
- - Con polmonite – J85.1
- - Entamoeba histolytica – A06.5†, J99.8*
- - S.A.I. – J85.2
- - Senza polmonite – J85.2
- Post-tifoide – A01.0
- Prostata – N41.2
- Psoas – M60.05
- Regioni anale e rettale con o senza fistola – K61
- Renale
- - Con calcolo e idronefrosi – N13.64
- - Tubercolare – A18.1†, N29.1*
- - – N15.10
- Retro- e parafaringeo – J39.0
- Retrocecale – K65.09
- Retrofaringeo tubercolare
- - Confermato batteriologicamente o istologicamente – A15.8
- - – A16.8
- Retroperitoneale – K65.09
- Retrovescicale – N30.88
- Rettale – K61.1
- Rettovescicale – N30.88
- Rino-faringeo – J39.1
- S.A.I.
- - Dentale – K04.7
- - Dentalveolare – K04.7
- - Periapicale – K04.7
- Sebaceo – L02.9
- Seno frontale tubercolare

Ascesso –Continuazione

- Seno frontale tubercolare –Continuazione
- - Confermato batteriologicamente o istologicamente – A15.8
- - - A16.8
- Senza emorragia –
- - Diverticolite
- - - Colon
- - - - Con perforazione e K57.22
- - - - Senza emorragia – Diverticolite del colon senza perforazione e K57.32
- - - Intestino
- - - - Parte
- - - - - Non specificata, con perforazione e K57.82
- - - - - Non specificata, senza perforazione e K57.92
- - - - Tenue
- - - - - Colon con perforazione e K57.42
- - - - - Colon senza perforazione e K57.52
- - - - - Con perforazione e K57.02
- - - - - Senza emorragia – Diverticolite dell'intestino tenue senza perforazione e K57.12
- - Malattia diverticolare
- - - Colon senza perforazione e K57.30
- - - Intestino
- - - - Parte non specificata, senza perforazione e K57.90
- - - - Tenue e del colon senza perforazione e K57.50
- Sottocutaneo feomicotico – B43.2†, L99.8*
- Sottodiaframmatico
- - Tubercolare – A18.3†, K93.0*
- - - K65.09
- Sottoepatico – K65.09
- Sottomandibolare
- - Con diffusione al mediastino, alla zona parafaringea o cervicale – K12.22
- - Senza menzione di diffusione al mediastino, alla zona parafaringea o cervicale – K12.21
- Splenico
- - Amebe – A06.8†, D77*
- - - D73.3
- Subareolare gravidico(a) o puerperale – O91.1
- Subfrenico
- - Susseguente a procedura diagnostica o terapeutica – T81.4
- - - K65.09
- Sutura susseguente a procedura diagnostica o terapeutica – T81.4
- Timico – E32.1
- Tiroideo – E06.0
- Tonsillare – J36
- Torace – J86
- Toracico con fistola – J86.09
- Tuba di Falloppio – N70

Ascesso –Continuazione

- Tuba ovarica – N70
- Uretrale – N34.0
- Uterino – N71
- Vescica – N30.80
- Vitreo – H44.0
- Vulva – N76.4
- -
- - L02
- - Ciste pilonidale
- - - Con L05.0
- - - Senza L05.9
- - Cromomicosi sottocutanea con B43.2†, L99.8*
- - Dermoide congenitale con L05.0
- - Malattia diverticolare
- - - Colon con perforazione e K57.22
- - - Intestino
- - - - Con perforazione e K57.82
- - - - Tenue
- - - - - Colon con perforazione e K57.42
- - - - - Con perforazione e K57.02
- - Orchite epididimite orchiepididimite
- - - Con N45.0
- - - Senza N45.9
- - Tubercolosi rettale con A18.3†, K93.0*
- - Vaginite gonorroica con A54.1†, N77.1*
- - Vulvite gonorroica con A54.1†, N77.1*
- - Vulvovaginite da gonococchi con A54.1†, N77.1*

Ascesso amebico

- Cute – A06.7
- Encefalo
- - Fegato) (e del polmone) – A06.6†
- - - A06.6†, G07*
- Fegato
- - Polmone – A06.5†, J99.8*
- - - A06.4†, K77.0*
- Polmone – A06.5†, J99.8*

Ascesso cutaneo foruncolo

- Favo
- - Arti – L02.4
- - Collo – L02.1
- - Non specificati – L02.9
- - Tronco – L02.2
- - Viso – L02.0
- O favo
- - Altre sedi del corpo – L02.8
- - Regione glutea – L02.3

Ascesso tubercolare

- Anca – A18.0†, M01.15*
- Colonna vertebrale – A18.0†, M49.09*
- Dura madre – A17.0†, G01*
- Ghiandola di Cowper – A18.1†, N51.8*
- Ginocchio – A18.0†, M01.16*

Ascesso tubercolare –Continuazione

- Intestino – A18.3†, K93.0*
- Muscoli – A18.8†, M63.09*
- Non classificato altrove – A16.9
- Organi
- - Genitali non classificato altrove – A18.1
- - Urinari e genitali – A18.1
- - Pelvi femminile – A18.1†, N74.1*
- - Peritoneo – A18.3†, K67.3*
- - Scroto – A18.1†, N51.8*
- - Sistema urogenitale – A18.1
- - Testicolo – A18.1†, N51.1*

Ascher – Sindrome di Q87.0**Ascite**

- Causa di sproporzione – fetale: O33.7
- Chilosa – I89.8
- Fetale - macrosomia - tumore di Wilms – Nefroblastomatosi - Q87.3
- Gelatinosa – C78.6
- Tubercolare – A18.3
- -
- - R18
- - Distocia da: fetale: O66.3

Ascorbico – Deficit di acido E54**ASD**

- Difetto del setto
- - Atriale tipo
- - - Ostium secundum – Q21.1
- - - Seno coronarico – Q21.1
- - - Interatriale] di tipo seno venoso – Q21.1
- - - Q21.1

Asettico

- v./v.a. Necrosi asettica
- Condilo femorale mediale] – Morbo di Ahlbäck [osteonecrosi M87.05
- Neonato – Miocardite B33.2†, I41.1*
- Osso – Necrosi idiopatica M87.09
- Sensibili ai corticosteroidi – Ascensi M35.8
- -
- - Malattia da HIV con meningite B20, G03.0
- - Necrosi pancreatica K86.88
- - Osteonecrosi M87.99
- - Peritonite: T81.6

Asfissia

- Blu – P21.1
- Con punteggio Apgar
- - 0-3 al 1° minuto – P21.0
- - 4-7 al 1° minuto – P21.1
- Corpo estraneo – T17
- Grave alla nascita – P21.0
- Lieve o moderata alla nascita – P21.1
- Nascita non specificata – P21.9
- Pallida (bianca) – P21.0
- S.A.I. – P21.9
- -

Asfissia -Continuazione

- - -Continuazione

- - R09.0

- - T71

- - Fetale o intrauterina: P20

Asfissiante - Distrofia toracica Q77.2

Asherman - Sindrome di N85.6

Asia - Febbre da zecche del Nord A77.2

Asiatico

- Virus dell'influenza aviaria identificati -
Influenza J09, U69.21!

- Virus dell'influenza suina identificati -
Influenza J09, U69.20!

- Virus influenzale stagionale identificato,
esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina -
Influenza J10.1

- - Ovalocitosi, tipo Sud-Est D58.1

Asimmetria

- Craniofacciale et anomalie acrali, oculari e
cerebrali - Ippopigmentazione lineare con
Q87.0

- Facciale

- - Strabismo - pieghe sul lobo dell'orecchio -
Linguaggio ritardato - Q87.0

- - - Q67.0

- Mammella - Q83.88

- Ossa mascellare - K07.1

Asimmetrico

- Durante il pianto, forma isolata - Faccia
Q18.8

- - Piede Talo (Talipes): Q66.8

Asintomatico

- Creatin-fosfochinasi - Aumento isolato
R74.8

- Momento dell'esame - Infarto miocardico
pregresso diagnosticato con ECG od altre
indagini speciali, ma I25.2

- O malattia acuta da HIV o linfadenopatia
generalizzata (persistente) [PGL] - Infezione
U60.1!

- Virus dell'immunodeficienza umana [HIV] -
Stato di infezione Z21

- -

- - Iperuricemia E79.0

- - Neurosifilide A52.2

- - Peste A20.8

Asma

- Acuto grave - J46

- Alimenti - J45.09

- Allergia alla farina - J45.09

- Allergico - J45.09

- Atopico - J45.09

- Bronchiale

- - Allergico

- - - Esacerbato da infezione - J45.89

- - - - J45.09

- - Infezione - J45.19

- - Intrinseco di origine estrinseca - J45.89

- - Non allergico indotto da farmaci - J45.19

Asma -Continuazione

- Bronchiale -Continuazione

- - Psicogena - F54, J45.99

- - -

- - - Infiltrati polmonari eosinofili con J82

- - - Malattie descritte in concomitanza con
J44

- - - Rinopatia allergico con J45.09

- Cardiaco - I50.1

- Crupale - J45.99

- Estrinseco - J45.09

- Farmaci - J45.19

- Idiosincrasia - J45.19

- Insorgenza tardiva - J45.99

- Intrinseco

- - Non allergico - J45.19

- - - J45.19

- Misto

- - Specificato come

- - - Ben controllato

- - - - Grave - J45.83

- - - - Non grave - J45.80

- - - Non controllato

- - - - Grave - J45.85

- - - - Non controllato e non grave - J45.82

- - - Parzialmente controllato

- - - - Grave - J45.84

- - - - Non grave - J45.81

- - - - J45.89

- Nervoso - J45.19

- Non allergico

- - Specificato come

- - - Ben controllato

- - - - Grave - J45.13

- - - - Non allergico, specificato come ben
controllato e non grave - J45.10

- - - Non controllato

- - - - Grave - J45.15

- - - - Non allergico, specificato come non
controllato e non grave - J45.12

- - - Parzialmente controllato

- - - - Grave - J45.14

- - - - Non allergico, specificato come
parzialmente controllato e non grave -
J45.11

- - - J45.19

- Platino - J45.09

- Preminentemente allergico specificato
come

- - Ben controllato

- - - Grave - J45.03

- - - Non grave - J45.00

- - Non controllato

- - - Grave - J45.05

- - - Non controllato e non grave - J45.02

- - Parzialmente controllato

Asma -Continuazione

- Preminentemente allergico specificato
come -Continuazione

- - Parzialmente controllato -Continuazione

- - - Grave - J45.04

- - - Non grave - J45.01

- Sforzo - J45.19

- Spastico - J45.99

- Specificato come

- - Ben controllato

- - - Grave - J45.93

- - - Non grave - J45.90

- - Non controllato

- - - Grave - J45.95

- - - Non controllato e non grave - J45.92

- - Parzialmente controllato

- - - Grave - J45.94

- - - Non grave - J45.91

- Tubercolare - A16.2

- -

- Agonisti beta-adrenergici usati nella terapia
dell' T48.6

- - Allergia

- - - Pianta del genere ambrosia con J45.09

- - - Pollini con J45.09

- - - Polvere domestica con J45.09

- - Attacco di J45.99

- - Febbre da fieno con J45.09

Asmatico

- Con VEMS1

- - 35

- - - 50 % del valore normale predetto -
Bronchite cronica J44.81

- - - Valore normale predetto - Bronchite
cronica J44.80

- - 50 % e < 70 % del valore normale predetto
- Bronchite cronica J44.82

- - 70 % del valore normale predetto -
Bronchite cronica J44.83

- Ostruttiva) - cronica: bronchite: J44

- -

- - Bronchite J45.99

- - Dispnea J45.99

- - Stato di male J46

Asociale - (Disturbo di) personalità: F60.2

**Asola] e a collo di cigno - deformità en
boutonnière [ad M20.0**

Asomatognosia - R29.5

Asparagina sintentasi - Deficit dell' E72.8

**Aspartato aminotransferasi anormale -
Valore di R74.8**

**Aspartato-glutammato 1 - Deficit del
trasportatore mitocondriale di E72.0**

Aspartilglicosaminuria - E77.1

Aspartilglucosaminidasi - Deficit di E77.1

Aspartoacilasi - Deficit di E75.2

Aspecifico

- Area spalla → Artrite idiopatica giovanile *M08.81*
- Avambraccio → Artrite idiopatica giovanile *M08.83*
- Braccio → Artrite idiopatica giovanile *M08.82*
- Colonna vertebrale → Artrite idiopatica giovanile *M08.88*
- Gamba → Artrite idiopatica giovanile *M08.86*
- Localizzazioni → Artrite idiopatica giovanile *M08.80*
- Mano → Artrite idiopatica giovanile *M08.84*
- Piede → Artrite idiopatica giovanile *M08.87*
- Primitivo a cellule T, non classificato → Linfoma cutaneo periferico *C84.4*
- Regione della pelvi → Artrite idiopatica giovanile *M08.85*
- -
- - Artrite idiopatica giovanile *M08.89*
- - Epatite reattiva *K75.2*

ASPED] → Displasia ad ali d'angelo delle epifisi falangeali [*Q78.8*

Asperger → Sindrome di *F84.5*

Aspergillare

- Polmone → Ascesso *B44.1*
- -
- - Aortite *B44.8†, I79.1**
- - Bronchiolite *B44.1†, J99.8**
- - Bronchite *B44.1†, J99.8**
- - Broncopolmonite *B44.1†, J17.2**
- - Digiunite *B44.8†, K93.8**
- - Duodenite *B44.8†, K93.8**
- - Endocardite *B44.8†, I39.8**
- - Enterite *B44.8†, K93.8**
- - Esofagite *B44.8†, K23.8**
- - Gastrite *B44.8†, K93.8**
- - Ileite *B44.8†, K93.8**
- - Meningite *B44.8†, G02.1**
- - Miocardite *B44.8†, I41.2**
- - Nefrite *B44.8†, N08.0**
- - Pericardite *B44.8†, I32.1**
- - Prostatite *B44.8†, N51.0**
- - Tiroidite *B44.8†, E35.0**
- - Tonsillite *B44.2†, J99.8**
- - Tracheobronchite *B44.1†, J99.8**

Aspergillo → Ipersensibilità ad estratto di *T78.4*

Aspergilloma → *B44*

Aspergillosi

- Bronchiale → *B44.1†, J99.8**
- Broncopolmonare
- Allergica → *B44.1†, J99.8**
- - - *B44.1*
- Cerebrale → *B44.8*
- Con polmonite → *B44.1†, J17.2**
- Generalizzata → *B44.78*
- Invasiva

Aspergillosi → Continuazione

- Invasiva → Continuazione
- - Con polmonite → *B44.0†, J17.2**
- - Polmone → *B44.0†, J99.8**
- Tonsille → *B44.2†, J99.8**
- -
- - Altre forme di *B44.8*
- - Otile esterna in *B44.8†, H62.2**
- - Otoricoci in *B44.8†, H62.2**

Aspergillus

- Clavatus → Alveolite da *J67.40*
- Fumigatus
- - Resistente
- - - Antifungini del gruppo dei triazoli, escluso aspergillus fumigatus resistente solo a fluconazolo → *U83.3!*
- - - Isavuconazolo → *U83.3!*
- - - Posaconazolo → *U83.3!*
- - - Solo a fluconazolo → Aspergillus fumigatus resistente a antifungini del gruppo dei triazoli, escluso *U83.3!*
- - Voriconazolo → *U83.3!*
- -
- - Glossite da *B44.8*
- - Infezione da *B44.9*
- - Pleurite da *B44.8*
- - Sepsì da *B44.70*
- - Splenite da *B44.8*
- - Tracheite da *B44.8*
- - Vascolite da *B44.8*

Aspetto

- Ciottolato senza coinvolgimento muscolare o dell'occhio → Lissencefalia con *Q04.3*
- Facciale → Sindromi malformative congenite che alterano soprattutto l' *Q87.0*
- Il comportamento → Altri sintomi e segni che interessano l' *R46.8*
- Progeroide e marfanoide con lipodistrofia → Sindrome dall' *E88.1*
- Vasi retinici → Alterazioni dell' *H35.0*

Aspiratore

- Non specificato → Dipendenza (di lunga durata) da: *Z99.0*
- - Dipendenza (di lunga durata) da *Z99.0*

Aspirazione

- Cannula tracheale (parzialmente) bloccata → Disfagia per tracheostomia con necessità di *R13.1*
- Corso anestesia
- - Durante
- - - Gravidanza → Polmonite
- - - - *O29.0*
- - - - Chimica da *O29.0*
- - - - II
- - - - Puerperio
- - - - - Polmonite chimica da *O89.0*
- - - - - Polmonite da *O89.0*

Aspirazione → Continuazione

- Corso anestesia → Continuazione
- - Durante → Continuazione
- - - II → Continuazione
- - - - Travaglio o il parto → Polmonite chimica provocata da *O74.0*
- - - - Polmonite chimica da *J95.4*
- - Durante anestesia per il travaglio e il parto → Polmonite da *O74.0*
- - Liquido amniotico → *P24.1*
- - Meconio → *P24.0*
- - Neonatale
- - Latte e di cibo rigurgitati → *P24.3*
- - Liquido amniotico e muco → *P24.1*
- - Meconio → *P24.0*
- - Non specificata → Sindrome da *P24.9*
- - Sangue → *P24.2*
- - -
- - - Altre sindromi da *P24.8*
- - - Polmonite da *P24.9*
- - -
- - Dipendenza (di lunga durata) da: unità d' *Z99.0*
- - Polmonite neonatale da *P24*

Aspirina → *Z92.2*

Asplenia

- Congenito
- - Isolata familiare → *Q89.01*
- - - *Q89.01*
- - O polisplenia → Isomerismo atriale con *Q20.6*
- - Post-chirurgica → *D73.0*
- - Sindrome ernia diaframmatica - intestino corto → *Q87.8*

Asportazione di condiloma → Stenosi uretrale quale sequela di *N99.18*

Assente

- O minima → Morbo di Parkinson con disabilità *G20.0*
- - Presenza sangue
- - Altre sostanze specificate, normalmente *R78.8*
- - Sostanza non specificata, normalmente *R78.9*

Assenza

- Agenesia dell'apparato lacrimale → *Q10.4*
- Ano con fistola → *Q42.2*
- Aorta → *Q25.4*
- Aplasia di testicolo → *Q55.0*
- Arteria o vena non classificata altrove → *Q27.8*
- Arto(i) non specificato(i) → *Q73.0*
- Atresia
- - Restringimento congeniti di condotto uditivo (esterno) → *Q16.1*
- - Stenosi congenita
- - - Altro parte
- - - Colon → *Q42.8*
- - - Specificate dell'intestino tenue → *Q41.8*

Assenza -Continuazione

- Atresia -Continuazione
- - Stenosi congenita -Continuazione
- - - Duodeno - Q41.0
- - - Intestino S.A.I. - Q41.9
- - - Retto con fistola - Q42.0
- - - Sede non specificata del grosso intestino - Q42.9
- Avambraccio che della mano - Q71.2
- Bilaterale congenita di rene - Q60.1
- Bronchiale - Q32.4
- capezzolo -
- - Agenesia della mammella con Q83.0
- - Amastia con Q83.0
- Cartilagine cricoide, dell'epiglottide della glottide, della laringe e della cartilagine tiroidea - Q31.8
- Cieco e del colon - Rotazione: Q43.3
- Ciglia nasali, forma familiare - Q30.8
- Completa) (parziale) del canale digerente S.A.I. - Q45.8
- Coscia e della gamba con piede presente - Q72.1
- Costa - congenita: Q76.6
- Diaframma - Q79.1
- Dilatazione della cervice - Q62.0
- Dotto arterioso - Sindrome da agenesia della valvola polmonare, tetralogia di Fallot e Q24.8, Q25.8
- Epiletiche - Stato di G41.1
- Esofago - Q39.8
- Fegato - congenito(a): Q44.7
- Fibrosi cistica confermata - ileo da meconio in P76.0
- Gamba e piede - Q72.2
- Ghiandole o dotti salivari - Q38.4
- Infanzia - Epilessia con G40.3
- Lattazione - Q92.3
- Membro della famiglia - Z63
- Mestruazione S.A.I. - N91.2
- Miocloniche - Epilessia con: G40.4
- Muscolo - Q79.8
- O
- - Agenesia
- - - Ciglia - Q10.3
- - - Palpebra - Q10.3
- - - Aplasia
- - - Funicolo spermatico - Q55.4
- - - Prostata - Q55.4
- Organo respiratorio - congenita: Q34.9
- Ovulazione - Infertilità femminile associata a N97.0
- Parte dell'encefalo - Q04.3
- Peso - Effetti di: stato di T75.8
- Piede o dito(a) - Q72.3
- Pollici-bassa statura-immunodeficienza - Sindrome da D82.8, Q87.1

Assenza -Continuazione

- Punti lacrimali - Ptosì - limitazione dei movimenti oculari - Q87.0
- Puntino lacrimale - Q10.4
- Reperto istologico - Insufficienza renale acuta in N17.9
- Retto con fistola - Q42.0
- Rumori intestinali - R19.1
- Seni frontali - Sindrome da microcornea-glaucoma- Q15.0, Q13.4
- Setto aortopolmonare - Q21.4
- Tendine - Q79.8
- Tronco venoso anonimo - Q26.8
- Tuba di Falloppio o legamento largo - Q50.6
- Ugola - Q38.5
- Uretere - Q62.4
- Vena cava (inferiore) (superiore) - Q26.8
- Vertebra non specificata o non associata a scoliosi - congenita: Q76.4
- Vulva - congenita: Q52.7
- -
- - Giovanile Epilessia con G40.3
- - POMA [Mioclonia periorale con G40.3

Assenza acquisita

- Cervice uterina - Z90.7
- Epididimo - Z90.7
- Organi genitali - Z90.7
- Ovaio - Z90.7
- Pene - Z90.7
- Prostata - Z90.7
- Testicolo - Z90.7
- Tuba di Falloppio acuta - Z90.7
- Utero - Z90.7
- Vaso deferente - Z90.7
- Vescicola seminale - Z90.7

Assenza completa

- Arto
- - I) superiore(i) - Q71.0
- - Inferiore - Q72.0
- Braccio e dell'avambraccio con presenza di mano - Q71.1

Assenza congenita

- Ano - Q42.3
- Articolazione delle estremità non classificata altrove - Q74.8
- Arto - Q73.0
- Braccio - Q71.0
- Capezzolo - Q83.2
- Cervice uterina - Q51.5
- Colecisti - Q44.0
- Combinata della gamba e del piede - Q72.2
- Completa dell'arto superiore - Q71.0
- Diggiuno - Q41.1
- Dito - Q71.3
- Duodeno - Q41.0
- Femore - Q72.4

Assenza congenita -Continuazione

- Ileo - Q41.2
- Iride - Q13.1
- Lobo auricolare - Q17.8
- Mammella
- - Capezzolo - Q83.0
- - - Q83.88
- Mano - Q71.3
- Naso - Q30.1
- O ipoplasia dell'arteria ombelicale - Q27.0
- Orecchio
- - Interno - Q16.5
- - S.A.I. - Q16.9
- Organo del Corti - Q16.5
- Ossa craniche - Q75.8
- Ovaio - Q50.0
- Padiglione auricolare - Q16.0
- Pancreas - Q45.0
- Pene - Q55.5
- Pollice - Q71.3
- Polmone - Q33.3
- Rene - Q60.2
- Retto
- - Con fistola - Q42.0
- - - Q42.1
- Rotula - Q74.1
- Scroto - Q55.2
- Setto interatriale - Q21.1
- Sterno - Q76.7
- Tiroide - E03.1
- Tromba di Eustachio - Q16.2
- Utero - Q51.0
- Vagina - Q52.0
- Vescica e dell'uretra - Q64.5

Asserito

- Abuso sessuale su bambino - Problemi connessi ad Z61
- Sevizie fisiche su bambino - Problemi connessi ad Z61

Assiale

- Extracorticale - Aplasia E75.2
- Giovanile - Spondiloartrite M08.19
- Non radiografica - Spondiloartrite M45.09
- Radiografica - Spondiloartrite M45.09
- Tetania - Sindrome R29.0
- -
- - Articolazione) atlanto- S13.4
- - Artrite psoriasica L40.5†, M07.2*
- - Displasia mesodermica Q87.8
- - Displasia spondilometafisaria Q77.8
- - Iridociclite in spondiloartrite M45.09†, H22.1*
- - Malattia delle vie respiratorie in spondiloartrite M45.09†, J99.8*
- - Spondiloartrite M45.09

Assicurativa - Visita per: scopi Z02

Assicurazione o assistenza sociale insufficiente - Z59**Assistenza**

- Casa - Parente che necessita di Z63
- Chirurgica e medica - Infortunio non specificato in corso di Y69/
- Con o senza episiotomia - parto con minima o senza O80
- Domiciliare, senza alcun membro della famiglia in grado di prestare assistenza - Problemi legati a: Necessità di Z74.2
- Domicilio non disponibile - Z75.8
- Donna con tendenza all'aborto, non gravida - Esame o N96
- Gravidanza per aborto abituale - O26.2
- Madre
 - - Altra presentazione anomala del feto - O32.8
 - - Presentazione
 - - - Anomala del feto non specificata - O32.9
 - - - Fetale anomala complessa - O32.6
 - Medico
 - - Altro bambino o lattante in buona salute - Controllo medico ed Z76.2
 - - Infermieristico o controllo medico infermieristico bambino sano circostanze come
 - - - Attesa di adozione o affido - Z76.2
 - - - Condizioni socioeconomiche difficili in famiglia - Z76.2
 - - - Malattia della madre - Z76.2
 - - - Numero troppo numeroso di bambini in casa tale da rendere difficile o impedire le normali cure - Z76.2
 - - Trovatello - Controllo medico ed Z76.1
 - Menomazione motoria - Problemi legati a: Necessità di Z74.0
 - Osservazione nei casi senza complicazioni - Z39.0
 - Ostetrico
 - - Madre
 - - - Il taglio cesareo prima dell'inizio del travaglio - Condizioni morbose che rendano necessaria l'osservazione, l'ospedalizzazione o altra O32
 - - O
 - - - Interruzione
 - - - - Gravidanza - Condizioni morbose elencate, motivo di osservazione, ospedalizzazione o altra O35.0
 - - - - Gravidanza - Condizioni morbose elencate, motivo di osservazione, ospedalizzazione o altra O36
 - - - - Taglio cesareo prima dell'inizio del travaglio - Condizioni morbose elencate quali motivo di osservazione, ospedalizzazione o altra O34
 - - - Le seguenti condizioni morbose quando complicano la gravidanza o quando sono aggravate dalla gravidanza o se necessitano di O98
 - Persona bisognosa di cure durante le ferie dei parenti - Z75.8

Assistenza - Continuazione

- Personale - Problemi legati a: Necessità di Z74.1
- Prenatale insufficiente - Controllo di gravidanza con anamnesi di Z35.3
- Prestato gestante
 - - Herpes gravidico - O26.4
 - - Insufficienza feto-placentare - O36.5
 - - Sanitario -
 - - - Altri problemi connessi a servizi sanitari e altre forme di Z75.8
 - - - Problemi, non specificati, connessi a servizi sanitari e altre forme di Z75.9
 - - Sociale insufficiente - Assicurazione o Z59
 - Visita
 - - Immediatamente dopo il parto - Z39.0
 - - Madre che allatta - Z39.1
 - - -
 - - Morte senza R98
 - - Problemi legati a: Necessità di assistenza domiciliare, senza alcun membro della famiglia in grado di prestare Z74.2

Assistenza prestata alla madre

- Addome pendulo - O34.8
- Altro
 - - Anomalia
 - - - Cervice - O34.4
 - - - Organi pelvici - O34.8
 - - - Utero gravidico - O34.5
 - - Incompetenza cervicale uterina - O34.38
 - - Isoimmunizzazione - O36.1
 - - Problemi fetali specificati - O36.8
- Anomalia
 - - Non specificate di organi pelvici - O34.9
 - - Vagina - O34.6
 - - Vulva e del perineo - O34.7
- Blocco AV del feto con minaccia di insufficienza cardiaca - O35.8
- Cerchiaggio con o senza menzione di incompetenza cervicale - O34.3
- Cicatrice
 - - Pregresso taglio cesareo - O34.2
 - - Uterina da pregresso intervento chirurgico - O34.2
- Cistocele - O34.8
- Decesso intrauterino del feto - O36.4
- Eccessiva crescita fetale - O36.6
- Feto vitale in gravidanza addominale - O36.7
- Fibroma uterino - O34.1
- Fibrosi del perineo - O34.7
- Idrope fetale - O36.2
- Incarcerazione di utero gravidico - O34.5
- Incompetenza cervicale uterina, non specificata - O34.39
- Isoimmunizzazione Rh - O36.0
- Lunghezza della cervice inferiore a 10 mm o dilatazione ad imbuto(funneling) - O34.30

Assistenza prestata alla madre**- Continuazione**

- Malformazione congenita dell'utero - O34.0
- Pavimento pelvico rigido - O34.8
- Perineo rigido - O34.7
- Polipo
 - - Cervice - O34.4
 - - Corpo uterino - O34.1
- Posizione fetale
 - - Instabile - O32.0
 - - Trasversa o obliqua - O32.2
- Precedente
 - - Intervento chirurgico
 - - - Cervice - O34.4
 - - - Perineo o alla vulva - O34.7
 - - - Vagina - O34.6
 - - Plastica del pavimento pelvico - O34.8
- Presentazione
 - - Anomala di uno o più feti in gravidanza multipla - O32.5
 - - Fetale di faccia, di fronte, di mento - O32.3
 - - Podalica del feto - O32.1
- Problema fetale non specificato - O36.9
- Prolasso
 - - Sacco amniotico - O34.31
 - - Utero gravidico - O34.5
- Restringimento
 - - O stenosi della cervice - O34.4
 - - Vagina - O34.6
- Retroversione di utero gravidico - O34.5
- Rettocele - O34.8
- Segni di ipossia fetale - O36.3
- Sindrome da trasfusione fetofetale - O43.0
- Sospettata) spina bifida fetale - O35.0
- Sospetto
 - - Accertato) macrosomia del feto per l'età gestazionale - O36.6
 - - Altra anomalia o lesione fetale - O35.8
 - - Anomalia
 - - - Cromosomica fetale - O35.1
 - - - O lesioni fetali non specificate - O35.9
 - - Lesione fetale
 - - - Alcolismo materno - O35.4
 - - - Altre procedure mediche - O35.7
 - - - Amniocentesi - O35.7
 - - - Analisi ematologiche - O35.7
 - - - Biopsia - O35.7
 - - - Dispositivi contraccettivi intrauterini - O35.7
 - - - Farmaci - O35.5
 - - - Infezione da citomegalovirus - O35.3
 - - - Interventi chirurgici intrauterini - O35.7
 - - - Listeriosi materna - O35.8
 - - - Malattia virale della madre - O35.3
 - - - Radiazioni - O35.6
 - - - Rosolia - O35.3

Assistenza prestata alla madre- *Continuazione*- Sospetto - *Continuazione*- - Lesione fetale - *Continuazione*- - - Tossicodipendenza - *Q35.5*- - - Toxoplasmosi materna - *Q35.8*- - Malattia ereditaria fetale - *Q35.2*- - Malformazione del sistema nervoso centrale fetale - *Q35.0*

- - Ritardo di crescita fetale

- - - Basso peso per l'epoca di gestazione accertato o sospettato - *Q36.5*- - - Piccolo per l'epoca di gestazione accertato o sospettato - *Q36.5*

- Sproporzione

- - Altra origine - *Q33.8*

- - Causato

- - - Deformità ossee della pelvi materna - *Q33.0*- - - Entrata del bacino stretta - *Q33.2*- - - Feto macrosomico - *Q33.5*- - - Idrocefalia fetale - *Q33.6*- - - Pelvi generalmente stretta - *Q33.1*- - - Restringimento del bacino inferiore - *Q33.3*- - Non specificata - *Q33.9*- - Origine mista, materna e fetale - *Q33.4*- Stenosi della vagina (acquisita)(congenita) - *Q34.6*- Sutura di Shirodkar con o senza menzione di incompetenza cervicale - *Q34.3*- Testa fetale alta in gestazione a termine - *Q32.4*

- Tumore

- - Cervice - *Q34.4*- - Corpo uterino - *Q34.1*- - Vagina - *Q34.6*- - Vulva - *Q34.7*

- Utero

- - Bicornie - *Q34.0*- - Doppio - *Q34.0*- Vagina settata - *Q34.6***Assistita -**- Adattamento e manutenzione di sistema di circolazione *Z45.02*- Altri metodi di fecondazione *Z31.3*- Dipendenza (di lunga durata) da: insufflatore-esufflatore (apparecchio per tosse *Z99.0*)- Portatore di sistema di circolazione *Z95.80***Assmann con segni di malattia non classificati altrove - Focolaio di *A16.2*****Associazione**- CHARGE [Sindrome coloboma-cardiopatia-atresia delle coane-ritardo della crescita e dello sviluppo-disturbi urogenitali-anomalie auricolari] - Sindrome CHARGE [*Q87.8*]- Clandestina senza disturbo psichiatrico manifesto - Osservazione per: *Z03.2*- Fra schisi - *Q87.8***Associazione -Continuazione**- Microftalmia, retinite pigmentosa, schisi della fovea e drusen del disco ottico - *Q15.8*- MURCS - *Q87.8*- Non classificati altrove - Avvelenamento: Antiepilettici in *T42.5*- Pensieri ossessivi ad atti compulsivi - *F42.2*- VACTERL - *Q87.2***Assoni gigante -**- Malattia di Charcot-Marie-Tooth tipo 2, autosomica dominante, con *G60.0*- Neuropatia con *G60.8***Assopimento - *R40.0*****Assorbimento**- Amminioacidi - Difetto del trasporto e dell' *E72.0*

- Intestinale carboidrati

- - Non classificato altrove - Disturbo dell' *E74.3*- - - Altri disturbi dell' *E74.3***Assottigliamento stromale] - Sindrome EDICT [distrofia endoteliale-ipoplasia iridea-cataratta congenita- *Q13.8*****Assunzione**- Altre sostanze per via interna [orale, enterica o parenterale] - Dermatite da *L27.8*

- Cibo

- - Acqua

- - - Causa di trascuratezza della propria persona - Insufficiente *R63.6*- - - - Insufficiente *R63.6*- - O liquidi - Altri sintomi e segni che interessano l' *R63.8*- - - Convulsioni da *G40.8*- Gabapentin - Disturbo da *F13.1*- Materna di farmaci antitiroidei - Ipotiroidismo congenito da *P72.2*- Pregabalin - Disturbo da *F13.1*- Sostanze non specificate - Dermatite da *L27.9*- - Visita per *Z02***Astasia**- Funzionale - *F44.4*- Isterica - *F44.4***Astatiche - Epilessia con: crisi mioclonico- *G40.4*****Astenia**- Isterica - *F44.4*- Neurocircolatoria - *F45.30*- S.A.I. - *R53***Astenico - Disturbo**- Organico di labilità emozionale [*F06.6*

- Personalità

- - *F60.7*- - Dipendente (*F60.7***Astenopia - *H53.1*****Astenozoospermia - Infertilità maschile non sindromica da *N46*****Astigmatismo - *H52.2*****Astinenza**- Dipendenza da farmaci - Sindrome da *F19.3*

- Neonatale

- - Tossicodipendenza materna - Sintomi da *P96.1*- - - Sindrome da *P96.1*- Neonato di madre tossicodipendente - Sindrome da *P96.1*- Uso terapeutico di farmaci somministrati al neonato - Sintomi da *P96.2***Astley-Kendall - Displasia, tipo *Q77.3*****Astragalo -**- *S92.1*- *S93.0*- Osteocondrosi giovanile, *M92.6***Astringenti e detergenti locali - Avvelenamento: *T49.2*****Astroblastoma**- Cervelletto - *C71.6*

- Cervello

- - Lesione sconfinante a più zone contigue - *C71.8*- - - *C71.0*- Lobo frontale - *C71.1*- Lobo occipitale - *C71.4*- Lobo parietale - *C71.3*- Lobo temporale - *C71.2*- Tronco cerebrale - *C71.7*- - *C71.9***Astrocitoma**

- Anaplastico

- - Cervelletto - *C71.6*- - Cervello - *C71.0*- - Lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo - *C71.8*- - Lobo frontale - *C71.1*- - Lobo occipitale - *C71.4*- - Lobo parietale - *C71.3*- - Lobo temporale - *C71.2*- - Tronco cerebrale - *C71.7*- - Ventricolo cerebrale - *C71.5*- - - *C71.9*- Cerebellare - *C71.6*- Cervello - *C71.0*- Desmoplastico infantile - *D33.0*

- Diffuso

- - Cervelletto - *C71.6*- - Cervello - *C71.0*- - Lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo - *C71.8*- - Lobo frontale - *C71.1*- - Lobo occipitale - *C71.4*- - Lobo parietale - *C71.3*- - Lobo temporale - *C71.2*- - Tronco cerebrale - *C71.7*- - Ventricolo cerebrale - *C71.5*- - - *C71.9*

Astrocitoma –Continuazione

- Lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo → C71.8
- Lobo frontale → C71.1
- Lobo occipitale → C71.4
- Lobo parietale → C71.3
- Lobo temporale → C71.2
- Maligno → C71.9
- Midollo allungato → C71.7
- Pilocitico
- - Benigno → D33.1
- - Cervelletto → C71.6
- - Cervello → C71.0
- Lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo → C71.8
- - Lobo frontale → C71.1
- - Lobo occipitale → C71.4
- - Lobo parietale → C71.3
- - Lobo temporale → C71.2
- - Quarto ventricolo → C71.7
- - Ventricolo cerebrale → C71.5
- - - C71.9
- Pilomixioide
- - Cervelletto → C71.6
- - Cervello → C71.0
- - Ipotalamo → C71.0
- Lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo → C71.8
- - Lobo frontale → C71.1
- - Lobo occipitale → C71.4
- - Lobo parietale → C71.3
- - Lobo temporale → C71.2
- - Quarto ventricolo → C71.7
- - Tronco cerebrale → C71.7
- - Ventricolo cerebrale → C71.5
- - - C71.9
- Protoplasmatico
- - Cervelletto → C71.6
- - Cervello → C71.0
- Lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo → C71.8
- - Lobo frontale → C71.1
- - Lobo occipitale → C71.4
- - Lobo parietale → C71.3
- - Lobo temporale → C71.2
- - Tronco cerebrale → C71.7
- - - C71.9
- Subependimale a cellule giganti → D43.2
- Talamo → C71.0
- Tronco cerebrale → C71.7
- Ventricolo cerebrale → C71.5
- - C71.9

Atassia

v./v.a. mioclonia-atassia cerebellare-sordità

- Aprassia
- - Oculomotore

Atassia –Continuazione

- Aprassia –Continuazione
- - Oculomotore –Continuazione
- - - Tipo 2] → AOA2 [G60.2
- - - AOA [G11.3
- - Ritardo mentale legato all'X → G11.8
- Atrofia ottica - sordità - letalità → E79.8
- Con
- - Aprassia oculomotoria tipo 4] → AOA4 [G11.1
- - Deficit della vitamina E → G11.1
- Congenita non progressiva → G11.0
- Cordone posteriore - retinite pigmentosa → G11.1
- Crisi epilettiche correlata a PUM1 → Sindrome da ritardo dello sviluppo- Q87.1
- Degenerazione tapetoretinica → G11.9, H35.5
- Ereditario
- - Non classificata altrove → G11.9
- - -
- - - Altre G11.8
- - - Neuropatia con G60.2
- - Friedreich
- - Autosomica recessiva) → G11.1
- - - G11.1
- - Friedreich-simile → G11.1
- - Hunt] → Atassia cerebellare ad esordio precoce con: mioclonie [G11.1
- - Isterica → F44.4
- - Mitocondriale, autosomica recessiva → Sindrome da G11.8
- - Neuropatia periferica - ritardo dello sviluppo globale → Sindrome atrofia ottica - G31.81
- - Non specificata → R27.0
- - Origine non organica → F44.4
- - Pancitopenia → Sindrome G11.1, D61.0
- - Parossistica familiare → G11.8
- - Retinite pigmentosa → Neuropatia - G31.81
- - S.A.I. → cerebellare ereditaria G11.9
- - Sordità → Cataratta - G11.2
- - Spasticità → Sindrome da degenerazione neurologica progressiva ad esordio precoce, cecità, G31.88
- - Telangectasia-simile] → ATLD [Disturbo G11.3
- - Telangiectasica → G11.3
- - Tipo Cayman → G11.0
- - Tronco → Sindrome da disabilità intellettiva, ipercinesia e Q87.8
- - -
- - Anemia sideroblastica legata all'X con D64.0
- - Cardiomiopatia dilatativa con E71.1†, I43.1*
- - Deviazione superiore tonica parossistica degli occhi con G96.8, H51.8

Atassia autosomica recessiva

- Deficit
- - PEX10 → G11.8

Atassia autosomica recessiva

–Continuazione

Deficit –Continuazione

- - PEX16 → G11.8
- - PEX2 → G11.1
- - Ubichinone → G11.1
- Tipo Beauce → G11.2

Atassia cerebellare

- Acquisita → G31.9
- Areflessia-piede cavo-atrofia ottica-sordità neurosensoriale → Sindrome G11.8
- Associata a neuropatia e areflessia vestibolare bilaterale → G11.8
- Autosomico
- - Dominante
- - - Sordità-narcolessia → Sindrome G11.2
- - - - G11.9
- - Recessivo
- - - Associata alla spettrina → G11.1
- - - Cecità - sordità → G11.1
- - - Con spasticità a esordio tardivo → G11.1
- - - Epilessia-deficit cognitivo da deficit di WWOX → Sindrome G11.1
- - - Esordio nell'età adulta → G11.2
- - - Intrusione saccadica → G11.8
- - - Ritardo psicomotorio → G11.1
- - - Segni piramidali-nistagmo-aprassia oculomotoria → Sindrome G11.1
- - - - G11.9
- - Con difetto del sistema di riparazione del DNA → G11.3
- - Congenita da mutazioni di RNU12 → G11.1
- - Deficit cognitivo
- - Atrofia ottica Anomalia cutaneo →
- - - G11.1
- - - Sindrome CAMOS [G11.1
- - Disequilibrio → Sindrome G11.8
- - Displasia ectodermica → G11.1
- - Edema della tardivo → Leucoencefalopatia con lieve E75.2
- - Esordio
- - - Precoce
- - - - Con
- - - - - Mioclonie [atassia di Hunt] → G11.1
- - - - - Riflessi osteotendinei conservati → G11.1
- - - - - Tremore essenziale → G11.1
- - - - G11.1
- - Tardivo → G11.2
- - Mixedema → E03.9†, G13.2*
- - Neoplasia non classificata altrove → D48.9†, G13.1*
- - Non progressivo
- - - Con disabilità cognitiva → G11.0
- - - Legata all'X → G11.0
- - Periferica combinata-sordità-diabete mellito → Sindrome E10.60, G31.88
- - Progressiva legata all'X → G11.1

Atassia cerebellare –Continuazione

- Retinite pigmentosa → Sindrome miopatia mitocondriale - *G31.81*
- -
- - Alcolica *G31.2*
- - Neurosifilide con *A52.1†, G99.8**
- - Sindrome disabilità intellettiva grave - agenesia del corpo calloso - distorsioni facciali - *Q87.0*
- - Tubulopatia prossimale - diabete mellito - *Q87.8*

Atassia episodica

- Ereditaria → *G11.8*
- Spasticità → Coreoatetosi distonica parossistica con *G24.8*
- Tipo
- - 1 → *G11.8*
- - 3 → *G11.8*
- - 4 → *G11.8*
- - 5 → *G11.8*
- - 6 → *G11.8*
- - 7 → *G11.8*
- - 8 → *G11.8*

Atassia spastica

- Associata a disartria da deficit di glutammina → *E72.8, G11.8*
- Atrofia muscolare spinale distale → Sindrome encefalopatia progressiva a esordio precoce - *G31.88*
- Autosomico
- - Dominante → *G11.4*
- - Recessivo
- - - 4 → *G11.4*
- - - 5 → *G11.4*
- - - Atrofia ottica - disartria → *G11.4*
- - - Charlevoix-Saguenay] → ARSACS [*G11.1*
- - - Con leucoencefalopatia → *G11.4*
- - Con miosi congenita → *G11.4*
- - Distrofia corneale → *G11.8*

Atassia spinocerebellare

- Associata a neuropatia assonale, tipo 1 → *G60.2*
- Autosomico recessivo
- - 6 → *G11.0*
- - 7 → *G11.1*
- - 10 → *G11.2*
- - 12 → *G11.1*
- - 19 → *G11.1*
- - Tipo
- - - 2 → *G11.0*
- - - 5 → *G11.1*
- - - 13 → *G11.1*
- - - 15 → *G11.1*
- - - 16 → *G11.1*
- - - 17 → *G11.1*
- - - 20 → *G11.1*
- - - 21 → *G11.1†, K77.8**

Atassia spinocerebellare –Continuazione

- Autosomico recessivo –Continuazione
- - Tipo –Continuazione
- - - 23 → *G11.1*
- - Distorsioni → *G11.1*
- - Esordio infantile [IOSCA] → *G11.1*
- - Legato X tipo
- - - 3 → *G11.1*
- - - 4 → *G11.1*
- - Mitocondriale con epilessia → *G31.81*
- - Recessiva legata al cromosoma X → *G11.1*
- - SCA tipo
- - - 1 → *G11.8*
- - - 2 → *G11.2*
- - - 3 → *G11.8*
- - - 4 → *G11.2*
- - - 5 → *G11.8*
- - - 6 → *G11.2*
- - - 7 → *G11.8*
- - - 8 → *G11.2*
- - - 10 → *G11.2*
- - - 11 → *G11.8*
- - - 12 → *G11.2*
- - - 13 → *G11.2*
- - - 14 → *G11.2*
- - - 15/16 → *G11.2*
- - - 17 → *G11.8*
- - - 18 → *G11.8*
- - - 19/22 → *G11.2*
- - - 20 → *G11.2*
- - - 21 → *G11.1*
- - - 23 → *G11.2*
- - - 25 → *G11.8*
- - - 26 → *G11.2*
- - - 27 → *G11.1*
- - - 28 → *G11.1*
- - - 30 → *G11.2*
- - - 31 → *G11.8*
- - - 32 → *G11.8*
- - - 34 → *G11.2*
- - - 35 → *G11.8*
- - - 36 → *G11.2*
- - - 37 → *G11.8*
- - - 38 → *G11.2*
- - - 40 → *G11.2*
- - - 41 → *G11.2*
- - - 42 → *G11.8*
- - - 43 → *G11.2*
- - - 44 → *G11.2*
- - - 45 → *G11.2*
- - - 46 → *G11.2*
- - - 47
- - - Esordio nell'età adulta → *G11.2*
- - - → *G11.2*

Atassia spinocerebellare –Continuazione

- SCA tipo –Continuazione
- - 48 → *G11.2*
- - 49 → *G11.2*
- - → *G11.0*
- **Atassica**
- - Sensitiva - disartria - oftalmoparesi → Neuropatia *G31.81, H49.4*
- - Sensoriale acuta → Neuropatia *G61.0*
- -
- - Andatura *R26.0*
- - Paralisi cerebrale *G80.4*

Atelencefalia → Q04.3**Atelettasia**

- Compressione
- - Acquisita → *J98.18*
- - → *J98.18*
- - Lamellare → *J98.18*
- - Lobo inferiore → *J98.11*
- - Lobo medio → *J98.11*
- - Massiva → *J98.18*
- - Neonatale → Altra e non specificata *P28.1*
- - Parziale →
- - - *J98.11*
- - - *P28.1*
- - Piatta → *J98.18*
- - Polmonare → *J98.12*
- - Polmone → *J98.18*
- - Primaria neonatale → *P28.0*
- - Riassorbimento
- - - Senza sindrome di sofferenza respiratoria → *P28.1*
- - - → *J98.18*
- - Rimozione → *J98.18*
- - S.A.I. → *P28.1*
- - Secondaria → *P28.1*
- - Totale → *J98.12*
- - Tubercolare → *A16.2*
- - → *J98.18*

Atelia, ipotiroidismo, ritardo della pubertà, bassa statura → Sindrome atresia delle coane, Q87.1**Atelomielia → Q06.1****Atelosteogenesi**

- 1 → *Q78.8*
- 2 → *Q77.5*
- Tipo 3 → *Q78.8*

Ateroma

- Arterie cerebrali → *I67.2*
- Arteriosa → *I70*
- → Cisti sebacea (*L72.1*

Aterosclerosi

- Altre arterie → *I70.8*
- Aorta → *I70.0*
- Arteria
- - Arto

Aterosclerosi –Continuazione

- Arteria –Continuazione
- - Arto –Continuazione
- - - Altre e non specificate forme – 170.29
- - - Bacino-gamba
- - - - Con
- - - - - Dolore a riposo – 170.23
- - - - - Dolore ischemico indotto da sforzo, tratto percorso 200 m e più – 170.21
- - - - - Dolore ischemico indotto da sforzo, tratto percorso meno di 200 m – 170.22
- - - - - Gangrena – 170.25
- - - - - Ulcera – 170.24
- - - - - Senza disturbi – 170.20
- - - - - Spalla-braccio, tutti gli stadi – 170.26
- - - - - Tipo bacino-gamba, stadio IV secondo Fontaine con ulcerazione – 170.24
- - - Femorale – 170.29
- Arteria renale – 170.1
- Arteria succlavia – 170.26
- Arto inferiore – 170.29
- Cerebrale – 167.2
- Estremità
- - Inferiore – 170.29
- - - 170.29
- Periferica – 170.29
- Sordità - diabete - epilessia - nefropatia – Q87.8

Aterosclerotica

- Così descritta – Malattia cardiovascolare 125.0
- Malattia
- - Due vasi – Cardiopatia 125.12
- - Tre vasi – Cardiopatia 125.13
- - Vaso – Cardiopatia 125.11
- Senza stenosi emodinamicamente rilevanti – Cardiopatia 125.10
- Stenosi del tronco comune sinistro – Cardiopatia 125.14
- -
- - Cardiopatia 125.1
- - Gangrena
- - - 170.2
- - - 170.25
- - - Senile 170.25
- - Retinopatia 170.8†, H36.8*

Atetoide –

- Paralisi cerebrale G80.3
- Sindrome da microbrachicefalia, disabilità intellettiva, paralisi cerebrale Q87.0

Athabascan – Sindrome da disgenesia del tronco cerebrale, tipo Q87.8**Atipico**

- Aorta – Coartazione Q25.1
- BCR/ABL-negativa
- Remissione completa – Leucemia mieloide cronica C92.21

Atipico –Continuazione

- BCR/ABL-negativa –Continuazione
- - - Leucemia mieloide cronica C92.20
- Benigna – Epilessia G40.00
- Con
- - Anticorpi anti-fattore H – Sindrome emolitico-uremica D58.8
- - Deficit di DGKE – Sindrome emolitico-uremica D58.8
- - Disabilità
- - - Grave
- - - - Con disabilità grave con fluttuazioni di efficacia – Parkinsonismo giovanile G20.11
- - - - Senza fluttuazioni di efficacia – Parkinsonismo giovanile G20.10
- - - Minima
- - - - Con disabilità minima con fluttuazioni di efficacia – Parkinsonismo giovanile G20.01
- - - - Senza fluttuazioni di efficacia – Parkinsonismo giovanile G20.00
- - - Molto grave
- - - - Con disabilità molto grave con fluttuazioni di efficacia – Parkinsonismo giovanile G20.21
- - - - Senza fluttuazioni di efficacia – Parkinsonismo giovanile G20.20
- - Fluttuazioni di efficacia – Parkinsonismo giovanile G20.91
- Cronica-lipodistrofia-temperatura elevata] – Sindrome CANDLE [dermatosi neutrofila M35.8
- Disseminata – Micobatteriosi A31.80
- Endometrio – Iperplasia (adenomatosa) N85.1
- Lebbra BB] – Lebbra borderline A30.3
- Malattia di Creutzfeldt-Jakob da BSE [encefalopatia spongiforme bovina] – Forma A81.0
- Norrie da microdelezione Xp11.3 – Malattia Q15.8
- O Nocardia resistenti a uno o più antitubercolari di prima scelta – Micobatteri U82.2!
- Plesso corioideo – Papilloma C71.5
- S.A.I. – Infezione micobatterica A31.9
- Sistema nervoso centrale – Malattia
- - Risata [infezione virale A81.8
- - Tremore [infezione virale A81.8
- Tipo Alzheimer – Demenza F00.2*
- -
- - Algia facciale G50.1
- - Anoressia nervosa F50.1
- - Autismo F84.1
- - Bulimia nervosa F50.3
- - Deficit di HSD10, tipo G25.5
- - Demenza di tipo Alzheimer con forma G30.8†, F00.2*
- - Depressione F32.8
- - Endocardite verrucosa M32.1†, I39.8*

Atipico –Continuazione

- - -Continuazione
- - Flutter atriale, I48.4
- - Infezione polmonare
- - - Micobatteri A31.0
- - - Tubercolare da micobatterio A16.2
- - Lebbra tubercoloide borderline A30.2
- - Linfoma di Burkitt C83.7
- - Parkinsonismo giovanile G20.90
- - Psicosi infantile F84.1
- - Schizofrenia F20.3
- - Sindrome
- - - Chédiak-Higashi E70.3
- - - Emolitico-uremica D58.8
- - - Rett, forma F84.2
- - - Werner E34.8
- - Situazione familiare Z60

Atireosi

- Congenita – E03.1
- - E03.1

Atkin-Flaitz – Sindrome di Q87.8**Atlanta – Malattia emorragica del fattore V di D68.22****Atlante –**

- S12.0
- Frattura dell'arco dell' S12.0
- Osteoblastoma dell' D16.6

Atlanto

- Assiale – (Articolazione) S13.4
- Occipitale – (Articolazione) S13.4

Atlanto-assiale recidivante

- Con mielopatia – Sublussazione M43.3
- - Altra sublussazione M43.4

ATLD [Disturbo atassia-telangiectasia-simile] – G11.3**Atleta – Piede d' B35.3****Atmosferico**

- Ambientale
- - O di pressione dell'acqua sulle orecchie – Effetti della variazione di pressione T70.0
- - Sui seni paranasali – Effetti della variazione di pressione T70.1
- -
- - Esposizione ad alta o bassa pressione, non di origine W94.9!
- - Inquinamento Z58

Atonia

- Colon – K59.8
- Intestinale – Farmaci per l' T47.4

Atonico

- Motoria) (sensoriale) – Vescica neuropatica: N31.2
- S.A.I. – Emorragia postparto (O72.1
- -
- - Crisi epilettiche non specifiche: G40.3
- - Vescica G95.81

Atopico

- Acuta → Congiuntivite *H10.1*
- Non specificata → Dermatite [endogena] *L20.9*
- -
- - Altra forma di dermatite [endogena] *L20.8*
- - Asma *J45.09*
- - Cheratocongiuntivite *H16.2*
- - Neurodermite: *L20.8*

Atransferrinemia → Congenital *E88.0***Atresia**

- Anale
- - Con fistola retto-vestibolare → Malformazione anorettale non sindromica (*Q42.2*
- - Malformazione cardiaca fistola tracheo-esofageo Anomalia renale
- - - Anomalie degli arti] → Sindrome VACTERL [anomalie vertebrali, *Q87.2*
- - - Displasia del radio] → Sindrome VATER [anomalie vertebrali, *Q87.2*
- - Uropatia → Cataratta - ritardo mentale - *Q87.8*
- Ano
- - Con fistola → *Q42.2*
- - Non sindromico
- - - Con fistola
- - - - H → Malformazione anorettale (*Q42.2*
- - - - Perineale → Malformazione anorettale (*Q42.2*
- - - - Retto
- - - - - Vaginale → Malformazione anorettale (*Q42.2*
- - - - - Vescicale → Malformazione anorettale (*Q42.2*
- - - - Retto-bulbare → Malformazione anorettale (*Q42.2*
- - - - Retto-uretrale → Malformazione anorettale (*Q42.2*
- - - Senza fistola → Malformazione anorettale (*Q42.3*
- - - → *Q42.3*
- Aorta → *Q25.2*
- Aortica congenita → *Q23.0*
- Apparato lacrimale → *Q10.5*
- Arteria non classificata altrove → *Q27.8*
- Arteria polmonare → *Q25.5*
- Bocca dell'utero → *Q51.8*
- Bronchiale
- - Congenita non sindromica → *Q32.4*
- - → *Q32.4*
- Canale uditivo
- - Esterno - dilatazione del canale uditivo interno - dismorfismi facciali legata all'X → Sindrome *Q16.9, Q18.9*
- - Ipoplasia mandibolare-anomalie scheletriche] → Sindrome SAMS [Sindrome bassa statura- *Q87.1*

Atresia → Continuazione

- Cartilagine cricoide, dell'epiglottide della glottide, della laringe e della cartilagine tiroidea → *Q31.8*
- Cervice uterina complicante il parto → *O65.5*
- Coanale
- - Posteriore - sindrome da linfedema → *Q82.08, Q30.0*
- - Unilaterale → *Q30.0*
- Coane
- - Anomalie oculari → Diarrea intrattabile - *Q87.8*
- - Atelia, ipotiroidismo, ritardo della pubertà, bassa statura → Sindrome *Q87.1*
- - Disabilità intellettiva legata all'X limitata alle femmine → Sindrome dismorfismi facciali - bassa statura - *Q87.0*
- - Microftalmia → Arinia - *Q87.0*
- - Ritardo della crescita e dello sviluppo-disturbi urogenitali-anomalie auricolari] → Sindrome CHARGE [Associazione CHARGE] [Sindrome coloboma-cardiopatia- *Q87.8*
- - Sordità-cardiopatia-dismorfismi craniofacciali → Sindrome *Q87.8*
- - -
- - - *Q30.0*
- - - Ipoplasia del raggio radiale con *Q71.8, Q30.0*
- Colon → *Q42.9*
- Congenito
- - Ano con fistola
- - - Retto-bulbare → *Q42.2*
- - - Retto-prostatica → *Q42.2*
- - - Retto-uretrale → *Q42.2*
- - - Retto-vescicale → *Q42.2*
- - Multipla → Sindrome da *Q89.8*
- Digiuale tipo
- - I → *Q41.1*
- - II → *Q41.1*
- - IIIa → *Q41.1*
- - IIIb → *Q41.1*
- - IV → *Q41.1*
- Digiuono → *Q41.1*
- Dotto cistico → *Q44.2*
- Dotto coledoco → *Q44.2*
- Dotto deferente → *Q55.3*
- Dotto epatico → *Q44.2*
- Duodenale
- - Ipoplasia renale bilaterale, fetale letale → Sindrome malformazione cerebrale- *Q87.8*
- - Tipo I → *Q41.0*
- Duodeno
- - Tipo
- - - II → *Q41.0*
- - - III → *Q41.0*
- - - → *Q41.0*
- Esofageo
- - Anomalia renale

Atresia → Continuazione

- Esofageo → Continuazione
- - Anomalia renale → Continuazione
- - - Anomalie degli arti] → Sindrome VACTERL [anomalie vertebrali, atresia anale, malformazioni cardiache, fistola tracheo-esofagea con *Q87.2*
- - - Displasia del radio] → Sindrome VATER [anomalie vertebrali, atresia anale, malformazioni cardiache, fistola tracheo-esofagea con *Q87.2*
- - Congenita → *Q39.0*
- - Tipo
- - - 1 secondo Vogt → *Q39.0*
- - - 2 secondo Vogt → *Q39.0*
- - - 3a secondo Vogt → *Q39.1*
- - -
- - - Anoftalmia - *Q11.1, Q39.0*
- - - Microftalmia - *Q11.2, Q39.0*
- Esofago
- - Con fistola
- - - Bronco-esofagea → *Q39.1*
- - - Tracheo-esofagea → *Q39.1*
- - S.A.I. → *Q39.0*
- - Senza fistola → *Q39.0*
- - - *Q39.0*
- Forami di Magendie e di Luschka → *Q03.1*
- Ghiandole o dotti salivari → *Q38.4*
- Ileale di tipo I → *Q41.2*
- Ileo
- Tipo
- - II → *Q41.2*
- - IIIa → *Q41.2*
- - IIIb → *Q41.2*
- - IV → *Q41.2*
- - - *Q41.2*
- Intestinale
- - Ipoplasia della cistifellea → Sindrome da ipoplasia del pancreas con *Q45.8*
- - Multipla → *Q43.8*
- - - Ulcerazione del cordone ombelicale e *Q41.9, P02.6*
- Laringea → *Q31.8*
- Mitrale → *Q23.2*
- Mitralica congenita → *Q23.2*
- Narici o delle coane → *Q30.0*
- O restringimento del condotto osseo → *Q16.1*
- Pilorico → Epidermolisi bolloso
- - Giunzionale con *Q81.8, Q40.8*
- - Semplice con *Q81.0*
- Polmonare
- - Con difetto del seno interventricolare in tetralogia di Fallot → *Q21.3*
- - Destroposizione aortica e ipertrofia del ventricolo destro → Difetto del setto interventricolare con *Q21.3*
- - Difetto del setto interventricolare → *Q22.0, Q21.0*

Atresia –Continuazione

- Polmonare –Continuazione
- - Setto ventricolare integro ~ Q22.0
- Porzione vaginale dell'utero ~ Q51.8
- Pupilla ~ Q13.2
- Restringimento congeniti di condotto uditivo (esterno) ~ Assenza, Q16.1
- Rettale ~ Fistola retto-cutanea con Q42.0
- Retto ~ Q42.1
- Rinofaringe ~ Q34.8
- Seno coronarico ~ Q21.1
- Stenosi
- - Uretere ~ Q62.1
- - Uretra e del collo vescicale ~ Altre forme di Q64.3
- Stenosi congenita
- - Altro parte
- - - Colon ~ Assenza, Q42.8
- - - Specificate dell'intestino tenue ~ Assenza, Q41.8
- - Duodeno ~ Assenza, Q41.0
- - Intestino S.A.I. ~ Assenza, Q41.9
- - Retto con fistola ~ Assenza, Q42.0
- - Sede non specificata del grosso intestino ~ Assenza, Q42.9
- Tipo 4 secondo Vogt ~ Fistola tracheoesofagea congenita ad H senza Q39.2
- Trachea ~ Q32.1
- Tricuspidale ~ Q22.4
- Tuba di Falloppio o legamento largo ~ Q50.6
- Vagina ~ Stenosi e N89.5
- Vaginale congenita ~ Q52.4
- Valvola aortica ~ Q23.0
- Valvola polmonare ~ Q22.0
- Vena non classificata altrove ~ Q27.8
- Vene polmonari ~ Q26.3
- Venosa polmonare ~ Q26.3
- Vie biliari ~ Q44.2
- - Fistola esofago-tracheale congenita senza Q39.2

Atri tumori benigni: Utero non specificato ~ D26.9

Atrichia con lesioni papulose ~ Q84.0

Atriosi congenita ~ Q84.0

Atrio

- Destro ~ Dilatazione idiopatica dell' Q20.8
- Orecchietta dell'atrio e del ventricolo come complicanza in atto susseguente ad infarto miocardico acuto ~ Trombosi dell' I23.6
- Sinistro
- - Attraverso il seno coronarico ~ Persistenza della vena cava superiore sinistra connessa all' Q26.1
- - -
- - - IVC destra che si collega all' Q26.8
- - - Persistenza della vena cava superiore sinistra che si connette all' Q26.1
- - - SVC

Atrio –Continuazione

- Sinistro –Continuazione
- - - –Continuazione
- - - SVC –Continuazione
- - - Destra che si collega all' Q26.8
- - - Sinistra che si collega all' Q26.1
- Ventricolo come complicanza in atto susseguente ad infarto miocardico acuto ~ Trombosi dell'atrio, dell'orecchietta dell' I23.6

Atriocardiale

- Tipo 3 ~ Displasia Q87.2
- - Displasia Q87.2

Atrio-ventricolare

- v./v.a. Canale atrio-ventricolare
- Accelerata ~ Conduzione I45.6
- Accessoria ~ Conduzione I45.6
- AV
- - Rientro nodale [AVNRT] [AVRT] ~ Tachicardia (parossistica): I47.1
- - S.A.I. ~ Tachicardia (parossistica): I47.1
- - - Dissociazione I45.8
- Completo ~ Blocco I44.2
- Comunicazione atrio-ventricolare ~ Difetto del setto Q21.2
- Congenito ~ Blocco Q24.6
- Criss-cross ~ Connessioni Q24.8
- Discordante ~ Connessione Q20.5
- Pre-eccitazione ~ Conduzione I45.6
- Primo grado ~ Blocco I44.0
- S.A.I. ~ Blocco I44.3
- Secondo grado ~ Blocco I44.1
- Shock e iperkaliemia ~ Sindrome da bradicardia con insufficienza renale, blocco E87.5, T88.8
- Terzo grado ~ Blocco I44.2
- Tipo
- - I e II ~ Blocco I44.1
- - Nodale ~ Tachicardia da rientro I47.1
- - -
- - - Altro e non specificato blocco I44.3
- - Anomala eccitazione I45.6
- - Difetto completo del setto Q21.2
- - Difetto del setto
- - - Q21.2
- - - Atrio-ventricolare [comunicazione Q21.2
- - Discordanza ventricolo-arteriosa con concordanza Q20.3

Atrofia

- Acquisito
- - Ovaio e di tuba di Falloppio ~ N83.3
- - Tiroide ~ E03.4
- Bianco
- - Placche ~ L95.0
- - - L95.0
- Cerebello-cerebrale progressiva ~ PCCA [G31.88

Atrofia –Continuazione

- Cerebro-cerebellare infantile con microcefalia postnatale progressiva ~ G31.9, Q02
- Corioretinico
- - Bifocale progressiva ~ H35.5
- - Miopica e telecantho ~ Sindrome MMCA [microcornea, Q15.8
- Coroide
- - Alopecia ~ H31.1, Q82.8
- - - H31.1
- Corpi cavernosi e del pene ~ N48.8
- Corticale posteriore ~ G31.0
- Cresta alveolare edentula ~ K08.2
- Cutanea maculata e striata sifilitica ~ A52.7†, L99.8*
- Cutanea striata sifilitica ~ A52.7†, L99.8*
- Déjerine-Thomas ~ G23.3
- Dentato-rubro-pallido-lusiana ~ G11.8
- Dotto cistico o della colecisti ~ K82.8
- Dotto pancreatico ~ K86.88
- Emifacciale progressiva ~ G51.8
- Facio-scapolo-omeroale ~ G71.0
- Gangli basali e del cervelletto ~ H-ABC [Ipomielinizzazione con E75.2
- Genitale
- - Senile ~ N95.8
- - - N95.8
- Ghiandola
- - Lacrimale ~ H04.1
- - Salivare ~ K11.0
- Girata coroide
- - Retina ~ Iperornitinemia - E72.4
- - - H31.2
- Globo oculare ~ H44.5
- Inanizione ~ E45
- Inattività non classificata altrove ~ M62.5
- Ipofisi ~ E23.6
- Iride (essenziale) (progressiva) ~ H21.2
- Laterale lingua
- - Miopatia miofibrillare ~ Sindrome cifoscoliosi - G71.8
- - Paraplegia spastica ereditaria ~ Sindrome cifoscoliosi - G71.4
- Lingua ~ K14.8
- Maculare-corioretinopatia ~ Sindrome coloboma del disco ottico- Q14.8
- Malnutrizione ~ E45
- Mammella ~ N64.2
- Microvillare congenita ~ K90.8
- Milza ~ D73.0
- Mucoso
- - Gastrica ~ K29.4
- - Orale ~ K13.7
- Muscolare
- - Non classificate altrove ~ Lisi ed M62.5
- - Spinale

Atrofia –Continuazione

- Muscolare –Continuazione
- - Spinale –Continuazione
- - - Ereditaria – Altre G12.1
- - - Sindromi correlate – Altre G12.8
- Nervo ottico
- - Ereditaria in malattia di Leber – H47.2
- - Malattia di Leber – H47.2
- Nervo periferico – G58.9
- O distrofia gialla del fegato – K72
- Olivo-ponto-cerebellare - sordità – G23.3, H90.5
- Olivopontocerebellare –
- - G23.3
- - AOPC [G23.3
- Orbita – H05.3
- Osseo
- - Neurogeno
- - - Post-traumatica] – Morbo di Sudeck [G90.59
- - - Tabetica – A52.1†, M90.29*
- - Sudeck – G90.5
- Ostium coronarico – Q24.5
- Pancreas – K86.88
- Papille linguali – K14.4
- Plurighiandolare autoimmune – E31.0
- Prostata – N42.2
- Renale
- - Congenita – Q60
- - Idronefrosica con infezione – N13.65
- - Infantile – Q60
- - Terminale) – N26
- Retinocoroidea paravenosa pigmentata – H35.8
- Scroto, vescicola seminale, dotto spermatico, testicolo[eccezzuata l'atrofia], tunica vaginale e dotto deferente – N50.8
- Sifilitico
- - Congenita del nervo ottico – A50.4†, H48.0*
- - Nervo ottico – A52.1†, H48.0*
- Sistemico
- - Interessante principalmente il sistema nervoso centrale
- - - Altre malattie classificate altrove – G13.8*
- - - Malattie neoplastiche – Altre G13.1*
- - Sistema nervoso centrale
- - - Mixedema – E03.9†, G13.2*
- - - Neoplasia non classificata altrove – D48.9†, G13.1*
- Surrenalica – E27.8
- Temporale destra – Demenza frontotemporale, variante dell' G31.0†, F02.0*
- Testicolo – N50.0
- Tiroide – congenito(a) E03.1
- Tunica vaginale dotto deferente –

Atrofia –Continuazione

- Tunica vaginale dotto deferente –
- -Continuazione
- - Atrofia], tunica vaginale e dotto deferente – Atrofia di: scroto, vescicola seminale, dotto spermatico, testicolo[eccezzuata l' N50.8
- - Edema di: scroto, vescicola seminale, dotto spermatico, testicolo[eccezzuata l' N50.8
- - Iperatrofia di: scroto, vescicola seminale, dotto spermatico, testicolo[eccezzuata l' N50.8
- - Ulcera di: scroto, vescicola seminale, dotto spermatico, testicolo[eccezzuata l' N50.8
- Uterina acquisita – N85.8
- Via biliare – K83.8
- Villi – Diarrea cronica con K52.8
- Vulva – N90.5

Atrofia cerebellare

- Progressiva e ipotonia del tronco –
- - Sindrome da ritardo dello sviluppo globale, anomalie della vista, G31.88
- - Sindrome ritardo dello sviluppo neurologico - crisi epilettiche - anomalie oculari - osteopenia - E88.8

Atrofia cerebrale

- Autosomica recessiva – G31.88
- Cerebellare generalizzata, crisi epilettiche non trattabili e microcefalia progressiva – Sindrome da Q02
- Circoscritto –
- - G31.0
- - Demenza in G31.0†, F02.0*
- Diffusa progressiva ad esordio precoce - microcefalia postnatale - debolezza muscolare - atrofia ottica – Sindrome G31.88
- Presenile – Demenza in G31.88†, F02.8*
- Progressivo
- - Malattia dei gangli basali – Sindrome da spasmi infantili, ritardo psicomotorio, E51.8†, G99.8*
- - - Sindrome da microcefalia congenita, encefalopatia grave e E72.8
- - -
- - Disabilità intellettiva legata all'X con dismorfismi e Q87.8
- - Microftalmia – Q11.2
- - Sindrome
- - - Cheratosi follicolare-nanismo- Q87.1
- - - Encefalopatia progressiva a esordio precoce - ipoacusia - ipoplasia del ponte - G31.88

Atrofia multisistemica

- Tipo
- - Cerebellare – G23.3
- - Cerebrale – G23.3
- - Parkinsoniano –
- - - G23.2
- - - AMS-P [G23.2
- - - G23.2

Atrofia muscolare

- Bulbospinale – G12.2

Atrofia muscolare –Continuazione

- Cingoli da deficit di FKRP – G71.0
- Neuritica – G58.9†, M63.89*
- Peroneale (tipo assonale) (tipo ipertrofico) – G60.0
- Posturale – Miopatia legata all'X con G71.0
- Sifilitica – A52.7†, M63.89*
- Spinobulbare tipo Kennedy [malattia di Kennedy] – G12.2
- Tipo 1 – G12.0
- Werdnig-Hoffmann – G12.0

Atrofia muscolare spinale

- Adulto – G12.1
- Con distress respiratorio tipo
- - 1 –
- - - G12.2
- - - SMARD [G12.2
- - 2 –
- - - G12.2
- - - SMARD [G12.2
- Congenita benigna autosomica dominante – G12.1
- Distale
- - Autosomica recessiva, tipo 5 – G12.1
- - Legata all'X tipo 3 – G12.1
- - Tipo
- - - 3 – G12.1
- - - 4 – G12.1
- - -
- - - G12.1
- - - Sindrome encefalopatia progressiva a esordio precoce - atassia spastica - G31.88
- Epilessia mioclonica progressiva – G12.1, G40.3
- Esordio prenatale con fratture ossee congenite – G12.2, Q74.8
- Forma
- - Giovanile, tipo III [Kugelberg-Welander] – G12.1
- - Infantile, tipo II – G12.1
- - Scapolo-peroneale – G12.1
- Infantile
- - Legata all'X – G12.1, Q74.3
- - Tipo I – G12.0
- Malformazione di Dandy-Walker - cataratte – G12.8†, H28.2*, Q03.1
- Prossimale
- - Associato
- - - BICD2 autosomica dominante a esordio infantile – G12.1
- - - DYNC1H1 autosomica dominante a esordio infantile – G12.1
- - Autosomica dominante esordio
- - - Età adulta – G12.1
- - - Infanzia – G12.1
- - Tipo
- - - 1 – G12.0

Atrofia muscolare spinale –Continuazione

- Proximale –Continuazione

- - Tipo –Continuazione

- - - 2 – G12.1

- - - 3 – G12.1

- - - 4 – G12.1

- - - G12.1

- S.A.I. – G12.9

- Tipo Jokela – G12.1

- – progressiva G12.2

Atrofia ottica

- Anomalia

- - Cutaneo –

- - - Atassia cerebellare - deficit cognitivo - G11.1

- - - Sindrome CAMOS [atassia cerebellare, deficit cognitivo, G11.1

- - Pelger-Huët – Sindrome da bassa statura - Q87.1

- Atassia - neuropatia periferica - ritardo dello sviluppo globale – Sindrome G31.81

- Autosomico

- - Dominante

- - - Con neuropatia periferica – H47.2

- - - Forma classica – H47.2

- - - Tipo

- - - - 3 – H47.2

- - - - Kjer – H47.2

- - Recessivo tipo

- - - 3 – E71.1

- - - OPA7 – H47.2

- Bosch-Boonstra-Schaaf – Sindrome di H47.2

- Cataratta, autosomica dominante – H47.2

- Costeff – Sindrome da E71.1

- Deficit vitaminico – E56.9†, H48.0*

- Disartria – Atassia spastica autosomica recessiva - G11.4

- Infantile con corea e paraplegia spastica – E71.1

- Isolata, autosomica recessiva – H47.2

- Kjer – H47.2

- Leucodistrofia – E75.2†, H48.0*

- Malattie classificate altrove – H48.0*

- Neurodegenerazione a esordio neonatale – Sindrome neuropatia assonale - G60.0, H47.2

- Neuropatia] – SPOAN [Sindrome paraplegia spastica - G11.4

- Plus, autosomica dominante – Sindrome dell' H47.2

- Sifilide tardiva – A52.1†, H48.0*

- Sordità

- - Letalità – Atassia - E79.8

- - Polineuropatia - miopatia – H47.2

- Sordità neurosensoriale – Sindrome atassia cerebellare-areflessia-piede cavo - G11.8

- Tipo 2 [OPA2] – H47.2

- -

Atrofia ottica –Continuazione

- - –Continuazione

- - H47.2

- - Neurosifilide con A52.1†, H48.0*

- - Sindrome

- - - Atrofia cerebrale diffusa progressiva ad esordio precoce - microcefalia postnatale - debolezza muscolare - G31.88

- - - Neuropatia uditiva - H90.5, H47.2

- - - PEHO [Encefalopatia progressiva con edema, ipsaritmia e G31.88

Atrofico

v./v.a. Tipo di malattia

Atrofizzante

- Herxheimer – Acrodermatite cronica L90.4

- Jacobij – Poichiloderma vascolare L94.5

- Letale – Epidermolisi bollosa Q81.1

- – Acrodermatite cronica L90.4

Atrofoderma lineare di Moulin – L90.8**Atrofodermia**

- Maculata

- - Sifilitica – A51.3†, L99.8*

- - Striata sifilitica – A52.7†, L99.8*

- - Pasini e Pierini – L90.3

- - Pigmentata – Q82.1

- - Vermicolare – L66.4

Atrophicans

- Maligna – Papulosis I77.88

- - Alopecia L66.0

Atrove – Conflitti di ruolo sociale non classificati Z73**Attaccamento**

- Disinibito dell'infanzia – Disturbo dell' F94.2

- Infanzia – Disturbo reattivo dell' F94.1

Attacco cerebrovascolare ischemico transitorio con remissione completo entro

- 1 a 24 ore – G45.92

- Meno di 1 ora – G45.93

Attacco

- Asma – J45.99

- Cerebrovascolare ischemico

- - Transitorio

- - - Non specificati – G45.9

- - - Sindromi correlate – Altri G45.8

- - - - G45

- - - - Minaccia di G45.9

- - Complessi focali – Epilessia benigna del lattante con G40.08

- - Convulsivi) S.A.I. – R56.8

- - Epilettico in cisticercosi – B69.0†, G94.8*

- - Focali migranti – Epilessia della prima infanzia con G40.4

- - Gran male al risveglio – Epilessia con G40.3

- - Grande male – Piccolo male non specificato, senza G40.7

- - Panico

- - Ansia episodica parossistica] – Disturbo da F41.0

Attacco –Continuazione

- Panico –Continuazione

- - -

- - - F41.0

- - - Agorafobia

- - - - Con F40.01

- - - - Senza menzione di disturbo da F40.00

- S.A.I. – epilettiche: G40.9

- Terrore] – Epilessia psicomotoria benigna [G40.02

- Vasovagale psicogeno – F45.30

Atteggiamento comportamento orientamento materia sessualità

- Terza persona – Consigli connessi all' Z70

- – Consigli connessi all' Z70

Attempata – Controllo di gravidanza di primipara Z35.5**Attenzione**

- Con

- - Disturbo di iperattività – Sindrome di deficit dell' F90.0

- - Iperattività – Sindrome di deficit dell' F90.0

- - Iperattività [DDAI] – Disturbo da deficit di F90.0

- - Senza iperattività con esordio nell'infanzia e nell'adolescenza – Disturbo da deficit dell' F98.80

- - Disturbo dell'attività e dell' F90.0

Attesa

- Adozione o affidò – Assistenza medica e infermieristica o controllo medico/infermieristico a bambini sani in circostanze come: Z76.2

- Analisi e trattamenti – Altro periodo di Z75.2

- Ricovero altrove, in un servizio adeguato – Persona in Z75.8

Attinico

- Disseminata superficiale – Porocheatosi Q82.8

- -

- - Cheratosi L57.0

- - Granuloma L57.5

- - Lichen planus L43.3

- - Manifestazioni polmonari croniche ed altre, da radiazioni (J70.1

- - Otite acuta esterna: H60.5

- - Polmonite da radiazioni (J70.0

- - Prurigo L56.4

- - Reticuloide L57.1

Attivato

- 5 – Aploinsufficienza di NFAT [fattore nucleare delle cellule T D84.8

- Causa di disabilità – Limitazioni di Z73

- Mutazione del fattore V Leiden] – Resistenza alla proteina C D68.5

Attivatore del plasminogeno, tipo 1 – Deficit congenito dell'inibitore dell' D68.8**Attivazione**

- Macrofagi

- - Correlata a NLRC4 – Sindrome da M35.8

Attivazione –Continuazione

- Macrofagi –Continuazione

- - - Sindrome da *D76.1*

- Mastocitaria – Sindrome monoclonale da *D89.8*

Attività

- Attenzione – Disturbo dell' *F90.0*

- Continua delle fibre muscolari, forma ereditaria – *G71.1*

- Elettrica senza polso, non classificata altrove – *R00.3*

- Fisica – Mancanza di *Z72.8*

- Infiammatorio

- - Alto replicazione – Epatite virale B cronica senza virus Delta HBeAg

- - - Negativo, con *B18.14*

- - - Positivo

- - - - Con *B18.12*

- - - - Senza virus Delta: HBeAg positivo, senza *B18.11*

- - Bassa replicazione – Epatite virale B cronica senza virus Delta, HBeAg negativo, senza *B18.13*

- Motoria – Disturbi dissociativi dell' *F44.4*

- Onirica – Disturbo ansioso legato all' *F51.5*

- Sportive – Visita per: la pratica di *Z02*

- Vita quotidiana [ADL] non classificate altrove – Addestramento in *Z50.8!*

- - Convulsioni legate all' *G40.8*

Attivo

v./v.a. Tipo di malattia

Atto

- Anticoagulanti nell'anamnesi personale – Uso prolungato (in *Z92.1*

- Antisociali nel contesto dell'appartenenza ad una banda criminale – *F91.2*

- Cartilagine articolare del ginocchio – Lesione in *S83.3*

- Compulsivi – Associazione di pensieri ossessivi ad *F42.2*

- Medico

- - Non eseguito

- - - Controindicazione – *Z53*

- - - Decisione paziente motivata

- - - - Credenze religiose – *Z53*

- - - - Influenza da gruppi di pressione – *Z53*

- - - Motivi indipendenti dal paziente – *Z53*

- - Specifici, non eseguiti – Persone che ricorrono ai servizi sanitari per *Z53*

- Prevalentemente compulsivi [rituali ossessivi] – *F42.1*

- Susseguente infarto miocardico acuto –

- - Altre complicanze in *I23.8*

- - Difetto settale

- - - Interatriale come complicanza in *I23.1*

- - - Interventricolare come complicanza in *I23.2*

- - Emopericardio come complicanza in *I23.0*

- - Rottura

Atto –Continuazione

- Susseguente infarto miocardico acuto – Continuazione

- - Rottura –Continuazione

- - - Corde tendinee come complicanza in *I23.4*

- - - Muscolo papillare come complicanza in *I23.5*

- - - Parete cardiaca senza emopericardio come complicanza in *I23.3*

- - Trombosi dell'atrio, dell'orecchietta dell'atrio e del ventricolo come complicanza in *I23.6*

- -

- - Disturbo

- - - Affettivo bipolare episodio

- - - - Depressivo

- - - - - Grave con sintomi psicotici in *F31.5*

- - - - - Grave senza sintomi psicotici in *F31.4*

- - - - - Lieve o di media gravità in *F31.3*

- - - - - Ipomaniacale in *F31.0*

- - - - - Maniacale

- - - - - *F31.1*

- - - - - Con sintomi psicotici in *F31.2*

- - - - - Misto in *F31.6*

- - - Depressivo ricorrente episodio

- - - - Grave

- - - - - Con sintomi psicotici in *F33.3*

- - - - - Senza sintomi psicotici in *F33.2*

- - - - - Lieve in *F33.0*

- - - - - Media gravità in *F33.1*

- - Lesione del menisco in *S83.2*

- - Tetano con aborto in *A34*

Attorcigliamento cordone ombelicale

- Con compressione – Travaglio e parto complicati da altro *O69.2*

- Gemelli monoamniotici – *O69.2*

Attorno collo

- Con compressione – Travaglio e parto complicati da cordone ombelicale *O69.1*

- Senza compressione – Cordone ombelicale *O69.8*

- - Cordone ombelicale (stretto) *P02.5*

ATTR

- Wild-type – Amiloidosi *E85.8*

- - Amiloidosi ereditaria da *E85.2*

Attraverso

- lato esofageo – Dislocazione del cardia *Q40.1*

- Il seno coronarico – Persistenza della vena cava superiore sinistra connessa all'atrio sinistro *Q26.1*

- Orifizio naturale – Sequele di effetti della penetrazione di corpo estraneo *T98.0*

- Pelle – Incidente con: Penetrazione di corpo estraneo *W49.9!*

Attrezzi – Incidente con: *W49.9!*

Attribuzione di patria potestà del bambino – Custodia cautelare e procedura di *Z65*

Attrito

- Acromion-omeroale] della spalla – Sindrome da «impingement» [o «da conflitto anteriore» o da « *M75.4*

- Eccessivo dei denti – *K03.0*

ATTRV30M-correlata – Amiloidosi *E85.1†, G63.3**

Attuale

- Emorragia – Placenta

- - Marginale senza (*O44.00*

- - Previa senza (*O44.01*

- Immunosoppressione – Stato dopo trapianto cellule staminali ematopoietico

- - Con *Z94.81*

- - Senza *Z94.80*

- -

- - Emiplegia

- - - Embolica quale evento *I63.4, G81.9*

- - - Trombotica quale evento *I63.3, G81.9*

- - Monoplegia

- - - Embolica quale evento *I63.4, G83.3*

- - - Trombotica quale evento *I63.3, G83.3*

- - Placenta previa e marginale senza emorragia *O44.0*

- - Tetraplegia

- - - Embolica quale evento *I63.4, G82.52*

- - - Trombotica quale evento *I63.3, G82.52*

Attualmente remissione – Disturbo

- Affettivo bipolare *F31.7*

- Depressivo ricorrente, *F33.4*

Audiogeniche – Convulsioni *G40.8*

Au-Kline – Sindrome di *Q87.0*

Aumentato –

- Diuresi *R35.0*

- Glaucoma secondario in pressione venosa episclerale *H40.5*

- Livello

- - Ammoniaca *R79.8*

- - Osteocalcina *R79.8*

- - Quantità di urina *R35.0*

- - Titolo anticorpale *R76.0*

- - Tono muscolare *R29.8*

Aumento

- Anti

- - VIIIa – *D68.31*

- - Xa – *D68.32*

- - XIa – *D68.32*

- Anticorpi contro il fattore di Von Willebrand – *D68.32*

- Anti-IXa – *D68.32*

- Apporto di iodio – Ipotiroidismo transitorio nel neonato da *P72.2*

- Frequenza della minzione – psicogeno(a): *F45.3*

- Glicemia – *R73*

- Immunoglobuline M [IgM] – Immunodeficienza con *D80.5*

Aumento –Continuazione

- Isolato asintomatico della creatin-fosfochinasi - R74.8
- Livelli di alfafetoproteina - Screening prenatale per un Z36.1
- Non diagnostico, delle transaminasi e della lattico deidrogenasi - R74.0
- Notevole del volume tissutale e sporgenza di grossi lembi di tessuto cutaneo e sottocutaneo - Lipoipertrofia dolorosa simmetrica localizzata degli arti con edema, con E88.22
- Patologico
- Pressione telediastolica ventricolare sinistra - R94.3
- Proteina C reattiva - R77.88
- Peso anormale - R63.5
- Ponderale
- Eccessivo in gravidanza - O26.0
- Insufficiente in gravidanza - O26.1
- Pressione
- Addominale
- Rientrano spontaneamente - Emorroidi (sanguinanti) che prolassano con l' K64.1
- Senza rientro spontaneo ma reponibili manualmente - Emorroidi (sanguinanti) che prolassano con l' K64.2
- Intracranica - G93.2
- Tasso
- Immunoglobuline S.A.I. - R76.8
- Urinario di farmaci, medicinali e sostanze biologiche - R82.5
- Velocità di eritrosedimentazione - R70.0
- Volume (benigno) della prostata - N40

Aura

- Emicrania
- Classica - Emicrania con G43.1
- Comune - Emicrania senza G43.0
- Esordio acuto - Emicrania: con: G43.1
- Prolungata - Emicrania: con: G43.1
- Senza cefalea - Emicrania: G43.1
- Tipica - Emicrania: con: G43.1

Aureo

- Come causa di malattie classificate altrove - Stafilococco B95.6!
-
- Endocardite da stafilococco I33.0, B95.6!
- Infezione cutanea locale da stafilococco L08.9, B95.6!
- Sepsì da Stafilococco A41.0
- Shock settico da Stafilococco A41.0, R57.2

Aureus

- Prematuro - Sepsì da Staphylococcus P36.2
- Resistente
- Antibiotici glicopeptidici, chinoloni, streptogramine o oxazolidinoni e sensibile a oxacillina o meticillina - Staphylococcus U80.01!
- Meticillina - Staphylococcus U80.0!
- Oxacillina o meticillina

Aureus –Continuazione

- Resistente -Continuazione
- Oxacillina o meticillina -Continuazione
- Eventualmente a antibiotici glicopeptidici, chinoloni, streptogramine o oxazolidinoni - Staphylococcus U80.00!
- MRSA - Staphylococcus U80.00!
- Sepsì neonatale da Staphylococcus P36.2

Auricolare

- Accessorio - Padiglione Q17.0
- Congenita - Fistola: del padiglione Q18.1
- Non traumatico - Ematoma del padiglione H61.1
- O condotto uditivo esterno -
- Ascesso del padiglione H60.0
- Carbonchio del padiglione H60.0
- Foruncolo del padiglione H60.0
- Orecchio a sventola - Prominenza del padiglione Q17.5
- S.A.I. - Tachicardia: seno R00.0
- Traumatico - Ematoma S00.48
-
- Anomalia congenita
- Padiglione Q17.8
- Posizione del padiglione Q17.4
- Anomalie dei padiglioni Q20.8
- Appendici Q17.0
- Assenza congenita
- Lobo Q17.8
- Padiglione Q16.0
- Cellulite del: padiglione H60.1
- Deformazione acquisita: del padiglione H61.1
- Deformità congenita del padiglione Q17.3
- Difetto settale acquisito (pregresso): I51.0
- Disturbi non infettivi del padiglione H61.1
- Ferita aperta: Padiglione S01.31
- Fistola
- Cervico- Q18.1
- Padiglione Q17.8
- Ipoplasia del padiglione Q17.2
- Miasi B87.4†, H94.8*
- Pericondrite: del padiglione H61.0
- Sindrome CHARGE [Associazione CHARGE] [Sindrome coloboma-cardiopatia-atresia delle coane-ritardo della crescita e dello sviluppo-disturbi urogenitali-anomalie Q87.8
- Trombosi (pregressa): I51.3
- Vertigine: H81.3

Auricolo

- v./v.a. facio-auricolo-vertebrale
- v./v.a. lacrimo-auriculo-dento-digitale
- v./v.a. oculo-auricolo-frontonasale
- v./v.a. oculo-auricolo-vertebrale
- Auricolo-condilare - Sindrome Q75.8
- Auricularis - Herpes zoster B02.2†, H94.0*

Auriculo

- v./v.a. oculo-auriculo-vertebrale

Auris

- Resistente
- Antifungini gruppo echinocandine
- Anche a triazoli, resistente a fluconazolo - Candida U83.21!
- Non resistente a triazoli - Candida U83.20!
- Fluconazolo e ad altri antifungini del gruppo dei triazoli, non resistente a echinocandine - Candida U83.22!
- Candidosi da Candida B37.9

Ausiliario

- Non
- Specificati - Dipendenza di lunga durata da macchina o apparecchio Z99.9
- Specificato - Fornitura e adattamento di dispositivo medico o apparecchio Z46.9
- Ortopedico - Fornitura ed adattamento di apparecchio Z46.7
- Dipendenza di lunga durata da altre macchine o altri apparecchi Z99.8

Austin - Solfatidosi giovanile, tipo E75.2**Australia** - Epatite con antigene B18.19**Australiana** - Encefalite A83.4**Autismo**

- Atipico - F84.1
- Con nevo facciale a macchia di vino Porto - F84.0, Q82.5
- Deficit di AUTS2 - Disturbo dello spettro dell' Q87.1
- Epilessia, da deficit di chetoacido deidrogenasi chinasi a catena ramificata - Sindrome E71.1
- Sindrome da macrocefalia, disabilità intellettiva, Q87.0

Autistico

- Andatura instabile - Ritardo dello sviluppo con disturbo dello spettro F84.1, R26.8
- Correlati a GRIN2B - Ritardo dello sviluppo, disabilità intellettiva, disturbo dello spettro F84.1
-
- Disturbo F84.0
- Psicopatia F84.5
- Ritardo mentale con caratteristiche F84.1

Autoanticorpi

- Anti-interferone gamma - Immunodeficienza a esordio nell'età adulta con D84.8
- Caldi - Anemia emolitica autoimmune da D59.18
- Contro i linfociti
- B - Immunodeficienza comune variabile con D83.2
- T - Immunodeficienza comune variabile con D83.2
- Freddi - Anemia emolitica autoimmune secondaria da D59.18

Autoavvelenamento - Z91.8**Autobus** - Incidente di V99!**Autofagia eccessiva** - Miopatia con G71.8

Auto-frustrante ~ (Disturbo di) personalità:
*F60.7***Autogeno ~ Trapianto cutaneo** *Z94.5***Autoimmune**

v./v.a. Epatite autoimmune

- AIP] ~ Pancreatite *K86.10*
- Aploinsufficienza di CTLA4 ~ Sindrome linfoproliferativa *D47.9*
- Autoanticorpi caldi ~ Anemia emolitica *D59.18*
- Candidosi cronica - malattia di Addison ~ Ipparatiroidismo *E31.0*
- Con parasonnia e apnea ostruttiva durante il sonno ~ Encefalopatia *G04.8*
- Dianzani ~ Malattia linfoproliferativa *D47.9*
- Farmaci ~ Anemia emolitica *D59.0*
- Grave ~ Miastenia *G70.0*
- Multisistemica a esordio precoce STAT3-correlata ~ Malattia *M35.8*
- Neonatale ~ Anemia emolitica *D59.18*
- Pediatrica con infezione da streptococchi del gruppo A] ~ PANDAS [malattia neuropsichiatrica *G25.88, B95.0!, F07.8*
- Poliendocrina di tipo II ~ Sindrome *E31.0*
- Primaria del tipo da agglutinine fredde ~ Malattia emolitica *D59.10*
- Primitiva ~ Enteropatia *K52.8*
- Proliferazione leucocitaria associata a RAS ~ Malattia *D47.9*
- Secondaria da autoanticorpi freddi ~ Anemia emolitica *D59.18*
- Sintomatica ~ Anemia emolitica *D59.18*
- Sistemica) S.A.I. ~ Malattia *M35.9*
- Tipo
 - - 1 ~
 - - - Enteropatia *E31.0*
 - - - Pancreatite *K86.10*
 - - - Poliendocrinopatia *E31.0*
 - - - Sindrome polighiandolare *E31.0*
 - - 2 ~
 - - - Pancreatite *K86.10*
 - - - Sindrome polighiandolare *E31.0*
 - - 3 ~ Enteropatia *K52.8*
 - - Agglutinine fredde ~ Malattia emolitica *D59.18*
 - - Caldo
 - - - Secondaria ~ Malattia emolitica *D59.18*
 - - -
 - - - Anemia emolitica *D59.18*
 - - - Malattia
 - - - - Emolitica *D59.18*
 - - - - Emolitica *D59.18*
 - - Fredda secondaria ~ Malattia emolitica *D59.18*
 - - Misto ~
 - - - Anemia emolitica
 - - - - *D59.18*
 - - - Malattia emolitica *D59.18*
 - -

Autoimmune ~ Continuazione

- ~ ~ Continuazione
- - ALPS [Sindrome linfoproliferativa *D47.9*
- - Anemia emolitica *D59.18*
- - APS [Sindrome polighiandolare *E31.0*
- - Atrofia plurighiandolare *E31.0*
- - Emolisi *D59.18*
- - Encefalite limbica *G04.8*
- - Encefalopatia sensibile agli steroidi associata a tiroidite *G04.8, E06.3*
- - Epatite cronica *K75.4*
- - Insufficienza
- - - Plurighiandolare *E31.0*
- - - Polighiandolare *E31.0*
- - Ipparatiroidismo *E20.0*
- - Malattia
- - - Addison *E27.1*
- - - Emolitica *D59.18*
- - PAP *J84.00*
- - Poliendocrinopatia *E31.0*
- - Proteinosi alveolare polmonare *J84.00*
- - Sensibilità al freddo *D59.18*
- - Sindrome
- - - Insulinica *E16.1*
- - - Ipoglicemica *E16.0*
- - SREAT [Encefalopatia sensibile agli steroidi associata alla tiroidite *G04.8, E06.3*
- - Surrenalite *E27.1*
- - Tiroidite *E06.3*

Autoimmune hepatitis type 1 ~ *K75.4***Autoimmune hepatitis type 2 ~** *K75.4***Autoimmunitaria sindromica da deficit di Itch ~ Malattia multisistemica** *M35.8***Autoinfiammatorio**

- Associata a OTULIN ~ Sindrome *M35.8*
- Correlato
- - OTULIN] ~ ORAS [sindrome *M35.8*
- - SAMD9L ~ Sindrome *M35.8*
- - SOCS1 ~ Sindrome *M35.8*
- Disregolazione immunitario deficit anticorpale PLCG2-correlato
- - APLAID] ~ Sindrome *M35.8*
- - ~ Sindrome *M35.8*
- Familiare freddo
- - Tipo 4 ~ FCAS [sindrome *L50.2*
- -
- - - FCAS [sindrome *L50.2*
- - - Sindrome *L50.2*
- Proteasoma-correlata] ~ PRAAS [Sindrome *M35.8*
- Somatica legata all'X con vacuoli e interessamento dell'enzima E1] ~ Sindrome VEXAS [Sindrome *M35.8*

Autoinfiammazione, immunodeficienza e disfunzione dei neutrofili correlata a CEBPE ~ Sindrome da *M35.8***Autolesione**

v./v.a. Codificare tipo di traumatismo o di avvelenamento

Autolesionismo

- Altro trauma fisico ~ *Z91.8*
- Intenzionale
- - Suicidio) di natura non specificata ~ Effetti non specificati di: *T76*
- - -
- - - *X84.9!*
- - - Avvelenamento o ferita da *X84.9!*
- - Disturbo movimento stereotipato
- - Con *F98.41*
- - Senza
- - - *F98.40*
- - - Menzione di *F98.49*

Autolesionistico nell'anamnesi familiare ~ Comportamento *Z81***Autolesivo ~ Comportamento** *Z72.8***Autologo ~ Trombosi di shunt arteriovenoso** *T82.8***Automatismi ~ Crisi con alterazione dello stato di coscienza e spesso con** *G40.2***Automezzo provocato volontariamente ~ Incidente con** *Y09.9!***Automobile ~ Incidente con** *V99!***Autonomica**

- Non specificata ~ Disreflessia *G90.49*
- Periferico idiopatico
- - Non specificata ~ Neuropatia *G90.09*
- - ~ Altra neuropatia *G90.08*
- Sensoriale
- - Ereditario
- - - Con ipoacusia neurosensoriale e ritardo globale dello sviluppo ~ Neuropatia *G60.8, H90.5*
- - - Legata all'X con sordità ~ Neuropatia *G60.8, H90.5*
- - - Paraplegia spastica ~ Neuropatia *G60.8, G11.4*
- - - Tipo
- - - - 1 ~ Neuropatia *G60.8*
- - - - 1B ~ Neuropatia *G60.8*
- - - - 2 ~ Neuropatia *G60.8*
- - - - 4] ~ HSN4 [Neuropatia *G60.8*
- - - - 5 ~ Neuropatia *G60.8*
- - - - 6 ~ Neuropatia *G60.8*
- - - - 7 ~ Neuropatia *G60.8*
- - - - 8 ~ Neuropatia *G60.8*
- - Tipo 4 ~ Neuropatia *G60.8*
- Sotto forma
- - Accessi di sudorazione ~ Disreflessia *G90.41*
- - Crisi ipertensive ~ Disreflessia *G90.40*
- Tumori neurali] ~ ROHHADNET [Obesità ad esordio rapido - disfunzione ipotalamica - ipoventilazione - disregolazione *E23.3, C80.9*
- -
- - Altra disreflessia *G90.48*

Autonomica –Continuazione

- - -Continuazione
- Disfunzione della vescica con instabilità del detrusore su neuropatia *N31.1*
- Vescica neuropatica: su neuropatia *N31.2*

Autonomo

- Alcol -> Disfunzione del sistema nervoso *G31.2*
- Altre malattie classificate altrove -> Altri disturbi del sistema nervoso *G99.1**
- Amidoilosi -> Neuropatia dei nervi periferici *E85.4†, G99.08**
- Amiloidosica -> Neuropatia *E85.9†, G99.08**
- Diabete mellito -> Neuropatia dei nervi periferici *E14.40†, G99.08**
- Disturbo del metabolismo non classificato altrove -> Neuropatia dei nervi periferici *E88.9†, G99.08**
- Equilibrio -> Disturbo *G90.88*
- Iperitiroidismo -> Neuropatia dei nervi periferici *E05.9†, G99.08**
- Malattia endocrina non classificata altrove -> Neuropatia dei nervi periferici *E34.9†, G99.08**
- Non
- Specificati -> Tumore Maligno: Nervi periferici e sistema nervoso *C47.9*
- Specificato -> Disturbo del sistema nervoso *G90.9*
- Periferico -
- Compressione del sistema nervoso *G90.88*
- Paralisi del sistema nervoso *G90.88*
-
- Avvelenamento: Altri e non specificati farmaci agenti principalmente sul sistema nervoso *T44.9*
- Neuroblastoma dei nervi *C47.9*
- ROHHAD [Sindrome da obesità ad esordio rapido, disfunzione ipotalamica e disregolazione del sistema *E23.3, E66.29*
- Tumore
- - Benigno: Nervi periferici e sistema nervoso *D36.1*
- - Comportamento incerto o sconosciuto: Nervi periferici e sistema nervoso *D48.2*
- - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue dei nervi periferici e del sistema nervoso *C47.8*
- Vescica neuropatica: *N31.2*

Autopsia -> Sindrome morte improvvisa infanzia

- Con menzione di *R95.0*
- Senza menzione di *R95.9*

Autorità -> Esame psichiatrico generale, richiesto dalle *Z04.8***Autosensibilizzazione cutanea [reazione intradermica] -> *L30.2*****Autosoma**

- Individuo non normale -> Riarrangiamento bilanciato cromosoma sessuale/ *Q95.3*
- Non
- Specificata -> Delezione a carico di *Q93.9*

Autosoma –Continuazione

- Non ->Continuazione
- Specificate -> Trisomia e trisomia parziale di *Q92.9*
- altro
- Delezioni a carico di *Q93.8*
- Trisomie specificate e trisomie parziali di *Q92.8*

Autosomico dominante v./v.a. Tipo di malattia**Autosomico recessivo v./v.a. Tipo di malattia****Autostima durante l'infanzia -> Eventi che comportano la perdita di *Z61*****Autotrapianto -> Rigetto di *T86.9*****AUTS2 -**

- Disturbo dello spettro dell'autismo da deficit di *Q87.1*
- Sindrome *Q87.1*

AV

- Feto con minaccia di insufficienza cardiaca -> Assistenza prestata alla madre in blocco *O35.8*
- Rientro nodale [AVNRT] [AVRT] -> Tachicardia (parossistica): atrioventricolare [*I47.1*
- S.A.I. -> Tachicardia (parossistica): atrioventricolare [*I47.1*
-
- Aritmia del nodo *I49.8*
- Dissociazione atrioventricolare [*I45.8*

Avambraccio

- Altro -> Altri traumi superficiali dell' *S50.88*
- Che della mano -> Assenza sia dell' *Q71.2*
- Con presenza di mano -> Assenza completa del braccio e dell' *Q71.1*
- Corpo estraneo superficiale (scheggia) -> Altri traumi superficiali dell' *S50.84*
- Dismorfismi facciali -> Displasia spondilometafisaria, incurvamento degli *Q77.8*
- Distale, S.A.I. -> *S52.8*
- Escoriazione -> Altri traumi superficiali dell' *S50.81*
- Formazione di vesciche (non termiche) -> Altri traumi superficiali dell' *S50.82*
- Livello non specificato -> Amputazione traumatica dell' *S58.9*
- Morso o puntura d'insetto (non velenoso) -> Altri traumi superficiali dell' *S50.83*
- Non
- Specificata -> Ferita aperta di altre parti dell' *S51.80*
- Specificato -> Traumatismo superficiale dell' *S50.9*
- Parte non specificata -
- Ferita aperta dell' *S51.9*
- Frattura dell' *S52.9*
- Traumatismo da schiacciamento dell' *S57.9*

Avambraccio –Continuazione

- Polso -> Necrosi cutanea e sottocutanea, non classificata altrove: *R02.02*
- Proximale S.A.I. -> *S52.8*
- S.A.I. -> Ferita aperta del gomito e dell' *S51*
-
- *L03.10*
- Altri traumi specificati dell' *S59.8*
- Artrite idiopatica giovanile
- - *M08.93*
- - Aspecifica, *M08.83*
- - Associata a entesite, *M08.83*
- Cisti ossea solitaria, *M85.43*
- Complicanza meccanica di dispositivo di osteosintesi interna di ossa di arto: *T84.12*
- Congenita: Deformazione di: *Q68.8*
- Contusione di altre e non specificate parti dell' *S50.1*
- Danno tessuto molle
- - Primo grado frattura o
- - - Lussazione aperta dell' *S51.87!*
- - - Lussazione chiusa dell' *S51.84!*
- - Secondo grado frattura o
- - - Lussazione aperta dell' *S51.88!*
- - - Lussazione chiusa dell' *S51.85!*
- - Terzo grado frattura o
- - - Lussazione aperta dell' *S51.89!*
- - - Lussazione chiusa dell' *S51.86!*
- Displasia fibrosa monostotica, *M85.03*
- Eteroplasia ossea progressiva, *M61.53*
- Ferite aperte multiple dell' *S51.7*
- Fibrodisplasia ossificante progressiva, *M61.13*
- Fibromatosi
- - Aponeurotica giovanile, *M72.83*
- - Pseudosarcomatosa, *M72.43*
- Frattura
- - Altre parti dell' *S52.8*
- - Aperta dell' *S52.9, S51.87!*
- - Multiple dell' *S52.7*
- Frattura-lussazione aperta dell' *S52.9, S51.87!*
- Malattia di Still a esordio nell'adulto, *M06.13*
- Miosite
- - Batterica, *M60.03*
- - Eosinofila idiopatica, *M60.83*
- - Fungina, *M60.03*
- - Virale, *M60.03*
- Necrosi avascolare
- - Idiopatica, *M87.03*
- - Traumatica, *M87.23*
- Osteomielite multifocale ricorrente cronica, *M86.33*
- Osteonecrosi da farmaci, *M87.13*
- - Piomiosite, *M60.03*
- Sindrome

Avambraccio –Continuazione

- - - Continuazione
- - Sindrome –Continuazione
- - - Felty, M05.03
- - - Uretro-oculo-sinoviale [sindrome di Reiter] dell' M02.33
- - Sinovite villonodulare pigmentata, M12.23
- - Traumatismo
- - - Altro
- - - - Muscolo
- - - - - Tendini estensori a livello dell' S56.5
- - - - - Tendini flessori a livello dell' S56.2
- - - - - Nervi a livello dell' S54.8
- - - - - Non specificati muscoli e tendini a livello dell' S56.8
- - - - - Vasi sanguigni a livello dell' S55.8
- - - Arteria
- - - - Radiale a livello dell' S55.1
- - - - Ulnare a livello dell' S55.0
- - - Multipli dell' S59.7
- - - Muscolo
- - - - O di tendini estensori o abduttori del pollice a livello dell' S56.3
- - - - Tendine
- - - - - Estensori di altre(o) dita(o) a livello dell' S56.4
- - - - - Flessori del pollice a livello dell' S56.0
- - - - - Flessori di altre(o) dita(o) a livello dell' S56.1
- - - - - Multipli a livello dell' S56.7
- - - Nervi multipli a livello dell' S54.7
- - - Nervo
- - - - Non specificato, a livello dell' S54.9
- - - - Sensoriale cutaneo a livello dell' S54.3
- - - Nervo mediano a livello dell' S54.1
- - - Nervo radiale a livello dell' S54.2
- - - Nervo ulnare a livello dell' S54.0
- - - Non specificato dell' S59.9
- - - Schiacciamento di altre parti dell' S57.8
- - - Superficiali multipli dell' S50.7
- - - Vaso sanguigno
- - - - Multipli a livello dell' S55.7
- - - - Non specificato, a livello dell' S55.9
- - - Vena a livello dell' S55.2

Avanzato

- Grandi cellule B positivo al virus di Epstein-Barr [EBV] - Linfoma diffuso dell'età C83.3
- O a causa di altri problemi di salute incerti - Tendenza a cadere a causa dell'età R29.6
- Osteoartrite ad esordio precoce - Sindrome da bassa statura, età ossea Q79.8
- - Sindrome da habitus marfanoide, ernia inguinale, età ossea Q87.0

Avascolare

- v./v.a. Necrosi avascolare
- Farmaco
- - Più localizzazioni - Necrosi ossea secondaria non traumatica M87.10

Avascolare –Continuazione

- Farmaco –Continuazione
- - - Necrosi secondaria non traumatica M87.19
- - Testa femorale
- - Farmaci - Necrosi secondaria non traumatica M87.15
- - - Necrosi secondaria non traumatica M87.35
- - -
- - Necrosi secondaria non traumatica M87.39
- - Osteonecrosi M87.99

Avena - Carcinoma a chicco d' C34.9**Aviaria**

- v./v.a. Virus dell'influenza aviaria
- Con conferma del virus - Influenza J09, U69.21!
- - Epidemia influenzale A/H5N1 [influenza U69.21!]

Avitaminosi

- D - E55.9
- Non classificato altrove - Polineuropatia in E56.9†, G63.4*

Avium

- Intracellulare - Malattia da HIV con infezione da Mycobacterium B20, A31.0
- - Infezione da Mycobacterium A31.0

AVNRT [AVRT] - Tachicardia (parossistica): atrioventricolare [AV], da rientro nodale [AVNRT] [I47.1**AVRT] - Tachicardia (parossistica): atrioventricolare [AV], da rientro nodale [AVNRT] [I47.1****AVSD - Q21.2****Avulsione**

- Capsula di) articolazione S.A.I. - T14.3
- Cartilagine interna della sinfisi durante il parto - Q71.6
- Cuoio capelluto - S08.0
- Frenulo linguale - S01.54
- Ilo della milza - S36.04
- Interessante regioni corporee multiple - T05
- Legamento S.A.I. - T14.3
- Muscolo(i) S.A.I. - T14.6
- Occhio - S05.7
- Vaso(i) sanguigno(i) S.A.I. - T14.5

Avvelenamento

- Accidentale
- - Esposizione
- - - Alcol - X49.9!
- - - Idrocarburi alogenati - X49.9!
- - - Liquidi corrosivi - X49.9!
- - - Medicamenti, droghe e altre sostanze biologicamente attive - X49.9!
- - - Pesticidi - X49.9!
- - - Solventi organici - X49.9!
- - - X49.9!
- Acido valproico - T42.6

Avvelenamento –Continuazione

- Agente
- - Anticolinesterasici - T44.0
- - Anti-infettivi ed antiparassitari sistemici non specificati - T37.9
- - Diagnostici - T50.8
- - Principalmente ad azione sistemica ed ematologici non specificati - T45.9
- - Topico non specificato - T49.9
- Agonisti
- - Alfa-adrenergici non classificati altrove - T44.4
- - Beta-adrenergici non classificati altrove - T44.5
- Altro
- - Agente
- - - Anti-infettivi ed antiparassitari sistemici specificati - T37.8
- - - Azione principalmente sistemica ed ematologici - T45.8
- - - Topici - T49.8
- - Analgesici non oppiacei e antipiretici non classificati altrove - T39.8
- - Antiacidi ed inibitori della secrezione gastrica - T47.1
- - Antibiotici sistemici - T36.8
- - Estrogeni e progestinici - T38.5
- - Farmaco
- - - Agenti principalmente sull'apparato gastrointestinale - T47.8
- - - Antiaritmici non classificati altrove - T46.2
- - - Antiepilettici e sedativi-ipnotici - T42.6
- - - Anti-infiammatori non steroidei [FANS] - T39.3
- - - Antiipertensivi non classificati altrove - T46.5
- - - Antiprotozoi - T37.3
- - - Psicotropi non classificati altrove - T43.8
- - - Lassativi - T47.4
- - - Narcotici sintetici - T40.4
- - - Non specificati
- - - Anestetici generali - T41.2
- - - Antagonisti ormonali - T38.9
- - - Antidepressivi - T43.2
- - - Antipsicotici e neurolettici - T43.5
- - - Farmaco
- - - Agente
- - - - Principalmente sui muscoli - T48.2
- - - - Principalmente sul sistema cardiovascolare - T46.9
- - - - Principalmente sul sistema nervoso autonomo - T44.9
- - - - Principalmente sull'apparato respiratorio - T48.7
- - - - Medicamenti e sostanze biologiche - T50.9
- - - - Narcotici - T40.6
- - - - Ormoni e loro sostitutivi sintetici - T38.8
- - - - Psicodislettici [allucinogeni] - T40.9

Avvelenamento –Continuazione

- Altro –Continuazione
- - Oppiacei ~ T40.2
- - Parassimpaticolitici [anticolinergici e antimuscarinici] e spasmolitici non classificati altrove ~ T44.3
- - Parassimpaticomimetici [colinergici] ~ T44.1
- - Pesce e crostaceo ~ T61.2
- - Aminoglicosidi ~ T36.5
- - Analettici e antagonisti del recettore degli oppiacei ~ T50.7
- - Analgesici non oppiacei, antipiretici e antireumatici non specificati ~ T39.9
- - Androgeni ed altri anabolizzanti ~ T38.7
- - Anestetico
- - Endovenoso ~
- - - T41.1
- - - Inalatori ~
- - - T41.0
- - - Locale ~
- - - T41.3
- - Non specificato ~ T41.4
- - Anidride carbonica ~ T41.5
- - Anoressizzanti ~ T50.5
- - Antagonista
- - Alfa-adrenergici [alfa-bloccanti] non classificati altrove ~ T44.6
- - Anticoagulanti, vitamina K ed altri coagulanti ~ T45.7
- - Beta-adrenergici [beta-bloccanti] non classificati altrove ~ T44.7
- - Recettori istaminici H2 ~ T47.0
- - Antiasmatici non classificati altrove ~ T48.6
- - Antibiotico
- - Antifungini utilizzati per via sistemica ~ T36.7
- - Sistemico non specificato ~ T36.9
- - Anticoagulanti ~ T45.5
- - Antidepressivi
- - Inibitori della monoaminoossidasi ~ T43.1
- - Triciclici e tetraciclici ~ T43.0
- - Antidoti ed agenti chelanti, non classificati altrove ~ T50.6
- - Antelmintici ~ T37.4
- - Antiepilettici in associazione, non classificati altrove ~ T42.5
- - Antigonadotropine, antiestrogeni, antiandrogeni non classificati altrove ~ T38.6
- - Antimalarici e farmaci attivi contro altri protozoi del sangue ~ T37.2
- - Antipruriginosi ~ T49.1
- - Antipsicotici e neurolettici fenotiazinici ~ T43.3
- - Antireumatici non classificati altrove ~ T39.4
- - Antitosse ~ T48.3
- - Astringenti e detergenti locali ~ T49.2
- - Barbiturici ~
- - - T42.3

Avvelenamento –Continuazione

- Benzodiazepine ~
- - T42.4
- - Biocida ~ T60.9
- - Bloccanti i canali del calcio ~ T46.1
- - Cannabis ~ T40.7
- - Carbamazepina ~ T42.1
- - Carne di pesce Ciguatera ~ T61.0
- - Cefalosporine ed altri antibiotici beta-lattamici ~ T36.1
- - Cheratolitici, cheratoplastici ed altri farmaci e preparati per il trattamento dei capelli ~ T49.4
- - Cianuro ~ T65.0
- - Clorofluorocarboni ~ T53.5
- - Cocaina ~ T40.5
- - Colla ~ T65.8
- - Colorante ~ T65.6
- - Contraccettivi orali ~ T38.4
- - Derivati
- - - 4-aminofenolo ~ T39.1
- - - Cannabis ~ T40.7
- - - Idantoina ~
- - - T42.0
- - - Pirazolonici ~ T39.2
- - Derivato della cannabis ~ T40.7
- - Digestivi ~ T47.5
- - Diuretici dell'ansa [potenza proporzionale alla dose] ~ T50.1
- - Emetici ~ T47.7
- - Emollienti, lenitivi e protettivi ~ T49.3
- - Enzolutamide ~ T38.6
- - Enzimi non classificati altrove ~ T45.3
- - Eroina ~ T40.1
- - Espettoranti ~ T48.4
- - Farmaco
- - Agente
- - - Equilibrio elettrolitico, calorico e idrico ~ T50.3
- - - Metabolismo dell'acido urico ~ T50.4
- - - Principalmente sull'apparato gastrointestinale non specificato ~ T47.9
- - - Antiallergici e antiemetici ~ T45.0
- - - Antidiarroici ~ T47.6
- - - Antiepilettici e sedativi-ipnotici non specificati ~ T42.7
- - - Antiiperlipidemici e antiarteriosclerotici ~ T46.6
- - - Antimicobatterici ~ T37.1
- - - Antimicotici, antifettivi e antiinfiammatori ad uso topico non classificati altrove ~ T49.0
- - - Antineoplastici e immunosoppressori ~ T45.1
- - - Antiparkinsoniani e altri miorellassanti centrali ~ T42.8
- - - Antivaricosi, comprese sostanze sclerosanti ~ T46.8
- - - Antivirali ~ T37.5

Avvelenamento –Continuazione

- Farmaco –Continuazione
- - Attivi sulla fibrinolisi ~ T45.6
- - Bloccanti gangliari non classificati altrove ~ T44.2
- - Contro il raffreddore ~ T48.5
- - Medicamenti e sostanze biologiche ~ Sequele di T96
- - Odontoiatrici ad applicazione topica ~ T49.7
- - Ossitocici ~ T48.0
- - Preparato
- - - Oftalmologici ~ T49.5
- - - Otorinolaringologici ~ T49.6
- - Psicotropo non specificato ~ T43.9
- - Tireostatici ~ T38.2
- - Fentanyl ~ T40.2
- - Ferro e suoi composti ~ T45.4
- - Fertilizzante ~ T65.8
- - Gas terapeutico ~
- - - T41.5
- - Glicosidi cardiostimolanti e farmaci con azione simile ~ T46.0
- - Glucocorticoidi ed analoghi sintetici ~ T38.0
- - Gruppo del cloramfenicolo ~ T36.2
- - Iminostilbeni ~
- - - T42.1
- - Inibitore
- - Anidrasi carbonica, benzodiatiazidi e altri diuretici ~ T50.2
- - Enzima di conversione dell'angiotensina [ACE-inibitori] ~ T46.4
- - Insetticida ~ T60.2
- - Insulina e ipoglicemizzanti [antidiabetici] orali ~ T38.3
- - Lassativi
- - Salini ed osmotici ~ T47.3
- - Stimolanti ~ T47.2
- - Letrozolo ~ T50.9
- - Lisergide
- - - LSD] ~ T40.8
- - - T40.8
- - Litio ~ T43.8
- - LSD [Dietilamide dell'acido lisergico] ~ T40.8
- - Macrolidi ~ T36.3
- - Mercurio ~ T56.1
- - Mescalina ~ T40.9
- - Metadone ~ T40.3
- - Metallo pesante ~ T56.9
- - Metanolo ~ T51.1
- - Metaqualone ~ T42.6
- - Mineralcorticoidi e loro antagonisti ~ T50.0
- - Monossido carbonio ~
- - - Demenza in T58†, F02.8*
- - - Encefalopatia tardiva da T58†, G94.39*
- - Morso serpente
- - Mare ~ T63.0

Avvelenamento – *Continuazione*

- Morso serpente – *Continuazione*
- - - -> T63.0
- Neurolettici butirrofenonici e tioxantenici -> T43.4
- Nuclidi di metalli pesanti transuranici -> T66
- O ferita da autolesionismo intenzionale -> X84.9!
- Oppio -> T40.0
- Ormoni tiroidei e loro sostitutivi -> T38.1
- Ossazolidindionici -> T42.2
- Ossigeno -> T41.5
- Penicilline -> T36.0
- Pesce degli sgombridi -> T61.1
- Pesticida -> T60.9
- Piombo -> T56.0
- Prodotto per la protezione del legno -> T60.9
- Psicostimolanti che, potenzialmente, possono provocare demenza -> T43.6
- Psilocibina -> T40.9
- Psilocina -> T40.9
- Puntura di scorpione -> T63.2
- Rame -> T56.4
- Ricina -> T62.2
- Rifamicine -> T36.6
- Rilassanti della muscolatura striata [agenti bloccanti neuromuscolari] -> T48.1
- S.A.I. -> T65.9
- Salicilati -> T39.0
- Sapone -> T55
- Sistemico da monocloroacetato -> T60.3
- Sonnifero
- - Con intenti suicidi -> T42.7
- - -> T42.7
- Sostanze ad azione centrale e bloccanti del neurone adrenergico non classificati altrove -> T44.8
- Succinimidi
- - Ossazolidindionici -> T42.2
- - -> T42.2
- Sulfamidici -> T37.0
- Tetracicline -> T36.4
- Tiobarbiturici -> T41.1
- Tranquillanti -> T43.5
- Vaccino -> T50.9
- Vasodilatatori
- - Coronarici non classificati altrove -> T46.3
- - Periferici -> T46.7
- Vernice -> T65.6
- Vitamine non classificate altrove -> T45.2
- -
- - Demenza in T65.9†, F02.8*
- - Osservazione per sospetto di: Z03.6
- Avversativi dell'alcol** -> **Farmaci** T50.6
- Avversione sessuale e mancanza di godimento sessuale** -> F52.1

Avverso

- Farmaco
- - O medicamento appropriato correttamente somministrato -
- - - Effetto T88.7
- - - Shock anafilattico da effetto T88.6
- - - Osservazione per sospetto di: effetti Z03.6
- Non
- - Classificati altrove -> Altri effetti T78.8
- - Specificato
- - - Farmaco o medicamento -> Effetto T88.7
- - - -> Effetto T78.9

Avvisi non classificati altrove -> Persone che ricorrono ai servizi sanitari per altri consigli o Z71

Axenfeld -> **Anomalia di** Q13.8

Axenfeld-Rieger -

- Anomalia di Q13.8
- Sindrome di Q13.8

Ayerza -> **Malattia di** I27.08

Azione

- Centrale e bloccanti del neurone adrenergico non classificati altrove -> Avvelenamento: Sostanze ad T44.8
- Insufficienza renale -> Sindrome da mioclono d' G40.3
- Principalmente sistemica ed ematologici -> Avvelenamento: Altri agenti ad T45.8
- Simile -> Avvelenamento: Glicosidi cardiostimolanti e farmaci con T46.0
- Sistemica ed ematologici non specificati -> Avvelenamento: Agenti principalmente ad T45.9

Aziz

v./v.a. Al Gazali-Aziz-Salem

Azolici -> **Allergia a derivati** T88.7

AZOOR [Retinopatia esterna nascosta zonale acuta] -> H30.8

Azoospermia S.A.I. -> N46

Azotemica -> **Osteodistrofia** N25.0

Azoto -> **Effetto tossico: Ossidi di** T59.0

Azygos -

- Continuazione della vena cava inferiore nella vena Q26.8
- Vena S25.88

Azzardo

- Compulsivo -> Gioco d' F63.0
- Patologico -> Gioco d' F63.0
- -> Scommettere e giocare d' Z72.8

Baastrup [diartrosi interspinosa] ~ Sindrome di M48.2**Babesiosi** ~ B60.0**Baby con regressione spontanea ~ Collodion Q80.2****Bacche ~ Effetto tossico: Ingestione di T62.1****Bacillare ~**

- Angiomatosi A44.8

- Dissenteria A03.9

Bacillo

- Ducrey ~ Balanite da A57†, N51.2*

- Friedländer ~ Meningite da: G00.8

Bacillus

- Aerogenes capsulatus ~ Gangrena da A48.0

- Anthracis ~ Infezione da A22

- Cereus ~ Intossicazione alimentare da A05.4

- Fragilis [B. fragilis] come causa di malattie classificate altrove ~ B96.6†

Bacinetto renale e dell'uretere ~ Altre anomalie ostruttive (congenite) del Q62.3**Bacino**

v./v.a. scapola-bacino

- Inferiore ~ Assistenza prestata alla madre per sproporzione causata da restringimento del O33.3

- Medio ed inferiore ~ Distocia da restringimento del O65.3

- Preparto ~ Trombosi venosa profonda del O22.3

- Stretta ~ Assistenza prestata alla madre per sproporzione causata da entrata del O33.2

- Superiore

- - Che provoca sproporzione ~
Restringimento dello del O33.2

- - ~ Distocia da restringimento del O65.2

- - ~

- - AO [Arteriopatia obliterante] I70.29

- - Arteriopatia obliterante I70.29

- - Condrosarcoma delle ossa del C41.4

- - Distocia da restringimento diffuso del O65.1

- - Fibroma condromixoide delle ossa del D16.8

- - Osteosarcoma delle ossa del C41.4

- - Sarcoma delle ossa del C41.4

Bacino-coscia ~

- AO [Arteriopatia obliterante] I70.29

- Arteriopatia obliterante I70.29

Bacino-gamba

- Con

- - Dolore

- - - Ischemico indotto sforzo tratto percorso

- - - - 200 m e più ~ Aterosclerosi delle arterie degli arti: I70.21

- - - - Meno di 200 m ~ Aterosclerosi delle arterie degli arti: I70.22

- - - Riposo ~ Aterosclerosi delle arterie degli arti: I70.23

- - Gangrena ~ Aterosclerosi delle arterie degli arti: I70.25

Bacino-gamba ~Continuazione

- Con ~Continuazione

- - Ulcera ~ Aterosclerosi delle arterie degli arti: I70.24

- - Senza disturbi ~ Aterosclerosi delle arterie degli arti: I70.20

- Stadio

- - IIb secondo Fontaine ~ AOP I70.22

- - III secondo Fontaine ~ AOP I70.23

- - IV secondo Fontaine con

- - - Gangrena ~ AOP I70.25

- - - Ulcerazione ~ Aterosclerosi delle arterie degli arti di tipo I70.24

- - IVa secondo Fontaine ~ AOP I70.25

- - IVb secondo Fontaine ~ AOP I70.25

- - ~

- - Arteriosclerosi I70.29

- - Ulcera di arto inferiore mista I70.24

Back

v./v.a. Jung-Wolff-Back-Stahl

Background

- Alterazioni vascolari retiniche ~ Retinopatia non proliferativa [H35.0

- Non proliferativa] S.A.I. ~ Retinopatia: H35.0

Backwash ~ Ileite di K51.0**Bacterium typhosum ~ Infezione da A01.0****BADI ~ H21.2****Badia**

v./v.a. Prieto-Badia-Mulas

Bagassa

- Polmonite ~ da J67.1

- - ~

- - Pneumoconiosi da J67.10

- - Polmonite da J67.10

Bagassosi

- Con esacerbazione acuta ~ J67.11

- Senza menzione d'esacerbazione acuta ~ J67.10

- - ~

- - J67.10

- - Fibrosi polmonare con J67.10

Bagno ~ Ittiosi a costume da Q80.2**BAHA] ~ Presenza di protesi acustica ancorata all'osso [Z96.2****Bahemuka-Brown ~ Sindrome di G11.4****Bainbridge-Roppers ~ Sindrome di Q87.0****Baker**

- Tubercolare ~ Ciste di A18.0†, M01.16*

- ~ Ciste sinoviale poplitea [M71.2

Baker-Gordon ~ Sindrome di Q87.8**Bakrania-Ragge ~ Sindrome di Q11.2****Balanica ~**

- Candidosi B37.4†, N51.2*

- Ipospadia Q54.0

Balanite

- Amebe ~ A06.8†, N51.2*

- Bacillo di Ducrey ~ A57†, N51.2*

Balanite ~Continuazione

- Candidomicetica ~ B37.4†, N51.2*

- Candidosi ~ B37.4†, N51.2*

- Erpetica ~ A60.0†, N51.2*

- Gonorroica ~ A54.0†, N51.2*

- Malattie classificate altrove ~ N51.2*

- Micotica ~ B37.4†, N51.2*

- Mughetto ~ B37.4†, N51.2*

- Tricomonadi ~ A59.0†, N51.2*

- Venerea non classificata altrove ~ A64†, N51.2*

- Xerotica obliterante ~ N48.0

- ~ N48.1

Balanopostite

- Candidosi ~ B37.4†, N51.2*

- Gonorroica ~ A54.0†, N51.2*

- Ulcerosa specifica ~ A63.8†, N51.2*

- ~ N48.1

Balantidiosi ~ A07.0**Balantidium**

- Coli ~

- - Colite da A07.0

- - Diarrea da A07.0

- - Dissenteria da A07.0

- - Infezione da A07.0

- ~ Dissenteria da A07.0

Balbuie [tartagliamento] ~ F98.5**Balcani ~ Nefropatia dei N15.0****Balint-Holmes ~ Sindrome di H51.8****Baller-Gerold ~ Sindrome di Q75.0****Ballonizzate della congiuntiva ~ Nevo a cellule D31.0****Balò] ~ Sclerosi concentrica [Malattia di G37.5****BALT] ~ Linfoma del tessuto linfoide associato al tessuto bronchiale [linfoma C88.4****Bälz**

v./v.a. Von Bälz

Bamberger (osteoartropatia ipertrofica) ~ Malattia di Marie- M89.4**Bambino**

v./v.a. Tipo di malattia

Bamforth ~ Sindrome di E03.1, Q35.9**Bamforth-Lazarus ~ Sindrome di E03.1, Q35.9****Bancrofti ~ Filariosi da Wuchereria B74.0****Banda**

- Beta ampia ~ Dislipoproteinemia da E78.2

- Criminale ~ Atti antisociali nel contesto dell'appartenenza ad una F91.2

- Sottocorticale ~ Eterotopia a Q04.3

- ~ Betalipoproteinemia a larga E78.2

Bandelletta

- Ileotibiale ~ Sindrome della M76.3

- - ~

- - 46,XX con gonadi a Q99.1

- - 46,XY con gonadi a Q99.1

Bandiforme ~ Cheratopatia *H18.4***Bandl]** ~ Distocia da anello di retrazione patologico [anello di *O62.4***Bang** ~

- Febris abortus [di *A23.1*
- Morbo di *A23.1*

Bangstad ~ Sindrome di *E31.8***Banki** ~ Sindrome di *Q74.8***Bannayan-Riley-Ruvalcaba** ~ Sindrome di *Q89.8***Bannayan-Zonana** ~ Sindrome di *Q89.8***Bannwarth** ~

- Meningoradicolite linfocitaria (*A69.2*
- Sindrome di *A69.2*

Bantu ~ Siderosi dei *E83.1***Bar** ~ Sindrome di Louis- *G11.3***Barabas***v./v.a.* Sack-Barabas**Baraitser***v./v.a.* Clark-Baraitser
v./v.a. Nicolaides-Baraitser
v./v.a. Reardon-Baraitser
v./v.a. Schaap-Taylor-Baraitser
v./v.a. Temple-Baraitser**Baraitser-Winter** ~ Sindrome di *Q87.0***Baralle-Macken** ~ Sindrome di *Q87.8***Barba**

- Chiazze da parassiti ~ *B35.0*
- -
- - Dermatofitosi [dermatofitide] della *B35.0*
- - Micosi della *B35.0*
- - Pseudofollicolite della *L73.1*
- - Sicosi della *L73.8*
- - Tinea della *B35.0*
- - Tricofizia della *B35.0*

Barber*v./v.a.* Blount-Barber
v./v.a. Say-Barber-Biesecker-Young-Simpson
v./v.a. Say-Barber-Miller**Barber-Say** ~ Sindrome di *Q87.0***Barbiturici** ~ Avvelenamento

- *T42.3*

Barcollante ~ Andatura *R26.0***Bardet-Biedl** ~ Sindrome di *Q87.8***Bare lymphocyte syndrome]** ~ Sindrome dei linfociti denudati [*D81.6***Barel***v./v.a.* Birk-Barel**Bariatrica** (dieta) ~ Cute lassa o cadente: a seguito di perdita di peso (chirurgia *L98.7***Barnes** ~ Sindrome di *Q77.2***Baroriflesso** ~ Insufficienza del *G90.88***Barosinusite** ~ *T70.1***Barotite** ~ *T70.0***Barotrauma**

- Otitico ~ *T70.0*
- S.A.I. ~ *T70.2*
- Sinusale ~ *T70.1*

Barr*v./v.a.* Epstein-Barr
v./v.a. Jackson-Barr
v./v.a. Virus di Epstein-Barr**Barraquer-Simons** ~ Sindrome di *E88.1***Barré***v./v.a.* Guillain-Barré
v./v.a. Guillain-Barré-Strohl
v./v.a. Landry-Guillain-Barré**Barrett**

- Malattia di ~ *K22.7*
- Sindrome di ~ *K22.7*
- -
- - Displasia di alto grado nei pazienti affetti da esofago di *D00.1*
- - Esofago di *K22.7*

Barrow*v./v.a.* Donnai-Barrow**Barsy***v./v.a.* De Barsy**Bart***v./v.a.* Bart-Pumphrey**Barth** ~ Sindrome di *E71.1***Barthel***v./v.a.* Indice di Barthel
v./v.a. Indice di Barthel allargato**Bartholin** ~ Empiema di *N75.1***Bartolinite** ~ *N75.8***Bartolino**

- Ghiandola vestibolare maggiore] ~ Ghiandola del *C51.0*
- Non specificata ~ Malattia della ghiandola di *N75.9*
- -
- - Altre malattie della ghiandola di *N75.8*
- - Ascesso
- - - Ghiandola di *N75.1*
- - - Gonococcico della ghiandola di *A54.1*
- - Cisti della ghiandola di *N75.0*

Barton ~ Frattura di *S52.52***Bartonella henselae** ~ Bartonellosi dovuta a infezione da *A28.1***Bartonellosi**

- Cutanea e mucocutanea ~ *A44.1*
- Dovuta a infezione da Bartonella henselae ~ *A28.1*
- Sistemica ~ *A44.0*
- - Altre forme di *A44.8*

Bart-Pumphrey ~ Sindrome di *Q87.8***Bartsocas-Papas** ~ Sindrome di *Q87.2***Bartter**

- Tipo
- - 1 ~ Sindrome di *E26.8*
- - 2 ~ Sindrome di *E26.8*
- - Sindrome di *E26.8*

Baruch*v./v.a.* Gershoni-Baruch
v./v.a. Gershoni-Baruch-Leibo**Basale**

- Cervice uterina ~ Carcinoma adenoide *C53.9* - Non

Basale ~Continuazione

- Endocervice ~ Carcinoma adenoide *C53.0*
- Esocervice ~ Carcinoma adenoide *C53.1*
- Glomerulare
- - Sindrome di Goodpasture ~ Nefrite da anticorpi anti-GBM [membrana *M31.0†*, *N08.5**
- - ~ Malattia da anticorpi anti membrana *M31.0†*, *N08.5**
- MB] ~ Anormale: metabolismo *R94.8*
- -
- - Infarto miocardico recidivante (acuto): latero- *I22.8*
- - Infarto transmurale (acuto): latero- *I21.2*

Basali

- Cervelletto] ~ H-ABC [Ipomielinizzazione con atrofia dei gangli *E75.2*
- Esordio infantile ~ Degenerazione dei gangli *G23.8*
- Palizzata ~ Sindrome
- - Nevi epidermici papulari con strati di cellule *Q87.8*
- - PENS [nevi epidermici papulari con strati di cellule *Q87.8*
- Sensibile alla biotina ~ Malattia dei gangli *G25.88*
- -
- - Carcinoma vulvare a cellule *C51.9*
- - Papilloma a cellule *L82*
- - Sindrome da spasmi infantili, ritardo psicomotorio, atrofia cerebrale progressiva e malattia dei gangli *E51.8†*, *G99.8**
- - Tumore maligno dei gangli *C71.0*

Basalioma

- Ano ~ *C44.50*
- Ascellare ~ *C44.59*
- Dorsale ~ *C44.59*
- Glutei ~ *C44.59*
- Parete addominale ~ *C44.59*
- Perineo ~ *C44.50*
- Toracico ~ *C44.59*
- Tronco ~ *C44.59*

Basaloide generalizzato ~ Sindrome da amartoma follicolare *Q85.8***Basan** ~ Sindrome di *Q82.8***Base**

- Cranica ~ Frattura della *S02.1*
- Cranio ~ Anomalie del rapporto tra mascellare e *K07.1*
- Epilessia ~ Sindrome da disabilità cognitiva legata all'X-malformazione di Dandy-Walker-malattia dei gangli della *Q87.8*
- Erbe ~ Abuso di: rimedi popolari o a *F55*
- Feto ~ Alterata(o) equilibrio acido- *O68.3*
- Ischemica ~ Sordità transitoria su *H93.0*
- Lingua ~
- - Faccia dorsale della *C01*
- - Tumore maligno della *C01*
- - Non

Base –Continuazione

- Non –Continuazione
- Classificati altrove → Altri disturbi dei liquidi, degli elettroliti e dell'equilibrio acido- *E87.8*
- Specificata → Malattia degenerativa dei gangli della *G23.9*
- Primo osso metacarpale → Frattura della *S62.21*
- Risultato negativo del test di laboratorio → COVID-19 esclusa in *Z03.8*
- -
- Altre malattie degenerative specificate dei gangli della *G23.8*
- - Calcificazione dei gangli della *G23.8*
- - Frattura di altro osso metacarpale: *S62.31*
- - Germinoma dei gangli della *C71.0*

Basedow

- Con
- - Esoftalmo → Sindrome di *E05.0†, H06.2**
- - Orbitopatia endocrino
- - - Esotropia → Morbo di *E05.0†, H06.3**
- - - Ipotropia → Morbo di *E05.0†, H06.3**
- - - Retrazione palpebrale → Morbo di *E05.0†, H06.3**
- - - → Morbo di *E05.0†, H06.3**
- Graves) → Malattia di *E05.0*

Basel-Vanagaite-Smirin-Yosef → Sindrome di Q87.0**Basicervicale**

- Femore → Frattura *S72.05*
- → Frattura del collo del femore: *S72.05*

Basico → Disturbo misto dell'equilibrio acido- *E87.4***Basidiobolus → Infezione da *B46.8*****Basilare**

- v./v.a. Arteria basilare
- Primitiva → Invaginazione *Q75.8*
- Tuberculare → Meningite *A17.0†, G01**
- -
- - Emicrania: *G43.1*
- - Occlusione e stenosi dell'arteria *I65.1*
- - Stenosi dell'arteria *I65.1*

Basilica → Flebite e tromboflebite: della vena *I80.80***BASM → Sindrome *Q87.8*****Basocellulare**

- v./v.a. Carcinoma basocellulare
- → Sindrome del nevo *Q85.8*

Basofila

- Acuta
- - Remissione completa → Leucemia *C94.71*
- - → Leucemia
- - - *C94.7*
- - - *C94.70*
- - Leucemia *C94.30*

Basofilia → *D75.8***Basofilo**

- v./v.a. acidofilo-basofilo

Basofilo –Continuazione

- Ipofisi →
- - Adenocarcinoma *C75.1*
- - Carcinoma *C75.1*
- **Basofilo-acidofilo dell'ipofisi → Carcinoma misto *C75.1***
- **Basofilo-eosinofilo dell'ipofisi → Carcinoma *C75.1***
- **Bassa statura**
- Anomalia
- - Ipofisi e del cervelletto - sella turcica piccola → *Q87.1*
- - Vertebre → Palatoschisi - *Q87.0*
- Anomalie degli arti correlate a DONSON → Microcefalia, *Q87.1*
- Atresia
- - Canale uditivo-ipoplasia mandibolare-anomalie scheletriche] → Sindrome SAMS [Sindrome *Q87.1*
- - Coane - disabilità intellettiva legata all'X limitata alle femmine → Sindrome dismorfismi facciali - *Q87.0*
- Atrofia ottica-anomalia di Pelger-Huët → Sindrome da *Q87.1*
- Brachidattilia
- - Microsferofachia → Sindrome ittiosi- *Q87.1*
- - Obesità - ritardo dello sviluppo globale → Sindrome *Q87.1*
- Deficit
- - GHSR → *E34.3*
- - Parziale di GHR → *E34.3*
- - Primitivo della subunità acido-labile → *E34.3*
- - RTTN → Malformazioni corticali microcefaliche e *Q87.1*
- Disabilità cognitiva → Osteolisi distale con *Q87.1*
- Disabilità intellettiva
- - Dismorfismi facciali → Sindrome da microcefalia, *Q87.1*
- - → Sindrome da retinite pigmentosa-cataratta giovanile- *Q87.1*
- Dismorfismo facciale
- - Ipogonadismo ipergonadotropo → Malattia di Moyamoya - *Q87.1*
- - Quarto metatarso corto - disabilità intellettiva → Sindrome displasia spondiloepimetafisaria progressiva - *Q87.1*
- - → Sindrome
- - - Diabete insipido nefrogenico-calcificazione intracranica- *Q87.1*
- - - Disabilità intellettiva - debolezza muscolare - *Q87.1*
- Disturbi del comportamento-dismorfismi facciali → Sindrome deficit cognitivo grave- *Q87.8*
- Epilessia correlata a MTHFS → Sindrome da ritardo dello sviluppo, microcefalia, *G31.88*
- Età ossea avanzata ed osteoartrite ad esordio precoce → Sindrome da *Q79.8*
- Immunodeficienza → Sindrome da assenza dei pollici- *D82.8, Q87.1*

Bassa statura –Continuazione

- Iperpigmentazione e microcefalia → Sindrome da extrasistoli, *Q87.1*
- Iperpteliorismo → Ritardo mentale - *Q87.8*
- Ipoacusia - ritardo mentale → Dentinogenesi imperfetta - *Q87.8*
- Ipogonadismo ipogonadotropo → Sindrome da disabilità intellettiva - miopia - *Q87.1*
- Lassità legamentosa → Sindrome deficit cognitivo - anomalie cardiache - *Q87.1*
- Nevi pigmentati → Progeria - *E34.8*
- Onicodisplasia, dismorfismi facciali ed ipotricosi → Sindrome da *Q87.1*
- Paraplegia → Macrocefalia - *Q87.8*
- Retinite pigmentosa → Sindrome da brachidattilia, *Q87.1*
- Scapole lievemente alate-dismorfismi facciali sfumati → Sindrome da grave incurvamento laterale della tibia- *Q87.1*
- SHOX-correlata → *Q87.1*
- Sovrappeso legata all'X → Disabilità intellettiva - *Q87.8*
- Tipo Bruxelles → *Q87.1*
- Valvulopatia cardiaca - facies caratteristica → *Q87.1*
- -
- - Blefarofimosi - ptosi - esotropia - sindattilia - *Q87.8*
- - Disgenesia ovarica 46,XX con *Q96.8*
- - Goniodisgenesia - ritardo mentale - *Q87.8*
- - Ipertricosi dei cubiti - *Q84.2*
- - Polidattilia preassiale - coloboma - ritardo mentale - *Q87.2*
- - Sindrome
- - - Atresia delle coane, atelia, ipotiroidismo, ritardo della pubertà, *Q87.1*
- - - Displasia ectodermica- *Q82.8, E34.3*
- - - Displasia ossea Larsen - simile con *Q87.1*
- - - FILS [dismorfismi facciali, immunodeficienza, livedo, *Q87.1*
- - - GEMSS [Glaucoma - ectopia - sferofachia - rigidità articolare - *Q87.1*
- - - Legata all'X da microftalmia colobomatosa, microcefalia, disabilità intellettiva e *Q87.1*
- - - Malformative congenite associate soprattutto a *Q87.1*
- - - Microtia-agenesia delle rotule- *Q87.1*
- - - Miopia grave - iperlassità legamentosa generalizzata - *Q87.1*
- - - Ritardo mentale legato al cromosoma X con ipogonadismo, ittiosi, obesità e *Q87.8*
- - Sordità - displasia epifisaria - *Q87.8*
- - Stenosi sottoaortica con *Q87.1*
- **Bastoncello**
- Amelogenesi imperfetta → Distrofia dei coni e dei *K00.5, H35.5*
- Cataratta - stafiloma posteriore] → Sindrome MRCS [Microcornea - distrofia dei coni e dei *Q15.8*
- -

Bastoncello –Continuazione

- - -Continuazione
- - Displasia spondilometafisaria - distrofia dei coni e dei Q77.8
- - Distrofia cono
- - - H35.5
- - - Con risposta sopranormale dei H35.5
- - Miopatia nemalinica dei G71.2
- - Monocromasia dei H53.5
- - Sindrome da labioschisi con distrofia dei coni e dei Q36.9, H35.5

Batten

- v./v.a. Curschmann-Batten-Steinert
- - Idiozia amaurotica di: E75.4

Batten-Kufs della retina – Sindrome di E75.4†, H36.8***Batten-Mayou – Sindrome di E75.4****Batteri**

- Aerobi) Gram-negativi S.A.I. - Polmonite da: J15.6
- Anaerobi - Sepsì neonatale da P36.5
- Diversi dallo S.pneumoniae e H. influenzae - broncopolmonite da J15
- Gram-negativi
- - Multiresistenti agli antibiotici - Altri U81.8!
- - - Polmonite da altri J15.6
- Gram-positivi multiresistenti agli antibiotici - Altri U80.8!
- Non fermentanti resistenti a chinoloni, amikacina, ceftazidima, piperacillina/tazobactam o cotrimossazolo - Burkholderia, Stenotrophomonas e altri U81.6!
- Specificati
- - Come causa di malattie classificate altrove - Altri B96.8!
- - - Artrite e poliartrite da altri M00.8
- - Polmonite congenita da altri P23.6

Batterico

- v./v.a. Tipo di malattia

Batteride pustoloso – L40.3**Batteriemia**

- Meningococchi - A39.4
- Meningococcica S.A.I. - A39.4
- S.A.I. - A49.9

Batteriologica istologica o molecolare -

- Tuberculare: Fibrosi polmonare S.A.I. (senza menzione di conferma A16.2
- Tubercolosi
- - Laringe S.A.I. (senza menzione di conferma A16.4
- - Linfonodo
- - - Intratoracici S.A.I. (senza menzione di conferma A16.3
- - - Tracheobronchiali S.A.I. (senza menzione di conferma A16.3
- - Polmone S.A.I. (senza menzione di conferma A16.2
- - Trachea S.A.I. (senza menzione di conferma A16.4

Batteriologico istologico

- Molecolari negativi - Tuberculare Pneumotorace con esami A16.0
- Non effettuato -
- - Bronchiectasia tuberculare, esami A16.1
- - Fibrose polmonare esame
- - - A16.0
- - - A16.1
- - Polmonite tuberculare esame
- - - A16.0
- - - A16.1
- - Tubercolosi polmonare, esami A16.1

Batthey - Infezione da micobatterio A31.0**Battito**

- Cardiaco - Altre e non specificate anormalità del R00.8
- Ectopici - I49.4
- Prematuri atriali - I49.1

Baumannii con multiresistenza

- 2MRGN NeonatPed - Gruppo Acinetobacter U81.11!
- 3MRGN - Gruppo Acinetobacter U81.31!
- 4MRGN - Gruppo Acinetobacter U81.51!

Bauxite - Fibrosi (del polmone) da J63.1**Bayer**

- v./v.a. Braun-Bayer

Bazex - Sindrome di C80.9†, L99.8***Bazex-Dupré-Christol - Sindrome di Q82.8****Bazin**

- v./v.a. Alibert-Bazin
- - Malattia di A18.4

BCG) - Necessità di vaccinazione contro la tubercolosi (Z23.2**BCR/ABL-negativa**

- Remissione completa - Leucemia mieloide cronica atipica C92.21
- - Leucemia mieloide cronica atipica C92.20

BCR/ABL-positiva

- Remissione completa - Leucemia mieloide cronica, C92.11
- - Leucemia mieloide cronica [LMC], C92.10

BDV [Blakemore-Duramaz-Vasileiou] - Sindrome Q87.8**Beals - Sindrome di Q68.8****Bean - Sindrome di Q27.8****Beare-Stevenson - Sindrome da cutis gyrate di Q87.8****Beau - Linee di L60.4****Beauce - Atassia autosomica recessiva, tipo G11.2****Beaulieu-Boycott-Innes - Sindrome di Q87.0****Beaumont**

- v./v.a. Bonneau-Beaumont

Beck - Malattia di Kaschin- M12.1**Becker**

- Femmine portatrici - Forma sintomatica della distrofia muscolare di G71.0
- -
- - Distrofia muscolare

Becker –Continuazione

- - -Continuazione
- - Distrofia muscolare -Continuazione
- - - Autosomica recessiva, tipo infantile, simile alle forme Duchenne o G71.0
- - - Benigna [G71.0
- - Miotonia congenita: recessiva [G71.1
- - Sindrome del nevo di Q87.8

Beckwith-Wiedemann

- Deficit di CDKN1C - Sindrome di Q87.3
- Difetto dell'imprinting di 11p15 - Sindrome di Q87.3
- Disomia uniparentale paterna del cromosoma 11 - Sindrome di Q87.3
- Inversione 11p15 - Sindrome di Q87.3
- Microdelezione 11p15 - Sindrome di Q87.3
- Microduplicazione 11p15 - Sindrome di Q87.3
- Mutazioni di NSD1 - Sindrome di Q87.3
- Traslocazione 11p15 - Sindrome di Q87.3

Bednar - Afte di K12.0**Beemer**

- v./v.a. Hennekam-Beemer
- v./v.a. Westerhof-Beemer-Cormane

Beemer-Ertbruggen - Sindrome di Q87.8**Beemer-Langer - Sindrome costa corta-polidattilia, tipo Q77.2****Behçet**

- v./v.a. simil-Behçet

- -

- - Artrite in sindrome di M35.2
- - Malattia di M35.2
- - Ulcerazione della vulva in malattia di M35.2†, N77.8*

Behmel

- v./v.a. Simpson-Golabi-Behmel

Behnke

- v./v.a. Thiel-Behnke

Beighton -

- Displasia epifisaria multipla, tipo Q77.3
- Displasia spondiloeipimetafisaria con lassità articolare tipo Q77.7
- Sindrome di Cilliers- Q65.8

Bejel - A65**Bell**

- v./v.a. Martin-Bell
- S.A.I. - Paralisi di G51.0
- - Spasmo di G51.3

Bellini - Carcinoma dei dotti di C64**Bellman**

- v./v.a. Tunglang-Bellman

Bello

- Isospora hominis - Infezione da Isospora A07.3
- -
- - Colite da Isospora A07.3
- - Diarrea da Isospora A07.3
- - Dissenteria da Isospora A07.3
- - Infezione da Isospora A07.3

Bellussi

v./v.a. Gurrieri-Sammito-Bellussi

Benallegue-Lacete → **Sindrome di** *Q87.5*

Bence-Jones → **Proteinuria di** *R80*

Bencze → **Sindrome di** *Q67.4*

Bendaggi

- Chirurgici → Controllo di suture e *Z48.0*

- → Sostituzione di *Z48.0*

Benedikt → **Sindrome di** *I67.9†, G46.3**

Benign neoplasm

- Altre parti dell'utero → Other *D26.7*

- Cervice uterina → Other *D26.0*

- Corpo dell'utero → Other *D26.1*

Benigno

v./v.a. Tipo di malattia

Bennett → **Frattura di** *S62.2†*

Bensaude

v./v.a. Launois-Bensaude

BENTA [espansione delle cellule B con NF-KB e anergia delle cellule T] → **Malattia** *D81.8*

Benzenamina] → **Anilina** [*T65.3*

Benzene

- Suoi omologhi → Effetto tossico: Nitroderivati e aminoderivati del *T65.3*

- → Effetto tossico

- - *T52.1*

- - Omologhi del *T52.2*

Benzina → *T52.0*

Benzodiatiazidi e altri diuretici → **Avvelenamento: Inibitori dell'anidrasi carbonica**, *T50.2*

Benzodiazepine → **Avvelenamento**

- *T42.4*

Berant → **Sindrome di** *Q87.8*

Berardinelli-Seip → **Lipodistrofia congenita di** *E88.1*

Berdon → **Sindrome di** *Q43.8*

Berger → **Malattia di** *N02.8*

Beriberi

- Secco → *E51.1*

- Umido con interessamento del sistema circolatorio → *E51.1†, I98.8**

- -

- - *E51.1*

- - Cardiomiopatia da *E51.1†, I43.2**

- - Degenerazione cerebrale in *E51.1†, G32.8**

- - Polineuropatia in *E51.1†, G63.4**

- - Polioencefalomielite in *E51.2†, G32.8**

Berillio

- Suoi composti → Effetto tossico: *T56.7*

- -

- - Granulomatosi da *J63.2*

- - Pneumoconiosi da *J63.2*

Berilliosi

- Polmonare → *J63.2*

- -

- - *J63.2*

Berilliosi → *Continuazione*

- - → *Continuazione*

- - Fibrosi polmonare con *J63.2*

- - Granulomi epatici in *J63.2†, K77.8**

Berlin

v./v.a. Mengel-Konigsmark-Berlin-McKusick

Berlino → **Sindrome**

- *Q82.8*

- Rotture cromosomiche di *Q87.8*

Berloque → **Fitodermatite di** *L56.2*

Bernard(-Horner) → **Sindrome di** *G90.2*

Bernard-Horner → **Sindrome congenita di Claude** *G90.2*

Bernard-Soulier [sindrome delle piastrine giganti] → **Sindrome di** *D69.1*

Bernuth →

- Pseudoemofilia di *D68.09*

- Sindrome di *D68.09*

Berry

v./v.a. Hyde Forster-McCarthy-Berry

Bertini → **Sindrome neurodegenerativa legata all'X, tipo** *G31.88*

Besnier → **Prurigo di** *L20.0*

Best → **Sindrome di** *H35.5*

Bestrofinopatia autosomica recessiva → *H35.5*

Beta

- Ampia → Dislipoproteinemia da banda *E78.2*

- Gamma/delta → Comprende i tipi alfa/ *C86.1*

- Isole di Langerhans pancreatiche S.A.I. → Iperplasia delle cellule *E16.1*

- Minor → Talassemia (*D56.3*

- Talassemia

- - Grave → *D56.1*

- - Minor → *D56.3*

- - Trombocitopenia legata all'X → *D69.4†, D56.1*

- - -

- - - *D56.1*

- - - Delta- *D56.2*

- - - Emoglobina

- - - - *D56.1*

- - - - C- *D56.1*

- - - - Lepore - *D56.8*

- - - HPFH - *D56.4*

- - - Persistenza ereditaria di emoglobina fetale - *D56.4*

- → Resistenza all'ormone tiroideo da mutazione nel recettore dell'ormone tiroideo *E05.8*

Beta-1,4-galattosiltransferasi → **Deficit di** *E77.8*

Beta-adrenergico

- Beta-bloccanti] non classificati altrove → Avvelenamento: Antagonisti *T44.7*

- Non classificati altrove → Avvelenamento: Agonisti *T44.5*

- Usati nella terapia dell'asma → Agonisti *T48.6*

Beta-adrenergico → *Continuazione*

- → Farmaco stimolante sia i recettori alfa-adrenergici che i *T44.9*

Beta-alanina sintasi → **Deficit di** *E79.8*

Betaamminoacidi → **Disturbi del metabolismo dei** *E72.8*

Beta-bloccanti] non classificati altrove → **Avvelenamento: Antagonisti beta-adrenergici** [*T44.7*

Beta-chetotilasi → **Deficit di** *E71.1*

Beta-enolasi muscolare → **Glicogenosi da deficit di** *E74.0*

Beta-galattosidasi-1 → **Deficit di** *E75.1*

Beta-glucuronidasi → **Deficit di** *E76.2*

Beta-idrossilasi →

- Deficit di DBH [dopamina *G90.88*

- Iperplasia surrenalica congenita da deficit di *11- E25.08*

Beta-idrossisteroide deidrogenasi

- Tipo 3 →

- - Deficit di *17- E29.1*

- - Disturbi dello sviluppo sessuale *46,XY* da deficit di *17- E29.1*

- - Pseudoermafroditismo maschile da deficit di *17 E29.1*

- → Iperplasia surrenalica congenita da deficit di *3- E25.08*

Betaina → **Dipendenza da cloral** *F13.2*

Beta-lattamici → **Avvelenamento: Cefalosporine ed altri antibiotici** *T36.1*

Betalipoproteinemia

- Fluttuante → *E78.2*

- Larga banda → *E78.2*

Beta-mannosidasi

- Lisosomiale → Deficit di *E77.1*

- → *E77.1*

Beta-ossidazione perossisomiale → **Malattia della** *E71.3*

Beta-propeller → **Neurodegenerazione associata a proteina** *G23.0*

Beta-sarcoglicanopatia → *G71.0*

Beta-sintasi →

- Deficit di cistationina *E72.1*

- Omocistinuria da deficit di cistationina *E72.1*

Beta-ureidopropionasi → **Deficit di** *E79.8*

Betel → **Depositi [accrezioni] dentali (da):** *K03.6*

Bethlem → **Miopatia, tipo** *G71.0*

Beukes → **Displasia delle anche, tipo** *Q65.8*

Beuren

v./v.a. Williams-Beuren

BFIE [Epilessia infantile familiare benigna] → *G40.3*

BFNIS [Convulsioni benigne familiari neonatali-infantili] → *G40.3*

Bi- o trivasale

v./v.a. trivasale

Bianchi

v./v.a. Irons-Bianchi

Biatriciale

- Univentricolato [Double inlet ventricle] ~ Cuore *Q20.4*
- ~ Cuore trilobulare *Q20.4*

Bicervicale

- Con cervice e vagina pervie ~ Utero bicorni *Q51.3*
- Emivagina cieca ~ Utero bicorni *Q51.3*

Bicicletta ~ Incidente di *V99!***Bicipite brachiale ~**

- Tendinite del muscolo *M75.2*
- Traumatismo muscolo tendine
- - Altre parti del muscolo *S46.2*
- - Capo lungo del muscolo *S46.1*

Bickel-Fanconi ~ Glicogenosi di *E74.0***Bickers-Adams ~ Sindrome di** *Q03.0***Bickerstaff ~ Encefalite troncoencefalica di** *G61.0***Bicorne**

- Bicervicale
- - Con cervice e vagina pervie ~ Utero *Q51.3*
- - Emivagina cieca ~ Utero *Q51.3*
- Unicervical ~ Utero *Q51.3*
- ~
- - Assistenza prestata alla madre per: utero *O34.0*
- - Utero *Q51.3*

Bicuspid

- Anomalie della mano ~ Dotto arterioso pervio - valvola aortica *Q87.2*
- Familiare ~ Valvola aortica *Q23.1*
- ~ Valvola aortica *Q23.1*

Bidattilia [Mano a chele di aragosta] ~ *Q71.6***Biedl**

v./v.a. Bardet-Biedl

Bieganski ~ Displasia spondiloepimetafisaria, tipo *Q77.7***Bielschowsky**

v./v.a. Jansky-Bielschowsky

- ~ Idiozia amaurotica di: *E75.4*

Biamond ~ Sindrome di *Q87.8***Biermer ~ Anemia: di** *D51.0***Biesecker**

v./v.a. Say-Barber-Biesecker-Young-Simpson

Bietti ~ Distrofia del cristallino di *H31.2***Bifalangeo ~ Polidattilia del pollice** *Q69.1***Bifascicolare ~ Blocco** *I45.2***Bifenotipica acuta ~ Leucemia** *C95.0***Bifidità dell'ugola ~** *Q35.7***Bifidum ~ Sternum** *Q76.7***Bifocale progressiva ~ Atrofia corioretinica** *H35.5***Biforcazione**

- Aortica [Sindrome di Leriche] ~ Sindrome della *I74.0*
- Carotide ~ Emorragia subaracnoidea dal sifone carotideo e dalla *I60.0*

Bifunzionale ~ Deficit dell'enzima *E71.3***Bifurcati ~ Pili** *L67.8***Bignami**

v./v.a. Marchiafava-Bignami

Bilanciato

- Cromosoma sessuale/autosoma in individuo non normale ~ Riarrangiamento *Q95.3*
- Individuo non normale ~ Riarrangiamento autosomico *Q95.2*
- Inserzione in individuo normale ~ Traslocazione *Q95.0*
- Marcatore strutturale
- - Non specificato ~ Riarrangiamento *Q95.9*
- - ~ Altri riarrangiamenti *Q95.8*
- Traslocazioni per inserzione ~ traslocazioni robertsoniane, traslocazioni reciproche *Q95*

Bilancio

- Potassio neonatale ~ Disturbi del *P74.3*
- Sodio neonatale ~ Disturbi del *P74.2*

Bilanziosi ~

- Calcolo urinario in *B65.0†, N22.0**
- Disturbi glomerulari in *B65.0†, N08.0**

Bilaterale

v./v.a. Tipo di malattia

Bile spessa ~ Sindrome della *P59.1***Bilginturan**

- Con crisi ipertensiva ~ Sindrome di *G90.71, Q73.8*
- ~ Sindrome di *I10.90, Q73.8*

Bilharziosi ~ *B65.9***Biliare**

v./v.a. Dotto biliare
v./v.a. Via biliare

- Con
- - Colecistite ~ Litiasi *K80.4*
- - Colestasi e malassorbimento ~ Deficit della sintesi di acido *K76.8*
- - Livelli bassi di fosfolipidi ~ Litiasi *K80.80*
- Indotta dalla ketamina ~ Dilatazione *K83.8, F13.1*
- Non specificata ~ Cirrosi *K74.5*
- Primitivo
- - Epatite autoimmune ~ Forma transitoria di colangite *K75.4, K74.3*
- - Stadío Child-Pugh
- - - B ~ Cirrosi *K74.3, K74.71!*
- - - C ~ Cirrosi *K74.3, K74.72!*
- - - ~ Cirrosi *K74.3, K74.70!*
- - ~
- - - Colangite *K74.3*
- - - PBC [Cirrosi *K74.3*
- S.A.I. ~ Via, dotto o canale *C24.0*
- Secondaria
- - Stadío Child-Pugh
- - - B ~ Cirrosi *K74.4, K74.71!*
- - - C ~ Cirrosi *K74.4, K74.72!*
- - - ~ Cirrosi *K74.4, K74.70!*
- - ~ Cirrosi *K74.4*
- Stadío Child-Pugh

Biliare ~Continuazione

- Stadío Child-Pugh ~Continuazione
- - B ~ Cirrosi *K74.5, K74.71!*
- - C ~ Cirrosi *K74.5, K74.72!*
- - ~ Cirrosi *K74.5, K74.70!*
- ~
- - Cisti *K83.5*
- - Cistoadenocarcinoma *C22.1*
- - Fistola *K83.3*
- - Gastrite *K29.6*
- - Ileo da calcolo *K56.3*
- - Ostruzione intestinale da calcolo *K56.3*
- - Pancreatite acuta *K85.1*
- - Peritonite: *K65.8*
- - Riflusso *K29.6*

Biliari

- Difetto dell'amidazione ~ Deficit di CoA ligasi degli acidi *K76.8*
- ~
- - Difetto congenito della sintesi degli acidi *K76.8*
- - Malassorbimento idiopatico da difetto della sintesi degli acidi *K90.8*

Bilineare acuta ~ Leucemia *C95.0***Biliosa ~**

- Febbre *B50.8*
- Malaria *B50.8*

Bilirubina uridina-difosfato glucuronosiltransferasi

- Tipo
- - 1 ~ Deficit di *E80.5*
- - 2 ~ Deficit di *E80.5*
- ~ Deficit di *E80.5*

Bilirubina-UGT tipo

- 1 ~ Deficit di *E80.5*
- 2 ~ Deficit di *E80.5*

Bilirubinico

- Acuta ~ Encefalopatia *P57.9*
- Cronica ~ Encefalopatia *P57.8*
- Non specificato ~ Disturbo del metabolismo *E80.7*
- ~ Altri disturbi del metabolismo *E80.6*

Biliuria ~ *R82.2***Billson**

v./v.a. Ouvrier-Billson

Bimalleolare ~ Frattura *S82.81***Binder ~ Sindrome di** *Q75.8***Bindewald-Ulmer-Müller ~ Sindrome di** *Q87.8***Bing ~**

- Eritroprosopalgia di *G44.0*
- Sindrome di Taussig- *Q20.1*

Binswanger ~

- Demenza di *F01.2*
- Malattia di *I67.3*
- Sindrome di *G31.88*

Biochimico

- Anormale riscontrato nello screening prenatale della madre - Reperto *O28.1*
- - Travaglio e parto complicati da sofferenza fetale comprovata da segni *O68.3*

Biocida - Avvelenamento da *T60.9***Bioelettrico durante il sonno - Stato epilettico** *G40.01***Biologicamente attive - Avvelenamento (accidentale) da esposizione a: medicinali, droghe e altre sostanze** *X49.9!***Biomeccanica non specificata - Lesione** *M99.9***Biomeccaniche - Altre lesioni** *M99.8***Biopsia - Assistenza prestata alla madre per (sospetto di) lesione fetale da:** *O35.7***Biosintesi**

- Androgeni testicolari S.A.I. - Alterata *E29.1*
- Correlato a GPAA1 - Deficit di *E88.8*
- Glicoproteina deficit
- - NGLY1 - Difetto congenito della *E77.8*
- - PIGG - Difetto congenito della *E77.8*
- - PIGM - Difetto congenito della *E77.8*
- Serina forma
- - Giovanile - Deficit della via di *E72.8*
- - Infantile - Deficit della via di *E72.8*

Biotina -

- Deficit
- - *E53.8*
- - Carbossilasi dipendente
- - - *D81.8*
- Malattia dei gangli basali sensibile alla *G25.88*

Biotinidasi - Deficit di *E53.8***Biotipo**

- Colera - Colera da *Vibrio cholerae* O:1, *A00.0*
- El Tor - Colera da *Vibrio cholerae* O:1, *A00.1*

Bipartito - Talo *Q66.8***Bipolare**

- Altro tipo - Disturbi affettivi *F31.8*
- Attualmente in remissione - Disturbo affettivo *F31.7*
- Episodio
- - Depressivo
- - - Grave
- - - - Con sintomi psicotici in atto - Disturbo affettivo *F31.5*
- - - - Senza sintomi psicotici in atto - Disturbo affettivo *F31.4*
- - - - Lieve o di media gravità in atto - Disturbo affettivo *F31.3*
- - Ipomaniacale in atto - Disturbo affettivo *F31.0*
- - Maniacale
- - - Atto - Disturbo affettivo *F31.1*
- - - Con sintomi psicotici in atto - Disturbo affettivo *F31.2*
- - Misto in atto - Disturbo affettivo *F31.6*
- Non specificato - Disturbo affettivo *F31.9*

Bipolare - Continuazione

- Singolo episodio maniacale - disturbo *F30*
- Tipo
- - I - Disturbo *F31.8*
- - II - Disturbo affettivo *F31.8*

Birdshot" - "Retinocoroidopatia" *H30.1***Birk-Barel - Ritardo mentale, tipo** *Q87.8***Birt-Hogg-Dubé - Sindrome di** *Q85.8***Bisalbuminemia -** *E88.0***Bisognosa di cure durante le ferie dei parenti - Assistenza di persona** *Z75.8***Bissinosi -** *J66.0***Bitot**

- Bambino - Macchie di *E50.1*
- Xerosi Congiuntivale - Deficit di vitamina A con macchie di *E50.1†, H13.8**

Biventricolare - Cardiomiopatia ventricolare aritmogena isolata familiare, forma *I42.88***Bixler**

v./v.a. Antley-Bixler

Bizarra - Apparenza di persona *R46.1***Bjerrum - Scotoma: di** *H53.4***Björnstad - Sindrome di** *Q87.8***Black**

v./v.a. Woods-Black-Norbury

Blackfan-Diamond -

- Anemia ipoplastica congenita, tipo *D61.0*
- Sindrome di *D61.0*

Blackwater fever - *B50.8***Blake - Cisti della tasca di** *Q03.1***Blakemore-Durmaz-Vasileiou] - Sindrome BDV [** *Q87.8***Blanc**

v./v.a. Bonnet-Dechaume-Blanc

Blasti

- Leucemia mieloide - Proliferazione dei *C92.10, C94.8!*
- RAEB/AREB] - Anemia refrattaria con eccesso di *D46.2*
- Tipo
- - I [RAEB I/AREB I] - Anemia refrattaria con eccesso di *D46.2*
- - II [RAEB II/AREB II] - Anemia refrattaria con eccesso di *D46.2*
- Trasformazione - Anemia refrattaria con eccesso di *D46.2*
- -
- - Anemia refrattaria con eccesso di *D46.2*
- - Mielodisplasia con eccesso di *D46.9*

Blastico

- Cellule NK - Linfoma *C86.4*
- Leucemia mieloide cronica [LMC] - Crisi *C94.8!*
- TCPDB] - Neoplasia a cellule dendritiche plasmacitoidi *C86.4*
- Trasformazione - Anemia refrattaria con crisi
- - *C92.0*
- - *C92.00*

Blastocistosi - *B60.88***Blastoma**

- Coda del pancreas - *C25.2*
- Collo del pancreas - *C25.7*
- Corpo del pancreas - *C25.1*
- Pleuropolmonare
- - Lobo inferiore del polmone - *C34.3, C38.4*
- - Lobo medio del polmone - *C34.2, C38.4*
- - Lobo superiore del polmone - *C34.1, C38.4*
- - Tipo
- - - 1
- - - - Lobo inferiore del polmone - *C34.3, C38.4*
- - - - Lobo medio del polmone - *C34.2, C38.4*
- - - - Più zone contigue - *C34.8, C38.4*
- - - - *C34.9, C38.4*
- - - 2
- - - - Lobo inferiore del polmone - *C34.3, C38.4*
- - - - Lobo medio del polmone - *C34.2, C38.4*
- - - - Lobo superiore del polmone - *C34.1, C38.4*
- - - - Più zone contigue - *C34.8, C38.4*
- - - - *C34.9, C38.4*
- - - 3
- - - - Lobo inferiore del polmone - *C34.3, C38.4*
- - - - Lobo medio del polmone - *C34.2, C38.4*
- - - - Lobo superiore del polmone - *C34.1, C38.4*
- - - - Più zone contigue - *C34.8, C38.4*
- - - - *C34.9, C38.4*
- - - I del lobo superiore - *C34.1, C38.4*
- - - *C34.9, C38.4*
- Polmonare
- - Lobo inferiore del polmone - *C34.3*
- - Lobo medio del polmone - *C34.2*
- - Lobo superiore del polmone - *C34.1*
- - - *C34.9*
- Testa del pancreas - *C25.0*
- Timico - *D15.0*

Blastomicosi

- Brasiliana - *B41*
- Cheloidea - *B48.0*
- Cutanea - *B40.3†, L99.8**
- Disseminata - *B40.78*
- Generalizzata - *B40.78*
- Non classificata altrove - Meningoencefalite in *B40.8†, G05.2**
- Polmonare
- - Acuta - *B40.0†, J99.8**
- - Cronica - *B40.1†, J99.8**
- - - *B40.2†, J99.8**
- Primaria del polmone - *B40.0†, J99.8**
- - Altre forme di *B40.8*

Blastomyces - Sepsis da *B40.70*

Blau ~ Sindrome di *D86.8***Blefarite**

- Herpes ~ *B00.5†, H03.1**
- Rosacea ~ *L71.8†, H03.8**
- Zoster ~ *B02.3†, H03.1**
- ~ *H01.0*

Blefarocalasia

- Congenita ~ *Q10.0*
- Isolata ~ *Q10.0*
- ~ *H02.3*

Blefarocheilo-dentale ~ Sindrome *Q87.0***Blefarocongiuntivite**

- Rosacea ~ *L71.8†, H13.2**
- ~ *H10.5*

Blefarofimosi

- Congenita ~ *Q10.3*
- Disabilità cognitiva, tipo Maat-Kievit-Brunner ~ Sindrome *Q87.8*
- Disabilità intellettiva
- - Correlata a SMARCA2 ~ Sindrome *Q87.0*
- - Tipo Verloes ~ Sindrome da *Q87.8*
- Epicanto inverso - ptosi ~ *Q10.3*
- Ptosi
- - Epicanto inverso] ~ BPES [Sindrome *Q10.3*
- - Esotropia - sindattilia - bassa statura ~ *Q87.8*
- ~ *H02.5*

Blefarono-facciale ~ Sindrome da malformazione *Q87.0***Blefaroptosi**

- Congenita ~ *Q10.0*
- Miopia - ectopia del cristallino ~ *Q15.8*
- ~ Fusione posteriore delle vertebre lombosacrali - *Q76.4, Q10.0*

Blefarospasmo ~ *G24.5***Blenorragica**

- Acuta ~ Orchite *A54.2†, N51.1**
- Neonato ~ Congiuntivite *A54.3†, H13.1**
- ~
- - Endometrite *A54.2†, N74.3**
- - Epididimite *A54.2†, N51.1**
- - Vaginite *A54.0†, N77.1**
- - Vulvite *A54.0†, N77.1**

Blenorrea

- Inclusi ~ *A74.0†, H13.1**
- Neonato ~ *A54.3†, H13.1**
- Oftalmica ~ *A54.3†, H13.1**

Blesa ~ Pronuncia *F80.8***Blighted ovum] e mola non idatiforme ~ Ovulo abortivo [** *O02.0***Blizzard**

v./v.a. Johanson-Blizzard

Bloccante

- Gangliari non classificati altrove ~ Avvelenamento: Farmaci *T44.2*
- I canali del calcio ~ Avvelenamento: *T46.1*

Bloccante ~Continuazione

- Neuromuscolari] ~ Avvelenamento: Rilassanti della muscolatura striata [agenti *T48.1*
- Neurone adrenergico non classificati altrove ~ Avvelenamento: Sostanze ad azione centrale e *T44.8*
- Sistema renina-angiotensina-aldosterone [SRAA] ~ Angioedema indotto da *T78.3*

Bloccata ~ Disfagia per tracheostomia con necessità di aspirazione e cannula tracheale (parzialmente) *R13.1***Blocco**

- Atriale ~ *I45.5*
- Atrio-ventricolare
- - Completo ~ *I44.2*
- - Congenito ~ *Q24.6*
- - Primo grado ~ *I44.0*
- - S.A.I. ~ *I44.3*
- - Secondo grado ~ *I44.1*
- - Shock e iperkaliemia ~ Sindrome da bradicardia con insufficienza renale, *E87.5, T88.8*
- - Terzo grado ~ *I44.2*
- - Tipo I e II ~ *I44.1*
- - ~ Altro e non specificato *I44.3*
- AV del feto con minaccia di insufficienza cardiaca ~ Assistenza prestata alla madre in *O35.8*
- Bifascicolare ~ *I45.2*
- Branca
- - Destra
- - - S.A.I. ~ *I45.1*
- - - ~ Altro e non specificato *I45.1*
- - S.A.I. ~ *I45.4*
- - Sinistra non specificato ~ *I44.7*
- Cardiaco
- - Branca ereditario ~ *I45.8*
- - Completo S.A.I. ~ *I44.2*
- - Congenito ~ *Q24.6*
- - S.A.I. ~ *I45.9*
- - ~
- - - Altre forme specificate di *I45.5*
- - - Cardiomiopatia atriale con *I45.5*
- Fascicolare
- - Anteriore sinistro ~ *I44.4*
- - Destro ~ *I45.0*
- - Posteriore sinistro ~ *I44.5*
- - ~ Altro e non specificato *I44.6*
- Intraventricolare non specifico ~ *I45.4*
- Mobitz, tipo I e II ~ *I44.1*
- Pupillare ~ Glaucoma da *H40.2*
- Renale] successiva a condizioni morbose classificabili in O00-O07 ~ Anuria (*O08.4*
- Secondo grado, tipo I e II ~ *I44.1*
- Senoatriale ~ *I45.5*
- Senoauricolare ~ *I45.5*
- Spalle ~ *O66.0*

Blocco ~Continuazione

- Terzo grado ~ *I44.2*
- Trifascicolare ~ *I45.3*
- Wenckebach ~ *I44.1*

Bloch-Siemens ~ Sindrome di *Q82.3***Bloch-Sulzberger ~ Sindrome di** *Q82.3***Blok**

v./v.a. Snijders Blok-Campeau

Blomstrand ~ Condrosplasia, tipo *Q78.8***Bloom ~ Sindrome di** *Q82.8***Blount ~ Malattia di** *M92.5***Blount-Barber ~**

- Malattia di *M92.5*
- Tibia vara [malattia di *M92.5*

Blow-out ~ Frattura *S02.3***Blumberg**

v./v.a. Meier-Blumberg-Imahorn

BMI

- Tra
- - 30 35 escluso ~
- - - *E66.90*
- - - Obesità
- - - - Con ipoventilazione alveolare con Body Mass Index [*E66.20*
- - - - Eccesso calorico con Body Mass Index [*E66.00*
- - - - Indotta da farmaci con Body Mass Index [*E66.10*
- - - - Patologica con Body Mass Index [*E66.80*
- - 35 40 escluso ~
- - - *E66.91*
- - - Obesità
- - - - Con ipoventilazione alveolare con Body Mass Index [*E66.21*
- - - - Eccesso calorico con Body Mass Index [*E66.01*
- - - - Indotta da farmaci con Body Mass Index [*E66.11*
- - - - Patologica con Body Mass Index [*E66.81*
- - 40 50 escluso ~ Obesità
- - - Con
- - - - Body Mass Index [*E66.96*
- - - - Ipoventilazione alveolare con Body Mass Index [*E66.26*
- - - - Eccesso calorico con Body Mass Index [*E66.06*
- - - - Estrema con Body Mass Index [*E66.86*
- - - - Indotta da farmaci con Body Mass Index [*E66.16*
- - - - Patologica con Body Mass Index [*E66.86*
- - - - Permagna con Body Mass Index [*E66.86*
- - 50 60 escluso ~ Obesità
- - - Con
- - - - Body Mass Index [*E66.97*
- - - - Ipoventilazione alveolare con Body Mass Index [*E66.27*

BMI –Continuazione

- Tra –Continuazione
- - 50 60 escluso ~ Obesità –Continuazione
- - - Eccesso calorico con Body Mass Index [*E66.07*
- - - Estrema con Body Mass Index [*E66.87*
- - - Indotta da farmaci con Body Mass Index [*E66.17*
- - - Patologica con Body Mass Index [*E66.87*
- - - Permagna con Body Mass Index [*E66.87*
- Uguaile o superiore 60 ~ Obesità
- - Con
- - - Body Mass Index [*E66.98*
- - - Ipoventilazione alveolare con Body Mass Index [*E66.28*
- - Eccesso calorico con Body Mass Index [*E66.08*
- - Indotta da farmaci con Body Mass Index [*E66.18*
- - Patologica con Body Mass Index [*E66.88*
- - Permagna con Body Mass Index [*E66.88*

BNAR ~ Sindrome Q87.8**Bocca**

- Faringe ~
- - Corrosione della *T28.5*
- - Ustione della *T28.0*
- Non specificata ~
- - Cellulite e ascesso della *K12.29*
- - Secchezza della *R68.2*
- - Tumore Maligno: *C06.9*
- Parte non specificata ~ Ferita aperta: *S01.50*
- S.A.I. ~ Malformazione congenita della *Q38.6*
- Urente ~ Sindrome della *K14.6*
- Utero ~ Atresia della *Q51.8*
- ~
- - Altro
- - - Cellulite e ascesso della *K12.28*
- - - Malformazioni congenite della *Q38.6*
- - Carcinoma a cellule squamose del vestibolo della *C06.1*
- - Ciste
- - - Dermoide della *K09.8*
- - - Epidermica della *K09.8*
- - - Linfoepiteliale della *K09.8*
- - Corpo estraneo nella *T18.0*
- - Malattia
- - - Mano, piede e *B08.4*
- - - Piede e *B08.8*
- - Malocclusione da: respirazione con la *K07.5*
- - Respirazione per *R06.5*
- - Tumore
- - - Benigno
- - - - Altre e non specificate parti della *D10.3*
- - - - Pavimento della *D10.2*
- - - Maligno

Bocca –Continuazione

- ~ –Continuazione
- - Tumore –Continuazione
- - - Maligno –Continuazione
- - - - Lesione sconfinante a più zone contigue di altre e non specificate parti della *C06.8*
- - - - Vestibolo della *C06.1*

Boccale

- S.A.I. ~ Mucosa *C06.0*
- Superiore) (inferiore) ~ Solco *C06.1*

Bocciatura agli esami ~ Z55**Bochdalek ~ Ernia di K44.9****Bockenheimer ~ Sindrome di Q27.4****Bockhart ~ Impetigine (follicolite superficiale) di L01.0****BOD ~ Sindrome Q87.1****Body Mass Index BMI**

- Tra
- - 30 35 escluso ~ Obesità
- - - Con ipoventilazione alveolare con *E66.20*
- - - Eccesso calorico con *E66.00*
- - - Indotta da farmaci con *E66.10*
- - - Patologica con *E66.80*
- - 35 40 escluso ~ Obesità
- - - Con ipoventilazione alveolare con *E66.21*
- - - Eccesso calorico con *E66.01*
- - - Indotta da farmaci con *E66.11*
- - - Patologica con *E66.81*
- - 40 50 escluso ~ Obesità
- - - Con
- - - - *E66.96*
- - - - Ipoventilazione alveolare con *E66.26*
- - - Eccesso calorico con *E66.06*
- - - Estrema con *E66.86*
- - - Indotta da farmaci con *E66.16*
- - - Patologica con *E66.86*
- - - Permagna con *E66.86*
- - 50 60 escluso ~ Obesità
- - - Con
- - - - *E66.97*
- - - - Ipoventilazione alveolare con *E66.27*
- - - Eccesso calorico con *E66.07*
- - - Estrema con *E66.87*
- - - Indotta da farmaci con *E66.17*
- - - Patologica con *E66.87*
- - - Permagna con *E66.87*
- Uguaile o superiore 60 ~ Obesità
- - Con
- - - *E66.98*
- - - Ipoventilazione alveolare con *E66.28*
- - Eccesso calorico con *E66.08*
- - Indotta da farmaci con *E66.18*
- - Patologica con *E66.88*
- - Permagna con *E66.88*

Boeck ~ Malattia di D86.9**Bogaert**

v./v.a. Van Bogaert

Bohring-Opitz

- Correlata a KLHL7 ~ Sindrome simil- *Q87.8*
- ~ Sindrome di *Q87.8*

Boichis

v./v.a. Senior-Boichis

Boissel ~ Sindrome polimalformativa letale, tipo Q87.8**Bolla enfisematosa ~ J43.9****Boloso**

v./v.a. Tipo di malattia

Boltshauser

v./v.a. Joubert-Boltshauser
v./v.a. Poretti-Boltshauser

Boman

v./v.a. Hapnes-Boman-Skeie

Bombé ~ Iride ad imbuto o H21.4**Bonneau-Beaumont ~ Sindrome di E83.1, Q12.0****Bonnemann-Meinecke-Reich ~ Sindrome di Q87.1****Bonnet-Dechaume-Blanc ~ Sindrome di Q28.28****Böök ~ Sindrome di Q82.4****Boomerang ~ Displasia, tipo Q87.1****Boonstra**

v./v.a. Bosch-Boonstra-Schaaf

BOR ~ Sindrome Q87.8**Borborigmi ~ R19.1****Borderline**

- Atipico
- - Lebbra BB] ~ Lebbra *A30.3*
- - ~ Lebbra tubercoloide *A30.2*
- Lebbra BL] ~ Lebbra lepromatosa *A30.4*
- Ovaio ~ Tumore epiteliale *C56*
- ~
- - Cistadenoma mucinoso dell'ovaio con malignità *C56*
- - Disturbo di personalità emotivamente instabile: Tipo *F60.31*
- - Schizofrenia: *F21*

Bordetella

- Parapertussis ~ Pertosse da *A37.1*
- Pertussis ~ Pertosse da *A37.0*
- ~ Pertosse da altre specie di *A37.8*

Bordetella bronchiseptica ~

- Pertosse da *A37.8*
- Tracheobronchite da *A37.8*

Bordo

- Libero [marginale] ~ Epiglottide, *C10.1*
- Lingua ~ Tumore Maligno: *C02.1*

Borer

v./v.a. Dahlberg-Borer-Newcomer

Borghgraef

v./v.a. Grubben-de Cock-Borghgraef

Borjeson-Forssman-Lehmann ~ Sindrome di Q87.8**Bork ~ Sindrome di Q82.8**

Bormann 4 ~ Cancro dello stomaco, tipo C16.9**Bornaviride ~ Encefalite da A85.8†, G05.1*****Bornholm ~ Malattia di B33.0****Borrelia burgdorferi ~**

- Eritema cronico migrante da A69.2

- Infezione da A69.2

Borreliosi

- Febbre recidivante tropicale] ~ A68.9

- Febbre ricorrente tropicale] da morso di zecca ~ A68.1

- Lyme

- - Stadio

- - - I ~ A69.2

- - - II ~ A69.2

- - - III ~ A69.2

- - - A69.2

- Malattia di Lyme] da zecche ~ A69.2

Borsa

- Sierose ~ C49

- Sinoviale ~

- - Altra ciste di M71.3

- - Ascesso di M71.0

- - -

- - D21

- - Tubercolosi della A18.0†, M73.89*

Borsite

- Achillea ~ M76.6

- Calcificante

- - Spalla ~ M75.3

- - - M71.4

- - Ginocchio ~ Altra M70.5

- - Gomito ~ Altra M70.3

- - Gonococcico ~

- - - A54.4†, M73.09*

- - Gottosa ~ M10.0

- - Infettiva ~ Altra M71.1

- - Ischio ~ M70.7

- - Legamento tibiale collaterale [Pellegrini-Stieda] ~ M76.4

- - Mano ~ M70.1

- - Non classificata altrove ~ Altra M71.5

- - Olecrano ~ M70.2

- - Prepatellare ~ M70.4

- - Reumatoide ~ M06.2

- - S.A.I. ~ M71.9

- - Sifilitico

- - - Tardiva ~ A52.7†, M73.19*

- - - A52.7†, M73.19*

- - Spalla ~ M75.5

- - Trocanterica ~ M70.6

- - Tuberculare ~ A18.0†, M73.89*

- - - Gonorrea con A54.4†, M73.09*

Borsiti dell'anca ~ Altre M70.7**Borsopatia**

- Non specificata ~ M71.9

- Specificata ~ Altre M71.8

Boscaglie da acari ~ Tifo delle A75.3**Bosch**

v./v.a. Van der Bosch

Bosch-Boonstra-Schaaf ~ Sindrome di atrofia ottica di H47.2**Bosley-Salih-Alorainy ~ Sindrome di Q87.8****Bosma ~ Sindrome da arinia-microftalmia di Q87.0****Boston ~**

- Craniosinostosi, tipo Q75.0

- Esantema di A88.0

- Febbre esantematica da enterovirus [esantema di A88.0

Botallo aperto ~ Dotto di Q25.0**Bothnia ~ Distrofia retinica di H35.5****Botriocefalo ~ Anemia da B70.0†, D63.8*****Botulinum ~**

- Infezione da Clostridium A05.1

- Intossicazione alimentare da Clostridium A05.1

Botulismo

- Ferita ~ A05.1

- Inalazione ~ A05.1

- Infantile ~ A05.1

- Intestinale

- - Adulto ~ A05.1

- - - A05.1

- - - A05.1

Bouba ~ A66**Bouchard (con artropatia) ~ Noduli di M15.2****Boucher-Neuhäuser ~ Sindrome di G11.8****Bouffée délirante**

- Con sintomi schizofrenici ~ Episodio delirante acuto (F23.1

- Senza sintomi schizofrenici o non specificata ~ Episodio delirante acuto (F23.0

Bouillaud ~ Sindrome di I01.8**Bourguignon**

v./v.a. Verloes-Bourguignon

Bourneville ~ Malattia di Q85.1**Boutonnière [ad asola] e a collo di cigno ~ deformità en M20.0****Bouveret(-Hoffmann) ~ Sindrome di I47.9****Bovina**

- Trasmissibile ~ Tisi perlacea del peritoneo da tubercolosi A18.3†, K93.0*

- -

- - Forma atipica della malattia di Creutzfeldt-Jakob da BSE [encefalopatia spongiforme A81.0

- - Infezione da] tenia di carne B68.1

Bovine ~ Ipersensibilità alle proteine T78.1**Bowen-Conradi ~ Sindrome di Q87.8****Bowman, tipo II ~ Distrofia corneale della membrana di H18.5****Boycott**

v./v.a. Beaulieu-Boycott-Innes

Boyd ~ Dissenteria A03.2**Boydii**

v./v.a. Shigella boydii

- ~ Infezione da Pseudallescheria B48.2

BP230 ~ Epidermolisi bollosa semplice da deficit di Q81.0**BPES [Sindrome blefarofimosi-ptosi-epicanto inverso] ~ Q10.3****BPS [Cistite interstiziale/Sindrome della vescica dolorosa] ~ IC/ N30.1****Braccio**

v./v.a. spalla-braccio

- Altro ~ Altri traumi superficiali della spalla e del S40.88

- Artificiale (completo) (parziale) ~ Fornitura ed adattamento di Z44.0

- Avambraccio con presenza di mano ~ Assenza completa del Q71.1

- Con linfangite ~

- - Infezione suppurativa del L03.10

- - Infiammazione suppurativa del L03.10

- - Corpo estraneo superficiale (scheggia) ~ Altri traumi superficiali della spalla e del S40.84

- - Corto cromosoma

- - 4 ~ Delezione

- - - Q93.3

- - - Parziale del Q93.3

- - 5 ~ Delezione

- - - Q93.4

- - - Parziale del Q93.4

- - Escoriazione ~ Altri traumi superficiali della spalla e del S40.81

- - Formazione di vesciche (non termiche) ~ Altri traumi superficiali della spalla e del S40.82

- - Gomito ~ Necrosi cutanea e sottocutanea, non classificata altrove: regione della spalla, R02.01

- - Intero

- - 0 più ~ Duplicazione di un Q92.2

- - - Duplicazione di meno di un Q92.3

- - Livello non specificato ~ Amputazione traumatica della spalla e del S48.9

- - Morso o puntura d'insetto (non velenoso) ~ Altri traumi superficiali della spalla e del S40.83

- - Non specificato ~ Traumatismo superficiale della spalla e del S40.9

- - Qualsiasi parte, tranne soltanto polso e mano] ~ T22

- - Rotto S.A.I. ~ T10

- - S.A.I. ~

- - - Z89.2

- - Amputazione traumatica di T11.6

- - Ferita aperta della spalla e del S41

- - Frattura del T10

- - Scollamento sottocutaneo (chiuso) ~ Altri traumi superficiali della spalla e del S40.86

Braccio –Continuazione

- Sopra del polso → Perdita del *Z89.2*
- -
- - *L03.10*
- - Altri traumatismi specificati della spalla e del *S49.8*
- - Artrite idiopatica giovanile
- - - *M08.92*
- - - Aspecifica, *M08.82*
- - - Associata a entesite, *M08.82*
- - Assenza congenita di un *Q71.0*
- - Cisti ossea solitaria, *M85.42*
- - Complicanza meccanica di dispositivo di osteosintesi interna di ossa di arto: *T84.11*
- - Condrosarcoma del *C40.0*
- - Contusione della spalla e del *S40.0*
- - Danno tessuto molle
- - - Primo grado frattura o
- - - - Lussazione aperta del *S41.87!*
- - - - Lussazione chiusa del *S41.84!*
- - - Secondo grado frattura o
- - - - Lussazione aperta del *S41.88!*
- - - - Lussazione chiusa del *S41.85!*
- - - Terzo grado frattura o
- - - - Lussazione aperta del *S41.89!*
- - - - Lussazione chiusa del *S41.86!*
- - Displasia fibrosa monostotica, *M85.02*
- - Eteroplasia ossea progressiva, *M61.52*
- - Ferita aperta
- - - *S41.1*
- - - Multiple della spalla e del *S41.7*
- - Fibrodisplasia ossificante progressiva, *M61.12*
- - Fibromatosi
- - - Aponeurotica giovanile, *M72.82*
- - - Pseudosarcomatosa, *M72.42*
- - Frattura
- - - Altre parti della spalla e del *S42.8*
- - - Aperta del *S42.3, S41.87!*
- - Ganglioneuroblastoma dei nervi del *C47.1*
- - Malattia di Still a esordio nell'adulto, *M06.12*
- - Miosite
- - - Batterica, *M60.02*
- - - Eosinofila idiopatica, *M60.82*
- - - Fungina, *M60.02*
- - - Virale, *M60.02*
- - Necrosi avascolare
- - - Idiopatica, *M87.02*
- - - Traumatica, *M87.22*
- - Occlusione arteriosa acuta del *I74.2*
- - Osteomielite multifocale ricorrente cronica, *M86.32*
- - Osteonecrosi da farmaci, *M87.12*
- - Piomiosite, *M60.02*
- - Prolasso del *O64.4*

Braccio –Continuazione

- - - Continuazione
- - Sequele di frattura del *T92.1*
- - Sindrome
- - - Felty, *M05.02*
- - - Uretro-oculo-sinoviale [sindrome di Reiter] del *M02.32*
- - Sinovite villonodulare pigmentata, *M12.22*
- - Traumatismo
- - - Altro
- - - Muscoli e tendini a livello della spalla e del *S46.8*
- - - Nervi a livello della spalla e del *S44.8*
- - - Vasi sanguigni a livello della spalla e del *S45.8*
- - - Multipli della spalla e del *S49.7*
- - - Muscolo tendine
- - - - Multipli a livello della spalla e del *S46.7*
- - - - Non specificati a livello della spalla e del *S46.9*
- - - Nervi multipli a livello della spalla e del *S44.7*
- - - Nervo
- - - - Non specificato a livello della spalla e del *S44.9*
- - - - Sensitivo cutaneo a livello della spalla e del *S44.5*
- - - Nervo mediano a livello del *S44.1*
- - - Nervo radiale a livello del *S44.2*
- - - Nervo ulnare a livello del *S44.0*
- - - Non specificato della spalla e del *S49.9*
- - - Schiacciamento della spalla e del *S47*
- - - Superficiali multipli della spalla e del *S40.7*
- - - Vaso sanguigno
- - - - Multipli a livello della spalla e del *S45.7*
- - - - Non specificato a livello della spalla e del *S45.9*
- - - Vena superficiale a livello della spalla e del *S45.3*
- Brachiale**
- v./v.a. faringea-cervicale-brachiale
- Dislocazione disco intervertebrale → Neurite
- - Nervi *M50.1†, G55.1**
- - Plesso *M50.1†, G55.1**
- - Inferiore → Paralisi del plesso *P14.1*
- - S.A.I. → Nevrite o radicolite: *M54.1*
- - Superiore → Paralisi del plesso *P14.0*
- - Trauma da parto → Lesione persistente del plesso *P14.3*
- -
- - Altri traumi da parto del plesso *P14.3*
- - Compressione del plesso *G54.0*
- - Dislocazione del plesso *Q07.8*
- - Disturbi del plesso *G54.0*
- - Dolore *M79.62*
- - Neurite del plesso *G54.5*
- - Plessopatia indotta da radiazioni del plesso *G54.0, G97.88*

Brachiale –Continuazione

- - - Continuazione
- - Tendinite del muscolo bicipite *M75.2*
- - Traumatismo
- - - Arteria *S45.1*
- - - Muscolo tendine
- - - - Altre parti del muscolo bicipite *S46.2*
- - - - Capo lungo del muscolo bicipite *S46.1*
- - - Plesso *S14.3*
- - - Vena ascellare o *S45.2*
- - Trombosi delle vene *I80.88*

Brachialgia → Sindrome cervicale cronica con *M53.1***Brachicefalica**

- Isolata → *Q75.0*
- Stenosi pilorica, criptorchidismo → Sindrome da disabilità intellettiva, ipotonia, *Q87.0*

Brachidattilia

- Bassa statura, retinite pigmentosa → Sindrome da *Q87.1*
- Cifoscoliosi → Microcefalia - *Q87.8*
- Disabilità intellettiva → Sindrome di Pierre Robin - *Q87.0*
- Disturbo del linguaggio → Sindrome da displasia spondiloepifisaria- *Q77.7*
- Dito
- - Mani → *Q71.8*
- - Piedi → *Q72.8*
- Familiare → Artropatia digitale - *M25.94, Q71.8*
- Ipertensione arteriosa → Sindrome *I10.90, Q73.8*
- Microsferofachia → Sindrome ittiosi-bassa statura- *Q87.1*
- Obesità - ritardo dello sviluppo globale → Sindrome bassa statura - *Q87.1*
- Preassiale
- - Alluce varo → *Q73.8, Q66.3*
- - Sindattilia della mano → *Q74.0*
- - Temtamy → Sindrome da *Q87.2*
- - Sindattilia, tipo Zhao → *Q73.8, Q70.2*
- - Sugarman → *Q73.8*
- - Tipo
- - - B → Coloboma maculare - *Q87.8*
- - - D → Malattia di Hirschsprung con *Q87.8*
- - - Mseleni → Nanismo - *Q77.7*
- - - Esostosi - anetodermia - *Q87.5*
- -
- - *Q73.8*

- - Aplasia del perone - *Q73.8*

- - Displasia metafisaria - ipoplasia mascellare - *Q78.8*

- - Pollice lungo - *Q87.2*

- - Sindrome criptomicrotia- *Q17.2, Q73.8*

Brachiectrodattilia → Pollice trifalangeo - *Q74.8***Brachiocefalico**

- v./v.a. Tronco brachiocefalico

Brachiolmia

- Con scoliosi → *Q76.3*
- Tipo Mariteaux → *Q76.4*
- → *Q76.4*

Brachitefalangia - dismorfismi - sindrome di Kallmann → *Q87.0***Brachitefalangica → Condrodisplasia puntata *Q77.3*****Braddock → Sindrome di *Q87.8*****Bradialritmia assoluta → *I48.9*****Bradycardia**

- Con insufficienza renale, blocco atrioventricolare, shock e iperkaliemia → Sindrome da *E87.5, T88.8*
- Non specificata → *R00.1*
- Prematuro → Apnee e *P28.4*
- Seno → *R00.1*
- Senoatriale → *R00.1*
- Vagale → *R00.1*
- →
- - Fetale: *O68.0*
- - Sindrome tachicardia- *I49.5*

Bradichinico

- Ereditario → Angioedema *D84.1*
- → Angioedema acquisito indotto dalla *T78.3*

Bradiopsia → *H53.8***Brailsford**

- v./v.a. Morquio-Ullrich-Brailsford
- → Osteocondrosi (giovane): della testa del radio [*M92.1*

Branca

- Destra
- - S.A.I. → Blocco di *I45.1*
- - - Altro e non specificato blocco di *I45.1*
- Ereditario → Blocco cardiaco di *I45.8*
- Laterale terminale del nervo peroneale profondo → *S94.2*
- S.A.I. → Blocco di *I45.4*
- Sinistra
- - Non specificato → Blocco di *I44.7*
- - S.A.I. → Emblocco della *I44.6*

Branchiale

- S.A.I. → Malformazione di fessura *Q18.2*
- Sede di tumore] → Cisti *C10.4*
- →
- - Altre malformazioni di origine *Q18.2*
- - Anomalia
- - - Prima schisi *Q18.0*
- - - Quarta schisi *Q18.0*
- - - Seconda schisi *Q18.0*
- - - Terza schisi *Q18.0*
- - Carcinoma a cellule squamose di una cisti *C10.4*
- - Fessura, fistola e cisti d'origine *Q18.0*
- - Sindrome della tasca *D82.1*
- - Tumore Maligno: Residuo di Fessura *C10.4*
- - Vestigia *Q18.0*

Branchio-oculo-facciale → Sindrome *Q18.8***Branchio-oto-renale → Sindrome *Q87.8*****Branchio-ottica → Sindrome *Q18.2*****Branchioscheletro-genitale → Sindrome *Q87.8*****Brandt → Sindrome di *E83.2*****Bras**

v./v.a. Stuart-Bras

BRASH → Sindrome *E87.5, T88.8***Brasiliano →**

- Blastomicosi *B41*
- Febbre emorragica *A96.8*
- Febbre purpurica *A48.4*
- Fogo selvagem [pemfigo *L10.3*
- Pemfigo *L10.3*

Brauer → Sindrome di *Q82.8***Braun-Bayer → Sindrome di *Q87.8*****Braun-Tinschert → Displasia metafisaria, tipo *Q78.5*****Breen (Sindrome oculocerebrale con ipopigmentazione) → Sindrome di: Cross-McCusik- *E70.3*****Brendel**

v./v.a. Huppke-Brendel

Brenner maligno → Tumore di *C56***BRESEK → Sindrome *Q87.8*****Breve**

- Disturbo → schizofreniforme *F23.2*
- Durata in disturbo dell'adattamento → Reazione depressiva di *F43.2*
- Psicosi → schizofreniforme *F23.2*
- Ricorrenti → Episodi depressivi *F38.1*
- S.A.I. → Psicosi reattiva *F23.9*
- →
- - Ipoplasia polmonare associata a gestazione *P28.0*
- - Sindrome da torsione della punta ad intervallo di accoppiamento *I47.2*

Brevità

- Congenita di arto(i) superiore(i) → *Q71.8*
- Frenulo linguale → *Q38.1*
- Tendini congenita → *Q79.8*

Brewer

v./v.a. Siegler-Brewer-Carey

BRIC [Colestasi intraepatica ricorrente benigna] → *K71.0***Briglie**

- Aderenziale
- - Omentali, anomale → Aderenze congenite [*Q43.3*
- - Peritoneali → Aderenze congenite [*Q43.3*
- - → *K66.0*
- Con ostruzione → Aderenze intestinali [*K56.5*

Brill

v./v.a. Lederer-Brill

- Non classificato altrove → Tifo esantematico di *A75.1*
- Pidocchi → Malattia di *A75.1*
- Pulci → Malattia di *A75.2*

Brill-Zinsser → Malattia di *A75.1***Briquet → Disturbo di *F45.0*****Brividi → Febbre con *R50.88*****Brock → Eritrodermia ittiosiforme bollosa congenita di *Q80.3*****Brock-Graham → Sindrome di *J98.11*****Brocks**

v./v.a. Townes-Brocks

Brocq →

- Dermatite polimorfa dolorosa di *L13.0*
- Pseudopelade di *L66.0*

Brodie (osteomielite piogena subacuta) → Ascesso di *M86.8***Brody → Miopatia di *G71.8*****Bromidrosi → *L75.0*****Bronchi**

- Confermata batteriologicamente, istologicamente o da esami molecolari → Tubercolosi: *A15.5*
- Non classificate altrove → Malattie dei *J98.0*
- O polmone non specificati → Tumore Maligno: *C34.9*
- Polmone
- - Anamnesi familiare → Tumore maligno della trachea, dei *Z80.1*
- - Anamnesi personale → Tumore maligno della trachea, dei *Z85.1*
- - →
- - - Carcinoma in situ: *D02.2*
- - - Deiscenza di anastomosi e sutura successiva a intervento chirurgico su trachea, *J95.82*
- - - Tumore
- - - - Benigno: *D14.3*
- - - - Comportamento incerto o sconosciuto: Trachea, *D38.1*
- - - - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue dei *C34.8*
- - →
- - Altre malformazioni congenite dei *Q32.4*
- - Tumore
- - - Endocrino a più zone contigue dei *C34.8*
- - - Neuroendocrino dei *C34.9*

Bronchiale

v./v.a. Carcinoma bronchiale

v./v.a. Stenosi bronchiale

- Allergico
- - Esacerbato da infezione → Asma *J45.89*
- - → Asma *J45.09*
- Confermata batteriologicamente o istologicamente → Tubercolosi *A15.5*
- Congenita non sindromica → Atresia *Q32.4*
- Infezione → Asma *J45.19*
- Intrinseco di origine estrinseca → Asma *J45.89*
- Linfoma BALT] → Linfoma del tessuto linfoide associato al tessuto *C88.4*
- Non allergico indotto da farmaci → Asma *J45.19*
- Psicogena → Asma *F54, J45.99*

Bronchiale –Continuazione

- Ridotta → Secrezione *R09.3*
- Sifilitico → Restrignimento *A52.7†, J99.8**
- Tardiva → Sifilide *A52.7†, J99.8**
- Tubercolare primario
- - Confermata batteriologicamente o istologicamente → Fistola *A15.7*
- - - → Fistola *A16.7*
- Tubercolare, confermata batteriologicamente o istologicamente → Emorragia *A15.5*
- -
- - Adattamento e manutenzione di stent *Z45.84*
- - Agenesia *Q32.4*
- - Aspergillosi *B44.1†, J99.8**
- - Assenza *Q32.4*
- - Atresia *Q32.4*
- - Calcificazione *J98.0*
- - Carcinoide di tipo adenoma *C34.9*
- - Diverticolo *Q32.4*
- - Fistola *J86.01*
- - Infiltrati polmonari eosinofili con asma *J82*
- - Malattie descritte in concomitanza con asma *J44*
- - Malformazione congenita S.A.I. *Q32.4*
- - Piorrea con fistola *J86.01*
- - Portatore di stent *Z96.80*
- - Rinopatia allergica con asma *J45.09*
- - Risultati anormali in: lavaggio *R84*
- - Sifilide *A52.7†, J99.8**
- - Ulcera *J98.0*

Bronchiectasia

- Congenita → *Q33.4*
- Idiopatica → *J47*
- Sinusite cronica e polipi nasali [insufficienza plurighiandolare a seguito di alterazione del trasporto mucociliare] [sindrome delle ciglia immobili] [triade di Kartagener] → Sindrome di Kartagener [situs inversus viscerum, *Q89.3*
- Tubercolare
- - Confermato
- - - Batteriologicamente → *A15.0*
- - - Esame microscopico dell'escreato e dall'esame colturale → *A15.0*
- - Esami batteriologici e istologici non effettuati → *A16.1*
- - N.I.A. → *A16.2*
- - Non confermata batteriologicamente e istologicamente → *A16.0*
- - *J47*

Bronchiolectasia → J47**Bronchioli → T17.8****Bronchiolite**

- Acuta
- - Altri microorganismi specificati → *J21.8*
- - Metapneumovirus umano → *J21.1*

Bronchiolite –Continuazione

- Acuta –Continuazione
- - Non specificata → *J21.9*
- - Virus respiratorio sinciziale → *J21.0*
- - - → *J21.9*
- - Aspergillare → *B44.1†, J99.8**
- - Candida → *B37.88*
- - Citomegalovirus → *J21.8*
- - Mugghetto → *B37.88*
- - Obliterante
- - Con
- - - Difetto polmonare ostruttivo → *J44.89*
- - - Polmonite organizzata con esacerbazione acuta → *J84.01*
- - Cronica (subacuta) da inalazione di sostanze chimiche, gas, fumi e vapori → *J68.4*
- - Polmonite organizzata → *J84.00*
- - Obliterativa cronica → *J44.89*
- - Respiratoria - pneumopatia interstiziale → *J68.4*

Bronchite

- Acuta
- - Altri microorganismi specificati → *J20.8*
- - Echovirus → *J20.7*
- - Haemophilus influenzae → *J20.1*
- - Mycoplasma pneumoniae → *J20.0*
- - Non specificata → *J20.9*
- - Ostruttiva → *J20.9*
- - Rhinovirus → *J20.6*
- - Streptococchi → *J20.2*
- - Subacuto
- - - Con
- - - - Broncospasmo → *J20*
- - - - Tracheite → *J20*
- - - - Fibrinosa → *J20*
- - - - Membranosa → *J20*
- - - - Ostruttiva → *J20*
- - - - Purulenta → *J20*
- - - - Settica → *J20*
- - - Virus
- - - - Coxackie → *J20.3*
- - - - Parainfluenzale → *J20.4*
- - - - Respiratorio sinciziale → *J20.5*
- - Allergico → *J45.09*
- - Asmatico
- - - Ostruttiva → cronica: *J44*
- - - *J45.99*
- - Aspergillare → *B44.1†, J99.8**
- - Candida → *B37.88*
- - Catarrale → *J40*
- - Chimica (acuta) → *J68.0*
- - Con
- - - Enfisema → cronica: *J44*
- - - Tracheite S.A.I. → *J40*
- - Cronica

Bronchite –Continuazione

- Cronica –Continuazione
- - Asmatico con VEMS1
- - - 35
- - - 50 % del valore normale predetto → *J44.81*
- - - Valore normale predetto → *J44.80*
- - 50 % e < 70 % del valore normale predetto → *J44.82*
- - 70 % del valore normale predetto → *J44.83*
- - Enfisematosa S.A.I. → *J44.8*
- - Mista, semplice e mucopurulenta → *J41.8*
- - Mucopurulenta → *J41.1*
- - Non specificata → *J42*
- - Ostruttiva con VEMS1
- - - 35
- - - 50 % del valore normale predetto → *J44.81*
- - - Valore normale predetto → *J44.80*
- - 50 % e < 70 % del valore normale predetto → *J44.82*
- - 70 % del valore normale predetto → *J44.83*
- - Semplice → *J41.0*
- - Crupale → *J20.9*
- - Enfisematosa → cronica: *J44*
- - Fibrinosa
- - Acuta → *J20.9*
- - Subacuta → *J20.9*
- - Metapneumovirus umano → *J20.8*
- - Mugghetto → *B37.88†, J99.8**
- - Non specificata come acuta o cronica → *J40*
- - Plastica → *J20.9*
- - Polmonite da sostanze chimiche, gas, fumi e vapori → *J68.0*
- - S.A.I. →
- - - *J40*
- - Cronica *J42*
- - Spirochete non classificata altrove → *A69.8†, J99.8**
- - Tubercolare → *A16.4*
- - Tubercolare, confermata batteriologicamente o istologicamente → *A15.5*
- - Virale → *J20.9*
- - cronica: ostruttiva *J44*

Bronco

- Cavaliere → *Q32.4*
- Esofagea → Atresia dell'esofago con fistola *Q39.1*
- Inferiore → Tumore Maligno: Lobo o *C34.3*
- Lobo inferiore → Tumore neuroendocrino del *C34.3*
- Lobo medio → Tumore neuroendocrino del *C34.2*
- Lobo superiore → Tumore neuroendocrino del *C34.1*
- Medio → Tumore Maligno: Lobo o *C34.2*

Bronco –Continuazione

- Polmonite influenzale
- - Virus influenzale stagionale identificato ~ (*J10.0*
- - Virus non specificato o virus specifico non identificato ~ (*J11.0*
- Principale ~
- - Carcinoma bronchiale del *C34.0*
- - Tumore
- - - Maligno: *C34.0*
- - - Neuroendocrino del *C34.0*
- Superiore ~ Tumore Maligno: Lobo o *C34.1*
- ~
- - Corpo estraneo in *T17.5*
- - Traumatismo di *S27.4*

Broncoaspirazione

- Contenuto o secrezione gastrico
- - Corso di anestesia durante il travaglio o il parto ~ *O74.0*
- - S.A.I. corso anestesia durante
- - - Gravidanza ~ *O29.0*
- - - Il puerperio ~ *O89.0*
- Liquido o vomito S.A.I. ~ *T17*
- S.A.I. ~ *X59.9!*

Broncobiliare congenita ~ Fistola *Q44.5***Bronco-cutanea**

- Tuberculare
- - Confermata batteriologicamente o istologicamente ~ *Fistola A15.5*
- - Non classificata altrove ~ *Fistola A16.4*
- ~ *Fistola J86.02*

Broncogene ~ Cisti *J98.4***Broncolitiasi ~** *J98.0***Broncomalacia congenita ~** *Q32.2***Broncomediastinico**

- Tuberculare
- - Confermata batteriologicamente o istologicamente ~ *Fistola A15.5*
- - Non classificata altrove ~ *Fistola A16.4*
- ~ *Fistola J86.08*

Broncomicosi

- Candida ~ *B37.88†, J99.8**
- Non classificata altrove ~ *B49†, J99.8**

Broncomoniliasi ~ *B37.1†, J99.8****Broncopleurico**

- Tuberculare
- - Confermata batteriologicamente o istologicamente ~ *Fistola A15.5*
- - Non classificata altrove ~ *Fistola A16.4*
- ~ *Fistola J86.01*

Broncopleuromediastinica ~ Fistola *J86.08***Broncopolmonare**

- Allergica ~ Aspergillosi *B44.1†, J99.8**
- Che ha origine nel periodo perinatale ~ *Displasia P27.1*
- ~
- - Aspergillosi *B44.1*

Broncopolmonare –Continuazione

- ~ –Continuazione
- - Displasia *P27.1*
- - Fistola *J86.00*
- Broncopolmonite**
- Aspergillare ~ *B44.1†, J17.2**
- Batteri diversi dallo *S.pneumoniae* e *H. influenzae* ~ *J15*
- Candida ~ *B37.1†, J17.2**
- Causata da virus diversi da quelli influenzali ~ *J12*
- *Haemophilus influenzae* ~ *J14*
- Influenza, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina ~ *J10.0*
- Lipoidea endogena ~ *J84.80*
- Micotica ~ *B49†, J17.2**
- Mugghetto ~ *B37.1†, J17.2**
- Non specificata ~ *J18.0*
- *Pneumoniae* ~ *J13*
- Tuberculare ~ *A16.2*

Broncorragia

- Tuberculare ~ *A16.4*
- Tuberculore, confermata batteriologicamente o istologicamente ~ *A15.5*

Broncospasmo ~

- Bronchite: acuta e subacuta: con *J20*
- Con *J21*

Broncotracheale ~ Tubercolosi *A16.4***Bronspiegel-Zelnick ~ Sindrome di** *Q84.8, I89.09***Bronze-Baby-Syndrome) ~ sindrome del neonato di bronzo (** *P83.8***Bronzino tuberculare ~ Morbo** *A18.7†, E35.1****Bronzo (Bronze-Baby-Syndrome) ~ sindrome del neonato di** *P83.8***Brooke-Spiegler ~ Sindrome di** *D23.9***Brooks ~ Disabilità intellettuale legata all'X, tipo** *Q87.8***Broviac ~ Catetere tipo**

- *Z45.20*
- *Z95.81*

Brown

- v./v.a. Bahemuka-Brown
- v./v.a. Tatton-Brown-Rahman
- ~ Sindrome della guaina di *H50.6*

Brown-Séguard ~

- Malattia di *G83.8*
- Paralisi di *G83.8*
- Sindrome di *G83.8*

Brown-Violetto-Van Laere ~ Sindrome di *G12.1***Brubakk**

- v./v.a. Verloove-Van Horick-Brubakk

Brucella

- Abortus ~
- - Brucellosi da *A23.1*
- - Infezione da *A23.1*

Brucella –Continuazione

- Canis ~
- - Brucellosi da *A23.3*
- - Infezione da *A23.3*
- Melitensis ~
- - Brucellosi da *A23.0*
- - Infezione da *A23.0*
- Suis ~
- - Brucellosi da *A23.2*
- - Infezione da *A23.2*
- ~
- - Infezione da *A23.9*
- - Sepsis da *A23.9*
- - Spondilite da *A23.9†, M49.19**

Brucellosi

- Brucella
- - Abortus ~ *A23.1*
- - Canis ~ *A23.3*
- - Melitensis ~ *A23.0*
- - Suis ~ *A23.2*
- Tipo misto ~ *A23.8*
- ~
- - *A23.9*
- - Altre *A23.8*
- - Disturbi tubulo-interstiziali renali da *A23.9†, N16.0**
- - Pielonefrite in *A23.9†, N16.0**
- - Suino- *A23.2*

Bruciatura da elettrocuzione ~ *W87.9!***Bruck ~ Sindrome di** *Q78.0***Brugada ~**

- Fibrillazione ventricolare idiopatica, tipo non- *I49.8*
- Sindrome di *I49.8*

Brugia

- Malayi ~ Filariosi da *B74.1*
- Timori ~
- - Elefantiasi da *B74.2*
- - Filariosi da *B74.2*

Brunescente ~ Cataratta *H25.1***Brunner**

- v./v.a. Maat-Kievit-Brunner

Bruton] (associata a deficit dell'ormone della crescita) ~ Agammaglobulinemia legata al cromosoma X [*D80.0***Bruxelles ~ Bassa statura, tipo** *Q87.1***BSE [encefalopatia spongiforme bovina] ~ Forma atipica della malattia di Creutzfeldt-Jakob da** *A81.0***BTBS ~** *E71.1***Bubbonica ~ Peste** *A20.0***Buccale**

- Genitale con infiammazione cartilagine ~
- - Sindrome MAGIC [Ulcere *M35.2, M94.1*
- - Ulcere *M35.2, M94.1*
- ~ Cisti del pavimento *K11.6*

Buccia mela ~ Sindrome- *Q41.1*- Addome a *Q41.1***Buchanan] ~ Osteocondrosi giovanile: della cresta iliaca [*M91.0*****Bücklers**

v./v.a. Reis-Bücklers

Bucy

v./v.a. Klüber-Bucy

Budd-Chiari ~ Sindrome di *I82.0***Buftalmo ~ *Q15.0*****Bulbare**

v./v.a. retto-bulbare

- Miastenica ~ Paralisi *G70.0*- Mieloidi ~ Polioencefalite *A80.9†, G05.1**- Progressiva infantile ~ Paralisi *G12.1*

- ~

- - Polioencefalite *A80.9†, G05.1**- - Poliomielite con paralisi *A80.3*- - Progressiva Paralisi *G12.2***Bulbo**

- Oculare ~

- - *D31.9*- - Melanocitoma del *D31.9*- - Tisi del *H44.5*

- Olfattorio ~

- - *C72.2*- - *D33.3*- Senza prolasso ~ Perforazione del *S05.6*- Vena giugulare ~ Trombosi del *I82.8†***Bulbospinale ~ Atrofia muscolare *G12.2*****Bulbouretrali ~ Tuberculosis delle ghiandole *A18.1†, N51.8******Bulimia**

- Nervoso

- - Atipica ~ *F50.3*- - ~ *F50.2*- S.A.I. ~ *F50.2***Bulimico ~ Anoressia nervosa, tipo *F50.0†*****Burford**

v./v.a. Graham-Burford-Mayer

Burgdorferi ~- Eritema cronico migrante da *Borrelia A69.2*- Infezione da *Borrelia A69.2***Bürger] ~ Trombangite obliterante****[Winiwarter- *I73.1*****Bürger-Grütz ~**- Epatosplenomegalia iperlipemica di tipo *E78.3†, K77.8**- Malattia di *E78.3***Burkholderia**- Mallei ~ Infezione da *A24.0*- Pseudomallei ~ Infezione da *A24.4*- *Stenotrophomonas* e altri batteri non fermentanti resistenti a chinoloni, amikacina, ceftazidima, piperacillina/tazobactam o cotrimossazolo ~ *U81.6†*- ~ *B96.5†***Burkitt**- Atipico ~ Linfoma di *C83.7*- Indifferenziato ~ Linfoma di tipo non *C83.3*- Like ~ Linfoma *C83.7*- Remissione completa ~ LLA a cellule B mature di tipo *C91.8†*

- ~

- - Leucemia a cellule di *C91.80*- - Linfoma di *C83.7*- - LLA a cellule B mature di tipo *C91.80*

- - Malattia HIV con

- - - Linfoma di *B21, C83.7*- - - Tumore di *B21, C83.7***Burnet**

v./v.a. Derrick-Burnet

Burnetiiv./v.a. *Coxiella burnetii***Burn-out] ~ Esaurimento [*Z73*****Burns] ~ Osteocondrosi (giovanile): dell'epifisi ulnare distale [*M92.1*****Bursale**- Tardiva ~ Sifilide *A52.7†, M73.19**- ~ Gonorrea *A54.4†, M73.09****Buruli] ~ Infezione da *Mycobacterium*: ulcerans [Ulcera di *A31.1*****Bury ~ Malattia di *L95.1*****Buschke**

v./v.a. Busse-Buschke

- ~ Scleredema di *M34.8***Buschke-Ollendorff ~ Sindrome di *Q89.8*****Buski ~ Infezione da Fasciolopsis *B66.5*****Busse-Buschke ~ Malattia di *B45.3†, M90.29******Butanolo] ~ Alcol: butilico [1- *T51.3*****Butilico [1-butanolo] ~ Alcol: *T51.3*****Butirrofenonici e tioxantenici ~****Avvelenamento: Neurolettici *T43.4*****Buzzi ~ Anetoderma di Schweninger- *L90.1*****BWS ~ *Q87.3*****Byler ~ Malattia di *K74.5*****Bypass**- Aortocoronarico ~ Portatore di *Z95.1*- Coronarico ed innesto valvolare ~ Complicanza meccanica di *T82.2*- Intestinale ~ Artropatia successiva a *M02.0*- O anastomosi intestinale ~ Portatore di *Z98.0*- Stenosi ~ Malattia cardiovascolare: con *I25.15*

C

v./v.a. Cervice uterina

C1-INH → Deficit di *D84.1*

C5-desaturasi → Deficit di sterolo *Q87.8*

C9ORF72 → Fenocopia della malattia di Huntington da espansioni di *G10*

Cabezas → Sindrome di *Q87.8*

Cacchi-Ricci → Malattia di *Q61.5*

Cachessia

- Ipofisaria → *E23.0*

- Malaria → *B54*

- Tubercolare non classificata altrove → *A16.9*

- -

- - *R64*

- - Malattia da HIV con *B22, R64*

- - Sindrome SAM [dermatite grave, allergie multiple, *Q80.8*

CACP [camptodattilia, artropatia, coxa vara, pericardite] → Sindrome *M12.80*

CAD → Malattia delle agglutinine fredde [*D59.10*

CADASIL [Arteriopatia cerebrale autosomica dominante con infarti subcorticali e leucoencefalopatia] → *I67.88*

Cadavere viene rinvenuto, ma nessuna causa di morte può essere identificata → Morte in circostanze in cui il *R98*

CADDS → *Q87.8*

Cadente

- Acquisito) → Piede o polso *M21.3*

- Durante catastrofe naturale → Oggetti *X59.9!*

- O gettati → Incidente con: oggetti *W49.9!*

- S.A.I. → Cute lassa o *L98.7*

- Seguito di perdita di peso (chirurgia bariatrica) (dieta) → Cute lassa o *L98.7*

- → Sindrome idiopatica della testa *G72.88*

Cadere

- Causa dell'età avanzata o a causa di altri problemi di salute incerti → Tendenza a *R29.6*

- Non classificata altrove → Tendenza a *R29.6*

- Persona anziana → Tendenza a *R29.6*

Cadmio e suoi composti → Effetto tossico: *T56.3*

Caduta

- Acqua) → Incidente durante *X59.9!*

- Denti di latte → Prematuro: *K00.6*

Caffè

- Con esacerbazione acuta → Polmone dei lavoratori del *J67.81*

- Senza menzione d'esacerbazione acuta → Polmone dei lavoratori del *J67.80*

- → Polmone dei lavoratori del *J67.80*

Caffeina

- Escluso → Consumo via

- - Endovenosa di altri stimolanti, *U69.35!*

- - Non endovenosa di altri stimolanti, *U69.36!*

- → Disturbi psichici e comportamentali dovuti all'uso di altri stimolanti, compresa la *F15*

Caffè-latte → Macchie *L81.3*

Caffey

v./v.a. Kenny-Caffey

CAGSSS → *Q87.8*

Cahmr [Cataratta - ipertricosi - ritardo mentale] → Sindrome di *Q87.8*

CAID [disritmia atriale e intestinale cronica] → Sindrome *I49.5, K59.8*

Caisson

- Con artrite → Malattia di *T70.3†, M14.89**

- → Necrosi ossea in malattia di *T70.3†, M90.39**

Calazio → *H00.1*

Calcagno

- Adulto → Osteocondrosi del *M93.87*

- -

- - Frattura del *S92.0*

- - Osteoblastoma del *D16.3*

- - Osteocondrosi giovanile, *M92.6*

Calcaneare →

- Apofisite *M92.8*

- Sperone *M77.3*

Calcaneo acquisito → Piede *M21.68*

Calcifica → Tendinite *M65.2*

Calcificante

- Congenita → Condrodistrofia *Q77.3*

- Esordio precoce associata a displasia scheletrica → Leucoencefalopatia *G93.4, Q79.9*

- Malherbe → Epitelioma *D23.9*

- Spalla →

- - Borsite *M75.3*

- - Tendinite *M75.3*

- -

- - Borsite *M71.4*

- - Pancreatite *K86.18*

Calcificata → Vescica: *N32.8*

Calcificazione

- Aneurisma aortico → *I71.9*

- Arteria splenica → *I70.8*

- Arteriosa

- - Generalizzata dell'infanzia → *Q28.88*

- - Infantile idiopatica → *Q28.88*

- - Bronchiale → *J98.0*

- - Cerebrale, tipo Rajab → *Q04.8*

- - Gangli della base → *G23.8*

- - Intracranica-bassa statura-dismorfismi facciali → Sindrome da diabete insipido nefrogenico- *Q87.1*

- - Muscoli → Altra *M61.4*

- - Ossificazione muscolo

- - Non specificate → *M61.9*

- - Paralisi → *M61.2*

- - Ustioni → *M61.3*

- - Pancreatica → *K86.88*

- - Pericardica → *I31.1*

- - Pleurico

Calcificazione → Continuazione

- Pleurico → Continuazione

- - Tubercolare, confermata batteriologicamente o istologicamente → *A15.6*

- - - *J94.8*

- - Polmone → *J98.4*

- - Renale tubercolare → *B90.1†, N29.1**

- - Sistema nervoso centrale-sordità-acidosi tubolare-anemia → Sindrome da *Q87.8*

- - Surrenale tubercolare → *B90.8†, E35.1**

- -

- - Polpa *K04.2*

- - Sindrome da displasia spondiloeipimetafisaria con arti corti e anomalie della *Q77.7*

Calcifilassi → *E83.50*

Calcinosi

- Cutaneo

- - Fenomeni di Raynaud, disfunzione esofagea, sclerodattilia e teleangectasia [Sindrome CREST] → Sclerosi progressiva sistemica con *M34.1*

- - - *L94.2*

- - Pleurica → *E83.58†, J99.8**

- - Striopallidodentata bilaterale → *G23.8*

- - Tumorale

- - Familiare → *E83.38*

- - Iperfosfatemica familiare → *E83.38*

- - Normofosfatemica familiare → *E83.38*

Calcio

- Diidrato

- - Articolazione

- - - Ginocchio → CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di *M11.16*

- - - Gomito → CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di *M11.12*

- - - Spalla → CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di *M11.11*

- - - Colonna vertebrale → CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di *M11.18*

- - - Localizzazioni multiple → CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di *M11.10*

- - - Mano → CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di *M11.14*

- - - Piede → CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di *M11.17*

- - - Polso → CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di *M11.13*

- - - Regione della pelvi → CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di *M11.15*

- - - CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di *M11.19*

- - Magnesio

- - Non specificato → Disturbo transitorio del metabolismo neonatale del *P71.9*

Calcio –Continuazione

- Magnesio –Continuazione
- - - Altri disturbi transitori del metabolismo neonatale del *P71.8*
- Non specificati ~ Disturbi del metabolismo del *E83.59*
- O magnesio ~ Tetania neonatale senza deficit di *P71.3*
- - -
- - Altri disturbi del metabolismo del *E83.58*
- - Avvelenamento: Bloccanti i canali del *T46.1*
- - Deficit alimentare di *E58*
- - Disfunzione immunitaria dovuta a inattivazione dei linfociti T da difetto di ingestione del *D81.8*
- - Ipocalcemia da disturbo del metabolismo del *E83.58*
- - Nefrite da ossalato di *E74.8*

Calcitonina ~ Ipersecrezione di *E07.0***Calcium and DAG-regulated guanine nucleotide exchange factor-1** ~ Disturbo emorragico da deficit di CalDAG-GEFI [*D69.1***Calcolo**

- Acido urico ~ Nefrolitiasi in *M10.09†, N22.8**
- Biliare ~
- - Ileo da *K56.3*
- - Ostruzione intestinale da *K56.3*
- - Cistina ~ *E72.0†, N22.8**
- - Con
- - - Idronefrosi ~
- - - - Pielite da *N13.64*
- - - - Pielonefrite da *N13.64*
- - - Infezione del rene ~ Idronefrosi con ostruzione da *N13.64*
- - Coralliforme ~ *N20.0*
- - Diverticolo vescicale ~ *N21.0*
- - Dotto pancreatico
- - - Con stenosi del dotto pancreatico ~ *K86.81*
- - - Senza stenosi del dotto pancreatico ~ *K86.80*
- - - - *K86.80*
- - Dotto parotideo ~ *K11.5*
- - Fecale ~ *K56.4*
- - Ghiandola o dotto salivare ~ *K11.5*
- - Idronefrosi ~ Ascenso renale con *N13.64*
- - Infezione ~ Idronefrosi con *N13.64*
- - Neovesicale ~ *N21.0*
- - O litiasi del rene ~ *N20.0*
- - Prostatico ~ *N42.0*
- - Renale
- - - Con
- - - - Idronefrosi ~
- - - - - *N13.21*
- - - - Ureterite non specifica con *N13.20*
- - - - Infezione del rene ~ Idronefrosi con ostruzione da *N13.62*
- - - Idronefrosi con ostruzione da *N13.20*
- - Rene

Calcolo –Continuazione

- Rene –Continuazione
- - Con calcolo dell'uretere ~ *N20.2*
- - - *N20.0*
- - Ritenuto
- - - Colecisti non specificato(a) o senza colecistite ~ *K80.2*
- - - Coledoco non specificato(a) o senza colangite o colecistite ~ *K80.5*
- - - Dotto cistico non specificato(a) o senza colecistite ~ *K80.2*
- - - Dotto epatico non specificato(a) o senza colangite o colecistite ~ *K80.5*
- - - Via biliare S.A.I. non specificato(a) o senza colangite o colecistite ~ *K80.5*
- - Stampo (del calice renale) ~ *N20.0*
- - Ureterale
- - - Con infezione del rene ~ Idronefrosi con ostruzione da *N13.63*
- - - - Idronefrosi con ostruzione da *N13.21*
- - Uretere ~
- - - *N20.1*
- - - Calcolo dell'uretere ~ Calcolo del rene con *N20.2*
- - Uretrale ~ *N21.1*
- - Urinario
- - - Bilaziosi ~ *B65.0†, N22.0**
- - - Non specificato ~ *N20.9*
- - - Schistosomiasi ~ *B65.0†, N22.0**
- - Vescicale ~ *N21.0*
- - Via urinaria
- - - Altre malattie classificate altrove ~ *N22.8**
- - - Basso
- - - - Non specificato ~ *N21.9*
- - - - - Altro *N21.8*
- - - Xantina ~ *E79.8†, N22.8**
- - - -
- - - Occlusione di dotto biliare senza *K83.1*
- - - Polpa *K04.2*
- - - Restringimento di dotto biliare senza *K83.1*
- - - Stenosi di dotto biliare senza *K83.1*

Calcolosa ~ Colecistite *K80.10***Calcolosi**

- Colecisti
- - Con
- - - Altra colecistite ~ *K80.1*
- - - Colecistite acuta ~ *K80.0*
- - - Senza colecistite ~ *K80.2*
- - Coledocica senza colangite o colecistite ~ *K80.5*
- - Renale congenita ~ *Q63.8*
- - Via biliare con colangite ~ *K80.3*
- - -
- - - Angiocolecistite senza *K81.0*
- - - Ascenso della colecisti senza *K81.0*
- - - Colecistite
- - - Enfisematosa (acuta) senza *K81.0*

Calcolosi –Continuazione

- - - Continuazione
- - - Colecistite –Continuazione
- - - - Gangrenosa senza *K81.0*
- - - - Suppurativa senza *K81.0*
- - - Empiema della colecisti senza *K81.0*
- - - Gangrena della colecisti senza *K81.0*
- - - Occlusione del dotto cistico o della colecisti senza *K82.0*
- - - Restringimento del dotto cistico o della colecisti senza *K82.0*
- - - Stenosi del dotto cistico o della colecisti senza *K82.0*

Calcoli ~ *H44.3***CalDAG-GEFI [Calcium and DAG-regulated guanine nucleotide exchange factor-1]** ~ Disturbo emorragico da deficit di *D69.1***Caldaia** ~ Incidente con: Esplosione di *W49.9!***Caldo**

- Secondaria ~ Malattia emolitica autoimmune tipo *D59.18*
- - -
- - - Anemia emolitica
- - - - *D59.18*
- - - - Autoimmune
- - - - - Autoanticorpi *D59.18*
- - - - - Tipo *D59.18*
- - - Epilessia riflessa da acqua *G40.8*
- - - Malattia emolitica autoimmune tipo
- - - - *D59.18*
- - - Orticaria da freddo e da *L50.2*
- - - Ustione o scottatura
- - - - Alimenti *X19.9!*
- - - - Altri materiali *X19.9!*
- - - - Gas *X19.9!*
- - - - Liquidi *X19.9!*
- - - - Oggetti *X19.9!*
- - - - Vapori *X19.9!*

Calice renale

- Non traumatica [rottura di fornice caliceale] ~ Rottura di un *N28.80*
- Sordità ~ Sindrome da diverticoli dei *Q63.8, H90.5*
- - -

Calice

- - *C65*
- - Calcolo a stampo (del *N20.0*)

Caliceale ~ Rottura di un calice renale, non traumatica [rottura di fornice *N28.80***California** ~ Pseudotifo della *A79.8***Californiana** ~ Encefalite *A83.5***Callo**

- Callosità ~ *L84*
- - *L84*

Callosità ~ Calli e *L84*

Calloso

- Appendici preauricolari → Sindrome da ritardo mentale con ipoplasia del corpo *Q87.8*
- Disabilità cognitiva-coloboma-micrognatia → Sindrome agenesia del corpo *Q87.8*
- Disabilità intellettiva
- Dismorfismi facciali → Sindrome microcefalia - ipoplasia del corpo *Q87.0*
- → Sindrome da ipoplasia della sostanza bianca - agenesia del corpo *Q04.8*
- Dismorfismi facciali - atassia cerebellare → Sindrome disabilità intellettiva grave - agenesia del corpo *Q87.0*
- Ipoplasia del verme cerebellare con cisti della fossa posteriore → Sindrome da agenesia parziale del corpo *Q04.3*
- Ritardo-pollici addotti-spasticità-idrocefalo] → Sindrome CRASH [ipoplasia del corpo *Q04.8*
- Sottile
- Deficit cognitivo → Sindrome microcefalia-corpo *Q87.8*
- Microcefalia postnatale progressiva → Sindrome tetraplegia spastica-corpo *Q02*
- Tetraparesi spastica → Ritardo mentale legato all'X - agenesia del corpo *Q87.8*
- Verme cerebellare - dismorfismi facciali-disabilità intellettiva → Sindrome microcefalia - ipoplasia del corpo *Q87.0*
- →
- Agenesia
- - - Corpo *Q04.0*
- - - Isolata del corpo *Q04.0*
- - - Demielinizzazione centrale del corpo *G37.1*
- - - Encefalopatia demielinizzante del corpo *G37.1*
- - - Malformazioni congenite del corpo *Q04.0*
- - - Sindrome microcefalia, polimicrogiria e agenesia del corpo *Q02, Q04.0*

Calore

- Artificiale → Incidente da *W92.9!*
- Colpo di sole → Colpo di *T67.0*
- Deplezione salina
- - Idrice) → Prostrazione da *T67.4*
- - → Esaurimento da *T67.4*
- Disidratazione → Esaurimento da *T67.3*
- Eccessivo di origine artificiale → Esposizione a *W92.9!*
- Freddo naturali eccessivi → Esposizione a: *X59.9!*
- Insonnia, cefalea e perdita di concentrazione, associati con la menopausa → Sintomi come vampate di *N95.1*
- Luce
- - Non specificato → Effetto del *T67.9*
- - → Altri effetti del *T67.8*
- Non specificato → Esaurimento da *T67.5*
- S.A.I. → Prostrazione da *T67.5*
- Sforzo → Colpo di *T67.8*
- Transitorio → Affaticamento da *T67.6*
- →

Calore –Continuazione

- → -Continuazione
- - Apoplessia da *T67.0*
- - Collasso da *T67.1*
- - Crampo da *T67.2*
- - Danni cutanei cronici da esposizione al *L59.0*
- - Edema da *T67.7*
- - Piressia da *T67.0*
- - Sincope da *T67.1*
- - Sindrome da deplezione sodica da *T67.8*

Calorico

- Bambino adolescente → Obesità
- - Eccesso *E66.04*
- - Estrema da eccesso *E66.05*
- - Con Body Mass Index BMI
- - Tra
- - - 30 e 35 escluso → Obesità da eccesso *E66.00*
- - - 35 e 40 escluso → Obesità da eccesso *E66.01*
- - - 40 e 50 escluso → Obesità da eccesso *E66.06*
- - - 50 e 60 escluso → Obesità da eccesso *E66.07*
- - Uguale o superiore a 60 → Obesità da eccesso *E66.08*
- Idrice → Avvelenamento: Farmaci agenti sull'equilibrio elettrolitico, *T50.3*
- → Obesità grado
- - I (OMS) da eccesso *E66.00*
- - II (OMS) da eccesso *E66.01*
- - III (OMS) da eccesso *E66.09*

Calotta → Altri traumi da parto della *P12.8***Calpaina-3 → Distrofia muscolare dei cingoli tipo D4 correlata alla *G71.0*****Calpestamento da parte della folla o di gente in fuga → Schiacciamento, spinta o *W64.9!*****Calvé**

- Perthes] → Osteocondrosi giovanile della testa del femore [Legg- *M91.1*
- → Vertebra piana (Malattia di *M42.0*

Calvizie

- Lussazione della rotula - acromicria → Ritardo mentale - *Q87.8*
- Tipo maschile → Alopecia (*L64*

Cambiamento

- Abitudini intestinali → *R19.4*
- Lavoro → *Z56*
- Rapporti familiari durante l'infanzia → *Z61*
- Transitorio della soglia uditiva → *H93.2*

Cambio di timbro di voce S.A.I. → *R49.8***Camera anteriore**

- Essudativa → Cisti dell'iride, del corpo ciliare e della *H21.3*
- Impianto → Cisti dell'iride, del corpo ciliare e della *H21.3*
- Parassitaria → Cisti dell'iride, del corpo ciliare e della *H21.3*

Camera anteriore –Continuazione

- S.A.I. → Cisti dell'iride, del corpo ciliare e della *H21.3*
- →
- Cisti dell'iride, del corpo ciliare e della *H21.3*
- - Corpo estraneo magnetico ritenuto (di vecchia data) in: *H44.6*

Cameron

- Erosiva acuta
- - Con emorragia → Ernia diaframmatica
- - - Con emorragia → Ernia diaframmatica con occlusione con lesione di *K44.0, K29.0*
- - - Senza occlusione con lesione di *K44.9, K29.0*
- - → Ernia diaframmatica
- - - Con occlusione con lesione di *K44.0, K29.1*
- - - Senza occlusione con lesione di *K44.9, K29.1*
- Ulcerativa
- - Acuta
- - - Con emorragia → Ernia diaframmatica
- - - - Con emorragia → Ernia diaframmatica con occlusione con lesione di *K44.0, K25.0*
- - - - Senza occlusione con lesione di *K44.9, K25.0*
- - - Senza emorragia → Ernia diaframmatica
- - - - Con occlusione con lesione di *K44.0, K25.3*
- - - - Senza emorragia → Ernia diaframmatica senza occlusione con lesione di *K44.9, K25.3*
- - Cronica
- - - Con emorragia → Ernia diaframmatica
- - - - Con emorragia → Ernia diaframmatica con occlusione con lesione di *K44.0, K25.4*
- - - - Senza occlusione con lesione di *K44.9, K25.4*
- - - Senza emorragia → Ernia diaframmatica
- - - - Con occlusione con lesione di *K44.0, K25.7*
- - - - Senza emorragia → Ernia diaframmatica senza occlusione con lesione di *K44.9, K25.7*
- - → Ernia diaframmatica
- - - Con occlusione con lesione di *K44.0, K25.9*
- - - Senza occlusione con lesione di *K44.9, K25.9*

Camion → Incidente con *V99!***Camminare → Ritardo nel *R62.0*****CAMOS [atassia cerebellare, deficit cognitivo, atrofia ottica, anomalie cutanee] → Sindrome *G11.1*****Campbell**

v./v.a. Williams-Campbell

Campeau

v./v.a. Snijders Blok-Campeau

Campeggio estivo - Visita per: ammissione a Z02**Campi - Anemia da febbre dei B54†, D63.8*****Campione**

- Effettuato

- - Altri organi, apparati e tessuti - Risultati anormali di prelievo di R89

- - Organi

- - - Apparato digerente e della cavità addominale - Risultati anormali di prelievo di R85

- - - Genitale

- - - - Femminili - Risultati anormali di prelievo di R87

- - - - Maschili - Risultati anormali di prelievo di R86

- - - Vie respiratorie e dal torace - Risultati anormali di prelievo di R84

- - Incisione per prelievo di P12.4

Campo

- Concentramento - Modificazione della personalità dopo: esperienze di F62.0

- Visivo -

- - Difetti del H53.4

- - Limitazione concentrica del H53.4

Campomelia, tipo Cumming - Q87.8**Campomelia - Displasia Q87.1****Camptobrachidattilia - Q74.8****Camptocormia**

- Idiopatica - F44.4

- Isterica - F44.4

Camptodattilia

v./v.a. spondilo-camptodattilia

- Artropatia, coxa vara, pericardite] - Sindrome CACP [M12.80

- Contratture articolari - anomalie facciali e scheletriche - Q87.0

- Dita delle mani - Q68.1

- Goodman - Q78.8

- Guadalajara tipo

- - 1 - Q87.1

- - 2 - Q87.1

- - 3 - Q87.0

- Taurinuria - Q68.1

- Tel Hashomer - Sindrome da Q79.8

- - Sindrome macrotrombocitopenia - linfedema - ritardo dello sviluppo - dismorfismi facciali - Q87.0

Campylobacter - Enterite da A04.5**Camurati-Engelmann - Sindrome di Q78.3****Canada**

v./v.a. Cronkhite-Canada

Canale

- Biliare S.A.I. - Via, dotto o C24.0

- Calcio - Avvelenamento: Bloccanti i T46.1

- Cervice - Spostamento congenito di epitelo piatto nel Q51.8

- CRAC - Immunodeficienza combinata da disfunzione del D81.8

Canale - Continuazione

- Digerente S.A.I. - Assenza (completa) (parziale) del Q45.8

- Incisivo] - Cisti: dotto nasopalatino [K09.1

- Lacrimale - Fibrosi del H04.5

- Notocordale - Sindrome da agenesia sacrale, anomalie dell'ossificazione dei corpi vertebrali, persistenza del Q79.8

- Nuck, congenita - Cisti: del Q52.4

- Semicircolare - Sindrome da deiscenza del H83.8

- Smith - Sindrome di D47.9

Canale anale -

- D37.78

- K62

- Adenocarcinoma del C21.1

- Agenesia del Q42.3

- Carcinoma a cellule squamose del C21.1

- Carcinoma in situ: Ano e D01.3

- Emorragia del K62.50

- Neoplasia del D37.78

- Prolasso del K62.2

- Sanguinamento dal K62.50

- Tumore

- - D37.78

- - Benigno: Ano e D12.9

- - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue del retto, dell'ano e del C21.8

- - Neuroendocrino

- - - Benigno del D12.9

- - - Incerto del D37.78

- - - Maligno del C21.1

Canale atrio-ventricolare

- Completo - Q21.2

- Comune - Q21.2

- Parziale - Q21.2

- -

- - Anomalia del Q21.2

- - Difetto del Q21.2

Canale craniofaringeo - Tumore

- Benigno: D35.3

- Comportamento incerto o sconosciuto: D44.4

Canale midollare

- Diafisario - istiocitoma fibroso maligno - Stenosi del Q78.8, C49.9

- - Stenosi del M48.0

Canale pilorico -

- C16.4

- Carcinoma a cellule squamose del C16.4

Canale uditivo

- Esterno

- - Dilatazione del canale uditivo interno - dismorfismi facciali legata all'X - Sindrome atresia del Q16.9, Q18.9

- - -

- - - Ipoplasi del Q17.8

Canale uditivo - Continuazione

- Esterno - Continuazione

- - - - Continuazione

- - - Melanoma familiare del C43.2

- Interno - dismorfismi facciali legata all'X - Sindrome atresia del canale uditivo esterno - dilatazione del Q16.9, Q18.9

- Ipoplasi mandibolare-anomalie scheletriche] - Sindrome SAMS [Sindrome bassa statura-atresia del Q87.1

- - Ipoplasi del Q17.8

Canale vertebrale

- Causato

- - Disco intervertebrale - Stenosi del M99.5

- - Tessuto connettivo - Stenosi del M99.4

- - Stenosi

- - Ossea del M99.3

- - Sublussazione del M99.2

Canalicolite

- Actinomicosi - A42.8†, H06.0*

- Lacrimale

- - Acuta, subacuta o non specificata - H04.3

- - Cronico(a) - H04.4

Canalicolo(i) lacrimale(i) - Stenosi: H04.5**Canalopatia**

- Cardiaca - I49.8

- Sodico - Neuropatia a piccole fibre correlata a G60.8

Canavan - Malattia di E75.2**Cancer aquaticus - A69.0****Cancer of Unknown Primary] - CUP [C80.0****Cancrenosa - Colangiolite K83.09****Cancro**

- Ereditario

- - Areola - C50.0

- - Mammella

- - - Ovaio - Sindrome del C56, C97†, C50.9

- - - Quadrante supero-interno della ghiandola mammaria - C50.2

- - - -

- - - - C50.0

- - - - C50.9

- - Seno e dell'ovaio - Carcinoma ovarico in sindrome del C56

- Familiare della mammella - C50.9, Z80.3

- Gastrico S.A.I. - C16.9

- Multipli S.A.I. - C80.9

- Pene - C60.9

- Polmonare a piccole cellule - C34.9

- Prostata, forma familiare - C61

- S.A.I. - C80.9

- Stomaco, tipo Bormann 4 - C16.9

- -

- - Generalizzato (secondario) S.A.I. C79.9

- - Sindrome oligodontia-predisposizione al K00.0

Cancro da catrame

- Cute ~ C44.9
- Polmone ~ C34.9
- Vescica ~ C67.9

Cancroide (primario) da pinta [carate] ~ A67.0**Cancrum oris ~ A69.0****Candida**

- Auris
- - Resistente
- - - Antifungini gruppo echinocandine
- - - - Anche a triazoli, resistente a fluconazolo ~ U83.21!
- - - - Non resistente a triazoli ~ U83.20!
- - - Fluconazolo e ad altri antifungini del gruppo dei triazoli, non resistente a echinocandine ~ U83.22!
- - ~ Candidosi da B37.9
- ~
- - Ascesso da B37.9
- - Bronchiolite da B37.88
- - Bronchite da B37.88
- - Broncomicosi da B37.88†, J99.8*
- - Broncopolmonite da B37.1†, J17.2*
- - Cheilite da B37.88
- - Cheratite da B37.88†, H19.2*
- - Cistite da B37.4†, N33.8*
- - Endocardite da B37.6†, I39.8*
- - Enterite da B37.88
- - Esofagite da B37.81
- - Malattia HIV con
- - - Infezione da B20, B37.9
- - - Retinite da B20†, H32.0*, B37.88
- - Miocardite da B37.88†, I41.2*
- - Nefrite da B37.4†, N08.0*
- - Onichia da B37.2
- - Paronichia da B37.2
- - Peritonite da B37.88†, K67.8*
- - Pielonefrite da B37.4†, N16.0*
- - Polmonite da B37.1†, J17.2*
- - Prostatite da B37.4†, N51.0*
- - Sepsì da B37.7
- - Stomatite da B37.0
- - Tracheite da B37.88
- - Uretrite da B37.4†, N37.0*
- - Vaginite da B37.3†, N77.1*
- - Vulvite da B37.3†, N77.1*
- - Vulvovaginite da B37.3†

Candida albicans resistente

- Antifungini del gruppo dei triazoli ~ U83.0!
- Fluconazolo ~ U83.0!
- Voriconazolo ~ U83.0!

Candida glabrata resistente

- Anidulafungina ~ U83.1!
- Caspofungina
- - Micafungina o anidulafungina ~ U83.1!

Candida glabrata resistente ~Continuazione

- Caspofungina ~Continuazione
- - ~ U83.1!
- Echinocandine ~ U83.1!

Candidiasi

- Cronica mucocutanea ~ B37.88
- Neonatale ~ P37.5
- Polmonare ~ B37.1†, J99.8*
- ~ B37

Candidide [levuride] ~ L30.2**Candidomicetica ~**

- Balanite B37.4†, N51.2*
- Uretrite B37.4†, N37.0*
- Vaginite B37.3†, N77.1*
- Vulvovaginite
- - B37.3†
- - B37.3†, N77.1*

Candidomicosi vulvovaginale ~ B37.3†, N77.1***Candidosi**

- Altro sede
- - Urogenitali ~ B37.4
- - ~ B37.88
- Balanica ~ B37.4†, N51.2*
- Candida auris ~ B37.9
- Cronica - malattia di Addison ~ Ipoparatiroidismo autoimmune - E31.0
- Cute unghia ~
- - B37.2
- - Malattia da HIV con B20, B37.2
- Disseminato ~
- - B37.88
- - Malattia da HIV con B20, B37.88
- Glande ~ B37.4†, N51.2*
- Occhio ~ B37.88†, H58.8*
- Orofaringea ~ Malattia da HIV con B20, B37.0
- Polmonare ~ Malattia da HIV con B20, B37.1
- Sistemica ~ B37.88
- Vulva e della vagina ~ B37.3†, N77.1*
- Vulvovaginale ~ B37.3†, N77.1*
- ~
- - Balanite da B37.4†, N51.2*
- - Balanopostite da B37.4†, N51.2*
- - Endocardite in B37.6†, I39.8*
- - Malattia da HIV con B20, B37.9
- - Meningite da B37.5†, G02.1*
- - Otite esterna in B37.2†, H62.2*
- - Otomicosi in B37.88†, H62.2*
- - Polmonite da B37.1†, J17.2*
- - Uretrite da B37.4†, N37.0*
- - Vaginite da B37.3†, N77.1*
- - Vulvite da B37.3†, N77.1*
- - Vulvovaginite da B37.3†, N77.1*

CANDLE [dermatosi neutrofila atipica cronica-lipodistrofia-temperatura elevata] ~ Sindrome M35.8**Cane ~ Infezione da tenia del B67.4****Canicola ~**

- Febbre A27.8
- Infezione da Leptospira interrogans A27.8
- Leptospirosi A27.8

Canina ~ Ascesso mascellare

- Con diffusione alla fossa K10.21
- Senza menzione di diffusione alla zona retromascellare o alla fossa K10.20

Canino-premolare ~ Parte anteriore fino al limite C04.0**Canis ~**

- Brucellosi da Brucella A23.3
- Infezione da Brucella A23.3

Canizie ~ L67.1**Cannabinoidi ~ Disturbi psichici e comportamentali dovuti all'uso di F12****Cannabinosi ~ J66.2****Cannabis ~ Avvelenamento**

- T40.7
- Derivati della) T40.7
- Derivato della T40.7

Cannula tracheale (parzialmente) bloccata ~ Disfagia per tracheostomia con necessità di aspirazione e R13.1**CANOMAD ~ Sindrome G61.8****Cantagrel ~ Ritardo mentale legato all'X, tipo Q87.8****Cantanti ~ Noduli dei J38.2****Canto ~**

- Carcinoma in situ: Cute della palpebra, incluso il D04.1
- Melanoma
- - Familiare del C43.1
- - In situ della palpebra, incluso il D03.1
- - Maligno della palpebra, incluso il C43.1
- Nevo melanocitico della palpebra, incluso il D22.1
- Tumore
- - Benigno: Cute della palpebra, incluso il D23.1
- - Maligno: Cute della palpebra, incluso il C44.1

Cantonensis ~

- Angiostrongiliasi
- - Angiostrongylus B83.2
- - Parastrongylus B83.2
- Meningoencefalite
- - Angiostrongylus B83.2†, G05.2*
- - Parastrongylus B83.2†, G05.2*

Cantrell ~ Sindrome di Q87.8**Cantu ~**

- Displasia spondiloepifisaria, tipo Q77.7
- Osteocondrodiplosia ipertricotica, tipo Q87.3
- Sindrome di Q87.3

Capacità

- D'apprendimento limitate S.A.I. → *F81.9*
- Scolastico
- - Non specificato → Disturbo evolutivo delle *F81.9*
- - - Disturbo misto delle *F81.3*
- Uditiva → Degenerazione congenita del labirinto con compromissione della *Q16.5*
- Ventilatoria → ridotta: *R94.2*
- Visiva ridotta → Malattia da HIV con *B23.8, H54.0*
- Vitale → ridotta: *R94.2*

CAPD] → Disturbo dell'elaborazione uditiva centrale [*F80.20***Capelli**

- v./v.a. cartilagine-capelli
- Anulati → *Q84.1*
- Caduco
- - Anagen → Sindrome dei *L65.1*
- - Fase anagen → Sindrome Noonan-simile con *Q87.1*
- Crespi → Malattia dei *E83.0*
- D'acciaio) → Sindrome di Menkes (dei capelli ritorti) (dei *E83.0*
- Fil di ferro → Sindrome dei *E83.0*
- Fragili → *L67.8*
- Lanoso
- - Cheratoderma palmoplantare → Sindrome *Q82.8*
- - Ipercheratosi palmoplantare → Sindrome fragilità cutanea- *Q82.8*
- - -
- - - *Q84.1*
- - - Nevo con *Q82.5*
- Moniliformi → *Q84.1*
- Non cicatriziale, non specificata → Perdita di *L65.9*
- O peli
- - Non specificata → Anomalia del colore e del fusto dei *L67.9*
- - Specificata, non cicatriziale → Altra forma di perdita di *L65.8*
- - - Altre anomalie del colore e del fusto dei *L67.8*
- Peli
- - Non classificate altrove → Alterazioni morfologiche congenite dei *Q84.1*
- - - Altre malformazioni congenite dei *Q84.2*
- Riccio
- - Anchiloblefaron, displasia ungueale] → Sindrome CHAND [*Q82.8*
- - Con cheratosi acrale e carie → Sindrome dei *Q82.8*
- Ritorti) (dei capelli d'acciaio) → Sindrome di Menkes (dei *E83.0*
- Unghie → Displasia ectodermica *Q82.8*
- -
- - Avvelenamento: Cheratolitici, cheratoplastici ed altri farmaci e preparati per il trattamento dei *T49.4*
- - Eccesso di crescita dei *L68*

Capelli –Continuazione

- - -Continuazione
- - Eterocromia dei *L67.1*
- - Sindrome leuconichia totale, lesioni simil-acanthosis nigricans ed anomalie dei *Q84.4, L83*
- - Trapianto di *Z41.8*
- - Variazioni del colore dei *L67.1*

Capellute [hairy cell] → Leucemia a cellule C91.4**Capelluto**

- Collo →
- - Carcinoma in situ: Cute del cuoio *D04.4*
- - Melanoma
- - - In situ del cuoio *D03.4*
- - - Maligno del cuoio *C43.4*
- - Nevo melanocitico del cuoio *D22.4*
- - Tumore
- - - Benigno: Cute del cuoio *D23.4*
- - - Maligno: Cute del cuoio *C44.4*
- - Con fragilità ossea → Lesioni ad anello del cuoio *Q78.8*
- - Hoffmann] → Follicolite e perifollicolite suppurativa del cuoio *L66.3*
- - Legata all'X → Iperostosi del cuoio *M85.2*
- - Monitoraggio → Traumatismo del cuoio *P12.4*
- - Non specificato → Trauma da parto del cuoio *P12.9*
- - Qualsiasi parte] → cuoio *T20*
- - Trauma da parto → Contusione con ecchimosi del cuoio *P12.3*
- - -
- - Angiosarcoma del cuoio *C44.4*
- - Avulsione del cuoio *S08.0*
- - Carcinoma a cellule di Merkel del cuoio *C44.4*
- - Cuoio
- - - *L02.8*
- - - *L03.8*
- - Dermatofibrosarcoma protuberans del cuoio *C44.4*
- - Dermatofitosi [dermatofitide] del cuoio *B35.0*
- - Dermatosi pustolosa erosiva del cuoio *L30.8*
- - Ferita aperta del cuoio *S01.0*
- - Infestazione da pidocchio del cuoio *B85.0*
- - Ipotricosi semplice del cuoio *L65.8*
- - Melanoma familiare del cuoio *C43.4*
- - Micosi del cuoio *B35.0*
- - Tigna del cuoio *B35.0*
- - Traumatismo superficiale del cuoio *S00.0*
- - Tricofizia del cuoio *B35.0*

Capezzolo

- Accessorio → *Q83.3*
- Areola → Tumore Maligno: *C50.0*
- Associato

Capezzolo –Continuazione

- Associato →Continuazione
- - Gestazione → Infezione del *O91.0*
- - Gravidanza → Retrazione del *O92.0*
- - Fissurato associato alla gravidanza → *O92.1*
- - Gravidico
- - O puerperale → Ragade del *O92.1*
- - - Ascesso del *O91.0*
- - Puerperale → Ascesso del *O91.0*
- - Surnumerario → *Q83.3*
- - Tipo a ghiandola salivare → Carcinoma del *C50.0*
- - -
- - Agenesia della mammella con assenza del *Q83.0*
- - Amastia con
- - - Assenza del *Q83.0*
- - - Presenza di *Q83.88*
- - Assenza congenita
- - - *Q83.2*
- - - Mammella e del *Q83.0*
- - Inversione congenita del *Q83.88*
- - Ragade e fistola del *N64.0*
- - Retrazione
- - - *N64.5*
- - - Congenita del *Q83.88*
- - Risultati anormali in: secrezione dal *R89*
- - Secrezione dei *N64.5*

Capillare

- v./v.a. Malformazione capillare
- Congenito →
- - Displasia alveolo- *P27.8*
- - Fragilità *D69.88*
- - Ereditaria) → Fragilità *D69.88*
- - Familiare → Emangioma *D18.00*
- - Idiopatica → Porpora da fragilità *D69.88*
- - Malattie classificate altrove → Altri disturbi delle arterie, arteriole e *I79.8**
- - Non specificata → Malattia dei *I78.9*
- - Polmonare → Emangiomatosi
- - *I24.9*
- - *I27.28, D18.00*
- - Primario → Sanguinamento *D69.88*
- - -
- - Altre malattie dei *I78.8*
- - Degenerazione amiloidotica dei *E85.8†, I79.8**
- - Linfangioma *D18.19*
- - Malformazione linfatica *D18.19*
- - Sindrome da iperpermeabilità *I78.8*

Capillaria philippinensis → Infezione da *B81.1***Capillariasi**

- Epatica → *B83.8*
- Intestinale → *B81.1*
- S.A.I. → *B81.1*

Capillarite polmonare isolata → *J84.00*

Capillary leak syndrome ~ *I78.8*

Capitato ~ **Frattura: Osso** *S62.16*

Capitello dell'omero ~ **Osteocondrosi giovanile del** *M92.0*

Capitis ~

- Favus *B35.0*

- Pediculosi da *Pediculus humanus* *B85.0*

Capito

v./v.a. acro-capito-femorale

Caplan-Colinet ~ **Sindrome di** *M05.19†, J99.0**

Capnocytophaga canimorsus ~ **Infezione da** *B88.8*

Capo

- Lungo del muscolo bicipite brachiale ~ Traumatismo del muscolo e del tendine del *S46.1*

- ~

- Alopecia totale del *L63.0*

- Altre deformità acquisite del *M95.2*

- Seborrea del *L21.0*

- Tigna del *B35.0*

- Tinea del *B35.0*

- Tricofizia del *B35.0*

CAPOS ~ **Sindrome** *G11.8*

Capotarsale multicentrico

- Con nefropatia ~ Osteolisi *M89.50, N28.9*

- ~ Osteolisi *M89.50*

Cappello ~ **Miopatia a** *G71.2*

Cappuccio ~ **Poliposi a** *D12.6*

Capro espiatorio ~ **Ostilità nei confronti del bambino, trasformato in** *Z62*

Capsula

- Articolazione S.A.I. ~

- Avulsione di (*T14.3*

- - Distorsione di (*T14.3*

- - Distrazione di (*T14.3*

- - Lussazione di (*T14.3*

- - Traumatico

- - - Deiscenza di (*T14.3*

- - - Emartro di (*T14.3*

- - - Rottura di (*T14.3*

- - - Sublussazione di (*T14.3*

- Labirintica ~ Otosclerosi interessante: la *H80.2*

- Pelvi renale ~ Con interessamento della *S37.02*

- ~ Cuffia dei rotatori (*S43.4*

Capsulare

- Con pseudoesfoliazione del cristallino ~ Glaucoma (primario) (stato residuale di): *H40.1*

- Mammella da dispositivo protesico e impianto mammari ~ Fibrosi *T85.82*

- Milza, senza lacerazione maggiore del parenchima ~ Lacerazione *S36.02*

- ~

- Altro

Capsulare ~ *Continuazione*

- ~ ~ *Continuazione*

- - Altro ~ *Continuazione*

- - - Lesioni interne del ginocchio: Legamento *M23.87*

- - - Rotture spontanee di legamento(i) del ginocchio: Legamento *M23.67*

- - - Instabilità cronica del ginocchio: Legamento *M23.57*

- - Lacerazione *S37.02*

- - Lesione interna del ginocchio non specificata: Legamento *M23.97*

Capsulatum ~

- Istoplasmosi

- - Disseminata da Histoplasma *B39.38*

- - Histoplasma *B39.4*

- - Polmonare

- - - Acuta da Histoplasma *B39.0†, J99.8**

- - - Cronica da Histoplasma *B39.1†, J99.8**

- Seps da Histoplasma *B39.30*

Capsulatus ~ **Gangrena da Bacillus aerogenes** *A48.0*

Capsulite

- Adesiva della spalla ~ *M75.0*

- S.A.I. ~ *M77.9*

Captazione

- Carnitina ~ Difetto di *E71.3*

- Radionuclidi [radioisotopi] ~ Risultati anormali di: studi di *R94*

CARASAL [Arteriopatia, ictus, leucoencefalopatia correlati alla catepsina A] ~ *I67.88*

CARASIL [Arteriopatia cerebrale autosomica recessiva con infarti subcorticali e leucoencefalopatia] ~ *I67.88*

Carate ~

- Cancroide (primario) da pinta [*A67.0*

- Chiazze eritematose da pinta [*A67.1*

- Ipercheratosi da pinta [*A67.1*

- Lesione

- - Acromiche ed ipercromiche da pinta [*A67.3*

- - Cutaneo

- - - Acromiche da pinta [*A67.2*

- - - Cicatriziali da pinta [*A67.2*

- - - Discromiche da pinta [*A67.2*

- - Ipercromiche da pinta [*A67.1*

- Papula (primaria) da pinta [*A67.0*

Carbamati ~ **Effetto tossico: Insetticidi organofosforici e** *T60.0*

Carbamazepina ~

- *T42.1*

- Avvelenamento da *T42.1*

- Sindrome fetale da *Q86.88*

Carbamoil-fosfato

- Sintasi 1 ~ Deficit di *E72.2*

- Sintetasi ~ Deficit di *E72.2*

Carbamoiltransferasi ~ **Deficit di ornitina** *E72.4*

Carbinolamina

v./v.a. pterina-4-alfa-carbinolamina

Carboanidasi XII ~ **Deficit di** *E74.8*

Carboidrati

- Feto neonato

- - Non specificato ~ Disturbo transitorio del metabolismo dei *P70.9*

- - ~ Altri disturbi transitori del metabolismo dei *P70.8*

- Non

- - Classificato altrove ~ Disturbo dell'assorbimento intestinale di *E74.3*

- - Specificato ~ Disturbo del metabolismo dei *E74.9*

- Tipo II ~ Sindrome delle glicoproteine carenti in *E77.8*

- ~

- - Altro Disturbo

- - - Assorbimento intestinale di *E74.3*

- - - Specificati del metabolismo dei *E74.8*

- - Malassorbimento da intolleranza (a): *K90.4*

- - Sindrome delle glicoproteine carenti in *E77.8*

Carbonchio

- Cutaneo ~ *A22.0*

- Gastrointestinale ~ *A22.2*

- Inalazione ~ *A22.1*

- Padiglione auricolare o del condotto uditivo esterno ~ *H60.0*

- ~ Altre forme di *A22.8*

Carbonchiosa ~ **Sepsi** *A22.7*

Carbone ~

- Pneumoconiosi dei minatori del *J60*

- Polmone da polvere di *J60*

Carbonica

- Benzodiatiazidi e altri diuretici ~ Avvelenamento: Inibitori dell'anidasi *T50.2*

- VA ~ Encefalopatia con iperammoniemia da deficit di anidasi *E74.8†, G94.30**

- ~

- - Anidride *T41.5*

- - Avvelenamento da anidride *T41.5*

- - Effetto tossico: Anidride *T59.7*

Carbonio ~

- Demenza in avvelenamento da monossido di *T58†, F02.8**

- Effetto tossico

- - Disolfuro di *T65.4*

- - Monossido di *T58*

- - Tetracloruro di *T53.0*

- Encefalopatia tardiva da avvelenamento da monossido di *T58†, G94.39**

- Sequele di intossicazione da monossido di *T97*

Carbossichinasi

- Fosfoenolpiruvica ~ Deficit di: *E74.4*

- ~ Deficit di fosfoenolpiruvato *E74.4*

Carbossilasi

- Dipendente biotina ~ Deficit

Carbossilasi –Continuazione

- Dipendente biotina → Deficit –Continuazione
- - D81.8
- → Deficit
- - 3-metilcrotonil-CoA E71.1
- - Fosforibosil-aminoimidazolo E79.8
- - Multiplo di E53.8
- - Piruvato- E74.4
- - Propionil-CoA E71.1

Carcere → Detenzione in Z65**Carcinofibroma**

- Corpo uterino → C54.9
- Endometrio → C54.1
- Fondo dell'utero → C54.3
- Istmo dell'utero → C54.0
- Miometrio → C54.2

Carcinoide

- Ileale → C17.2
- Intestino tenue → C17.9
- Metastatico dell'intestino tenue → C17.9
- Muciparo
- - Appendice → Tumore C18.1
- - Polmone → Tumore C34.9
- - Polmonare → C34.9
- Tipo adenoma bronchiale → C34.9
- → Sindrome da E34.0

Carcinoma

- Acidofilo dell'ipofisi → C75.1
- Adenoidi → C11.1
- Adrenocorticale → C74.0
- Ampolla di Vater → C24.1
- Antro pilorico in sindrome di Lynch → C16.3
- Associato virus di Epstein-Barr
- - Cardias → C16.0
- - Corpo dello stomaco → C16.2
- Basofilo dell'ipofisi → C75.1
- Basofilo-eosinofilo dell'ipofisi → C75.1
- Capezzolo di tipo a ghiandola salivare → C50.0
- Cardias in sindrome di Lynch → C16.0
- Cavità rinofaringea posteriore → C11.1
- Cellule
- - Mucoidi dell'ipofisi → C75.1
- - Ossifile della paratiroide → C75.0
- - Renale
- - - Melanoma associata a MITF → Sindrome da predisposizione al Q99.8
- - - - RCC [C64
- Chicco d'avena → C34.9
- Cicatriziale del polmone → C34.9
- Coda del pancreas in sindrome di Lynch → C25.2
- Colangiocellulare → C22.1
- Coledoco → C24.0
- Colon

Carcinoma –Continuazione

- Colon –Continuazione
- - Non poliposico ereditario [HNPCC] → C18.9, Z80.0
- - Sindrome Lynch
- - - Lesione sconfinante a più zone contigue → C18.8
- - - - C18.9
- Colon ascendente in sindrome di Lynch → C18.2
- Colon discendente in sindrome di Lynch → C18.6
- Colon trasverso in sindrome di Lynch → C18.4
- Coloretale
- - Ereditario di tipo X → C19
- - Sindrome di Lynch → C19
- Contorno anale → C44.50
- Corpo dello stomaco in sindrome di Lynch → C16.2
- Corticosurrenalico con ipersecrezione di aldosterone puro → C74.0, E26.0
- Cromofobo
- - Cellule renali → C64
- - Ipofisi → C75.1
- Cutaneo
- - Neuroendocrino → C44.9
- - - Sindrome difetti della pigmentazione-cheratoderma palmoplantare- C44.9, Q82.8
- Cute
- - Anale → C44.50
- - Ascellare → C44.59
- - Dorso → C44.59
- - Parete addominale → C44.59
- - Perineo → C44.50
- Diaframmatico → C49.3
- Diffuso dello stomaco → C16.9
- Diggiuno in sindrome di Lynch → C17.1
- Dotti biliari intra- ed extraepatici → C24.8
- Dotto
- - Bellini → C64
- - Lattifero → C50.9
- Dotto coledoco → C24.0
- Duodeno in sindrome di Lynch → C17.0
- Endometriale in sindrome di Lynch → C54.1
- Endometrioide dell'ovaio → C56
- Eosinofilo dell'ipofisi → C75.1
- Epidermoide esofageo → C15.9
- Esofageo non differenziato → C15.9
- Esofago
- - Addominale di tipo ghiandola salivare → C15.2
- - Cervicale di tipo ghiandola salivare → C15.0
- - Distale → C15.5
- - Tipo ghiandola salivare
- - - Lesione sconfinante a più zone contigue → C15.8
- - - - C15.9

Carcinoma –Continuazione

- Esofago –Continuazione
- - Toracico di tipo ghiandola salivare → C15.1
- - - C15.9
- Fegato e delle vie biliari intraepatiche → C22.0, C22.1
- Flessura
- - Destra del colon in sindrome di Lynch → C18.3
- - Sinistra del colon in sindrome di Lynch → C18.5
- Follicolare
- - O papillare familiare della tiroide → C73
- - Tiroide → C73
- Fondo dello stomaco in sindrome di Lynch → C16.1
- Gastrico
- - Associato al virus di Epstein-Barr → C16.9
- - Cirrotico → Linite plastica in C16.9
- - Sindrome di Lynch → C16.9
- Ghiandola parotide → C07
- Giunzione duodeno-digiunale in sindrome di Lynch → C17.8
- Grande
- - Curva dello stomaco in sindrome di Lynch → C16.6
- - Labbra vulvari → C51.0
- Ileio in sindrome di Lynch → C17.2
- Intestino tenue in sindrome di Lynch → C17.9
- Intraduttale della prostata [IDPCa] → C61
- Invasivo della mammella ormonorecettore positivo → C50.9
- Linea mediana NUT [nuclear protein in testis] → C80.9
- Mammario di tipo a ghiandola salivare, lesione sconfinante a più zone contigue → C50.8
- Mammella, tipo ghiandola salivare → C50.9
- Midollare
- - Familiare della tiroide → C73
- - Renale → C64
- - Tiroide → C73
- Misto
- - Acidofilo-basofilo dell'ipofisi → C75.1
- - Basofilo-acidofilo dell'ipofisi → C75.1
- Mucinoso
- - Papillare intraduttale del pancreas → C25.3
- - Tubulare a cellule fusiformi → C64
- Nasofaringeo → C11.9
- Odontogeno dell'osso mandibolare → C41.1
- Ovaio a piccole cellule → C56
- Ovarico sindrome
- - Cancro ereditario del seno e dell'ovaio → C56
- - Lynch → C56
- Paget → C50.0
- Pancreas sindrome Lynch

Carcinoma –Continuazione

- Pancreas sindrome Lynch –Continuazione
- Lesione sconfinante a più zone contigue – C25.8
- - - C25.9
- Pancreatico pseudopapillare solido – C25.9
- Papilocistico dell'ovaio – C56
- Parete
- Anteriore dello stomaco in sindrome di Lynch – C16.8
- Posteriore dello stomaco in sindrome di Lynch – C16.8
- Parte centrale della mammella di tipo a ghiandola salivare – C50.1
- Periapollare – C26.9
- Perianale – C44.50
- Peritoneale primitivo – C48.2
- Piccolo
- Curva dello stomaco in sindrome di Lynch – C16.5
- Labbra vulvari – C51.1
- Pilo in sindrome di Lynch – C16.4
- Più zone contigue dell'esofago – C15.8
- Plesso corioideo – C71.5
- Polmonare
- - Non a piccole cellule – C34.9
- - Piccole cellule – C34.9
- Prolungamento ascellare della mammella di tipo a ghiandola salivare – C50.6
- Quadrante
- - Infero
- - - Esterno della mammella di tipo a ghiandola salivare – C50.5
- - - Interno della mammella di tipo a ghiandola salivare – C50.3
- - Supero
- - - Esterno della mammella di tipo a ghiandola salivare – C50.4
- - - Interno della mammella di tipo a ghiandola salivare – C50.2
- Renale
- Ereditario a cellule chiare – C64
- Papillare a cellule chiare – C64
- Rinofaringe, lesione sconfinante a più zone contigue – C11.8
- S.A.I. – C80.9
- Sieroso
- Endometrio – C54.1
- Papillare peritoneale primitivo – C48.2
- Sigma in sindrome di Lynch – C18.7
- Simil-linfoepiteliale – C80.9
- Specificati del fegato – Altri C22.7
- Squamocellulare della cervice – C53.9
- Terzo
- - Inferiore dell'esofago – C15.5
- - Medio dell'esofago – C15.4
- - Superiore dell'esofago – C15.3

Carcinoma –Continuazione

- Testa del pancreas in sindrome di Lynch – C25.0
- Timo – C37
- Tipo ghiandola salivare terzo
- - Inferiore dell'esofago – C15.5
- - Medio dell'esofago – C15.4
- - Superiore dell'esofago – C15.3
- Tiroide familiare non midollare – C73
- Tiroideo – C73
- Tonsilla faringea – C11.1
- Tubulocistico – C64
- Uroteliale
- - Sindrome di Lynch – C68.9
- - Tratto superiore – C68.9
- Vescicovaginale – C57.9
- Vulvare
- Cellule
- - - Basali – C51.9
- - - Squamose – C51.9
- - Lesione sconfinante a più zone contigue – C51.8
- - -
- - Diffusione secondaria di C79.9
- - Infiltrazione secondaria di C79.9

Carcinoma a cellule acinose

- Coda del pancreas – C25.2
- Collo del pancreas – C25.7
- Corpo del pancreas – C25.1
- Pancreas – C25.9
- Più zone contigue del pancreas – C25.8
- Testa del pancreas – C25.0

Carcinoma a cellule chiare

- Giunzione cervico-vaginale – C53.8
- Rene – C64

Carcinoma a cellule di Merkel

- Cuoio capelluto – C44.4
- Cute
- - Arto
- - - Inferiori – C44.7
- - - Superiori – C44.6
- - Labbro – C44.0
- - Palpebre – C44.1
- - Pelle
- - Anca – C44.7
- - Collo – C44.4
- - Orecchio – C44.2
- - Spalla – C44.6
- - Tronco – C44.59
- - Viso – C44.3
- - C44.9

Carcinoma a cellule renali

- Con traslocazione della famiglia MiT – C64
- -
- - Leiomiomatosi ereditaria con C64, D21.9

Carcinoma a cellule renali –Continuazione

- - - Continuazione
- - Malattia renale cistica acquisita associata a C64, N28.1

Carcinoma a cellule squamose

- Antro
- Gastrico – C16.3
- Pilorico – C16.3
- Canale anale – C21.1
- Canale pilorico – C16.4
- Cardias – C16.0
- Cavità
- - Nasale seni paranasale –
- - - C30.0
- - - C31.9
- - Orale – C06.9
- Cervice uterina, lesione sconfinante a più zone contigue – C53.8
- Cieco – C18.0
- Cisti branchiale – C10.4
- Cistifellea
- - Vie biliari extraepatiche – C23, C24.0
- - - C23
- Clitoride – C51.2
- Coda del pancreas – C25.2
- Collo del pancreas – C25.7
- Colon – C18.9
- Colon ascendente – C18.2
- Colon discendente – C18.6
- Colon trasverso – C18.4
- Commissura labiale – C00.6
- Corpo
- - Pancreas – C25.1
- - Pene – C60.2
- - Stomaco – C16.2
- - Uterino – C54.9
- Digiuno – C17.1
- Diverticolo di Meckel – C17.3
- Duodeno – C17.0
- Endocervice – C53.0
- Epiglottide – C32.1
- Esocervice – C53.1
- Esofago cervicale –
- - C15.0
- - C15.1
- Faccia anteriore dell'epiglottide – C10.1
- Fegato e delle vie biliari intraepatiche – C22.0, C22.1
- Flessura
- - Destra del colon – C18.3
- - Sinistra del colon – C18.5
- Fondo dello stomaco – C16.1
- Giunzione
- - Cardio-esofagea – C16.0
- - Duodeno-digiunale – C17.8

Carcinoma a cellule squamose

-Continuazione

- Giunzione -Continuazione
- - Gastro-esofagea - C16.0
- Glande - C60.1
- Grande
- - Curva dello stomaco - C16.6
- - Labbra vulvari - C51.0
- Ileo - C17.2
- Intestino tenue - C17.9
- Ipofaringe
- - Postcricoaidea - C13.0
- - - C13.9
- Labbro
- - Inferiore, zona vermiglio-cutanea - C00.1
- - - C00.9
- Laringe
- - Lesione sconfinante a più zone contigue - C32.8
- - - C32.9
- Mucosa della guancia - C06.0
- Orofaringe - C10.9
- Pancreas - C25.9
- Parete
- - Anteriore dello stomaco - C16.8
- - Laterale dell'orofaringe - C10.2
- - Posteriore
- - - Ipofaringe - C13.2
- - - Orofaringe - C10.3
- - - Stomaco - C16.8
- Pene
- - Lesione sconfinante a più zone contigue - C60.8
- - - C60.9
- Piccolo
- - Curva dello stomaco - C16.5
- - Labbra vulvari - C51.1
- Pilo - C16.4
- Più Zona contigue
- - Ipofaringe - C13.8
- - Labbro - C00.8
- - Orofaringe - C10.8
- - Pancreas -
- - - C18.8
- - - C25.8
- Plica ariepiglottica - C13.1
- Prepiloro - C16.4
- Prepuzio - C60.0
- Recesso piriforme - C12
- Regione
- - Retromolare - C06.2
- - Sottoglottica - C32.2
- Retto - C20
- Seni paranasali, lesione sconfinante a più zone contigue - C31.8
- Seno etmoidale - C31.1

Carcinoma a cellule squamose

-Continuazione

- Seno frontale - C31.2
- Seno mascellare - C31.0
- Seno piriforme - C12
- Seno sfenoidale - C31.3
- Sigma - C18.7
- Stomaco - C16.9
- Terzo
- - Medio dell'esofago - C15.4
- - Superiore dell'esofago - C15.3
- Testa del pancreas - C25.0
- Vallecola epiglottica - C10.0
- Vestibolo della bocca - C06.1
- Vie biliari extraepatiche - C24.0
- Vulva, lesione sconfinante a più zone contigue - C51.8
- Zona
- - Cutaneo labbro
- - - Superiore - C00.0
- - - - C00.2
- - Mucoso labbro
- - - Inferiore - C00.4
- - - Superiore - C00.3
- - - - C00.5
- -
- - C32.0
- - Cheratoderma palmoplantare - inversione sessuale XX - predisposizione al Q56.0, Q82.8

Carcinoma a cellule transizionali

- Corpo uterino - C54.1
- Non papillare
- - Collo vescicale - C67.5
- - Cupola vescicale - C67.1
- - Orifizio uretrale interno - C67.6
- - Parete
- - - Anteriore della vescica - C67.4
- - - Laterale vescica -
- - - - C67.2
- - - - C67.3
- - Trigono vescicale - C67.0
- - Uraco - C67.7
- - Vescica - C67.9
- Pelvi renale - C65
- Uretere - C66
- - C68.9

Carcinoma a cellule vitree

- Cervice uterina - C53.9
- Endocervice - C53.0
- Esocervice - C53.1

Carcinoma a piccole cellule

- Collo vescicale - C67.5
- Cupola vescicale - C67.1
- Orifizio uretrale interno - C67.6
- Parete

Carcinoma a piccole cellule -Continuazione

- Parete -Continuazione
- - Anteriore della vescica - C67.4
- - Laterale vescica -
- - - C67.2
- - - C67.3
- Trigono vescicale - C67.0
- Uraco - C67.7
- Vescica, lesione sconfinante a più zone contigue - C67.8

Carcinoma adenoidale

- Basale
- - Cervice uterina - C53.9
- - Endocervice - C53.0
- - Esocervice - C53.1
- Cistico
- - Cervice uterina - C53.9
- - Endocervice - C53.0
- - Esocervice - C53.1
- - Giunzione cervico-vaginale - C53.8

Carcinoma ameloblastico

- Osso mandibolare -
- - C41.02
- - C41.1
- - C41.1

Carcinoma basocellulare

- Adenoidale della giunzione cervico-vaginale - C53.8
- Clitoride - C51.2
- Grandi labbra vulvari - C51.0
- Labbro - C44.0
- Piccole labbra vulvari - C51.1
- Vulva, lesione sconfinante a più zone contigue - C51.8

Carcinoma bronchiale

- Bronco principale - C34.0
- Lobo medio - C34.2
- Piccolo cellule
- - Lesione sconfinante a più zone contigue - C34.8
- - Lobo inferiore - C34.3
- - Lobo medio - C34.2
- - Lobo superiore - C34.1
- Sconfinante a più zone contigue - C34.8

Carcinoma embrionale

- Non localizzato nel SNC - C80.9
- Sistema nervoso centrale - C72.9
- - C80.9

Carcinoma endocrino scarsamente differenziato

- Cervice uterina - C53.9
- Endocervice - C53.0
- Esocervice - C53.1

Carcinoma epatocellulare

- Fibrolamellare - C22.0
- HCC - C22.0

Carcinoma epatocellulare –Continuazione

- Sindrome di Ruijs-Aalfs → C22.0, Q87.8
- → C22.0

Carcinoma ereditario

- Diffuso
- - Antro pilorico → C16.3
- - Cardias → C16.0
- - Corpo dello stomaco → C16.2
- - Fondo dello stomaco → C16.1
- - Grande curva dello stomaco → C16.6
- - Piccola curva dello stomaco → C16.5
- - Piloro → C16.4
- - Stomaco, lesione sconfinante a più zone contigue → C16.8
- Mammella
- - Lesione sconfinante a più zone contigue → C50.8
- - → C50.9
- - Pancreas, lesione sconfinante a più zone contigue → C25.8
- - Parte centrale della mammella → C50.1
- - Prolungamento ascellare della mammella → C50.6
- Quadrante
- - Infero
- - - Esterno della mammella → C50.5
- - - Interno della mammella → C50.3
- - - Supero-esterno della mammella → C50.4

Carcinoma familiare

- Coda del pancreas → C25.2
- Collo del pancreas → C25.7
- Corpo del pancreas → C25.1
- Dotto pancreatico → C25.3
- Pancreas → C25.9
- Testa del pancreas → C25.0

Carcinoma in situ

- Altro
- - Non
- - - Specificate parti dell'intestino → D01.4
- - - Specificati organi
- - - - Genitale
- - - - Femminili → D07.3
- - - - Maschili → D07.6
- - - - Urinari → D09.1
- - Organi specificati dell'apparato digerente → D01.7
- - Parte
- - - Apparato respiratorio → D02.3
- - - Cervice → D06.7
- - - Sedi specificate → D09.7
- - Ano e canale anale → D01.3
- - Apparato respiratorio non specificato → D02.4
- - Bronchi e polmone → D02.2
- - Cervice non specificata → D06.9
- - Colon → D01.0

Carcinoma in situ –Continuazione

- Cute
- - Altro
- - - Non specificate parti della faccia → D04.3
- - - Sedi → D04.8
- - Arto
- - - Inferiore, inclusa l'anca → D04.7
- - - Superiore, inclusa la spalla → D04.6
- - Cuoio capelluto e del collo → D04.4
- - Labbro → D04.0
- - Non specificata → D04.9
- - Orecchio e del condotto uditivo esterno → D04.2
- - Palpebra, incluso il canto → D04.1
- - Tronco → D04.5
- - Endocervice → D06.0
- - Endometrio → D07.0
- - Esocervice → D06.1
- - Esofago → D00.1
- - Fegato, colecisti e dotti biliari → D01.5
- - Giunzione retto-sigmoidea → D01.1
- - Intraduttale → D05.1
- - Labbro, cavità orale e faringe → D00.0
- - Laringe → D02.0
- - Lobulare → D05.0
- - Mammella
- - - Non specificato → D05.9
- - - → Altro D05.7
- - Non specificato → D09.9
- - Occhio → D09.2
- - Organi dell'apparato digerente non specificati → D01.9
- - Pene → D07.4
- - Prostata → D07.5
- - Retto → D01.2
- - Stomaco → D00.2
- - Tiroide ed altre ghiandole endocrine → D09.3
- - Trachea → D02.1
- - Vagina → D07.2
- - Vescica → D09.0
- - Vulva → D07.1

Carcinoma indifferenziato

- Con cellule simil-osteoclastiche giganti del pancreas, lesione sconfinante a più zone contigue → C25.8
- Esofago
- - Addominale → C15.2
- - Cervicale → C15.0
- - Toracico → C15.1
- - Terzo inferiore dell'esofago → C15.5

Carcinoma metaplastico

- Due Quadrante
- - Esterni della mammella → C50.8
- - Interni della mammella → C50.8
- - Mammella → C50.9
- - Parte centrale della mammella → C50.1

Carcinoma metaplastico –Continuazione

- Prolungamento ascellare della mammella → C50.6
- Quadrante
- - Infero
- - - Esterno della mammella → C50.5
- - - Interno della mammella → C50.3
- - Supero
- - - Esterno della mammella → C50.4
- - - Interno della ghiandola mammaria → C50.2

Carcinoma neuroendocrino

- Cellule insulari del pancreas → C25.4
- Colon → C18.9
- Pancreas → C25.4
- Scarsamente differenziato
- - Corpo dell'utero → C54.9
- - Endometrio → C54.1
- - Giunzione cervico-vaginale → C53.8
- - Timico ben differenziato → C37
- → C80.9

Carcinoma non differenziato

- Antro pilorico → C16.3
- Cardias → C16.0
- Coda del pancreas con cellule giganti simili ad osteoclasti → C25.2
- Collo del pancreas con cellule giganti simili ad osteoclasti → C25.7
- Corpo
- - Pancreas con cellule giganti simili ad osteoclasti → C25.1
- - Stomaco → C16.2
- - Endometrio → C54.1
- - Fegato e delle vie biliari intraepatiche → C22.9, C22.1
- - Fondo dello stomaco → C16.1
- - Grande curva dello stomaco → C16.6
- - Pancreas con cellule giganti simili ad osteoclasti → C25.9
- - Piccola curva dello stomaco → C16.5
- - Piloro → C16.4
- - Più Zona contigue
- - Esofago → C15.8
- - Stomaco → C16.8
- - Stomaco → C16.9
- - Terzo
- - - Medio dell'esofago → C15.4
- - - Superiore dell'esofago → C15.3
- - Testa del pancreas con cellule giganti simili ad osteoclasti → C25.0

Carcinoma non poliposo ereditario

- Cieco → C18.0
- Colon ascendente → C18.2
- Colon discendente → C18.6
- Colon trasverso → C18.4
- Colon, lesione sconfinante a più zone contigue → C18.8

Carcinoma non poliposo ereditario

-Continuazione

- Flessura
- Destra del colon - C18.3
- Sinistra del colon - C18.5
- Sigma - C18.7

Carcinoma papillare

- Cellule renali - C64
- Cervice uterina - C53.9
- Corpo uterino - C54.9
- Ereditario delle cellule renali - C64
- Familiare della tiroide associato a neoplasia papillare renale - C73, C64
- Tiroide - C73

Carcinoma pilomatricale

- Arti superiori - C44.6
- Collo - C44.4
- Testa - C44.4
- Tronco - C44.59
- - C44.9

Carcinoma pseudopapillare solido

- Coda del pancreas - C25.2
- Collo del pancreas - C25.7
- Corpo del pancreas - C25.1
- Più zone contigue del pancreas - C25.8
- Testa del pancreas - C25.0

Carcinomatosa -

- Cisti C80.9
- Neuropatia C80.9†, G13.0*
- Pleurite C78.2

Carcinomatosi peritoneale - C78.6**Carcinosarcoma**

- Cervice uterina
- Lesione sconfinante a più zone contigue - C53.8
- - C53.9
- Corpo dell'utero - C54.9
- Endocervice - C53.0
- Esocervice - C53.1

Carcinosi (secondaria) S.A.I. - C79.9**CARD11 -**

- Deficit di D81.8
- Immunodeficienza combinata grave da deficit di D81.2

CARD9 - Suscettibilità alle micosi invasive da deficit di D84.8**Cardatori**

- Lana - Malattia dei A22.1
- Lino - Malattia dei J66.1

Cardia attraverso lo iato esofageo - Dislocazione del Q40.1**Cardiaco**

- v./v.a. cerebro-palato-cardiaco
- v./v.a. genito-palato-cardiaco
- v./v.a. Tipo di malattia

Cardiaco-valvolare - Sindrome di Ehlers-Danlos, tipo Q79.6**Cardiale - Orifizio C16.0****Cardialgia dello stomaco in acalasia - K22.0****Cardias**

- Sindrome di Lynch - Carcinoma del C16.0
- Tipo 1 - Tumore neuroendocrino ereditario maligno del C16.0
- -
- Carcinoma a cellule squamose del C16.0
- Carcinoma associato al virus di Epstein-Barr del C16.0
- Carcinoma ereditario diffuso del C16.0
- Carcinoma non differenziato del C16.0
- Incontinenza del K31.88
- Linite plastica del C16.0
- Tumore
- - Maligno: C16.0
- - Stromale gastrointestinale [GIST] del C16.0

Cardinale posteriore sinistra - Persistenza della vena Q26.8**Cardio**

- v./v.a. acro-cardio-facciale
- v./v.a. facio-cardio-melica
- v./v.a. facio-cardio-renale
- v./v.a. facio-cardio-scheletrico
- v./v.a. oculo-facio-cardio-dentale
- Cranica tipo Pfeiffer - Sindrome Q87.8

Cardiobacterium hominis, Eikenella, Kingella] - Gruppo HACEK [Haemophilus, Actinobacillus, B96.3]**Cardiocircolatorio**

- Precedente l'ammissione in ospedale - Arresto U69.13!
- Gomma del sistema A52.0†, I98.0*

Cardiocutanea LMNA-correlata - Sindrome progeroide E34.8**Cardioencefalomiopatia infantile letale da deficit di citocromo C ossidasi - G31.81****Cardio-esofageo -**

- Carcinoma a cellule squamose della giunzione C16.0
- Giunzione C16.0

Cardio-facio-cutanea - Sindrome Q87.8**Cardiogenitale - Sindrome Q87.8****Cardiogeno - Shock R57.0****Cardiomegalia**

- Insufficienza cardiaca congestizia - Deficit cognitivo legato all'X - Q87.8
- Malattia da deposito di glicogeno - E74.0†, I43.1*
- - I51.7

Cardiomelanosi degenerativa - Q82.3**Cardiomelica, tipo 3 - Sindrome Q87.2****Cardiomiopatia**

- Alcolica - I42.6
- Altre malattie classificate altrove - I43.8*
- Aritmogena
- - Ventricolo destro [ARVD] - I42.80
- - -
- - - Cheratoderma palmoplantare con Q87.8
- - - Cheratosi palmoplantare con Q87.8

Cardiomiopatia -Continuazione

- Atriale con blocco cardiaco - I45.5
- Beriberi - E51.1†, I43.2*
- Cirrotica - I42.88
- Congenita - I42.4
- Congestizia - I42.0
- Correlata al DNA mitocondriale con perdita dell'udito - G31.81
- Corso di difterite - A36.8†, I43.0*
- Costrittiva S.A.I. - I42.5
- Dilatativo
- - Con atassia - E71.1†, I43.1*
- - Familiare - I42.0
- - -
- - - I42.0
- - - Sordità neurosensoriale con H90.5, I42.0
- Farmaci o da altri agenti esterni - I42.7
- Fatale a esordio precoce - Miopatia con G71.8
- Grave da deficit di glicogenina - Malattia da deposito di glicogeno con E74.0†, I43.1*
- Ipertrofico
- - Con ipotonia muscolare e acidosi lattica - I42.2
- - Fatale congenita da malattia da accumulo di glicogeno - E74.0†, I43.1*
- - Infantile fatale deficit
- - - Complesso I mitocondriale - I42.2
- - - NADH-Coenzima Q riduttasi - I42.2
- - - NADH-CoQ riduttasi - I42.2
- - Malattia
- - - Tubili renali, da mutazione di mtDNA - I42.2
- - - Tubulare renale - Encefalopatia - E88.8
- - Miopatia mitocondriale - Cataratta congenita - Q87.8
- - Mitocondriale con acidosi lattica da deficit di MT01 - I42.2
- - Non ostruttiva - I42.2
- - Ostruttiva - I42.1
- - -
- - - Altra forma di I42.2
- - - Sordità neurosensoriale progressiva - H90.5, I42.2
- - Ischemica - I25.5
- - Istiocitoide - I42.0
- - Malattia
- - Infettive e parassitarie classificate altrove - I43.0*
- - Metaboliche - I43.1*
- - Nutrizionali - I43.2*
- - Metabolica - E88.9†, I43.8*
- - Non specificata - I42.9
- - Nutrizionale - E63.9†, I43.2*
- - Postparto - O90.3
- - Primitiva (secondaria) S.A.I. - I42.9
- - Puerperio - O90.3
- - Restrittiva

Cardiomiopatia –Continuazione

- Restrittiva –Continuazione
- - Idiopatica o familiare – I42.5
- - Non classificata altrove – I42.5
- Sarcoidosi – D86.8†, I43.8*
- Stress – I42.88
- Tako-Tsubo – I42.88
- Tubercolare – A18.8†, I43.0*
- Ventricolare aritmogena isolata familiare, forma biventricolare – I42.88
- Virale – B33.2†, I43.0*
- -
- - Accertamento di una predisposizione a Z01.81
- - Altre I42.88
- - Epidermolisi bollosa semplice intermedia con Q81.0, I42.9
- - Malattia dei tubuli renali – N25.8, I42.0
- - Microcefalia – Q87.8
- - Sindrome
- - - EKC [eritrocheratoderma, Q82.8, I42.0
- - - Leigh con G31.88†, I43.8*
- - - Perdita di udito neurosensoriale con cataratta, anomalie scheletriche e Q87.8

Cardiomiopatia – Lentiginosi Q87.1**Cardiomiopatia – Malattia da accumulo lipidico neutro con E75.5†, I43.1*****Cardiopalmo – R00.2****Cardiopathia nigra – I27.08****Cardiopatologia**

- Amartoma della lingua-polisindattilia – Sindrome Q87.8
- Amiloide da transtiretina – E85.4†, I43.1*
- Anomalia
- - Dita, distrofismi facciali, ritardo motorio e del linguaggio correlata a TRAF7 – Sindrome da Q87.0
- - Pollice – Sindrome agenesia polmonare- Q87.8
- - Anomalie scheletriche – Anoftalmia – megalocornea – Q87.8
- - Aterosclerotica
- - Malattia
- - - Due vasi – I25.12
- - - Tre vasi – I25.13
- - - Vaso – I25.11
- - Senza stenosi emodinamicamente rilevanti – I25.10
- - Stenosi del tronco comune sinistro – I25.14
- - - I25.1
- - Atresia delle coane-ritardo della crescita e dello sviluppo-disturbi urogenitali-anomalie auricolari – Sindrome CHARGE [Associazione CHARGE] [Sindrome coloboma- Q87.8
- - Attiva o acuta – reumatica : I01.9
- - Cifoscoliosi – I27.1
- - Congenito

Cardiopatologia –Continuazione

- Congenito –Continuazione
- - Difetto del tubo neurale – Sindrome cataratta- Q87.0
- - Disabilità intellettiva-distrofismi facciali correlata a CDK13 – Sindrome Q87.0
- - Distrofismi facciali e ritardo dello sviluppo correlata a TMEM94 – Sindrome da Q87.0
- - Piede torto –
- - - Sequenza di Pierre Robin – Q87.8
- - - Sindrome di Pierre Robin – Q87.8
- - Polidattilia postassiale – Malformazione cerebrale – Q87.8
- - Ritardo mentale – Craniosinostosi – Q87.8
- - - Ipoplasia pancreatica – diabete – Q87.8
- - Coronarico
- - Con funzione ventricolare sinistra ridotta – I25.19
- - Cronica – I25.19
- - - I25.19
- - Difetti della segmentazione polmonare – Microcefalia – Q87.8
- - Distrofismi craniofaciali – Sindrome atresia delle coane-sordità- Q87.8
- - Ipertensivo
- - Con insufficienza cardiaca (congestizia) – I11.0
- - - Preesistente complicante la gravidanza, il parto e il puerperio – O10.1
- - - S.A.I. – I11.9
- - - Senza insufficienza cardiaca (congestizia) – I11.9
- - - Ipertiroidica – E05.9†, I43.8*
- - - Ischemico
- - - Acuto
- - - - Non specificata – I24.9
- - - - Altre forme di I24.8
- - - Cronica
- - - - Non specificata – I25.9
- - - - S.A.I. – I25.9
- - - - Altre forme di I25.8
- - - Mal definite – Altre I51.8
- - - Meningococchi – A39.5†, I52.0*
- - - Meningococcica – A39.5†
- - - Mucopolisaccaridiosi – E76.3†, I52.8*
- - - Non specificata
- - - O di insufficienza cardiaca – Edema polmonare (acuto) con I50.1
- - - - I51.9
- - - Reumatico
- - - Acuto –
- - - - I01.9
- - - - Altre forme di I01.8
- - - Non specificata – I09.9
- - - Specificate – Altre I09.8
- - - Sifilitica – A52.0†, I52.0*
- - Sinistra – Ipertensione polmonare in I27.21
- - Tireotossica – E05.9†, I43.8*

Cardiopatologia –Continuazione

- -
- - Distrofismi – sordità di conduzione – Q87.8
- - Labiopalatoschisi – malrotazione – Q87.8
- - Malattia di Graves con E05.0†, I43.8*
- - Microcefalia – epilessia – ritardo mentale – Q87.8
- - Sequenza di Potter – schisi – Q87.8
- - Sindrome
- - - Habitus marfanoidi-distrofismi facciali-anomalie scheletriche- Q87.0
- - - Kallmann – E23.0, Q24.8
- - Tireotossicosi con E05.9†, I43.8*

Cardiopulmonare

- Cronica – Malattia I27.9
- Hantavirus – Sindrome B33.4†, J17.1*
- Obesità – Sindrome E66.29

Cardiorenale

- Ipertensiva preesistente complicante la gravidanza, il parto e il puerperio – Malattia O10.3
- -
- - Malattia: I13
- - Sindrome I13.90

Cardiorespiratoria – Insufficienza R09.2**Cardioscheletrico**

- Con neutropenia e difetti mitocondriali – Miopatia E71.1
- - Neutropenia
- - Legata all'X – Miopatia E71.1
- - - Sindrome miopatia E71.1
- - Tipo Kuwait – Sindrome Q87.2

Cardiospasma dell'esofago – K22.0**Cardiostimolanti e farmaci con azione simile – Avvelenamento: Glicosidi T46.0****Cardiotomica –**

- Insufficienza ventricolare destra post- I97.1
- Sindrome post- I97.0

Cardiovascolare

- v./v.a. Sifilide cardiovascolare
- Altre malattie infettive e parassitarie classificate altrove – Disturbi I98.1*
- Aterosclerotica, così descritta – Malattia I25.0
- Che hanno origine nel periodo perinatale – Altri disturbi P29.8
- Con
- - Bypass stenosi – Malattia I25.15
- - Stents stenosi – Malattia I25.16
- - Congenita – Anomalia Q28.88
- - Non
- - Specificata – Malattia I51.6
- - Specificato, che ha origine nel periodo perinatale – Disturbo P29.9
- - S.A.I. – Accidente I51.6
- - Tardiva – Sifilide congenita A50.5†, I98.0*
- -

Cardiovascolare –Continuazione

- - -Continuazione
- - Avvelenamento: Altri e non specificati farmaci agenti principalmente sul sistema *T46.9*
- - Disfunzione vegetativa somatoforme: Sistema *F45.30*
- - Esame speciale di screening per disturbi *Z13.6*
- - Malattia
- - - Accumulo di lipidi neutri con grave coinvolgimento *E75.5†, I43.1**
- - - Gaucher
- - - Forma *E75.2*
- - - Oftalmoplegia - calcificazioni *E75.2*
- - Osservazione per sospetto di altre malattie *Z03.5*
- - Risultati anormali di esami per studi di funzionalità *R94.3*
- - Sifiloma *A52.0†, I98.0**

Cardio-vasculo-renale – Malattia: I13**Cardite**

- Acuta) (cronica) - *I51.8*
- Meningococchi - *A39.5†, I52.0**
- Poliartrite
- Cronica - *M05.30†, I52.8**
- Sieropositiva cronica - *M05.30†, I52.8**
- Reumatico
- Acuta - *I01.9*
- - - *I09.9*
- Reumatoide - *M05.39†, I52.8**
- Virale - *B33.2†, I52.1**
- Virus coxsackie - *B33.2†, I52.1**

Carena – C34.0**Carenato – Petto Q67.7****Carenatum - lassità articolare – Dismorfismi - pectus Q79.8****Carenza**

- Acquisita di iodio S.A.I. - Ipotiroidismo da *E01.8*
- Affettiva - Psicopatia da *F94.2*
- Congenita di iodio - Ipotiroidismo da *E00.9*
- Glicerinaldeide-3-fosfato deidrogenasi - Anemia emolitica da *D55.2*
- Iodio
- - Acquisita - Demenza in ipotiroidosi da *E01.8†, F02.8**
- - Condizioni morbose correlate - Altri disturbi tiroidei da *E01.8*
- - Congenito
- - - Tipo
- - - Misto - Sindrome da *E00.2*
- - - Mixedematoso - Sindrome da *E00.1*
- - - Neurologico - Sindrome da *E00.0*
- - - Sindrome da *E00.9*
- - Non specificato - Gozzo (endemico) da *E01.2*
- - -
- - - Gozzo

Carenza –Continuazione

- Iodio -Continuazione
- - -Continuazione
- - - Gozzo -Continuazione
- - - - Endemico
- - - - Diffuso da *E01.0*
- - - - Multinodulare da *E01.1*
- - - - Nodulare da *E01.1*
- - - Sindrome fetale da *E00.9*

Carenziale

v./v.a. nutrizionale-carenziale

Careyv./v.a. Siegler-Brewer-Carey
v./v.a. Toriello-Carey**Carey-Fineman-Ziter – Sindrome di Q87.0****Carico**

- Apparato respiratorio - Esame speciale di screening per tumore a *Z12.2*
- Autosoma
- - Non specificata - Delezione a *Q93.9*
- - - Altre delezioni a *Q93.8*
- Sistema nervoso centrale anestesia
- - Durante il
- - - Puerperio - Complicanze a *O89.2*
- - - Travaglio e il parto - Complicanze a *O74.3*
- - Gravidanza - Complicanze a *O29.2*

Carie

- Cemento - *K02.2*
- Con esposizione della polpa - *K02.5*
- Dentario
- - Arrestata nel suo decorso - *K02.3*
- - Non specificata - *K02.9*
- - Secca - *K02.3*
- - - Altre *K02.8*
- Dentina - *K02.1*
- Iniziale - Lesioni a macchie bianche [*K02.0*
- Limitata allo smalto - *K02.0*
- Mastoide - *H70.1*
- Nasale tubercolare - *A18.0†, M90.08**
- Ossea non classificata altrove - *A18.0†, M90.09**
- Sacro tubercolare - *A18.0†, M49.08**
- Tubercolare
- - Colonna vertebrale - *A18.0†, M49.09**
- - Orbita - *A18.0†, M90.08**
- - Processo mastoideo - *A18.0†, H75.0**
- - - *A18.0†, M90.09**
- - Sindrome dei capelli ricci con cheratosi acrale e *Q82.8*

Carinii –

- Infezione da Pneumocystis *B48.5†, J17.2**
- Malattia da HIV con polmonite da Pneumocystis *B20†, J17.2*, B48.5*
- Polmonite Pneumocystis
- - *B48.5†*
- - *B48.5†, J17.2**

Cariomegalica – Nefrite interstiziale N11.8**Cariotipo**

- 45,X - *Q96.0*
- 46 X
- - Con cromosoma sessuale anormale, eccetto iso (Xq) - *Q96.2*
- - Iso (Xq) - *Q96.1*
- 46,XX -
- - Altro fenotipo maschile con *Q98.3*
- - Ermafroditismo vero con *Q99.1*
- - Sindrome di Klinefelter, maschio con *Q98.2*
- 46,XY -
- - Disturbo
- - - Ovotesticolare dello sviluppo sessuale in *Q56.0*
- - - Sviluppo sessuale da deficit di 5-alfa-reduttasi 2, con *E29.1*
- - Femmina con *Q97.3*
- 47
- - XXX -
- - - *Q97.0*
- - - Fenotipo femminile con *Q97.0*
- - XXY - Sindrome di Klinefelter, *Q98.0*
- - XYY -
- - - *Q98.5*
- - - Fenotipo maschile con *Q98.5*

Carman

v./v.a. Wellesley-Carman-French

Carmi – Sindrome di Q81.8**CARMIL2 – Immunodeficienza combinata da deficit di D82.3****Carnale**

- O abuso sessuale - Osservazione di vittima o indiziato dopo violenza *Z04.5*
- - Violenza *Y09.9!*

Carne

- Bovina - (Infezione da) tenia di *B68.1*
- Pesce Ciguatera - Avvelenamento da *T61.0*

Carnevale

v./v.a. Malpuech-Michels-Mingarelli-Carnevale

Carney

- Trismo, pseudocamptodattilia - Sindrome complesso di *Q87.8*
- -
- - Complesso di *D44.8, E24.8*
- - Sindrome di *D44.8, E24.8*
- - Triade di *C26.9, D48.7*

Carney-Stratakis – Sindrome di D44.8**Carnitina**

- Membrana plasmatica - Deficit del trasportatore della *E71.3*
- - Palmitil-transferasi muscolare - Deficit di *E71.3*
- -
- - Deficit
- - - *E63.8*
- - - Primitivo sistemico di *E71.3*

Carnitina –Continuazione

- - - Continuazione

- - Difetto di captazione della *E71.3*

Carnitina-acilcarnitina traslocasi – Deficit di *E71.3***Carnitina-palmitoil transferasi**

- 2 - Deficit di *E71.3*

- I - Deficit epatico di *E71.3*

- IA - Deficit di *E71.3*

- Muscolare - Deficit di *E71.3*

Carnosa – Mola: *O02.0***Carnosinasi – Deficit di *E72.8*****Caroli – Malattia di *Q44.6*****Carolina del Nord – Distrofia maculare della *H35.5*****Carotide**

v./v.a. Arteria carotide

- Interna - Agenesia della *Q28.18*

- -

- - Emorragia subaracnoidea dal sifone carotideo e dalla biforcazione della *I60.0*

- - Stenosi dell'arteria *I65.2*

Carotidee -

- Occlusione e stenosi dell'arteria *I65.2*

- Stenosi bilaterale dell'arteria *I65.3*

Carotideo

- Biforcazione della carotide - Emorragia subaracnoidea dal sifone *I60.0*

- Intracranico sifilitico - Aneurisma *A52.0†, I68.8**

- Sifilitico - Aneurisma *A52.0†, I79.8**

- -

- - Emorragia subaracnoidea acquisita da rottura di aneurisma *I60.0*

- - Sindrome (sincope) del seno *G90.00*

- - Tumore

- - - Benigno: Glomo *D35.5*

- - - Comportamento incerto o sconosciuto: Glomo *D44.6*

- - - Maligno: Glomo *C75.4*

Carpale

- Accessorie - Ossa *Q74.0*

- Durante la gravidanza - Sindrome del tunnel *O26.82*

- I), non specificato(e) - Frattura: Osso(a) *S62.10*

- Kienböck - Osteocondrosi (giovane): del semilunare *M92.2*

- -

- - Distorsione e distrazione del polso: (Articolazione) *S63.51*

- - Frattura di altre o multiple ossa *S62.19*

- - Osteoblastoma delle ossa *D16.1*

- - Sindrome del tunnel *G56.0*

Carpenter

v./v.a. Cole-Carpenter

v./v.a. Miles-Carpenter

- - Sindrome di *Q87.0*

Carp

v./v.a. cranio-carpo-tarsale

- Tarsale - Sinostosi spondilo- *Q78.8*

- - Rottura traumatica di legamento del polso e del *S63.3*

Carpometacarpica

- Bilaterale (rizartriosi) - Artrosi primaria della prima articolazione *M18.0*

- S.A.I. - Artrosi

- - Post-traumatica della prima articolazione *M18.3*

- - Primaria della prima articolazione *M18.1*

- - Secondaria della prima articolazione *M18.5*

- Unilaterale - Artrosi

- - Post-traumatica della prima articolazione *M18.3*

- - Primaria della prima articolazione *M18.1*

- - Secondaria della prima articolazione *M18.5*

- -

- - Altro artrosi

- - - Post-traumatica della prima articolazione *M18.3*

- - - Primaria della prima articolazione *M18.1*

- - - Secondaria

- - - Bilaterale della prima articolazione *M18.4*

- - - - Prima articolazione *M18.5*

- - Artrosi

- - - Non specificata, della prima articolazione *M18.9*

- - - Post-traumatica bilaterale della prima articolazione *M18.2*

- - Distorsione e distrazione del polso: (Articolazione) *S63.53*

- - Lussazione del polso: (Articolazione) *S63.04*

Carpopedale – Spasmo *R29.0***Carpotarsale**

- Oligodontia - Schisi palatina - anomalie *Q87.8*

- -

- - Osteocondromatosi *Q78.4*

- - Sindrome con fusione *Q74.8*

CAR-T – Sindrome da rilascio di citochine associata alla terapia con cellule *D76.4***Carteaud – Papillomatosi confluyente e reticolata [di Gougerot- *L83*****Cartilagine**

- Articolare

- - Arto

- - - Non specificato - Tumore Maligno: Osso e *C40.9*

- - - - Tumore Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue dell'osso e della *C40.8*

- - Clavicola - Tumore maligno dell'osso e della *C41.32*

- - Colonna vertebrale - Tumore maligno dell'osso e della *C41.2*

- - Costole - Tumore maligno dell'osso e della *C41.30*

- - Craniofacciale - Tumore

Cartilagine –Continuazione

- Articolare –Continuazione

- - Craniofacciale - Tumore –Continuazione

- - - Benigno dell'osso e della *D16.41*

- - - Maligno dell'osso e della *C41.01*

- - Ginocchio - Lesione in atto della *S83.3*

- - Mandibola - Tumore maligno dell'osso e della *C41.1*

- - Mascello facciale - Tumore

- - - Benigno dell'osso e della *D16.42*

- - - Maligno dell'osso e della *C41.02*

- - Non specificati - Tumore

- - - Benigno: Ossa e *D16.9*

- - - Maligno: Osso e *C41.9*

- - Osso

- - Corto arto

- - - Inferiore - Tumore maligno dell'osso e della *C40.3*

- - - Superiore - Tumore maligno dell'osso e della *C40.1*

- - - Lunghie dell'arto inferiore - Tumore maligno dell'osso e della *C40.2*

- - - Pelviche, sacro e coccige - Tumore maligno dell'osso e della *C41.4*

- - Scapola ed ossa lunghie dell'arto superiore - Tumore maligno dell'osso e della *C40.0*

- - Sterno - Tumore maligno dell'osso e della *C41.31*

- - -

- - - Altri disturbi delle *M24.1*

- - - Condrosarcoma della *C41.9*

- - - Tumore

- - - Comportamento incerto o sconosciuto: Ossa e *D48.0*

- - - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue dell'osso e della *C41.8*

- - Cricotide

- - Epiglottide glottica laringe cartilagine tiroideo -

- - - Agnesia della *Q31.8*

- - - Assenza della *Q31.8*

- - - Atresia della *Q31.8*

- - -

- - - *S12.8*

- - - Fissurazione posteriore della *Q31.8*

- - Interna della sinfisi durante il parto - Avulsione della *O71.6*

- - Intervertebrale - Tubercolosi della *A18.0†, M49.09**

- - Laringea - Tumore Maligno: *C32.3*

- - Menisco

- - Ginocchio - Lesione recidivante della *M23.39*

- - - Mascellare (*S03.0*

- - Nasale - *C30.0*

- - Naso -

- - - *D14.0*

- - - *D38.5*

- - Non specificato - Disturbo della *M94.9*

Cartilagine –Continuazione

- Setto nasale – Lussazione della *S03.1*
- Tiroide –
- - *S12.8*
- - *S13.5*
- Tiroideo –
- - Agnesia della cartilagine cricoide, dell'epiglottide della glottide, della laringe e della *Q31.8*
- - Assenza della cartilagine cricoide, dell'epiglottide della glottide, della laringe e della *Q31.8*
- - Atresia della cartilagine cricoide, dell'epiglottide della glottide, della laringe e della *Q31.8*
- - Fessura della *Q31.8*
- Tracheale – Anomalia della *Q32.1*
- -
- - *C49*
- - *D21*
- - Altri disturbi, specificati, delle *M94.8*
- - Sindrome MAGIC [Ulcere buccali e genitali con infiammazione della *M35.2, M94.1*
- - Ulcere buccali e genitali con infiammazione della *M35.2, M94.1*

Cartilagine-capelli con immunodeficienza – Ipoplasia *Q78.5, D82.2***Cartilagineo**

- Multiple – Esostosi *Q78.6*
- Tracheale – Frattura di anello *S12.8*
- - Tubercolosi *A18.0†, M01.19**

Caruncola

- Occhio – Tumore
- - Benigno della *D31.0*
- - Maligno della *C69.0*
- Uretrale – *N36.2*

Carvajal – Sindrome di *Q87.8***CAS] – Sindrome delle agglutinine fredde [*D59.18*****Casa**

- Durante l'infanzia – Allontanamento dalla *Z61*
- Tale da rendere difficile o impedire le normali cure – Assistenza medica e infermieristica o controllo medico/infermieristico a bambini sani in circostanze come: numero troppo numerosi di bambini in *Z76.2*
- -
- - Controversie con vicini, inquilini e proprietari di *Z59*
- - Parente che necessita di assistenza a *Z63*

Casamassima-Morton-Nance – Sindrome di *Q87.8***Caso**

- Ipersplenismo – Neutropenia in *D70.6*
- Senza complicazioni – Assistenza e osservazione nei *Z39.0*

Casporfungina

- Micafungina o anidulafungina – Candida glabrata resistente a *U83.1†*

Casporfungina –Continuazione

- - Candida glabrata resistente a *U83.1†*
- CASPR2 e timoma – Encefalite limbica con anticorpi *G04.8, C37***
- Cassetta legante l'adenosina trifosfato A1 – Deficit del trasportatore a *E78.6***
- Cassoni [malattia da decompressione] – Malattia dei *T70.3***
- Castleman – Tumore di *D47.7***
- Castroviejo**
v./v.a. Pascual-Castroviejo
- Casuale – Gravidanza come reperto *Z33†***
- Catalasi – Deficit di *E80.3***
- Catalessia – schizofrenica: *F20.2***
- Catania – Disostosi acrofaciale, tipo *Q75.4***
- Cataplessia – Narcolessia**
- *G47.4*
- Con *G47.4*
- Senza *G47.4*
- Cataratta**
- Albero di natale – *G71.1†, H28.2**
- Altro Malattia
- - Classificate altrove – *H28.2**
- - Endocrine, nutrizionali e metaboliche – *H28.1**
- Anomalie scheletriche e cardiomiopatia – Sindrome da perdita di udito neurosensoriale con *Q87.8*
- Atassia - sordità – *G11.2*
- Autosomica dominante – Atrofia ottica e *H47.2*
- Bilaterale
- - Congenita – Sindrome porencefalia, microcefalia, *Q04.8, Q12.0*
- - - Grave anomalia dello sviluppo neurologico associata a difficoltà di alimentazione, movimenti stereotipati delle mani e *G31.88*
- Brunescenze – *H25.1*
- Cardiopatia congenita-difetto del tubo neurale – Sindrome *Q87.0*
- Cifosi – Deficit cognitivo - *Q87.8*
- Coinvolgimento cardiaco – Encefalopatia epilettica infantile letale correlata a ITPA con *G40.4*
- Complicata – *H26.2*
- Congenito
- - Assottigliamento stromale] – Sindrome EDICT [distrofia endoteliale-ipoplasia iridea- *Q13.8*
- - Cardiomiopatia ipertrofica - miopatia mitocondriale – *Q87.8*
- - Con microcornea e opacità corneale – *Q13.8*
- - Dermatite psoriasiforme – Sindrome microcefalia - *Q87.8*
- - Dismorfismi facciali - neuropatia – *Q87.8*
- - Grave epatopatia neonatale-ritardo dello sviluppo globale – Sindrome *Q87.8*
- - Ipotonia muscolare progressiva, sordità e ritardo dello sviluppo – Sindrome da *G71.3*
- - -

Cataratta –Continuazione

- Congenito –Continuazione
- - - –Continuazione
- - - *Q12.0*
- - - Difetto sindromico da riduzione degli arti inferiori con *Q87.1*
- - - Iperferritinemia ereditaria con *E83.1, Q12.0*
- - - Ipomielinizzazione - *G37.8†, H28.2**
- - - Sindrome familiare distrofia retinica progressiva - coloboma dell'iride - *Q15.8*
- Coralliforme – *Q12.0*
- Corso di iridociclite cronica – *H26.2*
- Deficit alimentare e disidratazione – *E46†, H28.1**
- Diabetica – Diabete mellito con *E14.30†, H28.0**
- Distrofia miotonica – *G71.1†, H28.2**
- Disturbo
- - Metabolismo non classificato altrove – *E88.9†, H28.1**
- - Nutrizionale non classificato altrove – *E63.9†, H28.1**
- Dovuta a disturbi oculari – *H26.2*
- Farmaci – *H26.3*
- Giovanile
- - Bassa statura-disabilità intellettiva – Sindrome da retinite pigmentosa- *Q87.1*
- - Microcornea - glicosuria renale – *E88.8*
- - Glaucoma – Sindrome *Q12.0, H40.9*
- - Infantile
- - Giovanile e presenile – *H26.0*
- - Ipogonadismo – Distrofia muscolare congenita - *G71.2*
- - Ipertricosi - ritardo mentale] – Sindrome di Cahmr [*Q87.8*
- - Ipoparatiroidismo – *E20.9†, H28.1**
- - Malattia endocrina non classificata altrove – *E34.9†, H28.1**
- - Membranosa congenita – *Q12.0*
- - Microcornea – Sindrome *Q13.8*
- - Mixedema – *E03.9†, H28.1**
- - Non specificata – *H26.9*
- - Nucleo o sclerosi nucleare – *H25.1*
- - Presenile – Ipoplasia della fovea - *H35.8†, H28.2**
- - Pulverulenta – *Q12.0*
- - Ritardo del linguaggio – Sindrome da paraparesi spastica, *G82.13, Q12.0*
- - Ritardo dello sviluppo – Sindrome letale ventricolo sinistro non compatto - crisi epilettiche - ipotonia - *G31.81*
- - Ritardo mentale - atresia anale - uropatia – *Q87.8*
- - Secondaria – *H26.4*
- - Senile
- - Coronarica – *H25.0*
- - Corticale – *H25.0*
- - Incipiente – *H25.0*
- - Ipermatura – *H25.2*

Cataratta –Continuazione

- Senile –Continuazione
- - Morgagnana → H25.2
- - Non specificata → H25.9
- - Nucleare → H25.1
- - Punteggiata → H25.0
- - Sottocapsulare polare (anteriore) (posteriore) → H25.0
- - -
- - - Altra H25.8
- - - Forme combinate di H25.8
- Specificata → Altra H26.8
- Stafiloma posteriore] → Sindrome MRCS [Microcornea - distrofia dei coni e dei bastoncelli - Q15.8
- Subcapsulare posteriore → H26.8
- Traumatica → H26.1
- -
- - Atrofia muscolare spinale - malformazione di Dandy-Walker - G12.8†, H28.2*, Q03.1
- - Cheratopatia (bollosa afachica) susseguente ad intervento chirurgico di H59.0
- - Degenerazione cocleosacculare - H90.5†, H28.2*
- - Diabete mellito di tipo 1 con E10.30†, H28.0*
- - Diabete mellito di tipo 2 con E11.30†, H28.0*
- - Idrocefalo - fibroelastosi - Q87.8
- - Osteogenesi imperfetta - microcefalia - Q87.8
- - Sequele di H26.4
- - Sindrome ipogonadismo ipergonadotropo- E29.1, H26.9

Catarrale –

- Bronchite J40
- Laringite: J37.0
- Otite media: H65.9
- Tracheite (acuta): J04.1

Catarrò

- Enterico o intestinale → A09.0
- Nasale acuto → J00
- Sifilitico congenito → A50.0†, J99.8*
- Tubotimpanico cronico → H65.2

Catastrofe naturale – Oggetti cadenti durante X59.9†**Catastrofico**

- Antifosfolipidi → Sindrome D68.6
- - Modificazione duratura della personalità dopo un'esperienza F62.0

Catatonìa

- Idiopatica → F20.2
- - schizofrenica: F20.2

Catatonico

- Organico → Disturbo F06.1
- -
- - Schizofrenia F20.2
- - Stupor F20.2

Catecolamine –

- Elevati tassi urinari di: R82.5
- Ipersecrezione di E27.5

Catecolaminergica – Tachicardia ventricolare polimorfa I47.2**Categoria**

- 1 → Numero di cellule T helper nella malattia da HIV: U61.1!
- 2 → Numero di cellule T helper nella malattia da HIV: U61.2!
- 3 → Numero di cellule T helper nella malattia da HIV: U61.3!
- B → Categorie cliniche della malattia da HIV: U60.2!
- C → Categorie cliniche della malattia da HIV: U60.3!
- Clinico malattia HIV
- - Categoria
- - - B → U60.2!
- - - C → U60.3!
- - - → U60.1!
- - Non specificata → U60.9!
- Diversa da A o C → Malattia da HIV sintomatica, U60.2!
- - Categorie cliniche della malattia da HIV: U60.1!

Catel-Manzke – Sindrome di Q87.8**Catena**

- Alfa del fibrinogeno A → Amiloidosi da E85.0†, N08.4*
- CD8alfa → Suscettibilità alle infezioni respiratorie associata alla mutazione della D84.8
- Corto –
- - Deficit di acil-CoA deidrogenasi a E71.3
- - Iperinsulinismo da deficit di 3-idrossiacil-CoA deidrogenasi a E71.3
- - Ipoglicemia iperinsulinemica da deficit di 3-idrossilacil-CoA deidrogenasi a E71.3
- Leggero
- - Ig monoclonali → Sindrome di Fanconi associata alla acquisizione di D47.2, E83.38
- - Kappa → Deficit delle D80.8
- - → Amiloidosi a E85.9
- Lungo → Deficit
- - 3-idrossiacil-CoA deidrogenasi a E71.3
- - Acil-CoA deidrogenasi a E71.3
- Media → Deficit di acil-CoA deidrogenasi a E71.3
- Ossicolare –
- - Altre anomalie acquisite della H74.3
- - Anchilosi della H74.3
- - Anomalia congenita della Q16.3
- - Anomalia di posizione congenita della Q16.3
- - Ferita aperta: S01.36
- - Interruzione e dislocazione della H74.2
- - Malformazione congenita della Q16.3
- - Perdita parziale della H74.3

Catena –Continuazione

- Pesante
- - Alfa → Malattia delle C88.3
- - Gamma → Malattia della C88.2
- - Immunoglobulina → Deficit della D80.8
- - Miu → Malattia delle C88.2
- - -
- - - Altre malattie delle C88.2
- - - Amiloidosi da E85.9
- - - Malattia delle C88.20
- - Ramificato –
- - Altri disturbi del metabolismo degli aminoacidi a E71.1
- - Chetoaciduria a E71.0
- - Deficit di 2-chetoacido deidrogenasi a E71.0
- - Disturbo del metabolismo degli aminoacidi a E71.2
- - Sindrome autismo-epilessia, da deficit di chetoacido deidrogenasi chinasi a E71.1
- - Respiratorio mitocondriale
- - Complesso III → Deficit isolato delle G31.81
- - → Deficit isolato complesso
- - - I della G31.81
- - - IV della G31.81
- - - V della G31.81

Catepsina A] – CARASAL [Arteriopatia, ictus, leucoencefalopatia correlati alla I67.88**Catetere**

- Dialisi peritoneale → Infezione e reazione infiammatoria da T85.71
 - Durante procedura → Perforazione accidentale
 - - Nervo da T81.2
 - - Organo da T81.2
 - - Vaso sanguigno da T81.2
 - Infusione spinale → Sepsis da T85.72
 - Tipo Broviac –
 - - Z45.20
 - - Z95.81
 - Urinario (a permanenza) → Complicanza meccanica di T83.0
 - Vascolare per dialisi → Complicanza meccanica di T82.4
 - Vescicale → Infiammazione da T83.5
 - -
 - - Rimozione di Z43
 - - Stenosi uretrale da N99.18
- Cateterismo vascolare permanenza impiantato chirurgicamente –**
- Adattamento e manutenzione di sistema di Z45.20
 - Portatore di sistema di Z95.81
- Catlin – Segni di Q75.8**
- CATSHL – Sindrome Q87.2**
- Cauda equina**
- Completa → Sindrome della G83.40
 - Incompleta → Sindrome della G83.41

Cauda equina – *Continuazione*

- Non specificata → Sindrome della *G83.49*
- Traumatico
- - Completa → Sindrome della *S34.30*
- - Incompleta → Sindrome della *S34.31*
- -
- - Altro
- - - Malformazioni congenite della *Q06.3*
- - - Non specificati traumatismi della *S34.38*
- - Gomma della *A52.1†, G07**
- - Tumore Maligno: *C72.1*

Causalgia → *G90.69***Causante**

- Deficit uditivo non specificata → Malformazione congenita dell' orecchio *Q16.9*
- Dipendenza → Feto e neonato sofferenti per uso materno di droghe *P04.4*

Causato

- Afibrinogenemia → Emorragia (eccessiva) intraparto *O67.0*
- Altre polveri organiche specifiche → Malattia delle vie aeree *J66.8*
- Coagulazione intravasale disseminata → Emorragia (eccessiva) intraparto *O67.0*
- Deformità ossee della pelvi materna → Assistenza prestata alla madre per sproporzione *O33.0*
- Delezioni bialleliche nel cluster del gene ATAD3 → Sindrome letale da ipoplasia pontocerebellare, ipotonia e insufficienza respiratoria *Q04.3*
- Disco intervertebrale → Stenosi del canale vertebrale *M99.5*
- Disturbo o Malattia organico →
- - Altre disfunzioni sessuali non *F52.8*
- - Disfunzione sessuale non specificata non *F52.9*
- Entrata del bacino stretta → Assistenza prestata alla madre per sproporzione *O33.2*
- Farmaco medicamento → Eruzione cutaneo
- - Generalizzata *L27.0*
- - Localizzata *L27.1*
- Feto macrosomico → Assistenza prestata alla madre per sproporzione *O33.5*
- Idrocefalia fetale → Assistenza prestata alla madre per sproporzione *O33.6*
- Iperfibrinolisi → Emorragia (eccessiva) intraparto *O67.0*
- Ipfibrinogenemia → Emorragia (eccessiva) intraparto *O67.0*
- Malassorbimento selettivo del magnesio → Ipomagnesemia *E83.4*
- Malattie classificate altrove, che complica la gravidanza → Vomito, *O21.8*
- Mutazione puntiforme → Sindrome letale da ipoplasia pontocerebellare, ipotonia e insufficienza respiratoria *Q04.3*
- Pelvi generalmente stretta → Assistenza prestata alla madre per sproporzione *O33.1*
- Polvere di cotone → Malattia delle vie aeree *J66.0*

Causato – *Continuazione*

- Restringimento del bacino inferiore → Assistenza prestata alla madre per sproporzione *O33.3*
- Tessuto connettivo
- - O da dischi intervertebrali → Stenosi dei forami intervertebrali *M99.7*
- - → Stenosi del canale vertebrale *M99.4*
- Virus diversi da quelli influenzali → broncopolmonite *J12*

Cause

- Esogeno
- - Conosciute → Altre sindromi malformative congenite da *Q86.88*
- - Non classificato altrove →
- - - Dismorfia da *Q86.88*
- - - Embriopatia da *Q86.88*
- Esterno →
- - Emoglobinuria dovuta ad emolisi da altre *D59.6*
- - Sequele di altri e non specificati effetti di *T98.1*
- Mortalità mal definite o non specificate → Altre *R99*
- Sconosciute e non specificate di morbosità → *R69*
- Sistemiche → Disgregazione dei denti da *K08.0*
- Specificate →
- - Ittero neonatale da altre *P59.8*
- - Meningite dovuta ad altre *G03.8*
- -
- - Aracnoidite da altre e non specificate *G03*
- - Leptomeningite da altre e non specificate *G03*
- - Meningite da altre e non specificate *G03*
- - Pachimeningite da altre e non specificate *G03*

Cautelare e procedura di attribuzione di patria potestà del bambino → *Custodia Z65***Cava**

v./v.a. Vena cava

Cavale gestazionale (ipotensione) → **Sindrome utero-** *O26.5***Cavaliere** → **Bronco a** *Q32.4***Cavallo**

- Retina, senza distacco → Lacerazione a ferro di *H33.3*
- - Rene a ferro di *Q63.1*

Cavatappi → **Esofago a** *K22.4***CAVC**

- Ipoplasia ventricolare → *Q21.2*
- Ostruzione della parte sinistra del cuore → *Q21.2*

Cavernite (del pene) → *N48.2***Cavernoma cerebrale ereditario** → *Q28.38***Cavernoso**

- Cerebrale
- - Ereditaria → Malformazione *Q28.38*
- - Familiare →

Cavernoso – *Continuazione*

- Cerebrale – *Continuazione*
- - Familiare → – *Continuazione*
- - - Emangioma *Q28.38*
- - - Malformazione *Q28.38*
- Pene →
- - Ascesso dei corpi *N48.2*
- - Atrofia dei corpi *N48.8*
- - Cellulite dei corpi *N48.2*
- - Favo dei corpi *N48.2*
- - Foruncolo dei corpi *N48.2*
- - Ipertrafia dei corpi *N48.8*
- - Trombosi dei corpi *N48.8*
- -
- - Aneurisma arteriovenoso del seno *Q28.20*
- - Corpi *C60.2*
- - Emangioma retinico *D18.06*
- - Emorragia subaracnoidea acquisita da rottura di aneurisma del seno *I60.8*
- - Malformazione linfatica *D18.19*

Caviglia

- Acquisita non classificata altrove → Deformazione della *M21.68*
- Altre parti → Distorsione e distrazione della *S93.48*
- Il piede →
- - Corrosione
- - - Grado
- - - - 2a dell'anca e dell'arto inferiore, tranne la *T24.60*
- - - - 2b dell'anca e dell'arto inferiore, tranne la *T24.61*
- - - - Non specificato dell'anca e dell'arto inferiore, tranne la *T24.4*
- - - Primo grado dell'anca e dell'arto inferiore, tranne la *T24.5*
- - - Secondo grado non precisato dell'anca e dell'arto inferiore, tranne la *T24.60*
- - - Terzo grado dell'anca e dell'arto inferiore, tranne la *T24.7*
- - Ustione
- - - Grado
- - - - 2a dell'anca e dell'arto inferiore, tranne la *T24.20*
- - - - 2b dell'anca e dell'arto inferiore, tranne la *T24.21*
- - - - Non specificato dell'anca e dell'arto inferiore, tranne la *T24.0*
- - - Primo grado dell'anca e dell'arto inferiore, tranne la *T24.1*
- - - Secondo grado non precisato dell'anca e dell'arto inferiore, tranne la *T24.20*
- - - Terzo grado dell'anca e dell'arto inferiore, tranne la *T24.3*
- Legamento
- - Deltoideo → Distorsione e distrazione della *S93.41*
- - Peroneocalcaneale → Distorsione e distrazione della *S93.42*

Caviglia –Continuazione

- Legamento –Continuazione
- - Tibioperoneo (anteriore) (posteriore),
distale - Distorsione e distrazione della
S93.43
- Parte non specificata - Distorsione e
distrazione della S93.40
- Piede
- - Altro - Altri traumi superficiali della
S90.88
- - Corpo estraneo superficiale (scheggia) -
Altri traumi superficiali della S90.84
- - Dita del piede - Necrosi cutanea e
sottocutanea, non classificata altrove:
R02.07
- - Escoriazione - Altri traumi
superficiali della S90.87
- - Formazione di vesciche (non termiche) -
Altri traumi superficiali della S90.82
- - Isolatamente] - gamba [qualsiasi parte,
tranne T24
- - Morso o puntura d'insetto (non velenoso) -
Altri traumi superficiali della S90.83
- - Non specificato - Traumatismo
superficiale della S90.9
- - S.A.I. - Ferita aperta della S91
- - Scollamento sottocutaneo (chiuso) - Altri
traumi superficiali della S90.86
- - -
- - - Altro
- - - - Deformità acquisite della M21.68
- - - - Traumi specificati della S99.8
- - - - Complicanza meccanica di dispositivo
fissatore interno di ossa di arto: T84.16
- - - - Congelamento
- - - - Con necrosi tessutale della T34.8
- - - - Superficiale della T33.8
- - - - Corrosione
- - - - Grado
- - - - - 2a della T25.60
- - - - - 2b della T25.61
- - - - - Non specificato della T25.4
- - - - - Primo grado della T25.5
- - - - - Secondo grado non precisato della
T25.60
- - - - - Terzo grado della T25.7
- - - Ferita aperta
- - - - Altre parti della S91.80
- - - - Multiple della S91.7
- - - Rottura di legamenti a livello della S93.2
- - - Traumatismo
- - - - Altro
- - - - - Muscoli e tendini a livello della S96.8
- - - - - Nervi a livello della S94.8
- - - - - Vasi sanguigni a livello della S95.8
- - - - - Multipli della S99.7
- - - - Muscolo
- - - - - Tendine, non specificato, della S96.9
- - - - - Tendini estensori lunghi delle dita del
piede a livello della S96.7

Caviglia –Continuazione

- Piede –Continuazione
- - - -Continuazione
- - - Traumatismo –Continuazione
- - - - Muscolo –Continuazione
- - - - - Tendini flessori lunghi delle dita del
piede a livello della S96.0
- - - - - Tendini intrinseci a livello della S96.2
- - - - - Tendini multipli a livello della S96.7
- - - - - Nervi multipli a livello della S94.7
- - - - Nervo
- - - - - Non specificato a livello della S94.9
- - - - - Peroneale profondo a livello della
S94.2
- - - - - Sensitivo cutaneo a livello della S94.3
- - - - - Non specificato della S99.9
- - - - - Schiacciamento di altre parti della S97.8
- - - - - Superficiali multipli della S90.7
- - - - Vaso
- - - - - Sanguigni multipli a livello della S95.7
- - - - - Sanguigno non specificato a livello
della S95.9
- - - - Ustione
- - - - - Grado
- - - - - 2a della T25.20
- - - - - 2b della T25.21
- - - - - Non specificato della T25.0
- - - - - Primo grado della T25.1
- - - - - Secondo grado non precisato della
T25.20
- - - - - Terzo grado della T25.3
- - - S.A.I. - S82.88
- - -
- - - L03.11
- - Amputazione traumatico
- - - Piede a livello della S98.0
- - - Tra il ginocchio e la S88.1
- - Articolazione della T84.16
- - Artrite cronica giovanile
- - - Con esordio sistemico, articolazione della
M08.27
- - - Forma pauciarticolare, articolazione della
M08.47
- - Artrite idiopatica giovanile associata a
entesite, M08.87
- - Complicanza meccanica di endoprotesi
articolare: T84.06
- - Congenita: Malformazione: Q74.2
- - Contusione della S90.0
- - Empiema della M00.97
- - Ferita aperta della S91.0
- - Lussazione dell'articolazione della S93.0
- - Malattia di Still a esordio nell'adulto,
M06.17
- - Perdita del piede e della Z89.4
- - Perone interessante: S82.6
- - Presenza di protesi della Z96.66

Caviglia –Continuazione

- - -Continuazione
- - Pronazione della M21.68
- - Sindrome
- - - Impingement della M24.87
- - - Uretro-oculo-sinoviale [sindrome di Reiter]
della M02.37
- - Tibia interessante: S82.5
- - Traumatismo da schiacciamento della
S97.0
- - Tubercolosi della A18.0†, M01.17*

Cavità

- Addominale - Risultati anormali di prelievo
di campioni effettuato su organi
dell'apparato digerente e della R85
- Amniotica e delle membrane - Infezione
della O41.1
- Cardiaco - Lacerazione cuore
- - Con apertura di S26.83
- - Senza apertura di S26.82
- Connessione cardiaco
- - Non specificata - Malformazione
congenita di Q20.9
- - - Altre malformazioni congenite delle
Q20.8
- Corporeo
- - O in ferita operatoria a seguito di
procedura diagnostica o terapeutica -
Corpo estraneo accidentalmente lasciato
in T81.5
- - -
- - - Aderenze da corpo estraneo lasciato
accidentalmente in ferita operatoria o in
T81.5
- - - Ostruzione da corpo estraneo lasciato
accidentalmente in ferita operatoria o in
T81.5
- - - Perforazione da corpo estraneo lasciato
accidentalmente in ferita operatoria o in
T81.5
- Cranica - Teratoma della D48.0
- Glenoidea e collo della scapola - Frattura
della scapola: S42.14
- Media (della pelvi) che causa sproporzione -
Restringimento della O33.3
- Nasale
- - I - D02.3
- - Seni paranasale -
- - - Carcinoma a cellule squamose
- - - C30.0
- - - C31.9
- - - Tumore benigno: Orecchio medio, D14.0
- - -
- - - D38.5
- - - Polipo della J33.0
- - - Tumore Maligno: C30.0
- - Orale
- - Faringe -
- - - Carcinoma in situ: Labbro, D00.0
- - - Tumore

Cavità –Continuazione

- Orale –Continuazione
- - Faringe –Continuazione
- - - Tumore –Continuazione
- - - - Comportamento incerto o sconosciuto: Labbra, *D37.0*
- - - - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue del labbro, della *C14.8*
- - S.A.I. – *C06.9*
- - -
- - - Carcinoma a cellule squamose della *C06.9*
- - - Ferita aperta: Altre e multiple parti del labbro e della *S01.59*
- - - Traumatismo superficiale del labbro e della *S00.5*
- Orbitale –
- - Osso
- - - *C41.01*
- - - *D16.41*
- - Osteoblastoma delle ossa della *D16.41*
- Peritoneale – Liquido nella *R18*
- Post mastoidectomia –
- - Cisti mucosa della *H95.1*
- - Colesteatoma ricorrente nella *H95.0*
- - Granulazioni della *H95.1*
- - Infiammazione cronica della *H95.1*
- Rinofaringea posteriore – Carcinoma della *C11.1*
- Toracica – *T27.2*

Cavitaria – Miasi *B87.8***Cavo**

- Acquisito – Piede *M21.60*
- Atrofia ottica-sordità neurosensoriale – Sindrome atassia cerebellare-areflessia-piede *G11.8*
- Douglas –
- - *N81.5*
- - Tubercolosi del *A18.1†, N74.1**
- Orale – Sifilide tardiva del *A52.7†, K93.8**
- Orofaringeo – Infezione da Herpes nel *B00.2*
- Valgo acquisito – Piede traverso *M21.63*
- -
- - Piede *Q66.7*
- - Telecanto - ipertelorismo - strabismo - piede *Q87.8*

Cavolfiore – Orecchio a *M95.1***Cayman – Atassia, tipo *G11.0*****CBD] – Degenerazione cortico-basale [*G31.0†, F02.0******CCAM [Malformazione adenomatoide cistica congenita del polmone] – *Q33.0*****CCUS [Clonal cytopenia of undetermined significance] – *U62.01†*****CD25 – Immunodeficienza da deficit di *D81.8*****CD30-positivo**

- Linfoma diffuso a grandi cellule B – *C83.3*
- -

CD30-positivo –Continuazione

- - –Continuazione
- - Linfoma anaplastico
- - - Grandi cellule, *C84.6*
- - - Primitivo cutaneo a grandi cellule *C86.6*
- - Malattia linfoproliferativa cutanea primitiva a cellule T *C86.6*
- - Proliferazioni primitive cutanee di cellule T *C86.6*

CD3gamma – Immunodeficienza combinata da deficit di *D81.2***CD70 – Immunodeficienza combinata grave da deficit di *D82.3*****CD8alfa – Suscettibilità alle infezioni respiratorie associata alla mutazione della catena di *D84.8*****CDG**

- Congenital disorder of glycosylation
- - Tipo Ic – Sindrome *E77.8*
- - - *E77.8*
- - Tipo IIc – Sindrome *D84.8*
- - - *E77.8*

CDHS – *Q87.0***CDKN1C**

- Con nanismo
- - Diabete mellito – Sindrome da ritardo di crescita intrauterino associata a *E34.8, E10.90*
- - - Sindrome da ritardo di crescita intrauterino associata a *E34.8*
- - Sindrome di Beckwith-Wiedemann da deficit di *Q87.3*

CDPX2] – Condrodysplasia puntata dominante legata all'X [*Q77.3***CEBPA – Leucemia mieloide acuta con mutazioni somatiche di *C92.00*****CEBPE – Sindrome da autoinfiammazione, immunodeficienza e disfunzione dei neutrofili correlata a *M35.8*****CEC [Celiachia - epilessia - calcificazioni cerebrali] – *K90.0, G40.8*****Ceca, tipo metatarsico – Displasia *Q77.7*****Cecità**

- Atassia e spasticità – Sindrome da degenerazione neurologica progressiva ad esordio precoce, *G31.88*
- Binoculare – *H54.0*
- Blu – *H53.5*
- Corticale
- - Disabilità intellettiva
- - - Dismorfismi facciali – Sindrome da encefalopatia epilettica ad esordio precoce, *G40.4*
- - - Polidattilia – Sindrome da *Q87.8*
- - Ritardo dello sviluppo – Sindrome da microcefalia progressiva - crisi epilettiche - *Q02*
- - Diurna – *H53.1*
- - I colori – *H53.5*
- - Iperlassità – Osteoporosi - macrocefalia - *Q87.8*

Cecità –Continuazione

- Ipopigmentazione di tipo yemenita – Sindrome della sordità con *Q87.8*
- Monoculare – *H54.4*
- Notturno
- - Anomalie scheletriche - dismorfismi – *Q87.8*
- - Stazionaria congenita – *H53.6*
- - - *H53.6*
- - Pingelapese – *H53.5*
- - Scoliosi - aracnodattilia – *Q87.8*
- - Sordità – Atassia cerebellare autosomica recessiva - *G11.1*
- -
- - Displasia ectodermica - *Q87.8*
- - Malattia da HIV con *B23.8, H54.0*

CEDNIK – Sindrome *Q82.8***Ceelen-Gellerstedt – Sindrome di *E83.1†, J99.8******Cefalalgia istaminica – *G44.0*****Cefalalgiche specificate – Altre sindromi *G44.8*****Cefalea**

- Allergica – *G44.8*
- Che colpisce mezza testa, ovvero emicrania – *G43.9*
- Cronica post-traumatica – *G44.3*
- Farmaci non classificata altrove – *G44.4*
- Grappolo
- - Cronica – *G44.0*
- - Episodica – *G44.0*
- - Sindrome di Horton – *G44.0*
- - - Sindrome di *G44.0*
- Indotto anestesia spinale
- - Epidurale durante il
- - - Puerperio – *O89.4*
- - - Travaglio e il parto – *O74.5*
- - O epidurale in gravidanza – *O29.4*
- - Ipnica – *G44.8*
- - Istamina – *G44.0*
- - Origine vertebrale – *M54.2*
- - Perdita di concentrazione, associati con la menopausa – Sintomi come vampate di calore, insonnia, *N95.1*
- - Tensiva
- - Cronica – *G44.2*
- - Episodica – *G44.2*
- - S.A.I. – *G44.2*
- - - *G44.2*
- - Vasomotoria
- - Non classificata altrove – *G44.1*
- - S.A.I. – *G44.1*
- - -
- - *R51*
- - Emicrania: aura, senza *G43.1*
- - Psicogena: *F45.40*

Cefalico

- Benigna - Istiocitosi *D76.3*
- -
- - Flebite e tromboflebite: della vena *I80.80*
- - Tetano *A35*

Cefaloematoma provocato da trauma da parto - *P12.0*

Cefalopelvica S.A.I. - Sproporzione *O33.9*

Cefalopolisindattilia di Greig - Sindrome da *Q75.2*

Cefalosporine ed altri antibiotici beta-lattamici - Avvelenamento: *T36.1*

Cefalotoracica progressiva - Lipodistrofia *E88.1*

Ceftazidima, piperacillina/tazobactam o cotrimossazolo - Burkholderia, Stenotrophomonas e altri batteri non fermentanti resistenti a chinoloni, amikacina, *U81.6!*

Ceide

v./v.a. Zechi-Ceide

Celiachia epilessia calcificazioni cerebrali -

- *K90.0, G40.8*
- CEC [*K90.0, G40.8*

Celiaco

v./v.a. Arteria celiaca

- -

- - Ganglio o plesso *S34.5*
- - Malattia *K90.0*
- - Sensibilità al glutine non *K90.4*
- - Traumatismo del tronco *S35.2*

Cellulare

- Con
- - Cromosoma sessuale anormale - Mosaicismo, 45,X/linee *Q96.4*
- - Insufficienza epatica - necrosi epatica (*K72*
- - Mista in remissione completa - Leucemia acuta a linea *C95.01*
- - Non specificato -
- - Altra leucemia di tipo *C95.7*
- - Leucemia acuta di tipo *C95.0*
- - Leucemia cronica di tipo *C95.1*
- - Sottocutaneo - Malattia da HIV con malattia del tessuto *B23.8, L98.9*
- -
- - Immunodeficienza *D84.8*
- - Infezione da citomegalovirus in immunodepressione *B25.9, D84.9*

Cellularità mista - Linfoma di Hodgkin (classico) a *C81.2*

Cellulite

- Arto
- - Inferiore - *L03.11*
- - Superiore - *L03.10*
- - Ascesso bocca
- - Non specificata - *K12.29*
- - - Altra *K12.28*
- - Con eosinofilia [Wells] - *L98.3*
- - Condotto uditivo esterno - *H60.1*

Cellulite - Continuazione

- Corpi cavernosi e del pene - *N48.2*
- Dito
- - Mani - *L03.01*
- - Piedi - *L03.02*
- - Faringe - *J39.1*
- - Flemmonosa
- - - Altre sedi - *L03.8*
- - - Dita delle mani e dei piedi - *L03.0*
- - - Non specificata - *L03.9*
- - - Orecchio esterno - *H60.1*
- - Parete
- - - Addominale - *L03.3*
- - - Toracica - *L03.3*
- - - Tronco - *L03.3*
- - - Viso - *L03.2*
- - Laringe - *J38.7*
- - Naso o del setto nasale - *J34.0*
- - Orbita - *H05.0*
- - Organo genitale maschile non specificato - *N49.9*
- - Padiglione auricolare - *H60.1*
- - Pavimento) orale - *K12.20*
- - Pelvica femminile specificato(a) come acuto(a) - *N73.0*
- - Peritonsillare - *J36*
- - Regioni anale e rettale con o senza fistola - *K61*

Cellulocutanea - Peste *A20.1*

Celsi - Kerion *B35.0*

CELSR1 - Linfedema primitivo ad esordio tardivo correlato a *Q82.08*

Cemento

- Osseo
- - Mascella
- - - Superiore - Displasia florida *D16.42*
- - - - Displasia florida *D16.42*
- - - Reazione al *T84.8*
- -
- - *L23.5*
- - *L24.5*
- - *L25.3*
- - Aplasia e ipoplasia del *K00.4*
- - Carie del *K02.2*
- - Iperplasia del *K03.4*

Cenani-Lenz - Sindattilia di *Q74.8*

Cenestopatica - Schizofrenia *F20.8*

Central core (miopatia delle fibrille centrali) - Malattia *G71.2*

Centrale -

- Avvelenamento: Farmaci antiparkinsoniani e altri miorellassanti *T42.8*
- - Malattia central core (miopatia delle fibrille *G71.2*

Centrifugo

- Addominale infantile - Lipodistrofia *E88.1*
- - Eritema anulare *L53.1*

Centroblastico

- Centrocitico -
 - - Linfoma *C83.9*
 - - Linfoma diffuso *C83.9*
 - - Linfoma diffuso a grandi cellule B - *C83.3*
 - -
 - - Linfoma diffuso
 - - - *C83.3*
 - - - Grandi cellule B *C83.3*
 - - - Linfoma follicolare *C82.2*
 - - - Linfoma non Hodgkin *C83.3*
- Centroblastoma -** *C83.3*

Centrocitico -

- Linfoma
 - - *C83.1*
 - - Centroblastico *C83.9*
 - - Linfoma diffuso centroblastico *C83.9*
- Centroeuropea - Encefalite da zecche** *A84.1*

Centrofollicolare

- Cutaneo - Linfoma *C82.6*
- Diffuso - Linfoma *C82.5*

Centrolobulare - Enfisema *J43.2*

Centromerica - immunodeficienza - dismorfismi] - Sindrome ICF [instabilità *D82.8*

Centronucleare

- Autosomico
- - Dominante - Miopatia *G71.2*
- - Recessiva - Miopatia *G71.2*
- Legato X
- - Femmine portatrici - Forma sintomatica della miopatia *G71.2*
- - - Miopatia *G71.2*
- - - Miopatia miotubulare *G71.2*

Centrotemporali [Rolando] - Epilessia benigna con punte *G40.08*

Cenurosi - *B71.8*

CEP [Porfiria eritropoietica congenita] - *E80.0*

CEP19 - Obesità da deficit di *E66.89*

CEPT - Deficit di *E78.4*

Cera di) paraffina - (*T52.0*

Ceramidasi

- Alcalina 3] - Leucodistrofia da deficit di ACER3 [*E75.2*
- - Deficit di *E75.2*

Cercarie - Dermatite da *B65.3*

Cerchia relazionale ristretta, compreso l'ambiente familiare - Altri problemi connessi alla *Z63*

Cerchiaggio con o senza menzione di incompetenza cervicale - Assistenza prestata alla madre per: *O34.3*

Cerea - schizofrenica: Flessibilità *F20.2*

Cerebellare

- v./v.a. Arteria cerebellare
- v./v.a. Atassia cerebellare
- v./v.a. Atrofia cerebellare
- v./v.a. Emorragia cerebellare
- v./v.a. oculo-reno-cerebellare
- v./v.a. olivo-ponto-cerebellare
- Acquisita → Degenerazione *G31.9*
- Con cisti della fossa posteriore → Sindrome da agenesia parziale del corpo calloso ed ipoplasia del verme *Q04.3*
- Degenerazione tappeto-retinica → Ipoplasia *Q04.3*
- Difetto della conduzione cardiaca → Sindrome da microcefalia-ipoplasia *Q87.0*
- Diffuso
- - Non specificato → Traumatismo cerebrale e *S06.20*
- - -
- - - Altri traumatismi cerebrali e *S06.28*
- - - Contusioni *S06.22*
- Disabilità intellettiva-microcefalia congenita-distonia-anemia-ritardo della crescita → Sindrome CIMDAG [ipoplasia *Q87.8*
- Dismorfismi facciali-disabilità intellettiva → Sindrome microcefalia - ipoplasia del corpo calloso e del verme *Q87.0*
- Displasia spondiloepifisaria legata all'X → Sindrome disabilità intellettiva - ipoplasia *Q87.8*
- Distrofia cornea Dismorfismo facciale → Sindrome agenesia
- - Grandi labbra con malformazioni *Q87.0*
- - Scrotale con malformazioni *Q87.0*
- Emisferica bilaterale isolata → Ipoplasia *Q04.3*
- Ereditario
- - Atassia S.A.I. → *G11.9*
- - Degenerazione → *G11.9*
- - Malattia → *G11.9*
- - Sindrome → *G11.9*
- Focale
- - Non specificato → Traumatismo cerebrale e *S06.30*
- - -
- - - Altri traumatismi cerebrali e *S06.38*
- - - Contusione *S06.32*
- - - Ematoma *S06.34*
- Generalizzata, crisi epilettiche non trattabili e microcefalia progressiva → Sindrome da atrofia cerebrale e *Q02*
- Idranencefalia → Sindrome neuroni multinucleati - anidramnios - displasia renale - ipoplasia *Q87.8*
- Infantile con microcefalia postnatale progressiva → Atrofia cerebro- *G31.9, Q02*
- Malformazioni interne → Porencefalia - ipoplasia *Q87.8*
- Mioclonica → Dissinergia *G11.1*
- Multiplo → ematoma
- - Intracerebrali e *S06.23*
- - Traumatici intracerebrali e *S06.23*

Cerebellare –Continuazione

- Paraneoplastica → Degenerazione *C80.9†, G32.8**
- Postoperatorio → Mutismo (*G97.81*
- Retinica infantile → Degenerazione *G31.88*
- Tipo
- - B → Lissencefalia con ipoplasia *Q04.3*
- - C → Lissencefalia con ipoplasia *Q04.3*
- - D → Lissencefalia con ipoplasia *Q04.3*
- - F → Lissencefalia con ipoplasia *Q04.3*
- - - Lissencefalia con ipoplasia
- - - *Q04.3*
- - -
- - Agenesia
- - - *Q04.3*
- - Completa isolata del verme *Q04.3*
- - Isolata del verme *Q04.3*
- - Parziale isolata del verme *Q04.3*
- - Verme *Q04.3*
- - Alcolica Degenerazione *G31.2*
- - Aplasia completa isolata del verme *Q04.3*
- - Aprosencefalia - disgenesia *Q04.3*
- - Arteria cerebrale media arteria cerebrale anteriore arteria cerebrale posteriore arteria
- - - *I63.3*
- - - *I63.4*
- - - *I63.5*
- - Ascesso (embolico): *G06.0*
- - Astrocitoma *C71.6*
- - Atrofia multisistemica, tipo *G23.3*
- - Deficit cognitivo legato all'X - ipoplasia *Q87.8*
- - Diabete mellito neonatale permanente - agenesia pancreatica e *Q87.8*
- - Emorragia intracerebrale *I61.4*
- - Emorragia traumatica: *S06.8*
- - Ipoplasia isolato
- - - Monolaterale dell'emisfero *Q04.3*
- - - Verme *Q04.3*
- - Ittiosi - epatosplenomegalia - degenerazione *Q87.8*
- - Liponeurocitoma *D43.1*
- - Molteplici lacerazioni cerebrali e *S06.28*
- - Occlusione e stenosi delle arterie *I66.3*
- - Sclerosi endostale - ipoplasia *Q87.8*
- - Sindrome *I67.9†, G46.4**
- - Stenosi dell'arteria *I66.3*
- Cerebellite post-infettiva → *G04.8***
- Cerebello**
- v./v.a. cranio-cerebello-cardiaco
- Cerebello-cerebrale progressiva] → PCCA [Atrofia *G31.88***
- Cerebello-facio-dentale → Sindrome *Q87.0***
- Cerebelloretinico**
- Familiare → Angiomatosi *Q85.8*
- Von Hippel-Lindau → Angiomatosi *Q85.8*

Cerebello-trigemino-dermica → Displasia *Q87.8***Cerebrale**

- v./v.a. craniocerebrale
- v./v.a. oculo-cerebrale-ipopigmentazione
- v./v.a. oculo-palato-cerebrale
- v./v.a. Tipo di malattia

Cerebri →

- Commotio *S06.0*
- Gliomatosis *C71.0*

Cerebro

- v./v.a. endocrino-cerebro-osteodisplastica
- v./v.a. oculo-cerebro-cutaneo
- v./v.a. oculo-cerebro-facciale
- v./v.a. tiro-cerebro-renale
- Cerebellare infantile con microcefalia postnatale progressiva → Atrofia *G31.9, Q02*
- Cutanea con sovraccarico di ferro → Sindrome *G31.88*
- Renale → Sindrome da deplezione del DNA mitocondriale, forma epato- *G31.81*

Cerebrocerebellare → Epilessia focale - disabilità cognitiva - malformazione *Q04.8***Cerebro-costomandibolare → Sindrome *Q87.5*****Cerebro-epato-renale → Sindrome *Q87.8*****Cerebrofacciale tipo**

- 1 → Sindrome metamerica arterovenosa *Q28.28*
- 2 → Sindrome metamerica arterovenosa *Q28.28*
- 3 → Sindrome metamerica arterovenosa *Q28.28*

Cerebrofacial arteriovenous metamerism syndrome → *Q28.28***Cerebro-facio-toracica → Displasia *Q87.5*****Cerebromaculare → Distrofia *E75.4*****Cerebro-oculo-facio-scheletrico**

- Autosomica recessiva → Sindrome di Pena-Shokeir II [sindrome *Q87.8*
- - Sindrome
- - *Q87.8*
- - COFS [*Q87.8*

Cerebro-oculo-nasale → Sindrome *Q87.0***Cerebroosteodisplastica → Sindrome endocrino- *Q87.8*****Cerebro-palato-cardiaca di Hamel → Sindrome *Q87.8*****Cerebrorenale di tipo Pérez → Sindrome *G31.88*****Cerebro-reno-urogenitale → Sindrome fetale letale da agenesia/ipoplasia *Q87.8*****Cerebroretinale → Lipidosi *E75.4*****Cerebroside → Lipidosi da *E75.2*****Cerebrosidiosi → *E75.2*****Cerebrospinale**

- Dopo puntura lombare → Perdita di liquor *G97.0*
- Epidemica → Meningite *A39.0†, G01**
- Meningococco →
- - Febbre *A39.0†, G01**
- - Infezione *A39.0†, G01**

Cerebrospinale –Continuazione

- Negativo → Sifilide congenita latente tardiva con esame del liquido *A50.6*
- Tifo esantematico → Meningite *A75.9†, G01**
- Tubercolare → Meningite *A17.0†, G01**
- -
- - Liquorrea *G96.0*
- - Risultato
- - - Anormale di esame del liquido *R83.9*
- - - Citologico anormale del liquido *R83.6*
- - - Immunologico anormale del liquido *R83.4*
- - - Istologico anormale del liquido *R83.7*
- - - Microbiologico anormale del liquido *R83.5*
- - Tubercolosi *A17.8†, G07**
- - Valore
- - - Anormale di sostanze ad uso principalmente non medico del liquido *R83.3*
- - - Enzimatico anormale del liquido *R83.0*
- - - Ormonale anormale del liquido *R83.1*

Cerebrotendinea [van Bogaert-Scherer-Epstein] → Colesterosi (xantomatosi) *E75.5***Cerebrovascolare**

- Acuta S.A.I. → Insufficienza *I67.88*
- Ischemico
- - Transitorio
- - - Con remissione completo entro
- - - - 1 a 24 ore → Attacco *G45.92*
- - - - Meno di 1 ora → Attacco *G45.93*
- - - Non specificati → Attacchi *G45.9*
- - - Sindromi correlate → Altri attacchi *G45.8*
- - - → Attacchi *G45*
- - - → Minaccia di attacco *G45.9*
- - Malattia
- - Cerebrovascolari non classificate altrove → Sindrome *I67.9†, G46.8**
- - Classificate altrove → Altri disturbi *I68.8**
- - Non
- - Classificate altrove → Sindrome cerebrovascolare in malattie *I67.9†, G46.8**
- - Specificata → Malattia *I67.9*
- - S.A.I. → Accidente *I64*
- - Specificate → altro Malattia
- - *I67.8*
- - *I67.88*
- -
- - Danno degenerativo *I67.9†, G32.8**
- - Degenerazione
- - - *I67.9†, G32.8**
- - - Cerebrale in malattie *I67.9†, G32.8**
- - - Sequele di altre e non specificate malattie *I69.8*
- - Sifilide *A52.0†, I68.8**
- - Sindrome vascolare in malattie *I67.9†, G46.8**

Cereus → Intossicazione alimentare da Bacillus *A05.4***Cernunnos → Deficit di *D81.1*****Cernunnos-XLF → Deficit di *D81.1*****Ceroide neuronale → Lipofuscinosi *E75.4*****Ceroidolipofuscinosi neuronale**

- Adulto → *E75.4*
- Correlata a ATP13A2 → *E75.4*
- Infanzia tardiva → *E75.4*
- Variante epilessia nordica → *E75.4*
- - NCL [*E75.4*

Certificato medico → Rilascio di *Z02***Cerulea dolens → Flegmasia *I80.28*****Cerume → Tappo di *H61.2*****Cervelletto**

- Sella turcica piccola → Bassa statura - anomalie dell'ipofisi e del *Q87.1*
- Trauma da parto → Lacerazione della membrana tectoria del *P10.4*
- -
- - *D33.1*
- - *D43.1*
- - Agenesia del *Q04.3*
- - Astroblastoma del *C71.6*
- - Astrocitoma
- - - Anaplastico del *C71.6*
- - - Diffuso del *C71.6*
- - - Pilocitico del *C71.6*
- - - Pilomixioide del *C71.6*
- - - Protoplasmatico del *C71.6*
- - Emorragia del *S06.34*
- - Ganglioglioma anaplastico del *C71.6*
- - Germinoma del *C71.6*
- - Glioblastoma
- - - *C71.6*
- - - Cellule giganti del *C71.6*
- - - Glioma maligno del *C71.6*
- - - Gliosarcoma del *C71.6*
- - H-ABC [Ipomielinizzazione con atrofia dei gangli basali e del *E75.2*
- - Lacerazione di cervello e *S06.38*
- - Medulloepitelioma del *C71.6*
- - Oligoastrocitoma
- - - *C71.6*
- - - Anaplastico del *C71.6*
- - - Oligodendroglioma
- - - *C71.6*
- - - Anaplastico del *C71.6*
- - - Teratoma maligno del *C71.6*
- - - Tubercolosi del *A17.8†, G07**
- - Tumore
- - - Maligno: *C71.6*
- - - Neuroectodermico primitivo del *C71.6*
- - - Oligoastrocitico del *C71.6*
- - - Xantoastrocitoma pleomorfo del *C71.6*

Cervello

- Cervelletto → Lacerazione di *S06.38*

Cervello –Continuazione

- Con leucodistrofia multicistica bilaterale → Malattia muscolo-occhio- *G71.2, E75.2*
- Eccetto lobi e ventricoli → Tumore Maligno: *C71.0*
- Infantile → Degenerazione congenita del *Q04.9*
- Lesione sconfinante più Zona contigue →
- - Astroblastoma del *C71.8*
- - Glioma maligno del *C71.8*
- - Polmone-tiroide → Sindrome *E03.1†, J99.8*, G25.5*
- - Tubercolare → Ascesso del *A17.8†, G07**
- -
- - *D33.0*
- - *D43.0*
- - Astroblastoma del *C71.0*
- - Astrocitoma
- - - *C71.0*
- - - Anaplastico del *C71.0*
- - - Diffuso del *C71.0*
- - - Pilocitico del *C71.0*
- - - Pilomixioide del *C71.0*
- - - Protoplasmatico del *C71.0*
- - - Criptococcosi del *B45.1†, G05.2**
- - - Endoarterite sifilitica del *A52.0†, I68.1**
- - - Ependimoblastoma del *C71.0*
- - - Ganglioglioma anaplastico del *C71.0*
- - - Glioblastoma
- - - *C71.0*
- - - Cellule giganti del *C71.0*
- - - Glioma del *C71.9*
- - - Gliosarcoma del *C71.0*
- - - Malattia
- - - HIV con linfoma primario del *B21, C85.9*
- - - Muscolo-occhio- *G71.2*
- - - Medulloepitelioma del *C71.0*
- - - Oligoastrocitoma
- - - *C71.0*
- - - Anaplastico del *C71.0*
- - - Oligodendroglioma
- - - *C71.0*
- - - Anaplastico del *C71.0*
- - - Sindrome ritardo dello sviluppo globale - alopecia - macrocefalia - dismorfismi facciali - anomalie strutturali del *Q87.8*
- - TBC [Tubercolosi] del *A17.8†, G07**
- - Teratoma
- - - Benigno del *D33.2*
- - - Maligno del *C71.0*
- - - Tubercolosi del *A17.8†, G07**
- - Tumore
- - - Neuroectodermico primitivo del *C71.0*
- - - Oligoastrocitico del *C71.0*
- - - Sifilitico del *A52.1†, G94.8**
- - - Xantoastrocitoma pleomorfo del *C71.0*

Cervi - Febbre della mosca dei A21**Cervicale**

- v./v.a. faringea-cervicale-brachiale
- v./v.a. oto-facio-cervicale
- v./v.a. Tipo di malattia

Cervicalgia - M54.2**Cervice**

- Esclusa - Malattia infiammatoria acuta dell'utero, N71.0
- Inferiore a 10 mm o dilatazione ad imbuto(funneling) - Assistenza prestata alla madre per lunghezza della O34.30
- Non specificata - Carcinoma in situ: D06.9
- Successiva(o) a condizioni morbose classificabili in O00-O07 - Lacerazione, perforazione, rottura o danno chimico: della O08.6
- Vagina
- - Pervie - Utero bicorni bicervicale con Q51.3
- - - Utero doppio con duplicazione di Q51.1
- - -
- - Assenza di dilatazione della O62.0
- - Assistenza prestata alla madre
- - - Altre anomalie della O34.4
- - - Polipo della O34.4
- - - Precedente intervento chirurgico sulla O34.4
- - - Restringimento o stenosi della O34.4
- - - Tumore della O34.4
- - Carcinoma in situ: Altre parti della D06.7
- - Carcinoma squamocellulare della C53.9
- - Ipoplasia dell'utero e della Q51.8
- - Papilloma della D26.0
- - Spostamento congenito di epitelio piatto nel canale della Q51.8

Cervice uterina

- Complicante il parto -
- - Amputazione della O65.5
- - Atresia della O65.5
- - Cicatrice della O65.5
- Durante il parto - Lacerazione della O71.3
- Lesione sconfinante più Zona contigue -
- - Adenocarcinoma della C53.8
- - Carcinoma a cellule squamose della C53.8
- - Carcinosarcoma della C53.8
- - Sarcoma della C53.8
- Tumore neuroectodermico primitivo della C53.8
- Non
- - Specificata -
- - - Displasia della N87.9
- - - Malformazione congenita dell'utero e della Q51.9
- - - Tumore Maligno: C53.9
- - Specificato - Disturbo non infiammatorio della N88.9
- S.A.I. - Prolasso della N81.2
- Tricomonadi - Infezione della A59.0†, N74.8*

Cervice uterina -Continuazione

- -
- - Adenocarcinoma della C53.9
- - Adenosarcoma della C53.9
- - Aderenze della N88.1
- - Agenesia della Q51.5
- - Allungamento ipertrofico della N88.4
- - Altro
- - Disturbi non infiammatori, specificati, della N88.8
- - - Malformazioni congenite dell'utero e della Q51.8
- - - Aplasia della Q51.5
- - - Ascesso non puerperale della N72
- - - Assenza acquisita della Z90.7
- - - Assenza congenita della Q51.5
- - - Carcinoma a cellule vitree della C53.9
- - - Carcinoma adenoide
- - - Basale della C53.9
- - - Cistico della C53.9
- - - Carcinoma endocrino scarsamente differenziato della C53.9
- - - Carcinoma papillare della C53.9
- - - Carcinosarcoma della C53.9
- - - Ciste
- - - N88.8
- - - Embrionale della Q51.6
- - - Distacco anulare della O71.3
- - - Erosione ed ectropion della N86
- - - Esame speciale di screening per tumore della Z12.4
- - - Eversione della N86
- - - Feto e neonato sofferenti per incompetenza della P01.0
- - - Incompetenza della N88.3
- - - Lacerazione di vecchia data della N88.1
- - - Leiomiomasarcoma della C53.9
- - - Leucoplachia della N88.0
- - - Malattia infiammatoria della N72
- - - Melanoma in situ della D03.8
- - - Other benign neoplasm: D26.0
- - - Polipo
- - - N84.1
- - - Mucoso della N84.1
- - - Rhabdomyosarcoma della C53.9
- - - Restringimento e stenosi della N88.2
- - - Risultati anormali di secrezioni e strisci della: R87
- - - Sarcoma della C53.9
- - - Sifilide tardiva della A52.7†, N74.2*
- - - Tubercolosi della A18.1†, N74.0*
- - - Tumore
- - - Maligno
- - - - Cellule germinali della C53.9
- - - - Lesione sconfinante a più zone contigue della C53.8
- - - Mülleriano misto maligno della C53.9

Cervice uterina -Continuazione

- - -Continuazione
- - Tumore -Continuazione
- - - Neuroectodermico
- - - Periferico maligno della C53.9
- - - Primitivo della C53.9
- - Ulcera (trofica) da decubito della N86

Cervicite

- Chlamydiae - A56.0
- Con o senza erosione o ectropion - N72
- Dopo il parto - O86.1
- Erpetica - A60.0†, N74.8*
- Sifilitico
- - Tardiva - A52.7†, N74.2*
- - - A52.7†, N74.2*
- Tricomonadi - A59.0†, N74.8*
- Tubercolare - A18.1†, N74.0*

Cervico

- Auricolare - Fistola: Q18.1
- Vaginale -
- - Adenosarcoma della giunzione C53.8
- - Carcinoma a cellule chiare della giunzione C53.8
- - Carcinoma adenoide cistico della giunzione C53.8
- - Carcinoma basocellulare adenoide della giunzione C53.8
- - Carcinoma neuroendocrino scarsamente differenziato della giunzione C53.8
- - Leiomiomasarcoma della giunzione C53.8
- - Rhabdomyosarcoma della giunzione C53.8
- - Tumore a cellule germinali della giunzione C53.8
- Vescicale - Fistola: N82.1

Cervicobrachiale - Sindrome M53.1**Cervicocraniale - Sindrome M53.0****Cervicofacciale -**

- Actinomicosi A42.2
- Fibrocondroma D21.0

Cerviconeuralgia - disturbi di disco intervertebrale con M50**Cervicothoracic outlet syndrome - G54.0****Cervicotoracico**

- Con
- - Neurite - Ernia del nucleo polposo M50.1†, G55.1*
- - Radicolopatia - Ernia del nucleo polposo M50.1†, G55.1*
- - disturbi di disco M50

Cervicotrocanterica - Giunzione S72.05**Cervicovaginite da Chlamydia - A56.0****Cesareo**

- v./v.a. Taglio cesareo
- - Feto e neonato sofferenti per parto P03.4

Cesioflammea - Facomatosi Q85.8**Cesiomarmorata - Facomatosi Q85.8****Cestan-Chenais - Sindrome di I63.0†, G46.3***

Cestodi

- Pesce → Infezione da *B70.0*
- Specificate → Altre infestazioni da *B71.8*
- → Infezioni da *B71.9*

Cetilsteirilico → Ipersensibilità a alcol *T78.4***CFA [Alveolite fibrosante criptogenetica] →** *J84.10***CFC → Sindrome** *Q87.8***CGD [Malattia granulomatosa cronica] →** *D71***Chagas**

- Acuta con interessamento cardiaco → Malattia di *B57.0†, I98.1**
- Cronica con interessamento
 - - Altri organi → Malattia di *B57.5*
 - - Apparato digerente → Malattia di *B57.3†, K93.8**
 - - Cardiaco → Malattia di *B57.2†, I98.1**
 - - Sistema nervoso → Malattia di *B57.4†, G99.8**
- Senza interessamento di organi → Malattia di *B57.1*

Chanarin

v./v.a. Dorfman-Chanarin

CHAND [capelli ricci, anchiloblefaron, displasia ungueale] → Sindrome *Q82.8***Chandler → Sindrome di** *H21.8***Chapare → Febbre emorragica di** *A96.8***CHAPLE [iperattivazione del complemento, trombosi angiopatica, enteropatia con perdita di proteine] → Sindrome** *D84.1***Char → Sindrome di** *Q87.8***Charcot**

v./v.a. Artrite di Charcot

v./v.a. Erb-Charcot

- Diabetica → Artropatia di *E14.60†, M14.69**
- II → Sindrome di *G12.2*
- Non sifilitica non classificata altrove → Artropatia di *G98†, M14.69**
- Sclerosi laterale amiotrofica → Malattia di *G12.2*
- Sifilide → Artropatia di *A52.1†, M14.69**
- Sifilitica → Artropatia di *A52.1†, M14.69**
- Siringomielica → Artropatia di *G95.0†, M49.49**
- Tabetica → Artropatia di *A52.1†, M14.69**
- →
 - - Artropatia di *G98†, M14.69**
 - - Cirrosi di *K74.3*
 - - Sifilide articolare di *A52.1†, M14.69**
 - - Taboparalisi con articolazione di *A52.1†, M14.69**

Charcot-Marie-Tooth

- Assonale autosomica recessiva da deficit del metabolismo del rame → Malattia di *G60.0*
- Autosomica
 - - Dominante
 - - - Correlata a MME → Malattia di *G60.0*
 - - - Intermedio tipo
 - - - - B → Malattia di *G60.0*

Charcot-Marie-Tooth → Continuazione

- Autosomica → Continuazione
 - - Dominante → Continuazione
 - - - Intermedio tipo → Continuazione
 - - - - C → Malattia di *G60.0*
 - - - - D → Malattia di *G60.0*
 - - - - → Malattia di *G60.0*
 - - - - Tipo
 - - - - - 2
 - - - - - - Mutazione di TFG → Malattia di *G60.0*
 - - - - - - Mutazione di VCP → Malattia di *G60.0*
 - - - - - - Mutazione in DGAT2 → Malattia di *G60.0*
 - - - - - 2A1 → Malattia di *G60.0*
 - - - - - 2A2 → Malattia di *G60.0*
 - - - - - 2B → Malattia di *G60.0*
 - - - - - 2C → Malattia di *G60.0*
 - - - - - 2D → Malattia di *G60.0*
 - - - - - 2E → Malattia di *G60.0*
 - - - - - 2F → Malattia di *G60.0*
 - - - - - 2I → Malattia di *G60.0*
 - - - - - 2J → Malattia di *G60.0*
 - - - - - 2K → Malattia di *G60.0*
 - - - - - 2L → Malattia di *G60.0*
 - - - - - 2M → Malattia di *G60.0*
 - - - - - 2N → Malattia di *G60.0*
 - - - - - 2O → Malattia di *G60.0*
 - - - - - 2Q → Malattia di *G60.0*
 - - - - - 2U → Malattia di *G60.0*
 - - - - - 2V → Malattia di *G60.0*
 - - - - - 2W → Malattia di *G60.0*
 - - - - - 2Z → Malattia di *G60.0*
 - - - - Recessivo
 - - - - - Con acrodistrofia → Malattia di *G60.0*
 - - - - - Tipo
 - - - - - - 2 da mutazione del gene SPG11 → Malattia di *G60.0*
 - - - - - - D → Malattia di *G60.0*
 - - - - - - Ouvrier → Malattia di *G60.0*
 - - - - - Forma intermedia autosomica recessiva, tipo B → Malattia di *G60.0*
 - - - - - Intermedio autosomico
 - - - - - - Dominante, tipo F → Malattia di *G60.0*
 - - - - - - Recessivo tipo
 - - - - - - - C → Malattia di *G60.0*
 - - - - - - - → Malattia di *G60.0*
 - - - - - - - Legato X tipo
 - - - - - - - - 1 → Malattia di *G60.0*
 - - - - - - - - 2 → Malattia di *G60.0*
 - - - - - - - - 3 → Malattia di *G60.0*
 - - - - - - - - 4 → Malattia di *G60.0*
 - - - - - - - - 5 → Malattia di *G60.0*
 - - - - - - - - 6 → Malattia di *G60.0*
 - Sordità - disabilità intellettiva → Malattia di *G60.0*
 - Tipo

Charcot-Marie-Tooth → Continuazione

- Tipo → Continuazione
 - - 1 correlata a PMP2 → Malattia di *G60.0*
 - - 2
 - - - Autosomica dominante
 - - - - ATP1A1-correlata → Malattia di *G60.0*
 - - - - Con assoni giganti → Malattia di *G60.0*
 - - - - Mutazione di KIF5A → Malattia di *G60.0*
 - - - 2P → Malattia di *G60.0*
 - - - 2T
 - - - - Correlata a DNAJB2 → Malattia di *G60.0*
 - - - → Malattia di *G60.0*
 - - - 4C4 → Malattia di *G60.0*
 - - - → Malattia di *G60.0*
 - - → Malattia
 - - - *G60.0*

CHARGE

- Associazione CHARGE [Sindrome coloboma-cardiopatia-atresia delle coane-ritardo della crescita e dello sviluppo-disturbi urogenitali-anomalie auricolari] → Sindrome *Q87.8*

- Sindrome coloboma-cardiopatia-atresia delle coane-ritardo della crescita e dello sviluppo-disturbi urogenitali-anomalie auricolari] → Sindrome CHARGE [Associazione *Q87.8*

Charlevoix-Saguenay] → ARSACS [Atassia spastica autosomica recessiva di *G11.1***Charlie M → Sindrome** *Q87.0***Chassaing-Lacombe → Condrodisplasia dominante legata all'X, tipo** *Q78.9***Chaudhry**

v./v.a. Gorlin-Chaudhry-Moss

Chauffard

- Still → Sindrome di *M08.29*
- → Sindrome di Minkowski- *D58.0*

Chauveau

v./v.a. Davignon-Chauveau

Chavany

v./v.a. Foix-Chavany-Marie

Check-up sanitario

- Generale
 - - Personale delle forze armate → *Z10*
 - - Residenti in istituti → *Z10*
 - - Routine, di sottopopolazione definita → *Z10*
 - - Scolari → *Z10*
 - - Studenti → *Z10*
 - - Team sportivi → *Z10*
- S.A.I. → *Z00.0*

Chédiak-Higashi atipica → Sindrome di *E70.3***Cheilite**

- Angolare → *K13.0*
- Candida → *B37.88*
- Esfoliativa → *K13.0*
- Ghiandolare → *K13.0*
- Nodosità [PLACK] → Sindrome desquamazione cutanea-leuconichia-cheratosi punteggiata acrale- *Q84.8*

Cheilite –Continuazione

- S.A.I. → K13.0

Cheilodinia → K13.0**Cheilognatopalatoschisi**

- Bilaterale → Q37.4

- → Q37.5

Cheiloschisi

- Bilaterale

- - Non specificata → Palatoschisi con Q37.8

- - - Schisi palato

- - - Duro

- - - - Con Q37.0

- - - - Palato duro e del palato molle con Q37.4

- - - - Molle con Q37.2

- S.A.I. →

- - Palatoschisi con Q37.9

- - Schisi palato

- - - Duro

- - - - Con Q37.1

- - - - Palato duro e del palato molle con Q37.5

- - - - Molle con Q37.3

- Unilaterale

- - Non specificata → Palatoschisi con Q37.9

- - - Schisi palato

- - - Duro

- - - - Con Q37.1

- - - - Palato duro e del palato molle con Q37.5

- - - - Molle con Q37.3

- → Q36.9

Cheilosi

- Deficit di vitamina B2 → E53.0†, K93.8*

- Pellagra → E52†, K93.8*

- → K13.0

Cheiro-spondilo-encondromatosi → Q78.4**Chela - sordità** → Mani e piedi a Q87.2**Chelanti, non classificati altrove** →**Avvelenamento: Antidoti ed agenti** T50.6**Chele di aragosta** → Bidattilia [Mano a Q71.6**Cheloide**

- Acne (follicolite sclerotizzante della nuca) → L73.0

- Addison → L94.0

- Cicatriziale → L91.0

- Criptorchidismo e displasia renale → Sindrome da torcicollo, Q87.8

- → L91.0

Cheloidea → Blastomicosi B48.0**Chemioprofilassi**

- S.A.I. → Z29.28

- Sistemica → Z29.21

Chemiotattico 2 leucocitario → Amiloidosi ALECT2 [fattore E85.0**Chemioterapia**

- Altro

Chemioterapia –Continuazione

- Altro –Continuazione

- - Condizioni morbose → Visita medica di controllo dopo Z09.2

- - Trattamenti immunosoppressivi → Effetti da immunocompromissione dopo irradiazione, D90

- Antineoplastica → Seduta di Z51.1

- Malattie neoplastiche nell'anamnesi personale → Z92.6

- Mantenimento S.A.I. → Z51.2

- Profilattico

- - Locale → Z29.20

- - Sistemica → Z29.21

- - - altro

- - - Z29.2

- - - Z29.28

- Radioterapia antineoplastica → Seduta combinata di Z51.82

- Tumore

- - Maligno → Visita medica di controllo dopo Z08.2

- - - P04.1

- - -

- - Altre Z51.2

- - Conati di vomito in R11, Y57.9!

- - Convalescenza dopo Z54.2!

- - Nausea in R11, Y57.9!

- - Vomito in R11, Y57.9!

Chenais

v./v.a. Cestan-Chenais

Cheratina 14 → Epidermolisi bollosa semplice autosomica recessiva associata a Q81.0**Cheratite**

- Acanthamoeba → B60.1†, H19.2*

- Adenovirus → B30.0†, H19.2*

- Arborescente da Herpes simplex → B00.5†, H19.1*

- Areolare → H16.1

- Candida → B37.88†, H19.2*

- Cheratocongiuntivite

- - Altro Malattia

- - - Classificate altrove → H19.3*

- - - Infettive e parassitarie classificate altrove → H19.2*

- - Interstiziali in corso di sifilide → A50.3†, H19.2*

- - Corso di morbilli → B05.8†, H19.2*

- Dendritica

- - Disciforme → H19.1*

- - Herpes simplex → B00.5†, H19.1*

- Disciforme

- - Herpes simplex → B00.5†, H19.1*

- - Varicella → B01.8†, H19.2*

- Epiteliale infettiva → B00.5†, H19.1*

- Ereditaria → H16.8

- Erpetica → B00.5†, H19.1*

Cheratite –Continuazione

- Filamentosa → H16.1

- Gonorroica prenatale → A54.3†, H19.2*

- Herpes → B00.5†, H19.1*

- Interstiziale

- - Corso di zoster → B02.3†, H19.2*

- - Herpes simplex → B00.5†, H19.1*

- - Lineare idiopatica → H16.3

- - Profonda → H16.3

- - Sifilitico congenito

- - - Precoce → A50.0†, H19.2*

- - - Tardiva → A50.3†, H19.2*

- - Tuberculare → A18.5†, H19.2*

- Malattia

- - Infettiva non classificata altrove → B99†, H19.2*

- - Parassitaria non classificata altrove → B89†, H19.2*

- Micotica → B49†, H19.2*

- Non specificata → H16.9

- Nummulare → H16.1

- Puntato

- - Sifilitica → A50.3†, H19.2*

- - Superficiale → H16.1

- Rosacea → L71.8†, H19.3*

- Secca specificata come sindrome di Sjögren → M35.0†, H19.3*

- Sifilide congenita → A50.3†, H19.2*

- Sifilitica congenita → A50.3†, H19.2*

- Stellata → H16.1

- Striata → H16.1

- Stromale → H16.3

- Superficiale con congiuntivite → H16.2

- Superficiali senza congiuntivite → Altre H16.1

- Xerotica → Deficit di vitamina A con E50.4†, H19.3*

- Zoster → B02.3†, H19.2*

- -

- - Acanamebiasi con B60.1†, H19.2*

- - Altre H16.8

Cheratoacantoma familiare → L85.8**Cheratocisti**

- Odontogeno

- - Mascella superiore → D16.42

- - - D16.5

- - - D16.5

Cheratocistico odontogeno

- Mandibola → Tumore D16.5

- Mascella → Tumore D16.42

Cheratocongiuntivite

- Adenovirus → B30.0†, H19.2*

- Allergica → H16.2

- Altro Malattia

- - Classificate altrove → Cheratite e H19.3*

- - Infettive e parassitarie classificate altrove → Cheratite e H19.2*

Cheratocongiuntivite –Continuazione

- Atopica ~ H16.2
- Corso di morbilli ~ B05.8†, H19.2*
- Cronica ~ H16.2
- Epidemica ~ B30.0†, H19.2*
- Erpetica ~ B00.5†, H19.1*
- Esposizione ~ H16.2
- Fittulare tubercolare ~ A18.5†, H19.2*
- Flittulare ~ H16.2
- Infettiva ~ B30.0†, H19.2*
- Interstiziale
- Acanamebe ~ B60.1†, H19.2*
- Corso
- - Morbillo ~ B05.8†, H19.2*
- - Sifilide ~ Cheratite e A50.3†, H19.2*
- - Zoster ~ B02.3†, H19.2*
- - Tubercolare ~ A18.5†, H19.2*
- Neuroparalitica ~ H16.2
- Neurotrofica ~ H16.2
- S.A.I. ~ H16.2
- Secca specificata come sindrome di Sjögren ~ M35.0†, H19.3*
- Shipyard eye ~ B30.0†, H19.2*
- Sifilide congenita ~ A50.3†, H19.2*
- Vernal ~ H16.2
- Zoster ~ B02.3†, H19.2*
- -
- - H16.2
- - Acanamebiasi con B60.1†, H19.2*
- - Sindrome
- - Secca con M35.0†, H19.3*
- - Sjögren con M35.0†, H19.3*

Cheratocono

- Sindrome di Down ~ Q90.9†, H19.8*
- ~ H18.6

Cheroderma

- Diffuso non epidermolitico correlato a KRT1 ~ Q82.8
- Gengivale e palmoplantare focale ~ Q82.8
- Palmoplantare
- Acquagenico ~ L85.8
- Autosomico dominante ~ Alopecia congenita e Q82.8
- Carcinoma cutaneo ~ Sindrome difetti della pigmentazione- C44.9, Q82.8
- Con cardiomiopia aritmogena ~ Q87.8
- Diffuso-acrocianosi ~ Sindrome Q82.8
- Disabilità intellettiva ~ Sindrome da ipoidrosi, ipoplasia dello smalto, Q87.8
- Epidermolitico di Vörner ~ Q82.8
- Ereditario, tipo Gamborg-Nielsen ~ Q82.8
- HOPP ~ Sindrome ipotricosi-osteolisi-periodontite- Q82.8
- Inversione sessuale XX - predisposizione al carcinoma a cellule squamose ~ Q56.0, Q82.8

Cheroderma –Continuazione

- Palmoplantare –Continuazione
- - Neuropatia sensoriale e motoria ~ Sindrome da G60.0, Q82.8
- - Non epidermolitico focale isolato ~ Q82.8
- - Paralisi spastica ~ Sindrome da Q82.8, G11.4
- - Puntato tipo
- - - 1 ~ Q82.8
- - - 2 ~ Q82.8
- - - 3 ~ Q82.8
- - Tipo Nagashima ~ Q82.8
- - Transgrediens e progrediens ~ Q82.8
- - -
- - - Cheratosi acquisita [L85.1
- - - Sindrome capelli lanosi- Q82.8
- Plantare ~ Sindrome da leucoencefalopatia e G93.4, Q82.8
- Sclerosante ~ Cheratosi lineare - ittiosi congenita - Q82.8

Cheroderma palmoplantare-sordità ~ Sindrome Q82.8**Cherodermia**

- Gonorrea ~ A54.8†, L86*
- Sindrome di Reiter ~ M02.39†, L86*

Cheratoendotelite fugace ereditaria ~ H16.2**Cheratogloblo congenito con glaucoma ~ Q15.0****Cheratoirite**

- Sifilitica congenita ~ A50.3†, H22.0*
- Tubercolare ~ A18.5†, H22.0*

Cheratolitici, cheratoplastici ed altri farmaci e preparati per il trattamento dei capelli ~ Avvelenamento: T49.4**Cheratolitico ~ Eritema invernale Q82.8****Cheratoma in malattie classificate altrove ~ L86*****Cheratomalacia ~ Deficit di vitamina A con E50.4†, H19.8*****Cheratomicosi**

- Nigra palmare ~ B36.1
- ~ B49†, H19.2*

Cheratopatia

- Bandiforme ~ H18.4
- Bolloso
- - Afachica) susseguente ad intervento chirurgico di cataratta ~ H59.0
- - ~ H18.1

- Neurotrofica ~ B00.5†, H19.1*

- Puntata superficiale di Thygeson ~ H16.1

Cheratoplastici ed altri farmaci e preparati per il trattamento dei capelli ~ Avvelenamento: Cheratolitici, T49.4**Cheratosclerite tubercolare ~ A18.5†, H19.2*****Cheratosi**

- Acquisita [cheratoderma] palmoplantare ~ L85.1
- Acrale e carie ~ Sindrome dei capelli ricci con Q82.8

Cheratosi –Continuazione

- Atinnica ~ L57.0
- Follicolare
- - Acquisita ~ L11.0
- - Darier-White ~ Q82.8
- - Deficit di vitamina A ~ E50.8†, L86*
- - Nanismo-atrofia cerebrale ~ Sindrome da Q87.1
- - Parafollicolare penetrante nella cute [Kyrle] ~ L87.0
- - Spinulosa decalvante di Siemens ~ Q82.8
- - Gonococchi ~ A54.8†, L86*
- - Lineare - ittiosi congenita - cheratoderma sclerosante ~ Q82.8
- - Orale ~ K13.2
- - Organi genitali femminili ~ N94.8
- - Palmoplantare
- - Con
- - - Cardiomiopia aritmogena ~ Q87.8
- - - Clinodattilia del dito mignolo della mano ~ Q82.8, Q68.1
- - Diffusa di Norrbotten ~ Q82.8
- - Ereditaria ~ Q82.8
- - Focale con ipercheratosi delle articolazioni ~ Q82.8
- - Periodontopatia ~ Q82.8
- - Striata e areata ~ Q82.8
- - - Sindrome paraplegia - disabilità intellettiva - Q87.8
- - Punteggiata
- - Acrale-cheilite-nodosità [PLACK] ~ Sindrome desquamazione cutanea-leuconichia- Q84.8
- - Palmoplantare) ~ L85.2
- - S.A.I. ~ L57.0
- - Seborroica ~ L82
- - Senile ~ L57.0
- - Solare ~ L57.0
- - Vegetante ~ Q82.8
- - Deficit di vitamina A con E50.8†, L86*

Cheratosico

v./v.a. pigmento-cheratosico

- Periorificali ~ Ipercheratosi palmoplantare mutilante con placche Q82.8

Cherosene ~ T52.0**Cherstvoy**

v./v.a. Von Voss-Cherstvoy

Cherubinismo ~ K10.8**Cherubismo ~ K10.8****Chest] ~ Lembo toracico mobile [flail S22.5****Chester**

v./v.a. Erdheim-Chester

Chetoacido

- CoA transferasi ~ Deficit di succinil-CoA:3- E71.3
- Deidrogenasi
- - Catena ramificata ~ Deficit di 2- E71.0
- - Chinasi a catena ramificata ~ Sindrome autismo-epilessia, da deficit di E71.1

Chetoacidosi

- Deficit del trasportatore 1 dei monocarbossilati ~ *E88.8*
- ~ MODY [Maturity onset diabetes of young people] con *E11.11*

Chetoaciduria a catena ramificata ~ *E71.0***Chetoglutarato**

- v./v.a. alfa-chetoglutarato

Chetone ~

- Effetto tossico: *T52.4*
- Solventi: *L24.2*

Chetonico ~

- Difetto del metabolismo dei corpi *E71.3*
- Difetto dell'ossidazione degli acidi grassi e del metabolismo dei corpi *E71.3*

Chetonuria ~ *R82.4***Chetosi ~**

- *E88.8*
- Diabete (mellito): con tendenza alla *E10*

Chetosico ~

- Diabete (mellito) (non obeso) (obeso): non *E11*
- Iperglicinemia
- - *E71.1*
- - Non *E72.5*

Chetosteroidi ~ Elevati tassi urinari di: 17-*R82.5***Cheto-steroido riduttasi ~ Deficit di 17-*E29.1*****Cheyne-Stokes ~ Respiro di *R06.3*****Chiari**

- v./v.a. Arnold-Chiari
- v./v.a. Budd-Chiari

Chiaro

- v./v.a. Carcinoma a cellule chiare
- Acquose della paratiroide ~ Adenoma a cellule *D35.1*
- Ovaio ~ Adenocarcinoma a cellule *C56*
- Tessuto molle arto
- - Inferiori ~ Sarcoma a cellule *C49.2*
- - Superiori ~ Sarcoma a cellule *C49.1*
- ~ Carcinoma renale
- - Ereditario a cellule *C64*
- - Papillare a cellule *C64*

Chiasma ottico ~

- *S04.0*
- Disturbi del *H47.4*

Chiasmatica da aneurisma ~ Compressione *I67.10†, H48.8****Chiazatura dello smalto dentale ~ *K00.3*****Chiazze**

- Eritematose da pinta [carate] ~ *A67.1*
- Parassiti ~ Barba a *B35.0*
- Tipo Kandori ~ Retina a *H35.5*
- ~ Epidermolisi bollosa semplice con pigmentazione a *Q81.0*

Chiede consiglio nell'interesse di terza persona ~ Persona che *Z71***Chikungunya ~ Malattia da virus *A92.0*****CHILD [Emidispasia congenita con nevo ittiosiforme e anomalie degli arti] ~ Sindrome *Q87.8*****Child-Pugh**

- B ~ Cirrosi
- - Biliare
- - - Primitiva, stadio *K74.3, K74.71!*
- - - Secondaria, stadio *K74.4, K74.71!*
- - - Stadio *K74.5, K74.71!*
- - Epatica, stadio *K74.6, K74.71!*
- C ~ Cirrosi
- - Biliare
- - - Primitiva, stadio *K74.3, K74.72!*
- - - Secondaria, stadio *K74.4, K74.72!*
- - - Stadio *K74.5, K74.72!*
- - Epatica, stadio *K74.6, K74.72!*
- ~ Cirrosi
- - Biliare
- - - Primitiva, stadio *K74.3, K74.70!*
- - - Secondaria, stadio *K74.4, K74.70!*
- - - Stadio *K74.5, K74.70!*
- - Epatica, stadio *K74.6, K74.70!*

Chiliforme ~

- Versamento *J94.0*
- Versamento pleurico *J94.0*

Chilolece

- Non da filaria) ~ *I89.8*
- Tunica vaginale (non da filariasi) S.A.I. ~ *N50.8*

Chilomicronemia familiare ~ Sindrome da *E78.3***Chilomicroni ~ Malattia da ritenzione dei *E78.6*****Chilopericardio ~ *I31.3*****Chilosa**

- Mesentere ~ Cisti *I89.8†, K67.8**
- Peritoneo ~ Cisti *I89.8†, K67.8**
- ~ Ascite *I89.8*

Chiloso ~

- Versamento *J94.0*
- Versamento pleurico *J94.0*

Chilotorace congenito ~ *J94.0***Chiluria ~ *R82.0*****CHIME ~ Sindrome *Q87.8*****Chimerismo 46,XX 46,XY**

- Con ermafroditismo vero ~ *Q99.0*
- ~ *Q99.0*

Chimico

- v./v.a. Sostanza chimica
- Acuta) ~ Bronchite *J68.0*
- Acuto) ~ Edema polmonare *J68.1*
- Aspirazione corso anestesia
- - Durante
- - - Gravidanza ~ Polmonite *O29.0*
- - - Il puerperio ~ Polmonite *O89.0*
- - ~ Polmonite *J95.4*

Chimico ~Continuazione

- Cervice successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 ~ Lacerazione, perforazione, rottura o danno *O08.6*
- Intestino successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 ~ Lacerazione, perforazione, rottura o danno *O08.6*
- Legamento largo successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 ~ Lacerazione, perforazione, rottura o danno *O08.6*
- Nutrizionali, noti come potenzialmente nocivi e pericolosi ~ Ricerca e accettazione di interventi fisici, *Z64.8*
- Provocata da aspirazione in corso di anestesia durante il travaglio o il parto ~ Polmonite *O74.0*
- Sangue
- - Non specificato ~ Risultato anormale di esame *R79.9*
- - ~ Altri risultati anormali, specificati, di esami *R79.8*
- Tessuto periuretrale successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 ~ Lacerazione, perforazione, rottura o danno *O08.6*
- Utero successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 ~ Lacerazione, perforazione, rottura o danno *O08.6*
- Vescica successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 ~ Lacerazione, perforazione, rottura o danno *O08.6*
- ~
- - Dermatite
- - - Allergica da contatto dovuta ad altri prodotti *L23.5*
- - - Contatto, non specificata, da altri prodotti *L25.3*
- - - Tossica da contatto dovuta ad altri prodotti *L24.5*
- - Diabete: *R73.0*
- - Esofagite *K20.8*
- - Oite acuta esterna: *H60.5*
- - Peritonite: *T81.6*

Chinasi

- v./v.a. glicerolo-chinasi

- 1 ~ Malattia da deposito di glicogeno da deficit di fosfoglicerato *E74.0*
- 4 associata al recettore ~ Immunodeficienza da deficit di interleuchina-1 *D84.8*
- Catena ramificata ~ Sindrome autismo-epilessia, da deficit di chetoacido deidrogenasi *E71.1*
- Epatica e muscolare ~ Glicogenosi da deficit di fosforilasi *E74.0*
- Epsilon ~ Sindrome emolitico-uremica con mutazione della diacilglicerolo *D58.8*
- Muscolare ~ GSD da deficit di fosforilasi *E74.0*
- Negli eritrociti ~
- - Anemia emolitica da deficit di piruvato *D55.2*
- - Deficit di piruvato *D55.2*

Chinasi –Continuazione

- Specifica dei linfociti] → Immunodeficienza combinata grave da deficit di LCK [tirosina *D81.2*
- -
- Anemia emolitica da deficit di adenilato *D55.3*
- Deficit
- - Completo di mevalonato *E88.8*
- - D-glicerato *E74.8*
- - Dolicol *E77.8*
- - Isolato di sedoepulosio *E74.8*
- - Parziale di mevalonato *D89.8*
- Glicogenosi da deficit di fosforilasi *E74.0*
- GSD deficit
- - Fosfoglicerato *E74.0*
- - Fosforilasi *E74.0*
- Ipermetioninemia da deficit di adenosina *E72.1*
- Neurodegenerazione associata a pantotenato *G23.0*

Chinesigenica parossistica → Discinesia

- *G24.8*
- Non *G24.8*

Chininogeno ad alto peso molecolare → Deficit congenito di *D68.8***Chinoloni**

- Amikacina, ceftazidima, piperacillina/tazobactam o cotrimossazolo → Burkholderia, Stenotrophomonas e altri batteri non fermentanti resistenti a *U81.6!*
- Streptogramine o oxazolidinoni
- Sensibile a oxacillina o meticillina → Staphylococcus aureus resistente ad antibiotici glicopeptidici, *U80.01!*
- - Staphylococcus aureus resistente a oxacillina o meticillina ed eventualmente a antibiotici glicopeptidici, *U80.00!*

Chinureninasi → Deficit di *E70.8***Chiocciola → febbre da *B65*****Chiodi → Rimozione di: *Z47.0*****CHIP [Clonal hematopoiesis of indeterminate potential] → *U62.00!*****Chirurgia**

- Bariatrica (dieta) → Cute lassa o cadente: a seguito di perdita di peso (*L98.7*
- Estetica non indicato sotto il profilo medico, a un tatuaggio o a un piercing → Malattia classificata altrove, della quale si sospetta che sia insorta in seguito a un intervento di *U69.10!*
- Gastrica → Sindromi post- *K91.1*
- Gastrointestinale → Vomito successivo a *K91.0*
- Plastica
- - Altro parte
- - - Corpo → Cure di controllo richiedenti l'impiego di *Z42.8*
- - - Tronco → Cure di controllo richiedenti l'impiego di *Z42.2*
- - Arto

Chirurgia –Continuazione

- Plastica –Continuazione
- - Arto –Continuazione
- - - Inferiori → Cure di controllo richiedenti l'impiego di *Z42.4*
- - - Superiori → Cure di controllo richiedenti l'impiego di *Z42.3*
- - Mammella → Cure di controllo richiedenti l'impiego di *Z42.1*
- - Non specificata → Cure di controllo richiedenti l'impiego di *Z42.9*
- - Ragioni estetiche → Altri interventi di *Z41.1*
- - Ricostruttiva successiva a lesione o operazione cicatrizzata → *Z42*
- - Testa e al collo → Cure di controllo richiedenti l'impiego di *Z42.0*
- - → Mutilazione genitale femminile, corretta tramite *Z91.70*
- Toracico →
- Sterno lasciato elettivamente aperto dopo intervento di *M96.80*
- Torace instabile dopo intervento di *M96.81*

Chirurgicamente →

- Adattamento e manutenzione di sistema di cateterismo vascolare a permanenza impiantato *Z45.20*
- Portatore di sistema di cateterismo vascolare a permanenza impiantato *Z95.81*

Chirurgico

- Altro
- - Condizioni morbose → Visita medica di controllo dopo intervento *Z09.0*
- - Parti dell'apparato digerente → Deiscenza di anastomosi e sutura successiva ad altro intervento *K91.83*
- Ano → Deiscenza di anastomosi e sutura successiva ad intervento *K91.83*
- Cataratta → Cheratopatia (bollosa afachica) susseguente ad intervento *H59.0*
- Cervice → Assistenza prestata alla madre per: precedente intervento *O34.4*
- Colecisti e dotti biliari → Deiscenza di anastomosi e sutura successiva ad intervento *K91.81*
- Con frattura patologica → Osteoporosi da malassorbimento post- *M80.3*
- Distacco di retina → Cicatrici corioretiniche secondarie a trattamento *H59.8*
- Esofago → Deiscenza di anastomosi e sutura successiva ad intervento *K91.83*
- Importante nell'anamnesi personale → Intervento *Z92.4*
- Interventi diagnostici e terapeutici ostetrici → Altre complicanze di interventi *O75.4*
- Intestino → Deiscenza di anastomosi e sutura successiva ad intervento *K91.83*
- Intrauterini → Assistenza prestata alla madre per (sospetto di) lesione fetale da: interventi *O35.7*
- Madre → Feto e neonato sofferenti per intervento *P00.6*
- Medico
- Medico –Continuazione
- - Come causa di reazioni anomale del paziente o di complicanze tardive, senza menzione di infortunio all'epoca della procedura → procedure *Y84.9!*
- - Non
- - - Classificato altrove →
- - - - Altre complicanze specificate di cure *T88.8*
- - - - Sequele di complicanze di cure *T98.3*
- - - Specificata → Complicanza di cure *T88.9*
- - - Infortunio non specificato in corso di assistenza *Y69!*
- - Non
- - Classificato altrove → Malassorbimento post- *K91.2*
- - Specificati → Follow-up di trattamenti *Z48.9*
- - Toracico → Insufficienza polmonare acuta successiva a intervento *J95.2*
- Ostetrico
- - O dopo procedura diagnostiche o terapeutico ostetrico compreso parto S.A.I. →
- - - Anossia cerebrale dopo taglio cesareo od altri interventi *O75.4*
- - - Cardiaco
- - - - Arresto dopo taglio cesareo od altri interventi *O75.4*
- - - - Insufficienza dopo taglio cesareo od altri interventi *O75.4*
- - - Infezione di ferita *O86.0*
- - Pancreas → Deiscenza
- - Anastomosi
- - - Successiva ad intervento *K91.82*
- - - Sutura successiva ad intervento *K91.82*
- - Sutura successiva ad intervento *K91.82*
- Parto → Danni alla placenta provocati da amniocentesi, taglio cesareo o induzione *P02.1*
- Perineo o alla vulva → Assistenza prestata alla madre per: precedente intervento *O34.7*
- Profilassi
- - Fattore rischio Neoplasia maligno Intervento chirurgico profilattico
- - - Altri organi → Interventi *Z40.08*
- - - Mammella → Interventi *Z40.00*
- - - Ovaio → Interventi *Z40.01*
- - Non specificati → Interventi *Z40.9*
- - - Altri interventi *Z40.8*
- - Profilattico
- - - Altri organi → Interventi chirurgici per profilassi di fattori di rischio di neoplasie maligne: Intervento *Z40.08*
- - Mammella → Interventi chirurgici per profilassi di fattori di rischio di neoplasie maligne: Intervento *Z40.00*
- - Ovaio → Interventi chirurgici per profilassi di fattori di rischio di neoplasie maligne: Intervento *Z40.01*
- Retto → Deiscenza di anastomosi e sutura successiva ad intervento *K91.83*

Chirurgico –Continuazione

- Medico –Continuazione

Chirurgico - *Continuazione*

- Stomaco - Deiscenza di anastomosi e sutura successiva ad intervento *K91.83*
- Toracico - Insufficienza polmonare acuta successiva a intervento *J95.1*
- Trachea, bronchi e polmoni - Deiscenza di anastomosi e sutura successiva a intervento *J95.82*
- Tumore maligno - Visita medica di controllo dopo intervento *Z08.0*
- Vagina - Assistenza prestata alla madre per: precedente intervento *O34.6*
- -
- - Altre stati post- *Z98.8*
- - Asplenia post- *D73.0*
- - Assistenza prestata alla madre per cicatrice uterina da pregresso intervento *O34.2*
- - Controllo di suture e bendaggi *Z48.0*
- - Convalescenza dopo intervento *Z54.0!*
- - Follow-up di altri specificati trattamenti *Z48.8*
- - Frattura dell'estremità superiore dell'omero: Collo *S42.22*
- - Insufficienza polmonare cronica dopo intervento *J95.3*
- - Ipoinsulinemia post- *E89.1*
- - Lordosi post- *M96.4*
- - Osteomalacia dell'adulto da malassorbimento post- *M83.2*
- - Osteoporosi da malassorbimento post- *M81.3*
- - Perdita uditiva neurosensoriale acuta a seguito di intervento *H95.8*
- - Pulizia e toilette *Z43*
- - Shock settico a seguito di procedure *T81.1, R57.2*
- - Sindrome dell'ansa cieca post- *K91.2*
- - Tentativo fallito di provocazione (del travaglio): *O61.1*
- - Vescica neuropatica: successiva a deafferentazione *N31.2*

Chitayat

v./v.a. Roifman-Chitayat

Chiuso

- Arto
- - Inferiore - Fratture multiple *T02.30*
- - Superiore
- - - Et arto inferiore - Fratture multiple *T02.60*
- - - Fratture multiple *T02.20*
- - Torace
- - - Pelvi - Fratture multiple *T02.70*
- - - Regione lombosacrale - Fratture multiple *T02.70*
- Entrambi arto
- - Inferiori - Fratture multiple *T02.50*
- - Superiori - Fratture multiple *T02.40*
- Grave -
- - Compressione cerebrale, emorragia e pressione intracranica in trauma craniocerebrale *S06.21, S01.83!*

Chiuso - *Continuazione*

- Grave - - *Continuazione*
- - Traumatismo craniocerebrale *S06.20*
- - Interessanti la testa e il collo - Fratture multiple *T02.00*
- - Primario stato residuale
- - Acuto - Glaucoma ad angolo *H40.2*
- - Cronico - Glaucoma ad angolo *H40.2*
- - Intermittente - Glaucoma ad angolo *H40.2*
- - Protratta - Glaucoma ad angolo *H40.2*
- - S.A.I. - Frattura: *T14.2*
- Torace
- - Pelvi - Fratture multiple *T02.10*
- - Regione lombosacrale - Fratture multiple *T02.10*
- -
- - Altro traumatismo superficiali
- - - Addome, della regione lombosacrale e della pelvi: Scollamento sottocutaneo (*S30.86*
- - - Anca e della coscia: Scollamento sottocutaneo (*S70.86*
- - - Caviglia e del piede: Scollamento sottocutaneo (*S90.86*
- - - Gamba: Scollamento sottocutaneo (*S80.86*
- - - Polso e della mano: Scollamento sottocutaneo (*S60.86*
- - - Spalla e del braccio: Scollamento sottocutaneo (*S40.86*
- - Disrafismo spinale *Q76.0*
- - Glaucoma primario ad angolo *H40.2*
- - Traumatismo craniocerebrale *S06.9*

Chiusura

- D'angolo - Glaucoma primario da *H40.2*
- Mascellari - Anormale *K07.5*
- Prematura del dotto arterioso - *Q25.8*
- Ritardata del dotto arterioso - *P29.3*
- Tube di Falloppio o dei dotti deferenti - Ricovero per *Z30.2*
- Tubo neurale - Anomalie di *Q05.9*
- - *Z43*

Chlamydia

- Ano e del retto - Infezione da *A56.3*
- Faringe - Infezione da *A56.4*
- Pelvi femminile - Malattia infiammatoria da *A56.1†, N74.4**
- Peritoneo pelvico e di altri organi genitourinari - Infezione da *A56.1*
- Psittaci - Infezione da *A70*
- Sessualmente trasmessa di altre sedi - Infezione da *A56.8*
- Specificate - Altre malattie da *A74.8*
- Trachomatis - Malattie, sessualmente trasmesse, da *A56*
- Tratto genitourinario
- - Inferiore - Infezione da *A56.0*
- - Non specificata - Infezione da *A56.2*
- -

Chlamydia - *Continuazione*

- - - *Continuazione*
- - Cervicite da *A56.0*
- - Cervicovaginite da *A56.0*
- - Cistite da *A56.0*
- - Congiuntivite
- - - *A74.0†, H13.1**
- - - Neonatale da *P39.1*
- - Linfogranuloma (venereo) da *A55*
- - Polmonite congenita da *P23.1*
- - Polmonite da *J16.0*
- - Uretrite da *A56.0*
- - Vulvovaginite da *A56.0*

Chlamydiosi S.A.I. - *A74.9***Chlonorchis sinensis** - *Distomatosi epatica da B66.1†, K77.0****CHM** - *H31.2***Cholerae O 1 biotipo**

- Colera - Colera da *Vibrio A00.0*
- El Tor - Colera da *Vibrio A00.1*

CHOPS - *Sindrome Q87.8***Chorea**

- Huntington-simile 2 - Malattia *G10*
- Juvenilis - *I02.9*

Chotzen

v./v.a. Saethre-Chotzen

Christianv./v.a. Hand-Schüller-Christian
v./v.a. Pfeifer-Weber-Christian
v./v.a. Weber-Christian

- - Sindrome pollici addotti-artrogriposi, tipo *Q87.0*

Christianson - *Sindrome di Q87.8***Christianson-Fourie** - *Displasia ectodermica idrotica, tipo Q82.8***Christmas** - *Malattia di D67***Christol**

v./v.a. Bazex-Dupré-Christol

Christ-Siemens-Touraine - *Sindrome di Q82.4***Chronic fatigue syndrome** - *Sindrome da fatica cronica [G93.3***Chronic regional pain syndrome [CRPS] Typ I** - *G90.59***Chudley-McCullough** - *Sindrome di Q87.8***Chung-Jansen** - *Sindrome di Q87.0***Churg**

v./v.a. Wegener-Klinger-Churg

Churg-Strauss - *Sindrome di M30.1***Chuvash** - *Policitemia di D75.1***Cianidrico** - *Effetto tossico: Acido T57.3***Cianocobalamina** - *Deficit di: E53.8***Cianopsia** - *H53.5***Cianosi**

- Neonatale - Episodi di *P28.2*
- - *R23.0*

Cianuri - *Effetto tossico dei T65.0*

Cianuro ~

- Avvelenamento da *T65.0*
- Parkinsonismo da *G21.2*

Cibo

- Acqua
- Causa di trascuratezza della propria persona ~ Insufficiente assunzione di *R63.6*
- ~ Insufficiente assunzione di *R63.6*
- Adeguato ~ Mancanza di *Z59*
- O
- Liquidi ~ Altri sintomi e segni che interessano l'assunzione di *R63.8*
- Vomito ~ Polmonite da *J69.0*
- Quale sindrome comportamentale ~ Rifiuto del *F50.8*
- Rigurgitato ~
- Aspirazione neonatale di latte e di *P24.3*
- Ostruzione delle vie respiratorie da: *T17*
- Polmonite ab ingestis da: *J69.0*
- ~
- Convulsioni da assunzione di *G40.8*
- Effetto tossico
- Aflatossina e di altre micotossine contaminanti il *T64*
- Altre sostanze nocive specificate ingerite con il *T62.8*
- Sostanza nociva non specificata ingerita con il *T62.9*
- Privazione di *T73.0*

Cicatrice

- Aderente (della cute) ~ *L90.5*
- Cervice uterina complicante il parto ~ *O65.5*
- Congiuntivali ~ *H11.2*
- Corioretinico
- Secondarie a trattamento chirurgico di distacco di retina ~ *H59.8*
- ~ *H31.0*
- Corneale
- Tubercolare ~ *A18.5†, H19.8**
- Xeroftalmica ~ Deficit di vitamina A con *E50.6†, H19.8**
- ~
- Altre opacità e *H17.8*
- Deficit di vitamina A con *E50.6†, H19.8**
- Cutanea ~ *L90.5*
- Deturpante ~ *L90.5*
- Fibrosi cutanee ~ *L90.5*
- Ipertrofica ~ *L91.0*
- Maculari del polo posteriore (post-infiammatorie) (post-traumatiche) ~ *H31.0*
- Mucosa nasale ~ *J34.8*
- Opacità corneali non specificate ~ *H17.9*
- Pregresso taglio cesareo ~ Assistenza prestata alla madre per *O34.2*
- S.A.I. ~ *L90.5*
- Tonsilla (e di adenoide) ~ *J35.8*

Cicatrice –Continuazione

- Uterina da pregresso intervento chirurgico ~ Assistenza prestata alla madre per *O34.2*
- Xeroftalmiche della cornea ~ Deficit di vitamina A con *E50.6†, H19.8**
- ~
- Endometriosi in *N80.6*
- Reflusso vescico-ureterale: con *N13.7*

Cicatrizziale

- v./v.a. Ernia cicatrizziale
- Non specificata ~
- Alopecia *L66.9*
- Perdita di capelli, non *L65.9*
- Pinta [carate] ~ Lesioni cutanee: *A67.2*
- Polmone ~ Carcinoma *C34.9*
- ~
- Acne *L70.9*
- Altro forma
- Alopecia *L66.8*
- Perdita di capelli o peli specificata, non *L65.8*
- Cheloidi *L91.0*
- Intervento riparativo su tessuto *Z42*
- Pemfigoide *L12.1*

Cicatrizzato ~

- Chirurgia plastica e ricostruttiva successiva a lesione o operazione *Z42*
- Infarto miocardico *I25.2*

Cicatrizzazione postchirurgica del glaucoma ~ *H59.8***Cicliasi 2C ~**

- Diarrea cronica infantile da iperattività della guanilato *K52.8*
- Ileo meconiale da deficit di guanilato *P76.0*

Ciclica ~

- Neutropenia *D70.5*
- Schizofrenia *F25.2*

Ciclite

- Acuta, ricorrente o subacuta ~ *H20.0*
- Posteriore ~ *H30.2*

Ciclo

- Gamma-glutamile ~ Malattia del *E72.8*
- Irregolare ~ Mestruazione eccessiva e troppo frequente con *N92.1*
- Mestruale ~
- Altre condizioni morbose specificate associate all'apparato genitale femminile ed al *N94.8*
- Condizione morbosa non specificata associata all'apparato genitale femminile ed al *N94.9*
- Febbre periodica correlata al *N94.8*
- Regolare ~ Mestruazione eccessiva e troppo frequente con *N92.0*
- Sonno-veglia correlata a NRXN1 ~ Grave malattia del neurosviluppo, stereotipie motorie, costipazione cronica e anomalie del *G96.8*
- Urea

Ciclo –Continuazione

- Urea ~Continuazione
- Disintossicazione da ammoniaca ~ Difetto del metabolismo del *E72.2*
- ~ Disturbi del metabolismo del *E72.2*
- Vitale ~ Problemi di adattamento ai passaggi del *Z60*

Ciclodeaminasi ~ Deficit di formiminotransferasi *E70.8***Cicloesano ~ Solventi: *L24.2*****Cicloide**

- Con sintomi schizofrenici ~ Psicosi *F23.1*
- Senza sintomi schizofrenici o non specificata ~ Psicosi *F23.0*
- ~ Personalità *F34.0*

Cicloidrolasi 1 ~ Deficit di GTP *E70.1***Ciclopia ~ *Q87.0*****Ciclosporosi ~ *A07.3*****Ciclotimia ~ *F34.0*****Ciclotimica ~ Personalità *F34.0*****Ciclotropia ~ *H50.4*****CID, DIC] ~ Coagulazione intravasale disseminata [*D65.1*****CIDEC-correlata ~ Lipodistrofia parziale familiare *E88.1*****Cieco**

- Colon ~ Rotazione
- Assenza del *Q43.3*
- Incompleta del *Q43.3*
- Insufficiente del *Q43.3*
- Non classificata altrove ~ Sindrome dell'ansa *K90.2*
- Post-chirurgica ~ Sindrome dell'ansa *K91.2*
- S.A.I. ~ Sindrome dell'ansa *K90.2*
- ~
- Allargamento della macchia *H53.4*
- Carcinoma a cellule squamose del *C18.0*
- Carcinoma non poliposo ereditario del *C18.0*
- Congenito(a): Sindrome dell'ansa *Q43.8*
- GIST [tumore stromale gastrointestinale] del *C18.0*
- Necrosi dell'intestino *K35.8*
- Tubercolosi del *A18.3†, K93.0**
- Tumore
- Benigno: *D12.0*
- Neuroendocrino
- Benigno del *D12.0*
- Maligno del *C18.0*
- Utero bicorni bicervicale ed emivagina *Q51.3*

Cifomelica ~ Displasia *Q78.8***Cifoscoliosi**

- Atrofia laterale lingua
- Miopatia miofibrillare ~ Sindrome *G71.8*
- Paraplegia spastica ereditaria ~ Sindrome *G11.4*

Cifoscoliosi –Continuazione

- Grave - iperaccrescimento - Sindrome megalencefalia - *Q87.3*
- Tubercolare - *A18.0†, M49.09**
- -
- - *M41*
- - Cardiopatia da *I27.1*
- - Microcefalia - brachidattilia - *Q87.8*

Cifoscoliotico

- Con ipoacusia - Sindrome di Ehlers-Danlos di tipo *Q79.6*
- Deficit di lisil-idrossilasi 1 - Sindrome di Ehlers-Danlos di tipo *Q79.6*
- - Sindrome di Ehlers-Danlos, tipo *Q79.6*

Cifosi

- Giovanile familiare di Scheuermann - *M42.09*
- Non specificata o non associata a scoliosi - congenita: *Q76.4*
- Post-irradiazione - *M96.2*
- Post-laminectomia - *M96.3*
- Posturale - *M40.0*
- Quale postumo di rachite - *E64.3, M40.19*
- Secondaria - Altra *M40.1*
- Sifilitica congenita - *A50.5†, M49.39**
- Tubercolare - *A18.0†, M49.09**
- -
- - Altra e non specificata *M40.2*
- - Deficit cognitivo - cataratta - *Q87.8*

Ciglia

- Immobili [triade di Kartagener] - Sindrome di Kartagener [situs inversus viscerum, bronchiectasia, sinusite cronica e polipi nasali] [insufficienza plurighiandolare a seguito di alterazione del trasporto mucociliare] [sindrome delle *Q89.3*
- Nasali, forma familiare - Assenza delle *Q30.8*
- - Assenza o agenesia di: *Q10.3*

Cigno - deformità en boutonnière [ad asola] e a collo di *M20.0***Ciguatera - Avvelenamento da carne di pesce *T61.0*****Ciliare**

- Camera anteriore
- - Essudativa - Cisti dell'iride, del corpo *H21.3*
- - Impianto - Cisti dell'iride, del corpo *H21.3*
- - Parassitaria - Cisti dell'iride, del corpo *H21.3*
- - S.A.I. - Cisti dell'iride, del corpo *H21.3*
- - - Cisti dell'iride, del corpo *H21.3*
- Malattie classificate altrove - Altri disturbi dell'iride e del corpo *H22.8**
- Non specificato - Disturbo dell'iride e del corpo *H21.9*
- Primitivo
- - Retinite pigmentosa - Discinesia *Q34.8, H35.5*
- - - Discinesia *Q34.8*

Ciliare –Continuazione

- Tipo
- - B - Melanoma fusocellulare maligno del corpo *C69.4*
- - - Melanoma fusocellulare maligno del corpo *C69.4*
- - -
- - Altro
- - - Aderenze e rotture dell'iride e del corpo *H21.5*
- - - Disturbo
- - - - Specificati dell'iride e del corpo *H21.8*
- - - - Vascolari dell'iride e del corpo *H21.1*
- - Corpo estraneo
- - Magnetico ritenuto (di vecchia data) in: corpo *H44.6*
- - - Non magnetico ritenuto (di vecchia data) in: corpo *H44.7*
- - Degenerazione dell'iride e del corpo *H21.2*
- - Gomma del corpo *A52.7†, H22.8**
- - Medulloepitelioma del corpo *C69.4*
- - Neovascularizzazione dell'iride o del corpo *H21.1*
- - Sifilide secondaria del corpo *A51.4†, H22.0**
- - Sifilide tardiva del corpo *A52.7†, H22.0**
- - Tubercolosi dei corpi *A18.5†, H22.0**
- - Tumore
- - - Benigno: Corpo *D31.4*
- - - Maligno: Corpo *C69.4*

Ciliegia-mioclono - Sindrome macchia rosso *E77.1***Cilindri nelle urine - Cellule e *R82.9*****Cilindriche - Miopatia a spirali *G71.2*****Cilliers**

- Beighton - Sindrome di *Q65.8*
- - Ritardo mentale legato all'X, tipo *Q87.8*

CIMDAG [ipoplasia cerebellare-disabilità intellettiva-microcefalia congenita-distonia-anemia-ritardo della crescita] - Sindrome *Q87.8***CIN**

- Grado III, con o senza menzione di displasia grave - neoplasia cervicale intraepiteliale [*D06*
- I grado - Neoplasia intraepiteliale cervicale [*N87.0*
- II grado - Neoplasia intraepiteliale cervicale [*N87.1*

CINCA [Sindrome articolare-cutanea-neurologica infantile cronica] - Sindrome *M35.8***Cinetosi - *T75.3*****Cingolo**

- Autosomico
- - Dominante tipo
- - - 1A - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 1B - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 1C - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 1D - Distrofia muscolare dei *G71.0*

Cingolo –Continuazione**- Autosomico –Continuazione**

- - Dominante tipo - *Continuazione*
- - - 1E - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 1F - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 1G - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 1H - Distrofia dei *G71.0*
- - Recessivo tipo
- - - 2A - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 2B - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 2C - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 2D - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 2E - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 2F - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 2G - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 2H - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 2I - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 2J - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 2K - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 2L - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 2M - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 2N - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 2O - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 2P - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 2Q - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 2R - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 2S - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 2T - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 2U - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 2W - Distrofia dei *G71.0*
- - - 2X - Distrofia dei *G71.0*
- - - 2Y - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - - 2Z - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- Deficit
- - Delta-sarcoglicano - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - FKRP - Atrofia muscolare dei *G71.0*
- - Gamma-sarcoglicano - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - Lamina A/C - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - POMK - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- Distrofia muscolare - Sindrome contratture progressive a esordio infantile - debolezza dei *G71.0*
- Pelvico -
- - Altre malformazioni congenite dell'arto(i) inferiore(i), compreso il *Q74.2*
- - Ferita aperta di altre e non specificate parti del *S71.80*
- Scapolare
- - Parte non specificata - Frattura del *S42.9*
- - -
- - - Altre malformazioni congenite dell'arto(i) superiore(i), compreso il *Q74.0*
- - - Ferita aperta non specificata di altre e non specificate parti del *S41.80*

Cingolo –Continuazione

- Scapolare –Continuazione
- - - -Continuazione
- - - Nevrite del *G54.5*
- - - Sindrome dello scaleno anteriore(di compressione del *G54.0*)
- Spalla
- - S.A.I. -
- - - Distorsione e distrazione del *S43.7*
- - - Lussazione del *S43.3*
- - -
- - - Distorsione e distrazione di altre e non specificate parti del *S43.7*
- - - Lussazione di altre e non specificate parti del *S43.3*
- Tipo D4 correlata alla calpaina-3 - Distrofia muscolare dei *G71.0*
- - Distrofia muscolare: dei *G71.0*

CIPO - K59.8**Cipolla del primo dito del piede -
Protuberanza a *M20.1*****Cipriota - Sindrome neuro-muscolo-
scheletrica, tipo *Q87.8*****Circadiano - Inversione psicogena del ritmo
*F51.2*****Circolatorio**

- v./v.a. Apparato circolatorio
- Malattie classificate altrove - Altri disturbi specificati del sistema *I98.8**
- O respiratorie materne - Feto e neonato sofferenti per altre malattie *P00.3*
- Periferica S.A.I. - Insufficienza *R57.9*
- Sifilitico
- - Congenita - Malattia *A50.5†, I98.0**
- - Non classificata altrove - Malattia *A52.0†, I98.0**
- Successivo
- - Condizioni morbose classificabili in O00-O07 - Collasso *O08.3*
- - Procedura
- - - Diagnostica o terapeutica non specificata - Disturbo del sistema *I97.9*
- - - Diagnostiche o terapeutiche, non classificati altrove - Altri disturbi del sistema *I97.89*
- - -
- - Altri e non specificati disturbi del sistema *I99*
- - Beriberi umido con interessamento del sistema *E51.1†, I98.8**
- - Sifiloma del sistema *A52.0†, I98.0**

Circolazione

- Arteriosa cerebrale - Emorragia subaracnoidea acquisita da rottura di aneurisma della *I60.6*
- Assistita -
- - Adattamento e manutenzione di sistema di *Z45.02*
- - Portatore di sistema di *Z95.80*
- Coronarica - Risultati anormali di diagnostica per immagini del cuore e della *R93.1*

Circolazione –Continuazione

- Extracorporea - Complicanza in *T80.9*
- Fetale - Persistenza della *P29.3*
- Sanguigna] secondo Fontaine - DCS [Disturbo della *I70.29*
- Venosa - Disturbo della *I87.20*
- - Disturbi emorragici da anticoagulanti in *D68.35*
- Circolo materno [emorragia feto-materna] -
Emorragia fetale nel *P50.4***

Circoncisione

- Femminile - *Z91.70*
- Rituale o di routine - *Z41.2*
- - Stenosi uretrale quale sequela di *N99.18*

**Circonfenziali benigne multiple sugli arti -
Pieghe cutanee *Q82.8*****Circonvoluzioni dell'arco aortico -
Persistenza di: *Q25.4*****Circoscritto**

v./v.a. Tipo di malattia

**Circostanzialità che nascondono il motivo
del consulto e del contatto - Inusuale grado
di loquacità e *R46.7*****Circumvallata - Placenta *O43.1*****Cirrhosa - Ictioparassitismo da *Vandellia*
*B88.8*****Cirrosi**

- Alcolica - *K70.3*
- Biliare
- - Non specificata - *K74.5*
- - Primitivo
- - - Stadio Child-Pugh
- - - - B - *K74.3, K74.71!*
- - - - C - *K74.3, K74.72!*
- - - - - *K74.3, K74.70!*
- - - - - PBC [*K74.3*
- - Secondaria
- - - Stadio Child-Pugh
- - - - B - *K74.4, K74.71!*
- - - - C - *K74.4, K74.72!*
- - - - - *K74.4, K74.70!*
- - - - - *K74.4*
- - - Stadio Child-Pugh
- - - B - *K74.5, K74.71!*
- - - C - *K74.5, K74.72!*
- - - - *K74.5, K74.70!*
- Cardiaca del fegato - cardiaca: (Cosiddetta) *K76.1*
- Charcot - *K74.3*
- Distonia-policitemia-iper magnesiemia - Sindrome *E83.8*
- Epatico
- - Alcolico
- - - Con
- - - - Emorragia da varici esofagee - *K70.3†, I98.3**
- - - - Emorragia da varici gastriche - *K70.3†, I98.3**
- - - - Varice

Cirrosi –Continuazione

- Epatico –Continuazione
- - Alcolico –Continuazione
- - - Con –Continuazione
- - - - Varice –Continuazione
- - - - - Esophagee - *K70.3†, I98.2**
- - - - - Gastriche - *K70.3†, I98.2**
- - - - *K70.3*
- - Con
- - - Emorragia da varici esofagee - *K74.6†, I98.3**
- - - Varici esofagee - *K74.6†, I98.2**
- - Congenita - *P78.8*
- - Criptogenetica - *K74.6*
- - Macronodulare - *K74.6*
- - Micronodulare - *K74.6*
- - Portale - *K74.6*
- - Post-necrotica - *K74.6*
- - S.A.I. - *K74.6*
- - Sifilitica - *A52.7†, K77.0**
- - Stadio Child-Pugh
- - - B - *K74.6, K74.71!*
- - - C - *K74.6, K74.72!*
- - - - *K74.6, K74.70!*
- - Tipo misto - *K74.6*
- - Tossico con
- - - Emorragia da varici esofagee - *K71.7†, I98.3**
- - - Varici esofagee - *K71.7†, I98.2**
- - -
- - - Altra e non specificata forma di *K74.6*
- - - Epatopatia tossica con fibrosi e *K71.7*
- - - Glicogenosi con *E74.0*
- - Idiopatica da rame - *K74.6*
- Infantile ereditaria degli Indiani del Nord America - *K74.6*
- Monolobulare - *K74.3*
- Pancreas - *K86.88*
- Polmonare - *J84.10*
- Todd - *K74.3*

Cirrotico

- Familiare a esordio precoce - Ipertensione portale non *K76.6*
- -
- - Cardiomiopatia *I42.88*
- - Linite plastica in carcinoma gastrico *C16.9*

Cirsoide) (falso) (rottura di) - aneurisma (*I72***Cistadenocarcinoma**

- Endometrioido
- - Donna - *C56*
- - Ovaio - *C56*
- Mucinoso
- - Coda del pancreas - *C25.2*
- - Collo del pancreas - *C25.7*
- - Corpo del pancreas - *C25.1*

Cistadenocarcinoma –Continuazione

- Mucinoso –Continuazione
- - Ovaio – C56
- - Pancreas – C25.9
- - Più zone contigue del pancreas – C25.8
- - Testa del pancreas – C25.0
- Papillare dell'ovaio – C56
- Pseudomucinoso dell'ovaio – C56

Cistadenoma

- Colloide – D27
- Dotto biliare intraepatico – D13.4
- Mucinoso
- - Infanzia – D27
- - Ovaio con malignità borderline – C56
- - - D27
- Mucoso – D27
- Pancreas – D13.6
- Sieroso
- - Infanzia – D27
- - - D27

Cistationasi – Deficit di E72.1**Cistationina**

- Beta-sintasi –
- - Deficit di E72.1
- - Omocistinuria da deficit di E72.1
- Gamma-liasi – Deficit di E72.1
- - Disturbo del metabolismo della E72.1

Cistationinemia – E72.1**Cistationinuria – E72.1****Ciste**

- Altri disturbi vascolari congiuntivali – H11.4
- Aneurismatica sia di altra lesione fibro-
ossea – lesioni che hanno caratteristiche
istologiche sia di K09
- Apicale (periodontale) – K04.8
- Aracnoidea –
- - G93.0
- - Agenesia della tibia - polidattilia - Q79.8,
G93.0
- Baker tubercolare – A18.0†, M01.16*
- Bilaterali dei lobi temporali anteriori –
Leucoencefalopatia con E75.2
- Biliare – K83.5
- Borsa sinoviale – Altra M71.3
- Branchiale
- - Sede di tumore] – C10.4
- - - Carcinoma a cellule squamose di una
C10.4
- Broncogene – J98.4
- Canale di Nuck, congenita – Q52.4
- Carcinomatosa – C80.9
- Cerebrale
- - Congenite – Q04.6
- - Idatidi – B67.9†, G94.8*
- - - G93.0
- - Cervicale laterale – Q18.0

Ciste –Continuazione

- Cervice uterina – N88.8
- Chilosa
- - Mesenterico – I89.8†, K67.8*
- Peritoneo – I89.8†, K67.8*
- Coccigeo
- - Maligna – C44.59
- - - Fistola o L05
- Coledoco – Q44.4
- Congenita del mediastino – Q34.1
- Corpo luteo – N83.1
- D'origine branchiale – Fessura, fistola e
Q18.0
- Dentigena – K09.0
- Dermoido
- - Bocca – K09.8
- - Cervicale – D36.7
- - Nasale – Q18.8
- - Sistema nervoso centrale – D33.9
- - Viso – Q18.8
- Dorso del naso – Fistole/ Q18.8
- Dotto
- - Gartner – Q50.5
- - Sebaceo del petto – N60.8
- - Wharton – K11.6
- Dotto cistico o della colecisti – K82.8
- Dotto nasolacrimale – H04.6
- Dotto nasopalatino
- - Canale incisivo] – K09.1
- - - K09.1
- Duplicazione
- - Esofagea – Q39.8
- - Lingua – Q38.3
- Echinococcus – B67.9
- Embrionale
- - Cervice uterina – Q51.6
- - Legamento largo – Q50.5
- - Tuba di Falloppio – Q50.4
- - Vaginale – Q52.4
- Emorragica del corpo luteo – N83.1
- Epatico
- - Idatidi non classificata altrove – B67.8†,
K77.0*
- - Semplice – K76.8
- Epidermico
- - Bocca – K09.8
- - - L72.0
- Epooforon – Q50.5
- Eruzione – K09.0
- Extravasazione ghiandole salivari – mucosa
K11.6
- Faringe e del rinofaringe – J39.2
- Fimbriale – Q50.4
- Fissurale – K09.1
- Follicolare

Ciste –Continuazione

- Follicolare –Continuazione
- - Cute e del tessuto sottocutaneo non
specificata – L72.9
- - Emorragica (dell'ovaio) – N83.0
- - Ovaio – N83.0
- - - K09.0
- Follicolari della cute e del tessuto
sottocutaneo – Altre forme di L72.8
- Follicolo di Graaf – N83.0
- Fossa posteriore – Sindrome da agenesia
parziale del corpo calloso ed ipoplasia del
verme cerebellare con Q04.3
- Gengivale – K09.0
- Ghiandola di Bartolino – N75.0
- Gliependimale/ependimale – Q04.6
- Idatide
- - Fegato Echinococcus
- - - Granulosus – B67.0
- - - Multilocularis – B67.5
- - - B67.9
- Inclusione epidermica – L72.0
- Ingresso nasale – K09.1
- Ipofisarie dermoidi – D35.2
- Iride corpo ciliare camera anteriore
- - Essudativa – H21.3
- - Impianto – H21.3
- - Parassitaria – H21.3
- - S.A.I. – H21.3
- - - H21.3
- Klestadt – K09.1
- Lacrimale – H04.1
- Lamina dentale – K09.0
- Linfoepiteliale della bocca – K09.8
- Linguale – K14.8
- Macula – H35.38
- Mammario
- - Isolata – N60.0
- - - N60.0
- Mascellare
- - Aneurismatica – K09.2
- - Emorragica – K09.2
- - S.A.I. – K09.2
- - Traumatica – K09.2
- - - Altre K09.2
- Mesenterica – K66.8
- Midollare del rene – Q61.5
- Milza da idatidi non classificata altrove –
B67.9†, D77*
- Mucocele del naso e di seno paranasale –
J34.1
- Mucoide del dito della mano – M67.44
- Mucosa della cavità post-mastoidectomia –
H95.1
- Nasolabiale [nasolaveolare] – K09.1
- Oculare congenita – Q15.8
- Odontogene legate allo sviluppo – K09.0

Ciste –Continuazione

- Onfalomesenterica → Q43.0
- Ora serrata → H33.1
- Orbita → H05.8
- Osseo
 - - Aneurismatica → M85.5
 - - Mascellare latente → K10.0
 - - Solitario
 - - - Avambraccio → M85.43
 - - - Braccio → M85.42
 - - - Coscia → M85.45
 - - - Gamba → M85.46
 - - - Mano → M85.44
 - - - Mascella → K09.2
 - - - Piede → M85.47
 - - - → M85.4
 - - - Altra M85.6
- Ovaio → Altre e non specificate N83.2
- Ovarico
 - - Sviluppo → Q50.1
 - - Tubercolare → A18.1†, N74.1*
- Pancreatico
 - - Congenita → Q45.2
 - - → K86.2
- Paraovarica → Q50.5
- Parassitaria della retina S.A.I. → H33.1
- Pavimento buccale → K11.6
- Periapicale → K04.8
- Perineurale → G54.8
- Periodontale laterale → K09.0
- Periventricolari acquisite neonatali → P91.1
- Pilare → L72.1
- Pilonidale
 - - Con ascesso → L05.0
 - - Maligna → C44.59
 - - S.A.I. → L05.9
 - - Senza ascesso → L05.9
 - - → Fistola o L05
- Pleuro-pericardica → Q24.8
- Polmonare
 - - Acquisita → J98.4
 - - Idatidi non classificata altrove → B67.9†, J99.8*
 - - Iperaccrescimento e tumore di Wilms → Sindrome da ritardo dello sviluppo globale, C64, Q87.3
- Poplitea → Rottura di M66.0
- Porencefalica
 - - Acquisita → G93.0
 - - → Q04.6
- Preauricolari → Fistola e Q18.1
- Primordiale → K09.0
- Pupillare miotica → H21.2
- Radicolare → K04.8
- Regione orale non

Ciste –Continuazione

- Regione orale non –Continuazione
 - - Classificate altrove → Altre K09.8
 - - Specificata → K09.9
 - Renale
 - - Acquisita) (multipla) (solitaria) → N28.1
 - - Diabete → Sindrome da E11.20†, N29.8*
 - - Disabilità intellettiva → Sindrome da fibrosi epatica, Q87.0
 - - Solitaria congenita → Q61.0
 - - → N28.1
 - Rene congenita (solitaria) → Q61.0
 - Residua, radicolare → K04.8
 - Retiniche → Retinoschisi e H33.1
 - Ritenzione
 - - Ghiandole salivari → mucosa K11.6
 - - Ovaio → N83.2
 - Scrotale → L72.9
 - Sebacea
 - - Ateroma) → L72.1
 - - Scroto → L72.1
 - Semplice dell'ovaio → N83.2
 - Sinoviale
 - - Poplitea [Baker] → M71.2
 - - S.A.I. → M71.3
 - - → Rottura di M66.1
 - Sottocorticali → Leucoencefalopatia megalencefalica con E75.2
 - Sottocutanea feomicotica → B43.2†, L99.8*
 - Splenica → D73.4
 - Stafne → K10.0
 - Sviluppo (non odontogene) della regione orale → K09.1
 - Tasca
 - - Blake → Q03.1
 - - Rathke → Deficit ipofisario da E23.6
 - Tireoglottica → Q89.2
 - Tracheale → J39.88
 - Trichilemmale
 - - Proliferativa → L72.1
 - - → L72.1
 - Uraco → Q64.4
 - Vulva → congenita: Q52.7
 - Vulvare → N90.7
 - →
 - Cromomicosi sottocutanea con B43.2†, L99.8*
 - - Leucoencefalopatia con calcificazioni e I67.88†, G94.39*
- Cisterna magna**
- Idrocefalo → Sindrome nevo a macchia vino Porto - mega Q04.8, Q82.5
 - → Mega Q03.1
- Cisticercosi**
- Altre sedi → B69.8
 - Cerebrale → B69.0†, G94.8*

Cisticercosi –Continuazione

- Non specificata → B69.9
- Occhio → B69.1†, H45.1*
- Oculare → B69.1†, H45.1*
- Sistema nervoso centrale → B69.0†, G99.8*
- →
- - Attacco epilettico in B69.0†, G94.8*
- - Endoftalmite in B69.1†, H45.1*
- - Epilessia in B69.0†, G94.8*
- - Miosite in B69.8†, M63.19*

Cistico

v./v.a. Tipo di malattia

Cistifellea

- Via biliare extraepatico →
- - Adenocarcinoma della C23, C24.0
- - Carcinoma a cellule squamose della C23, C24.0
- →
- - Adenocarcinoma della C23
- - Carcinoma a cellule squamose della C23
- - Sindrome da ipoplasia del pancreas con atresia intestinale e ipoplasia della Q45.8
- - Tumore endocrino della C23

Cistina →

- Calcolo di E72.0†, N22.8*
- Iperaminoaciduria da E72.0
- Malattia da accumulo di E72.0†, N29.8*
- Nefrosclerosi in malattia da deposito di E72.0†, N29.8*

Cistinica → Diatesi E72.8**Cistinosi**

- Maligna → E72.0
- →
- - E72.0
- - Disturbi tubulo-interstiziali renali in E72.0†, N16.3*
- - Pielonefrite in E72.0†, N16.3*

Cistinuria

v./v.a. ipotonia-cistinuria

- Con lisinuria → E72.0
- Tipo
 - - B → E72.0
 - - → E72.0
 - →
 - - E72.0
 - - Sindrome da microdelezione 2p21 senza Q93.5

Cistite

- Acuta → N30.0
- Allergica → N30.88
- Amebe → A06.8†, N33.8*
- Amebica → A06.8†, N33.8*
- Batterica → N30.88
- Bollosa → N30.88
- Candida → B37.4†, N33.8*
- Chlamydiae → A56.0
- Cistico

Cistite –Continuazione

- Cistico –Continuazione
- - Granulomatosa ~ N30.88
- - ~ N30.88
- Cronica ~ Altra N30.2
- Difterica ~ A36.8†, N33.8*
- Eosinofila ~ N30.88
- Escherichia Coli ~ N30.88, B96.2!
- Gangrenosa ~ N30.88
- Granulomatosa ~ N30.88
- Interstiziale
- - Cronica ~ N30.1
- - Sindrome della vescica dolorosa] ~ IC/BPS [N30.1
- - ~ N30.1
- Intramurale ~ N30.88
- Non specificata ~ N30.9
- Parenchimatosa] ~ Pancistite [N30.88
- Raggi ~ N30.4
- Sifilitica tardiva ~ A52.7†, N33.8*
- Tricomonadi ~ A59.0†, N33.8*
- Tubercolare ~ A18.1†, N33.0*
- Ulcerosa ~ N30.88
- Uretrite ~ con N21
- ~ Altra N30.8

Cisto

- Faccia e del collo ~ mediale: Q18.8
- Litiasi non specificato(a) o senza colecistite ~ Cole(K80.2

Cistoadenocarcinoma

- Biliare ~ C22.1
- Sieroso
- - Coda del pancreas ~ C25.2
- - Collo del pancreas ~ C25.7
- - Corpo del pancreas ~ C25.1
- - Pancreas ~ C25.9
- - Più zone contigue del pancreas ~ C25.8
- - Testa del pancreas ~ C25.0

Cistocele

- Con uretrocele ~ N81.1
- ~
- - N81.1
- - Assistenza prestata alla madre per: O34.8

Cistoide

- Fleischner ~ Osteite multipla D86.8
- Jüngling ~ Osteite multipla D86.8
- ~
- - Distrofia maculare H35.5
- - Osteite multipla D86.8

Cistoplegia con lesione neuronale

- Alta [UMNL] ~ G95.80
- Bassa [LMNL] ~ G95.81

Cistosarcoma

- Fillode ~ D48.6
- Filloide maligno ~ C50.9

Cistostomia ~

- Controllo di Z43.5
- Presenza di Z93.5

Citarabina ~ T45.1**Citochina ~ Ipersensibilità da T88.7****Citochine**

- Associata alla terapia con cellule CAR-T ~ Sindrome da rilascio di D76.4
- Correlata temporalmente a COVID-19 ~ Tempesta di U10.9
- Cytokine release syndrome] ~ Sindrome da rilascio di D76.4
- Seguito di immunoterapia ~ Sindrome da rilascio di D76.4
- ~ Sindrome da rilascio di D76.4

Citocromo

- C ossidasi
- - Tipo franco-canadese ~ Deficit
- - - G31.88
- - - COX [G31.88
- - ~ Cardioencefalomiopatia infantile letale da deficit di G31.81
- P450 ossidoreduttasi ~ Iperplasia congenita del surrene da deficit di E25.08

Citologico

- Anormale
- - Liquido cerebrospinale ~ Risultato R83.6
- - Riscontrato nello screening prenatale della madre ~ Reperto O28.2
- Istiocitaria ~ Panniculite M35.8
- Istologico delle urine ~ Risultati anormali all'esame R82.8

Citomegalia

- Congenita] ~ Sindrome di Wyatt [P35.1
- ~ Malattia da HIV con B20, B25.9

Citomegalico ~

- Colite B25.80†, K93.8*
- Digiunite B25.80†, K93.8*
- Duodenite B25.80†, K93.8*
- Encefalomielite B25.88†, G05.1*
- Enterite B25.80†, K93.8*
- Enterocolite B25.80†, K93.8*
- Gastrite B25.80†, K93.8*
- Ipoplasi surrenalica congenita, tipo E27.1
- Proctite B25.80†, K93.8*
- Tiroidite B25.88†, E35.0*

Citomegalovirus

- HIV positivo ~ Distacco retinico in retinite da CMV [B20†, H32.0*, B25.88
- Immunodepressione cellulare ~ Infezione da B25.9, D84.9
- ~
- - Bronchiolite da J21.8
- - Faringite da J02.8, B97.8!
- - Infezione
- - - Congenita da P35.1
- - - Prenatale
- - - - P35.1

Citomegalovirus –Continuazione

- ~ - Continuazione
- - Malattia HIV con retinite
- - - CMV [B20†, H32.0*, B25.88
- - - Recidivante da CMV [B20†, H32.0*, B25.88

Citopatia mitocondriale ~ G31.81**Citopenia clonale di significato incerto ~ U62.01!****Citosolico del gruppo metile ~ Difetto del trasporto E72.1****Citostatica**

- Malattie non maligne ~ Terapia Z51.2
- ~ Leucopenia a seguito di terapia D70.19

Citostatico ~

- Agranulocitosi e neutropenia indotta da D70.1
- Anemia aplastica da D61.10

Citotossicità spontanea delle cellule natural killer ~ Immunodeficienza primitiva autosomica recessiva con difetto da D84.8**Citotossico ~**

- Alopecia da farmaco L65.8
- Farmaci P04.1
- Ipotricosi da farmaco L65.8

Citrina ~ Colestasi intraepatica neonatale da deficit di E72.2**Citrobacter freundii con multiresistenza**

- 2MRGN NeonatPed ~ Complesso U81.05!
- 3MRGN ~ Complesso U81.25!
- 4MRGN ~ Complesso U81.45!

Citrullina ~ Disturbo del metabolismo della E72.2**Citrullinemia**

- Esordio
- - Età adulta, tipo I ~ E72.2
- - Tardivo tipo I ~ E72.2
- Neonatale acuta, tipo I ~ E72.2
- ~ E72.2

Citrullinuria ~ E72.2**CIUE] ~ Intervillosite cronica a eziologia ignota [O41.1****Ciuffo ~**

- Angioma a D18.01
- Enteropatia sindromica congenita a K90.8

Civate ~ Poichiloderma di L57.3**Civile o penale senza pena detentiva ~ Condanna Z65****CJD**

- Ereditaria ~ A81.0
- Sporadica ~ A81.0

Claes-Jensen ~ Ritardo mentale sindromico legato al cromosoma X di tipo Q87.8**Clamidio**

- Organi urinari e genitali ~ Infezione da A56.2†, N29.1*
- ~
- - Endometrite da A56.1†, N74.4*

Clamidio -Continuazione

- - - Continuazione
- - Epididimite da A56.1†, N51.1*
- - Infezione genitale da A56.2
- - Orchite da A56.1†, N51.1*
- - Periepatite da A74.8†, K67.0*
- - Peritonite da A74.8†, K67.0*
- - Restrignimento del retto da infezione da A55†, K93.8*
- - Salpingite da A56.1†, N74.4*
- - Sindrome di Fitz-Hugh-Curtis da A74.8†, K67.0*

Clampaggio ritardato del cordone ombelicale - P51.8**Clandestina senza disturbo psichiatrico manifesto** - Osservazione per: associazione Z03.2**CLAPO** - Sindrome Q87.3**Clark-Baraitser** - Sindrome di Q87.0**Classico**

v./v.a. Tipo di malattia

Classificabili

- I01.- - Corea reumatica con interessamento cardiaco di qualsiasi tipo I02.0
- Remissione completa - Malattia mieloproliferativa non C94.61
- - Malattia
- - Mielodisplastica e mieloproliferativa non C94.60
- - Mieloproliferativa non C94.60

Claude

- Bernard-Horner - Sindrome congenita di G90.2
- - Sindrome di I66.8†, G46.3*

Claudicazione

- Intermittente
- - Arteriopatia obliterante periferica delle estremità - I70.29
- - S.A.I. - I73.9
- - Sifilitica - A52.0†, I79.8*
- - Spinale (in mielopatia vascolare) - G95.18

Clausen

v./v.a. Dyggve-Melchior-Clausen

Claustrrofobia - F40.2**Clavatus** - Alveolite da Aspergillus J67.40**Clavicola**

- Multipla - Frattura della S42.09
- Parte non specificata - Frattura della S42.00
- S.A.I. - S42.00
- Scapola e dell'omero - Fratture multiple della S42.7
- Terzo
- - Centrale - Frattura della S42.02
- - Laterale - Frattura della S42.03
- - Mediale - Frattura della S42.01
- Trauma da parto - Frattura di P13.4
- -
- - T84.10
- - Condrosarcoma della C41.32

Clavicola -Continuazione

- - - Continuazione
- - Congenita: Deformazione di: Q68.8
- - Fibroma condromixoide della D16.72
- - Osteite condensante della parte mediana della M85.31
- - Osteoblastoma della D16.72
- - Osteosarcoma della C41.31
- - Pseudoartrosi congenita della Q74.0
- - Sarcoma
- - - C41.31
- - - C41.32
- - Sarcoma di Ewing della C41.32
- - Tumore
- - - Benigno
- - - - D16.72
- - - - Coste, sterno e D16.7
- - - Maligno dell'osso e della cartilagine articolare: C41.32

Clavicolare

v./v.a. sterno-costoclavicolare

Clavo - Tiloma (L84**Clayton Smith-Donnai** - Sindrome di Q80.9, Q74.0**Clear cell sarcoma of kidney** - C64**Cleidocranico** -

- Disostosi Q74.0
- Displasia Q74.0

Cléjat

v./v.a. Petges-Cléjat-Jacobi

Clement

v./v.a. Müller-Ribbing-Clement

Cleptomania - Furto patologico [F63.2**Clessidra**

- Stenosi dello stomaco - Stomaco a K31.2
- Stomaco - Contrazione a K31.8
- -
- - Congenito: Stomaco a Q40.2
- - Contrazione dell'utero a O62.4

Click dell'anca - R29.4**Climaterio**

- Femminile - Disturbi della menopausa e del N95.1
- - Menorragia o metrorragia: N92.4

Clinicamente-epidemiologicamente - Infezione

- Coronavirus 2019, accertata Z20.8, U07.2!
- COVID-19, accertata Z20.8, U07.2!

Clinodattilia

- Dito mignolo della mano - Cheratosi palmoplantare con Q82.8, Q68.1
- Isolata familiare delle dita delle mani - Q68.1
- - Sindrome di Ohava iperfalangia - G11.1

CLIPPERS - G04.8**Clitoride** -

- Adenocarcinoma del C51.2
- Carcinoma a cellule squamose del C51.2

Clitoride - -Continuazione

- Carcinoma basocellulare del C51.2
- Malformazione congenita della Q52.6
- Melanoma maligno della mucosa del C51.2
- Tumore Maligno: C51.2

Clitoridea - Ipertrofia N90.8**Clivate** - Linfoma a piccole cellule non C83.7**Clivo** - Meningioma del D32.0**CLN1** - Malattia E75.4**CLN10** - Malattia E75.4**CLN2** - Malattia E75.4**CLN3** - Malattia E75.4**CLN4A** - Malattia E75.4**CLN4B** - Malattia E75.4**CLN5** - Malattia E75.4**CLN6** - Malattia E75.4**CLN7** - Malattia E75.4**CLN8** - Malattia E75.4**CLN9** - Malattia E75.4**Cloaca**

- Divisione sistema urogenitale da sistema digestivo nel perineo - Tumore Maligno: Regione della C21.2

- S.A.I. - Q43.7

-

- - Malformazione non sindromica della Q43.8
- - Persistenza della Q43.7

Cloacae con multiresistenza

- 2MRGN NeonatPed - Complesso Enterobacter U81.04!
- 3MRGN - Complesso Enterobacter U81.24!
- 4MRGN - Complesso Enterobacter U81.44!

Cloasma

- Melasma - L81.1
- Palpebra -
- - H02.7
- - Ocronosi con E70.2†, H03.8*
- Palpebrale da ipertiroidismo - E05.9†, H03.8*

Clonal cytopenia of undetermined significance - CCUS [U62.01!**Clonal hematopoiesis of indeterminate potential** - CHIP [U62.00!**Clonale**

- Non mastocitaria [SM-AHNMD] - Mastocitosi sistemica, associata a emopatia D47.0
- Potenziale indeterminato - Ematopoiesi U62.00!
- Significato incerto - Citopenia U62.01!

Cloniche - Crisi epilettico non specifiche

- G40.3
- Tonico- G40.3

Clonico -

- Spasmo emifacciale G51.3
- Stato di male epilettico tonico- G41.0

Clonidina - T46.5

Clonorchiasi

- Epatica ~ B66.1†, K77.0*
- ~ B66.1

Clonorchis sinensis ~ Infezione da B66.1

Cloral betaina ~ Dipendenza da F13.2

Cloramfenicolo

- Neonato ~ Sindrome grigia da somministrazione di P93
- ~ Avvelenamento: Gruppo del T36.2

Clorati ~ Solventi: L24.2

Cloridrico ~ Acido: T54.2

Cloro gassoso ~ Effetto tossico: T59.4

Clorochina ~ Maculopatia tossica da (idrossi) H35.38

Clorofluorocarboni ~

- Avvelenamento da T53.5
- Effetto tossico: T53.5

Cloroformio ~ Effetto tossico: T53.1

Cloroma in remissione completa ~ C92.31

Cloruri ~ Diarrea congenita da P78.3

Cloruro di metilene ~ T53.4

Clostridioides difficile ~ Infezione da A04.79

Clostridium

- Botulinum ~
- ~ Infezione da A05.1
- ~ Intossicazione alimentare da A05.1
- Perfringens
- ~ C. perfringens] come causa di malattie classificate altrove ~ B96.7!
- ~ Clostridium perfringens [Clostridium welchii] ~ Intossicazione alimentare da A05.2
- ~
- ~ Enterite infettiva da A04.8, B96.7!
- ~ Sepsì da A41.4
- Tetani ~ Infezione congenita da A33
- Welchii] ~ Intossicazione alimentare da Clostridium perfringens [A05.2
- ~
- ~ Flemmone da A48.0
- ~ Infezione congenita da P37.8, B96.7!
- ~ Necrosi muscolare da A48.0

Clostridium difficile

- Con megacolon
- ~ Con megacolon, con complicanze d'organo ~ Enterocolite da A04.73
- ~ Senza complicanze d'organo ~ Enterocolite da A04.72
- Senza megacolon
- ~ Con complicanze d'organo ~ Enterocolite da A04.71
- ~ Senza megacolon, senza complicanze d'organo ~ Enterocolite da A04.70
- ~
- ~ Colite
- ~ ~ Infettiva da A04.79
- ~ ~ Tossica da A04.79
- ~ Enterite

Clostridium difficile ~Continuazione

- ~ ~Continuazione
- ~ Enterite ~Continuazione
- ~ ~ Infettiva da A04.79
- ~ ~ Tossica da A04.79
- ~ Infezione
- ~ ~ A04.79
- ~ ~ Ricorrente da U69.40!
- ~ Sepsì da A41.4

Clouston ~ Sindrome di Q82.8

CLOVE ~ Sindrome Q87.3

Cluster del gene ATAD3 ~ Sindrome letale da ipoplasia pontocerebellare, ipotonia e insufficienza respiratoria causata da delezioni bialleliche nel Q04.3

Clutton ~ Idrartrosi di A50.5†, M03.19*

CM-AVM ~ Q27.3

CMO 1 ~ E27.4

CMUSE ~ K63.3

CMV Citomegalovirus

- HIV positivo ~ Distacco retinico in retinite da B20†, H32.0*, B25.88
- ~ Malattia HIV con retinite
- ~ B20†, H32.0*, B25.88
- ~ Recidivante da B20†, H32.0*, B25.88

CoA

- Deidrogenasi dell'acido isovalerico ~ Deficit di E71.1
- Ligasi degli acidi biliari e difetto dell'amidazione ~ Deficit di K76.8
- Transferasi ~ Deficit succinil-CoA 3
- ~ Chetoacido E71.3
- ~ Oxoacido E71.3

Coagulanti ~ Avvelenamento: Antagonisti di anticoagulanti, vitamina K ed altri T45.7

Coagulasi negativo ~

- Sepsì da stafilococco A41.1
- Shock settico da stafilococchi A41.1, R57.2

Coagulazione

- v./v.a. Difetto della coagulazione
- Deficit di vitamina K ~ Deficit di fattore della D68.4
- Dipendenti dalla vitamina K ~ Deficit combinato ereditario dei fattori della D68.28
- Intravasale disseminato
- ~ CID, DIC] ~ D65.1
- ~ Feto e del neonato ~ P60
- ~ Successiva a condizioni morbose classificabili in O00-O07 ~ O08.1
- ~
- ~ ~ Distacco placentare (completo) con (eccessiva) emorragia dovuta a: O45.0
- ~ ~ Emorragia eccessivo
- ~ ~ ~ Intraparto causata da: O67.0
- ~ ~ ~ Prepartale dovuta a: O46.0
- ~ ~ Glomerulonefrite in D65.1†, N08.2*
- ~ ~ Malattia glomerulare in D65.1†, N08.2*
- ~ Malattia epatica ~ Deficit di fattore della D68.4

Coagulazione ~Continuazione

- Neonatale ~ Altri disturbi transitori della P61.6
- Non classificato altrove ~
- ~ Deficienza di fattori della D68.28
- ~ Deficit ereditario di fattori della D68.28
- ~ Disturbi dei fattori della D68.28
- Postpartum ~ Difetti di O72.3
- Prolungato ~ Tempo di R79.8
- Sanguigno
- ~ Temporaneo ~ Disturbo della U69.12!
- ~ ~ Disturbo acquisito e permanente della U69.11!
- ~
- ~ Deficit
- ~ ~ Acquisito di fattore della D68.4
- ~ ~ Ereditario di altri fattori della D68.28
- ~ ~ Diatesi emorragica da proliferazione di anticorpi contro altri fattori della D68.32
- ~ Diminuzione di fattori della D68.9
- ~ Distacco prematuro di placenta causa difetto di O45.0
- ~ Emorragia intraparto causa difetto di O67.0
- ~ Emorragia prepartale con difetto di O46.0

Coagulo

- Ematico successiva a condizioni morbose classificabili in O00-O07 ~ Embolia: di O08.2
- Sanguigno ~ Altra embolia gestazionale da O88.28

Coagulopatia

- Consumo ~ D65.1
- Trombomodulina-correlata ~ D68.5

Coalizione tarsale ~ Q66.8

Coanale

- Acquisita ~ Stenosi J34.8
- ~ Posteriore - sindrome da linfedema ~ Atresia Q82.08, Q30.0
- ~ Unilaterale ~ Atresia Q30.0

Coane

- Anomalie oculari ~ Diarrea intrattabile - atresia delle Q87.8
- ~ Atelia, ipotiroidismo, ritardo della pubertà, bassa statura ~ Sindrome atresia delle Q87.1
- ~ Disabilità intellettiva legata all'X limitata alle femmine ~ Sindrome dismorfismi facciali - bassa statura - atresia delle Q87.0
- ~ Microftalmia ~ Arinia - atresia delle Q87.0
- ~ Nasali ~ Margine posteriore del setto e delle D10.6
- ~ Ritardo della crescita e dello sviluppo-disturbi urogenitali-anomalie auricolari] ~ Sindrome CHARGE [Associazione CHARGE] [Sindrome coloboma-cardiopatia-atresia delle Q87.8
- ~ Sordità-cardiopatia-dismorfismi craniofacciali ~ Sindrome atresia delle Q87.8
- ~
- ~ Atresia
- ~ ~ Q30.0

Coane –Continuazione

- - -Continuazione
- - Atresia –Continuazione
- - - Narici o delle Q30.0
- - Ipoplasia del raggio radiale con atresia delle Q71.8, Q30.0
- - Margine posteriore di: setto nasale e C11.3
- - Stenosi congenita delle narici o delle Q30.0

Coartazione

- Aorta
- Addominale - Q25.1
- Trasmissione dominante - Q25.1
- - - Q25.1
- Atipica dell'aorta - Q25.1
- -
- TGA con Q20.3
- Trasposizione congenitamente non corretta dei grandi vasi con Q20.3

COASY – Neurodegenerazione associata alla proteina G23.0**Coatomer, subunità alfa] – Sindrome COPA [complesso proteico M35.8****Coats – Retinopatia: di H35.0****Coats plus – Sindrome di Q87.8****Cobalamina**

- Associato a proteinuria - Malassorbimento selettivo di D51.1
- -
- - Deficit di: E53.8
- - Omocistinuria da deficit del metabolismo del cofattore E72.1

Cobalto – Tasso ematico anormale di: R79.0**Cobb – Sindrome di Q27.3****Cocaina**

- Sangue - Presenza di R78.2
- -
- - Avvelenamento da T40.5
- - Disturbi psichici e comportamentali dovuti all'uso di F14
- - Embriofetopatia da Q86.88

Coccarda – Eritrocheratoderma a Q82.8**Coccidioides –**

- Infezione da B38.9
- Seps da B38.70

Coccidioidomicosi

- Acuta - Polmonite in B38.0†, J17.2*
- Cronica - Polmonite in B38.1†, J17.2*
- Cutanea - B38.3†, L99.8*
- Disseminata - B38.78
- Polmonare
- - Acuta - B38.0†, J17.2*
- - Cronica - B38.1†, J17.2*
- - - B38.2†, J17.2*
- Prostata - B38.8†, N51.0*
- -
- - B38.9
- - Altre forme di B38.8

Coccidioidomicosi –Continuazione

- - -Continuazione
- - Malattia da HIV con B20, B38.9
- - Meningite da B38.4†, G02.1*

Coccidiosi

- Intestinale - A07.3
- -
- - A07.3
- - Malattia da HIV con B20, A07.3

Coccige –

- C41.4
- D16.8
- Cordoma condroide del C41.4
- Frattura del S32.2
- Osteblastoma del D16.8
- Sarcoma del C41.4
- Sarcoma di Ewing del C41.4
- Tumore
- - Benigno: Ossa della pelvi, sacro e D16.8
- - Maligno dell'osso e della cartilagine articolare: Ossa pelviche, sacro e C41.4

Coccigeo

- v./v.a. sacro-coccigeo
- Durante il parto - Lesione O71.6
- Maligna - Cisti C44.59
- -
- - Fistola o cisti: L05
- - Osteomielite vertebrale della regione sacro-M46.28

Coccigodinia – M53.3**Cochrane – Sindrome di E71.1****Cockayne**

- Tipo 3 - Sindrome di Q87.1
- -
- - Complesso XP/CS [xeroderma pigmentoso-sindrome di Q87.1
- - Sindrome
- - - Q87.1
- - - Weber- Q81.0

Coclea – S01.38**Cocleare**

- v./v.a. Nervo cocleare
- -
- - Dispositivo Z45.3
- - Impianto Z96.2
- - Otosclerosi H80.2

Cocleosacculare - cataratta – Degenerazione H90.5†, H28.2***Cocleovestibolare – Displasia Q16.5****Coda**

- Pancreas
- - Con cellule giganti simili ad osteoclasti - Carcinoma non differenziato della C25.2
- - Sindrome di Lynch - Carcinoma della C25.2
- - -
- - - Blastoma della C25.2

Coda –Continuazione

- Pancreas –Continuazione
- - -Continuazione
- - - Carcinoma a cellule acinose della C25.2
- - - Carcinoma a cellule squamose della C25.2
- - - Carcinoma familiare della C25.2
- - - Carcinoma pseudopapillare solido della C25.2
- - - Cistadenocarcinoma mucinoso della C25.2
- - - Cistoadenocarcinoma sieroso della C25.2
- - - Neoplasia mista neuroendocrina-non neuroendocrina della C25.2
- - - Tumore osteoclastico a cellule giganti della C25.2
- - Traumatismo del pancreas: S36.23

CODAS – Sindrome Q87.8**Codeina – T40.2****Coenzima**

v./v.a. acetacetil-Coenzima

Cofattore

- Cobalamina - Omocistinuria da deficit del metabolismo del E72.1
- Molibdeno
- - Tipo
- - - B - Deficit di solfito ossidasi da deficit del E72.1
- - - C - Deficit di solfito ossidasi da deficit del E72.1
- - - - Deficit di solfito ossidasi da deficit del E72.1
- - - Deficit di solfito ossidasi da deficit del E72.1

Coffin-Lowry

- Femmine portatrici - Forma sintomatica della sindrome di Q87.0
- - Sindrome di Q87.0

Coffin-Siris – Sindrome di Q87.1**COFS [cerebro-oculo-facio-scheletrica] – Sindrome Q87.8****COG2-CDG – E77.8****COG2-correlato – Disturbo congenito della glicosilazione E77.8****Cogan –**

- Aprassia oculomotoria, tipo H51.8
- Sindrome di H16.3

Cogan-Reese – Sindrome di H21.8**Cognitivo**

v./v.a. Disabilità cognitiva

- 5-10 punti - FIM U51.21
- 11-29 punti - FIM U51.11
- 30-35 punti - FIM U51.01
- Anomalie cardiache - bassa statura - lassità legamentosa - Sindrome deficit Q87.1
- Associato a sito fragile] - FRAXE [deficit F70.9
- Atrofia ottica Anomalia cutaneo -
- - Atassia cerebellare - deficit G11.1

Cognitivo –Continuazione

- Atrofia ottica Anomalia cutaneo –
–Continuazione
- - Sindrome CAMOS [atassia cerebellare,
deficit *G11.1*
- Cataratta - ciosi – Deficit *Q87.8*
- Deficit di WWOX – Sindrome atassia
cerebellare autosomica recessiva-epilessia-
deficit *G11.1*
- Disequilibrio – Sindrome atassia cerebellare-
deficit *G11.8*
- Dismorfismi facciali, da aploinsufficienza di
SETD5 – Sindrome deficit *Q87.0*
- Dreifuss – Distrofia muscolare congenita
senza deficit *G71.2*
- Epilessia legata all'X – Spasticità - deficit
G40.4
- Esordio infantile associata a disturbo del
movimento extrapiramidale – Regressione
motoria e *G31.88*
- Grave
- - Bassa statura-disturbi del comportamento-
dismorfismi facciali – Sindrome deficit
Q87.8
- - Paraplegia spastica progressiva da
mutazione del gene AP4 – Deficit *G11.4*
- - Ritardo nell'acquisizione del linguaggio-
dismorfismi lievi – Sindrome deficit *Q87.0*
- - - Sindrome da ipotonia muscolare - deficit
del linguaggio - ritardo *Q87.8*
- - Idrossilisinuria – Convulsioni - deficit *E72.3*
- Legato X
- - Cardiomegalia - insufficienza cardiaca
congestizia – Deficit *Q87.8*
- - Ipoplasi cerebellare – Deficit *Q87.8*
- - Retinite pigmentosa – Sindrome deficit
Q87.8
- - Tipo Najm – Deficit *Q87.8*
- Lieve – Disturbo *F06.7*
- Nistagmo - obesità – Sindrome paraplegia
spastica - deficit *G11.4*
- Non sindromico autosomico recessivo –
Deficit *F79.9*
- Sindromico legato all'X, tipo 10 – Deficit
G25.5
- Stato di coscienza – Altri e non specificati
sintomi e segni che interessano le funzioni
R41.8
- Strabismo – Sindrome deficit *Q87.8*
- -
- - Distrofia muscolare congenita con deficit
G71.2
- - Epilessia del lobo temporale mesiale ad
esordio infantile con grave regressione
G40.2
- - Parkinsonismo a esordio precoce - deficit
G23.8
- - Sindrome
- - - Microcefalia-corpo calloso sottile-deficit
Q87.8
- - - Microftalmia colobomatosa-obesità-
ipogenitalismo-deficit *Q87.8*
- - Tetraplegia spastica - retinite pigmentosa -
deficit *Q87.8*

Cohen

v./v.a. Lowe-Kohn-Cohen

- - Sindrome di *Q87.8*

Coilonichia – congenita: *Q84.6***Co-infezione**

- Con coma epatico – Epatite virale acuta B
con virus Delta (*B16.0*
- Senza coma epatico – Epatite virale acuta B
con virus Delta (*B16.1*
- Virus Delta
- - Con coma epatico – Epatite virale acuta B
- - - Con coma epatico – Epatite virale acuta B
con *B16.0, K72.74!*
- - - Senza *B16.2, K72.74!*
- - Senza coma epatico – Epatite virale acuta
B con *B16.1*

**Coinvolge l'epidermide e/o il derma – Ulcera
da decubito [pressione] con: perdita cutanea
a spessore parziale che *L89.1*****Coinvolgimento**

- Cardiaco – Encefalopatia epilettica infantile
letale correlata a ITPA con cataratta e *G40.4*
- Cardiovascolare – Malattia da accumulo di
lipidi neutri con grave *E75.5†, I43.1**
- Due costole – Fratture multiple delle costole:
Con *S22.42*
- Multisistemico – Sindrome insufficienza
epatica acuta infantile- *K72.0*
- Muscolare o dell'occhio – Lissencefalia con
aspetto ciottolato senza *Q04.3*
- Neurologico – Malattia infiammatoria
intestinale infantile con *K52.8, G31.88*
- Oculare grave – Ipomagnesemia primitivo
familiar con ipercalcemia nefrocalcinosi
- - Con ipercalcemia e nefrocalcinosi con
E83.4
- - Senza *E83.4*
- Parenchima – Lacerazione della milza con
S36.03
- Posteriore della gamba ed anteriore della
mano – Miopatia distale con *G71.0*
- Precoce dei muscoli respiratori – Miopatia
distale con *G71.0*
- Prevalente dei lobi frontali] – AIEF
[encefalopatia infantile acuta con *G40.2*
- Primo costola –
- - Fratture multiple delle costole: Con *S22.41*
- - Ogni frattura multipla delle costole con
S22.41
- Quattro e più costole – Fratture multiple
delle costole: Con *S22.44*
- Tre costole – Fratture multiple delle costole:
Con *S22.43*
- Tronco cerebrale e del midollo spinale - livelli
elevati di lattato – Leucoencefalopatia con
G31.81

Coinvolgono

- Cute durante il parto – Lacerazione, rottura o
strappo perineale durante il parto (che *O70.0*
- Forchetta vulvare durante il parto –
Lacerazione, rottura o strappo perineale
durante il parto (che *O70.0*

Coinvolgono –Continuazione

- Labbra vulvari durante il parto – Lacerazione,
rottura o strappo perineale durante il parto
(che *O70.0*
- Lieve durante il parto – Lacerazione, rottura
o strappo perineale durante il parto (che
O70.0
- Vagina durante il parto – Lacerazione,
rottura o strappo perineale durante il parto
(che *O70.0*
- Vulva durante il parto – Lacerazione, rottura
o strappo perineale durante il parto (che
O70.0

Coitalgia maschile – *N48.8***Colangiectasia – *K83.8*****Colangiocarcinoma**

- Ilare – *C24.0*

- - *C22.1*

Colangiocellulare – Carcinoma *C22.1***Colangiolite**

- Cancrenosa – *K83.09*
- Extraepatica – *K83.09*
- Intraepatica – *K83.09*
- - *K83.09*

Colangite

- Ascendente – *K83.08*
- Batterica – *K83.09*
- Biliare primitivo
- - Epatite autoimmune – Forma transitoria di
K75.4, K74.3
- - - *K74.3*
- Cronica – *K83.09*
- Cytomegalovirus – *B25.88†, K93.8**
- Distruttiva non suppurativa, cronica – *K74.3*
- Duodenale – *K83.09*
- O colecistite –
- - Calcolo ritenuto
- - - Coledoco non specificato(a) o senza
K80.5
- - - Dotto epatico non specificato(a) o senza
K80.5
- - - Via biliare S.A.I. non specificato(a) o
senza *K80.5*
- - Calcolosi coledocica senza *K80.5*
- - Coledocolitiasi non specificato(a) o senza
K80.5
- - Colelitiasi epatica non specificato(a) o
senza *K80.5*
- - Colica (ricorrente) epatica non
specificato(a) o senza *K80.5*
- - Primitiva – *K83.08*
- Ricorrente – *K83.08*
- Scarlattina – *A38†, K87.0**
- Sclerosante
- - IgG4-correlata – *K83.07*
- - Ittiosi neonatale] – Sindrome NISCH [
K83.00, Q80.8
- - Neonatale isolata – *K83.00*
- - Primitivo

Colangite –Continuazione

- Sclerosante –Continuazione
- - Primitivo –Continuazione
- - - Epatite autoimmune → Forma transitoria di K75.4, K83.00
- - - - PSC [K83.00
- - Secondaria → K83.01
- - - K83.08
- Secondaria → K83.08
- Stenosante → K83.08
- Suppurativa → K83.08
- -
- - K83.09
- - Ascesso epatico: da K75.0
- - Calcolosi di via biliare con K80.3

Colchicina → Intossicazione da T50.4**Cole**

v./v.a. Zinsser-Engman-Cole

- Cisto)litiassi non specificato(a) o senza colecistite → K80.2
- → Malattia di Q82.8

Coleastoma con reazione infiammatoria → H71**Cole-Carpenter → Sindrome di Q78.0****Colecistectomia → Sindrome post- K91.5****Colecisti**

- Con
- - Altra colecistite → Calcolosi della K80.1
- - Colecistite acuta → Calcolosi della K80.0
- Dotto biliare →
- - Carcinoma in situ: Fegato, D01.5
- - Deiscenza di anastomosi e sutura successiva ad intervento chirurgico su K91.81
- - Tumori di comportamento incerto o sconosciuto: Fegato, D37.6
- Esclusa → R93.2
- Fragola → K82.4
- Intraepatica → Q44.1
- Non
- - Specificata → Malattia della K82.9
- - Specificato o senza colecistite →
- - - Calcolo (ritenuto) di: K80.2
- - - Colica (ricorrente) della K80.2
- - S.A.I. → Malformazione congenita delle Q44.1
- Senza
- - Calcolosi →
- - - Ascesso della K81.0
- - - Empiema della K81.0
- - - Gangrena della K81.0
- - - Occlusione del dotto cistico o della K82.0
- - - Restringimento del dotto cistico o della K82.0
- - - Stenosi del dotto cistico o della K82.0
- - Colecistite → Calcolosi della K80.2
- Vie biliari in malattie classificate altrove → Disturbi della K87.0*

Colecisti –Continuazione

- -
- - Aderenze di dotto cistico o della K82.8
- - Agenesia della Q44.0
- - Altro
- - - Malattie specificate della K82.8
- - - Malformazioni congenite della Q44.1
- - - Aplasia della Q44.0
- - - Assenza congenita della Q44.0
- - - Atrofia di dotto cistico o della K82.8
- - - Cisti di dotto cistico o della K82.8
- - - Colesterolosi della K82.4
- - - Discinesia di dotto cistico o della K82.8
- - - Esclusione di dotto cistico o della K82.8
- - - Fistola della K82.3
- - - Idrope della K82.1
- - - Infezione suppurativa acuta della K81.0
- - - Ipertrofia di dotto cistico o della K82.8
- - - Ipoplasia della Q44.0
- - - Mucocoele della K82.1
- - - Ostruzione della K82.0
- - - Perforazione della K82.2
- - - Rottura del dotto cistico o della K82.2
- - - Sifilide tardiva della A52.7†, K87.0*
- - - Traumatismo: S36.17
- - - Tubercolosi della A18.8†, K87.0*
- - - Tumore benigno: dotti biliari extraepatici e D13.5
- - - Ulcera di dotto cistico o della K82.8

Colecistite

- Acuta →
- - K81.0
- - Calcolosi della colecisti con K80.0
- - Calcolosa → K80.10
- - Con colelitiassi S.A.I. → K80.1
- - Cronica → K81.1
- - Enfisematosa (acuta) senza calcolosi → K81.0
- - Gangrenosa senza calcolosi → K81.0
- - Non specificata → K81.9
- - Suppurativa senza calcolosi → K81.0
- - Tifica → A01.0
- -
- - Altra K81.8
- - Calcolo ritenuto
- - - Colecisti non specificato(a) o senza K80.2
- - - Coledoco non specificato(a) o senza colangite o K80.5
- - - Dotto cistico non specificato(a) o senza K80.2
- - - Dotto epatico non specificato(a) o senza colangite o K80.5
- - - Via biliare S.A.I. non specificato(a) o senza colangite o K80.5
- - Calcolosi
- - - Colecisti

Colecistite –Continuazione

- - - Continuazione
- - Calcolosi → Continuazione
- - - Colecisti → Continuazione
- - - - Con altra K80.1
- - - - Senza K80.2
- - - Coledocica senza colangite o K80.5
- - Cole(cisto)litiassi non specificato(a) o senza K80.2
- - Coledocolitiassi non specificato(a) o senza colangite o K80.5
- - Colelitiassi
- - - Epatica non specificato(a) o senza colangite o K80.5
- - - Non specificato(a) o senza K80.2
- - Colica ricorrente
- - - Colecisti non specificato(a) o senza K80.2
- - - Epatica non specificato(a) o senza colangite o K80.5
- - - Litiassi biliare con K80.4

Colecistocolocolitiassi → K80.80**Colecistocolica → Fistola: K82.3****Colecistoduodenale → Fistola: K82.3****Coledocica senza colangite o colecistite → Calcolosi K80.5****Coledocite**

- Suppurativa → K83.08

- → K83.09

Coledoco

v./v.a. Dotto coledoco

- Non specificato(a) o senza colangite o colecistite → Calcolo (ritenuto) di: K80.5

-

- - Carcinoma del C24.0

- - Cisti del Q44.4

- - Dotto: C24.0

- - Infiammazione del K83.09

Coledocoduodenale → Fistola K83.3**Coledocolitiassi non specificato(a) o senza colangite o colecistite → K80.5****Colelitiassi**

- Epatica non specificato(a) o senza colangite o colecistite → K80.5
- Mutazione del gene ABCB4 → K80.80
- Non specificato(a) o senza colecistite → K80.2
- S.A.I. → Colecistite con K80.1
- → Altra K80.8

Colera

- TAB] → Necessità di vaccinazione contro colera, tifo[febbre tifoide] e paratifo [Z27.0
- Tifo[febbre tifoide] e paratifo [colera + TAB] → Necessità di vaccinazione contro Z27.0
- Vibrio cholerae O 1 biotipo
- - Colera → A00.0
- - El Tor → A00.1
- -
- - A00.9

Colera –Continuazione

- - -Continuazione
- - Colera - Colera da *Vibrio cholerae* O:1, biotipo del A00.0
- - Necessità di vaccinazione solo contro il Z23.0

Colestasi

- Con lesione epatocellulare - K71.0
- Gestazionale - O26.60
- Intraepatico
- - Familiare - K71.0
- - Gravidica - O26.60
- - Neonatale da deficit di citrina - E72.2
- - Ricorrente
- - - Benigna - BRIC [K71.0
- - - Gravidanza - O26.60
- Malassorbimento - Deficit della sintesi di acido biliare con K76.8
- Nutrizione parenterale - K91.88
- Progressiva familiare intraepatica - K74.5
- Pura - K71.0
- -
- - Artrogriposi - disfunzione renale - Q89.7
- - Epatopatia tossica con K71.0

Colestasi-linfedema - Sindrome K71.0**Colesteatoma**

- Orecchio
- - Esterno - H60.4
- - Medio - H71
- Ricorrente nella cavità post-mastoidectomia - H95.0
- Timpano - H71

Colesterolo

- 7alfa-idrossilasi - Ipercolesterolemia da deficit di E78.0
- Aciltransferasi -
- - Deficit di lecitina E78.6
- - Disturbi glomerulari in deficit di lecitin- E78.6†, N08.4*
- Con esacerbazione acuta - Polmonite da J84.81
- Senza menzione di esacerbazione acuta - Polmonite da J84.80
- -
- - Deficit della proteina di trasferimento degli esteri del E78.4
- - Malattia da accumulo degli esteri del E75.5

Colesteroli

- Colecisti - K82.4
- Xantomatosi cerebrotendinea [van Bogaert-Scherer-Epstein] - E75.5

Coli

- Coli - Seps da *Escherichia* A41.51
- Con multiresistenza
- - 2MRGN NeonatPed - *Escherichia* U81.00!
- - 3MRGN - *Escherichia* U81.20!
- - 4MRGN - *Escherichia* U81.40!

Coli –Continuazione

- Enteroaggregativa - Enterite da EAEC [*Escherichia* A04.4
- Enteroemorragica - Enterite da EHEC [*Escherichia* A04.3
- Enteroinvasiva -
- - Enterite da EIEC [*Escherichia* A04.2
- - Infezione da *Escherichia* A04.2
- Enteropatogena -
- - Diarrea da EPEC [*Escherichia* A04.0
- - Infezione da *Escherichia* A04.0
- Enterotossigena -
- - Enterite da ETEC [*Escherichia* A04.1
- - Infezione da *Escherichia* A04.1
- Non classificata altrove - Infezione congenita da *Escherichia* P37.8, B96.2!
- Prematuro - Seps da *Escherichia* P36.4
- -
- - Artrite da *Escherichia* M00.89, B96.2!
- - Cistite da *Escherichia* N30.88, B96.2!
- - Colite da *Balantidium* A07.0
- - Diarrea da *Balantidium* A07.0
- - Dissenteria da *Balantidium* A07.0
- - Enterite da *Escherichia* A04.4
- - Infezione
- - - *Balantidium* A07.0
- - - *Escherichia* A49.8
- - - Generalizzata da *Escherichia* A41.51
- - - Intestinali da *Escherichia* A04.4
- - - Vie urinarie da *Escherichia* N39.0, B96.2!
- - Ipersensibilità a proteina derivata da E. T78.4
- - Meningite da *Escherichia* G00.8, B96.2!
- - Meningoencefalite da *Escherichia* G04.2, B96.2!
- - Polmonite congenita da *Escherichia* P23.4
- - Polmonite da *Escherichia* J15.5
- - Seps da *Escherichia coli* [E. A41.51
- - Seps neonatale da *Escherichia* P36.4
- - Shock settico da *Escherichia* A41.51, R57.2

Colibacilli - Seps da A41.51**Colibacillosi**

- Generalizzata non classificata altrove - A41.51
- - A49.8

Colica

- Aplastica - Desmosi Q43.2
- Destra -
- - Flessura epatica [flessura D12.3
- - Tumore neuroendocrino benigno della flessura D12.3
- Infantile - R10.4
- Piombo - T56.0
- Renale non specificata - N23
- Ricorrente
- - Colecisti non specificato(a) o senza colecistite - K80.2

Colica –Continuazione

- Ricorrente -Continuazione
- - Epatica non specificato(a) o senza colangite o colecistite - K80.5
- - S.A.I. - R10.4
- Sinistra -
- - Flessura splenica [flessura D12.3
- - Tumore neuroendocrino benigno della flessura D12.3
- Uterina - N94.8

Colina - Deficit di E63.8**Colinergica**

- Acuta - Sindrome T44.1
- - Orticaria L50.5

Colinergici - Avvelenamento: Altri parasimpaticomimetici [T44.1**Colinet**

v./v.a. Caplan-Colinet

Colipasi

- v./v.a. lipasi-colipasi
- Pancreatica - Deficit di K90.3

Colite

- Allergiche e alimentari - Gastroenterite e K52.2
- Amebico non dissenterico
- - *Entamoeba histolytica* - A06.2
- - - A06.2
- Antibiotico-associata nell'anamnesi personale - Z86.1
- *Balantidium coli* - A07.0
- Citomegalica - B25.80†, K93.8*
- Collagene
- - O colite linfocitica - Colite microscopica (K52.8
- - - K52.8
- Citomegalovirus - B25.80†, K93.8*
- Emorragica - Infettiva o settica A09.0
- Erpetica - B00.8†, K93.8*
- Farmaci - Gastroenterite e K52.1
- Granulomatosa - K50.1
- Indeterminata - Altra K52.38
- Infettiva da *Clostridium difficile* - A04.79
- Ipersensibilità (allergia) ad alimenti - Gastroenterite e K52.2
- Ipotiroidismo - ipertrofia cardiaca - ritardo dello sviluppo - Obesità - Q87.8
- Ischemico
- - Fulminante - acuto(a): K55.0
- - Subacuta - K55.0
- Isospora
- - Belli - A07.3
- - Hominis - A07.3
- Linfocitica -
- - K52.8
- - Colite linfocitica - Colite microscopica (colite collagena o K52.8
- Microscopica (colite collagena o colite linfocitica) - K52.8

Colite –Continuazione

- Mucosa psicogena → *F54, K58.8*
- Non infettivo
- - Non infettive, non specificate → Gastroenterite e *K52.9*
- - Specificate → Altre gastroenteriti e *K52.8*
- O enterocolite antibiotico-associata → Enterite, *A04.79*
- Origine
- - Infettiva → Altre e non specificate gastroenteriti e *A09.0*
- - Non specificata → Altre e non specificate gastroenteriti e *A09.9*
- Protozoi → *A07.9*
- Pseudomembranosa → *A04.79*
- Radiazioni → Gastroenterite e *K52.0*
- Regionale → *K50.1*
- Rettosigmoidea indeterminata → *K52.32*
- S.A.I. →
- - Infettiva o settica *A09.0*
- - Ischemica: *K55.9*
- Sinistra
- - Indeterminata → *K52.31*
- - - → *K51.5*
- Subtotale indeterminata → *K52.30*
- Tossico
- - Clostridium difficile → *A04.79*
- - - → Gastroenterite e *K52.1*
- Tubercolare → *A18.3†, K93.0**
- Ulcerosa
- - Cronica) subtotale → *K51.0*
- - Non specificata → *K51.9*
- - Psicogena → *F54, K51.9*
- - Tubercolare → *A18.3†, K93.0**
- - -
- - - *K51*
- - - Altra *K51.8*
- - - Artrite giovanile in *K51.9†, M09.29**
- - - Artrite in *K51.9†, M07.59**
- - - UC [*K51.9*
- Virus di Epstein-Barr → *B27.0†, K93.8**
- - ischemica cronica: *K55.1*

Colla – Avvelenamento da *T65.8***Collageno**

- 9 → Displasia epifisaria multipla da anomalia del *Q77.3*
- Cutanea → Vasculopatia *M35.8†, L99.8**
- O colite linfocitica) → Colite microscopica (colite *K52.8*
- Pediatrica → Gastrite *K29.3*
- Tipo 3 → Glomerulopatia da anomalie del *N07.6*
- -
- - Colite *K52.8*
- - Diatesi emorragica da deficit dei recettori del *D69.1*

Collagenoma cutaneo familiare → *Q82.8***Collagenopatia (vascolare) S.A.I. → *M35.9*****Collagenosi**

- Non classificata altrove → Polineuropatia in *M35.9†, G63.5**
- Perforante reattiva → *L87.1*
- Reattiva perforante familiare → *L87.1*

Collasso

- Calore → *T67.1*
- Circolatorio successivo a condizioni morbose classificabili in *O00-O07 → O08.3*
- Polmonare → *J98.18*
- Polmone → *J98.18*
- S.A.I. durante o a seguito di procedura diagnostica o terapeutica → *T81.1*
- Tracheobronchiale → *J98.0*
- Vertebra a cuneo per osteoporosi → *M80*
- Vertebrale
- - Malattie classificate altrove → *M49.5**
- - Non classificato altrove → *M48.5*
- - S.A.I. → *M48.5*
- - Sincope e *R55*

Collaterale

- Crociati) → Traumatismo del menisco (laterale) (mediale) in combinazione con i legamenti (*S83.7*
- Esterno peroneale
- - O corno anteriore del menisco esterno → Lesione interna del ginocchio non specificata: Legamento *M23.94*
- - -
- - - Altro
- - - - Lesioni interne del ginocchio: Legamento *M23.84*
- - - - Rotture spontanee di legamento(i) del ginocchio: Legamento *M23.64*
- - - - Instabilità cronica del ginocchio: Legamento *M23.54*
- Ginocchio → Distorsione del legamento mediale *S83.42*
- Indesiderato
- - Medicamento o droga utilizzati secondo le loro indicazioni e somministrati a dosi profilattiche o terapeutiche corrette → Effetto *Y57.9!*
- - Somministrazione di vaccini contro la COVID-19 → Effetti *U12.9!*
- - Vaccino o altra sostanza biologica utilizzati secondo le loro indicazioni e somministrati a dosi profilattiche o terapeutiche corrette → Effetto *Y59.9!*
- Interno tibiale
- - O altra e non specificata parte del menisco interno → Lesione interna del ginocchio non specificata: Legamento *M23.93*
- - -
- - - Altro
- - - - Lesioni interne del ginocchio: Legamento *M23.83*
- - - - Rotture spontanee di legamento(i) del ginocchio: Legamento *M23.63*
- - - - Instabilità cronica del ginocchio: Legamento *M23.53*

Collaterale –Continuazione

- Non specificato → Distorsione e distrazione del ginocchio: Legamento *S83.40*
- Pellegrini-Stieda) → Borsite del legamento tibiale *M76.4*
- Peroneale esterno → Distorsione distrazione ginocchio
- - Distorsione e distrazione del ginocchio: Distorsione del legamento *S83.41*
- - Lacerazione del legamento *S83.43*
- Polso (radiale) (ulnare) → Legamento *S63.3*
- Radiale →
- - Distorsione e distrazione del gomito: Legamento *S53.41*
- - Rottura traumatica del legamento *S53.2*
- S.A.I. → Rottura del legamento *S83.40*
- Tibiale interno → Distorsione distrazione ginocchio
- - Distorsione e distrazione del ginocchio: Distorsione del legamento *S83.42*
- - Lacerazione del legamento *S83.44*
- Ulnare →
- - Distorsione e distrazione del gomito: Legamento *S53.42*
- - Rottura traumatica del legamento *S53.3*
- - - → *S63.4*

Collegamento con traumatismo

- Intraaddominale → Ferita aperta (qualsiasi parte dell'addome, dei lombi e della pelvi) in *S31.83!*
- Intracranico → Ferita aperta (qualsiasi parte della testa) in *S01.83!*
- Intratoracico → Ferita aperta (qualsiasi parte del torace) in *S21.83!*

Collegato frattura

- Lussazione o traumatismo
- - Intraaddominale → Ferita aperta *S31*
- - Intracranico → Ferita aperta *S01*
- - Intratoracico → Ferita aperta *S21*
- O lussazione → Ferita aperta
- - *S11*
- - *S41*
- - *S51*
- - *S61*
- - *S71*
- - *S81*
- - *S91*

Collegli → Disaccordo con il superiore ed i *Z56***Collera → Irritabilità e *R45.4*****Colles → Frattura di *S52.51*****Collettivo → Furto *F91.2*****Colli → Pterygium *Q18.3*****Collins-Pope → Sindrome di *Q87.2*****Collis) → Sindrome di Franceschetti di tipo I (Sindrome di Treacher- *Q75.4*****Collo**

- v./v.a. Nervo del collo
- Anatomico → Frattura dell'estremità superiore dell'omero: *S42.23*

Collo –Continuazione

- Chirurgico → Frattura dell'estremità superiore dell'omero: *S42.22*
- Cigno → deformità en boutonnière [ad asola] e a *M20.0*
- Con compressione → Travaglio e parto complicati da cordone ombelicale attorno al *O69.1*
- Dorso → Pannicolite che interessa le regioni del *M54.0*
- Faccia → Tumore lipomatoso benigno della cute e dei tessuti sottocutanei della testa, *D17.0*
- Neovesicale → Restringimento del *N32.0*
- Non
- Specificata →
- - Ferita aperta di altre parti del *S11.80*
- - Malformazione congenita del viso e del *Q18.9*
- - Specificato → Traumatismo del *S19.9*
- Omero con due fino a quattro frammenti → Frattura del *S42.21*
- Parete Toracico regione genitale → Testa
- - *I89.03*
- - *I89.04*
- - *I89.05*
- - *Q82.03*
- - *Q82.04*
- - *Q82.05*
- Parte non specificata →
- - Ferita aperta del *S11.9*
- - Traumatismo
- - - Schiacciamento del *S17.9*
- - - Superficiale del *S10.9*
- S.A.I. → Ferita aperta del *S11*
- Scapola → Frattura della scapola: Cavità glenoidea e *S42.14*
- Senza compressione → Cordone ombelicale attorno al *O69.8*
- Specificato → Altro traumatismo
- - *S19.8*
- - *S19.88*
- Testa → Dislocazioni multiple al *T03.0*
- Tronco → sequela
- - Altri traumi specificati del *T91.8*
- - Traumatismo
- - - Non specificato del *T91.9*
- - - Superficiale e ferita aperta del *T91.0*
- -
- - *S82.41*
- - Altre malformazioni congenite specificate del viso e del *Q18.8*
- - Amputazione traumatica a livello del *S18*
- - Angiosarcoma del *C49.0*
- - Anomalia congenita S.A.I. del viso e del *Q18.9*
- - Arteriosclerosi di arteria del *I70.8*
- - Ascesso cutaneo, foruncolo e favo del *L02.1*

Collo –Continuazione

- - -Continuazione
- - Carcinoma a cellule di Merkel della pelle del *C44.4*
- - Carcinoma in situ: Cute del cuoio capelluto e del *D04.4*
- - Carcinoma pilomatricale del *C44.4*
- - Congelamento
- - - Con necrosi tessutale del *T34.1*
- - - Non specificato, della testa e del *T35.2*
- - - Superficiale del *T33.1*
- - Cordone ombelicale (stretto) attorno al *P02.5*
- - Corrosione
- - - Grado
- - - - 2a della testa e del *T20.60*
- - - - 2b della testa e del *T20.61*
- - - - Non specificato della testa e del *T20.4*
- - - Primo grado della testa e del *T20.5*
- - - Secondo grado non precisato della testa e del *T20.60*
- - - Terzo grado della testa e del *T20.7*
- - Cure di controllo richiedenti l'impiego di chirurgia plastica alla testa e al *Z42.0*
- - Danno tessuto molle
- - - Primo grado frattura o
- - - - Lussazione aperta del *S11.87!*
- - - - Lussazione chiusa del *S11.84!*
- - - Secondo grado frattura o
- - - - Lussazione aperta del *S11.88!*
- - - - Lussazione chiusa del *S11.85!*
- - - Terzo grado frattura o
- - - - Lussazione aperta del *S11.89!*
- - - - Lussazione chiusa del *S11.86!*
- - Deformità acquisite del *M95.3*
- - Dermatofibrosarcoma protuberans della cute del *C44.4*
- - Distorsione e distrazione di articolazioni e legamenti di altra e non specificata parte del *S13.6*
- - Emangioendotelioma epitelioidi dei tessuti molli del *C49.0*
- - Escoriazione del *S10.91*
- - Ferita aperta
- - - Interessanti testa e *T01.0*
- - - Multiple del *S11.7*
- - Fibrodisplasia ossificante progressiva, *M61.18*
- - Fibrosarcoma dei tessuti molli del *C49.0*
- - Frattura
- - - Altro
- - - - Osso metacarpale: *S62.33*
- - - - Parti del *S12.8*
- - - Aperta del *S12.9, S11.87!*
- - - Estremità prossimale del radio: *S52.12*
- - - Multiplo
- - - - Aperte interessanti la testa e il *T02.01*
- - - - Chiuse interessanti la testa e il *T02.00*

Collo –Continuazione

- - -Continuazione
- - Frattura →Continuazione
- - - Primo osso metacarpale: *S62.23*
- - Linfadenite acuta del viso, della testa e del *L04.0*
- - Liposarcoma dedifferenziato dei tessuti molli del *C49.0*
- - Lussazione
- - - Altra e non specificata parte del *S13.2*
- - - Distorsioni e distrazioni interessanti la testa e il *T03.0*
- - - Multiple del *S13.3*
- - Malattia di Kimura dei tessuti molli del *D21.0*
- - Mediale
- - - Cisto della faccia e del *Q18.8*
- - - Fessura della faccia e del *Q18.8*
- - - Fistola della faccia e del *Q18.8*
- - Melanoma
- - - Familiare del *C43.4*
- - - In situ del cuoio capelluto e del *D03.4*
- - - Maligno del cuoio capelluto e del *C43.4*
- - Necrosi cutanea e sottocutanea, non classificata altrove: testa e *R02.00*
- - Nevo melanocitico del cuoio capelluto e del *D22.4*
- - Occhio con altre parti del viso, della testa e del *T20*
- - Papulosi fibrosa bianca del *L90.8*
- - Perdita di parte della testa e del *Z90.0*
- - Pilomatrixoma della cute del *D23.4*
- - Pterigio congenito del *Q18.3*
- - Rabbdomiosarcoma alveolare dei tessuti molli del *C49.0*
- - Rabbdomiosarcoma dei tessuti molli del *C49.0*
- - Rabbdomiosarcoma embrionale dei tessuti molli del *C49.0*
- - Sarcoma dei tessuti molli del *C49.0*
- - Sarcoma extrascheletrico di Ewing dei tessuti molli del *C49.0*
- - Sarcoma sinoviale dei tessuti molli del *C49.0*
- - Scollamento sottocutaneo del *S10.96*
- - Sequele di ustione, corrosione e congelamento della testa e del *T95.0*
- - Tessuti molli del *C49.0*
- - Traumatismo
- - - Altri vasi sanguigni a livello del *S15.88*
- - - Encefalo e dei nervi cranici con traumi di nervi e del midollo spinale a livello del *T06.0*
- - - Multipli del *S19.7*
- - - Muscoli e di tendini a livello del *S16*
- - - Nervi periferici del *S14.4*
- - - Schiacciamento
- - - - Altre parti del *S17.8*
- - - - Interessanti testa e *T04.0*

Collo –Continuazione

- - - Continuazione
- - Traumatismo –Continuazione
- - - Superficiale di altre parti del *S10.8*
- - - Superficiali
- - - - Interessanti la testa con il *T00.0*
- - - - Multipli del *S10.7*
- - - Vaso
- - - - Non specificato a livello del *S15.9*
- - - - Sanguigno
- - - - Epidurali a livello del *S15.80*
- - - - Multipli a livello del *S15.7*
- - - - Subaracnoidei a livello del *S15.82*
- - - - Subdurali a livello del *S15.81*
- - - Tumefazione, massa e gonfiore localizzati a livello del *R22.1*
- - Tumore
- - - Benigno
- - - - Connettivo ed altri tessuti molli della testa, faccia e *D21.0*
- - - - Cute del cuoio capelluto e del *D23.4*
- - - Maligno
- - - - Altra e mal definita sede: Testa, faccia e *C76.0*
- - - - Cute del cuoio capelluto e del *C44.4*
- - - - Nervi periferici della testa, della faccia e del *C47.0*
- - - - Secondario
- - - - - Non specificato: Linfonodi della testa, della faccia e del *C77.0*
- - - - - Tessuto connettivo e di altri tessuti molli del *C79.85*
- - - - Tessuto connettivo e tessuti molli della testa, della faccia e del *C49.0*
- - Ustione
- - - Grado
- - - - 2a della testa e del *T20.20*
- - - - 2b della testa e del *T20.21*
- - - - Non specificato della testa e del *T20.0*
- - - Primo grado della testa e del *T20.1*
- - - Secondo grado non precisato della testa e del *T20.20*
- - - Terzo grado della testa e del *T20.3*

Collo del femore

- Altre parti - Frattura del *S72.08*
- Basicervicale - Frattura del *S72.05*
- Epifisi (prossimale), epifisiolisi - Frattura del *S72.02*
- Mediocervicale - Frattura
- - *S72.04*
- Parte non specificata - Frattura del *S72.00*
- Sottocapitata - Frattura del *S72.03*
- -
- - Antiversione del *Q65.8*
- - Frattura
- - - Intracapsulare del *S72.01*
- - - Transcervicale aperta del *S72.04*, *S71.87!*

Collo del pancreas

- Con cellule giganti simili ad osteoclasti - Carcinoma non differenziato del *C25.7*
- -
- - Blastoma del *C25.7*
- - Carcinoma a cellule acinose del *C25.7*
- - Carcinoma a cellule squamose del *C25.7*
- - Carcinoma familiare del *C25.7*
- - Carcinoma pseudopapillare solido del *C25.7*
- - Cistadenocarcinoma mucinoso del *C25.7*
- - Cistoadenocarcinoma sieroso del *C25.7*
- - Neoplasia mista neuroendocrina-non neuroendocrina del *C25.7*
- - Tumore osteoclastico a cellule giganti del *C25.7*

Collo vescicale

- Acquisita) - Stenosi del *N32.0*
- -
- - Altre forme di atresia e stenosi dell'uretra e del *Q64.3*
- - Carcinoma a cellule transizionali non papillare del *C67.5*
- - Carcinoma a piccole cellule del *C67.5*
- - Congenito(a): Ostruzione del *Q64.3*
- - Ostruzione del *N32.0*
- - Rabbdomiosarcoma embrionale del *C67.5*
- - Scoordinazione del detrusore e del *N32.0*
- - Tumore Maligno: *C67.5*

Collodio - Bambino al *Q80.2***Collodion baby con regressione spontanea - *Q80.2*****Colloide**

- Cistico) - Nodulo tiroideo *E04.1*
- -
- - Cistadenoma *D27*
- - Gozzo, non tossico: diffuso (*E04.0*)
- - Maculopatia *H35.31*

Colloidi (degenerative) del polo posteriore - Corpi *H35.38***Colloso [glue ear] - Orecchio *H65.3*****Coloboma**

- Cardiopatia-atresia delle coane-ritardo della crescita e dello sviluppo-disturbi urogenitali-anomalie auricolari) - Sindrome CHARGE [Associazione CHARGE] [Sindrome *Q87.8*
- Corioretinico - *Q14.8*
- Cristallino - *Q12.2*
- Disco ottico-atrofia maculare-corioretinopatia - Sindrome *Q14.8*
- Displasia scheletrica rizomelica - Microftalmia - *Q87.1*
- Fondo dell'occhio - *Q14.8*
- Iride
- - Cataratta congenita - Sindrome familiare distrofia retinica progressiva - *Q15.8*
- - - *Q13.0*
- - Maculare
- - Brachidattilia tipo B - *Q87.8*

Coloboma –Continuazione

- Maculare –Continuazione
- - Palatoschisi-alluce valgo - Sindrome *Q87.8*
- - - *Q14.8*
- - Micrognatia - Sindrome agenesia del corpo calloso-disabilità cognitiva- *Q87.8*
- - Oculare-imperforazione del dotto nasolacrimale - Sindrome microtia- *Q15.8*, *Q17.2*
- - Osteopetrosi-microftalmia-macrocefalia-albinismo-sordità) - Sindrome COMMAD [*Q87.8*
- Palpebra
- - Inferiore - *Q10.3*
- - Superiore - *Q10.3*
- - - *Q10.3*
- - Papilla ottica - *Q14.2*
- - Ritardo mentale - bassa statura - Polidattilia preassiale - *Q87.2*
- - S.A.I. - *Q13.0*
- - Telecanto - Lipoma nasopalpebrale - *D17.0*, *Q10.3*
- - Uvea-labiopalatoschisi-disabilità intellettiva - *Q87.8*
- - Sindrome da microcornea con lenticone posteriore, persistenza del vitreo primario iperplastico e *Q15.8*

Colobomatosa

- Microcefalia, disabilità intellettiva e bassa statura - Sindrome legata all'X da microftalmia *Q87.1*
- Microcornea - Sindrome macroftalmia *Q15.8*
- Obesità-ipogenitalismo-deficit cognitivo - Sindrome microftalmia *Q87.8*
- - Microftalmia *Q11.2*

Colombi - Malattia degli allevatori di *J67.20***Colon**

- Acquisito - Allungamento del *K59.8*
- Con
- - Emorragia -
- - - Angiodisplasia del *K55.22*
- - - Malattia diverticolare
- - - - *K57.31*
- - - - Intestino tenue e del *K57.51*
- - - Perforazione ascesso
- - - Con emorragia - Diverticolite
- - - - *K57.23*
- - - - Intestino tenue e del *K57.43*
- - - Emorragia - Malattia diverticolare
- - - - *K57.23*
- - - - Intestino tenue e del *K57.43*
- - - Senza emorragia - Diverticolite
- - - - *K57.22*
- - - - Intestino tenue e del *K57.42*
- - - - Malattia diverticolare
- - - - *K57.22*
- - - - Intestino tenue e del *K57.42*

Colon –Continuazione

- Con –Continuazione
- - Peritonite – Diverticolite dell'intestino tenue e del K57.4
- Congenita – Tasca del Q43.8
- I – Angiodisplasia del K55.21
- Irritabile – K58
- Lesione sconfinante più Zona contigue –
- - Carcinoma non poliposo ereditario del C18.8
- - GIST [tumore stromale gastrointestinale] del C18.8
- - Tumore neuroendocrino maligno del C18.8
- Non
- - Poliposico ereditario [HNPCC] – Carcinoma del C18.9, Z80.0
- - Specificato – Tumore
- - - Benigno: D12.6
- - - Maligno: C18.9
- O intestino –
- - Occlusione di K56.6
- - Restringimento di K56.6
- - Stenosi di K56.6
- - Strozzamento di K56.2
- - Torsione di K56.2
- Parte non specificata – Traumatismo: S36.50
- Retto – Tumore maligno secondario del C78.5
- Rettosigma – (C19
- Senza
- - Emorragia – Angiodisplasia del K55.21
- - Perforazione
- - - Ascesso senza emorragia –
- - - - Diverticolite
- - - - K57.32
- - - - Intestino tenue e del K57.52
- - - - Malattia
- - - - Diverticolare del K57.30
- - - - Diverticolare dell'intestino tenue e del K57.50
- - - O ascesso con emorragia –
- - - Diverticolite
- - - - K57.33
- - - - Intestino tenue e del K57.53
- - - - Malattia
- - - - Diverticolare del K57.31
- - - - Diverticolare dell'intestino tenue e del K57.51
- Sigmoide – C18.7
- Sindrome Lynch
- - Lesione sconfinante a più zone contigue – Carcinoma del C18.8
- - - Carcinoma
- - - C18.9
- - - Flessura
- - - Destra del C18.3

Colon –Continuazione

- Sindrome Lynch –Continuazione
- - - Carcinoma –Continuazione
- - - Flessura –Continuazione
- - - Sinistra del C18.5
- - -
- - Adenomatosi del D12.6
- - Altri disturbi funzionali congeniti del Q43.2
- - Assenza, atresia e stenosi congenite di altra parte del Q42.8
- - Atonia del K59.8
- - Atresia del Q42.9
- - Carcinoma a cellule squamose
- - - C18.9
- - - Flessura
- - - Destra del C18.3
- - - Sinistra del C18.5
- - Carcinoma in situ: D01.0
- - Carcinoma neuroendocrino del C18.9
- - Carcinoma non poliposo ereditario flessura
- - - Destra del C18.3
- - - Sinistra del C18.5
- - Congenito(a): Diverticolite del Q43.8
- - Corpo estraneo nel T18.4
- - Dilatazione
- - - K59.3
- - - Congenita del Q43.2
- - Duplicazione del Q43.41
- - GIST tumore stromale gastrointestinale flessura
- - - Destra del C18.3
- - - Sinistra del C18.5
- - Impattamento: del K56.4
- - Intussuscezione o invaginazione: del K56.1
- - Malattia diverticolare
- - - K57.30
- - - Intestino tenue e del K57.50
- - Malformazione anorettale non sindromica con tasca del Q42.3, Q43.8
- - Malrotazione del Q43.3
- - Melanoma maligno del C18.9
- - Morbo Crohn
- - - K50.1
- - - Enterite regionale] di: K50.1
- - - Intestino tenue e del K50.82
- - Occlusione del K56.4
- - Ostruzione, occlusione e restringimento congeniti del Q42
- - Paralisi: del K56.0
- - Polipo del K63.5
- - Poliposi (familiare) del D12.6
- - Pseudo-ostruzione acuta del K56.0
- - Rotazione
- - Assenza del cieco e del Q43.3
- - Incompleta del cieco e del Q43.3
- - Insufficiente del cieco e del Q43.3

Colon –Continuazione

- - - Continuazione
- - Sifilide tardiva del A52.7†, K93.8*
- - Stipsi in disturbo del transito nel K59.00
- - Trasposizione di: Q43.8
- - Traumatismo: Altre e multiple parti del S36.59
- - Tumore
- - - Comportamento incerto o sconosciuto: D37.4
- - - Endocrino
- - - - C18.9
- - - - D37.4
- - - Maligno
- - - Flessura sinistra [splenica] del C18.5
- - - Lesione sconfinante a più zone contigue del C18.8
- - - Neuroendocrino maligno flessura
- - - Destra del C18.3
- - - Sinistra del C18.5
- - - Stromale gastrointestinale [GIST] del C18.9

Colon ascendente

- Sindrome di Lynch – Carcinoma del C18.2
- -
- - Carcinoma a cellule squamose del C18.2
- - Carcinoma non poliposo ereditario del C18.2
- - GIST [tumore stromale gastrointestinale] del C18.2
- - Traumatismo: S36.51
- - Tumore
- - - Benigno: D12.2
- - - Neuroendocrino
- - - - Benigno del D12.2
- - - - Maligno del C18.2

Colon discendente

- Colon trasverso – Aganglionosi del retto, del sigma, del Q43.1
- Sindrome di Lynch – Carcinoma del C18.6
- -
- - Aganglionosi del retto, del colon sigmoideo e del Q43.1
- - Carcinoma a cellule squamose del C18.6
- - Carcinoma non poliposo ereditario del C18.6
- - GIST [tumore stromale gastrointestinale] del C18.6
- - Traumatismo: S36.53
- - Tumore
- - - Benigno: D12.4
- - - Maligno: C18.6
- - - Neuroendocrino
- - - - Benigno del D12.4
- - - - Maligno del C18.6

Colon sigmoideo

- Colon discendente – Aganglionosi del retto, del Q43.1

Colon sigmoideo –Continuazione

- -
- - Aganglionosi del retto del *Q43.1*
- - Traumatismo: *S36.54*

Colon trasverso

- Sindrome di Lynch – Carcinoma del *C18.4*
- -
- - Aganglionosi del retto, del sigma, del colon discendente e del *Q43.1*
- - Carcinoma a cellule squamose del *C18.4*
- - Carcinoma non poliposo ereditario del *C18.4*
- - GIST [tumore stromale gastrointestinale] del *C18.4*
- - Traumatismo: *S36.52*
- - Tumore
- - - Benigno: *D12.3*
- - - Neuroendocrino
- - - - Benigno del *D12.3*
- - - - Maligno del *C18.4*

Colonia] – Fotodermatite da contatto [dermatite da acqua di *L56.2***Colonna cervicale**

- S.A.I. – Frattura: della *S12.9*
- -
- - Distorsione e distrazione della *S13.4*
- - Fratture multiple della *S12.7*
- - Traumatismo di radice nervosa della *S14.2*

Colonna dorsale

- S.A.I. – *S23.10*
- -
- - Distorsione e distrazione della *S23.3*
- - Fratture multiple della *S22.1*
- - Traumatismo di radice nervosa della *S24.2*

Colonna lombare

- Pelvi –
- - Danno tessuto molle
- - - Primo grado frattura o
- - - - Lussazione aperta della *S31.87!*
- - - - Lussazione chiusa della *S31.84!*
- - - Secondo grado frattura o
- - - - Lussazione aperta della *S31.88!*
- - - - Lussazione chiusa della *S31.85!*
- - - Terzo grado frattura o
- - - - Lussazione aperta della *S31.89!*
- - - - Lussazione chiusa della *S31.86!*
- - Fratture multiple della *S32.7*
- S.A.I. –
- - *S32.00*
- - Lussazione della *S33.10*
- Sacrale – Traumatismo di radice nervosa della *S34.2*
- Sacro, parte non specificata – Frattura: *S32.82*
- - Frattura aperta della *S32.00, S31.87!*

Colonna rigida – Sindrome della *G71.2***Colonna vertebrale**

- Con danno midollare – Frattura della *T08.0, T09.3*
- Dovuta a trauma da parto – Frattura della *P11.5*
- Livello non specificato – Frattura della *T08*
- Lombare
- - Non specificata – Distorsione e distrazione della *S33.50*
- - Pelvi –
- - - Distorsione e distrazione di altre e non specificate parti della *S33.7*
- - - Lussazione di altre e non specificate parti della *S33.3*
- - Prolasso di disco intervertebrale – Sindrome della *M51.1†, G55.1**
- - - Cordoma della *C41.2*
- Midollo spinale
- - Con paraplegia
- - - Acuta – Trauma da parto della *P11.50*
- - - Cronica – Trauma da parto della *P11.51*
- - Non specificato – Trauma da parto della *P11.59*
- - Senza paraplegia acuta – Trauma da parto della *P11.59*
- Non
- - Associate a scoliosi – Altre malformazioni congenite della *Q76.4*
- - Specificata
- - - O non associata a scoliosi – Malformazione della *Q76.4*
- - - - Osteocondrodysplasia con difetti di crescita delle ossa lunghe e della *Q77.9*
- S.A.I. – Incurvamenti della *M43.9*
- Toracica – Dolore alla *M54.6*
- - Tubercolosi – Curvatura della *A18.0†, M49.09**
- -
- - Altra osteocondrodysplasia con difetti di crescita delle ossa lunghe e della *Q77.8*
- - Artrite
- - - *M46.99*
- - - Infettiva della *M46.59*
- - - Settica della *M46.59*
- - - Tubercolare della *A18.0†, M49.09**
- - Artrite cronica giovanile
- - - Con esordio sistemico, *M08.28*
- - - Forma pauciarticolare, *M08.48*
- - Artrite idiopatica giovanile
- - - *M08.98*
- - - Aspecifica, *M08.88*
- - - Associata a entesite, *M08.88*
- - Artrite piogenica della *M46.59*
- - Artrite reumatoide della *M45*
- - Artrosi e osteoartrosi della *M47*
- - Ascesso tubercolare della *A18.0†, M49.09**
- - Carie tubercolare della *A18.0†, M49.09**
- - Cervicale: *S12*

Colonna vertebrale –Continuazione

- - –Continuazione
- - Complicanza meccanica di dispositivo fissatore interno di altre ossa: *T84.20*
- - Cordoma condroide della *C41.2*
- - CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di calcio diidrato], *M11.18*
- - Deformazione congenita della *Q67.5*
- - Disturbo delle inserzioni dei legamenti o dei muscoli della *M46.0*
- - Emangioma delle ossa della *D18.07*
- - Fibroma condromixoide della *D16.6*
- - Granuloma tubercolare della *A18.0†, M49.09**
- - Instabilità della *M53.2*
- - Lesione inserzione
- - - Legamenti della *M46.09*
- - - Muscoli della *M46.09*
- - Malattia di Still a esordio nell'adulto, *M06.18*
- - Necrosi avascolare idiopatica, *M87.08*
- - Necrosi tubercolare della *A18.0†, M49.09**
- - Osteblastoma della *D16.6*
- - Osteomielite multifocale ricorrente cronica, *M86.38*
- - Osteonecrosi da farmaci, *M87.18*
- - Osteoporosi idiopatica associata alla gravidanza con frattura della *O99.8, M80.58*
- - Osteosarcoma della *C41.2*
- - Psoriasi con artrite giovanile della *L40.5†, M09.08**
- - Sarcoma della *C41.2*
- - Sarcoma di Ewing della *C41.2*
- - Sequele di frattura della *T91.1*
- - Sindrome
- - - Felty, *M05.08*
- - - Uretro-oculo-sinoviale [sindrome di Reiter] della *M02.38*
- - Sinovite tubercolare della *A18.0†, M49.09**
- - Sinovite villonodulare pigmentata, *M12.28*
- - Spondilite anchilosante di sedi multiple della *M45.00*
- - TBC [Tubercolosi] della *A18.0†, M49.09**
- - Tenosinovite tubercolare della *A18.0†, M49.09**
- - Tumore
- - - Benigno: *D16.6*
- - - Maligno dell'osso e della cartilagine articolare: *C41.2*
- - Ulcera tubercolare della *A18.0†, M49.09**
- Color porpora – Sindrome del guanto *T88.7***
- Colorado – Febbre da zecche del *A93.2***
- Coloranti**
- Non classificati altrove – Effetto tossico: Vernici e *T65.6*
- -
- - *L24.8*

Coloranti –Continuazione

- - -Continuazione
- - Avvelenamento da T65.6
- - Dermatite
- - - Allergica da contatto dovuta a L23.4
- - - Contatto, non specificata, da L25.2

Colorazione intrinseca dei denti S.A.I. – K00.8**Colore**

- Anormale – Feci di R19.5
- Capelli – Variazioni del L67.1
- Durante la formazione del dente – Modificazioni del K00.8
- Espettorato – Anormale: R09.3
- Fusto capelli o peli
- - Non specificata – Anomalia del L67.9
- - - Altre anormalità del L67.8
- Tessuti duri dentali – Modificazioni post-eruttive del K03.7
- -
- - Cecità per i H53.5
- - Deficit
- - - Acquisito della visione dei H53.5
- - - Visione dei H53.5

Coloretta

- Ereditario di tipo X – Carcinoma C19
- Sindrome di Lynch – Carcinoma C19

Colostomia

- Enterostomia – Malfunzionamento di K91.4
- -
- - Controllo di Z43.3
- - Presenza di Z93.3
- - Stenosi stomale successiva a K91.4

Colo-vaginale – Fistola N82.3**Colpite**

- Acuta – N76.0
- Atrofico
- - Haemophilus influenzae – N95.2, B96.3!
- - Postmenopausale – N95.2
- Micotica – B37.3†, N77.1*
- Mughetto
- - Recidivante cronica – B37.3†, N77.1*
- - - B37.3†, N77.1*
- Senile (atrofica) – N95.2
- Subacuta e cronica – N76.1
- Tricomonadi – A59.0†, N77.1*
- Vaginite) S.A.I. – N76.0

Colpo

- Calore
- - Colpo di sole – T67.0
- - Sforzo – T67.8
- Frusta – Traumatismo da S13.4
- Sciabola] – Sclerodermia en coup de sabre [Sclerodermia a L94.1
- Sole – Colpo di calore e T67.0

Coltellata – Incidente con: W49.9!**Colturale**

- O molecolare – Tubercolare
- - Fibrosi del polmone con conferma dall'esame microscopico dell'escreato con o senza esame A15.0
- - Pneumotorace con conferma dall'esame microscopico dell'escreato con o senza esame A15.0
- - Polmonite con conferma dall'esame microscopico dell'escreato con o senza esame A15.0
- -
- - Bronchiectasia tubercolare confermata dall'esame microscopico dell'escreato e dall'esame A15.0
- - Fibrosi polmonare tubercolare confermata dall'esame microscopico dell'escreato e dall'esame A15.0
- - Pneumotorace tubercolare confermato dall'esame microscopico dell'escreato e dall'esame A15.0
- - Polmonite tubercolare confermata dall'esame microscopico dell'escreato e dall'esame A15.0
- - Tubercolosi del polmone confermata dall'esame A15.1

Coma

- Diabete mellito – Ipoglicemia grave senza E14.60, U69.72!
- Diabete mellito di tipo 1 – Ipoglicemia grave senza E10.60, U69.72!
- Diabete mellito di tipo 2 – Ipoglicemia grave senza E11.60, U69.72!
- Epatico
- - S.A.I. – K72
- - -
- - - K72.9, K72.74!
- - - Epatite
- - - - Epidemica con B15.0, K72.74!
- - - - Infettiva con B15.0, K72.74!
- - - Epatite B senza B18.19
- - - Epatite virale
- - - - Acuta
- - - - B con co-infezione da virus Delta con B16.0, K72.74!
- - - - B con co-infezione da virus Delta senza B16.1
- - - - B con virus Delta (co-infezione) con B16.0
- - - - B con virus Delta (co-infezione) senza B16.1
- - - - B senza co-infezione da virus Delta con B16.2, K72.74!
- - - - B senza virus Delta senza B16.9
- - - - B, senza virus Delta con B16.2
- - - - D con B16.0
- - - - D senza B16.1
- - - - Con
- - - - - B15.0, K72.74!
- - - - - B19.0, K72.74!
- - - - Non specificata senza B19.9
- - - - Senza B15.9

Coma –Continuazione

- Epatico –Continuazione
- - - -Continuazione
- - - Insufficienza epatica alcolica con K70.48
- - - Ittero
- - - - Epidemico con B15.0, K72.74!
- - - - Infettivo con B15.0, K72.74!
- Insulinico farmacologico in paziente non diabetico – E15
- Ipoglicemico
- - Diabete mellito – E14.61, U69.73!
- - Diabete mellito di tipo 1 – E10.61, U69.73!
- - Diabete mellito di tipo 2 – E11.61, U69.73!
- - MODY [maturity onset diabetes of young people] – E11.61
- - Non diabetico – E15
- - S.A.I. – E15
- - -
- - - Encefalopatia da E16.1†, G94.30*
- - - Iperinsulinismo con E15
- Ipoosmolare – E87.1
- Mixedematoso – E03.5
- Neonatale – P91.5
- Non specificato – R40.2
- Prolungato – Trauma intracranico con S06.9, S06.79!
- -
- - Ipoglicemia da farmaci senza E16.0
- - MODY [Maturity onset diabetes of young people] con E11.01

Combattimento – Esaurimento da F43.0**Combinato**

v./v.a. Tipo di malattia

Combined oxidative phosphorylation defect type 39 – G31.81**Comedocarcinoma non invasivo della mammella – D05.1****Comèl-Netherton – Sindrome di Q80.8****COMMAD [coloboma-osteopetrosi-microftalmia-macrocefalia-albinismo-sordità] – Sindrome Q87.8****Commissura labiale –**

- Carcinoma a cellule squamose della C00.6
- Fistola della Q38.0
- Tumore Maligno: C00.6

Commotio cerebri – S06.0**Commotiva – Sindrome post- F07.2****Commozione**

- Cerebrale – S06.0
- Spinale – T09.3

Compagni di classe – Disaccordo con gli insegnanti e i Z55**Comparazione e di controllo nell'ambito di un programma di ricerche cliniche – Esami di Z00.6****Compartimentale**

- Addominale – Sindrome R19.80
- Neonatale – Sindrome M62.29, P96.8

Compartimentale –Continuazione

- Non traumatica → Sindrome M62.2
- → Sindrome
- - T79.6
- - T79.69

Compattazione del ventricolo sinistro → Non I42.88

Compatto

- Crisi epilettiche - ipotonia - cataratta - ritardo dello sviluppo → Sindrome letale ventricolo sinistro non G31.81
- → Sindrome da macrocefalia, disabilità intellettiva e ventricolo sinistro non Q87.0

Compensatorio → Enfisema J98.3

Compitazione

- Senza disturbo della lettura) → Ritardo circoscritto della F81.1
- → Disturbo circoscritto a ritardo nell'apprendimento della F81.1

Compiuto

- Con durata superiore a 3 mesi → artrite nei bambini, con esordio prima di 16 anni M08
- Gestazione →
- - Falso travaglio
- - 37 o più settimane O47.1
- - Prima di 37 settimane O47.0
- - Iperemesi insorta dopo la 20. settimana O21.2

Complemento

- C1 → Immunodeficienza da deficit dei componenti del D84.1
- C2 → Immunodeficienza da deficit dei componenti del D84.1
- C4 → Immunodeficienza da deficit dei componenti del D84.1
- C5 → Immunodeficienza da deficit dei componenti del D84.1
- C6 → Immunodeficienza da deficit dei componenti del D84.1
- C7 → Immunodeficienza da deficit dei componenti del D84.1
- C8 → Immunodeficienza da deficit dei componenti del D84.1
- C9 → Immunodeficienza da deficit dei componenti del D84.1
- Trombosi angiopatica, enteropatia con perdita di proteine] → Sindrome CHAPLE [iperattivazione del D84.1
- → Deficit
- - Componente 3 del D84.1
- - Sistema del D84.1

Complesso

- AIDS
- - Correlato [ARC] S.A.I. → B24
- - → Demenza B22†, F02.4*
- Arto
- - Inferiore
- - - Tipo
- - - - I → Sindrome dolorosa regionale G90.51
- - - - II → Sindrome dolorosa regionale G90.61

Complesso –Continuazione

- Arto –Continuazione
- - Inferiore –Continuazione
- - - → Sindrome dolorosa regionale G90.71
- - Superiore
- - - Tipo
- - - - I → Sindrome dolorosa regionale G90.50
- - - - II → Sindrome dolorosa regionale G90.60
- - - → Sindrome dolorosa regionale G90.70
- Autosomico
- - Dominante, tipo 9A → Paraplegia spastica G11.4
- - Recessiva da disfunzione della via di Kennedy → Paraplegia spastica G11.4
- B → Deficit di altre vitamine specificate del E53.8
- Carney
- - Trismo, pseudocamptodattilia → Sindrome Q87.8
- - - D44.8, E24.8
- Citrobacter freundii con multiresistenza
- - 2MRGN NeonatPed → U81.05!
- - 3MRGN → U81.25!
- - 4MRGN → U81.45!
- Costen → Sindrome o K07.6
- CRPS cronica tipo II arto
- - Inferiore → Sindrome dolorosa regionale G90.61
- - Superiore → Sindrome dolorosa regionale G90.60
- Enterobacter cloacae con multiresistenza
- - 2MRGN NeonatPed → U81.04!
- - 3MRGN → U81.24!
- - 4MRGN → U81.44!
- Evolventi in crisi generalizzati e secondarie → Crisi parziali G40.2
- Fibrocartilagineo triangolare
- - TFCC] → S63.3
- - - Rottura traumatica
- - - S63.3
- - - TFCC [S63.3
- Focali → Epilessia benigna del lattante con attacchi a G40.08
- Gollop-Wolfgang → Q73.8
- I
- - Catena respiratoria mitocondriale → Deficit isolato del G31.81
- - Mitocondriale → Cardiomiopatia ipertrofica infantile fatale da deficit del I42.2
- III → Deficit isolato delle catene respiratorie mitocondriali del G31.81
- IV della catena respiratoria mitocondriale → Deficit isolato del G31.81
- Maggiore istocompatibilità classe
- - I → Deficit del D81.6
- - II → Deficit del D81.7
- Malformativo orale-acrale] → Sindrome di Hanhart [Q87.0

Complesso –Continuazione

- NFS1-ISD11 → Acidosi lattica neonatale grave da deficit del E87.2
- Parkinson-demenza di Guam → G21.8†, F02.8*
- Proteico coatomer, subunità alfa] → Sindrome COPA [M35.8
- QRS → Allungamento del R94.3
- Recettore di membrana [CR3] → Difetto del D71
- Sarcosina deidrogenasi → Deficit del E72.5
- Schilder-Addison → E71.3
- Shone → Q23.8
- Sintomi di Goldenhar [displasia oculo-auriculo-vertebrale] → Q87.0
- Tipo
- - I → Sindrome del dolore regionale G90.59
- - II
- - - Estremità
- - - Inferiori → Sindrome dolorosa regionale G90.61
- - - Superiori → Sindrome dolorosa regionale G90.60
- - - → Sindrome dolorosa regionale G90.69
- Tronco cerebrale → Lissencefalia di tipo 9 con malformazione Q04.3
- V della catena respiratoria mitocondriale → Deficit isolato del G31.81
- XP/CS [xeroderma pigmentoso-sindrome di Cockayne] → Q87.1
- →
- - Altra frattura pelvica S32.7
- - Assistenza alla madre per presentazione fetale anomala O32.6
- - Delezioni con altri riarrangiamenti Q93.7
- - Distocia da presentazione O64.5
- - Duplicazioni con altri riassamenti Q92.5
- - Epilessia
- - - Parziale benigna dell'infanzia con crisi parziali G40.2
- - - Sindromi epilettiche sintomatiche, definite per localizzazione (focale) (parziale), con crisi parziali G40.2
- - Periodontite: K05.3
- - Sindrome microcefalia-neuropatia assonale sensitivo-motoria G60.0, Q02
- - Stato di male epilettico parziale G41.2

Completo

v./v.a. Tipo di malattia

Compliance neuromuscolare, organica → Vescica a bassa N31.80

Complica la gravidanza → Vomito, causato da malattie classificate altrove, che O21.8

Complicante

- Gravidanza
- - Il parto il puerperio →
- - - Altro
- - - - Infezione
- - - - - Trasmesse principalmente per via sessuale, O98.3
- - - - - Virali O98.5

Complicante –Continuazione

- Gravidanza –Continuazione
- Il parto il puerperio –Continuazione
- Altro –Continuazione
- Malattia
- Condizioni morbose specificate O99.8
- Infettive e parassitarie materne O98.8
- Sangue, degli organi emopoietici ed alcuni disturbi del sistema immunitario O99.1
- Anemia O99.0
- Cardiopatia ipertensiva preesistente O10.1
- Disturbi psichici e malattie del sistema nervoso centrale, O99.3
- Epatite virale O98.4
- Gonorrea O98.2
- Ipertensione
- Essenziale preesistente O10.0
- Preesistente non specificata O10.9
- Secondaria preesistente O10.4
- Malattia
- Apparato circolatorio O99.4
- Apparato digerente O99.6
- Apparato respiratorio O99.5
- Cardiorenale ipertensiva preesistente O10.3
- Cute e del tessuto sottocutaneo O99.7
- Endocrine, nutrizionali e metaboliche, O99.2
- HIV O98.7
- Infettive o parassitarie materne, non specificate, O98.9
- Ipertensiva renale preesistente O10.2
- Protozoi O98.6
- Sifilide O98.1
- Tubercolosi O98.0
- Altra iperemesi O21.8
- Il parto –
- Amputazione della cervice uterina O65.5
- Atresia della cervice uterina O65.5
- Cicatrice della cervice uterina O65.5
- Decesso da anestesia O74.9
- Lacerazione vaginale O70.0
- Procedura diagnostica o terapeutica, non classificate altrove – Emorragia ed ematoma T81.0
- Traumatismo – Paralisi ischemica di Volkmann T79.60

Complicanza

- Anestesia
- Durante il
- Puerperio – Altre O89.8
- Travaglio il parto
- Non specificata – O74.9
- – Altre O74.8
- Gravidanza – Altre O29.8
- Spinale

Complicanza –Continuazione

- Anestesia –Continuazione
- Spinale –Continuazione
- Epidurale durante il
- Puerperio – Altre O89.5
- Travaglio e il parto – Altre O74.6
- O epidurale in gravidanza – Altre O29.5
- – Altre T88.5
- Arto riattaccato – T87.2
- Associate a fecondazione artificiale – Altre N98.8
- Atto susseguente infarto miocardico acuto –
- Altre I23.8
- Difetto settale
- Interatriale come I23.1
- Interventricolare come I23.2
- Emopericardio come I23.0
- Rottura
- Corde tendinee come I23.4
- Muscolo papillare come I23.5
- Parete cardiaca senza emopericardio come I23.3
- Trombosi dell'atrio, dell'orecchietta dell'atrio e del ventricolo come I23.6
- Cardiaco anestesia
- Durante il
- Puerperio – O89.1
- Travaglio e il parto – O74.2
- Gravidanza – O29.1
- Carico sistema nervoso centrale anestesia
- Durante il
- Puerperio – O89.2
- Travaglio e il parto – O74.3
- Gravidanza – O29.2
- Cerebrale – Malaria
- Falciparum con B50.0†, G94.8*
- Tropicale con B50.0†, G94.8*
- Circolazione extracorporea – T80.9
- Correlato tentativo introduzione
- Embrione durante trasferimento d'embrione – N98.3
- Ovulo fecondato in vitro – N98.2
- Cure chirurgico medico non
- Classificate altrove – Sequele di T98.3
- Specificata – T88.9
- D organo – Enterocolite Clostridium difficile
- Con megacolon
- Con megacolon, con A04.73
- Senza A04.72
- Senza megacolon
- Con A04.71
- Senza megacolon, senza A04.70
- Dispositivo
- Impianti ed innesti protesici interni ortopedici – Altre T84.8
- Protesico impianto

Complicanza –Continuazione

- Dispositivo –Continuazione
- Protesico impianto –Continuazione
- Innesto
- Genitourinari – Altre T83.8
- Interno
- Non classificati altrove – Altre T85.88
- S.A.I. – T85.9
- Sistema nervoso – Altre T85.81
- Mammari – Altre T85.83
- Ferita aperta
- Altro – T89.03
- Corpo estraneo (con o senza infezione) – T89.01
- Infezione – T89.02
- Non specificate – T89.00
- Gravidanza, del parto e del puerperio – Sequele di O94
- Inseminazione artificiale dovuto seme
- Donatore – N98.8
- Marito o partner – N98.8
- Intervento
- Chirurgici e interventi diagnostici e terapeutici ostetrici – Altre O75.4
- Medico non specificato – Y84.9†
- Intestinale –
- Ascariasi con B77.0†, K93.8*
- Morbillo con B05.4†, K93.8*
- Materno
- Gravidanza
- Non specificata – Feto e neonato sofferenti per una P01.9
- – Feto e neonato sofferenti per altre P01.8
- Provocate da anestesia generale o locale, da analgesici o altri sedativi durante il puerperio – O89
- Somministrazione di anestetico generale o locale, di analgesico o altro sedativo in gravidanza – O29
- Meccanico
- Altro
- Dispositivo
- Impianto
- Cardiaca e vascolari – T82.5
- Innesti interni ortopedici – T84.4
- Innesti ossei – T84.3
- Urinari – T83.1
- Protesico
- Impianti ed innesti dell'apparato genitale – T83.4
- Impianti ed innesti oculari – T85.3
- Innesti vascolari – T82.3
- Anastomosi vascolare – T82.3
- Bypass coronarico ed innesto valvolare – T82.2
- Catetere
- Urinario (a permanenza) – T83.0

Complicanza –Continuazione

- Meccanico –Continuazione
- Catetere –Continuazione
- Vascolare per dialisi ~ T82.4
- Dispositivo
- Antiriflusso esofageo ~ T85.50
- Contraccettivo intrauterino ~ T83.3
- Elettronico cardiaco ~ T82.1
- Fissatore interno
- Altre ossa: Colonna vertebrale ~ T84.20
- Osso
- Arto: Caviglia e piede ~ T84.16
- Arto: Gamba ~ T84.15
- Arto: Mano ~ T84.13
- Arto: Regione spalla ~ T84.10
- Osteosintesi interno
- Altre ossa: altre ossa specificate ~ T84.28
- Osso
- Arto: altre ossa di arto specificate ~ T84.18
- Arto: avambraccio ~ T84.12
- Arto: braccio ~ T84.11
- Arto: regione della pelvi e coscia ~ T84.14
- Protesico impianto
- Innesto
- Esofago ~ T85.50
- Pancreas ~ T85.54
- Resto del tratto gastrointestinale superiore ~ T85.51
- Tratto gastrointestinale inferiore ~ T85.52
- Vie biliari ~ T85.53
- Mammari ~ T85.4
- Endoprotesi
- Articolare
- Altre articolazioni specificate ~ T84.08
- Anca ~ T84.04
- Caviglia ~ T84.06
- Disco intervertebrale ~ T84.07
- Ginocchio ~ T84.05
- Gomito ~ T84.01
- Polso ~ T84.03
- Spalla ~ T84.00
- Testa del radio ~ T84.02
- Temporo-mandibolare ~ T84.08
- Innesto di organo urinario ~ T83.2
- Lente intraoculare ~ T85.2
- Palloncino gastrointestinale ~ T85.59
- Protesi valvolare cardiaca ~ T82.0
- Shunt ventricolare intracranico (comunicante) ~ T85.0
- Sonda
- Digiunostomia endoscopica percutanea [sonda PEJ] ~ T85.52

Complicanza –Continuazione

- Meccanico –Continuazione
- Sonda –Continuazione
- Gastrostomia endoscopica percutanea [sonda PEG] ~ T85.51
- Stimolatore elettronico impiantato nel sistema nervoso centrale ~ T85.1
- Medicamenti o droghe ~ Y57.9!
- Moncone di amputazione ~ Altre e non specificate T87.6
- Neurologico
- Scompensato ~ MODY [Maturity onset diabetes of young people] con E11.41†, G63.2*
-
- Diabete mellito
- Con E14.40
- Non primariamente insulino-dipendente con E11.40†, G63.2*
- Diabete mellito di tipo 1 con E10.40†, G63.2*
- Diabete mellito di tipo 2
- Con E11.40†, G63.2*
- Insulino-dipendente con E11.40†, G63.2*
- Non insulino-dipendente con E11.40†, G63.2*
- Differite con A36.8†, G99.8*
- MODY [Maturity onset diabetes of young people] con E11.40†, G63.2*
- Rosolia con
- B06.0†, G99.8*
- Non
- Classificato altrove ~ Malaria Plasmodium
- Falciparum con B50.8
- Vivax con B51.8
- Specificata
- Anestesia durante il puerperio ~ O89.9
- Associata a fecondazione artificiale ~ N98.9
- Dispositivo
- Impianto
- Innesto cardiaco e vascolare ~ T82.9
- Innesto genitourinario ~ T83.9
- Innesto protesico interno ortopedico ~ T84.9
- Protesico, impianto ed innesto interno ~ T85.9
- Successiva ad infusione, trasfusione od iniezione a fini terapeutici ~ T80.9
- Specificate
- Anestesia in gravidanza ~ O29.9
- Successive ad aborto o a gravidanza ectopica o molare ~ O08.9
- Oftalmologico
- Diabetica
- Diabete mellito di tipo 1 ~ Emorragia puntiforme quale E10.30†, H58.8*
- Diabete mellito di tipo 2 ~ Emorragia puntiforme quale E11.30†, H58.8*

Complicanza –Continuazione

- Oftalmologico –Continuazione
- Diabetica –Continuazione
- ~ Emorragia puntiforme quale E14.30†, H58.8*
-
- Diabete mellito
- Con E14.30
- Non primariamente insulino-dipendente con E11.30†, H58.8*
- Diabete mellito di tipo 2
- Insulino-dipendente con E11.30†, H58.8*
- Non insulino-dipendente con E11.30†, H58.8*
- Parto
- Posizione anomala della placenta ~ O44.00
- Senza emorragia ~ Adesione della placenta quale O43.20, O73.0
-
- Contrazione ipotonica dell'utero quale O62.2
- Ipotonia dell'utero quale O62.2
- Polmonare anestesia
- Durante il
- Parto e il travaglio ~ Altre O74.1
- Puerperio ~ O89.0
- Gravidanza ~ O29.0
- Posizione anomala della placenta ~ Gravidanza con O44.00
- Precoce trauma
- Non specificata ~ T79.9
- ~ Altre T79.8
- Procedura
- Diagnostica o terapeutica, non specificata ~ T81.9
- Diagnostiche o terapeutiche, non classificate altrove ~ Altre T81.8
- Intrauterine non classificate altrove, causa di affezioni del feto e del neonato ~ P96.5
- Puerperio non
- Classificate altrove ~ Altre O90.8
- Specificata ~ O90.9
- Reimpianto
- Altra parte corporea ~ T87.2
- Parte arto
- Inferiore ~ T87.1
- Superiore ~ T87.0
- Renale ~
- Diabete mellito di tipo 1 con E10.20†, N08.3*
- Diabete mellito di tipo 2
- Con E11.20†, N08.3*
- Insulino-dipendente con E11.20†, N08.3*
- Non insulino-dipendente con E11.20†, N08.3*
- Specificate
- Cure chirurgiche e mediche non classificate altrove ~ Altre T88.8

Complicanza –Continuazione

- Specificate –Continuazione
- Dispositivi protesici, impianti ed innesti cardiaci e vascolari – Altre *T82.8*
- Travaglio parto –
- - Altre *O75.8*
- - Feto e neonato sofferenti per altre *P03.8*
- Specifiche di gravidanza multipla – Altre *O31.8*
- Successivo
- Aborto o a gravidanza ectopica o molare – Altre *O08.8*
- Immunizzazione non classificate altrove – Altre *T88.1*
- Infusione, trasfusione od iniezione a fini terapeutici – Altre *T80.8*
- Tardive, senza menzione di infortunio all'epoca della procedura – procedure chirurgiche e mediche come causa di reazioni anomale del paziente o di *Y84.9!*
- Terapia inalatoria – *T81.8*
- Trapianto cutaneo – *T86.59*
- Traumatismi – Sequele di alcune precoci *T98.2*
- Travaglio parto non
- - Specificata – *O75.9*
- - Specificate – Feto e neonato sofferenti per *P03.9*
- Vaccini o altre sostanze biologiche – *Y59.9!*
- Vascolare
- - Iatrogena – *I97.9*
- - Periferico
- - - Scompensato – MODY [Maturity onset diabetes of young people] con *E11.51*
- - - -
- - - - Diabete mellito di tipo 1
- - - - - Con *E10.50†, I79.2**
- - - - - Insulino-dipendente con *E10.50†, I79.2**
- - - - - Primario insulino-dipendente con *E10.50†, I79.2**
- - - - MODY [Maturity onset diabetes of young people] con *E11.50*
- - Seguito di procedura diagnostica o terapeutica, non classificate altrove – *T81.7*
- - Successive ad infusione, trasfusione od iniezione a fini terapeutici – *T80.1*
- Venoso
- - Durante il puerperio
- - - Non specificata – *O87.9*
- - - - Altre *O87.8*
- - - Gravidanza
- - - - Non specificate – *O22.9*
- - - - - Altre *O22.8*
- - Successive ad aborto o a gravidanza ectopica o molare – Altre *O08.7*
- - -
- - Altro non specificato tentativo fallito aborto
- - - Con altre e non specificate *O07.8*

Complicanza –Continuazione

- - -Continuazione
- - Altro non specificato tentativo fallito aborto –Continuazione
- - - Senza *O07.9*
- - - Ascariasi con altre *B77.8*
- - - Emorroidi senza *K64.0*
- - - Malaria Plasmodium
- - - - Malariae
- - - - - Con altre *B52.8*
- - - - - Senza *B52.9*
- - - - Vivax senza *B51.9*
- - - Morbillo
- - - - Con altre *B05.8*
- - - - Senza *B05.9*
- - - Parotite epidemico
- - - - Con altre *B26.8*
- - - - Senza *B26.9*
- - - Rosolia
- - - - Con altre *B06.8*
- - - - Senza *B06.9*
- - - Tentativo fallito aborto terapeutico
- - - - Con altre e non specificate *O07.3*
- - - - Senza *O07.4*
- - - Varicella
- - - - Con altre *B01.8*
- - - - Senza *B01.9*
- - - Zoster
- - - - Con altre *B02.8*
- - - - Senza *B02.9*
- Complicato v./v.a. Tipo di malattia
- Complicazione
- - Dialisi non classificata altrove – *T80.9*
- - Emodialisi – *T80.9*
- - Gravidanza
- - - Con infezione da COVID-19 – *O98.5, U07.2!*
- - - Parto e del puerperio nell'anamnesi personale – *Z87.5*
- - - Multiplo
- - - Scompensato – MODY [Maturity onset diabetes of young people] con *E11.73*
- - - -
- - - MODY [Maturity onset diabetes of young people] con *E11.72*
- - - - Sindrome da insulino-resistenza, tipo A, con *E13.72*
- - - Oculare
- - - Scompensato – MODY [Maturity onset diabetes of young people] con *E11.31†, H58.8**
- - - - MODY [Maturity onset diabetes of young people] con *E11.30†, H58.8**
- - - Renale
- - - Scompensato – MODY [Maturity onset diabetes of young people] con *E11.21†, N08.3**

Complicazione –Continuazione

- Renale –Continuazione
- - - MODY [Maturity onset diabetes of young people] con *E11.20†, N08.3**
- - Scompensato – MODY Maturity onset diabetes of young people
- - - Con *E11.81*
- - - Senza *E11.91*
- - -
- - Assistenza e osservazione nei casi senza *Z39.0*
- - MODY Maturity onset diabetes of young people
- - - Con *E11.80*
- - - Senza *E11.90*
- Componente
- - 3 del complemento – Deficit della *D84.1*
- - Complemento
- - - C1 – Immunodeficienza da deficit dei *D84.1*
- - - C2 – Immunodeficienza da deficit dei *D84.1*
- - - C4 – Immunodeficienza da deficit dei *D84.1*
- - - C5 – Immunodeficienza da deficit dei *D84.1*
- - - C6 – Immunodeficienza da deficit dei *D84.1*
- - - C7 – Immunodeficienza da deficit dei *D84.1*
- - - C8 – Immunodeficienza da deficit dei *D84.1*
- - - C9 – Immunodeficienza da deficit dei *D84.1*
- - Cutaneo –
- - - Disturbo dell'irrorazione sanguigna di ricostruzione mammaria con *T86.50*
- - - Insuccesso ricostruzione mammario
- - - - Con *T86.59*
- - - - Senza *T86.84*
- - - Necrosi di ricostruzione mammaria con *T86.51*
- - - Perdita di ricostruzione mammaria con *T86.52*
- - - Rigetto
- - - - Mammoplastica con *T86.59*
- - - - Mastoplastico
- - - - - Additivo
- - - - - - Con *T86.59*
- - - - - - Senza *T86.84*
- - - - - Scorrimento
- - - - - - Con *T86.59*
- - - - - - Senza *T86.84*
- - - - - Senza *T86.84*
- - - - Ricostruzione mammario
- - - - - Con *T86.59*
- - - - - Senza *T86.84*
- - - Defibrillatore cardiaco – Sostituzione di *Z45.00*
- - - Sangue – Donatore di altre *Z52.08*

Componente –Continuazione

- Tromboplastinico plasmatico [PTC] → Deficit del *D67*

Comportamentale

- Anamnesi familiare → Disturbi psichici e *Z81*
- Anamnesi personale → Altri disturbi psichici e *Z86.5*
- Associato
- Disturbi o malattie classificati altrove → Fattori psicologici e *F54*
- Puerperio non classificati altrove → Altri disturbi mentali e *F53.8*
- Demenza frontotemporale → Variante *G31.0†, F02.0**
- Dovuto uso
- Alcol → Disturbi psichici e *F10*
- Allucinogeni → Disturbi psichici e *F16*
- Altri stimolanti, compresa la caffeina → Disturbi psichici e *F15*
- Cannabinoidi → Disturbi psichici e *F12*
- Cocaina → Disturbi psichici e *F14*
- Oppioidi → Disturbi psichici e *F11*
- Sedativi o ipnotici → Disturbi psichici e *F13*
- Solventi volatili → Disturbi psichici e *F18*
- Sostanze psicoattive multiple e all'uso di altre sostanze psicoattive → Disturbi psichici e *F19*
- Tabacco → Disturbi psichici e *F17*
- Emozionale
- Non specificati con esordio abituale nell'infanzia e nell'adolescenza → Disturbi *F98.9*
- Specifici con esordio nell'infanzia e nell'adolescenza → Altri disturbi *F98.88*
- Gravi associati con il puerperio non classificati altrove → Disturbi mentali e *F53.1*
- Lievi associati con il puerperio non classificati altrove → Disturbi mentali e *F53.0*
- Non specificate associate a disturbi fisiologici e a fattori somatici → Sindromi *F59*
- Psicologiche noti come potenzialmente nocivi e pericolosi → Ricerca e accettazione di misure *Z64.8*
- →
- Malattie psichiche e *Z13.8*
- Osservazione per sospetto di disturbi psichici e *Z03.2*
- Rifiuto del cibo quale sindrome *F50.8*

Comportamento

v./v.a. Anomalia del comportamento

- Adulto →
- Altri disturbi specifici della personalità e del *F68.8*
- Disturbo non specificato della personalità e del *F69*
- Aggressivo → Ritardo mentale legato all'X - ipotonia - dismorfismi facciali - *Q87.8*
- Antisociale senza disturbo psichiatrico manifesto → Osservazione per: *Z03.2*
- Autolesionistico nell'anamnesi familiare → *Z81*
- Autolesivo → *Z72.8*

Comportamento –Continuazione

- Dismorfismi facciali → Sindrome deficit cognitivo grave-bassa statura-disturbi del *Q87.8*
- Incerto
- Duodeno → Tumore endocrino di *D37.2*
- O sconosciuto
- Altro
- Organi
- Apparato digerente → Tumori di *D37.7*
- Apparato digerente → Tumori di *D37.78*
- Apparato respiratorio → Tumori di *D38.5*
- Genitali femminili → Tumori di *D39.7*
- Genitali maschili → Tumori di *D40.7*
- Urinari → Tumori di *D41.7*
- Parti del sistema nervoso centrale → Tumori di *D43.7*
- Sedi specificate → Tumori di *D48.7*
- Appendice → Tumori di *D37.3*
- Canale craniofaringeo → Tumori di *D44.4*
- Colon → Tumori di *D37.4*
- Connettivo ed altri tessuti molli → Tumori di *D48.1*
- Cute → Tumori di *D48.5*
- Encefalo
- Non specificato → Tumori di *D43.2*
- Sottotentoriale → Tumori di *D43.1*
- Sovratentoriale → Tumori di *D43.0*
- Epifisi [ghiandola pineale] → Tumori di *D44.5*
- Fegato, colecisti e dotti biliari → Tumori di *D37.6*
- Ghiandola endocrina non specificata → Tumori di *D44.9*
- Glomo
- Aortico ed altri paragangli → Tumori di *D44.7*
- Carotideo → Tumori di *D44.6*
- Interessamento plurighiandolare → Tumori di *D44.8*
- Intestino tenue → Tumori di *D37.2*
- Ipofisi → Tumori di *D44.3*
- Istiociti e mastociti → Tumori di *D47.0*
- Labbra, cavità orale e faringe → Tumori di *D37.0*
- Laringe → Tumori di *D38.0*
- Mammella → Tumori di *D48.6*
- Mediastino → Tumori di *D38.3*
- Meningi
- Cerebrali → Tumori di *D42.0*
- Non specificate → Tumori di *D42.9*
- Spinali → Tumori di *D42.1*
- Midollo spinale → Tumori di *D43.4*
- Nervi cranici → Tumori di *D43.3*
- Nervi periferici e sistema nervoso autonomo → Tumori di *D48.2*
- Non specificato → Tumore

Comportamento –Continuazione

- Incerto → *Continuazione*
- O sconosciuto → *Continuazione*
- Non specificato → Tumore → *Continuazione*
- *D48.9*
- Tessuto linfatico, ematopoietico e tessuti correlati di *D47.9*
- Organi dell'apparato digerente non specificati → Tumori di *D37.9*
- Organo
- Apparato respiratorio non specificato → Tumori di *D38.6*
- Genitale
- Femminile non specificato → Tumori di *D39.9*
- Maschile non specificato → Tumori di *D40.9*
- Urinario non specificato → Tumori di *D41.9*
- Ossa e cartilagine articolare → Tumori di *D48.0*
- Ovaio → Tumori di *D39.1*
- Pancreas → Tumori di *D37.70*
- Paratiroidi → Tumori di *D44.2*
- Pelvi renale → Tumori di *D41.1*
- Peritoneo → Tumori di *D48.4*
- Placenta → Tumori di *D39.2*
- Pleura → Tumori di *D38.2*
- Prostata → Tumori di *D40.0*
- Rene → Tumori di *D41.0*
- Retroperitoneo → Tumori di *D48.3*
- Retto → Tumori di *D37.5*
- Sistema nervoso centrale non specificato → Tumori di *D43.9*
- Stomaco → Tumori di *D37.1*
- Surrene → Tumori di *D44.1*
- Tessuto linfatico, ematopoietico e dei tessuti correlati → Altri tumori specificati di *D47.7*
- Testicolo → Tumori di *D40.1*
- Timo → Tumori di *D38.4*
- Tiroide → Tumori di *D44.0*
- Trachea, bronchi e polmone → Tumori di *D38.1*
- Uretere → Tumori di *D41.2*
- Uretra → Tumori di *D41.3*
- Utero → Tumori di *D39.0*
- Vescica → Tumori di *D41.4*
- → Tumore istiocitico di *D47.7*
- Malattia, danno e disfunzione cerebrali → Altro disturbo organico della personalità e del *F07.8*
- Non specificato a seguito di malattia, lesione o disturbo funzionale cerebrali → Disturbo organico della personalità e del *F07.9*
- Orientamento materia sessualità
- Terza persona → Consigli connessi all'atteggiamento, *Z70*
- → Consigli connessi all'atteggiamento, *Z70*

Comportamento - Continuazione

- S.A.I. - Nell'infanzia Disturbo del *F91.9*
- Sessuale a rischio - *Z72.8*
- Sociale
- - Con
- - - Ridotta socializzazione - Disturbo del *F91.1*
- - - Socializzazione normale - Disturbo del *F91.2*
- - Depressivo - Disturbo del *F92.0*
- - Espresso in gruppo - Disturbo del *F91.2*
- - F91.-) associato a disturbo depressivo (F32.-) - disturbo del *F92.0*
- - Limitato al contesto familiare - Disturbo del *F91.0*
- - Non specificato - Disturbo del *F91.9*
- - Oppositivo e provocatorio - Disturbo del *F91.3*
- - S.A.I. - Nell'infanzia Disturbo del *F91.9*
- - Tipo
- - - Aggressivo solitario - disturbo del *F91.1*
- - - Unicamente aggressivo - Disturbo del *F91.1*
- - - Disturbo ipercinetico
- - - *F90.1*
- - - Associato a disturbo del *F90.1*
- - Strano ed incomprensibile - *R46.2*
- -
- - Altri sintomi e segni che interessano l'aspetto e il *R46.8*
- - Epilessia legata all'X - disturbi dell'apprendimento - disturbi del *G40.2*
- - Ritardo mentale lieve con disturbo del *F70.8*

Comportano la perdita di autostima durante l'infanzia - Eventi che *Z61***Composti**

- Manganese - Effetto tossico dei *T57.2*
- Mercurio - Effetto tossico di *T56.1*
- Organici corrosivi - Effetto tossico: Altri *T54.1*
- Piombo - Effetto tossico di *T56.0*
- -
- - Avvelenamento: Ferro e suoi *T45.4*
- - Effetto tossico
- - - Arsenico e suoi *T57.0*
- - - Berillio e suoi *T56.7*
- - - Cadmio e suoi *T56.3*
- - - Cromo e suoi *T56.2*
- - - Fosforo e suoi *T57.1*
- - - Piombo e suoi *T56.0*
- - - Rame e suoi *T56.4*
- - - Stagno e suoi *T56.6*
- - - Zinco e suoi *T56.5*

Comprende i tipi alfa/beta e gamma/delta - *C86.1***Comprensione del linguaggio - Altro disturbo della *F80.28*****Compreso**

- Ambiente familiare - Altri problemi connessi alla cerchia relazionale ristretta, *Z63*
- Anca - Tumore Maligno: Tessuto connettivo e tessuti molli dell'arto inferiore, *C49.2*
- Caffaina - Disturbi psichici e comportamentali dovuti all'uso di altri stimolanti, *F15*
- Il
- - Cingolo
- - - Pelvico - Altre malformazioni congenite dell'arto(i) inferiore(i), *Q74.2*
- - - Scapolare - Altre malformazioni congenite dell'arto(i) superiore(i), *Q74.0*
- - Crampo dello scrivano - Nevrosi occupazionale, *F48.8*
- - Globo isterico - psicogeno(a): Disfagia, *F45.8*
- - Pollice
- - - Bilaterale - Perdita di dito(a) della mano, *Z89.3*
- - - Unilaterale - Perdita di dito(a) della mano, [*Z89.0*
- - Parto S.A.I. -
- - Anossia cerebrale dopo taglio cesareo od altri interventi chirurgici ostetrici, o dopo procedura diagnostiche o terapeutiche ostetriche, *O75.4*
- - Cardiaco
- - Arresto dopo taglio cesareo od altri interventi chirurgici ostetrici, o dopo procedura diagnostiche o terapeutiche ostetriche, *O75.4*
- - Insufficienza dopo taglio cesareo od altri interventi chirurgici ostetrici, o dopo procedura diagnostiche o terapeutiche ostetriche, *O75.4*
- - Sostanze sclerosanti - Avvelenamento: Farmaci antivaricosi, *T46.8*

Compressa

- Dormire S.A.I. - *T42.7*
- - Malattia da aria *T70.3*

Compressione

- Acquisita - Atelettasia da *J98.18*
- Arteria
- - Spinale
- - - Anteriore - Sindrome da *M47.09†, G99.2**
- - - Sindrome da *M47.09†, G99.2**
- - - *I77.1*
- - Arteria celiaca - Sindrome da *I77.4*
- - Arteria poplitea
- - - Popliteal artery entrapment syndrome] - Sindrome da *I77.1*
- - - Sindrome da *I77.1*
- - Arteria vertebrale - Sindrome da *M47.09†, G99.2**
- - Cerebrale
- - Contusione focale - *S06.31*
- - Emorragia e pressione intracranica in trauma craniocerebrale chiuso grave - *S06.21, S01.83†*
- - Chiasmatica da aneurisma - *I67.10†, H48.8**

Compressione - Continuazione

- Cingolo scapolare) - Sindrome dello scaleno anteriore(di *G54.0*
- Circolare di trachea ed esofago - Doppio arco aortico con *Q25.4*
- Cordone ombelicale
- - S.A.I. - *O69.2*
- - - Feto e neonato sofferenti per altri fenomeni di *P02.5*
- - Encefalo - *G93.5*
- - Esofago - *K22.2*
- - Laterale - Frattura da *S32.7*
- - Midollare non specificata - *G95.2*
- - Midollo spinale da prolasso di disco cervicale - *M50.0†, G99.2**
- - Nervo femorale - Sindrome da *G57.2*
- - Nervo ottico - *H47.0*
- - Nervo periferico - *G58.9*
- - Nervo simpatico non classificata altrove - *G90.88*
- - Plesso brachiale - *G54.0*
- - Radice nervoso
- - Disturbo disco
- - - Cervicale con mielopatia - *M50.0†, G99.2**
- - - Intervertebrale
- - - - Classificato altrove - *M51.1†, G55.1**
- - - - Con mielopatia - *M51.0†, G99.2**
- - - Neoplasia non classificata altrove - *D48.9†, G55.0**
- - Plessi in altre malattie classificate altrove - *G55.8**
- - Spondilosi - *M47.29†, G55.2**
- - - Disturbo di disco cervicale con *M50.1†, G55.1**
- - Sistema nervoso autonomo periferico - *G90.88*
- - Spondilogeno del midollo spinale - *M47.19†, G99.2**
- - Tronco) cerebrale - *G93.5*
- - Tuba di Eustachio - *H68.1*
- - Venosa - *I87.1*
- -
- - Altri disturbi dei tessuti molli da sforzo, sforzo eccessivo, *M70.8*
- - Atelettasia da *J98.18*
- - Cordone ombelicale attorno al collo senza *O69.8*
- - Deformazione congenita facciale da *Q67.1*
- - Disturbo non specificato dei tessuti molli da sforzo, sforzo eccessivo, *M70.9*
- - Pneumatosi da *J98.18*
- - Stenosi pilorica dell'adulto da *K31.12*
- - Travaglio parto complicato
- - - Altro attorcigliamento del cordone ombelicale, con *O69.2*
- - - Cordone ombelicale attorno al collo, con *O69.1*

Compressus - Foetus *O31.0*

Compromissione della capacità uditiva – Degenerazione congenita del labirinto con Q16.5**Comprovato**

- Con altre investigazioni – Travaglio e parto complicati da altri segni di sofferenza fetale *O68.8*
- Segni biochimici – Travaglio e parto complicati da sofferenza fetale *O68.3*

Compton-North – Miopatia letale congenita, tipo G71.2**Compulsivo**

- Non specificato – Disturbo ossessivo- *F42.9*
- Rituali ossessivi – Atti prevalentemente *F42.1*
- - -
- - Altri disturbi ossessivi- *F42.8*
- - Associazione di pensieri ossessivi ad atti *F42.2*
- - Disturbo di personalità: *F60.5*
- - Gioco d'azzardo *F63.0*
- - Nevrosi ossessivo- *F42*

Comune

- Con esacerbazione acuta – Polmonite interstiziale *J84.11*
- Senza menzione d'esacerbazione acuta – Polmonite interstiziale *J84.10*
- Sinistro – Cardiopatia aterosclerotica: Stenosi del tronco *I25.14*
- TAC – Tronco arterioso *Q20.0*
- Variabile
- - Con
- - - Autoanticorpi contro i linfociti
- - - - B – Immunodeficienza *D83.2*
- - - - T – Immunodeficienza *D83.2*
- - - Prevalente difetto
- - - - Linfociti T immunoregolatori – Immunodeficienza *D83.1*
- - - - Quantitativo e funzionale dei linfociti B – Immunodeficienza *D83.0*
- - CVAgamma – Agammaglobulinemia *D80.1*
- - Non specificata – Immunodeficienza *D83.9*
- - - Altre immunodeficienze *D83.8*
- - -
- - Canale atrio-ventricolare *Q21.2*
- - Dotto: epatico *C24.0*
- - Emicrania senza aura [emicrania *G43.0*
- - Immunodeficienza variabile *D83.9*
- - Mesentero
- - - *Q43.3*
- - - Ileocolico *Q43.3*
- - Polmonite interstiziale *J84.10*
- - Rinofaringite acuta [raffreddore *J00*
- - Traumatismo: Arteria carotide *S15.01*
- - Ventricolo *Q20.4*

Comunicante

- v./v.a. Arteria comunicante
- Congenito –

Comunicante – Continuazione

- Congenito – – Continuazione
- - Idrocefalo *Q03.8*
- - Idrocele *P83.5*
- - -
- - Complicanza meccanica di shunt ventricolare intracranico (*T85.0*
- - Idrocefalo *G91.0*

Comunicazione

- Arterovenosa congenita della retina – *Q14.8*
- Atrio-ventricolare – Difetto del setto atrio-ventricolare [*Q21.2*
- Interatriale –
- - *Q21.1*
- Interventricolare – Difetto del setto interventricolare [*Q21.0*

Conati di vomito in chemioterapia – R11, Y57.9!**Conca nasale –**

- *C30.0*
- *C41.02*
- *D16.42*
- Osteoblastoma della *D16.42*
- Ulcera della *J34.0*

Concentramento – Modificazione della personalità dopo: esperienze di campo di F62.0**Concentrazione**

- Associati con la menopausa – Sintomi come vampate di calore, insonnia, cefalea e perdita di *N95.1*
- C-peptide – Bassa *R79.8*

Concentrica

- Benigna – Distrofia maculare anulare *H35.5*
- Campo visivo – Limitazione *H53.4*
- Malattia di Balò – Sclerosi *G37.5*
- -
- - Demielinizzazione *G37.5*
- - Encefalite periassiale *G37.5*
- - Malattia di Greenfield [sclerosi *G37.5*

Concepimento

- Non specificato – Prodotto anormale del *O02.9*
- S.A.I. – Ritenzione, dopo il parto, di prodotti del *O72.2*
- Senza emorragia – Ritenzione, dopo il parto, di prodotti del *O73.1*
- Specificati – Altri prodotti anormali del *O02.8*

Concomitante

- Convergente – Strabismo *H50.0*
- Divergente – Strabismo *H50.1*
- SAI – Strabismo *H50.4*
- - Altro e non specificato strabismo *H50.4*

Concomitanza con asma bronchiale – Malattie descritte in J44**Concrescenza di denti – K00.2****Concretio cordis – I31.1****Concrezioni**

- Appendicolari – *K38.1*
- - congiuntivale(i) *H11.1*

Condanna civile o penale senza pena detentiva – Z65**Condensante**

- Ileo – Osteite *M85.35*
- Parte mediana della clavicola – Osteite *M85.31*
- Regione della pelvi – Osteite *M85.35*
- Sacro – Osteite *M85.38*
- - Osteite *M85.3*

Condilare

- v./v.a. auricolo-condilare
- Primitiva – Iperplasia *K07.6*
- Tipo 1 – Iperplasia *K07.6*

Condileo – Frattura della mandibola: Processo S02.61**Condilo**

- Femorale mediale – Morbo di Ahlbäck [osteonecrosi asettica del *M87.05*
- Laterale
- - Mediale – Frattura dell'estremità distale del femore: *S72.41*
- - O condilo mediale della tibia – *S82.1*
- Mandibolare – Iperplasia o ipoplasia unilaterale del *K10.8*
- Mediale della tibia – Condilo laterale o *S82.1*
- Omerale –
- - Frattura del *S42.44*
- - Necrosi asettica dei *M92.0*

Condiloma

- Anogenitali (venerei) – *A63.0*
- Immunodeficienza, linfedema, displasia anogenitale [WILD] – Sindrome da *Q82.09*
- Lato in sifilide congenita – *A50.0*
- Piano – *A51.3*
- - Stenosi uretrale quale sequela di asportazione di *N99.18*

Condito mandibolare – Frattura del S02.61**Condizionatore**

- Con esacerbazione acuta – Polmone da *J67.71*
- Senza menzione di esacerbazione acuta – Polmone da *J67.70*
- - Polmonite da *J67.70*

Condizione

- Debilità congenita S.A.I. – *P96.9*
- Economiche – Problemi legati all'abitazione e alle *Z59*
- Emorragiche non specificate – *D69.9*
- Fisiche – Fattori psicologici aggravanti *F54*
- Lavoro difficili – *Z56*
- Materno
- - Non specificate – Feto e neonato sofferenti per *P00.9*
- - - Feto e neonato sofferenti per altre *P00.8*
- Morboso
- - Che

Condizione –Continuazione

- Morboso –Continuazione
- Che –Continuazione
- Ha origine nel periodo perinatale, non specificata ~ P96.9
- Rendano necessaria l'osservazione, l'ospedalizzazione o altra assistenza ostetrica alla madre od il taglio cesareo prima dell'inizio del travaglio ~ O32
- Classificabili O00 O07 ~
- Afibrinogenemia successiva a O08.1
- Anuria (blocco renale) successiva a O08.4
- Arresto cardiaco successivo(a) a O08.8
- Coagulazione intravasale disseminata successiva a O08.1
- Collasso circolatorio successivo a O08.3
- Embolia
- Coagulo ematico successiva a O08.2
- Gassosa successiva a O08.2
- Irrigazione con sapone successiva a O08.2
- Liquido amniotico successiva a O08.2
- Piemica successiva a O08.2
- Polmonare successiva a O08.2
- S.A.I. successiva a O08.2
- Settica o setticopiemica successiva a O08.2
- Endometrite successiva(o) a O08.0
- Infezione delle vie urinarie successivo(a) a O08.8
- Insufficienza renale (acuta) successiva a O08.4
- Lacerazione perforazione rottura o danno chimico
- Cervice successiva(o) a O08.6
- Intestino successiva(o) a O08.6
- Legamento largo successiva(o) a O08.6
- Tessuto periuretrale successiva(o) a O08.6
- Utero successiva(o) a O08.6
- Vescica successiva(o) a O08.6
- Necrosi tubulare successiva a O08.4
- Oliguria successiva a O08.4
- Ooforite successiva(o) a O08.0
- Parametrite successiva(o) a O08.0
- Pelvipertonite successiva(o) a O08.0
- Salpingite successiva(o) a O08.0
- Salpingo-ooforite successiva(o) a O08.0
- Sepsi successiva(o) a O08.0
- Shock (postoperatorio) successivo a O08.3
- Sindrome da defibrinazione successiva a O08.1
- Uremia successiva a O08.4
- Con proteinuria preesistente ~ Le O10
- Cordone ombelicale ~ Feto e neonato sofferenti per altre e non specificate P02.6
- Correlato

Condizione –Continuazione

- Morboso –Continuazione
- Correlato –Continuazione
- Enfisema interstiziale che hanno origine nel periodo perinatale ~ Altre P25.8
- Panarterite nodosa ~ Altre M30.8
- -
- Altro
- Disturbi tiroidei da carenza di iodio e E01.8
- Mastoiditi e H70.8
- Flatulenza e R14
- Cute, con origine nel periodo perinatale, non specificata ~ P83.9
- Durante gravidanza il puerperio o
- Allattamento ~ le seguenti O91
- Lattazione ~ le seguenti O92
- Elencate
- Motivo osservazione ospedalizzazione o altro assistenza ostetrico madre o interruzione gravidanza ~
- O35.0
- O36
- Quali motivo di osservazione, ospedalizzazione o altra assistenza ostetrica alla madre o di taglio cesareo prima dell'inizio del travaglio ~ O34
- Eritematoso
- Non specificata ~ L53.9
- Specificate ~ Altre L53.8
- Fegato durante la gravidanza, il parto e il puerperio ~ Altre O26.68
- Menzionato senza ulteriore specificazione come causa mortalità morbosità cure supplementari il
- Feto o il neonato ~ Le P08
- Neonato ~ le P07
- Non specificata
- Associata all'apparato genitale femminile ed al ciclo mestruale ~ N94.9
- Correlata a gravidanza ~ O26.9
- Quando complicano la gravidanza o quando sono aggravate dalla gravidanza o se necessitano di assistenza ostetrica ~ Le seguenti O98
- Respiratorio
- Neonatale non specificate ~ Altre P28.9
- Sostanze chimiche, gas, fumi e vapori, non specificata ~ J68.9
- Specificate neonatale ~ Altre P28.8
- Sotto elencate, indipendentemente se il disturbo è ipofisario o ipotalamico ~ le E23
- Specificate
- Anamnesi familiare ~ Altre Z84.8
- Anamnesi personale ~ Altre Z87.8
- Associate all'apparato genitale femminile ed al ciclo mestruale ~ Altre N94.8
- Che hanno origine nel periodo perinatale ~ Altre P96.8
- Complicanti la gravidanza, il parto e il puerperio ~ Altre malattie e O99.8

Condizione –Continuazione

- Morboso –Continuazione
- Specificate –Continuazione
- Correlate alla gravidanza ~ Altre O26.88
- Cute, specifiche del feto e del neonato ~ Altre P83.8
- -
- Esame speciale di screening per altre malattie e Z13.8
- Malattia da HIV che dà luogo ad altre B23.8
- ~ Visita medica di controllo dopo
- Altro trattamento altro
- Z09.8
- Z09.88
- Chemioterapia per altre Z09.2
- Intervento chirurgico per altre Z09.0
- Radioterapia per altre Z09.1
- Trattamento
- Combinato per altre Z09.7
- Non specificato, per altre Z09.9
- Non specificata ~ Osservazione per sospetto di malattia o Z03.9
- Socioeconomiche difficili in famiglia ~ Assistenza medica e infermieristica o controllo medico/infermieristico a bambini sani in circostanze come: Z76.2
- ~ Osservazione per sospetto di altre malattie o Z03.8

Condotta

- Sfera emozionale
- Non specificato ~ Disturbo misto della F92.9
- ~ Altro disturbo misto della F92.8
- ~ Altri disturbi della F91.8

Condotti deferenti dopo sterilizzazione precedente ~ Plastica degli ovidotti o dei Z31.0**Condotta**

- Lacrimale ~ Stenosi o restringimento congenito del Q10.5
- Osseo ~ Atresia o restringimento del Q16.1

Condotta uditiva

- Esterno ~
- Ascesso del padiglione auricolare o del H60.0
- Assenza, atresia e restringimento congeniti di Q16.1
- Carbonechio del padiglione auricolare o del H60.0
- Carcinoma in situ: Cute dell'orecchio e del D04.2
- Cellulite del: H60.1
- Esostosi del H61.8
- Ferita aperta: S01.34
- Foruncolo del padiglione auricolare o del H60.0
- Keratosis obturans del H60.4
- Melanoma
- In situ dell'orecchio e del D03.2

Condotto uditivo –Continuazione

- Esterno – *Continuazione*
- - Melanoma – *Continuazione*
- - - Maligno dell'orecchio e del *C43.2*
- - Nevo melanocitico dell'orecchio e del *D22.2*
- - Restringimento del *H61.3*
- - Stenosi acquisita del *H61.3*
- - Tumore
- - - Benigno: Cute dell'orecchio e del *D23.2*
- - - Maligno: Cute dell'orecchio e del *C44.2*
- - -
- - *T16*
- - Anomalia congenita del *Q16.1*
- - Sifilide del *A52.7†, H94.8**

Condrite tubercolare

- Intervertebrale – *A18.0†, M49.09**
- Non classificata altrove – *A18.0†, M01.19**

Condro

- v./v.a. dermo-condro-corneale
- Ectodermica – Displasia *Q77.6*

Condrococalcinosi

- Familiare – *M11.19*
- S.A.I. – *M11.2*
- – Altra *M11.2*

Condrocostale [Tietze] – Sindrome della giunzione *M94.0***Condrodermatite nodulare cronica dell'elice – *H61.0*****Condrodisplasia**

- Con
- - Dislocazioni articolari, tipo gPAPP – *Q79.8*
- - Emangioma – *Q78.4*
- - Correlata a QRICH1 – Sindrome da disabilità intellettiva e *Q87.1*
- - Dominante legata all'X, tipo Chassaing-Lacombe – *Q78.9*
- - Goldblatt – *Q78.8*
- - Letale autosomica recessiva – *Q78.8*
- - Metafisaria tipo
- - - Jansen – *Q78.5*
- - - Kaitila – *Q78.5*
- - - McKusick
- - - Con immunodeficienza – *Q78.5, D82.2*
- - - – *Q78.5*
- - - Rosenberg – *Q78.5*
- - - Schmid – *Q78.5*
- - - Spahr – *Q78.5*
- - Punctata – *Q77.3*
- - Puntato
- - - Brachitelefalangica – *Q77.3*
- - - Dominante legato X
- - - CDPX2] – *Q77.3*
- - - – *Q77.3*
- - - Legata all'X, tipo 2 – *Q77.3*
- - - Rizomelico

Condrodisplasia –Continuazione

- Puntato – *Continuazione*
- - Rizomelico – *Continuazione*
- - - Tipo
- - - - 1 – *Q77.3*
- - - - 2 – *Q77.3*
- - - - 3 – *Q77.3*
- - - - 5 – *Q77.3*
- - - – *Q77.3*
- - Tipo
- - - Sheffield – *Q77.3*
- - - Tibiale-metacarpale – *Q77.3*
- - - Toriello – *Q77.3*
- - Spondilometafisaria – Sindrome da leucodistrofia ipomielinizzante con *E75.2, Q77.8*
- - Tipo
- - - Blomstrand – *Q78.8*
- - - Grebe – *Q78.8*

Condrodistrofia

- Calcificante congenita – *Q77.3*
- Miotonica – *Q78.8*
- S.A.I. – *Q78.9*

Condrodistrofica – Miotonia: *G71.1***Condrodistrofico – Nanismo *Q77.4*****Condroectodermica – Displasia *Q77.6*****Condrogenesi imperfetta – *Q77.4*****Condroide**

- Coccige – Cordoma *C41.4*
- Colonna vertebrale – Cordoma *C41.2*

Condrolisi – *M94.3***Condromalacia**

- Patellare familiare – *M22.4*
- Rotula – *M22.4*
- – *M94.2*

Condromatosi

- Articolare – *D48.0*
- Metafisaria con aciduria D-2-idrossiglutarica – *Q78.4, E72.8*

Condromixioide

- Clavicola – Fibroma *D16.72*
- Colonna vertebrale – Fibroma *D16.6*
- Costola – Fibroma *D16.70*
- Osso
- - Bacino – Fibroma *D16.8*
- - Corto arto
- - - Inferiore – Fibroma *D16.3*
- - - Superiore – Fibroma *D16.1*
- - Lungo arto
- - - Inferiore – Fibroma *D16.2*
- - - Superiori – Fibroma *D16.0*
- - Mandibolare – Fibroma *D16.5*
- - Sterno – Fibroma *D16.71*
- - Testa – Fibroma *D16.41*
- - – Fibroma *D16.9*

Condropatia

- Ginocchio – *M23.89*
- Rotula – *M22.4*
- – *M94.99*

Condrosarcoma

- Acetabolo – *C41.4*
- Braccio – *C40.0*
- Cartilagine articolare – *C41.9*
- Clavicola – *C41.32*
- Corpo vertebrale toracico – *C41.2*
- Femore – *C40.2*
- Iuxtacorticale – *C41.9*
- Lesione sconfinante a più zone contigue – *C41.8*
- Mixoide extrascheletrico
- - Tessuto molle
- - - Addome – *C49.4*
- - - Arto
- - - - Inferiori – *C49.2*
- - - - Superiori – *C49.1*
- - - Lesione sconfinante a più zone contigue – *C49.8*
- - - Pelvi – *C49.5*
- - - Testa – *C49.0*
- - - Torace – *C49.3*
- - - Tronco – *C49.6*
- - - *C49.9*
- - Osso
- - - Arti, lesione sconfinante a più zone contigue – *C40.8*
- - - Bacino – *C41.4*
- - - Corto arto
- - - Inferiori – *C40.3*
- - - Superiori – *C40.1*
- - - Cranio – *C41.01*
- - - Lunghie degli arti inferiori – *C40.2*
- - - Mandibolare – *C41.1*
- - - Mascellare superiore – *C41.02*
- - - Scapola – *C40.0*
- - - Spalla – *C40.0*
- - - *C41.9*

Conduzione

- Atriale – Disturbo di *I45.9*
- Atrio-ventricolare
- - Accelerata – *I45.6*
- - Accessoria – *I45.6*
- - Pre-eccitazione – *I45.6*
- Cardiaco
- - Intra-hisiano, familiare – Tachiaritmia atriale e disturbo della *I45.8*
- - -
- - - Difetto familiare progressivo della *I45.8*
- - - Sindrome da microcefalia-ipoplasia cerebellare-difetto della *Q87.0*
- Cardiopatia – Dismorfismi - sordità di *Q87.8*
- Non specificato – Disturbo di *I45.9*

Conduzione –Continuazione

- Ossea → Dispositivo uditivo per la Z96.2
- Specificati → Altri disturbi di I45.8
- → Difetto interatriale con difetto di Q21.1

Confezione

- Adattamento di ileostomia e altri dispositivi intestinali → Z46.5
- Shunt → Z49.0

Conflitto

- Anteriore» o da «attrito acromion-omeroale»] della spalla → Sindrome da «impingement» [o «da M75.4
- Ruolo sociale non classificati atrove → Z73

Confluente e reticolata [di Gougerot-Carteaud] → Papillomatosi L83**Conformazione normale → Sproporzione fetale con feto di O33.5****Confronti del bambino, trasformato in capro espiatorio → Ostilità nei Z62****Confusionale**

- Origine non alcolica) acuta o subacuta → Stato F05
- → psicogeno Stato F44.88

Confusione S.A.I. → R41.0**Congelamento**

- Altra sede specificata → Sequele di altra ustione, corrosione e T95.8
- Arto
 - - Inferiore → Sequele di ustione, corrosione e T95.3
 - - Superiore → Sequele di ustione, corrosione e T95.2
- Con
 - - Necrosi parziale dell'epidermide → T33
 - - Necrosi tessutale
 - - - Altre e non specificate sedi → T34.9
 - - - Anca e della coscia → T34.6
 - - - Arto superiore → T34.4
 - - - Caviglia e del piede → T34.8
 - - - Collo → T34.1
 - - - Gamba S.A.I. → T34.9
 - - - Ginocchio e della gamba → T34.7
 - - - Interessante regioni corporee multiple → T35.1
 - - - Multipli S.A.I. → T35.1
 - - - Parete addominale, della regione lombosacrale e della pelvi → T34.3
 - - - Polso e della mano → T34.5
 - - - S.A.I. → T34.9
 - - - Testa → T34.0
 - - - Torace → T34.2
 - - - Tronco S.A.I. → T34.9
 - Multiplo S.A.I. → T35.6
 - Non specificato
 - - Arto
 - - - Inferiore → T35.5
 - - - Superiore → T35.4
 - - Interessante regioni corporee multiple → T35.6

Congelamento –Continuazione

- Non specificato → Continuazione
- - Sede non specificata → T35.7
- - Testa e del collo → T35.2
- - Torace, dell'addome, della regione lombosacrale e della pelvi → T35.3
- S.A.I. → T35.7
- Sede non specificata → Sequele di ustione, corrosione e T95.9
- Superficiale
 - - Altre e non specificate sedi → T33.9
 - - Anca e della coscia → T33.6
 - - Arto superiore → T33.4
 - - Caviglia e del piede → T33.8
 - - Collo → T33.1
 - - Gamba S.A.I. → T33.9
 - - Ginocchio e della gamba → T33.7
 - - Interessante regioni corporee multiple → T35.0
 - - Parete addominale, della regione lombosacrale e della pelvi → T33.3
 - - Polso e della mano → T33.5
 - - S.A.I. → T33.9
 - - Testa → T33.0
 - - Torace → T33.2
 - - Tronco S.A.I. → T33.9
 - Superficiali, multipli S.A.I. → T35.0
 - Testa e del collo → Sequele di ustione, corrosione e T95.0
 - Tronco
 - - S.A.I. → T35.3
 - - → Sequele di ustione, corrosione e T95.1

Congelata → Spalla M75.0**Congeniale → Lavoro non Z56****Congenital disorder of glycosylation**

- Tipo Ic → Sindrome CDG [E77.8
- →
- - CDG [E77.8
- - SLC35A3-CDG [E77.8
- - XYL1-CDG [E77.8

Congenito

v./v.a. Tipo di malattia

Congestione

- Ematica facciale da trauma da parto → P15.4
- Emorragia della prostata → N42.1
- Epatica cronica → K76.1
- Pancreatica → K86.88
- Polmonare (passiva) → J81

Congestizia

- Cronica → Splenomegalia D73.2
- Insufficienza renale → Malattia ipertensiva cardiaca e renale con insufficienza cardiaca (I13.2
- →
- - Cardiomiopatia I42.0
- - Cardiopatia ipertensiva
- - - Con insufficienza cardiaca (I11.0

Congestizia –Continuazione

- → → Continuazione
- - Cardiopatia ipertensiva → Continuazione
- - - Senza insufficienza cardiaca (I11.9
- - Deficit cognitivo legato all'X - cardiomegalia - insufficienza cardiaca Q87.8
- - Malattia ipertensiva cardiaca e renale con insufficienza cardiaca (I13.0

Congiunti

- Causa di sproporzione → Gemelli O33.7
- →
- - Distocia da: gemelli O66.3
- - Gemelli Q89.4

Congiuntiva

- Abrasione corneale senza menzione di corpo estraneo → Traumatismo della S05.0
- Forma familiare → Pterigio della H11.0
- Malattie classificate altrove → Altri disturbi della H13.8*
- Non specificato → Disturbo della H11.9
- →
- - Acantamebiasi della B60.1†, H13.1*
- - Altri disturbi specificati della H11.8
- - Depositi e degenerazioni della H11.1
- - Eritema multiforme della L51.1†, H13.8*
- - Infezione varicella della cornea e della B01.8†, H19.2*
- - Infiammazione gonorroica della A54.3†, H13.1*
- - Linfoma primitivo della C85.9
- - Malattia virale della B30.9†, H13.1*
- - Melanoma maligno della C69.0
- - Microangiopatia da HIV della B23.8, M31.1
- - Nevo a cellule ballonzate della D31.0
- - Sarcoma di Kaposi della C46.7
- - Sifiloma della A51.2†, H13.1*
- - Tumore
- - - Benigno: D31.0
- - - Maligno: C69.0
- - Xantoma della E75.5†, H13.8*

Congiuntivale

- I
- - Aneurisma → H11.4
- - Argirosi [argiria] → H11.1
- - Concrezioni → H11.1
- - Edema → H11.4
- - Iperemia → H11.4
- - Pigmentazione → H11.1
- - - Xerosi S.A.I. H11.1
- →
- - Amiloidosi
- - - E85.4†, H13.8*
- - - Con deposito E85.4†, H13.8*
- - Cicatrici H11.2
- - Cisti ed altri disturbi vascolari H11.4
- - Corpo estraneo nel sacco T15.1

Congiuntivale –Continuazione

- - - Continuazione
- - Corrosione della cornea e del sacco T26.6
- - Deficit vitamina A con
- - - Macchie di Bitot e xerosi E50.1†, H13.8*
- - - Xerosi E50.0†, H13.8*
- - Emorragia H11.3
- - Pemfigo L12.1†, H13.3*
- - Trombosi H11.4
- - Ustione della cornea e del sacco T26.1

Congiuntivite

- Abatterica - H10.8
- Acanthamoeba - B60.1†, H13.1*
- Acuta
- - Non specificata - H10.3
- - - Altra H10.2
- Adenovirus - B30.1†, H13.1*
- Altre malattie classificate altrove - H13.2*
- Apollo - B30.3†, H13.1*
- Atopica acuta - H10.1
- Blenorragica del neonato - A54.3†, H13.1*
- Chlamydiae - A74.0†, H13.1*
- Cronica - H10.4
- Dacriocistite neonatale - P39.1
- Difterica - A36.8†, H13.1*
- Emorragico
- - Acuta - B30.3†, H13.1*
- - Enterovirus 70 - B30.3†, H13.1*
- - Epidemica - B30.3†, H13.1*
- - - B30.3†, H13.1*
- Enterovirus 70 - B30.3†, H13.1*
- Follicolare
- - Acuta
- - - Adenovirus - B30.1†, H13.1*
- - - - H10.2†, H13.1*
- - - Tracomatosa: A71.1
- Gonococchi - A54.3†, H13.1*
- Granulare (tracomatosa) - A71.1
- Herpes virus - B00.5†, H13.1*
- Herpes zoster - B02.3†, H13.1*
- Inclusi - A74.0†, H13.1*
- Infettiva non classificata altrove - H10.8
- Ligneae - H10.4
- Malattia
- - Infettive e parassitarie classificate altrove - H13.1*
- - Parassitaria non classificata altrove - B89†, H13.1*
- Meningococchi - A39.8†, H13.1*
- Mucopurulenta - H10.0
- Neonatale da Chlamydiae - P39.1
- Non specificata - H10.9
- Piscina - B30.1†, H13.1*
- Pneumococchi - H10.8, B95.3!
- Rosacea - L71.9†, H13.2*

Congiuntivite –Continuazione

- Secca specificata come sindrome di Sjögren - M35.0†, H13.2*
- Sifilitica tardiva - A52.7†, H13.1*
- Sindrome di Reiter - M02.39
- Tubercolare - A18.5†, H13.1*
- Tularemia - A21.1†, H13.1*
- Virale epidemica - B30.9†, H13.1*
- Virus Coxsackie A24 - B30.3†, H13.1*
- Virus della malattia di Newcastle - B30.8†, H13.1*
- Zoster - B02.3†, H13.1*

- -

- - Altro

- - - H10.8

- - - Cheratiti superficiali senza H16.1

- - Cheratite superficiale con H16.2

Conglobata - Acne L70.1

Congrui all'umore - Mania con sintomi psicotici F30.2

Conici] - Denti a piolo [K00.2

Conidiobolus - Infezione da B46.8

Coniglio - Febbre del A21

Coniugazione

- Associato a parto pretermine - Ittero da ritardo di P59.0

- Sguardo - Paralisi della H51.0

Coniuge

- O il partner - Problemi nei rapporti con il Z63

- Percosso S.A.I. - Sindrome: del T74.1

Conjunctivitis follicularis - H10.4†, H13.1*

Conn - Sindrome di E26.0

Connessione

- Anomala della vena porta - Q26.5

- Atrio-ventricolare

- - Criss-cross - Q24.8

- - Discordante - Q20.5

- Cardiaco

- - Non specificata - Malformazione congenita di cavità e Q20.9

- - - Altre malformazioni congenite delle cavità e delle Q20.8

- Discordante ventricolo-arteriosa - Q20.3

- Parzialmente anomala delle vene polmonari - Q26.3

- Totalmente anomala delle vene polmonari - Q26.2

- Venoso polmonare anomalo

- - Non specificata - Q26.4

- - Tipo congenito - Q26.4

Connettivite

- Indifferenziata - M35.8

- Mista - M35.1

- Sistemiche classificate altrove - Disturbi respiratori in altre J99.1*

Connettivo

v./v.a. Tessuto connettivo

- Altro tessuto molle

Connettivo –Continuazione

- Altro tessuto molle - Continuazione
- - Addome - Tumore benigno: D21.4
- - Arto
- - - Inferiore, inclusa l'anca - Tumore benigno: D21.2
- - - Superiore, inclusa la spalla - Tumore benigno: D21.1
- - Non specificati - Tumore benigno: D21.9
- - Pelvi - Tumore benigno: D21.5
- - Testa, faccia e collo - Tumore benigno: D21.0
- - Torace - Tumore benigno: D21.3
- - Tronco non specificati - Tumore benigno: D21.6
- - - Tumori di comportamento incerto o sconosciuto: D48.1

Cono

- Bastoncello

- Amelogenesi imperfetta - Distrofia dei K00.5, H35.5

- - Cataratta - stafiloma posteriore] - Sindrome MRCS [Microcornea - distrofia dei Q15.8

- - -

- - - Displasia spondilometafisaria - distrofia dei Q77.8

- - - Distrofia dei H35.5

- - - Sindrome da labioschisi con distrofia dei Q36.9, H35.5

- Blu - Monocromatismo dei H53.5

- Con

- - Miopia, legata all'X - Sindrome da disfunzione dei H35.5, H52.1

- - Risposta sopranormale dei bastoncelli - Distrofia dei H35.5

- - Midollare] - Contusione ed edema del midollo spinale lombare [S34.0

- - -

- - Displasia craniofacciale - epifisi a Q87.5

- - Distrofia progressiva dei H35.5

Conorii - Febbre maculosa da Rickettsia A77.1

Conoscenza

- 30 minuto 24 ora

- Trauma craniocerebrale - Perdita di S06.9, S06.71!

- - Traumatismo intracranico con perdita di S06.71!

- Durata non specificata - Traumatismo intracranico con perdita di S06.79!

- Inferiore a 30 minuti in trauma craniocerebrale - Perdita di S06.9, S06.70!

- Meno di 30 minuti - Traumatismo intracranico con perdita di S06.70!

- Più 24 ora

- - Con ritorno al precedente stato di coscienza - Traumatismo intracranico con perdita di S06.72!

- - Senza ritorno al precedente stato di coscienza - Traumatismo intracranico con perdita di S06.73!

Conoscenza –Continuazione

- S.A.I. → Disabilità nell'acquisizione di *F81.9*
- Superiore 24 ora
- - Con ritorno al precedente stato di coscienza in trauma craniocerebrale → Perdita di *S06.9, S06.72!*
- - Senza ritorno al precedente stato di coscienza in trauma craniocerebrale → Perdita di *S06.9, S06.73!*
- Trauma craniocerebrale → Perdita di *S06.9, S06.79!*

Conosciute → Altre sindromi malformative congenite da cause esogene *Q86.88***Conradi**

v./v.a. Bowen-Conradi

Conradi-Hünemann-Happle → Sindrome di *Q77.3***Consanguineità → Consigli: sulla *Z71*****Consanguineità nell'anamnesi familiare → *Z84.3*****Consecutiva a poliomielite → Osteopatia *M89.6*****Conseguenze di frattura cranica con traumatismo intracranico → *T90.2*****Conservanti del legno → *T60*****Conservati → Atassia cerebellare ad esordio precoce con: riflessi osteotendinei *G11.1*****Consiglio**

- Abuso tabacco → *Z71*
- Connessi atteggiamento comportamento orientamento materia sessualità
- - Terza persona → *Z70*
- - → *Z70*
- Consanguineità → *Z71*
- Infezione da virus dell'immunodeficienza umana (HIV) → *Z71*
- Informazioni generale
- - Contraccezione → *Z30.0*
- - Procreazione → *Z31.6*
- Interesse di terza persona → Persona che chiede *Z71*
- Medici S.A.I. → *Z71*
- O avvisi non classificati altrove → Persone che ricorrono ai servizi sanitari per altri *Z71*
- Pianificazione familiare S.A.I. → *Z30.0*
- Sorveglianza
- - Abuso alcolico → *Z71*
- - Dietetici → *Z71*
- - Farmaci o droghe → *Z71*

Consolidamento

- Frattura
- - Dislocata → *M84.0*
- - Pseudoartrosi] → Mancato *M84.1*
- Osseo
- - Dopo fusione o artrodesi → Ritardo di *M96.82*
- - Esito di osteotomia → Ritardo di *M96.82*
- Ritardato di frattura → *M84.2*

Consulenti, per es. funzionario di polizia responsabile della libertà vigilata → Disaccordo con: funzionari *Z64.8***Consulenza vaccinale**

- I viaggi → *Z71*
- - *Z71*

Consulto

- Contatto → Inusuale grado di loquacità e circostanzialità che nascondono il motivo del *R46.7*
- Genetico → *Z31.5*
- Spiegare il risultato di esami → *Z71*

Consumo

- Alcol, tabacco, farmaci o stupefacenti → Problemi legati a: *Z72.0*
- D'animali o piante velenosi → *X49.9!*
- Via
- - Endovenoso
- - - Altro
- - - - Sostanze psicoattive → *U69.32!*
- - - - Stimolanti, caffeina esclusa → *U69.35!*
- - - Eroina → *U69.30!*
- - - Sostanze contenenti (meta)anfetamine → *U69.33!*
- - Non endovenoso
- - - Altri stimolanti, caffeina esclusa → *U69.36!*
- - - Eroina → *U69.31!*
- - - Sostanze contenenti (meta)anfetamine → *U69.34!*
- - Coagulopatia da *D65.1*

Conta spermatozoi

- Dopo vasectomia → *Z30.8*
- - *Z31.4*

Contadino

- Con esacerbazione acuta → Polmone del *J67.01*
- Senza menzione d'esacerbazione acuta → Polmone del *J67.00*
- -
- - Cute del *L57.8*
- - Fibrosi polmonare con polmone del *J67.00*
- - Polmone del *J67.00*

Contagioso

- Palpebra → Mollusco *B08.1†, H03.1**
- - Mollusco *B08.1*

Contaminato

- Aria → Polvere e altre sostanze *Z57*
- Il cibo → Effetto tossico dell'aflatossina e di altre micotossine *T64*
- - Sostanze *Y69!*

Contatto

- Causa non specificata → Dermatite irritativa da *L24.9*
- Con
- - Altro animale
- - - Marini → Effetto tossico derivante da *T63.6*
- - - Velenosi → Effetto tossico derivante da *T63.8*
- - Animale velenoso non specificato → Effetto tossico derivante da *T63.9*

Contatto –Continuazione

- Con → *Continuazione*
- - Composto di platino → Reazione allergica a *T78.4*
- - Cute → Dermatite
- - - Allergico contatto dovuto
- - - - Alimenti a *L23.6*
- - - - Farmaci a *L23.3*
- - - Contatto non specificata
- - - - Alimento a *L25.4*
- - - - Farmaci a *L25.1*
- - - Irritativo contatto dovuto
- - - - Alimenti a *L24.6*
- - - - Farmaci a *L24.4*
- - Esposizione
- - - Altre malattie trasmissibili → *Z20.8*
- - - Epatite virale → *Z20.5*
- - - Malattia
- - - - Infettivo
- - - - - Intestinali → *Z20.0*
- - - - - Predominante trasmissione sessuale → *Z20.2*
- - - - - Trasmissibili non specificate → *Z20.9*
- - - Pediculosi o acariasi e altre infestazioni → *Z20.7*
- - - Rabbia → *Z20.3*
- - - Rosolia → *Z20.4*
- - - Tubercolosi → *Z20.1*
- - - Virus dell'immunodeficienza umana [HIV] → *Z20.6*
- - - Malattie infettive o isolamento di individuo per proteggerlo dall'ambiente → Isolamento di individui dopo *Z29.0*
- - - Pesce → Effetto tossico derivante da *T63.5*
- - - Pianta
- - - - Non velenose) → Ferita da *W64.9!*
- - - - O animale velenoso non specificati → Accidente da *X29.9!*
- - - Velenosa → Ferita a *X29.9!*
- - Cutaneo con farmaco →
- - - Dermatite irritativa da *L24.4*
- - - Esantema tossico da *L24.4*
- - - Dermatite da acqua di Colonia] → Fotodermatite da *L56.2*
- - Dovuto
- - - Adesivi → Dermatite allergica da *L23.1*
- - - Alimento contatto con cute → Dermatite
- - - - Allergica da *L23.6*
- - - - Irritativa da *L24.6*
- - - Altro
- - - - Agente → Dermatite
- - - - - Allergica da *L23.8*
- - - - - Irritativa da *L24.8*
- - - Prodotto chimico → Dermatite
- - - - Allergica da *L23.5*
- - - - Tossica da *L24.5*
- - - Coloranti → Dermatite allergica da *L23.4*

Contatto –Continuazione

- Dovuto –Continuazione
- - Cosmetici → Dermatite
- - - Allergica da L23.2
- - - Irritativa da L24.3
- - Detergenti → Dermatite irritativa da L24.0
- - Farmaco contatto con cute → Dermatite
- - - Allergica da L23.3
- - - Irritativa da L24.4
- - Metalli → Dermatite allergica da L23.0
- - Oli e grassi → Dermatite irritativa da L24.1
- - Pianta
- - - Eccetto alimentari → Dermatite allergica da L23.7
- - - Non alimentari → Dermatite irritativa da L24.7
- - Solventi → Dermatite irritativa da L24.2
- Non
- - Allergica → Dermatite da L24
- - Specificata
- - - Alimento a contatto con la cute → Dermatite da L25.4
- - - Altro
- - - - Fattori → Dermatite da L25.8
- - - - Prodotti chimici → Dermatite da L25.3
- - - Causa non specificata → Dermatite da L25.9
- - - Coloranti → Dermatite da L25.2
- - - Dovuta a cosmetici → Dermatite da L25.0
- - - Farmaci a contatto con la cute → Dermatite da L25.1
- - - Piante, non alimentari → Dermatite da L25.5
- - - - Dermatite allergica da L23.9
- - Specificato → eczema da L25
- Palpebra → Dermatite: da H01.1
- Professionale
- - Dermatite S.A.I. → da L25.9
- - Eczema S.A.I. → da L25.9
- S.A.I. → Eczema
- - Allergico da L23.9
- - Irritativo da L24.9
- Vitreo → Sindrome del H59.0
- -
- - Eczema
- - - Allergico da L23
- - - Irritativo da L24
- - Fornitura ed adattamento di occhiali e lenti a Z46.0
- - Intolleranza alle lenti a H18.8
- - Inusuale grado di loquacità e circostanzialità che nascondono il motivo del consulto e del R46.7
- - Lenti a Z97.8
- - Orticaria da L50.6
- - Otite esterna da H60.5
- - Sanguinamento postcoitale e da N93.0

Contenuto

- O secrezione gastrico
- - Corso di anestesia durante il travaglio o il parto → Broncoaspirazione di O74.0
- - S.A.I. corso anestesia durante
- - - Gravidanza → Broncoaspirazione di O29.0
- - - Il puerperio → Broncoaspirazione di O89.0
- Ossigeno nell'aria ambientale → Deficit di ossigenazione sistemica da: basso T71

Contesto

- Appartenenza ad una banda criminale → Atti antisociali nel F91.2
- Familiare → Disturbo del comportamento sociale limitato al F91.0

Continuazione

- Gravidanza dopo
- - Aborto di uno o più feti → O31.1
- - Decesso intrauterino di uno o più feti → O31.2
- Vena cava inferiore nella vena azygos → Q26.8

Continuità osso

- Non specificato → Disturbo di M84.9
- - Altri disturbi di M84.8

Continuo

- Fibre muscolari, forma ereditaria → Attività G71.1
- Hallopeau → Acrodermatite L40.2
- Kozhevnikov → Epilessia parziale G40.5
- Onde durante il sonno a onde lente → Picchi G40.01
- -
- - Emicrania G44.0
- - Problemi legati a: Necessità di controllo Z74.3
- - Tachicardia ventricolare infantile I47.2

Contorno anale → Carcinoma del C44.50**Contraccettivo**

- Anamnesi personale → uso di Z92.8
- Intrauterino →
- - Assistenza prestata alla madre per (sospetto di) lesione fetale da: dispositivi O35.7
- - Complicanza meccanica di dispositivo T83.3
- - Controllo
- - - Metodi Z30.5
- - - Reinserimento o rimozione di dispositivo Z30.5
- - Dispositivo Z97.8
- - Gravidanza in presenza di dispositivo O26.3
- - Inserzione di dispositivo Z30.1
- - Non specificate → Misure Z30.9
- - Orali → Avvelenamento: T38.4
- -
- - Altre misure Z30.8
- - Controllo per l'uso di farmaci Z30.4
- - Prima prescrizione di Z30.0

Contraccettivo –Continuazione

- - -Continuazione
- - Ripetizione di prescrizione di pillola o di altro farmaco Z30.4
- - Visita medica di routine per l'uso di Z30.4

Contraccezione → Consigli e informazioni generali sulla Z30.0**Contratta → Vescica: N32.8****Contrattura**

- Articolare
- - Anomalie facciali e scheletriche → Camptodattilia - Q87.0
- - Multiple → Sindrome da disabilità intellettiva recessiva, disfunzione motoria e Q87.8
- - Progressive - facies caratteristica → Ritardo mentale legato all'X - epilessia - Q87.8
- - - M24.5
- Congenito
- - Arti e del viso, ipotonia, ritardo dello sviluppo → Sindrome da Q87.0
- - Letali → Sindrome da Q68.8
- - Displasia ectodermica - labiopalatoschisi - Q87.8
- - Fascia plantare → M72.2
- - Flessione (della articolazione prossimale vicina) a livello → Moncone di amputazione: T87.6
- - Guaina) tendinea → Altra M67.1
- - Ischemica → Contrattura di Volkmann [T79.60
- - Multiple congenite → Q74.3
- - Muscolare → M62.4
- - Muscolo sternocleidomastoideo → Q68.0
- - Precoci [Emery-Dreifuss] → Distrofia muscolare: scapoloperoneale benigna con G71.0
- - Progressive a esordio infantile - debolezza dei cingoli - distrofia muscolare → Sindrome G71.0
- - Rottura arteriosa-sordità → Sindrome fragilità ossea- Q87.5
- - Tendinea, miopatia e fibrosi polmonare → Poichilodermia fibrosa ereditaria con Q82.8
- - Volkmann [contrattura ischemica] → T79.60
- - - Sindrome di Pierre Robin - ritardo dello sviluppo - Q87.0

Contratture

v./v.a. alopecia-contratture-nanismo-disabilità cognitiva

Contratture-aracnodattilia congenita → Sindrome Q68.8**Contrazione**

- Clessidra dello stomaco → K31.8
- Insufficiente
- - Durante la fase latente del travaglio → O62.0
- - - O62.2
- - Involontarie S.A.I. → R25.3
- - Ipotonica dell'utero quale complicanza del parto → O62.2
- - Isterica → F44.4

Contrazione –Continuazione

- Muscolare psicogena quale reazione di conversione → F44.4
- Orifizio ureterale con infezione → N13.67
- Renale
 - Idronefrosica con infezione → N13.65
 - Tubercolare → A18.1†, N29.1*
- Tetaniche → O62.4
- Uterino
 - Anomale → Feto e neonato sofferenti per P03.6
 - Ipertoniche, scoordinate e persistenti → O62.4
 - Scoordinate → O62.4
 - Utero a clessidra → O62.4

Controindicazione →

- Atto medico non eseguito per: Z53
- Vaccinazione non eseguita per: Z28

Controlaterale

- Qualsiasi livello tranne
 - Il piede] → Amputazione traumatica di un piede e dell'arto inferiore T05.4
 - Mano] → Amputazione traumatica di una mano e dell'arto superiore T05.1
- →
- Sordità monolaterale
 - Difetto di trasmissione con mantenimento della funzione uditiva H90.1
 - Mista trasmissiva e neurosensoriale con mantenimento della funzione uditiva H90.7
 - Sordità neurosensoriale monolaterale con mantenimento della funzione uditiva H90.4

Controllo

- v./v.a. Visita medica di controllo
- Altro
 - Apertura artificiale
 - Apparato digerente → Z43.4
 - Vie urinarie → Z43.6
 - → Z43.88
 - Gravidanze ad alto rischio → Z35.8
- Ambito di un programma di ricerche cliniche → Esami di comparazione e di Z00.6
- Apertura artificiale non specificato → Z43.9
- Cistostomia → Z43.5
- Colostomia → Z43.3
- Continuo → Problemi legati a: Necessità di Z74.3
- Defibrillatore cardiaco → Z45.00
- Dopo trattamento → esame di Z09
- Gastrostomia → Z43.1
- Gravidanza
 - Alto rischio non specificata → Z35.9
 - Con
 - Altra anamnesi patologica ostetrica e difficoltà a procreare → Z35.2
 - Anamnesi
 - Aborto → Z35.1

Controllo –Continuazione

- Gravidanza –Continuazione
 - Con –Continuazione
 - Anamnesi –Continuazione
 - Assistenza prenatale insufficiente → Z35.3
 - Sterilità → Z35.0
 - Elevata multiparità → Z35.4
 - Mola
 - Idatiforme con anamnesi → Z35.1
 - Vescicolare con anamnesi → Z35.1
 - Morte neonatale con anamnesi → Z35.2
 - Natimortalità con anamnesi → Z35.2
 - Normale → Z34
 - Primipara
 - Attempata → Z35.5
 - Molto giovane → Z35.6
 - Ileostomia → Z43.2
 - Medico
 - Assistenza medico
 - Altro bambino o lattante in buona salute → Z76.2
 - Trovatello → Z76.1
 - Infermieristico bambino sano circostanze come
 - Attesa di adozione o affido → Assistenza medica e infermieristica o Z76.2
 - Condizioni socioeconomiche difficili in famiglia → Assistenza medica e infermieristica o Z76.2
 - Malattia della madre → Assistenza medica e infermieristica o Z76.2
 - Numero troppo numeroso di bambini in casa tale da rendere difficile o impedire le normali cure → Assistenza medica e infermieristica o Z76.2
 - Metodi contraccettivi (intrauterini) → Z30.5
 - O
 - Rimozione
 - Dispositivo di fissazione esterna o trazione → Sostituzione, Z47.8
 - Ingessatura → Sostituzione, Z47.8
 - Sorveglianza medica dopo trattamento → esame di Z08
 - Prova di dispositivo (elettronico) cardiaco → Z45.0
 - Reinserimento o rimozione di dispositivo contraccettivo (intrauterino) → Z30.5
 - Richiedente impiego chirurgia plastica
 - Altro parte
 - Corpo → Cure di Z42.8
 - Tronco → Cure di Z42.2
 - Arto
 - Inferiori → Cure di Z42.4
 - Superiori → Cure di Z42.3
 - Mammella → Cure di Z42.1
 - Non specificata → Cure di Z42.9
 - Testa e al collo → Cure di Z42.0
 - Routine del postparto → Visita di Z39.2

Controllo –Continuazione

- Suture e bendaggi chirurgici → Z48.0
- Sviluppo nella prima o seconda infanzia → Z00.1
- Toracostomia → Z43.80
- Tracheostomia → Z43.0
- Uso di farmaci contraccettivi → Z30.4
- Vagina artificiale → Z43.7

Controversie con vicini, inquilini e proprietari di casa → Z59

Contusionale → Sindrome (encefalopatia) post- F07.2

Contusione

- Altro
 - Non specificate parte
 - Avambraccio → S50.1
 - Gamba → S80.1
 - Piede → S90.3
 - Parti del polso e della mano → S60.2
 - Anca → S70.0
 - Caviglia → S90.0
 - Cerebellare
 - Diffuse → S06.22
 - Focale → S06.32
 - Cerebrale
 - Diffuse → S06.21
 - Focale → S06.31
 - S.A.I. → S06.2
 - Ematoma cerebrale con S06.21
 - Con ecchimosi
 - Cuoio capelluto da trauma da parto → P12.3
 - Feto o del neonato → P54.5
 - S.A.I. → multiple(i): T00.9
 - Coscia → S70.1
 - Cuore → S26.81
 - Dito
 - Con lesione dell'unghia → S60.1
 - Piede
 - Con danno all'unghia → S90.2
 - S.A.I. → S90.1
 - Senza danno all'unghia → S90.1
 - S.A.I. → S60.0
 - Senza lesione dell'unghia → S60.0
 - Edema midollo spinale
 - Cervicale → S14.0
 - Lombare [cono midollare] → S34.0
 - Toracico → S24.0
 - Ematoma
 - Fegato → S36.11
 - Polmone → S27.31
 - Rene → S37.01
 - Epiglottide → S10.0
 - Focale → Compressione cerebrale da S06.31
 - Ginocchio → S80.0
 - Globo oculare e dei tessuti orbitari → S05.1

Contusione –Continuazione

- Gola → *S10.0*
- Gomito → *S50.0*
- Mammella → *S20.0*
- Organi genitali esterni → *S30.2*
- Palpebra e dell'area perioculare → *S00.1*
- Parete addominale → *S30.1*
- Regione lombosacrale e della pelvi → *S30.0*
- Spalla e del braccio → *S40.0*
- Spinale → *T09.3*
- Subgaleale → *S00.05*
- Torace → *S20.2*
- Vescica → *S37.21*
- - -
- - Cordone ombelicale *O69.5*
- - Traumatismo superficiale
- - - Arto
- - - - Inferiore, livello non specificato: *T13.05*
- - - - Superiore, livello non specificato: *T11.05*
- - - Regione corporea non specificata: *T14.05*
- - - Tronco, livello non specificato: *T09.05*

Convalescenza dopo

- Altri trattamenti → *Z54.8!*
- Chemioterapia → *Z54.2!*
- Intervento chirurgico → *Z54.0!*
- Psicoterapia → *Z54.3!*
- Radioterapia → *Z54.1!*
- Trattamento
- - Frattura → *Z54.4!*
- - Misto → *Z54.7!*
- - Non specificato → *Z54.9!*

Convergente → Strabismo concomitante
*H50.0***Convergenza → Difetto ed eccesso di** *H51.1***Conversione**

- Angiotensina [ACE-inibitori] → Avvelenamento: Inibitori dell'enzima di *T46.4*
- Infanzia e l'adolescenza → Disturbi dissociativi transitori (di *F44.82*)
- Misti → Disturbi dissociativi (di *F44.7*)
- Non specificato → Disturbo dissociativo (di *F44.9*)
- Protrombina siero [SPCA] → Deficit dell'acceleratore di *D68.23*
- - -
- - Altro Disturbo dissociativo
- - - *F44.8*
- - - *F44.88*
- - Contrazione muscolare psicogena quale reazione di *F44.4*
- - Isteria di *F44*
- - Reazione di *F44*

Convertasi 1 → Obesità da deficit di pro-ormone *E66.89***Convulsione**

- Assunzione di cibo → *G40.8*
- Audiogeniche → *G40.8*

Convulsione –Continuazione

- Benigne familiari neonatali-infantili] → BFNIS [*G40.3*
- Deficit cognitivo da idrossilisinuria → *E72.3*
- Dipendente
- - Piridossal fosfato → *G40.8*
- - Vitamina B6 → *G40.8*
- Dissociative → *F44.5*
- Febbrile
- - Plus → Epilessia generalizzata con *G40.3*
- - -
- - - *R56.0*
- - - Epilessia mesiale temporale familiare con *G40.2*
- Focali benigne dell'adolescenza → *G40.1*
- Generalizzate secondarie → Epilessia parziale benigna dell'infanzia con *G40.1*
- Idiopatiche neonatali benigne → *G40.3*
- Indotto
- - Minzione → *G40.8*
- - Orgasmo → *G40.8*
- Infantile
- - Benigne associate a gastroenterite moderata → *G40.3*
- - Coreoatetosi → *G40.4*
- Ipotonia neonatale grave PURA-correlata → Sindrome encefalopatia- *G40.4*
- Legate all'attività → *G40.8*
- Neonatale
- - Familiari) → benigna *G40.3*
- - - *P90*
- Parziali migranti maligne dell'infanzia → *G40.4*
- S.A.I. → epilettiche: *G40.9*
- Salama → *G40.4*
- Sensibili all'acido folinico → *G40.3*
- Tipo
- - 2 → Sindrome anomalie congenite multiple-ipotonie- *Q87.8*
- - 3 → Sindrome da anomalie congenite multiple-ipotonie- *Q87.8*
- - -
- - Altre e non specificate *R56.8*
- - Tetano con *A35*

Convulsivo

- S.A.I. → Attacchi (*R56.8*
- - Tosse *A37.9*

Cooks → Sindrome di *Q74.8***Cooley → Morbo di** *D56.1***Coombs positivo → Test di** *R76.8***Cooper → Sindrome di** *N64.4***Cooper-Wang-Jabs → Sindrome di** *Q87.8***Coordinazione →**

- Altro
- - Mancanza di *R27*
- - Non specificata mancanza di *R27.8*
- Disturbo evolutivo della *F82*

COP

- Con esacerbazione acuta → Polmonite criptogenica organizzata [*J84.01*
- Senza menzione d'esacerbazione acuta → Polmonite criptogenica organizzata [*J84.00*
- - *J84.00*

COPA [complesso proteico coatomer, subunità alfa] → Sindrome *M35.8***Coproliti dell'appendice →** *K38.1***Coproporfiria ereditaria →** *E80.2***Cor triatriatum**

- Dexter → *Q24.2*
- Sinister → *Q24.2*

Coracoideo → Frattura della scapola: Processo *S42.13***Coraco-omeroale → Legamento** *S43.4***Coralliforme →**

- Calcolo *N20.0*
- Cataratta *Q12.0*

Corda

- Tendineo
- - Come complicanza in atto susseguente ad infarto miocardico acuto → Rottura delle *I23.4*
- - Non classificata altrove → Rottura delle *I51.1*
- Valvola tricuspidale → Anomalia delle *Q22.8*

Corda vocale

- Laringe → Polipo delle *J38.1*
- - -
- - Altre malattie delle *J38.3*
- - Ascesso di *J38.3*
- - Falsa *C32.1*
- - Flemmone di *J38.3*
- - Granuloma di *J38.3*
- - Leucocheratosi di *J38.3*
- - Leucoplachia di *J38.3*
- - Miopatia distale con debolezza delle *G71.0*
- - Noduli delle *J38.2*
- - Paracheratosi di *J38.3*
- - Paralisi congenita completa unilaterale delle *J38.02*
- - Sindrome ptosi e paralisi delle *J38.03, Q10.0*

Cordis →

- Accretio *I31.0*
- Concretio *I31.1*
- Ectopia *Q24.8*

Cordite (fibrinosa) (nodosa) (tuberosa) → *J38.2***Cordoide → Glioma** *C71.5***Cordoma**

- Angolo pontocerebellare → *D43.1*
- Benigno dell'angolo pontocerebellare → *D33.1*
- Colonna vertebrale lombare → *C41.2*
- Condroidi
- - Coccige → *C41.4*

Cordoma –Continuazione

- Candroide –Continuazione
- - Colonna vertebrale – C41.2
- Maligno dell'angolo pontocerebellare – C71.6
- Ossa del cranio – C41.01
- Sacro – C41.4
- - C80.9

Cordone ombelicale

- Altro gemello – Perdita di sangue fetale da recisione del P50.5
- Atresia intestinale – Ulcerazione del Q41.9, P02.6
- Attorno collo
- - Con compressione – Travaglio e parto complicati da O69.1
- - Senza compressione – O69.8
- Che provocano una trasfusione fetofetale o altra trasfusione transplacentare – Anomalie della placenta e del P02.3
- Con
- - Compressione – Travaglio e parto complicati da altro attorcigliamento del O69.2
- - Travaglio complicato – Anomalia del O69.9
- Contusione – O69.5
- Corto –
- - P02.6
- - Travaglio e parto complicati da O69.3
- Ematoma – O69.5
- Gemelli monoamniotici – Attorcigliamento dei O69.2
- S.A.I. –
- - Compressione del O69.2
- - Scioglimento di legatura del P51.8
- Stretto) attorno al collo – P02.5
- -
- - Clampaggio ritardato del P51.8
- - Feto neonato sofferento
- - - Altro
- - - Fenomeni di compressione sul P02.5
- - - Non specificate condizioni morbose del P02.6
- - - Prolasso del P02.4
- - Nodo
- - - O69.2
- - - P02.5
- - Perdita di sangue fetale da rottura del P50.1
- - Torsione del P02.5
- - Travaglio parto complicato
- - - Altri problemi relativi al O69.8
- - - Lesioni vascolari del O69.5
- - - Problemi non specificati del O69.9
- - - Prolasso del O69.0

Cordone posteriore

- Retinite pigmentosa – Atassia del G11.1
- -

Cordone posteriore –Continuazione

- - -Continuazione
- - Sclerosi tabetica del A52.1†, G32.8*
- - Sifilide sclerosante del A52.1†, G32.8*

Cordone sessuale di testicolo

- Ritenuto – Tumore dello stroma e dei C62.0
- Scrotale – Tumore dello stroma e dei C62.1

Cordone spermatico

- Testicolo o della tunica vaginale – idrocele del N43
- Tunica vaginale e del dotto deferente – Disturbi infiammatori del N49.1
- -
- - D29.7
- - Adenocarcinoma del C63.1
- - Liposarcoma ben differenziato del C63.1
- - Rhabdomyosarcoma embrionale del C63.1
- - Torsione di: N44.0
- - Tubercolosi del A18.1†, N51.8*
- - Tumore
- - - Lipomatoso benigno del D17.6
- - - Maligno: C63.1

Cordoni sessuali del testicolo – Tumore dello stroma e dei C62.9**Core (miopatia delle fibrille centrali) – Malattia central G71.2****Corea**

- Benigna a esordio infantile con interessamento striatale – G25.5, G23.9
- Cronica progressiva ereditaria – G10
- Familiare benigna – G25.5
- Farmaci – G25.4
- Paraplegia spastica – Atrofia ottica infantile con E71.1
- S.A.I.
- - Con interessamento cardiaco – I02.0
- - - G25.5
- - Sydenham – I02
- - Altre forme di G25.5

Corea di Huntington

- Con demenza – G10†, F02.2*
- -
- - G10
- - Demenza nella F02.2*

Corea reumatica

- Con interessamento cardiaco
- - Qualsiasi tipo classificabile in I01.- – I02.0
- - - I02.0
- - Senza interessamento cardiaco – I02.9
- - - I02.9

Coreatetosi-ipotiroidismo-distress respiratorio neonatale – Sindrome E03.1†, J99.8*, G25.5**Corectopia – Q13.2****Coreoacantocitosi – E78.6****Coreoatetosi**

- Distonica parossistica con atassia episodica e spasticità – G24.8
- - Convulsioni infantili – G40.4

Cori – Malattia di: E74.0**Corinebatteri – B95.90†****Corioadenoma destruens – D39.2****Corioamnionite –**

- O41.1
- Feto e neonato sofferenti per P02.7

Coriocarcinoma

- Gestazionale – C58
- Ghiandola pineale – C75.3
- Lobo frontale – C71.1
- Lobo occipitale – C71.4
- Lobo parietale – C71.3
- Lobo temporale – C71.2
- Ovaio non gestazionale primitivo – C56
- S.A.I. – C58
- Sistema nervoso centrale – C72.9

Corioencefalite

- Acuta – A87.2†, G05.1*
- Linfocitaria – A87.2†, G05.1*
- Sierosa – A87.2†, G05.1*

Corioepitelioma S.A.I. – C58**Corioideo –**

- Carcinoma del plesso C71.5
- Papilloma
- - Atipico del plesso C71.5
- - Plesso D33.0

Coriomeningite

- Acuta – A87.2†, G02.0*
- Linfocitaria
- - Sierosa acuta – A87.2†, G02.0*
- - - A87.2†, G02.0*
- Sierosa – A87.2†, G02.0*

Corionadenoma distruttore – D39.2**Corioretinico**

- Bifocale progressiva – Atrofia H35.5
- Focale – Infiammazione H30.0
- Malattia
- - Classificate altrove – Altri disturbi H32.8*
- - Infettive e parassitarie classificate altrove – Infiammazione H32.0*
- Miopia – Sindrome da ectopia del cristallino-distrofia Q15.8
- Miopica e telecanfo – Sindrome MMCAT [microcornea, atrofia Q15.8
- Non specificata – Infiammazione H30.9
- Peripapillare elicoidale – Degenerazione H31.2
- Secondarie a trattamento chirurgico di distacco di retina – Cicatrici H59.8
- -
- - Altre infiammazioni H30.8
- - Cicatrici H31.0

Corioretinico –Continuazione

- - -Continuazione

- - Coloboma *Q14.8*

Corioretinite

- Congenita da toxoplasmosi - *P37.1†, H32.0**

- Disseminata in neurosifilide - *A52.1†, H32.0**

- S.A.I. - *H30.9*

- Sifilide tardiva - *A52.7†, H32.0**

- Sifilitico

- - Congenito

- - - Tardiva - *A50.3†, H32.0**

- - - - *A50.0†, H32.0**

- - Disseminata - *A52.7†, H32.0**

- - Secondaria - *A51.4†, H32.0**

- Toxoplasma - *B58.0†, H32.0**

- Tubercolare - *A18.5†, H32.0**

- - focale *H30.0*

Corioretinopatia

- Sierosa centrale - *H35.7*

- -

- - Microcefalia - linfedema - *Q87.8*

- - Sindrome coloboma del disco ottico-atrofia maculare- *Q14.8*

Corioretinopatia-microcefalia, autosomica recessiva - Sindrome *Q87.8***Coriza**

- Acuto) - *J00*

- Neonatale - *P28.8*

- Sifilitico congenito -

- - *A50.0†, J99.8**

Cormane

v./v.a. Westerhof-Beemer-Cormane

Corna anteriori - Malattia delle cellule delle *G12.2***Cornea**

- Congiuntiva - Infezione varicella della *B01.8†, H19.2**

- Dismorfismo facciale - Sindrome agenesia

- - Grandi labbra con malformazioni cerebellari, distrofia della *Q87.0*

- - Scrotale con malformazioni cerebellari, distrofia della *Q87.0*

- Fragile - Sindrome della *Q79.6*

- Herpes simplex - Ulcera dendritica della *B00.5†, H19.1**

- Malattie classificate altrove - Altri disturbi della sclera e della *H19.8**

- Non specificato - Disturbo della *H18.9*

- Oculare -

- - Insuccesso

- - - Rigetto: Trapianto di *T86.83*

- - - Trapianto di *T86.82*

- - Rigetto

- - - Acuto di trapianto di *T86.83*

- - - Cronico di trapianto di *T86.83*

- - - Trapianto di *T86.82*

Cornea –Continuazione

- Oculare - -Continuazione

- - Scompenso di trapianto di *T86.83*

- Piana - *Q13.4*

- Sacco congiuntivale -

- - Corrosione della *T26.6*

- - Ustione della *T26.1*

- -

- - Alterazioni nelle membrane della *H18.3*

- - Altri disturbi specificati della *H18.8*

- - Anello di ruggine della *H18.0, T90.4*

- - Anestesia della *H18.8*

- - Corpo estraneo nella *T15.0*

- - Deficit di vitamina A con cicatrici xeroftalmiche della *E50.6†, H19.8**

- - Dermoide anulare della *D31.1*

- - Donatore di *Z52.5*

- - Herpes della *B00.5†, H19.1**

- - Infezione virale della *B34.9†, H19.2**

- - Ipoestesia della *H18.8*

- - Sifilide della *A52.7†, H19.2**

- - Sifilide tardiva della *A52.7†, H19.2**

- - Sindrome da displasia spondilometafisaria con distrofia della *Q87.1*

- - Tubercolosi della *A18.5†, H19.2**

- - Tumore

- - - Benigno: *D31.1*

- - - Maligno: *C69.1*

- - Ulcera tubercolare della *A18.5†, H19.2**

Corneae rodens [Mooren] - Ulcus *H16.0***Corneale**

v./v.a. dermo-condro-corneale

v./v.a. Distrofia corneale

- Centrale - Altra opacità *H17.1*

- Congenita - Opacità *Q13.3*

- Ectasia - *H18.7*

- Ereditarie - Distrofie *H18.5*

- Herpes Simplex - Endotelite *B00.5†, H19.1**

- Legato all'X - Dermoide *D31.1*

- Non specificate - Cicatrice ed opacità *H17.9*

- S.A.I. - Malformazione congenita *Q13.4*

- Senza menzione di corpo estraneo - Traumatismo della congiuntiva e abrasione *S05.0*

- Stafiloma - *H18.7*

- Tubercolare - Cicatrice *A18.5†, H19.8**

- Vitreale - Sindrome *H59.0*

- Xeroftalmica - Deficit di vitamina A con cicatrice *E50.6†, H19.8**

- -

- - Altro

- - - Deformazioni *H18.7*

- - - Edema *H18.2*

- - - Malformazioni congenite *Q13.4*

- - - Opacità e cicatrici *H17.8*

- - Cataratta congenita con microcornea e opacità *Q13.8*

Corneale –Continuazione

- - -Continuazione

- - Deficit vitamina A con

- - - Cicatrice *E50.6†, H19.8**

- - - Ulcera e xerosi *E50.3†, H19.8**

- - - Xerosi *E50.2†, H19.8**

- - Degenerazione *H18.4*

- - Endotelite *H16.8*

- - Necrosi *H18.8*

- - Neovascolarizzazione *H16.4*

- - Panno (*H16.4*

- - Pigmentazioni e depositi *H18.0*

- - Stato dopo trapianto *Z94.7*

- - Ulcera *H16.0*

- - Vasi fantasma (*H16.4*

Corno

- Anteriore

- - Menisco

- - - Esterno -

- - - - Altre lesioni di menisco: *M23.34*

- - - - Lesione

- - - - - Interna del ginocchio non specificata: Legamento collaterale esterno (peroneale) o *M23.94*

- - - - - Menisco esterno - Lesione di menisco da lacerazione o traumatismo di vecchia data: *M23.24*

- - - - Menisco cistico: *M23.04*

- - - Interno -

- - - - Altre lesioni di menisco: *M23.31*

- - - - Lesione

- - - - - Interna del ginocchio non specificata: Legamento crociato anteriore o *M23.91*

- - - - - Menisco interno - Lesione di menisco da lacerazione o traumatismo di vecchia data: *M23.21*

- - - - Menisco cistico: *M23.01*

- - - Sindrome

- - - *S24.12*

- - - Artrogriposi con malattia delle cellule del *Q74.3, G12.2*

- - Cutaneo - *L85.8*

- - Dorsale - Sindrome del *S24.12*

- - Occipitale - Sindrome del *E83.0*

- - Posteriore menisco

- - Esterno -

- - - Altre lesioni di menisco: *M23.35*

- - - Lesione

- - - - Interna del ginocchio non specificata: *M23.95*

- - - - Menisco esterno - Lesione di menisco da lacerazione o traumatismo di vecchia data: *M23.25*

- - - - Menisco cistico: *M23.05*

- - - Interno -

- - - - Altre lesioni di menisco: *M23.32*

- - - - Lesione

Corno –Continuazione

- Posteriore menisco –Continuazione
- - Interno –Continuazione
- - - Lesione –Continuazione
- - - - Interna del ginocchio non specificata: Legamento crociato posteriore o M23.92
- - - - Menisco interno – Lesione di menisco da lacerazione o traumatismo di vecchia data: M23.22
- - - Menisco cistico: M23.02

CORO1A – Immunodeficienza combinata grave da deficit di D81.2**Coroidale –**

- Effusione H31.4
- Neovascolarizzazione H31.8

Coroide

- Alopecia – Atrofia della H31.1, Q82.8
- Centrale areolare (generalizzata) (peripapillare) – Distrofia della H31.2
- Non specificato – Disturbo della H31.9
- Retina – Iperornitinemina - atrofia girata della E72.4
- -
- - Altri disturbi specificati della H31.8
- - Atrofia
- - - H31.1
- - - Girata della H31.2
- - Distacco di H31.4
- - Distrofia
- - - Ereditaria della H31.2
- - Tappeto della H31.2
- - Malformazione congenita della Q14.3
- - Melanoma della C69.3
- - Sclerosi della H31.1
- - Sifilide secondaria della A51.4†, H32.0*
- - Tumore
- - - Benigno: D31.3
- - - Maligno: C69.3

Coroideo

- Espulsiva – Emorragia H31.3
- Forma infantile – Calcificazioni del plesso G93.88
- S.A.I. – Emorragia H31.3
- -
- - Anastomosi congenita tra vaso retinico e vaso Q14.8
- - Degenerazione H31.1
- - Emorragia e rottura H31.3
- - Tubercolosi A18.5†, H32.0*

Coroideremia

- Obesità - sordità – Q87.8
- - H31.2

Coroidite

- Serpiginosa – H30.8
- Sifilitico
- Congenito

Coroidite –Continuazione

- Sifilitico –Continuazione
- - Congenito –Continuazione
- - - Tardiva – A50.3†, H32.0*
- - - - A50.0†, H32.0*
- - Tardiva – A52.7†, H32.0*
- Tubercolare – A18.5†, H32.0*
- -
- - H30.9
- - Focale H30.0

Coroidopatia

v./v.a. Vitreo-retino-coroidopatia

Coronale

- Bilaterale non sindromico – Sinostosi
- - Sagittale e Q75.0
- - Sutura metopica e Q75.0
- - Non sindromica – Sinostosi monolaterale della sutura sagittale e Q75.0
- - Ipospadi: Q54.0

Coronaria – Aneurisma congenito della Q24.5**Coronarico**

v./v.a. Ostium coronarico

v./v.a. Seno coronarico

- Acquisita – Fistola arterovenosa I25.4
- Aorto-polmonare – Percorso arterioso Q24.5
- Bi- o trivasale – Malattia I25.13
- Con funzione ventricolare sinistra ridotta – Cardiopatia I25.19
- Congenito – Aneurisma (arterioso) Q24.5
- Cronica – Cardiopatia I25.19
- Innesto valvolare – Complicanza meccanica di bypass T82.2
- Intermedia – Sindrome I20.0
- Intramiocardico – Percorso arterioso Q24.5
- Intramurale – Percorso arterioso Q24.5
- Lento – Sindrome da flusso I20.8
- Monovasale – Malattia I25.11
- Non
- - Classificati altrove – Avvelenamento: Vasodilatatori T46.3
- - Esitante infarto miocardico –
- - - Embolia I24.0
- - - Occlusione delle vene I24.0
- - - Trombosi I24.0
- - Quadrivasale – Malattia I25.14
- - Reumatico
- - Acuta – Arterite I01.8
- - Cronica – Arterite I09.8
- - S.A.I. – Stato successivo ad intervento di angioplastica Z95.5
- - Sifilide – Trombosi A52.0†, I52.0*
- - Sifilitico –
- - - Aneurisma A52.0†, I52.0*
- - - Arterite A52.0†, I52.0*
- - Trivasale – Malattia I25.13
- -

Coronarico –Continuazione

- - -Continuazione
- - Cardiopatia I25.19
- - Cataratta senile: H25.0
- - Disfunzione I24.8
- - Malattia vascolare I25.19
- - Malformazione dei vasi Q24.5
- - Numero anormale di osti Q24.5
- - Portatore di impianto od innesto di angioplastica Z95.5
- - Posizione anomala dell'ostio Q24.5
- - Risultati anormali di diagnostica per immagini del cuore e della circolazione R93.1

Coronarie – Anomalia congenita delle Q24.5**Coronario**

v./v.a. Arteria coronaria

- - Difetto del seno Q21.1

Coronavirus

- 2019
- - Accertata clinicamente-epidemiologicamente – Infezione da Z20.8, U07.2!
- - Confermata da esame di laboratorio – Infezione da U07.1!
- - Virus
- - - Confermato
- - - - Senza sintomi clinici – Infezione da Z22.8, U07.1!
- - - -
- - - - Infezione da U07.1!
- - - - Malattia da U07.1!
- - - Non confermato –
- - - Infezione da U07.2!
- - - - Malattia da U07.2!
- - Come causa di malattie classificate altrove – B97.2!
- - Quali agenti patogeni – B97.2!
- - Sede non specificata – Infezione da B34.2

Coronoideo

- Ulna – Frattura dell'estremità prossimale dell'ulna: Processo S52.02
- - Frattura della mandibola: Processo S02.63

Corpo

- Cavernoso
- - Pene –
- - - Ascesso dei N48.2
- - - Atrofia dei N48.8
- - - Cellulite dei N48.2
- - - Favo dei N48.2
- - - Foruncolo dei N48.2
- - - Ipertrofia dei N48.8
- - - Trombosi dei N48.8
- - - C60.2
- - Chetonico –
- - Difetto del metabolismo dei E71.3
- - Difetto dell'ossidazione degli acidi grassi e del metabolismo dei E71.3

Corpo –Continuazione

- Ciliari → Tubercolosi dei A18.5†, H22.0*
- Colloidi (degenerative) del polo posteriore → H35.38
- Heinz → Anemia congenita con D58.2
- Ialini, autosomica dominante → Miopatia con G71.2
- Impronta digitale → Miopatia con G71.2
- Inclusione → Miosite da G72.4
- Incluso
- - Associata alla malattia ossea di Paget e demenza frontotemporale → Miopatia da G71.8, G31.0
- - Dawson → Encefalite a A81.1
- - Neuroserpina → Encefalopatia familiare con G31.88
- - Tipo
- - - 2 → Miopatia
- - - - G71.8
- - - - Ereditaria da G71.8
- - - 3 → Miopatia ereditaria da G71.8
- - - 4 → Miopatia ereditaria da G71.8
- Lafora a esordio precoce → Malattia da G40.3
- Levy →
- - Demenza con G31.82†, F02.8*
- - Malattia a G31.82
- Mallory → Miopatia desmina-correlata con inclusioni simil- G71.8
- Poliglucosano
- - Adulto → Malattia da E74.0
- - Tipo
- - - 1 → Miopatia da E74.0
- - - 2 → Miopatia da E74.0†, G73.6*
- Ridotti → Miopatia con G71.2
- Risiformi del ginocchio → M23.4
- Sferoidi → Miopatia a G71.2
- Vertebrali, persistenza del canale notocordale → Sindrome da agenesia sacrale, anomalie dell'ossificazione dei Q79.8
- Zebrati → Miopatia con G71.2

Corporeo

- v./v.a. Regione corporea
- v./v.a. Superficie corporea
- Artificiale
- - Non specificata → Presenza di apertura Z93.9
- - Tratto digerente → Presenza di altre aperture Z93.4
- - Vie urinarie → Presenza di aperture Z93.6
- - → Presenza di altre aperture Z93.88
- O in ferita operatoria a seguito di procedura diagnostica o terapeutica → Corpo estraneo accidentalmente lasciato in cavità T81.5
- -
- - Aderenze da corpo estraneo lasciato accidentalmente in ferita operatoria o in cavità T81.5
- - Complicanze di reimpianto di altra parte T87.2

Corporeo –Continuazione

- - -Continuazione
- - Disturbo dismorfico F45.2
- - Ostruzione da corpo estraneo lasciato accidentalmente in ferita operatoria o in cavità T81.5
- - Perforazione da corpo estraneo lasciato accidentalmente in ferita operatoria o in cavità T81.5

Corporis

- Diffusum → Angiocheratoma E75.2
- -
- - Pediculosi da Pediculus humanus B85.1
- - Tinea B35.4

Corrente elettrico -

- Effetti della T75.4
- Shock da T75.4

Correttamente somministrato -

- Anuria da sulfamidici in impiego di farmaco appropriato R34, Y57.9!
- Effetto avverso di farmaco o medicamento appropriato T88.7
- Idiosincrasia a farmaco o medicamento appropriato T88.7
- Ipersensibilità a farmaco o medicamento appropriato T88.7
- Reazione allergica a farmaco o medicamento appropriato T88.7
- Shock
- - Anafilattico da effetto avverso di farmaco o medicamento appropriato T88.6
- - Anestesia con sostanza appropriata T88.2

Corretto

- Grande
- - Arterie con malformazione cardiaca → Trasposizione congenitamente non Q20.3, Q24.9
- - Vaso
- - - Con coartazione → Trasposizione congenitamente non Q20.3
- - - - Trasposizione congenitamente
- - - - Q20.5
- - - - Non Q20.3
- Isolata delle grandi arterie → Trasposizione congenitamente Q20.3
- Tramite chirurgia plastica → Mutilazione genitale femminile, Z91.70
- -
- - Effetto collaterale indesiderato
- - - Medicamento o droga utilizzati secondo le loro indicazioni e somministrati a dosi profilattiche o terapeutiche Y57.9!
- - - Vaccino o altra sostanza biologica utilizzati secondo le loro indicazioni e somministrati a dosi profilattiche o terapeutiche Y59.9!
- - Trasposizione Q20.5

Correzione - Z43**Corrispondenza retinica anomala - H53.3****Corrosione**

- Altro

Corrosione –Continuazione

- Altro -Continuazione
- - Non specificati organi interni → T28.9
- - Parte
- - - Apparato digerente → T28.7
- - - Occhio e degli annessi oculari → T26.8
- - - Vie respiratorie → T27.6
- Bocca e della faringe → T28.5
- Classificabili solo in relazione all'estensione della superficie corporea interessata → Sequele di ustione e T95.4
- Congelamento
- - Altra sede specificata → Sequele di altra ustione, T95.8
- - Arto
- - - Inferiore → Sequele di ustione, T95.3
- - - Superiore → Sequele di ustione, T95.2
- - Sede non specificata → Sequele di ustione, T95.9
- - Testa e del collo → Sequele di ustione, T95.0
- - Tronco → Sequele di ustione, T95.1
- Cornea e del sacco congiuntivale → T26.6
- Esofago → T28.6
- Grado
- - 2a
- - - Anca e dell'arto inferiore, tranne la caviglia e il piede → T24.60
- - - Caviglia e del piede → T25.60
- - - Polso e della mano → T23.60
- - - Regione corporea non specificata → T30.60
- - - Spalla e dell'arto superiore, tranne polso e mano → T22.6
- - - Testa e del collo → T20.60
- - - Tronco → T21.6
- - 2b
- - - Anca e dell'arto inferiore, tranne la caviglia e il piede → T24.61
- - - Caviglia e del piede → T25.61
- - - Genitali esterni → T21.95
- - - Polso e della mano → T23.61
- - - Regione corporea non specificata → T30.61
- - - Spalla e dell'arto superiore, tranne polso e mano → T22.9
- - - Testa e del collo → T20.61
- - - Tronco → T21.9
- - Non specificato
- - - Anca e dell'arto inferiore, tranne la caviglia e il piede → T24.4
- - - Caviglia e del piede → T25.4
- - - Polso e della mano → T23.4
- - - Spalla e dell'arto superiore, tranne polso e mano → T22.4
- - - Testa e del collo → T20.4
- - - Tronco → T21.4
- Interessante
- - 80-89% della superficie corporea → T32.8!

Corrosione –Continuazione

- Interessante –Continuazione
- II
- 10-19% della superficie corporea ~ T32.1!
- 20-29% della superficie corporea ~ T32.2!
- 30-39% della superficie corporea ~ T32.3!
- 40-49% della superficie corporea ~ T32.4!
- 50-59% della superficie corporea ~ T32.5!
- 60-69% della superficie corporea ~ T32.6!
- 70-79% della superficie corporea ~ T32.7!
- 90% o più della superficie corporea ~ T32.9!
- Laringe, trachea e polmone ~ T27.5
- Meno del 10% della superficie corporea ~ T32.0!
- Laringe e della trachea ~ T27.4
- Multiple S.A.I. ~ T29.4
- Occhio e degli annessi oculari, parte non specificata ~ T26.9
- Organi genitourinari interni ~ T28.8
- Palpebra e dell'area periorbitale ~ T26.5
- Primo grado
- Anca e dell'arto inferiore, tranne la caviglia e il piede ~ T24.5
- Caviglia e del piede ~ T25.5
- Genitali esterni ~ T21.55
- Polso e della mano ~ T23.5
- Regione corporea non specificata ~ T30.5
- S.A.I. ~ T30.5
- Spalla e dell'arto superiore, tranne polso e mano ~ T22.5
- Testa e del collo ~ T20.5
- Tronco ~ T21.5
- Provocante la rottura e la distruzione del globo oculare ~ T26.7
- Regione corporea non specificata, grado non specificato ~ T30.4
- Regione multiplo
- Con almeno una corrosione di terzo grado ~ T29.7
- Grado non specificato ~ T29.4
- Secondo grado non specificato ~ T29.60
- Senza
- Corrosioni superiori al primo grado ~ T29.5
- Menzione Corrosione superiore grado
- 2a ~ T29.60
- 2b ~ T29.61
- S.A.I. ~ T30.4
- Secondo grado
- Genitali esterni ~ T21.65
- Non precisato
- Anca e dell'arto inferiore, tranne la caviglia e il piede ~ T24.60
- Caviglia e del piede ~ T25.60
- Polso e della mano ~ T23.60
- Regione corporea non specificata ~ T30.60

Corrosione –Continuazione

- Secondo grado –Continuazione
- Non precisato –Continuazione
- Spalla e dell'arto superiore, tranne polso e mano ~ T22.6
- Testa e del collo ~ T20.60
- Tronco ~
- T21.2
- T21.6
- S.A.I. ~ T30.60
- Superiore
- Grado
- 2a ~ Corrosioni di regioni multiple, senza menzione di T29.60
- 2b ~ Corrosioni di regioni multiple, senza menzione di T29.61
- Primo grado ~ Corrosioni di regioni multiple, senza T29.5
- Terzo grado
- Anca e dell'arto inferiore, tranne la caviglia e il piede ~ T24.7
- Caviglia e del piede ~ T25.7
- Genitali esterni ~ T21.75
- Polso e della mano ~ T23.7
- Regione corporea non specificata ~ T30.7
- S.A.I. ~ T30.7
- Spalla e dell'arto superiore, tranne polso e mano ~ T22.7
- Testa e del collo ~ T20.7
- Tronco ~ T21.7
- ~ Corrosioni di regioni multiple, con almeno una T29.7
- Vaginale
- Grado
- 2a ~ T28.8
- 2b ~ T28.8
- Primo grado ~ T28.8
- Secondo grado ~ T28.8
- Terzo grado ~ T28.8
- Vie respiratorie, parte non specificata ~ T27.7

Corrosivo

- Non specificata ~ Effetto tossico: Sostanza T54.9
- Sostanza similari ~ Effetto tossico
- Acidi T54.2
- Alcali T54.3
-
- Avvelenamento (accidentale) da esposizione a: liquidi X49.9!
- Effetto tossico: Altri composti organici T54.1

Corsetto ~ ortopedico(a)(che) Z46.7**Corteccia**

- Cerebrale ~ Difetto congenito della Q04.8
- Surrenale ~
- Adenocarcinoma della C74.0

Corteccia –Continuazione

- Surrenale ~ –Continuazione
- Malattia nodulare pigmentata primitiva della E24.8
- Sindrome di Cushing da adenoma secernente cortisolo della D35.0, E24.8
- Tumore Maligno: C74.0
- Visivo ~
- S04.0
- Disturbi della H47.6

Corti

- Anomalie della calcificazione ~ Sindrome da displasia spondiloeipimetafisaria con arti Q77.7
- Immunodeficienza combinata grave ~ Displasia scheletrica con arti D82.2
-
- Anomalia
- Organo del Q16.5
- Peters con nanismo ad arti Q13.4
- Assenza congenita dell'organo del Q16.5
- Ipoplasia dell'organo del Q16.5

Corticale

- v./v.a. Displasia corticale
- v./v.a. Necrosi corticale
- Con ipoplasia pontocerebellare da mutazione in TUBB3 ~ Disgenesia Q04.8
- Deformante giovanile ~ Iperostosi M88.99
- Disabilità intellettiva
- Dismorfismi facciali ~ Sindrome da encefalopatia epilettica ad esordio precoce, cecità G40.4
- Polidattilia ~ Sindrome da cecità Q87.8
- Displastico
- Tipo Kozlowski-Tsuruta ~ Iperostosi Q78.8
- ~ Iperostosi Q78.8
- Familiare ~ Mioclonia G25.3
- Generalizzata ~ Iperostosi Q78.8
- Habitus magro ~ Ritardo mentale legato all'X - microcefalia - malformazione Q87.8
- Infantile ~ Iperostosi
- M89.8
- M89.89
- Microcefaliche e bassa statura da deficit di RTTN ~ Malformazioni Q87.1
- Posteriore ~ Atrofia G31.0
- Ritardo dello sviluppo ~ Sindrome da microcefalia progressiva - crisi epilettiche - cecità Q02
- Subcorticale ~ Demenza vascolare mista F01.3
-
- Alveolite da Cryptostroma J67.60
- Cataratta senile: H25.0
- Demenza
- Prevalentemente F01.1
- Vascolare sub- F01.2
- Emorragia intracerebrale emisferica I61.1
- Sifilide delle ghiandole surrenali con ipofunzione A52.7†, E35.1*

Cortico- (midollo-)surrenalica iatrogena - Ipofunzione E89.6**Cortico-basale**

- CBDJ - Degenerazione G31.0†, F02.0*
- - Sindrome G31.0†, F02.8*

Corticosteroidi - Ascessi asettici sensibili ai M35.8**Corticoadrenalico con ipersecrezione di aldosterone puro - Carcinoma C74.0, E26.0****Cortisolo**

- Corteccia surrenale - Sindrome di Cushing da adenoma secernente D35.0, E24.8
- Transcortina - Anormalità della globulina legante il E27.8
- - Deficit della globulina legante il E27.8

Cortisone riduttasi - Iperandrogenismo da deficit di E25.08**Corynebacterium diphtheriae - Radicolomielite tossica da A36.8†, G05.0*****Coscia**

- Anca - Ischemia muscolare traumatica della T79.61
- Corpo estraneo superficiale (scheggia) - Altri traumi superficiali dell'anca e della S70.84
- Escoriazione - Altri traumi superficiali dell'anca e della S70.81
- Formazione di vesciche (non termiche) - Altri traumi superficiali dell'anca e della S70.82
- Gamba con piede presente - Assenza della Q72.1
- Livello non specificato - Amputazione traumatica dell'anca e della S78.9
- Morso o puntura d'insetto (non velenoso) - Altri traumi superficiali dell'anca e della S70.83
- Non specificato - Traumatismo superficiale dell'anca e della S70.9
- S.A.I. - Ferita aperta dell'anca e della S71
- Scollamento sottocutaneo (chiuso) - Altri traumi superficiali dell'anca e della S70.86
- -
- - L03.11
- - Altri traumi superficiali specificati dell'anca e della S79.8
- - AO [Arteriopatia obliterante] I70.29
- - Arteriopatia obliterante I70.29
- - Artrite idiopatica giovanile associata a entesite, M08.85
- - Cisti ossea solitaria, M85.45
- - Complicanza meccanica di dispositivo di osteosintesi interna di ossa di arto: regione della pelvi e T84.14
- - Congelamento
- - - Con necrosi tissutale dell'anca e della T34.6
- - - Superficiale dell'anca e della T33.6
- - Contusione della S70.1
- - Danno tessuto molle
- - - Primo grado frattura o

Coscia - Continuazione

- - - Continuazione
- - Danno tessuto molle - Continuazione
- - - Primo grado frattura o - Continuazione
- - - Lussazione aperta dell'anca e della S71.8†
- - - Lussazione chiusa dell'anca e della S71.84†
- - - Secondo grado frattura o
- - - Lussazione aperta dell'anca e della S71.88†
- - - Lussazione chiusa dell'anca e della S71.85†
- - - Terzo grado frattura o
- - - Lussazione aperta dell'anca e della S71.89†
- - - Lussazione chiusa dell'anca e della S71.86†
- - Displasia fibrosa monostotica, M85.05
- - Eteroplasia ossea progressiva, M61.55
- - Ferita aperta
- - - S71.1
- - - Multiple dell'anca e della S71.7
- - - Fibrodisplasia ossificante progressiva, M61.15
- - - Fibromatosi pseudosarcomatosa, M72.45
- - - Flebite profonda della I80.28
- - - Flebotrombosi profonda della I80.28
- - - Liposarcoma della C49.2
- - - Malattia di Still a esordio nell'adulto, M06.15
- - - Miosite
- - - Batterica, M60.05
- - - Eosinofila idiopatica, M60.85
- - - Focale, M60.85
- - - Fungina, M60.05
- - - Virale, M60.05
- - - Necrosi avascolare
- - - Idiopatica, M87.05
- - - Traumatica, M87.25
- - - Necrosi cutanea e sottocutanea, non classificata altrove: regione della pelvi e R02.05
- - - Osteomielite multifocale ricorrente cronica, M86.35
- - - Osteonecrosi da farmaci, M87.15
- - - Piomiosite, M60.05
- - - Sindrome
- - - Felty, M05.05
- - - Nervo cutaneo laterale della G57.1
- - - Uretro-oculo-sinoviale [sindrome di Reiter] della M02.35
- - - Sinovite villonodulare pigmentata, M12.25
- - - Traumatismo
- - - Altro
- - - - Nervi a livello dell'anca e della S74.8
- - - - Non specificati muscoli e tendini a livello della S76.4

Coscia - Continuazione

- - - Continuazione
- - Traumatismo - Continuazione
- - - Altro - Continuazione
- - - Vasi sanguigni a livello dell'anca e della S75.8
- - - Multiplo
- - - Anca e della S79.7
- - - Muscoli e tendini a livello dell'anca e della S76.7
- - - Muscolare tendineo
- - - Adduttore della S76.2
- - - Gruppo muscolare posteriore a livello della S76.3
- - - Nervi multipli a livello dell'anca e della S74.7
- - - Nervo
- - - Non specificato a livello dell'anca e della S74.9
- - - Sciatico a livello dell'anca e della S74.0
- - - Sensitivo cutaneo a livello dell'anca e della S74.2
- - - Nervo femorale a livello dell'anca e della S74.1
- - - Non specificato dell'anca e della S79.9
- - - Schiacciamento
- - - S77.1
- - - Anca con la S77.2
- - - Superficiali multipli dell'anca e della S70.7
- - - Vaso sanguigno
- - - Multipli a livello dell'anca e della S75.7
- - - Non specificato a livello dell'anca e della S75.9
- - - Vena femorale a livello dell'anca e della S75.1
- - - Vena grande safena a livello dell'anca e della S75.2
- - - Tromboflebite profonda della I80.28
- - - Trombosi profonda della I80.28
- - -
- - - Altri e non specificati sintomi e segni che interessano le funzioni cognitive e lo stato di R41.8
- - - Crisi senza alterazione dello stato di G40.1
- - - Traumatismo intracranico con perdita conoscenza Più 24 ore
- - - Con perdita di conoscenza: Più di 24 ore, con ritorno al precedente stato di S06.72†
- - - Senza ritorno al precedente stato di S06.73†

Coscienza

- S.A.I. - Perdita di R40.2
- Spesso con automatismi - Crisi con alterazione dello stato di G40.2
- Trauma cranio cerebrale - Perdita conoscenza superiore 24 ore
- - Con ritorno al precedente stato di S06.9, S06.72†
- - Senza ritorno al precedente stato di S06.9, S06.73†
- -
- - - Altri e non specificati sintomi e segni che interessano le funzioni cognitive e lo stato di R41.8
- - - Crisi senza alterazione dello stato di G40.1
- - - Traumatismo intracranico con perdita conoscenza Più 24 ore
- - - Con perdita di conoscenza: Più di 24 ore, con ritorno al precedente stato di S06.72†
- - - Senza ritorno al precedente stato di S06.73†

Cosmetici ~

- Allergia ai *L23.2*
- Dermatite
- - Allergica da contatto dovuta a *L23.2*
- - Contatto, non specificata, dovuta a *L25.0*
- - Irritativa da contatto dovuta a *L24.3*
- Cossio ~ Sindrome di *Q21.1***
- Costa**
 - v./v.a. Naguib-Richieri-Costa
 - v./v.a. Richieri Costa-da Silva
 - v./v.a. Richieri Costa-Pereira
- Accessoria ~ *Q76.6*
- Corto polidattilia
- - Tipo
- - - Beemer-Langer ~ Sindrome *Q77.2*
- - - Majewski ~ Sindrome *Q77.2*
- - - Saldino-Noonan ~ Sindrome *Q77.2*
- - - Verma-Naumoff ~ Sindrome *Q77.2*
- - - Sindrome *Q77.2*
- S.A.I. ~ congenito
- - Malformazione di *Q76.6*
- - Sinostosi do *Q76.6*
- Sterno e clavicola ~ Tumore benigno: *D16.7*
- -
- - Altre malformazioni congenite delle *Q76.6*
- - Congenita: Assenza di *Q76.6*
- - Osteosarcoma della *C41.30*
- - Sarcoma delle *C41.30*
- - Sarcoma di Ewing delle *C41.30*
- - Sindrome di Da *F45.3*

Costale ~

- Regione *S20.8*
- Scollamento sottocutaneo della regione *S20.86*

Costaricensis ~ Angiostrongiliasi

- Angiostrongylus *B81.3*
- Parastrongylus *B81.3*

Costeff ~ Sindrome

- *E71.1*
- Atrofia ottica di *E71.1*

Costello ~ Sindrome di *Q87.8***Costen ~ Sindrome o complesso di *K07.6***

Costipazione cronica e anomalie del ciclo sonno-veglia correlata a NRXN1 ~ Grave malattia del neurosviluppo, stereotipie motorie, *G96.8*

Costituenti ~ Dieta non equilibrata nei suoi *E63.1***Costituzionale**

- Proconvertina ~ Deficit *D68.23*
- -
- - Anemia aplastica *D61.0*
- - Gigantismo *E34.4*
- - Nanismo: *E34.3*
- - Ritardo puberale *E30.0*
- - Trombopatia *D68.00*

Costo

- v./v.a. cerebro-costo-mandibolare
- v./v.a. sterno-costo-clavicolare

Costoclavicolare ~ Sindrome *G54.0***Costocondrite ~ *M94.0*****Costocoracoide ~ Accorciamento congenito del legamento *Q68.8*****Costola**

- Cervicale ~ *Q76.5*
- Con coinvolgimento
- - Due costole ~ Fratture multiple delle *S22.42*
- - Primo costola ~
- - - Fratture multiple delle *S22.41*
- - - Ogni frattura multipla delle *S22.41*
- - Quattro e più costole ~ Fratture multiple delle *S22.44*
- - Tre costole ~ Fratture multiple delle *S22.43*
- I ~ Frattura di *S22.32*
- Non specificate ~ Fratture multiple delle *S22.40*
- Sovrannumeraria in regione cervicale ~ *Q76.5*
- Sterno ~ Distorsione e distrazione delle *S23.4*
- -
- - *T84.28*
- - Deformità acquisite del torace e delle *M95.4*
- - Displasia fibrosa monostotica, *M85.08*
- - Fibroma condromixioide della *D16.70*
- - Frattura
- - - Altra *S22.32*
- - - Multiplo costola Con coinvolgimento
- - - - Due *S22.42*
- - - - Prima *S22.41*
- - - - Quattro e più *S22.44*
- - - Tre *S22.43*
- - - Prima *S22.31*
- - Ogni frattura multipla delle costole con coinvolgimento della prima *S22.41*
- - Osteoblastoma della *D16.70*
- - Tumore
- - - Benigno: *D16.70*
- - - Maligno dell'osso e della cartilagine articolare: *C41.30*

Costovertebrale

- Anomalia di Sprengel ~ Idrocefalo - displasia *Q87.8*
- - Sindrome da orofaringe imperforato ed anomalie *Q38.8, Q78.8*

Costrittivo

- Congenite ~ Fasce *Q79.8*
- Cronica ~ Pericardite *I31.1*
- S.A.I. ~ Cardiomiopatia *I42.5*

Costrizione

- Anomala congenita di fascia meningeale ~ *Q07.8*
- Duodeno ~ *K31.5*

Costrizione ~Continuazione

- Esofago ~ *K22.2*
- Pilofo ~ congenito(a) o infantile: *Q40.0*

Costume da bagno ~ Ittiosi a *Q80.2***Cotone ~ Malattia delle vie aeree causata da polvere di *J66.0***

Cotrimossazolo ~ Burkholderia, Stenotrophomonas e altri batteri non fermentanti resistenti a chinoloni, amikacina, ceftazidima, piperacillina/tazobactam o *U81.6!*

Coup de sabre [Sclerodermia a colpo di sciabola] ~ Sclerodermia en *L94.1***Cousin ~ Sindrome**

- *Q87.5*
- Maroteaux-Stanescu- *Q78.8*

COVID-19

- v./v.a. post-COVID-19
- Accertata clinicamente-epidemiologicamente ~ Infezione da *Z20.8, U07.2!*
- Anamnesi personale ~ *U08.9*
- Con polmonite ~ Infezione da *J12.8, U07.2!*
- Confermato
- - Esame di laboratorio ~ Infezione da *U07.1!*
- - Test di laboratorio ~ *U07.1!*
- Esclusa in base al risultato negativo del test di laboratorio ~ *Z03.8*
- Lungo ~ *U09.9!*
- Madre ~ Neonato sofferente per infezione da *P00.2*
- Negativo ~ Test per la *Z03.8*
- Profilattica ~ Vaccinazione *U11.9*
- Virus
- - Confermato
- - - Senza sintomi clinici ~ Infezione da *Z22.8, U07.1!*
- - -
- - - - *U07.1!*
- - - - Infezione da *U07.1!*
- - Non confermato ~
- - - *U07.2!*
- - - Infezione da *U07.2!*
- - -
- - - *U07.2!*
- - Complicazione della gravidanza con infezione da *O98.5, U07.2!*
- - Effetti collaterali indesiderati della somministrazione di vaccini contro la *U12.9!*
- - Gravidanza con infezione da *O98.5, U07.2!*
- - Infezione da *U07.2!*
- - MIS-C [Multisystem Inflammatory Syndrome in Children] correlata temporalmente a *U10.9*
- - Necessità
- - - Immunizzazione contro la *U11.9*
- - - Vaccinazione contro la *U11.9*
- - PIMS [Paediatric Inflammatory Multisystem Syndrome] correlata temporalmente a *U10.9*

COVID-19 –Continuazione

- - - Continuazione
- Shock anafilattico da vaccino contro la T88.6, U12.9!
- - Sindrome
- - - Infiammatoria multisistemica associata a U10.9
- - - Kawasaki like» connessa temporalmente a U10.9
- - Sospetto di infezione da U07.2!
- - Stato dopo infezione da U09.9!
- - Tempesta di citochine correlata temporalmente a U10.9

Cowden – Sindrome di Q85.8**Cowper –**

- Ascesso della ghiandola di N34.0
- Ascesso tuberculare della ghiandola di A18.1†, N51.8*
- Tubercolosi della ghiandola di A18.1†, N51.8*

COX

- Citocromo C ossidasi], tipo franco-canadese - Deficit di G37.88
- - Miopatia mitocondriale con deficit reversibile di G71.3

Coxa

- Plana - M91.2
- Valga congenita - Q65.8
- Vara
- - Congenita - Q65.8
- - Pericardite] - Sindrome CACP [camptodattilia, artropatia, M12.80

Coxale – Osteoblastoma dell'osso D16.8**Coxalgia tuberculare – A18.0†, M01.15*****Coxartrosi**

- Bilaterale
- - Displasia - M16.2
- - Post-traumatica - M16.4
- Displasico
- - S.A.I. - M16.3
- - Unilaterale - M16.3
- - - Altra M16.3
- Non specificata - M16.9
- Post-traumatico
- - S.A.I. - M16.5
- - Unilaterale - M16.5
- - - Altra M16.5
- Primario
- - Bilaterale - M16.0
- - S.A.I. - M16.1
- - Unilaterale - M16.1
- - - Altra M16.1
- Secondaria
- - Bilaterale - Altra M16.6
- - S.A.I. - M16.7
- - Unilaterale - M16.7
- - - Altra M16.7

Coxiella burnetii –

- Endocardite da A78†, I39.8*
- Infezione da A78
- Polmonite da A78†, J17.8*

Coxite tuberculare – A18.0†, M01.15***Coxitis tuberculosa [ischioftisi] – A18.0†, M01.15*****Coxoauricolare – Sindrome Q87.1****COXPD10 – I42.2****Coxsackie**

- v./v.a. Virus coxsackie
- - Bronchite acuta da virus J20.3

Coxsackievirus –

- B97.1!
- Meningite da A87.0†, G02.0*

CPEO a trasmissione materna – H49.4**C-peptide – Bassa concentrazione di R79.8****CPFE] – Sindrome fibrosi-enfisema polmonare combinati [J84.10, J43.9****CPPD familiare Malattia accumulo cristalli**

- Pirofosfato di calcio diidrato] - M11.19
- Pirofosfato calcio diidrato
- - Articolazione
- - - Ginocchio - M11.16
- - - Gomito - M11.12
- - - Spalla - M11.11
- - Colonna vertebrale - M11.18
- - Localizzazioni multiple - M11.10
- - Mano - M11.14
- - Piede - M11.17
- - Polso - M11.13
- - Regione della pelvi - M11.15

CPS1 – Deficit di E72.2**CPT-1A – Deficit di E71.3****CPTII – E71.3****CR3] – Difetto del complesso recettore di membrana [D71****CRAC – Immunodeficienza combinata da disfunzione del canale D81.8****Crampo**

- Calore - T67.2
- Muscolare
- - Ingrandimento delle estremità - Sindrome acanthosis nigricans-resistenza all'insulina- Q87.8
- - - Sindrome HANAC [angiopatia ereditaria- nefropatia-aneurismi- Q28.88, Q61.8
- - Nuotatore - T75.1
- - Scrittore - Epilessia rolandica - distonia parossistica indotta dall'esercizio - G40.08
- - Scrivano - Nevrosi occupazionale, compreso il F48.8
- - Spasmo - R25.2

Crandall – Sindrome di Q87.8**Craniale**

- Cranioplastica) - Impianto Z96.7
- - Teratoma D48.0

Cranico

- v./v.a. Nervo cranico
 - Con traumatismo intracranico - Conseguenze di frattura T90.2
 - Congenita con anencefalia - Deformità Q00.0
 - Facciali - Fratture di altre ossa S02.8
 - Interna - Iperostosi M85.2
 - Larghe neonatale - Suture P96.3
 - O facciali, sede non specificata - Frattura di ossa S02.9
 - Post-zosterica - Nevralgia B02.2†, G53.0*
 - Primo grado - Trauma S06.0
 - Tipo Pfeiffer - Sindrome cardio- Q87.8
 - Trauma da parto - Frattura P13.0
 - -
 - - Arterite M31.6
 - - Assenza congenita di ossa Q75.8
 - - Ernia diaframmatica con malformazioni degli arti e anomalie Q87.8
 - - Frattura
 - - - Base S02.1
 - - - Volta S02.0
 - - Idromeningocele Q01
 - - Meningocele Q01.9
 - - Osteopatia striata - sclerosi Q87.5
 - - Polinevrite G52.7
 - - Sarcoma dell'osso C41.01
 - - Sarcoma di Ewing della volta C41.01
 - - Sindrome di Guillain-Barré, variante G61.0
 - - Teratoma della cavità D48.0
 - - Trauma S09.9
- Cranio**
- v./v.a. acro-cranio-facciale
 - v./v.a. encefalo-cranio-cutaneo
 - Bifido ereditario - Q75.8
 - Faccia - Tumore benigno: Ossa del D16.4
 - Facio
 - - Fronto-digitale - Sindrome Q87.0
 - - Scheletrica con disabilità intellettiva legata all'X - Sindrome Q87.8
 - - Membranoso - Ritardo di ossificazione del Q75.8
 - - Osso
 - - - Facciale -
 - - - Fratture multiple interessanti S02.7
 - - - Sequele di frattura del T90.2
 - - Viso
 - - - Non specificata - Malformazione congenita del Q75.9
 - - - - Altre malformazioni congenite specificate del Q75.8
 - - S.A.I. - Anomalia congenita: del Q75.9
 - - Testa non classificati altrove - Risultati anormali di diagnostica per immagini del R93.0
 - - Trifoglio
 - - Anomalie congenite multiple - Q87.8
 - - - Sindrome isolata del Q75.0

Cranio –Continuazione

- Viso e di osso mascellare → Altre deformazioni congenite del *Q67.4*
- -
- - *S01.80*
- - *T84.28*
- - Altri traumi da parto del *P13.1*
- - Anomalie del rapporto tra mascellare e base del *K07.1*
- - Condrosarcoma delle ossa del *C41.01*
- - Cordoma delle ossa del *C41.01*
- - Depressioni del *Q67.4*
- - Displasia fibrosa monostotica, *M85.08*
- - Fistola arterovenosa dura
- - - *Q28.21*
- - - *Q28.28*
- - Frattura della sola tabula interna del *S02.0*
- - Fusione Imperfetta del *Q75.0*
- - Iperostosi
- - - *M85.2*
- - - Ossa eccetto il *M85.8*
- - Malattia di Paget del *M88.0*
- - Osteoblastoma delle ossa del *D16.41*
- - Osteosarcoma delle ossa del *C41.01*
- - Traumatismo da schiacciamento del *S07.1*
- Cranio-carpo-tarsale → Distrofia *Q87.0***
- Cranio-cerebello-cardiaca → Displasia *Q87.0***
- Craniocerebrale**
- Anamnesi personale → Trauma *Z87.8*
- Aperto → Trauma *S06.20, S01.83!*
- Chiuso
- Grave →
- - - Compressione cerebrale, emorragia e pressione intracranica in trauma *S06.21, S01.83!*
- - - Traumatismo *S06.20*
- - - Traumatismo *S06.9*
- -
- - Demenza a seguito di trauma *T90.9†, F02.8**
- - Perdita conoscenza
- - - 30 minuti a 24 ore in trauma *S06.9, S06.71!*
- - - Inferiore a 30 minuti in trauma *S06.9, S06.70!*
- - - Superiore 24 ore
- - - - Con ritorno al precedente stato di coscienza in trauma *S06.9, S06.72!*
- - - - Senza ritorno al precedente stato di coscienza in trauma *S06.9, S06.73!*
- - - Trauma *S06.9, S06.79!*
- Craniodiafisaria → Displasia *M85.2***
- Craniodigitale di Scott → Sindrome *Q87.0***
- Cranioectodermica → Displasia *Q87.5***
- Craniofacciale**
- Epifisi a cono → Displasia *Q87.5*

Craniofacciale –Continuazione

- Et anomalie acrali, oculari e cerebrali → Ipopigmentazione lineare con asimmetria *Q87.0*
- Ipogonadismo e diabete mellito → Sindrome da disabilità intellettiva, dismorfismi *Q87.0*
- Sordità → Sindrome *Q87.0*
- Variabili → Sindrome da deplezione del DNA mitocondriale, forma encefalomiopatica con anomalie *G31.81, Q75.9*
- -
- - Disostosi *Q75.1*
- - Dissinostosi *Q87.0*
- - Malformazione *Q75.9*
- - Microsomia *Q87.0*
- - Sindrome atresia delle coane-sordità-cardiopatia-dismorfismi *Q87.8*
- - Tumore
- - - Benigno dell'osso e della cartilagine articolare: *D16.41*
- - - Maligno osso
- - - - *C41.01*
- - - - Cartilagine articolare: *C41.01*
- Cranio-facciale-ulnare-renale → Sindrome *Q87.8***
- Cranio-facio-digito-genitale → Sindrome *Q87.8***
- Craniofaringeo**
- v./v.a. Canale craniofaringeo
- Residui di) → Tumore Maligno: Dotto *C75.2*
- Craniofaringioma → *D44.4***
- Cranio-fronto-nasale**
- Anomalia di Poland → Displasia *Q87.8*
- → Displasia *Q75.1*
- Cranio-lenticulo-suturale → Displasia *Q75.8***
- Craniometafisaria → Displasia *Q78.8***
- Craniomicromelica → Sindrome *Q87.0***
- Cranio-osteo-artropatia → *M89.48***
- Craniopago → *Q89.4***
- Cranioplastica) → Impianto craniale (da *Z96.7***
- Craniorachischisi → *Q00.1***
- Craniorinia → *Q30.8***
- Craniosinostosi**
- v./v.a. agammaglobulinemia-microcefalia-craniosinostosi-dermatite
- Anomalie anali - porocheratosi → *Q87.8*
- Aplasia radiale → *Q75.0*
- Cardiopatia congenita - ritardo mentale → *Q87.8*
- Frontoparietale non sindromica → *Q75.0*
- Herrmann-Opitz → *Q87.0*
- Hunter-McAlpine → *Q87.0*
- Lambdoidea bilaterale non sindromica → *Q75.0*
- Malformazione di Dandy-Walker - idrocefalo → *Q03.1, Q75.0*
- Microretrognazia, disabilità intellettiva grave → Sindrome da *Q87.8*
- Mono-fronto-sfenoidale isolata → *Q75.0*
- Sindromica correlata a ERF → *Q87.0*

Craniosinostosi –Continuazione

- Tipo Boston → *Q75.0*
- -
- - *Q75.0*
- - Oloprosencefalia - *Q04.2*
- - Osteosclerosi - ritardo dello sviluppo - *Q87.5*
- Craniostenosi → *Q75.0***
- Craniotabe**
- Neonatale → *P96.3*
- Sifilide → *A50.5*
- Craniotelencefalica → Displasia *Q04.3***
- CRASH [ipoplasia del corpo calloso-ritardo-pollici addotti-spasticità-idrocefalo] → Sindrome *Q04.8***
- Crasso → Varici dell'intestino *I86.81***
- Craurosi**
- Pene → *N48.0*
- Vulva → *N90.4*
- Creatina**
- Legato all'X → Deficit del trasportatore della *E88.8*
- → Sindrome da deficit cerebrale di *E72.8*
- Creatin-fosfochinasi → Aumento isolato asintomatico della *R74.8***
- Credeze religiose →**
- Atto medico non eseguito per: decisione del paziente motivata da *Z53*
- Vaccinazione non eseguita per: decisione del paziente motivata da *Z28*
- Crenatura (della) lingua → *K14.8***
- Crepitante cronica della mano e del polso → Sinovite *M70.0***
- Crepuscolare → psicogeno Stato *F44.88***
- Crescendo → Angina: in *I20.0***
- Crescente → Sindrome del teratoma *D48.9***
- Crescita**
- v./v.a. Ritardo della crescita
- v./v.a. Ritardo di crescita
- 1 insulino-simile → Ritardo della crescita da deficit del fattore di *Q87.1*
- Capelli → eccesso di *L68*
- Epidermide] → Lipodistrofia da deficit combinato di insulina, IGF1 [fattore di crescita insulino-simile 1] e EGF [fattore di *E88.1*
- Fetale → Assistenza prestata alla madre per eccessiva *O36.6*
- GHRH] → Ipersecrezione pancreatica endocrina di: fattore di liberazione dell'ormone della *E16.8*
- Insulino-simile
- - 1
- - - EGF [fattore di crescita dell'epidermide] → Lipodistrofia da deficit combinato di insulina, IGF1 [fattore di *E88.1*
- - - → Ritardo della crescita da resistenza a IGF-1 [fattore di *E34.3*
- - → Livello ridotto di proteina legante il fattore di *R77.88*
- Osso lungo colonna vertebrale

Crescita –Continuazione

- Osso lungo colonna vertebrale –Continuazione
- - Non specificata – Osteocondrodysplasia con difetti di Q77.9
- - - Altra osteocondrodysplasia con difetti di Q77.8
- Pubertà – Esame dello stato di Z00.3
- Segmentaria eccessiva - lipomatosi - malformazione arteriovenosa - nevo epidermico – Sindrome SOLAMEN [Q87.8
- Tipo
- - 1A – Deficit isolato dell'ormone della E23.0
- - 1B – Deficit isolato dell'ormone della E23.0
- - 2 – Deficit isolato dell'ormone della E23.0
- - 3 – Deficit isolato dell'ormone della E23.0
- - -
- - Agammaglobulinemia legata al cromosoma X [Bruton] (associata a deficit dell'ormone della D80.0
- - Alimentare Arresto della E45
- - Deficit
- - - Congenito isolato dell'ormone della E23.0
- - - Idiopatico di Somatotropina (ormone della E23.0
- - - Isolato di: ormone della E23.0
- - - Iperproduzione dell'ormone della E22.0
- CREST] – Sclerosi progressiva sistemica con calcinosi cutanea, fenomeni di Raynaud, disfunzione esofagea, sclerodattilia e teleangectasia [Sindrome M34.1**
- Cresta**
- Alveolare
- - Edentula
- - - Associate a traumatismi – Lesioni della gengiva e della K06.2
- - - Iperplasia da protesi dentale – Iperplasia irritativa della K06.2
- - - Non specificata – Malattia della gengiva e della K06.9
- - - -
- - - - Altri disturbi, specificati, della gengiva e della K06.8
- - - - Atrofia della K08.2
- - Fluttuante – K06.8
- - S.A.I. – Ipertrofia di K08.8
- - - mucosa (della C03
- Iliaco
- - Buchanan] – Osteocondrosi giovanile: della M91.0
- - - Sperone della M76.2
- Cretinismo**
- Endemico
- - Ipotiroidico – E00.1
- - Tipo
- - - Misto – E00.2
- - - Mixedematoso – E00.1
- - - Neurologico – E00.0
- - - E00.9
- Senza gozzo – E00.9

Cretinismo –Continuazione

- -
- - E00.9
- - Miopatia in E00.9†, G73.5*
- Creutzfeldt Jakob**
- Acquisita – Malattia di A81.0
- BSE [encefalopatia spongiforme bovina] – Forma atipica della malattia di A81.0
- -
- - Malattia di A81.0
- - Psicosi organica da malattia di A81.0†, F02.1*
- Creutzfeldt-Jacob – Demenza nella malattia di A81.0†, F02.1***
- Creveld**
v./v.a. Ellis-van Creveld
v./v.a. Van Creveld-Von Gierke
- Cri du chat» – Sindrome del « Q93.4**
- Cricoaritenideo – (Articolazione) (legamento) S13.5**
- Cricotide**
- Epiglottide glottica laringe cartilagine tiroideo –
- - Agnesia della cartilagine Q31.8
- - Assenza della cartilagine Q31.8
- - Atrisia della cartilagine Q31.8
- -
- - Cartilagine S12.8
- - Fissurazione posteriore della cartilagine Q31.8
- Cricotiroideo – (Articolazione) (legamento) S13.5**
- CRIE [Eritrodermia ittiosiforme reticolare congenita] – Q80.3**
- Crigler Najjar –**
- Ittero neonatale da sindrome di E80.5
- Sindrome di E80.5
- Crimea-Congo – Febbre emorragica di A98.0**
- Criminale – Atti antisociali nel contesto dell'appartenenza ad una banda F91.2**
- Crimine, terrorismo o tortura – Vittima di Z65**
- Crioglobulinemia**
- Con interessamento del polmone – D89.1†, J99.8*
- Essenziale – D89.1
- Idiopatica – D89.1
- Misto –
- - D89.1
- - Disturbi tubulo-interstiziali renali in D89.1†, N16.2*
- Primitiva – D89.1
- Secondaria – D89.1
- -
- - D89.1
- - Disturbo
- - - Glomerulari in D89.1†, N08.2*
- - - Respiratori in D89.1†, J99.8*
- - Glomerulonefrite in D89.1†, N08.2*
- - Pielonefrite in D89.1†, N16.2*

Crioglobulinemia

- Porpora – D89.1
- Vasculite – D89.1

Crioidrocitosi ereditario con

- Riduzione della stomatina – D58.8
- Stomatina normale – D58.8

Criptococco

- AIDS – Meningite da B20†, G02.1*, B45.1
- -
- - Adrenalite da B45.8
- - Encefalite da B45.1†, G05.2*
- - Infezione
- - - B45.9
- - - Polmonare da B45.0†, J99.8*
- - Linfadenite da B45.8
- - Meningite da B45.1†, G02.1*
- - Meningomielite da B45.1†, G05.2*
- - Miocardite da B45.8
- - Nefrite da B45.8
- - Paratiroidite da B45.8
- - Polmonite da B45.0†, J17.2*
- - Scialoadenite da B45.8
- - Sepsis da B45.70
- - Tiroidite da B45.8

Criptococcosi

- Cerebrale – B45.1†, G05.2*
- Cervello – B45.1†, G05.2*
- Cutanea – B45.2†, L99.8*
- Disseminata – B45.78
- Generalizzata – B45.78
- Meningi – B45.1†, G02.1*
- Meningocerebrale – B45.1†, G02.1*
- Ossea – B45.3†, M90.29*
- Polmone – B45.0†, J99.8*
- -

- - Altre forme di B45.8
- - Encefalite in B45.1†, G05.2*
- - Malattia da HIV con B20, B45.9

Criptoftalmia isolata – Q11.2**Criptoftalmia-sindattilia – Sindrome Q87.0****Criptoftalmica – Sindrome Q87.0****Criptoftalmo – Q11.2****Criptogenetica –**

- Alveolite fibrosante J84.10
- CFA [Alveolite fibrosante J84.10
- Cirrosi (epatica): K74.6

Criptogenico

- Esordio tardivo – Spasmi epilettici G40.8
- Organizzato
- - COP
- - - Con esacerbazione acuta – Polmonite J84.01
- - - Senza menzione d'esacerbazione acuta – Polmonite J84.00
- - - Polmonite J84.00

Criptogenico –Continuazione

- Enterite stenotomica ulcerosa multifocale
K63.3

Criptomicrotia-brachidattilia – Sindrome
Q17.2, Q73.8**Criptorchidismo**

- Arachnodattilia - ritardo mentale - Q87.8
- Displasia renale - Sindrome da torcicollo, cheloidi, Q87.8
- Legata all'X - Sindrome da microcefalia, ritardo della crescita, prognatismo e Q87.8
- S.A.I. - Q53.9
- Sindrome da disabilità intellettiva, ipotonia, brachicefalia, stenosi pilorica, Q87.0

Criptosporidi -

- Diarrea da A07.2
- Enterite da A07.2
- Gastroenterite da A07.2

Criptosporidiosi -

- A07.2
- Malattia da HIV con B20, A07.2

Crisi

- Addisoniana - E27.2
- Adrenocorticale - E27.2
- Blastico
- - Leucemia mieloide cronica [LMC] - C94.8!
- - Trasformazione - Anemia refrattaria con
- - - C92.0
- - - C92.00
- Con alterazione dello stato di coscienza e spesso con automatismi - G40.2
- Epilettico
- - Anomalia
- - - Neurologiche - Sindrome da iperaldosteronismo primitivo- E26.0†, G99.8*
- - - Oculari - osteopenia - atrofia cerebellare - Sindrome ritardo dello sviluppo neurologico - E88.8
- - Cecità corticale - ritardo dello sviluppo - Sindrome da microcefalia progressiva - Q02
- - Correlato
- - - D
- - - Alcol - G40.5
- - - Alterazioni ormonali - G40.5
- - - Farmaci - G40.5
- - - Privazione di sonno - G40.5
- - - Stress - G40.5
- - IRF2BPL - Sindrome da regressione del neurosviluppo, distonia e G31.88
- - PUM1 - Sindrome da ritardo dello sviluppo-atassia- Q87.1
- - Disabilità intellettiva - Sindrome ritardo dello sviluppo globale - anomalie neurofisiologiche - Q87.8
- - Esordio precoce - anomalie degli arti distali - dismorfismi facciali - ritardo dello sviluppo globale - Sindrome Q87.0

Crisi –Continuazione**Epilettico –Continuazione**

- - Ipotonia - cataratta - ritardo dello sviluppo - Sindrome letale ventricolo sinistro non compatto - G31.81
- - Macrocefalia e obesità - Sindrome da disabilità intellettiva, Q87.8
- - Non
- - - Specifiche
- - - - Atoniche - G40.3
- - - - Cloniche - G40.3
- - - - Miocloniche - G40.3
- - - - Toniche - G40.3
- - - - Tonico-cloniche - G40.3
- - Trattabili e microcefalia progressiva - Sindrome da atrofia cerebrale e cerebellare generalizzata, Q02
- - Refrattarie e disabilità intellettiva - Sindrome da ipomagnesemia primitiva, E83.4
- - Ritardo mentale - Osteogenesi imperfetta - retinopatia - Q87.8
- - Scoliosi - macrocefalia - Sindrome Q87.8
- Esordio focale
- - Non specificate - Epilessia e sindromi epilettiche idiopatiche, definite per localizzazione (focale) (parziale), con G40.09
- - - Altre epilessie e sindromi epilettiche idiopatiche, definite per localizzazione (focale) (parziale), con G40.08
- - Gastrica in sifilide - A52.7†, K93.8*
- - Gelastiche - Amartomi ipotalamici associati a Q85.8, G40.2
- - Generalizzato
- - Disabilità intellettiva e obesità - Sindrome da ipomagnesemia primitiva, Q87.8
- - Secondarie - Crisi parziale
- - - Complesse evolventi in G40.2
- - - Semplici che evolvono in G40.1
- - Glaucomatociclitica -
- - Malattia della H40.4
- - Sindrome di Posner-Schlossmann [H40.4
- - Grande male non specificata (con o senza piccolo male) - G40.6
- - Ipertensivo -
- - Disreflessia autonoma sotto forma di G90.40
- - Eccesso apparente di mineralcorticoidi con I15.11
- - Nefropatia progressiva con ipertensione autosomica dominante con I15.11
- - Pseudoaldosteronismo con I15.11
- - Pseudoiperaldosteronismo tipo
- - - 1 con I15.11
- - - 2 con I15.11
- - Pseudoiperaldosteronismo tipo
- - - 2 con I15.11
- - - 2A con I15.11
- - - 2B con I15.11
- - - 2C con I15.11

Crisi –Continuazione**Ipertensivo – Continuazione**

- - Pseudoiperaldosteronismo tipo - Continuazione
- - - 2D con I15.11
- - - 2E con I15.11
- - Sindrome di Bilginturan con G90.71, Q73.8
- - Maturazione sessuale - F66.0
- - Miocloniche migranti - Encefalopatia progressiva a esordio precoce con G40.4
- - Mioclonostatiche - Epilessia con G40.4
- - Miocloni-astatiche - Epilessia con: G40.4
- - O tempesta tireotossica - E05.5
- - Parziale
- - Complesso
- - - Evolventi in crisi generalizzate e secondarie - G40.2
- - - Epilessia
- - - Parziale benigna dell'infanzia con G40.2
- - - Sindromi epilettiche sintomatiche, definite per localizzazione (focale) (parziale), con G40.2
- - Semplice
- - - Che evolvono in crisi generalizzate secondarie - G40.1
- - - Epilessia e sindromi epilettiche sintomatiche, definite per localizzazione (focale) (parziale), con G40.1
- - Senza alterazione dello stato di coscienza - G40.1
- - -
- - Acuta Reazione di F43.0
- - Anemia drepanocitica
- - - Con D57.0
- - - Senza D57.1
- - Malattia da Hb-SS con D57.0
- - Stato di F43.0

Crisopidi – Febbre da A21.9**Crisponi**

- Correlata a KLHL7 - Sindrome simil- Q74.3
- - Sindrome di Q74.3

Criss-cross -

- Connessioni atrioventricolari Q24.8
- Cuore Q24.8

Cristalli

- Altre malattie metaboliche - Artropatia da deposito di M14.1*
- - Idrossiapatite - Malattia da deposito di M11.0
- - Iperparatiroidismo - Artropatia da E21.3†, M14.19*
- - Pirofosfato di calcio diidrato - CPPD familiare [Malattia da accumulo di M11.19
- - Pirofosfato calcio diidrato
- - Articolazione
- - - Ginocchio - CPPD familiare [Malattia da accumulo di M11.16
- - - Gomito - CPPD familiare [Malattia da accumulo di M11.12

Cristalli –Continuazione

- Pirofosfato calcio diidrato –Continuazione
- - Articolazione –Continuazione
- - - Spalla → CPPD familiare [Malattia da accumulo di *M11.11*]
- - Colonna vertebrale → CPPD familiare [Malattia da accumulo di *M11.18*]
- - Localizzazioni multiple → CPPD familiare [Malattia da accumulo di *M11.10*]
- - Mano → CPPD familiare [Malattia da accumulo di *M11.14*]
- - Piede → CPPD familiare [Malattia da accumulo di *M11.17*]
- - Polso → CPPD familiare [Malattia da accumulo di *M11.13*]
- - Regione della pelvi → CPPD familiare [Malattia da accumulo di *M11.15*]

Cristallina-correlata a esordio tardivo → Miopatia distale alfa B *G71.0***Cristallino**

- Bietti → Distrofia del *H31.2*
- Corpo vitreo → Depositi *H43.2*
- Distrofia corioretinica-miopia → Sindrome da ectopia del *Q15.8*
- Familiare → Ectopia del *Q12.1*
- Malattie classificate altrove → Altri disturbi del *H28.8**
- Non
- - Specificata → Malformazione congenita del *Q12.9*
- - Specificata → Disturbo del *H27.9*
- - Oculare → Sifilide del *A52.7†, H28.8**
- - Schnyder → Distrofia corneale *H18.5*
- - -
- - Accumulo di pigmenti nel *H26.8*
- - Altro
- - - Disturbi specificati del *H27.8*
- - - Malformazioni congenite del *Q12.8*
- - - Anomalia congenita del *Q12.9*
- - - Anomalia di posizione acquisita del *H27.8*
- - - Blefaroptosi - miopia - ectopia del *Q15.8*
- - - Coloboma del *Q12.2*
- - - Corpo estraneo
- - - Magnetico ritenuto (di vecchia data) in: *H44.6*
- - - Non magnetico ritenuto (di vecchia data) in: *H44.7*
- - - Glaucoma (primario) (stato residuale di): capsulare con pseudoesfoliazione del *H40.1*
- - - Lussazione congenita del *Q12.1*
- - - Lussazione del *H27.1*
- - - Miliaria *L74.1*

Cristallo → Malattia delle ossa di *Q78.0***Cristalluria → *R82.9*****Criswick-Schepens → Sindrome di *H35.0*****Critico**

- 4 a meno di 7 giorni → Agranulocitosi indotta da farmaci: Fase *D70.13*

Critico –Continuazione

- 7 a meno di 10 giorni → Agranulocitosi indotta da farmaci: Fase *D70.14*
- 10 a meno di 20 giorni → Agranulocitosi indotta da farmaci: Fase *D70.11*
- 20 e più giorni → Agranulocitosi indotta da farmaci: Fase *D70.12*
- Meno di 4 giorni → Agranulocitosi indotta da farmaci: Fase *D70.10*
- Sesta malattia → Esantema *B08.2*
- -
- - Miopatia del paziente *G72.80*
- - Polineuropatia del paziente *G62.80*

Crociato

- Anteriore
- - O corno anteriore del menisco interno → Lesione interna del ginocchio non specificata: Legamento *M23.91*
- - Posteriore → Morso *K07.2*
- - -
- - - Altro
- - - - Lesioni interne del ginocchio: Legamento *M23.87*
- - - - Rotture spontanee di legamento(i) del ginocchio: Legamento *M23.61*
- - - - Distorsione distrazione ginocchio
- - - - Distorsione e distrazione del ginocchio: Distorsione del legamento *S83.51*
- - - - Lacerazione del legamento *S83.53*
- - - - Instabilità cronica del ginocchio: Legamento *M23.51*
- - Non specificato → Distorsione e distrazione del ginocchio: Legamento *S83.50*
- - Posteriore
- - O corno posteriore del menisco interno → Lesione interna del ginocchio non specificata: Legamento *M23.92*
- - -
- - - Altro
- - - - Lesioni interne del ginocchio: Legamento *M23.82*
- - - - Rotture spontanee di legamento(i) del ginocchio: Legamento *M23.62*
- - - - Distorsione distrazione ginocchio
- - - - Distorsione e distrazione del ginocchio: Distorsione del legamento *S83.52*
- - - - Lacerazione del legamento *S83.54*
- - - - Instabilità cronica del ginocchio: Legamento *M23.52*
- - S.A.I. → Rottura del legamento *S83.50*
- - -
- - - Polisindattilia *Q70.4*
- - Traumatismo del menisco (laterale) (mediale) in combinazione con i legamenti (collaterali) (*S83.7*

Crohn

- Colon → Morbo di *K50.1*
- Enterite regionale
- - Colon → Morbo di *K50.1*
- - Diggiuno → Morbo di *K50.0*
- - Duodeno → Morbo di *K50.0*

Crohn –Continuazione

- Enterite regionale –Continuazione
- - Grosso intestino → Morbo di *K50.1*
- - Ileo → Morbo di *K50.0*
- - Retto → Morbo di *K50.1*
- - - Morbo di *K50*
- Esofago
- - Tratto gastro-intestinale, più localizzazioni simultanee → Morbo di *K50.82*
- - - Morbo di *K50.81*
- Intestino tenue
- - Colon → Morbo di *K50.82*
- - - Morbo di *K50.0*
- Non specificato → Morbo di *K50.9*
- Stomaco → Morbo di *K50.80*
- -
- - Altro morbo di *K50.88*
- - Artrite giovanile in malattia di *K50.9†, M09.19**
- - Artropatia in malattia di *K50.9†, M07.49**

Crollo di immobile in fiamme → *X59.9!***Crome → Sindrome di *Q87.8*****Cromidrosi → *L75.1*****Cromo**

- Suoi composti → Effetto tossico: *T56.2*
- -
- - *L23.0*
- - Deficit di *E61.4*

Cromofobo

- Cellule renali → Carcinoma *C64*
- Ipofisi →
- - Adenocarcinoma *C75.1*
- - Carcinoma *C75.1*

Cromomicosi

- Cutanea → *B43.0†, L99.8**
- Sottocutaneo con
- - Ascesso → *B43.2†, L99.8**
- - Cisti → *B43.2†, L99.8**
- -
- - *B43.9*
- - Altre forme di *B43.8*

Cromomicotico → Ascesso cerebrale *B43.1†, G07****Cromosoma**

- 1
- - Anello → *Q93.2*
- - - Disomia uniparentale
- - - Materna del *Q99.8*
- - - Paterna del *Q99.8*
- 2
- - Anello → *Q93.2*
- - - Disomia uniparentale materna del *Q99.8*
- 3 ad anello → *Q93.2*
- 4
- - Anello → *Q93.2*

Cromosoma –Continuazione

- 4 –Continuazione
- - - Delezione
- - - Braccio corto del Q93.3
- - - Parziale del braccio corto del Q93.3
- 5
- - Anello ~ Q93.2
- - - Delezione
- - - Braccio corto del Q93.4
- - - Parziale del braccio corto del Q93.4
- 6
- - Anello ~ Q93.2
- - - Disomia uniparentale
- - - Materna del Q99.8
- - - Paterna del Q99.8
- 7 ad anello ~ Q93.2
- 8 ad anello ~ Q93.2
- 9 ad anello ~ Q93.2
- 10 ad anello ~ Q93.2
- 11
- - Anello ~ Q93.2
- - - Sindrome di Beckwith-Wiedemann da disomia uniparentale paterna del Q87.3
- 12 ad anello ~ Q93.2
- 13
- - Anello ~ Q93.2
- - - Disomia uniparentale paterna del Q99.8
- 14 ad anello ~ Q93.2
- 15 ad anello ~ Q93.2
- 16
- - Anello ~ Q93.2
- - - Disomia uniparentale materna del Q99.8
- 17 ad anello ~ Q93.2
- 18 ad anello ~ Q93.2
- 18p ~ Monosomia parziale del Q93.5
- 19 ad anello ~ Q93.2
- 20 ad anello ~ Q93.2
- 21 ad anello ~ Q93.2
- 22 ad anello ~ Q93.2
- Anello ~ Q93.2
- Dicentrici ~ Q93.2
- Filadelfia Ph1
- - Remissione completa ~ Leucemia mieloide cronica, positiva per il C92.11
- - - Leucemia mieloide cronica, positiva per il C92.10
- Isodicentrico 15 ~ Q99.8
- Marcatori soprannumerari ~ Q92.6
- Sessuale
- - Anormale
- - - Eccetto iso (Xq) ~ Cariotipo 46,X con Q96.2
- - - Mosaicismo, 45,X/linee cellulari con Q96.4
- - Autosoma in individuo non normale ~ Riarrangiamento bilanciato Q95.3

Cromosoma –Continuazione

- Sessuale –Continuazione
- - Fenotipo
- - - Femminile ~ Altre anomalie specificate dei Q97.8
- - - Maschile ~ Altre anomalie specificate dei Q98.8
- - Non specificata fenotipo
- - - Femminile ~ Anomalia dei Q97.9
- - - Maschile ~ Anomalie dei Q98.9
- - Strutturalmente anormali ~ Maschio con Q98.6
- - - Maschio con mosaicismo dei Q98.7
- X
- - Bruton] (associata a deficit dell'ormone della crescita) ~ Agammaglobulinemia legata al D80.0
- - Con
- - - Alacrimia e acalasia ~ Sindrome da disabilità intellettiva legata al Q87.8
- - - Ipoacusia di tipo Martin-Probst ~ Sindrome da ritardo mentale legato al Q87.8
- - - Ipogonadismo, ittiosi, obesità e bassa statura ~ Sindrome da ritardo mentale legato al Q87.8
- - - Fragile ~ Sindrome del Q99.2
- - - Ipogammaglobulinemia - deterioramento neurologico progressivo ~ Disabilità intellettiva legata al Q87.8
- - Tipo
- - - Claes-Jensen ~ Ritardo mentale sindromico legato al Q87.8
- - - Kroes ~ Disabilità intellettiva legata al Q87.8
- - -
- - - Atassia spinocerebellare recessiva legata al G11.1
- - - Disomia uniparentale
- - - - Materna del Q99.8
- - - - Paterna del Q99.8
- - - Fragilità del Q99.2
- - - Ittiosi legata al Q80.1
- - - Mosaicismo, linee con numero variabile di Q97.2
- - - Sindrome
- - - - Linfoproliferativa legata al D82.3
- - - - Ritardo mentale e displasia scheletrica legata al Q87.5
- - - - Stapes-Gusher legata al H90.8
- Y
- - Anello ~ Q98.6
- - - Delezione parziale del Q98.6
- - - Altre delezioni parziali di un Q93.5

Cromosomico

- v./v.a. Rotture cromosomiche
- 5q) isolata ~ Sindrome mielodisplastica con anomalia D46.6
- Anamnesi personale ~ Malformazioni congenite ed anomalie Z87.7

Cromosomico –Continuazione

- Fetale ~ Assistenza prestata alla madre per (sospetta) anomalia O35.1
- Genetico anormali riscontrato nello screening prenatale della madre ~ Reperto O28.5
- Individuo normale ~ Inversione Q95.1
- Isolata del(5q) ~ Sindrome mielodisplastica associata ad anomalia D46.6
- Non specificata ~ Anomalia Q99.9
- Specificate ~ Altre anomalie Q99.8
- -
- - Esame speciale di screening per malformazioni congenite ed anomalie Z13.7
- - Screening prenatale di anomalie Z36.0

Cronico

v./v.a. Tipo di malattia

Cronicus [Vidal] ~ Lichen simplex L28.0

Cronkhite-Canada ~ Sindrome di Q82.8

Crosse

v./v.a. La Crosse

Cross-McCusik-Breen (Sindrome oculocerebrale con ipopigmentazione) ~ Sindrome di: E70.3

Crosta lattea

- Endogena ~ L20.8

- ~ L21.0

Crostaceo ~

- T63.6

- Avvelenamento da altro pesce e T61.2

Crosti] ~ Acrodermatite papulosa dell'infanzia [Giannotti- L44.4

Croup

- Difterico ~ A36.2

- S.A.I. ~ Laringite ostruttiva acuta [J05.0

- ~ Laringite sottoglottica stenotomica (pseudo J38.5

Crouzon ~ Malattia di Q75.1

CRPS

- Cronica tipo II arto

- - Inferiore ~ Sindrome dolorosa regionale complessa [G90.61

- - Superiore ~ Sindrome dolorosa regionale complessa [G90.60

- Typ I ~ Chronic regional pain syndrome [G90.59

Cruchet

v./v.a. von Economo-Cruchet

Crupale ~

- Asma J45.99

- Bronchite J20.9

Cruris] ~ Tinea inguinale [Tinea B35.6

Cruzi ~ infezione da trypanosoma B57

Cryptococcus neoformans ~ Infezione da B45.9

Cryptosporidium ~

- Infezione da A07.2

- Malattia da HIV con infezione da B20, A07.2

Cryptostroma corticale ~ Alveolite da J67.60

CSF3R - Neutropenia congenita grave, autosomica recessiva, da deficit di D70.0

CTCF - Malattia del neurosviluppo correlata a Q87.8

CTEPH - I27.20

CTLA4 - Sindrome linfoproliferativa autoimmune da aploinsufficienza di D47.9

CTPS1 - Immunodeficienza combinata grave da deficit di D81.8

Cubitale

- Anomalie renali - Ipoplasia peroneale e Q87.8

- Ritardo mentale - Ipoplasia Q87.2

Cubito

- Bassa statura - Ipertricosi dei Q84.2

- Valgo - facies caratteristica - Ritardo mentale legato all'X - Q87.8

Cuboide - Frattura di osso S92.22

Cucchiario (congenita) (Sindattilia grave) - Mano a Q68.1

Cucurbitacee - Allergia alle T78.1

Cuffia rotatori

- Capsula - S43.4

- O del sovraspinato, non specificata come traumatica - Lacerazione o rottura (completa) (incompleta) della M75.1

- Spalla - Traumatismo dei muscoli e dei tendini della S46.0

- - Lesioni della M75.1

Culicosi bollosa - L13.8

Culla

- Dopo il compimento del primo anno di vita - Morte in R96.0

- Prima del compimento del primo anno di vita - Morte in R95.9

Culler-Jones - Sindrome di Q87.0

Culturale -

- Difficoltà di integrazione Z60

- Shock F43.2

Cumarina

- Antagonista vitamina K -

- - Diatesi emorragica da D68.33

- - Disturbi emorragici da uso prolungato di D68.33

- Senza disturbi emorragici - Uso prolungato di Z92.1

- - Embriopatia da Q86.2

Cumming - Campomelia, tipo Q87.8

Cuneale S.A.I - Difetto K03.1

Cuneiforme intermedio

- Laterale) (mediale) - Frattura: Osso S92.23

- - Osteocondrosi giovanile dell'osso M92.6

Cuneo

- Osteoporosi - collasso e vertebra a M80

- S.A.I. - Vertebra a M48.5

Cunninghamella - Infezione da B46.5

Cuoio capelluto

- Collo -

- - Carcinoma in situ: Cute del D04.4

Cuoio capelluto -Continuazione

- Collo - -Continuazione

- - Melanoma

- - - In situ del D03.4

- - - Maligno del C43.4

- - Nevo melanocitico del D22.4

- - Tumore

- - - Benigno: Cute del D23.4

- - - Maligno: Cute del C44.4

- Con fragilità ossea - Lesioni ad anello del Q78.8

- Hoffmann] - Follicolite e perifollicolite suppurativa del L66.3

- Legata all'X - Iperostosi del M85.2

- Monitoraggio - Traumatismo del P12.4

- Non specificato - Trauma da parto del P12.9

- Qualsiasi parte] - T20

- Trauma da parto - Contusione con ecchimosi del P12.3

- -

- - L02.8

- - L03.8

- - Angiosarcoma del C44.4

- - Avulsione del S08.0

- - Carcinoma a cellule di Merkel del C44.4

- - Dermatofibrosarcoma protuberans del C44.4

- - Dermatofitosi [dermatofitide] del B35.0

- - Dermatosi pustolosa erosiva del L30.8

- - Ferita aperta del S01.0

- - Infestazione da pidocchio del B85.0

- - Ipotricosi semplice del L65.8

- - Melanoma familiare del C43.4

- - Micosi del B35.0

- - Tigna del B35.0

- - Traumatismo superficiale del S00.0

- - Tricofizia del B35.0

Cuore

- Artificiale -

- - Z45.02

- - Z95.80

- - Dipendenza a lungo termine da Z99.4

- Biatiale univentricolato [Double inlet ventricle] - Q20.4

- Circolazione coronarica - Risultati anormali di diagnostica per immagini del R93.1

- Con

- - Apertura di cavità cardiaca - Lacerazione del S26.83

- - Emopericardio - Traumatismo del S26.0

- - Inversione viscerale completa - Trasposizione del Q89.3

- Criss-cross - Q24.8

- Destro ipoplasico - Sindrome del Q22.6

- Mediano - Q24.8

Cuore -Continuazione

- Mediastino e della pleura - Tumore Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue del C38.8

- Non specificato - Traumatismo del S26.9

- O

- - Miocardica S.A.I. - Insufficienza cardiaca, del I50.9

- - Miocardio

- - - Grassa - Degenerazione del I51.5

- - - Senile - Degenerazione del I51.5

- Polmonare

- - Acuto -

- - - I26.0

- - - Embolia polmonare

- - - - Con menzione di I26.0

- - - - Senza menzione di I26.9

- - Cronico) S.A.I. - I27.9

- - Non specificato - I27.9

- - -

- - - Altra forma specificata di I27.8

- - - Tromboembolia

- - - - Arteria polmonare con I26.0

- - - - Vena polmonare con I26.0

- - - Trombosi

- - - - Arteria polmonare con I26.0

- - - - Vena polmonare con I26.0

- Polmone

- - Con grado priorità

- - - HU [high urgency] - Iscrizione in lista per trapianto U55.32

- - - U [urgency] - Iscrizione in lista per trapianto U55.31

- - - Senza grado di priorità U [urgency] o HU [high urgency] - Iscrizione in lista per trapianto U55.30

- - -

- - - Insuccesso di trapianto T86.3

- - - Rigetto di trapianto T86.3

- S.A.I. - congenito

- - Anomalia del Q24.9

- - Malattia del Q24.9

- Senza apertura di cavità cardiaca - Lacerazione del S26.82

- Sinistro ipoplasico [HLHS] - Sindrome del Q23.4

- Triatriale - Q24.2

- Triloculare biatriale - Q20.4

- Univentricolare - Q20.4

- -

- - D48.7

- - Altro

- - - Malformazioni congenite specificate del Q24.8

- - - Traumatismi del S26.88

- - - Tumore maligno secondario del C79.84

- - Aneurisma (della parete) del I25.3

Cuore –Continuazione

- - -Continuazione
- - CAVC - ostruzione della parte sinistra del Q21.2
- - Contusione del S26.81
- - Donatore di Z52.7
- - Ectopia del Q24.8
- - Emopericardio in traumatismo perforante del S26.0
- - Gomma del A52.0†, I52.0*
- - Gonorrea del A54.8†, I52.0*
- - Malattia da deposito di glicogeno del E74.0†, I43.1*
- - Malformazione congenita del Q24.9
- - Malposizione del Q24.8
- - Neuropatia diabetica del E14.40†, G99.08*
- - Sifilide congenita del A50.5†, I52.0*
- - Situs inversus o transversus del Q89.3
- - Tubercolosi del A18.8†, I43.0*
- - Tumore benigno: D15.1

Cuore-mano

- Tipo sloveno -> Sindrome Q87.2
- -> Sindrome Q87.2

CUP [Cancer of Unknown Primary] -> C80.0**Cupola vescicale ->**

- Carcinoma a cellule transizionali non papillare della C67.1
- Carcinoma a piccole cellule della C67.1
- Rhabdomyosarcoma embrionale della C67.1
- Tumore Maligno: C67.1

Cura - Altro residente di istituto di Z76.4**Curativa - Ginnastica Z50.1!****Cure**

- Chirurgico medico non
- - Classificato altrove -
- - - Altre complicanze specificate di T88.8
- - - Sequele di complicanze di T98.3
- - Specificata -> Complicanza di T88.9
- Controllo richiedente impiego chirurgia plastica
- Altro parte
- - - Corpo -> Z42.8
- - - Tronco -> Z42.2
- - Arto
- - - Inferiori -> Z42.4
- - - Superiori -> Z42.3
- - Mammella -> Z42.1
- - Non specificata -> Z42.9
- - Testa e al collo -> Z42.0
- Durante le ferie dei parenti -> Assistenza di persona bisognosa di Z75.8
- Mediche -> Abbandono prematuro di Y69!
- Palliative -> Z51.5
- Preparatorie a trattamento successivo non classificate altrove -> Z51.4
- Supplementari il

Cure –Continuazione

- Supplementari il ->Continuazione
- - Feto o il neonato -> Le condizioni morbose menzionate, senza ulteriori specificazioni, come causa di mortalità, morbosità e P08
- - Neonato -> le condizioni morbose menzionate, senza ulteriore specificazione, come causa di mortalità, morbosità e P07
- -
- - Altri problemi connessi a dipendenza da persona che presta le Z74.8
- - Assistenza medica e infermieristica o controllo medico/infermieristico a bambini sani in circostanze come: numero troppo numeroso di bambini in casa tale da rendere difficile o impedire le normali Z76.2
- - Problemi, non specificati, connessi a dipendenza da persona che presta le Z74.9

Curarino -> Sindrome di Q42.9**Curry-Jones -> Sindrome di Q87.0****Curschmann-Batten-Steinert -> Sindrome di G71.1****Curth-Macklin -> Ittiosi a istiche di Q80.8****Curtis**

v./v.a. Fitz-Hugh-Curtis

Curva stomaco

- Non specificata -> Tumore Maligno
- - Grande C16.6
- - Piccola C16.5
- Sindrome Lynch -> Carcinoma
- - Grande C16.6
- - Piccola C16.5
- Tipo 1 -> Tumore neuroendocrino ereditario maligno
- - Grande C16.6
- - Piccola C16.5
- -
- - Carcinoma a cellule squamose
- - - Grande C16.6
- - - Piccola C16.5
- - Carcinoma ereditario diffuso
- - - Grande C16.6
- - - Piccola C16.5
- - Carcinoma non differenziato
- - - Grande C16.6
- - - Piccola C16.5
- - Linite plastica
- - - Grande C16.6
- - - Piccola C16.5
- - Tumore
- - - Endocrino
- - - - Grande C16.6
- - - - Piccola C16.5
- - - Stromale gastrointestinale GIST
- - - - Grande C16.6
- - - - Piccola C16.5

Curvatura

- Colonna vertebrale da tubercolosi -> A18.0†, M49.09*

Curvatura –Continuazione

- Laterale) del pene -> Q55.6

Curvo congenito (ventrale) -> Pene Q54.4**Cuscinetto**

- Adiposo
- - Infrapatellare) [Hoffa-Kastert] -> Iperptrofia del M79.4
- - - E65
- Endocardici -> Difetto dei Q21.2
- Nocche (di Garrod) -> M72.1

Cushing

- Adenoma secernente cortisolo della corteccia surrenale -> Sindrome di D35.0, E24.8
- Alcol -> Pseudo-sindrome di E24.4
- Dipendente dall'ipofisi -> Malattia di E24.0
- Endogena -> Sindrome di E24.9
- Farmaci -> Sindrome di E24.2
- Iperplasia macronodulare dei surreni -> Sindrome di E24.8
- Secrezione ectopica di ACTH -> Sindrome di E24.3
- Tumore ectopico ACTH-secernente -> Sindrome di E24.3
- -
- - Altra sindrome di E24.8
- - Iperproduzione di ACTH, non associata a malattia di E27.0
- - Malattia di E24.0
- - Miopatia in sindrome di E24.9†, G73.5*
- - Sindrome di E24.9

Cuspide della valvola aortica non classificata altrove -> Anomalia congenita della Q23.9**Custodia cautelare e procedura di attribuzione di patria potestà del bambino -> Z65****Cutana maculata e striata sifilitica -> Atrofia A52.7†, L99.8*****Cutanea**

v./v.a. cardio-facio-cutaneo

Cutaneo

- v./v.a. Ascesso cutaneo
- v./v.a. encefalo-cranio-cutaneo
- v./v.a. Linfoma cutaneo
- v./v.a. oculo-cerebro-cutaneo
- v./v.a. oculo-osteo-cutanea
- v./v.a. Superficie cutanea
- v./v.a. Tessuto cutaneo
- Acromiche da pinta [carate] -> Lesioni A67.2
- Altri micobatteri -> Infezione A31.1
- Autogeno -> Trapianto Z94.5
- Capelli lanosi-ipercheratosi palmoplantare -> Sindrome fragilità Q82.8
- Cellule T CD30-positive -> Proliferazioni primitive C86.6
- Cicatriziali da pinta [carate] -> Lesioni A67.2
- Circonferenziali benigne multiple sugli arti -> Pieghe Q82.8
- Circoscritto -> Linfangioma D18.19
- Completa delle dita della mano -> Sindattilia Q70.1

Cutaneo –Continuazione

- Con
- - Atresia rettale → Fistola retto- *Q42.0*
- - Farmaco →
- - - Dermatite irritativa da contatto *L24.4*
- - - Esantema tossico da contatto *L24.4*
- - Sovraccarico di ferro → Sindrome cerebro- *G31.88*
- Congenito
- - Arti recessiva → Aplasia *Q84.8*
- - Miopia → Aplasia *Q84.8, Q15.8*
- - Precoce → Sifilide *A50.0†, L99.8**
- Cronico
- - Esposizione al calore → Danni *L59.0*
- - - Lupus eritematoso *L93.0*
- Diagnostici e di sensibilizzazione → Test *Z01.5*
- Diffuso →
- - Mastocitosi *Q82.2*
- - Scleroderma sistemica *M34.0*
- - Sclerosi sistemica *M34.0*
- Discromico
- - Pinta [carate] → Lesioni *A67.2*
- - - Amiloidosi *E85.4†, L99.0**
- Disturbo del metabolismo non classificato altrove → Malattia *E88.9†, L99.8**
- Dita dei piedi → Sindattilia *Q70.3*
- Entamoeba histolytica → Infezione *A06.7*
- Ereditario, lesione sconfinante a più zone contigue → Melanoma *C43.8*
- Esposizione cronica radiazione non ionizzante
- - Non ionizzanti, non specificate → Alterazioni *L57.9*
- - - Altre alterazioni *L57.8*
- Estesa - disabilità intellettiva → Sindrome ritardo della crescita grave - strabismo - melanocitosi *Q87.8*
- Familiare
- - Sindrome da predisposizione ai tumori orofaringei → Telangectasia *L81.7*
- - - Collagenoma *Q82.8*
- Femminile → Fistola genito- *N82.5*
- Fenomeni di Raynaud, disfunzione esofagea, sclerodattilia e teleangectasia [Sindrome CREST] → Sclerosi progressiva sistemica con calcinosi *M34.1*
- Fenotipo ermellino → Albinismo *E70.3*
- Generalizzata causata da farmaci e medicinali → Eruzione *L27.0*
- Gonococcica → Lesione *A54.8*
- Grande cellule
- - CD30-positive → Linfoma anaplastico primitivo *C86.6*
- - - Linfoma anaplastico primitivo *C86.6*
- Idiopatica → Sarcomatosi *C46.0*
- Ipersensibilità → Reazioni *Z01.5*
- Jessner → Infiltrazione linfocitaria *L98.6*
- Labbro

Cutaneo –Continuazione

- Labbro →Continuazione
- - Superiore → Carcinoma a cellule squamose della zona *C00.0*
- - - Carcinoma a cellule squamose della zona *C00.2*
- Laterale della coscia → Sindrome del nervo *G57.1*
- Leucocitoclastica → Angioite *M31.0*
- Leuconichia-cheratosi punteggiata acrale-chelilite-nodosità [PLACK] → Sindrome desquamazione *Q84.8*
- Limitata → Sclerosi sistemica *M34.1*
- Livello
- - Anca e della coscia → Traumatismo di nervo sensitivo *S74.2*
- - Avambraccio → Traumatismo di nervo sensoriale *S54.3*
- - Caviglia e del piede → Traumatismo di nervo sensitivo *S94.3*
- - Gamba → Traumatismo di nervo sensitivo *S84.2*
- - Spalla e del braccio → Traumatismo di nervo sensitivo *S44.5*
- Locale
- - Stafilococco
- - - Aureo → Infezione *L08.9, B95.6†*
- - - - Infezione *L08.9, B95.8†*
- - Streptococchi → Infezione *L08.9, B95.5†*
- Localizzato
- - Causata da farmaci e medicinali → Eruzione *L27.1*
- - Primitiva familiare → Amiloidosi *E85.4†, L99.0**
- - - Sindrome da desquamazione *Q80.8*
- Maculare (maculopapulare) (micropapulare) (papulare) → Framboesia precoce (*A66.2*
- Malattie batteriche → Reazioni *Z01.5*
- Mano di tipo 3 → Sindattilia *Q70.1*
- Meno di cinque anni dopo l'infezione → Framboesia *A66.2*
- Mucocutanea → Bartonellosi *A44.1*
- Neonatale → Emorragia *P54.5*
- Neuroendocrino → Carcinoma *C44.9*
- Neurologica infantile cronica] → Sindrome CINCA [Sindrome articolare- *M35.8*
- Nodulare → Amiloidosi *E85.4†, L99.0**
- Non specifiche → Rash ed altre eruzioni *R21*
- Nucale → Romboide *L57.2*
- Parassiti specificate → Altre infestazioni *B88.8*
- Parziale delle dita della mano → Sindattilia *Q70.1*
- Piccoli vasi → Vasculite *M31.0*
- Precoci da framboesia → Altre lesioni *A66.2*
- Primitivo
- - Cellule T CD30+ → Malattia linfoproliferativa *C86.6*
- - - Plasmocitosi *D47.9*

Cutaneo –Continuazione

- Reazione intradermica] → Autosensibilizzazione *L30.2*
- Ricorrenti → Ipotricosi ereditaria con vescicole *Q84.0, R23.8*
- S.A.I. → Infestazione (*B88.9*
- Sconfinante → Melanoma maligno *C43.8*
- Simil-pseudoxantoma elastico con retinite pigmentosa → Segni *Q82.8, H35.5*
- Spessore parziale che coinvolge l'epidermide e/o il derma → Ulcera da decubito [pressione] con: perdita *L89.1*
- Stadio
- - 1 → Graft-versus-host-disease acuto *T86.01†, L99.11**
- - 2 → Graft-versus-host-disease acuto *T86.01†, L99.12**
- - 3 → Graft-versus-host-disease acuto *T86.01†, L99.13**
- - 4 → Graft-versus-host-disease acuto *T86.02†, L99.14**
- Striata sifilitica → Atrofia *A52.7†, L99.8**
- Subacuto → Lupus eritematoso *L93.1*
- Successiva ad immunizzazione → Eruzione *T88.1*
- Surnumeraria → Appendice *Q82.8*
- Tarda] → PCT [Porfiria *E80.1*
- Tardiva → Sifilide *A52.7†, L99.8**
- Tipo
- - B → Sindrome da desquamazione *Q80.8*
- - - Sindrome da desquamazione *Q80.8*
- Tubercolare → Ulcera *A18.4*
- Viso dopo perdita di peso → Rilassamento *L98.7*
- -
- - Actinomicosi *A42.8*
- - Albinismo *E70.3*
- - Altro non
- - - Specificate alterazioni *R23.8*
- - - Specificati disturbi della sensibilità *R20.8*
- - Amiloidosi *E85.4†, L99.0**
- - Anestesia *R20.0*
- - Atassia cerebellare - deficit cognitivo - atrofia ottica - anomalie *G11.1*
- - Blastomicosi *B40.3†, L99.8**
- - Calcinosi *L94.2*
- - Carbonchio *A22.0*
- - Cicatrice
- - - *L90.5*
- - - Fibrosi *L90.5*
- - Coccidioidomicosi *B38.3†, L99.8**
- - Complicanza di trapianto *T86.59*
- - Corno *L85.8*
- - Criptococcosi *B45.2†, L99.8**
- - Cromomicosi *B43.0†, L99.8**
- - Differite *A36.3*
- - Disturbo irrorazione sanguigno
- - - Ricostruzione mammaria con componente *T86.50*

Cutaneo –Continuazione

- - -Continuazione
- - Disturbo irrorazione sanguigno
-Continuazione
- - - Trapianto *T86.50*
- - Erisipeloide *A26.0*
- - Fistola retto- *K60.4*
- - Gomma *A52.7†, L99.8**
- - Gonorrea *A54.8†, L99.8**
- - Infezione di trapianto *T86.59*
- - Insuccesso
- - - Ricostruzione mammario
- - - - Con componente *T86.59*
- - - - Senza componente *T86.84*
- - - Trapianto *T86.59*
- - Ipoestesia *R20.1*
- - Leishmaniosi *B55.1*
- - Linfoma centrofollicolare *C82.6*
- - Listeriosi *A32.0*
- - Lupus eritematoso *L93.0*
- - Malattia da HIV con malattia *B23.8, L98.9*
- - Mastocitoma *Q82.2*
- - Mastocitosi *Q82.2*
- - Mucinosi *L98.5*
- - Mucormicosi *B46.3†, L99.8**
- - Necrosi di ricostruzione mammaria con
componente *T86.51*
- - Necrosi di trapianto *T86.51*
- - Nocardiosi *A43.1*
- - Parestesia *R20.2*
- - Perdita
- - - Ricostruzione mammaria con
componente *T86.52*
- - - Trapianto *T86.52*
- - Pseudolinfoma *L98.8*
- - Rigetto
- - - Mammoplastica con componente *T86.59*
- - - Mastoplastico
- - - - Additivo
- - - - - Con componente *T86.59*
- - - - - Senza componente *T86.84*
- - - - Scorrimento
- - - - - Con componente *T86.59*
- - - - - Senza componente *T86.84*
- - - - Senza componente *T86.84*
- - - Ricostruzione mammario
- - - - Con componente *T86.59*
- - - - Senza componente *T86.84*
- - - Trapianto *T86.59*
- - Sindrome
- - - CAMOS [atassia cerebellare, deficit
cognitivo, atrofia ottica, anomalie *G11.1*
- - - Difetti della pigmentazione-cheratoderma
palmoplantare-carcinoma *C44.9, Q82.8*
- - - Disabilità intellettiva, obesità,
prognatismo ed anomalie oculari e *Q87.8*

Cutaneo –Continuazione

- - -Continuazione
- - Sindrome –Continuazione
- - - Displasia ectodermica
- - - - Iperidrosi-sindattilia *Q82.8*
- - - - Pili torti-sindattilia *Q82.8*
- - - Stato dopo trapianto *Z94.5*
- - Strongiloidiasi *B78.1†, L99.8**
- - Vasculopatia collagena *M35.8†, L99.8**
- - Voglia *Q82.5*
- - Xerosi *L85.3*

**Cutaneo-meningo-spinale – Angiomatosi
Q27.3****Cutaneo-mucosa – lalinosi E78.88****Cute**

- Altro
- - Non specificate parte faccia –
- - - Carcinoma in situ: *D04.3*
- - - Tumore
- - - - Benigno: *D23.3*
- - - - Maligno: *C44.3*
- - Sedi – Carcinoma in situ: *D04.8*
- - Anale – Carcinoma della *C44.50*
- - Anamnesi familiare – Tumore maligno della
Z80.8
- - Arto
- - Inferiore
- - - Incluso anca –
- - - - Carcinoma in situ: *D04.7*
- - - - Tumore
- - - - - Benigno: *D23.7*
- - - - - Maligno: *C44.7*
- - - - -
- - - - Carcinoma a cellule di Merkel della
C44.7
- - - - Dermatofibrosarcoma protuberans della
C44.7
- - - Superiore
- - - Incluso spalla –
- - - - Carcinoma in situ: *D04.6*
- - - - Tumore
- - - - - Benigno: *D23.6*
- - - - - Maligno: *C44.6*
- - - -
- - - - Carcinoma a cellule di Merkel della
C44.6
- - - - Dermatofibrosarcoma protuberans della
C44.6
- - - Ascellare – Carcinoma della *C44.59*
- - - Collo –
- - - Dermatofibrosarcoma protuberans della
C44.4
- - - Pilomatrixoma della *D23.4*
- - - Con origine nel periodo perinatale, non
specificata – Condizione morbosa della
P83.9
- - - Contadino – *L57.8*

Cute –Continuazione

- Cuoio capelluto collo –
- - Carcinoma in situ: *D04.4*
- - Tumore
- - - Benigno: *D23.4*
- - - Maligno: *C44.4*
- - Dorso – Carcinoma della *C44.59*
- - Durante il parto – Lacerazione, rottura o
strappo perineale durante il parto (che
coinvolgono): la *O70.0*
- - Esterna del naso – Ferita aperta: *S01.21*
- - Estremità superiori – Pilomatrixoma della
D23.6
- - Fredda e sudaticcia – *R23.1*
- - Kyrle] – Cheratosi follicolare e parafollicolare
penetrante nella *L87.0*
- - Labbro –
- - - Carcinoma a cellule di Merkel della *C44.0*
- - - Carcinoma in situ: *D04.0*
- - - Tumore
- - - - Benigno: *D23.0*
- - - - Maligno: *C44.0*
- - Lassa
- - Iperelastica) – *Q82.8*
- - O cadente
- - - S.A.I. – *L98.7*
- - - Seguito di perdita di peso (chirurgia
bariatrica) (dieta) – *L98.7*
- - - Senile – *L57.4*
- - Lesione sconfinante a più zone contigue –
Dermatofibrosarcoma protuberans della
C44.8
- - Linfoma SALT] – Linfoma del tessuto
linfoide associato alla *C88.4*
- - Mammella –
- - - *C43.5*
- - - *D04.5*
- - - *D22.5*
- - - *D23.5*
- - - *D48.5*
- - - Marinai – *L57.8*
- - Membrane mucose – Altre infezioni virali
specificate caratterizzate da lesioni della
B08.8
- - Mucose – Sifilide secondaria della *A51.3*
- - Neonatale – Infezione della *P39.4*
- - Non
- - - Classificata altrove – Ulcera cronica della
L98.4
- - - Specificata –
- - - - Carcinoma in situ: *D04.9*
- - - - Malformazione congenita della *Q82.9*
- - - - Tumore benigno: *D23.9*
- - - - Vasculite limitata alla *L95.9*
- - - Specificati – Disturbo
- - - - Atrofici della *L90.9*
- - - - Ipertrfici della *L91.9*
- - - Specificato –

Cute –Continuazione

- Non –Continuazione
- - Specificato –Continuazione
- - - Melanoma maligno della C43.9
- - - Tumore maligno della C44.9
- Orecchio condotto uditivo esterno –
- - Carcinoma in situ: D04.2
- - Tumore
- - - Benigno: D23.2
- - - Maligno: C44.2
- Organi genitale
- - Femminile –
- - - D28
- - - D39.7
- - Maschile –
- - - D29
- - - D40.7
- Palpebra
- - Incluso il canto –
- - - Carcinoma in situ: D04.1
- - - Tumore
- - - - Benigno: D23.1
- - - - Maligno: C44.1
- - - Nevo di Ota della D22.1
- Parete addominale –
- - Carcinoma della C44.59
- Dermatofibrosarcoma protuberans della C44.59
- Peloso tra il margine labiale
- - Inferiore e il solco mentolabiale – C44.0
- - Superiore e il naso – C44.0
- Pene S.A.I. – C60.9
- Perianale
- - Retto – Infezione da herpes virus della A60.1
- - -
- - - C43.5
- - - D03.5
- - - D04.5
- - - D22.5
- - - D23.5
- - - D48.5
- - - Herpes della A60.1
- Perineo – Carcinoma della C44.50
- Radiazione ultravioletto
- - Non specificate – Alterazioni acute della L56.9
- - - Altre specificate alterazioni acute della L56.8
- Ridondante – Dismorfismo facciali-palatoschisi - Q87.0
- Rugosa – Sindrome della Q82.8
- S.A.I. – Ulcera
- - L98.4
- - Cronica della L98.4
- Scroto –

Cute –Continuazione

- Scroto – –Continuazione
- - C63.2
- - D29.4
- Secca – Dermatite con L85.3
- Sottocute in eccesso e lassa – L98.7
- Specifiche del feto e del neonato – Altre condizioni morbose specificate della P83.8
- Stadio
- - 1 – Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico alla T86.05†, L99.21*
- - 2 – Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico alla T86.06†, L99.22*
- - 3 – Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico alla T86.07†, L99.23*
- Tessuti molli – Mammella (D03.5
- Tessuto sottocutaneo
- - Altre e non specificate sedi – Tumore lipomatoso benigno della D17.3
- - Anamnesi familiare – Malattie della Z84.0
- - Anamnesi personale – Malattie della Z87.2
- - Arti – Tumore lipomatoso benigno della D17.2
- - Complicanti la gravidanza, il parto e il puerperio – Malattie della O99.7
- - Correlato radiazione –
- - - Altri disturbi specificati della L59.8
- - - Disturbi non specificati della L59.9
- - - Malattie classificate altrove – Altri disturbi specificati della L99.8*
- - Non
- - - Specificata – Cisti follicolare della L72.9
- - - Specificato – Disturbo
- - - - L98.9
- - - - Granulomatoso della L92.9
- - - Testa, collo e faccia – Tumore lipomatoso benigno della D17.0
- - - Tronco – Tumore lipomatoso benigno della D17.1
- - -
- - - Altro
- - - - Disturbo
- - - - - Granulomatosi della L92.8
- - - - - Infiltrativi della L98.6
- - - - - Specificati della L98.8
- - - - - Forme di cisti follicolari della L72.8
- - - - - Infezioni locali, specificate, della L08.8
- - - Difetto del tessuto limitato alla I70.24
- - - Granuloma da corpo estraneo della L92.3
- - - Infezione locale, non specificata, della L08.9
- - - Reperto radiologico anormale della R93.8
- - Tronco –
- - Carcinoma in situ: D04.5
- - Tumore
- - - Benigno: D23.5
- - - Maligno: C44.5
- Unghia –

Cute –Continuazione

- Unghia – –Continuazione
- - Candidosi della B37.2
- - Malattia da HIV con candidosi della B20, B37.2
- Viso (occhio escluso) – Nevo di Ota della D22.3
- -
- - Altro
- - - Disturbo
- - - - Atrofici della L90.8
- - - - Ipertrofici della L91.8
- - - Malformazioni congenite specificate della Q82.8
- - - Vasculite limitata alla L95.8
- - Amebiasi della A06.7
- - Anale
- - - C43.5
- - - D03.5
- - - D04.5
- - - D22.5
- - - D23.5
- - - D48.5
- - Anomalia congenita della Q82.9
- - Ascenso amebico della A06.7
- - Cancro da catrame della C44.9
- - Cicatrice aderente (della L90.5
- - Dermatite
- - - Allergico contatto dovuto
- - - - Alimenti a contatto con la L23.6
- - - - Farmaci a contatto con la L23.3
- - - - Contatto non specificata
- - - - Alimento a contatto con la L25.4
- - - - Farmaci a contatto con la L25.1
- - - - Irritativo contatto dovuto
- - - - Alimenti a contatto con la L24.6
- - - - Farmaci a contatto con la L24.4
- - Desquamazione della R23.4
- - Donatore di Z52.1
- - Esfoliazione della R23.4
- - Granuloma eosinofilo della L92.2
- - Indurimento della R23.4
- - Metastasi non melanomica della C79.2
- - Sarcoidosi della D86.3
- - Sarcoma di Kaposi della C46.0
- - Strie atrofiche della L90.6
- - Strongiloidiasi della B78.1†, L99.8*
- - Tubercolosi della A18.4
- - Tumore
- - - Comportamento incerto o sconosciuto: D48.5
- - - Maligno
- - - - Lesione sconfinante a più zone contigue della C44.8
- - - - Secondario della C79.2
- - - Ulcera amebica della A06.7

Cute –Continuazione

- ~ –Continuazione

- - Xantoma disseminato della E78.2

Cutis

- Congenita ~ Aplasia Q84.8

- Gyrata di Beare-Stevenson ~ Sindrome da Q87.8

- Laxa

- - Autosomico

- - - Dominante ~ Q82.8

- - - Recessivo tipo

- - - - 1 ~ Q82.8

- - - - 1C ~ Q82.8

- - - - 2 ~ Q82.8

- - - - 2A ~ Q82.8

- - - - 2B ~ Q82.8

- - Con lassità articolare e ritardo dello sviluppo ~ Q82.8

- - Scoliosi] ~ Sindrome MACS [macrocefalia-alopecia- Q82.8

- - Linearis sive systematisata ~ Melanoblastosis Q82.3

- - Marmorato telangectasica congenito ~ Q27.8

- - Macrocefalia - Q87.3

- - Megalencefalia - Q87.3

- - Verticis gyrata

- - Essenziale primitiva ~ Q82.8

- - Non essenziale primitiva ~ Q82.8

- - Primitiva ~ Q82.8

CVAgamma] ~ Agammaglobulinemia comune variabile [D80.1**CVID** ~ D83.9**CXCR2 ~ Neutropenia congenita grave, autosomica recessiva, da deficit di D70.0****CYP11A1 ~ Insufficienza surrenalica isolata ereditaria da deficit di E27.1****CYP11B2 ~ Deficit di aldosterone sintasi non legato a E27.4****Cystic eyeball** ~ Q11.0**Cysticercus cellulosae ~ Infezione da B69.9****Cytokine release syndrome] ~ Sindrome da rilascio di citochine [D76.4****Cytomegalovirus**

- Stato di immunocompetenza ~ Infezione disseminata da B25.88

- ~

- - Adrenalite da B25.88†, E35.1*

- - Altre malattie da B25.88

- - Angite da B25.88

- - Assistenza prestata alla madre per (sospetto di) lesione fetale da: infezione da Q35.3

- - Colangite da B25.88†, K93.8*

- - Colite da B25.80†, K93.8*

- - Dermatite da B25.88†, L99.8*

- - Digiunite da B25.80†, K93.8*

- - Duodenite da B25.80†, K93.8*

Cytomegalovirus –Continuazione

- ~ –Continuazione

- - Enterite da B25.80†, K93.8*

- - Enterocolite da B25.80†, K93.8*

- - Epatite da B25.1†, K77.0*

- - Ependimite da B25.88†, G05.1*

- - Esofagite da B25.80†, K23.8*

- - Gastrite da B25.80†, K93.8*

- - Glomerulonefrite da B25.88†, N08.0*

- - Glossite da B25.88†, K93.8*

- - Ileite da B25.80†, K93.8*

- - Infezione dell'apparato digerente da B25.80

- - Ipofisite da B25.88†, G05.1*

- - Malattia

- - - Renale tubulo-interstiziale da B25.88†, N16.0*

- - - Rene in malattia da B25.88†, N29.1*

- - - Uretere in malattia da B25.88†, N29.1*

- - - Vescica in malattia da B25.88†, N33.8*

- - Miosite da B25.88†, M63.29*

- - Mononucleosi da B27.1

- - Pancreatite da B25.2†, K87.1*

- - Paratiroidite da B25.88†, E35.8*

- - Polmonite da B25.0†, J17.1*

- - Prostatite da B25.88†, N51.0*

- - Tiroidite da B25.88†, E35.0*

- - Uretrite da B25.88†, N37.0*

- - Vascicolite da B25.88†, N51.8*

- - Vascolite da B25.88

Czarny-Ratajczak ~ Displasia spondiloepimetafisaria di tipo Q77.7**Czeizel-Lozonci ~ Sindrome di Q87.8**

D-2-idrossiglutarica

- L-2-idrossiglutarica → Acidemia combinata *E72.8*
- -
- - Acidemia *E72.8*
- - Aciduria *E72.8*
- - Condromatosi metafisaria con aciduria *Q78.4, E72.8*

Da Silva

v./v.a. Richieri Costa-da Silva

Dacrioadenite

- Sialoadenite IgG4-correlate → *K11.8*
- - *H04.0*

Dacriocoele → *H04.6***Dacriocistite**

- Cronico(a) → *H04.4*
- Flemmonosa) acuta, subacuta o non specificata → *H04.3*
- Neonatale → Congiuntivite e *P39.1*
- Osteopoichilosi → *Q78.8, H04.3*
- Sifilitico
- - Congenita → *A50.0†, H06.0**
- - Tardiva → *A52.7†, H06.0**

Dacriolitiasi → *H04.5***Dacriopericistite acuta, subacuta o non specificata** → *H04.3***Dacriops** → *H04.1***Dactilite**

- Sifilitica → *A52.7†, M90.19**
- Tubercolare → *A18.0†, M90.09**

Dahlberg → **Sindrome di** *Q87.8***Dahlberg-Borer-Newcomer** → **Sindrome di** *Q87.8***Dana** → **Sindrome di** *D51.3†, G32.0****Danbolt** → **Sindrome di** *E83.2***Dandy-Walker**

- Cataratte → Atrofia muscolare spinale - malformazione di *G12.8†, H28.2*, Q03.1*
- Con idrocefalo → Malformazione isolata di *Q03.1*
- Idrocefalo → Craniosinostosi - malformazione di *Q03.1, Q75.0*
- Malattia dei gangli della base-epilessia → Sindrome da disabilità cognitiva legata all'X- malformazione di *Q87.8*
- Polidattilia postassiale → Malformazione di *Q87.8*
- -
- - Dismorfismo facciale - macrocefalia - miopia - malformazione di *Q87.8*
- - Sindrome di *Q03.1*

Danlos

v./v.a. Ehlers-Danlos

Danno

- Adriblastina → *T88.7*
- Alotano → *T41.0*
- Chimico
- - Cervice successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 → Lacerazione, perforazione, rottura o *O08.6*

Danno → *Continuazione*

- Chimico → *Continuazione*
- - Intestino successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 → Lacerazione, perforazione, rottura o *O08.6*
- - Legamento largo successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 → Lacerazione, perforazione, rottura o *O08.6*
- - Tessuto periuretrale successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 → Lacerazione, perforazione, rottura o *O08.6*
- - Utero successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 → Lacerazione, perforazione, rottura o *O08.6*
- - Vescica successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 → Lacerazione, perforazione, rottura o *O08.6*
- Cutanei cronici da esposizione al calore → *L59.0*
- Degenerativo cerebrovascolare → *I67.9†, G32.8**
- Disfunzione cerebrali → Altro disturbo organico della personalità e del comportamento da malattia, *F07.8*
- Encefalico anossico non classificato altrove → *G93.1*
- Fetale da deficit di riboflavina materno → *P00.4*
- Feto
- - Anidramnios → *P01.2*
- - Malattia da virus Zika della madre → *P00.2*
- Midollare → Frattura
- - Colonna vertebrale con *T08.0, T09.3*
- - Sacrale con *S32.1, S34.18*
- - Vertebra cervicale con *S12.9, S14.10*
- - Vertebra lombare con *S32.00, S34.18*
- - Vertebra toracica con *S22.00, S24.10*
- Neonato
- - Anidramnios → *P01.2*
- - Malattia da virus Zika della madre → *P00.2*
- Organi e a tessuti della pelvi successivi ad aborto o a gravidanza ectopica o molare → *O08.6*
- Parete alveolare → *J84.00*
- Placenta provocati da amniocentesi, taglio cesareo o induzione chirurgica del parto → *P02.1*
- Renale acuto →
- - *N17*
- - *N17.99*
- Tessuto molle
- - Primo grado frattura o
- - - Lussazione aperta
- - - - Anca e della coscia → *S71.87!*
- - - - Avambraccio → *S51.87!*
- - - - Braccio → *S41.87!*
- - - - Collo → *S11.87!*
- - - - Colonna lombare e della pelvi → *S31.87!*
- - - - Gamba → *S81.87!*
- - - - Piede → *S91.87!*

Danno → *Continuazione*

- Tessuto molle → *Continuazione*
- - Primo grado frattura o → *Continuazione*
- - - Lussazione aperta → *Continuazione*
- - - - Polso e della mano → *S61.87!*
- - - - Testa → *S01.87!*
- - - - Torace → *S21.87!*
- - - Lussazione chiusa
- - - - Anca e della coscia → *S71.84!*
- - - - Avambraccio → *S51.84!*
- - - - Braccio → *S41.84!*
- - - - Collo → *S11.84!*
- - - - Colonna lombare e della pelvi → *S31.84!*
- - - - Gamba → *S81.84!*
- - - - Piede → *S91.84!*
- - - - Polso e della mano → *S61.84!*
- - - - Testa → *S01.84!*
- - - - Torace → *S21.84!*
- - Secondo grado frattura o
- - - Lussazione aperta
- - - - Anca e della coscia → *S71.88!*
- - - - Avambraccio → *S51.88!*
- - - - Braccio → *S41.88!*
- - - - Collo → *S11.88!*
- - - - Colonna lombare e della pelvi → *S31.88!*
- - - - Gamba → *S81.88!*
- - - - Piede → *S91.88!*
- - - - Polso e della mano → *S61.88!*
- - - - Testa → *S01.88!*
- - - - Torace → *S21.88!*
- - Lussazione chiusa
- - - Anca e della coscia → *S71.85!*
- - - - Avambraccio → *S51.85!*
- - - - Braccio → *S41.85!*
- - - - Collo → *S11.85!*
- - - - Colonna lombare e della pelvi → *S31.85!*
- - - - Gamba → *S81.85!*
- - - - Piede → *S91.85!*
- - - - Polso e della mano → *S61.85!*
- - - - Testa → *S01.85!*
- - - - Torace → *S21.85!*
- - Terzo grado frattura o
- - - Lussazione aperta
- - - - Anca e della coscia → *S71.89!*
- - - - Avambraccio → *S51.89!*
- - - - Braccio → *S41.89!*
- - - - Collo → *S11.89!*
- - - - Colonna lombare e della pelvi → *S31.89!*
- - - - Gamba → *S81.89!*
- - - - Piede → *S91.89!*
- - - - Polso e della mano → *S61.89!*
- - - - Testa → *S01.89!*
- - - - Torace → *S21.89!*
- - Lussazione chiusa

Danno –Continuazione

- Tessuto molle –Continuazione
- Terzo grado frattura o –Continuazione
- Lussazione chiusa –Continuazione
- Anca e della coscia ~ S71.86!
- Avambraccio ~ S51.86!
- Braccio ~ S41.86!
- Collo ~ S11.86!
- Colonna lombare e della pelvi ~ S31.86!
- Gamba ~ S81.86!
- Piede ~ S91.86!
- Polso e della mano ~ S61.86!
- Testa ~ S01.86!
- Torace ~ S21.86!
- Testicolo non traumatico ~ E29.9
- Unghia ~
- Contusione dito piede
- Con S90.2
- Senza S90.1
- Ferita aperta dito piede
- Con S91.2
- Senza S91.1

Dannoso del rumore sull'orecchio interno ~ Effetto H83.3**Dare dipendenza ~ Presenza nel sangue di altre sostanze suscettibili di R78.4****Darier ~ Malattia di Q82.8****Darier-White ~**

- Cheratosi follicolare Q82.8
- Malattia di Q82.8

Data

- Altro non specificata parte menisco
- Esterno ~ Lesione di menisco da lacerazione o traumatismo di vecchia M23.26
- Interno ~ Lesione di menisco da lacerazione o traumatismo di vecchia M23.23
- Camera anteriore ~ Corpo estraneo magnetico ritenuto (di vecchia H44.6
- Cervice dell'utero ~ Lacerazione di vecchia N88.1
- Corno
- Anteriore menisco
- Esterno ~ Lesione di menisco da lacerazione o traumatismo di vecchia M23.24
- Interno ~ Lesione di menisco da lacerazione o traumatismo di vecchia M23.21
- Posteriore menisco
- Esterno ~ Lesione di menisco da lacerazione o traumatismo di vecchia M23.25
- Interno ~ Lesione di menisco da lacerazione o traumatismo di vecchia M23.22
- Corpo
- Ciliare ~ Corpo estraneo
- Magnetico ritenuto (di vecchia H44.6

Data –Continuazione

- Corpo –Continuazione
- Ciliare ~ Corpo estraneo –Continuazione
- Non magnetico ritenuto (di vecchia H44.7
- Vitreo ~ Corpo estraneo
- Magnetico ritenuto (di vecchia H44.6
- Non magnetico ritenuto (di vecchia H44.7
- Cristallino ~ Corpo estraneo
- Magnetico ritenuto (di vecchia H44.6
- Non magnetico ritenuto (di vecchia H44.7
- Iride ~ Corpo estraneo
- Magnetico ritenuto (di vecchia H44.6
- Non magnetico ritenuto (di vecchia H44.7
- Localizzazioni multiple ~ Lesione di menisco da lacerazione o traumatismo di vecchia M23.20
- Manico di secchio ~ Lacerazione di vecchia M23.2
- Menisco non specificato ~ Lesione di menisco da lacerazione o traumatismo di vecchia M23.29
- Muscoli del pavimento pelvico ~ Lacerazione di vecchia N81.8
- Parete posteriore del globo oculare ~ Corpo estraneo magnetico ritenuto (di vecchia H44.6
- Secondaria a ferita penetrante dell'orbita ~ Ritenzione di corpo estraneo intraoculare (di vecchia H05.5
-
- Lacerazione vaginale di vecchia N89.8
- Ritenzione corpo estraneo
- Magnetico, intraoculare (di vecchia H44.6
- Non magnetico, intraoculare (di vecchia H44.7

Dattilolisi spontanea) ~ Ainhum (L94.6**Dauber ~ Nanismo primordiale microcefalico, tipo Q87.1****DAVID [deficit della funzione dell'ipofisi anteriore ed immunodeficienza variabile] ~ Sindrome D83.0, E23.0****Davies ~ Malattia di I42.3****Davignon-Chauveau ~ Distrofia muscolare congenita di tipo G71.2****Dawson ~ Encefalite**

- A81.1
- Corpi inclusi di A81.1

Day ~ Sindrome di Riley- G90.1**DBH [dopamina beta-idrossilasi] ~ Deficit di G90.88****DCLRE1C ~ Immunodeficienza combinata grave da deficit di D81.1****DCS [Disturbo della circolazione sanguigna] secondo Fontaine ~ I70.29****DDAI] ~ Disturbo da deficit di attenzione e iperattività [F90.0****DDOD ~ Sindrome Q87.8****De Barsy**

- Correlata a PYCR1 ~ Sindrome di Q82.8
- Legata ad ALDH18A1 ~ Sindrome di Q82.8
- Sindrome di Q82.8

De Cock

v./v.a. Grubben-de Cock-Borghgraef

De Grouchy di tipo I ~ Sindrome di Q93.5**De Silva ~ Sindrome marfanoide, tipo Q87.8****De Toni-Debré-Fanconi ~ Sindrome di E72.0****De Vries**

v./v.a. Gabriele de Vries

v./v.a. Koolen-De Vries

Deafferentazione

- Chirurgica ~ Vescica neuropatica: successiva a N31.2
- Lesione del midollo spinale ~ Dolore da G95.85

Deambulazione

- Non classificata altrove ~ Difficoltà alla R26.2
- Paralisi sopranucleare progressiva - acinesia pura con freezing della G23.1

Deaminasi

- ADA] ~ Deficit di adenosina D81.3
- Negli eritrociti ~ Anemia emolitica da eccesso di adenosina D55.3
-
- Deficit di adenosina monofosfato E79.8
- Immunodeficienza combinata grave da deficit di adenosina D81.3

Deardorff

v./v.a. Skraban-Deardorff

Debità

- Congenita S.A.I. ~ Condizione di P96.9
- Cronica ~ R53
- S.A.I. ~ R53

Debitazione senile ~ R54**Debole ~ Polso R09.8****Debolezza**

- Cingoli - distrofia muscolare ~ Sindrome contratture progressive a esordio infantile - G71.0
- Corde vocali ~ Miopatia distale con G71.0
- Erezione di origine organica ~ N48.4
- Lesione del motoneurone superiore ~ Paresi facciale (paralisi) (G83.6
- Mentale ~ F70
- Muscolare
- Atrofia ottica ~ Sindrome atrofia cerebrale diffusa progressiva ad esordio precoce - microcefalia postnatale - G31.88
- Bassa statura - dismorfismi facciali ~ Sindrome disabilità intellettiva - Q87.1
- Nervo facciale) da lesione del motoneurone inferiore ~ Paresi del nervo facciale (paralisi del nervo facciale) (G51.0

Debré

v./v.a. De Toni-Debré-Fanconi

v./v.a. Kocher-Debré-Semelaigne

-- Sindrome

-- A28.1

-- Fanconi (-de Toni) (- E72.0

Decadimento della massa muscolare ~ M62.89

Decalvante

- Quinquaud → Follicolite *L66.2*
- Siemens → Cheratosi follicolare spinulosa *Q82.8*

- → Follicolite *L66.2*

Decapitazione → S18**Decarbossilasi**

- L-aminoacidi aromatici → Deficit di *G24.8*
- → Deficit
- - *E71.0*
- - Malonil-CoA *E72.8*
- - Orotidilico *E79.8*

Decesso

- Anestesia complicante il parto → *O74.9*
- Causa
- - Durante la gestazione di causa non specificata → *O95*
- - Gestazionale
- - Diretta che avvenga più di 42 giorni ma meno di un anno dopo il parto → *O96.0*
- - Indiretta che avvenga più di 42 giorni ma meno di un anno dopo il parto → *O96.1*
- - Non specificata che avvenga più di 42 giorni ma meno di un anno dopo il parto → *O96.9*
- Fetale
- - Causa non specificata → *P95*
- - Precoce con ritenzione di feto morto → *O02.1*
- Intrauterino
- - Feto → Assistenza prestata alla madre per *O36.4*
- - O più feti → Continuazione della gravidanza dopo *O31.2*
- Materno
- - Causa non specificata, che avviene durante la gravidanza, il travaglio, il parto o il puerperio → *O95*
- - → Feto e neonato sofferenti per il *P01.6*
- Sequela causa gestazionale
- - Diretta → *O97.0*
- - Indiretta → *O97.1*
- - Non specificata → *O97.9*

Dechaume

v./v.a. Bonnet-Dechaume-Blanc

Deciduale generalizzata → Pelle Q80.8**Deciduo**

- Latte) → persistenza dei denti *K00.6*
- → Dente *K00.5*

Decimo nervo cranico] → Nervo vago [S04.8**Decisione paziente motivata**

- Credenze religiose →
- - Atto medico non eseguito per: *Z53*
- - Vaccinazione non eseguita per: *Z28*
- Influenza gruppo pressione →
- - Atto medico non eseguito per: *Z53*
- - Vaccinazione non eseguita per: *Z28*

Decolorazione dell'unghia → L60.8**Decompressione →**

- Malattia dei cassoni [malattia da *T70.3*
- Paralisi da *T70.3*

Decorso

- Poliarticolare [oligoartrite estesa] → Artrite giovanile cronica a esordio oligoarticolare e *M08.3*
- Prevalentemente recidivante remittente
- - Con menzione di esacerbazione acuta o di progressione → Sclerosi multipla a *G35.11*
- - Esacerbazione acuta → Sclerosi multipla infantile a *G35.11*
- - Senza menzione di esacerbazione acuta o di progressione → Sclerosi multipla a *G35.10*
- - → Sclerosi multiplo
- - - *G35.1*
- - - Acuta, tipo Marburg, a *G35.10*
- - - Pediatrica a *G35.10*
- → Carie dentaria arrestata nel suo *K02.3*

DECR → Encefalopatia progressiva con leucodistrofia da deficit di G31.81**Decubito**

- Cervice uterina → Ulcera (trofica) da *N86*
- Pressione
- - Con
- - - Perdita cutanea a spessore parziale che coinvolge l'epidermide e/o il derma → Ulcera da *L89.1*
- - - Vescica (contenente siero) (aperta) (lacerata) → Ulcera da *L89.1*
- - Limitata al solo eritema, pelle intatta → Ulcera da *L89.0*
- - Senza menzione dello stadio → Ulcera da *L89.9*
- Stadio
- - 1 → Ulcera da *L89.0*
- - 2 → Ulcera da *L89.1*
- - 3 → Ulcera da *L89.2*
- - 4 → Ulcera da *L89.3*
- → *L89*

Decussazione del nervo ottico e disgenesia del segmento anteriore → Sindrome da ipoplasia della fovea con difetto della Q15.8**Dedicator of cytokinesis 2] → Immunodeficienza combinata da deficit di DOCK2 [D81.8****Defecazione**

- Dolorosa → *R19.88*
- Frequente → *R19.4*
- Ostruita → Sindrome da *K59.01*
- → Disturbo della *K59.8*

Deferente

- v./v.a. Dotto deferente
- Dopo sterilizzazione precedente → Plastica degli ovidotti o dei condotti *Z31.0*
- →
- - Aplasia bilaterale congenita dei vasi *Q55.4*
- - Assenza acquisita del vaso *Z90.7*
- - Gonorrea acuta del vaso *A54.2†, N51.8**

Deferente →Continuazione

- → -Continuazione
- - Ricovero per chiusura delle tube di Falloppio o dei dotti *Z30.2*
- - Tubercolosi del vaso *A18.1†, N51.8**

Deferentite

- Gonorroica → *A54.2†, N51.8**
- Tubercolare → *A18.1†, N51.8**
- → *N49.1*

Defibrillatore

- Cardiaco →
- - Adattamento e manutenzione di *Z45.01*
- - Controllo di *Z45.00*
- - Portatore di: *Z95.0*
- - Sostituzione
- - - *Z45.00*
- - - Componenti di *Z45.00*
- - Terapia di resincronizzazione cardiaca → Portatore di: *Z95.0*

Defibrinazione

- Con emorragia intraparto → Sindrome da *O67.0*
- Feto o neonato → Sindrome da *P60*
- Non specificata → Sindrome da *D65.9*
- Successiva a condizioni morbose classificabili in 000-007 → Sindrome da *O08.1*
- →
- - Glomerulonefrite in sindrome da *D65.9†, N08.2**
- - Malattia glomerulare in sindrome da *D65.9†, N08.2**

Deficienza

- Congenita di fattore intrinseco → *D51.0*
- Enzimatico fosforibosilpirofosfato
- - Sintetasi → *E79.8*
- - Transferasi → *E79.8*
- Fattore
- - Coagulazione non classificato altrove → *D68.28*
- - Hageman →
- - - *D68.25*
- - - Sindrome da *D68.25*
- - Fosfatasi acida → *E83.38*
- - Idrossilasi 25-idrossivitamina-D1 → *E83.31*
- - Immunitaria → *D89.9*
- - Pseudovitamina D → *E83.31*
- - S.A.I. → mentale *F79*

Deficit

v./v.a. Tipo di malattia

Definienti Aids) → Presenza di indicatori di Aids (malattie U60.3!**Definito**

- Apparato digerente → Tumore Maligno: Sedi mal *C26.9*
- Apparato respiratorio → Tumore Maligno: Sedi mal *C39.9*
- Localizzazione focale parziale con crisi

Definito –Continuazione

- Localizzazione focale parziale con crisi –Continuazione
- - Esordio focale
- - - Non specificate → Epilessia e sindromi epilettiche idiopatiche, *G40.09*
- - - - Altre epilessie e sindromi epilettiche idiopatiche, *G40.08*
- - Parziale
- - - Complesse → Epilessia e sindromi epilettiche sintomatiche, *G40.2*
- - - Semplici → Epilessia e sindromi epilettiche sintomatiche, *G40.1*
- O non specificate → Altre cause di mortalità mal *R99*
- Sedi → Tumore maligno di altra e mal definita sede: lesione sconfinante a più zone contigue di altre e mal *C76.8*
- -
- - Altre cardiopatie mal *I51.8*
- - Tumore maligno di altra e mal definita sede: Altre sedi mal *C76.7*

Deformante

- Alcaptonurica → Osteoartrosi *E70.2†, M36.8**
- Giovanile → Iperostosi corticale *M88.99*
- Muscoli → Distonia *G24.1*
- Non specificata → Dorsopatia *M43.9*
- Obliterante → endarterite *I70*
- Progressiva → Distonia *G24.1*
- Specificate → Altre dorsopatie *M43.8*
- Tibia → Osteocondrosi *M92.5*
- Tumore maligno delle ossa → Osteodistrofia *C41.9†, M90.69**
- -
- - Artropatia sifilitica *A52.1†, M14.69**
- - Poliposi rinosinusale *J33.1*

Deformazione

- Acquisito
- - Orecchio esterno → *H61.1*
- - Padiglione auricolare → *H61.1*
- - Pancreas → *K86.88*
- Apparato urinario S.A.I. → congenita: *Q64.9*
- Avambraccio → congenita: *Q68.8*
- Caviglia acquisita non classificata altrove → *M21.68*
- Clavicola → congenita: *Q68.8*
- Congenito
- - Anca
- - - Non specificata → *Q65.9*
- - - - Altre *Q65.8*
- - Colonna vertebrale → *Q67.5*
- - Cranio, del viso e di osso mascellare → Altre *Q67.4*
- - Facciale da compressione → *Q67.1*
- - Fronte → *Q75.8*
- - Ginocchio → *Q68.2*
- - Mano → *Q68.1*
- - Muscolo sternocleidomastoideo → *Q68.0*

Deformazione –Continuazione

- Congenito –Continuazione
- - Osteomuscolari specificate → Altre *Q68.8*
- - Parete toracica S.A.I. → *Q67.8*
- - Piede
- - - Non specificata → *Q66.9*
- - - - Altre *Q66.8*
- - Sprengel → *Q74.0*
- - Torace → Altre *Q67.8*
- - Corneali → Altre *H18.7*
- Difetto di arto(i) non specificate → Altre *Q73.8*
- Gomito → congenita: *Q68.8*
- Madelung → *Q74.0*
- Metatarso acquisita → *M21.68*
- Midollo spinale o delle meningi → congenita: *Q06.9*
- Milza congenita → *Q89.08*
- Orbita → *H05.3*
- Ossea della pelvi che provoca sproporzione S.A.I. → *Q33.0*
- Parte anteriore del piede → *M21.68*

- Piede
- - Acquisita → *M21.68*
- - - → *M21.68*
- Regione malleolare acquisita non classificata altrove → *M21.68*
- S.A.I. →
- - Congenita: *Q89.9*
- - Multiple, congenite: *Q89.7*
- Scapola → congenita: *Q68.8*
- Sifilitica tardiva del naso → *A52.7†, J99.8**
- Sistema nervoso → congenita: *Q07.9*
- Tallone acquisita → *M21.68*

Deformità

- Acquisito
- - Apparato muscolo scheletrico, non specificata → *M95.9*
- - Arto
- - - Non specificata → *M21.9*
- - - Specificate → Altre *M21.8*
- - Capo → Altre *M95.2*
- - Caviglia e del piede → Altre *M21.68*
- - Collo → *M95.3*
- - Dito(a) del piede non specificata → *M20.6*
- - Naso → *M95.0*
- - Pelvi → *M95.5*
- - Specificate del sistema osteomuscolare → Altre *M95.8*
- - Torace e delle costole → *M95.4*
- Alluce (acquisita) → Altra *M20.3*
- Anca da osteocondrosi giovanile anteriore → *M91.2*
- Boutonnière [ad asola] e a collo di cigno → *M20.0*
- Congenito
- - Dito

Deformità –Continuazione

- Congenito –Continuazione
- - Dito –Continuazione
- - - Mano →
- - - - *Q68.1*
- - Pollice non classificata altrove → *Q68.1*
- - Orecchio interno → *Q16.5*
- - Padiglione auricolare → *Q17.3*
- - Cranica congenita con anencefalia → *Q00.0*
- - Dito(a) del piede (acquisite) → Altre *M20.5*
- - Feto → Distocia materno-fetale legata ad altre *O33.7*
- - Flessione → *M21.2*
- - Milza congenita → *Q89.08*
- - O più dita della mano → *M20.0*
- - Ossee della pelvi materna → Assistenza prestata alla madre per sproporzione causata da *O33.0*
- - Pelvica → Distocia da *O65.0*
- - Pollice, alopecia ed anomalie della pigmentazione → Sindrome da *Q87.1*
- - S.A.I. del tegumento S.A.I. → congenita: *Q84.9*
- - Sifilitica congenita del naso → *A50.5*

Degenerativo

v./v.a. Tipo di malattia

Degenerazione

- Altro disco intervertebrale specificato → *M51.3*
- Amiloidosica
- - Capillari → *E85.8†, I79.8**
- - Midollo spinale → *E85.4†, G32.8**
- - Sistema nervoso → *E85.4†, G99.8**
- - Arterie mediali → *I70.29*
- - Arteriosa
- - - Mediale → *I70.29*
- - - → *I70*
- - Arteriovascolare → *I70*
- - Cardiaca murale → *I51.5*
- - Cerebellare
- - Acquisita → *G31.9*
- - Paraneoplastica → *C80.9†, G32.8**
- - Retinica infantile → *G31.88*
- - -
- - - Alcolica *G31.2*
- - - Ittiosi - epatosplenomegalia - *Q87.8*
- - Cerebrale
- - - Arteriosclerotica → *I67.2†, G32.8**
- - - Beriberi → *E51.1†, G32.8**
- - - Deficit di vitamina B12 → *E53.8†, G32.8**
- - - Lipidosi
- - - Cerebrale in lipidosi cerebrale → *E75.4†, G32.8**
- - - Generalizzata → *E75.6†, G32.8**
- - - Malattia
- - - Anderson-Fabry → *E75.2†, G32.8**
- - - Cerebrovascolari → *I67.9†, G32.8**

Degenerazione –Continuazione

- Cerebrale –Continuazione
- - Malattia –Continuazione
- - - Niemann-Pick – E75.2†, G32.8*
- - Mixedema – E03.9†, G32.8*
- - Mucopolisaccaridosi – E76.3†, G32.8*
- - Neoplasia non classificata altrove – D48.9†, G32.8*
- - Senile non classificata altrove – G31.1
- - Sfigolipidosi – E75.3†, G32.8*
- - Sindrome
- - - Gaucher – E75.2†, G32.8*
- - - Hunter – E76.1†, G32.8*
- - - alcolica G31.2
- Cerebrovascolare – I67.9†, G32.8*
- Cocleosacculare - cataratta – H90.5†, H28.2*
- Combinato
- - Midollo spinale non classificata altrove – Anemia con D51.0†, G32.0*
- - Subacuto midollo spinale
- - - Deficit di vitamina B12 – E53.8†, G32.0*
- - - Malattie classificate altrove – G32.0*
- Congenito
- - Cervello infantile – Q04.9
- - Labirinto con compromissione della capacità uditiva – Q16.5
- Congiuntiva – Depositi e H11.1
- Corioretinica peripapillare elicoidale – H31.2
- Corneale – H18.4
- Coroidea – H31.1
- Cortico-basale [CBD] – G31.0†, F02.0*
- Cuore o miocardio
- - Grassa – I51.5
- - Senile – I51.5
- Dischi intervertebrali non classificata altrove – Mielopatia in M51.0†, G99.2*
- Disco
- - Cervicale
- - - Con
- - - - Mielopatia – M50.0†, G99.2*
- - - - Neurite – M50.1†, G55.1*
- - - - Radicolopatia – M50.1†, G55.1*
- - - - Altra M50.3
- - Intervertebrale
- - - Con
- - - - Neurite – M51.1†, G55.1*
- - - - Radicolopatia – M51.1†, G55.1*
- - - - Radicolite da M51.1†, G55.1*
- - Lombare con mielopatia – M51.0†, G99.2*
- - Toracico con radicolopatia – M51.1†, G55.1*
- Epatocellulare – K76.8
- Epatolenticolare –
- - E83.0
- - Demenza in E83.0†, F02.8*

Degenerazione –Continuazione

- Epatolenticolare –Continuazione
- - Malattia di Wilson [E83.0
- Epitelio pigmentato iride –
- - H21.2
- Faccette articolari – M47
- Gangli basali a esordio infantile – G23.8
- Grassa del fegato non classificata altrove – K76.0
- Iride e del corpo ciliare – H21.2
- Macula e del polo posteriore – Altra H35.38
- Maculare
- - Giovanile – Ipotropicosi con Q87.8
- - Miopica – H35.38
- Marginale
- - Pellucida – H18.4
- - Terrien – H18.4
- Margine pupillare – H21.2
- Miocardica – I51.5
- Mönckeberg – I70.29
- Multisistemica – G23.2
- Nervo ottico – H47.0
- Nervo visivo – H47.0
- Neurologico
- - Infantile-spasticità progressiva-disabilità intellettiva-lesioni della sostanza bianca – Sindrome G31.88
- - Progressivo
- - - Esordio precoce, cecità, atassia e spasticità – Sindrome da G31.88
- - - Neuropatia periferica ad esordio infantile correlata a CLCN6 – Sindrome da G31.88
- - Neuronale progressiva dell'infanzia associata a malattia epatica – G31.88
- - Nucleo lenticolare di Wilson – E83.0
- - O malattia renale – fibrocistico(a): Q61.8
- - Olivopontocerebellare
- - Ereditaria – G23.3
- - Familiare – G23.3
- - Pancreas – K86.88
- - Pigmentaria del pallido – G23.0
- - Polpa – K04.2
- - Rene policistico di tipo adulto – Q61.2
- - Retinico
- - Esordio tardivo, autosomica dominante – H35.5
- - Graticola – H35.4
- - Macrocistoide – H35.4
- - Microftalmia - glaucoma – H35.5†, H42.8*, Q11.2
- - Palizzata – H35.4
- - Pavimentosa – H35.4
- - Periferica – H35.4
- - Reticolare – H35.4
- - S.A.I. – H35.4
- - Sifilitica del miocardio – A52.0†, I52.0*
- - Sistema nervoso dovuta ad alcol – G31.2

Degenerazione –Continuazione

- Spinocerebellare e distrofia corneale – Sindrome da G11.9, H18.5
- Striatonigrale – G23.2
- Tapetoretinica – Atassia e G11.9, H35.5
- Tappeto-retinica – Ipoplasia cerebellare – Q04.3
- Tubercolare del midollo spinale – A17.8†, G07*
- Vascolare – I70
- Vitreoretinica
- - Fiocchi di neve – H35.5
- - Wagner – H35.5
- -
- - Cerebellare ereditaria G11.9
- - Corpo vitreo H43.8
- - Menisco M23.3
- Deglutito S.A.I. – Corpo estraneo T18.9**
- Deglutizione anormale – Malocclusione da: K07.5**
- Degos**
v./v.a. Dowling-Degos
- Degos-Delort-Tricot – Sindrome di I77.88**
- Degradazione delle glicoproteine – Difetti della E77.1**
- Deidratasi –**
- Deficit di pterina-4-alfa-carbinolamina E70.1
- Neurodegenerazione deficit
- - NADHX E88.8†, G32.8*
- - NADPHX E88.8†, G32.8*
- Porfiria da deficit di delta-aminolevulinico E80.2
- Deidrocolesterolo riduttasi – Deficit di 7-Q87.1**
- Deidrogenasi**
- Acido isovalerico – Deficit di CoA E71.1
- Aldeide ossidasi, tipo A – Deficit combinato di solfito ossidasi, xantina E72.1
- Anomalie dentali – Deficit di steroide K76.8
- Catena
- - Corto –
- - - Deficit di acil-CoA E71.3
- - - Iperinsulinismo da deficit di 3-idrossiacil-CoA E71.3
- - - Ipoglicemia iperinsulinemica da deficit di 3-idrossilacil-CoA E71.3
- - Lungo – Deficit
- - - 3-idrossiacil-CoA E71.3
- - - Acil-CoA E71.3
- - Media – Deficit di acil-CoA E71.3
- - Ramificata – Deficit di 2-chetoacido E71.0
- - Chinasi a catena ramificata – Sindrome autismo-epilessia, da deficit di chetoacido E71.1
- Forma
- - Giovanile – Deficit di 3-fosfoglicerato E72.8
- - Infantile – Deficit di 3-fosfoglicerato E72.8
- Fosfatasi – Deficit della piruvato E74.4

Deidrogenasi –Continuazione

- G-6-PD] ~ Anemia da deficit di Glucoso-6-Fosfato *D55.0*
- Tipo
- - 3 ~
- - - Deficit di 17-beta-idrossisteroide *E29.1*
- - - Disturbi dello sviluppo sessuale 46,XY da deficit di 17-beta-idrossisteroide *E29.1*
- - - Pseudoermafroditismo maschile da deficit di 17 beta-idrossisteroide *E29.1*
- - 9 ~ Deficit di acil-CoA *E71.3*
- Xantina aldeide ossidasi ~ Deficit doppio di xantina *E79.8*
- ~
- Anemia da deficit di 6-fosfogluconato *D55.1*
- Aumento, non diagnostico, delle transaminasi e della lattico *R74.0*
- Deficit
- - 2-metilbutiril-CoA *E71.1*
- - 3-fosfoglicerato *E72.8*
- - Aldeide *Q87.1*
- - - Complesso sarcosina *E72.5*
- - - Congenito di precallicreina *D68.8*
- - - D-glicerato *E74.8*
- - - Diidrolipoamide *E74.4*
- - - Diidropirimidina *E79.8*
- - - Dimetilglicina *E72.5*
- - - E1-alfa della piruvato *E74.4*
- - - E1-beta della piruvato *E74.4*
- - - E2 della piruvato *E74.4*
- - - E3 della piruvato *E74.4*
- - - Glutaril-CoA *E72.3*
- - Multiplo
- - - Acil-CoA *E71.3*
- - - Neonatale transitorio di acil-CoA *P72.8*
- - - Piruvato- *E74.4*
- - - Saccaropina *E72.3*
- - - Succinico semialdeide *E72.8*
- - - Xantina *E79.8*
- - - Xilitolo *E74.8*
- - Glicogenosi da deficit di lattato *E74.4*
- - GSD da deficit di lattato *E74.4*
- - Iperplasia surrenalica congenita da deficit di 3-beta-idrossisteroide *E25.08*
- - Ritardo dello sviluppo deficit
- - - 2-metilbutiril-CoA *E71.1*
- - - Metilmalonato semialdeide *E71.1*

Deiscenza

- Anastomosi
- - Pancreas con interessamento dell'intestino tenue ~ *K91.82*
- - Successiva ad intervento chirurgico sul pancreas ~ *K91.82*
- - Sutura successivo
- - - Altro intervento chirurgico su altre parti dell'apparato digerente ~ *K91.83*
- - - Intervento chirurgico

Deiscenza –Continuazione

- Anastomosi ~Continuazione
- - Sutura successivo ~Continuazione
- - - Intervento chirurgico ~Continuazione
- - - - Ano ~ *K91.83*
- - - - Colecisti e dotti biliari ~ *K91.81*
- - - - Esofago ~ *K91.83*
- - - - Intestino ~ *K91.83*
- - - - Pancreas ~ *K91.82*
- - - - Retto ~ *K91.83*
- - - - Stomaco ~ *K91.83*
- - - - Trachea, bronchi e polmoni ~ *J95.82*
- - - Tratto gastrointestinale ~ *K91.83*
- - Canale semicircolare ~ Sindrome da *H83.8*
- - Capsula di) articolazione S.A.I. ~ traumatico: *T14.3*
- - Episiotomia ~ *O90.1*
- - Ferita
- - - Lacerazione perineale ~ *O90.1*
- - - Perineale ostetrica ~ *O90.1*
- - - Taglio cesareo ~ *O90.0*
- - Ferita operatoria
- - - Non classificata altrove ~ *T81.3*
- - - *T81.3*
- - Legamento S.A.I. ~ traumatico: *T14.3*
- - Sutura
- - - Pancreas con interessamento dell'intestino tenue ~ *K91.82*
- - - Successiva ad intervento chirurgico sul pancreas ~ *K91.82*

Dejerine

v./v.a. Landouzy-Dejerine

Déjerine-Sottas ~ Malattia di: *G60.0***Déjerine-Thomas ~ Atrofia di** *G23.3***Delezione**

- 1p36
- - Subtelomerica ~ *Q93.5*
- - ~
- - - *Q93.5*
- - - Sindrome da *Q93.5*
- - 3p distale ~ *Q93.5*
- - 8q24.3 ~ Sindrome da *Q93.5*
- - 17q distale ~ *Q93.5*
- - Bialleliche nel cluster del gene ATAD3 ~ Sindrome letale da ipoplasia pontocerebellare, ipotonica e insufficienza respiratoria causata da *Q04.3*
- - Braccio corto cromosoma
- - - 4 ~ *Q93.3*
- - - 5 ~ *Q93.4*
- - Carico autosoma
- - - Non specificata ~ *Q93.9*
- - - ~ Altre *Q93.8*
- - Con altri riarrangiamenti complessi ~ *Q93.7*
- - DNA mitocondriale correlata a DNA2 ~ Sindrome da *G71.3*

Delezione –Continuazione

- Duplicazione invertita 8p ~ Sindrome da *Q92.5*
- Intragenica di NF1 ~ Neurofibromatosi tipo 1 da *Q85.0*
- Parziale
- - Braccio corto cromosoma
- - - 4 ~ *Q93.3*
- - - 5 ~ *Q93.4*
- - Cromosoma
- - - Y ~ *Q98.6*
- - - ~ Altre *Q93.5*
- - Paterna di 15q11q13 ~ Sindrome di Prader-Willi da *Q87.1*
- - Visibili solo in prometafase ~ *Q93.6*

Delinquenza di gruppo ~ *F91.2***Delirante**

- Acuto Bouffée délirante
- - Con sintomi schizofrenici ~ Episodio *F23.1*
- - Senza sintomi schizofrenici o non specificata ~ Episodio *F23.0*
- - Indotto ~ Disturbo *F24*
- - Organico [schizofreniforme] ~ Disturbo *F06.2*
- - Persistente
- - - Non specificati ~ Disturbi *F22.9*
- - - ~ Altri disturbi *F22.8*

~

~ - Altri disturbi psicotici acuti prevalentemente *F23.3*

~ - Dismorfofobia

~ - - *F22.8*~ - - Non *F45.2*~ - Disturbo *F22.0***Delirio**

- Anticolinergico ~ *T44.3*
- Descritto come non sovrapposto a demenza ~ *F05.0*
- - Non specificato ~ *F05.9*
- - Origine mista ~ *F05.8*
- - Postoperatorio ~ *F05.8*
- - Rapporto sensitivo ~ *F22.0*
- - Sovrapposto a demenza ~ *F05.1*
- - ~ Altro *F05.8*

Delleman ~ Sindrome di *Q87.8***Delort**

v./v.a. Degos-Delort-Tricot

Delta

v./v.a. Virus Delta

~ - Beta talassemia ~ *D56.2*

~

~ - Comprende i tipi alfa/beta e gamma/ *C86.1*~ - Difetto combinato del pool di deposito dei granuli alfa e *D69.1*~ - Difetto isolato del pool di deposito dei granuli *D69.1*~ - Epatite *B17.8*

Delta1-pirrolina-5-carbossilato deidrogenasi
- Deficit di *E72.5***Delta-aminolevulinico deidratasi** - Porfiria da deficit di *E80.2***Delta-sarcoglicano** - Distrofia muscolare dei cingoli da deficit di *G71.0***Delta-sarcoglicanopatia** - *G71.0***Deltoideo** - Distorsione e distrazione della caviglia: Legamento *S93.41***Demenza**

- Altre malattie specificate classificate altrove - *F02.8**
- Alzheimer - *G30.9†, F00.9**
- Arteriosclerotica - *F01*
- Atipica, tipo Alzheimer - *F00.2**
- Atrofia cerebrale
- - Circoscritta - *G31.0†, F02.0**
- - Presenile - *G31.88†, F02.8**
- Avvelenamento
- - Monossido di carbonio - *T58†, F02.8**
- - - *T65.9†, F02.8**
- Binswanger - *F01.2*
- Complessa da AIDS - *B22†, F02.4**
- Con corpi di Levy - *G31.82†, F02.8**
- Corea di Huntington - *F02.2**
- Deficit di vitamina B12 - *E53.8†, F02.8**
- Degenerativo primario
- - S.A.I. - *F03*
- - Tipo Alzheimer
- - - Esordio
- - - - Presenile - *G30.0†, F00.0**
- - - - Senile
- - - - - *F00.1**
- - - - - *G30.1†, F00.1**
- - - Insorgenza presenile - *F00.0**
- - - - *G30.9†, F00.9**
- Degenerazione epatolenticolare - *E83.0†, F02.8**
- Dialisi - *N18.5†, F02.8**
- Disturbo cerebrale del metabolismo dei lipidi - *E75.6†, F02.8**
- Encefalitica - *G04.9†, F02.8**
- Encefalopatia - *G93.4†, F02.8**
- Epilessia - *G40.9†, F02.8**
- Frontotemporale
- - Con malattia dei motoneuroni - *G31.0†, F02.0*, G12.2*
- - FTD) - *G31.0†, F02.0**
- - Variante dell'atrofia temporale destra - *G31.0†, F02.0**
- - -
- - - Miopatia da corpi inclusi associata alla malattia ossea di Paget e *G71.8, G31.0*
- - - Variante comportamentale della *G31.0†, F02.0**
- Guam - Complesso Parkinson- *G21.8†, F02.8**
- Heller - *F84.3*

Demenza - *Continuazione*

- Inalazione di droghe - *F18.7*
- Infantile - *F84.3*
- Ipercalcemia - *E83.58†, F02.8**
- Ipotireosi da carenza di iodio acquisita - *E01.8†, F02.8**
- Ipotiroidismo acquisito - *E03.9†, F02.8**
- Lobo frontale - *G31.0†, F02.0**
- Lupus eritematoso sistemico - *M32.1†, F02.8**
- Malattia
- - Alzheimer esordio
- - - Precoce (tipo 2) - *G30.0†, F00.0**
- - - Tardivo
- - - - Tipo 1) - *G30.1†, F00.1**
- - - - - *G30.1†, F00.1**
- - Creutzfeldt-Jacob - *A81.0†, F02.1**
- - Pick - *G31.0†, F02.0**
- Morbo
- - Alzheimer - *G30.9†, F00.9**
- - Wilson - *E83.0†, F02.8**
- Multi-infartuale - *F01.1*
- Neoplasia intracranica incerta - *D43.2†, F02.8**
- Neurosifilide - *A52.1†, F02.8**
- Non specificata - *F03*
- Paralisi agitante -
- - *F02.3**
- - *G20.90†, F02.3**
- Paralitico
- - Congenita - *A50.4†, F02.8**
- - Giovanile
- - - Sifilitica - *A50.4†, F02.8**
- - - - *A50.4†, F02.8**
- - - Sifilide - *A52.1†, F02.8**
- - - Sifilitica progressiva - *A52.1†, F02.8**
- - - - *A52.1†, F02.8**
- Parkinsonismo
- - O malattia di Parkinson - *F02.3**
- - - *G20.90†, F02.3**
- Pellagra - *E52†, F02.8**
- Poliarterite nodosa - *M30.0†, F02.8**
- Presenile
- - Malattia di Alzheimer - *G30.0†, F00.0**
- - Tipo Alzheimer - *F00.0**
- - - Malattia da HIV con *B22†, F02.4**
- Prevalentemente corticale - *F01.1*
- Pugile - *F07.2*
- S.A.I. -
- - Presenile: *F03*
- - Senile: *F03*
- Sclerosi
- - Alzheimer - *G30.9†, F00.9**
- - Cerebrale lobare atrofica - *G31.0†, F02.0**
- - Multipla - *G35.9†, F02.8**

Demenza - *Continuazione*

- Sclerosi - *Continuazione*
- - Presenile - *G30.0†, F00.0**
- Seguito di trauma craniocerebrale - *T90.9†, F02.8**
- Semantica - *G31.0†, F02.0**
- Senile
- - Malattia di Alzheimer - *G30.1†, F00.1**
- - Tipo Alzheimer - *F00.1**
- Sifilitica progressiva - *A52.1†, F02.8**
- Tipo
- - Alzheimer con forma
- - - Atipica - *G30.8†, F00.2**
- - - Mista - *G30.8†, F00.2**
- - Depressivo o paranoide - senile: *F03*
- Tripanosomiasi africana - *B56.9†, F02.8**
- Uremica - *N18.89†, F02.8**
- Vascolare
- - Esordio acuto - *F01.0*
- - Mista corticale e subcorticale - *F01.3*
- - Non specificata - *F01.9*
- - Sub-corticale - *F01.2*
- - - Altra *F01.8*
- -
- - Aggressività in *U63.4!*
- - Agitazione in *U63.4!*
- - Apatia in *U63.3!*
- - Avvelenamento: Psicostimolanti che, potenzialmente, possono provocare *T43.6*
- - Corea di Huntington con *G10†, F02.2**
- - Delirio
- - Descritto come non sovrapposto a *F05.0*
- - Sovrapposto a *F05.1*
- - Disinibizione in *U63.5!*
- - Malattia
- - - HIV con *B22†, F02.4**
- - - Huntington con *G10†, F02.2**
- - Pseudosclerosi spastica con *A81.0†, F02.1**
- - Sintomo
- - - Affettivi in *U63.1!*
- - - Ansiosi in *U63.2!*
- - - Psicotici in *U63.0!*
- - Vagabondaggio in *U63.6!*

Demielinizzante

- Corpo calloso - Encefalopatia *G37.1*
- Infiammatoria acuta -
- Poliradiculoneuropatia *G61.0*
- Leucodistrofia centrale demielinizzante-sindrome di Waardenburg-malattia di Hirschsprung] - PCWH [Neuropatia periferica *Q87.8*
- Sindrome di Waardenburg-malattia di Hirschsprung] - PCWH [Neuropatia periferica demielinizzante-leucodistrofia centrale *Q87.8*
- Sistema nervoso
- - Centrale

Demielinizzante –Continuazione

- Sistema nervoso –Continuazione
- - Centrale –Continuazione
- - - Non specificata – Malattia G37.9
- - - Mielite trasversa acuta in malattie G37.3
- - Periferico – Malattia G62.88
- Specificate del sistema nervoso centrale – Altre malattie G37.8
- Subacuta – Polineuropatia infiammatoria G61.8

Demielinizzazione

- Centrale del corpo calloso – G37.1
- Cerebrale da deficit di metionina adenosil transferasi – E72.1
- Concentrica – G37.5
- Corso di neurite ottica – G36.0
- Disseminato acuta
- - Non specificata – G36.9
- - Specificata – Altra G36.8
- - Malattia da HIV con B22†, G94.8*

Deminutus [ternidensiasi] – Infezione da: Ternidens B81.8**Demodecia – B88.0****Demodex – Dermatite**

- Palpebra da specie di B88.0†, H03.0*
- Specie di B88.0

Demonio – Mano da A66.3**Demons-Meigs – Sindrome di D27****Demoralizzazione ed apatia – R45.3****Denborough**

v./v.a. King-Denborough

DEND ritardo dello sviluppo epilessia diabete neonatale

- Forma intermedia – Sindrome E10.40
- - Sindrome E10.40

Dendritica

- v./v.a. Sarcoma a cellule dendritiche
- Cornea da Herpes simplex – Ulcera B00.5†, H19.1*
- Disciforme – Cheratite H19.1*
- Herpes simplex – Cheratite B00.5†, H19.1*
- Indeterminato – Tumore a cellule C96.4
- Plasmacitoidi blastiche [TCPDB] – Neoplasia a cellule C86.4

Dendriticum – Infezione da Dicrocoelium B66.2**Dengue**

- v./v.a. Febbre dengue
- Con segni premonitori – A97.1
- Grave – A97.2
- Senza segni premonitori – A97.0
- -
- - DHF [Febbre emorragica A97.9
- - Infezione da virus A97.9
- - Vaccinazione contro la Z25.8

Dennis

v./v.a. Medeira-Dennis-Donnai

Dennis-Fairhurst-Moore – Sindrome di Q87.0**Densità**

- LDL] – Iperlipoproteinemia a lipoproteine a bassa E78.0
- Molto bassa [VLDL] – Iperlipoproteinemia a lipoproteine a E78.1
- Struttura
- - Ossa – Altri disturbi specificati della M85.8
- - Ossea – Disturbo, non specificato, della M85.9
- - Deficit di lipoproteine ad alta E78.6

Dent – Malattia di N25.8**Dentale**

- v./v.a. blefaro-cheilo-dentale
- v./v.a. oculo-facio-cardio-dentale
- v./v.a. onicotrico-dentale
- Arancioni – Depositi [accrezioni] K03.6
- Betel – Depositi [accrezioni] K03.6
- Materie albe – Depositi [accrezioni] K03.6
- Neri – Depositi [accrezioni] K03.6
- Non specificata – Malattia dei tessuti duri K03.9
- Scorbutico – Infiammazione degli alveoli E54†, K93.8*
- Sopragengivale – Tartaro K03.6
- Sottogengivale – Tartaro K03.6
- Tabacco – Depositi [accrezioni] K03.6
- Verdi – Depositi [accrezioni] K03.6
- -
- - Abrasione K03.1
- - Altre malattie specificate dei tessuti duri K03.8
- - Anchilosi K03.5
- - Ascesso
- - - Con fistola: K04.6
- - - S.A.I.: K04.7
- - Chiazzeria dello smalto K00.3
- - Cisti della lamina K09.0
- - Deficit di steroide deidrogenasi - anomalie K76.8
- - Dente
- - - Accessorio causa di affollamento K07.3
- - - Sopranumerario causa di affollamento K07.3
- - Depositi [accrezioni] K03.6
- - Discromie K00.3
- - Disturbi Z13.8
- - Erosione K03.2
- - Fluorosi K00.3
- - Geminazione K00.2
- - Iperplasia irritativa della cresta alveolare edentula [iperplasia da protesi] K06.2
- - Mesiodente causa di affollamento K07.3
- - Modificazioni post-eruttive del colore dei tessuti duri K03.7
- - Paramolare causa di affollamento K07.3
- - Ritenzione di radice K08.3
- - Sindrome oculo-scheleto- Q87.1
- - Stomatite: da protesi K12.1

Dentalveolare – Ascesso

- Con fistola: K04.6
- S.A.I.: K04.7

Dentario

- Arrestata nel suo decorso – Carie K02.3
- Completa) (parziale) – Protesi Z97.8
- Non specificata – Carie K02.9
- Secca – Carie K02.3
- -
- - Altre carie K02.8
- - Anomalia
- - - Eruzione K00.6
- - - Rapporti delle arcate K07.2
- - Deviazione dalla linea mediale dell'arcata K07.2
- - Dislocazione di gemma K00.4
- - Fornitura ed adattamento di protesi Z46.3
- - Ipertrafia degli alveoli K08.88
- - Portatore di impianti mandibolari e di radici Z96.5

Dentato-rubro-pallido-luisiana – Atrofia G11.8**Dente**

- Abituale – Abrasione dei K03.1
- Accessorio causa di affollamento dentale – K07.3
- Accidente, estrazione o periodontopatie locali – Perdita di K08.1
- Adiacenti – Denti inclusi o ritenuti con posizione anomala degli stessi o dei K07.3
- Allungato – K00.2
- Cause sistemiche – Disgregazione dei K08.0
- Con macchia rosa – K03.3
- Deciduo
- - Latte) – persistenza dei K00.6
- - - K00.5
- Dente – K00.2
- Dentifricio – Abrasione dei K03.1
- Dieta – Erosione dei K03.2
- Estrinseche S.A.I. – Macchie dei K03.6
- Evaginato – K00.2
- Farmaci e medicinali – Erosione dei K03.2
- Hutchinson da sifilide congenita – A50.5
- I –
- - Affollamento di K07.3
- - Diastema di K07.3
- - Dislocazione di K07.3
- - Rotazione di K07.3
- - Spaziatura anormale di K07.3
- - Trasposizione di K07.3
- Idiopatica – Erosione dei K03.2
- Incluso
- - Embedded] – K01.0
- - O ritenuti con posizione anomala degli stessi o dei denti adiacenti – K07.3
- Invaginato – K00.2

Dente –Continuazione

- Iperdistanziati, dismorfismi facciali e ritardo dello sviluppo → Sindrome da anomalie del palato, *Q87.0*
- Latte
- Tipo Turnpenny → Displasia ectodermica con *Q82.8*
- - - Prematuro: Caduta dei *K00.6*
- Loro strutture sostegno
- - Non specificato → Disturbo dei *K08.9*
- - - Altri disturbi specificati dei *K08.88*
- Mandibolari → Occlusione linguale posteriore dei *K07.2*
- Natale → *K00.6*
- Neonatale →
- - *K00.6*
- - Steatocistoma - *L72.2*
- Non
- - Classificate altrove → Anomalie ereditarie della struttura dei *K00.5*
- - Specificato → Disturbo dello sviluppo dei *K00.9*
- Opalescenti senza osteogenesi imperfetta → *K00.5*
- Patologica → Frattura di *K08.81*
- Piolo [conici] → *K00.2*
- Professionale →
- - Abrasione dei *K03.1*
- - Erosione dei *K03.2*
- Ritenuto [impacted] → *K01.1*
- Rituale → Abrasione dei *K03.1*
- Rotto → *S02.5*
- S.A.I. →
- - Colorazione intrinseca dei *K00.8*
- - Erosione dei *K03.2*
- - Macchie dei *K03.6*
- Soprannumerari → *K00.1*
- Soprannumerario causa di affollamento dentale → *K07.3*
- Supplementari → *K00.1*
- Tradizionale → Abrasione dei *K03.1*
- Turner → *K00.4*
- Vomito persistente → Erosione dei *K03.2*
- -
- - Agenesia selettiva dei *K00.0*
- - Altri disturbi dello sviluppo dei *K00.8*
- - Anchilosi dei *K03.5*
- - Anomalia
- - - Formazione dei *K00.4*
- - - Posizione dei *K07.3*
- - Attrito eccessivo dei *K03.0*
- - Concrescenza di *K00.2*
- - Dente → Dente: in *K00.2*
- - Frattura di *S02.5*
- - Fusione di *K00.2*
- - Geminazione di *K00.2*
- - Lussazione di *S03.2*

Dente –Continuazione

- - - Continuazione
- - Mobilità del *K08.88*
- - Modificazioni del colore durante la formazione del *K00.8*
- - Prematuro: emergenza dei *K00.6*
- - Psicogeno(a): Digignamento dei *F45.8*
- - Riassorbimento
- - - Esterno) dei *K03.3*
- - - Patologico dei *K03.3*
- - Usura
- - - Interprossimale dei *K03.0*
- - - Occlusale dei *K03.0*
- Denticolo(i) → *K04.2***
- Dentifricio → Abrasione dei denti: da *K03.1***
- Dentigena → Cisti: *K09.0***
- Dentina**
- Secondaria o irregolare → *K04.3*
- Sensibile → *K03.8*
- -
- - Carie della *K02.1*
- - Displasia della *K00.5*
- Dentinogenesi imperfetto**
- Bassa statura - ipoacusia - ritardo mentale → *Q87.8*
- Tipo 2 → *K00.5*
- Dentizione**
- Precoce → *K00.6*
- -
- - Displasia spondiloepimetafisaria - anomalie della *Q77.7*
- - Sindrome della *K00.7*
- Dento**
- v./v.a. lacrimo-auriculo-dento-digitale
- v./v.a. oculo-dento-digitale
- v./v.a. trico-dento-osseo
- v./v.a. trico-dento-ungueale
- Dentovertebrali → Polidattilia postassiale - anomalie *Q87.2***
- Denudati [bare lymphocyte syndrome] → Sindrome dei linfociti *D81.6***
- Denys-Drash → Sindrome di *N04.1***
- Deperimento → Malattia da HIV con sindrome da *B22***
- Depersonalizzazione-derealizzazione → Sindrome di *F48.1***
- Depigmentazione bilaterale acuta dell'iride → *H21.2***
- Deplezione**
- DNA mitocondriale forma
- - Encefalomiopatica con
- - - Aciduria metilmalonica → Sindrome da *G31.81, E71.1*
- - - Anomalie craniofacciali variabili → Sindrome da *G31.81, Q75.9*
- - - Tubulopatia renale → Sindrome da *G31.81†, N16.8**
- - Epatocerebrale da deficit di DGUOK → Sindrome da *G31.81*

Deplezione –Continuazione

- DNA mitocondriale forma →Continuazione
- - Epato-cerebro-renale → Sindrome da *G31.81*
- - Miopatica → Sindrome da *G71.3*
- Focale dei mitocondri → Miopatia prossimale con *G71.3*
- Linfocitaria
- - Diffusamente fibrotizzante → Linfoma di Hodgkin classico variante a *C81.3*
- - Reticolare → Linfoma di Hodgkin classico variante a *C81.3*
- - - Linfoma di Hodgkin (classico) a *C81.3*
- Plasmatica o dei fluidi extracellulari → *E86*
- Salina
- - Idrice) → Prostrazione da calore da *T67.4*
- - - Esaurimento da calore da *T67.4*
- Sodica da calore → Sindrome da *T67.8*
- Depolarizzazione prematuro**
- Atriale → *I49.1*
- Giunzionale → *I49.2*
- Ventricolare → *I49.3*
- - Altra e non specificata *I49.4*
- Deposito**
- Accrezioni dentale
- - Arancioni → *K03.6*
- - Betel → *K03.6*
- - Materie albe → *K03.6*
- - Neri → *K03.6*
- - Tabacco → *K03.6*
- - Verdi → *K03.6*
- - - *K03.6*
- Acido sialico libero → Malattia da *E77.8*
- Cerebrale di ferro, tipo 1 → Neurodegenerazione con *G23.0*
- Cistina → Nefrosclerosi in malattia da *E72.0†, N29.8**
- Congiuntivale → Amiloidosi con *E85.4†, H13.8**
- Corneali → Pigmentazioni e *H18.0*
- Cristalli
- - Altre malattie metaboliche → Artropatia da *M14.1**
- - Idrossiapatite → Malattia da *M11.0*
- Cristallini nel corpo vitreo → *H43.2*
- Degenerazioni della congiuntiva → *H11.1*
- Glicogeno
- - Con cardiomiopatia grave da deficit di glicogenina → Malattia da *E74.0†, I43.1**
- - Cuore → Malattia da *E74.0†, I43.1**
- - Deficit
- - - Enzima ramificante del glicogeno, forma neuromuscolare perinatale fatale → Malattia da *E74.0*
- - - Fosfoglicerato chinasi 1 → Malattia da *E74.0*
- - - Glicogeno da deficit di glicogeno fosforilasi muscolare → Malattia da *E74.0*
- - - Glucosio-6-fosfatasi → Malattia da *E74.0*

Deposito –Continuazione

- Glicogeno –Continuazione
- Deficit –Continuazione
- Maltasi acida → Malattia da E74.0
- Dovuto deficit
- Aldolasi A → Malattia da E74.0
- Fosfoglicerato mutasi → Malattia da E74.0†, G73.6*
- Fegato e reni → Malattia da E74.0
- Tipo
- 4
- Forma
- Epatica progressiva → Malattia da E74.0
- Neuromuscolare dell'adulto → Malattia da E74.0
- Neuromuscolare infantile → Malattia da E74.0
-
- Forma combinata epatica e miopatica infantile della malattia da E74.0
- Forma neuromuscolare perinatale fatale della malattia da E74.0
- 9B → Malattia da E74.0
- 9D → GSD [Malattia da E74.0
-
- Cardiomegalia in malattia da E74.0†, I43.1*
- GSD [Malattia da E74.0
- Malattia renale tubulo-interstiziale in malattia da E74.0†, N16.3*
- Pielonefrite in malattia da E74.0†, N16.3*
- Granuli
- Alfa e delta → Difetto combinato del pool di D69.1
- Delta → Difetto isolato del pool di D69.1
- Lipidi
- Neutro con
- Ittiosi → Malattia da E75.5
- Miopatia] → NLSM [Malattia da E75.5†, G73.6*
-
- E75.6
- Distrofia retinica in malattia da E75.6†, H36.8*
- Miopatia in malattia da E75.6†, G73.6*

Depressione

- Agitata → Episodio singolo, senza sintomi psicotici, di F32.2
- Ansioso
- Lieve o non persistente) → F41.2
- Persistente → F34.1
- Atipica → F32.8
- Cerebrale neonatale → P91.4
- Con rischio vitale → Episodio singolo, senza sintomi psicotici, di F32.2
- Cranio → Q67.4
- Disturbo di personalità → F34.1
- Endogena

Depressione –Continuazione

- Endogena –Continuazione
- Con sintomi psicotici → F33.3
- Senza sintomi psicotici → F33.2
- Maggiore
- Con sintomo psicotico →
- Episodi gravi ricorrenti di: F33.3
- Singolo episodio di: F32.3
- Ricorrente, senza sintomi psicotici → F33.2
- → Episodio singolo, senza sintomi psicotici, di F32.2
- Mascherata S.A.I. → Singoli episodi di F32.8
- Midollo osseo
- Natura tossica → D61.9
- → D61.9
- Nevrotica → F34.1
- Post
- Partum S.A.I. → F53.0
- Schizofrenica → F20.4
- Post-natale S.A.I. → F53.0
- Psicogeno →
- Episodi ricorrenti di (F33.0 o F33.1): F33
- Singoli episodi di: F32
- Psicotico →
- Episodi gravi ricorrenti di: F33.3
- Singolo episodio di: F32.3
- Reattivo
- F32.0, F32.1, F32.2) → singoli episodi di: F32
- → episodi ricorrenti di (F33.0 o F33.1): F33
- S.A.I. → F32.9
- Unipolare S.A.I. → F33.9
- Vitale, ricorrente, senza sintomi psicotici → F33.2

Depressivo

v./v.a. Tipo di malattia

Deprez

v./v.a. Verloes-Deprez

Deprivazione o disuso od altro → Ambliopia: da H53.0**Deramificante**

- Il glicogeno → GSD da deficit dell'enzima E74.0
- Deficit di enzima E74.0

Dercum] → Lipomatosi dolorosa [malattia di E88.29**Derealizzazione → Sindrome di depersonalizzazione- F48.1****Derivante contatto con**

- Altro animale
- Marini → Effetto tossico T63.6
- Velenosi → Effetto tossico T63.8
- Animale velenoso non specificato → Effetto tossico T63.9
- Pesce → Effetto tossico T63.5

Derivata da E. coli → Ipersensibilità a proteina T78.4**Derivati**

- 4-aminofenolo → Avvelenamento da T39.1
- Acido nicotinico → (T46.7
- Alogenati idrocarburi
- Alifatici
- Aromatici non specificati → Effetto tossico: T53.9
- → Effetto tossico: Altri T53.6
- Aromatici → Effetto tossico: Altri T53.7
- Azolici → Allergia a T88.7
- Cannabis → Avvelenamento: (T40.7
- Dotti mülleriani con linfangectasia e polidattilia → Persistenza di Q87.8
- Idantoina → Avvelenamento
- T42.0
- Idrossichinolina → T37.8
- Petrolio → Effetto tossico: T52.0
- Pirazolonici → Avvelenamento: T39.2
- Rapamicina → Ipersensibilità ai T88.7
- Scopolamina → Ipersensibilità ai T88.7
- Triazolici → Allergia a T88.7
- → Ormoni paratiroidi e T50.9

Derivazione ventricolare → Ipotensione intracranica post- G97.2**Derma**

- Medio → Elastolisi del L90.8
- Tipo 1 → Displasia facciale focale del Q82.8
-
- Ipoplasia focale del Q82.8
- Ulcera da decubito [pressione] con: perdita cutanea a spessore parziale che coinvolge l'epidermide e/o il L89.1

Dermanyssus gallinae → Dermatite da B88.0**Dermatillomania → F63.9****Dermatite**

v./v.a. agammaglobulinemia-microcefalia-craniosinostosi-dermatite

- Acari del raccolto → B88.0
- Acarica → B88.0
- Acqua di Colonia] → Fotodermatite da contatto [L56.2
- Allergico
- Contatto
- Dovuto
- Adesivi → L23.1
- Alimenti a contatto con la cute → L23.6
- Altro
- Agenti → L23.8
- Prodotti chimici → L23.5
- Coloranti → L23.4
- Cosmetici → L23.2
- Farmaci a contatto con la cute → L23.3
- Metalli → L23.0
- Piante, eccetto alimentari → L23.7
- Non specificata → L23.9
- Palpebra → H01.1
- Amebe → A06.7

Dermatite –Continuazione

- Assunzione
- - Altre sostanze per via interna [orale, enterica o parenterale] → L27.8
- - Sostanze non specificate → L27.9
- Cercarie → B65.3
- Con cute secca → L85.3
- Contatto
- - Non
- - - Allergica → L24
- - - Specificata
- - - - Alimento a contatto con la cute → L25.4
- - - - Altro
- - - - - Fattori → L25.8
- - - - - Prodotti chimici → L25.3
- - - - Causa non specificata → L25.9
- - - - Coloranti → L25.2
- - - - Dovuta a cosmetici → L25.0
- - - - Farmaci a contatto con la cute → L25.1
- - - - Piante, non alimentari → L25.5
- - Palpebra → H01.1
- Cytomegalovirus → B25.88†, L99.8*
- Dermanyssus gallinae → B88.0
- Diabetica → E14.60†, L99.8*
- Difterica → A36.3
- Eczematoide → L30.3
- Eczematosa della palpebra → H01.1
- Endogena atopico
- - Non specificata → L20.9
- - → Altra forma di L20.8
- Erisipelatosa → L00.0
- Erpetiforme
- - Senile → L12.0
- - → L13.0
- Esfoliativa
- - Infantile → L00.0
- - → L26
- Fittizia → L98.1
- Gangrenosa → L08.0
- Granulomatosa interstiziale con artrite [IGDA] → M30.1
- Grave, allergie multiple, cachessia] → Sindrome SAM [Q80.8
- Infettivo
- - Associata a virus T-linfotropico umano tipo I → L30.3
- - → L30.3
- Ingestione di alimenti → L27.2
- Irritativo
- - Contatto
- - - Causa non specificata → L24.9
- - - Cutaneo con farmaci → L24.4
- - - Dovuto
- - - - Alimenti a contatto con la cute → L24.6
- - - - Altri agenti → L24.8
- - - - Cosmetici → L24.3

Dermatite –Continuazione

- Irritativo –Continuazione
- - Contatto –Continuazione
- - - Dovuto –Continuazione
- - - - Detergenti → L24.0
- - - - Farmaci a contatto con la cute → L24.4
- - - - Oli e grassi → L24.1
- - - - Piante non alimentari → L24.7
- - - - Solventi → L24.2
- - Sostanze irritanti non classificata altrove → L24.9
- Liponyssoides sanguineus → B88.0
- Non specificata → L30.9
- Nummulare → L30.0
- Palpebra
- - Erpetica → B00.5†, H03.1*
- - Specie di Demodex → B88.0†, H03.0*
- Pannolino → L22
- Periorale → L71.0
- Polimorfa dolorosa di Brocq → L13.0
- Psoriasiforme
- - Pannolino → L22
- - → Sindrome microcefalia - cataratta congenita - Q87.8
- Purulenta → L08.0
- Pustolare sottocorneale → L13.1
- Repens → L40.2
- S.A.I. → da contatto (professionale) L25.9
- Scaldino] → Eritema ab igne [L59.0
- Schistosomiale) → Prurito del nuotatore (B65.3
- Seborroico
- - Infantile → L21.1
- - Non specificata → L21.9
- - -
- - - L21
- - - Altra L21.8
- Settica → L08.0
- Siero → T80.6
- Solare da fotoesposizione cronica → L57.8
- Specie di Demodex → B88.0
- Specificata → Altra L30.8
- Stasi S.A.I. → I83.1
- Superinfettata → L30.3
- Suppurata → L08.0
- Tossica da contatto dovuta ad altri prodotti chimici → L24.5
- Ulcerosa → L88
- Vegetante → L40.2
- Verrucosa → B43.0
- Vescicolare
- - Erpetica → B00.1
- - Labbro da (alfa)-virus dell'herpes tipo 2 umano [HSV-2] → B00.1
- - Orecchio da (alfa)-virus dell'herpes tipo 2 umano [HSV-2] → B00.1

Dermatoartrite lipoide → E78.88†, M14.39***Dermatofibrosarcoma protuberans**

- Cuoio capelluto → C44.4
- Cute
- - Arto
- - - Inferiori → C44.7
- - - Superiori → C44.6
- - Collo → C44.4
- - Lesione sconfinante a più zone contigue → C44.8
- - Parete addominale → C44.59
- Pelle
- - Dorso → C44.59
- - Tronco → C44.59
- → C44.9

Dermatofitica – Onichia B35.1**Dermatofitide**

- Barba → Dermatofitosi [B35.0
- Cuoio capelluto → Dermatofitosi [B35.0
- Disseminata → Dermatofitosi [B35.8
- Granulomatosa → Dermatofitosi [B35.8
- Profonda → Dermatofitosi [B35.8
- -
- - L30.2
- - Malattia da HIV con dermatofitosi [B20, B35.9

Dermatofitosi

- Dermatofitide
- - Barba → B35.0
- - Cuoio capelluto → B35.0
- - Disseminata → B35.8
- - Granulomatosa → B35.8
- - Profonda → B35.8
- - → Malattia da HIV con B20, B35.9
- Mano → B35.2
- Piede → B35.3
- Profonda → B35.8
- Unghia → B35.1

Dermatoglifiche – Anomalie Q82.8**Dermatoleucodistrofia → E75.2†, L99.8*****Dermatomiasi → B87.0†, L99.8*****Dermatomicosi – Malattia da HIV con B20, B36.9****Dermatomiosite**

- Con interessamento polmonare → M33.9†, J99.1*
- Giovanile → M33.0
- Neonatale → M33.0
- Neoplasia non classificata altrove → D48.9†, M36.0*
- -
- - M33.1
- - Altra M33.1

Dermatomucomiosite → M33.1**Dermato-osteolisi, tipo Kirghizi → Q82.8, M89.59**

Dermatopatía reticolare pigmentosa ~ Q82.4**Dermatopolimiosite**

- Neoplasia non classificata altrove ~ D48.9†, M36.0*

- Non specificata ~ M33.9

Dermatopolinevrite ~ T56.1**Dermatosi**

- Acantolitico

- - Non specificate ~ L11.9

- - Specificate ~ Altre L11.8

- - Transitoria [Grover] ~ L11.1

- Bolloso

- - Cronica dell'infanzia ~ L12.2

- - Malattie classificate altrove ~ L14*

- - Non specificata ~ L13.9

- - Specificate ~ Altre L13.8

- Erpetiforme ~ L13.0

- Gonorroica ~ A54.8†, L99.8*

- Lineare da IgA ~ L13.8

- Neutrofilo

- - Atipica cronica-lipodistrofia-temperatura elevata] ~ Sindrome CANDLE [M35.8

- - Febbrile acuta

- - - Sindrome di Sweet ~ L98.2

- - - Sweet] ~ L98.2

- Non infettive della palpebra ~ H01.1

- Papulosa nigra ~ L82

- Papulosquamosa

- - Malattie classificate altrove ~ L45*

- - Non specificata ~ L44.9

- - Specificate ~ Altre L44.8

- Psicogena ~ F54, L98.9

- Psicosomatica ~ F54, L98.9

- Purpurica pigmentata ~ L81.7

- Pustolosa

- - Erosiva del cuoio capelluto ~ L30.8

- - Subcorneale ~ L13.1

- Radiazioni ~ L59.8

- Vescicolare ed erosiva congenita ~ P83.8

- ~ Impetiginizzazione di altre L01.1

Dermatosparassi ~ Sindrome di Ehlers-Danlos, tipo Q79.6**Dermatostomatite, tipo Stevens-Johnson** ~ L51.1**Dermica**

v./v.a. cerebello-trigemino-dermica

v./v.a. odonto-onico-dermica

Dermico

- Congenito ~ Seno L05.9

- Facciale focale ~ Displasia Q82.8

- Focale

- - Esordio tardivo ~ Elastosi L98.8

- - Lineare ~ Elastosi L94.8

- Ostio ~ Nevo eccrino porokeratosico del dotto Q82.5

- Papillare simil-pseudoxantoma elastico ~ Elastocitosi L90.8

Dermo-condro-corneale ~ Distrofia Q87.8**Dermografismo**

- Ortocarioide ~ L50.3

- ~ L50.3

Dermoide

- Anulare della cornea ~ D31.1

- Bocca ~ Cisti K09.8

- Cervicale ~ Cisti D36.7

- Congenitale con ascesso ~ L05.0

- Corneale legato all'X ~ D31.1

- Nasale ~ Cisti Q18.8

- Ovaio con trasformazione maligna ~ Tumore C56

- Sacrale ~ L05

- Sistema nervoso centrale ~

- - D33.9

- - Cisti D33.9

- Viso ~ Cisti Q18.8

- ~ Cisti ipofisarie D35.2

Dermolisi bollosa transitoria del neonato ~ Q81.2**Dermolitica** ~ Epidermolisi bollosa Q81.2**Dermo-odonto-displasia** ~ Q82.4**Dermopatía restrittiva** ~ Q82.8**Dermotifo** ~ A01.0**Derrick-Burnet** ~ Malattia di A78**Desaturasi**

v./v.a. C5-desaturasi

Desbuquois

v./v.a. Rolland-Desbuquois

- ~ Sindrome di Q78.8

DESC ~ Sindrome G40.5**Descemet** ~

- Piega della membrana di H18.3

- Rottura della membrana di H18.3

Descemetocoele ~ H18.7**Desensibilizzazione ad allergeni** ~ Z51.6**Desiderio sessuale**

- Ipoattivo ~ Disturbo da F52.0

- ~ Diminuzione o perdita del F52.0

Desidratazione ~ Cataratta da deficit alimentare e E46†, H28.1***Desmina** ~ Miopatia miofibrillare legata alla G71.8**Desmina-correlata con inclusioni simil-corpi di Mallory** ~ Miopatia G71.8**Desminopatia** ~ G71.8**Desmoide** ~ Tumore D48.1**Desmolasi** ~ Disturbo 46,XY dello sviluppo sessuale da deficit testicolare di 17,20-E29.1**Desmoplastico**

- Infantile ~

- - Astrocitoma D33.0

- - Ganglioglioma D33.0

- Piccolo cellule rotondo

- - Peritoneo ~ Tumore C48.2

Desmoplastico ~Continuazione

- Piccolo cellule rotondo ~Continuazione

- - Tessuto molle

- - - Addome ~ Tumore C49.4

- - - Pelvi ~ Tumore C49.5

- - - Torace ~ Tumore C49.3

- - ~ Tumore C49.9

Desmosi colica aplastica ~ Q43.2**Desmosterolosi** ~ Q87.8**Desquamativa** ~

- Eritrodermia L21.1

- Gengivite (cronica): K05.1

Desquamazione

- Cutaneo

- - Leuconichia-cheratosi punteggiata acrale-cheilite-nodosità [PLACK] ~ Sindrome Q84.8

- - Localizzata ~ Sindrome da Q80.8

- - Tipo

- - - B ~ Sindrome da Q80.8

- - - ~ Sindrome da Q80.8

- Cute ~ R23.4

Destombes

v./v.a. Rosai-Dorfman-Destombes

Destrinosi limite ~ E74.0**Destrocardia**

- Con

- - Inversione speculare completa degli organi interni ~ Q89.3

- - Situs inversus ~ Q89.3

- ~ Q24.0

Destroposizione

- Aorta ~ Q20.3

- Aortico ipertrofia ventricolo destro ~ Difetto del setto interventricolare con

- - Atresia polmonare, Q21.3

- - Stenosi polmonare, Q21.3

Destruens ~ Corioadenoma D39.2**Destruente** ~ Corionadenoma D39.2**Detentiva** ~ Condanna civile o penale senza pena Z65**Detenzione in carcere** ~ Z65**Detergenti**

- Locali ~ Avvelenamento: Astringenti e T49.2

- ~

- - Dermatite irritativa da contatto dovuta a L24.0

- - Effetto tossico di saponi e T55

Deterioramento

- Fisico generale ~ R53

- Neurologico progressivo ~ Disabilità intellettiva legata al cromosoma X - ipogammaglobulinemia - Q87.8

Determinazione

- Livello di alcol o droghe nel sangue ~ Z04.8

- Pressione arteriosa ~ Z01.3

Detrusore

- Collo vescicale → Scoordinazione del N32.0
- Neuropatia autonoma → Disfunzione della vescica con instabilità del N31.1
- Origine cerebrale → Instabilità del N31.0
- Vescicale senza substrato neurologico → Ipo- e acontrattilità del N31.81

Detrusore-sfintere → Disfunzione neuromuscolare N31.88**Deturpante → Cicatrice L90.5****Deuteranomalia → H53.5****Deuteranopia → H53.5****Devergie → Malattia di L44.0****Deviazione**

- Congenita del setto S.A.I.ale → Q67.4
- Linea mediale dell'arcata dentaria → K07.2
- Mediastinale → J98.58
- Mediastino → R93.8
- Sessuale S.A.I. → F65.9
- Setto nasale
- Acquisita → J34.2
- - - - J34.2
- Superiore tonica parossistica degli occhi con atassia → G96.8, H51.8
- Uretere od orifizio ureterale → Q62.6

Devic → Malattia di G36.0**DFN → Perdita dell'udito neurosensoriale non sindromica legata all'X, tipo H90.3****DFNA → Sordità neurosensoriale non sindromica, autosomica dominante, tipo H90.3****DFNB → Sordità neurosensoriale non sindromica, autosomica recessiva, tipo H90.3****DGKE → Sindrome emolitico-uremica atipica con deficit di D58.8****D-glicerato**

- Chinasi → Deficit di E74.8
- Deidrogenasi → Deficit di E74.8

DGUOK → Sindrome da deplezione del DNA mitocondriale, forma epatocerebrale da deficit di G31.81**Dhat → Sindrome F48.8****DHF [Febbre emorragica dengue] → A97.9****Dhobie [dei lavandai dell'India] → Prurito B35.6****Di Guglielmo**

- Remissione completa → Malattia di C94.01
- - - - Malattia di C94.00

DIA, tipo ostium primum → Q21.2**Diabete**

- Cardiopatia congenita → Ipoplasia pancreatica → Q87.8
- Chimico → R73.0
- Epilessia - nefropatia → Aterosclerosi - sordità → Q87.8
- Esordio giovanile → Sindrome da microcefalia, disabilità intellettiva lieve e Q87.1
- Galattosio → E74.2

Diabete → Continuazione

- Giovanile a esordio nella maturità → E11.90
- Gluco-fosfo-aminico → E72.0
- Gravidico
- - - - Anamnesi personale → Z87.5
- - - - Sindrome neonatale di madre con P70.0
- Insulino-dipendente non primario nei bambini e negli adolescenti → E11
- Latente → R73.0
- Mellito
- - - - Con tendenza alla chetosi → E10
- - - - Esordio giovanile → E10
- - - - Instabile → E10
- - - - Non obeso obeso
- - - - Esordio
- - - - Età adulta → E11
- - - - Maturità → E11
- - - - Non obeso (obeso): non chetosico → E11
- - - - Stabile → E11
- Renale → E74.8
- S.A.I. → E14
- Sordità a trasmissione materna → E14.72
- Tipo 2 con terapia insulinica → E11
- - - -
- - - - Emocromatosi con E83.1
- - - - Sindrome da cisti renali e E11.20†, N29.8*

Diabete insipido

- Centrale → E23.2
- Nefrogenico
- - - - Calcificazione intracranica-bassa statura-dismorfismi facciali → Sindrome da Q87.1
- - - - N25.1
- Nefrogeno → N25.1
- Neurogeno → E23.2
- - - -
- - - - E23.2
- - - - Sindrome disabilità intellettiva legata all'X-spasticità degli arti-distrofia retinica- Q87.8

Diabete mellito

- Anamnesi familiare → Z83.3
- Atassia cerebellare → Tubulopatia prossimale → Q87.8
- Con
- - - - Alterazione vascolare → E14.50†, I79.2*
- - - - Angiopatia → E14.50†, I79.2*
- - - - Arteriopatia obliterante → E14.50†, I79.2*
- - - - Cataratta diabetica → E14.30†, H28.0*
- - - - Complicanza
- - - - Neurologica → E14.40
- - - - Oftalmologica → E14.30
- - - - Disturbo dell'irrorazione sanguigna → E14.50†, I79.2*
- - - - Edema maculare → E14.30†, H36.0*
- - - - Glomerulosclerosi → E14.20†, N08.3*
- - - - Maculopatia → E14.30†, H36.0*
- - - - Miatrofia → E14.40†, G73.0*

Diabete mellito → Continuazione

- Con → Continuazione
- - - - Microangiopatia e macroangiopatia → E14.50†, I79.2*
- - - - Nefropatia → E14.20†, N08.3*
- - - - Neuropatia → E14.40†, G63.2*
- - - - Oftalmopatia → E14.30†, H58.8*
- - - - Polineuropatia → E14.40†, G63.2*
- - - - Prurito → E14.60†, L99.8*
- - - - Retinopatia → E14.30†, H36.0*
- Correlato o malnutrizione
- Tipo
- - - - 1 → E12
- - - - 2 → E12
- - - - E12
- Diabete mellito → Disturbo di percezione dell'ipoglicemia in E14.60, U69.74!
- Diabete mellito di tipo 2 → Disturbo di percezione dell'ipoglicemia in E11.60, U69.74!
- Epatogeno → E13.90
- Gestazionale S.A.I. → O24.4
- Gravidanza
- - - - Diabete mellito preesistente
- - - - Correlato a de- o malnutrizione → O24.2
- - - - Non specificato → O24.3
- - - - Tipo
- - - - - - - - 1 → O24.0
- - - - - - - - 2 → O24.1
- - - - Non specificato → O24.9
- - - - Insorto in gravidanza → O24.4
- Neonatale
- - - - Permanente - agenesia pancreatica e cerebellare → Q87.8
- - - - P70.2
- Non
- - - - Primariamente insulino-dipendente con complicanza
- - - - Neurologica → E11.40†, G63.2*
- - - - Oftalmologica → E11.30†, H58.8*
- - - - Specificato → E14
- - - - Tipo 1 o 2 → E13.90
- - - - Pancreaticoprivo → E13.90
- Preesistente
- - - - Correlato a de- o malnutrizione → Diabete mellito in gravidanza: O24.2
- - - - Non specificato → Diabete mellito in gravidanza: O24.3
- Tipo
- - - - 1 → Diabete mellito in gravidanza: O24.0
- - - - 2 → Diabete mellito in gravidanza: O24.1
- Pre-esistente) della madre con effetti sul feto o neonato (con ipoglicemia) → P70.1
- Sordità neurosensoriale → Anemia megaloblastica sensibile alla tiamina con Q87.8
- Tipo
- - - - 1

Diabete mellito –Continuazione

- Tipo –Continuazione
- - 1 –Continuazione
- - - Adulto → Insulino-resistenza in *E10.90, U69.75!*
- - - -
- - - - *E10*
- - - - Disturbo di percezione dell'ipoglicemia in *E10.60, U69.74!*
- - 2 → *E11*
- - -
- - - Artropatia neuropatica in *E14.60†, M14.69**
- - - Coma ipoglicemico in *E14.61, U69.73!*
- - - Disturbo
- - - - Irrorazione sanguigna in *E14.50†, I79.2**
- - - - Percezione dell'ipoglicemia in diabete mellito, in *E14.60, U69.74!*
- - - Esame speciale di screening per *Z13.1*
- - - Ipoglicemia
- - - - Grave senza coma, in *E14.60, U69.72!*
- - - - Moderato specificata come
- - - - - Non recidivante, in *E14.60, U69.70!*
- - - - - Recidivante, in *E14.60, U69.71!*
- - - Miopatia mitocondriale e *G71.3, E14.90*
- - - Neuropatia dei nervi periferici autonomi in *E14.40†, G99.08**
- - - Sindrome
- - - - Atassia cerebellare e periferica combinata-sordità- *E10.60, G31.88*
- - - - Disabilità intellettiva, dismorfismi craniofacciale, ipogonadismo e *Q87.0*
- - - - Miastenica in *E14.40†, G73.0**
- - - - Ritardo di crescita intrauterino associata a CDKN1C con nanismo e *E34.8, E10.90*

Diabete mellito di tipo 1

- Con
- - Alterazione vascolare → *E10.50†, I79.2**
- - Angiopatia → *E10.50†, I79.2**
- - Arteriopatia obliterante → *E10.50†, I79.2**
- - Artrite di Charcot → *E10.60†, M14.69**
- - Cataratta → *E10.30†, H28.0**
- - Complicanza
- - - Neurologica → *E10.40†, G63.2**
- - - Renale → *E10.20†, N08.3**
- - - Vascolare periferica → *E10.50†, I79.2**
- - Disturbo dell'irrorazione sanguigna → *E10.50†, I79.2**
- - Maculopatia → *E10.30†, H36.0**
- - Manifestazione oftalmologica → *E10.30†, H58.8**
- - Miatrofia → *E10.40†, G73.0**
- - Neurite → *E10.40†, G63.2**
- - Nevralgia → *E10.40†, G63.2**
- - Oftalmopatia → *E10.30†, H58.8**
- - Polineuropatia → *E10.40†, G63.2**
- - Prurito → *E10.60†, L99.8**
- - Retinite → *E10.30†, H36.0**

Diabete mellito di tipo 1 –Continuazione

- Con –Continuazione
- - Retinopatia diabetica → *E10.30†, H36.0**
- - Insulino-dipendente con complicanza vascolare periferica → *E10.50†, I79.2**
- - Primario insulino-dipendente con complicanza vascolare periferica → *E10.50†, I79.2**
- - -
- - - Coma ipoglicemico in *E10.61, U69.73!*
- - - Distacco di retina trazionale in retinopatia diabetica in *E10.30†, H36.0**
- - - Emorragia puntiforme quale complicanza oftalmologica diabetica in *E10.30†, H58.8**
- - - Fegato diabetico in *E10.60†, K77.8**
- - - Fundus diabeticus in *E10.30†, H36.0**
- - - Gastroparesi diabetica in *E10.40†, G99.00**
- - - Glaucoma neovascolare in retinopatia diabetica in *E10.30†, H36.0**
- - - Glomerulolalinosi diabetica extracapillare in *E10.20†, N08.3**
- - - Glomerulonefrite diabetica in *E10.20†, N08.3**
- - - Glomerulosclerosi diabetica in *E10.20†, N08.3**
- - - Ipoglicemia
- - - - Grave senza coma, in *E10.60, U69.72!*
- - - - Moderato specificata come
- - - - - Non recidivante, in *E10.60, U69.70!*
- - - - - Recidivante, in *E10.60, U69.71!*
- - - Microangiopatia diabetica in *E10.50†, I79.2**
- - - Necrobiosi lipoidea diabetica in *E10.60†, L99.8**
- - - Neuropatia diabetica in *E10.40†, G63.2**
- - - Polineuropatia diabetica in *E10.40†, G63.2**
- - - Rene grasso diabetico in *E10.20†, N29.8**
- - - Rubeosi diabetica in *E10.60†, L99.8**
- - - Sindrome di Kimmelstiel-Wilson in *E10.20†, N08.3**
- - - Vulvite diabetica in *E10.60†, N77.8**

Diabete mellito di tipo 2

- Con
- - Alterazione vascolare → *E11.50†, I79.2**
- - Amiotrofia → *E11.40†, G73.0**
- - Angiopatia → *E11.50†, I79.2**
- - Arteriopatia obliterante → *E11.50†, I79.2**
- - Artrite di Charcot → *E11.60†, M14.69**
- - Cataratta → *E11.30†, H28.0**
- - Complicanza
- - - Neurologica → *E11.40†, G63.2**
- - - Renale → *E11.20†, N08.3**
- - - Disturbo dell'irrorazione sanguigna → *E11.50†, I79.2**
- - - Maculopatia → *E11.30†, H36.0**
- - - Miatrofia → *E11.40†, G73.0**
- - - Nefropatia → *E11.20†, N08.3**
- - - Neurite → *E11.40†, G63.2**
- - - Neuropatia → *E11.40†, G63.2**

Diabete mellito di tipo 2 –Continuazione

- Con –Continuazione
- - Nevralgia → *E11.40†, G63.2**
- - Oftalmopatia → *E11.30†, H58.8**
- - Prurito → *E11.60†, L99.8**
- - Retinite → *E11.30†, H36.0**
- - Retinopatia diabetica → *E11.30†, H36.0**
- - Insulino-dipendente con complicanza
- - - Neurologica → *E11.40†, G63.2**
- - - Oftalmologica → *E11.30†, H58.8**
- - - Renale → *E11.20†, N08.3**
- - Non insulino-dipendente con complicanza
- - - Neurologica → *E11.40†, G63.2**
- - - Oftalmologica → *E11.30†, H58.8**
- - - Renale → *E11.20†, N08.3**
- - -
- - - Coma ipoglicemico in *E11.61, U69.73!*
- - - Distacco di retina trazionale in retinopatia diabetica in *E11.30†, H36.0**
- - - Disturbo di percezione dell'ipoglicemia in diabete mellito, in *E11.60, U69.74!*
- - - Emorragia puntiforme quale complicanza oftalmologica diabetica in *E11.30†, H58.8**
- - - Fegato diabetico in *E11.60†, K77.8**
- - - Fundus diabeticus in *E11.30†, H36.0**
- - - Gastroparesi diabetica in *E11.40†, G99.00**
- - - Glaucoma neovascolare in retinopatia diabetica in *E11.30†, H36.0**
- - - Glomerulolalinosi diabetica extracapillare in *E11.20†, N08.3**
- - - Glomerulonefrite diabetica in *E11.20†, N08.3**
- - - Glomerulosclerosi diabetica in *E11.20†, N08.3**
- - - Ipoglicemia
- - - - Grave senza coma, in *E11.60, U69.72!*
- - - - Moderato specificata come
- - - - - Non recidivante, in *E11.60, U69.70!*
- - - - - Recidivante, in *E11.60, U69.71!*
- - - Microangiopatia diabetica in *E11.50†, I79.2**
- - - Necrobiosi lipoidea diabetica in *E11.60†, L99.8**
- - - Polineuropatia diabetica in *E11.40†, G63.2**
- - - Rene grasso diabetico in *E11.20†, N29.8**
- - - Rubeosi diabetica in *E11.60†, L99.8**
- - - Sindrome di Kimmelstiel-Wilson in *E11.20†, N08.3**
- - - Vulvite diabetica in *E11.60†, N77.8**

Diabete neonatale

- Forma intermedia → Sindrome DEND [ritardo dello sviluppo-epilessia- *E10.40*
- Ipotiroidismo congenito - glaucoma congenito - fibrosi epatica - rene policistico → *Q87.8*
- Permanente → Sindrome da microcefalia primitiva, epilessia, *Q87.8*
- → Sindrome DEND [ritardo dello sviluppo-epilessia- *E10.40*

Diabetico

v./v.a. Tipo di malattia

Diabeticus

- Diabete mellito di tipo 1 ~ Fundus *E10.30†, H36.0**
- Diabete mellito di tipo 2 ~ Fundus *E11.30†, H36.0**
- ~ Fundus *E14.30†, H36.0**

Diacilglicerolo chinasi epsilon ~ Sindrome emolitico-uremica con mutazione della D58.8**Diafanospondilodisostosi ~ Q78.8****Diafisario**

- Femore ~ Frattura *S72.3*
- Istiocitoma fibroso maligno ~ Stenosi del canale midollare *Q78.8, C49.9*
- Maculare ~ Displasia *Q77.3*
- Multiple ~ Fratture *S42.3*
- Progressiva ~ Displasia *Q78.3*
- Tibia
- - Altro ~ Frattura *S82.28*
- - Con frattura del perone (qualsiasi parte) ~ Frattura *S82.21*
- Ulna che del radio ~ Frattura *S52.4*

Diafisi

- Distale del radio con lussazione della testa dell'ulna ~ Frattura della *S52.31*
- Omero ~ Frattura della *S42.3*
- Proximale dell'ulna con lussazione della testa del radio ~ Frattura della *S52.21*
- Radio
- - Parte non specificata ~ Frattura della *S52.30*
- - ~ Frattura aperta della *S52.30, S51.87!*
- Tibiale
- - Isolata ~ *S82.28*
- - S.A.I. ~ *S82.28*
- Ulna, parte non specificata ~ Frattura della *S52.20*
- ~ Frattura del solo perone: *S82.42*

Diaframma

- Congenito con eventrazione ~ Difetto del *Q79.1*
- Esofageo
- - Acquisito) ~ *K22.2*
- - Congenito ~ *Q39.4*
- Indotto ventilazione meccanico ~ Disfunzione
- - *J95.88*
- S.A.I. ~ Malformazione congenita del *Q79.1*
- ~
- - *C49.3*
- - *D21.3*
- - Aderenze (di): *K66.0*
- - Altre malformazioni congenite del *Q79.1*
- - Assenza del *Q79.1*
- - Disturbi del *J98.6*
- - Paralisi del *J98.6*
- - Traumatismo: *S27.81*

Diaframmatico

v./v.a. Ernia diaframmatica

- Frenica) ~ Relaxatio *J98.6*
- ~
- - Adattamento e utilizzo di stimolatore *Z45.81*
- - Carcinoma *C49.3*
- - Eventrazione *Q79.1*
- - Infarto recidivante (acuto): della parete *I22.1*
- - Infarto trasmurale (acuto): della parete *I21.1*

Diaframmite ~ J98.6**Dialisi**

- Extracorporea ~ *Z49.1*
- Insufficienza renale ~ Dipendenza di lunga durata da *Z99.2*
- Lungo termine per insufficienza renale ~ *Z99.2*
- Non classificata altrove ~ Complicazione della *T80.9*
- Peritoneale ~
- - *Z49.2*
- - Infezione e reazione infiammatoria da catetere per *T85.71*
- Renale) S.A.I. ~ *Z49.1*
- ~
- - Altra *Z49.2*
- - Anemia da alluminio a seguito di *N18.5†, D63.8**
- - Complicanza meccanica di catetere vascolare per *T82.4*
- - Demenza da *N18.5†, F02.8**
- - Encefalopatia da *N18.5†, G94.8**
- - Malattia renale cronica richiedente *N18.5*
- - Preparazione
- - - *Z49.0*
- - - Trattamento per la *Z49*

Diamondv./v.a. Blackfan-Diamond
v./v.a. Gardner-Diamond
v./v.a. Shwachman-Diamond**Dianzani ~ Malattia linfoproliferativa autoimmune di D47.9****DIAPH1 ~ Sindrome trombocitopenia - sordità neurosensoriale correlata a H90.5, D69.41****Diarrea**

- Acquosa acuta ~ *A09.0*
- Acuta
- - Amebe ~ *A06.0*
- - Con essiccasi ~ *A09.9, E86*
- Amebico
- - Non dissenterica ~ *A06.2*
- - ~ *A06.0*
- Balantidium coli ~ *A07.0*
- Con
- - Essiccasi ~ Vomito e *A09.9, E86*
- - Vomito
- - - Con vomito con essiccasi ~ *A09.9, E86*

Diarrea ~Continuazione

- Con ~Continuazione
- - Vomito ~Continuazione
- - - Deficit di trealasi ~ *E74.3*
- Congenito
- - Cloruri ~ *P78.3*
- - Con malassorbimento del sodio ~ *P78.3*
- Criptosporidi ~ *A07.2*
- Cronica
- - Amebe ~ *A06.1*
- - Con atrofia dei villi ~ *K52.8*
- - Congenita con enteropatia essudativa ~ *P78.3*
- - Deficit di glucoamilasi ~ *E74.3*
- - Infantile da iperattività della guanilato ciclastasi 2C ~ *K52.8*
- Dissenterica ~ *A09.0*
- Ematica acuta ~ *A09.0*
- EPEC [Escherichia coli enteropatogena] ~ *A04.0*
- Epidemica ~ *A09.0*
- Farmaci ~ *K52.1*
- Flagellati ~ *A07.9*
- Funzionale ~ *K59.1*
- Infettivo
- - Con essiccasi ~ *A09.0, E86*
- - Neonato ~ *A09.0*
- - ~ Malattia da HIV con *B20, A09.0*
- Intrattabile - atresia delle coane - anomalie oculari ~ *Q87.8*
- Isospora
- - Belli ~ *A07.3*
- - Hominis ~ *A07.3*
- Micotica non classificata altrove ~ *B49†, K93.8**
- Neonatale
- - Infettiva ~ *A09.0*
- - S.A.I. ~ *A09.9*
- - Non infettiva neonatale ~ *P78.3*
- - Post-antibiotica ~ *K52.1*
- - Presunta origine infettiva, con essiccasi ~ *A09.0, E86*
- - Protozoi ~ *A07.9*
- - Rotavirus ~ *A08.0*
- - Sodica congenita sindromica ~ *K90.8*
- - Specificata come non infettiva ~ *K52.9*
- - Tubercolare ~ *A18.3†, K93.0**
- ~
- - Malattia da HIV con *B23.8, K52.9*
- - Psicogeno(a): *F45.3*
- - Sindrome emolitico-uremica con *D59.3*

Diarroico [SII-D] ~ Sindrome dell'intestino irritabile, con prevalenza di alvo K58.1**Diartrosi interspinosa] ~ Sindrome di Bastrup [M48.2****Dias-Logan ~ Sindrome di Q87.8**

Diastasi

- Muscolare → *M62.0*
- Traumatica della sinfisi (pubica) durante il parto → *O71.6*

Diastema

- Dente(i) → *K07.3*
- Mascellare → Ipoplasia radiale - pollici trifalangei - ipospadia → *Q87.2*

Diastematomielia → *Q06.2***Diastolica** → **Insufficienza cardiaca** *I50.1***Diatesi**

- Cistinica → *E72.8*
- Emorragico
- - Altro
- - - Anticoagulanti → *D68.35*
- - - Non specificati anticorpi → Altra *D68.38*
- - Cumarine (antagonisti della vitamina K) → *D68.33*
- - Deficit
- - - Recettori del collagene → *D69.1*
- - - Sintesi del trombossano → *D69.88*
- - Eparine → *D68.34*
- - Inibitore
- - - Aggregazione dei trombociti → *D69.80*
- - - Reversibile
- - - - Fattore IIa → *D68.35*
- - - - Trombina → *D68.35*
- - Irudina → *D68.35*
- - Proliferazione
- - - Anticorpi contro
- - - - Altri fattori della coagulazione → *D68.32*
- - - - Il fattore VIII → *D68.31*
- - - Anti-Ixa → *D68.32*
- - Specificate → Altre *D69.88*

Diaz → **Osteocondrosi di** *M92.6***Diazossido**

- Deficit
- - Kir6.2 → Iperinsulinismo focale resistente al *E16.1*
- - SUR1 → Iperinsulinismo focale resistente al *E16.1*
- - -
- - Iperinsulinismo diffuso sensibile al *E16.1*
- - Ipoglicemia iperinsulinemica, forma diffusa sensibile al *E16.1*

DIC → **Coagulazione intravasale disseminata** [CID, *D65.1***Dicarbosilica** → **Iperaminoaciduria** *E72.0***Dicefalia** → *Q89.4***Dicentrici** → **Cromosomi** *Q93.2***Diclorometano** → **Effetto tossico:** *T53.4***Dicroceliasi** → *B66.2***Dicrocoelium dendriticum** → **Infezione da** *B66.2***Didelfo** → **Utero** *Q51.2***Didimosi aplastico-sebacea** → *Q84.8***Dieker**

v./v.a. Miller-Dieker

Diencefalica → **Sindrome** *C72.8, E23.3***Dieta**

- Non equilibrata nei suoi costituenti → *E63.1*
- -
- - Cute lassa o cadente: a seguito di perdita di peso (chirurgia bariatrica) (*L98.7*
- - Erosione dei denti: da: *K03.2*

Dietetici → **Consigli e sorveglianza** *Z71***Dietilamide dell'acido lisergico** → **Avvelenamento da LSD** [*T40.8***Dietilstilbestrolo** → **Sindrome da** *Q86.88***Diets-Jongmans** → **Sindrome di** *Q87.0***Dietz**

v./v.a. Loeys-Dietz

Dieulafoy → **Ulcera**

- Duodenale di *K26.0*
- Gastrica di *K25.0*

Difallia → *Q55.6***Difetto**

- Amidazione → Deficit di CoA ligasi degli acidi biliari e *K76.8*
- Arto
- - I
- - - Inferiore(i) → Altre malformazioni per *Q72.8*
- - - Non specificate → Altre deformazioni per *Q73.8*
- - - S.A.I. → Malformazione, per *Q73.8*
- - - Superiore(i) → Altre malformazioni per *Q71.8*
- - Inferiore non specificata → Malformazione per *Q72.9*
- - Micrognatia → Fusione splenogonadica - *Q87.8*
- - Superiore non specificata → Malformazione per *Q71.9*
- - - Sindrome di Waardenburg con *E70.3*
- - Campo visivo → *H53.4*
- - Canale atrioventricolare → *Q21.2*
- - Captazione della carnitina → *E71.3*
- - Citotossicità spontanea delle cellule natural killer → Immunodeficienza primitiva autosomica recessiva con *D84.8*
- - Coagulazione
- - Postpartum → *O72.3*
- - -
- - - Distacco prematuro di placenta causa *O45.0*
- - - Emorragia intraparto causa *O67.0*
- - - Emorragia prepartale con *O46.0*
- - Complesso recettore di membrana [CR3] → *D71*
- - Completo del setto atrioventricolare → *Q21.2*
- - Conduzione
- - - Cardiaca → Sindrome da microcefalia- ipoplasia cerebellare- *Q87.0*
- - - Difetto interatriale con *Q21.1*
- - Crescita osso lungo colonna vertebrale

Difetto → *Continuazione*

- Crescita osso lungo colonna vertebrale → *Continuazione*
- - Non specificata → Osteocondrodisplasia con *Q77.9*
- - - Altra osteocondrodisplasia con *Q77.8*
- - Cuneale S.A.I. → *K03.1*
- - Cuscinetti endocardici → *Q21.2*
- - Decussazione del nervo ottico e disgenesia del segmento anteriore → Sindrome da ipoplasia della fovea con *Q15.8*
- - Degradazione delle glicoproteine → *E77.1*
- - Diaframma congenito con eventrazione → *Q79.1*
- - Eccesso di convergenza → *H51.1*
- - Ectodermici → Ritardo dello sviluppo globale - osteopenia - *Q87.8*
- - Eisenmenger → *Q21.88*
- - Enzimatico
- - - Non specificata → Anemia dovuta a *D55.9*
- - - Via metabolica degli esosomofosfati, eccetto G-6-PD → Anemia (dovuta a): *D55.1*
- - - Altre anemie dovute a *D55.8*
- - Enzimi glicolitici → Anemia dovuta a *D55.2*
- - Ereditario di risposta al virus di Epstein-Barr → Immunodeficienza da *D82.3*
- - Evolutivo dell'eloquio non classificato altrove → *F80.9*
- - Familiare progressivo della conduzione cardiaca → *I45.8*
- - Fissione mitocondrio perossisomi → Encefalopatia
- - - *G31.81*
- - Correlato
- - - DNM1L da *G31.81*
- - - MFF da *G31.81*
- - Funzionale
- - - Antigene-1 linfocitico [LFA-1] → *D84.0*
- - - Deficit fattore
- - - IX (con *D67*
- - - VIII (con *D66*
- - Genetico noto → Lissencefalia isolata di tipo 1 senza *Q04.3*
- - Gerbode → *Q21.0*
- - Imprinting 11p15 → Sindrome
- - Beckwith-Wiedemann da *Q87.3*
- - Silver-Russell da *Q87.1*
- - Ingestione del calcio → Disfunzione immunitaria dovuta a inattivazione dei linfociti T da *D81.8*
- - Interatriale
- - - Con difetto di conduzione → *Q21.1*
- - - Tipo ostium secundum (tipo II) → *Q21.1*
- - Isolato del pool di deposito dei granuli delta → *D69.1*
- - Letali dello sviluppo cerebrale e cardiaco → *Q87.8*
- - Linfociti T immunoregolatori → Immunodeficienza comune variabile con prevalenti *D83.1*

Difetto –Continuazione

- Linguaggio → *R47.8*
- Longitudinale congenito del radio → *Q71.4*
- Maggiore
- Non specificato → Immunodeficienza associata a *D82.9*
- Specificati → Immunodeficienza associata ad altri *D82.8*
- Membrana timpanica → *H72.9*
- Miocardico → *I51.5*
- Mitochondriali → Miopatia cardioscheletrica con neutropenia e *E71.1*
- Modificazione post-translazionale degli enzimi lisosomiali → *E77.0*
- Motilità dei neutrofili correlato a MKL1 → Immunodeficienza combinata da *D81.8*
- Osseo → Frattura aperta della mandibola con *S02.60, S01.87!*
- Ossidazione degli acidi grassi e del metabolismo dei corpi chetonici → *E71.3*
- Pigmentazione
- Cheratoderma palmoplantare-carcinoma cutaneo → *Sindrome C44.9, Q82.8*
- - - Displasia ossea terminale - *Q87.2*
- Polmonare ostruttivo → Bronchiolite obliterante con *J44.89*
- Qualitativi delle piastrine → *D69.1*
- Quantitativo e funzionale dei linfociti B → Immunodeficienza comune variabile con prevalente *D83.0*
- Recettore della transcobalamina → Aciduria metilmalonica da *E71.1*
- Renale → *Sindrome di Joubert associata a Q04.3, Q61.5*
- Riduzione, dell'encefalo → Altre *Q04.3*
- Risposta genitale → *F52.2*
- Secrezione delle piastrine → Trombocitopenia autosomica dominante con *D69.41*
- Segmentazione
- Con scoliosi → Fusione emivertebrale o *Q76.3*
- Polmonare → Microcefalia - cardiopatia - *Q87.8*
- Setto atriale - alterazioni facciali → Linfedema - *Q87.8*
- Sindromico da riduzione degli arti inferiori con cataratta congenita → *Q87.1*
- Sintesi
- Acidi biliari → Malassorbimento idiopatico da *K90.8*
- Proteina
- - Codificate da mtDNA → Insufficienza epatica infantile acuta da *K72.0*
- - Mitochondriali → Disturbo mitocondriale da *E88.8*
- Sistema di riparazione del DNA → Atassia cerebellare con *G71.3*
- Spermatogenesi → Sterilità maschile con *N46*
- Tessuto limitato alla cute e al tessuto sottocutaneo → *I70.24*
- Trasmissione

Difetto –Continuazione

- Trasmissione –Continuazione
- Con mantenimento della funzione uditiva controlaterale → Sordità monolaterale da *H90.1*
- Non specificata → Sordità da *H90.2*
- - - Sordità bilaterale da *H90.0*
- Trasportatore del lattato → Miopatia metabolica da *E74.8†, G73.6**
- Trasporto
- Assorbimento degli amminoacidi → *E72.0*
- Citosolico del gruppo metile → *E72.1*
- Retinolo → Distrofia retinica progressiva da *H35.5*
- Trasversale degli arti → Trombocitosi familiare con *D75.8, Q73.8*
- Tubo neurale → *Sindrome cataratta-cardiopatia congenita- Q87.0*
- Zona pellucida → Infertilità femminile da *N97.8*

Difetto cardiaco congenito

- Malattia del tessuto connettivo e ipertensione portale [APAH] → Ipertensione arteriosa polmonare associata a *I27.01*
- - Ipertensione arteriosa polmonare associata a *I27.01*

Difetto combinato

- Fosforilazione ossidativo
- - 6 → Encefalomiopatia mitocondriale da *G31.81*
- - Correlato a QRSL1 → *I42.2*
- Tipo
- - 2 → *G31.81*
- - 3 → *G31.81*
- - 4 → *G31.81*
- - 7 → *G31.81*
- - 8 → *I42.2*
- - 9 → *I42.2*
- - 10 → *I42.2*
- - 11 → *G31.81*
- - 12 → *G31.81*
- - 13 → *G31.81*
- - 14 → *G31.81*
- - 15 → *G31.81*
- - 16 → *I42.2*
- - 17 → *I42.2*
- - 18 → *G31.81*
- - 20 → *G31.81*
- - 21 → *G31.81*
- - 25 → *G31.81*
- - 26 → *E88.8*
- - 27 → *G31.81*
- - - *E88.8*
- Pool di deposito dei granuli alfa e delta → *D69.1*

Difetto congenito

- Biosintesi glicoproteina deficit
- - NGLY1 → *E77.8*

Difetto congenito –Continuazione

- Biosintesi glicoproteina deficit –Continuazione
- - PIGG → *E77.8*
- - PIGM → *E77.8*
- Corteccia cerebrale → *Q04.8*
- Femore prossimale → *Q72.4*
- Pelvi renale → *Q63.8*
- Pericardio con ernia diaframmatica congenita → *Q24.8, Q79.0*
- Sintesi degli acidi biliari → *K76.8*
- Sostanza cerebrale → *Q04.3*

Difetto del metabolismo

- Acido gamma-aminobutirrico → *E72.8*
- Ciclo dell'urea e disintossicazione da ammoniacca → *E72.2*
- Corpi chetonici → *E71.3*
- GABA → *E72.8*
- Pentoso fosfato → *E74.8*
- Triptofano → *E70.8*
- Valina → *E71.1*

Difetto del seno

- Coronario → *Q21.1*
- Interventricolare in tetralogia di Fallot → *Atresia polmonare con Q21.3*
- Venoso → *Q21.1*

Difetto del setto

- Aortico → *Q21.4*
- Aorto-polmonare → *Q21.4*
- Atriale
- Sequenza di Pierre Robin - persistenza della vena cava superiore sinistra → *Piedi torti equino-vari - Q87.8*
- Tipo
- - Ostium secundum →
- - - *Q21.1*
- - - ASD [*Q21.1*
- - Seno coronarico → ASD [*Q21.1*
- - - *Q21.1*
- Atrio-ventricolare
- - Comunicazione atrio-ventricolare] → *Q21.2*
- - - *Q21.2*
- Cardiaco → *Sindrome da ipotonia grave, ritardo dello sviluppo psicomotorio, strabismo e Q87.8*
- Interatriale
- Tipo
- - Ostium primum (tipo I) → *Q21.2*
- - Seno venoso → ASD [*Q21.1*
- - -
- - - *Q21.1*
- - Displasia linfatica generalizzata correlata a EPHB4 con *Q82.09, Q21.1*
- Interventricolare
- - Comunicazione interventricolare] → *Q21.0*
- - Con

Difetto del setto –Continuazione

- Interventricolare –Continuazione
- - Con –Continuazione
- - - Atresia polmonare, destroposizione aortica e ipertrofia del ventricolo destro – Q21.3
- - - Stenosi polmonare, destroposizione aortica e ipertrofia del ventricolo destro – Q21.3
- - - Atresia polmonare - Q22.0, Q21.0
- Ventricolare
- Sottopolmonare
- - - Non connesso – Ventricolo destro a doppia uscita con Q20.1
- - - Ventricolo destro a doppia uscita con Q20.1
- Subaortico
- - - O doppiamente connesso con stenosi polmonare – Ventricolo destro a doppia uscita con Q20.1
- - - Ventricolo destro a doppia uscita con Q20.1
- Subpolmonare doppiamente connesso – Ventricolo destro a doppia uscita con Q20.1

Difetto della coagulazione

- Acquisito – D68.9
- Non specificato – D68.9
- Specificati – Altri D68.8

Difetto di riempimento

- Rene – R93.4
- Uretere – R93.4
- Vescica – R93.4

Difetto settale

- Acquisito pregresso
- - Atriale – I51.0
- - Auricolare – I51.0
- - Ventricolare – I51.0
- Cardiaco
- - Acquisito – I51.0
- - S.A.I. – Q21.9
- Interatriale come complicanza in atto susseguente ad infarto miocardico acuto – I23.1
- Interventricolare come complicanza in atto susseguente ad infarto miocardico acuto – I23.2

Difettosa – Fusione con visione stereoscopica H53.3**Difficoltà**

- Alimentazione, movimenti stereotipati delle mani e cataratta bilaterale – Grave anomalia dello sviluppo neurologico associata a G31.88
- Apprendimento] – Sindrome RIDDLE [radiosensibilità-immunodeficienza-dismorfismi- D82.8
- D'alimentazione ed alimentazione inadatta – R63.3
- Deambulazione non classificata altrove – R26.2
- Integrazione culturale – Z60

Difficoltà –Continuazione

- Intubazione
- - Durante il
- - - Puerperio – Tentativo fallito o O89.6
- - - Travaglio e il parto – Tentativo fallito o O74.7
- - Gravidanza – Tentativo fallito o O29.6
- Minzione – Altre R39.1
- Orientamento del proprio modo di vita – Problemi connessi a Z73
- Procreare – Controllo di gravidanza con altra anamnesi patologica ostetrica e Z35.2
- Suzione neonatale – P92.5

Difficoltosa – Intubazione fallita o T88.4**Diffusione**

- Fossa canina – Ascesso mascellare con K10.21
- Mediastino zona parafaringeo o cervicale – Ascesso sottomandibolare
- - Con K12.22
- - Senza menzione di K12.21
- Otogena non classificata altrove – Encefalite a H66.4†, G05.8*
- Secondaria di carcinoma – C79.9
- Zona retromascellare o alla fossa canina – Ascesso mascellare senza menzione di K10.20

Diffuso

v./v.a. Tipo di malattia

Difillobotriasi

- Larvale – B70.1
- - B70.0

Difillobotrio – Anemia da B70.0†, D63.8***Difosfatasi – Deficit di fruttosio 1,6- E74.1****Difosfato**

v./v.a. uridina-difosfato

Difosfoglicerato mutasi – Anemia emolitica da deficit di D55.2**Difterico – Polinevrite A36.8†, G63.0*****Difterico**

- Faringe – Paralisi A36.0†, G99.8*

- -

- - Anemia A36.8

- - Angina

- - - A36.0

- - - Membranosa A36.0

- - Cistite A36.8†, N33.8*

- - Congiuntivite A36.8†, H13.1*

- - Croup A36.2

- - Dermatite A36.3

- - Laringite A36.2

- - Laringotracheite A36.2

- - Miocardite A36.8†, I41.0*

- - Neurite A36.8†, G59.8*

- - Oftalmia A36.8†, H13.1*

- - Peritonite A36.8†, K67.8*

- - Stomatite A36.8

- - Tonsillite A36.0

Difterico –Continuazione

- - -Continuazione
- - Tracheite A36.8
- - Ulcera laringea A36.2

Difterite

- Con complicanza neurologica – A36.8†, G99.8*
- Cutanea – A36.3
- Emorragica – A36.9
- Faringea – A36.0
- Ferita – A36.3
- Gangrenosa – A36.9
- Laringea – A36.2
- Nasale – A36.8
- Naso – A36.8
- Ombelicale – A36.3
- Orecchio medio – A36.8†, H67.0*
- Rinofaringea – A36.1
- Tetano pertosse
- - DTP] – Necessità di vaccinazione combinata contro Z27.1
- - Poliomielite [DTP + polio] – Necessità di vaccinazione contro Z27.3
- - Tifo e paratifo [DTP + TAB] – Necessità di vaccinazione contro Z27.2
- Tonsillare – A36.0
- Tracheale – A36.8
- Vaginale – A36.8†, N77.1*

- -

- - A36.9

- - Altre forme di A36.8

- - Cardiomiopatia in corso di A36.8†, I43.0*

- - Disturbi tubulo-interstiziali renali da A36.8†, N16.0*

- - Linfadenite da A36.8

- - Necessità di vaccinazione solo contro la Z23.6

- - Paralisi

- - - Iride da A36.8†, H22.8*

- - - Laringea da A36.2

- - Pielonefrite in A36.8†, N16.0*

- - Polineuropatia in A36.8†, G63.0*

- - Portatore di Z22.2

Difterite-tetano-poliomielite-pertosse-influenza da emofilo di tipo B [DT-Hib] con epatite B – Vaccino contro Z27.8**Digerente**

v./v.a. Apparato digerente

- S.A.I. –

- - Assenza (completa) (parziale) del canale Q45.8

- - Duplicazione di organi Q45.8

- - Malposizione, congenita di organi Q45.8

- - Tubo C26.9

- - Superiori S.A.I. – congenita: Anomalia delle vie Q40.9

- -

- - Perdita di parte del tratto Z90.4

Digerente –Continuazione

- - -Continuazione
- Presenza di altre aperture corporee artificiali del tratto *Z93.4*
- Risultati anormali di diagnostica per immagini di altre parti delle vie *R93.3*
- Tumore maligno secondario dell'apparato respiratorio e del *C78*

Digestivo

- Addome - Altri sintomi specificati riguardanti il sistema *R19.88*
- Perineo - Tumore Maligno: Regione della cloaca(divisione sistema urogenitale da sistema *C21.2*
- Superiore
- Non specificata - Malformazione congenita delle vie *Q40.9*
- - Altre malformazioni congenite specificate delle vie *Q40.8*
- Utero-urinarie - Fistole congenite utero- *Q51.7*
- - Avvelenamento: *T47.5*

Digitale

- v./v.a. lacrimo-auriculo-dento-digitale
- v./v.a. oculo-dento-digitale
- v./v.a. oro-facio-digitale
- v./v.a. oto-palato-digitale
- Altro dito della mano - Traumatismo di nervo *S64.4*
- Brachidattilia familiare - Artropatia *M25.94, Q71.8*
- Congenito
- - Isolato - Ippocratismo *Q68.1*
- - - Ippocratismo *Q68.1*
- Infantile - Fibromatosi *M72.80*
- Pollice - Traumatismo di nervo *S64.3*
- -
- - Congenita: Ippocratismo *Q84.6*
- - Intossicazione da *T46.0*
- - Ippocratismo *R68.3*
- - Microcefalia - albinismo - anomalie *Q87.8*
- - Miopatia con corpi a impronta *G71.2*
- - Pachidermoperiostosi con ippocratismo *M89.49†, L62.0**
- - Sindrome cranio-facio-fronto- *Q87.0*

Digito

- v./v.a. cranio-facio-digito-genitale
- v./v.a. facio-digito-genitale
- v./v.a. neuro-facio-digito-renale
- v./v.a. odonto-trico-ungueale-digito-palmare

Digiunale

- Acuta - Ulcera peptica *K28.3*
- Sindrome di Lynch - Carcinoma della giunzione duodeno- *C17.8*
- Tipo
- - I - Atresia *Q41.1*
- - II - Atresia *Q41.1*
- - IIIa - Atresia *Q41.1*
- - IIIb - Atresia *Q41.1*
- - IV - Atresia *Q41.1*
- -

Digiunale –Continuazione

- - -Continuazione
- - Adenocarcinoma della giunzione duodeno- *C17.8*
- - Carcinoma a cellule squamose della giunzione duodeno- *C17.8*
- - GIST [tumore stromale gastrointestinale] della giunzione duodeno- *C17.8*
- - Leiomiomasarcoma della giunzione duodeno- *C17.8*
- - Tubercolosi *A18.3†, K93.8**
- - Ulcera (peptica) o erosione: *K28*

Digiunite

- Aspergillare - *B44.8†, K93.8**
- Citomegalica - *B25.80†, K93.8**
- Cytomegalovirus - *B25.80†, K93.8**
- Specificata come non infettiva - *K52.9*

Digiuno

- Prolungato - *T73.0*
- Sindrome di Lynch - Carcinoma del *C17.1*
- -
- - Adenocarcinoma del *C17.1*
- - Assenza congenita del *Q41.1*
- - Atresia del *Q41.1*
- - Carcinoma a cellule squamose del *C17.1*
- - GIST [tumore stromale gastrointestinale] del *C17.1*
- - Imperforazione del *Q41.1*
- - Leiomiomasarcoma del *C17.1*
- - Morbo di Crohn [enterite regionale] di: *K50.0*
- - Stenosi congenita del *Q41.1*
- - Tumore endocrino
- - - *C17.1*
- - - *D13.3*
- - - *D37.2*

Digiunostomia endoscopico percutaneo

- Sonda PEJ - Complicanza meccanica di sonda per *T85.52*
- -
- - Infezione da sonda per *T85.74*
- - Reazione infiammatoria da sonda per *T85.74*

Digrignamento dei denti - psicogeno(a):*F45.8***Diidrato**

- Articolazione
- - Ginocchio - CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di calcio *M11.16*
- - Gomito - CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di calcio *M11.12*
- - Spalla - CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di calcio *M11.11*
- Colonna vertebrale - CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di calcio *M11.18*

Diidrato –Continuazione

- Localizzazioni multiple - CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di calcio *M11.10*
- Mano - CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di calcio *M11.14*
- Piede - CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di calcio *M11.17*
- Polso - CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di calcio *M11.13*
- Regione della pelvi - CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di calcio *M11.15*
- - CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di calcio *M11.19*

Diidrofolato ridotti - Anemia megaloblastica da deficit di*D52.8***Diidrolipoamide**

- Acetiltransferasi - Deficit della *E74.4*
- Deidrogenasi - Deficit di *E74.4*

Diidropirimidina deidrogenasi - Deficit di*E79.8***Diidropirimidinasi - Deficit di***E79.8***Diidropirimidinuria -***E70.1***Diidropteridina**

- Reduttasi - Deficit di *E70.1*
- - Iperfenilalaninemia da deficit di *E70.1*

Dilatativo

- Con atassia - Cardiomiopatia *E71.1†, I43.1**
- Familiare - Cardiomiopatia *I42.0*
- Travaglio - Prolungamento del primo stadio [periodo *O63.0*
- -
- - Cardiomiopatia *I42.0*
- - Sordità neurosensoriale con cardiomiopatia *H90.5, I42.0*

Dilatazione

- Acuta dello stomaco - *K31.0*
- Aorta -
- - *I71.9*
- - Congenita: *Q25.4*
- - Aortica sifilitica - *A52.0†, I39.1**
- - Biliare indotta dalla ketamina - *K83.8, F13.1*
- - Canale uditivo interno - dismorfismi facciali legata all'X - Sindrome atresia del canale uditivo esterno - *Q16.9, Q18.9*
- - Cardiaca - *I51.7*
- - Cervice - Assenza di *O62.0*
- - Colon - *K59.3*
- - Congenito
- - - Colon - *Q43.2*
- - - Esofago - *Q39.5*
- - - Uretere - *Q62.2*
- - Dotto pancreatico - *K86.88*
- - Idiopatico
- - - Arteria polmonare - *I28.8*
- - - Atrio destro - *Q20.8*

Dilatazione –Continuazione

- Imbuto(funneling) → Assistenza prestata alla madre per lunghezza della cervice inferiore a 10 mm o *Q34.30*

- Trachea → congenito(a): *Q32.1*

- Ventricolare → *I51.7*

DILV [Double inlet left ventricle] → *Q20.4*

Dimensione

- Mascellari → Gravi anomalie di *K07.0*

- Piccole/medie → Linfoma cutaneo pleomorfo primitivo a cellule T CD4+ di *C84.4*

Dimenticato all'interno del corpo umano → Corpo estraneo *Y69!*

Dimetilbenzene] → Xilene [*T52.2*

Dimetilglicina deidrogenasi → Deficit di *E72.5*

Diminuita formazione di melanina → Altri disturbi da *L81.6*

Diminutus [ternidensiasi] → Infezione da: Ternidens *B81.8*

Diminuzione

- Fattori della coagulazione → *D68.9*

- O perdita del desiderio sessuale → *F52.0*

Dimitri

v./v.a. Sturge-Weber(-Dimitri)

Dinno → Sindrome di *Q87.8*

Diossigenasi → Tirosinemia da deficit di 4-idrossifenilpiruvato *E70.2*

Diparesi e diplegia degli arti superiori → *G83.0*

Dipendente

- Astenico) → Disturbo di personalità *F60.7*

- Biotina → Deficit carbossilasi

- - *D81.8*

- Gonadotropine → Pubertà precoce *E22.8*

- Ipofisi → Malattia di Cushing *E24.0*

- Piridossal fosfato → Convulsioni *G40.8*

- Piridossina → Epilessia *G40.8*

- PLA2G4A [fosfolipasi A2 gruppo IVa] → Disfunzione piastrinica *D69.1*

- Vitamina B6 → Convulsioni *G40.8*

- Vitamina D → Rachitismo ipocalcémico *E83.31*

- → Ipercorticosurrenalismo ipofisi- *E24.0*

Dipendenza

v./v.a. Sostanza che non provoca dipendenza

- Cloral betaina → *F13.2*

- Farmaci → Sindrome da astinenza in *F19.3*

- Gabapentin → *F13.2*

- Lungo

- - Durata

- - - Altre macchine o altri apparecchi ausiliari → *Z99.8*

- - - Apparecchio

- - - - Gestione delle secrezioni → *Z99.0*

- - - - Ventilazione meccanica → *Z99.1*

- - - Aspiratore

- - - - Non specificato → *Z99.0*

- - - - - *Z99.0*

Dipendenza –Continuazione

- Lungo → *Continuazione*

- - Durata → *Continuazione*

- - - Dialisi per insufficienza renale → *Z99.2*

- - - Insufflatore-esufflatore (apparecchio per tosse assistita) → *Z99.0*

- - - Macchina o apparecchio ausiliario non specificati → *Z99.9*

- - - Respiratore → *Z99.1*

- - - Sedia a rotelle → *Z99.3*

- - - Unità d'aspirazione → *Z99.0*

- - Termine da cuore artificiale → *Z99.4*

- Multipla → *F19.2*

- Persona che presta cure →

- - Altri problemi connessi a *Z74.8*

- - Problemi, non specificati, connessi a *Z74.9*

- Pregabalin → *F13.2*

- Propofol → *F19.2*

- -

- - Feto e neonato sofferenti per uso materno di droghe causanti *P04.4*

- - Presenza nel sangue di altre sostanze suscettibili di dare *R78.4*

Dipeptidil-peptidasi 6] → Encefalite limbica con anticorpi anti-DPP6 [*G04.8*

Diphtheriae → Radicolomielite tossica da Corynebacterium *A36.8†, G05.0**

Diphyllobothrium latum in forma adulta → Infezione di *B70.0*

Diphyllobothrium

- Adulto → Infezione da *B70.0*

- Pacificum adulto → Infezione da *B70.0*

- → Infezione da *B70.0*

Dipilidiasi → *B71.1*

Dipilidiosi → *B71.1*

Dipiridamolo → *T46.3*

Diplacusia → *H93.2*

Diplegia

- Arti superiori → Diparesi e *G83.0*

- Congenita facciale → *Q87.0*

- Facciale congenita → *Q87.0*

- Facio-faringo-glosso-masticatoria → *G12.2*

- Spastico

- - Progressiva → Sindrome da disabilità intellettiva grave con *Q87.2*

- - → Paralisi cerebrale con *G80.1*

- Superiore) → *G83.0*

Diplococchi → Meningite da *A39.0†, G01**

Diplopia → *H53.2*

Diprosopia → *Q18.8*

DIRA [Deficit dell'antagonista del recettore dell'interleuchina-1] → *M86.39*

Dirofilariosi → *B74.8*

Dirompente → (Disturbo di) personalità: *F60.30*

Disabilità

- Acquisizione di conoscenze S.A.I. → *F81.9*

Disabilità –Continuazione

- Assente o minima → Morbo di Parkinson con *G20.0*

- Grave

- - Con fluttuazione efficacia → Parkinsonismo

- - - Esordio nella prima età adulta con *G20.11*

- - - Giovanile atipico con *G20.11*

- - Senza fluttuazione efficacia → Parkinsonismo

- - - Esordio nella prima età adulta con *G20.10*

- - - Giovanile atipico con *G20.10*

- Malattie croniche invalidanti nell'anamnesi familiare → *Z82*

- Minima

- - Con fluttuazione efficacia → Parkinsonismo

- - - Esordio nella prima età adulta con *G20.01*

- - - Giovanile atipico con *G20.01*

- - Senza fluttuazione efficacia → Parkinsonismo

- - - Esordio nella prima età adulta con *G20.00*

- - - Giovanile atipico con *G20.00*

- Moderata a grave → Morbo di Parkinson con *G20.1*

- Molto grave

- - Con fluttuazione efficacia → Parkinsonismo

- - - Esordio nella prima età adulta con *G20.21*

- - - Giovanile atipico con *G20.21*

- - Senza fluttuazione efficacia → Parkinsonismo

- - - Esordio nella prima età adulta con *G20.20*

- - - Giovanile atipico con *G20.20*

- - → Morbo di Parkinson con *G20.2*

- Motoria ed intellettiva grave, sordità neurosensoriale e distonia → Sindrome da *Q87.8*

- → Limitazioni di attivata a causa di *Z73*

Disabilità cognitiva

- Coloboma-micrognatia → Sindrome agenesia del corpo calloso- *Q87.8*

- Grave

- - Epilessia - anomalie anali - ipoplasia delle falangi distali → *Q87.8*

- - Ipotonia-strabismo-facies grossolana-piede piatto valgo → Sindrome *Q87.8*

- - → Insensibilità congenita al dolore con *G90.88, F72.9*

- Ipogonadismo ipergonadotropo → Sindrome alopecia- *Q87.8*

- Legato X

- - Malformazione di Dandy-Walker-malattia dei gangli della base-epilessia → Sindrome da *Q87.8*

- - → Sindrome alfa talassemia- *D56.0*

- - Malformazione cerebrocerebellare → Epilessia focale - *Q04.8*

- Tipo Maat-Kievit-Brunner → Sindrome blefarofimosi- *Q87.8*

- -

- - Atassia cerebellare non progressiva con *G11.0*

Disabilità cognitiva –Continuazione

- - - Continuazione

- - Osteolisi distale con bassa statura e Q87.1

Disabilità intellettiva

- Afasia espressiva-dismorfismi facciali -
Sindrome Q87.0

- Amaurosi congenita di Leber - Sindrome da
displasia spondiloepifisaria-sordità
neurosensoriale- Q87.1

- Anomalie congenite multiple correlata a
SETD2 - Sindrome da microcefalia, grave
Q87.8

- Anomalie del comportamento - Sindrome
tremore essenziale progressivo - deficit del
linguaggio - dismorfismi facciali - Q87.0

- Aritmia cardiaca da deficit di GNB5 -
Sindrome Q87.8

- Associata a MEDL - Sindrome da Q87.0

- Autismo - Sindrome da macrocefalia, Q87.0

- Autosomica recessiva - Sindrome da
habitus marfanoide e Q87.8

- Bassa statura

- - Sovrappeso legata all'X - Q87.8

- - - Sindrome legata all'X da microftalmia
colobomatosa, microcefalia, Q87.1

- Cheratosi palmoplantare - Sindrome
paraplegia - Q87.8

- Condrosplasia correlata a Q87.1 -
Sindrome da Q87.1

- Correlato

- - DYRK1A - Sindrome da Q87.0

- - SMARCA2 - Sindrome blefarofimosi-
Q87.0

- - TBCK - Q87.8

- Crisi epilettiche, macrocefalia e obesità -
Sindrome da Q87.8

- Debolezza muscolare - bassa statura -
dismorfismi facciali - Sindrome Q87.1

- Dismorfismo

- - Craniofacciale, ipogonadismo e diabete
mellito - Sindrome da Q87.0

- - Facciale

- - - Anomalie delle mani - Sindrome da Q87.0

- - - Correlato

- - - - CCNK - Malattia sindromica del
neurosviluppo, grave Q87.0

- - - - CDK13 - Sindrome cardiopatie
congenite- Q87.0

- - - Reflusso gastroesofageo correlata a
STAG1 - Sindrome Q87.0

- - - - Sindrome

- - - - Encefalopatia epilettica ad esordio
precoce, cecità corticale, G40.4

- - - - Microcefalia

- - - - - Bassa statura, Q87.1

- - - - - Ipoplasi del corpo calloso - Q87.0

- Disturbo dello spettro autistico correlati a
GRIN2B - Ritardo dello sviluppo, F84.1

- Epatopatia - Sindrome ritardo di crescita -
Q87.8

- Epilessia

- - Segni extrapiramidali - Sindrome Q87.8

Disabilità intellettiva –Continuazione

- Epilessia -Continuazione

- - - Pachigiria - Q04.3

- Grave

- - Agenesia del corpo calloso - dismorfismi
facciali - atassia cerebellare - Sindrome
Q87.0

- - Con diplegia spastica progressiva -
Sindrome da Q87.2

- - Deficit del linguaggio, strabismo, smorfie
facciali e dita lunghe - Sindrome da Q87.8

- - - Sindrome da craniosinostosi,
microretrognazia, Q87.8

- - Ipercinesia e atassia del tronco - Sindrome
da Q87.8

- - Ipoplasi cerebellare - displasia
spondiloepifisaria legata all'X - Sindrome
Q87.8

- - Ipotonia

- - Anomalie del comportamento legata all'X -
Sindrome Q87.8

- - Brachicefalia, stenosi pilorica,
criptorchidismo - Sindrome da Q87.0

- Legato

- - Cromosoma X

- - - Con alacrimia e acalasia - Sindrome da
Q87.8

- - - Ipogammaglobulinemia - deterioramento
neurologico progressivo - Q87.8

- - - Tipo Kroes - Q87.8

- - X

- - - Con dismorfismi e atrofia cerebrale -
Q87.8

- - - Correlata a CLCN4 - Q87.8

- - - Limitata alle femmine - Sindrome
dismorfismi facciali - bassa statura -
atresia delle coane - Q87.0

- - - Mutazione di GRIA3 - Q87.8

- - - Psicosi, macroorchidismo - Sindrome da
Q87.8

- - - Spasticità degli arti-distrofia retinica-
diabete insipido - Sindrome Q87.8

- - - Tipo

- - - - Brooks - Q87.8

- - - - Lubs - Sindrome da Q87.8

- - - - Nascimento - Q87.8

- - - - Sindrome cranio-facio-scheletrica con
Q87.8

- Lesioni della sostanza bianca - Sindrome
degenerazione neurologica infantile-
spasticità progressiva- G31.88

- Lieve e diabete ad esordio giovanile -
Sindrome da microcefalia, Q87.1

- Lingua scrotale - Sindrome da
oftalmoplegia, Q87.8

- Macrocefalia, ipotonia e anomalie del
comportamento - Sindrome da Q87.8

- Malformazioni del sistema nervoso centrale
- Displasia ectodermica - Q87.8

- Microcefalia congenita-distonia-anemia-
ritardo della crescita - Sindrome CIMDAG
[ipoplasi cerebellare- Q87.8

Disabilità intellettiva –Continuazione

- Miopia - bassa statura - ipogonadismo
ipogonadotropo - Sindrome da Q87.1

- Mutazione puntiforme in DYRK1A - Q87.0

- Nanismo - Sindrome da anemia aplastica-
Q87.1

- Obesità

- - Malformazioni cerebrali - dismorfismi
facciali - Sindrome da Q87.0

- - Prognatismo ed anomalie oculari e
cutanee - Sindrome da Q87.8

- - - Sindrome da ipomagnesemia primitiva,
crisi generalizzate, Q87.8

- - Paralisi cerebrale atetoide - Sindrome da
microbrachicefalia, Q87.0

- - Polidattilia - Sindrome da cecità corticale,
Q87.8

- - Recessiva, disfunzione motoria e contratture
articolari multiple - Sindrome da Q87.8

- Ritardo dello sviluppo

- - Globale - dismorfismi facciali - appendice
caudale sacrale legata all'X - Sindrome
Q87.8

- - Ipertrofia gengive - Sindrome

- - - Dismorfismi facciali, ipertricosi, epilessia,
Q87.0

- - - FHEIG [dismorfismi facciali, ipertricosi,
epilessia, Q87.0

- Sindromico

- - Associata a IQSEC2 - Q87.8

- - Legata all'X correlata a KDM5C - Q87.8

- - Sordità - ipogonadismo - Retinite
pigmentosa - Q87.8

- - Sordità neurosensoriale - epilessia -
anomalie del tono muscolare - Sindrome
microcefalia - Q87.8

- - Tetraplegia spastica - Sindrome da ittiosi
congenita- Q87.8

- - Tipo Verloes - Sindrome da blefarofimosi e
Q87.8

- - Ventricolo sinistro non compatto -
Sindrome da macrocefalia, Q87.0

- -

- - Coloboma dell'uvea-labiopalatoschisi-
Q87.8

- - Ipomagnesemia primitiva correlata a EGF
con E83.4, F79.9

- - Malattia di Charcot-Marie-Tooth - sordità -
G60.0

- - Sindrome

- - - Afonia, sordità, distrofia retinica,
duplicazione degli alluci e Q87.0

- - - Disostosi spondilocostale, ipospadia e
Q87.1

- - - Displasia mesomelica-anomalie delle
dita- Q87.5

- - - Displasia spondiloepimetafisaria
progressiva - bassa statura - dismorfismi
facciali - quarto metatarso corto - Q87.1

- - - Fibrosi epatica, cisti renali e Q87.0

- - - Ipoidrosi, ipoplasi dello smalto,
cheratoderma palmoplantare e Q87.8

- - - Ipomagnesemia primitiva, crisi epilettiche
refrattarie e E83.4

Disabilità intellettiva – *Continuazione*

- - - *Continuazione*
- - - Sindrome – *Continuazione*
- - - Ipoplasia della sostanza bianca - agenesia del corpo calloso - *Q04.8*
- - - Microcefalia
- - - Ipoplasia del corpo calloso e del verme cerebellare - dismorfismi facciali - *Q87.0*
- - - Postnatale - ipotonìa neonatale - displegia spastica - disartria - *Q87.8*
- - - Micrognazia-infezioni ricorrenti-anomalie del comportamento-lieve *Q87.0*
- - - Pierre Robin - brachidattilia - *Q87.0*
- - - Protrusione mascellare anteriore, strabismo, *Q87.8*
- - - Retinite pigmentosa-cataratta giovanile-bassa statura - *Q87.1*
- - - Ritardo della crescita grave - strabismo - melanocitosi cutanea estesa - *Q87.8*
- - - Ritardo dello sviluppo globale - anomalie neuroftalmologiche - crisi epilettiche - *Q87.8*
- - - Ulna corta, dismorfismi facciali, ipotonìa muscolare e *Q87.0*

Disaccordo con

- Funzionari consulenti, per es. funzionario di polizia responsabile della libertà vigilata - *Z64.8*
- Il superiore ed i colleghi - *Z56*
- Insegnanti e i compagni di classe - *Z55*

Disadattamento scolastico - *Z55***Disappetenza psicogena** - *F50.8***Disartria**

- Anartria - *R47.1*
- Deficit di glutaminasi - Atassia spastica associata a *E72.8, G11.8*
- Disabilità intellettiva - Sindrome microcefalia postnatale - ipotonìa neonatale - displegia spastica - *Q87.8*
- Oftalmoparesi - Neuropatia atassica sensitiva - *G31.81, H49.4*
- Atassia spastica autosomica recessiva - atrofia ottica - *G11.4*

Disassuefazione - **Abuso di alcol** con *F10.3***Disastro**

- Guerra e altre ostilità - Esposizione a *Z65*
- - Modificazione della personalità dopo: *F62.0*

Disautonomia - *G90.1***Disbasia**

- Isterica - *F44.4*
- Origine non organica - *F44.4*
- Psicogena - *F44.4*

Disbetalipoproteinemia familiare - *E78.2***Discale** -

- Lombaggine da ernia *M51.2*
- Mielopatia in malattia *M51.0†, G99.2**

Discendente

- v./v.a. Colon discendente
- Addominale -
- Rottura dell'aorta *I71.3*

Discendente – *Continuazione*

- Addominale - *Continuazione*
- - Rottura di aneurisma dell'aorta *I71.3*

Disceso

- Testicolare
- Bilaterale - Mancata *Q53.2*
- Non specificata - Mancata *Q53.9*
- Unilaterale - Mancata *Q53.1*
- - Teratoma di testicolo mal *C62.0*

Discheratoma verrucoso - *D23.9***Discheratosi**

- Congenito
- Con anemia aplastica - *Q82.8, D61.9*
- - *Q82.8*
- Intraepiteliale benigna ereditaria - *Q82.8*

Dischi intervertebrale

- Non classificata altrove - Mielopatia in degenerazione dei *M51.0†, G99.2**
- - Stenosi dei forami intervertebrali causata da tessuto connettivo o da *M99.7*

Disciforme

- Herpes simplex - Cheratite *B00.5†, H19.1**
- Varicella - Cheratite *B01.8†, H19.2**
- - Cheratite dendritica e *H19.1**

Discinesia

- Chinesigenica parossistica - *G24.8*
- Ciliare primitivo
- Retinite pigmentosa - *Q34.8, H35.5*
- - *Q34.8*
- Dotto cistico o della colecisti - *K82.8*
- Esofagea - *K22.4*
- Familiare e miochimia facciale - *G24.8, G51.4*
- Generalizzata a esordio neonatale con interessamento orofacciale - *G24.8*
- Isterica - *F44.4*
- Non chinesigenica parossistica - *G24.8*
- Origine non organica - *F44.4*
- Orofacciale - *G24.4*
- Parossistica
- Indotta da sforzo - *G24.8*
- - -
- - - *G24.8*
- - - Epilessia generalizzata - *G40.3, G24.8*
- Psicogena - *F44.4*
- S.A.I. - *G24.9*
- Tardiva - *G24.0*
- Tracheobronchiale - *J98.0*
- - *G24*

Discinetica

- v./v.a. epilettica-discinetica
- Correlata a FOXG1 - Encefalopatia epilettica *Q93.5*
- - Paralisi cerebrale *G80.3*

Discite

- Non specificata - *M46.4*

Discite – *Continuazione*

- Piogenica - *M46.39*

Disco

- Cervicale
- Associato
- - Mielopatia - Disturbo di *M50.0†, G99.2**
- - Radicolopatia - Disturbo di *M50.1*
- - Con
- - - Compressione di radici nervose - Disturbo di *M50.1†, G55.1**
- - Mielopatia -
- - - Compressione di radici nervose in disturbo di *M50.0†, G99.2**
- - - Degenerazione di *M50.0†, G99.2**
- - Neurite - Degenerazione di *M50.1†, G55.1**
- - Nevralgia cervicale - Disturbo di *M50.8†, G55.1**
- - Radicolopatia - Degenerazione di *M50.1†, G55.1**
- - -
- - - Altro
- - - Degenerazione di *M50.3*
- - - Disturbo di *M50.8*
- - - Ernia di *M50.2*
- - - Compressione del midollo spinale da prolasso di *M50.0†, G99.2**
- - Disturbo, non specificato, di *M50.9*
- Cervicotoracico - disturbi di *M50*
- Intervertebrale
- Cervicale - Rottura traumatica di *S13.0*
- Classificata altrove - Compressione di radici nervose in disturbo di *M51.1†, G55.1**
- Con
- - Cerviconevralgia - disturbi di *M50*
- - Mielopatia - Compressione di radici nervose in disturbo di *M51.0†, G99.2**
- - Neurite - Degenerazione di *M51.1†, G55.1**
- - Radicolopatia - Degenerazione di *M51.1†, G55.1**
- - Lombare
- - Associati a radicolopatia - Disturbi di *M51.1†, G55.1**
- - - Rottura traumatica di *S33.0*
- - Non classificata altrove - Mielopatia in dislocazione di *M51.0†, G99.2**
- - Specificato -
- - - Degenerazione di altro *M51.3*
- - - Ernia di altro *M51.2*
- - Toracico - Rottura traumatica di *S23.0*
- - -
- - - Altri disturbi, specificati, di *M51.8*
- - - Complicanza meccanica di endoprotesi articolare: *T84.07*
- - - Disturbo, non specificato, di *M51.9*
- - - Infezione (piogenica) di *M46.3*

Disco –Continuazione

- Intervertebrale –Continuazione
- - - - -Continuazione
- - - Lombalgia con ischialgia da disturbo di *M51.1†, G55.1**
- - - Mielopatia in disturbo di *M51.0†, G99.2**
- - - Neurite
- - - - Dislocazione a di *M51.1†, G55.1**
- - - - Disturbo di *M51.1†, G55.1**
- - - - Nervo
- - - - - Brachiali da dislocazione di *M50.1†, G55.1**
- - - - - Sciatico da dislocazione di *M51.1†, G55.1**
- - - - Plesso brachiale da dislocazione di *M50.1†, G55.1**
- - - - Prolasso di *M51.1†, G55.1**
- - - - Rottura di *M51.1†, G55.1**
- - - Neuropatia radicolare con disturbo di *M51.1†, G55.1**
- - - Presenza di protesi di *Z96.67*
- - - Radicolite
- - - - Cervicale
- - - - - Dislocazione di *M50.1†, G55.1**
- - - - - Prolasso di *M50.1†, G55.1**
- - - - - Rottura di *M50.1†, G55.1**
- - - - Degenerazione di *M51.1†, G55.1**
- - - - Dislocazione di *M51.1†, G55.1**
- - - - Disturbo di *M51.1†, G55.1**
- - - - Prolasso di *M51.1†, G55.1**
- - - - Rottura di *M51.1†, G55.1**
- - - - Sindrome della colonna vertebrale lombare da prolasso di *M51.1†, G55.1**
- - - Stenosi del canale vertebrale causata da *M99.5*
- - - - Tubercolosi di *A18.0†, M49.09**
- - - Lombare
- - - Con mielopatia - Degenerazione di *M51.0†, G99.2**
- - - -
- - - Sindrome vertebrale da prolasso di *M51.1†, G55.1**
- - - Zoppia spinale in disturbo di *M51.1†, G55.1**
- - - Ottico
- - - Atrofia maculare-corioretinopatia - Sindrome coloboma del *Q14.8*
- - - -
- - - Associazione microftalmia, retinite pigmentosa, schisi della fovea e drusen del *Q15.8*
- - - Infossamento del *Q14.2*
- - - Toracico
- - - Con radicolopatia - Degenerazione di *M51.1†, G55.1**
- - - Toracolombare e lombosacrale - Disturbi di *M51*

Discoide

- Congenito

Discoide –Continuazione

- Congenito –Continuazione
- - Localizzazioni multiple - Menisco *M23.10*
- - Menisco
- - - Esterno - Menisco *M23.16*
- - - Interno - Menisco *M23.13*
- - - Non specificato - Menisco *M23.19*
- - Multipli familiari - Fibromi *D23.9*
- - Palpebra - Lupus eritematoso *H01.1*

Discondroplasia - Q78.4**Discondrosteosi - Sindrome nefritica da Q77.8, N07.9****Discopatia intervertebrale - Sciatica da M51.1†, G55.1*****Discordante**

- Ventricolo-arteriosa - Connessione *Q20.3*
- - Connessione atrio-ventricolare *Q20.5*

Discordanza ventricolo-arterioso

- Con concordanza atrioventricolare - *Q20.3*
- Isolata - *Q20.3*

Discriminazioni e persecuzioni maligne - Oggetto di Z60**Discromatosi**

- Simmetrica ereditaria - *L81.8*
- Universale - *L81.8*

Discromico

- Pinta [carate] - Lesioni cutanee: *A67.2*
- - Amiloidosi cutanea *E85.4†, L99.0**

Discromie dentali - K00.3**Disease -**

- Malattia di Strümpell-Lorrain *G11.4*
- Pink *T56.1*

Disembrioplastico - Tumore neuroepiteliale D33.2**Disequilibrio - Sindrome atassia cerebellare-deficit cognitivo- G11.8****Diseritropoietica**

v./v.a. Anemia diseritropoietica

Disfagia

- Compreso il globo isterico - psicogeno(a): *F45.8*
- Con necessità di sorveglianza durante l'alimentazione - *R13.0*
- Lusoria - *Q25.8*
- S.A.I. - *R13.9*
- Sideropenica - *D50.1*
- Tracheostomia con necessità di aspirazione e cannula tracheale (parzialmente) bloccata - *R13.1*
- -
- - Altra e non specificata *R13.9*
- - EMARDD [Miopatia a esordio precoce con areflessia, distress respiratorio e *G71.2*

Disfagocitosi congenita - D71**Disfasia**

- Afasia - *R47.0*
- Evolutiva familiare - *F80.1*
- O afasia evolutiva, di tipo espressivo - *F80.1*

Disfasia –Continuazione

- Tipo recettivo - evolutiva afasia o *F80.2*

Disfibrinogenemia (congenita) - D68.20**Disfonia**

- Funzionale - *F44.4*
- Isterica - *F44.4*
- Psicogena - *F44.4*
- - *R49.0*

Disforia dell'integrità del corpo - F68.8**Disfunzionali o funzionali S.A.I. - Sanguinamenti uterini o vaginali N93.8****Disfunzione**

- Articolazione temporo-mandibolare - *K07.6*
- Canale CRAC - Immunodeficienza combinata da *D81.8*
- Cerebrali - Altro disturbo organico della personalità e del comportamento da malattia, danno e *F07.8*
- Coni con miopia, legata all'X - Sindrome da *H35.5, H52.1*
- Coronarica - *I24.8*
- Diaframma indotto ventilazione meccanico -
- - *J95.88*
- Dispositivi medici (durante un intervento) (dopo impianto) (durante l'utilizzazione) - Guasto o *Y82.8†*
- Endoteliale vascolare - Deficit del fattore VIII con *D68.09*
- Epatica da farmaci - *K71.9*
- Erettile
- - Psicogena - *F52.2*
- - - *N48.4*
- Esofagea, sclerodattilia e teleangectasia [Sindrome CREST] - Sclerosi progressiva sistemica con calcinosi cutanea, fenomeni di Raynaud, *M34.1*
- Familiare del seno malato - *I49.5*
- Ghiandola
- - Lacrimale - ittiosi - xerostomia] - Sindrome HELIX [Sindrome ipoidrosi - sbilancio elettrolitico - *Q87.8*
- - Pineale - *E34.8*
- - Immunitario
- - Dovuta a inattivazione dei linfociti T da difetto di ingestione del calcio - *D81.8*
- - - Sindrome di affaticamento cronico su *G93.3*
- - Insuccesso e rigetto di trapianto epatico - Altra e non specificata *T86.49*
- - Iperattiva combinata dei nervi cranici - Sindrome da *G52.7*
- - Ipofisaria - *E23.7*
- - Labirintica - *H83.2*
- - Motoria e contratture articolari multiple - Sindrome da disabilità intellettiva recessiva, *Q87.8*
- - Muscoli lisci - Sindrome multisistemica da *I73.8*
- - Neutrofili correlata a CEBPE - Sindrome da autoinfiammazione, immunodeficienza e *M35.8*

Disfunzione –Continuazione

- Nodo senoatriale e sordità ~ I49.8, H90.5
- Orgasmo ~ F52.3
- Orofacciale ~ Malocclusione da K07.5
- Piastrinica dipendente da PLA2G4A [fosfolipasi A2 gruppo IVa] ~ D69.1
- Placentare ~ O43.8
- Plurighiandolare
- - Non specificata ~ E31.9
- - - Altra E31.8
- Reattiva delle vie aeree ~ Sindrome da J68.3
- Renale
- - Colestasi ~ Artrogriposi - Q89.7
- - Cronica unilaterale ~ N18.80
- Segmentaria e somatica ~ M99.0
- Sessuale non
- - Causate da disturbi o malattie organiche ~ Altre F52.8
- - Specificata non causata da disturbi o malattie organiche ~ F52.9
- Sfintere
- - Retto ~ K59.9
- - Uretrale ~ Sindrome di Fowler (N36.8
- Sinfisi pubico ~
- - M25.55
- - Gravidanza con O26.7
- Sistema nervoso autonomo da alcol ~ G31.2
- Testicolare
- - Non specificata ~ E29.9
- - - Altra E29.8
- Timo ~ E32.9
- Tronco encefalico neonatale ~ P91.88
- Uterina ipertonica ~ O62.4
- Valvola) mitrale ~ I05.8
- Vescica con instabilità del detrusore su neuropatia autonoma ~ N31.1
- Vescicale
- - Neurologica S.A.I. ~ N31.9
- - Shock midollare ~ G95.82
- Via di Kennedy ~ Paraplegia spastica complessa autosomica recessiva da G11.4
- ~ placentare: P02.2

Disfunzione cerebrale

- Irreversibile ~ G93.88
- Malattia somatica ~ Disturbo mentale organico non specificato dovuto a lesione, F06.9
- O a malattia somatica ~ Altri disturbi mentali organici dovuti a lesione o F06.8

Disfunzione ipotalamica

- Disregolazione del sistema autonomo] ~ ROHHAD [Sindrome da obesità ad esordio rapido, E23.3, E66.29
- Ipoventilazione - disregolazione autonoma - tumori neurali] ~ ROHHADNET [Obesità ad esordio rapido - E23.3, C80.9
- Non classificata altrove ~ E23.3

Disfunzione ipotonica

- Primitiva dell'utero ~ O62.0
- Secondaria dell'utero ~ O62.1
- Uterina S.A.I. ~ O62.2

Disfunzione mitocondriale multipla

- Tipo
- - 1 ~ Sindrome letale da G31.81
- - 2 ~ Sindrome letale da G31.81
- - 3 ~ Sindrome letale da G31.81
- - 4 ~ Sindrome letale da G31.81
- - 5 ~ Sindrome da G31.81
- - 6 ~ Sindrome da G31.81
- ~ Sindrome da G31.81

Disfunzione neuromuscolare

- Detrusore-sfintere ~ N31.88
- Vescica
- - Non specificata ~ N31.9
- - - Altra N31.88

Disfunzione ovarica

- Eccesso di androgeni ~ E28.1
- Iperestrogenismo ~ E28.0
- Non specificata ~ E28.9
- ~ Altra E28.8

Disfunzione vegetativa somatoforme

- Altri organi o apparati ~ F45.38
- Apparato digerente
- - Inferiore ~ F45.32
- - Superiore ~ F45.31
- Apparato respiratorio ~ F45.33
- Apparato urogenitale ~ F45.34
- Organi o apparati multipli ~ F45.37
- Organo o apparato non specificato ~ F45.39
- Sistema cardiovascolare ~ F45.30

Disfunzione vascolare ~ Deficit del fattore VIII con D68.09**Disgenesia**

- Caudale
- - Familiare ~ Q87.8
- - ~ Sindrome da oloprosencefalia e Q87.8
- Cerebellare ~ Aprosencefalia - Q04.3
- Cerebrale congenita da deficit di glutamina sintetasi ~ E72.8
- Corticale con ipoplasia pontocerebellare da mutazione in TUBB3 ~ Q04.8
- Gonadica
- - Completa 46,XY ~ Q99.1
- - Mista 45,X/46,XY ~ Q99.8
- - Parziale 46,XY ~ Q56.1
- - Pura ~ Q99.1
- - ~ Fibrosi polmonare con immunodeficienza e D82.8, J84.10
- Ovarica 46,XX con bassa statura ~ Q96.8
- Reticolare ~
- - D81.0
- - Immunodeficienza combinata grave [SCID] con D81.0

Disgenesia –Continuazione

- Segmento anteriore
- - Occhio autosomica recessiva ~ Q13.8
- - ~ Sindrome da ipoplasia della fovea con difetto della decussazione del nervo ottico e Q15.8
- Testicoli ~ Morte improvvisa del neonato - R95.9, Q55.2
- Tronco cerebrale, tipo Athabaskan ~ Sindrome da Q87.8
- Tubulare renale ~ Q63.8
- Urogenitale-intestinale ~ Sindrome da afalangia con emivertebre e Q87.8

Disgerminale maligno dell'ovaio a cellule germinali ~ Tumore non C56**Disgerminoma ovarico maligno ~ C56****Disgiria associata a tubulinopatia ~ Q04.3****Disgiunzione**

- Meiotica ~
- - Monosomia completa, non Q93.0
- - Trisomia
- - - 13, non Q91.4
- - - 18, non Q91.0
- - - 21, non Q90.0
- - - Completa, non Q92.0
- Mitotica ~
- - Monosomia completa, mosaicismo (non Q93.1
- - Trisomia
- - - 13, mosaicismo (non Q91.5
- - - 18 mosaicismo non
- - - - Q91.1
- - - 21, mosaicismo (non Q90.1
- - - Completo mosaicismo non
- - - - Q92.1

Disgregazione dei denti da cause sistemiche ~ K08.0**DISH] ~ Iperostosi scheletrica idiopatica diffusa [M48.1****Disidratazione**

- Neonatale ~ P74.1
- ~
- - E86
- - Esaurimento da calore, T67.3
- - Iperemesi gravidica insorta prima della fine della 20. settimana di gestazione con disturbi metabolici come: O21.1

Disidrosi [pomfoliche] ~ L30.1**Disinfezione preventiva insufficiente ~ Y69!****Disinibito dell'infanzia ~ Disturbo dell'attaccamento F94.2****Disinibizione in demenza ~ U63.5!****Disintegrativo**

- Infanzia di altro tipo ~ Disturbo F84.3
- ~ Psicosi F84.3

Disintossicazione

- Alcol ~ Terapia per la Z50.2!
- Ammoniaca ~ Difetto del metabolismo del ciclo dell'urea e E72.2

Disintossicazione –Continuazione

- Droghe e farmaci → Terapia per la Z50.3!

Dislalia → F80.0**Dislessia**

- Alessia → R48.0

- Altri disturbi della funzione simbolica, non classificate altrove → R48

- Evolutiva → F81.0

Dislipoproteinemia da banda beta ampia → E78.2**Dislocamento**

- Stomaco → congenito: Q40.2

- Uretere od orifizio ureterale → Q62.6

Dislocata → Consolidamento di frattura M84.0**Dislocazione**

- Cardia attraverso lo iato esofageo → Q40.1

- Catena ossicolare → Interruzione e H74.2

- Congenito

- - Esofago → Q39.8

- - Ginocchio → Q68.2

- - Gomito → Q68.8

- - Rene → Q63.2

- - Rotula → Q74.1

- - Spalla → Q68.8

- - Testa del radio → Q68.8

- Dente(i) → K07.3

- Disco intervertebrale

- - Non classificata altrove → Mielopatia in M51.0†, G99.2*

- - -

- - - Neurite

- - - - M51.1†, G55.1*

- - - - Nervo

- - - - - Brachiali da M50.1†, G55.1*

- - - - - Sciatico da M51.1†, G55.1*

- - - - - Plesso brachiale da M50.1†, G55.1*

- - - - Radicolite

- - - - M51.1†, G55.1*

- - - - Cervicale da M50.1†, G55.1*

- Gemma dentaria → K00.4

- Plesso brachiale → Q07.8

- Protesi valvolare cardiaca → T82.0

Dislocazioni

- Articolari, tipo gPAPP → Condrosplasia con Q79.8

- Multiplo

- - Collo e alla testa → T03.0

- - Tipo Hall → Displasia spondiloeipimetafisaria con Q77.7

- - → Displasia spondiloeipimetafisaria con Q77.7

Dismaturità polmonare → P27.0**Dismenorrea**

- Non specificata → N94.6

- Primaria → N94.4

- Secondaria → N94.5

Dismenorrea –Continuazione

- → psicogeno(a): F45.8

Dismorfia

- Cause esogene non classificata altrove → Q86.88

- Idantoina → Q86.1

Dismorfico

- Corporeo → Disturbo F45.2

- Infantile → Sialidosi E77.1

- → Sindrome feto-alcolico

- - Q86.0

Dismorfismo

- Atrofia cerebrale → Disabilità intellettiva legata all'X con Q87.8

- Craniofacciale

- - Ipogonadismo e diabete mellito → Sindrome da disabilità intellettiva, Q87.0

- - - Sindrome atresia delle coane-sordità-cardiopatia- Q87.8

- - Difficoltà dell'apprendimento] → Sindrome RIDDLE [radiosensibilità-immunodeficienza- D82.8

- Facciale

- - Anomalia

- - - Mani → Sindrome da disabilità intellettiva, Q87.0

- - - Oculari - anomalie congenite multiple → Sindrome microcefalia - Q87.0

- - - Strutturali del cervello → Sindrome ritardo dello sviluppo globale - alopecia - macrocefalia - Q87.8

- - Anomalie scheletriche-cardiopatia → Sindrome habitus marfanoid- Q87.0

- - Aploinsufficienza di SETD5 → Sindrome deficit cognitivo- Q87.0

- - Appendice caudale sacrale legata all'X → Sindrome disabilità intellettiva - ritardo dello sviluppo globale - Q87.8

- - Atassia cerebellare → Sindrome disabilità intellettiva grave - agenesia del corpo calloso - Q87.0

- - Bassa statura - atresia delle coane - disabilità intellettiva legata all'X limitata alle femmine → Sindrome Q87.0

- - Camptodattilia → Sindrome macrotrombocitopenia - linfedema - ritardo dello sviluppo - Q87.0

- - Comportamento aggressivo → Ritardo mentale legato all'X - ipotonia - Q87.8

- - Correlato

- - - CCNK → Malattia sindromica del neurosviluppo, grave disabilità intellettiva e Q87.0

- - - CDK13 → Sindrome cardiopatie congenite- disabilità intellettiva- Q87.0

- - - THOC6 → Sindrome da ritardo dello sviluppo, microcefalia e Q87.0

- - Disabilità intellettiva

- - - Anomalie del comportamento → Sindrome tremore essenziale progressivo - deficit del linguaggio - Q87.0

- - - - Sindrome microcefalia - ipoplasia del corpo calloso e del verme cerebellare - Q87.0

Dismorfismo –Continuazione

- Facciale –Continuazione

- - Immunodeficienza, livedo, bassa statura] → Sindrome FILS [Q87.1

- - Ipertricosi epilessia disabilità intellettiva ritardo dello sviluppo ipertrofia gengive → Sindrome

- - - Q87.0

- - - FHEIG [Q87.0

- - Ipogonadismo ipergonadotropo → Malattia di Moyamoya - bassa statura - Q87.1

- - Ipotonia muscolare e disabilità intellettiva → Sindrome ulna corta, Q87.0

- - Ipotricosi → Sindrome da bassa statura, onicodisplasia, Q87.1

- - Legata all'X → Sindrome atresia del canale uditivo esterno - dilatazione del canale uditivo interno - Q16.9, Q18.9

- - Macrocefalia - miopia - malformazione di Dandy Walker → Q87.8

- - Neuropatia → Cataratta congenita - Q87.8

- - Palatoschisi - cute ridondante → Q87.0

- - Quarto metatarso corto - disabilità intellettiva → Sindrome displasia spondiloeipimetafisaria progressiva - bassa statura - Q87.1

- - Reflusso gastroesofageo correlata a STAG1 → Sindrome disabilità intellettiva - Q87.0

- - Ritardo dello sviluppo

- - - Anomalie del comportamento correlata a WAC → Sindrome Q87.0

- - - Correlata a TMEM94 → Sindrome da cardiopatia congenita, Q87.0

- - - Globale → Sindrome crisi epilettiche a esordio precoce - anomalie degli arti distali - Q87.0

- - - -

- - - - Neuropatia viscerale - anomalie encefaliche - Q87.8

- - - Sindrome da anomalie del palato, denti iperdistanziati, Q87.0

- - Ritardo motorio e del linguaggio correlata a TRAF7 → Sindrome da cardiopatia, anomalie delle dita, Q87.0

- - Scroto a scialle - iperlassità legamentosa → Q87.0

- - Sfumati → Sindrome da grave incurvamento laterale della tibia-bassa statura-scapole lievemente alate- Q87.1

- - -

- - - Displasia spondilometafisaria, incurvamento degli avambracci, Q77.8

- - - Fibromatosi gengivale - Q87.0

- - - Iperaccrescimento - macrocefalia - Q87.3

- - - Malattia di Hirschsprung - ipoplasia ungueale - Q87.8

- - - Sindrome

- - - - Agenesia

- - - - Grandi labbra con malformazioni cerebellari, distrofia della cornea e Q87.0

- - - - Scrotale con malformazioni cerebellari, distrofia della cornea e Q87.0

Dismorfismo –Continuazione

- Facciale –Continuazione
- - - -Continuazione
- - - Sindrome –Continuazione
- - - - Anomalia di Klippel-Feil-miopia- Q76.1
- - - - Deficit cognitivo grave-bassa statura- disturbi del comportamento- Q87.8
- - - - Diabete insipido nefrogenico- calcificazione intracranica-bassa statura- Q87.1
- - - - Disabilità intellettiva
- - - - Afasia espressiva- Q87.0
- - - - Debolezza muscolare - bassa statura - Q87.1
- - - - Obesità - malformazioni cerebrali - Q87.0
- - - - Displasia epifisaria, sordità e Q87.0
- - - - Encefalopatia epilettica ad esordio precoce, cecità corticale, disabilità intellettiva e G40.4
- - - - Ipotonia infantile - ritardo psicomotorio - Q87.8
- - - - Ispessimento della sutura metopica- ptosi- Q87.0
- - - - Microcefalia
- - - - Bassa statura, disabilità intellettiva e Q87.1
- - - - Ipoplasia del corpo calloso - disabilità intellettiva - Q87.0
- - - - Onfalocoele familiare con Q87.1
- - - - Polidattilia postassiale-anomalie dell'adenoipofisi- Q87.0
- - - - Retinite pigmentosa - ipoacusia - ipotiroidismo - invecchiamento precoce - Q87.0
- Lievi - Sindrome deficit cognitivo-grave ritardo nell'acquisizione del linguaggio- Q87.0
- Pectus carenatum - lassità articolare - Q79.8
- Ritardo mentale - Anomalia dell'arco aortico - Q87.8
- Sindrome di Kallmann - Brachitelefalangia - Q87.0
- Sordità di conduzione - cardiopatia - Q87.8
- Warfarin - Q86.2
- -
- - Arachnodattilia - ritardo mentale - Q87.8
- - Atassia spinocerebellare - G11.1
- - Cecità notturna - anomalie scheletriche - Q87.8
- - Macrocefalia - paraplegia spastica - Q87.8
- - Sindrome
- - - ICF [instabilità centromerica - immunodeficienza - D82.8
- - - Ipogonadismo ipogonadotropo, microcefalia grave, sordità neurosensoriale e Q87.8

Dismorfofobia

- Delirante - F22.8
- Non delirante) - F45.2

Disoccupazione

- S.A.I. - Z56
- - Problemi legati al lavoro o alla Z56

Disolfuro di carbonio - Effetto tossico: T65.4**Disomia uniparentale**

- Materno cromosoma
- - 1 - Q99.8
- - 2 - Q99.8
- - 6 - Q99.8
- - 16 - Q99.8
- - X - Q99.8
- Paterno cromosoma
- - 1 - Q99.8
- - 6 - Q99.8
- - 11 - Sindrome di Beckwith-Wiedemann da Q87.3
- - 13 - Q99.8
- - X - Q99.8

Disordinato - Eloquio F98.6**Disordine linfoproliferativo cronico delle cellule natural killer - C84.5****Disordini del metabolismo dei nucleotidi - Anemia dovuta a D55.3****Disorganizzata - Schizofrenia F20.1****Disorientamento non specificato - R41.0****Disormonogenesi tiroidea familiare - E03.0****Disormonogenico**

- Familiare - Gozzo E07.1
- - Gozzo E07.1

Disostosclosi - Q78.8**Disostosi**

- Acro-cranio-facciale - Q87.0
- Acrofaciale
- - Nager - Q75.4
- - Postassiale - Q75.4
- - Tipo
- - - Catania - Q75.4
- - - Kennedy-Teebi - Q75.4
- - - Palagonia - Q75.4
- - - Rodríguez - Q75.4
- - - Weyers - Q75.4
- Acro-fronto-facio-nasale - Q75.1
- Cleidocranica - Q74.0
- Craniofaciale - Q75.1
- Faciocraniale ipomandibolare - Q75.4
- Femore-fibula-ulna - Q72.4
- Mandibolofacciale
- - Con alopecia - Q75.4, L65.9
- - Legata all'X - Q75.4
- - Macroblefaro - macrostomia - Q87.0
- - Senza anomalie degli arti - Q75.4
- - - Q75.4
- Metafisaria - ritardo mentale - sordità - Q87.2
- Oculo-mandibolo-facciale - Q75.5
- Oculo-maxillo-facciale - Q75.1

Disostosi –Continuazione

- Scapoloiliaca - Q87.5
- Spondilocostale
- - Autosomico
- - - Dominante - Q76.8
- - - Recessiva - Q76.8
- - - Ipospadia e disabilità intellettiva - Sindrome da Q87.1
- - Malformazioni anali e urogenitali - Q87.8

Disostotica [sindrome di Pfaundler-Hurler] - Idiozia E76.0**Dispareunia**

- Non organica - F52.6
- Psicogena - F52.6
- - N94.1

Dispepsia

- Cronica - R10.1
- Funzionale
- - Allergica - K30
- - Gastrointestinale - K30
- - - K30
- - S.A.I. - R10.1
- - psicogeno(a): F45.3

Dispeptici - Disturbi R10.1**Displasia**

- v./v.a. Dermo-odonto-displasia
- v./v.a. Oculo-trico-displasia
- v./v.a. Onico-osteo-displasia
- Acro-capito-femorale - Q78.8
- Acromicrica - Q77.8
- Acro-toraco-vertebrale - Q74.8
- Ali d'angelo delle epifisi falangeali [ASPED] - Q78.8
- Alto grado nei pazienti affetti da esofago di Barrett - D00.1
- Alveolo-capillare congenita - P27.8
- Anauxetica - Q77.7
- Anche, tipo Beukes - Q65.8
- Ano-genitale [WILD] - Sindrome da condilomi, immunodeficienza, linfedema, Q82.09
- Aortica valvolare - Q23.9
- Aritmogena
- - Isolata familiare del ventricolo destro - I42.80
- - Ventricolo destro - I42.80
- Atriogigite
- - Tipo 3 - Q87.2
- - - Q87.2
- Basso grado - N42.3
- Broncopolmonare
- - Che ha origine nel periodo perinatale - P27.1
- - - P27.1
- Campomelica - Q87.1
- Ceca, tipo metatarsico - Q77.7
- Cerebello-trigemino-dermica - Q87.8
- Cerebro-facio-toracica - Q87.5

Displasia –Continuazione

- Cervicale
- - Grave
- - - Non classificata altrove → *N87.2*
- - - → *N87.2*
- - Lieve → *N87.0*
- - Moderata → *N87.1*
- Cervice dell'utero non specificata → *N87.9*
- Cifomelica → *Q78.8*
- Cleidocranica → *Q74.0*
- Cocleovestibolare → *Q16.5*
- Condroectodermica → *Q77.6*
- Condro-ectodermica → *Q77.6*
- Congenito
- - Acetabolo → *Q65.8*
- - Valvola tricuspide → *Q22.8*
- Costovertebrale - anomalia di Sprengel → *Idrocefalo - Q87.8*
- Cranio-cerebello-cardiaca → *Q87.0*
- Craniodiafisaria → *M85.2*
- Cranioectodermica → *Q87.5*
- Craniofacciale - epifisi a cono → *Q87.5*
- Cranio-fronto-nasale
- - Anomalia di Poland → *Q87.8*
- - → *Q75.1*
- Cranio-lenticulo-suturale → *Q75.8*
- Craniometafisaria → *Q78.8*
- Craniotelencefalica → *Q04.3*
- Dentina → *K00.5*
- Dermica facciale focale → *Q82.8*
- Diafisario
- - Maculare → *Q77.3*
- - Progressiva → *Q78.3*
- Displasia osteofibroso
- - Perone → *D16.2*
- - Tibia → *D16.2*
- - → *D16.9*
- Dissegmentaria tipo
- - Rolland-Desbuquois → *Q77.7*
- - Silverman Handmaker → *Q77.7*
- Distrofica → *Q77.5*
- Emato-diafisaria di Ghosal → *Q78.8, D61.9*
- Epifisi, delle vertebre, dell'orecchio esterno e del naso]-plus → *Sindrome EVEN [Q87.8*
- Epiteliale intestinale → *K63.8*
- Facciale focale del derma, tipo 1 → *Q82.8*
- Facio-auricolo-vertebrale → *Q87.0*
- Faciogenitale → *Q87.1*
- Femorale prossimale grave → *Displasia epifisaria multipla con Q77.3*
- Fibromuscolare arteriosa → *I77.3*
- Florida
- - Cemento osseo mascella
- - - Superiore → *D16.42*
- - - → *D16.42*

Displasia –Continuazione

- Florida –Continuazione
- - Osseo
- - - Mandibola → *D16.5*
- - - → *D16.42*
- Fronto-facio-nasale → *Q75.1*
- Frontometafisaria → *Q87.0*
- Geleofisica → *Q87.1*
- Gnatodiafisaria → *Q78.8*
- Grave → neoplasia
- - Cervicale intraepiteliale [CIN], grado III, con o senza menzione di *D06*
- - Intraepiteliale
- - - Vaginale [VAIN], grado III, con o senza menzione di *D07.2*
- - - Vulvare [VIN], grado III, con o senza menzione di *D07.1*
- Greenberg → *Q77.3*
- Immuno-ossea di Schimke → *Q77.7, D82.8*
- Ischio-patellare → *Q74.1*
- Ischiovertebrale → *Q78.8*
- Kniest → *Q87.1*
- Letale simile alla sindrome di Kniest → *Q78.8*
- Linfatico generalizzato
- - Correlato
- - - EPHB4 con
- - - - Difetto del setto interatriale → *Q82.09, Q21.1*
- - - - Idrope fetale non immune → *Q82.09, P83.2*
- - - PIEZO1 con idrope fetale non immune → *Q82.09, P83.2*
- - Fotiou → *Q82.09*
- Mammario benigno
- - Non specificata → *N60.9*
- - - Altre *N60.8*
- Mandiboloacrale
- - Associata a MTX2 → *Q87.5*
- - → *Q87.5*
- Mesodermica assiale → *Q87.8*
- Metatropica → *Q77.8*
- Midollo spinale → *Ipoplasia e Q06.1*
- Mucoepiteliale ereditaria → *Q87.8*
- Multilineare →
- - Anemia refrattaria con *D46.5*
- - Leucemia mieloide acuta con *C92.8*
- Neuroassonale, forma infantile → *Osteopetrosi con Q78.2, Q04.0*
- Neuro-immuno-scheletrica correlata a EXTL3 → *Sindrome Q87.1*
- Oculare → *Q11.2*
- Oculo-auriculo-vertebrale] → *Complesso di sintomi di Goldenhar [Q87.0*
- Oculo-dento-digitale → *Q87.0*
- Odontomascellare segmentale → *K00.4*
- Odonto-micro-onichiale → *Q82.8*
- Odonto-onico-dermica → *Q82.8*

Displasia –Continuazione

- Odonto-tricomelica-ipodrotica → *Q87.8*
 - Oftalmo-mandibolo-melica → *Q87.8*
 - Ossa metacarpali → *Lissencefalia tipo 3 - Q04.3*
 - Osteoauricolare → *Q87.5*
 - Osteodisplastica microcefalica, tipo Saul-Wilson → *Q87.5*
 - Osteosclerotica letale dell'osso → *Q78.2*
 - Oto-spondilo-megaepifisaria → *Q77.7*
 - Pacman → *M89.50*
 - Pelvica - artrogriposi degli arti inferiori → *Q74.2*
 - Pilodentale ed errori refrattivi → *Sindrome da Q82.8, H52.7*
 - Platispondilica, tipo Torrance → *Q77.8*
 - Polmone → *Ipoplasia e Q33.6*
 - Prostata → *N42.3*
 - Pseudodiastrofica → *Q78.8*
 - Radio] → *Sindrome VATER [anomalie vertebrali, atresia anale, malformazioni cardiache, fistola tracheo-esofagea con atresia esofagea, anomalie renali e Q87.2*
 - Retinica legata all'X → *Q14.1*
 - Rizomelico
 - - Tipo Patterson-Lowry → *Q78.8*
 - - - Sindrome autosomica dominante miopia-retrusione mediofacciale-sordità neurosensoriale- *Q87.0*
 - Scapola-bacino → *Q87.5*
 - Schneckbecken → *Q77.7*
 - Setto-ottica → *Q04.4*
 - Smith-McCort → *Q77.7*
 - SPONASTRIME → *Q77.7*
 - Spondilo-megaepifisaria-metafisaria → *Q77.7*
 - Spondiloperiferica-ulna corta → *Q77.7*
 - Tanatofora] → *TD [Q77.1*
 - Tegmento pontino → *Q04.8*
 - Testa del femore, tipo Meyer → *Q78.8*
 - Tipo
 - - Astley-Kendall → *Q77.3*
 - - Boomerang → *Q87.1*
 - Toracica - idrocefalo → *Q87.8*
 - Toracomelica → *Q77.8*
 - Trico-dento-ungueale → *Q82.8*
 - Vagina, non specificata → *N89.3*
 - Vulva → *N90.3*
 - - Coxartrosi bilaterale da *M16.2*
- Displasia acromesomelica tipo**
- Grebe → *Q78.8*
 - Hunter-Thompson → *Q78.8*
 - Maroteaux → *Q77.8*
- Displasia arterio-epatica**
- Monosomia 20p12 → *Q44.7*
 - Mutazione puntiforme
 - - JAG1 → *Q44.7*
 - - NOTCH2 → *Q44.7*

Displasia arterio-epatica –Continuazione

- - - Q44.7

Displasia corticale

- Cerebrale - Q04.8

- Focale isolato

- - Tipo

- - - I - Q04.8

- - - Ia - Q04.8

- - - Ib - Q04.8

- - - Ic - Q04.8

- - - II - Q04.8

- - - IIa - Q04.8

- - - IIb - Q04.8

- - - Q04.8

Displasia ectodermica

- Anidrotica

- - Con immunodeficienza - Q82.4

- - Immunodeficienza-osteopetrosi-linfedema -
Sindrome Q87.8

- - Legata all'X - Q82.4

- - - Q82.4

- Bassa statura - Sindrome Q82.8, E34.3

- Capelli-unghie - Q82.8

- Cecità - Q87.8

- Con denti da latte, tipo Turnpenny - Q82.8

- Disabilità intellettiva - malformazioni del
sistema nervoso centrale - Q87.8

- Idrotico

- - Tipo

- - - Christianson-Fourie - Q82.8

- - - Halal - Q82.8

- - - Q82.8

- Iperidrosi-sindattilia cutanea - Sindrome
Q82.8

- Ipoidrotica

- - Con immunodeficienza - Q82.4

- - Legata all'X - Q82.4

- - - Q82.4

- Labiopalatoschisi - Contratture - Q87.8

- Pili torti-sindattilia cutanea - Sindrome
Q82.8

- Sordità neurosensoriale - Sindrome Q82.8

- Tipo onicotrico-dentale - Q82.8

- -

- - Q82.4

- - Atassia cerebellare - G11.1

Displasia ectodermica-sindattilia

- 1 - EDSS1 [Sindrome da Q82.8

- 2 - EDSS2 [Sindrome da Q82.8

Displasia epifisaria

- Bassa statura - Sordità - Q87.8

- Emimelica - Q74.8

- Multiplo

- - Anomalia del collagene 9 - Q77.3

- - Con displasia femorale prossimale grave -
Q77.3

Displasia epifisaria –Continuazione

- Multiplo -Continuazione

- - Tipo

- - - Al Gazali - Q77.3

- - - Beighton - Q77.3

- - - Lowry - Q78.8

- - - Q77.3

- Sordità e dismorfismi facciali - Sindrome da
Q87.0

Displasia fibrosa

- Mascellare - K10.8

- Monostotica

- - Avambraccio - M85.03

- - Braccio - M85.02

- - Coscia - M85.05

- - Costole - M85.08

- - Cranio - M85.08

- - Gamba - M85.06

- - Localizzazioni multiple - M85.00

- - Mano - M85.04

- - Piede - M85.07

- - Regione della spalla - M85.01

- - - M85.09

- - Osso - M85.09

- - Poliostotica - Q78.1

- - - M85.09

Displasia frontonasale

- Acromelica - Q87.0

- Alopecia - anomalia dei genitali - Q87.0

- Correlata a SIX2 - Q75.1

- Naso bifido - anomalie degli arti superiori -
Sindrome Q87.0

- Tipo

- - 1 - Q75.1

- - 2 - Q75.1

Displasia mesomelica

- Anomalie delle dita-disabilità intellettiva -
Sindrome Q87.5

- Arto superiore - Q71.8

- Reinhardt-Pfeiffer - Q78.8

- Tipo

- - Kantaputra - Q78.8

- - Langer - Q77.8

- - Nievergelt - Q78.8

- - Reardon - Q78.8

- - Savarirayan - Q78.8

Displasia metafisaria

- Ipoplasia

- - Congenita dei surreni - anomalie dei
genitali - Sindrome IMAGE [Ritardo della
crescita intrauterino - Q87.1

- - Mascellare - brachidattilia - Q78.8

- - Osteosclerotica - Q78.5

- - Tipo Braun-Tinschert - Q78.5

- - Ulna - Sindrome da Q78.5

- -

Displasia metafisaria –Continuazione

- - -Continuazione

- - Q78.5

- - Microsferofachia - Q12.4, Q78.5

Displasia ossea

- Associata a FGFR2 - Q79.8

- Larsen - simile con bassa statura -
Sindrome da Q87.1

- Letale, tipo Holmgren - Q78.8

- Terminale - difetti della pigmentazione -
Q87.2

Displasia osteofibroso

- Perone - Displasia D16.2

- Tibia - Displasia D16.2

- - Displasia D16.9

Displasia renale

- Anomalie dei somiti cervicali - Sindrome
aplasia dei dotti mülleriani- Q87.8

- Epatico-pancreatica - Q87.8

- Ipoplasia cerebellare - idranencefalia -
Sindrome neuroni multinucleati -
anidramnios - Q87.8

- Multicistica [Potter tipo II] - Q61.4

- -

- - Q61.4

- - Multicistico(a) Q61.4

- - Sindrome da torcicollo, cheloidi,
criptorchidismo e Q87.8

Displasia scheletrica

- Associata a CHST3 - Q74.8

- Con arti corti e immunodeficienza
combinata grave - D82.2

- Legata al cromosoma X - Sindrome da
ritardo mentale e Q87.5

- Letale correlata a NEK9 - Q77.8

- Rizomelica - Microftalmia - coloboma -
Q87.1

- Tipo Greenberg - Q77.3

- -

- - Leucoencefalopatia calcificante a esordio
precoce associata a G93.4, Q79.9

- - Sindrome

- - - Insufficienza midollare congenita
progressiva - immunodeficienza a cellule
B - Q87.1

- - - Letale da encefalocele occipitale e Q87.5

Displasia spondiloepifisaria

- Artropatia progressiva - Q77.7

- Brachidattilia-disturbo del linguaggio -
Sindrome da Q77.7

- Congenita - Q77.7

- Correlata a MIR140 - Q77.7

- Legata all'X - Sindrome disabilità intellettiva
- ipoplasia cerebellare - Q87.8

- Mutazioni di COL2A1 - Osteoartrite a
esordio precoce con lieve Q77.7, M19.90

- Sordità neurosensoriale-disabilità
intellettiva-amaurosi congenita di Leber -
Sindrome da Q87.1

- Tardiva - Q77.7

Displasia spondiloepifisaria –Continuazione

- Tipo
- - Cantu → Q77.7
- - Kimberley → Q77.7
- - Kohn → Q77.7
- - MacDermot → Q77.7
- - Maroteaux → Q77.7
- - Reardon → Q77.7
- - Stanescu → Q77.7
- - → Q77.7

Displasia spondiloeipimetafisaria

- Anomalie della dentizione → Q77.7
- Associata a MATN3 → Q77.7
- Con
- - Arti corti e anomalie della calcificazione → Sindrome da Q77.7
- - Dislocazioni multiplo
- - - Tipo Hall → Q77.7
- - - → Q77.7
- - Lassità articolare tipo
- - - Beighton → Q77.7
- - - EXOC6B → Q77.7
- - Ipotricosi → Q77.7
- - Legata all'X → Q77.7
- - Progressiva - bassa statura - dismorfismi facciali - quarto metatarso corto - disabilità intellettiva → Sindrome Q87.1
- Tipo
- - Aggrecano → Q77.7
- - Bieganski → Q77.7
- - Czarny-Ratajczak → Q77.7
- - Genevieve → Q77.7
- - Handigodu → Q77.7
- - Irapa → Q77.7
- - Isidor-Toutain → Q77.7
- - Missouri → Q77.7
- - Nishimura → Q77.7
- - Pachistano → Q77.7
- - Shohat → Q77.7
- - Strudwick → Q77.7

Displasia spondilometafisaria

- Assiale → Q77.8
- Autosomica recessiva, tipo Mégarbané → Q77.8
- Con distrofia della cornea → Sindrome da Q87.1
- Distrofia dei coni e dei bastoncelli → Q77.8
- Incurvamento degli avambracci, dismorfismi facciali → Q77.8
- Neonatale correlata a SBDS → Grave Q77.8
- Regressiva → Q77.8
- Tipo
- - A4 → Q77.8
- - Golden → Q77.8
- - Kozlowski → Q77.8
- - Schmidt → Q77.8

Displasia spondilometafisaria**–Continuazione**

- Tipo –Continuazione
- - Sedaghatian → Q77.8
- - Sutcliffe → Q77.8
- - Sindrome leucoencefalopatia - E75.2, Q77.8
- **Displasia ungueale**
- - Autosomica recessiva → Q84.6
- -
- - L60.3
- - Pectus excavatum -macrocefalia - Q87.1
- - Sindrome CHAND [capelli ricci, anchiloblefaron, Q82.8

Displasia vaginale

- Grave
- - Non classificata altrove → N89.2
- - S.A.I. → N89.2
- - Lieve → N89.0
- - Media → N89.1

Displasia valvolare

- Congenita → Q24.8
- Mixomatosa legata all'X correlata a FLNA → Q24.8
- Polmonare → I37.0

Displasia vulvare

- Grave
- - Non classificata altrove → N90.2
- - S.A.I. → N90.2
- - Lieve → N90.0
- - Media → N90.1

Displasico

- v./v.a. spondilo-cheiro-displasico
- S.A.I. → Coxartrosi M16.3
- Unilaterale → Coxartrosi M16.3
-
- - Acrocefalopolidattilia Q87.0
- - Altra coxartrosi M16.3

Displastico

- Tipo Kozlowski-Tsuruta → Iperostosi corticale Q78.8
- - Iperostosi corticale Q78.8

Displegia spastica - disartria - disabilità intellettiva → Sindrome microcefalia postnatale - ipotonia neonatale - Q87.8**Dispnea**

- Asmatica → J45.99
-
- - R06.0
- - Malattia da HIV con B23.8, R06.0

Dispositivo

- Antiriflusso esofageo → Complicanza meccanica di T85.50
- Cocleare → Z45.3
- Contraccettivo intrauterino →
- - Z97.8
- - Assistenza prestata alla madre per (sospetto di) lesione fetale da: O35.7

Dispositivo –Continuazione

- Contraccettivo intrauterino →
- -Continuazione
- - Complicanza meccanica di T83.3
- - Controllo, reinserimento o rimozione di Z30.5
- - Gravidanza in presenza di O26.3
- - Inserzione di Z30.1
- - Drenaggio del liquor → Presenza di Z98.2
- - Elettronico cardiaco →
- - Adattamento e manutenzione di altri Z45.08
- - Complicanza meccanica di T82.1
- - Controllo e prova di Z45.0
- - Portatore di Z95.0
- - Fissatore interno
- - Altre ossa: Colonna vertebrale → Complicanza meccanica di T84.20
- - Osso arto
- - - Caviglia e piede → Complicanza meccanica di T84.16
- - - Gamba → Complicanza meccanica di T84.15
- - - Mano → Complicanza meccanica di T84.13
- - - Regione spalla → Complicanza meccanica di T84.10
- - - Qualsiasi sede] → Infezione e reazione infiammatoria da T84.6
- - Fissazione
- - Esterna o trazione → Sostituzione, controllo o rimozione di: Z47.8
- - Interna → Rimozione di placca o di altro Z47.0
- - Impianto
- - Cardiaca e vascolari → Complicanza meccanica di altri T82.5
- - Innesto
- - - Cardiaco vascolare →
- - - Complicanza non specificata di T82.9
- - - Infezione e reazione infiammatorie da altri T82.7
- - - Genitourinario → Complicanza non specificata di T83.9
- - - Interno ortopedico →
- - - - Complicanza meccanica di altri T84.4
- - - - Infezione e reazione infiammatoria da altri T84.7
- - - Ossei → Complicanza meccanica di altri T84.3
- - - Protesico interno ortopedico →
- - - - Altre complicanze di T84.8
- - - - Complicanza, non specificata, di T84.9
- - - Urinari → Complicanza meccanica di altri T83.1
- - Intestinali → Confezione ed adattamento di ileostomia e altri Z46.5
- - Medico
- - Durante un intervento) (dopo impianto) (durante l'utilizzazione) → Guasto o disfunzione di Y82.8!

Dispositivo –Continuazione

- Medico –Continuazione
- - O apparecchio ausiliario non specificato – Fornitura e adattamento di Z46.9
- - - Incidenti da altri e non specificati Y82.8/
- Ortodontico – Fornitura ed adattamento di Z46.4
- Osteosintesi interno
- - Altre ossa: altre ossa specificate – Complicanza meccanica di T84.28
- - Osso arto
- - - Altre ossa di arto specificate – Complicanza meccanica di T84.18
- - - Avambraccio – Complicanza meccanica di T84.12
- - - Braccio – Complicanza meccanica di T84.11
- - - Regione della pelvi e coscia – Complicanza meccanica di T84.14
- - - Infezione perimplantare da T84.6
- Protesico
- - Esterni – Fornitura ed adattamento di altri Z44.8
- - Impianto
- - - Innesto
- - - - Apparato genitale
- - - - - Complicanza meccanica di altri T83.4
- - - - - Infezione e reazione infiammatoria da T83.6
- - - - Apparato urinario – Infezione e reazione infiammatoria da T83.5
- - - - Cardiaco
- - - - Vascolari – Altre complicanze specificate di T82.8
- - - - Vascolari – Dolore da T82.8
- - - - Vascolari – Embolia da T82.8
- - - - Vascolari – Emorragia da T82.8
- - - - Vascolari – Fibrosi da T82.8
- - - - Vascolari – Stenosi da T82.8
- - - - Vascolari – Trombosi da T82.8
- - - Esofago – Complicanza meccanica di T85.50
- - - Genitourinari – Altre complicanze di T83.8
- - - Interno
- - - - Non classificati altrove – Altre complicanze di T85.88
- - - - Resto del tratto gastrointestinale – Infezione e reazione infiammatoria da altri T85.76
- - - - S.A.I. – Complicanza di T85.9
- - - - Sistema epatobiliare e nel pancreas – Infezione e reazione infiammatoria da T85.75
- - - - Sistema nervoso – Infezione e reazione infiammatoria da altri T85.72
- - - - - Complicanza non specificata di T85.9
- - - - - Infezione e reazione infiammatoria da altri T85.78

Dispositivo –Continuazione

- Protesico –Continuazione
- - Impianto –Continuazione
- - - Innesto –Continuazione
- - - - Oculari – Complicanza meccanica di altri T85.3
- - - - Pancreas – Complicanza meccanica di T85.54
- - - - Resto del tratto gastrointestinale superiore – Complicanza meccanica di T85.51
- - - - Sistema nervoso – Altre complicanze di T85.81
- - - - Tratto gastrointestinale inferiore – Complicanza meccanica di T85.52
- - - - Vie biliari – Complicanza meccanica di T85.53
- - - Mammario –
- - - - Altre complicanze di T85.83
- - - - Complicanza meccanica di T85.4
- - - - Fibrosi capsulare della mammella da T85.82
- - - - Infezione e reazione infiammatoria da T85.73
- - Interno
- - - Non specificato – adattamento e manutenzione di Z45.9
- - - - Adattamento e manutenzione di altri Z45.88
- - Relativi al sistema nervoso e agli organi di senso – Fornitura ed adattamento di Z46.2
- - Specificati – Fornitura ed adattamento di altri Z46.8
- - Trasmissione ossea – Z45.3
- - Tratto urinario – Fornitura ed adattamento di Z46.6
- - Uditivo per la conduzione ossea – Z96.2
- - - Portatore di altri e non specificati Z97.8

Disposizione speculare atriale con situs inversus – Q89.3**Disprassia**

- Evolutiva – F82
- Verbale
- - Età evolutiva – F82.9
- - - Epilessia rolandica – G40.08, R48.2

Disprealbuminemia – Ipertirossinemia E07.8**Disproporzione congenita, tipo fibra – Miopatia da G71.2****Disproteidemia [AILD] – Linfadenopatia angioimmunoblastica con C86.5****Disprotrombinemia – D68.21****Disrafismo spinale chiuso – Q76.0****Disreflessia autonoma**

- Non specificata – G90.49
- Sotto forma
- - Accessi di sudorazione – G90.41
- - Crisi ipertensive – G90.40
- - Altra G90.48

Disregolazione

- Autonoma - tumori neurali – ROHHADNET [Obesità ad esordio rapido - disfunzione ipotalamica - ipoventilazione – E23.3, C80.9
- Immunitario
- - Deficit anticorpale PLCG2-correlato
- - - APLAID – Sindrome autoinfiammatoria- M35.8
- - - - Sindrome autoinfiammatoria- M35.8
- - Malattia infiammatoria intestinale - artrite - infezioni ricorrenti- linfopenia – Sindrome D84.8
- Sistema autonomo – ROHHAD [Sindrome da obesità ad esordio rapido, disfunzione ipotalamica e E23.3, E66.29]

Disritmia atriale e intestinale cronica – Sindrome CAID [I49.5, K59.8**Dissecante**

- Aorta – Aneurisma I71.0
- - Osteocondrite
- - M93.2
- - M93.29

Dissegmentaria tipo

- Rolland-Desbuquois – Displasia Q77.7
- Silverman Handmaker – Displasia Q77.7

Disseminato

v./v.a. Tipo di malattia

Dissenteria

- Acuta da amebe – A06.0
- Amebica acuta – A06.0
- Bacillare – A03.9
- Balantidium
- - Coli – A07.0
- - - A07.0
- Batterica da Shigella boydii – A03.2
- Boyd – A03.2
- Cronica da amebe – A06.1
- Flexner – A03.1
- Hiss-Russel – A03.1
- Isospora
- - Belli – A07.3
- - Hominis – A07.3
- - Protozoi – A07.9
- Schmitz-Stutzer – A03.0
- Shiga-Kruse – A03.0
- Shigella
- - Non classificata altrove – A03.9
- - Paradyssenteriae – A03.1
- Shigella boydii – A03.2
- Shigella dysenteriae – A03.0
- Shigella flexneri – A03.1
- Shigella sonnei – A03.3
- Shigelle del gruppo A – A03.0
- Shigelle del gruppo B – A03.1
- Shigelle del gruppo C – A03.2
- Shigelle del gruppo D – A03.3
- Sonne-Kruse – A03.3

Dissenteria –Continuazione

- Tubercolare ~ *A18.3†, K93.0**

Dissenterico

- Entamoeba histolytica ~ Colite amebica non *A06.2*

- Non classificata altrove ~ Artrite *A09.0†, M03.29**

- ~

- - Artrite batterica *A03.9†, M01.39**

- - Artropatia post- *M02.1*

- - Ascesso epatico *A06.4†, K77.0**

- - Colite amebica non *A06.2*

- - Diarrea

- - - *A09.0*

- - - Amebica non *A06.2*

- - Enterite amebica non *A06.2*

Dissezione

- Altro arteria

- - Pre-cerebrali ~ Aneurisma e *I72.5*

- - Specificate ~ Aneurisma e *I72.8*

- Aorta

- - Addominale

- - - Con rottura ~ *I71.06*

- - - Senza indicazione di rottura ~ *I71.02*

- - Sede non specificata

- - - Con rottura ~ *I71.04*

- - - Senza indicazione di rottura ~ *I71.00*

- - Toracica, con rottura ~ *I71.05*

- - Toracoaddominale

- - - Con rottura ~ *I71.07*

- - - Senza indicazione di rottura ~ *I71.03*

- Arteria arto

- - Inferiore ~ Aneurisma e *I72.4*

- - Superiore ~ Aneurisma e *I72.1*

- Arteria basilare (tronco) ~ Aneurisma e *I72.5*

- Arteria carotide ~ Aneurisma e *I72.0*

- Arteria iliaca ~ Aneurisma e *I72.3*

- Arteria renale ~ Aneurisma e *I72.2*

- Arteria vertebrale ~ Aneurisma e *I72.6*

- Arterie cerebrali ~ *I67.0*

- Arterie coronariche con rottura ~ *I21.9*

- Arteriosa con lentiginosi ~ *I72.9, L81.4*

- Familiare

- - Aorta

- - - Toracico ~

- - - - *I71.01*

- - - - *I71.05*

- - - - *I71.00*

- - Arterie cervicali ~ *I72.9*

- Sede non specificata ~ Aneurisma e *I72.9*

- Spontanea idiopatica dell'arteria coronaria ~ *I25.4*

Dissinergia

- Cerebellare mioclonica ~ *G11.1*

- Sfintere vescicale per lesione del midollo spinale ~ *G95.84*

Dissinostosi craniofacciale ~ *Q87.0***Dissociata** ~ Intelligenza *F74***Dissociativo**

- Attività motoria ~ Disturbi *F44.4*

- Conversione

- - Misti ~ Disturbi *F44.7*

- - Non specificato ~ Disturbo *F44.9*

- - - altro Disturbo

- - - *F44.8*

- - - *F44.88*

- Organico ~ Disturbo *F06.5*

- Transitori (di conversione) nell'infanzia e l'adolescenza ~ Disturbi *F44.82*

- ~

- - Amnesia *F44.0*

- - Anestesia e perdita sensoriale *F44.6*

- - Convulsioni *F44.5*

- - Disturbo psicomotorio *F44.4*

- - Fuga *F44.1*

- - Stupor *F44.2*

Dissociato ~ Nistagmo: *H55***Dissociazione**

- Atrioventricolare [AV] ~ *I45.8*

- Interferenza ~ *I45.8*

Dis-spondiloencondromatosi ~ *Q78.4***Distacco**

- Anulare della cervice uterina ~ *O71.3*

- Coroide ~ *H31.4*

- Emorragia della placenta ~ Feto e neonato sofferenti per altre forme di *P02.1*

- Epitelio pigmentato della retina ~ *H35.7*

- Placentare completo con eccessivo emorragia dovuto

- - Afibrinogenemia ~ *O45.0*

- - Coagulazione intravasale disseminata ~ *O45.0*

- - Iperfibrinolisi ~ *O45.0*

- - Ipo-fibrinogenemia ~ *O45.0*

- Prematuro placenta

- - Causa difetto di coagulazione ~ *O45.0*

- - Non specificato ~ *O45.9*

- - S.A.I. ~ *O45.9*

- ~

- - - *P02.1*

- - - Altro *O45.8*

- Regmatogeno della retina, autosomico dominante ~ *H33.0*

- Retina

- - Con rottura retinica ~ *H33.0*

- - S.A.I. ~ *H33.2*

- - Senza rottura retinica ~ *H33.2*

- - Trazionale retinopatia diabetica

- - - Diabete mellito di tipo 1 ~ *E10.30†, H36.0**

- - - Diabete mellito di tipo 2 ~ *E11.30†, H36.0**

- - - ~ *E14.30†, H36.0**

Distacco –Continuazione

- Retina –Continuazione

- ~ ~

- - - Altri *H33.5*

- - - Cicatrici corioretiniche secondarie a trattamento chirurgico di *H59.8*

- - - Vitreoretinopatia proliferante con *H33.4*

- Retinico

- - Regmatogeno ~ *H33.0*

- - Retinite da CMV [Citomegalovirus], HIV positivo ~ *B20†, H32.0*, B25.88*

- - Sieroso della retina ~ *H33.2*

- - Trazione della retina ~ *H33.4*

- ~

- - Corpo vitreo *H43.8*

- - Foro rotondo di retina, senza *H33.3*

- - Frammento di retina, senza *H33.3*

- - Lacerazione a ferro di cavallo di retina, senza *H33.3*

- - Menisco *M23.3*

- - Rotture di retina senza *H33.3*

Distale

- Alfa B cristallina-correlata a esordio tardivo ~ Miopatia *G71.0*

- Aperta del radio ~ Frattura *S52.50, S51.8†*

- Autosomico recessivo

- - Tipo 5 ~ Atrofia muscolare spinale *G12.1*

- - - Acidosi tubulare renale *N25.8*

- Burns] ~ Osteocondrosi (giovane): dell'epifisi ulnare *M92.1*

- Con

- - Bassa statura e disabilità cognitiva ~ Osteolisi *Q87.1*

- - Coinvolgimento

- - - Posteriore della gamba ed anteriore della mano ~ Miopatia *G71.0*

- - - Precoce dei muscoli respiratori ~ Miopatia *G71.0*

- - Debolezza delle corde vocali ~ Miopatia *G71.0*

- - Esordio a livello degli arti superiori, tipo finlandese ~ Miopatia *G71.0*

- - Vacuoli orlati ~ Miopatia *G71.8*

- Correlata alla simil 1-adenilsuccinato sintetasi ~ Miopatia *G71.0*

- Dismorfismi facciali - ritardo dello sviluppo globale ~ Sindrome crisi epilettiche a esordio precoce - anomalie degli arti *Q87.0*

- Esordio

- - Precoce di Laing ~ Miopatia *G71.0*

- - Tardivo, tipo Markesbery-Griggs ~ Miopatia *G71.0*

- - Tibia anteriore ~ Miopatia *G71.0*

- Femore

- - Condilo (laterale) (mediale) ~ Frattura dell'estremità *S72.4†*

- - Epifisi, epifisiolisi ~ Frattura dell'estremità *S72.42*

- - Intercondiloidea ~ Frattura dell'estremità *S72.44*

Distale –Continuazione

- Femore –Continuazione
- - Parte non specificata – Frattura dell'estremità *S72.40*
- - Sovracondiloidea – Frattura dell'estremità *S72.43*
- - KLHL9-correlata a esordio nell'infanzia – Miopatia *G71.0*
- - Legata all'X tipo 3 – Atrofia muscolare spinale *G12.1*
- - Mutazione di VCP a esordio nell'età adulta – Miopatia *G71.0*
- - Nebulina-correlata a esordio precoce – Miopatia *G71.0*
- Omero
- - Altre e multiple parti – Frattura dell'estremità *S42.49*
- - Epicondilo
- - - Epicondili, non specificato – Frattura dell'estremità *S42.44*
- - - Laterale – Frattura dell'estremità *S42.42*
- - - Mediale – Frattura dell'estremità *S42.43*
- - Parte non specificata – Frattura dell'estremità *S42.40*
- - Sovracondiloidea – Frattura dell'estremità *S42.41*
- - Transcondiloidea (a T o a Y) – Frattura dell'estremità *S42.45*
- Radio
- - Altre e multiple parti – Frattura dell'estremità *S52.59*
- - Con lussazione della testa dell'ulna – Frattura della diafisi *S52.31*
- - Frattura da flessione – Frattura dell'estremità *S52.52*
- - Non specificata – Frattura dell'estremità *S52.50*
- S.A.I. –
- - Avambraccio *S52.8*
- - Extremità *S52.50*
- - Scapolo-omero-peroneale progressiva – Miopatia *G71.0*
- Tibia
- - Altro – Frattura dell'estremità *S82.38*
- - Con frattura del perone (qualsiasi parte) – Frattura dell'estremità *S82.31*
- - Isolata – Frattura dell'estremità *S82.38*
- - S.A.I. – Frattura dell'estremità *S82.38*
- Tipo
- - 1 –
- - - Artrogriposi *Q68.8*
- - - Neuropatia motoria ereditaria *G12.2*
- - 2 – Neuropatia motoria ereditaria *G12.2*
- - 2B – Artrogriposi *Q68.8*
- - 3 –
- - - Artrogriposi *Q68.8*
- - - Atrofia muscolare spinale *G12.1*
- - 4 –
- - - Artrogriposi *Q68.8*
- - - Atrofia muscolare spinale *G12.1*

Distale –Continuazione

- Tipo –Continuazione
- - 5 –
- - - Artrogriposi *Q68.8*
- - - Neuropatia motoria ereditaria *G12.2*
- - 5D – Artrogriposi *Q68.8*
- - 6 – Artrogriposi *Q68.8*
- - 7 –
- - - Artrogriposi *Q68.8*
- - - Neuropatia motoria ereditaria *G12.2*
- - 9 – Artrogriposi *Q68.8*
- - 10 – Artrogriposi *Q68.8*
- - Jerash – Neuropatia motoria ereditaria *G12.2*
- - Nonaka – Miopatia *G71.8*
- - Tateyama – Miopatia *G71.0*
- - Welander – Miopatia *G71.0*
- Ulna
- - Che del radio – Frattura dell'estremità *S52.6*
- - - Extremità *S52.8*
- - -
- - Acidosi renale tubulare *N25.8*
- - Anoctaminopatia *G71.0*
- - Artropatia psoriasica interfalangea *L40.5†, M07.09**
- - Atrofia muscolare spinale: *G12.1*
- - Carcinoma dell'esofago *C15.5*
- - Delezione
- - - 3p *Q93.5*
- - - 17q *Q93.5*
- - Disabilità cognitiva grave - epilessia - anomalie anali - ipoplasia delle falangi *Q87.8*
- - Distorsione e distrazione della caviglia: Legamento tibio-peroneo (anteriore) (posteriore), *S93.43*
- - Distrofia muscolare: *G71.0*
- - Duplicazione 19q *Q92.3*
- - Epifisi *S42.44*
- - Extremità *S42.40*
- - Frattura
- - - Altro dito della mano: Falange *S62.63*
- - - Estensione del radio *S52.51*
- - - Flessione del radio *S52.52*
- - - Pollice: Falange *S62.52*
- - Lussazione posteriore del femore *S83.11*
- - Miopatia oculo-faringea *G71.0*
- - Miotilinoapatia *G71.0*
- - Monosomia
- - - 7p *Q93.5*
- - - 7q36 *Q93.5*
- - - 9p *Q93.5*
- - - 10p *Q93.5*
- - - 13q32 *Q93.5*
- - - 14q *Q93.5*
- - - 15q *Q93.5*

Distale –Continuazione

- - - Continuazione
- - Monosomia –Continuazione
- - - 22q11.2 *Q93.5*
- - Perone, estremità *S93.0*
- - Sindrome
- - - Encefalopatia progressiva a esordio precoce - atassia spastica - atrofia muscolare spinale *G31.88*
- - - Microdelezione 7q11.23 *Q93.5*
- - - Microduplicazione 22q11.2 *Q92.3*
- - - Ostruzione intestinale *E84.1*
- - Spasmo dell'esofago *K22.4*
- - Tibia, estremità *S93.0*
- - Trisomia 10q *Q92.3*

Distasia areflessica ereditaria, tipo Roussy-Lévy – G60.0**Distensione**

- Acuta dello stomaco – *K31.0*
- Addominale (gassosa) – *R14*
- Tuba di Eustachio – *H69.0*

Distichiasi

- Isolata – *Q10.3*
- -
- - *Q10.3*
- - Linfedema – *Q82.08*

Distimia – F34.1**Distiroidismo con esoftalmo – E05.0†, H06.2*****Distocia**

- Altro
- - Anomalia
- - - Feto – *O66.3*
- - - Pelviche della madre – *O65.8*
- - Forme di posizione o presentazioni anomale – *O64.8*
- - Anello di retrazione patologico [anello di Bandl] – *O62.4*
- Anomalia
- - Organi pelvici della madre – *O65.5*
- - Pelvica della madre, non specificata – *O65.9*
- Deformità pelvica – *O65.0*
- Distocia gemellare – *O66.1*
- Fetale
- - Ascite – *O66.3*
- - Idrope – *O66.3*
- - Meningomielocele – *O66.3*
- - S.A.I. – *O66.9*
- - Teratoma sacrale – *O66.3*
- - Tumore – *O66.3*
- Feto eccezionalmente grande – *O66.2*
- Fuoriuscita di gamba – *O64.1*
- Gemellare – Distocia da *O66.1*
- Gemelli congiunti – *O66.3*
- Idrocefalo fetale – *O66.3*

Distocia –Continuazione

- Incompleta rotazione della testa fetale → 064.0
- Materno
- - Fetale legata ad altre deformità del feto → 033.7
- - S.A.I. → 066.9
- Non specificata → 066.9
- Persistente posizione
- - Occipitoiliaca → 064.0
- - Occipitoposteriore → 064.0
- - Occipitosacrale → 064.0
- - Occipitotrasversa → 064.0
- Presentazione
- - Complessa → 064.5
- - Faccia → 064.2
- - Fronte → 064.3
- - Mento → 064.2
- - O posizione anomala non specificata → 064.9
- - Podalica
- - - I piedi → 064.1
- - - - 064.1
- - Podice → 064.1
- - Trasversa → 064.4
- Restrangimento
- - Bacino
- - - Medio ed inferiore → 065.3
- - - Superiore → 065.2
- - Diffuso del bacino → 065.1
- S.A.I. → 066.9
- Spalla → 066.0
- Specificata → Altra forma di 066.8
- Sproporzione fetopelvica non specificata → 065.4
- Uterina S.A.I. → 062.4

Distomatosi

- Epatico
- - Chlonorchis sinensis → B66.1†, K77.0*
- - Fasciola hepatica → B66.3†, K77.0*
- - Opisthorchis felinus → B66.0†, K77.0*
- - Trematode
- - - Epatico del gatto → B66.0†, K77.0*
- - - Siberiano → B66.0†, K77.0*
- Intestinale → B66.5
- Polmonare → B66.4†, J99.8*
- - B66.9

Distomiasi

- Epatica → B66.3†, K77.0*
- Vie biliari → B66.3†, K87.0*
- - B66.9

Distomolare → K00.1**Distonia**

v./v.a. mioclono-distonia

- 24 → G24.1
- 28 [DYT28] → G24.1

Distonia –Continuazione

- Afonia → Sindrome da G24.8
- Anemia-ritardo della crescita → Sindrome CIMDAG [ipoplasia cerebellare-disabilità intellettiva-microcefalia congenita- Q87.8
- Autosomica recessiva a esordio nell'infanzia, tipo DYT29 → G24.1
- Cervicale
- - Combinata → G24.3
- - Esordio nell'età adulta, tipo DYT23 → G24.1
- - Forma prevalentemente rotazionale → G24.3
- Correlata a KMT2B → G24.1
- Crisi epilettiche correlate a IRF2BPL → Sindrome da regressione del neurosviluppo, G31.88
- Deformante
- - Muscoli → G24.1
- - Progressiva → G24.1
- Dopa-sensibile
- - Autosomico
- - - Dominante → G24.1
- - - Recessiva → G24.1
- - Deficit
- - - Sepiapterina reductasi → G24.1
- - - Tirosina idrossilasi → G24.1
- Familiare idiopatica → G24.1
- Farmaci → G24.0
- Focale autosomica dominante, DYT25 → G24.1
- Generalizzata a esordio negli arti, a esordio precoce → G24.1
- Idiopatica S.A.I. → G24.1
- Non familiare idiopatica → G24.2
- Oppenheim → G24.1
- Orofaciale idiopatica → G24.4
- Oromandibolare → G24.4
- Parkinsonismo
- - Esordio rapido → G24.1
- - Infantile → G24.1
- - Ipermanganesemia → Sindrome E83.8
- - Legato all'X → G24.1
- - PLA2G6-correlato → G24.1, G21.8
- Parossistica indotta dall'esercizio - crampo dello scrittore → Epilessia rolandica - G40.08
- Policitemia-ipermagnesemia → Sindrome cirrosi- E83.8
- Primario tipo
- - DYT1 → G24.1
- - DYT13 → G24.1
- - DYT16 → G24.1
- - DYT2 → G24.1
- - DYT4 → G24.1
- - DYT6 → G24.1
- Primitivo tipo
- - DYT17 → G24.1
- - DYT21 → G24.1
- - DYT27 → G24.1

Distonia –Continuazione

- Progressiva ereditaria con marcata fluttuazione diurna → G24.1
- Psicogena → F44.4
- Torsione → G24.1
- - G24.9
- - Anomalie dello sviluppo - sordità - Q87.8
- - Epilessia mioclonica progressiva con G40.3, G24.9
- - Sindrome da disabilità motoria ed intellettiva grave, sordità neurosensoriale e Q87.8

Distonica

- Parossistica con atassia episodica e spasticità → Coreoatetosi G24.8
- - Paralisi cerebrale G80.3

Disto-occlusione → K07.2**Distopia della milza congenita → Q89.08****Distornia di torsione a esordio precoce → G24.1****Distorsione**

- Articolazione lombosacrale e suoi legamenti → S33.51
- Capsula di articolazione S.A.I. → T14.3
- Distrazione
- - Altro non specificate parte
- - - Cingolo della spalla → S43.7
- - - Colonna vertebrale lombare e della pelvi → S33.7
- - - Ginocchio → S83.6
- - - Mano → S63.7
- - - Piede → S93.6
- - - Torace → S23.5
- - Anca
- - - Altre parti → S73.18
- - - Legamento
- - - - Ileo femorale → S73.11
- - - - Ischiocapsulare → S73.12
- - - Parte non specificata → S73.10
- - Area tiroidea → S13.5
- - Articolazione
- - - Acromioclaveare → S43.5
- - - Legamento
- - - - Altro
- - - - - Non specificata parte del collo → S13.6
- - - - - Non specificate parti della testa → S03.5
- - - - - Non
- - - - - Specificati di arto inferiore, livello non specificato → Lussazione, T13.2
- - - - - Specificati di arto superiore, livello non specificato → Lussazione, T11.2
- - - - - Tronco, senza specificazione → Lussazione, T09.2
- - - Sacroiliaca → S33.6
- - - Spalla → S43.4
- - - Sternoclaveare → S43.6

Distorsione –Continuazione

- Distrazione –Continuazione

- Arto
- Inferiore → Sequele di lussazione, T93.3
- Superiore → Sequele di lussazione, T92.3
- Caviglia
- Altre parti → S93.48
- Legamento
- Deltoideo → S93.41
- Peroneocalcaneale → S93.42
- Tibioperoneo (anteriore) (posteriore), distale → S93.43
- Parte non specificata → S93.40
- Cingolo della spalla S.A.I. → S43.7
- Colonna cervicale → S13.4
- Colonna dorsale → S23.3
- Colonna vertebrale lombare, non specificata → S33.50
- Costole e dello sterno → S23.4
- Dito
- Mano
- Altre parti → S63.68
- Articolazione
- Interfalangea → S63.62
- Metacarpofalangea → S63.61
- Parte non specificata → S63.60
- Piede → S93.5
- Ginocchio
- Distorsione legamento
- Collaterale
- Peroneale [esterno] → S83.41
- Tibiale [interno] → S83.42
- Crociato
- Anteriore → S83.51
- Posteriore → S83.52
- Lacerazione legamento
- Collaterale
- Peroneale [esterno] → S83.43
- Tibiale [interno] → S83.44
- Crociato
- Anteriore → S83.53
- Posteriore → S83.54
- Legamento
- Collaterale non specificato → S83.40
- Crociato non specificato → S83.50
- Gomito
- Altre parti → S53.48
- Articolazione
- Omeroradiale → S53.43
- Omeroulunare → S53.44
- Legamento collaterale
- Radiale → S53.41
- Ulnare → S53.42
- Parte non specificata → S53.40
- Interessante

Distorsione –Continuazione

- Distrazione –Continuazione

- Interessante –Continuazione
- Altre combinazioni di regioni corporee → Lussazioni, T03.8
- Il torace, la regione lombosacrale e la pelvi → Lussazioni, T03.1
- Regione multiplo arto i
- Inferiore(i) → Lussazioni, T03.3
- Superiore
- I) superiore(i) → Lussazioni, T03.2
- I) superiore(i) con arto(i) inferiore(i) → Lussazioni, T03.4
- Testa e il collo → Lussazioni, T03.0
- Mascellare → S03.4
- Multiple non specificate → Lussazioni, T03.9
- Polso
- Altre parti → S63.58
- Articolazione
- Carpale → S63.51
- Carpometacarpica → S63.53
- Legamento) (Articolazione) radiocarpico(a) → S63.52
- Parte non specificata → S63.50
- Regione corporea non specificata → Lussazione, T14.3
-
- S16
- S46
- S56
- S66
- S76
- S86
- S96
- Legamento
- Collaterale
- Peroneale [esterno] → Distorsione e distrazione del ginocchio: S83.41
- Tibiale [interno] → Distorsione e distrazione del ginocchio: S83.42
- Crociato
- Anteriore → Distorsione e distrazione del ginocchio: S83.51
- Posteriore → Distorsione e distrazione del ginocchio: S83.52
- Mediale collaterale del ginocchio → S83.42
- S.A.I. → T14.3
- Muscolo(i) S.A.I → T14.6

Distrazione

- Altro non specificate parte
- Cingolo della spalla → Distorsione e S43.7
- Colonna vertebrale lombare e della pelvi → Distorsione e S33.7
- Ginocchio → Distorsione e S83.6
- Mano → Distorsione e S63.7
- Piede → Distorsione e S93.6
- Torace → Distorsione e S23.5

Distrazione –Continuazione

- Anca

- Altre parti → Distorsione e S73.18
- Legamento
- Ileoemorale → Distorsione e S73.11
- Ischiocapsulare → Distorsione e S73.12
- Parte non specificata → Distorsione e S73.10
- Area tiroidea → Distorsione e S13.5
- Articolazione
- Acromioclaveare → Distorsione e S43.5
- Legamento
- Altro non
- Specificata parte del collo → Distorsione e S13.6
- Specificate parti della testa → Distorsione e S03.5
- Non specificati arto
- Inferiore, livello non specificato → Lussazione, distorsione e T13.2
- Superiore, livello non specificato → Lussazione, distorsione e T11.2
- Tronco, senza specificazione → Lussazione, distorsione e T09.2
- Lombosacrale e suoi legamenti → S33.51
- Sacroiliaca → Distorsione e S33.6
- Spalla → Distorsione e S43.4
- Sternoclaveare → Distorsione e S43.6
- Arto
- Inferiore → Sequele di lussazione, distorsione e T93.3
- Superiore → Sequele di lussazione, distorsione e T92.3
- Capsula di) articolazione S.A.I. → T14.3
- Caviglia
- Altre parti → Distorsione e S93.48
- Legamento
- Deltoideo → Distorsione e S93.41
- Peroneocalcaneale → Distorsione e S93.42
- Tibioperoneo (anteriore) (posteriore), distale → Distorsione e S93.43
- Parte non specificata → Distorsione e S93.40
- Cingolo della spalla S.A.I. → Distorsione e S43.7
- Colonna cervicale → Distorsione e S13.4
- Colonna dorsale → Distorsione e S23.3
- Colonna vertebrale lombare, non specificata → Distorsione e S33.50
- Costole e dello sterno → Distorsione e S23.4
- Dito
- Mano
- Altre parti → Distorsione e S63.68
- Articolazione
- Interfalangea → Distorsione e S63.62
- Metacarpofalangea → Distorsione e S63.61

Distrazione –Continuazione

- Dito –Continuazione
- - Mano –Continuazione
- - - Parte non specificata → Distorsione e S63.60
- - Piede → Distorsione e S93.5
- Ginocchio
- - Distorsione legamento
- - - Collaterale
- - - - Peroneale [esterno] → Distorsione e S83.41
- - - - Tibiale [interno] → Distorsione e S83.42
- - - Crociato
- - - - Anteriore → Distorsione e S83.51
- - - - Posteriore → Distorsione e S83.52
- - Lacerazione legamento
- - - Collaterale
- - - - Peroneale [esterno] → Distorsione e S83.43
- - - - Tibiale [interno] → Distorsione e S83.44
- - - Crociato
- - - - Anteriore → Distorsione e S83.53
- - - - Posteriore → Distorsione e S83.54
- - Legamento
- - - Collaterale non specificato → Distorsione e S83.40
- - - Crociato non specificato → Distorsione e S83.50
- Gomito
- - Altre parti → Distorsione e S53.48
- - Articolazione
- - - Omeroradiale → Distorsione e S53.43
- - - Omeroulnare → Distorsione e S53.44
- - Legamento collaterale
- - - Radiale → Distorsione e S53.41
- - - Ulnare → Distorsione e S53.42
- - Parte non specificata → Distorsione e S53.40
- Interessante
- - Altre combinazioni di regioni corporee → Lussazioni, distorsioni e T03.8
- - Il torace, la regione lombosacrale e la pelvi → Lussazioni, distorsioni e T03.1
- - Regione multiplo arto i
- - - Inferiore(i) → Lussazioni, distorsioni e T03.3
- - - Superiore i
- - - - Con arto(i) inferiore(i) → Lussazioni, distorsioni e T03.4
- - - - → Lussazioni, distorsioni e T03.2
- - Testa e il collo → Lussazioni, distorsioni e T03.0
- Legamento S.A.I. → T14.3
- Mascellare → Distorsione e S03.4
- Multiple non specificate → Lussazioni, distorsioni e T03.9
- Muscolo(i) S.A.I → T14.6
- Polso

Distrazione –Continuazione

- Polso –Continuazione
- - Altre parti → Distorsione e S63.58
- - Articolazione
- - - Carpale → Distorsione e S63.51
- - - Carpometacarpica → Distorsione e S63.53
- - Legamento (Articolazione) radiocarpico(a) → Distorsione e S63.52
- - Parte non specificata → Distorsione e S63.50
- Regione corporea non specificata → Lussazione, distorsione e T14.3
- → Distorsione
- - S16
- - S46
- - S56
- - S66
- - S76
- - S86
- - S96

Distress

- Respiratorio
- - Acuto
- - - Adolescente
- - - - Grave
- - - - - → Sindrome da J80.06
- - - - - → Sindrome da J80.09
- - - - Lieve → Sindrome da J80.04
- - - - Moderata → Sindrome da J80.05
- - - Adulto
- - - - Grave → Sindrome da J80.03
- - - - Lieve → Sindrome da J80.01
- - - - Moderata → Sindrome da J80.02
- - - - → Sindrome da J80.09
- - - Bambino
- - - - Adolescente e dell'adulto [ARDS] → Sindrome da J80.0
- - - - Grave → Sindrome da J80.06
- - - - Lieve → Sindrome da J80.04
- - - - Moderata → Sindrome da J80.05
- - - Età
- - - - Adulta → Sindrome da J80.09
- - - - Pediatrica → Sindrome da J80.09
- - - Neonatale con deficit della proteina B del surfattante → P28.0
- - Bambino → Sindrome da P22.0
- - Disfagia → EMARDD [Miopatia a esordio precoce con areflessia, G71.2
- - Età adulta → Sindrome da J80.09
- - Lattante → Sindrome da P22.0
- - Neonatale → Sindrome
- - - P22.0
- - - Coreatetosi-ipotiroidismo- E03.1†, J99.8*, G25.5
- - Neonato → Sindrome da P22.0
- - O
- - - Fetale o intrauterina(o) → sofferenza [P20

Distress –Continuazione

- Respiratorio –Continuazione
- - O –Continuazione
- - - Neonatale
- - - - Non specificata → Sofferenza [P22.9
- - - - - → Altra sofferenza [P22.8
- - - Prematuro → Sindrome da P22.0
- - Tipo
- - - 1 →
- - - - Atrofia muscolare spinale con G12.2
- - - - SMARD [Atrofia muscolare spinale con G12.2
- - - 2 →
- - - - Atrofia muscolare spinale con G12.2
- - - - SMARD [Atrofia muscolare spinale con G12.2
- - fetale o intrauterina: P20

Distrofia

- Adipogenitale → E23.6
- Bollosa ereditaria, tipo maculare → Q87.1
- Cerebromaculare → E75.4
- Cingolo autosomico
- Dominante, tipo 1H → G71.0
- Recessivo tipo
- - 2W → G71.0
- - 2X → G71.0
- Cono
- - Bastoncello
- - - Amelogenesi imperfetta → K00.5, H35.5
- - - Cataratta - stafiloma posteriore] → Sindrome MRCS [Microcornea - Q15.8
- - - -
- - - H35.5
- - - Displasia spondilometafisaria - Q77.8
- - - Sindrome da labioschisi con Q36.9, H35.5
- - Con risposta sopranormale dei bastoncelli → H35.5
- - Corioretinica-miopia → Sindrome da ectopia del cristallino- Q15.8
- - Cornea
- - Dismorfismo facciale → Sindrome agenesia
- - - Grandi labbra con malformazioni cerebellari, Q87.0
- - - Scrotale con malformazioni cerebellari, Q87.0
- - - Sindrome da displasia spondilometafisaria con Q87.1
- - Corioide (centrale areolare) (generalizzata) (peripapillare) → H31.2
- - Cranio-carpo-tarsale → Q87.0
- - Cristallino di Bietti → H31.2
- - Dermo-condro-corneale → Q87.8
- - Endoteliale
- - Ereditario congenito
- - - 1 → H18.5
- - - 2 → H18.5

Distrofia –Continuazione

- Endoteliale –Continuazione
- - Ipoplasi iridea-cataratta congenita-assottigliamento stromale] – Sindrome EDICT [*Q13.8*
- Epatica cronica – *K72.18*
- Ereditaria della coroide – *H31.2*
- Gialla del fegato – atrofia o *K72*
- Inanizione – *E45*
- Landouzy-Dejerine – *G71.0*
- Malnutrizione – *E45*
- Multifocale a pattern dell'epitelio pigmentato retinico (simulante il fondo flavimaculato) – *H35.5*
- Neuroassonale infantile [malattia di Seitelberger] – *G31.88*
- Oculo-cerebro-renale – *E72.0*
- Ossea sclerosante mista con manifestazioni extrascheletriche – *Q87.5*
- Progressiva dei coni – *H35.5*
- Pseudoinfiammatoria del fondo oculare di tipo Sorsby – *H35.5*
- Reticolare dell'epitelio pigmentato retinico – *H35.5*
- Retina, edema del nervo ottico, splenomegalia, anidrosi ed emicrania – Sindrome da *Q87.8*
- Retinica (albipuntata) (pigmentaria) (vitelliforme) – *H35.5*
- Simpatica riflessa – *G90.5*
- Smolandiensis – *H18.5*
- Tapetoretinica – *H35.5*
- Tappeto della coroide – *H31.2*
- Toracica asfissiante – *Q77.2*
- Torbida centrale di François – *H18.5*
- Trombotica emorragipara – *D69.1*
- Ungueale – *L60.3*
- Venti unghie – *L60.3*
- Vitelliforme foveomaculare a esordio adulto – *H35.5*
- Vitreoretinica – *H35.5*
- Vulva – *N90.4*

Distrofia corneale

- Amorfa posteriore – *H18.5*
- Con fibre a spirale – *H18.5*
- Cristallina di Schnyder – *H18.5*
- Endoteliale legata all'X – *H18.5*
- Epiteliale
- - Lisch – *H18.5*
- - - *H18.5*
- Fuchs – *H18.5*
- Gocce di miele – *H18.5*
- Granulare – *H18.5*
- Graticcio – *H18.5*
- Grayson-Wilbrandt – *H18.5*
- Maculare – *H18.5*
- Membrana di Bowman, tipo II – *H18.5*
- Mucinoso subepiteliale – *H18.5*

Distrofia corneale –Continuazione

- Nido d'api – *H18.5*
- Polimorfa posteriore – *H18.5*
- Reis-Bücklers – *H18.5*
- Sordità percettiva – *H18.5, H90.5*
- Stromale
- - Congenita – *H18.5*
- - - *H18.5*
- Thiel-Behnke – *H18.5*
- Waardenburg-Jonker – *H18.5*
- - -
- - Atassia spastica – *G11.8*
- - Sindrome da degenerazione spinocerebellare e *G11.9, H18.5*

Distrofia maculare

- Anulare concentrica benigna – *H35.5*
- Carolina del Nord – *H35.5*
- Cistoide – *H35.5*
- Occulta – *H35.5*
- Pigmentaria a farfalla – *H35.5*
- Retinica, tipo 2 – *H35.5*

Distrofia miotonica

- Congenita di Steinert – *G71.1*
- Prossimale – *G71.1*
- Steinert esordio
- - Età adulta – *G71.1*
- - Giovanile – *G71.1*
- - Infantile – *G71.1*
- - Tardivo – *G71.1*
- Tipo 1] – DM1 [*G71.1*
- - -
- - *G71.1*
- - Cataratta nella *G71.1†, H28.2**

Distrofia muscolare

- Autosomica recessiva, tipo infantile, simile alle forme Duchenne o Becker – *G71.0*
- Becker nelle femmine portatrici – Forma sintomatica della *G71.0*
- Benigna [Becker] – *G71.0*
- Cingolo
- - Autosomico
- - - Dominante tipo
- - - - 1A – *G71.0*
- - - - 1B – *G71.0*
- - - - 1C – *G71.0*
- - - - 1D – *G71.0*
- - - - 1E – *G71.0*
- - - - 1F – *G71.0*
- - - - 1G – *G71.0*
- - - Recessivo tipo
- - - - 2A – *G71.0*
- - - - 2B – *G71.0*
- - - - 2C – *G71.0*
- - - - 2D – *G71.0*
- - - - 2E – *G71.0*

Distrofia muscolare –Continuazione

- Cingolo –Continuazione
- - Autosomico –Continuazione
- - - Recessivo tipo –Continuazione
- - - - 2F – *G71.0*
- - - - 2G – *G71.0*
- - - - 2H – *G71.0*
- - - - 2I – *G71.0*
- - - - 2J – *G71.0*
- - - - 2K – *G71.0*
- - - - 2L – *G71.0*
- - - - 2M – *G71.0*
- - - - 2N – *G71.0*
- - - - 2O – *G71.0*
- - - - 2P – *G71.0*
- - - - 2Q – *G71.0*
- - - - 2R – *G71.0*
- - - - 2S – *G71.0*
- - - - 2T – *G71.0*
- - - - 2U – *G71.0*
- - - - 2Y – *G71.0*
- - - - 2Z – *G71.0*
- - Deficit
- - - Delta-sarcoglicano – *G71.0*
- - - Gamma-sarcoglicano – *G71.0*
- - - Lamina A/C – *G71.0*
- - - POMK – *G71.0*
- - Tipo D4 correlata alla calpaina-3 – *G71.0*
- - - *G71.0*
- Congenito
- - Cataratta infantile - ipogonadismo – *G71.2*
- - Con
- - - Anormalità morfologiche specifiche delle fibre muscolari [miopatie strutturali] – *G71.2*
- - - Deficit
- - - - Cognitivo – *G71.2*
- - - - Integrina alfa-7 – *G71.2*
- - Deficit di laminina alfa2 – *G71.2*
- - Legata a LMNA – *G71.2*
- - S.A.I. – *G71.2*
- - Senza deficit cognitivo Dreifuss – *G71.2*
- - Tipo
- - - 1A – *G71.2*
- - - 1B – *G71.2*
- - - Davignon-Chauveau – *G71.2*
- - - Fukuyama – *G71.2*
- - Ullrich – *G71.2*
- - - *G71.2*
- Distale – *G71.0*
- Duchenne nelle femmine portatrici – Forma sintomatica della *G71.0*
- Emery-Dreifuss
- - Autosomico
- - - Dominante – *G71.0*

Distrofia muscolare –Continuazione

- Emery-Dreifuss –Continuazione
- Autosomica –Continuazione
- - - Recessiva – G71.0
- Legata all'X – G71.0
- Facio-scapolo-omerale –
- - G71.0
- Grave [Duchenne] – G71.0
- Megaconiale congenita – G71.2
- Oculare – G71.0
- Oculofaringea – G71.0
- Oculogastrointestinale – Q43.8
- Scalopoperoneale legata all'X – G71.0
- Scapolo-peroneale
- Benigna con contratture precoci [Emery-Dreifuss] – G71.0
- Esordio tardivo MYH7-correlata – G71.0
- - - G71.0
- Tibia – G71.0
- -
- - G71.0
- Epidermolisi bollosa semplice con Q81.0†, G73.7*
- Sindrome contratture progressive a esordio infantile - debolezza dei cingoli - G71.0

Distrofia retinica

- Bothnia – H35.5
- Diabete insipido – Sindrome disabilità intellettiva legata all'X-spasticità degli arti- Q87.8
- Duplicazione degli alluci e disabilità intellettiva – Sindrome da afonia, sordità, Q87.0
- Ereditaria – H35.5
- Grave a esordio nella prima infanzia – H35.5
- Lipidosi sistemica – E75.6†, H36.8*
- Malattia da deposito di lipidi – E75.6†, H36.8*
- Micropene] – Sindrome MORM [ritardo mentale, obesità del tronco, Q87.8
- Progressivo
- Coloboma dell'iride - cataratta congenita – Sindrome familiare Q75.8
- Difetto del trasporto del retinolo – H35.5

Distrofica

- Acrale – Epidermolisi bollosa Q81.2
- Autosomica dominante generalizzata – Epidermolisi bollosa Q81.2
- Dominante, affezione ungueale isolata – Epidermolisi bollosa Q81.2
- Generalizzata autosomica recessiva, forma intermedia – Epidermolisi bollosa Q81.2
- Localizzata – Epidermolisi bollosa Q81.2
- Pretibiale – Epidermolisi bollosa Q81.2
- Recessiva generalizzata grave – Epidermolisi bollosa Q81.2
- -
- Displasia Q77.5

Distrofica –Continuazione

- - - Continuazione
- Epidermolisi bollosa
- - - Q81.2
- - - Pruriginosa Q81.2
- Distrofie corneali ereditarie – H18.5**
- Distrofinopatia, tipo Duchenne – G71.0**
- Distrittivo**
- Facilitare il parto – Intervento P03.8
- Non suppurativa, cronica – Colangite K74.3
- Distruzione globo oculare –**
- Corrosione provocante la rottura e la T26.7
- Ustione provocante la rottura e la T26.2
- Disuria –**
- R30.0
- Psicogeno(a): F45.3
- Disuso**
- Altro – Ambliopia: da privazione o H53.0
- - Nistagmo: da H55

Dita

v./v.a. mammella-dita-unghie

Dito

- Altre parti del piede – Amputazione traumatica combinata del(le) S98.3
- Bilaterale – Perdita di Z89.3
- Completa) (parziale) – Amputazione traumatica di due o più S68.2
- Con
- - Altre parti del polso e della mano – Amputazione traumatica combinata di (parte di) S68.3
- - Lesione unghia –
- - - Contusione del(le) S60.1
- - - Ferita aperta del(le) S61.1
- - Linfangite –
- - - Infezione suppurativa del L03.01
- - - Infiammazione suppurativa del L03.01
- - Disabilità intellettiva – Sindrome displasia mesomelica-anomalie delle Q87.5
- - Dismorfismi facciali, ritardo motorio e del linguaggio correlata a TRAF7 – Sindrome da cardiopatia, anomalie delle Q87.0
- Escluso –
- - Infezione suppurativa del piede con linfangite (L03.11
- - Infiammazione suppurativa del piede con linfangite (L03.11
- Indice – Polidattilia del Q69.0
- Livello polso mano – Traumatismo muscolo tendine
- - Estensori di altro S66.3
- - Flessori di altro S66.1
- - Intrinseci di altro S66.5
- Lunghe – Sindrome da disabilità intellettiva grave, deficit del linguaggio, strabismo, smorfie facciali e Q87.8
- Mano
- - Accessorio(e) – Q69.0

Dito –Continuazione

- Mano –Continuazione
- - Altre parti – Distorsione e distrazione di S63.68
- - Anomalie delle dita dei piedi e pectus excavatum grave – Sindrome da iperfalangismo delle Q79.8
- - Articolazione
- - - Interfalangea –
- - - - Distorsione e distrazione di S63.62
- - - - Lussazione di S63.12
- - - - Metacarpofalangea –
- - - - Distorsione e distrazione di S63.61
- - - - Lussazione di S63.11
- - Associata a polineuropatia generalizzata – Aplasia congenita dei muscoli estensori delle G60.0, Q68.1
- - Compreso il pollice
- - Bilaterale – Perdita di Z89.3
- - Unilaterale – Perdita di Z89.0
- - Falange
- - - Distale – Frattura di altro S62.63
- - - Media – Frattura di altro S62.62
- - - Proximale – Frattura di altro S62.61
- - Livello della(e) articolazione(i) metacarpofalangea(e) e interfalangea(e) – Rottura traumatica di legamento di S63.4
- - Parte non specificata –
- - - Distorsione e distrazione di S63.60
- - - Frattura di altro S62.60
- - - Lussazione di S63.10
- - Piedi – Cellulite flemmonosa delle L03.0
- - -
- - - T84.08
- - - Brachidattilia delle Q71.8
- - - Camptodattilia delle Q68.1
- - - Cellulite delle L03.01
- - - Cisti mucoide del M67.44
- - - Clinodattilia isolata familiare delle Q68.1
- - - Deformità
- - - - Congenito
- - - - - Q68.1
- - - - - Q68.1
- - - - O più M20.0
- - - Fratture multiple delle S62.7
- - - Fusione delle Q70.0
- - - Lussazioni multiple di S63.2
- - - Macrodattilia
- - - - Q74.0
- - - Malocclusione da: abitudini riguardanti la lingua, le labbra e le K07.5
- - - Necrosi cutanea e sottocutanea, non classificata altrove: mano e R02.03
- - - Osteoblastoma delle D16.1
- - - Polidattilia centrale delle Q69.0
- - - Sindattilia
- - - Cutaneo

Dito –Continuazione

- Mano –Continuazione
- –Continuazione
- Sindattilia –Continuazione
- Cutaneo –Continuazione
- Completa delle Q70.1
- Parziale delle Q70.1
- Sinostotica delle Q70.0
- Sostituzione di articolazione di Z96.68
- Traumatismo
- Nervo digitale di altro S64.4
- Schiacciamento del pollice e altro(e) S67.0
- Unghia del) T23
- Mignolo della mano ~ Cheratosi palmoplantare con clinodattilia del Q82.8, Q68.1
- Naso ~ Mettersi le F98.88
- O livello avambraccio ~ Traumatismo muscolo tendine
- Estensori di altre(o) S56.4
- Flessori di altre(o) S56.1
- Piede
- Accessorio(e) ~ Q69.2
- Acquisite) ~ Altre deformità di M20.5
- Articolazione
- Interfalangea ~ Lussazione del(le) S93.12
- Metatarsofalangea ~ Lussazione del(le) S93.11
- Con
- Danno unghia ~
- Contusione di S90.2
- Ferita aperta del(le) S91.2
- Linfangite ~
- Infezione suppurativa del L03.02
- Infiammazione suppurativa del L03.02
- Larghi ~ Anchilosi della staffa associata a pollici e Q87.8
- Livello caviglia piede ~ Traumatismo muscolo tendine
- Estensori lunghi delle S96.1
- Flessori lunghi delle S96.0
- Martello
- Acquisito(e)) ~ Altro(e) M20.4
- Congenito ~ Q66.8
- Non
- Specificata ~ Deformità acquisita di M20.6
- Specificato(e) ~ Lussazione del(le) S93.10
- Pectus excavatum grave ~ Sindrome da iperfalangismo delle dita delle mani, anomalie delle Q79.8
- S.A.I. ~
- Contusione di S90.1
- Ferita aperta del(le) S91.1
- Senza danno unghia ~
- Contusione di S90.1
- Ferita aperta del(le) S91.1

Dito –Continuazione

- Piede –Continuazione
- Unghie di Fried ~ Sindrome delle Q82.8
- ~
- T25
- Amputazione traumatico
- S98.1
- Due o più S98.2
- Brachidattilia delle Q72.8
- Cellulite delle L03.02
- Distorsione e distrazione del(le) S93.5
- Frattura di altro S92.5
- Fusione delle Q70.2
- Ipertrofia congenita delle Q74.2
- Macrodattilia
- Q74.2
- Bilaterale delle Q74.2
- Unilaterale delle Q74.2
- Necrosi cutanea e sottocutanea, non classificata altrove: caviglia, piede e R02.07
- Osteoblastoma delle D16.3
- Perdita di Z89.4
- Polidattilia
- Centrale del Q69.2
- Postassiale del Q69.2
- Preassiale del Q69.2
- Protuberanza a cipolla del primo M20.1
- Sindattilia
- Cutanea delle Q70.3
- Sinostotica delle Q70.2
- Pollice non classificata altrove ~ Deformità congenita del Q68.1
- S.A.I. ~
- Contusione del(le) S60.0
- Ferita aperta del(le) S61.0
- Scatto ~ M65.3
- Senza lesione unghia ~
- Contusione del(le) S60.0
- Ferita aperta del(le) S61.0
- Singolo della mano (completa) (parziale) ~ Amputazione traumatica di altro S68.1
- Surnumerario(e) S.A.I. ~ Q69.9
- ~
- Assenza congenita di un Q71.3
- Assenza di piede o Q72.3
- Ferita aperta dell'estremità del S61.0
- Frattura del metacarpo e del S62.8
- Perdita di entrambi gli arti inferiori a qualsiasi livello, eccetto solo Z89.7
- Traumatismo
- Schiacciamento di S97.1
- Vaso(i) sanguigno(i) di altro S65.5

DITRA ~ L40.1**Diuresi**

- Aumentata ~ R35.0

Diuresi –Continuazione

- Osmotica ~ R35.0

Diuretici

- Ansa [potenza proporzionale alla dose] ~ Avvelenamento: T50.1
- ~ Avvelenamento: Inibitori dell'anidraasi carbonica, benzodiazidi e altri T50.2

Diurna ~

- Cecità H53.1
- Distonia progressiva ereditaria con marcata fluttuazione G24.1
- Enuresi
- ~ F98.01
- ~ Notturna nonché F98.02

Diutinum ~

- Eritema elevatum L95.1
- Erythema elevatum et L95.1

Divergente ~ Strabismo concomitante H50.1**Diverticolare**

- Colon
- Con
- Emorragia ~ Malattia K57.31
- Perforazione ascesso
- Emorragia ~ Malattia K57.23
- ~ Malattia K57.22
- Senza perforazione
- Ascesso, senza emorragia ~ Malattia K57.30
- O ascesso, con emorragia ~ Malattia K57.31
- ~ Malattia K57.30
- Intestino
- Con perforazione ascesso
- Emorragia ~ Malattia K57.83
- ~ Malattia K57.82
- Parte non specificata senza perforazione
- Ascesso, senza emorragia ~ Malattia K57.90
- O ascesso, con emorragia ~ Malattia K57.91
- Tenue
- Colon
- Con
- Emorragia ~ Malattia K57.51
- Perforazione e ascesso ~ Malattia K57.42
- Perforazione, ascesso e emorragia ~ Malattia K57.43
- Senza
- Perforazione e ascesso, senza emorragia ~ Malattia K57.50
- Perforazione o ascesso, con emorragia ~ Malattia K57.51
- ~ Malattia K57.50
- Con
- Emorragia ~ Malattia K57.11
- Perforazione
- Ascesso ~ Malattia K57.02

Diverticolare –Continuazione

- Intestino –Continuazione
- - Tenue –Continuazione
- - - Con –Continuazione
- - - - Perforazione –Continuazione
- - - - - Ascesso e emorragia → Malattia K57.03
- - - Senza perforazione
- - - - Ascesso o menzione di emorragia → Malattia K57.10
- - - - O ascesso, con emorragia → Malattia K57.11
- - → Malattia
- - - K57.10
- - - K57.90

Diverticolite

- Colon
- - Con perforazione ascesso
- - - Con perforazione e ascesso, con emorragia → K57.23
- - - Senza emorragia → K57.22
- - Senza perforazione
- - - Ascesso, senza emorragia → K57.32
- - - O ascesso, con emorragia → K57.33
- - → congenito(a): Q43.8
- Intestino
- - Parte non specificata
- - - Con perforazione
- - - - Ascesso, senza emorragia → K57.82
- - - - O ascesso, con emorragia → K57.83
- - - Senza perforazione
- - - - Ascesso, senza emorragia → K57.92
- - - - O ascesso, con emorragia → K57.93
- - Tenue
- - - Colon
- - - - Con
- - - - - Perforazione e ascesso, con emorragia → K57.43
- - - - - Perforazione e ascesso, senza emorragia → K57.42
- - - - - Peritonite → K57.4
- - - - Senza
- - - - - Perforazione e ascesso, senza emorragia → K57.52
- - - - - Perforazione o ascesso, con emorragia → K57.53
- - - Con perforazione ascesso
- - - - Con perforazione e ascesso, con emorragia → K57.03
- - - - Senza emorragia → K57.02
- - - Senza perforazione
- - - - Ascesso, senza emorragia → K57.12
- - - - O ascesso, con emorragia → K57.13

Diverticolo

- Appendice → K38.2
- Bronchiale → Q32.4
- Calici renali e sordità → Sindrome da Q63.8, H90.5

Diverticolo –Continuazione

- Cardiaco → Q24.8
- Congenito
- - Esofago → Q39.6
- - Ventricolo sinistro → Q24.8
- - Vescica → Q64.6
- - Esofago, acquisito → K22.5
- - Faringe → Q38.7
- - Gastrico → K31.4
- - Intestino → congenito(a): Q43.8
- - Kommerell → Q25.4
- - Meckel →
- - - Q43.0
- - Adenocarcinoma di C17.3
- - Carcinoma a cellule squamose del C17.3
- - GIST [tumore stromale gastrointestinale] di C17.3
- - Leiomioma sarcoma di C17.3
- - Stomaco → congenito: Q40.2
- - Uraco → Q64.4
- - Uretrale → N36.1
- - Vescicale →
- - - N32.3
- - Calcolo in N21.0

Divisione sistema urogenitale da sistema digestivo nel perineo) → Tumore Maligno: Regione della cloaca(C21.2**Divorzio → Frattura familiare per separazione o Z63****DLDD → Deficit di E74.4****DM1 [Distrofia miotonica, tipo 1] → G71.1****DMCA → Sindrome E71.1†, I43.1*****DMD → G71.0****DNA**

- Ligasi IV → Deficit di D81.1
- Mitocondriale
- - Con perdita dell'udito → Cardiomiopatia correlata al G31.81
- - Correlata a DNA2 → Sindrome da delezione del G71.3
- - Forma
- - - Encefalomiopatia con
- - - Aciduria metilmalonica → Sindrome da delezione del G31.81, E71.1
- - - Anomalie craniofacciali variabili → Sindrome da delezione del G31.81, Q75.9
- - - Tubulopatia renale → Sindrome da delezione del G31.81†, N16.8*
- - - Epatocerebrale da deficit di DGUOK → Sindrome da delezione del G31.81
- - - Epato-cerebro-renale → Sindrome da delezione del G31.81
- - - Miopatica → Sindrome da delezione del G71.3
- - → Atassia cerebellare con difetto del sistema di riparazione del G11.3

DNAJC12 → Iperfenilalaninemia da deficit di E70.1**DNA-PKcs → SCID da deficit di D81.1****DNM1L da difetto della fissione dei mitocondri e dei perossisomi → Encefalopatia correlata a G31.81****DNMT3A-correlato → Sindrome da iperaccrecimento Q87.3****DOCK2 [dedicator of cytokinesis 2] → Immunodeficienza combinata da deficit di D81.8****DOCK8 → Immunodeficienza combinata da deficit di D81.1****Documentato → Angina pectoris con spasmo I20.1****Dodicesimo nervo cranico] → Nervo ipoglosso [S04.8****Dolichil-fosfato N-acetilgalattosamina fosfotransferasi → Deficit di E77.8****Dolicocefalia → Q67.2****Dolicocolon → Q43.8****Dolicol**

- Chinesi → Deficit di E77.8
- Fosfato → Ipotonia e ittiosi da deficit di E77.8

Dolore

- Acuto → R52.0
- Addominale
- - Intenso (generalizzato) (localizzato) (con rigidità della parete addominale) → R10.0
- - → Altro e non specificato R10.4
- Anosmia e artropatia neuropatica → Insensibilità congenita al G60.8†, M14.69*, Q07.8
- Articolare → M25.5
- Brachiale → M79.62
- Colonna vertebrale toracica → M54.6
- Con
- - Disabilità cognitiva grave → Insensibilità congenita al G90.88, F72.9
- - Fattori somatici e psichici → Disturbo da F45.41
- - Iperidrosi → Insensibilità congenita al G60.8, R61.9
- Cronico
- - Intrattabile → R52.1
- - -
- - - Altro R52.2
- - - Modificazione duratura della personalità per sindrome da F62.80
- Deafferentazione per lesione del midollo spinale → G95.85
- Dispositivi protesici, impianti e innesti cardiaci e vascolari → T82.8
- Emorroidali → K64.9
- Epigastrico → R10.1
- Episodico → Sindrome familiare del M79.89
- Facciale
- - Idiopatico persistente → G50.1
- - Malattia dell'apparato masticatorio → K10.8
- - Parossistico → Sindrome da G50.0
- - S.A.I. → R51
- Fianco → M54.5

Dolore – *Continuazione*

- Gas – *R14*
- Generalizzato S.A.I. – *R52.9*
- Gola – *R07.0*
- Intermittente – *R52.9*
- Ischemico
- - Arteriopatia obliterante – *I70.29*
- - Indotto sforzo tratto percorso
- - - 200 m e più – Aterosclerosi delle arterie degli arti: bacino-gamba, con *I70.21*
- - - Meno di 200 m – Aterosclerosi delle arterie degli arti: bacino-gamba, con *I70.22*
- Linguale – *K14.6*
- Localizzato
- - Addome superiore – *R10.1*
- - Altre parti addominali inferiori – *R10.3*
- Lombare – *M54.5*
- Minzione non specificato – *R30.9*
- Non
- - Riferibile ad alcun organo o parte del corpo – *R52*
- - Specificato – *R52.9*
- Oculare – *H57.1*
- Organi genitali femminili – *N94.8*
- Ovulatorio – *N94.0*
- Palpebrali – *H02.8*
- Parete toracica anteriore S.A.I. – *R07.3*
- Parossistico estremo – *Sindrome da G90.88*
- Pelvico e perineale – *R10.2*
- Persistente – Disturbo somatoforme da *F45.40*
- Precordiale – *R07.2*
- Regionale complesso, tipo I – *Sindrome del G90.59*
- Riposo – Aterosclerosi delle arterie degli arti: bacino-gamba, con *I70.23*
- Toracico
- - Durante la respirazione – *R07.1*
- - Ischemico – *I20.9*
- - Muscolo-scheletrico – *R07.3*
- - Non specificato – *R07.4*
- - - Altro *R07.3*
- Uterini – *N94.8*
- Zoster – *B02.9*
- -

- - Disturbo somatoforme da *F45.40*

- - Sindrome arto fantasma

- - - Con *G54.6*

- - - Senza *G54.7*

Doloroso

- Brocq – Dermatite polimorfa *L13.0*
- Malattia di Dercum] – Lipomatosi *E88.29*
- Orbitali sistemici e habitus marfanoidi – Sindrome da neurofibromi *Q87.8*
- Regionale complesso
- - Arto

Doloroso – *Continuazione*

- Regionale complesso – *Continuazione*
- - Arto – *Continuazione*
- - - Inferiore
- - - - Tipo
- - - - - I – *Sindrome G90.51*
- - - - - II – *Sindrome G90.61*
- - - - - *Sindrome G90.71*
- - - Superiore
- - - - Tipo
- - - - - I – *Sindrome G90.50*
- - - - - II – *Sindrome G90.60*
- - - - - *Sindrome G90.70*
- - CRPS cronica tipo II arto
- - Inferiore – *Sindrome G90.61*
- - Superiore – *Sindrome G90.60*
- - Tipo II
- - - Estremità
- - - - Inferiori – *Sindrome G90.61*
- - - - Superiori – *Sindrome G90.60*
- - - - *Sindrome G90.69*
- - S.A.I. – Minzione *R30.9*
- Simmetrico localizzato arto con edema
- - Con
- - - Aumento notevole del volume tissutale e sporgenza di grossi lembi di tessuto cutaneo e sottocutaneo – Lipoipertrofia *E88.22*
- - - Superficie cutanea
- - - - Liscia, con sottocute regolarmente ispessita – Lipoipertrofia *E88.20*
- - - - Scabra e ondulata, con strutture nodulari in sottocute ispessita – Lipoipertrofia *E88.21*
- - S.A.I. – Lipoipertrofia *E88.28*
- - Stadio non specificato – Lipoipertrofia *E88.28*
- -
- - Adiposi *E88.29*
- - Defecazione *R19.88*
- - Erezione persistente *N48.3*
- - IC/BPS [Cistite interstiziale/Sindrome della vescica *N30.1*
- - Respirazione *R07.1*
- - Sindrome della vescica *N30.1*
- - Tic *G50.0*

Dol-P-mannosiltransferasi – *Deficit di E77.8***Domestica con asma** – *Allergia alla polvere J45.09***Domiciliare, senza alcun membro della famiglia in grado di prestare assistenza** – *Problemi legati a: Necessità di assistenza Z74.2***Domicilio non disponibile** – *Assistenza a Z75.8***Dominante**
v./v.a. Tipo di malattia**Donath-Landsteiner** –

- Anemia emolitica di *D59.6*

Donath-Landsteiner – *Continuazione*

- Sindrome di *D59.6*

Donatore

- Altro
- - Componenti del sangue – *Z52.08*
- - Organo o tessuto – *Z52.88*
- - Cellule staminali – *Z52.01*
- - Cornea – *Z52.5*
- - Cuore – *Z52.7*
- - Cute – *Z52.1*
- - Fegato – *Z52.6*
- - Midollo spinale – *Z52.3*
- - Organi e tessuti – Esami di potenziale *Z00.5*
- - Organo e tessuto non specificato – *Z52.9*
- - Ossa – *Z52.2*
- - Polmone – *Z52.80*
- - Rene – *Z52.4*
- - S.A.I. – *Z52.9*
- - Sangue intero – *Z52.00*
- - Sperma – *Z52.88*
- - - Complicanze di inseminazione artificiale dovute al seme di: *N98.8*

Donna

- Con
- - Anovulazione – Sterilità di origine endocrina nella *N97.0*
- - Ovulazione – Sterilità di origine endocrina nella *N97.8*
- - Tendenza all'aborto, non gravida – Esame o assistenza a *N96*
- - Non gravida – Indagini e trattamento per (sospetto di) incompetenza cervicale in *N88.3*
- -
- - Adenoma del dotto di Wolff nella *D28.7*
- - Cistadenocarcinoma endometrioidi nella *C56*
- - Disturbo dell'eccitazione sessuale nella *F52.2*
- - Gangrena di Fournier nella *N76.80*
- - Inibizione dell'orgasmo (nell'uomo) (nella *F52.3*
- - Seno urogenitale persistente nella *Q52.8*
- - Virilizzazione (nella *E25*

Donnai

v./v.a. Clayton Smith-Donnai
v./v.a. Medeira-Dennis-Donnai
v./v.a. Thakker-Donnai

Donnai-Barrow – *Sindrome di Q87.8***Donne portatrice** –

- Forma sintomatica della sindrome dell'X fragile nelle *Q99.2*
- Malattia di Pelizaeus-Merzbacher nelle *E75.2*

Donohue – *Sindrome di E34.8***Donovanosi** – *A58***DOOR** – *Sindrome Q87.8***Doose** – *Sindrome di G40.4***Dopamina**

- Beta-idrossilasi] – Deficit di DBH [*G90.88*

Dopamina –Continuazione

- Serotonina → Malattia del trasporto vescicolare cerebrale della *G25.88*

Dopa-sensibile

- Autosomico
- Dominante → Distonia *G24.1*
- Recessiva → Distonia *G24.1*
- Deficit
- Sepiapterina riduttasi → Distonia *G24.1*
- Tirosina idrossilasi → Distonia *G24.1*

Doppia

- Eterozigosi → Malattie drepanocitiche, *D57.2*
- Uscita
- Con difetto del setto ventricolare
- - Sottopolmonare
- - - Non connesso → Ventricolo destro a *Q20.1*
- - - - Ventricolo destro a *Q20.1*
- - - Subaortico
- - - - O doppiamente connesso con stenosi polmonare → Ventricolo destro a *Q20.1*
- - - - - Ventricolo destro a *Q20.1*
- - Subpolmonare doppiamente connesso → Ventricolo destro a *Q20.1*
- Double outlet left ventricle] → Ventricolo sinistro a *Q20.2*
- Double outlet right ventricle] → Ventricolo destro a *Q20.1*
- -
- Vagina *Q52.1*
- Visione *H53.2*

Doppiamente connesso

- Con stenosi polmonare →
- DORV con VSD subaortica o *Q20.1*
- Ventricolo destro a doppia uscita con difetto del setto ventricolare subaortico o *Q20.1*
- Ventricolo destro a doppia uscita con difetto del setto ventricolare subpolmonare *Q20.1*

Dorfman

v./v.a. Rosai-Dorfman-Destombes

Dorfman-Chanarin → Malatti di *E75.5***Dormire S.A.I. →**

- Compressa per *T42.7*
- Farmaco per *T42.7*

Dorsale

v./v.a. Tipo di malattia

Dorsalgia

- Non specificata → *M54.9*
- -
- Altra *M54.8*
- Psicogena: *F45.40*

Dorso

- Naso → Fistole/cisti del *Q18.8*
- Ogni parte, esclusi glutei] → *R02.04*
- Piatto → Sindrome del *M40.3*
- Qualsiasi parte] → *T21*

Dorso –Continuazione

- Qualunque parte
- - Eccetto le natiche] → *L02.2*
- - - *L03.3*
- S.A.I. →
- - *C49.6*
- - *D21.6*
- -
- Carcinoma della cute del *C44.59*
- Dermatofibrosarcoma protuberans della pelle del *C44.59*
- Pannicolite che interessa le regioni del collo e *M54.0*
- Sarcoma dei tessuti molli del *C49.6*
- Sarcoma del tessuto connettivo del *C49.6*
- **Dorsolaterale → Sindrome prolungata** *I66.3†, G46.3**

Dorsopatia

- Deformante
- Non specificata → *M43.9*
- Specificate → Altre *M43.8*
- Non specificata → *M53.9*
- Specificate → Altre *M53.8*

DORV

- Con VSD subaortica o doppiamente connesso con stenosi polmonare → *Q20.1*
- → *Q20.1*

Dosaggio

- Eccessivo involontario di medicamento o droga → *X49.9!*
- → Errore di *Y69!*

Dose

- Profilattico o terapeutico corretto → Effetto collaterale indesiderato
- -
- Medicamento o droga utilizzati secondo le loro indicazioni e somministrati a *Y57.9!*
- Vaccino o altra sostanza biologica utilizzati secondo le loro indicazioni e somministrati a *Y59.9!*
- → Avvelenamento: Diuretici dell'ansa [potenza proporzionale alla *T50.1*

Doss → Porfria di *E80.2***Dotto**

- Bellini → Carcinoma dei *C64*
- Botallo aperto → *Q25.0*
- Cistico → *C24.0*
- Coledoco → *C24.0*
- Craniofaringeo (residui di) → Tumore Maligno: *C75.2*
- Deferenti → Ricovero per chiusura delle tube di Falloppio o dei *Z30.2*
- Dermico e dell'ostio → Nevo eccrino porokeratosico del *Q82.5*
- Epatico
- Comune → *C24.0*
- - → *C24.0*
- Gartner → Cisti: del *Q50.5*
- Lattifero → Carcinoma del *C50.9*
- Mammario → Ectasia di *N60.4*

Dotto –Continuazione

- Naso]lacrimale → Stenosi: *H04.5*
- O canale biliare S.A.I. → Via, *C24.0*
- Onfalomesenterico → Persistenza di *Q43.0*
- Parotideo → Calcoli nel *K11.5*
- Sebaceo del petto → Cisti di *N60.8*
- Spermatico
- Testicolo eccezzuata atrofia tunica vaginale dotto deferente →
- - Atrofia di: scroto, vescicola seminale, *N50.8*
- - Edema di: scroto, vescicola seminale, *N50.8*
- - Iperatrofia di: scroto, vescicola seminale, *N50.8*
- - Ulcera di: scroto, vescicola seminale, *N50.8*
- - Stenosi di: *N50.8*
- Tireoglossa → Persistenza del *Q89.2*
- Toracico → Traumatismo: *S27.82*
- Vitellino → Persistenza di *Q43.0*
- Wharton → Cisti del *K11.6*
- Wolff
- Donna → Adenoma del *D28.7*
- - → Corpo o *C57.7*

Dotto arterioso

- Aperto → *Q25.0*
- Pervio
- Valvola aortica bicuspidale - anomalie della mano → *Q87.2*
- -
- - Aneurisma congenito del *Q25.8*
- - Arteria polmonare che nasce dal *Q25.7*
- -
- Chiusura
- - Prematura del *Q25.8*
- - Ritardata del *P29.3*
- - Persistenza del *Q25.0*
- - Pervietà familiare del *Q25.0*
- - Sindrome agenesia valvola polmonare
- - Con setto ventricolare integro e pervietà del *Q22.3, Q25.0*
- - Tetralogia di Fallot e assenza del *Q24.8, Q25.8*

Dotto biliare

- Extraepatici e colecisti → Tumore benigno: *D13.5*
- Intra- ed extraepatici → Carcinoma dei *C24.8*
- Intraepatico
- Che extraepatici → Tumore maligno che interessa sia i *C24.8*
- -
- - *D13.4*
- - Cistadenoma del *D13.4*
- - Tumore maligno secondario del fegato e del *C78.7*
- Senza calcolo →
- Occlusione di *K83.7*

Dotto biliare –Continuazione

- Senza calcolo ~ –Continuazione
- Restringimento di *K83.1*
- Stenosi di *K83.1*
- ~
- Carcinoma in situ: Fegato, colecisti e *D01.5*
- Deiscenza di anastomosi e sutura successiva ad intervento chirurgico su colecisti e *K91.81*
- Duplicazione di: *Q44.5*
- Ostruzione di *K83.1*
- Perforazione di *K83.2*
- Rottura di *K83.2*
- Stenosi postoperatoria di *K91.84*
- Traumatismo: *S36.18*
- Tumori di comportamento incerto o sconosciuto: Fegato, colecisti e *D37.6*

Dotto cistico

- Non specificato(a) o senza colecistite ~ Calcolo (ritenuto) di: *K80.2*
- O colecisti
- Senza calcolosi ~
- Occlusione del *K82.0*
- Restringimento del *K82.0*
- Stenosi del *K82.0*
- ~
- Aderenze di *K82.8*
- Atrofia di *K82.8*
- Cisti di *K82.8*
- Discinesia di *K82.8*
- Esclusione di *K82.8*
- Ipertrofia di *K82.8*
- Rottura del *K82.2*
- Ulcera di *K82.8*
- ~
- Atresia del *Q44.2*
- Duplicazione di: *Q44.5*

Dotto coledoco ~

- Atresia del *Q44.2*
- Carcinoma del *C24.0*

Dotto deferente

- Epididimo vescicole seminale
- O della prostata S.A.I. ~ Malformazione congenita del *Q55.4*
- Prostata ~ Altre malformazioni congenite del *Q55.4*
- ~
- Atresia del *Q55.3*
- Atrofia di: scroto, vescicola seminale, dotto spermatico, testicolo[eccezzuata l'atrofia], tunica vaginale e *N50.8*
- Disturbi infiammatori del cordone spermatico, della tunica vaginale e del *N49.1*
- Edema di: scroto, vescicola seminale, dotto spermatico, testicolo[eccezzuata l'atrofia], tunica vaginale e *N50.8*
- Gonorrea del *A54.2†, N51.8**

Dotto deferente –Continuazione

- ~Continuazione
- Ipertrofia di: scroto, vescicola seminale, dotto spermatico, testicolo[eccezzuata l'atrofia], tunica vaginale e *N50.8*
- Sifilide tardiva del *A52.7†, N51.8**
- Stenosi di: *N50.8*
- Traumatismo: *S37.84*
- Tubercolosi del *A18.1†, N51.8**
- Ulcera di: scroto, vescicola seminale, dotto spermatico, testicolo[eccezzuata l'atrofia], tunica vaginale e *N50.8*

Dotto epatico

- Accessorio ~ *Q44.5*
- Non specificato(a) o senza colangite o colecistite ~ Calcolo (ritenuto) di: *K80.5*
- ~
- Atresia del *Q44.2*
- Infiammazione del *K83.09*

Dotto lacrimale ~ Tumore

- Benigno: Ghiandola e *D31.5*
- Maligno: Ghiandola e *C69.5*

Dotto Mülleriano

- Anomalie degli arti ~ Anomalie del *Q87.8*
- Con linfangectasia e polidattilia ~ Persistenza di derivati dei *Q87.8*
- Displasia renale-anomalie dei somiti cervicali ~ Sindrome aplasia dei *Q87.8*
- ~
- Aplasia monolaterale del *Q51.4*
- Sindrome da persistenza dei *Q55.8*

Dotto nasolacrimale ~

- *C69.5*
- *D31.5*
- Cisti del *H04.6*
- Sindrome microtia-coloboma oculare-imperforazione del *Q15.8, Q17.2*
- Traumatismo di *S05.8*

Dotto nasopalatino

- Canale incisivo] ~ Cisti: *K09.1*
- Cisti del *K09.1*

Dotto pancreatico

- Con stenosi del dotto pancreatico ~ Calcolo del *K86.81*
- S.A.I. ~ Malformazione congenita del pancreas e del *Q45.3*
- Senza stenosi del dotto pancreatico ~ Calcolo del *K86.80*
- ~
- Altre malformazioni congenite del pancreas o del *Q45.3*
- Atrofia del *K86.88*
- Calcolo
- *K86.80*
- Dotto pancreatico
- - Con stenosi del *K86.81*
- - Senza stenosi del *K86.80*
- Carcinoma familiare del *C25.3*

Dotto pancreatico –Continuazione

- ~Continuazione
- Dilatazione del *K86.88*
- Neoplasia mista neuroendocrina-non neuroendocrina del *C25.3*
- Ostruzione del *K86.82*
- Stenosi del *K86.82*

Dotto salivare ~

- Accessori: Ghiandole o *Q38.4*
- Assenza Ghiandole o *Q38.4*
- Atresia Ghiandole o *Q38.4*
- Calcolo di ghiandola o *K11.5*
- Litiasi di ghiandola o *K11.5*
- Malformazioni congenite delle ghiandole e dei *Q38.4*
- Restringimento di *K11.8*
- Stenosi di *K11.8*

Double inlet left ventricle] ~ DILV [*Q20.4***Double inlet ventricle] ~ Cuore biatriale univentricolato [*Q20.4*****Double outlet left ventricle] ~ Ventricolo sinistro a doppia uscita [*Q20.2*****Double outlet right ventricle] ~ Ventricolo destro a doppia uscita [*Q20.1*****Doublecortin ~ Lissencefalia, tipo 1, da mutazione del gene *Q04.3*****Douglas**

v./v.a. Thong-Douglas-Ferrante

-- ~

-- Cavo del *N81.5*

-- Tubercolosi del cavo di *A18.1†, N74.1**

Dowling-Degos ~ Malattia di *L81.8***Dowling-Meara ~ Epidermolisi bollosa semplice, tipo *Q81.0*****Down**

- Non specificata ~ Sindrome di *Q90.9*
- Traslocazione ~ Sindrome di *Q90.2*
- ~
- Cheratocono in sindrome di *Q90.9†, H19.8**
- Sindrome di *Q90.9*

DPAH] ~ Ipertensione arteriosa polmonare indotta da farmaci, droga, tossine e radiazioni [*I27.02***DPG-plus [duplicazione della ghiandola ipofisaria-plus] ~ Sindrome *Q87.0*****Dracunculosi ~ *B72*****Drager] ~ Ipotensione ortostatica neurogena [sindrome di Shy- *G23.8*****Drash**

v./v.a. Denys-Drash

Dravet ~ Sindrome di *G40.4***Drechslera hawaiiensis ~ Infezione da *B43.8*****Dreifuss**

v./v.a. Emery-Dreifuss

-- ~ Distrofia muscolare congenita senza deficit cognitivo *G71.2*

Drenaggio

- Linfatico
- Ascellare stadio

Drenaggio –*Continuazione*

- Linfatico –*Continuazione*
- - Ascellare stadio –*Continuazione*
- - - I – Linfedema iatrogeno della zona di *I97.81*
- - - II – Linfedema iatrogeno della zona di *I97.82*
- - - III – Linfedema iatrogeno della zona di *I97.83*
- - Cervicale, tutti gli stadi – Linfedema iatrogeno della zona di *I97.80*
- - Inguinale stadio
- - - I – Linfedema iatrogeno della zona di *I97.84*
- - - II – Linfedema iatrogeno della zona di *I97.85*
- - - III – Linfedema iatrogeno della zona di *I97.86*
- Liquor – Presenza di dispositivo di *Z98.2*
- Transtimpanico – *Z96.2*
- – Perforazione di *T81.2*

Drepanocitiche

- Doppia eterozigosi – Malattie *D57.2*
- – Altre malattie *D57.8*

Drepanocitico

- Anemia S.A.I. – *D57.1*
- Con crisi – Anemia *D57.0*
- Disturbo S.A.I. – *D57.1*
- Malattia S.A.I. – *D57.1*
- Senza crisi – Anemia *D57.1*
- –
- - Artropatia gottosa in malattia *D57.8†, M14.09**
- - Malattia glomerulare in malattia *D57.8†, N08.2**
- - Nefropatia in malattia *D57.1†, N08.2**
- - Tratto *D57.3*

Drepanocitosi –

- *D57.1*
- Persistenza ereditaria di emoglobina fetale con *D56.4, D57.1*

Drepanopatica proliferativa – Retinopatia
*D57.8†, H36.8****DRESS [Drug Rash with Eosinophilia and Systemic Symptoms] – Sindrome** *T88.7***Dressler – Sindrome di** *I24.1***Driscoll**

v./v.a. Lucey-Driscoll

Droga

- Altre sostanze biologicamente attive – Avvelenamento (accidentale) da esposizione a: medicinali, *X49.9†*
- Causanti dipendenza – Feto e neonato sofferenti per uso materno di *P04.4*
- Farmaci – Terapia per la disintossicazione da *Z50.3†*
- Sangue – Determinazione del livello di alcol o *Z04.8*
- Tossine e radiazioni [DPAH] – Ipertensione arteriosa polmonare indotta da farmaci, *I27.02*

Droga –*Continuazione*

- Utilizzati secondo le loro indicazioni e somministrati a dosi profilattiche o terapeutiche corrette – Effetto collaterale indesiderato di medicamentum o *Y57.9†*
- –
- - Complicanze da medicinali o *Y57.9†*
- - Consigli e sorveglianza per: di farmaci o *Z71*
- - Demenza da inalazione di *F18.7*
- - Dosaggio eccessivo involontario di medicamentum o *X49.9†*
- - Scompenso epatico da *K71.1, Y57.9†*
- - Ulcera esofagea: da ingestione di: farmaci e *K22.1*

Droste

v./v.a. Toriello-Lacassie-Droste

Drought

v./v.a. Worster-Drought

Drug fever] – Febbre indotta da farmaci [
*R50.2***Drug Rash with Eosinophilia and Systemic Symptoms] – Sindrome DRESS [** *T88.7***Drummond – Sindrome di** *E70.8***Drusen**

- Disco ottico – Associazione microftalmia, retinite pigmentosa, schisi della fovea e *Q15.8*
- Familiari – *H35.5*
- Papilla ottica – *H47.3*

DT-Hib] con epatite B – Vaccino contro difterite-tetano-poliomielite-pertosse-influenza da emofilo di tipo B [*Z27.8***DTP**

- Polio] – Necessità di vaccinazione contro difterite, tetano, pertosse, poliomielite [*Z27.3*
- TAB] – Necessità di vaccinazione contro difterite, tetano, pertosse, tifo e paratifo [*Z27.2*
- – Necessità di vaccinazione combinata contro difterite, tetano e pertosse [*Z27.1*

Du Pan – Sindrome di *Q73.8***Duane**

v./v.a. Stilling-Türk-Duane

- Associata a sordità congenita – Sindrome della retrazione di *H50.8, H90.5*
- – Sindrome della retrazione di *H50.8*

Dubbio – Tracoma *A71.0***Dubin-Johnson – Sindrome di** *E80.6***Dubois – Istioplasmosi da Histoplasma**
*B39.5***Dubowitz – Sindrome di** *Q87.1***Duchenne**

- Femmine portatrici – Forma sintomatica della distrofia muscolare di *G71.0*
- O Becker – Distrofia muscolare: autosomica recessiva, tipo infantile, simile alle forme *G71.0*
- –
- - Distrofia muscolare: grave [*G71.0*
- - Distrofinopatia, tipo *G71.0*

Duclos

v./v.a. Lhermitte-Duclos

Ducrey –

- Balanite da bacillo di *A57†, N51.2**
- Ulcera di *A57*

Dudley

v./v.a. Allan-Herndon-Dudley

Dumping syndrome] – Sindrome: da svuotamento accelerato [*K91.1***Dundar – Sindrome pollici addotti-artrogriposi, tipo** *Q79.6***Dunnigan – Lipodistrofia parziale familiare, tipo** *E88.1***Duodenale**

v./v.a. duodeno

- Cronico) – Ileo *K31.5*
- Dieulafoy – Ulcera *K26.0*
- Farmaco – Ulcera
- - *K26.9, Y57.9†*
- - *K27.9, Y57.9†*
- Ipoplasia renale bilaterale, fetale letale – Sindrome malformazione cerebrale-atresia *Q87.8*
- Senza menzione di emorragia – Angiodisplasia gastrica e *K31.81*
- Tipo 1 – Atresia *Q41.0*
- –
- - Colangite *K83.09*
- - Fistola pancreatico- *K86.84*
- - Infezione da Helicobacter pylori in ulcera *K26.9, B98.0†*
- - Ulcera
- - - *K26*
- - - Peptica): *K26*

Duodenite

- Aspergillare – *B44.8†, K93.8**
- Citomegalica – *B25.80†, K93.8**
- Cytomegalovirus – *B25.80†, K93.8**
- Erpetica – *B00.8†, K93.8**
- Virus di Epstein-Barr – *B27.0†, K93.8**
- – *K29.8*

Duodeno

- Con emorragia –
- - Angiectasia del *K31.82*
- - Angiodisplasia dello stomaco e del *K31.82*
- - Sindrome GAVE [ectasia vascolare dell'antro gastrico] del *K31.82*
- - Digunale
- - Sindrome di Lynch – Carcinoma della giunzione *C17.8*
- - -
- - - Adenocarcinoma della giunzione *C17.8*
- - - Carcinoma a cellule squamose della giunzione *C17.8*
- - - GIST [tumore stromale gastrointestinale] della giunzione *C17.8*
- - - Leiomiomasarcoma della giunzione *C17.8*
- - Non specificata – Malattia dello stomaco e del *K31.9*

Duodeno –Continuazione

- Senza menzione emorragia ~
- Angiectasia del *K31.81*
- Sindrome GAVE [ectasia vascolare dell'antro gastrico] del *K31.81*
- Sindrome di Lynch ~ Carcinoma del *C17.0*
- Tipo
- II ~ Atresia del *Q41.0*
- III ~ Atresia del *Q41.0*
- ~
- Adenocarcinoma del *C17.0*
- Altre malattie specificate dello stomaco e del *K31.88*
- Assenza congenita del *Q41.0*
- Assenza, atresia e stenosi congenite del *Q41.0*
- Atresia del *Q41.0*
- Carcinoma a cellule squamose del *C17.0*
- Costrizione del *K31.5*
- Fistola dello stomaco e del *K31.6*
- GIST [tumore stromale gastrointestinale] del *C17.0*
- Leiomiomasarcoma del *C17.0*
- Morbo di Crohn [enterite regionale] di: *K50.0*
- Ostruzione del *K31.5*
- Polipo dello stomaco e del *K31.7*
- Restringimento del *K31.5*
- Somatostatina del *C17.0*
- Stenosi congenite del *Q41.0*
- Stenosi del *K31.5*
- Stenosi pilorica dell'adulto da neoplasie al *K31.12*
- Traumatismo: *S36.41*
- Tumore
- Benigno: *D13.2*
- Endocrino
- Benigno del *D13.2*
- Comportamento incerto del *D37.2*
- Neuroendocrino maligno del *C17.0*
- Ulcere acute dello stomaco e del *K27.3*

Duplicatura dello stomaco ~ Q40.2**Duplicazione**

- 8p23.1 ~ Sindrome da *Q92.3*
- 19q distale ~ *Q92.3*
- Alluci e disabilità intellettiva ~ Sindrome da afonia, sordità, distrofia retinica, *Q87.0*
- Braccio intero o più ~ *Q92.2*
- Cervice e di vagina ~ Utero doppio con *Q51.1*
- Colon ~ *Q43.41*
- Con altri riassetamenti complessi ~ *Q92.5*
- Dotto biliare ~ *Q44.5*
- Dotto cistico ~ *Q44.5*
- Esofagea ~ Cisti da *Q39.8*
- Esofago ~ *Q39.8*
- Ghiandola ipofisario
- Plus] ~ Sindrome DPG-plus [*Q87.0*

Duplicazione –Continuazione

- Ghiandola ipofisario ~Continuazione
- ~ *Q89.2*
- Intestino
- Non specificata ~ *Q43.49*
- Tenue ~ *Q43.40*
- Invertita 8p ~ Sindrome da delezione/ *Q92.5*
- Lingua ~ Cisti da *Q38.3*
- Meno di un braccio intero ~ *Q92.3*
- Organi digerenti S.A.I. ~ *Q45.8*
- Retto ~ *Q43.42*
- Sopracciglia - sindattilia ~ *Q82.8, Q70.9*
- Tubulare dell'esofago ~ *Q39.8*
- Uretere ~ *Q62.5*
- Utero ~ Altra *Q51.2*
- Visibili solo in prometafase ~ *Q92.4*
- Xp22.13p22.2 ~ Sindrome da *Q99.8*
- Xq12-q13.3 ~ Sindrome da *Q99.8*

Dupré

v./v.a. Bazex-Dupré-Christol

Dupuytren

- Aperta ~ Frattura di *S82.81, S81.87!*
- ~ Fibromatosi della fascia palmare [*M72.0*

Dura cranio ~ Fistola arterovenosa- *Q28.21*- *Q28.28***Dura madre**

- Encefalica ~ Tubercolosi della *A17.0†, G01**
- Spinale ~ Tubercolosi della *A17.0†, G01**
- ~
- Anomalia congenita della *Q04.9*
- Ascesso tubercolare della *A17.0†, G01**
- Neurosifilide della *A52.1†, G01**
- Sifilide della *A52.1†, G01**

Durand-Nicolas-Favre ~ Malattia di A55**Durata**

- Altre macchine o altri apparecchi ausiliari ~ Dipendenza di lunga *Z99.8*
- Apparecchio
- Gestione delle secrezioni ~ Dipendenza (di lunga *Z99.0*
- Ventilazione meccanica ~ Dipendenza (di lunga *Z99.1*
- Aspiratore
- Non specificato ~ Dipendenza (di lunga *Z99.0*
- ~ Dipendenza (di lunga *Z99.0*
- Dialisi per insufficienza renale ~ Dipendenza di lunga *Z99.2*
- Disturbo adattamento ~ Reazione depressivo
- Breve *F43.2*
- Lunga *F43.2*
- Gravidanza
- 5 a 13 settimane complete ~ *O09.1!*
- 14 a 19 settimane complete ~ *O09.2!*
- 20 a 25 settimane complete ~ *O09.3!*

Durata –Continuazione

- Gravidanza ~Continuazione
- 26 a 33 settimane complete ~ *O09.4!*
- 34 a 36 settimane complete ~ *O09.5!*
- 37 a 41 settimane complete ~ *O09.6!*
- Meno di 5 settimane complete ~ *O09.0!*
- Non specificata ~ *O09.9!*
- Più di 41 settimane complete ~ *O09.7!*
- Insufflatore-esufflatore (apparecchio per tosse assistita) ~ Dipendenza (di lunga *Z99.0*
- Macchina o apparecchio ausiliario non specificati ~ Dipendenza di lunga *Z99.9*
- Non specificata ~ Traumatismo intracranico con perdita di conoscenza: *S06.79!*
- Respiratore ~ Dipendenza (di lunga *Z99.1*
- Sedia a rotelle ~ Dipendenza di lunga *Z99.3*
- Superiore a 3 mesi ~ artrite nei bambini, con esordio prima di 16 anni compiuti e con *M08*
- Unità d'aspirazione ~ Dipendenza (di lunga *Z99.0*

Duratura personalità

- Dopo un'esperienza catastrofica ~ Modificazione *F62.0*
- Non specificata ~ Modificazione *F62.9*
- Sindrome da dolore cronico ~ Modificazione *F62.80*
- Successiva a malattia psichiatrica ~ Modificazione *F62.1*
- ~ Altra modificazione *F62.88*

Durature della personalità ~ Altre modificazioni F62.8**Duri dentale**

- Non specificata ~ Malattia dei tessuti *K03.9*
- ~
- Altre malattie specificate dei tessuti *K03.8*
- Modificazioni post-eruttive del colore dei tessuti *K03.7*

Durmaz

v./v.a. Blakemore-Durmaz-Vasileiou

Duro

- Anormale nella polpa ~ Formazione di tessuto *K04.3*
- Con
- Cheiloschisi
- - Bilaterale ~ Schisi del palato *Q37.0*
- - S.A.I. ~ Schisi del palato *Q37.1*
- - Unilaterale ~ Schisi del palato *Q37.1*
- Schisi del palato molle ~ Schisi del palato *Q35.5*
- Palato molle
- Con cheiloschisi
- - Bilaterale ~ Schisi del palato *Q37.4*
- - S.A.I. ~ Schisi del palato *Q37.5*
- - Unilaterale ~ Schisi del palato *Q37.5*
- ~ Malformazione (fessura) del palato *Q35.5*
- ~
- Schisi del palato *Q35.1*

Duro –*Continuazione*

- ~ –*Continuazione*

- - Tumore Maligno: Palato *C05.0*

Duroziez ~ **Malattia di** *Q23.2*

Durrie

v./v.a. Stern-Lubinsky-Durrie

Duttopenia idiopatica dell'adulto ~ *K83.8*

Dyggve-Melchior-Clausen ~ **Sindrome di**
Q77.7

Dyke-Young ~ **Anemia di** *D59.18*

DYRK1A ~

- Disabilità intellettiva da mutazione
puntiforme in *Q87.0*

- Sindrome da disabilità intellettiva correlata a
Q87.0

Dysenteriae

v./v.a. Shigella dysenteriae

Dysmorphique infantile ~ **Sialidose** *E77.1*

Dyson

v./v.a. Walker-Dyson

E1] - Sindrome VEXAS [Sindrome autoinfiammatoria somatica legata all'X con vacuoli e interessamento dell'enzima M35.8

E1-alfa della piruvato deidrogenasi - Deficit di E74.4

EAEC [Escherichia coli enteroaggregativa] - Enterite da A04.4

Eagle-Barett - Sindrome di Q79.4

Eales - Malattia di H35.0

EAST - Sindrome Q87.8

Eaton

v./v.a. Lambert-Eaton

Ebefrenia - F20.1

Ebefrenica - Schizofrenia F20.1

Eberthella typhosa - Infezione da A01.0

Ebola -

- Febbre dell' A98.4

- Febbre emorragica dell' A98.4

- Malattia da virus A98.4

Ebstein - Anomalia

- Q22.5

- Valvola tricuspidale di Q22.5

EBV] - Linfoma diffuso dell'età avanzata a grandi cellule B positivo al virus di Epstein-Barr [C83.3

Eccentrica - (Disturbo di) personalità: F60.8

Eccessivo

- Bambino - Pianto R68.1

- Compressione -

- - Altri disturbi dei tessuti molli da sforzo, sforzo M70.8

- - Disturbo non specificato dei tessuti molli da sforzo, sforzo M70.9

- Crescita fetale - Assistenza prestata alla madre per O36.6

- Denti - Attrito K03.0

- Emorragia dovuto

- - Afibrinogenemia - Distacco placentare (completo) con (O45.0

- - Coagulazione intravasale disseminata - Distacco placentare (completo) con (O45.0

- - Iperfibrinolisi - Distacco placentare (completo) con (O45.0

- - Ipofibrinogenemia - Distacco placentare (completo) con (O45.0

- Esordio delle mestruazioni - Sanguinamento N92.2

- Farmaci - Effetto T88.7

- Fronte ad eventi stressanti - Ansia e preoccupazione R46.6

- Gravidanza - Aumento ponderale O26.0

- Intraparto causato

- - Afibrinogenemia - Emorragia (O67.0

- - Coagulazione intravasale disseminata - Emorragia (O67.0

- - Iperfibrinolisi - Emorragia (O67.0

- - Ipofibrinogenemia - Emorragia (O67.0

- Involontario di medicamento o droga - Dosaggio X49.9!

Eccessivo -Continuazione

- Lipomatosi - malformazione arterovenosa - nevo epidermico] - Sindrome SOLAMEN [Crescita segmentaria Q87.8

- Movimenti ripetuti e faticosi, anche nell'ambito sportivo - Ferita o malattia da sforzo X59.9!

- Non specificata - Ittero neonatale da emolisi P58.9

- Origine artificiale - Esposizione

- - Calore W92.9!

- - Freddo

- - - W93!

- - - W93.9!

- Orizzontale - Overbite (sovrapposizione) (K07.2

- Pre-menopausa - Sanguinamento N92.4

- Preparatale dovuto

- - Afibrinogenemia - Emorragia (O46.0

- - Coagulazione intravasale disseminata - Emorragia (O46.0

- - Iperfibrinolisi - Emorragia (O46.0

- - Ipofibrinogenemia - Emorragia (O46.0

- Profondo - Overbite (sovrapposizione) (K07.2

- Pubertà - Mestruazione N92.2

- Rossore - R23.2

- S.A.I. - Frattura da stress [sollecitazione M84.3

- Sonnolenza [ipersonnie] - Disturbi di G47.1

- Specificata - Ittero neonatale da altra emolisi P58.8

- Successiva ad aborto od a gravidanza ectopica o molare - Emorragia, tardiva o O08.1

- Troppo frequente con ciclo

- - Irregolare - Mestruazione N92.1

- - Regolare - Mestruazione N92.0

- Utero - Antiversione N85.4

- Verticale - Overbite (sovrapposizione) (K07.2

- -

- - Alimentazione R63.2

- - Altro e non specificato tentativo fallito di aborto complicato da emorragia tardiva o O07.6

- - Emorragia intraparto O67.8

- - Esaurimento da sforzo fisico T73.3

- - Esposizione a: calore e freddo naturali X59.9!

- - Frattura vertebrale da stress [sollecitazione M48.4

- - Impulso sessuale F52.7

- - Masturbazione F98.88

- - Miopatia con autofagia G71.8

- - Secrezione urinaria R35.0

- - Sete R63.1

- - Sforzo T73.3

- - Sindromi malformative congenite caratterizzate da un accrescimento precoce Q87.3

Eccessivo -Continuazione

- - -Continuazione

- - Sudorazione R61.9

- - Tentativo fallito di aborto terapeutico, complicato da emorragia tardiva o O07.1

Eccesso

- Adenosina deaminasi negli eritrociti - Anemia emolitica da D55.3

- Androgeni - Disfunzione ovarica: E28.1

- Apparente mineralcorticoidi

- - Con crisi ipertensiva - I15.11

- - - I15.10

- Aromatosi - Sindrome da E30.1

- Blasti

- - RAEB/AREB] - Anemia refrattaria con D46.2

- - Tipo

- - - I [RAEB I/AREB I] - Anemia refrattaria con D46.2

- - - II [RAEB II/AREB II] - Anemia refrattaria con D46.2

- - Trasformazione - Anemia refrattaria con D46.2

- - -

- - - Anemia refrattaria con D46.2

- - - Mielodisplasia con D46.9

- Calorico

- - Bambino adolescente - Obesità

- - - E66.04

- - - Estrema da E66.05

- - Con Body Mass Index BMI

- - - Tra

- - - 30 e 35 escluso - Obesità da E66.00

- - - 35 e 40 escluso - Obesità da E66.01

- - - 40 e 50 escluso - Obesità da E66.06

- - - 50 e 60 escluso - Obesità da E66.07

- - - Uguale o superiore a 60 - Obesità da E66.08

- - - Obesità grado

- - - I (OMS) da E66.00

- - - II (OMS) da E66.01

- - - III (OMS) da E66.09

- Convergenza - Difetto ed H51.1

- Crescita dei capelli - L68

- Fluidi - E87.7

- Glucagone - Iperplasia delle cellule endocrine pancreatiche con E16.3

- Lassa - Cute e sottocute in L98.7

- Potassio [K] - E87.5

- Sale nell'organismo - E87.0

- Sodio [Na] - E87.0

Ecchimosi

- Cuoio capelluto da trauma da parto - Contusione con P12.3

- Feto o neonato -

- - P54.5

- - Contusione con P54.5

Ecchimosi –Continuazione

- Palpebrale → *S00.1*
- S.A.I. → multiple(i): Contusioni (con *T00.9*)
- Spontanee → *R23.3*

Eccitazione

- Atrioventricolare → Anomala *I45.6*
- Sessuale nella donna → Disturbo dell' *F52.2*
- - -
- - Conduzione atrioventricolare: pre- *I45.6*
- - Sindrome da pre- *I45.6*

Eccrino

- Non specificati → Disturbi delle ghiandole sudoripare *L74.9*
- Porokeratosico del dotto dermico e dell'ostio → Nevo *Q82.5*
- - Altri disturbi delle ghiandole sudoripare *L74.8*

ECG

- Altre indagini speciali, ma asintomatico al momento dell'esame → Infarto miocardico pregresso diagnosticato con *I25.2*
- - anormale(i) Elettrocardiogramma [*R94.3*]

Echinocandine

- Anche a triazoli, resistente a fluconazolo → Candida auris resistente ad antifungini del gruppo delle *U83.21!*
- Non resistente a triazoli → Candida auris resistente ad antifungini del gruppo delle *U83.20!*
- -
- - Candida auris resistente a fluconazolo e ad altri antifungini del gruppo dei triazoli, non resistente a *U83.22!*
- - Candida glabrata resistente a *U83.1!*

Echinococcica

- Fegato → Infezione *B67.8†, K77.0**
- - Osteomielite *B67.2†, M90.29**

Echinococco

- Alveolaris → Infezione da *B67.7*
- Granuloso
- - Echinococcosi cistica] di altre e multiple sedi → Infezione da *B67.3*
- - - Infezione
- - - *B67.4*
- - - Fegato da *B67.0†, K77.0**
- - - Osso da *B67.2†, M90.29**
- - - Polmone da *B67.1†, J99.8**
- Multiloculare
- - Echinococcosi alveolare] in altre e multiple sedi → Infezione del fegato da *B67.6*
- - - Infezione da *B67.7*

Echinococcosi

- Alveolare
- - Altre e multiple sedi → Infezione del fegato da echinococco multiloculare [*B67.6*
- - Fegato → *B67.5†, K77.0**
- - - *B67.7*
- Cistico

Echinococcosi –Continuazione

- Cistico –Continuazione
- - Altre e multiple sedi → Infezione da echinococco granuloso [*B67.3*
- - Fegato → *B67.0†, K77.0**
- - Ossa → *B67.2†, M90.29**
- - Polmone → *B67.1†, J99.8**
- - - *B67.4*
- Fegato non classificata altrove → *B67.8†, K77.0**
- Orbita → *B67.9†, H06.1**
- - *B67.9*

Echinococcus

- Granulosus →
- - Ciste idatidea del fegato da *B67.0*
- - Infezione della tiroide da *B67.3†, E35.0**
- Multilocularis →
- - Ciste idatidea del fegato da *B67.5*
- - Infezione epatica da *B67.5†, K77.0**
- - Cisti da *B67.9*

Echinostomiasi → *B66.8***Echo S.A.I. → Infezione da virus *B34.1*****Echovirus →**

- *B97.1!*
- Bronchite acuta da *J20.7*
- Meningite da *A87.0†, G02.0**

Eclampsia

- Con ipertensione pre-esistente o indotta dalla gravidanza → *O15*
- Gravidanza → *O15.0*
- Il cui periodo di insorgenza non è specificato → *O15.9*
- Puerperio → *O15.2*
- S.A.I. → *O15.9*
- Travaglio → *O15.1*

Ecocardiogramma S.A.I. → anormale: *R93.1***Ecoencefalogramma anormale → *R90.8*****Ecografico**

- Anormale riscontrato nello screening prenatale della madre → Reperto *O28.3*
- - Segni di sofferenza fetale: *O68.8*

Economiche → Problemi legati all'abitazione e alle condizioni *Z59***Economo**

v./v.a. von Economo-Cruchet

Ectasia

- Anulo-aortica → *I71.01*
- Canalicolare precaliceale → *Q61.5*
- Dotto mammario → *N60.4*
- Padiglione
- - Destro → *Q20.8*
- - Sinistro → *Q20.8*
- Sclera → *H15.8*
- Vascolare antro gastrico
- - Duodeno
- - Con emorragia → Sindrome GAVE [*K31.82*

Ectasia –Continuazione

- Vascolare antro gastrico –Continuazione
- - Duodeno –Continuazione
- - - Senza menzione di emorragia → Sindrome GAVE [*K31.81*
- - Stomaco
- - - Con emorragia → Sindrome GAVE [*K31.82*
- - - Senza menzione di emorragia → Sindrome GAVE [*K31.81*
- - Corneale: *H18.7*

Ectodermico

v./v.a. Displasia ectodermica

- -

- - Displasia condro- *Q77.6*
- - Ritardo dello sviluppo globale - osteopenia - difetti *Q87.8*

Ectopia

- Cordis → *Q24.8*
- Cristallino
- - Distrofia corioretinica-miopia → Sindrome da *Q15.8*
- - Familiare → *Q12.1*
- - - Blefaroptosi - miopia - *Q15.8*
- Cuore → *Q24.8*
- Sferofachia - rigidità articolare - bassa statura] → Sindrome GEMSS [Glaucoma - *Q87.1*
- Tessuto mammario → *Q83.88*
- Testicolare → *Q53.0*
- Tiroidea → *E03.1*
- Uretere od orifizio ureterale → *Q62.6*
- Vescicale → *Q64.1*

Ectopico

- ACTH
- - Secernente → Sindrome di Cushing da tumore *E24.3*
- - - Sindrome
- - - Cushing da secrezione *E24.3*
- - - Secrezione *E24.3*
- Giunzionale → Tachicardia *I47.1*
- Intrapolmonare (congenito) → Tessuto *Q33.5*
- Non
- - Classificata altrove → Secrezione ormonale *E34.2*
- - Specificata → Gravidanza *O00.9*
- O molare →
- - Altro Complicanza
- - - Successive ad aborto o a gravidanza *O08.8*
- - - Venose successive ad aborto o a gravidanza *O08.7*
- - Complicanze non specificate successive ad aborto o a gravidanza *O08.9*
- - Danno a organi e a tessuti della pelvi successivi ad aborto o a gravidanza *O08.6*
- - Disturbi metabolici successivi ad aborto o a gravidanza *O08.5*
- - Embolia successiva ad aborto o a gravidanza *O08.2*

Ectopico –Continuazione

- O molare → –Continuazione
- Emorragia, tardiva o eccessiva, successiva ad aborto od a gravidanza *008.1*
- Infezione dell'apparato genitale e di organi pelvici dopo aborto o gravidanza *008.0*
- Insufficienza renale successiva ad aborto o a gravidanza *008.4*
- Shock successivo ad aborto o a gravidanza *008.3*
- Secernente aldosterone → Tumore *D48.9, E26.0*
- Sede di tumore] → Testicolo *C62.0*
- Unilaterale o bilaterale → Testicolo *Q53.0*
- →
- Altra gravidanza *000.8*
- Ano *Q43.5*
- Battiti *I49.4*
- Disturbi del ritmo: *I49.8*
- Feto e neonato sofferenti per gravidanza *P01.4*
- Interruzione di gravidanza *000*
- Ptosi - strabismo - pupille *Q15.8*
- Rene *Q63.2*
- Shock settico a seguito di gravidanza *008.0, R57.2*
- Sindrome da ACTH [ormone adrenocorticotropo] *E24.3*
- Tireotossicosi da tessuto tiroideo *E05.3*

Ectrodattilia

- Piedi - polidattilia mesoassiale → Sindrome *Q74.8*
- Polidattilia → Sindrome *Q73.8, Q69.9*
- →
- → *Q73.8*
- Aplasia
- - Perone - *Q73.8*
- - Tibia - *Q73.8*

Ectromelia S.A.I. di arto(i) S.A.I. → *Q73.8***Ectropion**

- Cervice uterina → Erosione ed *N86*
- Congenito
- Isolato esordio tardivo → *Q10.1*
- Uvea → *Q10.1*
- - → *Q10.1*
- Palpebra → *H02.1*
- →
- Cervicite: con o senza erosione o *N72*
- Endocervicite: con o senza erosione o *N72*
- Esocervicite: con o senza erosione o *N72*

Eczema

- Allergico contatto
- - S.A.I. → *L23.9*
- - → *L23*
- Batterico → *L30.3*
- Contatto non specificato → *L25*
- Erpetico → *B00.0*

Eczema –Continuazione

- Gottoso → *M10.99†, L99.8**
- Infantile (acuta) (cronico) → *L20.8*
- Intrinseco (allergico) → *L20.8*
- Irritativo
- - Contatto
- - - S.A.I. → *L24.9*
- - - → *L24*
- - - → *L30.4*
- Marginato → *B35.6*
- Pieghie non classificato altrove → *L20.8*
- S.A.I. →
- - *L30.9*
- - Contatto (professionale) *L25.9*
- Sfregamento → *L30.4*
- → Immunodeficienza con trombocitopenia ed *D82.0*

Eczematide →

- *L30.2*
- *L30.8*

Eczematoide →

- Dermatite *L30.3*
- Otite acuta esterna: *H60.5*

Eczematosa della palpebra → Dermatite: *H01.1***Edema**

- Angioneurotico
- - Ereditario
- - - Tipo
- - - - 1 → *D84.1*
- - - - 2 → *D84.1*
- - - - →
- - - - *D84.1*
- - - - Orticaria con *D84.1*
- - Forma familiare → *D84.1*
- - - *T78.3*
- Calore → *T67.7*
- Cerebrale
- - Trauma da parto → *P11.0*
- - Traumatico → *S06.1*
- - - *G93.6*
- Con
- - Aumento notevole del volume tissutale e sporgenza di grossi lembi di tessuto cutaneo e sottocutaneo → Lipoipertrofia dolorosa simmetrica localizzata degli arti con *E88.22*
- - Superficie cutanea
- - - Liscia, con sottocute regolarmente ispessita → Lipoipertrofia dolorosa simmetrica localizzata degli arti con *E88.20*
- - - Scabra e ondulata, con strutture nodulari in sottocute ispessita → Lipoipertrofia dolorosa simmetrica localizzata degli arti con *E88.21*
- Corneale → Altro *H18.2*
- Faringe e del rinofaringe → *J39.2*

Edema –Continuazione

- Fetale generalizzato → *P83.2*
- Feto e del neonato → Altro e non specificato *P83.3*
- Generalizzato → *R60.1*
- Ghiandolare → Malattia da HIV con *B23.8, R59.9*
- Glottide → *J38.4*
- Gravidico
- - Con proteinuria → *O12.2*
- - → *O12.0*
- Inedia → *E43*
- Ipsaritmia e atrofia ottica] → Sindrome PEHO [Encefalopatia progressiva con *G31.88*
- Laringe → *J38.4*
- Localizzato → *R60.0*
- Maculare → Diabete mellito con *E14.30†, H36.0**
- Midollo spinale
- - Cervicale → Contusione ed *S14.0*
- - Lombare [cono midollare] → Contusione ed *S34.0*
- - Toracico → Contusione ed *S24.0*
- - - *G95.18*
- Nervo ottico splenomegalia
- - Anidrosi ed emicrania → Sindrome da distrofia della retina, *Q87.8*
- - → Sindrome da *Q87.8*
- Non specificato → *R60.9*
- Oculare → *H57.9*
- Orbita → *H05.2*
- Palpebrale → *H02.8*
- Periferico → *R60.0*
- Periodico ereditario → *D84.1*
- Polmonare
- Acuto
- - Con cardiopatia non specificata o di insufficienza cardiaca → *I50.1*
- - - → *J81*
- Chimico (acuto) → *J68.1*
- Elevata altitudine → *T70.2*
- Sostanze chimiche, gas, fumi e vapori → *J68.1*
- - → *J81*
- Proteinuria-ipertensione] → Gestosi EPH [*O14.9*
- Quincke
- Ereditario → *D84.1*
- - → *T78.3*
- S.A.I. → Lipoipertrofia dolorosa simmetrica localizzata degli arti con *E88.28*
- Scroto, vescicola seminale, dotto spermatico, testicolo[eccettuata l'atrofia], tunica vaginale e dotto deferente → *N50.8*
- Sindrome nefrosica → *N04.9*
- Sopraglottico → *J38.4*
- Sottoglottico → *J38.4*

Edema –Continuazione

- Stadio non specificato – Lipoipertrofia dolorosa simmetrica localizzata degli arti con *E88.28*
- Tardivo – Leucoencefalopatia con lieve atassia cerebellare ed *E75.2*
- Traumatico del midollo spinale – *T09.3*
- -
- - Congiuntivale(i) *H11.4*
- - Moncone di amputazione: *T87.6*

Edematosa – Laringite (acuta): *J04.0***Edentula**

- Associate a traumatismi – Lesioni della gengiva e della cresta alveolare *K06.2*
- [iperplasia da protesi dentale] – Iperplasia irritativa della cresta alveolare *K06.2*
- Non specificata – Malattia della gengiva e della cresta alveolare *K06.9*
- -
- - Altri disturbi, specificati, della gengiva e della cresta alveolare *K06.8*
- - Atrofia della cresta alveolare *K08.2*

EDICT [distrofia endoteliale-ipoplasia iridea-cataratta congenita-assottigliamento stromale] – Sindrome *Q13.8***Edimburgo** – Sindrome malformativa di *Q95.2***EDMD** – *G71.0***EDMD1** – *G71.0***EDS tipo**

- Kosho – *Q79.6*
- Progeroide – *Q79.6*

EDSS1 [Sindrome da displasia ectodermica-sindattilia 1] – *Q82.8***EDSS2 [Sindrome da displasia ectodermica-sindattilia 2] –** *Q82.8***Educativi** – Pressioni inappropriate dei genitori ed altri deficit *Z62***Educazione**

- Bambino – Altri problemi connessi all' *Z62*
- Istituto – *Z62*
- - Problemi legati all'alfabetizzazione ed all' *Z55*

Edwards

- Non specificata – Sindrome di *Q91.3*
- - Sindrome di *Q91.3*

EEC – Sindrome *Q82.8***EEG** anormale – Elettroencefalogramma [*R94.0***EEM** – Sindrome *Q87.8***EFA** – Deficit di acidi grassi essenziali [*E63.0***Efelidi** – *L81.2***Effetto**

- Abuso di bambino S.A.I. – *T74.9*
- Avverso
- - Farmaci – Osservazione per sospetto di: *Z03.6*
- - Non classificati altrove – Altri *T78.8*
- Calore e della luce – Altri *T67.8*

Effetto –Continuazione

- Cause esterne – Sequele di altri e non specificati *T98.1*
- Collaterali indesiderati della somministrazione di vaccini contro la COVID-19 – *U12.9!*
- Corrente elettrica – *T75.4*
- Elevata altitudine – Altri e non specificati *T70.2*
- Fame – *T73.0*
- Feto o neonato (con ipoglicemia) – diabete mellito (pre-esistente) della madre con *P70.1*
- Fluidi ad alta pressione – *T70.4*
- Forze di gravità [G] anormale – *T75.8*
- Fulmine – *T75.0*
- Immunocompromissione dopo irradiazione, chemioterapia e altri trattamenti immunosoppressivi – *D90*
- Non
- - Specificati
- - - Aggressione di natura non specificata – *T76*
- - - Autolesionismo intenzionale (suicidio) di natura non specificata – *T76*
- - - Radiazioni – *T66*
- - Teratogeni di sostanze trasmesse per via placentare – *P04*
- Penetrazione di corpo estraneo attraverso un orifizio naturale – Sequele di *T98.0*
- Pressione dell'aria e dell'acqua – Altri *T70.8*
- Privazione – Altri *T73.8*
- Rumore sull'orecchio interno – *H83.3*
- Sete – *T73.1*
- Sevizie di adulto S.A.I. – *T74.9*
- Specificati, di una bassa temperatura – Altri *T69.8*
- Stato di assenza di peso – *T75.8*
- Tossico
- - Alcol – Lesione al midollo osseo da *D61.2*
- - Sostanze di origine principalmente non medicamentosa – Sequele di *T97*
- Variazione pressione atmosferico ambientale
- - O di pressione dell'acqua sulle orecchie – *T70.0*
- - Sui seni paranasali – *T70.1*
- Vibrazioni – *T75.2*

Effettrici del sistema immunitario – Sindrome neurotossica associata a cellule *G92.0***Efficace rianimazione** – Arresto cardiaco

- Con *I46.0*
- Senza *I46.9*

Efficacia – Parkinsonismo

- Esordio primo età adulto con
- - Disabilità
- - - Grave
- - - - Con disabilità grave con fluttuazioni di *G20.11*
- - - - Senza fluttuazioni di *G20.10*

Efficacia – Parkinsonismo –Continuazione

- Esordio primo età adulto con –Continuazione
- - Disabilità –Continuazione
- - - Minima
- - - - Con disabilità minima con fluttuazioni di *G20.01*
- - - - Senza fluttuazioni di *G20.00*
- - - Molto grave
- - - - Con disabilità molto grave con fluttuazioni di *G20.21*
- - - - Senza fluttuazioni di *G20.20*
- - Fluttuazioni di *G20.91*
- Giovanile atipico con
- - Disabilità
- - - Grave
- - - - Con disabilità grave con fluttuazioni di *G20.11*
- - - - Senza fluttuazioni di *G20.10*
- - - Minima
- - - - Con disabilità minima con fluttuazioni di *G20.01*
- - - - Senza fluttuazioni di *G20.00*
- - - Molto grave
- - - - Con disabilità molto grave con fluttuazioni di *G20.21*
- - - - Senza fluttuazioni di *G20.20*
- - Fluttuazioni di *G20.91*

Effluvio

- Anagenico – *L65.1*
- Telogenico – *L65.0*

Effusione

- Coroidale – *H31.4*
- Uveale – Sindrome idiopatica da *H33.2*

Effusivo – Linfoma primitivo *C83.8***EGF**

- Con disabilità intellettiva – Ipomagnesemia primitiva correlata a *E83.4*, *F79.9*
- Fattore di crescita dell'epidermide] – Lipodistrofia da deficit combinato di insulina, IGF1 [fattore di crescita insulino-simile 1] e *E88.1*

Egodistonico – Orientamento sessuale *F66.1***EHEC [Escherichia coli enteroemorragica] – Enterite da** *A04.3***Ehlers-Danlos**

- Con eterotopia periventricolare – Sindrome di *Q79.6*
- Legata all'X – Sindrome di *Q79.6*
- Miopatica – Sindrome di *Q79.6*
- Osteogenesi imperfetta – Sindrome di *Q79.6*, *Q78.0*
- Simil-classica tipo 2 – Sindrome di *Q79.6*
- Spondilodisplastica – Sindrome di *Q79.6*
- Tipo
- - Artrogriopico – Sindrome di *Q79.6*
- - Cardiaco-valvolare – Sindrome di *Q79.6*
- - Cifoscoliotico
- - Con ipoacusia – Sindrome di *Q79.6*

Ehlers-Danlos –Continuazione

- Tipo –Continuazione
- - Cifoscoliotico –Continuazione
- - - Deficit di lisil-idrossilasi 1 → Sindrome di Q79.6
- - - → Sindrome di Q79.6
- - Dermatosparassi → Sindrome di Q79.6
- - Ipermobilità → Sindrome di Q79.6
- - Kosho → Sindrome di Q79.6
- - Muscolo-contratturale → Sindrome di Q79.6
- - Progeroide → Sindrome di Q79.6
- - Simil-classico → Sindrome di Q79.6
- - Spondilo-cheiro-displasico → Sindrome di Q79.6
- - Vascolare → Sindrome di Q79.6
- - Vascolare-polimicrogria → Sindrome di Q79.6, Q04.3

Ehrlichiosi granulocitaria umana [HGE] → A79.8**Eiaculazione precoce → F52.4****Eichner**

v./v.a. Neuhauser-Eichner-Opitz

EIEC [Escherichia coli enteroinvasiva] → Enterite da A04.2**Eiezione**

- Elevata [high output] → Insufficienza cardiaca da I50.9
- Ventricolare sinistra
- - Moderatamente ridotta] → HFmrEF [insufficienza cardiaca con frazione di I50.19
- - Preservata] → HFpEF [insufficienza cardiaca con frazione di I50.19
- - Ridotta] → HFrEF [insufficienza cardiaca con frazione di I50.19

Eiken → Sindrome di Q77.3**Eikenella, Kingella] → Gruppo HACEK [Haemophilus, Actinobacillus, Cardiobacterium hominis, B96.3]****Eisenmenger →**

- Difetto di Q21.88
- Sindrome di I27.8

EKC [eritrocheratoderma, cardiomiopatia] → Sindrome Q82.8, I42.0**El Tor → Colera da Vibrio cholerae O:1, biotipo A00.1****Elaborazione**

- Sintomi fisici per ragioni psicologiche → F68.0
- Uditiva centrale [CAPD] → Disturbo dell' F80.20
- Visiva cerebrale → Disturbo dell' H47.6

Elastocitosi dermica papillare simil-pseudoxantoma elastico → L90.8**Elastoderma → L98.8****Elastofibroma dorsale → D21.6****Elastolisi del derma medio → L90.8****Elastoma → Q82.8****Elastoressi papulosa → L94.8****Elastosi**

- Dermico focale
- - Esordio tardivo → L98.8
- - Lineare → L94.8
- - Perforante serpiginosa → L87.2
- - Senile → L57.4

Elefantiasi

- Arto
- - Inferiore → I89.02
- - Superiore → I89.02
- - Brugia timori → B74.2
- - Post-mastectomia → I97.22
- - Scrotale → I89.05†, N51.8*
- - Testicolare → I89.05
- - Wuchereria malayi → B74.1

Elemento nutritivo

- Non specificati → Deficit di E61.9
- → Deficit
- - Altri specificati E61.8
- - Molteplici E61.7

Elettiva → Agalattia: Q92.5**Elettivamente aperto dopo intervento di chirurgia toracica → Sterno lasciato M96.80****Elettivo → Mutismo F94.0****Elettrico**

- Cerebrale → Encefalopatia mioclonica precoce con appiattimento G40.4
- Durante il sonno ad onde lente] → ESES [Stato epilettico G40.01
- Senza polso, non classificata altrove → Attività R00.3
- →
- - Effetti della corrente T75.4
- - Shock da corrente T75.4

Elettrocardiografici → Segni di sofferenza fetale: Q68.8**Elettrocardiogramma [ECG] → anormale(i) R94.3****Elettrocuzione →**

- T75.4
- W87.9!
- Bruciatura da W87.9!
- Incidente da W87.9!

Elettrodo → Traumatismo da presenza di P12.4**Elettroencefalogramma [EEG] anormale → R94.0****Elettrofisiologia intracardiaca → anormale(i) Studi della R94.3****Elettroliti e dell'equilibrio acido-base, non classificati altrove → Altri disturbi dei liquidi, degli E87.8****Elettrolitico**

- Calorico e idrico → Avvelenamento: Farmaci agenti sull'equilibrio T50.3
- Disfunzione della ghiandola lacrimale - ittiosi - xerostomia] → Sindrome HELIX [Sindrome ipoidrosi - sbilancio Q87.8
- S.A.I. → Squilibrio E87.8

Elettrolitico –Continuazione

- Transitori neonatale → Altri disturbi P74.4
- - Iperemesi gravidica insorta prima della fine della 20. settimana di gestazione con disturbi metabolici come: squilibrio O21.1

Elettromiografia [EMG] → Anormalità di: R94.1**Elettroni**

- Ubichinone ossidoreduttasi → Deficit di flavoproteina trasportatrice di E71.3
- → Deficit di flavoproteina trasportatrice di E71.3

Elettronico

- Cardiaco →
- - Adattamento e manutenzione di altri dispositivi (Z45.08
- - Complicanza meccanica di dispositivo T82.1
- - Controllo e prova di dispositivo (Z45.0
- - Portatore di dispositivo Z95.0
- - Impiantato nel sistema nervoso centrale → Complicanza meccanica di stimolatore T85.1
- - Vaporizzatori] → Disturbi della salute connessi all'uso di sigarette U07.0!
- → Disturbo della salute da uso di pipa U07.0!

Elettrooculografia [EOG] → Anormalità di: R94.1**Elettroretinografia [ERG] → Anormalità di: R94.1****Elevato**

- Altitudine →
- - Altri e non specificati effetti dell' T70.2
- - Anossia da T70.2
- - Edema polmonare da T70.2
- - Enzimi epatici e basso numero di piastrine → Combinazione di emolisi, O14.2
- Età
- - Gestazionale → Neonato post-termine, ma non «di peso P08.2
- - Gestazionale → Altri neonati «di peso P08.1
- - High output] → Insufficienza cardiaca da eiezione I50.9
- - Lattato → Leucoencefalopatia con coinvolgimento del tronco cerebrale e del midollo spinale - livelli G31.81
- - Multiparità → Controllo di gravidanza con Z35.4
- - Pressione sanguigna arteriosa, senza diagnosi di ipertensione → Rischio di valore R03.0
- - Resistenza aminoglicosidi
- - - Senza resistenza Antibiotico glicopeptidici → Enterococcus
- - - Faecalis resistente ad oxazolidinoni o con U80.21!
- - - Faecium resistente a oxazolidinoni o streptogramine, o con U80.31!
- - - Enterococcus
- - - Faecalis resistente ad antibiotici glicopeptidici e con U80.20!

Elevato –Continuazione

- Resistenza aminoglicosidi –*Continuazione*
- - - Enterococcus –*Continuazione*
- - - Faecium resistente ad antibiotici glicopeptidici e con *U80.30!*
- Sensibilità agli aminoglicosidi – Sordità neurosensoriale mitocondriale non sindromica con *H90.5*
- Sordità neurosensoriale – *Sindrome miopia H90.5*
- Tasso urinario
- - 17-chetosteroidi – *R82.5*
- - Acido indolacetico – *R82.5*
- - Catecolamine – *R82.5*
- - Steroidi – *R82.5*
- - *Sindrome CANDLE* [dermatosi neutrofila atipica cronica-lipodistrofia-temperatura *M35.8*

Elevatori dell'ano – Sindrome dei muscoli K59.4**Elevatum**

- Diutinum – *Eritema L95.1*
- Et diutinum – *Erythema L95.1*

Elice – Condrodermatite nodulare cronica dell' H61.0**Elicoidale – Degenerazione corioretinica peripapillare H31.2****Eliminazione transepidermica**

- Non specificato – *Disturbo dell' L87.9*
- - Altri disturbi dell' *L87.8*

Ellington

v./v.a. Tsao-Ellington

Ellison – Sindrome di Zollinger- E16.4**Ellissocitosi**

- Congenita) – *D58.1*
- Ereditaria) – *HE [D58.1*

Ellis-van Creveld – Sindrome di Q77.6**Ellis-Yale-Winter – Sindrome di Q87.8****Elminti non classificato altrove – Granuloma del peritoneo da uova di B83.9†, K67.8*****Elmintiasi**

- Intestinale
- - Miste – *B81.4*
- - Non classificata altrove – *B82.0*
- - Specificate – Altre *B81.8*
- Miste S.A.I. – *B81.4*
- Specificate – Altre *B83.8*
- -
- - *B83.9*
- - Esame speciale di screening per: malattie da protozoi ed *Z11*

Elmintosi non classificata altrove – Artrite in B83.9†, M01.89***Eloquio**

- Disordinato – *F98.6*
- Linguaggio – Altri disturbi evolutivi dell' *F80.8*
- Non classificato altrove – Difetto evolutivo dell' *F80.9*

Eloquio –Continuazione

- Disturbo specifico dell'articolazione dell' *F80.0*

Elsching – Sindrome di Q87.0**Emaciamento – Sindrome da oftalmoplegia esterna progressiva - miopia - G71.3****Emangioblastoma – D48.1****Emangiendotelioma**

- Composito – *D18.00*
- Epitelioidi
- - Fegato – *C22.7*
- - Tessuto molle
- - - Arto
- - - - Inferiori – *C49.2*
- - - - Superiori – *C49.1*
- - - Collo – *C49.0*
- - - Testa – *C49.0*
- - - *C49.9*
- - Kaposiforme – *C49.9*
- - Retiforme – *D48.1*

Emangioma

- Capillare familiare – *D18.00*
- Cavernoso cerebrale familiare – *Q28.38*
- Cellule fusiformi – *D18.00*
- Congenito
- - Non involutivo – [NICH] *D18.00*
- - Parzialmente involutivo –
- - - *D18.00*
- - - PICH [*D18.00*
- - Rapido involuzione –
- - - *D18.00*
- - - RICH [*D18.00*
- - Gigante infantile – *D18.00*
- - Intraosseo – *D18.08*
- - Ossa della colonna vertebrale – *D18.07*
- - Perineale - malformazioni dei genitali esterni - lipomielenomeningocele - anomalie vescicorenali - ano imperforato – *Q87.8*
- - Retinico cavernoso – *D18.06*
- - Verrucoso – *D18.00*
- - Vertebrale – *D18.07*
- -
- - *D18.0*
- - Condrodisplasia con *Q78.4*

Emangiomatosi

- Capillare polmonare –
- - *I24.9*
- - *I27.28, D18.00*
- - Neonatale diffusa – *Q82.8*

Emangioma-trombocitopenia – Sindrome D18.00**Emangiopericitoma – D48.1****Emanuel – Sindrome di Q92.6****EMARDD [Miopia a esordio precoce con areflessia, distress respiratorio e disfagia] – G71.2****Emartro**

- Capsula di) articolazione S.A.I. – traumatico: *T14.3*
- Legamento S.A.I. – traumatico: *T14.3*

Emartrosi

- Non traumatica dell'articolazione del ginocchio – *M25.06*
- Traumatica dell'articolazione del ginocchio – *S80.0*
- - *M25.0*

Ematemesi

- Melena neonatale da ingestione di sangue materno – *P78.2*
- Neonatale – *P54.0*
- - *K92.0*

Ematico

- Acuta – *Diarrea A09.0*
- Anormale
- - Cobalto – *Tasso R79.0*
- - Ferro – *Tasso R79.0*
- - Magnesio – *Tasso R79.0*
- - Minerale
- - - N.I.A – *Tasso R79.0*
- - - - *Tassi R79.0*
- - Rame – *Tasso R79.0*
- - Zinco – *Tasso R79.0*
- Facciale da trauma da parto – *Congestione P15.4*
- Successiva a condizioni morbose classificabili in *O00-O07* – Embolia: di coagulo *O08.2*

Ematocele

- Femminile – *N94.8*
- S.A.I. di organi genitali maschili – *N50.1*

Ematochezia – K92.1**Ematocolpo**

- Con ematometra o ematosalpinge – *N89.7*
- - *N89.7*

Ematocornea – H18.0**Emato-diafisaria di Ghosal – Displasia Q78.8, D61.9****Ematogeno –**

- Altra osteomielite cronica *M86.5*
- Ascesso epatico: *K75.0*
- Osteomielite acuta *M86.0*

Ematologico

- Anormale riscontrato nello screening prenatale della madre – *Reperto O28.0*
- Maligni correlata a *DDX41* – Predisposizione ai tumori *Q99.8*
- Non specificati – Avvelenamento: Agenti principalmente ad azione sistemica ed *T45.9*
- Perinatale non specificato – *Disturbo P61.9*
- Specificati dell'età perinatale – Altri disturbi *P61.8*
- -
- - Assistenza prestata alla madre per (sospetto di) lesione fetale da: analisi *Q35.7*

Ematologico –Continuazione

- - -Continuazione
- Avvelenamento: Altri agenti ad azione principalmente sistemica ed *T45.8*
- Malattia da HIV con disturbo *B23.8*
- Ematoma**
- Arterioso traumatico di vaso(i) sanguigno(i) S.A.I. - traumatico: *T14.5*
- Auricolare traumatico - *S00.48*
- Cerebellare focale - *S06.34*
- Cerebrale
- - Con contusione cerebrale - *S06.21*
- - Focale - *S06.33*
- Complicanti una procedura diagnostica o terapeutica, non classificate altrove - Emorragia ed *T81.0*
- Epidurale - *S06.4*
- Fegato - Contusione ed *S36.11*
- Ferita ostetrica - *O90.2*
- Guaina retto terapia con
- - Falithrom - *D68.33, M62.88*
- - Marcumar - *D68.33, M62.88*
- Intracerebrale
- - Cerebellari multipli - *S06.23*
- - - *S06.33*
- Legamento largo - *N83.7*
- Milza - *S36.01*
- Muscolare non traumatico - *M62.8*
- Organi sessuali femminili - *N94.8*
- Ostetrico
- - Perineo - *O71.7*
- - Vagina - *O71.7*
- - Vulva - *O71.7*
- Padiglione auricolare non traumatico - *H61.1*
- Pelvico durante il parto - *O71.7*
- Perianale
- - Non traumatico - *K64.5*
- - - *K64.5*
- Polmone - Contusione ed *S27.31*
- Rene - Contusione ed *S37.01*
- S.A.I. - multiple(i): *T00.9*
- Subdurale
- - Localizzato) da trauma da parto - *P10.0*
- - Non traumatico
- - - Cronico - *I62.02*
- - - Neonato - *P52.8*
- - Spinale non traumatico - *G95.10*
- Subgaleale
- - Trauma da parto - *P12.2*
- - - *S00.05*
- Superficiale del feto o del neonato - *P54.5*
- Traumatici intracerebrali e cerebellari multipli - *S06.23*
- -
- - Cordone ombelicale *O69.5*

Ematoma –Continuazione

- - -Continuazione
- - Lacerazioni multiple di gravità moderata, con o senza *S36.15*
- - Moncone di amputazione: *T87.6*
- Ematometra**
- Con ematosalpinge - *N85.7*
- O ematosalpinge - Ematocolpo con *N89.7*
- - *N85.7*
- Ematomielia**
- S.A.I. - traumatica: *T14.4*
- - *G95.10*
- Ematopoiesi clonale di potenziale indeterminato - U62.00!**
- Ematopoietico**
- Alcun Disturbo sistema immunitario
- - Anamnesi familiare - Malattie del sangue e degli organi *Z83.2*
- - Anamnesi personale - Malattie del sangue e degli organi *Z86.2*
- Con attuale immunosoppressione - Stato dopo trapianto di cellule staminali *Z94.81*
- Malattie classificate altrove - Altri disturbi del sangue e degli organi *D77**
- Non
- - Classificata altrove - Malattia da HIV con neoplasia maligna del tessuto *B21, C96.9*
- - Specificata - Malattia del sangue e degli organi *D75.9*
- Senza attuale immunosoppressione - Stato dopo trapianto di cellule staminali *Z94.80*
- Tessuto correlato
- - Comportamento incerto o sconosciuto, non specificato - Tumore del tessuto linfatico, *D47.9*
- - Non specificato - Tumore maligno del tessuto linfoide, *C96.9*
- - -
- - - Altro tumore
- - - - Maligno specificato del tessuto linfoide, *C96.7*
- - - - Specificati di comportamento incerto o sconosciuto del tessuto linfatico, *D47.7*
- - - Meningosi in tumori del tessuto linfatico, *C79.3*
- - -
- - Altre malattie specificate del sangue e degli organi *D75.8*
- - Malattia da HIV con malattia degli organi *B23.8, D75.9*
- - Rigetto di trapianto di cellule staminali *T86.00*
- Ematosalpinge -**
- *N83.6*
- Ematocolpo con ematometra o *N89.7*
- Ematometra con *N85.7*
- Ematuria**
- Benigna (familiare) (dell'infanzia) - *N02*
- Loin pain haematuria syndrome) - Sindrome lombalgia- *N39.81*
- Non specificata - *R31*

Ematuria –Continuazione

- Ricorrente e persistente - *N02*
- Terapia con sostanza anticoagulanti - *D68.35*
- Tubercolare - *A18.1*
- Emazie**
- Falciformi - Malattia: talassemia ad *D57.2*
- Iperidratate - Stomatocitosi ereditaria con *D58.8*
- Emberger - Sindrome di D46.7**
- Embolia**
- Adiposo traumatico -
- - *T79.1*
- - Sequele di *T98.2*
- Amniotica - *O88.1*
- Arteria basilare - *I65.1*
- Arteria carotide - *I65.2*
- Arteria cerebellare - *I66.3*
- Arteria cerebrale
- - Anteriore - *I66.1*
- - Età infantile - Ictus ischemico da *I63.4*
- - Media - *I66.0*
- - Posteriore - *I66.2*
- - - Infarto cerebrale da *I63.4*
- Arteria mesenterica - *K55.0*
- Arteria vertebrale - *I65.0*
- Arterie precerebrali - Infarto cerebrale da *I63.1*
- Arteriosa periferica - *I74.4*
- Coagulo ematico successiva a condizioni morbose classificabili in 000-007 - *O08.2*
- Coronarica non esitante in infarto miocardico - *I24.0*
- Dispositivi protesici, impianti e innesti cardiaci e vascolari - *T82.8*
- Gassoso
- - Gestazionale - *O88.0*
- - Seguito di procedura diagnostica o terapeutica N.I.A. - *T81.7*
- - Successivo
- - - Condizioni morbose classificabili in 000-007 - *O08.2*
- - - Infusione, trasfusione od iniezione a fini terapeutici - *T80.0*
- - Traumatico -
- - - *T79.0*
- - - Sequele di *T98.2*
- Gestazionale
- - Coagulo sanguigno - Altra *O88.28*
- - S.A.I. - *O88.28*
- - Settica e piemica - *O88.3*
- - - Altra *O88.8*
- Grassosa gestazionale - *O88.8*
- Irrigazione con sapone successiva a condizioni morbose classificabili in 000-007 - *O08.2*
- Liquido amniotico successiva a condizioni morbose classificabili in 000-007 - *O08.2*

Embolia –Continuazione

- O trombosi dell'arto inferiore S.A.I. → *I80.3*
- Piemica
- - Stafilococchi → *A41.2*
- - Successiva a condizioni morbose classificabili in 000-007 → *O08.2*
- Polmonare
- - Con menzione di cuore polmonare acuto → *I26.0*
- - Fulminante → *I26.0*
- - Gestazionale → *O88.20*
- - Gravidanza, parto o puerperio → *O88*
- - Massiccia → *I26.0*
- - Non massiva → *I26.9*
- - Postoperatoria → *I26*
- - Puerperale → *O88.20*
- - S.A.I. → *I26.9*
- - Senza menzione di cuore polmonare acuto → *I26.9*
- - Successiva a condizioni morbose classificabili in 000-007 → *O08.2*
- Puerperale S.A.I. → *O88.28*
- Renale massiva unilaterale → *N28.0*
- S.A.I. successiva a condizioni morbose classificabili in 000-007 → *O08.2*
- Seni venosi e delle vene intracraniche ed intrarachidiane → settica: *G08*
- Settica o setticopiemica successiva a condizioni morbose classificabili in 000-007 → *O08.2*
- Successiva ad aborto o a gravidanza ectopica o molare → *O08.2*
- Trombosi
- - Altro
- - - Arterie → *I74.8*
- - - Non specificati tratti dell'aorta → *I74.1*
- - - Vene specificate → *I82.88*
- - Aorta addominale → *I74.0*
- - Arteria
- - - Arto
- - - - Inferiori → *I74.3*
- - - - Non specificate → *I74.4*
- - - - Superiori → *I74.2*
- - - Non specificata → *I74.9*
- - Arteria iliaca → *I74.5*
- - Vena cava → *I82.2*
- - Vena giugulare → *I82.81*
- - Vena renale → *I82.3*
- - Vena splenica → *I82.80*
- - Venosa di sede non specificata → *I82.9*
- Tronco brachiocefalico → Infarto cerebrale da *I63.1*
- Vena mesenterica → *K55.0*
- Venosa S.A.I. → *I82.9*
- -
- - Altro e non specificato tentativo fallito di aborto, complicato da *O07.7*
- - Arteria renale: *N28.0*

Embolia –Continuazione

- - -Continuazione
- - Tentativo fallito di aborto terapeutico complicato da *O07.2*
- Embolico**
- Cerebellare → Ascenso (*G06.0*
- Cerebrale (qualsiasi localizzazione) → Ascenso (*G06.0*
- Encefalo → Ascenso (*G06.0*
- Midollo spinale [qualsiasi sede] → Ascenso (*G06.1*
- Non embolico) → Infarto acuto del midollo spinale (*G95.18*
- Otogeno → Ascenso (*G06.0*
- Quale evento attuale →
- - Emiplegia *I63.4, G81.9*
- - Monoplegia *I63.4, G83.3*
- - Tetraplegia *I63.4, G82.52*
- -
- - Infarto
- - - *I74*
- - - Acuto del midollo spinale (embolico) (non *G95.18*
- - Occlusione: *I74*
- - Polmonite *I26.9†, J17.8**

Embrionfetopatia

- Aminopterina → *Q86.88*
- Antagonisti della vitamina K → *Q86.2*
- Cocaina → *Q86.88*
- Metimazolo → *Q86.88*

Embrionale

- v./v.a. Carcinoma embrionale
- v./v.a. Rabbdomiosarcoma embrionale
- Cervice uterina → Ciste *Q51.6*
- Fegato → Sarcoma *C22.4*
- Legamento largo → Cisti *Q50.5*
- Tessuto neuroepiteliale → Tumore *C72.9*
- Tuba di Falloppio → Cisti *Q50.4*
- Vaginale → Cisti: *Q52.4*

Embrione

- Durante trasferimento d'embrione → Complicanze correlate a tentativo di introduzione di *N98.3*
- - Complicanze correlate a tentativo di introduzione di embrione durante trasferimento d' *N98.3*

Embrionpatia

- Acido valproico → *Q86.88*
- Cause esogene non classificata altrove → *Q86.88*
- Cumarina → *Q86.2*
- Diabetica → *P70.1*
- Fenilchetonurica → *E70.1*
- Fenobarbital → *Q86.88*
- Indometacina → *Q86.88*
- Isotretinoina → *Q86.88*
- Micofenolato mofetile → *Q86.88*
- Parvovirus → *P35.8*

Embrionpatia –Continuazione

- Propiltiouracile → *Q86.88*
- Retinoidi → *Q86.88*
- Rubeolica → *P35.0*
- Sindromica da isotretinoina-simile → *Q87.8*
- Talidomide → *Q86.80*
- Toluene → *Q86.88*
- Trimetadione → *Q86.88*

Eme ossigenasi-1 → Deficit di *E88.8***Emeralopia → Deficit di vitamina A con *E50.5†, H58.1******Emergenza dei denti → Prematuro: *K00.6*****Emerinopatia → *G71.0*****Emery-Dreifuss**

- Autosomico
- - Dominante → Distrofia muscolare di *G71.0*
- - Recessiva → Distrofia muscolare di *G71.0*
- Legata all'X → Distrofia muscolare di *G71.0*
- - Distrofia muscolare: scapoloperoneale benigna con contratture precoci [*G71.0*

Emery-Nelson → Sindrome di *Q87.8***Emetici → Avvelenamento: *T47.7*****EMG] → Anormalità di: elettromiografia [*R94.1*****Emiacinesia → *R29.5*****Emiagenesia tiroidea → *E03.1*****Emianencefalia → *Q00.0*****Emianopsia**

- Eteronima) (omonima) → *H53.4*
- Sifilitica → *A52.7†, H58.1**

Emiatrofia

- O -ipertrofia del viso → *Q67.4*
- - Sindrome emiparkinsonismo- *G31.0†, G22**

Emiblocco

- Anteriore sinistro → *I44.4*
- Branca sinistra S.A.I. → *I44.6*
- Posteriore sinistro → *I44.5*

Emicefalea nel senso di emicrania → *G43.9***Emicefalia →**

- *Q00.0*
- Emicrania in forma di *Q00.0*

Emicolite sinistra → *K51.5***Emiconvulsione-emiplegia-epilessia → Sindrome *G40.4*****Emicrania**

- Aura, senza cefalea → *G43.1*
- Basilare → *G43.1*
- Classica] → Emicrania con aura [*G43.1*
- Complicata → *G43.3*
- Comune] → Emicrania senza aura [*G43.0*
- Con aura
- - Emicrania classica] → *G43.1*
- - Esordio acuto → *G43.1*
- - Prolungata → *G43.1*
- - Tipica → *G43.1*

Emicrania –Continuazione

- Continua → *G44.0*
- Emiplegica familiare → *G43.1*
- Equivalenti → *G43.1*
- Forma di emicefalia → *Q00.0*
- Grappolo → *G44.0*
- Non specificata → *G43.9*
- Oftalmoplegica → *G43.8*
- Parossistica cronica → *G44.0*
- Retinica → *G43.8*
- Senza aura [emicrania comune] → *G43.0*
- -
- - Altre forme di *G43.8*
- - Cefalea che colpisce mezza testa, ovvero *G43.9*
- - Emicefalea nel senso di *G43.9*
- - Sindrome da distrofia della retina, edema del nervo ottico, splenomegalia, anidrosi ed *Q87.8*

Emicranico →

- Nevralgia *G44.0*
- Stato di male *G43.2*

Emidispasia congenito con nevo ittiosiforme Anomalia degli arti →

- *Q87.8*
- Sindrome CHILD [*Q87.8*

Emidistonia

v./v.a. emidistonia-emiatrofia

Emidistonia-emiatrofia → **Sindrome** *S06.9, G24.8***Emi-iperplasia isolata** → *Q87.3***Emiiperplasia-lipomatosi multipla** → **Sindrome** *Q87.3***Emimegalencefalia** → *Q04.5***Emimelia**

- Fibulare → *Q72.6*
- Radiale → *Q71.4*
- S.A.I. di arto(i) S.A.I. → *Q73.8*
- Tibiale
- - Con polisindattilia e pollici trifalangei → Sindrome da *Q87.2*
- - → *Q72.5*
- Ulnare → *Q71.5*

Emimelica → **Displasia epifisaria** *Q74.8***Eminattenzione spaziale** → *R29.5***Eminegligenza**

- Sensoriale → *R29.5*
- → *R29.5*

Emiparesi

- Non specificate → Emiplegia ed *G81.9*
- → Emiplegia
- - Flaccida ed *G81.0*
- - Spastica ed *G81.1*

Emiparkinsonismo

- Emiatrofia → Sindrome *G31.0†, G22**
- → *G20*

Emiplegia

- Alternante
- - Facciale → *G83.8*
- - Familiare notturna benigna dell'infanzia → *G81.9*
- - Infanzia → *Q07.8*
- Embolica quale evento attuale → *I63.4, G81.9*
- Emiparesi non specificate → *G81.9*
- Flaccida ed emiparesi → *G81.0*
- Isterica → *F44.4*
- Spastico
- - Emiparesi → *G81.1*
- - → Paralisi cerebrale infantile con *G80.2*
- Trombotica quale evento attuale → *I63.3, G81.9*

Emiplegica familiare → **Emicrania:** *G43.1***Emisferica**

- Bilaterale isolata → Ipoplasia cerebellare *Q04.3*
- Corticale → Emorragia intracerebrale *I61.1*
- Non specificata → Emorragia intracerebrale *I61.2*
- Sottocorticale → Emorragia intracerebrale *I61.0*
- Unilaterale → Polimicrogiria *Q04.3*

Emisfero

- Cerebellare → Ipoplasia isolata monolaterale dell' *Q04.3*
- Destro → Disturbo affettivo organico dell' *F07.8*

Emispasmo facciale → *G51.3***Emisporosi** → *B48.88***Emivagina**

- Agenesia renale → Utero doppio - *Q51.2, Q60.0*
- Cieca → Utero bicorni bicervicale ed *Q51.3*

Emivertebra non specificata o non associata a scoliosi → *Q76.4***Emivertebrale o difetto di segmentazione con scoliosi** → **Fusione** *Q76.3***Emivertebre e disgenesia urogenitale-intestinale** → **Sindrome da afalangia con** *Q87.8***Emocromatosi**

- Autosomica dominante → *E83.1*
- Con diabete → *E83.1*
- Correlata a SLC40A1 → *E83.1*
- Epatica → *E83.1†, K77.8**
- Ereditaria rara → *E83.1*
- Giovanile → *E83.1*
- Legata a TFR2 → *E83.1*
- Miocardio → *E83.1†, I43.1**
- Neonatale → *E83.1*
- Tipo
- - 1 → Forma sintomatica dell' *E83.1*
- - 2 → *E83.1*
- - 3 → *E83.1*
- - 4 → *E83.1*

Emocromatosi –Continuazione

- Tipo –Continuazione
- - 5 → *E83.1*
- -
- - *E83.1*
- - Artropatia in *E83.1†, M14.59**

Emoderivati → **Sangue naturale ed** *T45.8***Emodialisi** →

- Amiloidosi associata ad *E85.3*
- Complicazione in *T80.9*

Emodinamicamente rilevanti → **Cardiopatia aterosclerotica: Senza stenosi** *I25.10***Emoendoteloma** → *D48.1***Emofagocitica**

- Acquisita associata a malignoma → Linfocitocitosi *C96.9, D76.1*
- Associata a infezione → Sindrome *D76.2*
- Familiare
- - LHF] → Linfocitocitosi *D76.1*
- - → Reticolosi *D76.1*
- - Sindrome *D76.1*

Emofilia

- Acquisita → *D68.4*
- B
- - Con alloanticorpi anti fattore IX → *D67*
- - Leyden → *D67*
- - → *D67*
- C → *D68.1*
- Classica → *D66*
- Con
- - Alloanticorpi anti fattore VIII → *D66*
- - Inibitore
- - - Contro il fattore
- - - V → *D68.32*
- - - VII → *D68.32*
- - - XI → *D68.32*
- - - XIII → *D68.32*
- - - → Deficit fattore
- - - IX da *D68.32*
- - - VIII da *D68.31*
- - - X da *D68.32*
- - - XI da *D68.32*
- I → *D66*
- Immunoinibitori → *D68.38*
- Inibitore
- - Fattore
- - IXa → *D68.32*
- - VIII → *D68.31*
- - Von Willebrand → *D68.32*
- - Xa → *D68.32*
- - → *D68.38*
- Non classificata altrove → Artropatia in *D66†, M36.2**
- Vascolare →
- - *D68.0*

Emofilia –Continuazione

- Vascolare – *Continuazione*
- - *D68.09*
- - *D66*

Emoftalmo – H44.8**Emoftoico – Espettorato R04.2****Emogasanalisi – Reperto anormale all' R79.8****Emoglobina**

- Anomala S.A.I. – *D58.2*
- Beta talassemia – *D56.1*
- C - beta talassemia – *D56.1*
- Fetale
- - Beta talassemia – Persistenza ereditaria di *D56.4*
- - Con drepanocitosi – Persistenza ereditaria di *D56.4, D57.1*
- - - Persistenza ereditaria di *D56.4*
- Instabile – Malattia emolitica da *D58.2*
- Lepore - beta talassemia – *D56.8*
- M [Hb-M] – Malattia da *D74.0*

Emoglobinopatia

- Non
- - Classificato altrove –
- - - Artropatia in *D58.2†, M36.3**
- - - Necrosi ossea in *D58.2†, M90.49**
- - Specificata – Talassemia (mista) (con altra *D56.9*)
- S.A.I. – *D58.2*
- Toms River – *D58.2*
- -
- - Altre *D58.2*
- - Anemia mediterranea (con altra *D56.9*)
- - Screening per *Z36.8*

Emoglobinuria

- Agglutinine fredde – *D59.18*
- Dovuta ad emolisi da altre cause esterne – *D59.6*
- Marcia – *D59.6*
- Parossistica
- - Frigore – *D59.6*
- - Notturna [Marchiafava-Micheli] – *D59.5*
- Sforzo – *D59.6*
- - *R82.3*

Emoglobinurica – Malaria B50.8**Emogruppo in infusione o trasfusione – Reazione da incompatibilità di T80.3****Emolinfangioma – D18.1****Emolisi**

- Altre cause esterne – Emoglobinuria dovuta ad *D59.6*
- Autoimmune – *D59.18*
- Eccessivo
- - Non specificata – Ittero neonatale da *P58.9*
- - Specificata – Ittero neonatale da altra *P58.8*
- Elevati enzimi epatici e basso numero di piastrine – Combinazione di *O14.2*

Emolitico

v./v.a. Tipo di malattia

Emolitico-uremica

- Atipico
- - Con
- - - Anticorpi anti-fattore H – Sindrome *D58.8*
- - - Deficit di DGKE – Sindrome *D58.8*
- - - Sindrome *D58.8*
- Con
- - Diarrea – Sindrome *D59.3*
- - Mutazione della diacilglicerolo chinasi epsilon – Sindrome *D58.8*
- Correlata ad infezione – Sindrome *D59.3*
- -
- - Glomerulonefrite in sindrome *D59.3†, N08.2**
- - Malattia glomerulare in sindrome *D59.3†, N08.2**

Emollienti, lenitivi e protettivi – Avvelenamento: T49.3**Emopatia**

- Clonale non mastocitaria [SM-AHNMD] – Mastocitosi sistemica, associata a *D47.0*
- Disturbo sistema immunitario – Disturbo
- - Glomerulari in *N08.2**
- - Tubulo-interstiziali renali in *N16.2**
- Malattie del midollo osseo e disturbi che interessano il sistema immunitario – Esame speciale di screening per *Z13.0*
- Non classificata altrove – Artropatia in *D75.9†, M36.3**
- - Malattia da HIV con *B23.8, D75.9*

Emopericardio

- Come complicanza atto susseguente infarto miocardico acuto –
- - *I23.0*
- - Rottura della parete cardiaca senza *I23.3*
- Non classificato altrove – *I31.2*
- Traumatismo perforante del cuore – *S26.0*
- - Traumatismo del cuore con *S26.0*

Emoperitoneo – K66.1**Emopneumotorace**

- Traumatico – *S27.2*
- - *J94.2*

Emopoietico

- Alcuni disturbi del sistema immunitario complicanti la gravidanza, il parto ed il puerperio – Altre malattie del sangue, degli organi *O99.1*
- Anamnesi familiare – Tumore maligno degli organi linfatici ed *Z80.7*
- Anamnesi personale – Tumore maligno degli organi linfatici ed *Z85.7*

Emorragia

- Aborto settico – *O06.5, O08.1*
- Accidentale
- - Successiva ad aborto – *O08.1*
- - - *P02.1*
- Altre sedi delle vie respiratorie – *R04.8*

Emorragia –Continuazione

- Alveolare diffusa – *R04.8*
- Anale – *K62.50*
- Ano – *K62.50*
- Anoretale – *K62.59*
- Anteparto – *P02.1*
- Associato
- - Placenta ritenuta, incarcerata o aderente – *O72.0*
- - Ritenzione di residui di placenta o delle membrane – *O72.2*
- Attuale – Placenta previa e marginale senza *O44.0*
- Bronchiale tubercolare, confermata batteriologicamente o istologicamente – *A15.5*
- Canale anale – *K62.50*
- Cervelletto – *S06.34*
- Congiuntivale – *H11.3*
- Coroideo
- - Espulsiva – *H31.3*
- - S.A.I. – *H31.3*
- Corpo vitreo – Sifilide tardiva con *A52.7†, H45.0**
- Cutanea neonatale – *P54.5*
- Dispositivi protesici, impianti e innesti cardiaci e vascolari – *T82.8*
- Dopo espulsione
- - Feto o il parto del neonato – *O72*
- - Placenta – *O72.1*
- Dovuto
- - Afibrinogenemia – Distacco placentare (completo) con (eccessiva) *O45.0*
- - Coagulazione intravasale disseminata – Distacco placentare (completo) con (eccessiva) *O45.0*
- - Iperfibrinolisi – Distacco placentare (completo) con (eccessiva) *O45.0*
- - Ipofibrinogenemia – Distacco placentare (completo) con (eccessiva) *O45.0*
- Eccessivo
- - Intraparto causato
- - - Afibrinogenemia – *O67.0*
- - - Coagulazione intravasale disseminata – *O67.0*
- - - Iperfibrinolisi – *O67.0*
- - - Ipofibrinogenemia – *O67.0*
- - Prepartale dovuto
- - - Afibrinogenemia – *O46.0*
- - - Coagulazione intravasale disseminata – *O46.0*
- - - Iperfibrinolisi – *O46.0*
- - - Ipofibrinogenemia – *O46.0*
- Ematoma complicanti una procedura diagnostica o terapeutica, non classificate altrove – *T81.0*
- Epicranica subaponevrotica da trauma da parto – *P12.2*
- Epidurale
- - Non traumatica – *I62.1*

Emorragia –Continuazione

- Epidurale –Continuazione
 - - - S06.4
- Erosione arteriosa - I77.2
- Esofagea - K22.81
- Extradurale
 - - Non traumatica - I62.1
 - - Traumatica - S06.4
- Fase iniziale gravidanza
 - - Non specificata - O20.9
 - - - Altra O20.8
- Fenprocumone (Falthrom, Marcoumar) - D68.33
- Fetale
 - - Circolo materno [emorragia feto-materna] - P50.4
 - - S.A.I. - P50.9
 - - Tra gemelli [emorragia feto-fetale] - P50.3
- Feto
 - - Fetale - Emorragia fetale tra gemelli [P50.3
 - - Materna - Emorragia fetale nel circolo materno [P50.4
 - - Neonato, non specificata - P54.9
- Fibrinolitica acquisita - D65.2
- Gastrica S.A.I. - K92.2
- Gastroduodenale acuta da ulcera - K27.0
- Gastrointestinale
 - - Neonatale - Altre P54.3
 - - Non specificata - K92.2
 - - - K92.2
- Ghiandole surrenali da sepsi meningococcica - A39.1†, E35.1*
- Gola - R04.1
- Guaina del nervo ottico - H47.0
- Immediatamente dopo il parto - Altra O72.1
- Intestinale S.A.I. - K92.2
- Intra- e postoperatoria - Anemia dopo D62
- Intracranico
 - - Non traumatiche) del feto e del neonato - Altre P52.8
 - - Traumi da parto - Altre lacerazioni ed P10.8
- Intraventricolare
 - - Non specificata, (non traumatica) del feto e del neonato - P52.3
 - - Trauma da parto - P10.2
- Marcumar - D68.33
- Meningea - I60.8
- Nasale - R04.0
- Non classificata altrove - R58
- O infarto -
 - - Ictus, senza specificazione se da I64
 - - Sequele di ictus, senza specificazione se da I69.4
- Omellicale
 - - Massiva neonatale - P51.0

Emorragia –Continuazione

- Omellicale –Continuazione
 - - Neonatale, non specificata - P51.9
 - - - Altre P51.8
- Orbita - H05.2
- Organi genitali maschili - N50.1
- Ovarica - N83.8
- Pancreatica - K86.88
- Placenta - Feto e neonato sofferenti per altre forme di distacco ed P02.1
- Polmonare
 - - Che
 - - - Ha origine nel periodo perinatale, non specificata - P26.9
 - - - Hanno origine nel periodo perinatale - Altre P26.8
 - - Massiva che ha origine nel periodo perinatale - P26.1
 - - S.A.I. - R04.8
- Postparto
 - - Atonica) S.A.I. - O72.1
 - - Tardiva e secondaria - O72.2
- Postpartum - Placenta percreta con O43.21, O72.0
- Prepartale
 - - Con difetto di coagulazione - O46.0
 - - Non specificata - O46.9
 - - - Altra O46.8
- Pressione intracranica in trauma craniocerebrale chiuso grave - Compressione cerebrale, S06.21, S01.83!
- Prolungato -
 - - R79.8
 - - Tempo di R79.8
- Prostata - Congestione ed N42.1
- Puntiforme quale complicanza oftalmologico diabetica
 - - Diabete mellito di tipo 1 - E10.30†, H58.8*
 - - Diabete mellito di tipo 2 - E11.30†, H58.8*
 - - - E14.30†, H58.8*
- Qualsiasi sede successiva ad una procedura diagnostica e terapeutica - T81.0
- Retinica - H35.6
- Rettale neonatale - P54.2
- Retto - K62.51
- Rottura coroidea - H31.3
- S.A.I. - R58
- Schistosomiasi - Varice
 - - Esofagee con B65.9†, I98.3*
 - - Gastriche con B65.9†, I98.3*
- Solo sottoependimale (senza estensione intraventricolare) - P52.0
- Sottocongiuntivale - H11.3
- Specificata come dovuta a minaccia d'aborto - O20.0
- Specificate, del feto e del neonato - Altre P54.8
- Spinale non traumatica - G95.10

Emorragia –Continuazione

- Subcongiuntivale da trauma da parto - P15.3
- Subependimale con estensione intraventricolare grado
 - - 2, del neonato - P52.1
 - - 3 del neonato - P52.2
- Surrenale neonatale - P54.4
- Tardivo o eccessivo
 - - Successiva ad aborto od a gravidanza ectopica o molare - O08.1
 - - -
 - - - Altro e non specificato tentativo fallito di aborto complicato da O07.6
 - - - Tentativo fallito di aborto terapeutico, complicato da O07.1
- Terapia con Falithrom - Sanguinamento [D68.33
- Terzo periodo - O72.0
- Tracheobronchiale che ha origine nel periodo perinatale - P26.0
- Tracheostoma - J95.0
- Vaginale della neonata - P54.6
- Varici gastriche - Cirrosi epatica alcolica con K70.3†, I98.3*
- Vasa praevia - O69.4
- Vie respiratorie, non specificata - R04.9
- Vitreale - H43.1
- Vitreo in malattie classificate altrove - H45.0*
- -
 - - Adesione della placenta quale complicanza del parto senza O43.20, O73.0
 - - Angiectasia
 - - - Duodeno
 - - - - Con K31.82
 - - - - Senza menzione di K31.81
 - - - Stomaco
 - - - - Con K31.82
 - - - - Senza menzione di K31.81
 - - Angiodisplasia
 - - - Colon
 - - - - Con K55.22
 - - - - Senza K55.21
 - - - Gastrica e duodenale senza menzione di K31.81
 - - - Intestino tenue
 - - - - Con K55.32
 - - - - Senza menzione di K55.31
 - - Stomaco e del duodeno con K31.82
 - - Diverticolite
 - - - Colon
 - - - - Con
 - - - - - Perforazione e ascesso, con K57.23
 - - - - - Perforazione e ascesso, senza K57.22
 - - - - - Senza
 - - - - - Perforazione e ascesso, senza K57.32
 - - - - - Perforazione o ascesso, con K57.33

Emorragia –Continuazione

- - -Continuazione
- Diverticolite –Continuazione
- Intestino
- Parte
- Non specificata, con perforazione e ascesso, senza K57.82
- Non specificata, con perforazione o ascesso, con K57.83
- Non specificata, senza perforazione e ascesso, senza K57.92
- Non specificata, senza perforazione o ascesso, con K57.93
- Tenue
- Colon con perforazione e ascesso, con K57.43
- Colon con perforazione e ascesso, senza K57.42
- Colon senza perforazione e ascesso, senza K57.52
- Colon senza perforazione o ascesso, con K57.53
- Con perforazione e ascesso, con K57.03
- Con perforazione e ascesso, senza K57.02
- Senza perforazione e ascesso, senza K57.12
- Senza perforazione o ascesso, con K57.13
- Ernia diaframmatica
- Con occlusione con lesione Cameron
- Erosiva acuta, con K44.0, K29.0
- Ulcerativa
- Acuta, con K44.0, K25.0
- Acuta, senza K44.0, K25.3
- Cronica, con K44.0, K25.4
- Cronica, senza K44.0, K25.7
- Senza occlusione con lesione Cameron
- Erosiva acuta, con K44.9, K29.0
- Ulcerativa
- Acuta, con K44.9, K25.0
- Acuta, senza K44.9, K25.3
- Cronica, con K44.9, K25.4
- Cronica, senza K44.9, K25.7
- Gastrite acuta (erosiva) con K29.0
- Malattia diverticolare
- Colon
- Con
- K57.31
- Perforazione, ascesso e K57.23
- Senza
- Perforazione e ascesso, senza K57.30
- Perforazione o ascesso, con K57.31
- Intestino
- Con perforazione, ascesso e K57.83
- Parte
- Non specificata, senza perforazione e ascesso, senza K57.90

Emorragia –Continuazione

- - -Continuazione
- Malattia diverticolare –Continuazione
- Intestino –Continuazione
- Parte –Continuazione
- Non specificata, senza perforazione o ascesso, con K57.91
- Tenue
- Colon con K57.51
- Colon con perforazione, ascesso e K57.43
- Colon senza perforazione e ascesso, senza K57.50
- Colon senza perforazione o ascesso, con K57.51
- Con K57.11
- Con perforazione, ascesso e K57.03
- Senza perforazione o ascesso, con K57.11
- Senza perforazione, ascesso o menzione di K57.10
- Onfalite neonatale con o senza lieve P38
- Placenta
- Accreta senza O43.20, O73.0
- Aderente
- Con O43.20, O72.0
- Senza O43.20, O73.0
- Increta senza O43.21, O73.0
- Marginale
- Con O44.10
- Senza (attuale) O44.00
- Percreta senza O43.21, O73.0
- Previa
- Con O44.11
- Marginale con O44.1
- Senza (attuale) O44.01
- Ritenzione
- Dopo il parto, di prodotti del concepimento, senza O73.1
- Placenta senza O73.0
- Residui di placenta e di membrane senza O73.1
- Sindrome GAVE ectasia vascolare antro gastrico
- Duodeno
- Con K31.82
- Senza menzione di K31.81
- Stomaco
- Con K31.82
- Senza menzione di K31.81
- Surrenali E27.4
- Tiroide: E07.8
- Tosse con R04.2

Emorragia cerebellare

- Fossa posteriore (non traumatica) del feto e del neonato ~ P52.6
- ~ S06.34

Emorragia cerebrale

- Con amiloidosi, tipo piemontese ~ E85.4†, I68.0*
- Ereditario con amiloidosi
- Tipo
- Artico ~ E85.4†, I68.0*
- Fiammingo ~ E85.4†, I68.0*
- Iowa ~ E85.4†, I68.0*
- Islandese ~ E85.4†, I68.0*
- Italiano ~ E85.4†, I68.0*
- Olandese ~ E85.4†, I68.0*
- ~ E85.4†, I68.0*
- Focale traumatica ~ S06.34
- Lobare ~ I61.1
- Massiccia ~ I61.6
- Retinica ~ Sindrome acinesia fetale- G71.2, P52.4
- Sifilide ~ A52.0†, I68.8*
- Trauma da parto ~ P10.1

Emorragia da varici esofagee ~ Cirrosi epatico

- Alcolica con K70.3†, I98.3*
- Con K74.6†, I98.3*
- Tossica con K71.7†, I98.3*

Emorragia intracerebrale

- Cerebellare ~ I61.4
- Emisferica
- Corticale ~ I61.1
- Non specificata ~ I61.2
- Sottocorticale ~ I61.0
- Intraventricolare ~ I61.5
- Localizzazione multipla ~ I61.6
- Multiplo
- Traumatiche ~ S06.23
- - -
- - - I61.6
- - - S06.23
- Non
- Specificata ~ I61.9
- Traumatica) del feto e del neonato ~ P52.4
- Profonda ~ I61.0
- Superficiale ~ I61.1
- Tronco cerebrale ~ I61.3
- - -
- - S06.33
- - Altre forme di I61.8
- - Sequele di I69.1

Emorragia intracranica

- Anossia o ipossia ~ P52
- Non traumatico
- Feto e del neonato, non specificata ~ P52.9
- Grado 1
- Feto e del neonato ~ P52.0
- Neonato ~ P52.0
- Non traumatica) non specificata ~ I62.9

Emorragia intracranica –Continuazione

- Non traumatico –Continuazione
- - - Sequele di altra forma di I69.2
- Trauma da parto, non specificata - Lacerazione o P10.9

Emorragia intraparto

- Causa difetto di coagulazione - O67.0
- Eccessiva - O67.8
- Non specificata - O67.9
- - -
- - Altra O67.8
- - Sindrome da defibrinazione con O67.0

Emorragia postoperatoria spinale

- Epidurale - G97.82
- Subaracnoidea - G97.84
- Subdurale - G97.83

Emorragia subaracnoidea

- Acquisito rottura di aneurisma
- - Arteria basilare - I60.4
- - Arteria cerebrale media - I60.1
- - Arteria comunicante
- - - Anteriore - I60.2
- - - Posteriore - I60.3
- - - - I60.7
- - Arteria vertebrale - I60.5
- - Carotideo - I60.0
- - Circolazione arteriosa cerebrale - I60.6
- - Seno cavernoso - I60.8
- - Altre arterie intracraniche - I60.6
- - Aneurismatica acquisita - I60.9
- - Arteria basilare - I60.4
- - Arteria cerebrale
- - - Media - I60.1
- - - - I60.7
- - Arteria comunicante
- - - Anteriore - I60.2
- - - Posteriore - I60.3
- - - S.A.I. - I60.7
- - Arteria intracranica non specificata - I60.7
- - Arteria vertebrale - I60.5
- - Non
- - Specificata - I60.9
- - Traumatica) del feto e del neonato - P52.5
- - Sifone carotideo e dalla biforcazione della carotide - I60.0
- - Trauma da parto - P10.3
- - Traumatica - S06.6
- - -
- - - Altre forme di I60.8
- - - Sequele di I69.0
- - - Vasospasmi su I67.80!

Emorragia subdurale

- Non traumatico
- - Cronica - I62.02
- - - I62.0

Emorragia subdurale –Continuazione

- Trauma da parto - P10.0
- Traumatico
- - Acuta - S06.5
- - -
- - - S06.5
- - - Sequele di T90.5

Emorragia traumatica

- Cerebellare - S06.8
- Intracranica S.A.I. - S06.8
- Secondaria e recidivante - T79.2

Emorragico

v./v.a. Febbre emorragica

- Acuta
- - Post-immunizzazione - Leucoencefalite G04.0
- - Subacuta [Hurst] - Leucoencefalite G36.1
- - -
- - - Congiuntivite B30.3†, H13.1*
- - - Gastrite K29.0
- - Altro
- - Anticoagulanti - Diatesi D68.35
- - Non specificati anticorpi - Altra diatesi D68.38
- - Anticoagulanti in circolazione - Disturbi D68.35
- - Arenavirus - Altre febbri A96.8
- - Con segni premonitori - Febbre dengue A97.1
- - Corpo luteo - Cisti N83.1
- - Cronica) - Anemia post- D50.0
- - Cumarine (antagonisti della vitamina K) - Diatesi D68.33
- - Deficit
- - CalDAG-GEFI [Calcium and DAG-regulated guanine nucleotide exchange factor-1] - Disturbo D69.1
- - Recettori del collagene - Diatesi D69.1
- - Sintesi del trombossano - Diatesi D69.88
- - Enterovirus 70 - Congiuntivite B30.3†, H13.1*
- - Eparine - Diatesi D68.34
- - Epidemica - Congiuntivite B30.3†, H13.1*
- - Ereditario -
- - Teleangectasia I78.0
- - Tromboastenia (D69.1
- - Fattore V
- - - Amsterdam - Malattia D68.22
- - - Atlanta - Malattia D68.22
- - Feto e del neonato - Malattia P53
- - Gastroesofagea - Sindrome da lacerazione K22.6
- - Ghiandole surrenali da meningococchi - Infiammazione A39.1†, E35.1*
- - Grado
- - - 1 - Febbre dengue A97.0
- - - 2 - Febbre dengue A97.0
- - Grave - Febbre dengue A97.2

Emorragico –Continuazione

- Idiopatica - Trombocitemia D47.3
- Infettiva - Endoteliosi D69.88
- Inibitore
- - Aggregazione dei trombociti - Diatesi D69.80
- - Reversibile
- - - Fattore IIa - Diatesi D68.35
- - - Trombina - Diatesi D68.35
- - Irudina - Diatesi D68.35
- - Leptospire - Ittero A27.0
- - Meningococchi - Adrenalite A39.1†, E35.1*
- - Meningococcica - Surrenalite A39.1†
- - Mutazione di alfa-1 antitripsina Pittsburgh - Malattia E88.0†, D77*
- - Non
- - Specificata - Febbre virale A99
- - Specificate - Condizioni D69.9
- - O emorragica - Mola: O02.0
- - Ovaio) - Cisti follicolare N83.0
- - Proliferazione
- - Anticorpi contro
- - - Altri fattori della coagulazione - Diatesi D68.32
- - - Il fattore VIII - Diatesi D68.31
- - - Anti-Ixa - Diatesi D68.32
- - Senza segni premonitori - Febbre dengue A97.0
- - Sierosa) - Otite media acuta e subacuta: allergica (mucoide) (H65.1
- - Specificate - Altre diatesi D69.88
- - Spirocheti - Ittero A27.0
- - Superiore -
- - - Polioencefalite E51.2†, G32.8*
- - - Pseudoencefalite E51.2
- - Surrenale da sepsi meningococcica - Sindrome A39.1†, E35.1*
- - Terapia con eparina - Disturbi D68.34
- - Texas dell'Est - Disturbo D68.28
- - Uso prolungato
- - - Altri anticoagulanti - Disturbi D68.35
- - - Cumarine (antagonisti della vitamina K) - Disturbi D68.33
- - - Eparine - Disturbi D68.34
- - - Inibitori dell'aggregazione dei trombociti - Disturbi D69.80
- - Virali specificate - Altre febbri A98.8
- - -
- - - Anemia acuta post- D62
- - - Cisti mascellare: K09.2
- - - Congiuntivite B30.3†, H13.1*
- - - Difterite A36.9
- - - Infettivo o settico
- - - - Colite A09.0
- - - - Enterite A09.0
- - - - Gastroenterite A09.0
- - - Mola: emorragica o O02.0

Emorragico –Continuazione

- - -Continuazione
- - Necrosi epatica centrale *K76.2*
- - Neurosifilide *A52.3†, I68.1**
- - Otite
- - - Esterna: *H60.3*
- - - Media acuta e subacuta: *H65.1*
- - Polimiosite *M33.2*
- - Porpora: non trombocitopenica: *D69.0*
- - Sindrome pneumorenale *M31.0*
- - Terapia prolungata con anticoagulanti senza disturbi *Z92.1*
- - Trombocitemia essenziale (*D47.3*
- - Uso prolungato
- - - Cumarine senza disturbi *Z92.1*
- - - Eparine senza disturbi *Z92.1*
- - - Inibitori dell'aggregazione dei trombociti senza disturbi *Z92.2*

Emorragipara – Distrofia trombocitica *D69.1***Emorroidale**

- Trombotico -> Nodo *K64.8*
- -
- - Disturbo *K64.9*
- - Dolori *K64.9*
- - Infiammazione *K64.8*
- - Malattia *K64.9*
- - Nodo
- - - *K64*
- - - *K64.9*
- - Plesso *K64.9*
- - Varici *K64.9*

Emorroidario

- Residui -> Polipi fibrosi *K64.4*
- -
- - Marische *K64.4*
- - Trombosi venosa *K64.5*

Emorroidi

- 1° grado -> *K64.0*
- 2° grado -> *K64.1*
- 3° grado -> *K64.2*
- 4° grado -> *K64.3*
- Esterno
- - Incarcerate -> *K64.5*
- - Prolassate -> *K64.5*
- - Sanguinanti -> *K64.5*
- - Strozzate -> *K64.5*
- - Trombizzate -> *K64.5*
- - Ulcerate -> *K64.5*
- - - Prolasso di *K64.5*
- - Gravidanza -> *O22.4*
- - Interno
- - Incarcerate -> *K64.8*
- - Prolassate -> *K64.9*
- - Strozzate -> *K64.8*
- - Trombizzate -> *K64.8*

Emorroidi –Continuazione

- Interno ->Continuazione
- - Ulcerate -> *K64.8*
- - - Prolasso di *K64.9*
- - Non specificate -> *K64.9*
- - Puerperio -> *O87.2*
- - Sanguinanti
- - Che prolassano con aumento pressione addominale
- - - Rientrano spontaneamente -> *K64.1*
- - - Senza rientro spontaneo ma reponibili manualmente -> *K64.2*
- - Con prolasso non reponibili manualmente -> *K64.3*
- - S.A.I. -> *K64.9*
- - Senza
- - - Menzione del grado -> *K64.9*
- - - Prolasso -> *K64.0*
- - Senza complicanze -> *K64.0*
- - Stadio
- - 1 -> *K64.0*
- - 2 -> *K64.1*
- - 3 -> *K64.2*
- - 4 -> *K64.3*
- - Terzo grado -> Trombosi in *K64.2*
- - Altre *K64.8*

Emosiderosi polmonare

- Idiopatica -> *E83.1†, J99.8**
- Secondaria -> *E83.1†, J99.8**
- -> *E83.1†, J99.8**

Emosiderotica polmonare - Anemia *E83.1†, J99.8****Emotivamente instabile**

- Tipo
- - Borderline -> Disturbo di personalità *F60.31*
- - Impulsivo -> Disturbo di personalità *F60.30*
- - Disturbo di personalità *F60.3*

Emotivo

- Non specificato -> Stato di shock o stress *R45.7*
- -
- - Altri sintomi e segni che interessano lo stato *R45.8*
- - Policitemia: *D75.1*

Emotorace

- Traumatico -> *S27.1*
- Tubercolare
- - Confermato batteriologicamente o istologicamente non classificato altrove -> *A15.6*
- - Non classificato altrove -> *A16.5*
- -
- - *J94.2*
- - Ferita aperta con *S27.1, S21.83/*

Emottisi -> *R04.2***Emozionale**

- Astenico] -> Disturbo organico di labilità *F06.6*
- Infanzia
- - Non specificato -> Disturbo *F93.9*
- - - Altri disturbi *F93.8*
- - Non
- - Specificati con esordio abituale nell'infanzia e nell'adolescenza -> Disturbi comportamentali ed *F98.9*
- - Specificato -> Disturbo misto della condotta e della sfera *F92.9*
- - Sonno S.A.I. -> Disturbo *F51.9*
- - Specifici con esordio nell'infanzia e nell'adolescenza -> Altri disturbi comportamentali ed *F98.88*
- - - Altro disturbo misto della condotta e della sfera *F92.8*

Empiema

- Acuta(o) di seno paranasale -> *J01*
- Bartholin -> *N75.1*
- Caviglia -> *M00.97*
- Colecisti senza calcolosi -> *K81.0*
- Cronico (a) di seno paranasale -> *J32*
- Mastoide -> *H70.0*
- Pleurico
- - Con fistola -> *J86.09*
- - -> *J86.9*
- Tubercolare
- - Confermata batteriologicamente o istologicamente -> *A15.6*
- - -> *A16.5*
- - -> *J86*

Empiema necessitatis -> *J86.02***Enantema S.A.I. virale -> *B09*****Encefalico**

- Anossico non classificato altrove -> Danno *G93.1*
- Dismorfismi facciali - ritardo dello sviluppo -> Neuropatia viscerale - anomalie *Q87.8*
- Midollo spinale associata a spasticità delle gambe -> Ipomielinizzazione con interessamento del tronco *E75.2*
- Neonatale -> Disfunzione del tronco *P91.88*
- S.A.I. -> Traumatismo del tronco *S06.9*
- -
- - Encefalite paraneoplastica isolata del tronco *C80.9†, G05.8**
- - Melanoma primario delle meningi *C70.0*
- - Sclerosi multipla: del tronco *G35*
- - Tifo *A01.0*
- - Tubercolosi della dura madre *A17.0†, G01**

Encefalite

- Actinomicosi -> *A42.8†, G05.0**
- Acuta disseminata -> *G04.0*
- Adenovirus -> *A85.1†, G05.1**
- Australiana -> *A83.4*
- B giapponese -> *A83.0*
- Bornaviride -> *A85.8†, G05.1**

Encefalite –Continuazione

- Californiana – A83.5
- Congenita da toxoplasmosi – P37.1†, G05.2*
- Corpi inclusi di Dawson – A81.1
- Criptococchi – B45.1†, G05.2*
- Criptococcosi – B45.1†, G05.2*
- Dawson – A81.1
- Diffusione otogena non classificata altrove – H66.4†, G05.8*
- Encefalomielite post-infettiva S.A.I. – G04.8
- Enterovirus – A85.0†, G05.1*
- Equina
 - - Est – A83.2
 - - Orientale – A83.2
 - - Ovest – A83.1
- Giapponese – A83.0
- Herpes virus – B00.4†, G05.1*
- Herpes zoster – B02.0†, G05.1*
- Infezione da naegleria – B60.2†, G05.2*
- Influenza Virus influenzale stagionale confermato
- - Esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina – J10.8†, G05.1*
- - - J10.8†, G05.1*
- Influenzale – J11.8†, G05.1*
- La Crosse – A83.5
- Langat virus – A84.8
- Letargica – A85.8†, G05.1*
- Limbica
 - - Acuta post-trapianto – T85.78†, G05.1*
- Associata ad anticorpi anti-recettore NMDA [N-metil-D-aspartasi] – M35.8†, G13.8*
- - Autoimmune – G04.8
- - Con anticorpi
 - - - Anti-CASPR2 – G04.8, M35.9
 - - - Anti-DPP6 [dipeptidil-peptidasi 6] – G04.8
 - - - Anti-neuressina 3 – G04.8, M35.9
 - - - CASPR2 e timoma – G04.8, C37
 - - - LGI1 – G04.8, M35.9
- Neuromiotonia - iperidrosi - polineuropatia – G60.8
- Paraneoplastica con anticorpi LGI1 – G04.8, C80.9
- Linfocitaria – A87.2†, G05.1*
- Listeriosi – A32.1†, G05.0*
- Lupus eritematoso sistemico – M32.1†, G05.8*
- Malattia parassitaria non classificata altrove – B89†, G05.2*
- Meningococchi – A39.8†, G05.0*
- Metapneumovirus umano – A85.8†, G05.1*
- Micoplasma – G04.8, B96.0!
- Mielite
 - - Encefalomielite
 - - - Altro Malattia
 - - - - Classificate altrove – G05.8*

Encefalite –Continuazione

- Mielite –Continuazione
- - Encefalomielite –Continuazione
 - - - Altro Malattia –Continuazione
 - - - - Infettive e parassitarie classificate altrove – G05.2*
 - - - - Malattia
 - - - - - Batteriche classificate altrove – G05.0*
 - - - - - Virali classificate altrove – G05.1*
 - - - - Non precisate – G04.9
- Encefalomieliti – Altre G04.8
- Murray Valley – A83.4
- Paraneoplastica isolata del tronco encefalico – C80.9†, G05.8*
- Parotitica – B26.2†, G05.1*
- Periassiale
 - - Concentrica – G37.5
 - - - G37.0
- Poliovirus – A80.9†, G05.1*
- Post-vaccinale – G04.0
- Rasmussen – G04.8
- Rio Bravo – A85.8†, G05.1*
- Rosolia – B06.0†, G05.1*
- Sifilide congenita – A50.4†, G05.0*
- Sifilide tardiva –
 - - A52.1†, G05.0*
- Sifilitico
 - - Congenita tardiva – A50.4†, G05.0*
 - - - A52.1†, G05.0*
- St Louis – A83.3
- Torulosi – B45.1†, G05.2*
- Toxoplasma in AIDS – B20†, G05.2*, B58.2
- Trasmessa da zecche – A84.9
- Trichinosi – B75†, G05.2*
- Troncoencefalica di Bickerstaff – G61.0
- Tubercolosi – A17.8†, G05.0*
- Varicellosa – B01.1†, G05.1*
- Virale
 - - Artropodi non specificata – A85.2
 - - Non specificata – A86
 - - Trasmessa da antropodi – Necessità di vaccinazione contro l' Z24.1
 - - Zanzare – Altre A83.8
 - - Zecche – A84.9
 - - - Sequele di B94.1
- Virus
 - - Herpes simiae – B00.4†, G05.1*
 - - Herpes simplex – B00.4†, G05.1*
 - - Mengo – A85.8†, G05.1*
 - - Poliomielite – A80.9†, G05.1*
 - - Rocio – A83.6
 - - Virus dell'influenza aviaria confermati – Influenza con J09†, G05.1*, U69.21!
 - - Virus influenzali zoonotici o pandemici confermati – Influenza con J09†, G05.1*
 - - VVZ [virus varicella-zoster] – B02.0†, G05.1*

Encefalite –Continuazione

- Zecca
 - - Centroeuropea – A84.1
 - - Estremo Oriente – A84.0
- Zoster – B02.0†, G05.1*
- -
 - - Infezione da virus Hendra con A85.8
 - - Influenza con J11.8†, G05.1*
 - - Malattia da HIV con B22†, G05.1*
 - - Morbillo con B05.0†, G05.1*

Encefalitica –

- Demenza G04.9†, F02.8*
- Sindrome post- F07.1

Encefalo

- Altre parti del sistema nervoso centrale – Tumore Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue dell' C72.8
- Entamoeba histolytica – Ascenso dell' A06.6†, G07*
- Fegato) (e del polmone) – Ascenso amebico dell' A06.6†
- Malattie classificate altrove – Altri disturbi specificati dell' G94.8*
- Meningi cerebrali – Tumore maligno secondario dell' C79.3
- Nervi cranici con traumatismi di nervi e del midollo spinale a livello del collo – Traumatismi dell' T06.0
- Non
 - - Specificata – Malformazione congenita dell' Q04.9
 - - Specificato –
 - - - Disturbo dell' G93.9
 - - - Tumore
 - - - - Benigno: D33.2
 - - - - Comportamento incerto o sconosciuto: D43.2
 - - - - Maligno: C71.9
 - S.A.I. –
 - - Congenito
 - - Anomalia
 - - - Q04.9
 - - - Multiple dell' Q04.9
 - - Malattia o lesione dell' Q04.9
 - - Traumatismo dell' S06.9
 - Sottotentoriale – Tumore
 - - Benigno: D33.1
 - - Comportamento incerto o sconosciuto: D43.1
 - Sovratentoriale – Tumore
 - - Benigno: D33.0
 - - Comportamento incerto o sconosciuto: D43.0
 - -
 - - Agenesia di parte dell' Q04.3
 - - Altro
 - - - Difetti, per riduzione, dell' Q04.3
 - - - Malattie specificate dell' G93.88

Encefalo –Continuazione

- - -Continuazione
- - Altro –Continuazione
- - - Malformazioni congenite specificate dell' Q04.8
- - Aplasia di parte dell' Q04.3
- - Ascenso (embolico): G06.0
- - Ascenso amebico dell' A06.6†, G07*
- - Assenza di parte dell' Q04.3
- - Astrocitoma
- - - Anaplastico, lesione sconfinante a più zone contigue dell' C71.8
- - - Diffuso, lesione sconfinante a più zone contigue dell' C71.8
- - - Lesione sconfinante a più zone contigue dell' C71.8
- - - Pilocitico, lesione sconfinante a più zone contigue dell' C71.8
- - - Pilomixioide, lesione sconfinante a più zone contigue dell' C71.8
- - - Protoplasmatico, lesione sconfinante a più zone contigue dell' C71.8
- - Compressione dell' G93.5
- - Ependimoblastoma, lesione sconfinante a più zone contigue dell' C71.8
- - Ependimoma
- - - C71.9
- - - Lesione sconfinante a più zone contigue dell' C71.8
- - Ganglioglioma anaplastico, lesione sconfinante a più zone contigue dell' C71.8
- - Glioblastoma
- - - C71.9
- - - Cellule giganti, lesione sconfinante a più zone contigue dell' C71.8
- - - Lesione sconfinante a più zone contigue dell' C71.8
- - Gliosarcoma, lesione sconfinante a più zone contigue dell' C71.8
- - Ipoplasia di parte dell' Q04.3
- - Medulloepitelioma, lesione sconfinante a più zone contigue dell' C71.8
- - Oligoastrocitoma
- - - Anaplastico, lesione sconfinante a più zone contigue dell' C71.8
- - - Lesione sconfinante a più zone contigue dell' C71.8
- - Oligodendroglioma
- - - Anaplastico, lesione sconfinante a più zone contigue dell' C71.8
- - - Lesione sconfinante a più zone contigue dell' C71.8
- - Teratoma maligno
- - - C71.9
- - - Lesione sconfinante a più zone contigue dell' C71.8
- - Tumore
- - - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue dell' C71.8
- - - Neuroectodermico primitivo
- - - - C71.9

Encefalo –Continuazione

- - -Continuazione
- - Tumore –Continuazione
- - - Neuroectodermico primitivo –Continuazione
- - - Lesione sconfinante a più zone contigue dell' C71.8
- - - Oligoastrocitico, lesione sconfinante a più zone contigue dell' C71.8
- - Xantoastrocitoma pleomorfo, lesione sconfinante a più zone contigue dell' C71.8

Encefalocardiomiopatia mitocondriale TMEM70-correlato – G31.81**Encefalocele**

- Acquisito – G93.5
- Altre sedi – Q01.8
- Frontale – Q01.0
- Isolato – Q01.9
- Non specificato – Q01.9
- Occipitale
- Displasia scheletrica – Sindrome letale da Q87.5
- - - Q01.2
- S.A.I. o frontale – Q01.1
- - - Q01.9

Encefalo-cranio-cutanea – Lipomatosi E88.29**Encefalofacciale – Angiomatosi Q85.8****Encefalomielite**

- Acuta disseminato
- - ADEM] – G37.8
- - Con anticorpi anti-MOG – G04.0
- - Senza anticorpi anti-MOG – G04.0
- Adenovirus – A85.1†, G05.1*
- Altro Malattia
- - Classificate altrove – Encefalite, mielite ed G05.8*
- - Infettive e parassitarie classificate altrove – Encefalite, mielite ed G05.2*
- Citomegalica – B25.88†, G05.1*
- Disseminata acuta] – ADEM [G04.0
- Enterovirus – A85.0†, G05.1*
- Infezione da naegleria – B60.2†, G05.2*
- Malattia
- - Batteriche classificate altrove – Encefalite, mielite ed G05.0*
- - Virali classificate altrove – Encefalite, mielite ed G05.1*
- Mialgica – G93.3
- Morbillo – B05.0†, G05.1*
- Non precisate – Encefalite, mielite ed G04.9
- Parotitica – B26.2†, G05.1*
- Post
- - Vaccinale – G04.0
- - Varicella – B01.1†
- Post-infettivo
- - Disseminata acuta – G04.0
- - S.A.I. – Encefalite ed G04.8

Encefalomielite –Continuazione

- Rosolia – B06.0†, G05.1*
- Sifilide congenita – A50.4†, G05.0*
- Sifilide tardiva – A52.1†, G05.0*
- Sifilitica – A52.1†, G05.0*
- Toxoplasmosi – B58.2†, G05.2*
- Varicelloso –
- - B01.1†
- - B01.1†, G05.1*
- Virale S.A.I. – A86
- Virus Herpes simiae – B00.4†, G05.1*
- Zoster – B02.0†, G05.1*
- - Malattia da HIV con B22†, G05.1*

Encefalomieliti

- Specificate virali N.I.A. – A85
- - Altre encefaliti, mieliti ed G04.8

Encefalomieloccele – Q01**Encefalomiopatia**

- Mitocondriale
- - Difetto combinato della fosforilazione ossidativa 6 – G31.81
- - Grave legata all'X – G31.81
- - Tipo Ghezzi-Zeviani – G31.81
- Neonatale associata a COQ4 – G31.81
- Neurogastrointestinale mitocondriale – G31.81
- Subacuta necrotizzante [sindrome di Leigh] – G31.88

Encefalomiopatica con

- Aciduria metilmalonica – Sindrome da deplezione del DNA mitocondriale, forma G31.81, E71.1
- Anomalie craniofacciali variabili – Sindrome da deplezione del DNA mitocondriale, forma G31.81, Q75.9
- Tubulopatia renale – Sindrome da deplezione del DNA mitocondriale, forma G31.81†, N16.8*

Encefaloneuropatia - obesità - valvulopatia - Sordità – G31.81**Encefalopatia**

- Acidosi lattica Episodio
- - Apoplettici – Miopatia mitocondriale con G31.81
- - Tipo ictus] – Sindrome MELAS [Myopathy, Encephalopathy, Lactic Acidosis, Stroke-like episodes] [miopatia, G31.81
- Arteriosclerotica sottocorticale – I67.3
- Autoimmune con parasonnia e apnea ostruttiva durante il sonno – G04.8
- Bilirubinico
- - Acuta – P57.9
- - Cronica – P57.8
- Cardiomiopatia ipertrofica - malattia tubulare renale – E88.8
- Coma ipoglicemico – E16.1†, G94.30*
- Con iperammoniemia da deficit di anidrasi carbonica VA – E74.8†, G94.30*
- Convulsioni-ipotonie neonatale grave PURA-correlata – Sindrome G40.4

Encefalopatia –Continuazione

- Correlato
- - DNM1L da difetto della fissione dei mitocondri e dei perossisomi ~ G31.81
- - MFF da difetto della fissione dei mitocondri e dei perossisomi ~ G31.81
- - STXBP1 ~ G40.3
- Cronica traumatica ~ F07.2
- Deficit
- - GLUT1 ~ E74.8†, G94.30*, G40.4
- - Prosaposina ~ E75.2
- - Solfito ossidasi ~ E72.1
- - Urocanasi ~ E70.8
- - Vitamina B non classificata altrove ~ E53.9†, G32.8*
- - Vitaminico ~ E56.9†, G32.8*
- Demielinizzante del corpo calloso ~ G37.1
- Dialisi ~ N18.5†, G94.8*
- Difetto della fissione dei mitocondri e dei perossisomi ~ G31.81
- Epatico
- - Grado
- - - 1 ~ K72.71!
- - - 2 ~ K72.72!
- - - 3 ~ K72.73!
- - - 4 ~ K72.74!
- - - Non specificato ~ K72.79!
- - S.A.I. ~ K72
- - ~ K72.9, K72.79!
- Epilettica-discinetica infantile ~ G40.3
- Epilettico
- - Correlata a CDKL5 ~ G40.4
- - Discinetica correlata a FOXG1 ~ Q93.5
- - Esordio precoce
- - - Cecità corticale, disabilità intellettiva e dismorfismi facciali ~ Sindrome da G40.4
- - - ~ G40.4
- - Grave ad esordio precoce correlata a RNF13 ~ G40.4
- - Infantile
- - - Letale correlata a ITPA con cataratta e coinvolgimento cardiaco ~ G40.4
- - - Precoce ~ G40.3
- - KCNQ2-correlata ~ G40.4
- - Neonatale
- - - Associata a PNPO ~ G40.8
- - - Deficit di glutaminasi ~ E72.8, G40.4
- - Sviluppo correlata a SYNGAP1 ~ F83, G40.4
- - ~ Sindrome spasticità neonatale letale- G40.4, R09.2
- Etilmalonica ~ G31.81
- Familiare con corpi inclusi di neuroserpina ~ G31.88
- Glicina ~ E72.5
- Grave
- - Atrofia cerebrale progressiva ~ Sindrome da microcefalia congenita, E72.8

Encefalopatia –Continuazione

- Grave –Continuazione
- - Esordio neonatale con microcefalia ~ G93.4, Q02
- Infantile
- - Acuta con coinvolgimento prevalente dei lobi frontali] ~ AIEF [G40.2
- - Deficit di tiamina pirofosfochinasi ~ E51.8†, G94.30*
- Influenza
- - Virus influenzale stagionale
- - - Confermati, esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina ~ J10.8†, G94.31*
- - - Identificato ~ J10.8
- - Virus non specificato o virus specifico non identificato ~ J11.8
- Iperinsulinismo ~ E16.1†, G94.30*
- Ipertensiva ~ I67.4
- Ipossico-ischemica neonatale ~ P91.6
- Limbica paraneoplastica ~ D48.9†, G13.1*
- Lupus eritematoso
- - Sistemico in età infantile ~ M32.1†, G05.8*
- - ~ M32.1†, G05.8*
- Metabolica e aritmia correlata a TANGO2 ~ Sindrome da G31.88
- Mioclonica precoce
- - Con appiattimento elettrico cerebrale ~ G40.4
- - Sintomatica ~ G40.4
- Necrotizzante acuta
- - Familiare] ~ ADANE [G93.4
- - Infanzia ~ G31.81
- Neoplasia non classificata altrove ~ D48.9†, G13.1*
- Non
- - Progressive ~ Epilessia mioclonica in G40.4
- - Specificata ~ G93.4
- - Pellagrosa ~ E52†, G32.8*
- - Piombo ~
- - T56.0
- - T56.0†, G05.8*
- - Portocavale ~ K72.9, K72.79!
- - Post-contusionale ~ Sindrome (F07.2
- - Posteriore reversibile ~ Sindrome da G93.6
- - Postipoglicemica ~ E16.1†, G94.30*
- - Post-irradiazione ~
- - G93.88
- - G93.88, W91.9!
- Progressivo
- - Con
- - - Edema, ipsaritmia e atrofia ottica] ~ Sindrome PEHO [G31.88
- - - Leucodistrofia da deficit di DECR ~ G31.81
- - Esordio precoce
- - - Atassia spastica - atrofia muscolare spinale distale ~ Sindrome G31.88

Encefalopatia –Continuazione

- Progressivo –Continuazione
- - Esordio precoce –Continuazione
- - - Con crisi miocloniche migranti ~ G40.4
- - - Ipoacusia - ipoplasia del ponte - atrofia cerebrale ~ Sindrome G31.88
- - Saturnina ~ T56.0†, G05.8*
- Sensibile
- - Steroidi associato tiroidite autoimmune ~
- - - G04.8, E06.3
- - - SREAT [G04.8, E06.3
- - Tiamina ~ E51.2, G40.9
- Seps batterica ~ A41.9†, G94.32*
- Seps micotica
- - S.A.I. ~ B48.80†, G94.32*
- - ~ B48.80†, G94.32*
- Seps protozoaria ~ B60.80†, G94.32*
- Seps virale ~ B34.80†, G94.32*
- Settica ~ G04.8†, G94.32*
- Sifilitica ~ A52.1†, G94.31*
- Sindrome Leigh-simile] ~ Sindrome MEGDEL [Aciduria 3-metilglutaconica con sordità - G31.88
- Spongiforme bovina] ~ Forma atipica della malattia di Creutzfeldt-Jakob da BSE [A81.0
- Subacuta spongiforme ~ A81.0
- Tardiva da avvelenamento da monossido di carbonio ~ T58†, G94.39*
- Tossico
- - Sotto immunoterapia ~ G92.0
- - ~ Altra e non specificata G92.9
- Virus influenzali zoonotici o pandemici confermati ~ Influenza con J09†, G94.31*
- Wernicke ~ E51.2†, G32.8*
- ~
- - Alcolica G31.2
- - Demenza in G93.4†, F02.8*
- - Influenza con J11.8†, G94.31*
- - Malattia da HIV con B22†, G94.31*
- - Neuropatia assonale congenita con G60.0, G93.4

Encefalotrigeminale ~ Angiomatosi Q85.8**Encondromatosi**

- v./v.a. Cheiro-spondilo-encondromatosi
- ~ Q78.4

Encopresi

- Funzionale ~ F98.1
- Non organica ~ F98.1
- Psicogena ~ F98.1
- S.A.I. ~ R15

Enderarterite

- Deformante od obliterante ~ I70
- S.A.I. ~ I77.6
- Sifilitica congenita ~ A50.5†, I79.8*
- ~ senile: I70

Endemico

- Carenza di iodio non specificato → Gozzo (*E01.2*)
- Cronica → Nefropatia *N15.0*
- Diffuso da carenza di iodio → Gozzo (*E01.0*)
- Ipotiroidico → Cretinismo *E00.1*
- Multinodulare da carenza di iodio → Gozzo (*E01.1*)
- S.A.I. → Gozzo *E01.2*
- Tipo
 - - Misto → Cretinismo *E00.2*
 - - Mixedematoso → Cretinismo *E00.1*
 - - Neurologico → Cretinismo *E00.0*
 - -
 - - Cretinismo *E00.9*
 - - Funicolite tubercolare *A18.1†, N51.8**
 - - Neurite *E51.1†, G63.4**
 - - Panneurite *E51.1†, G63.4**
 - - Polineurite *E51.1†, G63.4**
 - - Sifilide *A65*
 - - Tifo esantematico *A75.0*

Endoarterite

- Obliterante sifilitica di vaso cerebrale → *A52.0†, I68.1**
- Sifilitico
 - - Cervello → *A52.0†, I68.1**
 - - → *A52.0†, I79.8**
- Tubercolare → *A18.8†, I79.8**

Endoarticolare

- Ginocchio → Corpo libero *M23.4*
- → Corpo libero *M24.0*

Endocardico →

- Aderenza *I38*
- Difetto dei cuscinetti *Q21.2*
- Fibroelastosi *I42.4*
- Lipoidosi *E75.6*

Endocardio

- Gonococchi → Malattia dell' *A54.8†, I39.8**
- Meningococchi → Infezione dell' *A39.5†, I39.8**
- Sifilide → Malattia dell' *A52.0†, I39.8**
- Valvola non specificata → Malattie reumatiche dell' *I09.1*
- -
- - *C79.84*
- - Gonorrea dell' *A54.8†, I39.8**
- - Tubercolosi dell' *A18.8†, I39.8**

Endocardite

- Acuta
- Non specificata → *I33.9*
- O subacuta → *I33.9*
- Subacuta): ulcerosa → *I33.0*
- Aspergillare → *B44.8†, I39.8**
- Batterico
 - - Subacuta → Glomerulonefrite in *I33.0†, N08.8**

Endocardite –Continuazione

- Batterico –Continuazione
 - - Valvola mitralica → *I33.0*
 - - → *I33.0*
- Candida → *B37.6†, I39.8**
- Candidosi → *B37.6†, I39.8**
- Congenita → *I42.4*
- Coxiella burnetii → *A78†, I39.8**
- Cronica
 - - S.A.I. → *I38*
 - - → reumatica: *I09.1*
- Enterococco → *I33.0, B95.2†*
- Eosinofila → *I42.3*
- Febbre Q → *A78†, I39.8**
- Fetale → *I42.4*
- Gonococchi → *A54.8†, I39.8**
- Infettivo
 - - Subacuta → *I33.0*
 - - → Artropatia in *I33.0†, M03.69**
- Lento
 - - Subacuta → *I33.0*
 - - → *I33.0*
- Listeria → *A32.8†, I39.8**
- Löffler → *I42.3*
- Lupus eritematoso
 - - Sistemico in età infantile → *M32.1†, I39.8**
 - - → *M32.1†, I39.8**
- Maligna → *I33.0*
- Meningococchi → *A39.5†, I39.8**
- Pneumococchi → *I33.0, B95.3†*
- Poliartrite sieropositiva cronica → *M05.30†, I39.8**
- Purulenta → *I33.0*
- Reumatico
 - - Acuta
 - - - Valvola aortica
 - - - - Con malattie reumatiche della valvola mitralica → *I01.1*
 - - - - → *I01.1*
 - - - Valvola polmonare → *I01.1*
 - - - → *I01.1*
 - - Subacuta della valvola polmonare → *I01.1*
- Settica → *I33.0*
- Sifilitico
 - - Non classificata altrove → *A52.0†, I39.8**
 - - Valvola aortica → *A52.0†, I39.1**
 - - Valvola polmonare → *A52.0†, I39.3**
- Stafilococco aureo → *I33.0, B95.6†*
- Streptococchi → *I33.0, B95.5†*
- Tifoide → *A01.0†, I39.8**
- Tubercolare
 - - Valvola aortica → *A18.8†, I39.1**
 - - Valvola mitrale → *A18.8†, I39.0**
 - - Valvola polmonare → *A18.8†, I39.3**
 - - Valvola tricuspide → *A18.8†, I39.2**

Endocardite –Continuazione

- Tubercolare –Continuazione
 - - → *A18.8†, I39.8**
- Valvola non specificata
 - - Malattie classificate altrove → *I39.8**
 - - → *I38*
- Valvolare aortica da streptococchi → *I33.0, B95.5†*
- Verrucoso
 - - Atipica → *M32.1†, I39.8**
 - - Löffler → *I42.3*
 - - Non reumatica → *M32.1†, I39.8**
- Virus coxsackie → *B33.2†, I39.8**
- -
- - Artrite reumatica
 - - - Acuta con *I01.1*
 - - - Subacuta con *I01.1*
- - Profilassi
 - - - *Z29.21*
 - - - Antibiotica per l' *Z29.21*
 - - - Reumatismo articolare con *I01.1*

Endocarditis parietalis fibroplastica → *I42.3***Endocervicale → Polipo *N84.1*****Endocervice →**

- Adenocarcinoma dell' *C53.0*
- Adenosarcoma dell' *C53.0*
- Carcinoma a cellule squamose dell' *C53.0*
- Carcinoma a cellule vitree dell' *C53.0*
- Carcinoma adenoido
 - - Basale dell' *C53.0*
 - - Cistico dell' *C53.0*
- Carcinoma endocrino scarsamente differenziato dell' *C53.0*
- Carcinoma in situ: *D06.0*
- Carcinosarcoma dell' *C53.0*
- Leiomiosarcoma dell' *C53.0*
- Rabbdomiosarcoma dell' *C53.0*
- Sarcoma dell' *C53.0*
- Tumore
 - - Maligno
 - - - *C53.0*
 - - - Cellule germinali dell' *C53.0*
 - - - Neuroectodermico primitivo dell' *C53.0*

Endocervite: con o senza erosione o ectropion → *N72***Endocrino**

v./v.a. Tipo di malattia

Endocrino-cerebro-osteodisplastica → *Sindrome Q87.8***Endocrinologica**

v./v.a. retino-epato-endocrinologica

Endoflebite

- Seni venosi e delle vene intracraniche ed intrarachidiane → settica: *G08*
- → *I80*

Endoftalmite

- Acuta → *H44.1*

Endoftalmite –Continuazione

- Associata a vescicole → *H59.8*
- Cisticercosi → *B69.1†, H45.1**
- Gonorroica → *A54.3†, H45.1**
- Infettiva → *H44.1*
- Malattie classificate altrove → *H45.1**
- Parassitaria S.A.I. → *H44.1*
- Purulenta → *H44.0*
- Toxocarasi → *B83.0†, H45.1**
- → Altra *H44.1*

Endogena

- Atopico
- - Non specificata → Dermatite [*L20.9*
- - → Altra forma di dermatite [*L20.8*
- Con sintomi psicotici → Depressione *F33.3*
- Senza sintomi psicotici → Depressione *F33.2*
- -
- - Broncopolmonite lipoidea *J84.80*
- - Crosta lattea *L20.8*
- - Ipercolesterolemia associata a ipertrigliceridemia *E78.2*
- - Ipertrigliceridemia *E78.1*
- - Ocronosi *E70.2*
- - Polmonite lipoidea *J84.80*
- - Sindrome di Cushing *E24.9*

Endometriale

- Sindrome di Lynch → Carcinoma *C54.1*
- -
- - Iperplasia adenomatosa *N85.1*
- - Ispessimento *R93.5*

Endometrio

- Cistica → Iperplasia dell' *N85.0*
- Ghiandolare-cistica → Iperplasia dell' *N85.0*
- Polipoide → Iperplasia dell' *N85.0*
- S.A.I. → Iperplasia dell' *N85.0*
- -
- - Carcinofibroma dell' *C54.1*
- - Carcinoma in situ: *D07.0*
- - Carcinoma neuroendocrino scarsamente differenziato dell' *C54.1*
- - Carcinoma non differenziato dell' *C54.1*
- - Carcinoma sieroso dell' *C54.1*
- - Iperplasia
- - - Adenomatosa) atipica dell' *N85.1*
- - - Ghiandolare dell' *N85.0*
- - - Leiomiosarcoma dell' *C54.1*
- - Polipo dell': *N84.0*
- - Tubercolosi dell' *A18.1†, N74.1**
- - Tumore
- - - Maligno
- - - - *C54.1*
- - - - Cellule germinali dell' *C54.1*
- - - Neuroendocrino ben differenziato dell' *C54.1*

Endometriode

- Donna → Cistadenocarcinoma *C56*
- Ovaio →
- - Adenocarcinoma *C56*
- - Carcinoma *C56*
- - Cistadenocarcinoma *C56*

Endometriosi

- Cicatrice → *N80.6*
- Intestino → *N80.5*
- Non specificata → *N80.9*
- Ovaio → *N80.1*
- Peritoneo pelvico → *N80.3*
- Setto rettovaginale → *N80.4*
- Toracica → *N80.8*
- Tuba di Falloppio → *N80.2*
- Utero → *N80.0*
- Vagina → *N80.4*
- Vescicale → *N80.8*
- → Altra *N80.8*

Endometrite

- Blenorragica → *A54.2†, N74.3**
- Clamidie → *A56.1†, N74.4**
- Gonorroica → *A54.2†, N74.3**
- Successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 → *008.0*
- Tubercolare →
- - *A18.1†, N74.1**
- - *N74.1**

Endomiocardica

- Eosinofila → Malattia *I42.3*
- Tropicale [TEMF] → Fibrosi *I42.3*
- -
- - Fibroelastosi *I42.4*
- - Fibrosi *I42.3*

Endoplastite da stafilococco epidermico →
*T82.7, B95.7!***Endoprotesi**

- Articolare
- - Altre articolazioni specificate → Complicanza meccanica di *T84.08*
- - Anca → Complicanza meccanica di *T84.04*
- - Caviglia → Complicanza meccanica di *T84.06*
- - Disco intervertebrale → Complicanza meccanica di *T84.07*
- - Ginocchio → Complicanza meccanica di *T84.05*
- - Gomito → Complicanza meccanica di *T84.01*
- - Polso → Complicanza meccanica di *T84.03*
- - Spalla → Complicanza meccanica di *T84.00*
- - Testa del radio → Complicanza meccanica di *T84.02*
- - Spalla → Infezione a seguito di intervento di *T84.5*
- - Temporo-mandibolare → Complicanza meccanica da *T84.08*

Endoscopici → Stenosi dell'apparato digerente successive a interventi *K91.84***Endoscopia durante procedura → Perforazione accidentale**

- Nervo da *T81.2*
- Organo da *T81.2*
- Vaso sanguigno da *T81.2*

Endostale - ipoplasia cerebellare → Sclerosi *Q87.8***Endoteliale**

- Ereditario congenito
- - 1 → Distrofia *H18.5*
- - 2 → Distrofia *H18.5*
- Ipoplasia iridea-cataratta congenita-assottigliamento stromale → Sindrome EDICT [distrofia *Q13.8*
- Iridocorneale → Sindrome *H21.8*
- Legata all'X → Distrofia corneale *H18.5*
- Vascolare → Deficit del fattore VIII con disfunzione *D68.09*

Endoteliosi

- Emorragica infettiva → *D69.88*
- → *D69.88*

Endotelite corneale

- Herpes Simplex → *B00.5†, H19.1**
- → *H16.8*

Endotossico

- Ipovolemico) durante o a seguito di procedura diagnostica o terapeutica → Shock (*T81.1*
- → Shock *R57.8*

Energetico

- Come *E43*
- - Con segni sia di kwashiorkor che di marasma → Grave malnutrizione proteico- *E42*
- - Grado intermedio → Grave malnutrizione proteico- *E42*
- Grado
- - Lieve → Malnutrizione proteico- *E44.1*
- - Moderato → Malnutrizione proteico- *E44.0*
- Non specificata →
- - Grave malnutrizione proteico- *E43*
- - Malnutrizione proteico- *E46*
- S.A.I. → Squilibrio proteico- *E46*
- -
- - Ritardo dello sviluppo conseguente a malnutrizione proteico- *E45*
- - Sequele di malnutrizione proteico- *E64.0*

Enfisema

- Centrolobulare → *J43.2*
- Compensatorio → *J98.3*
- Diffuso) (cronico) da inalazione di sostanze chimiche, gas, fumi e vapori → *J68.4*
- Interstiziale
- - Che
- - - Ha origine nel periodo perinatale → *P25.0*

Enfisema –Continuazione

- Interstiziale –Continuazione
- - Che –Continuazione
- - - Hanno origine nel periodo perinatale → Altre condizioni morbose correlate all' P25.8
- - - J98.2
- Lobare congenito → Q33.8
- Mediastinico → J98.2
- Non specificato → J43.9
- Panacinare → J43.1
- Panlobulare → J43.1
- Polmonare
- - Bolloso → J43.9
- - Combinati [CPFE] → Sindrome fibrosi- J84.10, J43.9
- - S.A.I. → J43.9
- - Vescicolare → J43.9
- Sottocutaneo
- - Iatrogeno → T81.8
- - Origine traumatica → T79.7
- Tubercolare → A16.2
- -
- - Altra forma di J43.8
- - Cronica: bronchite: con J44
- - Unilaterale J43.0

Enfisematosa

- Acuta) senza calcolosi → Colecistite: K81.0
- S.A.I. → Bronchite cronica: J44.8
- -
- - Bolla J43.9
- - Cronica: bronchite: J44

Engelmann → Sindrome di Camurati- Q78.3**Engman**

v./v.a. Zinsser-Engman-Cole

Eng-Strom → Sindrome di Q79.8**Enoftalmo → H05.4****Enolasi**

v./v.a. beta-enolasi

Ensantematico non classificato altrove → Miocardite in tifo A75.9†, I41.0***Entamoeba histolytica →**

- Amebiasi
- - A06.9
- - Acuta da A06.0
- - Intestinale cronica da A06.1
- Ascenso
- - Encefalo da A06.6†, G07*
- - Epatico da A06.4†, K77.0*
- - Polmone da A06.5†, J99.8*
- Colite amebica non dissenterica da A06.2
- Epatite da A06.4†, K77.0*
- Infezione
- - A06
- - A06.9
- - Cutanea da A06.7

Enterico

v./v.a. trico-epato-enterico

- O
- - Intestinale → Catarro A09.0
- - Parenterale] → Dermatite da assunzione di altre sostanze per via interna [orale, L27.8
- -
- - Anendocrinosi K90.8
- - Febbre A01.0

Enterite

- Acuta con essiccasi → A09.9, E86
- Adenovirus → A08.2
- Amebico
- - Acuta → A06.0
- - Cronica → A06.1
- - Non dissenterica → A06.2
- - - A06.0
- Aspergillare → B44.8†, K93.8*
- Batterica S.A.I. → A04.9
- Campylobacter → A04.5
- Candida → B37.88
- Citomegalica → B25.80†, K93.8*
- Colite o enterocolite antibiotico-associata → A04.79
- Criptosporidi → A07.2
- Cytomegalovirus → B25.80†, K93.8*
- EAEC [Escherichia coli enteroaggregativa] → A04.4
- EHEC [Escherichia coli enteroemorragica] → A04.3
- EIEC [Escherichia coli enteroinvasiva] → A04.2
- Emorragica → Infettiva o settica A09.0
- Escherichia coli → A04.4
- ETEC [Escherichia coli enterotossigena] → A04.1
- Granulomatosa → K50
- Infettivo
- - Aerobacter aerogenes → A04.8, B96.2!
- - Clostridium difficile → A04.79
- - Clostridium perfringens → A04.8, B96.7!
- - Enterobacter aerogenes → A04.8, B96.2!
- - - Artropatia in A09.0
- - Influenza, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina → J10.8
- - Microsporidiosi → A07.8
- - Necrotizzante
- - Neonato → P77
- - - A05.2
- - Non classificata altrove → Artrite in A09.9†, M03.29*
- - Norovirus → A08.1
- - Presunta origine infettiva, con essiccasi → A09.0, E86
- - Regionale
- - Colon → Morbo di Crohn [K50.1
- - Digiuno → Morbo di Crohn [K50.0

Enterite –Continuazione

- Regionale –Continuazione
- - Duodeno → Morbo di Crohn [K50.0
- - Grosso intestino → Morbo di Crohn [K50.1
- - Ileo → Morbo di Crohn [K50.0
- - Retto → Morbo di Crohn [K50.1
- - S.A.I. → K50.9
- - -
- - - Artrite giovanile in K50.9†, M09.19*
- - - Artropatia in K50.9†, M07.49*
- - - Morbo di Crohn [K50
- Rotavirus → A08.0
- S.A.I. →
- - Infettiva o settica A09.0
- - Ischemica: K55.9
- Salmonella → A02.0
- Shigellosi → A03.9
- Specificata come non infettiva → K52.9
- Stafilococcica → A04.8, B95.8!
- Stenosante ulcerosa multifocale criptogenica → K63.3
- Tossica da Clostridium difficile → A04.79
- Tubercolare → A18.3†, K93.0*
- Virale → A08.4
- Virus dell'influenza aviaria confermati → Influenza con J09, U69.21!
- Virus influenzali zoonotici o pandemici identificati → Influenza con J09
- Yersinia enterocolitica →
- - A04.6
- - Artrite post-infettiva in A04.6†, M03.29*
- - Artropatia post-infettiva in A04.6†, M03.29*
- - ischemica cronica: K55.1

Enteriti virali → Altre A08.3**Entero**

- Genitale femminile → Altra fistola N82.4
- Uterina → Fistola N82.4
- Vescicale → Fistola N32.1

Enteroaggregativa] → Enterite da EAEC [Escherichia coli A04.4**Enterobacter**

- Aerogenes → Enterite infettiva da A04.8, B96.2!
- Cloacae con multiresistenza
- - 2MRGN NeonatPed → Complesso U81.04!
- - 3MRGN → Complesso U81.24!
- - 4MRGN → Complesso U81.44!
- Prematuro → Seps da P36.8
- - Seps neonatale da P36.8

Enterobiasi → B80**Enterobius vermicularis → Infezione da B80****Enterocela**

- Vaginale → N81.5
- - K46

Enterociti → Deficit congenito di eparansolfato negli K63.8

Enterococchi - Infezione delle vie urinarie da
*N39.0, B95.2!***Enterococcica non classificata altrove -**
Infezione A49.1**Enterococco**

- Come causa di malattie classificate in altri capitoli - Streptococco, gruppo D, e *B95.2!*
- -
- - Endocardite da *I33.0, B95.2!*
- - Sepsì da streptococco, gruppo D, e *A40.2*

Enterococcus

- Faecalis
- - Con resistenza alla vancomicina -
Infezione invasiva da *A49.1, U80.20!*
- - Resistente
- - - Antibiotico glicopeptidici
- - - - Con elevata resistenza agli
aminoglicosidi - *U80.20!*
- - - - Oxazolidinoni o streptogramine -
U80.20!
- - - - *U80.20!*
- - - Oxazolidinoni o con elevata resistenza
agli aminoglicosidi e senza resistenza agli
antibiotici glicopeptidici - *U80.21!*
- Faecium
- - Con resistenza alla vancomicina -
Infezione invasiva da *A49.1, U80.30!*
- - Resistente
- - - Antibiotico glicopeptidici
- - - - Con elevata resistenza agli
aminoglicosidi - *U80.30!*
- - - - Oxazolidinoni o streptogramine -
U80.30!
- - - - *U80.30!*
- - - Oxazolidinoni o streptogramine, o con
elevata resistenza agli aminoglicosidi
senza resistenza agli antibiotici
glicopeptidici - *U80.31!*

Enterocolite

- Antibiotico-associata - Enterite, colite o
A04.79
- Citomegalica - *B25.80†, K93.8**
- Clostridium difficile
- - Con megacolon
- - - Con megacolon, con complicanze
d'organo - *A04.73*
- - - Senza complicanze d'organo - *A04.72*
- - Senza megacolon
- - - Con complicanze d'organo - *A04.71*
- - - Senza megacolon, senza complicanze
d'organo - *A04.70*
- Cytomegalovirus - *B25.80†, K93.8**
- Necrotizzante del neonato - *P77*
- S.A.I. - ischemica: *K55.9*
- Tubercolare - *A18.3†, K93.0**
- - ischemica cronica: *K55.1*

Enterocolitica -

- Artrite post-infettiva in enterite da Yersinia
*A04.6†, M03.29**
- Artropatia post-infettiva in enterite da
Yersinia *A04.6†, M03.29**

Enterocolitica - -Continuazione

- Enterite da Yersinia *A04.6*

Enterocemorragica] - Enterite da EHEC
[Escherichia coli A04.3**Enteroinvasiva -**

- Enterite da EIEC [Escherichia coli *A04.2*
- Infezione da Escherichia coli *A04.2*

Enterolito - K56.4**Enteromiasi - B87.8†, K93.8*****Enteropatia**

- v./v.a. immunodisregolazione-
poliendocrinopatia-enteropatia
- Autoimmune
- - Primitiva - *K52.8*
- - Tipo
- - - 1 - *E31.0*
- - - 3 - *K52.8*
- Cellule NK - *K52.8*
- Con perdita
- - Proteine] - Sindrome CHAPLE
[iperattivazione del complemento, trombosi
angiopatica, *D84.1*
- - Proteinica - *K90.4*
- Congenita da deficit di enteropeptidasi -
K90.8
- Cronica associata a SLC02A1 - *K63.8*
- Essudativa - Diarrea cronica congenita con
P78.3
- Proteino-disperdente - *K92.8*
- Sensibilità al glutine - *K90.0*
- Sindromica congenita a ciuffi - *K90.8*
- -
- - Linfoma a cellule T
- - - Associato a *C86.2*
- - - Tipo *C86.2*
- - Sindrome MIRAGE [mielodisplasia,
infezioni, ritardo di crescita, ipoplasia
surrenalica, anomalie genitali, *Q87.8*

Enteropatico -

- Acrodermatite *E83.2*
- Altre artropatie *M07.6**

Enteropatogena -

- Diarrea da EPEC [Escherichia coli *A04.0*
- Infezione da Escherichia coli *A04.0*

Enteropeptidasi - Enteropatia congenita da
deficit di K90.8**Enteroptosi - K63.4****Enterostenosi - K56.6****Enterostomia -**

- Malfunzionamento di colostomia ed *K91.4*
- Stenosi stomale successiva a *K91.4*

Enterotossigena -

- Enterite da ETEC [Escherichia coli *A04.1*
- Infezione da Escherichia coli *A04.1*

Enterovirus

- 70 - Congiuntivite
- - *B30.3†, H13.1**
- - Emorragica da *B30.3†, H13.1**

Enterovirus -Continuazione

- Come causa di malattie classificate altrove
- *B97.1!*
- Con esantema - Stomatite vescicolare da
B08.4
- Esantema di Boston] - Febbre esantematica
da *A88.0*
- Non classificata altrove - Infezione del
sistema nervoso centrale da *A88.8*
- Sede non specificata - Infezione da *B34.1*
- -
- - Encefalite da *A85.0†, G05.1**
- - Encefalomielite da *A85.0†, G05.1**
- - Faringite
- - - Linfonodulare da *B08.8*
- - - Vescicolare da *B08.5*
- - Febbre con esantema da *A88.0*
- - Infezione congenita da *P35.8*
- - Meningite da *A87.0†, G02.0**

Entesite

- Avambraccio - Artrite idiopatica giovanile
associata a *M08.83*
- Braccio - Artrite idiopatica giovanile
associata a *M08.82*
- Caviglia - Artrite idiopatica giovanile
associata a *M08.87*
- Colonna vertebrale - Artrite idiopatica
giovanile associata a *M08.88*
- Coscia - Artrite idiopatica giovanile
associata a *M08.85*
- Gamba - Artrite idiopatica giovanile
associata a *M08.86*
- Localizzazioni multiple - Artrite idiopatica
giovanile associata a *M08.80*
- Mano - Artrite idiopatica giovanile associata
a *M08.84*
- Piede - Artrite idiopatica giovanile associata
a *M08.87*
- Regione della pelvi - Artrite idiopatica
giovanile associata a *M08.85*
- Regione della spalla - Artrite idiopatica
giovanile associata a *M08.81*
- Spinale - *M46.09*
- -
- - Artrite associata a *M08.89*
- - Artrite idiopatica giovanile associata a
M08.89

Entesopatia

- Arto inferiore
- - Escluso il piede - Altre *M76.8*
- - Non specificata - *M76.9*
- Non
- - Classificate altrove - Altre *M77.8*
- - Specificata - *M77.9*
- Piede - Altra *M77.5*
- Vertebrale - *M46.0*

Entomoftromicosi - B46.8**Entomophthora - Infezione da B46.8**

Entrata del bacino stretta ~ Assistenza prestata alla madre per sproporzione causata da O33.2**Entropion**

- Congenito ~ Q10.2
- ~ H02.0

Enucleazione traumatica ~ S05.7**Enuresi**

- Diurna ~ F98.01
- Funzionale ~ F98.0
- Non organica ~ Altre e non specificate forme di F98.08
- Notturmo
- - Diurna ~ F98.02
- - ~ F98.00
- Primaria (secondaria) di origine non organica ~ F98.0
- Psicogena ~ F98.0
- S.A.I. ~ R32

Enzalutamide ~ Avvelenamento da T38.6**Enzima**

- Bifunzionale ~ Deficit dell' E71.3
- Conversione dell'angiotensina [ACE-inibitori] ~ Avvelenamento: Inibitori dell' T46.4
- Deramificante
- - Il glicogeno ~ GSD da deficit dell' E74.0
- - ~ Deficit di E74.0
- E1] ~ Sindrome VEXAS [Sindrome autoinfiammatoria somatica legata all'X con vacuoli e interessamento dell' M35.8
- Epatici e basso numero di piastrine ~ Combinazione di emolisi, elevati O14.2
- Glicolitico ~
- - Anemia dovuta a difetti degli D55.2
- - Disturbo dell' E74.8
- Lisosomiali ~ Difetti nella modificazione post-translazionale degli E77.0
- Non classificati altrove ~ Avvelenamento: T45.3
- Ramificante
- - Glicogeno
- - - Forma neuromuscolare perinatale fatale ~ Malattia da deposito di glicogeno da deficit dell' E74.0
- - - ~ Forma epatica non progressiva di glicogenosi da deficit dell' E74.0
- - Il glicogeno ~
- - - Forma neuromuscolare perinatale fatale del deficit di GBE [E74.0
- - - GSD da deficit dell' E74.0
- - ~ Deficit di E74.0
- Sierico
- - Non specificati ~ Tasso anormale di R74.9
- - ~ Tassi anormali di altri R74.8

Enzimatico

- Anormale del liquido cerebrospinale ~ Valore R83.0
- Fosforibosilpirofosfato
- Sintetasi ~ Deficienza E79.8

Enzimatico ~Continuazione

- Fosforibosilpirofosfato ~Continuazione
- - Transferasi ~ Deficienza E79.8
- Non specificata ~
- - Anemia dovuta a difetto D55.9
- - Sindrome congenita adrenogenitale associata a deficit E25.09
- O altre malattie ereditarie ~ Artropatia gottosa da deficit M14.0*
- Via metabolica degli esosomofosfati, eccetto G-6-PD ~ Anemia (dovuta a): difetti D55.1
- ~
- - Altro
- - - Anemie dovute a difetti D55.8
- - - Sindromi congenite adrenogenitali associate a deficit E25.08
- - Deficit E88.0

EoE] ~ Esofagite eosinofila [K20.0**EOG] ~ Anormalità di: elettrooculografia [R94.1****Eosinofilia**

- Allergica ~ D72.1
- Correlata al triptofano ~ Sindrome da mialgia ed M35.8
- Ereditaria ~ D72.1
- Esofagea sensibile agli inibitori della pompa protonica ~ K20.0
- Polmonare) tropicale S.A.I. ~ J82
- Remissione completa ~ Leucemia mielomonocitica cronica [LMMC] con C93.11
- Sintomi sistemici ~ Esantema da farmaci con T88.7
- Wells] ~ Cellulite con L98.3
- ~
- - D72.1
- - Leucemia mielomonocitica cronica [LMMC] con C93.10

Eosinofilo

- Con
- - Asma bronchiale ~ Infiltrati polmonari J82
- - Poliangeite ~ Granulomatosi M30.1
- Polmonare non classificato altrove ~ Infiltrato J82

Eosinofilo

- v./v.a. basofilo-eosinofilo
- Acuta
- - Idiopatica ~ Polmonite J82
- - ~ Peritonite K65.09
- Classica ~ Follicolite pustolosa L73.8
- Cronica [sindrome ipereosinofila] ~ Leucemia D47.5
- Cute ~ Granuloma L92.2
- EoE] ~ Esofagite K20.0
- Idiopatico
- - Avambraccio ~ Miosite M60.83
- - Braccio ~ Miosite M60.82
- - Coscia ~ Miosite M60.85

Eosinofilo ~Continuazione

- Idiopatico ~Continuazione
- - Gamba ~ Miosite M60.86
- - Localizzazioni multiple ~ Miosite M60.80
- - ~
- - - Miosite M60.89
- - - Polmonite J82
- Ipofisi ~
- - Adenocarcinoma C75.1
- - Carcinoma C75.1
- Midollare anormale associato
- - Inv(16)(p13;q22) ~ Leucemia mieloide acuta con C92.50
- - T(16;16)(p13;q22)' ~ Leucemia mieloide acuta con C92.50
- Mucosa orale ~ Granuloma K13.4
- Osso ~ Granuloma C96.6
- Polmone ~ Granuloma C96.6
- ~
- - Cistite N30.88
- - Endocardite I42.3
- - Epatite K71.6
- - Fascite M35.4
- - Fibrosi angiocentrica J39.88
- - Gastrite o gastroenterite K52.8
- - Granuloma C96.6
- - Malattia endomiocardica I42.3
- - Meningite B83.2†, G02.8*
- - Meningoencefalite B83.2†, G05.2*
- - Peritonite K65.8
- - Polmonite
- - - J82
- - - Cronica idiopatica con J82

EOSRD ~ H35.5**Eparan-alfa-glucosaminide N-acetiltransferasi ~ Deficit di E76.2****Eparansolfato negli enterociti ~ Deficit congenito di K63.8****Eparan-sulfamidasi ~ Deficit di E76.2****Eparina**

- Senza disturbi emorragici ~ Uso prolungato di Z92.1
- Tipo
- - I ~ Trombocitopenia indotta da D69.52
- - II ~ Trombocitopenia indotta da D69.53
- ~
- - Diatesi emorragica da D68.34
- - Disturbo emorragico
- - - Terapia con D68.34
- - - Uso prolungato di D68.34
- - Trombocitopenia indotta dall' D69.52

Epatico

- v./v.a. Arteria epatica
- v./v.a. Dotto epatico
- v./v.a. Insufficienza epatica
- v./v.a. Necrosi epatica
- v./v.a. Vena epatica
- 29 più giorno dopo il trapianto ~

Epatico –Continuazione

- 29 più giorno dopo il trapianto –
–Continuazione
- - Peggioramento funzionale di trapianto
T86.41
- - Rigetto di trapianto T86.41
- Acuta – Porfiria E80.2
- Alcol – Steatosi K70.0
- Alcolico
- - Con
- - - Emorragia da varici esofagee – Cirrosi
K70.3†, I98.3*
- - - Emorragia da varici gastriche – Cirrosi
K70.3†, I98.3*
- - - Varice
- - - - Esofagee – Cirrosi K70.3†, I98.2*
- - - - Gastriche – Cirrosi K70.3†, I98.2*
- - - Cirrosi K70.3
- Altre malattie classificate altrove – Disturbi
K77.8*
- Amebe con ascesso cerebrale – Ascesso
A06.6†, G07*
- Basso numero di piastrine – Combinazione
di emolisi, elevati enzimi O14.2
- Berilliosi – Granulomi J63.2†, K77.8*
- Carnitina-palmitoil transferasi I – Deficit
E71.3
- Clonorchis sinensis – Distomatosi B66.1†,
K77.0*
- Cisti renali e disabilità intellettiva – Sindrome
da fibrosi Q87.0
- Colangite – Ascesso K75.0
- Comune – Dotto: C24.0
- Con
- - Emorragia da varici esofagee – Cirrosi
K74.6†, I98.3*
- - Sclerosi epatica – Fibrosi K74.2
- - Varici esofagee – Cirrosi K74.6†, I98.2*
- Congenito
- - Isolata – Fibrosi Q44.6
- - - Cirrosi (P78.8
- Criptogenetica – Cirrosi (K74.6
- Cronica –
- - Congestione K76.1
- - Distrofia K72.18
- Dissenterico – Ascesso A06.4†, K77.0*
- Droghe – Scompenso K71.1, Y57.9!
- Echinococcus multilocularis – Infezione
B67.5†, K77.0*
- Ematogeno – Ascesso K75.0
- Entamoeba histolytica – Ascesso A06.4†,
K77.0*
- Farmaco –
- - Disfunzione K71.9
- - Scompenso K71.1, Y57.9!
- Fasciola hepatica – Distomatosi B66.3†,
K77.0*
- Ferro – Anemia microcitica associata a
sovraccarico D50.8

Epatico –Continuazione

- Flessura colica destra] – Flessura D12.3
- Gatto –
- - Distomatosi epatica da trematode B66.0†,
K77.0*
- - Infezione da trematode B66.0
- Glicogenosi] – Sindrome di Wagner-Parnas
[Forma E74.0
- Grado
- - 1 – Encefalopatia K72.71!
- - 2 – Encefalopatia K72.72!
- - 3 – Encefalopatia K72.73!
- - 4 – Encefalopatia K72.74!
- - Non specificato – Encefalopatia K72.79!
- Idatidi non classificata altrove – Cisti B67.8†,
K77.0*
- Ipoplasia del midollo osseo – Fibrosi
polmonare - iperplasia Q87.8
- Linfogeno – Ascesso K75.0
- Macronodulare – Cirrosi (K74.6
- Malattie infettive e parassitarie classificate
altrove – Disturbi K77.0*
- Maturo adulto benigno – Teratoma D13.4
- Micronodulare – Cirrosi (K74.6
- Miopatica infantile della malattia da
deposito di glicogeno di tipo 4 – Forma
combinata E74.0
- Muscolare – Glicogenosi da deficit di
fosforilasi chinasi E74.0
- Non
- - Alcolica (NAFLD) – Steatosi K76.0
- - Progressivo
- - - Glicogenosi da deficit dell'enzima
ramificante del glicogeno – Forma E74.0
- - - - Glicogenosi tipo 4, forma E74.0
- - Specificata – Malattia
- - - K76.9
- - - Infiammatoria K75.9
- - Specificato o senza colangite o colecistite
- - - Colelitiasi K80.5
- - - Colica (ricorrente) K80.5
- - Opisthorchis felinus – Distomatosi B66.0†,
K77.0*
- Pancreatica – Displasia renale- Q87.8
- Pileflebite – Ascesso K75.0
- Policistico
- - Autosomica dominante – Malattia Q44.6
- - Isolata – Malattia Q44.6
- Portale – Cirrosi (K74.6
- Post-necrotica – Cirrosi (K74.6
- Primo 28 giorno trapianto –
- - Peggioramento funzionale di trapianto
T86.40
- - Rigetto di trapianto T86.40
- Progressiva – Malattia da deposito di
glicogeno tipo 4, forma E74.0

Epatico –Continuazione

- Rene policistico – Diabete neonatale -
ipotiroidismo congenito - glaucoma
congenito - fibrosi Q87.8
- S.A.I. –
- - Ascesso K75.0
- - Cirrosi (K74.6
- - Coma K72
- - Encefalopatia K72
- Sarcoidosi – Granulomi D86.8†, K77.8*
- Semplice – Cisti K76.8
- Sifilitico –
- - Cirrosi A52.7†, K77.0*
- - Malattia A52.7†, K77.0*
- Stadio
- - 1 – Graft-versus-host-disease acuto
T86.01†, K77.11*
- - Child-Pugh
- - - B – Cirrosi K74.6, K74.71!
- - - C – Cirrosi K74.6, K74.72!
- - - - Cirrosi K74.6, K74.70!
- Tipo misto – Cirrosi (K74.6
- Tossico con
- - Emorragia da varici esofagee – Cirrosi
K71.7†, I98.3*
- - Varici esofagee – Cirrosi K71.7†, I98.2*
- Trematode
- - Epatico del gatto – Distomatosi B66.0†,
K77.0*
- - Siberiano – Distomatosi B66.0†, K77.0*
- Veno-occlusiva – Malattia K76.5
- -
- - Adenoma D13.4
- - Altro non specificata
- - Disfunzione, insuccesso e rigetto di
trapianto T86.49
- - - Forma di cirrosi K74.6
- - Amartoma cistico D13.4
- - Amebiasi A06.4†, K77.0*
- - Angiomatosi K76.4
- - Ascesso K75.0
- - Capillarasi B83.8
- - Clonorchiasi B66.1†, K77.0*
- - Coma K72.9, K72.74!
- - Deficit
- - - Fattore della coagulazione da: malattia
D68.4
- - - Fosforilasi E74.0
- - - Glicogeno sintasi E74.0
- - Degenerazione neuronale progressiva
dell'infanzia associata a malattia G31.88
- - Distomiasi B66.3†, K77.0*
- - Dolorabilità R10.1
- - Dotto: C24.0
- - Emocromatosi E83.1†, K77.8*
- - Encefalopatia K72.9, K72.79!
- - Epatite

Epatico –Continuazione

- - -Continuazione
- - Epatite –Continuazione
- - - Epidemica con coma *B15.0, K72.74!*
- - - Infettiva con coma *B15.0, K72.74!*
- - Epatite B senza coma *B18.19*
- - Epatite virale
- - - Acuta
- - - - B
- - - - Con co-infezione da virus Delta con coma *B16.0, K72.74!*
- - - - Con co-infezione da virus Delta senza coma *B16.1*
- - - - Con virus Delta (co-infezione) con coma *B16.0*
- - - - Con virus Delta (co-infezione) senza coma *B16.1*
- - - - Senza co-infezione da virus Delta con coma *B16.2, K72.74!*
- - - - Senza virus Delta con coma *B16.2*
- - - - Senza virus Delta senza coma *B16.9*
- - - - D
- - - - Con coma *B16.0*
- - - - Senza coma *B16.1*
- - - Con coma
- - - - *B15.0, K72.74!*
- - - - *B19.0, K72.74!*
- - - Non specificata senza coma *B19.9*
- - - Senza coma *B15.9*
- - Epatopatia tossica con
- - - Fibrosi e cirrosi *K71.7*
- - - Granulomi *K71.88*
- - - Peliosi *K71.88*
- - Fibrose
- - - *K74.0*
- - Epatica con sclerosi *K74.2*
- - Glicogenosi
- - - Con cirrosi *E74.0*
- - - Deficit di glicogeno fosforilasi *E74.0*
- - GSD da deficit di glicogeno sintasi *E74.0*
- - Infarto *K76.3*
- - Insuccesso trapianto
- - - *T86.49*
- - - Stato dopo trapianto *T86.49*
- - Insufficienza epatica alcolica con coma *K70.48*
- - Iperlipidemia da deficit di triglicerido-lipasi *E78.4*
- - Iperplasia nodulare focale *K76.8*
- - Ipertrigliceridemia neonatale transitoria con steatosi *E78.1, K76.0*
- - Ittero
- - - Epidemico con coma *B15.0, K72.74!*
- - - Infettivo con coma *B15.0, K72.74!*
- - Mesotelioma *C45.7*
- - Peggioramento funzionale cronico di trapianto *T86.41*

Epatico –Continuazione

- - -Continuazione
- - Peliosi *K76.4*
- - Porfiria: acuta intermittente (*E80.2*
- - Rigetto di trapianto *T86.49*
- - Risultati anormali di esami per studi di funzionalità *R94.5*
- - Sclerosi *K74.1*
- - Scompenso *K72.9*
- - Stato dopo trapianto *Z94.4*
- - Steatosi *K75.8*
- - Teratoma *C22.7*
- - Tifo *A01.0*
- - Toxoplasmosi *B58.1†, K77.0**
- - Tumore endocrino *C22.7*

Epatite

- Acquisita da toxoplasmosi ~ *B58.1†, K77.0**
- Acuta
- - Madre ~
- - - Feto sofferente da *P00.2*
- - - Neonato sofferente da *P00.2*
- - ~ Epatopatia tossica con *K71.2*
- Alcolica ~ *K70.1*
- Amebica ~ *A06.4†, K77.0**
- Antigene HBs-correlata ~ *B18.19*
- Antigene-correlata ~ *B18.19*
- C nei pazienti trapiantati di fegato ~ Epatiti ricorrenti da virus dell' *B18.2, Z94.4*
- Con antigene Australia ~ *B18.19*
- Congenita da toxoplasmosi ~ *P37.1†, K77.0**
- Cytomegalovirus ~ *B25.1†, K77.0**
- Delta ~ *B17.8*
- Entamoeba histolytica ~ *A06.4†, K77.0**
- Eosinofila ~ *K71.6*
- Epidemica con coma epatico ~ *B15.0, K72.74!*
- Farmaci ~ *K71.6*
- Fetale o neonatale
- - Cellule giganti ~ *P59.2*
- - Idiopatica) ~ *P59.2*
- Fulminante non classificata altrove, con insufficienza epatica ~ *K72*
- Granulomatosa non classificata altrove ~ *K75.3*
- Herpes virus ~ *B00.8†, K77.0**
- Immunizzazione ~ *B19.9*
- Infettivo
- - Acuta
- - - S.A.I. ~ *B17.9*
- - - ~ *B17.9*
- - Con coma epatico ~ *B15.0, K72.74!*
- - Subacuta ~ *B17.9*
- Inoculazione ~ *B19.9*
- Lupoide
- - Non classificata altrove ~ *K75.4*
- - ~ Epatopatia tossica con *K71.5*

Epatite –Continuazione

- Malarica ~ *B54†, K77.0**
- Maligna non classificata altrove, con insufficienza epatica ~ *K72*
- Mononucleosi gammaerpetica ~ *B27.0†, K77.0**
- Necrotizzante ~ *K72.9*
- Non
- - Classificata altrove ~ Epatopatia tossica con *K71.6*
- - Non-A non-B (acuta) (virale) N.I.A. ~ *B17.8*
- - Virale
- - - Acuta ~ *K72.0*
- - - Subacuta ~ *K72.0*
- - - ~ *K75.9*
- Parotitica ~ *B26.8†, K77.0**
- Reattiva aspecifica ~ *K75.2*
- Ricorrenti da virus dell'epatite C nei pazienti trapiantati di fegato ~ *B18.2, Z94.4*
- S.A.I. ~ *K75.9*
- Siero omologo ~ *B19.9*
- Toxoplasma ~ *B58.1†, K77.0**
- Trasfusione ~ *B19.9*
- Tubercolare ~ *A18.8†, K77.0**
- Virali acute specificate ~ Altre *B17.8*
- Virus coxsackie ~ *B33.8†, K77.0**
- -
- - *B15.9*
- - Herpes simplex con *B00.8†, K77.0**

Epatite autoimmune ~

- *K75.4*
- Forma transitorio colangite
- - Biliare primitiva e di *K75.4, K74.3*
- - Sclerosante primitiva e di *K75.4, K83.00*

Epatite B

- C ~ *B18.19*
- Con presenza
- - HBcAg ~ *B18.19*
- - HBeAg ~ *B18.19*
- - HBsAg ~ *B18.19*
- D ~ *B18.0*
- Dopo trapianto del fegato ~ Nuova infezione da *B18.14, Z94.4*
- Riattivata ~ *B18.14*
- Senza coma epatico ~ *B18.19*
- -
- - *B18.19*
- - Vaccino contro difterite-tetano-poliomielite-pertosse-influenza da emofilo di tipo B [DT-Hib] con *Z27.8*

Epatite cronica

- Attivo
- - Non classificata altrove ~ *K73.2*
- - ~ Epatopatia tossica con *K71.5*
- - Autoimmune ~ *K75.4*
- B ~ Infezione acuta con virus Delta in *B17.0*
- Lobulare

Epatite cronica –Continuazione

- Lobulare –Continuazione
- - Non classificata altrove ~ K73.1
- - ~ Epatopatia tossica con K71.4
- Non
- - Classificata altrove ~ Altra K73.8
- - Specificata ~ K73.9
- Persistente
- - Non classificata altrove ~ K73.0
- - ~ Epatopatia tossica con K71.3

Epatite sifilitica

- Congenito
- - Precoce ~ A50.0†, K77.0*
- - Stadio tardivo ~ A50.5†, K77.0*
- - Tardiva ~ A50.5†, K77.0*
- - ~ A50.0†, K77.0*
- Secondaria ~ A51.4†, K77.0*
- Tardiva ~ A52.7†, K77.0*
- ~ A52.7†, K77.0*

Epatite virale

- Acuta
- - B
- - - Con
- - - - Co-infezione
- - - - - Virus Delta con coma epatico ~ B16.0, K72.74†
- - - - - Virus Delta senza coma epatico ~ B16.1
- - - - - Virus Delta
- - - - - Co-infezione) con coma epatico ~ B16.0
- - - - - Co-infezione) senza coma epatico ~ B16.1
- - - Senza
- - - - Co-infezione da virus Delta con coma epatico ~ B16.2, K72.74†
- - - - Virus Delta
- - - - - Con coma epatico ~ B16.2
- - - - - Senza virus Delta senza coma epatico ~ B16.9
- - C ~ B17.1
- - D
- - - Con coma epatico ~ B16.0
- - - Senza coma epatico ~ B16.1
- - ~ B17.2
- Complicante la gravidanza, il parto ed il puerperio ~ O98.4
- Con coma epatico ~
- - B15.0, K72.74†
- - B19.0, K72.74†
- Congenita ~ P35.3
- Cronica
- - B con virus Delta ~ B18.0
- - C ~ B18.2
- - D ~ B18.0
- - ~ B18.80
- Fulminante ~ K72.0, K72.79†

Epatite virale –Continuazione

- Non
- - Classificata altrove ~ Artropatia post-infettiva in B19.9†, M03.29*
- - Specificata senza coma epatico ~ B19.9
- Senza coma epatico ~ B15.9
- ~
- - Contatto con ed esposizione all' Z20.5
- - Necessità di vaccinazione contro l' Z24.6
- - Sequele di B94.2

Epatite virale B

- Cronica
- - Attiva ~ B18.12
- - Senza virus Delta
- - - Fase
- - - - 1 ~ B18.11
- - - - 2 ~ B18.12
- - - - 3 ~ B18.13
- - - - 4 ~ B18.14
- - - - Immunosoppressore ~ B18.11
- - - HBeAg
- - - - Negativo
- - - - - Con attività infiammatoria, alta replicazione ~ B18.14
- - - - - Senza virus Delta, HBeAg negativo, senza attività infiammatoria, bassa replicazione ~ B18.13
- - - - Positivo
- - - - - Con attività infiammatoria, alta replicazione ~ B18.12
- - - - - Senza virus Delta: HBeAg positivo, senza attività infiammatoria, alta replicazione ~ B18.11
- HBeAg ~ Portatore di antigene di superficie dell' B18.13
- Riattivata ~ B18.14
- ~ Infezione acuta con virus Delta di soggetto portatore di B17.0

Epatite virale C –Infezione B19.9**Epatite**

- v./v.a. retino-epato-endocrinologica
- v./v.a. trico-epato-enterico
- Cerebro-renale ~ Sindrome da deplezione del DNA mitocondriale, forma G31.81
- Renale successiva a travaglio e parto ~ Sindrome O90.4
- Tossica veno-occlusiva ~ Malattia K71.80

Epatobiliare

- Neonatale in mucoviscidosi ~ Patologia E84.88
- Pancreas ~ Infezione e reazione infiammatoria da dispositivi protesici, impianti e innesti interni nel sistema T85.75
- Tossica ~ Malattia K71.9
- ~
- - Malattia K83.9
- - Ostruzione K83.1

Epatoblastoma ~ C22.2**Epatocarcinoma ~ C22.0****Epatocellulare**

- v./v.a. Carcinoma epatocellulare
- ~
- - Adenoma telangiectasico D13.4
- - Colestasi: con lesione K71.0
- - Degenerazione K76.8
- - Ittero neonatale da altre e non specificate lesioni P59.2

Epatocerebrale da deficit di DGUOK ~ Sindrome da deplezione del DNA mitocondriale, forma G31.81**Epatoencefalopatia da deficit combinato della fosforilazione ossidativa di tipo 1 ~ E88.8, K72.79†****Epato-eritropoietica ~ Porfiria E80.2****Epatoflebite ~ I80.88****Epatogeno ~ Diabete mellito E13.90****Epatolenticolare ~**

- Degenerazione E83.0
- Demenza in degenerazione E83.0†, F02.8*
- Malattia di Wilson [degenerazione E83.0]

Epatomegalia

- Con splenomegalia non classificata altrove ~ R16.2
- Glicogenica diffusa ~ E74.0†, K77.8*
- Mononucleosi gammaerpetica ~ B27.0†, K77.0*
- Non classificata altrove ~ R16.0
- Polidramnios ~ Sindrome ipertrofia muscolare, Q87.8
- S.A.I. ~ R16.0
- ~
- - Congenito(a): Q44.7
- - Malattia da HIV con B23.8, R16.0

Epatonefromegalia glicogenica ~ E74.0**Epatopatia**

- Alcolica non specificata ~ K70.9
- Idiosincrasica (non prevedibile) ~ da farmaci K71
- IgG4-correlata ~ K75.4
- Neonatale-ritardo dello sviluppo globale ~ Sindrome cataratta congenita-grave Q87.8
- Tossico
- - Con
- - - Altro Disturbo fegato ~
- - - - K71.8
- - - - K71.88
- - - Colestasi ~ K71.0
- - - Epatite
- - - - Acuta ~ K71.2
- - - - Lupoide ~ K71.5
- - - - Non classificata altrove ~ K71.6
- - - Epatite cronica
- - - - Attiva ~ K71.5
- - - - Lobulare ~ K71.4
- - - - Persistente ~ K71.3
- - - Fibrosi e cirrosi epatica ~ K71.7
- - - Granulomi epatici ~ K71.88

Epatopatia –Continuazione

- Tossico –Continuazione
- - Con –Continuazione
- - - Iperplasia nodulare focale → K71.88
- - - Necrosi epatica → K71.1
- - - Peliosi epatica → K71.88
- - Non specificata → K71.9
- - Prevedibile) → da farmaci K71
- → Sindrome ritardo di crescita - disabilità intellettiva - Q87.8

Epatopleurica – Fistola J86.08**Epatopolmonare – Fistola J86.08****Epatoptosi → K76.8****Epatorenale**

- Tipo
- - 1 → Sindrome K76.7
- - 2 → Sindrome K76.7
- - -
- - Glicogenosi E74.0
- - Sindrome K76.7
- - Tirosinemia E70.2

Epatosplenico a cellule T – Linfoma C86.1**Epatosplenomegalia**

- Degenerazione cerebellare – Ittiosi - Q87.8
- Iperlipemica di tipo Bürger-Grütz → E78.3†, K77.8*
- Megacariocitica mieloide → D47.4
- S.A.I. → R16.2

EPEC [Escherichia coli enteropatogena] – Diarrea da A04.0**Ependimale –**

- Cisti gliependimale/ Q04.6
- Glioblastoma C71.9

Ependimite da cytomegalovirus → B25.88†, G05.1***Ependimoblastoma**

- Cervello → C71.0
- Lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo → C71.8
- Lobo frontale → C71.1
- Lobo occipitale → C71.4
- Lobo parietale → C71.3
- Lobo temporale → C71.2
- Quarto ventricolo → C71.7
- Ventricolo cerebrale → C71.5
- → C71.9

Ependimoma

- Anaplastico
- - Midollo spinale → C72.0
- - Quarto ventricolo → C71.7
- - Ventricolo cerebrale → C71.5
- - → C71.9
- Basso grado → D43.2
- Encefalo → C71.9
- Lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo → C71.8

Ependimoma –Continuazione

- Maligno → C71.9
- Midollo spinale → C72.0
- Mixopapillare → D43.2
- Positivo per la fusione del gene RELA → C71.5
- Quarto ventricolo → C71.7
- Ventricolo cerebrale → C71.5
- → C71.9

EPH [edema-proteinuria-ipertensione] – Gestosi O14.9**Epiblefaron → Q10.3****Epicanto inverso**

- Ptosì → Blefarofimosi - Q10.3
- → BPES [Sindrome blefarofimosi-ptosi- Q10.3

Epicardiche – Placche I31.88**Epicondilitis**

- Laterale → M77.1
- Mediale → M77.0

Epicondilo

- Epicondili, non specificato → Frattura dell'estremità distale dell'omero: S42.44
- Laterale → Frattura dell'estremità distale dell'omero: S42.42
- Mediale → Frattura dell'estremità distale dell'omero: S42.43
- Non specificato → Frattura dell'estremità distale dell'omero: Epicondilo, S42.44

Epicranica subaponevrotica da trauma da parto – Emorragia P12.2**Epidemia influenzale A/H5N1 [influenza aviaria] → U69.21†****Epidemico**
v./v.a. Tipo di malattia**Epidermico**

- Bocca → Cisti K09.8
- Epidermolitico → Nevo Q80.3
- Epstein → Perle K09.8
- Non specificato → Ispessimento L85.9
- Papulare con strati cellule basali palizzata → Sindrome
- - - Nevi Q87.8
- - - PENS [nevi Q87.8
- Specificato → Altra forma di ispessimento L85.8
- Tossico
- - Con interessamento
- - - Inferiore al 30% della superficie corporea → Necrolisi L51.20
- - - Mucose → Necrolisi L51.21
- - - Uguale o superiore al 30% della superficie corporea → Necrolisi L51.21
- - → TEN [Necrolisi L51.20
- Verrucoso
- - Con angiodisplasia e aneurismi] → Sindrome NEVADA [nevo Q87.8
- - Infiammatorio lineare [NEVIL] → Nevo Q82.5
- - -

Epidermico –Continuazione

- - - Continuazione
- - Ciste
- - - L72.0
- - - Inclusione L72.0
- - Endoplastite da stafilococco T82.7, B95.7†
- - Sindrome SOLAMEN [Crescita segmentaria eccessiva - lipomatosi - malformazione arterovenosa - nevo Q87.8

Epidermide

- O il derma → Ulcera da decubito [pressione] con: perdita cutanea a spessore parziale che coinvolge l' L89.1
- -
- - Congelamento con necrosi parziale dell' T33
- - Lipodistrofia da deficit combinato di insulina, IGF1 [fattore di crescita insulino-simile 1] e EGF [fattore di crescita dell' E88.1

Epidermiolitico correlato a KRT1 – Cheratoderma diffuso non Q82.8**Epidermodisplasia verruciforme → B07****Epidermoide esofageo – Carcinoma C15.9****Epidermolisi**

- Bolloso
- - Acantolitica letale → Q81.0
- - Acquisita → L12.3
- - Atrofizzante letale → Q81.1
- - Dermolitica → Q81.2
- - Distrofica
- - - Acrale → Q81.2
- - - Autosomica dominante generalizzata → Q81.2
- - - Dominante, affezione ungueale isolata → Q81.2
- - - Generalizzata autosomica recessiva, forma intermedia → Q81.2
- - - Localizzata → Q81.2
- - - Pretibiale → Q81.2
- - - Recessiva generalizzata grave → Q81.2
- - - → Q81.2
- - Giunzionale
- - - Con atresia pilorica → Q81.8, Q40.8
- - - Generalizzato
- - - - Gravis → Q81.1
- - - - Intermedia → Q81.8
- - - Inversa → Q81.8
- - - Localizzata, tipo non-Herlitz] → JEB-nH loc [Q81.8
- - - Tipo
- - - - Herlitz [JEB-H] → Q81.1
- - - - Herlitz-Pearson → Q81.1
- - - - Non-Herlitz [JEN-nH] → Q81.8
- - Letale → Q81.1
- - Non specificata → Q81.9
- - Progressiva → Q81.8
- - Pruriginosa distrofica → Q81.2
- - Semplice

Epidermolisi –Continuazione

- Bolloso –Continuazione
- - Semplice –Continuazione
- - - Autosomica recessiva associata a cheratina 14 – Q81.0
- - - Con
- - - - Anodontia – Q81.0, K00.0
- - - - Atresia pilorica – Q81.0
- - - - Distrofia muscolare – Q81.0†, G73.7*
- - - - Ipodontia – Q81.0, K00.0
- - - - Pigmentazione a chiazze – Q81.0
- - - Deficit
- - - - BP230 – Q81.0
- - - - Exofilina 5 – Q81.0
- - - - Placofilina – Q81.0
- - - Intermedia con cardiomiopatia – Q81.0, I42.9
- - - Intermediaria generalizzata – Q81.0
- - - Localizzata – Q81.0
- - - Migrante – Q81.0
- - - Superficiale – Q81.0
- - - Tipo
- - - - Dowling-Meara – Q81.0
- - - - Ognà – Q81.0
- - - - Q81.0
- - - Sordità neurosensoriale – Sindrome nefrosica, Q87.8
- - -
- - - Altra Q81.8
- - - Sindrome ILNEB [sindrome nefrosica, pneumopatia interstiziale, J84.90†, N08.8*, Q81.8
- Tossica acuta – L51.20

Epidermolitico

- Anulare – Ittiosi Q80.3
- Autosomica recessiva – Ittiosi Q80.3
- Focale isolato – Cheratoderma palmoplantare non Q82.8
- Superficiale – Ittiosi Q80.8
- Vörner – Cheratoderma palmoplantare Q82.8
- -
- - Ipercheratosi Q80.3
- - Ittiosi Q80.3
- - Nevo epidermico Q80.3

Epidermophyton, Microsporum e Tricophyton – Infezioni da specie appartenenti a B35**Epidermotropo aggressivo – Linfoma cutaneo primitivo a cellule T CD8+ C84.5****Epididimite**

- Blenorragica – A54.2†, N51.1*
- Clamidia – A56.1†, N51.1*
- Erpetica – A60.0†, N51.1*
- Gonococchi – A54.2†, N51.1*
- Orchiepididimite
- - Con ascesso – Orchite, N45.0
- - Senza ascesso – Orchite, N45.9

Epididimite –Continuazione

- S.A.I. – N45.9
- Sifilitico
- - Tardiva – A52.7†, N51.1*
- - - A52.7†, N51.1*
- - Tuberculare – A18.1†, N51.1*
- **Epididimo**
- - Malattie classificate altrove – Disturbi del testicolo e dell' N51.1*
- - O del testicolo – Ascesso dell' N45.0
- - Vescicole seminale
- - O della prostata S.A.I. – Malformazione congenita del dotto deferente dell' Q55.4
- - Prostata – Altre malformazioni congenite del dotto deferente, dell' Q55.4
- -
- - Adenocarcinoma dell' C63.0
- - Assenza acquisita dell' Z90.7
- - Gonorrea dell' A54.2†, N51.1*
- - Mesotelioma dell' C63.0
- - Sifilide dell' A52.7†, N51.1*
- - Sifilide tardiva dell' A52.7†, N51.1*
- - Torsione di: N44.0
- - Tubercolosi
- - - A18.1†, N51.1*
- - - Seno dell' A18.1†, N51.1*
- - Tumore
- - - Benigno: D29.3
- - - Maligno: C63.0

Epidurale

- Durante il
- - Puerperio –
- - - Altre complicanze dell'anestesia spinale od O89.5
- - - Cefalea indotta da anestesia spinale od O89.4
- - Travaglio il parto –
- - - Altre complicanze dell' anestesia spinale ed O74.6
- - - Cefalea indotta da anestesia spinale ed O74.5
- - Gravidanza –
- - Altre complicanze dell' anestesia spinale o O29.5
- - Cefalea indotta da anestesia spinale o O29.4
- - Livello
- - Addome, della regione lombosacrale e della pelvi – Traumatismo di vasi sanguigni S35.80
- - Collo – Traumatismo di vasi sanguigni S15.80
- - Torace – Traumatismo di vasi sanguigni S25.80
- - Non traumatica – Emorragia I62.1
- - Tuberculare – Ascesso A17.8†, G07*
- -
- - Ascesso o granuloma
- - - Intracranico: G06.0

Epidurale –Continuazione

- - - Continuazione
- - Ascesso o granuloma –Continuazione
- - - Intrarachidiano: G06.1
- - Ematoma S06.4
- - Emorragia S06.4
- - Emorragia postoperatoria spinale G97.82

Epifisario

- v./v.a. Displasia epifisaria
- - Arresto di sviluppo M89.1

Epifisi

- Cono – Displasia craniofaciale - Q87.5
- Distale – S42.44
- Epifisiolisi – Frattura dell'estremità distale del femore: S72.42
- Falangeali [ASPED] – Displasia ad ali d'angelo delle Q78.8
- Ghiandola pineale – Tumore
- - Benigno: D35.4
- - Comportamento incerto o sconosciuto: D44.5
- - Maligno: C75.3
- - Multiple in sovrannumero – Sindrome da alta statura-alluci allungati- Q87.3
- - Prossimale
- - Epifisiolisi – Frattura del collo del femore: S72.02
- - - S42.21
- - Ulnare
- - Distale [Burns] – Osteocondrosi (giovane): dell' M92.1
- - Superiore – Frattura dell' S52.00
- - Vertebre, dell'orecchio esterno e del naso]-plus – Sindrome EVEN [displasia delle Q87.8

Epifisiolisi

- Femorale prossimale (non traumatica) – M93.0
- - Frattura
- - Collo del femore: Epifisi (prossimale), S72.02
- - Estremità distale del femore: Epifisi, S72.42

Epifisite

- Non specificata come giovanile o dell'adulto e di localizzazione non specificata – M93.9
- Sifilitica congenita – A50.0†, M90.29*
- Specificata come giovanile e di localizzazione non specificata – M92.9

Epifora – H04.2**Epigastrico**

- v./v.a. Ernia epigastrica
- - Dolore R10.1

Epigastrio – S31.1**Epiglottica –**

- Carcinoma a cellule squamose della vallecola C10.0
- Tumore Maligno: vallecola C10.0

Epiglottide

- Bordo libero [margine] – C10.1

Epiglottide –Continuazione

- Confermata batteriologicamente o istologicamente ~ Tubercolosi dell' A15.5
- Faccia anteriore ~ D10.5
- Glottica laringe cartilagine tiroideo ~
- - Agnesia della cartilagine cricoide, dell' Q31.8
- - Assenza della cartilagine cricoide, dell' Q31.8
- - Atresia della cartilagine cricoide, dell' Q31.8
- Non classificato altrove ~ Traumatismo dell' S19.9
- Porzione sopraiodea
- - S.A.I. ~ C32.1
- - -
- - - D02.0
- - - D14.1
- - - D38.0
- - -
- - S11.01
- - Carcinoma a cellule squamose
- - - C32.1
- - - Faccia anteriore dell' C10.1
- - Contusione dell' S10.0
- - Faccia dorsale (laringea) dell' C32.1
- - Fissurazione dell' Q31.8
- - Lesione aperta dell' S11.01
- - Sifilide tardiva dell' A52.7†, J99.8*
- - Tubercolosi dell' A16.4
- - Tumore
- - - Maligno: Faccia anteriore dell' C10.1
- - - Neuroendocrino maligno della faccia dorsale dell' C32.1

Epiglottide

- Acuta ~ J05.1
- S.A.I. ~ J05.1

Epignato ~ Q89.4**Epilessia**

v./v.a. alopecia-epilessia-piorrea-disabilità intellettiva

- Anomalia
- - Anali - ipoplasia delle falangi distali ~ Disabilità cognitiva grave - Q87.8
- - Tono muscolare ~ Sindrome microcefalia - disabilità intellettiva - sordità neurosensoriale - Q87.8
- Atipica benigna ~ G40.00
- Benigno
- - Con
- - - Parossismi occipitali ~ G40.08
- - - Ponte centrotemporali [Rolando] ~ G40.08
- - Lattante
- - - Con attacchi a complessi focali ~ G40.08
- - - Watanabe] ~ G40.08
- - Occipitale ~ G40.08
- - Parziale con patologia affettiva ~ G40.02
- Calcificazioni cerebrale ~

Epilessia –Continuazione

- Calcificazioni cerebrale ~ –Continuazione
- - CEC [Celiachia - K90.0, G40.8
- - Celiachia - K90.0, G40.8
- - Cisticercosi ~ B69.0†, G94.8*
- - Con
- - Assenza
- - - Infanzia ~ G40.3
- - - Miocloniche ~ G40.4
- - - ~ giovanile G40.3
- - Attacchi di gran male al risveglio ~ G40.3
- - Crisi
- - - Mioclonoastatiche ~ G40.4
- - - Mioclono-astatiche ~ G40.4
- - Contratture articolari progressive - facies caratteristica ~ Ritardo mentale legato all'X - Q87.8
- - Correlata a MTHFS ~ Sindrome da ritardo dello sviluppo, microcefalia, bassa statura ed G31.88
- - Deficit
- - Chetoacido deidrogenasi chinasi a catena ramificata ~ Sindrome autismo- E71.1
- - Cognitivo da deficit di WWOX ~ Sindrome atassia cerebellare autosomica recessiva- G11.1
- - Diabete neonatale
- - Forma intermedia ~ Sindrome DEND [ritardo dello sviluppo- E10.40
- - Permanente ~ Sindrome da microcefalia primitiva, Q87.8
- - ~ Sindrome DEND [ritardo dello sviluppo- E10.40
- - Dipendente dalla piridossina ~ G40.8
- - Disabilità intellettiva ritardo dello sviluppo ipertrofia gengive ~ Sindrome
- - Dismorfismi facciali, ipertricosi, Q87.0
- - FHEIG [dismorfismi facciali, ipertricosi, Q87.0
- - Focale - disabilità cognitiva - malformazione cerebrotocerebellare ~ Q04.8
- - Fotosensibile ~ G40.8
- - Generalizzato
- - - Con convulsioni febbrili plus ~ G40.3
- - - Discinesia parossistica ~ G40.3, G24.8
- - Grande male della prima infanzia ~ G40.4
- - Indotta da sussulti ~ G40.8
- - Infantile
- - - Con sindrome mioclonica grave ~ G40.4
- - - Familiare benigna] ~ BFIE [G40.3
- - Legato X
- - Disturbi dell'apprendimento - disturbi del comportamento ~ G40.2
- - ~ Spasticità - deficit cognitivo - G40.4
- - Lettura ~ G40.8
- - Limbica ~ Sindrome della personalità da F07.0
- - Lobo temporale
- - Autosomica dominante ~ G40.2

Epilessia –Continuazione

- Lobo temporale –Continuazione
- - Mesiale
- - - Con sclerosi ippocampale ~ G40.2, G37.8
- - - Esordio infantile con grave regressione cognitiva ~ G40.2
- - Mesiale temporale familiare con convulsioni febbrili ~ G40.2
- - Mioclonica
- - Benigna dell'infanzia ~ G40.3
- - Con fibre rosse sfilacciate] ~ Sindrome MERRF [Myoclonus Epilepsy with Ragged-Red Fibres] [G31.81
- - Encefalopatie non progressive ~ G40.4
- - Familiare benigna dell'adulto ~ G40.3
- - Infantile
- - - Familiare ~ G40.3
- - - ~ benigna G40.3
- - Piccolo male impulsivo] ~ giovanile G40.3
- - Progressivo
- - - Con distonia ~ G40.3, G24.9
- - - Tipo
- - - - 4 ~ G40.3
- - - - 5 ~ G40.3
- - - -
- - - - G40.3
- - - Atrofia muscolare spinale - G12.1, G40.3
- - Nefropatia ~ Aterosclerosi - sordità - diabete - Q87.8
- - Non specificata ~ G40.9
- - Nordico ~
- - E75.4
- - Ceroidolipofuscinosi neuronale, variante E75.4
- - Notturna del lobo frontale, autosomica dominante] ~ ADNFE [G40.1
- - Parassitaria non classificata altrove ~ B71.9†, G94.8*
- - Parziale
- - - Benigno infanzia con
- - - Convulsioni generalizzate secondarie ~ G40.1
- - - Crisi parziali complesse ~ G40.2
- - Continua [Kozhevnikov] ~ G40.5
- - Familiare ~ G40.1
- - Prima infanzia con attacchi focali migranti ~ G40.4
- - Progressiva - ritardo mentale, tipo finnico ~ E75.4
- - Psicomotoria benigna [attacchi di terrore] ~ G40.02
- - Psoriasi ~ Ritardo mentale legato all'X - Q87.8
- - Riflessa da acqua calda ~ G40.8
- - Ritardo mentale - cardiopatia ~ Microcefalia - Q87.8
- - Rolandica
- - Disprassia verbale ~ G40.08, R48.2

Epilessia –Continuazione

- Rolandica –Continuazione
- - Distonia parossistica indotta dall'esercizio - crampo dello scrittore - *G40.08*
- Rolando - *G40.08*
- Segni extrapiramidali - Sindrome disabilità intellettiva- *Q87.8*
- Sindrome
- - Epilettico
- - - Cui si ignora se siano focali o generalizzate - *G40.8*
- - - Generalizzato
- - - - Idiopatiche - *G40.3*
- - - - - Altre *G40.4*
- - - Idiopatico definito localizzazione focale parziale con crisi esordio focale
- - - - Non specificate - *G40.09*
- - - - - Altre *G40.08*
- - - Sintomatico definito localizzazione focale parziale con crisi parziale
- - - - Complesse - *G40.2*
- - - - Semplici - *G40.1*
- - Landau-Kleffner] - Afasia acquisita con *F80.3*
- Sintomatica] - PMSE [Sindrome polidramnios - megalencefalia - *Q87.0*
- Telangectasia - Sindrome da *Q87.0*
- Temporale
- - Familiare - *G40.2*
- - Mesiale familiare benigna - *G40.2*
- -
- - Altre *G40.8*
- - Anomalie congenite multiple - ipotonia - *Q87.8*
- - Atassia spinocerebellare mitocondriale con *G31.81*
- - Demenza in *G40.9†, F02.8**
- - Pachigia - disabilità intellettiva - *Q04.3*
- - Psicosi schizofreniformi nell' *F06.2*
- - Sindrome
- - - Disabilità cognitiva legata all'X-malformazione di Dandy-Walker-malattia dei gangli della base- *Q87.8*
- - - Iperecplessia ed *G25.88, G40.3*
- - - Paraplegia spastica, grave ritardo dello sviluppo ed *G11.4*

Epilettica-discinetica infantile - Encefalopatia *G40.3***Epilettico**

- Anomalia
- - Neurologiche - Sindrome da iperaldosteronismo primitivo-crisi *E26.0†, G99.8**
- - Oculari - osteopenia - atrofia cerebellare - Sindrome ritardo dello sviluppo neurologico - crisi *E88.8*
- Attacchi S.A.I. - *G40.9*
- Bioelettrico durante il sonno - Stato *G40.01*
- Cecità corticale - ritardo dello sviluppo - Sindrome da microcefalia progressiva - crisi *Q02*

Epilettico –Continuazione

- Cisticercosi - Attacco *B69.0†, G94.8**
- Convulsioni S.A.I. - *G40.9*
- Correlato
- - CDKL5 - Encefalopatia *G40.4*
- - D
- - - Alcol - Crisi *G40.5*
- - - Alterazioni ormonali - Crisi *G40.5*
- - - Farmaci - Crisi *G40.5*
- - - Privazione di sonno - Crisi *G40.5*
- - - Stress - Crisi *G40.5*
- - IRF2BPL - Sindrome da regressione del neurosviluppo, distonia e crisi *G31.88*
- - PUM1 - Sindrome da ritardo dello sviluppo-atassia-crisi *Q87.1*
- - Criptogenici ad esordio tardivo - Spasmi *G40.8*
- - Cui si ignora se siano focali o generalizzate - Epilessie e sindromi *G40.8*
- - Disabilità intellettiva - Sindrome ritardo dello sviluppo globale - anomalie neuroftalmologiche - crisi *Q87.8*
- - Discinetica correlata a FOXG1 - Encefalopatia *Q93.5*
- - Elettrico durante il sonno ad onde lente] - ESES [Stato *G40.01*
- - Esordio
- - Infantile - Sindrome *G40.8*
- - Precoce
- - - Anomalie degli arti distali - dismorfismi facciali - ritardo dello sviluppo globale - Sindrome crisi *Q87.0*
- - - Cecità corticale, disabilità intellettiva e dismorfismi facciali - Sindrome da encefalopatia *G40.4*
- - - - Encefalopatia *G40.4*
- - Generalizzato
- - Idiopatiche - Epilessia e sindromi *G40.3*
- - - Altre epilessie e sindromi *G40.4*
- - Grave ad esordio precoce correlata a RNF13 - Encefalopatia *G40.4*
- - Idiopatico definito localizzazione focale parziale con crisi esordio focale
- - - Non specificate - Epilessia e sindromi *G40.09*
- - - Altre epilessie e sindromi *G40.08*
- - Infantile
- - Letale correlata a ITPA con cataratta e coinvolgimento cardiaco - Encefalopatia *G40.4*
- - Precoce - Encefalopatia *G40.3*
- - Ipotonia - cataratta - ritardo dello sviluppo - Sindrome letale ventricolo sinistro non compatto - crisi *G31.81*
- - KCNQ2-correlata - Encefalopatia *G40.4*
- - Macrocefalia e obesità - Sindrome da disabilità intellettiva, crisi *Q87.8*
- - Neonatale
- - Associata a PNPO - Encefalopatia *G40.8*
- - Deficit di glutaminalasi - Encefalopatia *E72.8, G40.4*

Epilettico –Continuazione

- Non
- - Specificato - Stato di male *G41.9*
- - Specifiche
- - - Atoniche - Crisi *G40.3*
- - - Cloniche - Crisi *G40.3*
- - - Miocloniche - Crisi *G40.3*
- - - Toniche - Crisi *G40.3*
- - - Tonico-cloniche - Crisi *G40.3*
- - Trattabili e microcefalia progressiva - Sindrome da atrofia cerebrale e cerebellare generalizzata, crisi *Q02*
- Parziale complesso - Stato di male *G41.2*
- Refrattario
- - Disabilità intellettiva - Sindrome da ipomagnesemia primitiva, crisi *E83.4*
- - Nuova insorgenza - Stato *G41.8*
- Ritardo mentale - Osteogenesi imperfetta - retinopatia - crisi *Q87.8*
- S.A.I. - Psicosi *F06.8*
- Scoliosi - macrocefalia - Sindrome crisi *Q87.8*
- Sintomatico definito localizzazione focale parziale con crisi parziale
- - Complesse - Epilessia e sindromi *G40.2*
- - Semplici - Epilessia e sindromi *G40.1*
- Speciali - Sindromi *G40.5*
- Sviluppo correlata a SYNGAP1 - Encefalopatia *F83, G40.4*
- Tonico-clonico - Stato di male *G41.0*
- -
- - Altro stato di male *G41.8*
- - Sindrome
- - - *G40.9*
- - - Spasticità neonatale letale-encefalopatia *G40.4, R09.2*
- - Stato
- - - Assenze *G41.1*
- - - Grande male *G41.0*
- - - Piccolo male *G41.1*

Epiloia - *Q85.1***Epimerasi -**

- Aciduria metilmalonica da deficit di metilmalonil-CoA *E71.1*
- Deficit di galattosio *E74.2*
- Neurodegenerazione deficit
- - NADHX *E88.8†, G32.8**
- - NADPHX *E88.8†, G32.8**

Epiloele - *K46***Epipodofillotossine - Sindrome mielodisplastica da *D46.9*****Epiretinica - Gliosi *H35.38*****Episclerale aumentata - Glaucoma secondario in pressione venosa *H40.5*****Episclerite**

- Gotta - *M10.99†, H19.0**
- Malattie classificate altrove - Sclerite ed *H19.0**

Episclerite –Continuazione

- Sifilitica tardiva → A52.7†, H19.0*
- Tubercolare → A18.5†, H19.0*
- → H15.1

Episiotomia

- Con successiva estesa lacerazione → 070
- →
- Deiscenza di: 090.1
- Infezione di ferita da 086.0
- Parto con minima o senza assistenza, con o senza 080

Episodico

- v./v.a. Atassia episodica
- Ereditaria → Adinamia G72.3
- Parossistica → Disturbo da attacchi di panico [ansia F41.0
- →
- Cefalea
- - Grappolo: G44.0
- - Tensiva G44.2
- - Micosi B48.7
- - Sindrome familiare del dolore M79.89

Episodio

- Affettivo misto → F38.0
- Apoplettici → Miopatia mitocondriale con encefalopatia, acidosi lattica ed G31.81
- Cianosi neonatale → P28.2
- Delirante acuto Bouffée délirante
- - Con sintomi schizofrenici → F23.1
- - Senza sintomi schizofrenici o non specificata → F23.0
- Depressione
- - Maggiore con sintomi psicotici → Singolo F32.3
- - Mascherata S.A.I. → Singoli F32.8
- - Psicogena → singoli F32
- - Psicotica → Singolo F32.3
- - Reattiva (F32.0, F32.1, F32.2) → singoli F32
- Depressivo
- - Altro tipo → F32.8
- - Brevi ricorrenti → F38.1
- - Grave
- - - Con sintomo psicotico
- - - - Atto → Disturbo affettivo bipolare, F31.5
- - - - → F32.3
- - - Senza sintomo psicotico
- - - - Atto → Disturbo affettivo bipolare, F31.4
- - - - → F32.2
- - Lieve
- - - O di media gravità in atto → Disturbo affettivo bipolare, F31.3
- - - - → F32.0
- - Media gravità → F32.1
- - Non specificato → F32.9
- Grave
- - Con sintomi psicotici in atto → Disturbo depressivo ricorrente, F33.3

Episodio –Continuazione

- Grave –Continuazione
- - Ricorrente
- - - Depressione
- - - - Maggiore con sintomi psicotici → F33.3
- - - - Psicotica → F33.3
- - - Psicosi depressivo
- - - - Psicogena → F33.3
- - - - Reattiva → F33.3
- - Senza sintomi psicotici in atto → Disturbo depressivo ricorrente, F33.2
- - Ipomaniacale in atto → Disturbo affettivo bipolare, F31.0
- - Ipotonico-iporesponsivo → T88.1
- - Lieve in atto → Disturbo depressivo ricorrente, F33.0
- - Maniacale
- - Altro tipo → F30.8
- - Atto → Disturbo affettivo bipolare, F31.1
- - Con sintomi psicotici in atto → Disturbo affettivo bipolare, F31.2
- - Non specificato → F30.9
- - Ricorrenti S.A.I. → F31.8
- - - disturbo bipolare, singolo F30
- - Media gravità in atto → Disturbo depressivo ricorrente, F33.1
- - Misto in atto → Disturbo affettivo bipolare, F31.6
- - Psicosi depressivo
- - - Psicogena → Singolo F32.3
- - - Reattiva → Singolo F32.3
- - Reazione depressiva → singoli F32
- - Ricorrente F33 0 o F33 1
- - Depressione
- - - Psicogena → F33
- - - Reattiva → F33
- - Reazione depressiva → F33
- - Sincopali - perodattilia - sequenza di Robin - Extrasistoli ventricolari con Q87.8
- - Singolo senza sintomo psicotico depressione
- - Agitata → F32.2
- - Con rischio vitale → F32.2
- - Maggiore → F32.2
- - Tipo ictus → Sindrome MELAS [Myopathy, Encephalopathy, Lactic Acidosis, Stroke-like episodes] [miopatia, encefalopatia, acidosi lattica, G31.81

Epispadia → Q64.0**Epistassi** → R04.0**Epistrofeo** →

- S12.1
- Frattura bilaterale dell'arco vertebrale dell' S12.1
- Osteoblastoma dell' D16.6

Epiteliale

- Benigno
- - Ghiandola

Epiteliale –Continuazione

- Benigno –Continuazione
- - Ghiandola –Continuazione
- - - Salivari → Tumore D11.9
- - - Sottomandibolare → Tumore D11.7
- - - Sublinguale → Tumore D11.7
- - Parotide → Tumore D11.0
- - Borderline dell'ovaio → Tumore C56
- - Infettiva → Cheratite B00.5†, H19.1*
- - Intestinale → Displasia K63.8
- - Lingua → alterazioni K13
- - Lisch → Distrofia corneale H18.5
- - Maligno ghiandola
- - Salivari → Tumore C07
- - Sottolinguale → Tumore C08.1
- - Sottomandibolare → Tumore C08.0
- →
- - Distrofia corneale: H18.5
- - Mastopatia cistica con proliferazione N60.3

Epitelio

- Orale incluso lingua →
- - Eritroplachia dell' K13.2
- - Leucoedema dell' K13.2
- - Leucoplachia ed altre alterazioni dell' K13.2
- Piatto
- - Canale della cervice → Spostamento congenito di Q51.8
- - Mucosa dell'utero → Spostamento congenito di Q51.8
- Pigmentato
- - Iride → Degenerazione
- - - H21.2
- - Retina → Distacco dell' H35.7
- - Retinico
- - - Simulante il fondo flavimaculato → Distrofia multifocale a pattern dell' H35.5
- - - -
- - - - Amartoma combinato della retina e dell' D31.2
- - - - Distrofia reticolare dell' H35.5
- - Vaginale → Erosione dell' N89.8

Epitelioidi

- v./v.a. Sarcoma epitelioidi
- Fegato → Emangioendotelioma C22.7
- Perivascolari → Tumore delle cellule D48.1
- Tessuto molle
- - Arto
- - - Inferiori → Emangioendotelioma C49.2
- - - Superiori → Emangioendotelioma C49.1
- - Collo → Emangioendotelioma C49.0
- - Testa → Emangioendotelioma C49.0
- →
- - Emangioendotelioma C49.9
- - Tumore trofoblastico
- - - C58

Epitelioidi –Continuazione

- - - Continuazione
- - Tumore trofoblastico –Continuazione
- - - D39.2

Epitelioma

- Calcificante di Malherbe – D23.9
- Squamoso multiplo a risoluzione spontanea] – MSSE [D23.9
- Timo – D15.0

Epitimpanico

- Cronica suppurativa – Otite media H66.2
- - -
- - Malattia cronica suppurativa del recesso H66.2
- - Perforazione del recesso H72.1

Epitubercolosi

- Confermato
- - Batteriologicamente – A15.7
- - Istologicamente – A15.7
- - A16.7

EPN – D59.5**Epoca**

- Gestazione accertato o sospettato – Assistenza prestata alla madre sospetto ritardo di crescita fetale
- - Basso peso per l' O36.5
- - Piccolo per l' O36.5
- Procedura – procedure chirurgiche e mediche come causa di reazioni anomale del paziente o di complicanze tardive, senza menzione di infortunio all' Y84.9!

Epoophoron – Cisti: dell' Q50.5**EPP [Protoporfiria eritropoietica] – E80.0****Epstein**

v./v.a. Van Bogaert-Scherer-Epstein

- - -
- - Perle epidermiche di K09.8
- - Sindrome di N04.9

Epstein-Barr

v./v.a. Virus di Epstein-Barr

- Virus-positiva sistemica dell'infanzia – Malattia linfoproliferativa delle cellule T D82.3

Epulide

- Cellule giganti – K06.8
- Congenita – K06.8
- Fibrosa – K06.8

Equatoriale – Stafiloma H15.8**Equilibrio**

- Acido
- - Base
- - - Feto – Alterata(o) O68.3
- - - Non classificati altrove – Altri disturbi dei liquidi, degli elettroliti e dell' E87.8
- - Basico – Disturbo misto dell' E87.4
- Elettrolitico, calorico e idrico – Avvelenamento: Farmaci agenti sull' T50.3
- Simpatico – Disturbo dell' G90.88
- - Disturbo autonomo dell' G90.88

Equina

- Completa – Sindrome della cauda G83.40
- Est – Encefalite A83.2
- Incompleta – Sindrome della cauda G83.41
- Non specificata – Sindrome della cauda G83.49
- Orientale – Encefalite A83.2
- Ovest – Encefalite A83.1
- Traumatico
- - Completa – Sindrome della cauda S34.30
- - Incompleta – Sindrome della cauda S34.31
- Venezuelana – Febbre A92.2
- - -
- - Altro
- - - Malformazioni congenite della cauda Q06.3
- - - Non specificati traumi della cauda S34.38
- - Gomma della cauda A52.1†, G07*
- - Tumore Maligno: Cauda C72.1

Equino

- Acquisito – Piede M21.62
- S.A.I. – Piede Q66.0
- Varo – Piede torto Q66.0

Equitazione o di mezzo trainato da animali – Incidente d' V99!**Equivalenti – Emicrania: G43.1****Erb**

- v./v.a. Erb-Oppenheim-Goldflam
- Provocata da trauma da parto – Paralisi di P14.0

Erb-Charcot – Malattia di G11.4**Erbe – Abuso di: rimedi popolari o a base di F55****Erbicidi**

- Fungicidi – Effetto tossico: T60.3
- - Effetto tossico degli T60.3

Erb-Oppenheim-Goldflam – Sindrome di G70.0**Erdheim-Chester – Malattia di D76.3****Ereditario**

v./v.a. Tipo di malattia

Eredofamiliare

- Neuropatica – Amiloidosi E85.1
- Non
- - Neuropatica – Amiloidosi E85.0
- - Specificata – Amiloidosi E85.2

Eredopatia atattica polineuritiforme – G60.1**Erettile**

- Psicogena – Disfunzione F52.2
- - Disfunzione N48.4

Erezione

- Origine organica – Debolezza di N48.4
- Persistente dolorosa – N48.3
- Uomo – Disturbo dell' F52.2

ERG] – Anormalità di: elettroretinografia [R94.1**Ergoterapia e rieducazione professionale non classificate altrove – Z50.7!****Erickson**

v./v.a. Abruzzo-Erickson

Eriksson

v./v.a. Forsius-Eriksson
v./v.a. Laurell-Eriksson

Erisipela

- Orecchio esterno – A46†, H62.0*
- - -
- - A46
- - - Otite esterna in corso di A46†, H62.0*

Erisipelatosi – Dermatite L00.0**Erisipeloide**

- Cutaneo – A26.0
- - Altre forme di A26.8

Eritema

- Ab igne [dermatite dello scaldino] – L59.0
- Acneiforme – L66.4
- Acrale necrotico – L53.8
- Altre malattie classificate altrove – L54.8*
- Anulare centrifugo – L53.1
- Artritico epidemico – A25.1
- Cronico migrante da Borrelia burgdorferi – A69.2
- Elevatum diutinum – L95.1
- Essudativo
- - Multiforme – Artropatia in L51.9†, M14.89*
- - Polimorfo
- - - Bolloso – L51.1
- - - Non
- - - - Bolloso – L51.0
- - - - Specificato – L51.9
- Farmaci localizzato – L27.1
- Figurato cronico – Altra forma di L53.3
- Gengivale lineare – K05.1
- Indurato tubercolare – A18.4
- Intertriginoso – L30.4
- Invernale cheratolitico – Q82.8
- Irideo – L51.1†, H22.8*
- Marginato
- - Febbre reumatica acuta – I00†, L54.0*
- - - L53.2
- Migrante – A26.0
- Multiforme della congiuntiva – L51.1†, H13.8*
- Nodoso –
- - L52
- - Artropatia in L52†, M14.89*
- Palmare ereditario – Q27.8
- Pelle intatta – Ulcera da decubito [pressione] limitata al solo L89.0
- Pigmentato fisso – L27.1
- Plantare – L53.8
- Polimorfo – Altra forma di L51.8
- S.A.I. – L53.9
- Tossico

Eritema –Continuazione

- Tossico –Continuazione

- - Neonatale → *P83.1*

- - - *L53.0*

- - da pannolino *L22*

Eritematoso

- Acuto → Lupus *M32.9*

- Cutaneo

- - Cronico → Lupus *L93.0*

- - Subacuto → Lupus *L93.1*

- - - Lupus *L93.0*

- Discoide della palpebra → Lupus *H01.1*

- Disseminato → Lupus *M32.9*

- Integumentale → Lupus *L93.0*

- Iperτροφico → Lupus *L93.2*

- Localizzato → Altra forma di lupus *L93.2*

- Neonatale → Lupus *P00.8*

- Non specificata → Condizione morbosa *L53.9*

- Pinta [carate] → Chiazze *A67.1*

- Profondo → Lupus *L93.2*

- Reticolare → Mucinosi *L98.5*

- Reticolata → Follicolite *L66.4*

- S.A.I. → Lupus *L93.0*

- Sistemico

- - Con interessamento

- - - Polmonare → Lupus *M32.1†, J99.1**

- - - Renale tubulo-interstiziale → Lupus *M32.1†, N16.4**

- - Età infantile

- - - Con interessamento polmonare → Lupus *M32.1†, J99.1**

- - - -

- - - - Encefalopatia in lupus *M32.1†, G05.8**

- - - - Endocardite in lupus *M32.1†, I39.8**

- - - - Glomerulonefrite in lupus *M32.1†, N08.5**

- - - - Pericardite in lupus *M32.1†, I32.8**

- - Familiare → Lupus *M32.8*

- - Farmaci in età infantile → Lupus *M32.0*

- - Indotto da farmaci → Lupus *M32.0*

- - LES] → Lupus *M32.9*

- - Madre → Feto e neonato affetti da: lupus *P00.8*

- - -

- - - Altre forme di lupus *M32.8*

- - - Artrite cerebrale in lupus *M32.1†, I68.2**

- - - Demenza in lupus *M32.1†, F02.8**

- - - Encefalite in lupus *M32.1†, G05.8**

- - - Glomerulonefrite

- - - - Lupus *M32.1†, N08.5**

- - - - Proliferativa diffusa in lupus *M32.1†, N08.5**

- - - Malattia

- - - - Glomerulare in lupus *M32.1†, N08.5**

- - - - Renale tubulo-interstiziale in lupus *M32.1†, N16.4**

Eritematoso –Continuazione

- Sistemico –Continuazione

- - - -Continuazione

- - - Miopatia in lupus *M32.1†, G73.7**

- - - Nefrite in lupus *M32.1†, N08.5**

- - - Nefrosi in lupus *M32.1†, N08.5**

- - - Pericardite in lupus *M32.1†, I32.8**

- - - Polineuropatia in lupus *M32.1†, G63.5**

- Specificate → Altre condizioni morbose *L53.8*

- -

- - Encefalopatia in lupus *M32.1†, G05.8**

- - Endocardite in lupus *M32.1†, I39.8**

- - Lupus tumidus *L93.2*

- - Pemfigo *L10.4*

Eritermalgia primitiva → *I73.8*

Eritrasma → *L08.1*

Eritremia

- Acuta

- - Remissione completa → *C94.01*

- - - *C94.00*

- Cronica

- - Remissione completa → *D45*

- - - *D45*

- Remissione completa → *C94.01*

- - *C94.00*

Eritremica

- Acuta in remissione completa → Mielosi *C94.01*

- - Mielosi *C94.00*

Eritroblastica ereditaria con positività del test del siero acidificato (hempas) → Multinuclearità *D64.4*

Eritroblastopenia transitoria dell'infanzia → *D60.1*

Eritroblastosi tipo Heilmeyer-Schöner

- Remissione completa → *D45*

- - *D45*

Eritrocheratodermia

- Cardiomiopatia] → Sindrome EKC [*Q82.8, I42.0*

- Coccarda → *Q82.8*

- Simmetrica progressiva → *Q82.8*

- Variabilis → *Q82.8*

Eritrocianosi → *I73.8*

Eritrocitario

- Pura congenita → Aplasia *D61.0*

- - Sindrome OSLAM [osteosarcoma - anomalie degli arti - macrocitosi *C41.9, Q74.9*

Eritrociti

- Puri → Aplasia acuta acquisita degli *D60.0*

- -

- - Anemia emolitica

- - - Deficit di piruvato chinasi negli *D55.2*

- - - Eccesso di adenosina deaminasi negli *D55.3*

- - Deficit di piruvato chinasi negli *D55.2*

Eritrocitosi

- Familiare → *D75.0*

- Gammopatia monoclonale - ascessi perinefrici - shunt intrapolmonare] → Sindrome TEMPI [Telangectasia - *D47.2*

- Primitiva congenita → *D75.0*

- S.A.I. → *D75.1*

- Secondaria autosomica dominante → *D75.1*

- Stress → *D75.1*

- - *D75.1*

Eritroderma

- Bolloso congenito ittiosiforme → *Q80.3*

- Congenito letale → *L21.1*

- S.A.I. → *L53.9*

Eritrodermia

- Desquamativa → *L21.1*

- Ittiosiforme

- - Bollosa congenita di Brock → *Q80.3*

- - Non bollosa congenita → *Q80.2*

- - Reticolare congenito →

- - - *Q80.3*

- - - CRIE [*Q80.3*

- Reticolo-leucemica maligna → *C84.1*

Eritrodisestesia palmoplantare → *L27.1*

Eritroedema → *T56.1*

Eritroleucemia

- Acuta in remissione completa → *C94.01*

- Remissione completa → *C94.01*

- - *C94.00*

Eritroleucemia in remissione completa → Mielosi *C94.01*

Eritromelalgia

- Secondaria → *I73.8*

- -

- - *I73.8*

- - Malattia di Mitchell (*I73.8*

Eritroplachia dell'epitelio orale, inclusa la lingua → *K13.2*

Eritroplasia Queyrat

- S.A.I. → *D07.4*

- - *D07.4*

Eritropoietica

- Congenita] → CEP [Porfiria *E80.0*

- - EPP [Protoporfiria *E80.0*

Eritropoietina → Policitemia: dovuta a: *D75.1*

Eritroprosopalgia di Bing → *G44.0*

Eritrosedimentazione → Aumento della velocità di *R70.0*

Eritrosi cronica

- Remissione completa → *D45*

- - *D45*

Ermafroditismo

- Non classificato altrove → *Q56.0*

- Vero

- - Con cariotipo 46,XX → *Q99.1*

- - - Chimerismo 46,XX/46,XY con *Q99.0*

Ermellino ~ Albinismo cutaneo, fenotipo E70.3**Ernia**

- Addominale, sede specificata non classificata altrove ~ K45
- Altro disco intervertebrale specificato ~ M51.2
- Bochdalek ~ K44.9
- Causa di occlusione senza gangrena ~ K46.0
- Cerebrale
- Traumatica ~ S06.38
- - - G93.5
- Con
- Gangrena ~ Strozzamento intestinale in K46.1
- Ostruzione fecale ~ K46.0
- Corpo vitreo ~ H43.0
- Discale ~ Lombaggine da M51.2
- Disco cervicale ~ Altra M50.2
- Ischiatica ~ K45
- Larrey ~ K44.9
- Lombare ~ K45
- Mediastinale ~ J98.58
- Morgagni ~ K44.9
- Muscolare (di guaina) ~ M62.8
- Otturatoria ~ K45
- Ovaio e di tuba di Falloppio ~ Prolasso ed N83.4
- Paraombelical ~ K42
- Parete addominale ~ K43.99
- Pudenda ~ K45
- Retroperitoneale ~ K45
- Scrotale ~ K40
- Spigeliocriptorchidismo ~ Sindrome K43.68, Q53.9
- Tronco cerebrale ~ G93.5
- Vescica ~ congenito(a): Q64.7
- ~ Ileo paralitico e ostruzione intestinale senza K56

Ernia addominale

- Causa di occlusione senza gangrena ~ K43.69
- Con
- Gangrena ~ altro
- - - K43.78
- - - Non specificata K43.7
- - Occlusione, senza gangrena ~ Altra K43.68
- Incarcerata senza gangrena ~ K43.69
- Irriducibile
- Senza gangrena ~ K43.69
- - ~ K43.69
- Non specificata
- Con
- Gangrena ~
- - - K43.79
- - - K46.1

Ernia addominale ~Continuazione

- Non specificata ~Continuazione
- Con ~Continuazione
- - - Occlusione senza gangrena ~
- - - - K43.69
- - - - K46.0
- - Senza occlusione o gangrena ~
- - - K43.99
- - - K46.9
- S.A.I. ~
- - K43.99
- - K46.9
- Senza occlusione né gangrena ~ Altra K43.98
- Specificata
- Con
- Gangrena ~ Altra K45.1
- - - Ostruzione, senza gangrena ~ Altra K45.0
- - Senza occlusione o gangrena ~ Altra K45.8
- Strozata senza gangrena ~ K43.69

Ernia cicatriziale

- Addominale ~ K43.2
- Causa di occlusione ~ K43.0
- Con
- Gangrena ~ K43.1
- Occlusione, senza gangrena ~ K43.0
- Incarcerata ~ K43.0
- Irriducibile ~ K43.0
- Parete addominale ~ K43.2
- Senza occlusione né gangrena ~ K43.2
- Strozata ~ K43.0
- ~ K43.2

Ernia del nucleo polposo

- Cervicale con
- Neurite ~ M50.1†, G55.1*
- Radicolopatia ~ M50.1†, G55.1*
- Cervicotoracico con
- Neurite ~ M50.1†, G55.1*
- Radicolopatia ~ M50.1†, G55.1*
- Con mielopatia ~ M51.0†, G99.2*
- Lombare con radicolopatia ~ M51.1†, G55.1*
- Lombosacrale con radicolopatia ~ M51.1†, G55.1*
- Toracico con radicolopatia ~ M51.1†, G55.1*
- Toracolombare con radicolopatia ~ M51.1†, G55.1*
- ~ Neurite in M51.1†, G55.1*

Ernia della linea alba

- Causa di occlusione ~ K43.68
- Con
- Gangrena ~ K43.78
- Occlusione ~ K43.68
- Incarcerata ~ K43.68
- Irriducibile ~ K43.68
- Strozata ~ K43.68

Ernia della linea alba ~Continuazione

- ~ K43.98

Ernia di Spigelio

- Causa di occlusione ~ K43.68
- Con
- Gangrena ~ K43.78
- Occlusione ~ K43.68
- Incarcerata ~ K43.68
- Irriducibile ~ K43.68
- Strozata ~ K43.68
- ~ K43.98

Ernia diaframmatica

- Causa di occlusione senza gangrena ~ K44.0
- Con
- Gangrena ~ K44.1
- Malformazioni degli arti e anomalie craniche ~ Q87.8
- Occlusione
- Con lesione Cameron
- - - Erosiva
- - - - Acuta ~ K44.0, K29.1
- - - - Acuta, con emorragia ~ K44.0, K29.0
- - - - Ulcerativa
- - - - Acuta, con emorragia ~ K44.0, K25.0
- - - - Acuta, senza emorragia ~ K44.0, K25.3
- - - - Cronica, con emorragia ~ K44.0, K25.4
- - - - Cronica, senza emorragia ~ K44.0, K25.7
- - - - ~ K44.0, K25.9
- - Senza gangrena ~ K44.0
- Congenito ~
- - Q79.0
- Difetto congenito del pericardio con Q24.8, Q79.0
- Gangrenosa ~ K44.1
- Incarcerata senza gangrena ~ K44.0
- Intestino corto - asplenia ~ Sindrome Q87.8
- Irriducibile senza gangrena ~ K44.0
- S.A.I. ~ K44.9
- Senza occlusione
- Con lesione Cameron
- - Erosiva acuta
- - - Con lesione di Cameron erosiva acuta, con emorragia ~ K44.9, K29.0
- - - ~ K44.9, K29.1
- - Ulcerativa
- - - Acuta
- - - - Con lesione di Cameron ulcerativa acuta, con emorragia ~ K44.9, K25.0
- - - - Senza occlusione con lesione di Cameron ulcerativa acuta, senza emorragia ~ K44.9, K25.3
- - - Cronica
- - - - Con lesione di Cameron ulcerativa cronica, con emorragia ~ K44.9, K25.4

Ernia diaframmatica –Continuazione

- Senza occlusione –Continuazione
- - Con lesione Cameron –Continuazione
- - - Ulcerativa –Continuazione
- - - - Cronica –Continuazione
- - - - - Senza occlusione con lesione di Cameron ulcerativa cronica, senza emorragia – K44.9, K25.7
- - - - - → K44.9, K25.9
- - O gangrena – K44.9
- Strozata senza gangrena – K44.0
- → Sindrome letale da idranencefalia ed Q04.3, Q79.0

Ernia epigastrica

- Causa di occlusione – K43.60
- Con
- - Gangrena – K43.70
- - Occlusione – K43.60
- - Incarcerata – K43.60
- - Irriducibile – K43.60
- - Parzialmente incarcerata – K43.60
- - Senza occlusione o gangrena – K43.90

Ernia femorale

- Bilaterale
- - Con
- - - Gangrena – K41.1
- - - Occlusione, senza gangrena – K41.0
- - Recidivante
- - - Con gangrena – K41.11
- - - - K41.21
- - S.A.I. – K41.2
- - Senza occlusione o gangrena – K41.2
- Recidivante
- - Con
- - - Gangrena – K41.41
- - - Occlusione – K41.31
- - - - K41.91
- Unilaterale
- - Causa di occlusione senza gangrena – K41.3
- - Con occlusione con gangrena – K41.40
- - Incarcerata senza gangrena – K41.3
- - Irriducibile senza gangrena – K41.3
- - O non specificata
- - - Con
- - - - Gangrena – K41.4
- - - - Occlusione, senza gangrena – K41.3
- - - Senza occlusione o gangrena – K41.9
- - Recidivante con occlusione – K41.31
- - S.A.I. – K41.9
- - Strozata senza gangrena – K41.3
- - - K41.90

Ernia iatale

- Con
- - Gangrena – K44.1
- - Occlusione – K44.0

Ernia iatale –Continuazione

- Congenita – Q40.1
- - K44.9

Ernia inguinale

- Bilaterale
- - Con
- - - Gangrena – K40.1
- - - Occlusione, senza gangrena – K40.0
- - S.A.I. – K40.2
- - Senza occlusione o gangrena – K40.2
- - - K40
- Diretta – K40
- Età ossea avanzata – Sindrome da habitus marfanoides, Q87.0
- Incompleta – K40.90
- Indiretta – K40
- Obliqua – K40
- S.A.I.
- - Con gangrena – K40.4
- - - K40
- Unilaterale
- - Causa di occlusione senza gangrena – K40.3
- - - Incarcerata senza gangrena – K40.3
- - - Irriducibile senza gangrena – K40.3
- - O non specificata
- - - Con
- - - - Gangrena – K40.4
- - - - Occlusione, senza gangrena – K40.3
- - - Senza occlusione o gangrena – K40.9
- - S.A.I. – K40.9
- - Strozata senza gangrena – K40.3

Ernia interstiziale

- Causa di occlusione senza gangrena – K46.0
- Con gangrena – K46.1
- Incarcerata senza gangrena – K46.0
- Irriducibile senza gangrena – K46.0
- Strozata senza gangrena – K46.0
- - K46.9

Ernia intestinale

- Causa di occlusione senza gangrena – K46.0
- Incarcerata senza gangrena – K46.0
- Irriducibile senza gangrena – K46.0
- Strozata senza gangrena – K46.0
- - K46.9

Ernia intraaddominale

- Causa di occlusione senza gangrena – K46.0
- Con gangrena – K46.1
- Incarcerata senza gangrena – K46.0
- Irriducibile senza gangrena – K46.0
- Strozata senza gangrena – K46.0
- - K46.9

Ernia ipogastrica

- Causa di occlusione – K43.68
- Con gangrena – K43.78
- Incarcerata – K43.68
- Irriducibile – K43.68
- Strozata – K43.68
- - K43.98

Ernia ombelicale

- Causa di occlusione senza gangrena – K42.0
- Con
- - Gangrena – K42.1
- - Occlusione, senza gangrena – K42.0
- - Gangrenosa – K42.1
- - Incarcerata senza gangrena – K42.0
- - Irriducibile senza gangrena – K42.0
- - S.A.I. – K42.9
- - Senza occlusione o gangrena – K42.9
- - Strozata senza gangrena – K42.0

Ernia parastomale

- Causa di occlusione – K43.3
- Con
- - Gangrena – K43.4
- - Occlusione
- - - Senza gangrena – K43.3
- - - - K43.3
- - Incarcerata – K43.3
- - Irriducibile – K43.3
- - Senza occlusione né gangrena – K43.5
- - Strozata – K43.3
- - - K43.5

Ernia sottotifoidea

- Causa di occlusione – K43.68
- Con
- - Gangrena – K43.78
- - Occlusione – K43.68
- - Incarcerata – K43.68
- - Irriducibile – K43.68
- - Strozata – K43.68
- - - K43.98

Erogazione

- Acqua potabile – Insufficiente Z58
- Insulina – Pompa per l' Z96.4

Eroina –

- Avvelenamento: T40.1
- Consumo via
- - Endovenosa di U69.30!
- - Non endovenosa di U69.31!

Erosione

- Anastomotica – ulcera (peptica) o K28
- Arteria – I77.88
- Arteriosa – Emorragia da I77.2
- Dentale – K03.2
- Dente
- - Dieta – K03.2

Erosione –Continuazione

- Dente –Continuazione
- - Farmaci e medicamenti – K03.2
- - Idiopatica – K03.2
- - Professionale – K03.2
- - S.A.I. – K03.2
- - Vomito persistente – K03.2
- Digiuinale – ulcera (peptica) o K28
- Ectropion della cervice uterina – N86
- Epitelio vaginale – N89.8
- Esofago – K20.8
- Gastrica (acuta) – K29.6
- Gastrocolica – ulcera (peptica) o K28
- Gastrodigiuinale – ulcera (peptica) o K28
- Gastrointestinale – ulcera (peptica) o K28
- Marginale – ulcera (peptica) o K28
- O ectropion –
- - Cervicite: con o senza N72
- - Endocervicite: con o senza N72
- - Esocervicite: con o senza N72
- Postoperatoria dopo TVT – T83.4
- Stomiale – ulcera (peptica) o K28

Erosiva

- Acuta
- - Con emorragia – Ernia diaframmatica
- - - Con emorragia – Ernia diaframmatica con occlusione con lesione di Cameron K44.0, K29.0
- - - Senza occlusione con lesione di Cameron K44.9, K29.0
- - - Ernia diaframmatica
- - - Con occlusione con lesione di Cameron K44.0, K29.1
- - - Senza occlusione con lesione di Cameron K44.9, K29.1
- Con emorragia – Gastrite acuta (K29.0
- Congenita – Dermatosi vescicolare ed P83.8
- Cuoio capelluto – Dermatosi pustolosa L30.8
- -
- - Esofagite K22.1
- - Osteo)artrosi M15.4

Erpangina – B08.5**Erpetico**

- Apparato genitale maschile – Infezione A60.0†, N51.8*
- Disseminata – Malattia B00.78
- Herpes simplex] congenita – Infezione P35.2
- Perianale – Infezione A60.1
- Reni – Malattia B00.8†, N29.1*
- Uretere – Malattia B00.8†, N29.1*
- Vescica – Malattia B00.8†, N33.8*
- -
- - Altra forma di infezione B00.8
- - Balanite A60.0†, N51.2*
- - Cervicite A60.0†, N74.8*
- - Cheratite B00.5†, H19.1*

Erpetico –Continuazione

- - - Continuazione
- - Cheratocongiuntivite B00.5†, H19.1*
- - Colite B00.8†, K93.8*
- - Dermatite
- - - Palpebra B00.5†, H03.1*
- - - Vescicolare B00.1
- - Duodenite B00.8†, K93.8*
- - Eczema B00.0
- - Epididimite A60.0†, N51.1*
- - Faringite B00.2
- - Gastrite B00.8†, K93.8*
- - Gengivostomatite e faringotonsillite B00.2
- - Ileite B00.8†, K93.8*
- - Iridociclite B00.5†, H22.0*
- - Irite B00.5†, H22.0*
- - Malattia
- - - Glomerulare B00.8†, N08.0*
- - - Renale tubulo-interstiziale B00.8†, N16.0*
- - Mielite B00.4†, G05.1*
- - Orchite A60.0†, N51.1*
- - Otite esterna in infezione B00.1†, H62.1*
- - Patereccio B00.8†, L99.8*
- - Polmonite B00.8†, J17.1*
- - Proctite A60.1†, K93.8*
- - Prostatite A60.0†, N51.0*
- - Retinite B00.5†, H32.0*
- - Sepsì B00.70
- - Ulcera vulvare A60.0†, N77.0*
- - Uretrite B00.8†, N37.0*
- - Uveite anteriore B00.5†, H22.0*
- - Vaginite A60.0†, N77.1*
- - Vulvite A60.0†, N77.1*
- - Vulvovaginite A60.0†, N77.0*

Erpetiforme

- Senile – Dermatite L12.0
- -
- - Dermatite L13.0
- - Dermatosi L13.0
- - Pemfigo L10.2
- - Stomatite K12.0

Erpetiformis – Impetigo L40.1**Errato – Somministrazione o ingestione accidentale di medicamento X49.9!****Errore**

- Dosaggio – Y69!
- Refrattivi – Sindrome da displasia pilodentale ed Q82.8, H52.7
- Trasporto di glutammato-aspartato – E72.0

Ertbruggen

v./v.a. Beemer-Ertbruggen

Erttuzione

- Nervosa – F45.31
- Psicogena – F45.31
- - R14

Eruttivo

- Colore dei tessuti duri dentali – Modificazioni post- K03.7
- Lichenoide da farmaco – Reazione L43.2
- Perstans – Telangectasia maculare Q82.2
- -
- - Istiocitosi generalizzata D76.3
- - Xantoma tubero- E78.2

Eruzione

- Cutaneo
- - Generalizzata causata da farmaci e medicamenti – L27.0
- - Localizzata causata da farmaci e medicamenti – L27.1
- - Non specifiche – Rash ed altre R21
- - Successiva ad immunizzazione – T88.1
- Dentaria – Anomalie dell' K00.6
- Polimorfa della gravidanza – O26.88
- Pseudovaccinica [nodo dei mungitori] – B08.0
- Vaccinico
- - Palpebra – B08.0†, H03.1*
- - - B08.0
- - Varicelliforme di Kaposi – B00.0
- - Cisti: da K09.0

Erysipelothrix – Sepsì da A26.7**Erythema elevatum et diutinum – L95.1****Esacerbato da infezione – Asma bronchiale allergico J45.89****Esacerbazione acuta**

- Con VEMS1
- - 35
- - Et < 50 % del valore normale predetto – Pneumopatia ostruttiva cronica con J44.11
- - - Valore normale predetto – Pneumopatia ostruttiva cronica con J44.10
- - 50 % et < 70 % del valore normale predetto – Pneumopatia ostruttiva cronica con J44.12
- - 70 % del valore normale predetto – Pneumopatia ostruttiva cronica con J44.13
- O progressione – Sclerosi multiplo
- - Decorso prevalentemente recidivante remittente
- - - Con menzione di G35.11
- - - Senza menzione di G35.10
- - - Primario progressivo
- - - Con menzione di G35.21
- - - Senza menzione di G35.20
- - Secondaria progressiva, con menzione di G35.31
- - -
- - Alveolite
- - - Allergico ipersensibilità polvere organico
- - - - Con J67.91
- - - - Senza menzione d' J67.90
- - - Fibrosante
- - - - Con J84.11

Esacerbazione acuta –Continuazione

- - -Continuazione
- - Alveolite –Continuazione
- - - Fibrosante –Continuazione
- - - - Senza menzione d' J84.10
- - Bagassosi
- - - Con J67.11
- - - Senza menzione d' J67.10
- - Bronchiolite obliterante con polmonite organizzata con J84.01
- - Fibrose polmonare
- - - Diffuso
- - - - Con J84.11
- - - - Senza menzione d' J84.10
- - - Idiopatico
- - - - Con J84.11
- - - - Senza menzione d' J84.10
- - Iperplasia infantile delle cellule neuroendocrine senza menzione d' J84.80
- - Microlitiasi alveolare polmonare
- - - Con J84.01
- - - Senza menzione d' J84.00
- - Pneumoconiosi
- - - Asbesto amianto
- - - - Con menzione di J61.1
- - - - Senza menzione di J61.0
- - - Minerale natura fibrosa
- - - - Con menzione di J61.1
- - - - Senza menzione di J61.0
- - Pneumopatia interstiziale
- - - Con J84.91
- - - Senza menzione d' J84.90
- - Polmone
- - - Allevatori uccello
- - - - Con J67.21
- - - - Senza menzione d' J67.20
- - Condizionatore
- - - Con J67.71
- - - - Senza menzione di J67.70
- - Contadino
- - - Con J67.01
- - - - Senza menzione d' J67.00
- - Lavatori formaggio
- - - Con J67.81
- - - - Senza menzione d' J67.80
- - Lavoratori
- - - Caffè
- - - - Con J67.81
- - - - Senza menzione d' J67.80
- - - Farina
- - - - Pesce con J67.81
- - - - Pesce senza menzione d' J67.80
- - - Fungoide
- - - - Con J67.51
- - - - Senza menzione d' J67.50

Esacerbazione acuta –Continuazione

- - -Continuazione
- - Polmone –Continuazione
- - - Lavoratori –Continuazione
- - - - Malto
- - - - Con J67.41
- - - - Senza menzione d' J67.40
- - - Pellicciai
- - - - Con J67.81
- - - - Senza menzione d' J67.80
- - - Scortecciatori d acero
- - - - Con J67.61
- - - - Senza menzione d' J67.60
- - - Umidificatore
- - - - Con J67.71
- - - - Senza menzione di J67.70
- - Polmonite
- - - Acuta -> Polmonite acuta interstiziale senza menzione d' J84.10
- - - Colesterolo
- - - - Con J84.81
- - - - Senza menzione di J84.80
- - - Criptogenico organizzato COP
- - - - Con J84.01
- - - - Senza menzione d' J84.00
- - Polmonite interstiziale
- - - Acuta -> Polmonite interstiziale acuta con J84.11
- - - Comune
- - - - Con J84.11
- - - - Senza menzione d' J84.10
- - - Con J84.91
- - - Senza menzione d' J84.90
- - Proteinosi alveolare
- - - Con J84.01
- - - Senza menzione d' J84.00
- - Sclerosi multiplo
- - - Acuta -> Sclerosi multipla acuta primaria progressiva di tipo Marburg con G35.21
- - - Infantile a decorso prevalentemente recidivante-remittente e G35.11
- - Sequoiosi
- - - Con J67.81
- - - Senza menzione d' J67.80
- - Sindrome Hamman Rich
- - - Con J84.11
- - - Senza menzione d' J84.10
- - Suberosi
- - - Con J67.31
- - - Senza menzione d' J67.30

Esame

- Batteriologico istologico
- - Molecolari negativi -> Tubercolare Pneumotorace con A16.0
- - Non effettuato ->
- - Bronchiectasia tubercolare, A16.1

Esame –Continuazione

- Batteriologico istologico –Continuazione
- - Non effettuato -> -Continuazione
- - - Fibrose polmonare
- - - - A16.0
- - - - A16.1
- - - Polmonite tubercolare
- - - - A16.0
- - - - A16.1
- - - Tubercolosi polmonare, A16.1
- Chimico sangue
- - Non specificato -> Risultato anormale di R79.9
- - -> Altri risultati anormali, specificati, di R79.8
- Citologico e istologico delle urine -> Risultati anormali all' R82.8
- Colturale
- - O molecolare -> Tubercolare
- - - Fibrosi del polmone con conferma dall'esame microscopico dell'escreato con o senza A15.0
- - - Pneumotorace con conferma dall'esame microscopico dell'escreato con o senza A15.0
- - - Polmonite con conferma dall'esame microscopico dell'escreato con o senza A15.0
- - -
- - - Bronchiectasia tubercolare confermata dall'esame microscopico dell'escreato e dall' A15.0
- - - Fibrosi polmonare tubercolare confermata dall'esame microscopico dell'escreato e dall' A15.0
- - - Pneumotorace tubercolare confermato dall'esame microscopico dell'escreato e dall' A15.0
- - - Polmonite tubercolare confermata dall'esame microscopico dell'escreato e dall' A15.0
- - - Tubercolosi del polmone confermata dall' A15.1
- Comparazione e di controllo nell'ambito di un programma di ricerche cliniche -> Z00.6
- Controllo
- - Dopo trattamento -> Z09
- - O sorveglianza medica dopo trattamento -> Z08
- Ginecologico (generale) (di routine) -> Z01.4
- Laboratorio
- - Virus della immunodeficienza umana [HIV] -> Messa in evidenza, con R75
- - -
- - - Z01.7
- - - Infezione
- - - Coronavirus 2019, confermata da U07.1!
- - - COVID-19, confermata da U07.1!
- Liquido cerebrospinale
- - Negativo -> Sifilide congenita latente tardiva con A50.6
- - -> Risultato anormale di R83.9

Esame –Continuazione

- Microbiologico delle urine – Risultati anormali all' R82.7
- Microscopico escreato
- - Con o senza esame colturale o molecolare – Tuberculare
- - - Fibrosi del polmone con conferma dall' A15.0
- - - Pneumotorace con conferma dall' A15.0
- - - Polmonite con conferma dall' A15.0
- - Esame colturale –
- - - Bronchiectasia tubercolare confermata dall' A15.0
- - - Fibrosi polmonare tubercolare confermata dall' A15.0
- - - Pneumotorace tubercolare confermato dall' A15.0
- - - Polmonite tubercolare confermata dall' A15.0
- - - Tubercolosi del polmone confermata batteriologicamente e dall' A15.0
- Molecolare –
- - Altre forme di tubercolosi respiratoria, confermate batteriologicamente, istologicamente o da A15.8
- - Tubercolosi
- - - Bronchi confermata batteriologicamente, istologicamente o da A15.5
- - - Laringe confermata batteriologicamente, istologicamente o da A15.5
- - - Linfonodo
- - - - Ilari confermata batteriologicamente, istologicamente o da A15.4
- - - - Mediastinici confermata batteriologicamente, istologicamente o da A15.4
- - - - Tracheobronchiali confermata batteriologicamente, istologicamente o da A15.4
- - - Rinofaringea confermata batteriologicamente, istologicamente o da A15.8
- - - Trachea confermata batteriologicamente, istologicamente o da A15.5
- - O assistenza a donna con tendenza all'aborto, non gravida – N96
- Occhio e della vista – Z01.0
- Orecchio e dell'udito – Z01.1
- Osservazione
- - Altre ragioni – Z04.8
- - Dopo
- - - Altro incidente – Z04.3
- - - Incidente
- - - - Lavoro – Z04.2
- - - - Stradale – Z04.1
- - - Traumatismo subito – Z04.5
- - Ragioni non specificate – Z04.9
- Parassitologico, non classificate altrove – Altre forme di malaria confermata da B53.8
- Pelvico (annuale) (periodico) – Z01.4
- Potenziale donatore di organi e tessuti – Z00.5

Esame –Continuazione

- Psichiatrico generale
- - Non classificato altrove – Z00.4
- - Richiesto dalle autorità – Z04.8
- Radiologico non classificato altrove – Z01.6
- Routine di sistemi del corpo – Z01
- Sanitario nel corso di indagini sulla popolazione – Z00.8
- Speciale screening
- - Altre malattie e condizioni morbose specificate – Z13.8
- - Certi disturbi dello sviluppo del bambino – Z13.4
- - Diabete mellito – Z13.1
- - Disturbo
- - - Cardiovascolari – Z13.6
- - - Nutrizionali – Z13.2
- - - Visivi o uditivi – Z13.5
- - Emopatie, malattie del midollo osseo e disturbi che interessano il sistema immunitario – Z13.0
- - HIV [virus dell'immunodeficienza umana] e altre malattie virali – Z11
- - Malattia
- - - Infettivo
- - - - Intestinali – Z11
- - - - Parassitarie – Z11
- - - - Predominante trasmissione per via sessuale – Z11
- - - Non specificate – Z13.9
- - - Protozoi ed elmintiasi – Z11
- - Malformazioni congenite ed anomalie cromosomiche – Z13.7
- - SARS-CoV-2 – U99.0!
- - Tubercolosi dell'apparato respiratorio – Z11
- - Tumore
- - - Altre sedi – Z12.8
- - - Carico dell'apparato respiratorio – Z12.2
- - - Cervice uterina – Z12.4
- - - Gastrico – Z12.0
- - - Intestinale – Z12.1
- - - Mammella – Z12.3
- - - Non specificato – Z12.9
- - - Prostatico – Z12.5
- - - Vescicale – Z12.6
- - Stato di crescita alla pubertà – Z00.3
- Studi funzionalità
- - Altro
- - - Ghiandole endocrine – Risultati anormali di R94.7
- - - Organi e apparati – Risultati anormali di R94.8
- - Cardiovascolare – Risultati anormali di R94.3
- - Epatica – Risultati anormali di R94.5
- - Polmonare – Risultati anormali di R94.2
- - Renale – Risultati anormali di R94.4

Esame –Continuazione

- Studi funzionalità –Continuazione
- - Sistema nervoso
- - - Centrale – Risultati anormali di R94.0
- - - Periferico e degli organi di senso – Risultati anormali di R94.1
- - Tiroidea – Risultati anormali di R94.6
- Urine – Altri e non specificati risultati anormali dell' R82.9
- -
- - Boccatura agli Z55
- - Consulto per spiegare il risultato di Z71
- - Infarto miocardico pregresso diagnosticato con ECG od altre indagini speciali, ma asintomatico al momento dell' I25.2

Esantema

- Boston –
- - A88.0
- - Febbre esantematica da enterovirus [A88.0
- - Critico [sesta malattia] – B08.2
- - Enterovirus – Febbre con A88.0
- - Epidemico
- - Con meningite – A88.0†, G02.0*
- - - Poliartrite ed B33.1
- - Farmaci con eosinofilia sintomi sistemici – T88.7
- - Rickettsia – A79.1
- - S.A.I. virale – B09
- - Tossico da contatto cutaneo con farmaci – L24.4
- - Varicelloso – B01.8
- - Stomatite vescicolare da enterovirus con B08.4

Esantematico

- Acuta
- - Generalizzato –
- - - AGEP [Pustolosi L27.0
- - - Pustolosi L27.0
- - Localizzata – Pustolosi L27.1
- - Brill non classificato altrove – Tifo A75.1
- - Cerebrale – Tifo A75.9†, G94.8*
- - Endemico – Tifo A75.0
- - Enterovirus [esantema di Boston] – Febbre A88.0
- - Pidocchio
- - Rickettsia prowazekii – Tifo A75.0
- - - Tifo A75.0
- - Recrudescenze – Tifo A75.1
- - Rickettsia
- - Mooseri – Tifo A75.2
- - Tsutsugamushi – Tifo A75.3
- - Typhi – Tifo A75.2
- -
- - Meningite cerebrospinale da tifo A75.9†, G01*
- - Recidiva tardiva in tifo A75.1

Esantematico ~Continuazione

- ~ ~Continuazione

- - Tifo

- - - A75

- - - A75.0

Esaurimento

- Affaticamento ~ O26.88

- Burn-out] ~ Z73

- Calore

- - Deplezione salina ~ T67.4

- - Disidratazione ~ T67.3

- - Non specificato ~ T67.5

- Combattimento ~ F43.0

- Esposizione ~ T73.2

- Sforzo fisico eccessivo ~ T73.3

- Vitale ~ Stato di Z73

Escavato (torace a imbuto) ~ Petto Q67.6**Escavazione della papilla del nervo ottico ~ H47.2****Escher-Hirt ~ Sindrome di H90.0****Escher-Hort ~ Sindrome di H90.0****Escherichia coli**

- Coli [E. coli] ~ Seps da A41.51

- Con multiresistenza

- - 2MRGN NeonatPed ~ U81.00!

- - 3MRGN ~ U81.20!

- - 4MRGN ~ U81.40!

- Enteroaggregativa] ~ Enterite da EAEC [A04.4

- Enteromorragica] ~ Enterite da EHEC [A04.3

- Enteroinvasiva ~

- - Enterite da EIEC [A04.2

- - Infezione da A04.2

- Enteropatogena ~

- - Diarrea da EPEC [A04.0

- - Infezione da A04.0

- Enterotossigena ~

- - Enterite da ETEC [A04.1

- - Infezione da A04.1

- Non classificata altrove ~ Infezione congenita da P37.8, B96.2!

- Prematuro ~ Seps da P36.4

- ~

- - Artrite da M00.89, B96.2!

- - Cistite da N30.88, B96.2!

- - Enterite da A04.4

- - Infezione

- - - A49.8

- - - Generalizzata da A41.51

- - - Intestinali da A04.4

- - - Vie urinarie da N39.0, B96.2!

- - Meningite da G00.8, B96.2!

- - Meningoencefalite da G04.2, B96.2!

- - Polmonite congenita da P23.4

- - Polmonite da J15.5

Escherichia coli ~Continuazione

- ~ ~Continuazione

- - Seps neonatale da P36.4

- - Shock settico da A41.51, R57.2

Escissione femminile ~ Z91.70**Esclusione**

- Dotto cistico o della colecisti ~ K82.8

- Sociale ~ Rifiuto ed Z60

Escoriata

- Adolescente (femminile) ~ Acne L70.5

- ~ Acne L70.5

Escoriazione

- Collo ~ S10.91

- Ginocchio ~ S80.81

- Gomito ~ S50.81

- Mano ~ S60.81

- Nevrotica ~ L98.1

- Torace

- - Anteriore ~ S20.31

- - Posteriore ~ S20.41

- - ~ S20.81

- ~

- - Altro traumatismo superficiali

- - - Addome, della regione lombosacrale e della pelvi: S30.81

- - - Anca e della coscia: S70.81

- - - Avambraccio: S50.81

- - - Caviglia e del piede: S90.81

- - - Gamba: S80.81

- - - Polso e della mano: S60.81

- - - Spalla e del braccio: S40.81

- - Traumatismo superficiale

- - - Arto

- - - - Inferiore, livello non specificato: T13.01

- - - - Superiore, livello non specificato: T11.01

- - - Regione corporea non specificata: T14.01

- - - Tronco, livello non specificato: T09.01

Escreato

- Con o senza esame culturale o molecolare ~ Tubercolare

- - Fibrosi del polmone con conferma dall'esame microscopico dell' A15.0

- - Pneumotorace con conferma dall'esame microscopico dell' A15.0

- - Polmonite con conferma dall'esame microscopico dell' A15.0

- Esame culturale ~

- - Bronchiectasia tubercolare confermata dall'esame microscopico dell' A15.0

- - Fibrosi polmonare tubercolare confermata dall'esame microscopico dell' A15.0

- - Pneumotorace tubercolare confermato dall'esame microscopico dell' A15.0

- - Polmonite tubercolare confermata dall'esame microscopico dell' A15.0

- ~

- - Infezione micotica dell' B48.88

Escreato ~Continuazione

- ~ ~Continuazione

- - Tubercolosi del polmone confermata batteriologicamente e dall'esame microscopico dell' A15.0

ESES [Stato epilettico elettrico durante il sonno ad onde lente] ~ G40.01**Esfoliativa**

- Infantile ~ Dermatite L00.0

- ~

- - Cheilite: K13.0

- - Dermatite L26

- - Glossite areata K14.1

- - Ittiosi Q80.8

- - Psoriasi L40.8

Esfoliazione della cute ~ R23.4**Esibizionismo ~ F65.2****Esistente**

- Madre con effetti sul feto o neonato (con ipoglicemia) ~ diabete mellito (pre- P70.1

- O indotta dalla gravidanza ~ eclampsia con ipertensione pre- O15

Esitante

- Infarto miocardico ~

- - Embolia coronarica non I24.0

- - Occlusione

- - - Arterie coronariche non I24.0

- - - Vene coronariche non I24.0

- - Trombosi coronarica non I24.0

- ~ (Disturbo di) personalità: di tipo F60.8

Esito

- Osteotomia ~

- - Pseudoartrosi in M96.0

- - Ritardo di consolidamento osseo in M96.82

- Parto non specificato ~ Z37.9!

Esocervice ~

- Adenocarcinoma dell' C53.1

- Adenosarcoma dell' C53.1

- Carcinoma a cellule squamose dell' C53.1

- Carcinoma a cellule vitree dell' C53.1

- Carcinoma adenoido

- - Basale dell' C53.1

- - Cistico dell' C53.1

- - Carcinoma endocrino scarsamente differenziato dell' C53.1

- - Carcinoma in situ: D06.1

- - Carcinosarcoma dell' C53.1

- - Leiomiosarcoma dell' C53.1

- - Rabbdomiosarcoma dell' C53.1

- - Sarcoma dell' C53.1

- Tumore

- - Maligno

- - - C53.1

- - - Cellule germinali dell' C53.1

- - Neuroectodermico primitivo dell' C53.1

Esocervicite: con o senza erosione o ectropion – N72**Esocinasi** – Anemia: da deficit di D55.2**Esocrina** – Insufficienza pancreatica K86.83**Esofageo**

v./v.a. cardio-esofageo

v./v.a. Emorragia da varici esofagee

v./v.a. laringo-tracheo-esofageo

v./v.a. tracheo-esofageo

- Acquisito –

- - Diaframma K22.2

- - Impervietà K22.2

- - Sacca K22.5

- Anomalia renale

- - Anomalie degli arti] – Sindrome VACTERL [anomalie vertebrali, atresia anale, malformazioni cardiache, fistola tracheo-esofagea con atresia Q87.2

- - Displasia del radio] – Sindrome VATER [anomalie vertebrali, atresia anale, malformazioni cardiache, fistola tracheo-esofagea con atresia Q87.2

- Con

- - Emorragia in schistosomiasi – Varici B65.9†, I98.3*

- - Sanguinamento

- - - Malattie classificate altrove – Varici I98.3*

- - - – Varici I85.0

- Congenito

- - Senza fistola – Impervietà Q39.0

- - –

- - - Atresia Q39.0

- - - Diaframma Q39.4

- Diffuso – Spasmo K22.4

- Ingestione

- - Farmaci e droghe – Ulcera K22.1

- - Sostanze chimiche – Ulcera K22.1

- Micotica – Ulcera K22.1

- Neonatale – Reflusso P78.8

- Non differenziato – Carcinoma C15.9

- Peptica – Ulcera K22.1

- S.A.I. –

- - Reflusso K21.9

- - Varici I85.9

- Sclerodattilia e teleangectasia [Sindrome CREST] – Sclerosi progressiva sistemica con calcinosi cutanea, fenomeni di Raynaud, disfunzione M34.1

- Sensibile agli inibitori della pompa protonica – Eosinofilia K20.0

- Senza sanguinamento

- - Malattie classificate altrove – Varici I98.2*

- - – Varici I85.9

- Tipo

- - 1 secondo Vogt – Atresia Q39.0

- - 2 secondo Vogt – Atresia Q39.0

- - 3a secondo Vogt – Atresia Q39.1

- –

- - Anoftalmia - atresia Q11.1, Q39.0

Esofageo –Continuazione

- – –Continuazione

- - Atresia dell'esofago con fistola bronco-Q39.1

- - Carcinoma a cellule squamose della giunzione gastro- C16.0

- - Carcinoma epidermoide C15.9

- - Cirrosi epatico

- - - Alcolica con varici K70.3†, I98.2*

- - - Con varici K74.6†, I98.2*

- - - Tossica con varici K71.7†, I98.2*

- - Cisti da duplicazione Q39.8

- - Complicanza meccanica di dispositivo antiriflusso T85.50

- - Discinesia K22.4

- - Dislocazione del cardia attraverso lo iato Q40.1

- - Emorragia K22.81

- - Fistola K22.80

- - Giunzione gastro- C16.0

- - Microftalmia - atresia Q11.2, Q39.0

- - Ostruzione K22.2

- - Plesso S24.4

- - Tasca Q39.6

Esofagite

- Alcalina – K20.8

- Aspergillare – B44.8†, K23.8*

- Candida – B37.81

- Chimica – K20.8

- Cytomegalovirus – B25.80†, K23.8*

- Eosinofila [EoE] – K20.0

- Erosiva – K22.1

- Herpes – B00.8†, K23.8*

- Infettiva – K20.9

- Necrotica – K20.9

- Postoperatoria – K20.9

- Provocata da radiazioni – K20.1

- Radiazioni – K20.1

- Reflusso – K21.0

- Tubercolare – A18.8†, K23.0*

- Virale – K20.8

- Virus di Epstein-Barr – B27.0†, K23.8*

- –

- - K20

- - Malattia reflusso gastroesofageo

- - - Con K21.0

- - - Senza K21.9

Esofago

- Acquisito – Diverticolo dell' K22.5

- Addominale

- - Tipo ghiandola salivare – Carcinoma dell' C15.2

- - –

- - - Adenocarcinoma dell' C15.2

- - - Carcinoma indifferenziato dell' C15.2

Esofago –Continuazione

- Addominale –Continuazione

- - – –Continuazione

- - - GIST [Tumore stromale gastrointestinale] dell' C15.2

- - - Neoplasia neuroendocrina dell' C15.2

- - - Tumore Maligno: C15.2

- Altre malattie classificate altrove – Disturbi dell' K23.8*

- Barrett –

- - K22.7

- - Displasia di alto grado nei pazienti affetti da D00.1

- - Cavatappi – K22.4

- - Cervicale

- - Non classificato altrove – Traumatismo dell' S19.9

- - Tipo ghiandola salivare – Carcinoma dell' C15.0

- - –

- - - S10.0

- - - Carcinoma a cellule squamose

- - - - C15.0

- - - - C15.1

- - - Carcinoma indifferenziato dell' C15.0

- - - GIST [Tumore stromale gastrointestinale] dell' C15.0

- - - Neoplasia neuroendocrina dell' C15.0

- - - Tumore Maligno: C15.0

- Con fistola

- - Bronco-esofagea – Atresia dell' Q39.1

- - Tracheo-esofagea – Atresia dell' Q39.1

- - Corto congenito - stomaco intratoracico - anomalie vertebrali – Sindrome Q87.8

- - Distale –

- - Carcinoma dell' C15.5

- - Spasmo dell' K22.4

- - Ipercontrattile – K22.4

- - Non

- - Specificata –

- - - Malattia dell' K22.9

- - - Malformazione congenita dell' Q39.9

- - Specificato – Tumore Maligno: C15.9

- Parte

- - Cervicale – Ferita aperta: S11.22

- - Toracica – Traumatismo: S27.83

- - S.A.I. – Atresia dell' Q39.0

- - Schiaccianoci – K22.4

- - Senza fistola – Atresia dell' Q39.0

- - Stomaco – C16.0

- - Tipo ghiandola salivare

- - Lesione sconfinante a più zone contigue – Carcinoma dell' C15.8

- - - Carcinoma dell' C15.9

- - Toracico

- - Tipo ghiandola salivare – Carcinoma dell' C15.1

Esofago –Continuazione

- Toracico –Continuazione
- - -
- - - Carcinoma indifferenziato dell' C15.1
- - - Ferita aperta dell' S27.83, S21.83!
- - - GIST [Tumore stromale gastrointestinale] dell' C15.1
- - - Neoplasia neuroendocrina dell' C15.1
- - - Tumore Maligno: C15.1
- Tracheale congenito
- Senza atresia -> Fistola Q39.2
- -> Fistola Q39.2
- Tratto gastro-intestinale, più localizzazioni simultanee -> Morbo di Crohn dell' K50.82
- Tubolare -> Disturbo di motilità dell' K22.4
- -
- - D37.78
- - Acalasia
- - - K22.0
- - - Idiopatica dell' K22.0
- - Adenocarcinoma
- - - C15.9
- - - Terzo inferiore dell' C15.5
- - Altro
- - - Malattie specificate dell' K22.88
- - - Malformazioni congenite dell' Q39.8
- - Ascesso dell' K20.8
- - Assenza dell' Q39.8
- - Atresia dell' Q39.0
- - Carcinoma
- - - C15.9
- - - Più zone contigue dell' C15.8
- - - Terzo
- - - - Inferiore dell' C15.5
- - - - Medio dell' C15.4
- - - - Superiore dell' C15.3
- - - Tipo ghiandola salivare terzo
- - - - Inferiore dell' C15.5
- - - - Medio dell' C15.4
- - - - Superiore dell' C15.3
- - Carcinoma a cellule squamose terzo
- - - Medio dell' C15.4
- - - Superiore dell' C15.3
- - Carcinoma in situ: D00.1
- - Carcinoma indifferenziato del terzo inferiore dell' C15.5
- - Carcinoma non differenziato
- - - Più zone contigue dell' C15.8
- - - Terzo
- - - - Medio dell' C15.4
- - - - Superiore dell' C15.3
- - Cardiospasma dell' K22.0
- - Complicanza meccanica di dispositivi protesici, impianti ed innesti nell' T85.50
- - Compressione dell' K22.2
- - Corpo estraneo nell' T18.1

Esofago –Continuazione

- - -Continuazione
- - Corrosione dell' T28.6
- - Costrizione dell' K22.2
- - Deiscenza di anastomosi e sutura successiva ad intervento chirurgico su: K91.83
- - Dilatazione congenita dell' Q39.5
- - Dislocazione congenita dell' Q39.8
- - Diverticolo (congenito) dell' Q39.6
- - Doppio arco aortico con compressione circolare di trachea ed Q25.4
- - Duplicazione
- - - Q39.8
- - - Tubulare dell' Q39.8
- - Erosione dell' K20.8
- - GIST Tumore stromale gastrointestinale
- - - C15.9
- - - Terzo
- - - - Inferiore dell' C15.5
- - - - Medio dell' C15.4
- - - - Superiore dell' C15.3
- - Morbo di Crohn dell' K50.81
- - Neoplasia
- - - D37.78
- - - Neuroendocrino
- - - - C15.9
- - - - Più zone contigue dell' C15.8
- - - - Terzo
- - - - - Inferiore dell' C15.5
- - - - - Medio dell' C15.4
- - - - - Superiore dell' C15.3
- - Perforazione dell' K22.3
- - Restrangimento
- - - K22.2
- - - Sifilitico
- - - - A52.7†, K23.8*
- - - - Congenito dell' A50.5†, K23.8*
- - Rottura dell' K22.3
- - Sifilide tardiva dell' A52.7†, K23.8*
- - Spasmo dell' K22.4
- - Stenosi
- - - K22.2
- - - Strittura congenite dell' Q39.3
- - Stenosi congenite dell' Q39.3
- - Stenosi sifilitica
- - - A52.7†, K23.8*
- - - Congenita dell' A50.5†, K23.8*
- - Tubercolosi di A18.8†, K23.0*
- - Tumore
- - - Benigno: D13.0
- - - Maligno
- - - - Lesione sconfinante a più zone contigue dell' C15.8
- - - - Terzo
- - - - - Inferiore dell' C15.5

Esofago –Continuazione

- - -Continuazione
- - Tumore –Continuazione
- - - Maligno –Continuazione
- - - - Terzo –Continuazione
- - - - - Medio dell' C15.4
- - - - - Superiore dell' C15.3
- - - Stromale gastrointestinale GIST
- - - - C15.9
- - - - Più zone contigue dell' C15.8
- - Ulcera dell' K22.1
- - Ustione dell' T28.1
- Esofagobronchiale -> Fistola J86.05**
- Esofagopleurica -**
- Fistola J86.04
- Pitorace con fistola J86.04
- Esofagopleurocutanea -> Fistola J86.05**
- Esofagopolmonare -> Fistola J86.05**
- Esofagostomiasij -> Infezione da: specie di Oesophagostomum [B81.8**
- Esofagotracheale -**
- Fistola J86.03
- Pitorace con fistola J86.03
- Esoforia -> H50.5**
- Esoftalmico o tossico S.A.I. -> Gozzo E05.0**
- Esoftalmo**
- Gozzo -> E05.0†, H06.2*
- Malattia di Graves -> E05.0†, H06.2*
- Tireotossicosi -> E05.0†, H06.2*
- Tireotropico -> E05.0†, H06.2*
- -
- - H05.2
- - Distiroidismo con E05.0†, H06.2*
- - Sindrome di Basedow con E05.0†, H06.2*
- - Turricefalia con Q87.0
- Esogeno**
- Conosciute -> Altre sindromi malformative congenite da cause Q86.88
- Non classificato altrove -
- - Dismorfia da cause Q86.88
- - Embriopatia da cause Q86.88
- -> Ipotiroidismo secondario a farmaci o ad altre sostanze E03.2
- Esogeno-allergica -> Alveolite J67.90**
- Esonfalo**
- Macroglossia - gigantismo -> Q87.3
- -> Q79.2
- Esordio**
- Abituale nell'infanzia e nell'adolescenza -> Disturbi comportamentali ed emozionali non specificati con F98.9
- Acuto -
- - Demenza vascolare ad F01.0
- - Emicrania: con: aura ad G43.1
- Adulto
- - Avambraccio -> Malattia di Still a M06.13

Esordio –Continuazione

- Adulto –Continuazione
- - Braccio → Malattia di Still a *M06.12*
- - Caviglia → Malattia di Still a *M06.17*
- - Colonna vertebrale → Malattia di Still a *M06.18*
- - Coscia → Malattia di Still a *M06.15*
- - Gamba → Malattia di Still a *M06.16*
- - Localizzazioni multiple → Malattia di Still a *M06.10*
- - Mano → Malattia di Still a *M06.14*
- - Piede → Malattia di Still a *M06.17*
- - Regione della pelvi → Malattia di Still a *M06.15*
- - Regione della spalla → Malattia di Still a *M06.11*
- - -
- - - Deficit di alfa-N-acetilgalattosaminidasi, a *E77.1*
- - - Distrofia vitelliforme foveomaculare a *H35.5*
- Età adulto
- - Con
- - - Autoanticorpi anti-interferone gamma → Immunodeficienza a *D84.8*
- - - Miopatia mitocondriale → Oftalmoplegia esterna progressiva cronica a *G71.3, H49.4*
- - Tipo
- - - DYT23 → Distonia cervicale a *G24.1*
- - - I → Citrullinemia a *E72.2*
- - -
- - - ADLD [Leucodistrofia autosomica dominante a *E75.2*
- - - Atassia cerebellare autosomica recessiva a *G11.2*
- - - Atassia spinocerebellare [SCA], tipo 47 a *G11.2*
- - - Atrofia muscolare spinale prossimale, autosomica dominante, a *G12.1*
- - - Diabete (mellito) (non obeso) (obeso): ad *E11*
- - - Distrofia miotonica di Steinert ad *G71.1*
- - - Ipoglicemia iperinsulinemica persistente non-insulinoma a *E16.1*
- - - Miopatia
- - - - Distale da mutazione di VCP a *G71.0*
- - - - Nemalinica a *G71.2*
- Facciale →
- - Neuropatia sensitivo-motoria a *G60.0*
- - Sindrome FOSMN [Neuropatia sensitivo-motoria a *G60.0*
- Focale
- - Non specificate → Epilessia e sindromi epilettiche idiopatiche, definite per localizzazione (focale) (parziale), con crisi ad *G40.09*
- - → Altre epilessie e sindromi epilettiche idiopatiche, definite per localizzazione (focale) (parziale), con crisi ad *G40.08*
- Giovanile →

Esordio –Continuazione

- Giovanile → –Continuazione
- - Diabete (mellito): ad *E10*
- - Distrofia miotonica di Steinert ad *G71.1*
- - Sindrome da microcefalia, disabilità intellettiva lieve e diabete ad *Q87.1*
- Infantile
- - Associata a disturbo del movimento extrapiramidale → Regressione motoria e cognitiva a *G31.88*
- - Con
- - - Grave regressione cognitiva → Epilessia del lobo temporale mesiale ad *G40.2*
- - - Interessamento striatale → Corea benigna a *G25.5, G23.9*
- - - Ipogammaglobulinemia → Proteinosi alveolare polmonare ad *J84.00, D80.0*
- - - Oftalmoplegia esterna → Miopatia autosomica recessiva ad *G71.2, H49.8*
- - Correlata a CLCN6 → Sindrome da degenerazione neurologica progressiva e neuropatia periferica ad *G31.88*
- - Debolezza dei cingoli - distrofia muscolare → Sindrome contratture progressive a *G71.0*
- - IOSCA] → Atassia spinocerebellare a *G11.1*
- - -
- - - Atrofia muscolare spinale prossimale associato
- - - - BICD2 autosomica dominante a *G12.1*
- - - - DYNC1H1 autosomica dominante a *G12.1*
- - - Degenerazione dei gangli basali a *G23.8*
- - - Distrofia miotonica di Steinert ad *G71.1*
- - - Glicogenosi tipo 2, a *E74.0*
- - - Miopatia nemalinica a *G71.2*
- - - Paralisi spastica ascendente ereditaria a *G12.2*
- - - Schizofrenia ad *F20.9*
- - - Sindrome
- - - - Epilettica ad *G40.8*
- - - - Nefrosia LAMB-2-correlata a *N04.8*
- - - Spasticità con iperglicemia a *E72.5, G11.8*
- - - Vasculopatia STING [stimolatore dei geni interferone]-correlata a *M35.8*
- Infanzia
- - Adolescenza →
- - - Altri disturbi comportamentali ed emozionali specifici con *F98.88*
- - - Disturbo da deficit dell'attenzione senza iperattività con *F98.80*
- - Tipo DYT29 → Distonia autosomica recessiva a *G24.1*
- - -
- - - Atrofia muscolare spinale prossimale, autosomica dominante, a *G12.1*
- - - Miopatia distale KLHL9-correlata a *G71.0*
- Livello degli arti superiori, tipo finlandese → Miopatia distale con *G71.0*
- Maturità → diabete

Esordio –Continuazione

- Maturità → diabete –Continuazione
- - Giovanile a *E11.90*
- - Mellito) (non obeso) (obeso): ad *E11*
- - Mestruazioni → Sanguinamento eccessivo all' *N92.2*
- - Negli arti, a esordio precoce → Distonia generalizzata a *G24.1*
- Neonatale
- - Con
- - - Interessamento orofacciale → Discinesia generalizzata a *G24.8*
- - - Microcefalia → Encefalopatia grave ad *G93.4, Q02*
- - → Sindrome neuropatia assonale - atrofia ottica - neurodegenerazione a *G60.0, H47.2*
- - Oligoarticolare e decorso poliarticolare [oligoartrite estesa] → Artrite giovanile cronica a *M08.3*
- - Pauciarticolare, con evoluzione poliarticolare [extended oligoarthritis] → Forma ad *M08.3*
- - Poliarticolare → Artrite giovanile a *M08.3*
- - Precoce
- - Anomalie degli arti distali - dismorfismi facciali - ritardo dello sviluppo globale → Sindrome crisi epilettiche a *Q87.0*
- - Associato
- - - Displasia scheletrica → Leucoencefalopatia calcificante a *G93.4, Q79.9*
- - - Interleuchina 10 → Malattia intestinale infiammatoria cronica a *K52.8*
- - Atassia spastica - atrofia muscolare spinale distale → Sindrome encefalopatia progressiva a *G31.88*
- - Cecità
- - - Atassia e spasticità → Sindrome da degenerazione neurologica progressiva ad *G31.88*
- - - Corticale, disabilità intellettiva e dismorfismi facciali → Sindrome da encefalopatia epilettica ad *G40.4*
- - Con
- - - Areflessia, distress respiratorio e disfagia] → EMARDD [Miopatia a *G71.2*
- - - Crisi miocloniche migranti → Encefalopatia progressiva a *G40.4*
- - - Lieve displasia spondiloepifisaria da mutazioni di COL2A1 → Osteoartrite a *Q77.7, M19.90*
- - - Mioclonie [atassia di Hunt] → Atassia cerebellare ad *G11.1*
- - - Riflessi osteotendinei conservati → Atassia cerebellare ad *G11.1*
- - - Tremore essenziale → Atassia cerebellare ad *G11.1*
- - Correlata a RNF13 → Encefalopatia epilettica grave ad *G40.4*
- - Deficit
- - - Cognitivo → Parkinsonismo a *G23.8*
- - - MARS → Proteinosi alveolare polmonare grave a *J84.00*
- - Iperfagia - grave ritardo dello sviluppo → Sindrome da obesità a *E66.89*

Esordio –Continuazione

- Precoce –Continuazione
- Ipoacusia - ipoplasia del ponte - atrofia cerebrale → Sindrome encefalopatia progressiva a *G31.88*
- Laing → Miopatia distale a *G71.0*
- Microcefalia postnatale - debolezza muscolare - atrofia ottica → Sindrome atrofia cerebrale diffusa progressiva ad *G31.88*
- STAT3-correlata → Malattia autoimmune multisistemica a *M35.8*
- Tipo 2) → Demenza nella malattia di Alzheimer ad *G30.0†, F00.0**
- -
- - Atassia cerebellare ad *G11.1*
- - Distonia generalizzata a esordio negli arti, a *G24.1*
- - Distornia di torsione a *G24.1*
- - Encefalopatia epilettica a *G40.4*
- - Ipertensione portale non cirrotica familiare a *K76.6*
- - Malattia
- - - Alzheimer, autosomica dominante, a *G30.0*
- - - Corpi di Lafora a *G40.3*
- - - Moyamoya con acalasia a *I67.5*
- - - Miopatia
- - - - Con cardiomiopatia fatale a *G71.8*
- - - - Distale nebulina-correlata a *G71.0*
- - - Schizofrenia a *F84.5*
- - - Sindrome da bassa statura, età ossea avanzata ed osteoartrite ad *Q79.8*
- - - Trombocitopenia ereditaria con mielofibrosi a *D69.41, D47.4*
- Prenatale con fratture ossee congenite → Atrofia muscolare spinale a *G12.2, Q74.8*
- Presenile → Demenza degenerativa primaria di tipo Alzheimer a *G30.0†, F00.0**
- Primo
- 16 anni compiuti e con durata superiore a 3 mesi → artrite nei bambini, con *M08*
- Età adulto
- - Con
- - - Disabilità
- - - - Grave con fluttuazioni di efficacia → Parkinsonismo a *G20.11*
- - - - Grave senza fluttuazioni di efficacia → Parkinsonismo a *G20.10*
- - - - Minima con fluttuazioni di efficacia → Parkinsonismo a *G20.01*
- - - - Minima senza fluttuazioni di efficacia → Parkinsonismo a *G20.00*
- - - - Molto grave con fluttuazioni di efficacia → Parkinsonismo a *G20.21*
- - - - Molto grave senza fluttuazioni di efficacia → Parkinsonismo a *G20.20*
- - - Fluttuazioni di efficacia → Parkinsonismo a *G20.91*
- - - - Parkinsonismo a *G20.90*
- Infanzia → Distrofia retinica grave a *H35.5*
- Rapido

Esordio –Continuazione

- Rapido –Continuazione
- Disfunzione ipotalamica
- - Disregolazione del sistema autonomo] → ROHHAD [Sindrome da obesità ad *E23.3, E66.29*
- - Ipoventilazione - disregolazione autonoma - tumori neurali] → ROHHADNET [Obesità ad *E23.3, C80.9*
- - - Distonia - parkinsonismo, a *G24.1*
- Senile → Demenza degenerativo primario tipo Alzheimer
- *F00.1**
- *G30.1†, F00.1**
- Sistemico
- Area spalla → Artrite cronica giovanile con *M08.21*
- Articolazione
- - Anca → Artrite cronica giovanile con *M08.25*
- - Caviglia → Artrite cronica giovanile con *M08.27*
- - Ginocchio → Artrite cronica giovanile con *M08.26*
- - Gomito → Artrite cronica giovanile con *M08.22*
- - Sacroiliaca → Artrite cronica giovanile con *M08.25*
- - Colonna vertebrale → Artrite cronica giovanile con *M08.28*
- - Mano → Artrite cronica giovanile con *M08.24*
- - Piede → Artrite cronica giovanile con *M08.27*
- - Polso → Artrite cronica giovanile con *M08.23*
- - Sedi multiple → Artrite cronica giovanile con *M08.20*
- - - Artrite giovanile con *M08.2*
- Tardivo
- Arto
- - Inferiore stadio
- - - I → Linfedema primitivo a *I89.00*
- - - II → Linfedema primitivo a *I89.01*
- - - III → Linfedema primitivo a *I89.02*
- - Superiore stadio
- - - I → Linfedema primitivo a *I89.00*
- - - II → Linfedema primitivo a *I89.01*
- - - III → Linfedema primitivo a *I89.02*
- - Autosomica dominante → Degenerazione retinica a *H35.5*
- Correlato
- - CELSR1 → Linfedema primitivo ad *Q82.08*
- - GJC2 arto
- - - Inferiore
- - - - Stadio I → Linfedema primitivo ad *Q82.00*
- - - - Stadio II → Linfedema primitivo ad *Q82.01*
- - - - Stadio III → Linfedema primitivo ad *Q82.02*

Esordio –Continuazione

- Tardivo –Continuazione
- Correlato –Continuazione
- - GJC2 arto –Continuazione
- - - Superiore
- - - - Inferiori, stadio I → Linfedema primitivo ad *Q82.00*
- - - - Inferiori, stadio II → Linfedema primitivo ad *Q82.01*
- - - - Inferiori, stadio III → Linfedema primitivo ad *Q82.02*
- - Late onset] → Insufficienza epatica ad *K72.0*
- Legato all'X → Ipotiroidismo congenito centrale con macroorchidismo a *E03.1*
- MYH7-correlata → Distrofia muscolare scapolo-peroneale a *G71.0*
- Tipo
- 1) → Demenza nella malattia di Alzheimer ad *G30.1†, F00.1**
- - I → Citrullinemia a *E72.2*
- - Markesbery-Griggs → Miopatia distale a *G71.0*
- -
- - Atassia cerebellare
- - - *G11.2*
- - - Autosomica recessiva con spasticità a *G11.1*
- - - Deficit isolato di ACTH a *E23.0*
- - - Demenza nella malattia di Alzheimer ad *G30.1†, F00.1**
- - - Distrofia miotonica di Steinert ad *G71.1*
- - - Ectropion congenito isolato *Q10.1*
- - - Elastosi dermica focale ad *L98.8*
- - - Insufficienza epatica ad *K72.0*
- - - Linfedema primitivo non ereditario a *I89.09*
- - - Miopatia distale alfa B cristallina-correlata a *G71.0*
- - - Nefronoftisi a *Q61.5*
- - Sindrome di Pierre-Marie II a *G11.2*
- - Spasmi epilettici criptogenici ad *G40.8*
- - Tibia anteriore → Miopatia distale a *G71.0*
- Esosaminidasi A → Deficit di *E75.0***
- Esosomofiosati, eccetto G-6-PD → Anemia (dovuta a): difetti enzimatici della via metabolica degli *D55.1***
- Esostosi**
- Anetoderma - brachidattilia tipo E → *Q87.5*
- Cartilaginee multiple → *Q78.6*
- Condotta uditiva esterna → *H61.8*
- Gonorroica → *A54.4†, M90.29**
- Haglund → *M77.3*
- Mascellare → *K10.8*
- Multiple congenite → *Q78.6*
- Orbita → *H05.3*
- Sifilitica → *A52.7†, M90.29**
- Esotropia**
- Alternante monoculare

Esotropia –Continuazione

- Alternante monoculare –Continuazione
- - Eccezione di quella intermittente – *H50.0*
- - - intermittente: *H50.3*
- Sindattilia - bassa statura – Blefarofimosi - ptosi - *Q87.8*
- - Morbo di Basedow con orbitopatia endocrina e *E05.0†, H06.3**

Espansione

- C9ORF72 – Fenocopia della malattia di Huntington da *G10*
- Cellule B con NF-KB e anergia delle cellule T] – Malattia BENTA [*D81.8*
- Polmonare alla nascita – Mancata *P28.0*

Espansiva

- Forma familiare – Osteolisi *M89.59*
- - (Disturbo di) personalità: paranoide *F60.0*

Espansivo nella mammella – Processo *R92***Esperienza**

- Campo di concentramento – Modificazione della personalità dopo: *F62.0*
- Catastrofica – Modificazione duratura della personalità dopo un' *F62.0*
- Personali terrificanti durante l'infanzia – *Z61*

Espettoranti – Avvelenamento: *T48.4***Espettorato**

- Anormale – *R09.3*
- Emoftoico – *R04.2*
- -
- - Abbondante *R09.3*
- - Anormale
- - - Colore *R09.3*
- - - Odore *R09.3*
- - - Quantità *R09.3*
- - Risultati anormali in: *R84*

Espiatorio – Ostilità nei confronti del bambino, trasformato in capro *Z62***Explosione di caldaia – Incidente con: *W49.9!*****Explosivo**

- Intermittente – Disturbo *F63.8*
- Non classificato altrove – Traumatismo da pressione *T70.8*

Esposizione

- Accidentale) ad altri fattori – *X59.9!*
- Acidi – *T54.9*
- Alcol – Avvelenamento (accidentale) da *X49.9!*
- Alta o bassa pressione, non di origine atmosferica – *W94.9!*
- Altro
- - Malattie trasmissibili – Contatto con ed *Z20.8*
- - Non specificate forze meccaniche inanimate – Accidente da *W49.9!*
- Calore
- - Eccessivo di origine artificiale – *W92.9!*
- - Freddo naturali eccessivi – *X59.9!*
- - - Danni cutanei cronici da *L59.0*

Esposizione –Continuazione

- Cronica radiazione non ionizzante
- - Non ionizzanti, non specificate – Alterazioni cutanee da *L57.9*
- - - Altre alterazioni cutanee da *L57.8*
- - Disastro, guerra e altre ostilità – *Z65*
- - Epatite virale – Contatto con ed *Z20.5*
- - Forze meccaniche di oggetti animati – Incidente dovuto ad *W64.9!*
- - Freddo eccessivo origine artificiale –
- - - *W93!*
- - - *W93.9!*
- - Fumo – *X59.9!*
- - Fuoco e fiamme – *X59.9!*
- - HIV – Profilassi pre- *Z29.22*
- - Idrocarburi alogenati – Avvelenamento (accidentale) da *X49.9!*
- - Irradiazione ionizzante – *W91.9!*
- - Isotopi radioattivi – *W91.9!*
- - Liquidi corrosivi – Avvelenamento (accidentale) da *X49.9!*
- - Luce
- - - Ultravioletta sintetica – *W91.9!*
- - - Visibile sintetica – *W91.9!*
- - Madre a sostanze chimiche ambientali – Feto e neonato sofferenti per *P04.6*
- - Malattia
- - - Infettivo
- - - - Intestinali – Contatto con ed *Z20.0*
- - - - Predominante trasmissione sessuale – Contatto con ed *Z20.2*
- - - Trasmissibili non specificate – Contatto con ed *Z20.9*
- - Medicamenti, droghe e altre sostanze biologicamente attive – Avvelenamento (accidentale) da *X49.9!*
- - Pediculosi o acariasi e altre infestazioni – Contatto con ed *Z20.7*
- - Pesticidi – Avvelenamento (accidentale) da *X49.9!*
- - Polpa – Carie con *K02.5*
- - Professionale a fattori di rischio – *Z57*
- - Prolungata a situazioni di pericolo di vita, ad esempio essere vittima del terrorismo – Modificazione della personalità dopo: *F62.0*
- - Rabbia – Contatto con ed *Z20.3*
- - Raggi
- - - Solari – *X59.9!*
- - - X – *W91.9!*
- - - Rosolia – Contatto con ed *Z20.4*
- - - Rumore – *W49.9!*
- - - Solventi organici – Avvelenamento (accidentale) da *X49.9!*
- - - Tubercolosi – Contatto con ed *Z20.1*
- - - Vibrazione – *W49.9!*
- - - Virus dell'immunodeficienza umana [HIV] – Contatto con ed *Z20.6*
- - -
- - - Cheratocongiuntivite: da *H16.2*

Esposizione –Continuazione

- - –Continuazione
- - Esaurimento da *T73.2*

Espressivo

- Dismorfismi facciali – Sindrome disabilità intellettiva-afasia *Q87.0*
- -
- - Disfasia o afasia evolutiva, di tipo *F80.1*
- - Disturbo
- - - Evolutivo della scrittura *F81.8*
- - - Linguaggio *F80.1*

Espresso in gruppo – Disturbo del comportamento sociale *F91.2***Expulsione**

- Feto o il parto del neonato – emorragia dopo l' *O72*
- Placenta – Emorragia dopo l' *O72.1*
- Ritardata del secondo gemello, del terzo gemello ecc. – *O63.2*

Expulsivo

- Rapida – Fase *P03.5*
- Travaglio – Prolungamento del secondo stadio [periodo *O63.1*
- - Emorragia coroidea: *H31.3*

Essenze – Polmonite da oli ed *J69.1***Essenziale**

- Benigna – Ipertensione *I10.0*
- [EFA] – Deficit di acidi grassi *E63.0*
- Emorragica) – Trombocitemia *D47.3*
- Gravidanza, preesistente con pre-eclampsia sovrapposta – Ipertensione *O11*
- Maligna – Ipertensione *I10.1*
- Nistagmo – ulcera – Tremore *Q87.8*
- Non specificata – Ipertensione *I10.9*
- Preesistente complicante la gravidanza, il parto e il puerperio – Ipertensione *O10.0*
- Primitivo
- - Sistemica) – Ipertensione (arteriosa) (*I10*
- - - Cutis verticis gyrata non *Q82.8*
- - Pritimitiva – Cutis verticis gyrata *Q82.8*
- Progressivo
- - Deficit del linguaggio - dismorfismi facciali - disabilità intellettiva - anomalie del comportamento – Sindrome tremore *Q87.0*
- - - Atrofia dell'iride (*H21.2*
- -
- - Atassia cerebellare ad esordio precoce con: tremore *G11.1*
- - Crioglobulinemia: *D89.1*
- - ET [Trombocitemia *D47.3*
- - Fruttosemia *E74.1*
- - Istiocitosi lipoidea *E75.2*
- - Pentosuria *E74.8*
- - Sordità neurosensoriale - incanutimento precoce - tremore *H90.5, G25.0*
- - Tremore *G25.0*
- - Trombocitosi *D47.3*

Essiccosi ~

- Diarrea
- - Acuta con *A09.9, E86*
- - Con vomito con *A09.9, E86*
- - Infettiva con *A09.0, E86*
- - Presunta origine infettiva, con *A09.0, E86*
- Enterite
- - Acuta con *A09.9, E86*
- - Presunta origine infettiva, con *A09.0, E86*
- Gastroenterite
- - Acuta con *A09.9, E86*
- - Con *A09.9, E86*
- - Lattante con *A09.9, E86*
- Vomito e diarrea con *A09.9, E86*

Essudativo

- Familiare ~ Vitreoretinopatia *H35.0*
- Multiforme ~ Artropatia in eritema *L51.9†, M14.89**
- Polimorfo
- - Bolloso ~ Eritema *L51.1*
- - Non
- - - Bolloso ~ Eritema *L51.0*
- - - Specificato ~ Eritema *L51.9*
- - -
- - Cisti dell'iride, del corpo ciliare e della camera anteriore: *H21.3*
- - Diarrea cronica congenita con enteropatia *P78.3*
- - Otite media
- - - *H65.9*
- - - Cronica: *H65.4*
- - Retinopatia: *H35.0*

Estate] ~ FSME [Meningoencefalite dell'Europa centrale primavera- *A84.1***Estensione**

- Intraventricolare
- - Grado
- - - 2, del neonato ~ Emorragia subependimale con *P52.1*
- - - 3 del neonato ~ Emorragia subependimale con *P52.2*
- - - Emorragia solo sottoependimale (senza *P52.0*
- Radio distale ~ Frattura da *S52.51*
- Superficie corporea interessata ~ Sequele di ustione e corrosione classificabili solo in relazione all' *T95.4*

Estensori

- Altro
- - Dito a livello del polso e della mano ~ Traumatismo di muscoli e tendini *S66.3*
- - O) dita(o) a livello dell'avambraccio ~ Traumatismo di muscoli e di tendini *S56.4*
- Dita della mano associata a polineuropatia generalizzata ~ Aplasia congenita dei muscoli *G60.0, Q68.1*
- Livello dell'avambraccio ~ Traumatismo di altri muscoli e tendini *S56.5*

Estensori ~Continuazione

- Lunghi delle dita del piede a livello della caviglia e del piede ~ Traumatismo di muscoli e di tendini *S96.1*
- Multipli a livello del polso e della mano ~ Traumatismo di muscoli e tendini *S66.7*
- O abduttori del pollice a livello dell'avambraccio ~ Traumatismo di muscoli o di tendini *S56.3*
- Pollice a livello del polso e della mano ~ Traumatismo di muscoli e tendini *S66.2*
- - Rottura spontanea di tendini *M66.2*

Esterasi ~ Deficit dell'inibitore della C1 *D84.1***Esteri**

- Colesterolo ~
- - Deficit della proteina di trasferimento degli *E78.4*
- - Malattia da accumulo degli *E75.5*
- Nitrici ~ Effetto tossico: Nitroglicerina e altri acidi ed *T65.5*
- - Solventi: *L24.2*

Esterno

v./v.a. Tipo di malattia

Estesa

- Disabilità intellettiva ~ Sindrome ritardo della crescita grave - strabismo - melanocitosi cutanea *Q87.8*
- Lacerazione ~ episiotomia con successiva *O70*
- - Artrite giovanile cronica a esordio oligoarticolare e decorso poliarticolare [oligoartrite *M08.3*

Estesioneuroblastoma ~ *C30.0*

Estetica non indicato sotto il profilo medico, a un tatuaggio o a un piercing ~ Malattia classificata altrove, della quale si sospetta che sia insorta in seguito a un intervento di chirurgia *U69.10!*

Estetiche ~ Altri interventi di chirurgia plastica per ragioni *Z41.1***Estinzione sensoriale ~ *R29.5*****Estiomeno ~ *A55*****Estivo ~**

- Idroa *L56.4*
- Visita per: ammissione a campeggio *Z02*

Estrazione

- Mestruale ~ *Z30.3*
- O periodontopatie locali ~ Perdita di denti da accidente, *K08.1*
- Presentazione podalica ~ Feto e neonato sofferenti per parto con *P03.0*

Estremità

- Distale
- - Femore
- - - Condilo (laterale) (mediale) ~ Frattura dell' *S72.41*
- - - Epifisi, epifisiolisi ~ Frattura dell' *S72.42*
- - - Intercondiloidea ~ Frattura dell' *S72.44*
- - - Parte non specificata ~ Frattura dell' *S72.40*
- - - Sovracondiloidea ~ Frattura dell' *S72.43*
- - Omero

Estremità ~Continuazione

- Distale ~Continuazione
- - Omero ~Continuazione
- - - Altre e multiple parti ~ Frattura dell' *S42.49*
- - - Epicondilo
- - - - Epicondili, non specificato ~ Frattura dell' *S42.44*
- - - - Laterale ~ Frattura dell' *S42.42*
- - - - Mediale ~ Frattura dell' *S42.43*
- - - Parte non specificata ~ Frattura dell' *S42.40*
- - - Sovracondiloidea ~ Frattura dell' *S42.41*
- - - Transcondiloidea (a T o a Y) ~ Frattura dell' *S42.45*
- - Radio
- - - Altre e multiple parti ~ Frattura dell' *S52.59*
- - - Frattura da flessione ~ Frattura dell' *S52.52*
- - - Non specificata ~ Frattura dell' *S52.50*
- - S.A.I. ~ *S52.50*
- - Tibia
- - - Altro ~ Frattura dell' *S82.38*
- - - Con frattura del perone (qualsiasi parte) ~ Frattura dell' *S82.31*
- - - Isolata ~ Frattura dell' *S82.38*
- - - S.A.I. ~ Frattura dell' *S82.38*
- - Ulna
- - - Che del radio ~ Frattura dell' *S52.6*
- - - ~ *S52.8*
- - -
- - - *S42.40*
- - - Perone, *S93.0*
- - - Tibia, *S93.0*
- Dito ~ Ferita aperta dell' *S61.0*
- Inferiore
- - Con
- - - Infiammazione ~ Varici (venose) delle *I83.1*
- - - Ulcera
- - - - Infiammazione ~ Varici (venose) delle *I83.2*
- - - - ~ Varici (venose) delle *I83.0*
- - - Ogni localizzazione
- - - O sede non specificata ~
- - - - Flebectasia delle *I83.9*
- - - - Varice (i) delle *I83.9*
- - - - Vene varicose delle *I83.9*
- - - ~ Ulcera varicosa (*I83.0*
- - - Senza ulcera o infiammazione ~ Varici (venose) delle *I83.9*
- - -
- - - Arteriosclerosi delle *I70.29*
- - - Aterosclerosi dell' *I70.29*
- - - Flebite e tromboflebite dei vasi superficiali delle *I80.0*
- - - Flebotrombosi profonda dell' *I80.28*

Estremità ~Continuazione

- Inferiore ~Continuazione
- - - ~Continuazione
- - - Infiammazione trombotica profonda di vena dell' *I80.28*
- - - Occlusione arteriosa delle *I74.3*
- - - Sindrome dolorosa regionale complessa di tipo II delle *G90.61*
- - - Trombosi profonda dell' *I80.28*
- Non classificata altrove ~ Assenza congenita di un'articolazione delle *Q74.8*
- Prossimale
- - Omero ~ *S43.0*
- - Radio
- - - Altre e multiple parti ~ Frattura dell' *S52.19*
- - - Collo ~ Frattura dell' *S52.12*
- - - Parte non specificata ~ Frattura dell' *S52.10*
- - - S.A.I. ~ *S52.10*
- - - Testa ~ Frattura dell' *S52.11*
- - Tibia
- - - Altro ~ Frattura dell' *S82.18*
- - - Con frattura del perone (qualsiasi parte) ~ Frattura dell' *S82.11*
- - - Isolata ~ *S82.18*
- - - S.A.I. ~ *S82.18*
- - Tibiale ~ *S82.1*
- - Ulna
- - - Altre e multiple parti ~ Frattura dell' *S52.09*
- - - Olecrano ~ Frattura dell' *S52.01*
- - - Processo coronoideo dell'ulna ~ Frattura dell' *S52.02*
- - - S.A.I. ~ *S52.00*
- - - Frattura del solo perone: *S82.41*
- Sprossimale dell'ulna: Parte non specificata ~ Frattura dell' *S52.00*
- Superiore
- - Omero
- - - Altre e multiple parti ~ Frattura dell' *S42.29*
- - - Collo
- - - - Anatomico ~ Frattura dell' *S42.23*
- - - - Chirurgico ~ Frattura dell' *S42.22*
- - - Parte non specificata ~ Frattura dell' *S42.20*
- - - Testa ~ Frattura dell' *S42.21*
- - - Tubercolo maggiore ~ Frattura dell' *S42.24*
- - - -
- - - Ischemia muscolare traumatica delle *T79.60*
- - - Pilomatrixoma della cute delle *D23.6*
- - - Sindrome dolorosa regionale complessa di tipo II delle *G90.60*
- - -
- - Arteriopatia obliterante periferica delle *I70.2*

Estremità ~Continuazione

- - - ~Continuazione
- - Arteriosclerosi
- - - *I70.29*
- - - Arteria delle *I70.29*
- - - Aterosclerosi di un' *I70.29*
- - Claudicazione intermittente da arteriopatia obliterante periferica delle *I70.29*
- - Sarcoma delle *C46.0*
- - Sindrome acanthosis nigricans-resistenza all'insulina-crampi muscolari-ingrandimento delle *Q87.8*
- - Trigonocefalia - naso bifido - anomalie delle *Q87.0*

Estremo

- Con
- - Body Mass Index BMI tra
- - - 40 e 50 escluso ~ Obesità *E66.86*
- - - 50 e 60 escluso ~ Obesità *E66.87*
- - Ipoventilazione alveolare in bambini e adolescenti ~ Obesità *E66.25*
- Eccesso calorico in bambini e adolescenti ~ Obesità *E66.05*
- Indotta da farmaci in bambini e adolescenti ~ Obesità *E66.15*
- Oriente ~ Encefalite da zecche dell' *A84.0*
- Povertà ~ *Z59*
- Uguale o superiore a 60 ~ Obesità *E66.88*
- -
- - Immaturità *P07.2*
- - Obesità *E66.89*
- - Sindrome da dolore parossistico *G90.88*
- - Temperature *Z57*

Estrinseco

- Occhio ~ Muscolo
- - *C69.6*
- - *D31.6*
- S.A.I. ~ Macchie dei denti: *K03.6*
- -
- - Alveolite *J67.90*
- - Asma
- - - *J45.09*
- - - Bronchiale intrinseco di origine *J45.89*

Estrofia della vescica ~ *Q64.1***Estrogeni**

- Progestinici ~ Avvelenamento: Altri *T38.5*
- -
- - Riduzione degli *E28.3*
- - Sindrome da resistenza agli *E34.8*

Estroversione della vescica ~ *Q64.1***Etanolaminuria ~ *E72.8*****Etanolo ~ Effetto tossico: *T51.0*****ETEC [Escherichia coli enterotossigena] ~ Enterite da *A04.1*****Etere ~ Petrolio: *T52.0*****Eterocromatina ~ Individui con marcatore per *Q95.4*****Eterocromia dei capelli ~ *L67.1*****Eterofiasi ~ *B66.8*****Eteroforia ~ *H50.5*****Eterologo ~ trapianto di organo o tessuto omologo o *Z94*****Eteronima) (omonima) ~ Emianopsia (*H53.4*****Eteroplasia osseo progressivo**

- Area spalla ~ *M61.51*
- Avambraccio ~ *M61.53*
- Braccio ~ *M61.52*
- Coscia ~ *M61.55*
- Gamba ~ *M61.56*
- Mano ~ *M61.54*
- Piede ~ *M61.57*
- Tronco ~ *M61.58*
- ~ *M61.59*

Eterosessuale femminile ~ pseudopubertà precoce *E25***Eterotassia ~**

- *Q89.3*
- Anomalie cardiache - *Q28.88*

Eterotopia

- Banda sottocorticale ~ *Q04.3*
- Neuronale nodulare ~ *Q04.8*
- Nodulare
- - Periventricolare ~ *Q04.8*
- - Sottocorticale ~ *Q04.8*
- - Sottoependimale ~ *Q04.8*
- Periventricolare ~ Sindrome di Ehlers-Danlos con *Q79.6*

Eterotropia intermittente ~ *H50.3***Eterozigosi ~ Malattie drepanocitiche, doppia *D57.2*****Eterozigota del gene THOX2 ~ Ipotiroidismo transitorio congenito da mutazione *P72.2*****Eterozigotica [HbAS] ~ Hb-S *D57.3*****Etilenico ~ Effetto tossico del glicole *T52.3*****Etilico ~ Alcol *T51.0*****Etilmalonica ~ Encefalopatia *G31.81*****Etmoidale**

- v./v.a. Seno etmoidale
- Acuta ~ Sinusite *J01.2*
- Cronica ~ Sinusite *J32.2*
- S.A.I. ~ Sinusite *J32.2*
- -

- - Osso *D16.41***- - Osteoblastoma dell'osso *D16.41*****- - Polipo di seno: *J33.8*****- - Sarcoma dell'osso *C41.01*****- - Seno: *S02.1*****Etmoidite o sindrome di Woakes ~ *J33.1*****ETO ~ AML1/ *C92.0*****Eulenberg] ~ Paramiotonia congenita [malattia di *G71.1*****Eumicetoma ~ *B47.0*****Eunuco fertile ~ Sindrome dell' *E23.0*****Euriblefaron ~ *Q10.3***

Europa centrale primavera-estate] ~ FSME [Meningoencefalite dell' A84.1**Eustachio**

v./v.a. Tuba di Eustachio

- Non specificato ~ Disturbo di tuba della H69.9

- -

- - Assenza congenita della tromba di Q16.2

- - Persistenza della valvola d' Q26.8

- - Sifilide della tromba di A52.7†, J99.8*

- - Tubercolosi della tromba di A18.6†, H75.0*

Eutiroideo

- Endocrina ~ Orbitopatia E05.0†, H06.2*

- Malato ~ Sindrome dell' E07.8

Evacuazione delle feci ~ Stipsi in disturbo dell' K59.01**Evaginato ~ Dente: K00.2****Evans**

v./v.a. Howell-Evans

- Associata a immunodeficienza primitiva ~ Sindrome di D69.3, D82.9

- ~ Sindrome di D69.3

Evasivo ~ Carattere sospettoso od R46.5**EVEN [displasia delle epifisi, delle vertebre, dell'orecchio esterno e del naso]-plus ~ Sindrome Q87.8****Evento**

- Apparente minaccia per la vita (ALTE) del lattante ~ R06.80

- Attuale ~

- - Emiplegia

- - - Embolica quale I63.4, G81.9

- - - Trombotica quale I63.3, G81.9

- - Monoplegia

- - - Embolica quale I63.4, G83.3

- - - Trombotica quale I63.3, G83.3

- - Tetraplegia

- - - Embolica quale I63.4, G82.52

- - - Trombotica quale I63.3, G82.52

- Che comportano la perdita di autostima durante l'infanzia ~ Z61

- Negativo della vita durante l'infanzia ~ Problemi legati ad un Z61

- Non specificato, intento indeterminato ~ Y34!

- Stressanti ~ Ansia e preoccupazione eccessivi di fronte ad R46.6

Eventrazione

- Diaframmatica ~ Q79.1

- -

- - K43.99

- - Difetto del diaframma congenito con Q79.1

Eventualmente

- Antibiotici glicopeptidici, chinoloni, streptogramine o oxazolidinoni ~ Staphylococcus aureus resistente a oxacillina o meticillina ed U80.00!

- Macrolidi, oxazolidinoni o streptogramine ~ Streptococcus pneumoniae resistente a penicillina o oxacillina ed U80.10!

Eversione

- Cervice uterina ~ N86

- Punto lacrimale ~ H04.5

Evidenza, con esami di laboratorio, del virus della immunodeficienza umana [HIV] ~ Messa in R75**Evitamento**

- Infanzia o dell'adolescenza ~ Disturbo di F93.2

- ~ Disturbo ansioso di personalità [di F60.6

Evocati visivi [VEP] ~ Anormalità di: potenziali R94.1**Evolutivo**

- Abilità scolastiche ~ Altri disturbi F81.8

- Afasia

- - O disfasia di tipo recettivo ~ F80.2

- - Wernicke ~ F80.2

- Articolazione della parola ~ Disturbo F80.0

- Capacità scolastiche, non specificato ~ Disturbo F81.9

- Circoscritto all'aritmetica ~ Disturbo F81.2

- Coordinazione ~ Disturbo F82

- Eloquio

- - Linguaggio ~ Altri disturbi F80.8

- - Non classificato altrove ~ Difetto F80.9

- Familiare ~ Disfasia F80.1

- Gerstmann ~ Sindrome F81.2

- Globale

- - Altro tipo ~ Disturbi F84.8

- - Non specificato ~ Disturbo F84.9

- Linguaggio ~ Disturbo F80.9

- S.A.I. ~ Disturbo F89

- Scrittura espressiva ~ Disturbo F81.8

- Specifico

- - Funzione

- - - Grosso-motoria ~ Disturbo F82.0

- - - Motoria, non specificato ~ Disturbo F82.9

- - Misto ~ Disturbo F83

- - Motricità

- - - Fine e della grafomotricità ~ Disturbo F82.1

- - - Orale ~ Disturbo F82.2

- Tipo espressivo ~ Disfasia o afasia F80.1

- -

- - Acalculia F81.2

- - Agnosia F88

- - Dislessia F81.0

- - Disprassia

- - - F82

- - - Verbale dell'età F82.9

Evoluzione poliarticolare [extended oligoarthritis] ~ Forma ad esordio pauciarticolare, con M08.3**Evolventi in crisi generalizzati e secondarie ~ Crisi parziali complesse G40.2****Evolvono in crisi generalizzate secondarie ~ Crisi parziali semplici che G40.1****Ewing**

v./v.a. Sarcoma di Ewing

v./v.a. Sarcoma extrascheletrico di Ewing

- ~ Sarcoma extraosseo di C49.9

Exanguinotrasfusione ~ Trombocitopenia del neonato da: P61.0**Exedens ~ Lupus A18.4****Exofilina 5 ~ Epidermolisi bollosa semplice da deficit di Q81.0****Exoforia ~ H50.5****Exotropia alternante monocolare**

- Eccezione di quella intermittente ~ H50.1

- ~ intermittente: H50.3

Extended oligoarthritis] ~ Forma ad esordio pauciarticolare, con evoluzione poliarticolare [M08.3**Extracapillare**

- Diabete mellito di tipo 1 ~ Glomeruloliososi diabetica E10.20†, N08.3*

- Diabete mellito di tipo 2 ~ Glomeruloliososi diabetica E11.20†, N08.3*

- -

- - Glomeruloliososi diabetica E14.20†, N08.3*

- - Glomerulosclerosi diabetica E14.20†, N08.3*

Extracellulari ~ Deplezione plasmatica o dei fluidi E86**Extracorporea ~**

- Adattamento di pompa Z45.02

- Complicanza in circolazione T80.9

- Dialisi Z49.1

- Pompa

- - Z45.02

- - Z95.80

Extracorticale ~ Aplasia assiale E75.2**Extracranico**

v./v.a. Arteria extracranica

- Multiple e bilaterali ~ Occlusione e stenosi di arterie I65.3

- ~ Aneurisma dell'arteria carotide I72.0

Extracutaneo ~ Mastocitoma C96.2**Extradurale**

- Non traumatica ~ Emorragia I62.1

- Subdurale non specificati ~ Ascenso G06.2

- Traumatica) ~ Emorragia S06.4

- ~ Ascenso o granuloma

- - Intracranico: G06.0

- - Intrarachidiano: G06.1

Extraepatico

- Colecisti ~ Tumore benigno: dotti biliari D13.5

- -

- - Adenocarcinoma

- - - Cistifellea e delle vie biliari C23, C24.0

- - - Vie biliari C24.0

- - Carcinoma a cellule squamose

- - - Cistifellea e delle vie biliari C23, C24.0

- - - Vie biliari C24.0

Extraepatico –Continuazione

- - -Continuazione
- - Carcinoma dei dotti biliari intra- ed C24.8
- - Colangiolite K83.09
- - Tumore Maligno
- - - Che interessa sia i dotti biliari intraepatici che C24.8
- - - Vie biliari C24.0

Extragenadico - Teratoma D48.9**Extraintestinale - Yersiniosi A28.2****Extralobare congenito - Sequestro polmonare Q33.2****Extramammaria Paget - Malattia**

- C21.0
- C44.50

Extramidollare

- Remissione completa - Plasmocitoma C90.21
- - Tumore mieloide C92.30

Extraneurale - Perineurinoma D36.1**Extranodale cellule**

- B del tessuto linfoide associato alle mucose [linfoma MALT] - Linfoma della zona marginale C88.4
- NK/T - Linfoma nasale C86.0

Extraoculari - Fibrosi congenita dei muscoli H49.8**Extra-orale autosomica recessiva da deficit di metanetiolo ossidasi - Alitosi E88.8****Extraosseo di Ewing - Sarcoma C49.9****Extraperitoneale - S37.22****Extrapiramidale**

- Movimento
- - Malattie classificate altrove - Disturbi G26*
- - Non specificati - Disturbi G25.9
- - - Altri disturbi specificati G25.88
- - -
- - Miopatia prossimale con segni G71.3, G25.9
- - Regressione motoria e cognitiva a esordio infantile associata a disturbo del movimento G31.88
- - Sindrome disabilità intellettiva-epilessia-segni Q87.8

Extrarenale - Uremia R39.2**Extrascheletrico**

- v./v.a. Sarcoma extrascheletrico di Ewing
- Tessuto molle
- - Addome - Condrosarcoma mixoide C49.4
- - Arto
- - - Inferiori - Condrosarcoma mixoide C49.2
- - - Superiori - Condrosarcoma mixoide C49.1
- - Lesione sconfinante a più zone contigue - Condrosarcoma mixoide C49.8
- - Pelvi - Condrosarcoma mixoide C49.5
- - Testa - Condrosarcoma mixoide C49.0
- - Torace - Condrosarcoma mixoide C49.3
- - Tronco - Condrosarcoma mixoide C49.6

Extrascheletrico –Continuazione

- -
- - Condrosarcoma mixoide C49.9
- - Distrofia ossea sclerosante mista con manifestazioni Q87.5

Extrasistoli

- Bassa statura, iperpigmentazione e microcefalia - Sindrome da Q87.1
- S.A.I. - I49.4
- Supraventricolari) - I49.4
- Ventricolari con episodi sincopali - perodattilia - sequenza di Robin - Q87.8

Extrasistoliche - Aritmie I49.4**Extrauretrale - Incontinenza urinaria N39.43****Extravasazione ghiandole salivari - mucosa ciste di K11.6****Extraventricolare - Neurocitoma D43.2****Eziologia ignota [CIUE] - Intervillosite cronica a O41.1**

FAB) S.A.I. - LAM (senza classificazione C92.0**Fabry**

v./v.a. Anderson-Fabry

Fabry(-Anderson) - Disturbi glomerulari in malattia di E75.2†, N08.4***Faccette articolare -**

- Degenerazione delle M47
- Osteofita alle M47.99

Faccia

- Anteriore
- - Epiglottide -
- - - Carcinoma a cellule squamose della C10.1
- - - Tumore Maligno: C10.1
- - - Epiglottide, D10.5
- Asimmetrica durante il pianto, forma isolata - Q18.8
- Collo -
- - Mediale
- - - Cisto della Q18.8
- - - Fessura della Q18.8
- - - Fistola della Q18.8
- - Tumore
- - - Benigno: Connettivo ed altri tessuti molli della testa, D21.0
- - - Maligno
- - - - Altra e mal definita sede: Testa, C76.0
- - - - Nervi periferici della testa, della C47.0
- - - - Secondario e non specificato: Linfonodi della testa, della C77.0
- - - - Tessuto connettivo e tessuti molli della testa, della C49.0
- Dorsale
- - Base della lingua - C01
- - Due terzi anteriori della lingua - C02.0
- - Epiglottide - Tumore neuroendocrino maligno della C32.1
- - Laringea) dell'epiglottide - C32.1
- - Lingua - Tumore Maligno: C02.0
- - Fischiatore - Sindrome con Q87.0
- Fronte, di mento - Assistenza prestata alla madre per presentazione fetale di O32.3
- Interno
- - Guancia - C06.0
- - Mucosa) (vermiglio) - Labbro (frenulo) (D10.0
- Ipofaringea -
- - Plica ariepiglottica
- - - D00.0
- - - D37.0
- - Tumore Maligno: Plica ariepiglottica, C13.1
- Laringeo - Plica ariepiglottica
- - D02.0
- - D38.0
- Orale - Labbro
- - Inferiore: C00.4

Faccia -Continuazione

- Orale - Labbro -Continuazione
- - Non specificato se superiore o inferiore: C00.5
- - Superiore: C00.3
- - Prima del travaglio di parto - Presentazione di P01.7
- - Rinofaringea (superiore) (posteriore)del palato molle - C11.3
- - S.A.I. -
- - Anomalia congenita: di ossa della Q75.9
- - Traumatismo: della S09.9
- - Ventrale
- - Due terzi anteriori della lingua - C02.2
- - Lingua - Tumore Maligno: C02.2
- - Vestibolare - Labbro
- - Inferiore: C00.4
- - Non specificato se superiore o inferiore: C00.5
- - Superiore: C00.3
- -
- - Carcinoma in situ: Cute di altre e non specificate parti della D04.3
- - Distocia da presentazione di O64.2
- - Melanoma
- - - Familiare della C43.3
- - - In situ di altre e non specificate parti della D03.3
- - - Maligno di altre e non specificate parti della C43.3
- - - Nevo melanocitico di altre e non specificate parti della D22.3
- - - Pilomatrixoma di D23.3
- - - Pitiriasi alba della L30.5
- - - Sarcoma di Ewing delle ossa della C41.01
- - - Trauma da parto della P15.4
- - Tumore
- - - Benigno
- - - - Cute di altre e non specificate parti della D23.3
- - - - Ossa del cranio e della D16.4
- - - - Lipomatoso benigno della cute e dei tessuti sottocutanei della testa, collo e D17.0
- - - - Maligno: Cute di altre e non specificate parti della C44.3

Facciale

- v./v.a. acro-cardio-facciale
- v./v.a. acro-cranio-facciale
- v./v.a. blefaro-naso-facciale
- v./v.a. branchio-oculo-facciale
- v./v.a. cranio-facciale-ulnare-renale
- v./v.a. femoro-facciale
- v./v.a. Nervo facciale
- v./v.a. oculo-mandibolo-facciale
- v./v.a. oculo-maxillo-facciale
- Anomalia
- - Mani - Sindrome da disabilità intellettiva, distrofia Q87.0
- - Oculari - anomalie congenite multiple - Sindrome microcefalia - distrofia Q87.0

Facciale -Continuazione

- Anomalia -Continuazione
- - Strutturali del cervello - Sindrome ritardo dello sviluppo globale - alopecia - macrocefalia - distrofia Q87.8
- - Anomalie scheletriche-cardiopatia - Sindrome habitus marfanoidi-distrofia Q87.0
- - Aploinsufficienza di SETD5 - Sindrome deficit cognitivo-distrofia Q87.0
- - Appendice caudale sacrale legata all'X - Sindrome disabilità intellettiva - ritardo dello sviluppo globale - distrofia Q87.8
- - Arterovenosa - Malformazione Q27.3
- - Atassia cerebellare - Sindrome disabilità intellettiva grave - agenesia del corpo calloso - distrofia Q87.0
- - Atipica - Algia G50.1
- - Bassa statura - atresia delle coane - disabilità intellettiva legata all'X limitata alle femmine - Sindrome distrofia Q87.0
- - Camptodattilia - Sindrome macrotrombocitopenia - linfedema - ritardo dello sviluppo - distrofia Q87.0
- - Centrale - Paresi G83.6
- - Comportamento aggressivo - Ritardo mentale legato all'X - ipotonia - distrofia Q87.8
- - Compressione - Deformazione congenita Q67.1
- - Congenito
- - Ereditaria isolata - Paralisi Q07.8
- - -
- - - Diplegia Q87.0
- - - Paralisi oculo- Q87.0
- - Correlato
- - CCNK - Malattia sindromica del neurosviluppo, grave disabilità intellettiva e distrofia Q87.0
- - CDK13 - Sindrome cardiopatie congenite-disabilità intellettiva-distrofia Q87.0
- - THOC6 - Sindrome da ritardo dello sviluppo, microcefalia e distrofia Q87.0
- - Disabilità intellettiva
- - Anomalie del comportamento - Sindrome tremore essenziale progressivo - deficit del linguaggio - distrofia Q87.0
- - - Sindrome microcefalia - ipoplasia del corpo calloso e del verme cerebellare - distrofia Q87.0
- - Dita lunghe - Sindrome da disabilità intellettiva grave, deficit del linguaggio, strabismo, smorfie Q87.8
- - Ereditaria congenita con perdita di udito variabile - Paralisi Q87.0
- - Focale
- - - Derma, tipo 1 - Displasia Q82.8
- - - Displasia dermica Q82.8
- - - I - osso
- - - C41.02
- - - D16.42
- - Idiopatico
- - Persistente - Dolore G50.1

Facciale –Continuazione

- Idiopatico –Continuazione
- - - Paralisi *G51.0*
- Immunodeficienza, livido, bassa statura] - Sindrome FILS [dismorfismi *Q87.1*
- Ipertricosi epilessia disabilità intellettiva ritardo dello sviluppo ipertrofia gengive - Sindrome
- - Dismorfismi *Q87.0*
- - FHEIG [dismorfismi *Q87.0*
- Ipogonadismo ipergonadotropo - Malattia di Moyamoya - bassa statura - dismorfismi *Q87.1*
- Ipotonia muscolare e disabilità intellettiva - Sindrome ulna corta, dismorfismi *Q87.0*
- Ipotricosi - Sindrome da bassa statura, onicodisplasia, dismorfismi *Q87.1*
- Isolata - Miochimia *G51.4*
- Legata all'X - Sindrome atresia del canale uditivo esterno - dilatazione del canale uditivo interno - dismorfismi *Q16.9, Q18.9*
- Macchia di vino Porto - Autismo con nevo *F84.0, Q82.5*
- Macrocefalia - miopia - malformazione di Dandy Walker - Dismorfismo *Q87.8*
- Malattia dell'apparato masticatorio - Dolori *K10.8*
- Neuropatia - Cataratta congenita - dismorfismi *Q87.8*
- Obliqua - Schisi *Q18.8*
- Palatoschisi - cute ridondante - Dismorfismo *Q87.0*
- Paralisi (debolezza) da lesione del motoneurone superiore - Paresi *G83.6*
- Parossistico - Sindrome da dolore *G50.0*
- Periferica ricorrente familiare - Paralisi *G51.0*
- Quarto metatarso corto - disabilità intellettiva - Sindrome displasia spondiloepimetafisaria progressiva - bassa statura - dismorfismi *Q87.1*
- Reflusso gastroesofageo correlata a STAG1 - Sindrome disabilità intellettiva - dismorfismi *Q87.0*
- Ritardo dello sviluppo
- Anomalie del comportamento correlata a WAC - Sindrome dismorfismi *Q87.0*
- Correlata a TMEM94 - Sindrome da cardiopatia congenita, dismorfismi *Q87.0*
- Globale - Sindrome crisi epilettiche a esordio precoce - anomalie degli arti distali - dismorfismi *Q87.0*
- - -
- - - Neuropatia viscerale - anomalie encefaliche - dismorfismi *Q87.8*
- - - Sindrome da anomalie del palato, denti iperdistanziati, dismorfismi *Q87.0*
- Ritardo motorio e del linguaggio correlata a TRAF7 - Sindrome da cardiopatia, anomalie delle dita, dismorfismi *Q87.0*
- S.A.I. - Dolore *R51*
- Scheletriche - Camptodattilia - contratture articolari - anomalie *Q87.0*
- Scroto a scialle - iperlassità legamentosa - Dismorfismi *Q87.0*

Facciale –Continuazione

- Sede non specificata - Frattura di ossa craniche o *S02.9*
- Sfumati - Sindrome da grave incurvamento laterale della tibia-bassa statura-scapole lievemente alate-dismorfismi *Q87.1*
- Strabismo - pieghe sul lobo dell'orecchio - Linguaggio ritardato - asimmetria *Q87.0*
- Tessier numero
- - 4 - Schisi *Q18.8*
- - 5 - Schisi *Q18.8*
- - 6 - Schisi *Q18.8*
- Trauma parto -
- Congestione ematica *P15.4*
- Paralisi *P11.3*
- VZV - Paralisi dei nervi *B02.2†, G53.0**
- -
- Asimmetria *Q67.0*
- Diplegia congenita *Q87.0*
- Discinesia familiare e miochimia *G24.8, G51.4*
- Displasia spondilometafisaria, incurvamento degli avambracci, dismorfismi *Q77.8*
- Emiplegia alternante *G83.8*
- Emispasmo *G51.3*
- Fibromatosi gengivale - dismorfismi *Q87.0*
- Frattura
- - Altre ossa craniche e *S02.8*
- - Multiple interessanti cranio e ossa *S02.7*
- Granuloma *L92.2*
- Herpes simplex: *B00.1*
- Iperaccrescimento - macrocefalia - dismorfismi *Q87.3*
- Linfedema - difetti del setto atriale - alterazioni *Q87.8*
- Malattia di Hirschsprung - ipoplasia ungueale - dismorfismi *Q87.8*
- Miochimia *G51.4*
- Mioclono
- - *G51.3*
- - Focale *G51.3*
- Neuropatia sensitivo-motoria a esordio *G60.0*
- Osteoblastoma dell'osso *D16.42*
- Paralisi *G51.0*
- Sarcoma dell'osso *C41.02*
- Sequele di frattura del cranio e di ossa *T90.2*
- Sindrome
- - Agenesia
- - - Grandi labbra con malformazioni cerebellari, distrofia della cornea e dismorfismi *Q87.0*
- - - Scrotale con malformazioni cerebellari, distrofia della cornea e dismorfismi *Q87.0*
- - Anomalia di Klippel-Feil-miopatia-dismorfismi *Q76.1*

Facciale –Continuazione

- - -Continuazione
- - Sindrome –Continuazione
- - - Deficit cognitivo grave-bassa statura-disturbi del comportamento-dismorfismi *Q87.8*
- - - Diabete insipido nefrogenico-calcificazione intracranica-bassa statura-dismorfismi *Q87.1*
- - - Disabilità intellettiva
- - - - Afasia espressiva-dismorfismi *Q87.0*
- - - - Debolezza muscolare - bassa statura - dismorfismi *Q87.1*
- - - - Obesità - malformazioni cerebrali - dismorfismi *Q87.0*
- - - Displasia epifisaria, sordità e dismorfismi *Q87.0*
- - - Encefalopatia epilettica ad esordio precoce, cecità corticale, disabilità intellettiva e dismorfismi *Q40.4*
- - - FOSMN [Neuropatia sensitivo-motoria a esordio *G60.0*
- - - Ipotonia infantile - ritardo psicomotorio - dismorfismi *Q87.8*
- - - Ispessimento della sutura metopica-ptosi-dismorfismi *Q87.0*
- - - Malformative congenite che alterano soprattutto l'aspetto *Q87.0*
- - - Microcefalia
- - - - Bassa statura, disabilità intellettiva e dismorfismi *Q87.1*
- - - - Ipoplasia del corpo calloso - disabilità intellettiva - dismorfismi *Q87.0*
- - - Onfalocele familiare con dismorfismi *Q87.1*
- - - Polidattilia postassiale-anomalie dell'adenoipofisi-dismorfismi *Q87.0*
- - - Retinite pigmentosa - ipoacusia - ipotiroidismo - invecchiamento precoce - dismorfismi *Q87.0*
- - Sordità - anomalie delle orecchie - paralisi *Q87.8*
- - Tigna *B35.0*
- - Tumore
- - - Benigno dell'osso e della cartilagine articolare: Mascello- *D16.42*
- - - Maligno
- - - - Massiccio *C41.02*
- - - - Osso
- - - - - Cartilagine articolare: Mascello- *C41.02*
- - - - - Mascello- *C41.02*

Facial cleft - *Q18.8***Facilitare il parto - Intervento distruttivo per *P03.8***

Facio

v./v.a. acro-fronto-facio-nasale
v./v.a. cardio-facio-cutaneo
v./v.a. cerebello-facio-dentale
v./v.a. cerebro-facio-toracico
v./v.a. cerebro-facio-toracico
v./v.a. cerebro-oculo-facio-scheletrico
v./v.a. cranio-facio-digito-genitale
v./v.a. fronto-facio-nasale
v./v.a. neuro-facio-digito-renale
v./v.a. oculo-facio-cardio-dentale
v./v.a. oculo-facio-cardio-dentale
v./v.a. oro-facio-digitale
v./v.a. oto-facio-cervicale
v./v.a. velo-facio-scheletrica

- Fronto-digitale → Sindrome cranio- Q87.0
- Scheletrica con disabilità intellettiva legata all'X → Sindrome cranio- Q87.8

Facio-auricolo-vertebrale → Displasia Q87.0

Facio-cardio-melica → Sindrome Q87.8

Facio-cardio-renale → Sindrome Q87.8

Facio-cardio-scheletrica, tipo Hadziselimovic → Microcefalia - sindrome Q87.8

Faciocraniale ipomandibolare → Disostosi Q75.4

Facio-cutaneo-scheletrica → Sindrome Q87.8

Faciodigitale → Sequenza di Pierre Robin - anomalia Q87.0

Facio-digito-genitale

- Forma recessiva → Sindrome Q87.0
- → Sindrome Q87.1

Facio-faringo-glosso-masticatoria → Diplezia G12.2

Facio-genitale → Displasia Q87.1

Facio-scapolo-omerale →

- Atrofia G71.0
- Distrofia muscolare
- - G71.0
- Miopatia G71.0

Facoanafilattica → Uveite H20.2

Facocele → H27.8

Facolitico → Glaucoma H40.5

Facomatosi

- Cesioflammea → Q85.8
- Cesiomarmorata → Q85.8
- Non
- - Classificate altrove → Altre Q85.8
- - Specificata → Q85.9
- - Pigmento-cheratosica → Q85.8
- - Pigmento-vascolare
- - Tipo
- - - 2 → Q85.8
- - - 3 → Q85.8
- - - 5 → Q85.8
- - - Q85.8

FADD-correlata → Immunodeficienza D82.8

Faecalis

- Con resistenza alla vancomicina → Infezione invasiva da Enterococcus A49.1, U80.20!
- Resistente
- - Antibiotico glicopeptidici

Faecalis → Continuazione

- Resistente → Continuazione
- - Antibiotico glicopeptidici → Continuazione
- - - Con elevata resistenza agli aminoglicosidi → Enterococcus U80.20!
- - - Oxazolidinoni o streptogramine → Enterococcus U80.20!
- - - → Enterococcus U80.20!
- - Oxazolidinoni o con elevata resistenza agli aminoglicosidi e senza resistenza agli antibiotici glicopeptidici → Enterococcus U80.21!

Faecium

- Con resistenza alla vancomicina → Infezione invasiva da Enterococcus A49.1, U80.30!
- Resistente
- - Antibiotico glicopeptidici
- - - Con elevata resistenza agli aminoglicosidi → Enterococcus U80.30!
- - - Oxazolidinoni o streptogramine → Enterococcus U80.30!
- - - → Enterococcus U80.30!
- - Oxazolidinoni o streptogramine, o con elevata resistenza agli aminoglicosidi senza resistenza agli antibiotici glicopeptidici → Enterococcus U80.31!

Fagociti mononucleati → Istiocitosi di D76.1

Fahl

v./v.a. Melhem-Fahl

Fairhurst

v./v.a. Dennis-Fairhurst-Moore

Faivre

v./v.a. Thauvin-Robinet-Faivre

Falange

- Distale →
- - Disabilità cognitiva grave - epilessia - anomalie anali - ipoplasia delle Q87.8
- - Frattura
- - - Altro dito della mano: S62.63
- - - Pollice: S62.52
- - Mano
- - - 2-5 → Ipodattilia unilaterale delle Q71.8
- - - Osteoblastoma delle D16.1
- - Media → Frattura di altro dito della mano: S62.62
- - Proximale → Frattura
- - Altro dito della mano: S62.61
- - Pollice: S62.51
- - Soprannumerarie → Q74.8
- - Sindattilia sinostica mesoassiale con riduzione delle Q70.4

Falangea

- Alluce →
- - Articolazione metatarso- T84.08
- - Sostituzione di articolazione metatarso- Z96.68
- - Idiopatica → Acroosteolisi M89.58
- - Transitoria → Osteolisi M89.54

Falangeali [ASPED] → Displasia ad ali d'angelo delle epifisi Q78.8

Falciformi → Malattia: talassemia ad emazie D57.2

Falciparum

- Altre specie di Plasmodium → infezioni miste da Plasmodium B50
- Con complicanza
- - Cerebrale → Malaria B50.0†, G94.8*
- - Non classificata altrove → Malaria da Plasmodium B50.8
- - Congenita → Malaria P37.3
- - Plasmodium vivax → infezioni miste da Plasmodium malariae ed altre specie di Plasmodium, esclusi Plasmodium B52
- -
- - Infezioni miste da Plasmodium vivax ed altre specie di Plasmodium, escluso Plasmodium B51
- - Malaria da Plasmodium B50.9

Falithrom

- Marcoumar → Emorragia da fenprocumone (D68.33
- -
- - Ematoma della guaina del retto in terapia con D68.33, M62.88
- - Sanguinamento [emorragia] da terapia con D68.33

Fallito

- Aborto
- - Complicato
- - - Embolia → Altro e non specificato tentativo 007.7
- - - Emorragia tardiva o eccessiva → Altro e non specificato tentativo 007.6
- - - Infezione dell'apparato genitale e di organi pelvici → Altro e non specificato tentativo 007.5
- - Con altre e non specificate complicanze → Altro e non specificato tentativo 007.8
- - Senza complicanza → Altro e non specificato tentativo 007.9
- Aborto terapeutico
- - Complicato
- - - Embolia → Tentativo 007.2
- - - Emorragia tardiva o eccessiva → Tentativo 007.1
- - - Infezione dell'apparato genitale e di organi pelvici → Tentativo 007.0
- - Con altre e non specificate complicanze → Tentativo 007.3
- - S.A.I. → Tentativo 007.4
- - Senza complicanza → Tentativo 007.4
- Applicazione ventosa
- - Forcipe non specificato → Tentativo 066.5
- - O forcipe, con successivo parto con forcipe o taglio cesareo → Tentativo 066.5
- O
- - Difficoltà intubazione
- - - Durante il
- - - - Puerperio → Tentativo 089.6
- - - - Travaglio e il parto → Tentativo 074.7
- - - Gravidanza → Tentativo 029.6

Fallito –Continuazione

- O –Continuazione
- - Difficoltosa – Intubazione *T88.4*
- Parto naturale
- - Con successivo taglio cesareo – Tentativo *O66.4*
- - Non specificato – Tentativo *O66.4*
- Provocazione
- - Medica del travaglio – Tentativo *O61.0*
- - Strumentale del travaglio – Tentativo *O61.1*
- - Travaglio
- - - Chirurgica – Tentativo *O61.1*
- - - Con
- - - - Ossitocina – Tentativo *O61.0*
- - - - Prostaglandine – Tentativo *O61.0*
- - - Meccanica – Tentativo *O61.1*
- - - Non specificato – Tentativo *O61.9*
- - - - Altro tentativo *O61.8*
- S.A.I. – Tentativo di aborto *O07.9*

Fallopio

- Gravidanza – Rottura di tuba (di *O00.1*
- - Tuba di *D28.2*

Falloppio

v./v.a. Tuba di Falloppio

Fallot

- Assenza del dotto arterioso – Sindrome da agenesia della valvola polmonare, tetralogia di *Q24.8, Q25.8*
- -
- - Atresia polmonare con difetto del seno interventricolare in tetralogia di *Q21.3*
- - Pentalogia di *Q21.80*
- - Tetralogia di *Q21.3*

Falls

v./v.a. Nettleship-Falls

Falsamente positiva – Reazione di Wassermann *R76.2***Falso**

- Corda vocale – *C32.1*
- Passaggio uretrale – *N36.0*
- Positività al test sierologico per la sifilide – *R76.2*
- Rottura di) – aneurisma (cirsoide) (*I72*
- Travaglio
- - 37 o più settimane compiute di gestazione – *O47.1*
- - Non specificato – *O47.9*
- - Prima di 37 settimane compiute di gestazione – *O47.0*

Fame – Effetti della *T73.0***Famiglia**

- Grado di prestare assistenza – Problemi legati a: Necessità di assistenza domiciliare, senza alcun membro della *Z74.2*
- MiT – Carcinoma a cellule renali con traslocazione della *C64*
- -
- - Assenza di un membro della *Z63*

Famiglia –Continuazione

- - –Continuazione
- - Assistenza medica e infermieristica o controllo medico/infermieristico a bambini sani in circostanze come: condizioni socioeconomiche difficili in *Z76.2*
- - Scomparsa o morte (presunta) di un membro della *Z63*

Familiare

v./v.a. Tipo di malattia

FAMMM – Sindrome *D48.5***Fanatica – (Disturbo di) personalità: *F60.0*****Fanconi**

v./v.a. Bickel-Fanconi

v./v.a. De Toni-Debré-Fanconi

- Associata alla acquisizione di catene leggere Ig monoclonali – Sindrome di *D47.2, E83.38*
- Renotubulare primitiva – Sindrome di *E72.0*
- Secondaria
- - Gammopatia monoclonale – Sindrome di *D47.2, E83.38*
- - - Sindrome di *E83.38*
- - Toni) (-Debré) – Sindrome di *E72.0*
- -
- - Anemia di *D61.0*
- - Pancitopenia di *D61.0*
- - Sindrome di Lowe con sindrome di *E72.0*

FANS] – Avvelenamento: Altri farmaci anti-infiammatori non steroidei [*T39.3***Fantasma**

- Con dolore – Sindrome dell'arto *G54.6*
- - Corneali) – Vasi *H16.4*
- - S.A.I. – Sindrome dell'arto *G54.7*
- - Senza dolore – Sindrome dell'arto *G54.7*

Fantino – Prurito del *B35.6***Fantasmia – *R44.2*****FAP [Poliposi adenomatosa familiare] – *D12.6*****Farber –**

- Lipogranulomatosi di *E75.2*
- Malattia di: *E75.2*

Farfalla –

- Distrofia maculare pigmentaria a *H35.5*
- Frattura a *S32.7*

Farina

- Pesce
- - Con esacerbazione acuta – Polmone dei lavoratori della *J67.81*
- - Senza menzione d'esacerbazione acuta – Polmone dei lavoratori della *J67.80*
- - - Polmone dei lavoratori della *J67.80*
- - Asma da allergia alla *J45.09*

Faringe

- Non
- - Classificata altrove – Ferita della *S19.9*
- - Specificata – Tumore
- - - Benigno: *D10.9*
- - - Maligno: *C14.0*
- - Rinofaringe –

Faringe –Continuazione

- Rinofaringe – –Continuazione
- - Cisti della *J39.2*
- - Edema della *J39.2*
- - S.A.I. – Malformazione congenita della *Q38.8*
- -
- - *S10.0*
- - Altro
- - - Ascenso della *J39.1*
- - - Malattie della *J39.2*
- - - Malformazioni congenite della *Q38.8*
- - Carcinoma in situ: Labbro, cavità orale e *D00.0*
- - Cellulite della *J39.1*
- - Corpo estraneo nella *T17.2*
- - Corrosione della bocca e della *T28.5*
- - Diverticolo della *Q38.7*
- - Ferita aperta: *S11.21*
- - Gomma della *A52.7†, J99.8**
- - Infezione da Chlamydiae della *A56.4*
- - Paralisi difterica della *A36.0†, G99.8**
- - Sifilide tardiva della *A52.7†, J99.8**
- - Teratoma della *D37.0*
- - Traumatismo della *S19.88*
- - Tumore
- - - Comportamento incerto o sconosciuto: Labbra, cavità orale e *D37.0*
- - - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue del labbro, della cavità orale e della *C14.8*
- - Ustione della bocca e della *T28.0*

Faringea-cervicale-brachiale della sindrome di Guillain-Barré – Variante *G61.0***Faringeo**

v./v.a. oculo-faringeo

- Alterato – Riflesso *J39.2*
- Confermata batteriologicamente o istologicamente – Tubercolosi *A15.8*
- Isterico – Spasmo *F45.33*
- Palatina) – Tonsilla (*D10.4*
- Tuba uditiva – Orifizio *C11.2*
- -
- - Carcinoma della tonsilla *C11.1*
- - Difterite *A36.0*
- - Recesso *C11.2*
- - Tasca *Q38.7*
- - Tonsilla *D10.6*
- - Tubercolosi *A16.8*

Faringite

- Acuta
- - Altri microorganismi specificati – *J02.8*
- - Gangrenosa – *J02.9*
- - Infettiva S.A.I. – *J02.9*
- - Non specificata – *J02.9*
- - S.A.I. – *J02.9*
- - Suppurativa – *J02.9*

Faringite –Continuazione

- Acuta –Continuazione
- - Ulcerosa – J02.9
- Adenopatia] – Sindrome PFAPA [febbre periodica-stomatite aftosa- M35.8
- Citomegalovirus – J02.8, B97.8!
- Cronica
- - Atrofica – J31.2
- - Granulare – J31.2
- - Ipertrofica – J31.2
- Erpetica – B00.2
- Flemmonosa – J39.1
- Fusospirochetica – A69.1
- Gonococcica – A54.5
- Linfonodulare da enterovirus – B08.8
- Mal di gola) cronica – J31.2
- Pneumococchi – J02.8, B95.3!
- Sifilitica congenita precoce – A50.0†, J99.8*
- Stafilococchi – J02.8, B95.8!
- Streptococcica – J02.0
- Tubercolare
- - Confermata batteriologicamente o istologicamente – A15.8
- - - A16.8
- Vescicolare da enterovirus – B08.5
- Virus dell'influenza aviaria confermati – Influenza con J09, U69.21!
- Virus influenzale
- - Stagionale identificato
- - - Esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina – Influenza con J10.1
- - - - Influenza: J10.1
- - Zoonotici o pandemici identificati – Influenza con J09
- Virus non specificato o virus specifico non identificato – influenza J11.1

Faringocongiuntivale

- Epidemica – Febbre B30.2†, H13.1*
- - Febbre B30.2†, H13.1*

Faringocongiuntivite virale – B30.2†, H13.1***Faringodinia**

- Acuta S.A.I. – J02.9
- Streptococco – J02.0

**Faringotonsillite erpetica –
Gengivostomatite e B00.2****Farmaco**

- Agente
- - Equilibrio elettrolitico, calorico e idrico – Avvelenamento: T50.3
- - Metabolismo dell'acido urico – Avvelenamento: T50.4
- - Principalmente
- - - Apparato gastrointestinale
- - - - Non specificato – Avvelenamento: T47.9
- - - - - Avvelenamento: Altri T47.8
- - - Apparato respiratorio – Avvelenamento: Altri e non specificati T48.7

Farmaco –Continuazione

- Agente –Continuazione
- - Principalmente –Continuazione
- - - Sistema cardiovascolare – Avvelenamento: Altri e non specificati T46.9
- - - Sistema nervoso autonomo – Avvelenamento: Altri e non specificati T44.9
- - - Sui muscoli – Avvelenamento: Altri e non specificati T48.2
- Altri tic di origine organica – Tic da G25.6
- Anamnesi personale –
- - Fibrosi polmonare da Z87.0
- - Uso prolungato di Z92.2
- Antiallergici e antiemetici – Avvelenamento: T45.0
- Antiaritmici non classificati altrove – Avvelenamento: Altri T46.2
- Antidiarroici – Avvelenamento: T47.6
- Antiepilettici sedativo ipnotici
- - Non specificati – Avvelenamento: T42.7
- - - Avvelenamento: Altri T42.6
- Anti-infiammatori non steroidei [FANS] – Avvelenamento: Altri T39.3
- Antiiperlipidemici e antiarteriosclerotici – Avvelenamento: T46.6
- Antiipertensivi non classificati altrove – Avvelenamento: Altri T46.5
- Antimalarici – Maculopatia tossica da H35.38
- Antimicobatterici – Avvelenamento: T37.1
- Antimicotici, antifettivi e antiinfiammatori ad uso topico non classificati altrove – Avvelenamento: T49.0
- Antineoplastici e immunosoppressori – Avvelenamento: T45.1
- Antiparkinsoniani e altri miorellassanti centrali – Avvelenamento: T42.8
- Antiprotozoi – Avvelenamento: Altri T37.3
- Antitiroidei – Ipotiroidismo congenito da assunzione materna di P72.2
- Antivaricosi, comprese sostanze sclerosanti – Avvelenamento: T46.8
- Antivirali – Avvelenamento: T37.5
- Appropriato correttamente somministrato – Anuria da sulfamidici in impiego di R34, Y57.9!
- Atonia intestinale – T47.4
- Attivo
- - Contro altri protozoi del sangue – Avvelenamento: Antimalarici e T37.2
- - Fibrinolisi – Avvelenamento: T45.6
- Avambraccio – Osteonecrosi da M87.13
- Avversativi dell'alcol – T50.6
- Bambino adolescente – Obesità
- - Estrema indotta da E66.15
- - Indotta da E66.14
- Bloccanti gangliari non classificati altrove – Avvelenamento: T44.2
- Braccio – Osteonecrosi da M87.12

Farmaco –Continuazione

- Citotossico –
- - P04.1
- - Alopecia da L65.8
- - Ipotricosi da L65.8
- Colonna vertebrale – Osteonecrosi da M87.18
- Con
- - Azione simile – Avvelenamento: Glicosidi cardiostimolanti e T46.0
- - Body Mass Index BMI
- - - Tra
- - - - 30 e 35 escluso – Obesità indotta da E66.10
- - - - 35 e 40 escluso – Obesità indotta da E66.11
- - - - 40 e 50 escluso – Obesità indotta da E66.16
- - - - 50 e 60 escluso – Obesità indotta da E66.17
- - Uguale o superiore a 60 – Obesità indotta da E66.18
- - Effetto stabilizzante sulla membrana – Intossicazione acuta da T50.9
- - Eosinofilia sintomi sistemici – Esantema da T88.7
- - Frattura patologica – Osteoporosi indotta da M80.4
- Contatto con cute – Dermatite
- - Allergica da contatto dovuta a L23.3
- - Contatto con la cute – Dermatite da contatto, non specificata, da L25.1
- - Irritativa da contatto dovuta a L24.4
- Contraccettivo –
- - Controllo per l'uso di Z30.4
- - Ripetizione di prescrizione di pillola o di altro Z30.4
- Contro il raffreddore – Avvelenamento: T48.5
- Coscia – Osteonecrosi da M87.15
- Dormire S.A.I. – T42.7
- Droga
- - Tossine e radiazioni [DPAH] – Ipertensione arteriosa polmonare indotta da I27.02
- - - Ulcera esofagea: da ingestione di: K22.1
- - Drug fever] – Febbre indotta da R50.2
- Epatopatia
- - Idiosincrasica (non prevedibile) – da K71
- - Tossica (prevedibile) – da K71
- Età infantile – Lupus eritematoso sistemico da M32.0
- Fase critico
- - 4 a meno di 7 giorni – Agranulocitosi indotta da D70.13
- - 7 a meno di 10 giorni – Agranulocitosi indotta da D70.14
- - 10 a meno di 20 giorni – Agranulocitosi indotta da D70.11
- - 20 e più giorni – Agranulocitosi indotta da D70.12

Farmaco –Continuazione

- Fase critico –Continuazione
- Meno di 4 giorni – Agranulocitosi indotta da *D70.10*
- Gamba – Osteonecrosi da *M87.16*
- Grado
- I (OMS) – Obesità indotta da *E66.10*
- II (OMS) – Obesità indotta da *E66.11*
- III (OMS) – Obesità indotta da *E66.19*
- Indotto – Altro parkinsonismo secondario *G21.1*
- Ipersensibilità S.A.I. – *T88.7*
- Lipotropi – *T50.9*
- Localizzato – Eritema da *L27.1*
- Localizzazioni multiple – Osteonecrosi da *M87.10*
- Mano – Osteonecrosi da *M87.14*
- Mascellare (acuta) (cronica) (suppurativa) – Osteonecrosi (indotta da raggi) (indotta da *K10.2*
- Medicamento
- Sostanza biologica
- Anamnesi personale – Allergia ad altri *Z88.8*
- Non specificate
- Anamnesi personale di – Allergia a *Z88.9*
- – Nefropatia indotta da *N14.2*
- –
- Aumento del tasso urinario di *R82.5*
- Avvelenamento: Altri e non specificati *T50.9*
- Nefropatia indotta da altri *N14.1*
- Sequele di avvelenamento da *T96*
- –
- Erosione dei denti: da: *K03.2*
- Eruzione cutaneo
- Generalizzata causata da *L27.0*
- Localizzata causata da *L27.1*
- Non
- Classificata altrove – Cefalea da *G44.4*
- Specificata –
- Agranulocitosi e neutropenia indotta da *D70.19*
- Anemia aplastica indotta da *D61.19*
- Specificato – Disturbo polmonare interstiziale indotto da *J70.4*
- O
- Altro
- Agenti esterni – Cardiomiopatia da *I42.7*
- Sostanze esogene – Ipotiroidismo secondario a *E03.2*
- Droghe – Consigli e sorveglianza per: di *Z71*
- Medicamento
- Appropriato correttamente somministrato –
- Effetto avverso di *T88.7*
- Idiosincrasia a *T88.7*

Farmaco –Continuazione

- O –Continuazione
- Medicamento –Continuazione
- Appropriato correttamente somministrato –Continuazione
- Ipersensibilità a *T88.7*
- Reazione allergica a *T88.7*
- Shock anafilattico da effetto avverso di *T88.6*
- – Effetto avverso, non specificato, di *T88.7*
- Sostanze chimiche – Sclerosi sistemica indotta da *M34.2*
- Stupefacenti – Problemi legati a: Consumo di alcol, tabacco, *Z72.0*
- Tossine trasmesse dalla madre o somministrate al neonato – Ittero neonatale provocato da *P58.4*
- Odontoiatrici ad applicazione topica – Avvelenamento: *T49.7*
- Ossitocici – Avvelenamento: *T48.0*
- Piede – Osteonecrosi da *M87.17*
- Più localizzazioni – Necrosi ossea secondaria non traumatica avascolare da *M87.10*
- Preparto
- Il trattamento dei capelli – Avvelenamento: Cheratolitici, cheratoplastici ed altri *T49.4*
- Oftalmologici – Avvelenamento: *T49.5*
- Otorinolaringologici – Avvelenamento: *T49.6*
- Psicotropo non
- Classificati altrove – Avvelenamento: Altri *T43.8*
- Specificato – Avvelenamento: *T43.9*
- Reazione S.A.I. – *T88.7*
- Regione della pelvi – Osteonecrosi da *M87.15*
- Regione della spalla – Osteonecrosi da *M87.11*
- S.A.I. –
- Agranulocitosi e neutropenia indotta da *D70.19*
- Sindrome mielodisplastica da *D46*
- Senza coma – Ipoglicemia da *E16.0*
- Somministrato
- Feto ed al neonato – Reazioni ed intossicazioni da *P93*
- Neonato – Sintomi da astinenza da uso terapeutico di *P96.2*
- Sostanze biologiche nell'anamnesi personale – Allergia, non legata a *Z91.0*
- Stimolante sia i recettori alfa-adrenergici che i beta-adrenergici – *T44.9*
- Tireostatici – Avvelenamento: *T38.2*
- Tossine – Anemia sideroblastica secondaria, da *D64.2*
- Uretotonici – Iperattività dell'utero da sovrastimolazione con *O62.8, Y57.9!*
- –
- Acatisia (indotta da trattamento)(indotta da *G25.88*

Farmaco –Continuazione

- –Continuazione
- Agranulocitosi e neutropenia indotta da *D70.1*
- Alopecia androgenica indotta da *L64.0*
- Altro
- Anemia aplastica indotta da *D61.18*
- Forme di agranulocitosi e neutropenia indotta da *D70.18*
- Anemia da deficit di folati indotta da *D52.1*
- Anemia emolitica autoimmune da *D59.0*
- Asma
- *J45.19*
- Bronchiale non allergico indotto da *J45.19*
- Assistenza prestata alla madre per (sospetta) lesione fetale da *O35.5*
- Cataratta da *H26.3*
- Corea da *G25.4*
- Crisi epilettiche correlate a(d): *G40.5*
- Dermatite irritativa da contatto cutaneo con *L24.4*
- Diarrea da *K52.1*
- Disfunzione epatica da *K71.9*
- Distonia da *G24.0*
- Effetto eccessivo di *T88.7*
- Epatite da *K71.6*
- Esantema tossico da contatto cutaneo con *L24.4*
- Fibrose
- *M79.89*
- Polmonare indotta da *J70.4*
- Gastroenterite e colite da *K52.1*
- Glaucoma secondario a *H40.6*
- Gotta indotta da *M10.2*
- Granulocitopenia indotta da *D70.19*
- Insufficienza adrenocorticale da *E27.3*
- Insufficienza epatica (acuta) (cronica) da *K71.1*
- Iperensione arteriosa polmonare indotta da *I27.02*
- Ipoglicemia reattiva non indotta da *E16.1*
- Ipopituitarismo da *E23.1*
- Ipotensione da *I95.2*
- Lipodistrofia localizzata da *E88.1*
- Lupus eritematoso sistemico indotto da *M32.0*
- Mielopatia: da *G95.8*
- Miocloni da *G25.3*
- Miopatia da *G72.0*
- Miotonia: da *G71.1*
- Mucosite (orale) (orofaringea): indotta da *K12.3*
- Necrosi secondaria non traumatica avascolare
- *M87.19*
- Testa femorale da *M87.15*
- Obesità indotta da *E66.19*

Farmaco –Continuazione

- - - Continuazione
- Osservazione per sospetto di: effetti avversi di *Z03.6*
- Osteonecrosi
- - - *M87.19*
- - - Mascella indotta da *K10.28*
- Osteoporosi indotta da *M81.4*
- Pancitopenia da *D61.1*
- Pancreatite acuta indotta da *K85.3*
- Pemfigo da *L10.5*
- Pneumopatia interstiziale
- - - Acuta indotta da *J70.2*
- - - Cronica indotta da *J70.3*
- Polineuropatia da *G62.0*
- Polmonite
- - - Acuta indotta da *J70.2*
- - - Cronica indotta da *J70.3*
- - - Indotta da *J70.4*
- Reazione
- - - Eruttiva lichenoidale da *L43.2*
- - - Fotoallergica a *L56.1*
- - - Fototossica a *L56.0*
- Sclerosi sistemica indotta da *M34.2*
- Scompenso epatico da *K71.1*, *Y57.9!*
- Sindrome
- - - Astinenza in dipendenza da *F19.3*
- - - Cushing da *E24.2*
- - - Ipersensibilità indotta da *T88.7*
- Sofferenza fetale, durante il travaglio e il parto, a seguito di somministrazione di *O68*
- Stipsi indotta da *K59.02*
- Terapia per la disintossicazione da droghe e *Z50.3!*
- Tiroidite da *E06.4*
- Tremore da *G25.1*
- Ulcera
- - - Duodenale
- - - - *K26.9*, *Y57.9!*
- - - - *K27.9*, *Y57.9!*
- - - Gastrica da *K25.9*, *Y57.9!*
- - - Peptica da *K27.9*, *Y57.9!*
- Vasculite indotta da *D69.0*

Farmacoindotta dell'adulto – Altra osteomalacia *M83.5***Farmacologico**

- Antineoplastica (spontanea) – Lisi tumorale (in seguito a terapia *E88.3*)
- Paziente non diabetico – Coma insulinico *E15*

Fascia

- Aponevrotica – *C49*
- Costrittiva congenita – *Q79.8*
- Meningea – Costrizione anomala congenita di *Q07.8*

Fascia –Continuazione

- Palmare [Dupuytren] – Fibromatosi della *M72.0*
- Plantare –
- - Contrattura della *M72.2*
- - Fibromatosi della *M72.2*
- - -
- - *D21*
- - Ascesso della *M72.8*

Fasciale –

- Fibrosarcoma *C49.9*
- Tubercolosi *A18.8†*, *M73.89**

Fascicolare

- Anteriore sinistro – Blocco *I44.4*
- Destro – Blocco *I45.0*
- Posteriore sinistro – Blocco *I44.5*
- - - Altro e non specificato blocco *I44.6*

Fascicolazione

- Muscolare – *R25.3*
- - *R25.3*

Fasciocutaneo –

- Disturbo dell'irrorazione sanguigna di trapianto *T86.50*
- Insuccesso di trapianto *T86.59*
- Necrosi di trapianto *T86.51*
- Perdita di trapianto *T86.52*
- Rigetto di trapianto *T86.59*

Fasciola

- Gigantica – Infezione da *B66.3*
- Hepatica –
- - Distomatosi epatica da *B66.3†*, *K77.0**
- - Infezione
- - - *B66.3*
- - - *B66.9*
- Indica – Infezione da *B66.3*

Fasciolopsis buski – Infezione da *B66.5***Fascite**

- Eosinofila – *M35.4*
- Necrotizzante – *M72.6*
- Nodulare – *M72.4*
- Plantare – *M72.2*
- S.A.I. – *M72.9*

Fase

- 1 – Epatite virale B cronica senza virus Delta, *B18.11*
- 2 – Epatite virale B cronica senza virus Delta, *B18.12*
- 3 – Epatite virale B cronica senza virus Delta, *B18.13*
- 4 – Epatite virale B cronica senza virus Delta, *B18.14*
- Acuta – Paraplegia traumatica in *T09.3*
- Anagen – Sindrome Noonan-simile con capelli caduchi in *Q87.1*
- Attiva del travaglio – Arresto della *O62.1*
- Critico

Fase –Continuazione

- Critico –Continuazione
- - 4 a meno di 7 giorni – Agranulocitosi indotta da farmaci: *D70.13*
- - 7 a meno di 10 giorni – Agranulocitosi indotta da farmaci: *D70.14*
- - 10 a meno di 20 giorni – Agranulocitosi indotta da farmaci: *D70.11*
- - 20 e più giorni – Agranulocitosi indotta da farmaci: *D70.12*
- - Meno di 4 giorni – Agranulocitosi indotta da farmaci: *D70.10*
- Espulsiva rapida – *P03.5*
- Immunotollerante – Epatite virale B cronica senza virus Delta: *B18.11*
- Iniziale gravidanza
- - Non specificata – Emorragia nella *O20.9*
- - - Altra emorragia nella *O20.8*
- Latente del travaglio – Contrazioni insufficienti durante la *O62.0*
- Sonno – Sindrome di ritardo delle *G47.2*

Fatica

- Cronica [Chronic fatigue syndrome] – Sindrome da *G93.3*
- - Frattura vertebrale da *M48.4*

Faticosi, anche nell'ambito sportivo – Ferita o malattia da sforzo eccessivo e da movimenti ripetuti e *X59.9!***Fattizia – Tireotossicosi *E05.4*****Fattore**

- 1 di maturazione della lipasi – Deficit familiare del *E78.3*
- Chemioterapico 2 leucocitario] – Amiloidosi ALECT2 [*E85.0*
- Coagulazione
- Deficit di vitamina K – Deficit di *D68.4*
- - Dipendenti dalla vitamina K – Deficit combinato ereditario dei *D68.28*
- - Malattia epatica – Deficit di *D68.4*
- - Non classificato altrove –
- - - Deficienza di *D68.28*
- - - Deficit ereditario di *D68.28*
- - - Disturbi dei *D68.28*
- - - -
- - - Deficit
- - - - Acquisito di *D68.4*
- - - - Ereditario di altri *D68.28*
- - - Diatesi emorragica da proliferazione di anticorpi contro altri *D68.32*
- - - Diminuzione di *D68.9*
- Crescita
- - 1 insulino-simile – Ritardo della crescita da deficit del *Q87.1*
- - Epidermide] – Lipodistrofia da deficit combinato di insulina, IGF1 [fattore di crescita insulino-simile 1] e EGF [*E88.1*
- - Insulino-simile
- - - 1
- - - - EGF [fattore di crescita dell'epidermide] – Lipodistrofia da deficit combinato di insulina, IGF1 [*E88.1*

Fattore –Continuazione

- Crescita –Continuazione
- Insulino-simile –Continuazione
- 1 –Continuazione
- ↳ Ritardo della crescita da resistenza a IGF-1 [E34.3
- ↳ Livello ridotto di proteina legante il R77.88
- D ↳ Infezioni ricorrenti di Neisseria da deficit del D84.1, A49.8
- H ↳
- Immunodeficienza con anomalia del D84.1
- Sindrome emolitico-uremica atipica con anticorpi anti- D58.8
- Hageman ↳
- Deficienza del D68.25
- Deficit del D68.25
- Sindrome da deficienza del D68.25
- I ↳
- Deficit
- D68.20
- Acquisito del D65.0
- Ereditario del D68.20
- Immunodeficienza con anomalia del D84.1
- II ↳
- VII, IX e X ↳ Deficit combinato ereditario dei D68.28
- Deficit
- Acquisito del D68.4
- Ereditario del D68.21
- IIa ↳ Diatesi emorragica da inibitore reversibile del D68.35
- Intrinseco ↳
- Anemia da deficit di vitamina B12 dovuta a deficit del D51.0
- Anemia megaloblastica giovanile ereditaria da deficit del D51.0
- Deficienza congenita di D51.0
- IX ↳
- Con difetto funzionale) ↳ Deficit: del D67
- Emofilia con inibitori ↳ Deficit del D68.32
- ↳
- Deficit
- D67
- Acquisito di D68.4
- Ereditario del D67
- Emofilia B con alloanticorpi anti D67
- IXa ↳ Emofilia da inibitori del D68.32
- Labile ↳ Deficit
- D68.22
- Ereditario del D68.22
- Liberazione dell'ormone della crescita [GHRH] ↳ Ipersecrezione pancreatica endocrina di: E16.8
- Maschili ↳ Infertilità femminile associata a N97.4
- Necrosi tumorale] ↳ Sindrome TRAPS [Sindrome periodica associata al recettore 1 del E85.0

Fattore –Continuazione

- Nucleare delle cellule T attivate] 5 ↳ Aploinsufficienza di NFAT [D84.8
- Proconvertina ↳ Deficit ereditario del D68.23
- Psicologico
- Aggravanti condizioni fisiche ↳ F54
- Comportamentali associati a disturbi o malattie classificati altrove ↳ F54
- Reumatoide
- Negativo
- Anticorpi antinucleari ↳ Poliartrite giovanile con M08.3
- ↳ Poliartrite con M08.3
- ↳ Poliartrite
- Cronica giovanile tipo adulto
- Con
- Identificazione di M08.00
- O senza identificazione di M08.0
- Senza identificazione di M08.00
- Positiva al M08.00
- Rh in infusione o trasfusione ↳ Reazioni da T80.4
- Rischio
- Neoplasia maligno Intervento chirurgico profilattico
- Altri organi ↳ Interventi chirurgici per profilassi di Z40.08
- Mammella ↳ Interventi chirurgici per profilassi di Z40.00
- Ovaio ↳ Interventi chirurgici per profilassi di Z40.01
- Specificato nell'anamnesi personale non classificato altrove ↳ Altro Z91.8
- ↳ Esposizione professionale a Z57
- Rosenthal ↳ Deficit del D68.1
- Somatico
- Psicici ↳ Disturbo da dolore con F45.41
- ↳ Sindromi comportamentali non specificate associate a disturbi fisiologici e a F59
- Stabile ↳ Deficit del D68.23
- Stabilizzazione fibrina ↳ Deficit
- D68.26
- Ereditario del D68.26
- Stuart ↳ Deficit congenito del D68.24
- Stuart-Prower ↳ Deficit del D68.24
- V ↳
- Amsterdam ↳ Malattia emorragica del D68.22
- Atlanta ↳ Malattia emorragica del D68.22
- Fattore VIII ↳ Deficit combinato del D68.8
- Leiden] ↳ Resistenza alla proteina C attivata [mutazione del D68.5
- ↳
- Deficit
- Acquisito di D68.4
- Ereditario del D68.22
- Emofilia con inibitori contro il D68.32
- VII ↳

Fattore –Continuazione

- VII ↳Continuazione
- X ↳ Deficit combinato ereditario del D68.28
- ↳
- Deficit
- D68.23
- Acquisito di D68.4
- Ereditario del D68.23
- Emofilia con inibitori contro il D68.32
- VIII ↳
- Con
- Anomalia vascolare ↳ Deficit del D68.0
- Difetto funzionale) ↳ Deficit del D66
- Disfunzione endoteliale vascolare ↳ Deficit del D68.09
- Disfunzione vascolare ↳ Deficit del D68.09
- Emofilia con inibitori ↳ Deficit del D68.31
- ↳
- Deficit
- Acquisito di D68.4
- Combinato del fattore V e del D68.8
- Ereditario del D66
- Diatesi emorragica da proliferazione di anticorpi contro il D68.31
- Emofilia
- Con alloanticorpi anti D66
- Inibitori del D68.31
- Sclerosi multipla - ittiosi - deficit del Q87.8
- Von Willebrand ↳
- Aumento di: anticorpi contro il D68.32
- Emofilia da inibitori del D68.32
- X ↳
- Emofilia con inibitori ↳ Deficit del D68.32
- ↳ Deficit
- D68.24
- Acquisito di D68.4
- Ereditario del D68.24
- Xa ↳ Emofilia da inibitori del D68.32
- XI ↳
- Emofilia con inibitori ↳ Deficit del D68.32
- ↳
- Deficit
- Acquisito di D68.4
- Congenito del D68.1
- Ereditario del D68.1
- Emofilia con inibitori contro il D68.32
- XII ↳ Deficit
- D68.25
- Acquisito di D68.4
- Ereditario del D68.25
- XIII ↳
- Deficit
- Acquisito di D68.4
- Ereditario del D68.26
- Emofilia con inibitori contro il D68.32

Fattore –Continuazione

- -
- Dermatite da contatto, non specificata, da altri L25.8
- Esposizione (accidentale) ad altri X59.9!

Fattore Rh

v./v.a. Rh

Favismo – D55.0**Favo**

- Altre sedi del corpo – Ascesso cutaneo, foruncolo o L02.8
- Arti – Ascesso cutaneo, foruncolo e L02.4
- Collo – Ascesso cutaneo, foruncolo e L02.1
- Corpi cavernosi e del pene – N48.2
- Mammella – N61
- Naso – Ascesso, foruncolo e J34.0
- Non specificati – Ascesso cutaneo, foruncolo e L02.9
- Organo genitale maschile non specificato – N49.9
- Parete addominale – L02.2
- Regione glutea – Ascesso cutaneo, foruncolo o L02.3
- Tronco – Ascesso cutaneo, foruncolo e L02.2
- Viso – Ascesso cutaneo, foruncolo e L02.0
- - congenito(a): Polmone a Q33.0

Favosa – Tigna B35**Favre**

v./v.a. Durand-Nicolas-Favre

v./v.a. Goldmann-Favre

Favus capitis – B35.0**Fazio-Londe – Sindrome di G12.1****FBLN1 – Sindrome da ritardo dello sviluppo, anomalie del sistema nervoso centrale, sindattilia correlata a Q87.8****FC [Fibrosi cistica] – E84.9****FCAS sindrome autoinfiammatorio familiare freddo**

- Tipo 4 – L50.2
- - L50.2

FCU [Orticaria familiare da freddo] – L50.2**FD [Febbre dengue] – A97.9****Febbre**

- Acaro di Sumatra – A75.3
- Alta, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina – Influenza con J10.1
- Arbovirus S.A.I. – A94
- Biliosa – B50.8
- Campi – Anemia da B54†, D63.8*
- Canicola – A27.8
- Causa non nota, successiva al parto – O86.4
- Centrale – R50.88
- Cerebrospinale da meningococchi – A39.0†, G01*
- Chiocciola – B65
- Con
- - Brividi – R50.88

Febbre –Continuazione

- Con –Continuazione
- - Esantema da enterovirus – A88.0
- Coniglio – A21
- Crisopidi – A21.9
- Durante il travaglio ed il parto, non classificata altrove – O75.2
- Ebola – A98.4
- Emorragico
- - Arenavirus – Altre A96.8
- - Virali specificate – Altre A98.8
- Enterica – A01.0
- Equina Venezuelana – A92.2
- Esantematica da enterovirus [esantema di Boston] – A88.0
- Faringocongiuntivale
- - Epidemica – B30.2†, H13.1*
- - - B30.2†, H13.1*
- Fieno
- - Con asma – J45.09
- - - J30.1
- Fiume Ross – B33.1
- Flebotomi – A93.1
- Ghiandolare – B27
- Giapponese dei sette giorni – A27.8
- Graffio di gatto – A28.1
- Grave con sindrome trombocitopenica – A93.8
- Hantavirus – A98.5
- Haverhill – A25.1
- Indiana] – Malattia da virus della stomatite vescicolare [A93.8
- Indotta da farmaci [Drug fever] – R50.2
- Insufficienza renale, organomegalia] – Sindrome TAFRO [trombocitopenia con anasarca, D89.8
- Intermittente in malaria – B54
- Intestinale in malaria – B54
- Kedani – A75.3
- Lassa – A96.2
- Maculose – Altre A77.8
- Maltese – A23.0
- Mediterranea – A23
- Morso ratto
- - Spirillum minus – A25.0
- - Spirochaeta morsus muris – A25.0
- - Streptobacilli – A25.1
- - - A25.9
- Mosca
- - Cervi – A21
- - Sabbia – A93.1
- Neonatale S.A.I. – P81.9
- Nilo occidentale – A92.3
- Non specificata – R50.9
- Nove-miglia – A78
- O'nyong-nyong – A92.1

Febbre –Continuazione

- Origine sconosciuta – R50.80
 - Paratifoide – A01.4
 - Periodico
 - - Correlata al ciclo mestruale – N94.8
 - - Ritardo dello sviluppo] – Sindrome SIFD [anemia sideroblastica congenita-immunodeficienza dei linfociti B- D64.0, D82.8
 - - Stomatite aftosa-faringite-adenopatia] – Sindrome PFAPA [M35.8
 - Persistente – R50.88
 - Psittacidi – A70
 - Puerperale – O85
 - Purpurica brasiliana – A48.4
 - Quadrilaterale – A78
 - Quintana – A79.0
 - Ricorrente – A23
 - S.A.I. – Tifo petecchiale (A75.9
 - Scarlatta da stafilococco – A38
 - Songo – A98.5†, N08.0*
 - Specificata – altro
 - - R50.8
 - - R50.88
 - Streptobacillare
 - - Morso di ratto – A25.1
 - - - A25.1
 - Tifogastrica – A01.0
 - Tifoide
 - - Paratifo [colera + TAB] – Necessità di vaccinazione contro colera, tifo[Z27.0
 - - -
 - - - A01.0
 - - - Polmonite da A01.0†, J17.0*
 - - - Portatore di Z22.0
 - Trincee – A79.0
 - Tsutsugamushi – A75.3
 - Virale
 - - Emorragica non specificata – A99
 - - Specificate trasmesse da zanzare – Altre A92.8
 - Virus Zika – A92.5
 - Volinica – A79.0
 - Zecca
 - - Colorado – A93.2
 - - Haemaphysalis longicornis – A93.8
 - - Nord Asia – A77.2
 - - Malattia da HIV con B23.8, R50.9
- Febbre dengue**
- Emorragico
 - - Con segni premonitori – A97.1
 - - Grado
 - - - 1 – A97.0
 - - - 2 – A97.0
 - - Grave – A97.2
 - - Senza segni premonitori – A97.0

Febbre dengue – *Continuazione*

- Grave → A97.2
- → FD [A97.9]

Febbre emorragica

- Brasiliana → A96.8
- Chapare → A96.8
- Con
- - Manifestazioni renali → A98.5†, N08.0*
- - Sindrome renale → A98.5†, N08.0*
- Crimea-Congo → A98.0
- Dengue] → DHF [A97.9
- Ebola → A98.4
- Haemaphysalis longicornis → A93.8
- Kyasanur → A98.2
- Lujo → A96.8
- Marburg] → MHF [A98.3
- Omsk → A98.1
- Venezuelana → A96.8
- Virus
- - Junin → A96.0
- - Machupo → A96.1

Febbre gialla

- Silvestre → A95.0
- Urbana → A95.1
- →
- - FJ [A95.9
- - Necessità di vaccinazione contro la Z24.3

Febbre in paratifo

- B → A01.2
- C → A01.3
- → A01.1

Febbre maculosa

- Mediterraneo → A77.1
- Rickettsia
- - Conorii → A77.1
- - Rickettsii → A77.0
- - Siberica → A77.2

Febbre Mediterranea

- Familiare →
- - E85.0
- - Artrite in E85.0†, M14.49*
- - FMF [E85.0
- →
- - A23.0
- - A23.9

Febbre Q →

- A78
- Endocardite in A78†, I39.8*
- Polmonite in A78†, J17.8*

Febbre recidivante

- Novy trasmesso
- - Pidocchi → A68.0
- - Zecche → A68.1
- - Tropicale] → Borreliosi [A68.9

Febbre reumatica

- Acuta → Eritema marginato in I00†, L54.0*
- Con
- - Interessamento del sistema nervoso centrale → I02.9
- - Polmonite → I00†, J17.8*
- - Insufficienza ventricolare sinistra attiva in I01.8

Febbre ricorrente

- Pidocchi → A68.0
- - Tropicale] da morso di zecca → Borreliosi [A68.1
- - Zecche → A68.1
- →
- - A68
- - A68.9

Febbrile

v./v.a. Tipo di malattia

Febris

- Abortus [di Bang] → A23.1
- - Uveoparotidea [sindrome di Heerfordt] → D86.8

Fecale →

- Anastomosi ileoanale con reservoir associata a incontinenza R15, K91.88
- Calcolo K56.4
- Ernia con ostruzione K46.0
- Impattamento: K56.4
- Incontinenza R15

Fecaloide → Vomito R11**Fecaloma** → K56.4**Feci**

- Abbondanti → R19.5
- Colore anormale → R19.5
- Origine non organica → Incontinenza di F98.1
- →
- - Altre anomalie delle R19.5
- - Muco nelle R19.5
- - Sangue occulto nelle R19.5
- - Stipsi in disturbo dell'evacuazione delle K59.01

Fecondato in vitro → **Complicanze correlate a tentativo di introduzione di ovulo** N98.2**Fecondazione**

- Artificiale →
- - Altre complicanze associate a N98.8
- - Complicanza non specificata associata a N98.9
- - Assistita → Altri metodi di Z31.3
- Vitro → Z31.2

Feer →

- Malattia di T56.1
- Polinevrite in malattia di T56.1

Fegato

- Accessorio congenito → Q44.7
- Altre sostanze antianemiche → Preparati di T45.8
- Colecisti Dotto biliare →

Fegato – *Continuazione*

- Colecisti Dotto biliare → *Continuazione*
- - Carcinoma in situ: D01.5
- - Tumori di comportamento incerto o sconosciuto: D37.6
- Diabetico
- - Diabete mellito di tipo 1 → E10.60†, K77.8*
- - Diabete mellito di tipo 2 → E11.60†, K77.8*
- - → E14.60†, K77.8*
- Dotto biliare intraepatico → Tumore maligno secondario del C78.7
- Durante la gravidanza, il parto e il puerperio → Altre condizioni morbose del O26.68
- Echinococco
- - Granuloso → Infezione del B67.0†, K77.0*
- - Multiloculare [echinococcosi alveolare] in altre e multiple sedi → Infezione del B67.6
- Echinococcus
- - Granulosus → Ciste idatidea del B67.0
- - Multilocularis → Ciste idatidea del B67.5
- Grasso acuto della gravidanza → O26.68
- Malarico → B54
- Non
- - Classificato altrove →
- - - Degenerazione grassa del K76.0
- - - Echinococcosi del B67.8†, K77.0*
- - Specificata → Lacerazione del S36.12
- - Specificato →
- - - Traumatismo del S36.10
- - - Tumore Maligno: Tumore maligno del C22.9
- Polmone → Asccesso amebico
- - A06.5†, J99.8*
- - Encefalo (e del A06.6†
- Reni → Malattia da deposito di glicogeno di E74.0
- S.A.I. → congenito(a): Malformazione del Q44.7
- Stadio
- - 1 → Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico al T86.05†, K77.21*
- - 2 → Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico al T86.06†, K77.22*
- - 3 → Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico al T86.07†, K77.23*
- Trauma da parto → Rottura del P15.0
- Via biliare
- - Intraepatico →
- - - Adenocarcinoma del C22.0, C22.1
- - - Carcinoma a cellule squamose del C22.0, C22.1
- - - Carcinoma del C22.0, C22.1
- - - Carcinoma non differenziato del C22.9, C22.1
- - → Risultati anormali di diagnostica per immagini del R93.2
- →
- - Altro
- - - Carcinomi specificati del C22.7

Fegato –Continuazione

- - -Continuazione
- - Altro –Continuazione
- - - Malattia
- - - - Infiammatorie specificate del K75.8
- - - - Specificate del K76.8
- - - Malformazioni congenite del Q44.7
- - - Sarcomi del C22.4
- - - Traumatismo del S36.16
- - Angiosarcoma del C22.3
- - Ascesso amebico del A06.4†, K77.0*
- - Atrofia o distrofia gialla del K72
- - Cardiaco
- - - Cosiddetta cirrosi cardiaca del K76.1
- - - Sclerosi cardiaca del K76.1
- - Congenito(a): Assenza del Q44.7
- - Contusione ed ematoma del S36.11
- - Donatore di Z52.6
- - Echinococcosi
- - - Alveolare del B67.5†, K77.0*
- - - Cistica del B67.0†, K77.0*
- - Emangioendotelioma epitelioidale del C22.7
- - Epatiti ricorrenti da virus dell'epatite C nei pazienti trapiantati di B18.2, Z94.4
- - Epatopatia tossica con altro Disturbo
- - - K71.8
- - - K71.88
- - Fibrosi e sclerosi alcolica del K70.2
- - Gomma del A52.7†, K77.0*
- - Grave lacerazione del S36.15
- - Infezione echinococcica del B67.8†, K77.0*
- - Infiltrazione di glicogeno del E74.0†, K77.8*
- - Iperplasia
- - - Nodulare focale telangiectasica del D13.4
- - - Rigenerativa nodulare del K76.8
- - Lieve lacerazione del S36.13
- - Malattia
- - - Cistica del Q44.6
- - - Fibrocistica del Q44.6
- - Moderata lacerazione del S36.14
- - Nuova infezione da epatite B dopo trapianto del B18.14, Z94.4
- - Sarcoma
- - - Embrionale del C22.4
- - - Indifferenziato del C22.4
- - Sifilide del A52.7†, K77.0*
- - Sifilide secondaria del A51.4†, K77.0*
- - Trauma da parto del P15.0
- - Tuberculosis del A18.8†, K77.0*
- - Tumore
- - - Benigno: D13.4
- - - Necrotico solitario del K76.8
- - - Rabdoide del C22.7

Feil

v./v.a. Klippel-Feil

Feingold – Sindrome di Q87.8**Felineus -**

- Distomatosi epatica da Opisthorchis B66.0†, K77.0*
- Infezione da Opisthorchis B66.0

Felty

- Avambraccio – Sindrome di M05.03
- Braccio – Sindrome di M05.02
- Colonna vertebrale – Sindrome di M05.08
- Coscia – Sindrome di M05.05
- Gamba – Sindrome di M05.06
- Localizzazioni multiple – Sindrome di M05.00
- Mano – Sindrome di M05.04
- Piede – Sindrome di M05.07
- Regione della pelvi – Sindrome di M05.05
- Regione della spalla – Sindrome di M05.01

Female genital mutilation FGM

- Tipo non specificato – Z91.70
- Type
- - 1 – Z91.71
- - 2 – Z91.72
- - 3 – Z91.73
- - 4 – Z91.74

Feminizzazione testicolare – Sindrome da E34.51**Femmina**

- Con
- - Cariotipo 46,XY – Q97.3
- - Polisomia X – Q97.1
- - Portatrice – Forma sintomatico
- - Distrofia muscolare
- - - Becker nelle G71.0
- - - Duchenne nelle G71.0
- - Miopatia centronucleare legata all'X nelle G71.2
- - Sindrome di Coffin-Lowry nelle Q87.0
- - Sindrome dismorfismi facciali - bassa statura - atresia delle coane - disabilità intellettiva legata all'X limitata alle Q87.0

Femminile

v./v.a. Tipo di malattia

Femorale

- v./v.a. acro-capito-femorale
- v./v.a. Ernia femorale
- v./v.a. Nervo femorale
- Facies caratteristica – Sindrome ipoplasia Q87.8
- Farmaci – Necrosi secondaria non traumatica avascolare della testa M87.15
- Forma familiare – Necrosi avascolare della testa M87.85
- Livello dell'anca e della coscia – Traumatismo della vena S75.1
- Mediale – Morbo di Ahlbäck [osteonecrosi asettica del condilo M87.05
- Proximale
- - Grave – Displasia epifisaria multipla con displasia Q77.3
- - Non traumatica – Epifisiolisi M93.0

Femorale –Continuazione

- S.A.I. – Testa S72.08
 - -
 - - Aterosclerosi dell'arteria I70.29
 - - Flebite e tromboflebite della vena I80.1
 - - Ipoplasia Q72.4
 - - Necrosi secondaria non traumatica avascolare della testa M87.35
 - - Sequele di frattura T93.1
 - - Traumatismo dell'arteria S75.0
- Femore**
v./v.a. Collo del femore
- Condilo (laterale) (mediale) – Frattura dell'estremità distale del S72.41
 - Distale – Lussazione posteriore del S83.11
 - Epifisi, epifisiolisi – Frattura dell'estremità distale del S72.42
 - Intercondiloidea – Frattura dell'estremità distale del S72.44
 - Intratocantrica – Frattura del S72.11
 - Legg-Calvé-Perthes – Osteocondrosi giovanile della testa del M91.1
 - Parte non specificata – Frattura
 - - S72.9
 - - Estremità distale del S72.40
 - Peroneo e dell'ulna – Deficit focale prossimale del Q72.4
 - Proximale – Difetto congenito del Q72.4
 - Sovracondiloidea – Frattura dell'estremità distale del S72.43
 - Tipo Meyer – Displasia della testa del Q78.8
 - Trocantrica, non specificata – Frattura del S72.10
 - -

- - Assenza congenita del Q72.4
- - Condrosarcoma del C40.2
- - Frattura
- - - Altre parti del S72.8
- - - Aperta del S72.9, S71.87!
- - - Basicervicale del S72.05
- - - Diafisaria del S72.3
- - - Multiple del S72.7
- - Incurvamento congenito del Q68.3
- - Osteoblastoma del D16.2
- - Osteosarcoma del C40.2
- - Raccorciamento
- - - Congenito del Q72.4
- - - Longitudinale congenito del Q72.4
- - Sarcoma del C40.2
- - Sarcoma di Ewing del C40.2
- - Sequele di frattura del T93.1
- - Trauma da parto del P13.2

Femore-fibula-ulna – Disostosi Q72.4**Femoro-facciale – Sindrome Q87.8****Femoro-rotulei – Disturbi M22.2****Fenduto**

- Piccolo cellule –

Fenduto –Continuazione

- Piccolo cellule –Continuazione
- - Linfoma follicolare C82.0
- - Linfoma non Hodgkin follicolare C82.9
- -

- - Linfoma diffuso non C83.9

- - Linfoma follicolare C82.9

Fenilalanina idrossilasi – Deficit della E70.1**Fenilchetonuria**

- Classica – E70.0

- Lieve – E70.1

- Materna – E70.1

- Tipo 2 – E70.1

- - PKU [E70.1

Fenilchetonurica – Embriopatia E70.1**Fenilpiruvica – Oligofrenia E70.0****Fenobarbital – Embriopatia da Q86.88****Fenocopia della malattia di Huntington da espansioni di C90RF72 – G10****Fenolo ed omologhi – Effetto tossico: T54.0****Fenomeno**

- Compressione sul cordone ombelicale – Feto e neonato sofferenti per altri P02.5
- Flare-up da radioterapia – T88.7
- Raynaud, disfunzione esofagea, sclerodattilia e teleangectasia [Sindrome CREST] – Sclerosi progressiva sistemica con calcinosi cutanea, M34.1
- Recall da radiazioni – T78.8
- Secondario) – (di) Raynaud-: I73.0

Fenossietanolo – Ipersensibilità al 2- T78.4**Fenotiazinici – Avvelenamento: Antipsicotici e neurolettici T43.3****Fenotipo**

- Ermellino – Albinismo cutaneo, E70.3
- Femminile
- - Con cariotipo 47,XXX – Q97.0
- -
- - - Altre anomalie specificate dei cromosomi sessuali, Q97.8
- - - Anomalia dei cromosomi sessuali non specificata, Q97.9
- - - Triplo X con Q97.0
- Maschile
- - Con cariotipo
- - - 46,XX – Altro Q98.3
- - - 47,YYY – Q98.5
- -
- - - Altre anomalie specificate dei cromosomi sessuali, Q98.8
- - - Anomalie dei cromosomi sessuali non specificata, Q98.9
- Misto
- - Con
- - - T(9;22)(q34.1;q11.2) – Leucemia acuta a C95.00
- - - T(v;11q23.3) – Leucemia acuta a C95.00
- - - Leucemia acuta con C95.00

Fenprocumone (Falithrom, Marcoumar) – Emorragia da D68.33**Fentanyl – Avvelenamento da T40.2****Fenton-Wilkinson-Toselano – Sindrome di Q87.1****Feocromocitoma**

- Familiare –

- - C74.1

- - D35.0

- Secernente sporadico –

- - C74.1

- - D35.0

Feomicotico –

- Ascesso sottocutaneo B43.2†, L99.8*

- Cisti sottocutanea B43.2†, L99.8*

Ferie dei parenti – Assistenza di persona bisognosa di cure durante le Z75.8**Ferimento**

- Qualsiasi natura da parte di un terzo con scopo di ferire o uccidere – Y09.9!
- Subito – Osservazione di vittima o indiziato dopo Z04.5

Ferire o uccidere – Ferimento di qualsiasi natura da parte di un terzo con scopo di Y09.9!**Ferita**

- Autolesionismo intenzionale – Avvelenamento o X84.9!
- Chirurgica ostetrica – Infezione di O86.0
- Contatto con pianta
- - Non velenose) – W64.9!
- - Velenosa – X29.9!
- Durante
- - Intervento della forza pubblica, con gas lacrimogeni, randellate o armi da fuoco – Y35.7!
- - Operazioni di guerra – Y36.9!
- - Sommosse – Y36.9!
- Episiotomia – Infezione di O86.0
- Faringe non classificata altrove – S19.9
- Lacerazione perineale – Deiscenza di: O90.1
- Lacerocontuse – Ittero neonatale da P58.0
- Non classificata altrove – Infezione post-traumatica di T79.3
- O malattia da sforzo eccessivo e da movimenti ripetuti e faticosi, anche nell'ambito sportivo – X59.9!
- Oculare penetrante S.A.I. – S05.6
- Operazione – Infiammazione suppurativa localizzata di una T81.4
- Orbitale aperta – S05.9
- Ostetrica – Ematoma di O90.2
- Perineale ostetrica – Deiscenza di O90.1
- Punta
- - Con corpo estraneo (penetrante) S.A.I. – T14.1
- - S.A.I. – multiple(i): T01.9
- Susseguente a procedura diagnostica o terapeutica – Ascesso: di T81.4
- Taglio

Ferita –Continuazione

- Taglio –Continuazione

- - Puntura, perforazione o sanguinamento da inattenzione – Y69!

- - Utero durante un intervento – T81.2

- Taglio cesareo – Deiscenza di O90.0

- -

- - Botulismo da A05.1

- - Differite da A36.3

- - Disturbo di guarigione di T89.03

- - Guarigione

- - - Ritardata della T89.03

- - - Secondaria di T89.03

- - Miasi delle B87.1

- - Risultati anormali in: secrezioni di R89

- - Sequele di infezione post-traumatica di T98.2

Ferita aperta

- Addome, dei lombi e della pelvi S.A.I. – S31

- Altro

- - Multiplo parte

- - - Guancia e dell'area temporomandibolare – S01.49

- - - Labbro e della cavità orale – S01.59

- - - Naso – S01.29

- - - Orecchio e delle strutture uditive – S01.39

- - Non

- - - Specificate parte

- - - - Addome – S31.80

- - - - Cingolo pelvico – S71.80

- - - - Specificati organi genitali esterni – S31.5

- - Parte

- - - Avambraccio, non specificata – S51.80

- - - Caviglia e del piede – S91.80

- - - Collo, non specificata – S11.80

- - - Gamba, non specificata – S81.80

- - - Piede – S91.3

- - - Polso e della mano, non specificata – S61.80

- - - Testa, non specificata – S01.80

- - - Torace, non specificata – S21.80

- - - Complicanze di T89.03

- Anca

- - Coscia S.A.I. – S71

- - - S71.0

- Area

- - Mandibolare – S01.43

- - Mascellare – S01.42

- Arto

- - Inferiore

- - - Livello non specificato – T13.1

- - - - Sequele di T93.0

- - - Superiore

- - - Livello non specificato – T11.1

- - - - Sequele di T92.0

- - - Avambraccio, parte non specificata – S51.9

Ferita aperta –Continuazione

- Bocca, parte non specificata → S01.50
- Braccio → S41.1
- Catena ossicolare → S01.36
- Caviglia
- - Piede S.A.I. → S91
- - - S91.0
- Collegato frattura
- - Lussazione o traumatismo
- - - Intraaddominale → S31
- - - Intracranico → S01
- - - Intratoracico → S21
- - O lussazione →
- - - S11
- - - S41
- - - S51
- - - S61
- - - S71
- - - S81
- - - S91
- Collo
- - Parte non specificata → S11.9
- - S.A.I. → S11
- - Tronco → Sequele di traumatismo superficiale e T91.0
- Con
- - Emotorace → S27.1, S21.83!
- - Pneumotorace → S27.0, S21.83!
- Condotto uditivo esterno → S01.34
- Corpo estraneo (con o senza infezione) → Complicanze di T89.01
- Coscia → S71.1
- Cuoio capelluto → S01.0
- Cute esterna del naso → S01.21
- Dito
- - Con lesione dell'unghia → S61.1
- - Piede
- - - Con danno all'unghia → S91.2
- - - S.A.I. → S91.1
- - - Senza danno all'unghia → S91.1
- - S.A.I. → S61.0
- - Senza lesione dell'unghia → S61.0
- Esofago
- - Parte cervicale → S11.22
- - Toracico → S27.83, S21.83!
- Estremità del dito → S61.0
- Faringe → S11.21
- Gamba
- - Parte non specificata → S81.9
- - S.A.I. → S81
- Gengiva (processo alveolare) → S01.53
- Ginocchio → S81.0
- Gomito
- - Avambraccio S.A.I. → S51
- - - S51.0

Ferita aperta –Continuazione

- Guancia → S01.41
- Infezione → Complicanze di T89.02
- Interessante
- - Altre combinazioni di regioni corporee → T01.8
- - Ghiandola tiroide → S11.1
- - Regione multiplo arto i
- - - Inferiore(i) → T01.3
- - - Superiore i
- - - - Con arto(i) inferiore(i) → T01.6
- - - - T01.2
- - Testa e collo → T01.0
- - Torace e addome, regione lombosacrale e pelvi → T01.1
- - Labbro → S01.51
- - Laringe → S11.01
- - Lingua e pavimento orale → S01.54
- - Mammella → S21.0
- - Mucosa della guancia → S01.52
- - Multiplo
- - Addome, della regione lombosacrale e della pelvi → S31.7
- - Anca e della coscia → S71.7
- - Avambraccio → S51.7
- - Caviglia e del piede → S91.7
- - Collo → S11.7
- - Gamba → S81.7
- - Non specificate → T01.9
- - Parete toracica → S21.7
- - Polso e della mano → S61.7
- - Spalla e del braccio → S41.7
- - Testa → S01.7
- - Narici → S01.22
- - Naso: Parte non specificata → S01.20
- - Non
- - Specificata di altre e non specificate parti del cingolo scapolare → S41.80
- - Specificate → Complicanze di T89.00
- - Orecchio
- - Interno →
- - - S01.38
- - Parte non specificata → S01.30
- - Padiglione auricolare → S01.31
- - Palato → S01.55
- - Palpebra area perioculare
- - Con o senza interessamento di vie lacrimali → S01.1
- - - S01.1
- - Parete
- - Addominale → S31.1
- - Anteriore del torace → S21.1
- - Posteriore del torace → S21.2
- - Pene → S31.2
- - Piede S.A.I. → S91.3
- - Pollice → S61.0

Ferita aperta –Continuazione

- Polso mano
- - Parte non specificata → S61.9
- - S.A.I. → S61
- - Qualsiasi parte
- - Addome, dei lombi e della pelvi) in collegamento con traumatismo intraaddominale → S31.83!
- - Testa) in collegamento con traumatismo intracranico → S01.83!
- - Torace) in collegamento con traumatismo intratoracico → S21.83!
- Regione
- - Mascellare → S01.80
- - Processo alveolare → S01.59
- - Regione corporea non specificata → T14.1
- - Regione lombosacrale e della pelvi → S31.0
- - S.A.I. → T14.1
- - Scroto e dei testicoli → S31.3
- - Setto nasale → S01.23
- - Spalla
- - Braccio S.A.I. → S41
- - - S41.0
- - Testa
- - S.A.I. → S01
- - Sede non specificata → S01.9
- - - Sequele di T90.1
- - Timpano → S01.37
- Torace
- - Parte non specificata → S21.9
- - S.A.I. → S21
- - Trachea, parte cervicale → S11.02
- - Trago → S01.33
- - Tronco, livello non specificato → T09.1
- - Tuba di Eustachio → S01.35
- - Vagina e della vulva → S31.4

Ferita operatoria

- Non classificata altrove → Deiscenza di T81.3
- O cavità corporea →
- - Aderenze da corpo estraneo lasciato accidentalmente in T81.5
- - Ostruzione da corpo estraneo lasciato accidentalmente in T81.5
- - Perforazione da corpo estraneo lasciato accidentalmente in T81.5
- - Seguito di procedura diagnostica o terapeutica → Corpo estraneo accidentalmente lasciato in cavità corporea o in T81.5
- -
- - Deiscenza di T81.3
- - Rottura di T81.3

Ferita penetrante

- Globo oculare
- - Con corpo estraneo → S05.5
- - Senza corpo estraneo → S05.6
- Orbita

Ferita penetrante –Continuazione

- Orbita –Continuazione
- - Con o senza corpo estraneo ~ S05.4
- - - Ritenzione di corpo estraneo intraoculare (di vecchia data) secondaria a H05.5

Ferito limitato o focale ~ tessuto cerebrale S06.3

Fermentanti resistenti a chinoloni, amikacina, ceftazidima, piperacillina/tazobactam o cotrimossazolo ~ Burkholderia, Stenotrophomonas e altri batteri non U81.6!

Ferrante

v./v.a. Thong-Douglas-Ferrante

Ferritina ~ Neurodegenerazione legata alla G23.0**Ferro**

- Cavallo
- - Retina, senza distacco ~ Lacerazione a H33.3
- - - Rene a Q63.1
- Mutazione di C19orf12 ~ Neurodegenerazione con accumulo cerebrale di G23.0
- Non specificate ~ Anemie da deficit di D50.9
- Secondaria a perdita di sangue (cronica) ~ Anemia da deficit di D50.0
- Suoi composti ~ Avvelenamento: T45.4
- Tipo
- - 1 ~ Neurodegenerazione con deposito cerebrale di G23.0
- - Africano ~ Sovraccarico di E83.1
- - -
- - Altre anemie da deficit di D50.8
- - Anemia
- - - Microcitica associata a sovraccarico epatico di D50.8
- - - Sideropenica refrattaria al trattamento con D50.8
- - Deficit di E61.1
- - Sindrome
- - - Capelli a fil di E83.0
- - - Cerebro-cutanea con sovraccarico di G31.88
- - Tasso ematico anormale di: R79.0

Ferroportina ~ Malattia da E83.1**Ferrosa ~ Pigmentazione L81.8****Fertile ~ Sindrome dell'eunuco E23.0****Fertilizzante ~ Avvelenamento da T65.8****Fessura**

- Acquose ~ H25.0
- Alveolare ~ K08.8
- Bilaterale del labbro ~ Malformazione (Q36.0
- Branchiale
- - S.A.I. ~ Malformazione di Q18.2
- - - Tumore Maligno: Residuo di C10.4
- Cartilagine tiroidea ~ Q31.8
- Faccia e del collo ~ mediale: Q18.8
- Fistola e cisti d'origine branchiale ~ Q18.0

Fessura –Continuazione

- Palato duro e del palato molle ~ Malformazione (Q35.5

Fetale

v./v.a. Tipo di malattia

Feticismo

- Con travestimento ~ F65.1
- - F65.0

Feticistico ~ Travestimento F65.1**Feto**

- Anidramnios ~ Danno al P01.2
- Arlecchino) ~ Ittiosi congenita grave (Q80.4
- Con minaccia di insufficienza cardiaca ~ Assistenza prestata alla madre in blocco AV del Q35.8
- Conformazione normale ~ Sproporzione fetale con Q33.5
- Eccezionalmente grande ~ Distocia da O66.2
- Età gestazionale ~ Assistenza prestata alla madre per (sospetto) (accertato) macrosomia del Q36.6
- Favorire il parto ~ Amputazione del P03.8
- Fetale] ~ Emorragia fetale tra gemelli [emorragia P50.3
- Gravidanza multipla ~ Assistenza prestata alla madre per presentazione anomala di uno o più Q32.5
- Macrosomico ~ Assistenza prestata alla madre per sproporzione causata da Q33.5
- Malattia da virus Zika della madre ~ Danno al P00.2
- Materno
- - Anti-endopeptidasi neutra ~ Nefropatia membranosa congenita da alloimmunizzazione P96.0
- - - Emorragia fetale nel circolo materno [emorragia P50.4
- Morto
- - Trattenuito) ~ Aborto interno (O02.1
- - - Decesso fetale precoce con ritenzione di O02.1
- Neonato
- - Affetti
- - - Infezioni materne dell'apparato genitale o altre infezioni localizzate materne ~ P00.8
- - - Lupus eritematoso sistemico della madre ~ P00.8
- - Non
- - - Specificata ~
- - - - Emorragia del P54.9
- - - - Emorragia intracranica (non traumatica) del P52.9
- - - - Malattia emolitica del P55.9
- - - Specificato ~ Disturbo transitorio del metabolismo dei carboidrati del P70.9
- - Sofferento
- - - Agenti nocivi, non specificati, trasmessi dalla madre ~ P04.9
- - - Alcolismo materno ~ P04.3
- - - Altro
- - - - Agenti nocivi trasmessi dalla madre ~ P04.8

Feto –Continuazione

- Neonato –Continuazione
- - Sofferento –Continuazione
- - - Altro –Continuazione
- - - - Anomalia
- - - - Membrane ~ P02.8
- - - - Membrane non specificate ~ P02.9
- - - - Complicanza
- - - - Materne della gravidanza ~ P01.8
- - - - Specificate del travaglio e del parto ~ P03.8
- - - Condizioni materne ~ P00.8
- - - Fenomeni di compressione sul cordone ombelicale ~ P02.5
- - - Forme di distacco ed emorragia della placenta ~ P02.1
- - - Malattie circolatorie o respiratorie materne ~ P00.3
- - - Non specificate condizioni morbose del cordone ombelicale ~ P02.6
- - - Presentazioni e posizioni anomale e sproporzione feto-pelvica durante il travaglio e il parto ~ P03.1
- - - Procedure mediche a cui è stata sottoposta la madre, non classificate altrove ~ P00.7
- - - Terapie materne ~ P04.1
- - - Anestesia e analgesia della madre, durante la gravidanza, il travaglio e il parto ~ P04.0
- - - Complicanza
- - - - Materna della gravidanza, non specificata ~ P01.9
- - - - Travaglio e del parto non specificate ~ P03.9
- - - Condizioni materne non specificate ~ P00.9
- - - Contrazioni uterine anomale ~ P03.6
- - - Corioamnionite ~ P02.7
- - - Disturbo
- - - - Ipertensivi materni ~ P00.0
- - - - Nutrizionali materni ~ P00.4
- - - Esposizione della madre a sostanze chimiche ambientali ~ P04.6
- - - Gravidanza
- - - - Ectopica ~ P01.4
- - - - Multipla ~ P01.5
- - - Il decesso materno ~ P01.6
- - - Incompetenza della cervice uterina ~ P01.0
- - - Intervento chirurgico sulla madre ~ P00.6
- - - Malattia
- - - - Malattie malattie infettive e parassitarie materne ~ P00.2
- - - - Renali e delle vie urinarie materne ~ P00.1
- - - Oligoidramnio(s) ~ P01.2
- - - Parto
- - - - Cesareo ~ P03.4
- - - Con

Feto –Continuazione

- Neonato –Continuazione
- - Sofferento –Continuazione
- - - Parto –Continuazione
- - - - Con –Continuazione
- - - - - Applicazione di ventosa ostetrica ~ P03.3
- - - - - Estrazione da presentazione podalica ~ P03.0
- - - - - Forcipe ~ P03.2
- - - - - Precipitoso ~ P03.5
- - - Placenta previa ~ P02.0
- - - Polidramnio(s) ~ P01.3
- - - Presentazione anomala prima del travaglio ~ P01.7
- - - Procedure radiologiche sulla madre ~ P00.7
- - - Prolasso del cordone ombelicale ~ P02.4
- - - Rottura prematura delle membrane ~ P01.1
- - - Sindromi da trasfusione placentare ~ P02.3
- - - Tabagismo materno ~ P04.2
- - - Traumatismo materno ~ P00.5
- - - Uso materno
- - - - Droghe causanti dipendenza ~ P04.4
- - - - Sostanze chimiche ingerite dalla madre ~ P04.5
- - - -
- - - Altro
- - - - Condizioni morbose specificate della cute, specifiche del P83.8
- - - - Disturbi transitori del metabolismo dei carboidrati del P70.8
- - - - Emorragia
- - - - - Intracraniche (non traumatiche) del P52.8
- - - - - Specificate, del P54.8
- - - - - Malattie emolitiche del P55.8
- - - - - Non specificato edema del P83.3
- - - Coagulazione intravasale disseminata del P60
- - - Complicanze di procedure intrauterine non classificate altrove, causa di affezioni del P96.5
- - - Emorragia cerebellare e della fossa posteriore (non traumatica) del P52.6
- - - Emorragia intracerebrale (non traumatica) del P52.4
- - - Emorragia intracranica (non traumatica) di grado 1 del P52.0
- - - Emorragia intraventricolare, non specificata, (non traumatica) del P52.3
- - - Emorragia subaracnoidea (non traumatica) del P52.5
- - - Interruzione di gravidanza causa di affezioni del P96.4
- - - Isoimmunizzazione
- - - - AB0 del P55.1
- - - - Rh del P55.0
- - - Malattia emorragica del P53

Feto –Continuazione

- Neonato –Continuazione
- - - -Continuazione
- - - Reazioni ed intossicazioni da farmaci somministrati al P93
- - - Neonatosofferenti per altre e non specificate anomalie morfologiche e funzionali della placenta ~ P02.2
- - - Non
- - - Classificata altrove ~ Infezione intra-amniotica del P39.2
- - - Specificata ~ Assistenza alla madre per presentazione anomala del O32.9
- - - Specificato ~ Ritardo di crescita del P05.9
- - - O
- - - II
- - - - Neonato ~ Le condizioni morbose menzionate, senza ulteriori specificazioni, come causa di mortalità, morbosità e cure supplementari per il P08
- - - - Parto del neonato ~ emorragia dopo l'espulsione del O72
- - - Neonato
- - - - Con ipoglicemia) ~ diabete mellito (pre-esistente) della madre con effetti sul P70.1
- - - -
- - - - Contusione con ecchimosi del P54.5
- - - - Ecchimosi del P54.5
- - - - Ematoma superficiale del P54.5
- - - - Petecchie del P54.5
- - - - Sindrome da defibrinazione del P60
- - - Papiraceo ~ O31.0
- - - Pelvica durante il travaglio e il parto ~ Feto e neonato sofferenti per altre presentazioni e posizioni anomale e sproporzione P03.1
- - - Placentare ~ Assistenza prestata alla gestante in insufficienza O36.5
- - - Sofferente da epatite acuta della madre ~ P00.2
- - - Vitale in gravidanza addominale ~ Assistenza prestata alla madre per O36.7
- - -
- - - Aborto spontaneo, riferito al P01.8
- - - Acidosi del O68.3
- - - Alterata(o) equilibrio acido-base del O68.3
- - - Assistenza alla madre per altra presentazione anomala del O32.8
- - - Assistenza prestata alla madre
- - - - Decesso intrauterino del O36.4
- - - - Presentazione podalica del O32.1
- - - Continuazione gravidanza dopo
- - - - Aborto di uno o più O31.1
- - - - Decesso intrauterino di uno o più O31.2
- - - Distocia
- - - Altre anomalie del O66.3
- - - Materno-fetale legata ad altre deformità del O33.7
- - - Trombosi della vena renale del P29.8

Feto-alcolico

- Dismorfico ~ Sindrome
- - Q86.0

~ Sindrome Q86.0

Fetofetale

- O altra trasfusione transplacentare ~ Anomalie della placenta e del cordone ombelicale che provocano una trasfusione P02.3
- ~ Assistenza prestata alla madre in sindrome da trasfusione O43.0

Fetomaterna ~ Trasfusione: O43.0

Fetopelvica

- Non specificata ~ Distocia da sproporzione O65.4
- S.A.I. ~ Sproporzione O33.9

Feuerstein

v./v.a. Schimmelpenning-Feuerstein-Mims

FGM

- Tipo non specificato ~ Female genital mutilation [Z91.70
- Type
- - 1 ~ Female genital mutilation [Z91.71
- - 2 ~ Female genital mutilation [Z91.72
- - 3 ~ Female genital mutilation [Z91.73
- - 4 ~ Female genital mutilation [Z91.74

FGR1 ~ Neoplasia

- Linfoide associata a riarrangiamento di C91.70
- Mieloide associata a riarrangiamento di C92.70

FH1 ~ E26.0

FH2 [Iperaldosteronismo familiare, tipo II] ~ E26.0

FH3 ~ E26.0

FHEIG [dismorfismi facciali, ipertricosi, epilessia, disabilità intellettiva/ritardo dello sviluppo e ipertrofia delle gengive] ~ Sindrome Q87.0

Fiamme ~

- Crollo di immobile in X59.9!
- Esposizione a: fuoco e X59.9!

Fianco ~

- S31.1
- T21
- Dolore al M54.5

Fibra

- Correlata a canalopatia del sodio ~ Neuropatia a piccole G60.8
- Muscolare
- - Forma ereditaria ~ Attività continua delle G71.1
- - Miopatie strutturali ~ Distrofia muscolare congenita: con anomalie morfologiche specifiche delle G71.2
- - Tipo 2 ~ Miopatia congenita con riduzione delle G71.2
- - Rosse sfilacciate ~ Sindrome MERRF [Myoclonus Epilepsy with Ragged-Red Fibres] [epilessia mioclonica con G31.81
- - Spirale ~ Distrofia corneale con H18.5

Fibra –Continuazione

- -
- - Miopatia da disproporzione congenita, tipo *G71.2*
- - Sproporzione dei tipi di *G71.2*

Fibrillare non amiloide – Glomerulopatia *N03.8***Fibrillazione**

- Atriale
- - Cronica – *I48.2*
- - Familiare – *I48.9*
- - Intermittente – *I48.0*
- - Parossistica – *I48.0*
- - Permanente –
- - - *I48.2*
- - Persistente – *I48.1*
- - Sifilitica – *A52.0†, I52.0**
- - -
- - - *I49.8*
- - - Aritmia
- - - - *I48.9*
- - - - Assoluta in *I48.9*
- - - Tachiaritmia
- - - - *I48.9*
- - - - Assoluta parossistica in *I48.0*
- Flutter
- - Atriali, non specificati – *I48.9*
- - Ventricolari – *I49.0*
- Ventricolare idiopatico
- - Tipo non-Brugada – *I49.8*
- - - *I49.8*
- - Aritmia da *I48.9*

Fibrille centrali) – Malattia central core (miopatia delle *G71.2***Fibrina – Deficit**

- Ereditario del fattore di stabilizzazione della *D68.26*
- Fattore di stabilizzazione della *D68.26*

Fibrinogeno –

- Amiloidosi da catena alfa del *E85.0†, N08.4**
- Deficit
- - *D68.20*
- - Ereditario di *D68.20*

Fibrinogenopenia congenita – *D68.20***Fibrinolisi –**

- Avvelenamento: Farmaci attivi sulla *T45.6*
- Postparto *O72.3*

Fibrinolitica

- Acquisita – Emorragia *D65.2*
- - Porpora *D65.2*

Fibrinopenia

- Ereditaria – *D68.20*
- - *D68.20*

Fibrinopurulenta – Pleurite *J86.9***Fibrinosa**

- Acuta – Bronchite *J20.9*

Fibrinosa –Continuazione

- Nodosa) (tuberosa) – Cordite (*J38.2*
- Subacuta – Bronchite *J20.9*
- - bronchite: acuta e subacuta: *J20*

Fibro

- Cistica generalizzata [malattia ossea di von Recklinghausen] – Osteodistrofia *E21.0†, M90.89**
- Ossea – lesioni che hanno caratteristiche istologiche sia di cisti aneurismatica sia di altra lesione *K09*

Fibroadenoma

- Gigante della mammella – *D24*
- Multiplo del seno – *D24*

Fibroadenosi della mammella – *N60.2***Fibroblastico**

- Articolazioni del ginocchio – Reumatismo *M06.86*
- Gomito – Reumatismo *M06.82*
- Mano – Reumatismo *M06.84*
- Polso – Reumatismo *M06.83*
- Sedi multiple – Reumatismo *M06.80*
- - Reumatismo *M06.89*

Fibrocartilagineo triangolare

- TFCC] – Complesso *S63.3*
- - Rottura traumatica
- - Complesso *S63.3*
- - TFCC [Complesso *S63.3*

Fibrocistico

- Degenerazione o malattia renale – *Q61.8*
- Fegato – Malattia *Q44.6*
- Rene – *Q61.8*
- - mastopatia *N60*

Fibrocondrogenesi – *Q77.7***Fibrocondroma cervicofacciale – *D21.0*****Fibrodisplasia ossificante progressivo**

- Area spalla – *M61.11*
- Avambraccio – *M61.13*
- Braccio – *M61.12*
- Collo – *M61.18*
- Coscia – *M61.15*
- Gamba – *M61.16*
- Localizzazioni multiple – *M61.10*
- Mano – *M61.14*
- Piede – *M61.17*

- -

- - *M61.1*- - FOP [*M61.19***Fibroelastosi**

- Cataratta – Idrocefalo – *Q87.8*
- Endocardica – *I42.4*
- Endomiocardica – *I42.4*
- Pleuroparenchimale idiopatica – *J84.10, J94.1*
- Pleuropolmonare idiopatica – *J84.10, J94.1*

Fibrolamellare – Carcinoma epatocellulare *C22.0***Fibroma**

- Condromixoide
- - Clavicola – *D16.72*
- - Colonna vertebrale – *D16.6*
- - Costola – *D16.70*
- - Osso
- - - Bacino – *D16.8*
- - - Corto arto
- - - - Inferiore – *D16.3*
- - - - Superiore – *D16.1*
- - - Lungo arto
- - - - Inferiore – *D16.2*
- - - - Superiori – *D16.0*
- - - Mandibolare – *D16.5*
- - Sterno – *D16.71*
- - Testa – *D16.41*
- - - *D16.9*
- Discoidi multipli familiari – *D23.9*
- Invasivo – *D48.1*
- Ossificante familiare osso
- - Mandibolare – *D16.5*
- - Mascellare superiore – *D16.42*
- Ovarico – *D27*
- Uterino – Assistenza prestata alla madre per: *O34.1*
- - Parto in presenza di *O34.1*

Fibromatosi

- Aggressiva – *D48.1*
- Aponeurotica giovanile
- - Area spalla – *M72.81*
- - Avambraccio – *M72.83*
- - Braccio – *M72.82*
- - Gamba – *M72.86*
- - Mano – *M72.84*
- - Piede – *M72.87*
- - Regione della pelvi – *M72.85*
- - Tronco – *M72.88*
- - - *M72.89*
- Digitale infantile – *M72.80*
- Fascia
- - Palmare [Dupuytren] – *M72.0*
- - Plantare – *M72.2*
- Generalizzata congenita – *D48.1*
- Gengivale
- - Dismorfismi facciali – *Q87.0*
- - Sordità – *H90.3*
- - -
- - - *K06.1*
- - - Sindrome dell'ipertricosi con *L68.8, K06.1*
- Ialina giovanile – *M72.89*
- Non specificata – *M72.9*
- Pseudosarcomatosa
- - Avambraccio – *M72.43*
- - Braccio – *M72.42*
- - Coscia – *M72.45*

Fibromatosi –Continuazione

- Pseudosarcomatosa –Continuazione
- - Gamba → M72.46
- - Localizzazioni multiple → M72.40
- - Mano → M72.44
- - Piede → M72.47
- - Regione della spalla → M72.41
- - Tronco → M72.48
- S.A.I. → M72.9
- -
- - M72
- - Altre M72.8

Fibromialgia

- Giovanile → M79.7
- - M79.7

Fibromioma uterino → D25**Fibromiosite → M79.7****Fibromuscolare**

- Arteriosa → Displasia I77.3
- Moderata → Stenosi subaortica Q24.4

Fibronectina → Glomerulopatia da N07.6**Fibroodontosarcoma ameloblastico → C41.1****Fibroplasia retro-lenticolare → H35.1****Fibroplastica → Endocarditis parietalis I42.3****Fibrosa**

- v./v.a. Displasia fibrosa
- Bianca del collo → Papulosi L90.8
- Circoscritta → Osteite M85.09
- Cistica generalizzata → Osteite E21.0†, M90.89*
- Con menzione di esacerbazione acuta → Pneumoconiosi da minerali di natura J61.1
- Cronica → Pancreatite K86.18
- Disseminata → Osteodistrofia Q78.1
- Ereditaria con contrattura tendinea, miopatia e fibrosi polmonare → Poichilodermia Q82.8
- Generalizzata → Miosite G71.8
- Osteoplastica → Osteodistrofia E21.0†, M90.89*
- Senza menzione di esacerbazione acuta → Pneumoconiosi da minerali di natura J61.0
- -
- Epulide K06.8
- - Polmonite da minerali di natura J61.0
- - Tiroidite: cronica: E06.5

Fibrosante

- Con esacerbazione acuta → Alveolite J84.11
- Criptogenetica →
- - Alveolite J84.10
- - CFA [Alveolite J84.10
- Frontale → Alopecia L66.1
- Senza menzione d'esacerbazione acuta → Alveolite J84.10
- - Alveolite J84.10

Fibrosarcoma

- Addome → C49.4
- Ameloblastico

Fibrosarcoma –Continuazione

- Ameloblastico –Continuazione
- - Osso
- - - Mandibolare → C41.1
- - - Mascellare superiore → C41.02
- - - C41.1
- Anca → C49.2
- Arti inferiori → C49.2
- Fasciale → C49.9
- Milza → C26.1
- Odontogeno
- - Osso
- - - Mandibolare → C41.1
- - - Mascellare superiore → C41.02
- - - C41.1
- Pelvi → C49.5
- Periostale → C41.9
- Spalla → C49.1
- Tessuto molle
- - Arti superiori → C49.1
- - Collo → C49.0
- - Lesione sconfinante a più zone contigue → C49.8
- - Testa → C49.0
- Torace → C49.3
- Tronco → C49.6
- - C49.9

Fibrosclerosi

- Mammella → N60.3
- Multifocale → M35.5

Fibrose

- Angiocentrica eosinofila → J39.88
- Canale lacrimale → H04.5
- Capsulare della mammella da dispositivo protesico e impianto mammari → T85.82
- Cirrosi epatica → Epatopatia tossica con K71.7
- Cistico
- - Con
- - - Altre manifestazioni → E84.88
- - - Manifestazione
- - - - Intestinali → E84.1
- - - - Polmonare
- - - - - Intestinali → E84.80
- - - - - E84.0
- - - Molteplici altre manifestazioni → E84.87
- - Confermata → ileo da meconio in assenza di P76.0
- - Gastrite - anemia megaloblastica → Sindrome Q87.8
- - Pancreas → E84.88†, K87.1*
- - -
- - - FC [E84.9
- - - Ileo da meconio in E84.1†, P75*
- Congenita dei muscoli extraoculari → H49.8
- Cutanee → Cicatrici e L90.5

Fibrose –Continuazione

- Dispositivi protesici, impianti e innesti cardiaci e vascolari → T82.8
- Emorroidari residui → Polipi K64.4
- Endomiocardica
- - Tropicale [TEMF] → I42.3
- - - I42.3
- Enfisema polmonare combinati [CPFE] → Sindrome J84.10, J43.9
- Epatico
- - Cisti renali e disabilità intellettiva → Sindrome da Q87.0
- - Con sclerosi epatica → K74.2
- - Congenita isolata → Q44.6
- - Rene policistico → Diabete neonatale - ipotiroidismo congenito - glaucoma congenito - Q87.8
- - - K74.0
- Farmaci → M79.89
- Mediastinale → J98.58
- Midollare → D47.4
- Midollo osseo → D47.4
- Miocardica → I51.4
- Orale sottomucosa → K13.5
- Pancreas → K86.88
- Pericardica → I31.88
- Perineo → Assistenza prestata alla madre per: O34.7
- Polmonare
- - Atrofica → J84.10
- - Con
- - - Bagassosi → J67.10
- - - Berilliosi → J63.2
- - - Immunodeficienza e disgenesia gonadica → D82.8, J84.10
- - - Polmone del contadino → J67.00
- - Congenita → P27.8
- - Cronica) da inalazione di sostanze chimiche, gas, fumi e vapori → J68.4
- - Diffuso
- - - Con esacerbazione acuta → J84.11
- - - Senza menzione d'esacerbazione acuta → J84.10
- - Esame batteriologico istologico non effettuato →
- - - A16.0
- - - A16.1
- - Farmaci nell'anamnesi personale → Z87.0
- - Idiopatico
- - - Con esacerbazione acuta → J84.11
- - - Senza menzione d'esacerbazione acuta → J84.10
- - - J84.10
- - Indotta da farmaco → J70.4
- - Interstiziale
- - - Idiopatica → J84.10
- - - Neurodegenerazione e angiomatosi cerebrale → Sindrome da Q87.8

Fibrose –Continuazione

- Polmonare –Continuazione
- - Iperplasia epatica - ipoplasia del midollo osseo → *Q87.8*
- - Post-infiammatoria → *J84.10*
- - S.A.I. (senza menzione di conferma batteriologica, istologica o molecolare) → Tubercolare: *A16.2*
- - Tubercolare
- - - Confermato
- - - Batteriologicamente → *A15.0*
- - - Esame microscopico dell'escreato e dall'esame colturale → *A15.0*
- - - - *A16.2*
- - - -
- - - *J84.10*
- - - Poichiloderma fibrosa ereditaria con contrattura tendinea, miopatia e *Q82.8*
- - - Sindrome di Hermansky-Pudlak con *E70.3*
- Polmone
- - Bauxite → *J63.1*
- - Con conferma dall'esame microscopico dell'escreato con o senza esame colturale o molecolare → Tubercolare: *A15.0*
- - Grafite → *J63.3*
- Retroperitoneale
- - Idiopatica con infezione renale → *K66.2*
- - - *K66.2*
- Sclerosi alcolica del fegato → *K70.2*
- Silicotica (massiva) del polmone → *J62*
- Sistemica nefrogena → *M35.8*
- Sottomucoso
- - Lingua → *K13.5*
- - Vie respiratorie superiori → *J39.88*
- Splenica S.A.I. → *D73.8*
- Testicolare sifilitica cronica → *A52.7†, N51.1**
- Uterina S.A.I. → *N85.8*
- - Altre pneumopatie interstiziali con *J84.1*

Fibrosite → M79.7**Fibroso**

- Angiomatoide → Istiocitoma *D48.5*
- Maligno
- - Mixoide → Istiocitoma *C49.9*
- - -
- - - Istiocitoma *C49.9*
- - - Stenosi del canale midollare diafisario - istiocitoma *Q78.8, C49.9*
- Solitario → Tumore *D21.9*

Fibrotecoma ovarico → D27**Fibrotizzante → Linfoma di Hodgkin classico variante a deplezione linfocitaria, diffusamente C81.3****Fibrotorace → J94.1****Fibula**

- v./v.a. femore-fibula-ulna
- -
- - Incurvamento congenito della tibia e della *Q68.4*

Fibula –Continuazione

- - -Continuazione
- - Raccorciamento congenito longitudinale della *Q72.6*
- - Sarcoma di Ewing della *C40.2*

Fibulare -

- Agenesia *Q72.6*
- Emimelia *Q72.6*
- Meromelia longitudinale *Q72.6*

Fibulina-4 → Sindrome da arteriopatia letale secondaria al deficit di Q25.8**Ficolina-3 → Immunodeficienza da deficit di D84.1****Ficomicosi S.A.I. → B46.9****Fieno**

- Ammuffito → Malattia da *J67.00*
- Con asma → Febbre da *J45.09*
- - Febbre da *J30.1*

Fieberger-Leroy-Reiter → Sindrome di M02.39**Figurato cronico → Altra forma di eritema L53.3****Fil di ferro → Sindrome dei capelli a E83.0****Filadelfia Ph1**

- Remissione completa → Leucemia mieloide cronica, positiva per il cromosoma *C92.11*
- - Leucemia mieloide cronica, positiva per il cromosoma *C92.10*

Filamenti vitreali → Membrane e H43.3**Filamentosa → Cheratite: H16.1****Filamina → Malattia della G71.8****Filaria → Chiloccele (non da I89.8****Filariasi) S.A.I. → Chiloccele della tunica vaginale (non da N50.8****Filariosi**

- Brugia
- - Malayi → *B74.1*
- - Timori → *B74.2*
- - Wuchereria bancrofti → *B74.0*
- - Altre *B74.8*

Fili → Rimozione di: Z47.0**Filiforme**

- Congenito
- - Isolato → Anchiloblefaron *Q10.3*
- - - Anchiloblefaron *Q10.3*
- Imperforazione anale → Anchiloblefaron *Q87.8*

Filippi → Sindrome di Q87.8**Fillode → Cistosarcoma D48.6****Filloide**

- Maligno → Cistosarcoma *C50.9*
- Prostata → Tumore *D40.0*
- - Tumore *D48.6*

FILS [dismorfismi facciali, immunodeficienza, livedo, bassa statura] → Sindrome Q87.1**FIM**

- Cognitivo

FIM –Continuazione**- Cognitivo –Continuazione**

- - 5-10 punti → *U51.21*
- - 11-29 punti → *U51.11*
- - 30-35 punti → *U51.01*
- Motorio
- - 13-30 punti → *U50.51*
- - 31-42 punti → *U50.41*
- - 43-58 punti → *U50.31*
- - 59-68 punti → *U50.21*
- - 69-84 punti → *U50.11*
- - 85-91 punti → *U50.01*

Fimbriale → Cisti Q50.4**FIME → G40.3****Fimosi e parafimosi → Iperptrofia prepuziale, N47****Finck**

v./v.a. Stoll-Alembik-Finck

Fine-Lubinsky → Sindrome di Q87.8**Fineman**

v./v.a. Carey-Fineman-Ziter

Finestra

- Aorto-polmonare
- - Congenita → *Q21.4*
- - - *Q21.4*
- Ovale
- - Non obliterante → Otosclerosi interessante la *H80.0*
- - Obliterante → Otosclerosi interessante la *H80.1*
- Rotonda → Otosclerosi interessante: la *H80.2*

Finlay-Marks → Sindrome di Q87.8**Fiocchi di neve → Degenerazione vitreoretinica a H35.5****Fischiatore → Sindrome con faccia da Q87.0****Fisher → Sindrome di Miller G61.0****Fisica**

- Bambino → Problemi connessi ad asserite sevizie *Z61*
- -
- - Altra terapia *Z50.1†*
- - Fattori psicologici aggravanti condizioni *F54*

- Mancanza di attività Z72.8**- Sevizie T74.1****- Violenza R45.6****Fisico**

- Anamnesi → Trauma *Z91.8*
- Chimici e nutrizionali, noti come potenzialmente nocivi e pericolosi → Ricerca e accettazione di interventi *Z64.8*
- Eccessivo → Esaurimento da sforzo *T73.3*
- Generale → Deterioramento *R53*
- Mentale S.A.I. → Affaticamento *Z73*
- O psicologici [disturbo fittizio] → Produzione intenzionale o simulazione di sintomi o invalidità *F68.1*
- Ragioni psicologiche → Elaborazione di sintomi *F68.0*

Fisico –Continuazione

- Ritardato
- - Malnutrizione → Sviluppo *E45*
- - → Sviluppo *R62.8*
- Ritardo d'accrescimento fetale → Screening prenatale mediante ultrasuoni o altri metodi *Z36.4*
- -
- - Autolesionismo e altro trauma *Z91.8*
- - Miopatia mitocondriale autosomica dominante associata a intolleranza all'esercizio *G71.3*
- - Problemi legati ad ambiente *Z58*
- - Screening prenatale per malformazioni, mediante ultrasuoni od altri metodi *Z36.3*

Fisiologico

- Fattori somatici → Sindromi comportamentali non specificate associate a disturbi *F59*
- Intenso (prolungato) S.A.I. → Ittero *P59.9*
- Normale
- - Non specificato → Ritardo dello sviluppo *R62.9*
- - → Altre forme di ritardo dello sviluppo *R62.8*
- Origine psicogena S.A.I. → Disturbo *F59*
- - Ritardo di stadio dello sviluppo *R62.0*

Fiskerstrand → Neuropatia periferica, tipo *G60.1***Fissa**

- Lingua S.A.I. → Parte *C01*
- - Stenosi subaortica *Q24.4*

Fissatore interno

- Altre ossa: Colonna vertebrale → Complicanza meccanica di dispositivo *T84.20*
- Osso arto
- - Caviglia e piede → Complicanza meccanica di dispositivo *T84.16*
- - Gamba → Complicanza meccanica di dispositivo *T84.15*
- - Mano → Complicanza meccanica di dispositivo *T84.13*
- - Regione spalla → Complicanza meccanica di dispositivo *T84.10*
- Qualsiasi sede → Infezione e reazione infiammatoria da dispositivo *T84.6*

Fissazione

- Esterna o trazione → Sostituzione, controllo o rimozione di: dispositivo di *Z47.8*
- Interna → Rimozione di placca o di altro dispositivo di *Z47.0*
- Intestino → Malformazioni congenite di *Q43.3*

Fissione mitocondrio perossisomi → Encefalopatia

- Correlato
- - DNM1L da difetto della *G31.81*
- - MFF da difetto della *G31.81*
- Difetto della *G31.81*

Fissura anale

- Acuta → *K60.0*

Fissura anale –Continuazione

- Cronica → *K60.1*
- Non specificata → *K60.2*

Fissurale → Cisti *K09.1***Fissurato**

- Associato alla gravidanza → Capezzolo *O92.1*
- Lingua → *K14.5*

Fissurazione

- Congenita del labbro → *Q36.9*
- Epiglottide → *Q31.8*
- Lingua → congenita: *Q38.3*
- Longitudinale midollo spinale tipo
- - 1 → Malformazione da *Q06.2*
- - 2 → Malformazione da *Q06.2*
- - Misto → Malformazione da *Q06.2*
- Naso → *Q30.2*
- Palato → *Q35.9*
- Posteriore della cartilagine cricoide → *Q31.8*

Fistola

- Anale
- - Tuberculare → *A18.3†, K93.0**
- - → *K60.3*
- - Anoretale → *K60.5*
- Aorta-arteria polmonare congenita → *Q21.4*
- Apparato genitale femminile
- - Non specificata → *N82.9*
- - → Altra *N82.88*
- Apparato genitourinario femminile → Altre *N82.1*
- Appendice → *K38.3*
- Arteriovenoso congenito vaso
- - Cerebrali → *Q28.21*
- - Precerebrali → *Q28.01*
- Arterovenoso
- - Cerebrale (acquisita) → *I67.11*
- - Congenita → *Q27.3*
- - Coronarica acquisita → *I25.4*
- - Dura cranio →
- - - *Q28.21*
- - - *Q28.28*
- - Polmonare → *Q25.7*
- - Sistemica congenita → *Q27.3*
- - Traumatica di vaso(i) sanguigno(i) S.A.I. → traumatico: Aneurisma o *T14.5*
- - Vasi polmonari → *I28.0*
- - → *I77.0*
- Articolare → *M25.1*
- Biliare → *K83.3*
- Bronchiale
- - Tuberculare primario
- - - Confermata batteriologicamente o istologicamente → *A15.7*
- - - → *A16.7*
- - -
- - - *J86.01*

Fistola –Continuazione

- Bronchiale → Continuazione
- - - → Continuazione
- - - Pitorace con *J86.01*
- Broncobiliare congenita → *Q44.5*
- Bronco-cutanea
- - Tuberculare
- - - Confermata batteriologicamente o istologicamente → *A15.5*
- - - Non classificata altrove → *A16.4*
- - - *J86.02*
- Bronco-esofagea → Atresia dell'esofago con *Q39.1*
- Broncomediastinico
- - Tuberculare
- - - Confermata batteriologicamente o istologicamente → *A15.5*
- - - Non classificata altrove → *A16.4*
- - - *J86.08*
- Broncopleurico
- - Tuberculare
- - - Confermata batteriologicamente o istologicamente → *A15.5*
- - - Non classificata altrove → *A16.4*
- - - *J86.01*
- Broncopleuromediastinica → *J86.08*
- Broncopolmonare → *J86.00*
- Capezzolo → Ragade e *N64.0*
- Cervico
- - Auricolare → *Q18.1*
- - Vescicale → *N82.1*
- Ciste
- - D'origine branchiale → Fessura, *Q18.0*
- - Dorso del naso → *Q18.8*
- - Preauricolari → *Q18.1*
- Colecisti → *K82.3*
- Colecistocolica → *K82.3*
- Colecistoduodenale → *K82.3*
- Coledocoduodenale → *K83.3*
- Colo-vaginale → *N82.3*
- Commissura labiale → *Q38.0*
- Congenito
- - Apparato circolatorio → Altra *Q28.81*
- - Arterie coronarie → *Q24.5*
- - Fra arteria epatica e vena porta → *Q26.6*
- - Ghiandola salivare → *Q38.4*
- - Retto e dell'ano → *Q43.6*
- - Utero-digestive e utero-urinarie → *Q51.7*
- - Vaso
- - - Cerebrali → *Q28.31*
- - - Precerebrali → *Q28.11*
- Dentale → Ascesso con *K04.6*
- Dentalveolare → Ascesso con *K04.6*
- Entero
- - Genitale femminile → Altra *N82.4*
- - Uterina → *N82.4*

Fistola –Continuazione

- Entero –Continuazione
- - Vescicale – N32.1
- Epatopleurica – J86.08
- Epatopolmonare – J86.08
- Esofagea – K22.80
- Esofago tracheale congenito
- - Senza atresia – Q39.2
- - - Q39.2
- Esofagobronchiale – J86.05
- Esofagopleurica –
- - J86.04
- - Pitorace con J86.04
- Esofagopleurocutanea – J86.05
- Esofagopolmonare – J86.05
- Esofagotracheale –
- - J86.03
- - Pitorace con J86.03
- Faccia e del collo – mediale: Q18.8
- Gastrocolica
- - Tuberculare – A18.3†, K93.0*
- - - K31.6
- Gastrodigiunocolica – K31.6
- Gastro-gastrica – K31.6
- Genito-cutanea femminile – N82.5
- Ghiandola salivare – K11.4
- H
- - Rettovaginale congenita – Q52.2
- - - Malformazione anorettale (atresia dell'ano) non sindromica con Q42.2
- Intestinale – K63.2
- Labbro
- - Inferiore – Q38.0
- - - congenita: Q38.0
- Labirintica – H83.1
- Lacrimale – H04.6
- Liquorale postoperatoria – G97.80
- Lombare tuberculare – A18.0†, M49.06*
- Mastoide – H70.1
- Mediastinica – J86.08
- O Ciste
- - Coccigea – L05
- - Pilonidale – L05
- Padiglione auricolare
- - Congenita – Q18.1
- - - Q17.8
- Pancreatico
- - Duodenale – K86.84
- - - K86.84
- Parenchima polmonare – Pitorace con J86.00
- Parete Toracica –
- - J86.02
- - Pitorace con J86.02
- Perianale – K60.3

Fistola –Continuazione

- Perineale
- - Tuberculare – A18.1†, N37.8*
- - - Malformazione anorettale (atresia dell'ano) non sindromica con Q42.2
- Perirettale tuberculare – A18.3†, K93.0*
- Pleurico
- - Tuberculare
- - - Confermata batteriologicamente o istologicamente – A15.6
- - - Non classificata altrove – A16.5
- - - J86.09
- Pleurocutanea
- - Tuberculare non classificata altrove – A16.5
- - - J86.02
- Pleuroperitoneale – J86.08
- Pleuropolmonare – J86.00
- Pneumoperitoneale – J86.08
- Polmonare
- - Tuberculare – A16.2
- - - J86.00
- Postoperatoria persistente – T81.8
- Rettale
- - Tuberculare – A18.3†, K93.0*
- - - K60.4
- Retto
- - Cutaneo
- - - Con atresia rettale – Q42.0
- - - - K60.4
- - Vaginale
- - - Congenita – Q52.2
- - - -
- - - - N82.3
- - - - Malformazione anorettale (atresia dell'ano) non sindromica con Q42.2
- - Vescicale
- - - Congenita – Q64.7
- - - -
- - - - Atresia congenita dell'ano con Q42.2
- - - - Malformazione anorettale (atresia dell'ano) non sindromica con Q42.2
- - Vestibolare
- - - Congenita – Q52.2
- - - - Malformazione anorettale non sindromica (atresia anale) con Q42.2
- Retto-bulbare –
- - Atresia congenita dell'ano con Q42.2
- - Malformazione anorettale (atresia dell'ano) non sindromica con Q42.2
- Retto-prostatica – Atresia congenita dell'ano con Q42.2
- Retto-uretrale
- - Congenita – Q64.7
- - -
- - - Atresia congenita dell'ano con Q42.2

Fistola –Continuazione

- Retto-uretrale –Continuazione
- - - -Continuazione
- - - Malformazione anorettale (atresia dell'ano) non sindromica con Q42.2
- Rettovaginale tuberculare – A18.1†, N74.1*
- Stomaco e del duodeno – K31.6
- Tasca ileale (pouch) – N32.1
- Tifoide – A01.0
- Toracica – J86.09
- Toracoaddominale – J86.08
- Tra
- - Intestino tenue e vagina – N82.2
- - Vagina
- - - Neoampolla rettale (pouch) – N82.80
- - - Neovescica – N82.81
- Tracheale – Pitorace con J86.01
- Tracheoesofagea congenita ad H senza atresia di tipo 4 secondo Vogt – Q39.2
- Tracheo-esofageo
- - Con atresia esofageo Anomalia renale
- - - Anomalie degli arti] – Sindrome VACTERL [anomalie vertebrali, atresia anale, malformazioni cardiache, Q87.2
- - - Displasia del radio] – Sindrome VATER [anomalie vertebrali, atresia anale, malformazioni cardiache, Q87.2
- - Isolata – Q39.2
- - Successiva a tracheostomia – J95.0
- - - Atresia dell'esofago con Q39.1
- Tracheopleurica – Pitorace con J86.01
- Tuberculare dello scroto – A18.1†, N51.8*
- Uraco (uraco pervio) – Q64.4
- Uretero-vaginale – N82.1
- Uretrale
- - Tuberculare – A18.1†, N37.8*
- - - N36.0
- Uretroperineale – N36.0
- Uretrorettale –
- - N36.0
- - Congenito(a): Q64.7
- Uretroscrotale – N50.8
- Uretrovaginale – N82.1
- Urinaria S.A.I. – N36.0
- Utero
- - Parietale addominale – N82.5
- - Ureterica – N82.1
- - Vescicale – N82.1
- - Vaginoperineale – N82.5
- - Venosa portosistemica congenita – Q26.5
- - Vescicale non classificata altrove – N32.2
- - Vescicoretale – N32.1
- - Vescicovaginale – N82.0
- - -
- - - Agenesia dell'ano con Q42.2
- - Ascesso

Fistola –Continuazione

- - - Continuazione
- - Ascesso –Continuazione
- - - Periapicale
- - - - Con K04.6
- - - - Senza K04.7
- - - Pleurico con J86.09
- - - Regioni anale e rettale con o senza K61
- - - Toracico con J86.09
- - Assenza
- - - Ano con Q42.2
- - - Atresia e stenosi congenite del retto con Q42.0
- - - Retto con Q42.0
- - Assenza congenita del retto con Q42.0
- - Atresia
- - - Ano con Q42.2
- - - Esofago senza Q39.0
- - Cellulite delle regioni anale e rettale con o senza K61
- - Empiema pleurico con J86.09
- - Impervietà esofagea congenita senza Q39.0
- - Malformazione anorettale (atresia dell'ano) non sindromica senza Q42.3
- - Occlusione congenita dell'ano con Q42.2
- - Osteomielite cronica con M86.4
- - Piopneumotorace con J86.09
- - Piorrea
- - - Con J86.09
- - - Senza J86.9
- - Pleurite
- - - Settica con J86.09
- - - Suppurativa con J86.09
- - Tuberculosis rettale con A18.3†, K93.0*
- Fistulans sinifica – Pyodermia L73.2**
- Fitodermatite di Berloque – L56.2**
- Fitosi – B48.88**
- Fitosterolemia – E78.0**
- Fittene tubercolare – Formazione di A18.5†, H19.2***
- Fittulare tubercolare – Cheratocongiuntivite A18.5†, H19.2***
- Fittizio –**
 - Dermatite L98.1
 - Produzione intenzionale o simulazione di sintomi o invalidità fisici o psicologici [disturbo F68.1
- Fitz-Hugh-Curtis**
 - Clamidia – Sindrome di A74.8†, K67.0*
 - - Sindrome di A54.8†, K67.1*
- Fitzsimmons-McLachlan-Gilbert – Sindrome di Q87.8**
- Fiume Ross – Febbre del B33.1**
- FJ [Febbre gialla] – A95.9**
- FKRP – Atrofia muscolare dei cingoli da deficit di G71.0**

Flaccido

- Acuta – Mielite A88.8
- Con lesione midollare spinale
- - Completo
- - - Acuta origine non traumatico –
- - - Paraplegia G82.00
- - - Tetraplegia G82.30
- - - Cronica –
- - - Paraplegia G82.02
- - - Tetraplegia G82.32
- - Incompleto
- - - Acuta origine non traumatico –
- - - Paraparesi G82.01
- - - Tetraparesi G82.31
- - - Cronica –
- - - Paraparesi G82.03
- - - Tetraparesi G82.33
- - Empiparesi – Empiplegia G81.0
- - Non
- - Classificata altrove – Vescica neuropatica N31.2
- - Specifica [floppy baby syndrome] – Sindrome del bambino P94.2
- - Perforazione della pars H72.1
- Flagellati – Diarrea da A07.9**
- Flail chest] – Lembo toracico mobile [S22.5**
- Flammeo – Nevo: Q82.5**
- Flare-up da radioterapia – Fenomeno di T88.7**
- Flatulenza**
 - Condizioni morbose correlate – R14
 - - psicogeno(a): F45.3
- Flava – Tricofizia: B36.0**
- Flavimaculato) – Distrofia multifocale a pattern dell'epitelio pigmentato retinico (simulante il fondo H35.5**
- Flavimaculatus – Fundus H35.5**
- Flavoproteina trasportatrice elettroni**
 - Ubichinone ossidoreduttasi – Deficit di E71.3
 - - Deficit di E71.3
- Flebeectasia**
 - Anale – K64.9
 - Congenita – Q27.4
 - Diffusa genuina – Q27.4
 - Estremità inferiori [ogni localizzazione] o di sede non specificata – I83.9
- Flebite**
 - Mammaria – I80.88
 - Ombelicale – I80.88
 - Profondo
 - - Coscia – I80.28
 - - Gamba – I80.28
 - Puerperale S.A.I. – O87.9
 - S.A.I. – gravidica O22.9
 - Seni venosi e delle vene intracraniche ed intrarachidiane – settica: G08
 - Sifilitica – A52.0†, I98.8*

Flebite –Continuazione

- Successiva ad infusione, trasfusione od iniezione a fini terapeutici – T80.1
- Suppurativa – I80
- Tromboflebite
- - Altro
- - Sedi – I80.88
- - Vasi profondi degli arti inferiori – I80.28
- - Arti inferiori non specificate – I80.3
- - Intracraniche ed intrarachidiane – G08
- - Intraspinali di origine non piogena – G95.18
- - Sede non specificata – I80.9
- - Vaso
- - - Profondi degli arti superiori – I80.81
- - - Superficiali
- - - - Arti superiori – I80.80
- - - - Estremità inferiori – I80.0
- - Vena
- - - Ascellare – I80.81
- - - Basilica – I80.80
- - - Cefalica – I80.80
- - - Femorale – I80.1
- - Vena succlavia – I80.81
- - Ulcerosa profonda dell'arto inferiore – I80.28
- Vena epatica – I80.88
- Vena poplitea – I80.28
- Vena porta – K75.1
- Vene pelviche – I80.20
- Flebopatia**
 - Puerperale S.A.I. – O87.9
 - S.A.I. – gravidica O22.9
- Flebotomi – Febbre da A93.1**
- Flebotrombosi**
 - Profondo
 - - Arto inferiore – I80.28
 - - Coscia – I80.28
 - - Estremità inferiore – I80.28
 - - Sottogenicolare – I80.28
 - - Vene pelviche – I80.20
- Flegel – Malattia di L85.8**
- Flegmasia cerulea dolens – I80.28**
- Fleischer – Anello di Kayser- H18.0**
- Fleischner – Osteite multipla cistoide di D86.8**
- Flemmone**
 - Clostridium – A48.0
 - Corda(e) vocale(i) – J38.3
- Flemmonosa**
 - Acuta, subacuta o non specificata – Dacriocistite (H04.3
 - Altre sedi – Cellulite L03.8
 - Dita delle mani e dei piedi – Cellulite L03.0
 - Non specificata – Cellulite L03.9
 - Orecchio esterno – Cellulite H60.1
 - Parete

Flemmonosa –Continuazione

- Parete –Continuazione
- - Addominale → Cellulite *L03.3*
- - Toracica → Cellulite *L03.3*
- Tronco → Cellulite *L03.3*
- Viso → Cellulite *L03.2*
- → Faringite *J39.1*

Flessibilità cerea ~ schizofrenica: F20.2**Flessione**

- Articolazione prossimale vicina) a livello → Moncone di amputazione: Contrattura (*T87.6*
- Radio distale → Frattura da *S52.52*
- -
- Deformità in *M21.2*
- Disturbo reticolare della pigmentazione delle pieghe di *L81.8*
- Frattura dell'estremità distale del radio: Frattura da *S52.52*

Flessori

- Altro
- Dito a livello del polso e della mano → Traumatismo di muscoli e tendini *S66.1*
- - O) dita(o) a livello dell'avambraccio → Traumatismo di muscoli e di tendini *S56.1*
- Livello dell'avambraccio → Traumatismo di altri muscoli e tendini *S56.2*
- Lungo
- Dita del piede a livello della caviglia e del piede → Traumatismo di muscoli e di tendini *S96.0*
- Pollice a livello del polso e della mano → Traumatismo di muscoli e tendini *S66.0*
- Multipli a livello del polso e della mano → Traumatismo di muscoli e tendini *S66.6*
- Pollice a livello dell'avambraccio → Traumatismo di muscoli e di tendini *S56.0*
- → Rottura spontanea di tendini *M66.3*

Flessura

- Colica
- - Destra →
- - - Flessura colica destra] → Flessura epatica [*D12.3*
- - - Tumore neuroendocrino benigno della *D12.3*
- - Sinistra →
- - - Flessura colica sinistra] → Flessura splenica [*D12.3*
- - - Tumore neuroendocrino benigno della *D12.3*
- Destra colon
- - Sindrome di Lynch → Carcinoma della *C18.3*
- - -
- - - Carcinoma a cellule squamose della *C18.3*
- - - Carcinoma non poliposo ereditario della *C18.3*
- - - GIST [tumore stromale gastrointestinale] della *C18.3*

Flessura –Continuazione

- Destra colon –Continuazione
- - - - -Continuazione
- - - Tumore neuroendocrino maligno della *C18.3*
- Epatica [flessura colica destra] → *D12.3*
- Sinistra
- - Colon
- - - Sindrome di Lynch → Carcinoma della *C18.5*
- - - -
- - - - Carcinoma a cellule squamose della *C18.5*
- - - - Carcinoma non poliposo ereditario della *C18.5*
- - - - GIST [tumore stromale gastrointestinale] della *C18.5*
- - - - Tumore neuroendocrino maligno della *C18.5*
- - Splenica] del colon → Tumore Maligno: *C18.5*
- Splenica [flessura colica sinistra] → *D12.3*

Flexner ~ Dissenteria A03.1**Flexneri**

v./v.a. Shigella flexneri

Flitennulare ~ Cheratocongiuntivite: H16.2**Floating-Harbor ~ Sindrome di Q87.8****Floppy baby syndrome] ~ Sindrome del bambino flaccido non specifica [P94.2****Florida**

- Cemento osseo mascella
- - Superiore → Displasia *D16.42*
- - - Displasia *D16.42*
- Osseo
- - Mandibola → Displasia *D16.5*
- - - Displasia *D16.42*
- Tardiva con leucodermia → Sifilide *A52.7†*, *L99.8**
- → Malattia linfoproliferativa post-trapianto, iperplasia follicolare *D47.7*

Fluconazolo

- Altri antifungini del gruppo dei triazoli, non resistente a echinocandine → Candida auris resistente a *U83.22†*
- -
- - Aspergillus fumigatus resistente a antifungini del gruppo dei triazoli, escluso aspergillus fumigatus resistente solo a *U83.3†*
- - Candida albicans resistente a *U83.0†*
- - Candida auris resistente ad antifungini del gruppo delle echinocandine e anche a triazoli, resistente a *U83.21†*

Fluidi

- Alta pressione → Effetti dei *T70.4*
- Extracellulari → Deplezione plasmatica o dei *E86*
- - Eccesso di *E87.7*

Fluoro (gas) e fluoruro di idrogeno ~ Effetto tossico: T59.5**Fluorosi**

- Dentale → *K00.3*
- Micotica → *B37.3†*, *N77.1**
- Scheletrica → *M85.1*
- Trichomonas vaginalis → *A59.0†*, *N77.1**
- → Opacità dello smalto non da *K00.3*

Fluorouracile ~ Intossicazione da 5- T45.1**Fluoruro di idrogeno ~ Effetto tossico: Fluoro (gas) e T59.5****Flusso**

- Coronarico lento → Sindrome da *I20.8*
- → Priapismo
- - Alto *N48.31*
- - Basso *N48.30*

Flutter

- Atriale
- - Atipico → *I48.4*
- - Cronico → *I48.9*
- - Idiopatico neonatale → *P29.1*
- - Non specificati → Fibrillazione e *I48.9*
- - Parossistico → *I48.9*
- - Tipico → *I48.3*
- - Tipo
- - - 1 → *I48.3*
- - - II → *I48.4*
- - → Tachiaritmia assoluta parossistica in *I48.9*
- Ventricolari → Fibrillazione e *I49.0*

Fluttuante ~

- Betalipoproteinemia *E78.2*
- Cresta alveolare *K06.8*
- Miotonia *G71.1*
- Sindrome della valvola mitralica *I34.1*

Fluttuazione

- Diurna → Distonia progressiva ereditaria con marcata *G24.1*
- Efficacia → Parkinsonismo
- - Esordio primo età adulto con
- - - *G20.91*
- - - Disabilità
- - - - Grave
- - - - - Con disabilità grave con *G20.11*
- - - - - Senza *G20.10*
- - - - Minima
- - - - - Con disabilità minima con *G20.01*
- - - - - Senza *G20.00*
- - - - Molto
- - - - - Grave con *G20.21*
- - - - - Grave senza *G20.20*
- - Giovanile atipico con
- - - *G20.91*
- - - Disabilità
- - - - Grave
- - - - - Con disabilità grave con *G20.11*
- - - - - Senza *G20.10*

Fluttuazione –Continuazione

- Efficacia – Parkinsonismo –Continuazione
- - Giovanile atipico con –Continuazione
- - - Disabilità –Continuazione
- - - - Minima
- - - - - Con disabilità minima con G20.01
- - - - - Senza G20.00
- - - - Molto
- - - - - Grave con G20.21
- - - - - Grave senza G20.20

Fluviale giapponese – Tifo A75.3**Flynn-Aird – Sindrome di Q87.8****FMF [Febbre mediterranea familiare] – E85.0****FMPP [Pubertà precoce familiare limitata ai maschi] – E30.1****Fobia**

- Animali – F40.2
- S.A.I. – F40.9
- Semplice – F40.2
- Sociali – F40.1
- Specifiche (isolate) – F40.2

Fobico

- Infanzia – Disturbo F93.1
- Non specificato – Disturbo ansioso- F40.9
- S.A.I. – Stato F40.9
- -
- - Altri disturbi ansioso- F40.8
- - Reazione F41.1

Focale

- Autosomica dominante, DYT25 – Distonia G24.1
- Benigne dell'adolescenza – Convulsioni G40.1
- Con ipercheratosi delle articolazioni – Cheratosi palmoplantare Q82.8
- Corioretinite – H30.0
- Coroidite – H30.0
- Coscia – Miosite M60.85
- Derma
- - Tipo 1 – Displasia facciale Q82.8
- - - Ipoplasi Q82.8
- Disabilità cognitiva - malformazione cerebrocerebellare – Epilessia Q04.8
- Epatica – Iperplasia nodulare K76.8
- Esordio tardivo – Elastosi dermica L98.8
- Facciale – Mioclono G51.3
- Gamba – Miosite M60.86
- Isolato
- - Tipo
- - - I – Displasia corticale Q04.8
- - - Ia – Displasia corticale Q04.8
- - - Ib – Displasia corticale Q04.8
- - - Ic – Displasia corticale Q04.8
- - - II – Displasia corticale Q04.8
- - - IIa – Displasia corticale Q04.8
- - - IIb – Displasia corticale Q04.8

Focale –Continuazione

- Isolato –Continuazione
- - -
- - - Cheratoderma palmoplantare non epidermolitico Q82.8
- - - Displasia corticale Q04.8
- Lineare – Elastosi dermica L94.8
- Migranti – Epilessia della prima infanzia con attacchi G40.4
- Mitocondri – Miopatia prossimale con deplezione G71.3
- Monolaterale – Polimicrogria Q04.3
- Non
- - Specificate – Epilessia e sindromi epilettiche idiopatiche, definite per localizzazione (focale) (parziale), con crisi ad esordio G40.09
- - Specificato – Traumatismo cerebrale e cerebellare S06.30
- - O generalizzate – Epilessie e sindromi epilettiche di cui si ignora se siano G40.8
- Parziale con crisi
- - Esordio focale
- - - Non specificate – Epilessia e sindromi epilettiche idiopatiche, definite per localizzazione (G40.09
- - - - Altre epilessie e sindromi epilettiche idiopatiche, definite per localizzazione (G40.08
- - Parziale
- - - Complesse – Epilessia e sindromi epilettiche sintomatiche, definite per localizzazione (G40.2
- - - Semplici – Epilessia e sindromi epilettiche sintomatiche, definite per localizzazione (G40.1
- Post-infettive – Aderenze pericardiche I31.88
- Prossimale del femore, del peroneo e dell'ulna – Deficit Q72.4
- Resistente diazossido deficit
- - Kir6.2 – Iperinsulinismo E16.1
- - SUR1 – Iperinsulinismo E16.1
- Retinite – H30.0
- Retinocoroidite – H30.0
- Segmentale – Sindrome nefrosica idiopatica steroide-resistente familiare con ialinosi N04.1
- Telangiectasica del fegato – Iperplasia nodulare D13.4
- Testa – Miosite M60.88
- Traumatica – Emorragia cerebrale S06.34
- -
- - Aderenze pericardiche I31.88
- - Altro
- - - Epilessie e sindromi epilettiche idiopatiche, definite per localizzazione (focale) (parziale), con crisi ad esordio G40.08
- - - Traumatismi cerebrali e cerebellari S06.38
- - Cheratoderma gengivale e palmoplantare Q82.8

Focale –Continuazione

- - -Continuazione
- - Compressione cerebrale da contusione S06.31
- - Contusione
- - - Cerebellare S06.32
- - - Cerebrale S06.31
- - Displasia dermica facciale Q82.8
- - Ematoma
- - - Cerebellare S06.34
- - - Cerebrale S06.33
- - Epatopatia tossica con: iperplasia nodulare K71.88
- - Epilessia benigna del lattante con attacchi a complessi G40.08
- - Infiammazione corioretinica H30.0
- - Ipercheratosi acrale Q82.8
- - Miosite M60.89
- - Mucinosi
- - - L98.5
- - - Orale K13.7
- - Sindrome nefrosica idiopatica steroide-sensibile con glomerulosclerosi segmentale N04.1
- - Tessuto cerebrale ferito limitato o S06.3

Focolaio

- Assmann con segni di malattia non classificati altrove – A16.2
- Ghon
- Confermato
- - Batteriologicamente – A15.7
- - Istologicamente – A15.7
- - - A16.7
- Ossei (osteomidollari) di linfomi maligni (stati classificabili in C81-C88) – C79.5

Focomelia

- Arto
- - I) non specificato(i) – Q73.1
- - Inferiori – Q72.1
- - Superiori – Q71.1
- S.A.I. – Q73.1

Foetus compressus – Q31.0**Fogliate – Ipertrofia delle papille K14.3****Fogo selvagem [pemfigo brasiliano] – L10.3****Foix**

- Alajouanine] – Mielite necrotizzante subacuta [Sindrome di G37.4
- Heubner – Sindrome di Schilder- G37.0

Foix-Chavany-Marie – Sindrome di G12.2**Folato**

- Cerebrali – Sindrome neurodegenerativa da deficit del trasporto dei G31.88
- Indotta da farmaci – Anemia da deficit di D52.1
- Non specificata – Anemia da deficit di D52.9
- -
- - Altre anemie da deficit di D52.8
- - Anemia da deficit alimentare di D52.0

Folato –Continuazione

- - -Continuazione

- - Deficit di: *E53.8*

- - Malassorbimento congenito di *E53.8*

Foliaceo – Pemfigo *L10.2***Folico**

- S.A.I. – Anemia da deficit di acido *D52.9*

- - Deficit di: acido *E53.8*

Folla o di gente in fuga – Schiacciamento, spinta o calpestamento da parte della *W64.9!***Follia a due (Folie à deux)** – *F24***Follicolare**

v./v.a. Linfoma follicolare

- Acquisita – Cheratosi *L11.0*

- Acuta

- - Adenovirus – Congiuntivite *B30.1†, H13.1**

- - - Congiuntivite *H10.2†, H13.1**

- Alopecia - fotofobia – Ittiosi *Q80.0*

- Basaloide generalizzato – Sindrome da amartoma *Q85.8*

- Cute e del tessuto sottocutaneo non specificata – Cisti *L72.9*

- Darier-White – Cheratosi *Q82.8*

- Deficit di vitamina A – Cheratosi *E50.8†, L86**

- Emorragica (dell'ovaio) – Cisti *N83.0*

- Fenduto a piccole cellule – Linfoma non Hodgkin *C82.9*

- Florida – Malattia linfoproliferativa post-trapianto, iperplasia *D47.7*

- Nanismo-atrofia cerebrale – Sindrome da cheratosi *Q87.1*

- Non specificato – Linfoma non *C83.9*

- O papillare familiare della tiroide – Carcinoma *C73*

- Ovaio – Cisti *N83.0*

- Parafollicolare penetrante nella cute [Kyrle] – Cheratosi *L87.0*

- Penetrante – Ipercheratosi *L87.0*

- Spinulosa decalvante di Siemens – Cheratosi *Q82.8*

- Tiroide – Carcinoma *C73*

- -

- - Cisti: *K09.0*

- - Germinoblastoma *C82.9*

- - Lichen

- - - *L66.1*

- - - Planus *L66.1*

- - - Ruber plano *L66.1*

- - Linfoma cutaneo primitivo del centro *C82.6*

- - Linfoma non Hodgkin diffuso non *C83.9*

- - Pancreatocolangite *K83.09, K85.90*

- - Tetrade *L73.2*

- - Tonsillite (acuta): *J03.9*

- - Tracomatosa: Congiuntivite *A71.1*

Follicolari

- Cute e del tessuto sottocutaneo – Altre forme di cisti *L72.8*

Follicolari –Continuazione

- -

- - Altri linfomi non *C83.8*

- - Sarcoma a cellule dendritiche *C96.4*

Follicolite

- Decalvante

- - Quinquaud – *L66.2*

- - - *L66.2*

- Eritematosa reticolata – *L66.4*

- Perifollicolite suppurativa del cuoio capelluto [di Hoffmann] – *L66.3*

- Pustolosa eosinofila classica – *L73.8*

- Sclerotizzante della nuca) – Cheloide da acne (*L73.0*

- Superficiale) di Bockhart – Impetigine (*L01.0*

Follicolo

- Graaf – Cisti di *N83.0*

- Pilifero

- - Non specificato – Disturbo del *L73.9*

- - -

- - - Altri disturbi specificati del *L73.8*

- - - Tumore benigno di: *D23*

- Stimolante [FSH] – Deficit isolato dell'ormone *E23.0*

Follicolotropica – Micosi fungoide *C84.0***Follicularis – Conjunctivitis** *H10.4†, H13.1****Folliculitis et perifolliculitis capitis abscedens et suffodiens] – Malattia di Hoffmann** [*L66.3***Fölling – Malattia di** *E70.0***Follow-up**

- Altro

- - Specificati trattamenti chirurgici – *Z48.8*

- - Trattamenti ortopedici specificati – *Z47.8*

- - Trattamento

- - Chirurgici non specificati – *Z48.9*

- - Ortopedico non specificato – *Z47.9*

Fondo

- Albipuntato – *H35.5*

- Flavimaculato) – Distrofia multifocale a pattern dell'epitelio pigmentato retinico (simulante il *H35.5*

- Occhio – Coloboma del *Q14.8*

- Oculare

- - Tipo Sorsby – Distrofia pseudoinfiammatoria del *H35.5*

- - - Arteriosclerosi del *I70.8†, H36.8**

- Stomaco

- - Sindrome di Lynch – Carcinoma del *C16.1*

- - Tipo 1 – Tumore neuroendocrino ereditario maligno del *C16.1*

- - -

- - - Carcinoma a cellule squamose del *C16.1*

- - - Carcinoma ereditario diffuso del *C16.1*

- - - Carcinoma non differenziato del *C16.1*

- - - Linite plastica del *C16.1*

- - - Tumore

Fondo –Continuazione

- Stomaco –Continuazione

- - - -Continuazione

- - - Tumore –Continuazione

- - - - Neuroendocrino maligno del *C16.1*

- - - - Stromale gastrointestinale [TSGI, GIST] del *C16.1*

- Utero –

- - Carcinofibroma del *C54.3*

- - Leiomiosarcoma del *C54.3*

- - Tumore

- - - Maligno: *C54.3*

- - - Neuroectodermico primitivo del *C54.3*

- - Gastrite cronica: del *K29.5*

Fong

v./v.a. You-Hoover-Fong

Fonocardiogramma – anormale(i) *R94.3***Fontaine**

- Con

- - Gangrena –

- - - AOP bacino-gamba, stadio IV secondo *I70.25*

- - - Stadio IV secondo *I70.25*

- - Ulcera – Stadio IV secondo *I70.24*

- - Ulcerazione – Aterosclerosi delle arterie degli arti di tipo bacino-gamba, stadio IV secondo *I70.24*

- -

- - AOP bacino-gamba stadio

- - - IIb secondo *I70.22*

- - - III secondo *I70.23*

- - - IVa secondo *I70.25*

- - - IVb secondo *I70.25*

- - Arteriopatia obliterante periferica [AOP] senza menzione di uno stadio (secondo *I70.29*

- - DCS [Disturbo della circolazione sanguigna] secondo *I70.29*

- - Disturbo dell'irrorazione sanguigna secondo *I70.29*

- - Gangrena

- - - Secca, stadio IVa secondo *I70.25*

- - - Umida, stadio IVb secondo *I70.25*

- - Stadio

- - - I secondo *I70.20*

- - - IIa secondo *I70.21*

- - - IIb secondo *I70.22*

- - - III secondo *I70.23*

FOP [Fibrodisplasia ossificante progressiva] – *M61.19***Forame**

- Intervertebrale

- - Causata da tessuto connettivo o da dischi intervertebrali – Stenosi dei *M99.7*

- - - Stenosi ossea o da sublussazione dei *M99.6*

- - Magendie e di Luschka – Atresia dei *Q03.1*

- - Ovale – Pervietà o persistenza: *Q21.1*

Forame –Continuazione

- Parietali allargati → *Q75.8*

Foramina parietalia permagna → *Q75.8***Foratura dell'orecchio → *Z41.8*****Forbes-Hers → Sindrome di *E74.0*****Forchetta vulvare durante il parto →
Lacerazione, rottura o strappo perineale
durante il parto (che coinvolgono): la *O70.0*****Forcipe**

- Con successivo parto con forcipe o taglio cesareo → Tentativo fallito di applicazione di ventosa o *O66.5*
- Non specificato → Tentativo fallito di applicazione di ventosa e *O66.5*
- O taglio cesareo → Tentativo fallito di applicazione di ventosa o forcipe, con successivo parto con *O66.5*
- Ventosa ostetrica → Parto singolo con applicazione di *O81*
- → Feto e neonato sofferenti per parto con *P03.2*

Fordyce → Malattia di Fox- *L75.2***Foresta di Kyasanur → Malattia della *A98.2*****Foreste → Tifo delle *A75.3*****Forestier] → Iperostosi anchilosante [*M48.1*****Forma**

- Accessi di sudorazione → Disreflessia autonoma sotto *G90.41*
- Acne → Altra *L70.8*
- Acrocefalosindattilia] → Sindrome di Apert [*Q87.0*
- Acuta → Neoplasia
- - Linfoide associata a riarrangiamenti in JAK2, *C91.00*
- - Mieloide associata a riarrangiamento in JAK2, *C92.00*
- - Mista mieloide/linfoide associata a riarrangiamento in JAK2, *C95.00*
- Adulto
- - Taenia saginata → Infezione da *B68.1*
- - -
- - - Infezione di Diphyllobothrium latum in *B70.0*
- - - Malattia di Tay-Sachs, variante B, *E75.0*
- Alopecia
- - Acreata → Altra *L63.8*
- - Cicatriziale → Altra *L66.8*
- Atipico
- - Malattia di Creutzfeldt-Jakob da BSE [encefalopatia spongiforme bovina] → *A81.0*
- - -
- - - Demenza di tipo Alzheimer con *G30.8†, F00.2**
- - - Sindrome di Rett, *F84.2*
- Attenuata → Mucopolisaccaridosi tipo II, *E76.1*
- Biventricolare → Cardiomiopatia ventricolare aritmogena isolata familiare, *I42.88*
- Cardiomiopatia ipertrofica → Altra *I42.2*

Forma –Continuazione

- Cardiovascolare → Malattia di Gaucher, *E75.2*
- Cerebrale → Adrenoleucodistrofia legata all'X, *E71.3*
- Cirrosi epatica → Altra e non specificata *K74.6*
- Classico →
- - Atrofia ottica autosomica dominante, *H47.2*
- - Deficit di 21-idrossilasi [AGS tipo 3], *E25.00*
- - Malattia di Pelizaeus-Merzbacher, *E75.2*
- Combinata epatica e miopatica infantile della malattia da deposito di glicogeno di tipo 4 → *E74.0*
- Con perdita di Sali → Iperplasia surrenalica congenita classica da deficit di 21-idrossilasi, *E25.00*
- Congenita → Sialidosi tipo 2, *E77.1*
- Connatale → Malattia di Pelizaeus-Merzbacher, *E75.2*
- Crisi ipertensive → Disreflessia autonoma sotto *G90.40*
- Cronica → Neoplasia
- - Linfoide associata a riarrangiamenti in JAK2, *C91.10*
- - Mieloide associata a riarrangiamento in JAK2, *C92.10*
- - Mista mieloide/linfoide associata a riarrangiamento in JAK2, *C95.10*
- Dermatite [endogena] atopica → Altra *L20.8*
- Diffusa sensibile al diazossido → Ipoglicemia iperinsulinemica, *E16.1*
- Distocia specificata → Altra *O66.8*
- Emicefalia → Emicrania in *Q00.0*
- Emorragia intracranica non traumatica → Sequele di altra *I69.2*
- Encefalomiopatica con
- - Aciduria metilmalonica → Sindrome da deplezione del DNA mitocondriale, *G31.81, E71.1*
- - Anomalie craniofacciali variabili → Sindrome da deplezione del DNA mitocondriale, *G31.81, Q75.9*
- - Tubulopatia renale → Sindrome da deplezione del DNA mitocondriale, *G31.81†, N16.8**
- Enfisema → Altra *J43.8*
- Epatico
- - Glicogenosi] → Sindrome di Wagner-Parnas [*E74.0*
- - Non progressivo
- - - Glicogenosi da deficit dell'enzima ramificante del glicogeno → *E74.0*
- - - - Glicogenosi tipo 4, *E74.0*
- - Progressiva → Malattia da deposito di glicogeno tipo 4, *E74.0*
- Epatocerebrale da deficit di DGUOK → Sindrome da deplezione del DNA mitocondriale, *G31.81*
- Epato-cerebro-renale → Sindrome da deplezione del DNA mitocondriale, *G31.81*
- Ereditaria → Attività continua delle fibre muscolari, *G71.1*

Forma –Continuazione

- Eritema
- - Figurato cronico → Altra *L53.3*
- - Polimorfo → Altra *L51.8*
- Esordio pauciarticolare, con evoluzione poliarticolare [extended oligoarthritis] → *M08.3*
- Familiare →
- - Aneurisma dell'aorta addominale, *I71.4*
- - Assenza delle ciglia nasali, *Q30.8*
- - Cancro della prostata, *C61*
- - Edema angioneurotico, *D84.1*
- - Necrosi avascolare della testa femorale, *M87.85*
- - Osteolisi espansiva, *M89.59*
- - Paralisi congenita del nervo trocleare, *H49.1*
- - Pterigio della congiuntiva, *H11.0*
- - Sindrome nefrosica idiopatica steroide-resistente, *N04.9*
- Giovanile
- - Tipo III [Kugelberg-Welander] → Atrofia muscolare spinale: *G12.1*
- - -
- - - Deficit
- - - 3-fosfoglicerato deidrogenasi, *E72.8*
- - - Via di biosintesi della serina, *E72.8*
- - - Malattia
- - - - Paget, *M88.99*
- - - Tay-Sachs, variante B, *E75.0*
- - - Sialidosi tipo 2, *E77.1*
- - Grave → Mucopolisaccaridosi tipo II, *E76.1*
- - Idrocefalo → Altra *G91.8*
- - Inerzia uterina → Altra *O62.2*
- Infantile
- - Acromegalia → *E22.0*
- - Tipo II → Atrofia muscolare spinale: *G12.1*
- - -
- - - Calcificazioni del plesso coroideo, *G93.88*
- - - Deficit
- - - 3-fosfoglicerato deidrogenasi, *E72.8*
- - - Via di biosintesi della serina, *E72.8*
- - - Malattia di Tay-Sachs, variante B, *E75.0*
- - Osteopetrosi con displasia neuroassonale, *Q78.2, Q04.0*
- - Infezione erpetica → Altra *B00.8*
- Intermedio
- - Autosomica recessiva, tipo B → Malattia di Charcot-Marie-Tooth, *G60.0*
- - -
- - - Epidermolisi bollosa distrofica generalizzata autosomica recessiva, *Q81.2*
- - - Sindrome DEND [ritardo dello sviluppo-epilessia-diabete neonatale], *E10.40*
- Ipertricosi → Altra *L68.8*
- Isolata → Faccia asimmetrica durante il pianto, *Q18.8*

Forma –Continuazione

- Ispessimento epidermico specificato → Altra *L85.8*
- Letale → Sindrome Larsen-simile, *Q87.1*
- Lupus eritematoso localizzato → Altra *L93.2*
- Malassorbimento intestinale → Altra *K90.8*
- Miocardite acuta → Altra *I40.8*
- Miopatica → Sindrome da deplezione del DNA mitocondriale, *G71.3*
- Mista → Demenza di tipo Alzheimer con *G30.8†, F00.2**
- Neuromuscolare
- - Adulto → Malattia da deposito di glicogeno tipo 4, *E74.0*
- - Congenita → GSD tipo 4, *E74.0*
- - Infantile →
- - - Glicogenosi tipo 4, *E74.0*
- - - Malattia da deposito di glicogeno tipo 4, *E74.0*
- - Perinatale fatale
- - - Deficit di GBE [Enzima ramificante il glicogeno] → *E74.0*
- - - Glicogenosi di tipo 4 → *E74.0*
- - - Malattia da deposito di glicogeno di tipo 4 → *E74.0*
- - - - Malattia da deposito di glicogeno da deficit dell'enzima ramificante del glicogeno, *E74.0*
- Pala → Incisivi a *K00.2*
- Pancreatite acuta → Altra *K85.8*
- Pauciarticolare
- - Area spalla → Artrite cronica giovanile, *M08.41*
- - Articolazione
- - - Caviglia → Artrite cronica giovanile, *M08.47*
- - - Ginocchio → Artrite cronica giovanile, *M08.46*
- - - Gomito → Artrite cronica giovanile, *M08.42*
- - Colonna vertebrale → Artrite cronica giovanile, *M08.48*
- - Localizzazioni multiple → Artrite cronica giovanile, *M08.40*
- - Mano → Artrite cronica giovanile, *M08.44*
- - Piede → Artrite cronica giovanile, *M08.47*
- - Polso → Artrite cronica giovanile, *M08.43*
- - Regione della pelvi → Artrite cronica giovanile, *M08.45*
- Pemfigo → Altra *L10.8*
- Pemfigoide → Altra *L12.8*
- Perdita di capelli o peli specificata, non cicatriziale → Altra *L65.8*
- Poliarticolare → Artrite cronica giovanile (sieronegativa), *M08.3*
- Prevalentemente rotazionale → Distonia cervicale di *G24.3*
- Psoriasi → Altra *L40.8*
- Recessiva → Sindrome facio-digito-genitale, *Q87.0*
- Rosacea → Altra *L71.8*

Forma –Continuazione

- Scapolo-peroneale → Atrofia muscolare spinale: *G12.1*
- Schizofrenia → Altra *F20.8*
- Sintomatico
- - Distrofia muscolare
- - - Becker nelle femmine portatrici → *G71.0*
- - - Duchenne nelle femmine portatrici → *G71.0*
- - Emocromatosi tipo 1 → *E83.1*
- - Miopatia centronucleare legata all'X nelle femmine portatrici → *G71.2*
- - Sindrome
- - - Coffin-Lowry nelle femmine portatrici → *Q87.0*
- - - X fragile nelle donne portatrici → *Q99.2*
- Specificata di cuore polmonare → Altra *I27.8*
- Tardiva → Deficit di 21-idrossilasi [AGS tipo 3], *E25.01*
- Transitorio
- - Colangite
- - - Biliare primitiva e di epatite autoimmune → *K75.4, K74.3*
- - - Sclerosante primitiva e di epatite autoimmune → *K75.4, K83.00*
- - - Malattia di Pelizaeus-Merzbacher, *E75.2*
- Ulcerosa di pioderma gangrenoso → *L88*
- Volume → Anomalie di *K00.2*

Formaggio

- Con esacerbazione acuta → Polmone dei lavatori di *J67.81*
- Senza menzione d'esacerbazione acuta → Polmone dei lavatori di *J67.80*
- - Polmone lavatori
- - *J67.8*
- - *J67.80*

Formaldeide → Effetto tossico: T59.2**Formazione**

- Dente →
- - Anomalie nella *K00.4*
- - Modificazioni del colore durante la *K00.8*
- Fittene tubercolare → *A18.5†, H19.2**
- Melanina → Altri disturbi da diminuita *L81.6*
- Mezzaluna → Glomerulonefrite IgA con *N02.7*
- Tessuto duro anormale nella polpa → *K04.3*
- Vescica non termiche →
- - Altro traumatismo superficiali
- - - Addome, della regione lombosacrale e della pelvi: *S30.82*
- - - Anca e della coscia: *S70.82*
- - - Avambraccio: *S50.82*
- - - Caviglia e del piede: *S90.82*
- - - Gamba: *S80.82*
- - - Polso e della mano: *S60.82*
- - - Spalla e del braccio: *S40.82*
- - Traumatismo superficiale
- - - Arto

Formazione –Continuazione

- Vescica non termiche → -Continuazione
- - Traumatismo superficiale -Continuazione
- - - Arto -Continuazione
- - - - Inferiore, livello non specificato: *T13.02*
- - - - Superiore, livello non specificato: *T11.02*
- - - Regione corporea non specificata: *T14.02*
- - - Tronco, livello non specificato: *T09.02*

Forme

- Actinomicosi → Altre *A42.8*
- Agranulocitosi e neutropenia indotta da farmaci → Altre *D70.18*
- Angina pectoris → Altre *I20.8*
- Anoftalmo → Altre *Q11.1*
- Anoressia nervosa e non specificate → Altre *F50.08*
- Appendicite → Altre *K36*
- Aspergillosi → Altre *B44.8*
- Assistenza sanitario →
- - Altri problemi connessi a servizi sanitari e altre *Z75.8*
- - Problemi, non specificati, connessi a servizi sanitari e altre *Z75.9*
- Atresia e stenosi dell'uretra e del collo vescicale → Altre *Q64.3*
- Bartonellosi → Altre *A44.8*
- Blastomicosi → Altre *B40.8*
- Carbonchio → Altre *A22.8*
- Cardiopatia
- - Ischemico
- - - Acuta → Altre *I24.8*
- - - Cronica → Altre *I25.8*
- - Reumatica acuta → Altre *I01.8*
- Cisti follicolari della cute e del tessuto sottocutaneo → Altre *L72.8*
- Coccidioidomicosi → Altre *B38.8*
- Combinata di cataratta senile → *H25.8*
- Corea → Altre *G25.5*
- Criptococcosi → Altre *B45.8*
- Cromomicosi → Altre *B43.8*
- Difterite → Altre *A36.8*
- Distacco ed emorragia della placenta → Feto e neonato sofferenti per altre *P02.1*
- Duchenne o Becker → Distrofia muscolare: autosomica recessiva, tipo infantile, simile alle *G71.0*
- Eemicrania → Altre *G43.8*
- Emorragia intracerebrale → Altre *I61.8*
- Emorragia subaracnoidea → Altre *I60.8*
- Enuresi non organica → Altre e non specificate *F98.08*
- Erisipeloide → Altre *A26.8*
- Infantili e giovanili → Acromegalia, *E22.0*
- Infarto cerebrale → Altre *I63.8*
- Infezione gonococcica genitourinaria → Pelvipertonite gonococcica e altre *A54.2*
- Ipertensione secondaria → Altre *I15.8*
- Ipotensione → Altre *I95.8*

Forme ~ *Continuazione*

- Lebbra ~ Altre *A30.8*
- Leptosirosi ~ Altre *A27.8*
- Lichen planus ~ Altre *L43.8*
- Linfadenite non specifica ~ Altre *I88.8*
- Linfoma di Hodgkin (classico) ~ Altre *C81.7*
- Listeriosi ~ Altre *A32.8*
- Lupus eritematoso sistemico ~ Altre *M32.8*
- Malaria confermata da esame parassitologico, non classificate altrove ~ Altre *B53.8*
- Melioidosi ~ Altre *A24.3*
- Misto ~
- - *T74.8*
- - Altri disturbi di personalità e *F61*
- Nocardiosi ~ Altre *A43.8*
- Paracoccidioidomicosi ~ Altre *B41.8*
- Pericardite acuta ~ Altre *I30.8*
- Peste ~ Altre *A20.8*
- Posizione o presentazioni anomale ~ Distocia da altre *O64.8*
- Prurigo ~ Altre *L28.2*
- Prurito ~ Altre *L29.8*
- Ritardo dello sviluppo fisiologico normale ~ Altre *R62.8*
- Sclerosi sistemica ~ Altre *M34.8*
- Scoliosi ~ Altre *M41.8*
- Senili e presenili ~ *G30+*
- Sepsì streptococcica ~ Altre *A40.8*
- Shock ~ Altre *R57.8*
- Sifilide congenita tardiva sintomatica ~ Altre *A50.5*
- Sifilide tardiva sintomatica ~ Altre *A52.7*
- Specificate
- - Blocco cardiaco ~ Altre *I45.5*
- - Ipertensione polmonare secondaria ~ Altre *I27.28*
- - Tremore ~ Altre *G25.2*
- Sporotricosi ~ Altre *B42.8*
- Tetano ~ Altre *A35*
- Trombofilia ~ Altre *D68.6*
- Tubercolosi
- - Respiratoria, confermate batteriologicamente, istologicamente o da esami molecolari ~ Altre *A15.8*
- - Sistema nervoso ~ Altre *A17.8+*
- Tularemia ~ Altre *A21.8*
- Zigomicosi ~ Altre *B46.8*
- - Aterosclerosi delle arterie degli arti: altre e non specificate *I70.29*

Formicolio ~ *R20.2*

Formiminoglutamica ~ **Aciduria** *E70.8*

Formiminotransferasi

- Ciclodaminasi ~ Deficit di *E70.8*
- - Deficit di glutammato *E70.8*

Formula leucocitaria S.A.I. ~ **Alterazione della** *R72*

Forney-Robinson-Pascoe ~ **Sindrome di** *Q87.8*

Fornice caliceale ~ **Rottura di un calice renale, non traumatica** [rottura di *N28.80*

Fornitura adattamento

- Altro dispositivo
- - Protesici esterni ~ *Z44.8*
- - Specificati ~ *Z46.8*
- Apparecchio
- - Acustico ~ *Z46.1*
- - Ausiliario ortopedico ~ *Z46.7*
- Braccio artificiale (completo) (parziale) ~ *Z44.0*
- Dispositivo
- - Medico o apparecchio ausiliario non specificato ~ *Z46.9*
- - Ortodontico ~ *Z46.4*
- - Relativi al sistema nervoso e agli organi di senso ~ *Z46.2*
- - Tratto urinario ~ *Z46.6*
- Gamba artificiale (completa) (parziale) ~ *Z44.1*
- Occhiali e lenti a contatto ~ *Z46.0*
- Occhio artificiale ~ *Z44.2*
- Protesi
- - Dentaria ~ *Z46.3*
- - Esterna non specificata ~ *Z44.9*
- - Mammaria esterna ~ *Z44.3*

Foro

- Macula ~ *H35.38*
- Rotondo di retina, senza distacco ~ *H33.3*

Forsius-Eriksson ~ **Sindrome di** *H35.5*

Fort-Bragg-Fever ~ *A27.8*

Foruncolo

- Corpi cavernosi e del pene ~ *N48.2*
- Favo
- - Arti ~ Ascesso cutaneo, *L02.4*
- - Collo ~ Ascesso cutaneo, *L02.1*
- - Naso ~ Ascesso, *J34.0*
- - Non specificati ~ Ascesso cutaneo, *L02.9*
- - Tronco ~ Ascesso cutaneo, *L02.2*
- - Viso ~ Ascesso cutaneo, *L02.0*
- O favo
- - Altre sedi del corpo ~ Ascesso cutaneo, *L02.8*
- - Regione glutea ~ Ascesso cutaneo, *L02.3*
- Organo genitale maschile non specificato ~ *N49.9*
- Padiglione auricolare o del condotto uditivo esterno ~ *H60.0*
- Palpebra ~ *H00.0*
- Parete addominale ~ *L02.2*
- Vulva ~ *N76.4*
- Foruncolosa** ~ **Miasi** *B87.0*
- Foruncolosi**
- S.A.I. ~ *L02.9*
- - *L02*

Forza

- Armate ~ Check-up sanitario generale: di personale delle *Z10*
- Gravità [G] anomale ~ Effetti di: *T75.8*
- Meccanico
- - Inanimate ~ Accidente da esposizione ad altre e non specificate *W49.9!*
- - Oggetti animati ~ Incidente dovuto ad esposizione a *W64.9!*
- Propulsive durante il travaglio ~
- - Altre anomalie delle *O62.8*
- - Anomalie non specificate delle *O62.9*
- Pubblica
- - Con gas lacrimogeni, randellate o armi da fuoco ~ Ferita durante l'intervento della *Y35.7!*
- - - Intervento della *Y35.7!*

Fosfatasi

- Acido ~
- - Deficienza di *E83.38*
- - Tassi sierici anormali di: *R74.8*
- Alcalina ~ Tassi sierici anormali di: *R74.8*
- Diabetica ~ *E83.30*
- Non specificati ~ Disturbi del metabolismo del fosforo e delle *E83.39*
- -
- - Altri disturbi del metabolismo del fosforo e delle *E83.38*
- - Deficit della piruvato deidrogenasi *E74.4*
- - Rachite in deficit di *E83.38+*, *M90.89**

Fosfati ~ **Disturbi tubulari renali con perdita di** *N25.0*

Fosfatidi ~ **Tesaurismosi dei** *E75.2*

Fosfato

- Deidrogenasi [G-6-PD] ~ Anemia da deficit di Glucoso-6- *D55.0*
- -
- - Convulsioni dipendenti dal piridossal *G40.8*
- - Difetto del metabolismo del pentoso *E74.8*
- - Ipotonia e ittiosi da deficit di dolicol *E77.8*

Fosfo

v./v.a. gluco-fosfo-aminico

Fosfoenolpiruvato carbossichinasi ~ **Deficit di** *E74.4*

Fosfoenolpiruvica ~ **Deficit di: carbossichinasi** *E74.4*

Fosfoetanolaminuria ~ *E83.38*

Fosfofruttochinasi

- Muscolare ~ Glicogenosi da deficit di *E74.0*
- - Deficit di *E74.0*

Fosfoglicerato

- Chinasi
- - 1 ~ Malattia da deposito di glicogeno da deficit di *E74.0*
- - - GSD da deficit di *E74.0*
- Deidrogenasi
- - Forma
- - - Giovanile ~ Deficit di 3- *E72.8*
- - - Infantile ~ Deficit di 3- *E72.8*

Fosfoglicerato –Continuazione

- Deidrogenasi –Continuazione

- - - Deficit di 3- *E72.8*- Mutasi → Malattia da deposito di glicogeno dovuta a deficit di *E74.0†*, *G73.6****Fosfoglucomutasi**- 1 → Deficit di *E74.0*- → GSD [glicogenosi] da deficit di *E74.0***Fosfolipasi**- A2 gruppo IVa] → Disfunzione piastrinica dipendente da PLA2G4A [*D69.1*- A2-correlata → Neurodegenerazione *G31.88***Fosfolipidi → Litiasi biliare con livelli bassi di K80.80****Fosfolipidosi** → *E75.5***Fosfomannomutasi 2** → Deficit di *E77.8***Fosfomannosio isomerasi** → Deficit di *E77.8***Fosforibosil transferasi**- Grado I → Deficit di ipoxantina guanina *E79.8*- → Deficit parziale di ipoxantina guanina *E79.8***Fosforibosil-aminoimidazolo carbossilasi** → Deficit di *E79.8***Fosforibosilpirofosfato**

- Sintetasi →

- - Deficienza enzimatica della *E79.8*- - Iperattività della *E79.8*- Transferasi → Deficienza enzimatica della *E79.8***Fosforibosiltransferasi, grado IV** → Deficit di ipoxantina guanina *E79.1***Fosforibosiltrasferasi** → Deficit di adenina *E79.8***Fosforilasi**

- Chinasi

- - Epatica e muscolare → Glicogenosi da deficit di *E74.0*- - Muscolare → GSD da deficit di *E74.0*

- - -

- - - Glicogenosi da deficit di *E74.0*- - - GSD da deficit di *E74.0*

- Epatico →

- - Deficit di: *E74.0*- - Glicogenosi da deficit di glicogeno *E74.0*

- Muscolare →

- - Deficit di *E74.0*- - Glicogenosi da deficit di glicogeno *E74.0*- - Malattia da deposito di glicogeno da deficit di glicogeno *E74.0*- PNP] → Deficit di purina-neucleoside *D81.5***Fosforilazione ossidativo**- 6 → Encefalomiopatia mitocondriale da difetto combinato della *G31.81*- Correlato a QRSL1 → Difetto combinato della *I42.2*

- Tipo

- - 1 → Epatoencefalopatia da deficit combinato della *E88.8*, *K72.79!*- - 2 → Difetto combinato della *G31.81***Fosforilazione ossidativo** –Continuazione

- Tipo –Continuazione

- - 3 → Difetto combinato della *G31.81*- - 4 → Difetto combinato della *G31.81*- - 7 → Difetto combinato della *G31.81*- - 8 → Difetto combinato della *I42.2*- - 9 → Difetto combinato della *I42.2*- - 10 → Difetto combinato della *I42.2*- - 11 → Difetto combinato della *G31.81*- - 12 → Difetto combinato della *G31.81*- - 13 → Difetto combinato della *G31.81*- - 14 → Difetto combinato della *G31.81*- - 15 → Difetto combinato della *G31.81*- - 16 → Difetto combinato della *I42.2*- - 17 → Difetto combinato della *I42.2*- - 18 → Difetto combinato della *G31.81*- - 20 → Difetto combinato della *G31.81*- - 21 → Difetto combinato della *G31.81*- - 23 → Deficit combinato della *I42.2*- - 24 → Deficit combinato della *G31.81*- - 25 → Difetto combinato della *G31.81*- - 26 → Difetto combinato della *E88.8*- - 27 → Difetto combinato della *G31.81*- - 28 → Deficit combinato della *I42.2*- - 29 → Deficit combinato della *G31.81*- - 30 → Deficit combinato della *E88.8*

- - -

- - Difetto combinato della *E88.8*- - Sordità neurosensoriale sindromica da deficit combinato della *G31.81*, *H90.8***Fosforo**

- Fosfatasi

- - Non specificati → Disturbi del metabolismo del *E83.39*- - → Altri disturbi del metabolismo del *E83.38*- Suoi composti → Effetto tossico: *T57.1***Fosfoserina aminotransferasi** → Deficit di *E72.8***Fosfoserina-fosfotasi** → Deficit di 3- *E72.8***Fosfotasi**

v./v.a. fosfoserina-fosfotasi

Fosfotransferasi

v./v.a. N-acetilglucosamina-1-

fosfotransferasi

- → Deficit di dolichil-fosfato N-

acetilgalattosamina *E77.8***FOSMN [Neuropatia sensitivo-motoria a esordio facciale] → Sindrome** *G60.0***Fossa**- Anteriore → *S02.1*

- Canina → Ascenso mascellare

- - Con diffusione alla *K10.21*- - Senza menzione di diffusione alla zona retromascellare o alla *K10.20*- Ischiorettale → Ascenso di *K61.3*- Media → *S02.1*- Nasale → *C30.0***Fossa** –Continuazione

- Posteriore

- - Non traumatica) del feto e del neonato → Emorragia cerebellare e della *P52.6*

- - -

- - - *S02.1*

- - - Sindrome

- - - - *G97.81*- - - - Agenesia parziale del corpo calloso ed ipoplasia del verme cerebellare con cisti della *Q04.3*- Rosenmüller → *C11.2*- Tonsillare → Tumore Maligno: *C09.0***Fossetta tonsillare** → *D10.5***Fossette preuricolari, sordità] → HPPD [Sindrome ipertelorismo, seno e** *Q87.0***Foster-)Kennedy** → Sindrome di (*H47.0***Fothergill** → Nevralgia di *G50.0***Fotieu** → Displasia linfatica generalizzata di *Q82.09***Fotoallergica a farmaci** → Reazione *L56.1***Fotocheratite** → *H16.1***Fotodermatite**- Contatto [dermatite da acqua di Colonia] → *L56.2*- Polimorfa → *L56.4***Fotoesposizione cronica** → Dermatite solare da *L57.8***Fotofobia** →- *H53.1*- Ittiosi follicolare - alopecia - *Q80.0***Fotosensibile** → Epilessia *G40.8***Fotosensibilità correlata a PCNA** → Sindrome neurodegenerativa progressiva con *G11.3***Fototossica a farmaci** → Reazione *L56.0***Fountain** → Sindrome di *Q87.8***Fourie**

v./v.a. Christianson-Fourie

Fournier- Donna → Gangrena di *N76.80*- Uomo → Gangrena di *N49.80***Fovea**- Cataratta presenile → Ipoplasia della *H35.8†*, *H28.2**- Con difetto della decussazione del nervo ottico e disgenesia del segmento anteriore → Sindrome da ipoplasia della *Q15.8*- Drusen del disco ottico → Associazione microftalmia, retinite pigmentosa, schisi della *Q15.8***Foveale isolata** → Ipoplasia *Q14.1***Foveomaculare a esordio adulto** → Distrofia vitelliforme *H35.5***Foville**

v./v.a. Millard-Gubler-Foville

- → Sindrome di *I67.8†*, *G46.3****Fowler**- Disfunzione dello sfintere uretrale) → Sindrome di *N36.8*

- - -

Fowler –Continuazione

- - - Continuazione
- - Sindrome di Q87.8
- - Vasculopatia di Q87.8

Fox-Fordyce – Malattia di L75.2**Fragile**

- Autosomici – Individui con siti Q95.5
- Donne portatrici – Forma sintomatica della sindrome dell'X Q99.2
- -
- - Capelli L67.8
- - FRAXE [deficit cognitivo associato a sito F70.9
- - FXS [Sindrome dell'X Q99.2
- - Sindrome
- - - Cornea Q79.6
- - - Cromosoma X Q99.2

Fragilis

- B. fragilis] come causa di malattie classificate altrove – Bacillus B96.6!
- Come causa di malattie classificate altrove – Bacillus fragilis [B. B96.6!

Fragilità

- Capillare
- - Congenita – D69.88
- - Ereditaria – D69.88
- - Idiopatica – Porpora da D69.88
- Cromosoma X – Q99.2
- Cutanea-capelli lanosi-ipercheratosi palmoplantare – Sindrome Q82.8
- Osseo
- - Contratture-rottura arteriosa-sordità – Sindrome Q87.5
- - -
- - - Q78.0
- - - Lesioni ad anello del cuoio capelluto con Q78.8

Fragola –

- Colecisti a K82.4
- Nevo: a Q82.5

Frailty – Sindrome di R54**FRAM [Macroaneurisma arterioso retinico familiare]** – H35.0, Q25.6**Framboesia**

- Con lesione
- - Articolare – A66.6†, M14.89*
- - Ossea – A66.6†, M90.29*
- Cutanea, meno di cinque anni dopo l'infezione – A66.2
- Iniziale o primaria – A66.0
- Iuxta-articolari – Noduli da A66.7
- Latente – A66.8
- Madre – A66.0
- Mucose – A66.7
- Nodulare tardiva (ulcerata) – A66.4
- Precoce
- - Cutanea (maculare) (maculopapulare) (micropapulare) (papulare) – A66.2

Framboesia –Continuazione

- Precoce –Continuazione
- - Tardivo –
- - - Ganglio da A66.6
- - - Idrartrosi da A66.6
- - - Osteite da A66.6
- - - Periostite (ipertrofica) da A66.6
- - - Framboeside da A66.2
- - Senza manifestazioni cliniche, con sierologia positiva – A66.8
- Tardivo –
- - Gomma, ossea da A66.6
- - Osteite o periostite gommosa da A66.6
- - Ulcera iniziale – A66.0
- -
- - Altro
- - - Lesioni cutanee precoci da A66.2
- - - Manifestazioni da A66.7
- - - Gomme e ulcere da A66.4
- - - Infiltrato primario da A66.0
- - Ipercheratosi
- - - A66.3
- - - Palmare o plantare (precoce) (tardiva) da A66.3
- - Lesione
- - - Iniziali da A66.0
- - - Ossa e delle articolazioni da A66.6
- - Papilloma plantare o palmare da A66.1
- - Papillomi multipli e wet crab da A66.1

Framboeside

- Framboesia precoce – A66.2
- Gommosa – A66.4

Framboesioma – A66.1**Frammento**

- Retina, senza distacco – H33.3
- - Frattura del collo dell'omero con due fino a quattro S42.21

Franceschetti

- v./v.a. Naegeli-Franceschetti-Jadassohn
- Tipo I (Sindrome di Treacher-Collis) – Sindrome di Q75.4

Franceschetti-Klein – Sindrome di Q75.4**Francfort**

- v./v.a. Stoll-Lévy-Francfort

Francis – Malattia di A21.9**Francisella tularensis** –

- Infezione
- - A21
- - A21.9
- Tracheobronchite da A21.8

François – Distrofia torbida centrale di H18.5**Franklin** – Malattia di C88.2**Frank-Ter Haar** – Sindrome di Q87.8**Fraser** – Sindrome di Q87.0**Frasier** – Sindrome di N04.1**Fratello** –

- Disturbo di rivalità tra F93.3
- Gelosia tra F93.3

Frattura

- v./v.a. termine più specifico

Frattura-lussazione aperta dell'avambraccio – S52.9, S51.87!**Fraumeni**

- v./v.a. Li-Fraumeni

FRAXE [deficit cognitivo associato a sito fragile] – F70.9**Frazionamento della minzione** – R39.1**Frazione eiezione ventricolare sinistra**

- Moderatamente ridotta] – HFmrEF [insufficienza cardiaca con I50.19
- Preservata] – HFpEF [insufficienza cardiaca con I50.19
- Ridotta] – HFrEF [insufficienza cardiaca con I50.19

Freddo

- Artificiale – Incidente da W93.9!
- Autoimmune – Sensibilità al D59.18
- Caldo – Orticaria da L50.2
- Eccessivo origine artificiale – Esposizione
- - W93!
- - W93.9!
- Naturali eccessivi – Esposizione a: calore e X59.9!
- Tipo 4 – FCAS [sindrome autoinfiammatoria familiare da L50.2
- -
- - FCAS [sindrome autoinfiammatoria familiare da L50.2
- - FCU [Orticaria familiare da L50.2
- - Sindrome
- - - Autoinfiammatoria familiare da L50.2
- - - Sudorazione indotta dal G90.88

Freddo-umidità – Disturbi da T69.9**Fredrickson**

- Tipi IIb o III – Iperlipoproteinemia di E78.2
- Tipo
- - I – Iperlipidemia di E78.3
- - IIa – Iperlipoproteinemia di E78.0
- - IV – Iperlipoproteinemia di E78.1

Freemann-Sheldon – Sindrome di Q87.0**Freiberg-Köhler II** – Malattia di M92.7**Freire**

- v./v.a. Pinheiro-Freire-Maia-Miranda

French

- v./v.a. Wellesley-Carman-French

Frenico

- Provocata da trauma da parto – Paralisi del nervo P14.2
- - Relaxatio diaframmatica (J98.6

Frenulo

- Faccia interna (mucosa) (vermiglio) – Labbro (D10.0
- Linguale –
- - C02.2

Frenulo -Continuazione

- Linguale -> -Continuazione
- - Avulsione del *S01.54*
- - Brevità del *Q38.1*
- - Lacerazione del *S01.54*
- - Rottura del *S01.54*
- - Strappo del *S01.54*
- -> Labbro
- - Inferiore: *C00.4*
- - Non specificato se superiore o inferiore: *C00.5*
- - Superiore: *C00.3*

Frequente

- Con ciclo
- - Irregolare -> Mestruazione eccessiva e troppo *N92.1*
- - Regolare -> Mestruazione eccessiva e troppo *N92.0*
- ->
- - Defecazione *R19.4*
- - Minzione
- - - *R35.1*
- - - Notturna *R35.2*

Frequenza

- Minzione -> psicogeno(a): Aumento della *F45.3*
- -> Sordità
- - Alte *H91.9*
- - Basse *H91.9*

Freundii con multiresistenza

- 2MRGN NeonatPed -> Complesso Citrobacter *U81.05!*
- 3MRGN -> Complesso Citrobacter *U81.25!*
- 4MRGN -> Complesso Citrobacter *U81.45!*

Frias

v./v.a. Opitz-Frias

Friderichsen

v./v.a. Waterhouse-Friderichsen

Fried -> Sindrome

- *Q87.8*
- Dita dei piedi e delle unghie di *Q82.8*

Friedländer -> Meningite

- *G00.8, B96.2!*
- Bacillo di *G00.8*

Friedman

v./v.a. Game-Friedman-Paradice

Friedman-Goodman -> Sindrome di *Q87.0***Friedmann -> Sindrome di *G40.3*****Friedreich**

- Autosomica recessiva) -> Atassia di *G11.1*
- -> Atassia di *G11.1*

Friedreich-simile -> Atassia *G11.1***Frigidità -> *F52.0*****Frigore -> Emoglobinuria: parossistica a *D59.6*****Frinoderma -> *E50.8†, L86******Frontale**

- v./v.a. Lobo frontale
- v./v.a. Seno frontale
- Acuta -> Sinusite *J01.1*
- Bilaterale -> Polimicrogria *Q04.3*
- Cronica -> Sinusite *J32.1*
- Interna -> Iperostosi *M85.2*
- Isolata -> Plagiocefalia *Q67.3*
- S.A.I. -> Sinusite *J32.1*
- ->
- - AIEF [encefalopatia infantile acuta con coinvolgimento prevalente dei lobi *G40.2*
- - Alopecia fibrosante *L66.1*
- - Encefalocele
- - - *Q01.0*
- - - S.A.I. o *Q01.1*
- - Lobo
- - - *D33.0*
- - - *D43.0*
- - Osso
- - - *D16.41*
- - - *S02.0*
- - Osteoblastoma dell'osso *D16.41*
- - Sarcoma dell'osso *C41.01*
- - Seno: *S02.1*
- - Sindrome da microcornea-glaucoma- assenza dei seni *Q15.0, Q13.4*
- - Vescica neuropatica: su sindrome *N31.2*

Fronte

- Eventi stressanti -> Ansia e preoccupazione eccessivi di *R46.6*
- Mento -> Assistenza prestata alla madre per presentazione fetale di faccia, di *Q32.3*
- S.A.I. -> *S01.80*
- ->
- - Deformazione congenita della *Q75.8*
- - Distocia da presentazione di *O64.3*

Fronto

- v./v.a. acro-fronto-facio-nasale
- v./v.a. cranio-fronto-nasale
- Digitale -> Sindrome cranio-facio- *Q87.0*

Fronto-facio-nasale -> Displasia *Q75.1***Frontometafisaria -> Displasia *Q87.0*****Frontonasale**

- v./v.a. Displasia frontonasale
- v./v.a. oculo-auricolo-frontonasale
- -> Malformazione arterovenosa *Q27.3*

Frontoparietale

- Bilaterale -> Polimicrogria *Q04.3*
- Non sindromica -> Craniosinostosi *Q75.0*
- -> Ipogonadismo ipogonadotropo - alopecia *E23.0, L65.9*

Frontotemporale

- Autosomica recessiva -> Pachigiria *Q04.3*
- Con malattia dei motoneuroni -> Demenza *G31.0†, F02.0*, G12.2*
- FTD) -> Demenza *G31.0†, F02.0**
- Variante dell'atrofia temporale destra -> Demenza *G31.0†, F02.0**

Frontotemporale -Continuazione

- ->
- - Miopatia da corpi inclusi associata alla malattia ossea di Paget e demenza *G71.8, G31.0*
- - Variante comportamentale della demenza *G31.0†, F02.0**

Frotteurismo -> *F65.8***Frusta -> Traumatismo da colpo di *S13.4*****Frustrante -> (Disturbo di) personalità: auto- *F60.7*****Frutto ackee -> Intossicazione acuta da *T62.2*****Fruttochinasi -> Deficit di *E74.1*****Fructosemia**

- Benigna -> *E74.1*
- Ereditaria -> *E74.1*
- Essenziale -> *E74.1*
- -> *E74.1*

Fruttosio

- 1,6-difosfatasi -> Deficit di *E74.1*
- -> Intolleranza
- - *E74.1*
- - Ereditaria al *E74.1*

Fruttosio-1-fosfato aldolasi -> Deficit ereditario di *E74.1***Fryns**

- v./v.a. Haspeslagh-Fryns-Muelenaere
- -> Sindrome
- - *Q87.8*
- - Microftalmia di *Q87.8*

Fryns-Smeets-Thiry -> Sindrome di *Q87.0***FSH] -> Deficit isolato dell'ormone follicolo-stimolante [*E23.0*****FSME [Meningoencefalite dell'Europa centrale primavera-estate] -> *A84.1*****FTCD -> Deficit di *E70.8*****FTD) -> Demenza frontotemporale (*G31.0†, F02.0******Ftiasi -> Infestazione della palpebra in *B85.3†, H03.0******Fuchs -> Distrofia corneale: di *H18.5*****Fucosidasi**

v./v.a. alfa-L-fucosidasi

Fucosidosi -> *E77.1***Fuga**

- Dissociativa -> *F44.1*
- -> Schiacciamento, spinta o calpestamento da parte della folla o di gente in *W64.9!*

Fugace

- Ereditaria -> Cheratoendotelite *H16.2*
- -> Proctalgia *K59.4*

Fugax con remissione completo entro

- 1 a 24 ore -> Amaurosis *G45.32*
- Meno di 1 ora -> Amaurosis *G45.33*

Fuhrmann -> Sindrome di *Q74.8***Fujimoto**

v./v.a. Kikuchi-Fujimoto

Fukuyama -> Distrofia muscolare congenita, tipo *G71.2*

Full house» – Nefropatia non lupica idiopatica « N05.9**Fulminans – Purpura D65****Fulminante**

- Acquisita – Porpora D65.9
- Meningococchi – Sepsi A39.2
- Non classificata altrove, con insufficienza epatica – epatite: K72
- -
- Acuto(a): Colite ischemica K55.0
- - Embolia polmonare I26.0
- - Epatite virale K72.0, K72.79!
- - Melioidosi A24.1
- - Sepsi iperacuta iperergica A39.1†, E35.1*

Fulmine –

- Effetti del T75.0
- Shock da T75.0

Fumarica – Aciduria E88.8**Fumaril acetoacetasi – Deficit di E70.2****Fumatore – Palato del K13.2****Fumo**

- Vapori
- - Metalli – T56
- - Non
- - - Classificata altrove – Infiammazione delle superiori vie respiratorie da sostanze chimiche, gas, J68.2
- - - Specificata – Condizione morbosa respiratoria da sostanze chimiche, gas, J68.9
- - - Specificati – Effetto tossico: Gas, T59.9
- - Specificati – Effetto tossico: Altri gas, T59.8
- - -
- - - Altro Malattia
- - - - Acute e subacute dell'apparato respiratorio da sostanze chimiche, gas, J68.3
- - - - Respiratorie da sostanze chimiche, gas, J68.8
- - - - Bronchiolite obliterante (cronica) (subacuta) da inalazione di sostanze chimiche, gas, J68.4
- - - Bronchite e polmonite da sostanze chimiche, gas, J68.0
- - - Edema polmonare da sostanze chimiche, gas, J68.1
- - - Enfisema (diffuso) (cronico) da inalazione di sostanze chimiche, gas, J68.4
- - - Fibrosi polmonare (cronica) da inalazione di sostanze chimiche, gas, J68.4
- - - Malattie respiratorie croniche da sostanze chimiche, gas, J68.4
- - Esposizione a: X59.9!

Fundus

- Diabeticus
- - Diabete mellito di tipo 1 – E10.30†, H36.0*
- - Diabete mellito di tipo 2 – E11.30†, H36.0*
- - - E14.30†, H36.0*
- Flavimaculatus – H35.5

Fundus –Continuazione

- Pulverulento – H35.5

Fungemia S.A.I. – B49**Fungicidi – Effetto tossico: Erbicidi e T60.3****Fungina**

- Avambraccio – Miosite M60.03
- Braccio – Miosite M60.02
- Coscia – Miosite M60.05
- Gamba – Miosite M60.06
- Localizzazioni multiple – Miosite M60.00
- Mano – Miosite M60.04
- Piede – Miosite M60.07
- Regione della pelvi – Miosite M60.05
- Regione della spalla – Miosite M60.01
- Tronco – Miosite M60.08
- - Miosite M60.09

Fungo benigno del testicolo – A18.1†, N51.8***Fungoide**

- Con esacerbazione acuta – Polmone dei lavoratori di J67.51
- Follicolotropica – Micosi C84.0
- Imperfetti – Infezione da B43.8
- Opportunisti patogeni – Micosi da B48.7
- Senza menzione d'esacerbazione acuta – Polmone dei lavoratori di J67.50
- -
- - Effetto tossico: Ingestione di T62.0
- - Granuloma C84.0
- - Micosi C84.0
- - Polmone dei lavoratori di J67.50

Funicolare non classificata altrove – Anemia con mielosi D51.0†, G32.0***Funicolite**

- Gonorroica – A54.2†, N51.8*
- Tubercolare
- - Acuta – A18.1†, N51.8*
- - Cronica – A18.1†, N51.8*
- - Endemica – A18.1†, N51.8*

Funicolo

- Spermatico – Assenza o aplasia: del Q55.4
- Spinale – Malattia del E53.8†, G32.0*

Funneling) – Assistenza prestata alla madre per lunghezza della cervice inferiore a 10 mm o dilatazione ad imbuto(O34.30**Funzionale**

v./v.a. Tipo di malattia

Funzionalità

- Altro
- - Ghiandole endocrine – Risultati anormali di esami per studi di R94.7
- - Organi e apparati – Risultati anormali di esami per studi di R94.8
- Cardiovascolare – Risultati anormali di esami per studi di R94.3
- Dopo trapianto renale – Ripresa ritardata della T86.12
- Epatica – Risultati anormali di esami per studi di R94.5

Funzionalità –Continuazione

- Polmonare – Risultati anormali di esami per studi di R94.2
- Renale
- - Anormale – Test di R94.4
- - - Risultati anormali di esami per studi di R94.4
- Sistema nervoso
- - Centrale – Risultati anormali di esami per studi di R94.0
- - Periferico e degli organi di senso – Risultati anormali di esami per studi di R94.1
- Splenica – Anormale: test di R94.8
- Tiroidea – Risultati anormali di esami per studi di R94.6
- Tubolo renale
- - Non specificato – Disturbo risultante da ridotta N25.9
- - - Altri disturbi risultanti da ridotta N25.8
- Vescicale – Anormale: test di R94.8

Funzionamento sociale infanzia

- Altro tipo – Disturbi del F94.8
- Non specificato – Disturbo del F94.9

Funzionante –

- Adenoma gonadotropo ipofisario D35.2
- NFPA [Adenoma ipofisario non D35.2
- Tumore neuroendocrino pancreatico non
- - C25.4
- - D13.7

Funzionario

- Consulenti, per es. funzionario di polizia responsabile della libertà vigilata – Disaccordo con: Z64.8
- Polizia responsabile della libertà vigilata – Disaccordo con: funzionari consulenti, per es. Z64.8

Funzione

- Anorettale – Stipsi in disturbo della K59.01
- Cognitive e lo stato di coscienza – Altri e non specificati sintomi e segni che interessano le R41.8
- Grosso-motoria – Disturbo evolutivo specifico della F82.0
- Ipofisi anteriore ed immunodeficienza variabile) – Sindrome DAVID [deficit della D83.0, E23.0
- Labirintica – Perdita della H83.2
- Motoria, non specificato – Disturbo evolutivo specifico della F82.9
- Pupillare
- - Malattie classificate altrove – Anomalie della H58.0*
- - - Anomalie della H57.0
- Simbolico
- - Non classificate altrove – Dislessia ed altri disturbi della R48
- - - Altri e non specificati disturbi della R48.8
- Tiroidea neonatale non classificati altrove – Altri disturbi transitori della P72.2
- Uditivo controlaterale –
- - Sordità monolaterale

Funzione –Continuazione

- Uditivo controlaterale - *Continuazione*
- - Sordità monolaterale - *Continuazione*
- - - Difetto di trasmissione con mantenimento della *H90.1*
- - - Mista trasmissiva e neurosensoriale con mantenimento della *H90.7*
- - Sordità neurosensoriale monolaterale con mantenimento della *H90.4*
- Ventricolare sinistra ridotta - Cardiopatia coronarica con *I25.19*
- Vestibolare
- - Non specificato - Disturbo della *H81.9*
- - - Altri disturbi della *H81.8*

Fuoco

- Antonio - *B02*
- Fiamme - Esposizione a: *X59.9!*
- Piromania - Impulso patologico ad appiccare il *F63.1*
- -
- - Ferita durante l'intervento della forza pubblica, con gas lacrimogeni, randellate o armi da *Y35.7!*
- - Incidente con: Arma da *W49.9!*

Fuori ospedale -

- Gemello, nato *Z38.4*
- Nato singolo, nato *Z38.1*
- Parto multiplo, nati *Z38.7*

Fuoriuscita di gamba - Distocia da *O64.1***Furgone - Incidente con *V99!*****Furto**

- Collettivo - *F91.2*
- Patologico [cleptomania] - *F63.2*

Furukawa-Takagi-Nakao - Sindrome di *G11.8***Furuncular myiasis due to Cordylobia anthropophaga - *B87.0*****Furuncular myiasis due to Dermatobia hominis - *B87.0*****Fusariosi - *B48.7*****Fusarium - Infezione da *B48.7*****Fuselolo - Effetto tossico: *T51.3*****Fusiforimi -**

- Carcinoma mucinoso tubulare a cellule *C64*
- Emangioma a cellule *D18.00*

Fusione

- Articolazione sacroiliaca - congenita: *Q74.2*
- Carpotarsale - Sindrome con *Q74.8*
- Con visione stereoscopica difettosa - *H53.3*
- Congenito
- - Ossicini dell'orecchio - *Q16.3*
- - Vertebre cervicali - *Q76.1*
- Denti - *K00.2*
- Dito
- - Mano - *Q70.0*
- - Piede - *Q70.2*
- Emivertebrale o difetto di segmentazione con scoliosi - *Q76.3*

Fusione –Continuazione

- Gene RELA - Ependimoma positivo per la *C71.5*
- Imperfetta del cranio - *Q75.0*
- Incisivi mandibolari - *K00.2*
- Labbra vulvari - *Q52.5*
- O artrodesi -
- - Pseudoartrosi dopo *M96.0*
- - Ritardo di consolidamento osseo dopo *M96.82*
- - Posteriore delle vertebre lombosacrali - blefaroptosi - *Q76.4, Q10.0*
- Splenogonadica
- - Difetti degli arti - micrognatia - *Q87.8*
- - Isolata - *Q89.08*
- Testicoli - *Q55.1*
- Vertebrale
- - Non specificata o non associata a scoliosi - congenita: *Q76.4*
- - Progressiva non infettiva - *Q87.5*
- - Tubercolare - *A18.0†, M49.09**
- - - Altre *M43.2*
- - Vertebre cervicali - Microcefalia - *Q87.8*
- - Percezione visiva simultanea senza *H53.3*

Fuso di Krukenberg - *H18.0***Fusocellulare maligno corpo ciliare tipo**

- B - Melanoma *C69.4*
- - Melanoma *C69.4*

Fusospirocheti - Altre infezioni da *A69.1***Fusospirochetica -**

- Faringite *A69.1*
- Gangrena *A69.0*

Fusto capelli o peli

- Non specificata - Anomalia del colore e del *L67.9*
- - Altre anomalie del colore e del *L67.8*

FXS [Sindrome dell'X fragile] - *Q99.2***FXTAS - Sindrome *G11.2***

G6P traslocasi ~ Deficit di E74.0**G6PC3 ~ Neutropenia congenita grave autosomica recessiva da deficit di D70.0****G-6-PD ~**

- Anemia
- Deficit
- - D55.0
- - Glucoso-6-Fosfato Deidrogenasi [D55.0
- Dovuta a): difetti enzimatici della via metabolica degli esosomonofosfati, eccetto D55.1
- Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi [E74.8

G6PT ~ Deficit di E74.0**GABA**

- Transaminasi ~ Deficit di E72.8
- ~ Difetto del metabolismo del E72.8

Gabapentin ~

- Abuso di F13.1
- Dipendenza da F13.2
- Disturbo da assunzione di F13.1

Gabbia Toracico

- Non specificata ~ Malformazione congenita della Q76.9
- ~ Altre malformazioni congenite della Q76.8

Gabriele de Vries ~ Sindrome di Q87.0**Galactose mutarotase deficiency ~ E74.2****Galattocele**

- Puerperale ~ O92.7
- ~ N64.8

Galattocerebrosidasi ~ Deficit di E75.2**Galattochinasi ~ Deficit di E74.2****Galattorrea**

- Non associata al parto ~ N64.3
- ~ O92.6

Galattosemia ~

- E74.2
- Ittero neonatale da E74.2

Galattosidasi

- v./v.a. alfa-galattosidasi
- v./v.a. beta-galattosidasi-1

Galattosilceramidasi ~ Deficit di E75.2**Galattosiltransferasi**

- v./v.a. beta-1,4-galattosiltransferasi

Galattosio

- Epimerasi ~ Deficit di E74.2
- ~
- ~ Diabete E74.2
- ~ Intolleranza al E74.2
- ~ Malassorbimento di E74.2

Galattosio-1-fosfato uridiltransferasi ~ Deficit di E74.2**Galattosuria ~ E74.2****Galeazzi ~ Frattura di S52.31****Galeno**

- v./v.a. Vena di Galeno

GALK ~ Deficit di E74.2**Gallato di propile ~ Allergia al T78.4****Gallian**

- v./v.a. Rambaud-Gallian

Gallico ~ Allergia all'acido T78.4**Gallinae ~ Dermatite da Dermanyssus B88.0****Galloway-Mowat ~ Sindrome di Q87.8****Gamba**

- Altro ~ Altri traumi superficiali della S80.88
- Anteriore della mano ~ Miopatia distale con coinvolgimento posteriore della G71.0
- Artificiale (completa) (parziale) ~ Fornitura ed adattamento di Z44.1
- Con piede presente ~ Assenza della coscia e della Q72.1
- Corpo estraneo superficiale (scheggia) ~ Altri traumi superficiali della S80.84
- Durante il sonno ~ Movimenti periodici delle G25.80
- Escoriazione ~ Altri traumi superficiali della S80.81
- Formazione di vesciche (non termiche) ~ Altri traumi superficiali della S80.82
- Ginocchio ~ Necrosi cutanea e sottocutanea, non classificata altrove: R02.06
- Livello non specificato ~ Amputazione traumatica della S88.9
- Morso o puntura d'insetto (non velenoso) ~ Altri traumi superficiali della S80.83
- Non
- - Specificata ~ Ferita aperta di altre parti della S81.80
- - Specificato ~ Traumatismo superficiale della S80.9
- Parte non specificata ~
- - Ferita aperta della S81.9
- - Frattura della S82.9
- Piede ~
- - Assenza congenita combinata della Q72.2
- - Assenza di Q72.2
- Qualsiasi parte, tranne caviglia e piede isolatamente ~ T24
- Rotta S.A.I. ~ T12
- S.A.I. ~
- - Z89.6
- - Amputazione traumatica della T13.6
- - Congelamento
- - - Con necrosi tissutale (di): T34.9
- - - Superficiale (di): T33.9
- - Ferita aperta della S81
- - Frattura di T12
- - Traumatismo di T13.9
- Sciabola sifilitica ~ A50.5†, M90.29*
- Scollamento sottocutaneo (chiuso) ~ Altri traumi superficiali della S80.86
- Senza riposo [restless-legs-syndrom] ~ Sindrome delle G25.81
- Sopra il ginocchio, unilaterale ~ Perdita di una Z89.6
- Sotto il ginocchio ~ Perdita di una Z89.5
- ~

Gamba ~Continuazione

- ~ ~Continuazione
- - L03.11
- - Agenesia completa della Q72.0
- - Altri traumi specificati della S89.8
- - Artrite idiopatica giovanile
- - - M08.96
- - - Aspecifica, M08.86
- - - Associata a entesite, M08.86
- - Cisti ossea solitaria, M85.46
- - Complicanza meccanica di dispositivo fissatore interno di ossa di arto: T84.15
- - Congelamento
- - - Con necrosi tissutale del ginocchio e della T34.7
- - - Superficiale del ginocchio e della T33.7
- - Contusione di altre e non specificate parti della S80.1
- - Danno tessuto molle
- - - Primo grado frattura o
- - - - Lussazione aperta della S81.87!
- - - - Lussazione chiusa della S81.84!
- - - Secondo grado frattura o
- - - - Lussazione aperta della S81.88!
- - - - Lussazione chiusa della S81.85!
- - - Terzo grado frattura o
- - - - Lussazione aperta della S81.89!
- - - - Lussazione chiusa della S81.86!
- - Displasia fibrosa monostotica, M85.06
- - Distocia da fuoriuscita di O64.1
- - Eteroplasia ossea progressiva, M61.56
- - Ferite aperte multiple della S81.7
- - Fibrodisplasia ossificante progressiva, M61.16
- - Fibromatosi
- - - Aponeurotica giovanile, M72.86
- - - Pseudosarcomatosa, M72.46
- - Flebite profonda della I80.28
- - Frattura
- - - Altre parti della S82.88
- - - Aperta della S82.9, S81.87!
- - - Multiple della S82.7
- - Ipomielinizzazione con interessamento del tronco encefalico e del midollo spinale associata a spasticità delle E75.2
- - Ischemia muscolare traumatica della T79.62
- - Linfoma cutaneo primitivo diffuso a grandi cellule B, tipo C83.3
- - Malattia di Still a esordio nell'adulto, M06.16
- - Miosite
- - - Batterica, M60.06
- - - Eosinofila idiopatica, M60.86
- - - Focale, M60.86
- - - Fungina, M60.06
- - - Virale, M60.06

Gamba –Continuazione

- - -Continuazione
- - Necrosi avascolare
- - - Idiopatica, *M87.06*
- - - Traumatica, *M87.26*
- - Occlusione arteriosa acuta della *I74.3*
- - Osteomielite multifocale ricorrente cronica, *M86.36*
- - Osteonecrosi da farmaci, *M87.16*
- - Piomiosite, *M60.06*
- - Sequela di frattura della *T93.2*
- - Sindrome
- - - Felty, *M05.06*
- - - Uretro-oculo-sinoviale [sindrome di Reiter] della *M02.36*
- - Sinovite villonodulare pigmentata, *M12.26*
- - Traumatismo
- - - Altro
- - - - Muscolo
- - - - - Tendini a livello della *S86.8*
- - - - - Tendini del gruppo muscolare posteriore a livello della *S86.1*
- - - - - Nervi a livello della *S84.8*
- - - - - Vasi sanguigni a livello della *S85.8*
- - - - - Multipli della *S89.7*
- - - - - Muscolo tendine
- - - - - Gruppo
- - - - - - Muscolare anteriore a livello della *S86.2*
- - - - - - Muscolare peroneale a livello della *S86.3*
- - - - - Multipli a livello della *S86.7*
- - - - - Non specificati a livello della *S86.9*
- - - - - Nervi multipli a livello della *S84.7*
- - - - - Nervo
- - - - - Non specificato a livello della *S84.9*
- - - - - Peroneale a livello della *S84.1*
- - - - - Sensitivo cutaneo a livello della *S84.2*
- - - - - Tibiale a livello della *S84.0*
- - - - - Non specificato della *S89.9*
- - - Schiacciamento di altre e non specificate parti della *S87.8*
- - - Superficiali multipli della *S80.7*
- - - Vaso sanguigno
- - - - Multipli a livello della *S85.7*
- - - - Non specificato a livello della *S85.9*
- - - Vena grande safena a livello della *S85.3*
- - - Vena piccola safena a livello della *S85.4*
- Gambiana – Tripanosomiasi** *B56.0*
- Gamborg-Nielsen – Cheratoderma palmoplantare ereditario, tipo** *Q82.8*
- Game-Friedman-Paradice – Sindrome di** *Q87.8*
- Gamma**
- 1 – Suscettibilità mendeliana alle malattie micobatteriche da deficit completo del recettore dell'interferone *D84.8*
- 2 – Suscettibilità mendeliana

Gamma –Continuazione

- 2 – Suscettibilità mendeliana
- -Continuazione
- - Autosomica dominante a micobatteriosi da deficit parziale del recettore dell'interferone *D84.8*
- - Malattie micobatteriche da deficit completo del recettore dell'interferone *D84.8*
- - Delta – Comprende i tipi alfa/beta e *C86.1*
- - Delta-positivo – Linfoma cutaneo primitivo a cellule T *C84.5*
- - -
- - Immunodeficienza a esordio nell'età adulta con autoanticorpi anti-interferone *D84.8*
- - Linfoma a cellule T- *D47.9*
- - Malattia della catena pesante *C88.2*
- Gamma marker] – Gangliosidosi GM [** *E75.1*
- Gamma-aminobutirrico**
- Transaminasi – Deficit di acido *E72.8*
- - Difetto del metabolismo dell'acido *E72.8*
- Gamma-cistationasi – Deficit di** *E72.1*
- Gamma-erpetico –**
- Epatite da mononucleosi *B27.0†, K77.0**
- Epatomegalia da mononucleosi *B27.0†, K77.0**
- Mononucleosi *B27.0*
- Gamma-glutamil**
- Transpeptidasi – Deficit di *E72.8*
- - Malattia del ciclo del *E72.8*
- Gamma-glutamilmisteina**
- Ligasi – Anemia da deficit di *D55.1*
- Sintetasi – Anemia emolitica da deficit di *D55.1*
- Gamma-idrossibutirrica – Aciduria** *E72.8*
- Gamma-liasi – Deficit di cistationina** *E72.1*
- Gamma-sarcoglicano – Distrofia muscolare dei cingoli da deficit di** *G71.0*
- Gamma-sarcoglicanopatia –** *G71.0*
- Gammopatia**
- Monoclonale
- - Accessi perinefrici - shunt intrapolmonare] – Sindrome TEMPI [Telangectasia - eritrocitosi - *D47.2*
- - IgA
- - - Senza anticorpi conosciuti – Poliradiculoneuropatia con *D47.2†, G63.1**
- - - Polineuropatia assonale associata a *D47.2†, G63.1**
- - IgG
- - - Senza anticorpi conosciuti – Poliradiculoneuropatia con *D47.2†, G63.1**
- - - Polineuropatia assonale associata a *D47.2†, G63.1**
- - IgM
- - - Con anti-MAG – Polineuropatia associata a *D47.2†, G63.1**

Gammopatia –Continuazione

- Monoclonale –Continuazione
- - IgM –Continuazione
- - - Senza anticorpi conosciuti – Poliradiculoneuropatia con *D47.2†, G63.1**
- - - Polineuropatia assonale associata a *D47.2†, G63.1**
- - Significato incerto (MGUS) – *D47.2*
- - - Sindrome di Fanconi secondaria in *D47.2, E83.38*
- - Policlonale S.A.I. – *D89.0*
- Gamstorp – Malattia di** *G72.3*
- Gangliari non classificati altrove – Avvelenamento: Farmaci bloccanti** *T44.2*
- Ganglio**
- Basali
- - Cervelletto] – H-ABC [lipomielinizzazione con atrofia dei *E75.2*
- - Esordio infantile – Degenerazione dei *G23.8*
- - Sensibile alla biotina – Malattia dei *G25.88*
- - -
- - - Sindrome da spasmi infantili, ritardo psicomotorio, atrofia cerebrale progressiva e malattia dei *E51.8†, G99.8**
- - - Tumore maligno dei *C71.0*
- - Base
- - Epilessia – Sindrome da disabilità cognitiva legata all'X-malformazione di Dandy-Walker-malattia dei *Q87.8*
- - Non specificata – Malattia degenerativa dei *G23.9*
- - -
- - - Altre malattie degenerative specificate dei *G23.8*
- - - Calcificazione dei *G23.8*
- - - Germinoma dei *C71.0*
- - Framboesia (precoce) (tardiva) – *A66.6*
- - Gasser post-zosterica – Ganglionite del *B02.3†, H58.8**
- - Genicolato – Neurite post-zosterica del *B02.2†, G53.0**
- - O plesso celiaco – *S34.5*
- - Simpatico
- - Parasimpatici – nervi e *C47*
- - Toracico – *S24.4*
- - Stellato – *S24.4*
- - -
- - - *M67.4*
- - - Tubercolosi dei *A18.0†, M68.09**
- Gangliocitoma –** *D36.1*
- Ganglioglioma**
- Anaplastico
- - Cervelletto – *C71.6*
- - Cervello – *C71.0*
- - Lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo – *C71.8*
- - Lobo frontale – *C71.1*
- - Lobo occipitale – *C71.4*

Ganglioglioma –Continuazione

- Anaplastico –Continuazione
- - Lobo parietale ~ C71.3
- - Lobo temporale ~ C71.2
- - Quarto ventricolo ~ C71.7
- - Tronco cerebrale ~ C71.7
- - Ventricolo cerebrale ~ C71.5
- - - C71.9
- Desmoplastico infantile ~ D33.0
- - D43.2

Ganglioneuroblastoma

- Midollare surrenale ~ C74.1
- Nervi del braccio ~ C47.1
- Nervi del torace ~ C47.3
- Nervi dell'addome ~ C47.4
- -
- - C47.9
- - Malattia di Hirschsprung associata al Q43.1, C47.9

Ganglioneuroma ~ D36.1**Ganglionite**

- Ganglio di Gasser post-zosterica ~ B02.3†, H58.8*
- Genicolata
- - Post-zosterica ~ B02.2†, G53.0*
- - - G51.1
- Herpes zoster ~ B02.2†, G53.0*

Gangliosidi ~ Tesaurismosi dei E75.1**Gangliosidosi**

- v./v.a. GM2-gangliosidosi
- GM [Gamma marker] ~ E75.1
- GM1
- - Età adulta ~ E75.1
- - Giovanile ~ E75.1
- - Infantile ~ E75.1
- - Tipo
- - - 1 ~ E75.1
- - - 2 ~ E75.1
- - - 3 ~ E75.1
- - - E75.1
- GM2
- - Adulto ~ E75.0
- - Giovanile ~ E75.0
- - S.A.I. ~ E75.0
- - Variante 0 ~ E75.0
- - - E75.0
- GM3 ~
- - E75.1
- S.A.I. ~ E75.1
- - Altre E75.1

Gangosa ~

- A66.5
- A66.5†, J99.8*

Gangrena

- Arteriosclerotico

Gangrena –Continuazione

- Arteriosclerotico –Continuazione
- - Senile ~ I70.25
- - - I70.25
- Aterosclerotica ~
- - I70.2
- - I70.25
- Bacillus aerogenes capsulatus ~ A48.0
- Colecisti senza calcolosi ~ K81.0
- Fournier
- - Donna ~ N76.80
- - Uomo ~ N49.80
- Fusospirochetica ~ A69.0
- Gassosa ~ A48.0
- Intestino ~ Ostruzione intestinale con K56.6
- Mesenterio ~ Ostruzione intestinale con K56.6
- Non classificata altrove ~ Altra e non specificata R02.8
- Polmone ~ J85.0
- Pulpale ~ K04.1
- Secca, stadio IVa secondo Fontaine ~ I70.25
- Senile aterosclerotica ~ I70.25
- Tubercolare non classificata altrove ~ A16.9
- Umida, stadio IVb secondo Fontaine ~ I70.25
- -
- - Altro
- - - Ernia addominale
- - - - Con
- - - - - K43.78
- - - - - Occlusione, senza K43.68
- - - - - Senza occlusione né K43.98
- - - - - Specificata
- - - - - Con K45.1
- - - - - Con ostruzione, senza K45.0
- - - - - Senza occlusione o K45.8
- - - Non specificata ernia addominale con K43.7
- - AOP bacino-gamba, stadio IV secondo Fontaine, con I70.25
- - Aterosclerosi delle arterie degli arti: bacino-gamba, con I70.25
- - Ernia addominale
- - - Causa di occlusione senza K43.69
- - - Incarcerata senza K43.69
- - - Irriducibile senza K43.69
- - - Non specificata
- - - - Con
- - - - - K43.79
- - - - - K46.1
- - - - - Occlusione, senza K43.69
- - - - - Occlusione, senza K46.0
- - - - - Senza
- - - - - Occlusione o K43.99
- - - - - Occlusione o K46.9
- - - Strozata senza K43.69

Gangrena –Continuazione

- - -Continuazione
- - Ernia causa di occlusione senza K46.0
- - Ernia cicatriziale
- - - Con
- - - - K43.1
- - - - Occlusione, senza K43.0
- - - Senza occlusione né K43.2
- - Ernia della linea alba con K43.78
- - Ernia di Spigelio con K43.78
- - Ernia diaframmatica
- - - Causa di occlusione senza K44.0
- - - Con
- - - - K44.1
- - - - Occlusione, senza K44.0
- - - Incarcerata senza K44.0
- - - Irriducibile senza K44.0
- - - Senza occlusione o K44.9
- - - Strozata senza K44.0
- - Ernia epigastrica
- - - Con K43.70
- - - Senza occlusione o K43.90
- - Ernia femorale
- - - Bilaterale
- - - - Con
- - - - - K41.1
- - - - - Occlusione, senza K41.0
- - - - Recidivante con K41.11
- - - - Senza occlusione o K41.2
- - - Recidivante con K41.41
- - - Unilaterale
- - - Causa di occlusione senza K41.3
- - - Con occlusione con K41.40
- - - Incarcerata senza K41.3
- - - Irriducibile senza K41.3
- - - O
- - - - Non specificata, con K41.4
- - - - Non specificata, con occlusione, senza K41.3
- - - - Non specificata, senza occlusione o K41.9
- - - Strozata senza K41.3
- - Ernia iatale con K44.1
- - Ernia inguinale
- - - Bilaterale
- - - - Con
- - - - - K40.1
- - - - - Occlusione, senza K40.0
- - - - Senza occlusione o K40.2
- - - S.A.I. con K40.4
- - - Unilaterale
- - - Causa di occlusione senza K40.3
- - - Incarcerata senza K40.3
- - - Irriducibile senza K40.3
- - - O

Gangrena –Continuazione

- - -Continuazione
- Ernia inguinale –Continuazione
- Unilaterale –Continuazione
- O –Continuazione
- Non specificata, con K40.4
- Non specificata, con occlusione, senza K40.3
- Non specificata, senza occlusione o K40.9
- Strozata senza K40.3
- Ernia interstiziale
- Causa di occlusione senza K46.0
- Con K46.1
- Incarcerata senza K46.0
- Irriducibile senza K46.0
- Strozata senza K46.0
- Ernia intestinale
- Causa di occlusione senza K46.0
- Incarcerata senza K46.0
- Irriducibile senza K46.0
- Strozata senza K46.0
- Ernia intraaddominale
- Causa di occlusione senza K46.0
- Con K46.1
- Incarcerata senza K46.0
- Irriducibile senza K46.0
- Strozata senza K46.0
- Ernia ipogastrica con K43.78
- Ernia ombelicale
- Causa di occlusione senza K42.0
- Con
- K42.1
- Occlusione, senza K42.0
- Incarcerata senza K42.0
- Irriducibile senza K42.0
- Senza occlusione o K42.9
- Strozata senza K42.0
- Ernia parastomale
- Con
- K43.4
- Occlusione, senza K43.3
- Senza occlusione né K43.5
- Ernia sottoxifoidea con K43.78
- Raynaud-: I73.0
- Stadio IV secondo Fontaine con I70.25
- Strozamento intestinale in ernia con K46.1

Gangrenoso

- Acne
- Idrosadenite suppurativo
- Spondilite anchilosante] – Sindrome PASS [pioderma M35.8
- - Sindrome
- PAPASH [artrite piogenica-pioderma M35.8

Gangrenoso –Continuazione

- Acne –Continuazione
- Idrosadenite suppurativo –Continuazione
- Sindrome –Continuazione
- PASH [pioderma M35.8
- PsAPASH [artrite psoriasica- pioderma M35.8
- Sindrome PAPA [Artrite piogenica - pioderma M35.8
- Bolloso – Pioderma L88
- Pustoloso – Pioderma L88
- Senza calcolosi – Colecistite: K81.0
- Vegetativo – Pioderma L88
- -
- Cistite N30.88
- Dermatite: L08.0
- Differite A36.9
- Ernia diaframmatica K44.1
- Ernia ombelicale K42.1
- Faringite (acuta): J02.9
- Forma ulcerosa di pioderma L88
- Pioderma L88
- Stomatite A69.0
- Tonsillite (acuta): J03.9

Ganong-Levine [LGL] – Sindrome di Lown- I45.6**Ganser – Sindrome di F44.80****GAPO – Sindrome Q87.8****GAPPS [adenocarcinoma gastrico con poliposi prossimale dello stomaco] – C16.9****Garcia**

v./v.a. Lisker-Garcia-Ramos
v./v.a. Stratton-Garcia-Young

Garcia-Lurie – Sindrome di Q04.3**Gardner-Diamond – Sindrome di D69.2****Gardner-Silengo-Wachtel – Sindrome di Q87.8****Garrity**

v./v.a. Kaler-Garrity-Stern

Garrod) – Cuscineti delle nocche (di M72.1**Gartner – Cisti: del dotto di Q50.5****Gas**

- Caldi – Ustione o scottatura da : X19.9!
- Fluoruro di idrogeno – Effetto tossico: Fluoro (T59.5
- Fumo vapori
- - Non
- - Classificata altrove – Infiammazione delle superiori vie respiratorie da sostanze chimiche, J68.2
- - Specificata – Condizione morbosa respiratoria da sostanze chimiche, J68.9
- - Specificati – Effetto tossico: T59.9
- - Specificati – Effetto tossico: Altri T59.8
- - -
- - - Altro Malattia
- - - Acute e subacute dell'apparato respiratorio da sostanze chimiche, J68.3

Gas –Continuazione

- Fumo vapori –Continuazione
- - -Continuazione
- Altro Malattia –Continuazione
- Respiratorie da sostanze chimiche, J68.8
- Bronchiolite obliterante (cronica) (subacuta) da inalazione di sostanze chimiche, J68.4
- Bronchite e polmonite da sostanze chimiche, J68.0
- Edema polmonare da sostanze chimiche, J68.1
- Enfisema (diffuso) (cronico) da inalazione di sostanze chimiche, J68.4
- Fibrosi polmonare (cronica) da inalazione di sostanze chimiche, J68.4
- Malattie respiratorie croniche da sostanze chimiche, J68.4
- Lacrimogeno
- Randellate o armi da fuoco – Ferita durante l'intervento della forza pubblica, con Y35.7!
- - Effetto tossico: T59.3
- - Terapeutico – Avvelenamento
- - T41.5
- - Dolore da R14

Gasping – Sindrome di T51.9**Gasser post-zosterica – Ganglionite del ganglio di B02.3†, H58.8*****Gastaut**

v./v.a. Lennox-Gastaut

Gastrectomia – Sindrome: post- K91.1**Gastrico**

- Acuta) – Erosione K29.6
- Antireumatici non steroidei – Ulcera K25.9, Y57.9!
- Associato al virus di Epstein-Barr – Carcinoma C16.9
- Cirrotico – Linite plastica in carcinoma C16.9
- Con
- Emorragia in schistosomiasi – Varici B65.9†, I98.3*
- Poliposi prossimale dello stomaco] – GAPPS [adenocarcinoma C16.9
- Corso di anestesia durante il travaglio o il parto – Broncoaspirazione di contenuto o secrezioni O74.0
- Dieulafoy – Ulcera K25.0
- Diffuso ereditario – Adenocarcinoma C16.9
- Duodenale senza menzione di emorragia – Angiodisplasia K31.81
- Duodeno
- Con emorragia – Sindrome GAVE [ectasia vascolare dell'antro K31.82
- Senza menzione di emorragia – Sindrome GAVE [ectasia vascolare dell'antro K31.81
- Familiare tipo 1 – Tumore neuroendocrino D13.1
- Farmaci – Ulcera K25.9, Y57.9!
- Psicogena – Ulcera F54, K25.9
- S.A.I.

Gastrico –Continuazione

- S.A.I. –Continuazione
- - Corso anestesia durante
- - - Gravidanza → Broncoaspirazione di contenuto o secrezioni *O29.0*
- - - Il puerperio → Broncoaspirazione di contenuto o secrezioni *O89.0*
- - -
- - - Cancro *C16.9*
- - - Emorragia: *K92.2*
- - Schistosomiasi → Varici *B65.9†, I98.2**
- - Sifilide → Crisi *A52.7†, K93.8**
- - Sindrome di Lynch → Carcinoma *C16.9*
- - Stomaco
- - - Con emorragia → Sindrome GAVE [ectasia vascolare dell'antro *K31.82*
- - - Senza menzione di emorragia → Sindrome GAVE [ectasia vascolare dell'antro *K31.81*
- - Tardiva con poliposi → Sifilide *A52.7†, K93.8**
- -
- - - Amiloidosi *E85.4†, K93.8**
- - - Antro *C16.3*
- - - Atrofia della mucosa *K29.4*
- - - Avvelenamento: Altri antiacidi ed inibitori della secrezione *T47.1*
- - - Carcinoma a cellule squamose dell'antro *C16.3*
- - - Cirrosi epatico alcolico con
- - - - Emorragia da varici *K70.3†, I98.3**
- - - - Varici *K70.3†, I98.2**
- - - Diverticolo *K31.4*
- - - Esame speciale di screening per tumore *Z12.0*
- - - Infezione da *Helicobacter pylori* in ulcera *K25.9, B98.0!*
- - - Ischemia *K31.88*
- - - Nevrosi *F45.3*
- - - Polmonite ab ingestis da: secrezioni *J69.0*
- - - Rottura *K31.88*
- - - Sindromi post-chirurgia *K91.1*
- - - Traumatismo dell'arteria *S35.2*
- - - Tumore endocrino
- - - - *C16.9*
- - - - *D13.1*
- - - Ulcera *K25*
- - - Varici *I86.4*

Gastrina –

- Adenoma pancreatico secernente *D13.6*
- Secrezione anormale di *E16.4*

Gastrinoma – *D37.78***Gastrite**

- Acuta
- - Erosiva) con emorragia → *K29.0*
- - → Altra *K29.1*
- - Alcolica → *K29.2*
- - Anemia megaloblastica → Sindrome fibrosi cistica - *Q87.8*

Gastrite –Continuazione

- Aspergillare → *B44.8†, K93.8**
- Atrofica cronica → *K29.4*
- Biliare → *K29.6*
- Citomegalica → *B25.80†, K93.8**
- Collagena pediatrica → *K29.3*
- Cronica
- - Antrale → *K29.5*
- - Fondo → *K29.5*
- - *Helicobacter pylori* → *K29.5*
- - Non specificata → *K29.5*
- - Cytomegalovirus → *B25.80†, K93.8**
- - Emorragica acuta → *K29.0*
- - Erpetica → *B00.8†, K93.8**
- - Granulomatosa → *K29.6*
- - *Helicobacter pylori* → *K29.7, B98.0!*
- - Ipertrofica gigante → *K29.6*
- - Nervosa → *F54, K29.7*
- - Non specificata → *K29.7*
- - O gastroenterite eosinofila → *K52.8*
- - Psicosomatica → *F54, K29.7*
- - Sottotalimentazione → *E63.9†, K93.8**
- - Superficiale cronica → *K29.3*
- - Tubercolare → *A18.8†, K93.8**
- - Virus di Epstein-Barr → *B27.0†, K93.8**
- - → Altra *K29.6*

Gastro

- Esofageo →
- - Carcinoma a cellule squamose della giunzione *C16.0*
- - Giunzione *C16.0*
- - Intestinale, più localizzazioni simultanee → Morbo di Crohn dell'esofago e del tratto *K50.82*

Gastrocolica

- Tubercolare → Fistola *A18.3†, K93.0**
- -
- - Fistola *K31.6*
- - Ulcera (peptica) o erosione: *K28*

Gastrocutanea – Sindrome *Q87.8***Gastrodigiuale**

- Acuta → Ulcera *K28.3*

- → Ulcera

- - *K28*

- - Peptica) o erosione: *K28*

Gastrodigiuocolica – Fistola *K31.6***Gastroduodenale**

- Acuta da ulcera → Emorragia *K27.0*
- Antireumatici non steroidei → Ulcera *K27.9, Y57.9!*

- I → ulcera *K27*

- → Traumatismo dell'arteria *S35.2*

Gastroduodenite non specificata – *K29.9***Gastroenterite**

- Acuta
- - Con essicciosi → *A09.9, E86*

Gastroenterite –Continuazione

- Acuta –Continuazione
- - Norovirus → *A08.1*
- - Colite
- - Allergiche e alimentari → *K52.2*
- - Farmaci → *K52.1*
- - Ipersensibilità (allergia) ad alimenti → *K52.2*
- - Non infettivo
- - - Non infettive, non specificate → *K52.9*
- - - Specificate → Altre *K52.8*
- - Origine
- - - Infettiva → Altre e non specificate *A09.0*
- - - Non specificata → Altre e non specificate *A09.9*
- - Radiazioni → *K52.0*
- - Tossiche → *K52.1*
- - Con essicciosi → *A09.9, E86*
- - Criptosporidi → *A07.2*
- - Emorragica → Infettiva o settica *A09.0*
- - Eosinofila → Gastrite o *K52.8*
- - Infettiva → Malattia da HIV con *B20, A09.0*
- - Influenza, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina → *J10.8*
- - Influenzale virus non specificato o virus specifico non identificato → Influenza *J11.8*
- - Lattante con essicciosi → *A09.9, E86*
- - Moderata → Convulsioni infantili benigne associate a *G40.3*
- - Non infettiva → Malattia da HIV con *B23.8, K52.9*
- - Paratifoide → *A01.4*
- - S.A.I. → Infettiva o settica *A09.0*
- - Tubercolare → *A18.3†, K93.0**
- - Virale → *A08.4*
- - Virus dell'influenza aviaria confermati → Influenza con *J09, U69.21!*
- - Virus influenzale
- - Stagionale identificato → Influenza: *J10.8*
- - Zoonotici o pandemici identificati → Influenza con *J09*

Gastroenterocolite – *A09.9***Gastroesofageo**

- Con esofagite → Malattia da reflusso *K21.0*
- Correlata a STAG1 → Sindrome disabilità intellettiva - dismorfismi facciali - reflusso *Q87.0*
- Raro → Tumore *D37.1*
- Senza esofagite → Malattia da reflusso *K21.9*
- → Sindrome da lacerazione emorragica *K22.6*

Gastro-gastrica – Fistola *K31.6***Gastrointestinale**

v./v.a. Apparato gastrointestinale

- Appendice → GIST [tumore stromale *C18.1*
- Cieco → GIST [tumore stromale *C18.0*
- Colon ascendente → GIST [tumore stromale *C18.2*

Gastrointestinale –Continuazione

- Colon discendente → GIST [tumore stromale C18.6
- Colon trasverso → GIST [tumore stromale C18.4
- Colon, lesione sconfinante a più zone contigue → GIST [tumore stromale C18.8
- Digiuno → GIST [tumore stromale C17.1
- Diverticolo di Meckel → GIST [tumore stromale C17.3
- Duodeno → GIST [tumore stromale C17.0
- Esofago
 - Addominale → GIST [Tumore stromale C15.2
 - Cervicale → GIST [Tumore stromale C15.0
 - Toracico → GIST [Tumore stromale C15.1
 - - - GIST [Tumore stromale C15.9
- Flessura
 - Destra del colon → GIST [tumore stromale C18.3
 - Sinistra del colon → GIST [tumore stromale C18.5
- Giovanile → Poliposi D12.6
- GIST
 - Antro pilorico → Tumore stromale C16.3
 - Cardias → Tumore stromale C16.0
 - Colon → Tumore stromale C18.9
 - Corpo dello stomaco → Tumore stromale C16.2
 - Esofago → Tumore stromale C15.9
 - Grande curva dello stomaco → Tumore stromale C16.6
 - Intestino tenue → Tumore stromale C17.9
 - Peritoneo → Tumore stromale C48.2
 - Piccola curva dello stomaco → Tumore stromale C16.5
 - Pilo → Tumore stromale C16.4
 - Più Zona contigue
 - - - Esofago → Tumore stromale C15.8
 - - - Stomaco → Tumore stromale C16.8
 - Stomaco → Tumore stromale C16.9
- Giunzione
 - Duodeno-digiunale → GIST [tumore stromale C17.8
 - Retto-sigmoidea → GIST [tumore stromale C19
- Ileo → GIST [tumore stromale C17.2
- Inferiore → Complicanza meccanica di dispositivi protesici, impianti e innesti nel tratto T85.52
- Neonatale → Altre emorragie P54.3
- Non
 - Classificato altrove →
 - - - Anomalia congenita del tratto Q45.9
 - - - Artrite in infezione K63.9†, M03.69*
 - Specificata → Emorragia K92.2
- Primaria → Tubercolosi A18.3†, K93.0*
- Psicogeno →
 - Disturbo F45.37

Gastrointestinale –Continuazione

- Psicogeno → -Continuazione
 - - Ipomotilità F45.37
 - - Irritazione F45.37
- Retto → GIST [tumore stromale C20
- Sigma → GIST [tumore stromale C18.7
- Superiore → Complicanza meccanica di dispositivi protesici, impianti e innesti nel resto del tratto T85.51
- Sviluppo neurologico → Sindrome oculo-Q87.8
- Terzo
 - Inferiore dell'esofago → GIST [Tumore stromale C15.5
 - Medio dell'esofago → GIST [Tumore stromale C15.4
 - Superiore dell'esofago → GIST [Tumore stromale C15.3
- TSGI, GIST] del fondo dello stomaco → Tumore stromale C16.1
- -
 - Actinomicosi A42.1
 - Antrace A22.2†, K93.8*
 - Carbonchio A22.2
 - Complicanza meccanica di palloncino T85.59
 - Deiscenza di anastomosi nel tratto K91.83
 - Dispepsia funzionale K30
 - Emorragia K92.2
 - Infezione e reazione infiammatoria da altri dispositivi protesici, impianti e innesti interni nel resto del tratto T85.76
 - Malattia amiloidotica E85.4†, K93.8*
 - Mucormicosi
 - - B46.2†, K93.8*
 - - Tratto B46.2†, K93.8*
 - Perdita di impianto T85.59
 - Spasmo R10.4
 - Tubercolosi A18.3†, K93.0*
 - Tularemia A21.3
 - Tumore
 - - Neuroendocrino C26.9
 - - Stromale C26.9
 - Ulcera (peptica) o erosione: K28
 - Vomito successivo a chirurgia K91.0

Gastroparesi diabetica

- Diabete mellito di tipo 1 → E10.40†, G99.00*
- Diabete mellito di tipo 2 → E11.40†, G99.00*
- - E14.40†, G99.00*

Gastropatia ipertrofica

- Ménétrier → K29.6
- Non ipoproteinemica → K29.6

Gastroptosi → K31.8**Gastroschisi → Q79.3****Gastrostomia**

- Endoscopico percutaneo
- Sonda PEG] → Complicanza meccanica di sonda per T85.51

Gastrostomia –Continuazione

- Endoscopico percutaneo -Continuazione
 - - Infezione da sonda per T85.74
 - -
 - - Z46.5
 - Controllo di Z43.1
 - Presenza di Z93.1
 - Stenosi stomale dopo K91.84

Gatto →

- Distomatosi epatica da trematode epatico del B66.0†, K77.0*
- Febbre da graffio di A28.1
- Infezione da trematode epatico del B66.0
- Malattia da graffio di A28.1
- Sindrome degli occhi di Q92.8

Gaucher

- Adulto → Malattia di E75.2
- Fetale → Malattia di E75.2
- Forma cardiovascolare → Malattia di E75.2
- Infantile →
 - - Malattia di E75.2
 - - Splenomegalia di E75.2
- Oftalmoplegia - calcificazioni cardiovascolari → Malattia di E75.2
- Perinatale letale → Malattia di E75.2
- Tipo
 - - Cerebrale
 - - - Giovanile e adulto → Malattia di E75.2
 - - - Infantile → Malattia di E75.2
 - - Neuropatico → Malattia subacuta di E75.2
 - - Non cerebrale giovanile → Malattia di E75.2
- -
 - - Degenerazione cerebrale in sindrome di E75.2†, G32.8*
 - - Malattia di E75.2
 - - Splenomegalia di E75.2

GAVE ectasia vascolare antro gastrico

- Duodeno
 - Con emorragia → Sindrome K31.82
 - Senza menzione di emorragia → Sindrome K31.81
- Stomaco
 - Con emorragia → Sindrome K31.82
 - Senza menzione di emorragia → Sindrome K31.81

Gazali

v./v.a. Al Gazali-Aziz-Salem
v./v.a. Al-Gazali-al-Talabani

GBE [Enzima ramificante il glicogeno] - Forma neuromuscolare perinatale fatale del deficit di E74.0**GBS → G61.0****Gelastiche → Amartomi ipotalamici associati a crisi Q85.8, G40.2****Gelatina → Ipersensibilità alla T78.1****Gelatinosa → Ascite C78.6****Geleofisica → Displasia Q87.1**

Gelfand

v./v.a. lpp-Gelfand

Gélineau → **Malattia di** *G47.4*

Gellerstedt

v./v.a. Ceelen-Gellerstedt

Gelone →

- *T69.1*

- Lupus

- - *L93.2*

- - Familiare con *L93.2*

Gelosia tra fratelli → *F93.3*

Gemellare

- Anemia-policitemia → Sequenza *O43.0*

- Entrambi nato

- - Morti → Parto *Z37.4!*

- - Vivi → Parto *Z37.2!*

- Nato vivo, uno nato morto → Parto *Z37.3!*

- -

- - Distocia da distocia *O66.1*

- - Gravidanza

- - - *O30.0*

- - - *P01.5*

Gemello

- Congiunti

- - Causa di sproporzione → *O33.7*

- - -

- - - *Q89.4*

- - - Distocia da: *O66.3*

- Emorragia feto-fetale] → Emorragia fetale tra *P50.3*

- Luogo di nascita non specificato → *Z38.5*

- Monoamniotici → Attorcigliamento dei cordoni ombelicali di *O69.2*

- Nato

- - Fuori dall'ospedale → *Z38.4*

- - Ospedale → *Z38.3*

- Terzo gemello ecc. → Espulsione ritardata del secondo *O63.2*

- -

- - Espulsione ritardata del secondo gemello, del terzo *O63.2*

- - Perdita di sangue fetale da recisione del cordone ombelicale dell'altro *P50.5*

- - Trasfusione tra

- - - *O43.0*

Gemignani → **Sindrome di** *Q87.8*

Geminazione

- Dentale → *K00.2*

- Denti → *K00.2*

Gemma dentaria → **Dislocazione di** *K00.4*

GEMSS [Glaucoma - ectopia - sferofachia - rigidità articolare - bassa statura] → Sindrome *Q87.1*

Gene

- ABCB4 → Colelitiasi da mutazione del *K80.80*

- AP4 → Deficit cognitivo grave e paraplegia spastica progressiva da mutazione del *G11.4*

Gene → *Continuazione*

- ATAD3 → Sindrome letale da ipoplasia pontocerebellare, ipotonia e insufficienza respiratoria causata da delezioni bialleliche nel cluster del *Q04.3*

- Attivante la ricombinazione 1] → Deficit immunitario combinato da deficit parziale di RAG1 [*D81.8*

- Doublecortin → Lissencefalia, tipo 1, da mutazione del *Q04.3*

- Interferone]-correlata a esordio infantile → Vasculopatia STING [stimolatore dei *M35.8*

- MLL → Leucemia mieloide acuta con alterazione del *C92.60*

- Protrombina → Mutazione del *D68.5*

- RELA → Ependimoma positivo per la fusione del *C71.5*

- RORC → Immunodeficienza autosomica recessiva primaria da mutazione del *D84.8*

- SPG11 → Malattia di Charcot-Marie-Tooth autosomica recessiva di tipo 2 da mutazione del *G60.0*

- THOX2 → Ipotiroidismo transitorio congenito da mutazione eterozigota del *P72.2*

Generale

v./v.a. Tipo di malattia

Generalizzato

v./v.a. Tipo di malattia

Generalmente stretta → **Assistenza prestata alla madre per sproporzione causata da pelvi** *O33.1*

Genetica → **Pancreatite** *K86.11*

Genetico

v./v.a. Sordità genetica

- Anormali riscontrato nello screening prenatale della madre → Reperto cromosomico e *O28.5*

- Leucociti → Anomalie *D72.0*

- Noto → Lissencefalia isolata di tipo 1 senza difetto *Q04.3*

- Ricorrente → Leucemia linfoblastica cellule B linfoma con Anomalia

- - *C83.5*

- - *C91.00*

- Sviluppo sessuale 46,XX → Disturbo *Q99.1*

- -

- - Consulto *Z31.5*

- - Iperaldosteronismo *E26.0*

Genevieve → **Displasia spondiloepimetafisaria, tipo** *Q77.7*

Gengiva

- Cresta alveolare edentula

- - Associate a traumatismi → Lesioni della *K06.2*

- - Non specificata → Malattia della *K06.9*

- - - Altri disturbi, specificati, della *K06.8*

- Inferiore → Tumore Maligno: *C03.1*

- Non specificata → Tumore Maligno: *C03.9*

- Processo alveolare) → Ferita aperta: *S01.53*

- Superiore → Tumore Maligno: *C03.0*

- -

- - *C03*

Gengiva → *Continuazione*

- - - *Continuazione*

- - Anomalia congenita della *Q38.6*

- - Granuloma piogenico della *K06.8*

Gengivale

- Dismorfismi facciali → Fibromatosi *Q87.0*

- Generalizzata) (localizzata) (post-infettiva) (postoperatoria) → Retrazione *K06.0*

- Lineare → Eritema *K05.1*

- Palmoplantare focale → Cheratoderma *Q82.8*

- Sordità → Fibromatosi *H90.3*

- -

- - Cisti: *K09.0*

- - Fibromatosi *K06.1*

- - Iperplasia *K06.1*

- - Retrazione *K06.0*

- - Sindrome

- - - Amelogenesi imperfetta-iperplasia *K00.5*

- - - Ipertricosi con fibromatosi *L68.8, K06.1*

Gengive → **Sindrome**

- Dismorfismi facciali, ipertricosi, epilessia, disabilità intellettiva/ritardo dello sviluppo e ipertrofia delle *Q87.0*

- FHEIG [dismorfismi facciali, ipertricosi, epilessia, disabilità intellettiva/ritardo dello sviluppo e ipertrofia delle *Q87.0*

Gengivite

- Acuta → *K05.0*

- Cronica

- - Desquamativa → *K05.1*

- - Iperplastica → *K05.1*

- - Marginale semplice → *K05.1*

- - S.A.I. → *K05.1*

- - Ulcerosa → *K05.1*

- - - *K05.1*

- Pellagrosa → *E52†, K93.8**

- Scorbutica → *E54†, K93.8**

- Ulcero-necrotica acuta] → ANUG [*A69.1*

- Vincent → *A69.1*

- - ulcerativa necrotizzante (acuta): *A69.1*

Gengivostomatite

- Faringotonsillite erpetiche → *B00.2*

- - ulcerativa necrotizzante (acuta): *A69.1*

Genicolata

- Post-zosterica → Ganglionite *B02.2†, G53.0**

- Radiazioni ottiche → Disturbi delle vie ottiche, dei nuclei *H47.5*

- - Ganglionite *G51.1*

Genicolato → **Neurite post-zosterica del ganglio** *B02.2†, G53.0**

Geniospasma → *G25.3*

Genitale

v./v.a. Apparato genitale

v./v.a. branchioscheleto-genitale

v./v.a. cranio-facio-digito-genitale

v./v.a. mano-piede-genitale

v./v.a. Regione genitale

- Ambiguo →

Genitale –Continuazione

- Ambiguo - -Continuazione
- - Q56.4
- - Lissencefalia legata all'X con Q04.3
- Anamnesi familiare - Tumore maligno degli organi Z80.4
- Anamnesi personale - Tumore maligno degli organi Z85.4
- Clamidia - Infezione A56.2
- Con infiammazione cartilagine -
- - Sindrome MAGIC [Ulcere buccali e M35.2, M94.1
- - Ulcere buccali e M35.2, M94.1
- Dopo il parto - Altra infezione di organo O86.1
- Durante il puerperio - Varici O87.8
- Enteropatia] - Sindrome MIRAGE [mielodisplasia, infezioni, ritardo di crescita, ipoplasia surrenalica, anomalie Q87.8
- Esterno
- - Lipomielomeningocele - anomalie vescicorenali - ano imperforato - Emangioma perineale - malformazioni dei Q87.8
- - -
- - - Amputazione traumatica di organi S38.2
- - - Contusione di organi S30.2
- - - Corrosione
- - - - Grado 2b dei T21.95
- - - - Primo grado dei T21.55
- - - - Secondo grado dei T21.65
- - - - Terzo grado dei T21.75
- - - Ferita aperta di altri e non specificati organi S31.5
- - - Trauma da parto dei P15.5
- - - Traumatismo da schiacciamento di organi S38.0
- - - Ustione
- - - - Grado 2b dei T21.85
- - - - Primo grado dei T21.15
- - - - Secondo grado dei T21.25
- - - - Terzo grado dei T21.35
- Femminile
- - Anamnesi personale tipo
- - - 1 - Mutilazione Z91.71
- - - 2 - Mutilazione Z91.72
- - - 3 - Mutilazione Z91.73
- - - 4 - Mutilazione Z91.74
- - - Non specificato - Mutilazione Z91.70
- - Corretta tramite chirurgia plastica - Mutilazione Z91.70
- - Esterni S.A.I. - C51.9
- - Non
- - - Specificata - Malformazione congenita degli organi Q52.9
- - - Specificati - Tumore
- - - - Benigno: Organi D28.9
- - - - Maligno: Organi C57.9
- - - Specificato -

Genitale –Continuazione

- Femminile -Continuazione
- - Non -Continuazione
- - - Specificato - -Continuazione
- - - - Prolasso N81.9
- - - - Tumori di comportamento incerto o sconosciuto: Organo D39.9
- - - Specificati - Tumore benigno: Altri organi D28.7
- - - Specificato - Tumore Maligno: Altro organo C57.7
- - - -
- - - Altro
- - - - Fistola entero- N82.4
- - - - Malformazioni congenite specificate degli organi Q52.8
- - - - Prolasso N81.8
- - - - Carcinoma in situ: Altri e non specificati organi D07.3
- - - Cheratosi degli organi N94.8
- - - Cute organi
- - - - D28
- - - - D39.7
- - - Dolori agli organi N94.8
- - - Mughetto degli organi B37.3†, N77.1*
- - - Mutilazione Z91.70
- - - Risultati anormali di prelievo di campioni effettuato su organi R87
- - - Trombosi degli organi N94.8
- - - Tumore
- - - - Comportamento incerto o sconosciuto: Altri organi D39.7
- - - - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue degli organi C57.8
- - - Gravidanza - Varici di organi Q22.1
- - - Legata all'X - Sindrome miopatia miotubulare-anomalie G71.2, Q55.9
- - - Maschile
- - - Malattie classificate altrove - Altri disturbi di organi N51.8*
- - - Non
- - - Specificata - Malformazione congenita di organo Q55.9
- - - Specificati -
- - - - Disturbi di organi N50.9
- - - - Tumore
- - - - - Benigno: Organi D29.9
- - - - - Maligno: Organi C63.9
- - - - Specificato -
- - - - - Ascesso di organo N49.9
- - - - - Cellulite di organo N49.9
- - - - - Disturbo infiammatorio di organo N49.9
- - - - - Favo di organo N49.9
- - - - - Foruncolo di organo N49.9
- - - - - Tumori di comportamento incerto o sconosciuto: Organo D40.9
- - - S.A.I. - congenita: Anomalia di organo Q55.9

Genitale –Continuazione

- Maschile -Continuazione
- - Specificati - Tumore Maligno:Altri organi C63.7
- - -
- - - Altro Malformazione congenita
- - - - Organi Q55
- - - - Specificate degli organi Q55.8
- - - - Carcinoma in situ: Altri e non specificati organi D07.6
- - - Cute organi
- - - - D29
- - - - D40.7
- - - Disturbi vascolari di organi N50.1
- - - Ematocele S.A.I. di organi N50.1
- - - Emorragia di organi N50.1
- - - Micosi degli organi B49†, N51.8*
- - - Risultati anormali di prelievo di campioni effettuato su organi R86
- - - Trombosi di organi N50.1
- - - Tubercolosi degli organi A18.1†, N51.8*
- - - Tumore
- - - - Benigno: Altri organi D29.7
- - - - Comportamento incerto o sconosciuto: Altri organi D40.7
- - - - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue di organi C63.8
- - - Non classificato altrove - Ascesso tubercolare degli organi A18.1
- - - Primaria - Sifilide A51.0
- - - Senile - Atrofia N95.8
- - - Tratto urogenitale - Infezione da herpes virus dei A60.0
- - - WILD] - Sindrome da condilomi, immunodeficienza, linfedema, displasia ano- Q82.09
- - -
- - - Ascesso tubercolare degli organi urinari e A18.1
- - - Assenza acquisita degli organi Z90.7
- - - Atrofia N95.8
- - - Difetto della risposta F52.2
- - - Displasia frontonasale - alopecia - anomalia dei Q87.0
- - - Infezione da clamidia degli organi urinari e A56.2†, N29.1*
- - - Melanoma in situ degli organi D03.8
- - - Sequenza patologica olfatto- E23.0
- - - Sindrome IMAGe [Ritardo della crescita intrauterina - displasia metafisaria - ipoplasia congenita dei surreni - anomalie dei Q87.1
- - - Tigna B35.8
- - - Tubercolosi degli organi A18.1
- - - Tumore maligno secondario degli organi C79.82
- Genito-cutanea femminile - Fistola N82.5**
- Genito-palato-cardiaca - Sindrome Q87.8**

Genitori

- Altri deficit educativi → Pressioni inappropriate dei Z62
- Iperprotettivi → Z62
- O i parenti acquisiti → Problemi nei rapporti con i Z63
- → Sorveglianza ed interessamento inadeguati da parte dei Z62

Genitorotulea → Sindrome Q87.8**Genitourinario**

v./v.a. Apparato genitourinario

- Iatrogeno
- - Non specificato → Disturbo N99.9
- - → Altri disturbi N99.8
- Inferiore
- - Con ascesso periuretrale e delle ghiandole accessorie → Infezione gonococcica del tratto A54.1
- - → Infezione da Chlamydiae del tratto A56.0
- Interno →
- - Corrosione di organi T28.8
- - Ustione di organi T28.3
- Non specificata → Infezione da Chlamydiae del tratto A56.2
- S.A.I. → Infezione puerperale delle vie O86.3
- →
- Altre complicanze di dispositivi protesici, impianti ed innesti T83.8
- - Complicanza non specificata di dispositivo, impianto ed innesto T83.9
- - Infezione da Chlamydiae del peritoneo pelvico e di altri organi A56.1
- - Pelvipеритонит gonococcica e altre forme di infezione gonococcica A54.2
- - Sequele di tubercolosi B90.1

Genocondromatosi tipo

- 1 → Q78.4
- 2 → Q78.4

Gente in fuga → Schiacciamento, spinta o calpestamento da parte della folla o di W64.9!

Geografica → Lingua K14.1**George → Sindrome di Di D82.1****Geotrichum → Stomatite da B48.3****Geotricosi → B48.3****Gerbode → Difetto di Q21.0****Gerken**

v./v.a. Appelt-Gerken-Lenz

German → Sindrome di Q87.8**Germinali**

- Cervice uterina → Tumore maligno a cellule C53.9
- Corpo uterino → Tumore maligno a cellule C54.9
- Endocervice → Tumore maligno a cellule C53.0
- Endometrio → Tumore maligno a cellule C54.1
- Esocervice → Tumore maligno a cellule C53.1

Germinali → Continuazione

- Giunzione cervico-vaginale → Tumore a cellule C53.8
- Miste → Tumore a cellule C80.9
- Non seminomatoso testicolo
- - Ritenuto → Tumore a cellule C62.0
- - Scrotale → Tumore a cellule C62.1
- Sistema nervoso centrale → Tumore misto delle cellule C72.9
- → Tumore
- - Non disgerminale maligno dell'ovaio a cellule C56
- - Testicolare non seminomatoso delle cellule C62.9
- - Vaginale maligno a cellule C52

Germioblastoma

- Diffuso → C83.9
- Follicolare → C82.9
- → C85.9

Germioma

- Cervelletto → C71.6
- Gangli della base → C71.0
- Mediastinico → C38.3
- Retroperitoneale → C48.0
- Sistema nervoso centrale → C72.9
- Soprasellare → C71.9
- Talamo → C71.0
- → C75.3

Germoglio mammario [Micromastia] → Q83.88**Geroadermia osteodisplastica → Q82.8****Gerold**

v./v.a. Baller-Gerold

Gerontoxon → H18.4**Gershoni-Baruch → Sindrome di Q87.8****Gershoni-Baruch-Leibo → Sindrome di Q84.8, Q15.8****Gerstmann → Sindrome**

- F81.2
- Evolutiva di F81.2

Gerstmann-Sträussler-Scheinker → Sindrome di A81.8**Gessatura → ortopedico(a)(che) Z46.7****Gesso → Ulcera da L89****Gestante**

- Herpes gravidico → Assistenza prestata alla O26.4
- Insufficienza feto-placentare → Assistenza prestata alla O36.5

Gestazionale → Neonato post-termine, ma non «di peso elevato per l'età P08.2**Gestazionale**

- Coagulo sanguigno → Altra embolia O88.28
- Diretto
- - Che avvenga più di 42 giorni ma meno di un anno dopo il parto → Decesso per causa O96.0
- - → Decesso per sequele di causa O97.0
- Familiare → Iperitiroidismo O99.2, E05.9

Gestazionale → Continuazione

- Indiretto
- - Che avvenga più di 42 giorni ma meno di un anno dopo il parto → Decesso per causa O96.1
- - → Decesso per sequele di causa O97.1
- Iperensione indotta da gravidanza] → Iperensione O13
- Ipotensione) → Sindrome utero-cavale O26.5
- Non specificata
- - Che avvenga più di 42 giorni ma meno di un anno dopo il parto → Decesso per causa O96.9
- - → Decesso per sequele di causa O97.9
- Primitivo → Coriocarcinoma dell'ovaio non C56
- S.A.I. →
- - Diabete mellito O24.4
- - Embolia O88.28
- Settica e piemica → Embolia O88.3
- →
- - Altro
- - - Embolia O88.8
- - - Neonati «di peso elevato per l'età P08.1
- - Assistenza prestata alla madre per (sospetto) (accertato) macrosomia del feto per l'età O36.6
- - Colestasi O26.60
- - Coriocarcinoma C58
- - Embolia
- - - Gassosa O88.0
- - - Grassosa O88.8
- - - Polmonare O88.20
- - Light for dates [leggero per l'età P05.0
- - Malnutrizione fetale senza menzione di «peso basso» o neonato «piccolo» per l'età P05.2
- - Pemfigoide O26.4
- - Peso basso per l'età P05.0
- - Piccolo
- - - Età P05.1
- - - Sottopeso per l'età P05.1

Gestazione

- Accertato o sospettato → Assistenza prestata alla madre sospetto ritardo di crescita fetale
- - Basso peso per l'epoca di O36.5
- - Piccolo per l'epoca di O36.5
- Breve → Ipoplasia polmonare associata a P28.0
- Causa non specificata → Decesso da causa durante la O95
- Con Disturbo metabolico come
- - Disidratazione → Iperemesi gravidica insorta prima della fine della 20. settimana di O21.1
- - Ipoglicemia → Iperemesi gravidica insorta prima della fine della 20. settimana di O21.1

Gestazione –Continuazione

- Con Disturbo metabolico come
–Continuazione
- - Squilibrio elettrolitico → Iperemesi gravidica insorta prima della fine della 20. settimana di *O21.1*
- Termine → Assistenza prestata alla madre per testa fetale alta in *O32.4*
- -
- - Falso travaglio
- - - 37 o più settimane compiute di *O47.1*
- - - Prima di 37 settimane compiute di *O47.0*
- - Infezione del capezzolo associata alla *O91.0*
- - Iperemesi
- - - Gravidica lieve o non specificata insorta prima della fine della 20. settimana di *O21.0*
- - - Insorta dopo la 20. settimana compiuta di *O21.2*

Gestosi

- Anamnesi personale → *Z87.5*
- EPH [edema-proteinuria-ipertensione] → *O14.9*
- - *O14.9*

Gettati → Incidente con: oggetti cadenti o
*W49.9!***Getto urinario → Disturbi del** *R39.1***Ghezzi-Zeviani → Encefalomiopatia mitocondriale di tipo** *G31.81***Ghiandola**

- Accessorie → Infezione gonococcica del tratto genitourinario inferiore con ascesso periuretrale e delle *A54.1*
- Apocrine mammarie → Metaplasia delle *N60.8*
- Bartolino
- - Ghiandola vestibolare maggiore] → *C51.0*
- - Non specificata → Malattia della *N75.9*
- -
- - - Altre malattie della *N75.8*
- - - Ascesso
- - - - *N75.1*
- - - - Gonococcico della *A54.1*
- - - Cisti della *N75.0*
- - Bulbouretrali → Tubercolosi delle *A18.1†, N51.8**
- - Cowper →
- - - Ascesso della *N34.0*
- - - Ascesso tubercolare della *A18.1†, N51.8**
- - - Tubercolosi della *A18.1†, N51.8**
- - Dotti salivari → Malformazioni congenite delle *Q38.4*
- - Dotto lacrimale → Tumore
- - - Benigno: *D31.5*
- - - Maligno: *C69.5*
- - Endocrino
- - - Malattie classificate altrove → Disturbi di altre *E35.8**
- - - Non

Ghiandola –Continuazione

- Endocrino –Continuazione
- - Non –Continuazione
- - - Classificata altrove → Tubercolosi delle *A18.8†, E35.8**
- - - Specificata → Tumore
- - - - Benigno: *D35.9*
- - - - Comportamento incerto o sconosciuto: *D44.9*
- - - - Maligno: *C75.9*
- - - Specificate → Tumore benigno: Altre *D35.7*
- - -
- - - Carcinoma in situ: Tiroide ed altre *D09.3*
- - - Malformazioni congenite di altre *Q89.2*
- - - Risultati anormali di esami per studi di funzionalità di altre *R94.7*
- - Ipofisario
- - Plus] → Sindrome DPG-plus [duplicazione della *Q87.0*
- - - Duplicazione della *Q89.2*
- - Lacrimale
- - Ittiosi - xerostomia] → Sindrome HELIX [Sindrome ipoidrosi - sbilancio elettrolitico - disfunzione della *Q87.8*
- - Salivari [ALSG] → Aplasia delle *Q10.4, Q38.4*
- -
- - - Altri disturbi di *H04.1*
- - - Atrofia di *H04.1*
- - - Ingrossamento cronico di *H04.0*
- - - Sifilide delle *A52.7†, H06.0**
- - Linfatiche → Tubercolosi delle *A18.2*
- - Littré → Ascesso: di *N34.0*
- - Mammario →
- - - Angiosarcoma del quadrante supero-interno della *C50.2*
- - - Cancro ereditario della mammella del quadrante supero-interno della *C50.2*
- - - Carcinoma metaplastico del quadrante supero-interno della *C50.2*
- - - O dotto salivare →
- - - Accessori: *Q38.4*
- - - Assenza *Q38.4*
- - - Atresia *Q38.4*
- - - Calcolo di *K11.5*
- - - Litiasi di *K11.5*
- - - Parauretrale →
- - - *D30.7*
- - - Tumore Maligno: *C68.1*
- - - Parotide → Carcinoma della *C07*
- - - Pilifere → Infiammazione delle *L73.9*
- - - Pineale →
- - - Coriocarcinoma della *C75.3*
- - - Disfunzione della *E34.8*
- - - Teratoma della *C40.9*
- - - Tumore
- - - - Benigno: Epifisi [*D35.4*
- - - - Comportamento incerto o sconosciuto: epifisi [*D44.5*

Ghiandola –Continuazione

- Pineale → –Continuazione
- - Tumore –Continuazione
- - - Maligno: Epifisi [*C75.3*
- - - Salivare
- - - Lesione sconfinante più Zona contigue → Carcinoma
- - - Esofago di tipo a *C15.8*
- - - Mammario di tipo a *C50.8*
- - - Maggiore, non specificata → Tumore benigno: *D11.9*
- - - Minore S.A.I. → *D10.3*
- - - Terzo
- - - Inferiore dell'esofago → Carcinoma di tipo a *C15.5*
- - - Medio dell'esofago → Carcinoma di tipo a *C15.4*
- - - Superiore dell'esofago → Carcinoma di tipo a *C15.3*
- - -
- - - Ascesso di *K11.3*
- - - Atrofia di *K11.0*
- - - Carcinoma
- - - - Capezzolo di tipo a *C50.0*
- - - - Esofago
- - - - - Addominale di tipo *C15.2*
- - - - - Cervicale di tipo *C15.0*
- - - - - Tipo *C15.9*
- - - - - Toracico di tipo *C15.1*
- - - - - Mammella, tipo *C50.9*
- - - - - Parte centrale della mammella di tipo a *C50.1*
- - - - - Prolungamento ascellare della mammella di tipo a *C50.6*
- - - - - Quadrante
- - - - - Infero-esterno della mammella di tipo a *C50.5*
- - - - - Infero-interno della mammella di tipo a *C50.3*
- - - - - Supero-esterno della mammella di tipo a *C50.4*
- - - - - Supero-interno della mammella di tipo a *C50.2*
- - - - - Fistola
- - - - - *K11.4*
- - - - - Congenita di *Q38.4*
- - - - - Ipertrofia di *K11.1*
- - - - - Lesione linfoepiteliale benigna di *K11.8*
- - - - - Mucocele di *K11.6*
- - - - - Salivari
- - - - - Maggiore
- - - - - Minori → *D37.0*
- - - - - Tumore
- - - - - Benigno: Altre *D11.7*
- - - - - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue delle *C08.8*
- - - - - Minori, sede non specificata → *C06.9*
- - - - - Non specificata → Malattia delle *K11.9*

Ghiandola –Continuazione

- Salivari –Continuazione
- - -
- - - Altre malattie delle *K11.8*
- - - Malattia da HIV con malattia delle *B23.8, K11.9*
- - - Mucoso ciste
- - - - Extravasazione *K11.6*
- - - - Ritenzione *K11.6*
- - - Tubercolosi delle *A18.8†, K93.8**
- - - Tumore epiteliale
- - - - Benigno delle *D11.9*
- - - - Maligno delle *C07*
- Sebacea – tumore
- - Benigno di: *D23*
- - Maligno di: *C44*
- Sottolinguale – Tumore
- - Epiteliale maligno della *C08.1*
- - Maligno: *C08.1*
- Sottomandibolare
- - IgG4-correlata – Malattia della *K11.2*
- - -
- - - Scialoadenite cronica sclerosante della *K11.2*
- - - Tumore
- - - - Epiteliale maligno della *C08.0*
- - - - Maligno: *C08.0*
- Sottomandibolare –
- - *D11.7*
- - Tumore epiteliale benigno della *D11.7*
- Sottomascellare –
- - Sublinguale –
- - - *D11.7*
- - Tumore
- - - Benigno della *D11.7*
- - - Epiteliale benigno della *D11.7*
- Sudoripare
- - Apocrina
- - - Non specificata – Malattia delle *L75.9*
- - - - Altri disturbi delle *L75.8*
- - - Eccrino
- - - Non specificati – Disturbi delle *L74.9*
- - - - Altri disturbi delle *L74.8*
- - Normali – Anidrosi generalizzata isolata con *L74.4*
- - S.A.I. – Disturbi delle *L74.9*
- - - tumore
- - - Benigno di: *D23*
- - - Maligno di: *C44*
- Surrenale
- - Con ipofunzione corticale – Sifilide delle *A52.7†, E35.1**
- - Meningococchi – Infiammazione emorragica delle *A39.1†, E35.1**
- - Non
- - - Specificata – Tumore Maligno: *C74.9*

Ghiandola –Continuazione

- Surrenale –Continuazione
- - Non –Continuazione
- - - Specificato – Disturbo della *E27.9*
- - - Sepsis meningococcica –
- - - Apoplessia delle *A39.1†, E35.1**
- - - Emorragia delle *A39.1†, E35.1**
- - -
- - - Altri disturbi specificati della *E27.8*
- - - Malformazioni congenite della *Q89.1*
- - - Sifilide delle *A52.7†, E35.1**
- - - Tubercolosi
- - - - *A18.7†, E35.1**
- - - Tumore maligno della *C74*
- - Tarsale – Ascenso della *H00.0*
- - Tiroide – Ferita aperta interessante la *S11.1*
- - Tracheobronchiali – Tubercolosi delle *A16.3*
- - Uretrale – Ascenso: (di *N34.0*
- - Vestibolare maggiore] – Ghiandola del Bartolino [*C51.0*

Ghiandolare

- Cistica – Iperplasia dell'endometrio: *N85.0*
- Endometrio – Iperplasia *N85.0*
- -
- - Cheilite *K13.0*
- - Febbre *B27*
- - Malattia da HIV con edema *B23.8, R59.9*
- - Tumefazioni *R59*

Ghiandoli mesenteriche – Tubercolosi delle*A18.3†, K93.0****Ghon**

- Confermato
- - Batteriologicamente – Focolaio di *A15.7*
- - Istologicamente – Focolaio di *A15.7*
- - Focolaio di *A16.7*

Ghosal – Displasia emato-diafisaria di*Q78.8, D61.9***GHR – Bassa statura da deficit parziale di***E34.3***GHRH] – Ipersecrezione pancreatica endocrina di: fattore di liberazione dell'ormone della crescita [***E16.8***GHSR – Bassa statura da deficit di***E34.3***Giallo***v./v.a. Febbre gialla*

- Fegato – atrofia o distrofia *K72*

- -

- - Albinismo oculocutaneo *E70.3*

- - Linfedema con unghie *L60.5*

- - Sindrome delle unghie *L60.5*

Giannotti-Crosti] – Acrodermatite papulosa dell'infanzia [*L44.4***Giapponese**

- Sette giorni – Febbre *A27.8*

- -

- - Encefalite

- - - *A83.0*

Giapponese –Continuazione

- - –Continuazione
- - Encefalite –Continuazione
- - - *B A83.0*
- - Tifo fluviale *A75.3*

Giardiasi [lambliasi] –*A07.1***Gibbo Pott –**

- *A18.0†, M49.09**
- *M49.0**

Gibbs*v./v.a. Xia-Gibbs***Giedion***v./v.a. Langer-Giedion
v./v.a. Schinzel-Giedion***Gierke***v./v.a. Van Creveld-Von Gierke***Gigante**

- Centrale – Granuloma a cellule *K10.1*
- Cervelletto – Glioblastoma a cellule *C71.6*
- Cervello – Glioblastoma a cellule *C71.0*
- Coda del pancreas – Tumore osteoclastico a cellule *C25.2*
- Collo del pancreas – Tumore osteoclastico a cellule *C25.7*
- Con polimialgia reumatica – Arterite a cellule *M31.5*
- Infantile – Emangioma *D18.00*
- Lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo – Glioblastoma a cellule *C71.8*
- Lobo frontale – Glioblastoma a cellule *C71.1*
- Lobo occipitale – Glioblastoma a cellule *C71.4*
- Lobo parietale – Glioblastoma a cellule *C71.3*
- Lobo temporale – Glioblastoma a cellule *C71.2*
- Mammella – Fibroadenoma *D24*
- Pancreas
- - Lesione sconfinante più Zona contigue –
- - - Carcinoma indifferenziato con cellule simil-osteoclastiche *C25.8*
- - - Tumore osteoclastico a cellule *C25.8*
- - - Tumore osteoclastico a cellule *C25.9*
- Periferico – Granuloma a cellule *K06.8*
- S.A.I. – Granuloma a cellule *K10.1*
- Simile osteoclasti – Carcinoma non differenziato
- - Coda del pancreas con cellule *C25.2*
- - Collo del pancreas con cellule *C25.7*
- - Corpo del pancreas con cellule *C25.1*
- - Pancreas con cellule *C25.9*
- - Testa del pancreas con cellule *C25.0*
- Tronco cerebrale – Glioblastoma a cellule *C71.7*
- -
- - Altra arterite a cellule *M31.6*
- - Astrocitoma subependimale a cellule *D43.2*
- - Epatite fetale o neonatale a cellule *P59.2*
- - Epulide a cellule *K06.8*

Gigante –Continuazione

- - -Continuazione
- - Gastrite ipertrofica *K29.6*
- - Glioblastoma cellule
- - - *C71.9*
- - Iperplasia renale e rene *Q63.3*
- - Malattia di Charcot-Marie-Tooth tipo 2, autosomica dominante, con assoni *G60.0*
- - Miocardite idiopatica a cellule *I40.8*
- - Miopatia in arterite a cellule *M31.6†, G73.7**
- - Neuropatia con assoni *G60.8*
- - Orticaria *T78.3*
- - Reticoloistiocitoma (a cellule *D76.3*
- - Sindrome
- - - Bernard-Soulier [sindrome delle piastrine *D69.1*
- - - Piastrine *D69.1*
- - Tiroidite: a cellule *E06.1*

Gigantica – Infezione da Fasciola *B66.3***Gigantismo**

- Cerebrale – *Q87.3*
- Costituzionale – *E34.4*
- Infantile familiare – *E22.0*
- Ipofisario –
- - *E22.0*
- - Acromegalia e *E22.0*
- -
- - *E22.0*
- - Esonfalo - macroglossia - *Q87.3*
- - Iperfunzione del lobo anteriore dell'ipofisi con *E22.0*

Gilbert

v./v.a. Fitzsimmons-McLachlan-Gilbert

Gilbert-Meulengracht – Sindrome di *E80.4***Gilford**

v./v.a. Hutchinson-Gilford

Gillespie – Sindrome di *G11.0***Ginecologico (generale) (di routine) – Esame *Z01.4*****Ginecomastia – *N62*****Ginnastica curativa – *Z50.1†*****Ginocchio**

- Altro – Lussazione del *S83.18*
- Caviglia – Amputazione traumatica tra il *S88.1*
- Distorsione legamento
- - Collaterale
- - - Peroneale [esterno] – Distorsione e distrazione del *S83.41*
- - - Tibiale [interno] – Distorsione e distrazione del *S83.42*
- - Crociato
- - - Anteriore – Distorsione e distrazione del *S83.51*
- - - Posteriore – Distorsione e distrazione del *S83.52*
- Gamba – Congelamento

Ginocchio –Continuazione

- Gamba – Congelamento –Continuazione
- - Con necrosi tessutale del *T34.7*
- - Superficiale del *T33.7*
- Lacerazione legamento
- - Collaterale
- - - Peroneale [esterno] – Distorsione e distrazione del *S83.43*
- - - Tibiale [interno] – Distorsione e distrazione del *S83.44*
- - Crociato
- - - Anteriore – Distorsione e distrazione del *S83.53*
- - - Posteriore – Distorsione e distrazione del *S83.54*
- Legamento
- - Capsulare –
- - - Altro
- - - Lesioni interne del *M23.87*
- - - Rotture spontanee di legamento(i) del *M23.67*
- - - Instabilità cronica del *M23.57*
- - Collaterale
- - - Esterno peroneale –
- - - - Altro
- - - - Lesioni interne del *M23.84*
- - - - Rotture spontanee di legamento(i) del *M23.64*
- - - - Instabilità cronica del *M23.54*
- - - Interno tibiale –
- - - - Altro
- - - - Lesioni interne del *M23.83*
- - - - Rotture spontanee di legamento(i) del *M23.63*
- - - - Instabilità cronica del *M23.53*
- - - Non specificato – Distorsione e distrazione del *S83.40*
- - Crociato
- - - Anteriore –
- - - - Altro
- - - - Lesioni interne del *M23.81*
- - - - Rotture spontanee di legamento(i) del *M23.61*
- - - - Instabilità cronica del *M23.51*
- - - Non specificato – Distorsione e distrazione del *S83.50*
- - - Posteriore –
- - - - Altro
- - - - Lesioni interne del *M23.82*
- - - - Rotture spontanee di legamento(i) del *M23.62*
- - - - Instabilità cronica del *M23.52*
- - - Non specificato –
- - - - Altro
- - - - Lesioni interne del *M23.89*
- - - - Rotture spontanee di legamento(i) del *M23.69*
- - - Instabilità cronica del *M23.59*

Ginocchio –Continuazione

- Localizzazione multiplo –
- - Altro
- - - Lesioni interne del *M23.80*
- - - Rotture spontanee di legamento(i) del *M23.60*
- - - Instabilità cronica del *M23.50*
- Lussazione
- - Laterale della tibia prossimale – Lussazione del *S83.14*
- - Mediale della tibia prossimale – Lussazione del *S83.13*
- - Posteriore della tibia prossimale – Lussazione del *S83.12*
- Non specificata
- - Altra e non specificata parte del menisco esterno – Lesione interna del *M23.96*
- - Corno posteriore del menisco esterno – Lesione interna del *M23.95*
- Legamento
- - Capsulare – Lesione interna del *M23.97*
- - - Collaterale
- - - - Esterno (peroneale) o corno anteriore del menisco esterno – Lesione interna del *M23.94*
- - - - Interno (tibiale) o altra e non specificata parte del menisco interno – Lesione interna del *M23.93*
- - - Crociato
- - - - Anteriore o corno anteriore del menisco interno – Lesione interna del *M23.91*
- - - - Posteriore o corno posteriore del menisco interno – Lesione interna del *M23.92*
- - - O menisco non specificato – Lesione interna del *M23.99*
- Localizzazioni multiple – Lesione interna del *M23.90*
- - - Lussazione del *S83.10*
- Ricurvo congenito – *Q68.2*
- Scatto – *M23.8*
- Unilaterale – Perdita di una gamba, sopra il *Z89.6*
- Valgo –
- - Congenito(a): *Q74.1*
- - Pseudoanodontia - ipoplasia mascellare - *K07.8, Q74.1*
- Varo – congenito(a): *Q74.1*
- -
- - *T84.15*
- - Altra borsite del *M70.5*
- - Amputazione traumatico
- - - Livello del *S88.0*
- - - Tra l'anca e il *S78.1*
- - Artrite cronica giovanile
- - - Con esordio sistemico, articolazioni del *M08.26*
- - - Forma pauciarticolare, articolazioni del *M08.46*
- - Artrofitia del *M23.4*
- - Ascesso tubercolare del *A18.0†, M01.16**

Ginocchio –Continuazione

- - - Continuazione
- - Complicanza meccanica di endoprotesi articolare: *T84.05*
- - Condropatia del *M23.89*
- - Contusione del *S80.0*
- - Corpo
- - - Articolare del *M23.4*
- - - Libero
- - - - *M23.4*
- - - - Endoarticolare del *M23.4*
- - - Risiformi del *M23.4*
- - CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di calcio diidrato], articolazioni del *M11.16*
- - Deformazione congenita del *Q68.2*
- - Dislocazione congenita del *Q68.2*
- - Distorsione
- - - Distrazione di altre e non specificate parti del *S83.6*
- - - Legamento mediale collaterale del *S83.42*
- - - Emartrosi
- - - Non traumatica dell'articolazione del *M25.06*
- - - Traumatica dell'articolazione del *S80.0*
- - - Escoriazione del *S80.81*
- - - Ferita aperta del *S81.0*
- - - Idrartrosi intermittente, articolazioni del *M12.46*
- - - Infiammazione tubercolare del *A18.0†, M01.16**
- - - Lassità dei legamenti del *M23.8*
- - - Lesione
- - - - Atto della cartilagine articolare del *S83.3*
- - - - Interna recidivante dell'articolazione del *M23.99*
- - - Recidivante
- - - - *M23.99*
- - - - Cartilagine del menisco del *M23.39*
- - - Lussazione congenita del *Q68.2*
- - - Malformazione congenita del *Q74.1*
- - - Necrosi cutanea e sottocutanea, non classificata altrove: gamba e *R02.06*
- - - Perdita di una gamba sotto il *Z89.5*
- - - Presenza di protesi del *Z96.65*
- - - Psoriasi con artrite giovanile dell'articolazione del *L40.5†, M09.06**
- - - Reumatismo fibroblastico dell'articolazioni del *M06.86*
- - - Sinovite villonodulare pigmentata, articolazioni del *M12.26*
- - - TBC [Tubercolosi] del *A18.0†, M01.16**
- - - Traumatismo
- - - - Schiacciamento del *S87.0*
- - - - Strutture multiple del *S83.7*

GINS1 – Immunodeficienza combinata da deficit di *D81.8***Giobbe – Sindrome di *D82.4*****Giocare d'azzardo – Scommettere e *Z72.8*****Gioco d'azzardo**

- Compulsivo - *F63.0*
- Patologico - *F63.0*

Giovane – Controllo di gravidanza di primipara molto *Z35.6***Giovanile**

v./v.a. Tipo di malattia

Girata corioide

- Retina - Iperornitinemina - atrofia *E72.4*
- - Atrofia *H31.2*

GIST

- Antro pilorico - Tumore stromale gastrointestinale [*C16.3*
- Cardias - Tumore stromale gastrointestinale [*C16.0*
- Colon - Tumore stromale gastrointestinale [*C18.9*
- Corpo dello stomaco - Tumore stromale gastrointestinale [*C16.2*
- Esofago - Tumore stromale gastrointestinale [*C15.9*
- Fondo dello stomaco - Tumore stromale gastrointestinale [TSGI, *C16.1*
- Grande curva dello stomaco - Tumore stromale gastrointestinale [*C16.6*
- Intestino tenue - Tumore stromale gastrointestinale [*C17.9*
- Peritoneo - Tumore stromale gastrointestinale [*C48.2*
- Piccola curva dello stomaco - Tumore stromale gastrointestinale [*C16.5*
- Pilo - Tumore stromale gastrointestinale [*C16.4*
- Più Zona contigue
- - Esofago - Tumore stromale gastrointestinale [*C15.8*
- - Stomaco - Tumore stromale gastrointestinale [*C16.8*
- - Stomaco - Tumore stromale gastrointestinale [*C16.9*
- Tumore stromale gastrointestinale
- - Appendice - *C18.1*
- - Cieco - *C18.0*
- - Colon ascendente - *C18.2*
- - Colon discendente - *C18.6*
- - Colon trasverso - *C18.4*
- - Colon, lesione sconfinante a più zone contigue - *C18.8*
- - Digiuno - *C17.1*
- - Diverticolo di Meckel - *C17.3*
- - Duodeno - *C17.0*
- - Esofago
- - - Addominale - *C15.2*
- - - Cervicale - *C15.0*
- - - Toracico - *C15.1*
- - - - *C15.9*
- - Flessura
- - - Destra del colon - *C18.3*
- - - Sinistra del colon - *C18.5*
- - Giunzione

GIST –Continuazione

- Tumore stromale gastrointestinale –Continuazione
- - Giunzione –Continuazione
- - - Duodeno-digiunale - *C17.8*
- - - Retto-sigmoidea - *C19*
- - Ile - *C17.2*
- - Retto - *C20*
- - Sigma - *C18.7*
- - Terzo
- - - Inferiore dell'esofago - *C15.5*
- - - Medio dell'esofago - *C15.4*
- - - Superiore dell'esofago - *C15.3*

Gitelman – Sindrome di *N15.8***Giugulare**

v./v.a. Vena giugulare

- - Trombosi delle vene *I82.81*

Giunto pieloureterale – Pielonefrite cronica associato

- Anomalia *N11.1*
- Ingincchiamento di *N11.1*
- Ostruzione *N11.1*
- Restringimento *N11.1*

Giunzionale

- Con atresia pilorica - Epidermolisi bollosa *Q81.8, Q40.8*
- Generalizzato
- - Gravis - Epidermolisi bollosa *Q81.1*
- - Intermedia - Epidermolisi bollosa *Q81.8*
- - Inversa - Epidermolisi bollosa *Q81.8*
- - Localizzata, tipo non-Herlitz] - JEB-nH loc [Epidermolisi bollosa *Q81.8*
- - Orofaringe - Regione *C10.8*
- - Tipo
- - Herlitz [JEB-H] - Epidermolisi bollosa *Q81.1*
- - Herlitz-Pearson - Epidermolisi bollosa *Q81.1*
- - Non-Herlitz [JEN-nH] - Epidermolisi bollosa *Q81.8*
- - -
- - Depolarizzazione prematura *I49.2*
- - Tachicardia
- - - Ectopica *I47.1*
- - - Parossistica): *I47.1*

Giunzione

- Anoretale - *C21.8*
- Cardio-esofageo -
- - *C16.0*
- - Carcinoma a cellule squamose della *C16.0*
- - Cervico vaginale -
- - Adenosarcoma della *C53.8*
- - Carcinoma a cellule chiare della *C53.8*
- - Carcinoma adenoide cistico della *C53.8*
- - Carcinoma basocellulare adenoide della *C53.8*
- - Carcinoma neuroendocrino scarsamente differenziato della *C53.8*

Giunzione –Continuazione

- Cervico vaginale -> -Continuazione
- - Leiomiosarcoma della C53.8
- - Rabbdomiosarcoma della C53.8
- - Tumore a cellule germinali della C53.8
- Cervicotrocanterica -> S72.05
- Condrocostale [Tietze] -> Sindrome della M94.0
- Duodeno digiunale
- - Sindrome di Lynch -> Carcinoma della C17.8
- - -
- - - Adenocarcinoma della C17.8
- - - Carcinoma a cellule squamose della C17.8
- - - GIST [tumore stromale gastrointestinale] della C17.8
- - - Leiomiosarcoma della C17.8
- Gastro esofageo ->
- - C16.0
- - Carcinoma a cellule squamose della C16.0
- Muscolo tendinea non traumatica -> Rottura alla M66.5
- Pelviureterale ->
- - C65
- - Idronefrosi con ostruzione della N13.0
- - Pielonefrite cronica associato
- - - Anomalia N11.1
- - - Inguinocchiamento di N11.1
- - - Ostruzione N11.1
- - - Restrangimento N11.1
- Pielo-ureterica -> Occlusione congenita di: Q62.1
- Retto sigmoideo ->
- - D37.5
- - Carcinoma in situ: D01.1
- - GIST [tumore stromale gastrointestinale] della C19
- - Tumore benigno: D12.7
- Rettosigmoidea -> T18.5

Giustapposizione delle appendici atriali -> Q20.8**GJC2-related congenital primary lymphedema -> Q82.09****Glabellare anormale -> Riflesso R29.2****Glande ->**

- Adenocarcinoma del C60.1
- Candidosi del B37.4†, N51.2*
- Carcinoma a cellule squamose del C60.1
- Gonorrea del A54.0†, N51.2*
- Ipospadia: del Q54.0
- Micosi da mughetto del B37.4†, N51.2*
- Tumore Maligno: C60.1

Glanzmann -> Malattia di D69.1**Glaucoma**

- Altre malattie classificate altrove -> H42.8*
- Amiloidosi -> E85.9†, H42.0*

Glaucoma –Continuazione

- Angolo chiuso primario stato residuale
- - Acuto -> H40.2
- - Cronico -> H40.2
- - Intermittente -> H40.2
- - Protratta -> H40.2
- Aniridia -> Q13.1†, H42.8*
- Apnea -> Sindrome H40.9, G47.39
- Assenza dei seni frontali -> Sindrome da microcornea- Q15.0, Q13.4
- Assoluto -> H44.5
- Blocco pupillare -> H40.2
- Congenito
- - Fibrosi epatica - rene policistico -> Diabete neonatale - ipotiroidismo congenito -> Q87.8
- - -
- - - Q15.0
- - - Macroftalmia in Q15.0
- Corso di sindrome di Lowe -> E72.0†, H42.0*
- Disturbo del metabolismo non classificato altrove -> E88.9†, H42.0*
- Ectopia - sferofachia - rigidità articolare - bassa statura] -> Sindrome GEMSS [Q87.1
- Facolitico -> H40.5
- Giovanile -> Q15.0
- Infantile -> Q15.0
- Malattia endocrino
- - Non classificata altrove -> E34.9†, H42.0*
- - Nutrizionali e metaboliche classificate altrove -> H42.0*
- Neonato -> Q15.0
- Neovascolare
- - Retinopatia diabetica
- - - Diabete mellito di tipo 1 -> E10.30†, H36.0*
- - - Diabete mellito di tipo 2 -> E11.30†, H36.0*
- - - -> E14.30†, H36.0*
- - -> H40.5
- Non specificato -> H40.9
- PEX [Glaucoma da pseudoesfoliazione] -> H40.1
- Primario
- - Angolo
- - - Aperto -> H40.1
- - - Chiuso -> H40.2
- - Chiusura d'angolo -> H40.2
- - Stato residuale
- - - Capsulare con pseudoesfoliazione del cristallino -> H40.1
- - - Cronico semplice -> H40.1
- - - Pigmentario -> H40.1
- - - Pressione bassa -> H40.1
- Pseudoesfoliazione] -> Glaucoma PEX [H40.1
- Ritardo mentale -> Paraplegia spastica -> G11.4
- Secondario

Glaucoma –Continuazione

- Secondario -> -Continuazione
- - Altri disturbi oculari -> H40.5
- - Farmaci -> H40.6
- - Infiammazione oculare -> H40.4
- - Pressione venosa episclerale aumentata -> H40.5
- - Trauma oculare -> H40.3
- - -> Megalocornea - sferofachia -> Q15.8
- - Sifilitico -> A52.7†, H42.8*
- Sindrome di Rieger -> Q13.8†, H42.8*
- Traumatico da trauma da parto -> P15.3
- Tubercolare -> A18.5†, H42.8*
- -
- - Altro H40.8
- - Cheratogloblo congenito con Q15.0
- - Cicatrizzazione postchirurgica del H59.8
- - Degenerazione retinica - microftalmia -> H35.5†, H42.8*, Q11.2
- - Macrocorno con Q15.0
- - Megalocorno con Q15.0
- - Sindrome cataratta- Q12.0, H40.9
- - Sospetto di H40.0

Glaucomatociclitica ->

- Malattia della crisi H40.4
- Sindrome di Posner-Schlossmann [crisi H40.4

Glaucomatose sottocapsulari [glaucomatous flecks] -> Opacità H26.2**Glaucomatous flecks] -> Opacità glaucomatose sottocapsulari [H26.2****Glaudemans -> Ipomagnesemia isolata autosomica dominante, tipo E83.4****Glenoideo**

- Alterazione degenerativa della spalla -> Lesione del labbro M75.6
- Collo della scapola -> Frattura della scapola: Cavità S42.14
- Non classificata come traumatica -> Lesione del labbro M75.6
- Spalla -> Lesione del labbro S43.4

Glenomeroale (superiore) (medio) (inferiore) -> Legamento S43.4**Glicemia -> Aumento della R73****Glicerinaldeide-3-fosfato deidrogenasi ->**

- Anemia da deficit di D55.2
- Anemia emolitica da carenza di D55.2

Glicerolo-chinasi -> Deficit isolato di E74.8**Glicina**

- Amidinotransferasi -> Deficit di l-Arginina: E72.8
- -

- - Disturbi del metabolismo della E72.5

- - Encefalopatia da E72.5

- - Malattia del metabolismo della E72.5

Glicina N-metiltransferasi -> lpermetioninemia da deficit di E72.1**Glicinuria -> E72.0**

Glicogenica

- Diffusa → Epatomegalia *E74.0†, K77.8**
- -
- - Epatonefromegalia *E74.0*
- - Miopatia in tesaurismosi *E74.0†, G73.6**
- - Tesaurismosi *E74.0*

Glicogenina → Malattia da deposito di glicogeno con cardiomiopatia grave da deficit di *E74.0†, I43.1****Glicogeno**

- Con
- - Cardiomiopatia grave da deficit di glicogenina → Malattia da deposito di *E74.0†, I43.1**
- - Maltasi acida normale → Malattia da accumulo lisosomiale di *E74.0*
- - Cuore → Malattia da deposito di *E74.0†, I43.1**
- Deficit
- - Enzima ramificante del glicogeno, forma neuromuscolare perinatale fatale → Malattia da deposito di *E74.0*
- - Fosfoglicerato chinasi 1 → Malattia da deposito di *E74.0*
- - Glicogeno fosforilasi muscolare → Malattia da deposito di *E74.0*
- - Glucosio-6-fosfatasi → Malattia da deposito di *E74.0*
- - Maltasi acida → Malattia da deposito di *E74.0*
- Dovuto deficit
- - Aldolasi A → Malattia da deposito di *E74.0*
- - Fosfoglicerato mutasi → Malattia da deposito di *E74.0†, G73.6**
- Fegato
- - Reni → Malattia da deposito di *E74.0*
- - → Infiltrazione di *E74.0†, K77.8**
- Forma neuromuscolare perinatale fatale → Malattia da deposito di glicogeno da deficit dell'enzima ramificante del *E74.0*
- Fosforilasi
- - Epatica → Glicogenosi da deficit di *E74.0*
- - Muscolare →
- - - Glicogenosi da deficit di *E74.0*
- - - Malattia da deposito di glicogeno da deficit di *E74.0*
- Sintasi epatico →
- - Deficit di *E74.0*
- - GSD da deficit di *E74.0*
- Tipo
- - 4
- - - Forma
- - - - Epatica progressiva → Malattia da deposito di *E74.0*
- - - - Neuromuscolare
- - - - - Adulto → Malattia da deposito di *E74.0*
- - - - - Infantile → Malattia da deposito di *E74.0*
- - - - - Forma
- - - - - Combinata epatica e miopatica infantile della malattia da deposito di *E74.0*

Glicogeno → Continuazione

- Tipo → Continuazione
- - 4 → Continuazione
- - - → Forma → Continuazione
- - - - Neuromuscolare perinatale fatale della malattia da deposito di *E74.0*
- - 9B → Malattia da deposito di *E74.0*
- - 9D → GSD [Malattia da deposito di *E74.0*
- -
- - Cardiomegalia in malattia da deposito di *E74.0†, I43.1**
- - Cardiomiopatia ipertrofica fatale congenita da malattia da accumulo di *E74.0†, I43.1**
- - Forma
- - - Epatica non progressiva di glicogenosi da deficit dell'enzima ramificante del *E74.0*
- - - Neuromuscolare perinatale fatale del deficit di GBE [Enzima ramificante il *E74.0*
- - GSD
- - Deficit enzima
- - - Deramificante il *E74.0*
- - - - Ramificante il *E74.0*
- - - Malattia da deposito di *E74.0*
- - Infiltrazione di *E74.0*
- - Malattia renale tubulo-interstiziale in malattia da deposito di *E74.0†, N16.3**
- - Pielonefrite in malattia da deposito di *E74.0†, N16.3**

Glicogenosi

- Bickel-Fanconi → *E74.0*
- Cardiaco →
- - *E74.0*
- - *E74.0†, I43.1**
- Con cirrosi epatica → *E74.0*
- Deficit
- - Aldolasi A → *E74.0*
- - Beta-enolasi muscolare → *E74.0*
- - Enzima ramificante del glicogeno → Forma epatica non progressiva di *E74.0*
- - Fosfofruttochinasi muscolare → *E74.0*
- - Fosfoglucomutasi → GSD [*E74.0*
- - Fosforilasi chinasi
- - - Epatica e muscolare → *E74.0*
- - - → *E74.0*
- - Glicogeno fosforilasi
- - - Epatica → *E74.0*
- - - Muscolare → *E74.0*
- - GLUT2 → *E74.0*
- - LAMP2 → *E74.0*
- - Lattato deidrogenasi → *E74.4*
- - PhK → *E74.0*
- Epatorenale → *E74.0*
- Interstiziale polmonare → *P22.8*
- Tipo
- - 2, a esordio infantile → *E74.0*
- - 4
- - Forma

Glicogenosi → Continuazione

- Tipo → Continuazione
- - 4 → Continuazione
- - - Forma → Continuazione
- - - Epatica non progressiva → *E74.0*
- - - Neuromuscolare infantile → *E74.0*
- - - → Forma neuromuscolare perinatale fatale della *E74.0*
- - 15 → *E74.0†, I43.1**
- -
- - *E74.0*
- - Sindrome di Wagner-Parnas [Forma epatica della *E74.0*

Glicole

- Etilenico → Effetto tossico del *T52.3*
- → Effetto tossico del *T52.3*

Glicolica → Aciduria *E74.8***Glicolipoidea → Lipidosi *E75.2*****Glicolitico →**

- Anemia dovuta a difetti degli enzimi *D55.2*
- Disturbo dell'enzima *E74.8*

Glicolo → Solventi: *L24.2***Glicopeptidici**

- Chinoloni streptogramine o oxazolidinoni
- - Sensibile a oxacillina o meticillina → Staphylococcus aureus resistente ad antibiotici *U80.01!*
- - → Staphylococcus aureus resistente a oxacillina o meticillina ed eventualmente a antibiotici *U80.00!*
- Con elevato resistenza aminoglicosidi → Enterococcus
- - Faecalis resistente ad antibiotici *U80.20!*
- - Faecium resistente ad antibiotici *U80.30!*
- Oxazolidinoni o streptogramine → Enterococcus
- - Faecalis resistente ad antibiotici *U80.20!*
- - Faecium resistente ad antibiotici *U80.30!*
- → Enterococcus
- - Faecalis resistente
- - - Antibiotici *U80.20!*
- - - Oxazolidinoni o con elevata resistenza agli aminoglicosidi e senza resistenza agli antibiotici *U80.21!*
- - Faecium resistente
- - - Antibiotici *U80.30!*
- - - Oxazolidinoni o streptogramine, o con elevata resistenza agli aminoglicosidi senza resistenza agli antibiotici *U80.31!*

Glicoproteina

- Carente carboidrati
- Tipo II → Sindrome delle *E77.8*
- - → Sindrome delle *E77.8*
- Deficit
- - NGLY1 → Difetto congenito della biosintesi della *E77.8*
- - PIGG → Difetto congenito della biosintesi della *E77.8*

Glicoproteina –Continuazione

- Deficit –Continuazione
- - PIGM → Difetto congenito della biosintesi della E77.8
- Non specificato → Disturbo del metabolismo delle E77.9
- Ricca in istidina (poli-L) → Trombofilia ereditaria da deficit congenito di D68.5
- -
- - Altri disturbi del metabolismo della E77.8
- - Difetti della degradazione delle E77.1
- - Disturbo del metabolismo delle E77.1

Glicosaminoglicano

- Non specificato → Disturbo del metabolismo dei E76.9
- - Altri disturbi del metabolismo dei E76.8

Glicosidi cardiotossici e farmaci con azione simile → Avvelenamento: T46.0**Glicosilazione**

- COG2-correlato → Disturbo congenito della E77.8
- PGM3-correlato → Disturbo congenito della E77.8
- Proteina N → Disturbo della E77.8
- - Disturbo congenito della E77.8

Glicosuria

- Renale
- - Familiare → E74.8
- - - Cataratta giovanile - microcornea - E88.8
- - R81

Glicosurico

v./v.a. nefrotico-glicosurico

Glioblastoma

- Cellule gigante
- - Cervelletto → C71.6
- - Cervello → C71.0
- - Lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo → C71.8
- - Lobo frontale → C71.1
- - Lobo occipitale → C71.4
- - Lobo parietale → C71.3
- - Lobo temporale → C71.2
- - Tronco cerebrale → C71.7
- - -
- - - C71.9
- Cervelletto → C71.6
- Cervello → C71.0
- Encefalo → C71.9
- Ependimale → C71.9
- Lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo → C71.8
- Lobo frontale → C71.1
- Lobo occipitale → C71.4
- Lobo parietale → C71.3
- Lobo temporale → C71.2
- Multiforme → C71.9
- Sistema nervoso → C72.9
- Tronco cerebrale → C71.7

Glioblastoma –Continuazione

- Ventricolo cerebrale → C71.5

Glioependimale/ependimale → Cisti Q04.6**Glioma**

- Angiocentrico → C71.9
- Cervello → C71.9
- Cordoide → C71.5
- Maligno
- - Cervelletto → C71.6
- - Cervello, lesione sconfinante a più zone contigue → C71.8
- - Lobo frontale → C71.1
- - Lobo occipitale → C71.4
- - Lobo parietale → C71.3
- - Lobo temporale → C71.2
- - Occhio → C69.9
- - - C71.9
- - Nasale → Q30.8
- - Pontino intrinseco diffuso → C71.7
- - Tronco cerebrale → C71.7
- - Vie ottiche → D33.3
- - - C71.9

Gliomatosis cerebri → C71.0**Glioneurale papillare → Tumore D43.2****Glioneuronale formante rosette → Tumore D43.2****Gliosarcoma**

- Cervelletto → C71.6
- Cervello → C71.0
- Lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo → C71.8
- Lobo frontale → C71.1
- Lobo occipitale → C71.4
- Lobo parietale → C71.3
- Lobo temporale → C71.2
- Tronco cerebrale → C71.7
- - C71.9

Gliosi epiretinica → H35.38**Gliossilato**

v./v.a. alanina-gliossilato

Globale

- Alopecia - macrocefalia - dismorfismi facciali - anomalie strutturali del cervello → Sindrome ritardo dello sviluppo Q87.8
- Altro tipo → Disturbi evolutivi F84.8
- Anomalia
- - Neurooftalmologiche - crisi epilettiche - disabilità intellettiva → Sindrome ritardo dello sviluppo Q87.8
- - Vista, atrofia cerebellare progressiva e ipotonia del tronco → Sindrome da ritardo dello sviluppo G31.88
- Cisti polmonari, iperaccrecimento e tumore di Wilms → Sindrome da ritardo dello sviluppo C64, Q87.3
- Dismorfismi facciali - appendice caudale sacrale legata all'X → Sindrome disabilità intellettiva - ritardo dello sviluppo Q87.8
- Non specificato → Disturbo evolutivo F84.9

Globale –Continuazione

- Osteopenia - difetti ectodermici → Ritardo dello sviluppo Q87.8
- Sviluppo → Neuropatia autonoma e sensoriale ereditaria con ipoacusia neurosensoriale e ritardo G60.8, H90.5
- Transitorio con remissione completo entro
- - 1 a 24 ore → Amnesia G45.42
- - Meno di 1 ora → Amnesia G45.43
- -
- - Insufficienza cardiaca I50.01
- - Sindrome
- - - Atrofia ottica - atassia - neuropatia periferica - ritardo dello sviluppo G31.81
- - - Bassa statura - brachidattilia - obesità - ritardo dello sviluppo Q87.1
- - - Cataratta congenita-grave epatopatia neonatale-ritardo dello sviluppo Q87.8
- - - Crisi epilettiche a esordio precoce - anomalie degli arti distali - dismorfismi facciali - ritardo dello sviluppo Q87.0

Globo

- Isterico → psicogeno(a): Disfagia, compreso il F45.8
- Oculare
- - Con corpo estraneo → Ferita penetrante del S05.5
- - Malattie classificate altrove → Altri disturbi del corpo vitreo e del H45.8*
- - Non specificato → Disturbo del H44.9
- - S.A.I. → Spostamento (laterale) del H05.2
- - Senza corpo estraneo → Ferita penetrante del S05.6
- - Tessuti orbitali → Contusione del S05.1
- - -
- - - C69.9
- - - Altro Disturbo
- - - - H44.8
- - - - Degenerativi del H44.3
- - - Atrofia del H44.5
- - - Corpo estraneo magnetico ritenuto (di vecchia data) in: parete posteriore del H44.6
- - - Corrosione provocante la rottura e la distruzione del T26.7
- - - Lussazione del H44.8
- - - Malattie degenerative del H44.5
- - - Ustione provocante la rottura e la distruzione del T26.2

Globoidi → Leucodistrofia a cellule E75.2**Globuli**

- Bianco
- - Non
- - - Classificate altrove → Anormalità dei R72
- - - Specificato → Disturbo dei D72.9
- - - Altri disturbi specificati dei D72.8
- - Rossi → Anomalie dei R71

Globulina

- AC
- - Plasmatica → Deficit di D68.22

Globulina –Continuazione

- AC –Continuazione
- - - Deficit ereditario di *D68.22*
- Legante il cortisolo
- - Transcortina) – Anormalità della *E27.8*
- - - Deficit della *E27.8*
- - Anormalità delle *R77.1*

Glomangiosarcoma – C49.9**Glomerulare**

v./v.a. Tipo di malattia

Glomeruloalinosi diabetica extracapillare

- Diabete mellito di tipo 1 – *E10.20†, N08.3**
- Diabete mellito di tipo 2 – *E11.20†, N08.3**
- - *E14.20†, N08.3**

Glomerulonefrite

- Amiloidosi – *E85.9†, N08.4**
- Coagulazione intravasale disseminata – *D65.1†, N08.2**
- Crioglobulinemia – *D89.1†, N08.2**
- Cytomegalovirus – *B25.88†, N08.0**
- Deficit di lecitina-colesterolo aciltransferasi – *E78.6†, N08.4**
- Diabetica
- - Diabete mellito di tipo 1 – *E10.20†, N08.3**
- - Diabete mellito di tipo 2 – *E11.20†, N08.3**
- - *E14.20†, N08.3**
- Endocardite batterica subacuta – *I33.0†, N08.8**
- Granulomatoso
- - Con poliangeite – *M31.3†, N08.5**
- - Wegener – *M31.3†, N08.5**
- Habitus marfanoide – Sindrome da microcefalia – *Q87.8*
- IgA con formazione a mezzaluna – *N02.7*
- Lupus eritematoso sistemico
- - Età infantile – *M32.1†, N08.5**
- - *M32.1†, N08.5**
- Macroglobulinemia di Waldenström – *C88.00†, N08.1**
- Membranoproliferativa – Sindrome dell'ipotricosi con linfedema, telangectasia e *Q87.8*
- Membranosa idiopatica – *N05.2*
- Mieloma multiplo – *C90.00†, N08.1**
- Panarterite nodosa – *M30.0†, N08.5**
- Pauci-immune – *N01.7*
- Plasmodium malariae – *B52.0†, N08.0**
- Porpora
- - Schoenlein-Henoch – *D69.0†, N08.2**
- - Trombotica trombocitopenica – *M31.1†, N08.5**
- Proliferativa diffusa in lupus eritematoso sistemico – *M32.1†, N08.5**
- S.A.I. – *N05*
- Sclerosante diffusa non specificata – *N18.9*
- Sepsì – *A41.9†, N08.0**
- Sepsì streptococcica – *A40.9†, N08.0**
- Sindrome

Glomerulonefrite –Continuazione

- Sindrome –Continuazione
- - Defibrinazione – *D65.9†, N08.2**
- - Emolitico-uremica – *D59.3†, N08.2**
- Strongiloidiasi – *B78.9†, N08.0**
- -
- - Acuta: *N00*
- - Cronica: *N03*
- - Rapidamente progressiva: *N01*

Glomerulopatia

- Anomalie del collagene, tipo 3 – *N07.6*
- Fibrillare non amiloide – *N03.8*
- Fibronectina – *N07.6*
- Immunotattoide – *N03.6*
- Lipoproteinica – *N07.8*
- Membranosa idiopatica – *N05.2*

Glomerulosclerosi

- Diabetica
- - Diabete mellito di tipo 1 – *E10.20†, N08.3**
- - Diabete mellito di tipo 2 – *E11.20†, N08.3**
- - Extracapillare – *E14.20†, N08.3**
- - Intercapillare – *E14.20†, N08.3**
- Segmentale focale – Sindrome nefrosica idiopatica steroide-sensibile con *N04.1*
- - Diabete mellito con *E14.20†, N08.3**

Glomico – Tumore D18.00**Glomo**

- Aortico altro
- - Paragangli – Tumore
- - - Benigno: *D35.6*
- - - Comportamento incerto o sconosciuto: *D44.7*
- - Paragangliomi – Tumore Maligno: *C75.5*
- Carotideo – Tumore
- - Benigno: *D35.5*
- - Comportamento incerto o sconosciuto: *D44.6*
- - Maligno: *C75.4*

Glomovenosa – Malformazione D18.00**Glossite**

- Areata esfoliativa – *K14.1*
- Aspergillus – *B44.8*
- Atrofica – *K14.4*
- Cytomegalovirus – *B25.88†, K93.8**
- Interstiziale luetica – *A52.7†, K93.8**
- Migrante benigna – *K14.1*
- Möller-Hunter da deficit di vitamina B – *E53.9†, K93.8**
- Pellagra – *E52†, K93.8**
- Romboide mediana – *K14.2*
- -
- - *K14.0*
- - Anemia pernicioza con *D51.0*

Glossodinia – K14.6**Glossopiglottiche – Plica o pliche C10.1****Glossofaringeo**

v./v.a. Nervo glossofaringeo

- -
- - Nevralgia *G52.1*
- - Sindrome *G24.0*

Glossopalatina – Anchilosi Q87.5**Glossopatia S.A.I. – K14.9****Glossopirosi – K14.6****Glottica**

- Confermata batteriologicamente o istologicamente – Tubercolosi *A15.5*
- Laringe cartilagine tiroideo –
- - Agnesia della cartilagine cricoide, dell'epiglottide della *Q31.8*
- - Assenza della cartilagine cricoide, dell'epiglottide della *Q31.8*
- - Atresia della cartilagine cricoide, dell'epiglottide della *Q31.8*
- -
- - Edema: della *J38.4*
- - Membrana della laringe: *Q31.0*
- - Paralisi della *J38.0*
- - Tubercolosi *A16.4*
- - Tumore neuroendocrino maligno della *C32.0*

GLRX5-correlata – Anemia sideroblastica D64.0**Glucagone –**

- Iperplasia delle cellule endocrine pancreatiche con eccesso di *E16.3*
- Ipersecrezione di *E16.3*

Glucagonoma

- Benigno del pancreas – *D13.7*
- Incerto – *D37.70*
- Pancreatico incerto – *D37.70*
- - *C25.4*

Glucosamili – Diarrea cronica da deficit di E74.3**Glucocerebrosidasi – Deficit di E75.2****Glucocinasasi –**

- Iperinsulinismo da deficit di *E16.1*
- Ipoglicemia iperinsulinemica da deficit di *E16.1*

Glucocorticoide-rimediabile – Aldosteronismo E26.0**Glucocorticoidi**

- Analoghi sintetici – Avvelenamento: *T38.0*
- Uso topico – *T49*
- -
- - Deficit familiare di *E27.1*
- - Ipertensione sensibile ai *E26.0*
- - Resistenza ai *E25.8*
- - Sindrome da resistenza generalizzata ai *E25.8*

Glucosio-fosfo-aminico – Diabete E72.0**Glucoglicinuria – E72.5****Gluconeogenesi – Disturbi del metabolismo dei piruvati e della E74.4**

Glucosamina N-acetil-6-sulfatasi ~ Deficit di E76.2**Glucosaminide**

v./v.a. eparan-alfa-glucosaminide

Glucosidasi 1 ~ Deficit di E77.8**Glucosiltransferasi**

- 1 ~ Deficit di E77.8

- 2 ~ Deficit di E77.8

Glucosio ~

- Anormalità del test di tolleranza al R73.0

- Malattia del trasporto del E74.8

- Ridotta tolleranza al R73.0

Glucosio-6-fosfatasi ~ Malattia da deposito di glicogeno da deficit di E74.0**Glucosio-6-fosfato deidrogenasi**

- Classe I ~ Deficit di D55.0

- G6PD] ~ Deficit di E74.8

Glucosio-fosfato isomerasi ~ Anemia emolitica da deficit di D55.2**Glucosio-galattosio**

- Congenita ~ Intolleranza a E74.3

- ~ Malassorbimento di E74.3

Glucosio-6-Fosfato Deidrogenasi [G-6-PD] ~ Anemia da deficit di D55.0**Glucosuria renale familiare ~ E74.8****Glucuronosiltransferasi**

- Tipo

- - 1 ~ Deficit di bilirubina uridina-difosfato E80.5

- - 2 ~ Deficit di bilirubina uridina-difosfato E80.5

- ~ Deficit

- - E80.5

- - Bilirubina uridina-difosfato E80.5

Glue ear] ~ Orecchio colloso [H65.3**GLUT1 ~ Encefalopatia da deficit di E74.8†, G94.30*, G40.4****GLUT2 ~**

- Glicogenosi da deficit di E74.0

- GSD da deficit di E74.0

Glutamina

- Sintetasi ~

- - Deficit ereditario di E72.8

- - Disgenesia cerebrale congenita da deficit di E72.8

- ~ Disturbo del metabolismo della E72.8

Glutaminasi ~

- Atassia spastica associata a disartria da deficit di E72.8, G11.8

- Encefalopatia epilettica neonatale da deficit di E72.8, G40.4

Glutammato formiminotransferasi ~ Deficit di E70.8**Glutammato-aspartato ~ Errore nel trasporto di E72.0****Glutaraciduria ~ E72.3****Glutarica tipo**

- 1 ~

- - Acidemia E72.3

Glutarica tipo ~Continuazione

- 1 ~ ~Continuazione

- - Aciduria E72.3

- 2 ~

- - Acidemia E71.3

- - Aciduria E71.3

- 3 ~ Aciduria E72.3

Glutaricaciduria

v./v.a. Idrossi-metil-glutaricaciduria

Glutaril-CoA

- Deidrogenasi ~ Deficit di E72.3

- Ossidasi ~ Deficit di E72.3

Glutazione

- Reduttasi ~ Anemia emolitica da deficit di D55.1

- Sintetasi ~ Anemia da deficit di D55.1

- ~

- - Anemia dovuta ad altri disturbi del metabolismo del D55.1

- - Basso livello di R79.8

Glutationuria ~ E72.8**Glutea ~**

- C49.5

- R02.05

- Ascesso cutaneo, foruncolo o favo della regione L02.3

- Basalioma dei C44.59

- Dorso [ogni parte, esclusi R02.04

- Regione L02.3

- Tendinite M76.0

Glutine

- Non celiaca ~ Sensibilità al K90.4

- ~

- - Enteropatia da sensibilità al K90.0

- - Intolleranza al K90.0

GM [Gamma marker] ~ Gangliosidosi E75.1**GM1**

- Età adulta ~ Gangliosidosi E75.1

- Giovanile ~ Gangliosidosi E75.1

- Infantile ~ Gangliosidosi E75.1

- Tipo

- - 1 ~ Gangliosidosi E75.1

- - 2 ~ Gangliosidosi E75.1

- - 3 ~ Gangliosidosi E75.1

- ~ Gangliosidosi: E75.1

GM2

- Adulto ~ Gangliosidosi E75.0

- Giovanile ~ Gangliosidosi E75.0

- S.A.I. ~ Gangliosidosi E75.0

- Variante 0 ~ Gangliosidosi E75.0

- ~ Gangliosidosi E75.0

GM2-gangliosidosi variante

- AB ~ E75.0

- B, B1 ~ E75.0

GM3

- Sintasi ~ Deficit di E77.8

GM3 ~Continuazione

- ~ Gangliosidosi

- - E75.1

Gnatodiafisaria ~ Displasia Q78.8**Gnatostomiasi ~ B83.1****Gobba**

- Pott ~ A18.0†, M49.09*

- Quale postumo di rachite ~ E64.3, M40.29

Gocce di miele ~ Distrofia corneale a H18.5**Godimento sessuale ~ Avversione sessuale e mancanza di F52.1****Goffo ~ Sindrome del bambino F82****Gola**

- Acuto ~ mal di J02

- Cronica ~ Faringite (Mal di J31.2

- Non classificato altrove ~ Traumatismo della S19.9

- S.A.I. ~ T17.2

- ~

- - Altri e non specificati traumi superficiali della S10.1

- - Antinfettivi per l'orecchio, il naso e la T49.6

- - Contusione della S10.0

- - Dolore alla R07.0

- - Emorragia della R04.1

- - Risultati anormali in: raschiamenti alla R84

Golabi

v./v.a. Simpson-Golabi-Behmel

Golabi-Ito-Hall ~ Ritardo mentale legato all'X, tipo Q87.8**Goldberg**

v./v.a. Shprintzen-Goldberg

Goldberg-Shprintzen ~

- GOSHS [Sindrome da megacolon di Q87.8

- Sindrome da megacolon di Q87.8

Goldblatt

v./v.a. Wallis-Zieff-Goldblatt

- ~

- - Condrodisplasia di Q78.8

- - Rene di I70.1

Goldblatt-Wallis ~ Sindrome di Q87.8**Golden ~ Displasia spondilometafisaria, tipo Q77.8****Goldenhar**

- Displasia oculo-auriculo-vertebrale] ~ Complesso di sintomi di Q87.0

- ~ Sindrome di Q87.0

Goldflam

v./v.a. Erb-Oppenheim-Goldflam

Goldmann-Favre ~ Sindrome di H35.5**Gole**

v./v.a. Touraine-Solente-Gole

Gollop-Wolfgang ~ Complesso di Q73.8**Gombault ~ Nevrite di G60.0****Gómez-López-Hernández ~ Sindrome di Q87.8****Gomito**

- Altro

Gomito –Continuazione

- Altro –Continuazione
- - Parti -> Distorsione e distrazione del S53.48
- - -> Lussazione del S53.18
- Anteriore -> Altra e non specificata lussazione del S53.11
- Articolazione
- - Omeroradiale -> Distorsione e distrazione del S53.43
- - Omeroulnare -> Distorsione e distrazione del S53.44
- Avambraccio S.A.I. -> Ferita aperta del S51
- Il polso -> Amputazione traumatica tra il S58.1
- Laterale -> Altra e non specificata lussazione del S53.14
- Legamento collaterale
- - Radiale -> Distorsione e distrazione del S53.41
- - Ulnare -> Distorsione e distrazione del S53.42
- Mediale -> Altra e non specificata lussazione del S53.13
- Non specificata -> Lussazione del S53.10
- Parte non specificata -> Distorsione e distrazione del S53.40
- Posteriore -> Altra e non specificata lussazione del S53.12
- S.A.I. ->
- - S52.00
- - Traumatismo superficiale del S50.9
- Tennista -> M77.1
- ->
- - T84.11
- - Altro
- - - Borsite del M70.3
- - - Traumatismi superficiali del S50.88
- - Amputazione traumatico
- - - Livello del S58.0
- - - Tra la spalla e il S48.1
- - Artrite cronica giovanile
- - - Con esordio sistemico, articolazioni del M08.22
- - - Forma pauciarticolare, articolazioni del M08.42
- - Complicanza meccanica di endoprotesi articolare: T84.01
- - Congenita: Deformazione di: Q68.8
- - Contusione del S50.0
- - CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di calcio diidrato], articolazioni del M11.12
- - Dislocazione congenita del Q68.8
- - Escoriazione al S50.81
- - Ferita aperta del S51.0
- - Idrartrosi intermittente, articolazioni del M12.42
- - Necrosi cutanea e sottocutanea, non classificata altrove: regione della spalla, braccio e R02.01

Gomito –Continuazione

- -> -Continuazione
- - Presenza di protesi del Z96.61
- - Psoriasi con artrite giovanile dell'articolazione del L40.5†, M09.02*
- - Reumatismo fibroblastico del M06.82
- - Traumatismo da schiacciamento del S57.0
- - Tubercolosi del A18.0†, M01.12*

Gomma

- Arteria cerebrale -> A52.0†, I68.8*
- Arteriosa -> A52.0†, I79.8*
- Cauda equina -> A52.1†, G07*
- Corpo ciliare -> A52.7†, H22.8*
- Cuore -> A52.0†, I52.0*
- Cutanea -> A52.7†, L99.8*
- Faringe -> A52.7†, J99.8*
- Fegato -> A52.7†, K77.0*
- Intracranica -> A52.1†, G07*
- Ipofisi -> A52.7†, E35.8*
- Iride -> A52.7†, H22.8*
- Laringe -> A52.7†, J99.8*
- Leptomeninge -> A52.1†, G07*
- Lingua -> A52.7†, K93.8*
- Meningea -> A52.1†, G07*
- Midollo spinale -> A52.1†, G07*
- Naso -> A52.7†, J99.8*
- Neurosifilitica -> A52.3†, G07*
- Orbita -> A52.7†, H06.3*
- Osseo
- - Framboesia (tardiva) -> A66.6
- - -> A52.7†, M90.29*
- Palato molle -> A52.7†, K93.8*
- Pene -> A52.7†, N51.8*
- Pericardio -> A52.0†, I32.0*
- Rene -> A52.7†, N29.0*
- Rinofaringe -> A52.7†, J99.8*
- Sifilide congenita -> A50.5
- Sifilitico sistema nervoso centrale
- - S.A.I. -> A52.3
- - -> A52.3†, G07*
- Sistema cardiocircolatorio -> A52.0†, I98.0*
- Tonsille -> A52.7†, J99.8*
- Trachea -> A52.7†, J99.8*
- Ulcere da framboesia -> A66.4
- Uretere -> A52.7†, N29.1*
- ->
- - L23.5
- - Sifilide tardiva della palpebra con A52.7†, H03.1*

Gommosa

- Framboesia (tardiva) -> Osteite o periostite A66.6
- -> Framboeside A66.4

Gonadi bandelletta -

- 46,XX con Q99.1

Gonadi bandelletta - –Continuazione

- 46,XY con Q99.1

Gonadica

- Completa 46,XY -> Disgenesia Q99.1
- Mista 45,X/46,XY -> Disgenesia Q99.8
- Parziale 46,XY -> Disgenesia Q56.1
- Pura -> Disgenesia Q99.1
- -> Fibrosi polmonare con immunodeficienza e disgenesia D82.8, J84.10

Gonadotropina -

- Deficit isolato di E23.0
- Pubertà precoce dipendente dalle E22.8

Gonadotropo ipofisario funzionante - Adenoma D35.2**Gonartrite gonorroica - A54.4†, M01.36*****Gonartrosi**

- Non specificata -> M17.9
- Post-traumatiche -> Altre M17.3
- Post-traumatico
- - Bilaterale -> M17.2
- - S.A.I. -> M17.3
- - Unilaterale -> M17.3
- Primario
- - Bilaterale -> M17.0
- - S.A.I. -> M17.1
- - Unilaterale -> M17.1
- - -> Altra M17.1
- Secondaria
- - Bilaterale -> Altra M17.4
- - S.A.I. -> M17.5
- - Unilaterale -> M17.5
- - -> Altra M17.5

Goncalves

v./v.a. Prata-Liberal-Goncalves

Gondii -

- Infezione Toxoplasma
- - B58
- - B58.98
- Malattia da HIV con infezione da Toxoplasma B20, B58.98

Gonfiore

- Intraaddominali e pelvici -> Tumefazione, massa e R19.0
- Localizzato
- - Livello
- - - Arto
- - - - Inferiore -> Tumefazione, massa e R22.4
- - - - Superiore -> Tumefazione, massa e R22.3
- - - Collo -> Tumefazione, massa e R22.1
- - - Sedi multiple -> Tumefazione, massa e R22.7
- - - Testa -> Tumefazione, massa e R22.0
- - - Tronco -> Tumefazione, massa e R22.2
- - Non specificati -> Tumefazione, massa e R22.9

Gongilonemiasi - B83.8

Goniodisgenesia - ritardo mentale - bassa statura - Q87.8**Goniosinechie - H21.5****Gonite gonorroica - A54.4†, M01.36*****Gonococcico**

- Altre forme di infezione gonococcica genitourinaria - Pelvipерitonite A54.2
- Ano - Infezione A54.6
- Con ascesso - Vulvovaginite da A54.1†, N77.1*
- Genitourinaria - Pelvipерitonite gonococcica e altre forme di infezione A54.2
- Ghiandola di Bartolino - Ascesso A54.1
- Pelvi femminile - Malattia infiammatoria A54.2†, N74.3*
- Retto - Infezione A54.6
- Sistema osteomuscolare - Infezione A54.4†
- Tratto genitourinario inferiore con ascesso periuretrale e delle ghiandole accessorie - Infezione A54.1
- -
- - Altre infezioni A54.8
- - Artrite da A54.4†, M01.39*
- - Ascesso cerebrale da A54.8†, G07*
- - Borsite
- - - A54.4†, M73.09*
- - Cheratosi da A54.8†, L86*
- - Congiuntivite da A54.3†, H13.1*
- - Endocardite da A54.8†, I39.8*
- - Epididimite da A54.2†, N51.1*
- - Faringite A54.5
- - Idrartrosi da A54.4†, M14.89*
- - Infezione oculare A54.3
- - Iridociclite da A54.3†, H22.0*
- - Irite da A54.3†, H22.0*
- - Lesione cutanea A54.8
- - Malattia dell'endocardio da A54.8†, I39.8*
- - Meningite
- - - A54.8†, G01*
- - Miocardite da A54.8†, I41.0*
- - Oftalmia neonatale da A54.3†, H13.1*, A54.3
- - Orchite da A54.2†, N51.1*
- - Osteomielite da A54.4†, M90.29*
- - Pericardite da A54.8†, I32.0*
- - Peritonite da A54.8†, K67.1*
- - Polmonite da A54.8†, J17.0*
- - Prostatite da A54.2†, N51.0*
- - Sepsì A54.8
- - Sinovite da A54.4†, M68.09*
- - Spondilite da A54.4†, M49.39*
- - Tenosinovite da A54.4†, M68.09*
- - Uretrite: non N34.1
- - Vulvovaginite da A54.0†, N77.1*

Gonorrea

- Acuta
- - Vaso deferente - A54.2†, N51.8*

Gonorrea -Continuazione

- Acuta -Continuazione
- - Vescicola seminale - A54.2†, N51.8*
- Articolare - A54.4†, M01.39*
- Bursale - A54.4†, M73.09*
- Complicante la gravidanza, il parto e il puerperio - O98.2
- Con
- - Artrite - A54.4†, M01.39*
- - Borsite - A54.4†, M73.09*
- Cronica della vescicola seminale - A54.2†, N51.8*
- Cuore - A54.8†, I52.0*
- Cutanea - A54.8†, L99.8*
- Dotto deferente - A54.2†, N51.8*
- Endocardio - A54.8†, I39.8*
- Epididimo - A54.2†, N51.1*
- Glande - A54.0†, N51.2*
- Oftalmico
- - Neonato - A54.3†, H13.1*
- - - A54.3
- Ovaio - A54.2†, N74.3*
- Prepuzio - A54.0†, N51.2*
- Prostata - A54.2†, N51.0*
- Rene - A54.2†, N29.1*
- Tuba uterina - A54.2†, N74.3*
- Utero - A54.2†, N74.3*
- Vescicola seminale - A54.2†, N51.8*
- -
- - Infiammazione della pelvi femminile in A54.2†, N74.3*
- - Polmonite in A54.8†, J17.0*
- - Portatore di Z22.4

Gonorrhoeae - Orchiepididimite da Neisseria A54.2†, N51.1***Gonorroica**

- Acuta - Orchite A54.2†, N51.1*
- Con ascesso -
- - Vaginite A54.1†, N77.1*
- - Vulvite A54.1†, N77.1*
- Congiuntiva - Infiammazione A54.3†, H13.1*
- Cronica - Orchite A54.2†, N51.1*
- Neonato - Oftalmia A54.3†, H13.1*
- Peritoneo - Infiammazione A54.8†, K67.1*
- Prenatale - Cheratite A54.3†, H19.2*
- Prostata - Ascesso A54.2†, N51.0*
- Tuba uterina - Restringimento A54.2†, N74.3*
- -
- - Adenite A54.8
- - Annessite A54.2†, N74.3*
- - Balanite A54.0†, N51.2*
- - Balanopostite A54.0†, N51.2*
- - Cheratodermia A54.8†, L86*
- - Deferentite A54.2†, N51.8*

Gonorroica -Continuazione

- - -Continuazione
- - Dermatosi A54.8†, L99.8*
- - Endoftalmite A54.3†, H45.1*
- - Endometrite A54.2†, N74.3*
- - Esostosi A54.4†, M90.29*
- - Funicolite A54.2†, N51.8*
- - Gonartrite A54.4†, M01.36*
- - Gonite A54.4†, M01.36*
- - Infiammazione
- - - Articolare A54.4†, M01.39*
- - - Tendinea A54.4†, M68.09*
- - Ipercheratosi A54.8†, L86*
- - Nefrite A54.2†, N08.0*
- - Ooforite A54.2†, N74.3*
- - Orchite A54.2†, N51.1*
- - Periartrite A54.4†, M73.89*
- - Periepatite A54.8†, K67.1*
- - Periostite A54.4†, M90.19*
- - Pielite A54.2†, N29.1*
- - Piosalpinge A54.2†, N74.3*
- - Prostatite A54.2†, N51.0*
- - Salpingite A54.2†, N74.3*
- - Salpingo-ooforite A54.2†, N74.3*
- - Sinovite A54.4†, M68.09*
- - Spermatocistite A54.2†, N51.8*
- - Tenosinovite A54.4†, M68.09*
- - Ureterite A54.2†, N29.1*
- - Uretrite A54.0
- - Vaginite A54.0†, N77.1*
- - Vescicolite A54.2†, N51.8*
- - Vulvite A54.0†, N77.1*

Gonosomi - Anomalia dei Q99.8**Good - Sindrome di D82.8****Goodman**

v./v.a. Friedman-Goodman
v./v.a. Passwell-Goodman-Siprkowski

- -

- - Camptodattilia di Q78.8

- - Sindrome di Q87.0

Goodpasture -

- Disturbi glomerulari in sindrome di M31.0†, N08.5*

- Nefrite da anticorpi anti-GBM [membrana basale glomerulare] in sindrome di M31.0†, N08.5*

- Sindrome di M31.0

Gordon

v./v.a. Baker-Gordon
v./v.a. Powell-Venencie-Gordon

- - Linfedema primitivo congenito di Q82.09

Gordon-Holmes - Sindrome di G11.8**Gorham -**

- Malattia di M89.59

- Osteolisi massiva di M89.59

Gorham-Stout - Malattia di M89.59

Gorlin

v./v.a. Meier-Gorlin

- - Sindrome
- - Q85.8
- - Lopes- Q10.3

Gorlin-Chaudhry-Moss - Sindrome di Q87.0**GOSHS [Sindrome da megacolon di Goldberg-Shprintzen] - Q87.8****Gotta**

- Deficit funzionale renale - M10.3
- Idiopatica - M10.0
- Indotto
- Farmaci - M10.2
- Piombo - M10.1
- Non specificata - M10.9
- Primaria - M10.0
- Secondaria - Altra M10.4
- Sifilitica - A52.7†, M14.89*
- -
- - Episclerite in M10.99†, H19.0*
- - Nefrite in M10.99†, N29.8*
- - Nefrolitiasi in M10.09†, N22.8*
- - Nefrosclerosi in M10.99†, N29.8*
- - Neuropatia in M10.99†, N29.8*

Gottoso

- Cardiaca - Tofi M10.09†, I43.8*
- Deficit enzimatico o altre malattie ereditarie - Artropatia M14.0*
- Malattia drepanocitica - Artropatia D57.8†, M14.09*
- Sindrome di Lesch-Nyhan - Artropatia E79.1†, M14.09*
- -
- - Borsite M10.0
- - Eczema M10.99†, L99.8*
- - Irite M10.99†, H22.1*

Gottron

v./v.a. Arndt-Gottron

- -
- - Acrogeria, tipo E34.8
- - Papule di L94.4

Gougerot

- Carteaud - Papillomatosi confluyente e reticolata [di L83
- Hailey - Malattia di Q82.8

Gougerot-Sjögren - Malattia di M35.0†, J99.1***Goutières**

v./v.a. Aicardi-Goutières

Gozzo

- Cistico S.A.I. - E04.2
- Congenito
- Non tossico
- - Parenchimatoso - E03.0
- - S.A.I. - E03.0
- - Transitorio normofunzionante - P72.0
- Diffuso

Gozzo - Continuazione

- Diffuso - Continuazione
- - Non tossico - E04.0
- - -
- - - Ipotiroidismo congenito con E03.0
- - - Tireotossicosi con E05.0
- Disormonogenico
- - Familiare - E07.1
- - - E07.1
- Endemico
- - Carezza di iodio non specificato - E01.2
- - Diffuso da carezza di iodio - E01.0
- - Multinodulare da carezza di iodio - E01.1
- - S.A.I. - E01.2
- Esoftalmico o tossico S.A.I. - E05.0
- Linfomatoso (Hashimoto) - E06.3
- Multinodale familiare - Sindrome del E04.2
- Multinodulare
- - Cistico) S.A.I. - E04.2
- - Non tossico - E04.2
- - Rene cistico - polidattilia - Q87.8
- Neonatale - P72.0
- Nodulare
- - Carezza di iodio - E01.1
- - Non tossico) S.A.I. - E04.9
- - Tossico S.A.I. - E05.2
- Non tossico
- - Diffuso (colloide) - E04.0
- - Non tossico non specificato - E04.9
- - Semplice - E04.0
- - Specificato - Altro tipo di E04.8
- S.A.I. - E04.9
- Tiroideo - Q89.2
- Tossico
- - Diffuso - E05.0
- - Multinodulare - Tireotossicosi con E05.2
- - Uninodulare - Tireotossicosi con E05.1
- Uninodulare non tossico - E04.1
- -
- - Cretinismo senza E00.9
- - Esoftalmico in E05.0†, H06.2*
- - Ipotiroidismo congenito senza E03.1

GPA] - Granulomatosi con poliangite [M31.3**GPAA1 - Deficit di biosintesi correlato a E88.8****GPIHBP1 - Deficit familiare di E78.3****GPP] - Psoriasi pustolosa generalizzata [L40.1****Graaf - Cisti di follicolo di N83.0****GRACILE - Sindrome E88.8****Graffio gatto -**

- Febbre da A28.1
- Malattia da A28.1

Grafite - Fibrosi (del polmone) da J63.3**Grafomotricità - Disturbo evolutivo specifico della motricità fine e della F82.1****Graft-versus-host -**

- Malattia GVH [T86.09
- Rigetto di trapianto di midollo osseo e reazione T86.0

Graft-versus-host-disease

- Acuto
- - Apparato digerente stadio
- - - 1 - T86.01†, K93.21*
- - - 2 -
- - - T86.02†, K77.12*
- - - T86.02†, K93.22*
- - - 3 -
- - - T86.02†, K77.13*
- - - T86.02†, K93.23*
- - - 4 -
- - - T86.02†, K77.14*
- - - T86.02†, K93.24*
- Cutaneo stadio
- - 1 - T86.01†, L99.11*
- - 2 - T86.01†, L99.12*
- - 3 - T86.01†, L99.13*
- - 4 - T86.02†, L99.14*
- Epatico, stadio 1 - T86.01†, K77.11*
- Grado
- - I - T86.01
- - II - T86.01
- - III - T86.02
- - IV - T86.02
- GVHD cronico
- - Apparato digerente stadio
- - - 1 - T86.05†, K93.31*
- - - 2 - T86.06†, K93.32*
- - - 3 - T86.07†, K93.33*
- - Cute stadio
- - - 1 - T86.05†, L99.21*
- - - 2 - T86.06†, L99.22*
- - - 3 - T86.07†, L99.23*
- - Fegato stadio
- - - 1 - T86.05†, K77.21*
- - - 2 - T86.06†, K77.22*
- - - 3 - T86.07†, K77.23*
- - Grave - T86.07
- - Lieve - T86.05
- - Moderata - T86.06
- - Mucoso orale stadio
- - - 1 - T86.05†, K93.41*
- - - 2 - T86.06†, K93.42*
- - - 3 - T86.07†, K93.43*
- - Occhio stadio
- - - 1 - T86.05†, H58.21*
- - - 2 - T86.06†, H58.22*
- - - 3 - T86.07†, H58.23*
- - Polmone stadio

Graft-versus-host-disease –Continuazione

- GVHD cronico –Continuazione
- - Polmone stadio –Continuazione
- - - 1 → T86.06†, J99.21*
- - - 2 → T86.07†, J99.22*
- - - 3 → T86.07†, J99.23*
- - Regione vulvo-vaginale stadio
- - - 1 → T86.05†, N77.21*
- - - 2 → T86.06†, N77.22*
- - - 3 → T86.07†, N77.23*
- - Tessuto connettivo stadio
- - - 1 → T86.05†, M36.51*
- - - 2 → T86.06†, M36.52*
- - - 3 → T86.07†, M36.53*
- → T86.09

Graham

- v./v.a. Brock-Graham
- v./v.a. Khalifa-Graham
- Little-Piccardi-Lassueur → Sindrome di L66.1
- Graham-Burford-Mayer → Sindrome di J98.11**

**Gram positivo specificato come causa
Malattia classificato altro settori → Altro
microorganismo**

- Aerobio B95.90!
- Anaerobio sporigeno B95.91!

Grammi → Neonato Peso nascita

- 500 a meno di 750 P07.01
- 750 a meno di 1000 P07.02
- 1250 a meno di 1500 P07.11
- 1500 a meno di 2500 P07.12
- Inferiore a 500 P07.00

Gram-negativi

- Multiresistenti agli antibiotici → Altri batteri U81.8!
- S.A.I. →
- - Polmonite da: batteri (aerobi) J15.6
- - Sepsis da A41.5
- →
- - Polmonite da altri batteri J15.6
- - Sepsis altro microorganismo
- - - A41.5
- - - A41.58
- - Shock settico da agenti patogeni A41.58, R57.2

**Gram-positivi multiresistenti agli antibiotici →
Altri batteri U80.8!****Grande**

- Arteria
- - Con malformazione cardiaca → Trasposizione congenitamente non corretta delle Q20.3, Q24.9
- →
- - Altre malformazioni congenite delle Q25.8
- - - L-trasposizione delle Q20.5
- - - Malformazione congenita non specificata delle Q25.9
- - - Trasposizione
- - - - Completa dei Q20.3

Grande –Continuazione

- Arteria –Continuazione
- - - - -Continuazione
- - - Trasposizione –Continuazione
- - - - Congenitamente corretta isolata delle Q20.3
- - Cellule
- - - ALK
- - - Negativo → Linfoma anaplastico a C84.7
- - - Positivo → Linfoma anaplastico a C84.6
- - B
- - - Centroblastico → Linfoma diffuso a C83.3
- - - Con infiammazione cronica → Linfoma diffuso a C83.3
- - - Positivo al virus di Epstein-Barr [EBV] → Linfoma diffuso dell'età avanzata a C83.3
- - - Ricco di cellule T → Linfoma diffuso a C83.3
- - - Sottotipo non differenziato → Linfoma diffuso a C83.3
- - - Tipo gamba → Linfoma cutaneo primitivo diffuso a C83.3
- - - -
- - - - Anaplastico Linfoma diffuso a C83.3
- - - - CD30-positivo Linfoma diffuso a C83.3
- - - - Centroblastico Linfoma diffuso a C83.3
- - - - Immunoblastico Linfoma diffuso a C83.3
- - - - Linfoma
- - - - - Intravascolare a C83.8
- - - - - Mediastinico (timico) a C85.2
- - - - - Mediastinico timico a C85.2
- - - - - Primitivo del mediastino a C85.2
- - - - Linfoma diffuso
- - - - - C83.3
- - - - - Sistema nervoso centrale a C83.3
- - - - - Plasmablastico Linfoma diffuso a C83.3
- - - - Ricco di cellule T Linfoma diffuso a C83.3
- - - - Sottotipo non differenziato Linfoma diffuso a C83.3
- - - CD30-positivo → Linfoma anaplastico
- - - C84.6
- - - Primitivo cutaneo a C86.6
- - - Ki-1-positivo → Linfoma a C84.6
- - - -
- - - Linfoma a C85.9
- - - Linfoma anaplastico primitivo cutaneo a C86.6
- - - Linfoma non Hodgkin a C85.9
- - - Medulloblastoma anaplastico a C71.6
- - Curva stomaco
- - - Non specificata → Tumore Maligno: C16.6
- - - Sindrome di Lynch → Carcinoma della C16.6
- - - Tipo 1 → Tumore neuroendocrino ereditario maligno della C16.6
- - - -

Grande –Continuazione

- Curva stomaco –Continuazione
- - - -Continuazione
- - - Carcinoma a cellule squamose della C16.6
- - - Carcinoma ereditario diffuso della C16.6
- - - Carcinoma non differenziato della C16.6
- - - Linite plastica della C16.6
- - - Tumore
- - - - Endocrino della C16.6
- - - - Stromale gastrointestinale [GIST] della C16.6
- - Labbra
- - - Con malformazioni cerebellari, distrofia della cornea e dismorfismi facciali → Sindrome agenesia delle Q87.0
- - - Vulvare →
- - - Adenocarcinoma delle C51.0
- - - Carcinoma a cellule squamose delle C51.0
- - - Carcinoma basocellulare delle C51.0
- - - Carcinoma delle C51.0
- - - Melanoma maligno della mucosa delle C51.0
- - - Tumore Maligno: C51.0
- - - Linfociti granulari di tipo T (associata ad artrite reumatoide) → Leucemia a C91.7
- - - Linfocitici granulari T → Leucemia a C91.70
- - Male
- - Epilettico → Stato di G41.0
- - Non specificata (con o senza piccolo male) → Crisi di G40.6
- - Prima infanzia → Epilessia G40.4
- - - Piccolo male non specificato, senza attacchi di G40.7
- - Microcefalia → Palatoschisi - orecchie Q87.1
- - Piccolo → Labbra vulvare
- - - S38.2
- - T21
- - Placche → Parapsoriasi a L41.4
- - Trocantere → S72.10
- - Vaso
- - - Con coartazione → Trasposizione congenitamente non corretta dei Q20.3
- - - Trasposizione
- - - Q20.3
- - - Congenitamente
- - - - Corretta dei Q20.5
- - - - Non corretta dei Q20.3
- - -
- - - Distocia da feto eccezionalmente O66.2
- - - Neonato eccezionalmente P08.0
- - - Nevo melanocitico congenito D22.9
- Grange → Sindrome di Q87.8**
- Grant → Sindrome di Q87.5**
- Granulare**
- T → Leucemia a grandi linfocitici C91.70

Granulare -Continuazione

- Tipo T (associata ad artrite reumatoide) - Leucemia a grandi linfociti *C91.7*
- Tracomatosa) - Congiuntivite *A71.1*
- -
- Distrofia corneale: *H18.5*
- Faringite (cronica): *J31.2*

Granulazione

- Cavità post-mastoidectomia - *H95.1*
- Granulocitico o sindrome
- - Alder - Anomalia (*D72.0*
- - Pelger-Huët - Anomalia (*D72.0*

Granuli

- Alfa e delta - Difetto combinato del pool di deposito dei *D69.1*
- Delta - Difetto isolato del pool di deposito dei *D69.1*

Granulocitico

- Cronica
- - Remissione completa - Leucemia *C92.11*
- - - Leucemia *C92.10*
- O sindrome
- - Alder - Anomalia (granulazione) (dei *D72.0*
- - Pelger-Huët - Anomalia (granulazione) (dei *D72.0*
- Remissione completa - Sarcoma *C92.31*
- -
- - Leucemia: *C92*
- - Sarcoma *C92.30*

Granulocitopenia

- Allergica - *D70.6*
- Indotta da farmaci - *D70.19*

Granuloma

- Anulare
- - Perforante - *L92.0*
- - - *L92.0*
- Apicale o periapicale - *K04.5*
- Attinico - *L57.5*
- Cellule giganti
- - Centrale - *K10.1*
- - Periferico - *K06.8*
- - S.A.I. - *K10.1*
- Corda(e) vocale(i) - *J38.3*
- Corpo estraneo
- - Cute e del tessuto sottocutaneo - *L92.3*
- - Tessuti molli non classificato altrove - *M60.2*
- Eosinofilo
- - Cute - *L92.2*
- - Mucosa orale - *K13.4*
- - Osso - *C96.6*
- - Polmone - *C96.6*
- - - *C96.6*
- Facciale - *L92.2*
- Fungoide - *C84.0*
- Inguinale - *A58*

Granuloma -Continuazione

- Interno della polpa - *K03.3*
- Intracranico
- - Epidurale - Ascesso o *G06.0*
- - Extradurale - Ascesso o *G06.0*
- - Subdurale - Ascesso o *G06.0*
- - - Ascesso e *G06.0*
- Intrarachidiano
- - Epidurale - Ascesso o *G06.1*
- - Extradurale - Ascesso o *G06.1*
- - Subdurale - Ascesso o *G06.1*
- - - Ascesso e *G06.1*
- Intraspinal sifilitico - *A52.1†, G07**
- Lesioni simil-granulomatoze della mucosa orale - *K13.4*
- Letale della linea mediana - *C86.0*
- Lipidico in sindrome di Pfeifer-Weber-Christian - *M35.6*
- Majocchi - *B35.8*
- Maligno del volto - *C86.0*
- Orbitale - *H05.1*
- Paracoccidioidale - *B41.8*
- Peritoneo da uova di elminti non classificato altrove - *B83.9†, K67.8**
- Piogenico
- - Gengiva - *K06.8*
- - Mucosa orale - *K13.4*
- - - *L98.0*
- Polmonare infettivo - *J84.10*
- Prostata - *N42.8*
- Telangiectasico della mucosa orale - *K13.4*
- Tubercolare della colonna vertebrale - *A18.0†, M49.09**

Granuloma gangraenescens nasi - *C86.0***Granulomatis con multiresistenza 2MRGN NeonatPed - Klebsiella** *U81.03†***Granulomatoso**

- v./v.a. simil-granulomatoso
- Acuta a cellule di Langerhans - *C96.0*
- Allergica - Angite *M30.1*
- Berillio - *J63.2*
- Cellule Langerhans
- - Cronica - *C96.6*
- - - *C96.6*
- Con poliangite
- - Con interessamento
- - - Polmonare - *M31.3†, J99.1**
- - - Renale - *M31.3†, N08.5**
- - GPA] - *M31.3*
- - -
- - - Disturbo
- - - - Glomerulari in *M31.3†, N08.5**
- - - - Respiratori in *M31.3†, J99.1**
- - - Glomerulonefrite in *M31.3†, N08.5**
- Cronica
- - Infantile - *Malattia D71*

Granulomatoso -Continuazione

- Cronica -Continuazione
- - - CGD [Malattia *D71*
- Cute tessuto sottocutaneo
- - Non specificato - Disturbo *L92.9*
- - - Altri disturbi *L92.8*
- Eosinofila con poliangite - *M30.1*
- Interstiziale con artrite [IGDA] - Dermatite *M30.1*
- Linfoide - *C83.8*
- Linfomatoide -
- - *C83.8*
- - LYG [*C83.8*
- Lipofagia intestinale - *K90.8†, M14.89**
- Miliare - *A32.8*
- Non classificata altrove - Epatite *K75.3*
- Respiratoria necrotizzante - *M31.3*
- Settico
- - Cronica - *D71*
- - Progressiva - *D71*
- Wegener -
- - *M31.3*
- - Disturbi glomerulari in *M31.3†, N08.5**
- - Glomerulonefrite in *M31.3†, N08.5**
- -
- - Cistite
- - - *N30.88*
- - - Cistico- *N30.88*
- - Colite: *K50.1*
- - Dermatofitosi [dermatofitide] *B35.8*
- - Enterite *K50*
- - Gastrite *K29.6*
- - Mastite *N61*
- - Rinite (cronica) *J31.0*
- - Tiroidite: *E06.1*

Granulomi

- Epatico
- - Berilliosi - *J63.2†, K77.8**
- - Sarcoidosi - *D86.8†, K77.8**
- - - Epatopatia tossica con: *K71.88*
- Intracranici ed intrarachidiani in malattie classificate altrove - Ascessi e *G07**

Granuloso

- Echinococcosi cistica] di altre e multiple sedi - Infezione da echinococco *B67.3*
- - Infezione
- - Echinococco *B67.4*
- - Fegato da echinococco *B67.0†, K77.0**
- - Osso da echinococco *B67.2†, M90.29**
- - Polmone da echinococco *B67.1†, J99.8**

Granulosus -

- Ciste idatidea del fegato da Echinococcus *B67.0*
- Infezione della tiroide da Echinococcus *B67.3†, E35.0**

Grappolo

- Cronica - Cefalea a *G44.0*
- Episodica - Cefalea a *G44.0*
- Sindrome di Horton - Cefalea a *G44.0*
- -
- - Emicrania a *G44.0*
- - Sindrome di cefalea a *G44.0*
- Grasbeck) - Sindrome di Imerslund(- *D51.1***
- Grasso**
- Acuto della gravidanza - Fegato *O26.68*
- Diabetico
- - Diabete mellito di tipo 1 - Rene *E10.20†, N29.8**
- - Diabete mellito di tipo 2 - Rene *E11.20†, N29.8**
- - - Rene *E14.20†, N29.8**
- Essenziali [EFA] - Deficit di acidi *E63.0*
- Fegato non classificata altrove - Degenerazione *K76.0*
- Industriali - Allergia da *L23.5*
- Mammella - Necrosi *N64.1*
- Metabolismo dei corpi chetonici - Difetto dell'ossidazione degli acidi *E71.3*
- Segmentale) della mammella - Necrosi *N64.1*
- -
- - *C49*
- - *D21*
- - Deficit di acil-CoA reduttasi 1 *E71.3*
- - Degenerazione del cuore o del miocardio: *I51.5*
- - Dermatite irritativa da contatto dovuta a oli e *L24.1*
- - Disturbi del metabolismo degli acidi *E71.3*
- - Malassorbimento da intolleranza (a): *K90.4*
- - Necrosi pancreatica *K86.88*
- - Neurodegenerazione associata a idrossilasi degli acidi *G23.0*
- - Sindrome da sovraccarico di *T80.8*
- Grassosa gestazionale - Embolia *O88.8***
- Graticcio - Distrofia corneale: a *H18.5***
- Graticola - Degenerazione retinica: a *H35.4***
- Grave**
- v./v.a. Tipo di malattia
- Graves**
- Con
- - Cardiopatia - Malattia di *E05.0†, I43.8**
- - Oftalmopatia - Malattia di *E05.0†, H58.8**
- -
- - Esoftalmo in malattia di *E05.0†, H06.2**
- - Malattia
- - - *E05.0†, H06.2**
- - - Basedow (*E05.0*
- Gravida -**
- Esame o assistenza a donna con tendenza all'aborto, non *N96*
- Indagini e trattamento per (sospetto di) incompetenza cervicale in donna non *N88.3*

Gravidanza

- 5 a 13 settimane complete - Durata della *O09.1†*
- 14 a 19 settimane complete - Durata della *O09.2†*
- 20 a 25 settimane complete - Durata della *O09.3†*
- 26 a 33 settimane complete - Durata della *O09.4†*
- 34 a 36 settimane complete - Durata della *O09.5†*
- 37 a 41 settimane complete - Durata della *O09.6†*
- Aborto abituale - Assistenza in *O26.2*
- Addominale -
- - *O00.0*
- - *P01.4*
- - Assistenza prestata alla madre per feto vitale in *O36.7*
- Alto rischio
- - Dovuta a problemi sociali - *Z35.8*
- - Non specificata - Controllo di *Z35.9*
- - - Controllo di altre *Z35.8*
- Angolare - *O00.8*
- Causa di affezioni del feto e del neonato - Interruzione di *P96.4*
- Cervicale - *O00.8*
- Come reperto casuale - *Z33†*
- Con
- - Albuminuria grave - Ipertensione in *O14.1*
- - Altra anamnesi patologica ostetrica e difficoltà a procreare - Controllo di *Z35.2*
- - Anamnesi
- - - Aborto - Controllo di *Z35.1*
- - - Assistenza prenatale insufficiente - Controllo di *Z35.3*
- - - Sterilità - Controllo di *Z35.0*
- - Complicanza da posizione anomala della placenta - *O44.00*
- - Disfunzione della sinfisi pubica - *O26.7*
- - Elevata multiparità - Controllo di *Z35.4*
- - Frattura
- - - Colonna vertebrale - Osteoporosi idiopatica associata alla *O99.8, M80.58*
- - - - Osteoporosi idiopatica associata alla *O99.8, M80.59*
- - - Infezione COVID-19 -
- - - *O98.5, U07.2†*
- - - Complicazione della *O98.5, U07.2†*
- - Sindrome HELLP [hemolysis, elevated liver function test, low platelet counts] - *O14.2*
- Diabete mellito preesistente
- - Correlato a de- o malnutrizione - Diabete mellito in *O24.2*
- - Non specificato - Diabete mellito in *O24.3*
- - Tipo
- - - 1 - Diabete mellito in *O24.0*
- - - 2 - Diabete mellito in *O24.1*
- Dopo

Gravidanza -Continuazione

- Dopo -Continuazione
- - Aborto di uno o più feti - Continuazione della *O31.1*
- - Decesso intrauterino di uno o più feti - Continuazione della *O31.2*
- Ectopico
- - Non specificata - *O00.9*
- - O molare -
- - - Altro Complicanza
- - - - Successive ad aborto o a *O08.8*
- - - - Venose successive ad aborto o a *O08.7*
- - - Complicanze non specificate successive ad aborto o a *O08.9*
- - - Danno a organi e a tessuti della pelvi successivi ad aborto o a *O08.6*
- - - Disturbi metabolici successivi ad aborto o a *O08.5*
- - - Embolia successiva ad aborto o a *O08.2*
- - - Emorragia, tardiva o eccessiva, successiva ad aborto od a *O08.1*
- - - Infezione dell'apparato genitale e di organi pelvici dopo aborto o *O08.0*
- - - Insufficienza renale successiva ad aborto o a *O08.4*
- - - Shock successivo ad aborto o a *O08.3*
- - -
- - - Altra *O00.8*
- - - Feto e neonato sofferenti per *P01.4*
- - - Interruzione di *O00*
- - - Shock settico a seguito di *O08.0, R57.2*
- Gemellare -
- - *O30.0*
- - *P01.5*
- Il
- - Parto il puerperio -
- - - Altro
- - - - Condizioni morbose del fegato durante la *O26.68*
- - - - Infezione
- - - - - Trasmesse principalmente per via sessuale, complicanti la *O98.3*
- - - - - Virali complicanti la *O98.5*
- - - - Malattia
- - - - - Condizioni morbose specificate complicanti la *O99.8*
- - - - - Infettive e parassitarie materne complicanti la *O98.8*
- - - - - Sangue, degli organi emopoietici ed alcuni disturbi del sistema immunitario complicanti la *O99.1*
- - - Anemia complicante la *O99.0*
- - - Cardiopatia ipertensiva preesistente complicante la *O10.1*
- - - Disturbi psichici e malattie del sistema nervoso centrale, complicanti la *O99.3*
- - - Epatite virale complicante la *O98.4*
- - - Gonorrea complicante la *O98.2*
- - - Ipertensione

Gravidanza –Continuazione

- Il –Continuazione
- - Parto il puerperio –Continuazione
- - - Ipertensione –Continuazione
- - - - Essenziale preesistente complicante la *O10.0*
- - - - Preesistente non specificata complicante la *O10.9*
- - - - Secondaria preesistente complicante la *O10.4*
- - - Malattia
- - - - Apparato circolatorio complicanti la *O99.4*
- - - - Apparato digerente complicanti la *O99.6*
- - - - Apparato respiratorio complicanti la *O99.5*
- - - - Cardiorenale ipertensiva preesistente complicante la *O10.3*
- - - - Cute e del tessuto sottocutaneo complicanti la *O99.7*
- - - - Endocrine, nutrizionali e metaboliche, complicanti la *O99.2*
- - - - HIV complicante la *O98.7*
- - - - Infettive o parassitarie materne, non specificate, complicanti la *O98.9*
- - - - Ipertensiva renale preesistente complicante la *O10.2*
- - - - Protozoi complicanti la *O98.6*
- - - Sifilide complicante la *O98.1*
- - - Tuberculosis complicante la *O98.0*
- - Puerperio o
- - - Allattamento – le seguenti condizioni morbose durante la *O91*
- - - Lattazione – le seguenti condizioni morbose durante la *O92*
- - Travaglio il parto
- - - O il puerperio – Decesso materno da causa non specificata, che avviene durante la *O95*
- - - - Feto e neonato sofferenti per anestesia e analgesia della madre, durante la *P04.0*
- Indesiderata – Problemi correlati a una *Z64.0*
- Intralegamentosa – *O00.8*
- Intramurale – *O00.8*
- Legale – interruzione di *O04*
- Meno di 5 settimane complete – Durata della *O09.0!*
- Mola
- - Idatiforme con anamnesi – Controllo di *Z35.1*
- - Vescicolare con anamnesi – Controllo di *Z35.1*
- - Molare – Shock settico a seguito di *O08.0, R57.2*
- - Morte neonatale con anamnesi – Controllo di *Z35.2*
- - Multiplo
- - - Non specificata – *O30.9*
- - - S.A.I. – *O30.9*
- - -

Gravidanza –Continuazione

- Multiplo –Continuazione
- - - –Continuazione
- - - Altro
- - - - *O30.8*
- - - - Complicanze specifiche di *O31.8*
- - - Assistenza prestata alla madre per presentazione anomala di uno o più feti in *O32.5*
- - - Feto e neonato sofferenti per *P01.5*
- - Nascosta – *Z35.3*
- - Natimortalità con anamnesi – Controllo di *Z35.2*
- - Non
- - - Specificata –
- - - Durata della *O09.9!*
- - - Emorragia nella fase iniziale di *O20.9*
- - - Feto e neonato sofferenti per una complicanza materna della *P01.9*
- - - Specificate – Complicanze venose in *O22.9*
- - - Specificato –
- - - Diabete mellito in *O24.9*
- - - Vomito durante la *O21.9*
- - Normale – Controllo di *Z34*
- - O
- - Quando sono aggravate dalla gravidanza o se necessitano di assistenza ostetrica – Le seguenti condizioni morbose quando complicano la gravidanza o quando sono aggravate dalla *O98*
- - Se necessitano di assistenza ostetrica – Le seguenti condizioni morbose quando complicano la gravidanza o quando sono aggravate dalla *O98*
- - Ovarica – *O00.2*
- - Parto
- - - O puerperio – embolia polmonare in *O88*
- - - Puerperio
- - - Anamnesi personale – Complicazioni della *Z87.5*
- - -
- - - - Sequele di complicanze della *O94*
- - - - Sublussazione della sinfisi (pubica) in *O26.7*
- - Più di 41 settimane complete – Durata della *O09.7!*
- - Preesistente
- - - Con pre-eclampsia sovrapposta – Ipertensione essenziale in *O11*
- - - - Ipertensione
- - - - Renale in *O10.4*
- - - - Secondaria in malattia renale in *O10.4*
- - Presenza di dispositivo contraccettivo intrauterino – *O26.3*
- - Primipara
- - - Attempata – Controllo di *Z35.5*
- - - Molto giovane – Controllo di *Z35.6*
- - - Prolungata – *O48*
- - - Quadrupla – *O30.2*
- - S.A.I. –

Gravidanza –Continuazione

- S.A.I. –Continuazione
- - Infezioni dell'apparato genitourinario in *O23.9*
- - Reperto incidentale di *Z33!*
- - Terapeutica – interruzione di *O04*
- - Trigemellare – *P01.5*
- - Tripla – *O30.1*
- - Tubarica – *O00.1*
- -
- - Altro
- - - Complicanza
- - - - Anestesia
- - - - - *O29.8*
- - - - - Spinale o epidurale in *O29.5*
- - - - Venose in *O22.8*
- - - Condizioni morbose, specificate, correlate alla *O26.88*
- - - Emorragia nella fase iniziale di *O20.8*
- - - Iperemesi complicante la *O21.8*
- - - Non
- - - Specificata infezione dell'apparato genitourinario in *O23.9*
- - - Specificati disturbi della mammella associati alla *O92.2*
- - Anossia cerebrale da anestesia in *O29.2*
- - Aumento ponderale
- - - Eccessivo in *O26.0*
- - - Insufficiente in *O26.1*
- - Broncoaspirazione di contenuto o secrezioni gastrici S.A.I. in corso di anestesia durante la *O29.0*
- - capezzolo fissurato associato alla *O92.1*
- - Cardiaco
- - - Arresto da anestesia in *O29.1*
- - - Insufficienza da anestesia in *O29.1*
- - Cefalea indotta da anestesia spinale o epidurale in *O29.4*
- - Colestasi intraepatica ricorrente della *O26.60*
- - Complicanza
- - - Cardiache dell'anestesia in *O29.1*
- - - Carico del sistema nervoso centrale dell'anestesia in *O29.2*
- - - Materne da somministrazione di anestetico generale o locale, di analgesico o altro sedativo in *O29*
- - - Non specificate dell'anestesia in *O29.9*
- - - Polmonari dell'anestesia in *O29.0*
- - Condizione morbosità
- - - Elencate motivo osservazione ospedalizzazione o altro assistenza ostetrica madre o interruzione
- - - - *O35.0*
- - - - *O36*
- - - Non specificata correlata a *O26.9*
- - - Diabete mellito insorto in *O24.4*
- - - Eclampsia
- - - *O15.0*

Gravidanza –Continuazione

- - -Continuazione
- - Eclampsia –Continuazione
- - - Con ipertensione pre-esistente o indotta dalla O15
- - Emorroidi in O22.4
- - Eruzione polimorfa della O26.88
- - Fegato grasso acuto della O26.68
- - Feto e neonato sofferenti per altre complicanze materne della P07.8
- - Inabilità a ottenere una N97
- - Infezione
- - - Altre parti dell'apparato urinario in O23.3
- - - Apparato genitale in O23.5
- - - Non specificata dell'apparato urinario in O23.4
- - - Renali in O23.0
- - - Uretra in O23.2
- - - Vescicali in O23.1
- - Interruzione della Z30.3
- - Ipertensione gestazionale [ipertensione indotta da O13
- - Malattia renale, correlata alla O26.81
- - Malformazione
- - - Organi pelvici in O34.9
- - - Tessuto pelvico in O34.9
- - Malnutrizione in O25
- - Mastite non purulenta associata alla O91.2
- - Nefrite in O26.81
- - Neonato sofferente da salpingo-ooforite durante la P00.8
- - Nevrite periferica durante la O26.83
- - Osteoporosi idiopatica associata alla O99.8, M81.59
- - Pneumotorace in corso di anestesia durante la O29.0
- - Polmonite
- - - Aspirazione in corso di anestesia durante la O29.0
- - - Chimica da aspirazione in corso di anestesia durante la O29.0
- - Preeclampsia in O14.9
- - Reazione tossica ad anestesia locale in O29.3
- - Retrazione del capezzolo associata alla O92.0
- - Rottura di tuba (di Falloppio) da O00.1
- - Sindrome
- - - Anafilattoide della O88.1
- - - Mendelson in corso di anestesia durante la O29.0
- - - Tunnel carpale durante la O26.82
- - Tentativo fallito o difficoltà di intubazione in O29.6
- - Tetano durante la A34
- - Tromboflebite
- - - Arti inferiori in O22.2
- - - Superficiale in O22.2
- - Trombosi

Gravidanza –Continuazione

- - -Continuazione
- - Trombosi –Continuazione
- - - Seno venoso cerebrale in O22.5
- - - Venoso
- - - - Cerebrale in O22.5
- - - Profonda in O22.3
- - Tumore maligno diagnosticato in C80.9, O99.8
- - Varice
- - - Arti inferiori in O22.0
- - - Organi genitali in O22.1
- - - Perineali, vaginali o vulvari in O22.1
- - - S.A.I. in O22.0
- - Visita e test per diagnosi di Z32
- - Vomito, causato da malattie classificate altrove, che complica la O21.8
- Gravidico**
- Anamnesi personale - Diabete Z87.5
- Con
- - Disturbi metabolici - Iperemesi O21.1
- - Proteinuria - Edema O12.2
- - Flebite S.A.I. - O22.9
- - Flebopatia S.A.I. - O22.9
- - Insorto primo fine 20 settimana gestazione con Disturbo metabolico come
- - Disidratazione - Iperemesi O21.1
- - Ipoglicemia - Iperemesi O21.1
- - Squilibrio elettrolitico - Iperemesi O21.1
- - Lieve o non specificata insorta prima della fine della 20. settimana di gestazione - Iperemesi O21.0
- - O puerperale -
- - - Ascesso
- - - Mammario O91.1
- - - Subareolare O91.1
- - Linfangite della mammella O91.2
- - Mastite
- - - Interstiziale O91.2
- - - Parenchimatosa O91.2
- - - Purulenta O91.1
- - - S.A.I. O91.2
- - Ragade del capezzolo, O92.1
- - Tardiva - Iperemesi O21.2
- - Transitoria S.A.I. - Ipertensione O13
- - Trombosi S.A.I. - O22.9
- -
- - Ascesso del capezzolo: O91.0
- - Assistenza prestata alla gestante in herpes O26.4
- - Assistenza prestata alla madre
- - - Altre anomalie di utero O34.5
- - - Incarcerazione di utero O34.5
- - - Prolasso di utero O34.5
- - - Retroversione di utero O34.5
- - Colestasi (intraepatica) O26.60

Gravidico –Continuazione

- - -Continuazione
- - Edema O12.0
- - Iperemesi O21.0
- - Proteinuria O12.1
- - Prurito O26.88
- - Sindrome neonatale di madre con diabete P70.0
- - Strie L90.6
- - Tossicosi O14.9

Graviditatis - Herpes O26.4**Gravità**

- Atto - Disturbo
- - Affettivo bipolare, episodio depressivo lieve o di media F31.3
- - Depressivo ricorrente, episodio di media F33.1
- - G] anomale - Effetti di: forze di T75.8
- - Moderata, con o senza ematoma - Lacerazioni multiple di S36.15
- - Non sindromico autosomico dominante - Ritardo mentale di media F71.9
- -
- - Episodio depressivo di media F32.1
- - Ritardo mentale di media F71
- - Subnormalità mentale di media F71

Grayson-Wilbrandt - Distrofia corneale di H18.5**Grebe -**

- - Condrosplasia, tipo Q78.8
- - Displasia acromesomelica, tipo Q78.8

Greenberg -

- - Displasia di Q77.3
- - Displasia scheletrica, tipo Q77.3

Greenfield

- - Leucodistrofia metacromatica] - Malattia di E75.2
- - Sclerosi concentrica] - Malattia di G37.5

Greig - Sindrome da cefalopolisindattilia di Q75.2**Greither - Malattia di Q82.8****GRIA3 - Disabilità intellettiva legata all'X da mutazione di Q87.8****Griggs**

v./v.a. Markesbery-Griggs

Grigio

- - Somministrazione di cloramfenicolo a neonato - Sindrome P93
- - Sindrome delle piastrine D69.1

Grinzo

- - Non specificato - Rene N26
- - Tubercolare - Rene A18.1†, N29.1*

Grippale - Infetto J06.9**Griscelli**

- Tipo
- - 1 - Malattia di E70.3
- - 3 - Malattia di E70.3
- -

Griscelli –Continuazione

- - - Continuazione

- - Malattia di *E70.3*

- - Sindrome di *E70.3*

Groenblad-Strandberg – Sindrome di *Q82.8*

Groll-Hirschowitz – Sindrome di *Q87.8*

Grosso

- Intestino

- - S.A.I. -

- - - *C18.9*

- - - *D12.6*

- - -

- - - Assenza, atresia e stenosi congenite di sede non specificata del *Q42.9*

- - - Morbo di Crohn [enterite regionale] di: *K50.1*

- Lembi di tessuto cutaneo e sottocutaneo - Lipoipertrofia dolorosa simmetrica localizzata degli arti con edema, con aumento notevole del volume tissutale e sporgenza di *E88.22*

- Motoria - Disturbo evolutivo specifico della funzione *F82.0*

- Vaso

- - Venoso -

- - - Altre malformazioni congenite dei *Q26.8*

- - - Malformazione congenita dei *Q26.9*

- - -

- - - *C49.3*

- - - *D21.3*

- - - Trasposizione (completa) dei *Q20.3*

Grover - Dermatosi acantolitica transitoria [*L11.1*

Grubben-de Cock-Borghgraef – Sindrome di *Q87.8*

Gruber – Sindrome di Meckel- *Q61.9*

Grütz

v./v.a. Bürger-Grütz

GSD

- Deficit

- - Aldolasi A - *E74.0*

- - Enzima

- - - Deramificante il glicogeno - *E74.0*

- - - Ramificante il glicogeno - *E74.0*

- - Fosfoglicerato chinasi - *E74.0*

- - Fosforilasi chinasi

- - - Muscolare - *E74.0*

- - - - *E74.0*

- - Glicogeno sintasi epatica - *E74.0*

- - GLUT2 - *E74.0*

- - Lattato deidrogenasi - *E74.4*

- Glicogenosi] da deficit di fosfoglucomutasi - *E74.0*

- Malattia deposito glicogeno

- - Tipo 9D - *E74.0*

- - - *E74.0*

- Tipo

- - 0a - *E74.0*

GSD –Continuazione

- Tipo –Continuazione

- - 0b - *E74.0*

- - 1 - *E74.0*

- - 1b - *E74.0*

- - 2 - *E74.0*

- - 3 - *E74.0*

- - 4

- - - Forma neuromuscolare congenita - *E74.0*

- - - - *E74.0*

- - 5 - *E74.0*

- - 6 - *E74.0*

- - 7 - *E74.0*

- - 9 - *E74.0*

- - 9E - *E74.0*

- - 12 - *E74.0*

GSDXIII - *E74.0*

GTP cicloidrolasi 1 – Deficit di *E70.1*

GTPCH – Deficit di *E70.1*

Guadalajara tipo

- 1 - Camptodattilia di *Q87.1*

- 2 - Camptodattilia di *Q87.1*

- 3 - Camptodattilia di *Q87.0*

Guaina

- Brown - Sindrome della *H50.6*

- Nervi periferici - [MPNST] Tumore maligno della *C47.9*

- Nervo ottico - Emorragia della *H47.0*

- Nervose periferiche - Tumore benigno delle *D36.1*

- Retto terapia con

- - Falithrom - Ematoma della *D68.33*, *M62.88*

- - Marcumar - Ematoma della *D68.33*, *M62.88*

- Tendineo -

- - Altra contrattura (di *M67.1*

- - Ascesso di *M65.0*

- - -

- - Ernia muscolare (di *M62.8*

- - Tendine

- - - *C49*

- - - *D21*

Guam – Complesso Parkinson-demenza di *G21.8†*, *F02.8**

Guancia

- Area temporomandibolare - Ferita aperta: Altre e multiple parti della *S01.49*

- Labbro - Morsicatura della *K13.1*

- S.A.I. - *C76.0*

- - -

- - Ascesso alla *K12.23*

- - Carcinoma a cellule squamose della mucosa della *C06.0*

- - Faccia interna della *C06.0*

- - Ferita aperta

Guancia –Continuazione

- - - Continuazione

- - Ferita aperta –Continuazione

- - - *S01.41*

- - - Mucosa della *S01.52*

- - Tumore Maligno: Mucosa della *C06.0*

Guanetidina - *T46.5*

Guanidinoacetato metiltransferasi – Deficit di *E72.8*

Guanilato ciclasasi 2C -

- Diarrea cronica infantile da iperattività della *K52.8*

- Ileo meconiale da deficit di *P76.0*

Guanina

- Fosforibosil transferasi

- - Grado I - Deficit di ipoxantina *E79.8*

- - - Deficit parziale di ipoxantina *E79.8*

- Fosforibosiltransferasi, grado IV - Deficit di ipoxantina *E79.1*

Guanto color porpora – Sindrome del *T88.7*

Guarigione

- Ferita - Disturbo di *T89.03*

- Ritardata della ferita - *T89.03*

- Secondaria di ferita - *T89.03*

Guasto o disfunzione di dispositivi medici (durante un intervento) (dopo impianto) (durante l'utilizzazione) - *Y82.8†*

Gubler

v./v.a. Millard-Gubler

v./v.a. Millard-Gubler-Foville

Guérin-Stern – Sindrome di *Q74.3*

Guerra

- Altre ostilità - Esposizione a disastro, *Z65*

- - Ferite durante operazioni di *Y36.9†*

Guibaud-Vainsel – Sindrome di *Q78.2*, *N25.8*

Guida di veicoli – Visita per: la patente di *Z02*

Guillain

v./v.a. Landry-Guillain-Barré

Guillain-Barré

- Variante cranica - Sindrome di *G61.0*

- - -

- - Poliradicolite di *G61.0*

- - Sindrome di *G61.0*

- - Variante

- - - Faringea-cervicale-brachiale della sindrome di *G61.0*

- - - Paraparetica della sindrome di *G61.0*

Guillain-Barré-Strohl – Sindrome di *G61.0*

Guillermo

v./v.a. Nestor-Guillermo

Gunn – Sindrome di Marcus- *Q07.8*

Günther – Malattia di *E80.0*

Gupta

v./v.a. Van den Ende-Gupta

Gurrieri-Sammito-Bellussi – Sindrome di *Q87.5*

Gusher

v./v.a. Stapes-Gusher

Gusher –Continuazione

- Perilinfatico → Sordità mista legata all'X con *H90.8*

Gustavson → Ritardo mentale grave legato all'X, tipo *Q87.8***Gusto** →

- Altri e non specificati disturbi dell'olfatto e del *R43.8*
- Disturbo misto dell'olfatto e del *R43.8*

Guttata

- Moderata a grave → Psoriasi *L40.4, L40.70!*
- → Psoriasi *L40.4*

Guttmacher → Sindrome di *Q74.8, Q54.9***GVH [graft-versus-host]** → Malattia *T86.09***GVHD cronico**

- Apparato digerente stadio
 - 1 → Graft-versus-host-disease [*T86.05†, K93.31**
 - 2 → Graft-versus-host-disease [*T86.06†, K93.32**
 - 3 → Graft-versus-host-disease [*T86.07†, K93.33**
- Cute stadio
 - 1 → Graft-versus-host-disease [*T86.05†, L99.21**
 - 2 → Graft-versus-host-disease [*T86.06†, L99.22**
 - 3 → Graft-versus-host-disease [*T86.07†, L99.23**
- Fegato stadio
 - 1 → Graft-versus-host-disease [*T86.05†, K77.21**
 - 2 → Graft-versus-host-disease [*T86.06†, K77.22**
 - 3 → Graft-versus-host-disease [*T86.07†, K77.23**
- Grave → Graft-versus-host-disease [*T86.07*
- Lieve → Graft-versus-host-disease [*T86.05*
- Moderata → Graft-versus-host-disease [*T86.06*
- Mucoso orale stadio
 - 1 → Graft-versus-host-disease [*T86.05†, K93.41**
 - 2 → Graft-versus-host-disease [*T86.06†, K93.42**
 - 3 → Graft-versus-host-disease [*T86.07†, K93.43**
- Occhio stadio
 - 1 → Graft-versus-host-disease [*T86.05†, H58.21**
 - 2 → Graft-versus-host-disease [*T86.06†, H58.22**
 - 3 → Graft-versus-host-disease [*T86.07†, H58.23**
- Polmone stadio
 - 1 → Graft-versus-host-disease [*T86.06†, J99.21**
 - 2 → Graft-versus-host-disease [*T86.07†, J99.22**
 - 3 → Graft-versus-host-disease [*T86.07†, J99.23**
- Regione vulvo-vaginale stadio

GVHD cronico –Continuazione

- Regione vulvo-vaginale stadio
 - Continuazione
 - 1 → Graft-versus-host-disease [*T86.05†, N77.21**
 - 2 → Graft-versus-host-disease [*T86.06†, N77.22**
 - 3 → Graft-versus-host-disease [*T86.07†, N77.23**
- Tessuto connettivo stadio
 - 1 → Graft-versus-host-disease [*T86.05†, M36.51**
 - 2 → Graft-versus-host-disease [*T86.06†, M36.52**
 - 3 → Graft-versus-host-disease [*T86.07†, M36.53**

H1N1

- 2009 [influenza suina] - Pandemia influenzale A/ U69.20!
- - Influenza A/ J09, U69.20!

H5N1

- Influenza aviaria] - Epidemia influenzale A/ U69.21!
- - Influenza A/ J09, U69.21!

Haan

v./v.a. Sutherland-Haan

H-ABC [Ipomielinizzazione con atrofia dei gangli basali e del cervelletto] - E75.2

Haberland - Sindrome di E88.29

Habermann] - Pitiriasi lichenoidale e vaioliforme acuta [Mucha- L41.0

Habitus magro - Ritardo mentale legato all'X - microcefalia - malformazione corticale - Q87.8

Habitus marfanoide

- Disabilità intellettiva autosomica recessiva - Sindrome da Q87.8
- Dismorfismi facciali-anomalie scheletriche-cardiopatia - Sindrome Q87.0
- Ernia inguinale, età ossea avanzata - Sindrome da Q87.0

- -

- - Ritardo mentale legato all'X con Q87.8, F79.9

- - Sindrome

- - - Microcefalia - glomerulonefrite - Q87.8

- - - Neurofibromi dolorosi orbitali sistemici e Q87.8

HACEK [Haemophilus, Actinobacillus, Cardiobacterium hominis, Eikenella, Kingella] - Gruppo B96.3!

Haddad - Sindrome di G47.30, Q43.1

HADH - Deficit di E71.3

Hadziselimovic -

- Microcefalia - sindrome facio-cardio-scheletrica, tipo Q87.8
- Sindrome di Q87.8

HAE - D84.1

Haemaphysalis longicornis -

- Febbre da zecche da A93.8
- Febbre emorragica da A93.8

Haematobium - Schistosomiasi da Schistosoma B65.0

Haematuria syndrome) - Sindrome lombalgia-ematuria(Loin pain N39.81

Haemophilus

- Actinobacillus, Cardiobacterium hominis, Eikenella, Kingella] - Gruppo HACEK [B96.3!
- Aegyptius - Infezione sistemica da A48.4
- Influenzae
- - H influenzae
- - - Moraxella come causa di malattie classificate altrove - B96.3!
- - - - B96.3!
- - Sede non specificata - Infezione da A49.2
- - Tipo B - Infezione da A49.2
- - -

Haemophilus -Continuazione

- Influenzae -Continuazione
- - - -Continuazione
- - - Artrite da M00.89, B96.3!
- - - Bronchite acuta da J20.1
- - - Broncopneumonia da J14
- - - Colpita atrofica da N95.2, B96.3!
- - - Laringite da J04.0, B96.3!
- - - Laringotracheite da J04.2, B96.3!
- - - Meningoencefalite da G04.2, B96.3!
- - - Meningoencefalomielite da G04.2, B96.3!
- - - Polmonite congenita da P23.6, B96.3!
- - - Polmonite da J14
- - - Sepsis da A41.3
- - - Shock settico da A41.3, R57.2
- - Meningite da G00.0

Hagberg-Santavuori - Malattia di E75.4

Hageman -

- Deficienza del fattore di D68.25
- Deficit del fattore di D68.25
- Sindrome da deficienza del fattore di D68.25

Haglund -

- Esostosi di M77.3
- Osteocondrosi di M92.6
- Sindrome di M77.3

Hailey - Malattia di Gougerot- Q82.8

Haim-Munk - Sindrome di Q82.8

Hairy cell leukemia - C91.40

Hairy cell] - Leucemia a cellule capellute [C91.4

Hakola

v./v.a. Nasu-Hakola

Halal - Displasia ectodermica idrotica, tipo Q82.8

Halasz - Sindrome di Q26.8

Hall

v./v.a. Golabi-Ito-Hall
v./v.a. Pallister-Hall
v./v.a. Sheldon-Hall

- - Displasia spondiloeipimetafisaria con dislocazioni multiple, tipo Q77.7

Hallermann-Streiff-simile - Sindrome Q87.0

Hallervorden Spatz -

- Malattia di G23.0
- Sindrome di G23.0

Hall-Hittner - Sindrome di Q87.8

Hallopeau

- Pemfigo vegetante] - Sindrome di L10.1
- - Acrodermatite continua di L40.2

Hall-Riggs - Sindrome di Q87.8

Hamamy - Sindrome di Q87.0

Hamanishi-Ueba-Tsuji - Sindrome di G60.0, Q68.1

Hamano-Tsukamoto - Sindrome di G12.2, H91.9

Hamel

v./v.a. Sengers-Hamel-Otten
- - Sindrome

Hamel -Continuazione

- - Sindrome -Continuazione
- - Cerebro-palato-cardiaca di Q87.8
- - Neurodegenerativa legata all'X, tipo G31.88

Hamman Rich

- Con esacerbazione acuta - Sindrome di J84.11
- Senza menzione d'esacerbazione acuta - Sindrome di J84.10
- - Sindrome di J84.10

HANAC [angiopatia ereditaria-nefropatia-aneurismi-crampi muscolari] - Sindrome Q28.88, Q61.8

Handigodu - Displasia spondiloeipimetafisaria, tipo Q77.7

Handmaker

v./v.a. Silverman Handmaker

Hand-Schüller-Christian - Sindrome di C96.5

Hanhart

- v./v.a. Richner-Hanhart
- Complesso malformativo orale-acrale] - Sindrome di Q87.0

Hanot - Sindrome di K74.3

Hantavirus

- Con manifestazione
- - Polmonari - Malattia da B33.4†
- - Renali - Malattia da A98.5†, N08.0*
- -
- - Febbre da A98.5
- - Sindrome cardiopolmonare da B33.4†, J17.1*

Hantavirus cardio pulmonary syndrom [HCPS] - B33.4†, J17.1*

Hantavirus pulmonary syndrom [HPS] - B33.4†, J17.1*

Hapnes-Boman-Skeie - Sindrome di Q74.0

Happle

v./v.a. Conradi-Hünemann-Happle

Happy puppet - Sindrome Q93.5

Harada - Malattia di H30.8

Harboyan - Sindrome di H18.5, H90.5

HARD - Sindrome Q04.3

Hardikar - Sindrome di Q87.8

Harel

v./v.a. Yuan-Harel-Lupski

Harel-Yoon - Sindrome di G31.81

Hartnup - Malattia di E72.0

Hartsfield - Sindrome di Q87.8

Hasharon

v./v.a. Rambam-Hasharon

Hashimoto -

- Gozzo linfomatosa (E06.3
- Tiroidite di E06.3

Hashimoto-Pritzker - Sindrome di P83.8

Hashitossicosi (transitoria) - E06.3

Hashomer

v./v.a. Tel Hashomer

Haspeslagh-Fryns-Muelenaere - Sindrome di Q87.8

Hass] ~ Osteocondrosi (giovane): della testa dell'omero [*M92.0*

Hauser

v./v.a. Mayer-Rokitansky-Küster-Hauser

HAV ~ Presenza di anticorpi *B19.9*

Haverhill ~ Febbre di *A25.1*

Hawaiiensis ~ Infezione da *Drechslera B43.8*

Hawkinsinuria ~ *E70.2*

Hayward

v./v.a. Juberger-Hayward

Hay-Wells ~ Sindrome di *Q82.4*

HbAS] ~ Hb-S eterozigotica [*D57.3*

Hb-C ~ Malattia da: *D58.2*

HbCag ~ Epatite B con presenza di *B18.19*

Hb-Colonia ~ Malattia da *D58.2*

Hb-D ~ Malattia da: *D58.2*

Hb-E ~ Malattia da: *D58.2*

HBeAg

- Negativo

- - Con attività infiammatoria, alta replicazione ~ Epatite virale B cronica senza virus Delta, *B18.14*

- - Senza attività infiammatoria, bassa replicazione ~ Epatite virale B cronica senza virus Delta, *B18.13*

- Positivo

- - Con attività infiammatoria, alta replicazione ~ Epatite virale B cronica senza virus Delta, *B18.12*

- - Senza attività infiammatoria, alta replicazione ~ Epatite virale B cronica senza virus Delta: *B18.11*

- ~ Epatite B con presenza di *B18.19*

HBID ~ *Q82.8*

Hb-M] ~ Malattia da emoglobina M [*D74.0*

Hb-S

- Eterozigotica [HbAS] ~ *D57.3*

- ~ Tratto *D57.3*

HbSag ~

- Epatite B con presenza di *B18.19*

- Portatore di antigene di superficie dell'epatite virale B [*B18.13*

Hb-SC ~ Malattia: da *D57.2*

HbS-correlata ~ Epatite antigene *B18.19*

Hb-SD ~ Malattia: da *D57.2*

Hb-SE ~ Malattia: da *D57.2*

Hb-SS con crisi ~ Malattia da *D57.0*

HBV ~ Presenza di anticorpi *B19.9*

Hb-Zurigo ~ Malattia da *D58.2*

HCC] ~ Carcinoma epatocellulare [*C22.0*

HCL ~ *C91.40*

HCL-v ~ *C91.40*

HCPS] ~ Hantavirus cardio pulmonary syndrom [*B33.4†, J17.1**

HCV ~ Presenza di anticorpi *B19.9*

HDR ~ Sindrome *Q87.8*

HE [Ellissocitosi ereditaria] ~ *D58.1*

Heavy-or-large-for-dates, altri ~ *P08.1*

Hebdomadis ~ Infezione da *Leptospira interrogans A27.8*

Heberden (con artropatia) ~ Noduli di *M15.1*

Hebra ~

- Pitiriasi rubra di *L26*

- Prurigo: di *L28.2*

HEC ~ Sindrome *Q87.8*

Hecht ~ Sindrome di *Q68.8*

Hecht-Scott ~ Sindrome di *Q87.2*

HED ~ *Q82.4*

Hedera ~ Ritardo mentale legato all'X, tipo *Q87.8*

Heerfordt] ~ Febris uveoparotidea [sindrome di *D86.8*

Hegglin

v./v.a. May-Hegglin

Heidenhain ~ Sindrome di *A81.0†, H58.1**

Heilmeyer-Schöner

- Remissione completo ~

- - Eritroblastosi tipo *D45*

- - Malattia di *D45*

- ~

- - Eritroblastosi tipo *D45*

- - Malattia di *D45*

Heimler ~ Sindrome di *Q87.0*

Heinz ~ Anemia congenita con corpi di *D58.2*

Helicobacter pylori

- H. pylori] come causa di malattie classificate altrove ~ *B98.0!*

- Ulcera

- - Duodenale ~ Infezione da *K26.9, B98.0!*

- - Gastrica ~ Infezione da *K25.9, B98.0!*

- ~ Gastrite

- - *K29.7, B98.0!*

- - Cronica da *K29.5*

HELIX [Sindrome ipoidrosi - sbilancio elettrolitico - disfunzione della ghiandola lacrimale - ittiosi - xerostomia] ~ Sindrome *Q87.8*

Heller ~

- Demenza di *F84.3*

- Sindrome di *F84.3*

Hellman

v./v.a. Juberger-Hellman

HELLP

- Hemolysis, elevated liver function test, low platelet counts] ~ Gravidanza con sindrome *O14.2*

- ~ Sindrome di *O14.2*

Helper

- CD4

- - Microlitro sangue ~

- - - 200 a 499 cellule T *U61.2!*

- - - 500 e più cellule T *U61.1!*

- - - Meno di 200 cellule T *U61.3!*

- - Non specificato ~ Numero di cellule T *U61.9!*

- Malattia HIV Categoria

Helper ~Continuazione

- Malattia HIV Categoria ~Continuazione

- - 1 ~ Numero di cellule T *U61.1!*

- - 2 ~ Numero di cellule T *U61.2!*

- - 3 ~ Numero di cellule T *U61.3!*

Helsmoortel-Van-der-Aa ~ Sindrome di *Q87.8*

Heme-oxidized iron-regulatory-protein-2-ubiquitin-ligase-1] ~ Deficit di HOIL1 [*D81.8*

Hemolysis, elevated liver function test, low platelet counts] ~ Gravidanza con sindrome HELLP [*O14.2*

Hempas) ~ Multinuclearità eritroblastica ereditaria con positività del test del siero acidificato (*D64.4*

Hendra

- Con encefalite ~ Infezione da virus *A85.8*

- ~ Infezione da virus *B33.8*

Hennekam

v./v.a. Menke-Hennekam

- ~

- - Linfangectasia - linfedema, tipo *Q87.8*

- - Sindrome di *Q87.8*

Hennekam-Beemer ~ Sindrome di *Q87.8*

Henoch

v./v.a. Schoenlein-Henoch

- Schönlein) ~ Porpora: di *D69.0*

Henselae ~ Bartonellosi dovuta a infezione da *Bartonella A28.1*

HEP ~ *E80.2*

Hepar lobatum sifilitico ~ *A52.7†, K77.0**

Hepatica ~

- Distomatosi epatica da Fasciola *B66.3†, K77.0**

- Infezione Fasciola

- - *B66.3*

- - *B66.9*

Hereditarium mutilans

- Con ittiosi ~ Keratoderma *Q82.8*

- ~ Keratoderma *Q82.8*

Herlitz

v./v.a. non-Herlitz

- JEB-H] ~ Epidermolisi bollosa giunzionale, tipo *Q81.1*

- ~ Sindrome di *Q81.1*

Herlitz-Pearson ~ Epidermolisi bollosa giunzionale, tipo *Q81.1*

Hermansky Pudlak

- Con fibrosi polmonare ~ Sindrome di *E70.3*

- Deficit

- - AP-3 ~ Sindrome di *E70.3*

- - BLOC-1 ~ Sindrome di *E70.3*

- - BLOC-2 ~ Sindrome di *E70.3*

- - BLOC-3 ~ Sindrome di *E70.3*

- ~

- - HPS [Sindrome di *E70.3*

- - Sindrome di: *E70.3*

Hernández

v./v.a. Gómez-López-Hernández

Hernández-Aguirre-Negrete ~ Sindrome di Q87.8**Herndon**

v./v.a. Allan-Herndon-Dudley

Herpes

- Cavo orofaringeo ~ Infezione da B00.2
- Cornea ~ B00.5†, H19.1*
- Cute perianale ~ A60.1
- Gravidico ~ Assistenza prestata alla gestante in O26.4
- Graviditatis ~ O26.4
- Pene ~ A60.0†, N51.8*
- Resistenti a virostatici ~ Virus dell' U84!
- Retto ~ A60.1†, K93.8*
- Scroto ~ A60.0†, N51.8*
- Tipo 2 umano HSV-2 ~ Dermatite vescicolare
- - Labbro da (alfa)-virus dell' B00.1
- - Orecchio da (alfa)-virus dell' B00.1
- Tonsurans ~ B35.0
- Viscerale ~ B00.8†, K93.8*
- Vulva ~ A60.0†, N77.1*
- -
- - Blefarite in B00.5†, H03.1*
- - Cheratite in B00.5†, H19.1*
- - Esofagite in B00.8†, K23.8*
- - Infezione congenita da virus dell' P35.2
- - Meningite da virus B00.3†, G02.0*
- - Meningoencefalite in B00.4†, G05.1*

Herpes simiae ~

- Encefalite da virus B00.4†, G05.1*
- Encefalomielite da virus B00.4†, G05.1*

Herpes simplex

- Con epatite ~ B00.8†, K77.0*
- Congenita ~ Infezione erpetica [P35.2
- Facciale ~ B00.1
- Labiale ~ B00.1
- Occhio ~ B00.5†, H58.8*
- Orecchio interno ~ B00.1†, H62.1*
- Palpebra ~ B00.5†, H03.1*
- S.A.I. ~ Infezione da B00.9
- -
- - Cheratite
- - - Arborescente da B00.5†, H19.1*
- - - Dendritica da B00.5†, H19.1*
- - - Disciforme da B00.5†, H19.1*
- - - Interstiziale da B00.5†, H19.1*
- - Encefalite da virus B00.4†, G05.1*
- - Endotelite corneale da B00.5†, H19.1*
- - Infezione disseminata da virus B00.78
- - Malattia da HIV con B20, B00.9
- - Meningite da virus B00.3†, G02.0*
- - Oftalmopatia da virus B00.5†, H58.8*
- - Ulcera dendritica della cornea da B00.5†, H19.1*

Herpes virus

- Cute perianale e del retto ~ Infezione da A60.1
- Genitali e del tratto urogenitale ~ Infezione da A60.0
- Umano 5 ~ Infezione da B25.9
- -
- - Congiuntivite da B00.5†, H13.1*
- - Encefalite da B00.4†, G05.1*
- - Epatite da B00.8†, K77.0*
- - Meningoencefalite da B00.4†, G05.1*
- - Oftalmopatia da B00.5†, H58.8*
- - Vulvovaginite da A60.0†, N77.1*

Herpes zoster

- Auricularis ~ B02.2†, H94.0*
- Con nevralgia ~ B02.2†, G53.0*
- Nervo facciale ~ B02.2†, G53.0*
- Oftalmico non classificato altrove ~ B02.3†, H58.8*
- Oticus ~ B02.2†, H94.0*
- Palpebra ~ B02.3†, H03.1*
- -
- - Congiuntivite in B02.3†, H13.1*
- - Encefalite in B02.0†, G05.1*
- - Ganglionite in B02.2†, G53.0*
- - Meningite da B02.1†, G02.0*

Herrmann-Opitz ~ Craniosinostosi di Q87.0**Herrmann-Pallister ~ Sindrome di Q87.8****Hers ~ Sindrome di Forbes- E74.0****Herxheimer ~ Acrodermatite cronica atrofizzante di L90.4****Heubner ~**

- Malattia di A52.0†, I68.1*
- Sindrome di Schilder-Foix- G37.0

HFmrEF [insufficienza cardiaca con frazione di eiezione ventricolare sinistra moderatamente ridotta] ~ I50.19**HFpEF [insufficienza cardiaca con frazione di eiezione ventricolare sinistra preservata] ~ I50.19****HFrEF [insufficienza cardiaca con frazione di eiezione ventricolare sinistra ridotta] ~ I50.19****HGE] ~ Ehrlichiosi granulocitaria umana [A79.8****HHH ~ Sindrome E72.4****HHML ~ Q87.3****HHRH [Rachitismo ipofosfatemico ereditario con ipercalcemia] ~ E83.30, E83.58****HHT ~ I78.0****HID ~ Sindrome KID/ Q80.8****HIDS [Sindrome da iperimmunoglobulina D] ~ D89.8****HIES Sindrome iperimmunoglobulina autosomica**

- Dominante ~ D82.4
- Recessiva ~ D82.4

Higashi

v./v.a. Chédiak-Higashi

High urgency ~ Iscrizione lista trapianto

- Cardiaco
- - Con grado di priorità HU [U55.12
- - Senza grado di priorità U [urgency] o HU [U55.10
- Cuore polmone
- - Con grado di priorità HU [U55.32
- - Senza grado di priorità U [urgency] o HU [U55.30
- D organo
- - Con grado di priorità HU (Z75.7
- - Senza grado di priorità HU (Z75.6
- Polmonare
- - Con grado di priorità HU [U55.22
- - Senza grado di priorità U [urgency] o HU [U55.20

HIGM con suscettibilità alle infezioni opportunistiche ~ D80.5**HIGM4 ~ D80.5****Hines**

v./v.a. Sommer-Hines

Hinman ~ Sindrome di N32.8**Hippel**

v./v.a. von Hippel-Lindau

Hirschfeldii ~ Infezione da Salmonella A01.3**Hirschhorn ~ Sindrome di Wolff- Q93.3****Hirschowitz**

v./v.a. Groll-Hirschowitz

Hirschsprung

- Associata al ganglioneuroblastoma ~ Malattia di Q43.1, C47.9
- Con brachidattilia di tipo D ~ Malattia di Q87.8
- HSCR] ~ Malattia di Q43.1
- Ipoplasia ungueale - dismorfismi facciali ~ Malattia di Q87.8
- Sordità - polidattilia ~ Malattia di Q87.8
- - PCWH [Neuropatia periferica demielinizzante-leucodistrofia centrale demielinizzante-sindrome di Waardenburg- malattia di Q87.8

Hirt

v./v.a. Escher-Hirt

His ~ Tachicardia del nodo di I47.1**Hiss-Russel ~ Dissenteria A03.1****Histolytica ~**

- Amebiasi
- - Acuta da Entamoeba A06.0
- - Entamoeba A06.9
- - Intestinale cronica da Entamoeba A06.1
- Ascenso
- - Encefalo da Entamoeba A06.6†, G07*
- - Epatite da Entamoeba A06.4†, K77.0*
- - Polmone da Entamoeba A06.5†, J99.8*
- Colite amebica non dissenterica da Entamoeba A06.2
- Epatite da Entamoeba A06.4†, K77.0*
- Infezione
- - Cutanea da Entamoeba A06.7

Histolytica ~ –Continuazione

- Infezione –Continuazione
- Entamoeba
- A06
- A06.9
- Meningoencefalomielite da Torula B45.1†, G05.2*
- Meningomielite da Torula B45.1†, G05.2*

Histoplasma

- Capsulatum ~
- Istoplasmosi
- B39.4
- Disseminata da B39.38
- Polmonare
- Acuta da B39.0†, J99.8*
- Cronica da B39.1†, J99.8*
- Sepsi da B39.30
- Dubois ~ Istoplasmosi da B39.5

Hittner

v./v.a. Hall-Hittner

HIV

- 1 ~ U85!
- 2 ~ U85!
- Categoria
- 1 ~ Numero di cellule T helper nella malattia da U61.1!
- 2 ~ Numero di cellule T helper nella malattia da U61.2!
- 3 ~ Numero di cellule T helper nella malattia da U61.3!
- B ~ Categorie cliniche della malattia da U60.2!
- C ~ Categorie cliniche della malattia da U60.3!
- ~ Categorie cliniche della malattia da U60.1!
- Che luogo
- Altre condizioni morbose specificate ~ Malattia da B23.8
- Malattie infettive o parassitarie ~ Malattia da virus dell'immunodeficienza umana [B20
- Complicante la gravidanza, il parto e il puerperio ~ Malattia O98.7
- Con
- Affezione del sistema nervoso centrale ~ Malattia da B22†, G94.8*
- Agranulocitosi ~ Malattia da B23.8, D70.3
- Alterazione vascolare della retina ~ Malattia da B23.8, H35.0
- Anemia
- Deficit ~ Malattia da B23.8, D53.9
- ~ Malattia da B23.8, D64.9
- Anemia emolitica acquisita ~ Malattia da B23.8, D59.9
- Anomalia respiratoria ~ Malattia da B23.8, R06.88
- Artrite
- Infettiva ~ Malattia da B20, M00.99
- Suppurativa ~ Malattia da B20, M00.99

HIV –Continuazione

- Con –Continuazione
- Cachessia ~ Malattia da B22, R64
- Candidosi
- Cute e dell'unghia ~ Malattia da B20, B37.2
- Disseminata ~ Malattia da B20, B37.88
- Orofaringea ~ Malattia da B20, B37.0
- Polmonare ~ Malattia da B20, B37.1
- ~ Malattia da B20, B37.9
- Capacità visiva ridotta ~ Malattia da B23.8, H54.0
- Cecità ~ Malattia da B23.8, H54.0
- Citomegalia ~ Malattia da B20, B25.9
- Coccidioidomicosi ~ Malattia da B20, B38.9
- Coccidiosi ~ Malattia da B20, A07.3
- Criptococcosi ~ Malattia da B20, B45.9
- Criptosporidiosi ~ Malattia da B20, A07.2
- Demenza
- Presenile ~ Malattia da B22†, F02.4*
- ~ Malattia da B22†, F02.4*
- Demielinizzazione ~ Malattia da B22†, G94.8*
- Dermatofitosi [dermatofite] ~ Malattia da B20, B35.9
- Dermatomicosi ~ Malattia da B20, B36.9
- Diarrea
- Infettiva ~ Malattia da B20, A09.0
- ~ Malattia da B23.8, K52.9
- Dispnea ~ Malattia da B23.8, R06.0
- Disturbo
- Ematologico ~ Malattia da B23.8
- Immunitario ~ Malattia da B23.8
- Edema ghiandolare ~ Malattia da B23.8, R59.9
- Emopatia ~ Malattia da B23.8, D75.9
- Encefalite ~ Malattia da B22†, G05.1*
- Encefalomielite ~ Malattia da B22†, G05.1*
- Encefalopatia ~ Malattia da B22†, G94.31*
- Epatomegalia ~ Malattia da B23.8, R16.0
- Febbre ~ Malattia da B23.8, R50.9
- Gastroenterite
- Infettiva ~ Malattia da B20, A09.0
- Non infettiva ~ Malattia da B23.8, K52.9
- Herpes simplex ~ Malattia da B20, B00.9
- Infezione
- Batterica non classificata altrove ~ Malattia da B20, A49.9
- Candida ~ Malattia da B20, B37.9
- Cryptosporidium ~ Malattia da B20, A07.2
- Isospora ~ Malattia da B20, A07.3
- Micobatterica ~ Malattia da B20, A31.9
- Micotica ~ Malattia da B20, B49
- Mycobacterium avium intracellulare ~ Malattia da B20, A31.0
- Parassitaria ~ Malattia da B20, B89

HIV –Continuazione

- Con –Continuazione
- Infezione –Continuazione
- Toxoplasma gondii ~ Malattia da B20, B58.98
- Tubercolare ~ Malattia da B20, A16.9
- Virale ~ Malattia da B20, B34.9
- Virus lento ~ Malattia da B20, A81.9
- Ingrossamento dei linfonodi ~ Malattia da B23.8, R59.9
- Iperidrosi ~ Malattia da B23.8, R61.9
- Ipersplenismo ~ Malattia da B23.8, D73.1
- Ipovolemia ~ Malattia da B23.8, E86
- Istoplasmosi ~ Malattia da B20, B39.9
- Leucoencefalite multifocale ~ Malattia da B22†, G05.1*
- Leucoplachia della mucosa orale ~ Malattia da B23.8, K13.2
- Linfadenite acuta ~ Malattia da B23.8, L04.9
- Linfadenopatia generalizzata ~ Malattia da B23.8, R59.1
- Linfoma
- Burkitt ~ Malattia da B21, C83.7
- Primario del cervello ~ Malattia da B21, C85.9
- ~ Malattia da B21, C85.9
- Linfoma non-Hodgkin ~ Malattia da B21, C85.9
- Malassorbimento intestinale ~ Malattia da B23.8, K90.9
- Malattia
- Cutanea ~ Malattia da B23.8, L98.9
- Deficit alimentare ~ Malattia da B22, E63.9
- Ghiandole salivari ~ Malattia da B23.8, K11.9
- Infettiva ~ Malattia da B20, B99
- Organi ematopoietici ~ Malattia da B23.8, D75.9
- Parassitaria non classificata altrove ~ Malattia da B20, B99
- Tessuto cellulare sottocutaneo ~ Malattia da B23.8, L98.9
- Meningite asettica ~ Malattia da B20, G03.0
- Micosi ~ Malattia da B20, B49
- Mielite ~ Malattia da B23.8, G04.9
- Mielopatia ~ Malattia da B23.8, G95.9
- Neoplasia maligno
- Multiple ~ Malattia da B21
- Tessuto ematopoietico non classificata altrove ~ Malattia da B21, C96.9
- ~ Malattia da B21
- Neurite ~ Malattia da B23.8, M79.29
- Nevralgia ~ Malattia da B23.8, M79.29
- Perdita di peso ~ Malattia da B22, R64
- Polineuropatia ~ Malattia da B23.8, G62.9
- Polmonite

HIV –Continuazione

- Con –Continuazione
- - Polmonite –Continuazione
- - - Pneumocystis carinii – Malattia da *B20†*, *J17.2**, *B48.5*
- - - Virale – Malattia da *B20*, *J12.9*
- - - - Malattia da *B20*, *J18.9*
- - Polmonite interstiziale linfoide – Malattia da *B22*, *J84.90*
- - Psicossindrome organica – Malattia da *B23.8*, *F07.9*
- - Rash – Malattia da *B23.8*, *R21*
- - Retinite
- - - Batterica – Malattia da *B20†*, *H32.0**, *A49.9*
- - - Candida – Malattia da *B20†*, *H32.0**, *B37.88*
- - - CMV [Citomegalovirus] – Malattia da *B20†*, *H32.0**, *B25.88*
- - - Micotica – Malattia da *B20†*, *H32.0**, *B49*
- - - Recidivante da CMV [Citomegalovirus] – Malattia da *B20†*, *H32.0**, *B25.88*
- - - Virale – Malattia da *B20†*, *H32.0**, *B34.9*
- - - - Malattia da *B20*, *H30.9*
- - Retinopatia – Malattia da *B23.8*, *H35.0*
- - Ritardo di sviluppo del lattante – Malattia da *B22*, *P05.9*
- - Sarcoma
- - - Cellule reticolari – Malattia da *B21*, *C83.3*
- - - Immunoblastico – Malattia da *B21*, *C83.3*
- - - Non classificato altrove – Malattia da *B21*
- - Sarcoma di Kaposi – Malattia da *B21*, *C46.9*
- - Sepsis – Malattia da *B20*, *A41.9*
- - Sindrome da deperimento – Malattia da *B22*
- - Splenomegalia – Malattia da *B23.8*, *R16.1*
- - Spossatezza – Malattia da *B23.8*, *R53*
- - Strongiloidiasi – Malattia da *B20*, *B78.9*
- - Toxoplasmosi – Malattia da *B20*, *B58.98*
- - Trombocitopenia
- - - Secondaria – Malattia da *B23.8*, *D69.58*
- - - - Malattia da *B23.8*, *D69.61*
- - Tubercolosi – Malattia da *B20*, *A16.9*
- - Tumore di Burkitt – Malattia da *B21*, *C83.7*
- Congiuntiva – Microangiopatia da *B23.8*, *M31.1*
- Non
- - Conclusivo nel bambino – Test per il virus dell'immunodeficienza umana [*R75*]
- - Specificata –
- - - Categoria clinica della malattia da *U60.9†*
- - - Malattia da virus dell'immunodeficienza umana [*B24*]
- - O linfadenopatia generalizzata (persistente) [PGL] – Infezione asintomatica o malattia acuta da *U60.1†*
- Positivo
- - S.A.I. – *Z21*

HIV –Continuazione

- Positivo –Continuazione
- - - Distacco retinico in retinite da CMV [Citomegalovirus], *B20†*, *H32.0**, *B25.88*
- - Retina – Microangiopatia da *B23.8*, *H35.0*
- - Sintomatica, categoria diversa da A o C – Malattia da *U60.2†*
- - Virus dell'immunodeficienza umana] e altre malattie virali – Esame speciale di screening per: *Z11*
- -
- - Consigli: sull'infezione da virus dell'immunodeficienza umana [*Z71*]
- - Contatto con ed esposizione al virus dell'immunodeficienza umana [*Z20.6*]
- - Messa in evidenza, con esami di laboratorio, del virus della immunodeficienza umana [*R75*]
- - Profilassi pre-esposizione *Z29.22*
- - Radicolite da malattia da *B23.8*, *M54.19*
- - Sindrome da infezione acuta da *B23.0*
- - Stato di infezione asintomatica da virus dell'immunodeficienza umana [*Z21*]

HLA dopo trasfusione – Iperimmunizzazione anti *T80.6***HLHS] – Sindrome del cuore sinistro ipoplasico** [*Q23.4*]**HLP, tipo 3 –** *E78.2***HMC – Sindrome** *Q87.0***HMG-CoA) sintetasi – Deficit di 3-idrossi-3-metilglutaril-CoA** (*E71.3*)**HMSN [Neuropatia motoria e sensoriale ereditaria] –** *G60.0***HNF1A – Iperinsulinismo da deficit di** *E16.1***HNF4A – Iperinsulinismo da deficit di** *E16.1***HNPCC] – Carcinoma del colon non poliposico ereditario** [*C18.9*, *Z80.0*]**Hodes**

v./v.a. Ulbright-Hodes

Hodgkinv./v.a. Linfoma di Hodgkin
v./v.a. Linfoma non Hodgkin
v./v.a. Sarcoma di Hodgkin- Diffusa ricca di linfociti – Malattia di *C81.4*- Nodulare ricca di linfociti – Malattia di *C81.4*- Non-Hodgkin – Linfoma composito di *C81.9*, *C85.9*

- -

- - Linfoma composito di Hodgkin e non-
C81.9, *C85.9*- - Paragranuloma di *C81.0***Hoehn Jahr – Stadio**- 0 a meno di 3 secondo *G20.0*- 3 o 4 secondo *G20.1*- 5 secondo *G20.2***Hoeve**

v./v.a. Van der Hoeve

Hofer

v./v.a. Jagel-Holmgren-Hofer

Hoffa-Kastert- Idiopatica – Malattia di *E88.8***Hoffa-Kastert –Continuazione**- - Ipertrofia del cuscinetto adiposo (infrapatellare) [*M79.4*]**Hoffmann**

v./v.a. Hunter-Rudd-Hoffmann

- - Folliculitis et perifolliculitis capitis abscedens et suffodiens] – Malattia di *L66.3*

- -

- - Atrofia muscolare di Werdnig- *G12.0*- - Follicolite e perifollicolite suppurativa del cuoio capelluto [di *L66.3*]- - Sindrome di Bouveret(- *I47.9*)**Hogg**

v./v.a. Birt-Hogg-Dubé

HOIL1 [heme-oxidized iron-regulatory-protein-2-ubiquitin-ligase-1] – Deficit di *D81.8***Hollenhorst – Placche di** *H34.2***Holmes**

v./v.a. Balint-Holmes

v./v.a. Gordon-Holmes

Holmes-Adie – Sindrome di *H57.0***Holmgren**

v./v.a. Jagel-Holmgren-Hofer

- - Displasia ossea letale, tipo *Q78.8***Holt-Oram – Sindrome di** *Q87.2***Holzgreve-Wagner-Rehder – Sindrome di** *Q87.8***Hominis**- Eikenella, Kingella] – Gruppo HACEK [Haemophilus, Actinobacillus, Cardiobacterium *B96.3†*]

- -

- - Colite da Isospora *A07.3*- - Diarrea da Isospora *A07.3*- - Dissenteria da Isospora *A07.3*

- - Infezione Isospora

- - - *A07.3*- - - Belli e Isospora *A07.3***Hoover**

v./v.a. You-Hoover-Fong

Hopf – Acrocheratosi verruciforme di *Q82.8***Hopkins**

v./v.a. Pitt-Hopkins

HOPP] – Sindrome ipotricosi-osteolisi-periodontite-cheratoderma palmoplantare [*Q82.8*]**Horan**

v./v.a. Nance-Horan

Hordeolum esterno della palpebra – *H00.0***Horner**

v./v.a. Bernard-Horner

- -

- - Sindrome

- - - *G90.2*- - - Bernard(- *G90.2*)- - - Congenita di *G90.2*- - Triade di *G90.2***Hornstein-Knickenberg – Sindrome di** *Q85.8***Hort**

v./v.a. Escher-Hort

Horton ~

- Cefalea a grappolo: Sindrome di *G44.0*
- Malattia di *M31.6*
- Nevralgia di *G44.0*

Hospital-hopper ~ Sindrome di *F68.1***Houlston-Ironton-Temple ~ Sindrome di *Q87.8*****Howell-Evans ~ Sindrome di *Q82.8, C15.9*****Hoyeraal-Hreidarsson ~ Sindrome di *Q87.8*****HPA lieve ~ *E70.1*****HPAH] ~ Ipertensione arteriosa polmonare ereditaria [*I27.00*****HPE ~ *Q04.2*****HPFH ~ beta talassemia ~ *D56.4*****HPPD**

- 4-alfa-idrossifenilpiruvato idrossilas] ~ Deficit di 4- *E70.2*
- Sindrome ipertelorismo, seno e fossette preauricolari, sordità] ~ *Q87.0*

HPRT

- Grado IV ~ Deficit di *E79.1*
- ~ Iperuricemia associata a *E79.8*

HPS

- Sindrome di Hermansky-Pudlak] ~ *E70.3*
- ~ Hantavirus pulmonary syndrom [*B33.4†, J17.1**

Hreidarsson

v./v.a. Hoyeraal-Hreidarsson

HSAN

- 2 ~ *G60.8*
- 5 ~ *G60.8*

HSAN1B ~ *G60.8***HSAN1E ~ *G60.8*****HSAN4 [Neuropatia autonoma e sensoriale ereditaria tipo 4] ~ *G60.8*****HSAN6 ~ *G60.8*****HSAN7 ~ *G60.8*****HSAN8 ~ *G60.8*****HSCR] ~ Malattia di Hirschsprung [*Q43.1*****HSD10, tipo atipico ~ Deficit di *G25.5*****HSN ~ *E83.4*****HSIL] ~ Lesione intraepiteliale squamosa di alto grado [*D06.9*****HSN1 ~ *G60.8*****HSP ~ *G11.4*****HSV-2 ~ Dermatite vescicolare**

- Labbro da (alfa)-virus dell'herpes tipo 2 umano [*B00.1*
- Orecchio da (alfa)-virus dell'herpes tipo 2 umano [*B00.1*

HTLV-1

- Remissione completo ~
- - Leucemia a cellule T dell'adulto (associata a *C91.51*
- - Linfoma a cellule T dell'adulto (associata a *C91.51*
- ~
- - Leucemia a cellule T dell'adulto (associata a *C91.50*

HTLV-1 ~Continuazione**- ~ ~Continuazione**

- - Mielopatia da virus linfotropo delle cellule T umane di tipo 1 (*G04.1*
- - Portatore di virus T-linfotropo umano di tipo 1 [*Z22.6*

Huët ~

- Anomalia (granulazione) (dei granulociti) o sindrome di: Pelger- *D72.0*
- Sindrome da bassa statura-atrofia ottica-anomalia di Pelger- *Q87.1*

Hugh

v./v.a. Fitz-Hugh-Curtis

Hughes ~ Sindrome di *D68.6***Hughes-Stovin ~ Sindrome di *M35.2*****Humanus**

- Capitis ~ Pediculosi da Pediculus *B85.0*
- Corporis ~ Pediculosi da Pediculus *B85.1*

Hünemann

v./v.a. Conradi-Hünemann-Happle

Hunt

v./v.a. Tolosa-Hunt

- ~

- - Atassia cerebellare ad esordio precoce con: mioclonie [atassia di *G11.1*
- - Sindrome di *B02.2†, G53.0**

Hunter

v./v.a. Möller-Hunter

- ~

- - Degenerazione cerebrale in sindrome di *E76.1†, G32.8**
- - Sindrome di *E76.1*

Hunter-Hurler ~ Sindrome di *E76.1***Hunter-Jurenka-Thompson ~ Sindrome di *Q87.8*****Hunter-McAlpine ~**

- Craniosinostosi di *Q87.0*
- Sindrome di *Q87.0*

Hunter-Rudd-Hoffmann ~ Sindrome di *Q79.8***Hunter-Thompson ~ Displasia acromesomelica, tipo *Q78.8*****Huntington**

v./v.a. Corea di Huntington

- Con demenza ~ Malattia di *G10†, F02.2**
- Espansioni di C9ORF72 ~ Fenocopia della malattia di *G10*
- Giovanile ~ Malattia di *G10*
- ~ Malattia di *G10*

Huntington-simile

- 1 ~ Malattia *A81.8*
- 2 ~ Malattia Chorea di *G10*
- 3 ~ Malattia *G10*

Huppke-Brendel ~ Sindrome di *E83.0†, G32.8****Huriez ~ Sindrome di *Q82.8*****Hurler**

v./v.a. Hunter-Hurler

v./v.a. Pfaundler-Hurler

- Scheie ~ Sindrome di *E76.0*
- ~ Polidistrofia pseudo- *E77.0*

Hurst] ~ Leucoencefalite emorragica acuta e subacuta [*G36.1***Hutchinson**

- Sifilide congenita ~ Denti di *A50.5*
- ~ Triade di *A50.5*

Hutchinson-Gilford ~ Sindrome progeroide di *E34.8***Buttenlocher**

v./v.a. Alpers-Buttenlocher

Hyde Forster-McCarthy-Berry ~ Sindrome di *Q87.0*

IAEP ~ J82**lalino**

- Adolescente ~ Malattia delle membrane J80.09
- Adulto ~ Malattia delle membrane J80.09
- Aorta ~ Necrosi I71.9
- Autosomica dominante ~ Miopatia con corpi G71.2
- Bambino ~ Malattia delle membrane J80.09
- Giovanile ~ Fibromatosi M72.89

lalinosi

- Cutaneo-mucosa ~ E78.88
- Focale segmentale ~ Sindrome nefrosica idiopatica steroide-resistente familiare con N04.1
- Sistemica infantile ~ E78.88

lalite sifilitico

- Tardiva ~ A52.7†, H45.8*
- ~ A52.7†, H45.8*

lalosi stellata sifilitica tardiva ~ A52.7†, H45.8***lalluronidasi ~ Deficit di E76.2****latale**

v./v.a. Ernia iatale

lato esofageo ~ Dislocazione del cardia attraverso lo Q40.1**latrogenic Creutzfeldt-Jakob disease] ~ iCJD [A81.0****latrogeno**

- Altre sedi, tutti gli stadi ~ Linfedema I97.88
- Apparato digerente non
- - Classificati altrove ~ Altri disturbi K91.88
- - Specificato ~ Disturbo K91.9
- Neonatale ~ Ipoglicemia P70.3
- Non
- - Specificati ~ Disturbi osteomuscolari M96.9
- - Specificato ~ Disturbo
- - - Endocrino e metabolico E89.9
- - - Genitourinario N99.9
- - - Respiratorio J95.9
- Occhio annessi oculare
- - Non specificato ~ Disturbo H59.9
- - ~ Altri disturbi H59.8
- Orecchio apofisi mastoide
- - Non specificato ~ Disturbo H95.9
- - ~ Altri disturbi H95.8
- Sistema nervoso
- - Non specificato ~ Disturbo G97.9
- - ~ altro Disturbo
- - - G97.8
- - - G97.88
- Sistema urogenitale, tutti gli stadi ~ Linfedema I97.87
- Zona drenaggio linfatico
- - Ascellare stadio
- - - I ~ Linfedema I97.81
- - - II ~ Linfedema I97.82

latrogeno ~ Continuazione

- Zona drenaggio linfatico ~ Continuazione
- - Ascellare stadio ~ Continuazione
- - - III ~ Linfedema I97.83
- - Cervicale, tutti gli stadi ~ Linfedema I97.80
- - Inguinale stadio
- - - I ~ Linfedema I97.84
- - - II ~ Linfedema I97.85
- - - III ~ Linfedema I97.86
- -
- - Aderenze pelviperitoneali N99.4
- - Altro Disturbo
- - - Endocrini e metabolici E89.8
- - - Genitourinari N99.8
- - - Osteomuscolari M96.88
- - - Respiratori J95.88
- - Complicanza vascolare I97.9
- - Enfisema (sottocutaneo) T81.8
- - Insufficienza ovarica E89.4
- - Insufficienza renale N99.0
- - Ipofunzione
- - - Cortico- (midollo)-surrenalica E89.6
- - - Testicolare E89.5
- - - Ipoinsulinemia E89.1
- - - Ipoparatiroidismo E89.2
- - - Ipopituitarismo E89.3
- - - Ipotiroidismo E89.0
- - Pneumotorace J95.80
- - Pseudomeningocele G97.88
- - Scompenso polmonare J95.88
- - Stenosi sottoglottica J95.5
- - Stenosi tracheale J95.81
- ICCA ~ Sindrome G40.4
- ICE ~ Sindrome H21.8
- ICF [instabilità centromerica - immunodeficienza - dismorfismi] ~ Sindrome D82.8
- ICJD [latrogenic Creutzfeldt-Jakob disease] ~ A81.0
- Ictale) ~ Paralisi di Todd (post- G83.8
- Ictioparassitismo da Vandellia cirrhosa ~ B88.8
- Ictus
- - Ischemico
- - Embolia di arterie cerebrali in età infantile ~ I63.4
- - Retinite pigmentosa ~ Sindrome autosomica recessiva da leucoencefalopatia, Q87.0
- - Trombosi di arteria intracranica in età infantile ~ I63.3
- - ~ I63.9
- - Leucoencefalopatia correlati alla catepsina A] ~ CARASAL [Arteriopatia, I67.88
- - Senza specificazione se emorragia o infarto
- -
- - I64
- - Sequele di I69.4

Ictus ~ Continuazione

- ~ Sindrome MELAS [Myopathy, Encephalopathy, Lactic Acidosis, Stroke-like episodes] [miopatia, encefalopatia, acidosi lattica, episodi tipo G31.81

Idantoina ~

- Avvelenamento Derivati
- - T42.0
- Dismorfia da Q86.1
- Sindrome fetale da Q86.1

Idatide

- Fegato Echinococcus
- - Granulosus ~ Ciste B67.0
- - Multilocularis ~ Ciste B67.5
- Morgagni ~ Torsione: N83.5
- Non classificato altrove ~ Ciste
- - Epatica da B67.8†, K77.0*
- - Milza da B67.9†, D77*
- - Polmonare da B67.9†, J99.8*
- -
- - Ciste
- - - B67.9
- - - Cerebrale da B67.9†, G94.8*
- - Torsione dell' N44.1

Idatidosi ~

- B67
- B67.9

Idatiforme

- Classica ~ Mola O01.0
- Completa ~ Mola O01.0
- Con anamnesi ~ Controllo di gravidanza di: mola Z35.1
- Incompleta ~ Mola O01.1
- Non specificata ~ Mola O01.9
- -
- - Mola O01.9
- - Ovulo abortivo [blighted ovum] e mola non O02.0

Ideazione suicidaria (tendenza) ~ R45.8**Identificato**

- Escluso i virus dell'influenza aviaria suina ~
- - Broncopolmonite in influenza, virus influenzale stagionale J10.0
- - Enterite in influenza, virus influenzale stagionale J10.8
- - Gastroenterite in influenza, virus influenzale stagionale J10.8
- - Infezione
- - - Acuta delle vie respiratorie superiori, virus influenzale stagionale J10.1
- - - Virus influenzale, virus influenzale stagionale J10.1
- - Influenza
- - - Asiatica, virus influenzale stagionale J10.1
- - - Con
- - - - Faringite, virus influenzale stagionale J10.1

Identificato –Continuazione

- Escluso i virus dell'influenza aviaria suina ~
-Continuazione
- - Influenza –Continuazione
- - - Con –Continuazione
- - - - Febbre alta, virus influenzale stagionale
J10.1
- - - - Infezione delle vie respiratorie superiori,
virus influenzale stagionale J10.1
- - - - Laringite, virus influenzale stagionale
J10.1
- - - - Polmonite, virus influenzale stagionale
J10.0
- - - - Epidemica, virus influenzale stagionale
J10.1
- - - - Pura, virus influenzale stagionale J10.1
- - - - Virus influenzale stagionale J10.1
- - - Meningismo in influenza, virus influenzale
stagionale J10.8
- - - Polmonite influenzale, virus influenzale
stagionale J10.0
- - - Versamento pleurico in influenza, virus
influenzale stagionale J10.1
- Zoonotico o pandemico ~ Influenza da virus
influenzale J09
- ~
- - Adenocarcinoma in tumore primario non
C80.0
- - Bronco polmonite influenzale
- - - Virus influenzale stagionale J10.0
- - - Virus non specificato o virus specifico
non J11.0
- - - Encefalopatia influenza
- - - - Virus influenzale stagionale J10.8
- - - - Virus non specificato o virus specifico
non J11.8
- - - Influenza
- - - Asiatico
- - - - Virus dell'influenza aviaria J09, U69.21!
- - - - Virus dell'influenza suina J09, U69.20!
- - - Con
- - - - Altro
- - - - - Manifestazioni respiratorie, virus
influenzale stagionale J10.1
- - - - - Manifestazioni respiratorie, virus non
J11.1
- - - - - Manifestazioni, virus influenzale
stagionale J10.8
- - - - - Manifestazioni, virus non J11.8
- - - - - Enterite, virus influenzali zoonotici o
pandemici J09
- - - - - Faringite, virus influenzali zoonotici o
pandemici J09
- - - - - Gastroenterite, virus influenzali
zoonotici o pandemici J09
- - - - - Infezione delle vie respiratorie superiori,
virus influenzali zoonotici o pandemici
J09
- - - - - Laringite, virus influenzali zoonotici o
pandemici J09
- - - - - Meningismo, virus influenzali zoonotici
o pandemici J09

Identificato –Continuazione

- ~ -Continuazione
- - Influenza –Continuazione
- - - Con –Continuazione
- - - - Miocardite, virus dell'influenza suina
J09, U69.20!
- - - - Polmonite
- - - - Virus influenzale stagionale J10.0
- - - - Virus influenzali zoonotici o pandemici
J09
- - - - Virus non J11.0
- - - - Versamento pleurico, virus influenzali
zoonotici o pandemici J09
- - - Faringite
- - - - Virus influenzale stagionale J10.1
- - - - Virus non specificato o virus specifico
non J11.1
- - - Gastroenterite
- - - - Influenzale virus non specificato o virus
specifico non J11.8
- - - - Virus influenzale stagionale J10.8
- - - Infezione acuta
- - - - Influenzale delle vie respiratorie
superiori virus non specificato o virus
specifico non J11.1
- - - - Vie respiratorie superiori virus
influenzale stagionale J10.1
- - - Laringite
- - - - Virus influenzale stagionale J10.1
- - - - Virus non specificato o virus specifico
non J11.1
- - - Miocardite acuta
- - - - Virus influenzale stagionale J10.8
- - - - Virus non specificato o virus specifico
non J11.8
- - - Versamento pleurico
- - - - Virus influenzale stagionale J10.1
- - - - Virus non specificato o virus specifico
non J11.1
- - - Virale virus specifico non indicato come
J11
- - - Virus influenzale
- - - - B e C J10.8
- - - - Stagionale J10.1
- - - - Tipo B e C J10
- - - Virus specifico non indicato come J11
- - - Morte
- - - Che si sa essere né violenta e né
istantanea, la cui causa non può essere
R96.1
- - - Circostanze in cui il cadavere viene
rinvenuto, ma nessuna causa di morte
può essere R98
- Identità**
- Adolescenza o nell'età adulta, di tipo non
transessuale ~ Disturbo dell' F64.1
- Sessuale
- - Infanzia ~ Disturbo dell' F64.2
- ~
- - Altri disturbi dell' F64.8

Identità –Continuazione

- Sessuale –Continuazione
- ~ ~ -Continuazione
- - - Disturbo non specificato dell' F64.9
- ~ Disturbo dell' F93.8
- Idiatiforme**
- Invasiva ~ Mole D39.2
- Maligna ~ Mole D39.2
- Idiopathic gastroparesis ~ K31.88**
- Idiopathic steroid-resistant nephrotic
syndrome ~ N04.9**
- Idiopatico**
v./v.a. Tipo di malattia
- Idiosincrasia**
- Farmaco o medicamento appropriato
correttamente somministrato ~ T88.7
- S.A.I. ~ T78.4
- ~ Asma in J45.19
- Idiosincrasica (non prevedibile) ~ da farmaci
epatopatia K71**
- Idiozia**
- Amaurotica
- - Batten ~ E75.4
- - Bielschowsky ~ E75.4
- - Familiare ~ E75.4
- - Giovanile ~ E75.4
- - Infantile ~ E75.4
- - Spielmeyer ~ E75.4
- - Tardiva ~ E75.4
- ~ ~ E75.4
- Disostotica [sindrome di Pfaundler-Hurler] ~
E76.0
- IDPCa] ~ Carcinoma intraduttale della
prostata [C61**
- Idradenite suppurativa ~ L73.2**
- Idramnio(s) ~ P01.3**
- Idranencefalia**
- Ernia diaframmatica ~ Sindrome letale da
Q04.3, Q79.0
- ~
- - Q04.3
- - Sindrome neuroni multinucleati -
anidramnios - displasia renale - ipoplasia
cerebellare - Q87.8
- Idrargiria non classificata altrove ~ T56.1**
- Idrartrosi**
- Clutton ~ A50.5†, M03.19*
- Framboesia (precoce) (tardiva) ~ A66.6
- Gonococchi ~ A54.4†, M14.89*
- Intermittente
- - Articolazione
- - - Anca ~ M12.45
- - - Ginocchio ~ M12.46
- - - Gomito ~ M12.42
- - Localizzazioni multiple ~ M12.40
- - ~ M12.49
- - Sifilitico

Idrartrosi –Continuazione

- Sifilitico –Continuazione
- - Congenita ~ A50.5†, M03.19*
- - Tardiva ~ A52.7†, M14.89*

Idratasi – Deficit di 3-metilglutaconil-CoA E71.1**Idrico –**

- Avvelenamento: Farmaci agenti sull'equilibrio elettrolitico, calorico e T50.3
- Inquinamento Z58
- Prostrazione da calore da deplezione salina (e T67.4

Idroa

- Estiva ~ L56.4
- Vacciniforme ~ L56.4
- Vacciniforme-simile ~ Linfoma C84.5
- ~ L13.0

Idrocarburi

- Alifatici
- - Aromatici non specificati ~ Effetto tossico: Derivati alogenati degli T53.9
- - ~ Effetto tossico: Altri derivati alogenati degli T53.6
- Alogenati ~ Avvelenamento (accidentale) da esposizione a: X49.9!
- Aromatici ~ Effetto tossico: Altri derivati alogenati degli T53.7
- ~ Solventi: L24.2

Idrocefalia fetale ~ Assistenza prestata alla madre per sproporzione causata da O33.6**Idrocefalo**

- Acquisito
- - Neonato ~ P91.7
- - ~ G91
- Alta statura - iperlassità ~ Q87.8
- Altre malattie classificate altrove ~ G94.2*
- Comunicante
- - Congenito ~ Q03.8
- - ~ G91.0
- Con stenosi dell'acquedotto di Silvio ~ Q03.0
- Congenito
- - Toxoplasmosi ~ P37.1
- - ~
- - - Q03.9
- - - Altro Q03.8
- Displasia costovertebrale - anomalia di Sprengel ~ Q87.8
- Fetale ~ Distocia da: O66.3
- Fibroelastosi - cataratta ~ Q87.8
- Malattia
- - Infettiva non classificata altrove ~ B99†, G94.0*
- - Parassitaria ~ B89†, G94.0*
- Neonato ~ Q03
- Neoplasia non classificata altrove ~ D48.9†, G94.1*
- Non

Idrocefalo –Continuazione

- Non –Continuazione
- - Classificata altrove ~ Spina bifida con Q05.4
- - Specificato ~ G91.9
- Normoteso
- - Idiopatico ~ G91.20
- - Non specificato ~ G91.29
- - Secondario ~ G91.21
- Obesità - ipogonadismo ~ Q87.8
- Occlusione dell'acquedotto di Silvio ~ Q03.0
- Ombelico a basso impianto ~ Q87.8
- Ostruttivo
- - Congenito ~ Q03.8
- - ~ G91.1
- Postemorragico nel neonato ~ P91.7
- Post-traumatico non specificato ~ G91.3
- Sclere blu - nefropatia ~ Q87.8
- Sifilitico congenito ~ A50.4†, G94.0*
- Toxoplasmosi congenita ~ P37.1
- ~
- - Altra forma di G91.8
- - Craniosinostosi - malformazione di Dandy-Walker ~ Q03.1, Q75.0
- - Displasia toracica - Q87.8
- - Malformazione isolata di Dandy-Walker con Q03.1
- - Sindrome
- - - CRASH [ipoplasia del corpo calloso-ritardo-pollici addotti-spasticità- Q04.8
- - - MPPH [Megalencefalia - polimicrogiria - polidattilia postassiale - Q04.8
- - - Nevo a macchia vino Porto - mega cisterna magna - Q04.8, Q82.5
- - Spina bifida
- - - Cervicale
- - - - Con Q05.0
- - - - Senza Q05.5
- - - Dorsale con Q05.1
- - - Lombare
- - - - Con Q05.2
- - - - Senza Q05.7
- - - Lombo-sacrale con Q05.2
- - - Sacrale
- - - - Con Q05.3
- - - - Senza Q05.8
- - - Toracico
- - - - Con Q05.1
- - - - Senza Q05.6
- - - Toraco-lombare con Q05.1
- - VACTERL con Q87.8

Idrocefalo-agiria-displasia retinica ~ Sindrome Q04.3**Idrocele**

- Comunicante congenito ~ P83.5
- Congenito ~ P83.5

Idrocele –Continuazione

- Cordone spermatico, del testicolo o della tunica vaginale ~ N43
- Femminile ~ N94.8
- Incistato ~ N43.0
- Infetto ~ N43.1
- Non specificato ~ N43.3
- ~ Altro N43.2

Idroencefalocale ~ Q01**Idroftalmo ~ Q15.0****Idrogeno – Effetto tossico**

- Fluoro (gas) e fluoruro di T59.5
- Solfuro di T59.6

Idrolasi ~

- Ipermetioninemia da deficit di S-adenosilomocisteina E72.1
- Neurodegenerazione da deficit di 3-idrossi-isobutiril-CoA E71.1
- Ritardo psicomotorio da deficit di S-adenosilomocisteina E72.1

Idroletale ~ Q87.8**Idromeningocele**

- Cranico ~ Q01
- Spinale ~ Q05

Idromicrocefalia ~ Q02**Idromielia ~ Q06.4****Idronefrosi**

- Con
- - Calcolo e infezione ~ N13.64
- - Infezione rene ~
- - - N13.65
- - - Ingincchiamento dell'uretere senza N13.67
- - - Stenosi dell'uretere senza N13.67
- - - Ostruzione
- - - Calcolo
- - - - Con ostruzione da calcolo, con infezione del rene ~ N13.64
- - - - Renale
- - - - - Con ostruzione da calcolo renale con infezione del rene ~ N13.62
- - - - - ~ N13.20
- - - - Ureterale
- - - - - Con ostruzione da calcolo ureterale con infezione del rene ~ N13.63
- - - - - ~ N13.21
- - - Giunzione pelviureterale ~ N13.0
- - - Ureteropelvica con infezione del rene ~ N13.60
- - Stenosi ureterale
- - - Con stenosi ureterale con infezione del rene ~ N13.61
- - - Non classificata altrove ~ N13.1
- - - ~ N13.61
- Congenita ~ Q62.0
- Infetta ~ N13.65
- Tubercolare ~ A18.1†, N29.1*
- ~

Idronefrosi –Continuazione

- - -Continuazione
- - Altra e non specificata *N13.3*
- - Ascenso renale con calcolo e *N13.64*
- - Calcolo renale con *N13.21*
- - Ingincchiamento e stenosi dell'uretere senza *N13.5*
- - Pielite da calcolo con *N13.64*
- - Pielonefrite da calcolo con *N13.64*
- - Ureterite non specifica con calcolo renale con *N13.20*

Idronefrosica con infezione -

- Atrofia renale *N13.65*
- Contrazione renale *N13.65*

Idrope

- Acidosi lattica - anemia sideroblastica - insufficienza multisistemica - *Sindrome Q87.8*
- Causa di sproporzione - fetale: *O33.7*
- Colecisti - *K82.1*
- Fetale
- Altra e non specificata malattia emolitica - *P56.9*
- Isoimmunizzazione - *P56.0*
- Non
 - - - Associata ad isoimmunizzazione - *O36.2*
 - - - Immune - Displasia linfatico generalizzato correlato
 - - - EPHB4 con *Q82.09, P83.2*
 - - - PIEZO1 con *Q82.09, P83.2*
 - - - Malattia emolitica - *P83.2*
 - - S.A.I. -
 - - - *O36.2*
 - - - *P83.2*
 - - -
 - - - Assistenza prestata alla madre per *O36.2*
 - - - Incompatibilità Rh (con *O36.0*)
 - - - Isoimmunizzazione S.A.I. (con *O36.1*)
- Labirinto - *H81.0*
- Distocia da: fetale: *O66.3*

Idropioneftosi - *N13.65***Idropioureteroneftosi** - *N13.66***Idropneumotorace**

- Traumatico - *S27.38*
- Tubercolare, confermato batteriologicamente o istologicamente - *A15.6*

Idrorachide - *Q06.4***Idrosadenite suppurativo**

- Spondilite anchilosante] - *Sindrome PASS [pioderma gangrenoso-acne- M35.8*
- - *Sindrome*
- - PAPASH [artrite piogenica-pioderma gangrenoso-acne- *M35.8*
- - PASH [pioderma gangrenoso, acne e *M35.8*
- - PsAPASH [artrite psoriasica- pioderma gangrenoso-acne- *M35.8*

Idrosalpinge - *N70.1***Idrossi)clorochina** - *Maculopatia tossica da (H35.38***Idrossi-3-metilglutarica** - *Aciduria 3- E71.1***Idrossi-3-metilglutaril-CoA**

- HMG-CoA) sintetasi - Deficit di 3- *E71.3*
- Liasi - Deficit di 3- *E71.1*

Idrossiacil-CoA deidrogenasi catena

- Corta - Iperinsulinismo da deficit di 3- *E71.3*
- Lunga - Deficit di 3- *E71.3*

Idrossiapatite - *Malattia da deposito di cristalli di M11.0***Idrossibutirrica**

- v./v.a. gamma-idrossibutirrica
- - Aciduria 4- *E72.8*

Idrossichinolina - *Derivati dell' T37.8***Idrossichinureninuria** - *E70.8***Idrossido**

- Potassio - *T54.3*
- Sodio - *T54.3*

Idrossifenilpiruvato diossigenasi - *Tirosinemia da deficit di 4- E70.2***Idrossiglutarica**

- v./v.a. D-2-idrossiglutarica
- v./v.a. L-2-idrossiglutarica

- -

- - Acidemia 2- *E72.8*

- - Aciduria 2- *E72.8*

Idrossi-isobutirrica - *Aciduria 3- E71.1***Idrossi-isobutirril-CoA idrolasi** - *Neurodegenerazione da deficit di 3- E71.1***Idrossilacil-CoA deidrogenasi a catena corta** - *Ipglicemia iperinsulinemica da deficit di 3- E71.3***Idrossilasi**

- 25-idrossivitamina-D1 - Deficienza da *E83.31*
- Acidi grassi - Neurodegenerazione associata a *G23.0*
- AGS tipo 3 forma
- - Classica - Deficit di 21- *E25.00*
- - Tardiva - Deficit di 21- *E25.01*
- Forma con perdita di Sali - Iperplasia surrenalica congenita classica da deficit di 21- *E25.00*

- -

- - Deficit

- - - 4

- - - - Alfa-idrossifenilpiruvato *E70.2*

- - - - HPPD [4-alfa-idrossifenilpiruvato *E70.2*

- - - 18- *E27.4*

- - - Fenilalanina *E70.1*

- - - Sterolo 27- *E75.5*

- - - Tirosina *G24.1*

- - Distonia Dopa-sensibile da deficit di tirosina *G24.1*

- - Ipercolesterolemia da deficit di colesterolo 7alfa- *E78.0*

- - Iperplasia surrenalica congenita classica da deficit di 21- *E25.00*

Idrossilisina - *Disturbi del metabolismo dell' E72.3***Idrossilisinemia** - *E72.3***Idrossilisinuria** - *Convulsioni - deficit cognitivo da E72.3***Idrossi-metil-glutaricaciduria** - *E71.1***Idrossisteroide**

v./v.a. beta-idrossisteroide

Idrossivitamina-D1 - *Deficienza da idrossilasi 25- E83.31***Idrotico**

- Tipo
- - Christianson-Fourie - Displasia ectodermica *Q82.8*
- - Halal - Displasia ectodermica *Q82.8*
- - Displasia ectodermica *Q82.8*

Idrotorace - *J94.8***Idrouretere**

- Con infezione
- - Rene - *N13.66*
- - - *N13.66*
- - - *N13.4*

Iduronato 2-solfatasi - *Deficit di E76.1***Iduronidasi**

v./v.a. alfa-L-iduronidasi

Ifema

- Traumatico - *S05.1*
- - *H21.0*

IFF [Insonnia familiare fatale] - *A81.8***IFNgammaR1** - *Suscettibilità mendeliana autosomica*

- Dominante a malattie micobatteriche da deficit parziale di *D84.8*
- Recessiva a malattie micobatteriche da deficit parziale di *D84.8*

IFNgammaR2 - *Suscettibilità mendeliana autosomica recessiva a malattie micobatteriche da deficit parziale di D84.8***IgA**

- Con formazione a mezzaluna - Glomerulonefrite *N02.7*
- Senza anticorpi conosciuti - Poliradiculoneuropatia con gammopatia monoclonale *D47.2†, G63.1**
- -
- - Deficit selettivo di immunoglobuline A [*D80.2*
- - Dermatosi lineare da *L13.8*
- - Penfimo ad *L10.8*
- - Polineuropatia assonale associata a gammopatia monoclonale *D47.2†, G63.1**
- - Vasculite da *D69.0*

IGDA - *Dermatite granulomatosa interstiziale con artrite [M30.1***IgE** - *Sindrome da iperimmunoglobulina E [D82.4***IGF-1 [fattore di crescita insulino-simile 1]** - *Ritardo della crescita da resistenza a E34.3***IGF1 [fattore di crescita insulino-simile 1] e EGF [fattore di crescita dell'epidermide]** - *Lipodistrofia da deficit combinato di insulina, E88.1*

IgG

- Senza anticorpi conosciuti → Poliradicoloneuropatia con gammopatia monoclonale *D47.2†, G63.1**
- → Polineuropatia assonale associata a gammopatia monoclonale *D47.2†, G63.1**

IgG4-correlata →

- Aortite *I77.6*
- Colangite sclerosante *K83.01*
- Dacrioadenite e sialoadenite *K11.8*
- Epatopatia *K75.4*
- Malattia
- - Ghiandola sottomandibolare *K11.2*
- - Renale *N11.8*
- Mediastinite *J98.50*
- Pachimeningite *G03.8*

Igiene personale → Scarso

- *R46.0*
- *Z91.8*

IgM

- Con anti-MAG → Polineuropatia associata a gammopatia monoclonale *D47.2†, G63.1**
- Remissione completa → Linfoma linfoplasmocitico con produzione di *C88.01*
- Senza anticorpi conosciuti → Poliradicoloneuropatia con gammopatia monoclonale *D47.2†, G63.1**
- →
- - Deficit selettivo di immunoglobuline M [*D80.4*
- - Immunodeficienza con aumento delle immunoglobuline M [*D80.5*
- - Linfoma linfoplasmocitico
- - - Con produzione di *C88.0*
- - - Senza produzione di *C83.0*
- - Polineuropatia assonale associata a gammopatia monoclonale *D47.2†, G63.1**

Igne [dermatite dello scaldino] → Eritema ab *L59.0***Ignora se siano focali o generalizzate → Epilessie e sindromi epilettiche di cui si *G40.8*****Igroma cistico → *D18.10*****Ikaros → Immunodeficienza combinata da deficit di *D81.8*****IKK2 → Immunodeficienza combinata grave da deficit di *D81.2*****IL12RB1 → Suscettibilità mendeliana a malattie micobatteriche da deficit completo di *D84.8*****IL21R → Deficit immunitario combinato da deficit di *D81.8*****Ilare → Colangiocarcinoma *C24.0*****Ilari**

- Confermato batteriologicamente
- - Istologicamente o da esami molecolari → Tuberculosis dei linfonodi: *A15.4*
- - O istologicamente → Tuberculosis primaria dei linfonodi *A15.7*
- → Tuberculosis
- - Linfonodi *A16.3*

Ilari →Continuazione

- → Tuberculosis →Continuazione
- - Primaria dei linfonodi *A16.7*

Ileale

- Pouch) → Fistola della tasca *N32.1*
- Tipo 1 → Atresia *Q41.2*
- →

- - Carcinoide *C17.2*
- - Tumore endocrino
- - - *C17.2*
- - - *D13.3*
- - - *D37.2*

Ileite

- Aspergillare → *B44.8†, K93.8**
- Backwash → *K51.0*
- Cytomegalovirus → *B25.80†, K93.8**
- Erpetica → *B00.8†, K93.8**
- Regionale → *K50.0*
- Specificata come non infettiva → *K52.9*
- Terminale → *K50.0*
- Virus di Epstein-Barr → *B27.0†, K93.8**

Ileo

- Calcolo biliare → *K56.3*
- Duodenale (cronico) → *K31.5*
- Meconiale da deficit di guanilato ciclasi 2C → *P76.0*
- Meconio
- - Assenza di fibrosi cistica confermata → *P76.0*
- - Fibrosi cistica → *E84.1†, P75**
- - → Mucoviscidosi con *E84.1†, P75**
- Non specificato → *K56.7*
- Ostruttivo S.A.I. → *K56.6*
- Paralitico
- - Ostruzione intestinale senza ernia → *K56*
- - → *K56.0*
- Sindrome di Lynch → Carcinoma dell' *C17.2*
- Strozzamento → *K56.2*
- Tipo
- - II → Atresia dell' *Q41.2*
- - IIIa → Atresia dell' *Q41.2*
- - IIIb → Atresia dell' *Q41.2*
- - IV → Atresia dell' *Q41.2*
- Transitorio neonatale → *P76.1*
- →
- - Adenocarcinoma dell' *C17.2*
- - Assenza congenita dell' *Q41.2*
- - Atresia dell' *Q41.2*
- - Carcinoma a cellule squamose del' *C17.2*
- - GIST [tumore stromale gastrointestinale] dell' *C17.2*
- - Leiomiomasarcoma dell' *C17.2*
- - Morbo di Crohn [enterite regionale] di: *K50.0*
- - Mucosite dell' *K92.8*
- - Osteite condensante dell' *M85.35*

Ileo →Continuazione

- → →Continuazione
- - Stenosi congenita dell' *Q41.2*
- - Tuberculosis dell' *A18.3†, K93.0**
- - Tumore Maligno: *C17.2*

Ileoanale con reservoir associata a incontinenza fecale → Anastomosi *R15, K91.88***Ileocecale**

- Iperplastica → Tuberculosis *A18.3†, K93.0**
- → Valvola *D12.0*

Ileocolico comune → Mesentere *Q43.3***Ileocolite tubercolare → *A18.3†, K93.0******Ileofemorale → Distorsione e distrazione dell'anca: (Legamento) *S73.11*****Ileostomia**

- Altri dispositivi intestinali → Confezione ed adattamento di *Z46.5*
- →
- - Controllo di *Z43.2*
- - Presenza di *Z93.2*

Ileotibiale → Sindrome della bandelletta *M76.3***Ileotifo → *A01.0*****Iliaco**

- v./v.a. Arteria iliaca
- Buchanan] → Osteocondrosi giovanile: della cresta *M91.0*
- Superiore → Tuberculosis della spina *A18.0†, M90.05**
- →
- - Frattura dell'osso *S32.3*
- - Osteoblastoma dell'osso *D16.8*
- - Regione *S31.1*
- - Sperone della cresta *M76.2*
- - Traumatismo
- - - Vaso sanguigno *S35.5*
- - - Vena *S35.5*
- - Trombosi della vena *I80.20*

Illum → Sindrome di *Q87.2***ILNEB [sindrome nefrosica, pneumopatia interstiziale, epidermolisi bollosa] → Sindrome *J84.90†, N08.8*, Q81.8*****Ilo**

- Milza → avulsione dell' *S36.04*
- Polmone) → *C34.0*

IMAGe [Ritardo della crescita intrauterino - displasia metafisaria - ipoplasia congenita dei surreni - anomalie dei genitali] → Sindrome *Q87.1***Imahorn**

v./v.a. Meier-Blumberg-Imahorn

Imbricata

- Tokelau → Tinea *B35.5*
- → Tinea *B35.5*

Imbuto

- Funneling) → Assistenza prestata alla madre per lunghezza della cervice inferiore a 10 mm o dilatazione ad *O34.30*
- O bombé → Iride ad *H21.4*

Imbuto –Continuazione

- - - Petto scavato (torace a *Q67.6*)

Imenale stretto – Anello *N89.6***Imene**

- Imperforato – *Q52.3*

- Rigido – *N89.6*

Imenolepiasi – *B71.0***Imerslund(-Grasbeck)** – **Sindrome di** *D51.1***Imidazolica** – **Sindrome** *E70.8***Iminoacidi** – **Malattia degli** *E72.8***Iminoglicinuria** – *E72.0***Iminostilbeni** – **Avvelenamento**

- *T42.1*

Immagine

- Altro

- - Parte

- - - Corpo specificate – Risultati anormali di diagnostica per *R93.8*

- - - Sistema osteomuscolare – Risultati anormali di diagnostica per *R93.7*

- - - Vie digerenti – Risultati anormali di diagnostica per *R93.3*

- - Regioni addominali, incluso il retroperitoneo – Risultati anormali di diagnostica per *R93.5*

- Arti – Risultati anormali di diagnostica per *R93.6*

- Cardiaca – anormale: *R93.1*

- Cranio e della testa non classificati altrove – Risultati anormali di diagnostica per *R93.0*

- Cuore e della circolazione coronarica – Risultati anormali di diagnostica per *R93.1*

- Fegato e delle vie biliari – Risultati anormali di diagnostica per *R93.2*

- Lesione intracranica occupante spazio – *R90.0*

- Mammella – Risultati anormali di diagnostica per *R92*

- Organi urinari – Risultati anormali di diagnostica per *R93.4*

- Polmone – Risultati anormali di diagnostica per *R91*

- Sistema nervoso centrale – Altri risultati anormali di diagnostica per *R90.8*

Immatura – **(Disturbo di) personalità:** *F60.8***Immaturità**

- Centro respiratorio del prematuro – *P28.8*

- Estrema – *P07.2*

- Polmonare S.A.I. – *P28.0*

Immaturato –

- Amelogenesi imperfetta, tipo *K00.5*

- Neonato pretermine *P07.3*

Immediatamente dopo il parto –

- Altra emorragia *O72.1*

- Assistenza e visita *Z39.0*

Immersione –

- *T75.1*

- Mano e piede da *T69.0*

Immigrazione – **Visita per:** *Z02***Imminente possibilità di essere ucciso** – **Modificazione della personalità dopo:** **prigionia prolungata con** *F62.0***Immobilità**

- Paraplegica) – Sindrome da *M62.3*

- - *R26.3*

Immobilizzazione su sedia – *R26.3***Immune**

- Familiare – Iperteroidismo non *E05.8*

- S.A.I. – *Malattia D89.9*

- -

- - Displasia linfatico generalizzato correlato

- - - EPHB4 con idrope fetale non *Q82.09*, *P83.2*

- - - PIEZO1 con idrope fetale non *Q82.09*, *P83.2*

- - Porpora trombocitopenica *D69.3*

Immunitario

- Anamnesi familiare – Malattie del sangue e degli organi ematopoietici ed alcuni disturbi del sistema *Z83.2*

- Anamnesi personale – Malattie del sangue e degli organi ematopoietici ed alcuni disturbi del sistema *Z86.2*

- Combinato deficit

- - IL21R – Deficit *D81.8*

- - Parziale di RAG1 [Gene attivante la ricombinazione 1] – Deficit *D81.8*

- Complicanti la gravidanza, il parto ed il puerperio – Altre malattie del sangue, degli organi ematopoietici ed alcuni disturbi del sistema *O99.1*

- Deficit anticorpale PLCG2-correlato

- - APLAID] – Sindrome autoinfiammatoria-disregolazione *M35.8*

- - - Sindrome autoinfiammatoria-disregolazione *M35.8*

- Dovuta a inattivazione dei linfociti T da difetto di ingestione del calcio – Disfunzione *D81.8*

- IRIS] – Sindrome infiammatoria da ricostituzione *D89.3*

- Malattia infiammatoria intestinale - artrite - infezioni ricorrenti- linfopenia – Sindrome disregolazione *D84.8*

- Non

- - Classificati altrove – Altri disturbi specificati del sistema *D89.8*

- - Specificato – Disturbo del sistema *D89.9*

- -

- - Deficienza *D89.9*

- - Disturbo

- - - Glomerulari in emopatie e disturbi del sistema *N08.2**

- - - Tubulo-interstiziali renali in emopatie e disturbi del sistema *N16.2**

- - Esame speciale di screening per emopatie, malattie del midollo osseo e disturbi che interessano il sistema *Z13.0*

- - Malattia da HIV con disturbo *B23.8*

- - Sindrome

- - - Affaticamento cronico su disfunzione *G93.3*

Immunitario –Continuazione

- - -Continuazione

- - Sindrome –Continuazione

- - - Neurotossica associata a cellule effettrici del sistema *G92.0*

- - - Ricostituzione *D89.3*

Immunizzazione

- Contro la COVID-19 – Necessità di *U11.9*

- Non classificate altrove – Altre complicanze successive ad *T88.1*

- -

- - Epatite da *B19.9*

- - Eruzione cutanea successiva ad *T88.1*

- - Infezione successiva ad *T88.0*

- - Leucoencefalite emorragica acuta post-*G04.0*

- - Sepsis successiva ad *T88.0*

Immunoblastico

- Diffuso – *Sarcoma C83.3*

- Linfoma diffuso a grandi cellule B – *C83.3*

- -

- - Linfoma a cellule T *C84.9*

- - Linfoma diffuso *C83.3*

- - Linfoma non Hodgkin *C83.3*

- - Malattia da HIV con sarcoma *B21, C83.3*

Immunoblastoma

- Maligno – *C83.3*

- - *C83.3*

Immunocompetenza – **Infezione disseminata da cytomegalovirus in stato di** *B25.88***Immunocompromissione**

- Dopo irradiazione, chemioterapia e altri trattamenti immunosoppressivi – Effetti da *D90*

- - Mucosite generalizzata per *K91.80*

Immunodeficienza

- Acquisita [AIDS] S.A.I. – Sindrome da *B24*

- Associato

- - Altri difetti maggiori specificati – *D82.8*

- - Difetto maggiore non specificato – *D82.9*

- Autosomica recessiva primaria da mutazione del gene RORC – *D84.8*

- Cellulare – *D84.8*

- Cellule

- - B - displasia scheletrica – Sindrome Insufficienza midollare congenita progressiva - *Q87.1*

- - T da deficit di RHOH – *D81.8*

- Combinato

- - Aploinsufficienza di Rela – *D81.8*

- - Con ipereosinofilia – *D81.8*

- - Correlata a TFRC – *D81.8*

- - Deficit

- - - CARMIL2 – *D82.3*

- - - CD3gamma – *D81.2*

- - - DOCK2 [dedicator of cytokinesis 2] – *D81.8*

Immunodeficienza –Continuazione

- Combinato –Continuazione
- - Deficit –Continuazione
- - - DOCK8 – D81.1
- - - FCHO1 – D81.8
- - - GINS1 – D81.8
- - - Ikaros – D81.8
- - - ITK – D82.3
- - - LRBA – D81.8
- - - MAGT1 – D81.8
- - - MALT1 – D81.8
- - - Moesina – D81.8
- - - NIK [NF-Kappa-B-inducing kinase] – D81.8
- - - ORAI1 – D81.8
- - - OX40 – D81.8
- - - RAG 1/2 – D81.1
- - - STIM1 – D81.8
- - - STK4 – D81.8
- - - ZAP70 – D81.8
- - Difetto delle motilità dei neutrofili correlato a MKL1 – D81.8
- - Disfunzione del canale CRAC – D81.8
- - Grave
- - - Deficit
- - - - Adenosina deaminasi – D81.3
- - - - CARD11 – D81.2
- - - - CD70 – D82.3
- - - - Completo di RAG1/2 – D81.1
- - - - CORO1A – D81.2
- - - - CTPS1 – D81.8
- - - - DCLRE1C – D81.1
- - - - IKK2 – D81.2
- - - - LAT – D81.2
- - - - LCK [tirosina chinasi specifica dei linfociti] – D81.2
- - - SCID
- - - - Con
- - - - - Disgenesia reticolare – D81.0
- - - - - Numero basso di linfociti T e B – D81.1
- - - - - Ridotto o normale numero di linfociti B – D81.2
- - - - - S.A.I. – D81.9
- - - - T-B- – D81.1
- - - - T-B+
- - - - Deficit
- - - - - CD3delta – D81.2
- - - - - CD3epsilon – D81.2
- - - - - CD3zeta – D81.2
- - - - - CD45 – D81.2
- - - - - IL-7Ralfa – D81.2
- - - - - JAK3 – D81.2
- - - - - Legata all'X – D81.2
- - - - - D81.2
- - - - -
- - - - Displasia scheletrica con arti corti e D82.2

Immunodeficienza –Continuazione

- Combinato –Continuazione
- - Grave –Continuazione
- - - -Continuazione
- - - - SCID [D81.9
- - - - T-B- SCID [D81.1
- - Microcefalia - ritardo della crescita - sensibilità alle radiazioni ionizzanti – D81.1
- - Non specificata – D81.9
- - - Altre D81.8
- Comune variabile
- - Con
- - - Autoanticorpi contro i linfociti
- - - - B – D83.2
- - - - T – D83.2
- - - Prevalente difetto
- - - - Linfociti T immunoregolatori – D83.1
- - - - Quantitativo e funzionale dei linfociti B – D83.0
- - Non specificata – D83.9
- - - Altre D83.8
- Con
- - Anomalia fattore
- - - H – D84.1
- - - I – D84.1
- - Aumento delle immunoglobuline M [IgM] – D80.5
- - Nanismo micromelico – D82.2
- - Trombocitopenia ed eczema – D82.0
- Deficit
- - CD25 – D81.8
- - Componente complemento
- - C1 – D84.1
- - C2 – D84.1
- - C4 – D84.1
- - C5 – D84.1
- - C6 – D84.1
- - C7 – D84.1
- - C8 – D84.1
- - C9 – D84.1
- - Ficolina-3 – D84.1
- - Interleuchina-1 chinasi-4 associata al recettore – D84.8
- - MASP-2 – D84.1
- - Selettivo di anticorpi anti-polisaccaridici – D80.6
- Difetto ereditario di risposta al virus di Epstein-Barr – D82.3
- Disfunzione dei neutrofili correlata a CEBPE – Sindrome da autoinfiammazione, M35.8
- Disgenesia gonadica – Fibrosi polmonare con D82.8, J84.10
- Dismorfismo
- - Difficoltà dell'apprendimento] – Sindrome RIDDLE [radiosensibilità- D82.8
- - - Sindrome ICF [instabilità centromerica - D82.8

Immunodeficienza –Continuazione

- Dovuto principalmente deficit produzione anticorpi
- - Non specificata – D80.9
- - - Altre D80.8
- Esordio nell'età adulta con autoanticorpi anti-interferone gamma – D84.8
- FADD-correlata – D82.8
- Leucoencefalopatia e ipo-omocisteinemia – Sindrome da ritardo dello sviluppo, Q87.1
- Linfedema, displasia ano-genitale [WILD] – Sindrome da condilomi, Q82.09
- Linfociti B
- - Anomalie degli arti e malformazioni urogenitali – Sindrome da Q87.0
- - Febbre periodica-ritardo dello sviluppo] – Sindrome SIFD [anemia sideroblastica congenita- D64.0, D82.8
- - Livedo, bassa statura] – Sindrome FILS [dismorfismi facciali, Q87.1
- - Neutrofili – Sindrome da D71
- - Non specificata – D84.9
- - Osteopetrosi-linfedema – Sindrome displasia ectodermica anidrotica- Q87.8
- - Primitivo
- - Autosomica recessiva con difetto da citotossicità spontanea delle cellule natural killer – D84.8
- - Con infezione
- - - Disseminata da morbillo vaccinale – D84.8, T88.0
- - - Virale post-vaccinazione anti morbillo-parotite-rosolia – D84.8, B05.9
- - Deficit di MCM4 – D84.8
- - Dovuta a deficit di LAMTOR2 – Sindrome da D82.8
- - -
- - - D84.9
- - - Sindrome di Evans associata a D69.3, D82.9
- - Specificate – Altre D84.8
- Umano
- - Altre malattie virali – Esame speciale di screening per: HIV [virus dell' Z11
- - HIV
- - - Che dà luogo a malattie infettive o parassitarie – Malattia da virus dell' B20
- - - Non
- - - Conclusivo nel bambino – Test per il virus dell' R75
- - - Specificata – Malattia da virus dell' B24
- - -
- - - Consigli: sull'infezione da virus dell' Z71
- - - Contatto con ed esposizione al virus dell' Z20.6
- - - Messa in evidenza, con esami di laboratorio, del virus della R75
- - - Stato di infezione asintomatica da virus dell' Z21
- - - Resistente a virostatici o inibitori della proteasi – Virus dell' U85!
- Variabile

Immunodeficienza –Continuazione

- Variabile –Continuazione
- - Comune – D83.9
- - - Sindrome DAVID [deficit della funzione dell'ipofisi anteriore ed D83.0, E23.0
- - -
- - - Condrosplasia metafisaria di tipo McKusick con Q78.5, D82.2
- - - Displasia ectodermica
- - - Anidrotica con Q82.4
- - - Ipoidrotica con Q82.4
- - - Ipoplasia cartilagine-capelli con Q78.5, D82.2
- - - Occlusione della vena epatica - D82.8, K76.5
- - - Sindrome
- - - Assenza dei pollici-bassa statura- D82.8, Q87.1
- - - Laron con D82.2

Immunodepressione cellulare – Infezione da citomegalovirus in B25.9, D84.9**Immunodisregolazione-poliendocrinopatia-enteropatia, legata all'X – Sindrome E31.0****Immunoglobulina –**

- Deficit della catena pesante dell' D80.8
- Infezioni ricorrenti associate a deficit raro degli isotopi dell' D80.8

Immunoglobuline

- G – Deficit selettivo di sottoclassi delle D80.3
- IgA – Deficit selettivo di D80.2
- M IgM –
- - Deficit selettivo di D80.4
- - Immunodeficienza con aumento delle D80.5
- - Monoclonali – Malattia da accumulo di D47.7
- - Quasi normali o con iperimmunoglobulinemia – Deficit anticorpale con D80.6
- - S.A.I. – Aumento del tasso di R76.8
- - -
- - - T50.9
- - - Agammaglobulinemia con linfociti B portatori di D80.1
- - - Somministrazione di Z29.1

Immunoinibitori – Emofilia da D68.38**Immunologico**

- Anormale del liquido cerebrospinale – Risultato R83.4
- Sierico anormale
- - Non specificato – Risultato R76.9
- - Specificati – Altri risultati R76.8
- - T50.9

Immunomediata –

- Miopatia necrotizzante G72.4
- Sclerite H15.0

Immuno-ossea di Schimke – Displasia Q77.7, D82.8**Immunoproliferativa**

- Angiocentrica – Lesione C86.0
- Intestino tenue
- - Tipo mediterraneo – Malattia C88.3
- - - Malattia C88.3
- - Maligno
- - Non specificate – Malattie C88.9
- - - Altre malattie C88.7
- - S.A.I. – Malattie C88.9

Immunoregolatori – Immunodeficienza comune variabile con prevalenti difetti dei linfociti T D83.1**Immunoriattivazione – Sindrome da D89.3****Immunoricostituzione – Sindrome da D89.3****Immunosoppressione – Stato dopo trapianto cellule staminali ematopoietico**

- Con attuale Z94.81
- Senza attuale Z94.80

Immunosoppressivi – Effetti da immunocompromissione dopo irradiazione, chemioterapia e altri trattamenti D90**Immunosoppressori – Avvelenamento: Farmaci antineoplastici e T45.1****Immunotattoide – Glomerulopatia N03.6****Immunoterapia**

- Profilattica – Z29.1
- -
- - Encefalopatia tossica sotto G92.0
- - Ipofisite indotta dall' G04.9, Y57.9!
- - Sindrome da rilascio di citochine a seguito di D76.4

Immunotollerante – Epatite virale B cronica senza virus Delta: fase B18.11**IMNEPD [Malattia pancreatica-endocrina-neurologica, multisistemica infantile] – Q87.8****Impaniata – Lingua K14.3****Impattamento**

- Colon – K56.4
- Fecale – K56.4

Impedire le normali cure – Assistenza medica e infermieristica o controllo medico/infermieristico a bambini sani in circostanze come: numero troppo numeroso di bambini in casa tale da rendere difficile o Z76.2**Impegno della testa fetale – Mancato Q32.4****Impending infarction] – Angina [I20.0****Imperfetto**

v./v.a. Tipo di malattia

Imperforato

- Anomalie costovertebrali – Sindrome da orofaringe Q38.8, Q78.8
- -
- - Emangioma perineale - malformazioni dei genitali esterni - lipomi del meningocele - anomalie vescicorenali - ano Q87.8
- - Imene Q52.3
- Imperforazione
- - Anale –
- - Q42.3

Imperforazione –Continuazione

- Anale – –Continuazione
- - Anchiloblefaron filiforme - Q87.8
- Digiuno – Q41.1
- Dotto nasolacrimale – Sindrome microtia-coloboma oculare- Q15.8, Q17.2
- Retto – Q42.1

Impervietà

- Esofageo
- - Acquisita – K22.2
- - Congenita senza fistola – Q39.0
- Ureterale – Q62.1
- Uretra – Q64.3

Impetigine

- Bollosa – L01.0
- Follicolite superficiale) di Bockhart – L01.0
- Orecchio esterno – L01.0†, H62.4*
- Qualsiasi microorganismo] [qualsiasi sede] – L01.0
- Stafilococchi – L01.0
- -
- - Interessamento palpebrale in corso di L01.0†, H03.8*
- - Otite esterna in L01.0†, H62.4*

Impetiginizzazione di altre dermatosi – L01.1**Impetigo erpetiformis – L40.1****Impiantato**

- Chirurgicamente –
- - Adattamento e manutenzione di sistema di cateterismo vascolare a permanenza Z45.20
- - Portatore di sistema di cateterismo vascolare a permanenza Z95.81
- - Sistema nervoso centrale – Complicanza meccanica di stimolatore elettronico T85.1

Impianto

- Anomalo di uretere od orifizio ureterale – Q62.6
- Basso delle orecchie – Q17.4
- Cardiaci e vascolari – Complicanza meccanica di altri dispositivi ed T82.5
- Cocleare – Z96.2
- Craniale (da cranioplastica) – Z96.7
- Durante l'utilizzazione) – Guasto o disfunzione di dispositivi medici (durante un intervento) (dopo Y82.8!
- Endocrini – Portatore di Z96.4
- Funzionale
- - Non specificato – Portatore di Z96.9
- - Specificati – Portatore di altri Z96.88
- Gastrointestinale – Perdita di T85.59
- Innesto
- - Angioplastica coronarica – Portatore di Z95.5
- - Apparato genitale –
- - - Complicanza meccanica di altri dispositivi protesici, T83.4
- - - Infezione e reazione infiammatoria da dispositivo protesico, T83.6

Impianto –Continuazione

- Innesto –Continuazione
- - Apparato urinario – Infezione e reazione infiammatoria da dispositivo protesico, *T83.5*
- - Cardiaco vascolare –
- - - Altre complicanze specificate di dispositivi protesici, *T82.8*
- - - Complicanza non specificata di dispositivo, *T82.9*
- - - Dolore da dispositivi protesici, *T82.8*
- - - Embolia da dispositivi protesici, *T82.8*
- - - Emorragia da dispositivi protesici, *T82.8*
- - - Fibrosi da dispositivi protesici, *T82.8*
- - - Infezione e reazione infiammatorie da altri dispositivi, *T82.7*
- - - Portatore altro
- - - - *Z95.8*
- - - - *Z95.88*
- - - Stenosi da dispositivi protesici, *T82.8*
- - - Trombosi da dispositivi protesici, *T82.8*
- - Esofago – Complicanza meccanica di dispositivi protesici, *T85.50*
- - Genitourinario –
- - - Altre complicanze di dispositivi protesici, *T83.8*
- - - Complicanza non specificata di dispositivo, *T83.9*
- - - Interno
- - - - Non classificati altrove – Altre complicanze di dispositivi protesici, *T85.88*
- - - - Ortopedico –
- - - - - Complicanza meccanica di altri dispositivi, *T84.4*
- - - - - Infezione e reazione infiammatoria da altri dispositivi, *T84.7*
- - - Resto del tratto gastrointestinale – Infezione e reazione infiammatoria da altri dispositivi protesici, *T85.76*
- - - S.A.I. – Complicanza di dispositivo protesico, *T85.9*
- - - Sistema epatobiliare e nel pancreas – Infezione e reazione infiammatoria da dispositivi protesici, *T85.75*
- - - Sistema nervoso – Infezione e reazione infiammatoria da altri dispositivi protesici, *T85.72*
- - - -
- - - - - Complicanza non specificata di dispositivo protesico, *T85.9*
- - - - - Infezione e reazione infiammatoria da altri dispositivi protesici, *T85.78*
- - - Oculari – Complicanza meccanica di altri dispositivi protesici, *T85.3*
- - - Ossei – Complicanza meccanica di altri dispositivi, *T84.3*
- - - Pancreas – Complicanza meccanica di dispositivi protesici, *T85.54*
- - - Protesico interno ortopedico –
- - - - Altre complicanze di dispositivi, *T84.8*
- - - - Complicanza, non specificata, di dispositivo, *T84.9*

Impianto –Continuazione

- Innesto –Continuazione
- - Resto del tratto gastrointestinale superiore – Complicanza meccanica di dispositivi protesici, *T85.51*
- - Sistema nervoso – Altre complicanze di dispositivi protesici, *T85.81*
- - Tratto gastrointestinale inferiore – Complicanza meccanica di dispositivi protesici, *T85.52*
- - Vie biliari – Complicanza meccanica di dispositivi protesici, *T85.53*
- - Mammario –
- - - Altre complicanze di dispositivo protesico ed *T85.83*
- - - Complicanza meccanica di dispositivo protesico ed *T85.4*
- - - Fibrosi capsulare della mammella da dispositivo protesico e *T85.82*
- - - Infezione e reazione infiammatoria da dispositivo protesico e *T85.73*
- - Mammella – *Z41.1*
- - Mandibolari e di radici dentarie – Portatore di *Z96.5*
- - O trapianto cardiaco non specificato – Portatore di *Z95.9*
- - Ortopedico
- - - Articolare
- - - - Parziale (totale) – Presenza di *Z96.6*
- - - - Specificati – Presenza di altri *Z96.68*
- - - - Protesi articolare o placca per osteosintesi – Frattura ossea dopo *M96.6*
- - - Ossei e tendinei – Portatore di altri *Z96.7*
- - - Otologico e acustico – Portatore di *Z96.2*
- - - Ovulo – Ricovero per raccolta e *Z31.2*
- - - Uovo – Mancato *N97.2*
- - - Urinari – Complicanza meccanica di altri dispositivi ed *T83.1*
- - - Urogenitali – Presenza di *Z96.0*
- - -
- - - Cisti dell'iride, del corpo ciliare e della camera anteriore: da *H21.3*
- - - Idrocefalo - ombelico a basso *Q87.8*

Impiego

- Chirurgia plastica
- - Altro parte
- - - Corpo – Cure di controllo richiedenti l' *Z42.8*
- - - Tronco – Cure di controllo richiedenti l' *Z42.2*
- - - Arto
- - - - Inferiori – Cure di controllo richiedenti l' *Z42.4*
- - - - Superiori – Cure di controllo richiedenti l' *Z42.3*
- - - Mammella – Cure di controllo richiedenti l' *Z42.1*
- - - Non specificata – Cure di controllo richiedenti l' *Z42.9*
- - - Testa e al collo – Cure di controllo richiedenti l' *Z42.0*

Impiego –Continuazione

- Farmaco appropriato correttamente somministrato – Anuria da sulfamidici in *R34, Y57.9!*
- - Impingement
- - - Caviglia – Sindrome da *M24.87*
- - - O «da conflitto anteriore» o da «attrito acromion-omeroale» della spalla – Sindrome da « *M75.4*

Implicanti l'uso di altre tecniche riabilitative – Trattamenti *Z50.8!*

Importante nell'anamnesi personale – Intervento chirurgico *Z92.4*

Importato – Poliomielite paralitica da virus selvaggio *A80.1*

Impotenza

- Origine organica – *N48.4*
- Psicogena – *F52.2*

Impronta digitale – Miopatia con corpi a *G71.2*

Improvvisa

- Cardiaca, così descritta – Morte *I46.1*
- Causa sconosciuta – Altra morte *R96*
- Idiopatica – Perdita uditiva *H91.2*
- Infantile) inspiegata, dopo il compimento del primo anno di vita – Morte *R96.0*
- Infanzia
- - Con menzione di autopsia – Sindrome della morte *R95.0*
- - S.A.I. – Sindrome della morte *R95.9*
- - Senza menzione di autopsia – Sindrome della morte *R95.9*
- - Lattante
- - - Dopo il compimento del primo anno di vita – SIDS [Sindrome della morte *R96.0*
- - - Inspiegata, prima del compimento del primo anno di vita – Morte *R95*
- - - Prima del compimento del primo anno di vita – Sindrome della morte *R95.9*
- - - - sindrome della morte *R95.9*
- - Neonato - disgenesia dei testicoli – Morte *R95.9, Q55.2*
- - S.A.I. – Perdita uditiva *H91.2*
- - -
- - - Ipoacusia
- - - - *H91.2*
- - - Idiopatica *H91.2*
- - - Perdita
- - - Uditiva neurosensoriale acuta da ipoacusia *H91.2*
- - - - Visiva *H53.1*

Impulsivo –

- Disturbo di personalità emotivamente instabile: Tipo *F60.30*
- Giovanile Epilessia mioclonica [piccolo male *G40.3*

Impulso

- Non specificato – Disturbo delle abitudini e degli *F63.9*
- Patologico ad appiccare il fuoco [piromania] – *F63.1*

Impulso –Continuazione

- Sessuale eccessivo ~ F52.7
- ~ Altri disturbi delle abitudini e degli F63.8

In situ

- v./v.a. Carcinoma in situ
- Altro
- - Non specificate parti della faccia ~ Melanoma D03.3
- - Sedi ~ Melanoma D03.8
- Arto
- - Inferiore, inclusa l'anca ~ Melanoma D03.7
- - Superiore, inclusa la spalla ~ Melanoma D03.6
- Cervice uterina ~ Melanoma D03.8
- Cuoio capelluto e del collo ~ Melanoma D03.4
- Labbro ~ Melanoma D03.0
- Non specificato ~ Melanoma D03.9
- Orecchio e del condotto uditivo esterno ~ Melanoma D03.2
- Organi genitali ~ Melanoma D03.8
- Palpebra, incluso il canto ~ Melanoma D03.1
- Tronco ~ Melanoma D03.5

Inabilità a ottenere una gravidanza ~ N97**Inaccessibilità di altre organizzazioni di aiuto ~ Indisponibilità ed Z75.8****Inaccessibile ~ Scolarizzazione inesistente o Z55****Inadatta ~ Difficoltà d'alimentazione ed alimentazione R63.3****Inadeguato**

- Non classificate altrove ~ Abilità sociali Z73
- Parte dei genitori ~ Sorveglianza ed interessamento Z62
- Secrezione di ormone antidiuretico ~ Sindrome da E22.2
- ~
- - Abitudini alimentari Z72.8
- - Adattamento (logistica) Z59
- - Disturbo di personalità: F60.7
- - Istruzione Z55
- - Supporto familiare Z63

Inagaki

v./v.a. Leshima-Koeda-Inagaki

Inalatori ~ Avvelenamento anestetico

- T41.0

Inalatoria ~ Complicanze di terapia T81.8**Inalazione**

- Droghe ~ Demenza da F18.7
- Sangue ~ Polmonite da J69.8
- Sostanza chimica gas fumo vapori ~
- - Bronchiolite obliterante (cronica) (subacuta) da J68.4
- - Enfisema (diffuso) (cronico) da J68.4
- - Fibrosi polmonare (cronica) da J68.4
- ~
- - Antrace da A22.1†, J17.0*
- - Botulismo da A05.1

Inalazione –Continuazione

- ~ -Continuazione
- - Carbonchio da A22.1

Inanimate ~ Accidente da esposizione ad altre e non specificate forze meccaniche W49.9!**Inanizione ~**

- Atrofia da E45
- Distrofia da E45

Inattenzione ~ Ferita da taglio, puntura, perforazione o sanguinamento da Y69!**Inattività**

- Con frattura patologica ~ Osteoporosi da M80.2
- Non classificata altrove ~ Atrofia da M62.5
- ~ Osteoporosi da M81.2

Incadescenze ~ Incidente con: Corpo W49.9!**Incanutimento precoce - tremore essenziale ~ Sordità neurosensoriale - H90.5, G25.0****Incarcerata**

- O aderente ~ Emorragia associata a placenta ritenuta, O72.0
- Senza gangrena ~
- - Ernia addominale K43.69
- - Ernia diaframmatica: K44.0
- - Ernia femorale (unilaterale): K41.3
- - Ernia inguinale (unilaterale): K40.3
- - Ernia interstiziale K46.0
- - Ernia intestinale K46.0
- - Ernia intraaddominale K46.0
- - Ernia ombelicale: K42.0
- ~
- - Ernia cicatriziale K43.0
- - Ernia della linea alba K43.68
- - Ernia di Spigelio K43.68
- - Ernia epigastrica
- - - K43.60
- - - Parzialmente K43.60
- - Ernia ipogastrica K43.68
- - Ernia parastomale K43.3
- - Ernia sottoxifoidea K43.68

Incarcerato ~ Emorroidi

- Esterne K64.5
- Interne K64.8

Incarcerazione di utero gravidico ~ Assistenza prestata alla madre per: O34.5**Incarnita ~ Unguia L60.0****Incerto**

v./v.a. Tipo di malattia

Incidentale di gravidanza S.A.I. ~ Reperto Z33!**Incidente**

- Altri e non specificati dispositivi medici ~ Y82.8!
- Autobus ~ V99!
- Bicicletta ~ V99!
- Calore artificiale ~ W92.9!
- Con

Incidente –Continuazione

- Con ~Continuazione
- - Ago per iniezioni ~ W49.9!
- - Arma da fuoco ~ W49.9!
- - Attrezzi ~ W49.9!
- - Automezzo provocato volontariamente ~ Y09.9!
- - Automobile ~ V99!
- - Camion ~ V99!
- - Coltellata ~ W49.9!
- - Corpo incadescente ~ W49.9!
- - Esplosione di caldaia ~ W49.9!
- - Furgone ~ V99!
- - Macchinari ~ W49.9!
- - Natante ~ V99!
- - Oggetti cadenti o gettati ~ W49.9!
- - Pedoni ~ V99!
- - Penetrazione di corpo estraneo attraverso la pelle ~ W49.9!
- - Veicolo speciale ~ V99!
- D
- - Aereo ~ V99!
- - Equitazione o di mezzo trainato da animali ~ V99!
- Dovuto ad esposizione a forze meccaniche di oggetti animati ~ W64.9!
- Durante caduta (in acqua) ~ X59.9!
- Elettrocuzione ~ W87.9!
- Freddo artificiale ~ W93.9!
- Irradiazione ~ W91.9!
- Lavoro ~ Esame ed osservazione dopo Z04.2
- Motocicletta ~ V99!
- Stradale ~ Esame ed osservazione dopo Z04.1
- Tram ~ V99!
- Trasporto non specificato ~ V99!
- Treno ~ V99!
- Variazione di pressione ~ W94.9!
- ~ Esame ed osservazione dopo altro Z04.3

Incipiente ~

- Cataratta senile H25.0
- Occlusione di vena retinica: H34.8

Incisione per prelievo di campione ~ P12.4**Incistato ~ Idrocele N43.0****Incisura del naso ~ Q30.2****Inclusione**

- Epidermica ~ Cisti da L72.0
 - Simil-corpi di Mallory ~ Miopatia desmina-correlata con G71.8
 - ~
 - - Miopatia da G71.8
 - - Miosite da corpi di G72.4
- Incompatibile ~ Trasfusione di sangue T80.3**
- Incompatibilità**
- AB0 ~ Reazione di T80.3

Incompatibilità –Continuazione

- Emogrupo in infusione o trasfusione – Reazione da *T80.3*
- Rh
- - Con idrope fetale) – *O36.0*
- - - Reazione di *T80.4*

Incompetenza

- Cervicale
- - Donna non gravida – Indagini e trattamento per (sospetto di) *N88.3*
- - Uterino
- - - Non specificata – Assistenza prestata alla madre per *O34.39*
- - - - Assistenza prestata alla madre per altra *O34.38*
- - - - Assistenza prestata alla madre
- - - Cerchiaggio con o senza menzione di *O34.3*
- - Sutura di Shirodkar con o senza menzione di *O34.3*
- Cervice uterina –
- - *N88.3*
- - Feto e neonato sofferenti per *P01.0*

Incompleto

v./v.a. Tipo di malattia

Incomprensibile – Comportamento strano ed *R46.2***Incomprensione uditiva congenita – *F80.2*****Incongrui all'umore – Mania con sintomi psicotici *F30.2*****Incontinentia pigmenti ereditaria – *Q82.3*****Incontinenza**

- Cardias – *K31.88*
- Fecale –
- - *R15*
- - Anastomosi ileoanale con reservoir associata a *R15, K91.88*
- Feci di origine non organica – *F98.1*
- Recidivante – *N39.47!*
- Riflessa – *N39.40*
- Rigurgito – *N39.41*
- Stress [sforzo] – *N39.3*
- Urgenza – *N39.42*
- Urinario
- - Extrauretrale – *N39.43*
- - Non specificata – *R32*
- - Origine non organica – *F98.0*
- - Specificata – Altra *N39.48*

Incontrollata – Disturbo da alimentazione *F50.8***Incremento o riduzione dell'ottusità cardiaca – *R01.2*****Increspata – Miopatia con muscolatura *G71.8*****Increspatura muscolare con miastenia grave – Malattia da *G71.8, G70.0*****Increta**

- O percreta – Placenta *O43.21*
- Senza emorragia – Placenta *O43.21, O73.0*

Incubi – *F51.5***Incudine – Agenesia dell' *Q16.3*****Incudostapediale infettiva – Anchilosi *H74.3*****Incurvamento**

- Avambracci, dismorfismi facciali – Displasia spondilometafisaria, *Q77.8*
- Colonna vertebrale S.A.I. – *M43.9*
- Congenito
- - Femore – *Q68.3*
- - Ossa lunghe dell'arto inferiore – *Q68.5*
- - Tibia e della fibula – *Q68.4*
- Laterale della tibia-bassa statura-scapole lievemente alate-dismorfismi facciali sfumati – Sindrome da grave *Q87.1*

Incurvatura congenita delle ossa lunghe – *Q68.8***Indacanuria – Ipercalcemia familiare con nefrocalcinosi e *E70.8*****Indagini**

- Approfondite da parte di un centro per le malattie rare – Malattia rara senza diagnosi dopo *R69*
- Popolazione – Esame sanitario nel corso di *Z00.8*
- Speciali, ma asintomatico al momento dell'esame – Infarto miocardico pregresso diagnosticato con ECG od altre *I25.2*
- Test correlati alla procreazione – *Z31.4*
- Trattamento per (sospetto di) incompetenza cervicale in donna non gravida – *N88.3*

Indeboliti intervenute dopo sforzi di normale intensità – rotture di tessuti presumibilmente *M66***Indesiderato**

- Medicamento o droga utilizzati secondo le loro indicazioni e somministrati a dosi profilattiche o terapeutiche corrette – Effetto collaterale *Y57.9!*
- Somministrazione di vaccini contro la COVID-19 – Effetti collaterali *U12.9!*
- Vaccino o altra sostanza biologica utilizzati secondo le loro indicazioni e somministrati a dosi profilattiche o terapeutiche corrette – Effetto collaterale *Y59.9!*
- - Problemi correlati a una gravidanza *Z64.0*

Indeterminato

- Lebbra I] – Lebbra *A30.0*
- Non specificato – Sesso *Q56.4*
- -

- - Altra colite *K52.38*

- - Colite

- - - Rettosigmoidea *K52.32*

- - - Sinistra *K52.31*

- - - Subtotale *K52.30*

- - Ematopoiesi clonale di potenziale *U62.00!*

- - Evento non specificato, intento *Y34!*

- - Istiocitosi a cellule *C96.4*

- - Pancolite *K52.30*

- - Tumore a cellule dendritiche *C96.4*

Index

v./v.a. Body Mass Index

India] – Prurito Dhobie [dei lavandai dell' *B35.6***Indiano**

- Nord America – Cirrosi infantile ereditaria degli *K74.6*
- - Malattia da virus della stomatite vescicolare [febbre dell' *A93.8*

Indica – Infezione da Fasciola *B66.3***Indicatori di Aids (malattie definenti Aids) – Presenza di *U60.3!*****Indicazione**

- Diagnosi – Trasfusione di sangue (senza *Z51.3*
- Rottura –
- - Aneurisma
- - - Aorta
- - - - Addominale, senza *I71.4*
- - - - Toracica, senza *I71.2*
- - - - Toracoaddominale, senza *I71.6*
- - - Aortico in sede non specificata, senza *I71.9*
- - Dissezione aorta
- - - Addominale, senza *I71.02*
- - - Sede non specificata, senza *I71.00*
- - - Toracoaddominale, senza *I71.03*
- Somministrato dose profilattico o terapeutico corretto – Effetto collaterale indesiderato
- - Medicamento o droga utilizzati secondo le loro *Y57.9!*
- - Vaccino o altra sostanza biologica utilizzati secondo le loro *Y59.9!*

Indice – Polidattilia del dito *Q69.0***Indice di Barthel**

- 0-15 punti – *U50.50*
- 20-35 punti – *U50.40*
- 40-55 punti – *U50.30*
- 60-75 punti – *U50.20*
- 80-95 punti – *U50.10*
- 100 punti – *U50.00*

Indice di Barthel allargato

- 0-15 punti – *U51.20*
- 20-65 punti – *U51.10*
- 70-90 punti – *U51.00*

Indifferenza – *R45.3***Indifferenziato**

v./v.a. Tipo di malattia

Indigeno – Poliomielite paralitica da virus selvaggio *A80.2***Indigestione – *K30*****Indipendente**

- Multiple (primitive) – Tumori maligni di sedi *C97!*
- Paziente –
- - Atto medico non eseguito per: motivi *Z53*
- - Vaccinazione non eseguita per: motivi *Z28*

Indiretto

v./v.a. Tipo di malattia

Indisponibilit  ed inaccessibilit  di altre organizzazioni di aiuto ~ Z75.8**Individuo**

- Con
- - Marcatore per eterocromatina ~ Q95.4
- - Siti fragili autosomici ~ Q95.5
- Dopo contatto con malattie infettive o isolamento di individuo per proteggerlo dall'ambiente ~ Isolamento di Z29.0
- Non normale ~ Riarrangiamento
- - Autosomico bilanciato in Q95.2
- - Bilanciato cromosoma sessuale/autosoma in Q95.3
- Normale ~
- - Inversione cromosomica in Q95.1
- - Traslocazione bilanciata ed inserzione in Q95.0
- Proteggerlo dall'ambiente ~ Isolamento di individui dopo contatto con malattie infettive o isolamento di Z29.0

Indiziato dopo

- Ferimento subito ~ Osservazione di vittima o Z04.5
- Violenza carnale o abuso sessuale ~ Osservazione di vittima o Z04.5

Indolacetico ~ Elevati tassi urinari di: acido R82.5**Indolente ~ Mastocitosi sistemica** D47.0**Indometacina ~ Embriopatia da** Q86.88**Indotto**

- Alcol
 - - O da altre sostanze psicoattive ~ Sindrome amnesica organica, non F04
 - - -
 - - - Pancreatite acuta K85.2
 - - - Sindrome da pseudo-Cushing E24.4
 - Altri farmaci, medicinali e sostanze biologiche ~ Nefropatia N14.1
 - Anestesia spinale
 - - Epidurale durante il
 - - - Puerperio ~ Cefalea O89.4
 - - - Travaglio e il parto ~ Cefalea O74.5
 - - O epidurale in gravidanza ~ Cefalea O29.4
 - Citostatici ~ Agranulocitosi e neutropenia D70.1
 - Eparina
 - - Tipo
 - - - I ~ Trombocitopenia D69.52
 - - - II ~ Trombocitopenia D69.53
 - - - Trombocitopenia D69.52
 - Esercizio
 - - Crampo dello scrittore ~ Epilessia rolandica - distonia parossistica G40.08
 - - - Ipoglicemia iperinsulinemica E16.1
 - Farmaco
 - - Bambino adolescente ~ Obesit  E66.14
 - - - Estrema E66.15
 - - Con
- Indotto ~Continuazione**
- Farmaco ~Continuazione
 - - Con ~Continuazione
 - - - Body Mass Index BMI
 - - - - Tra
 - - - - 30 e 35 escluso ~ Obesit  E66.10
 - - - - 35 e 40 escluso ~ Obesit  E66.11
 - - - - 40 e 50 escluso ~ Obesit  E66.16
 - - - - 50 e 60 escluso ~ Obesit  E66.17
 - - - Uguali o superiori a 60 ~ Obesit  E66.18
 - - - Frattura patologica ~ Osteoporosi M80.4
 - - Droga, tossine e radiazioni [DPAH] ~ Ipertensione arteriosa polmonare I27.02
 - - Drug fever] ~ Febbre R50.2
 - - Fase critico
 - - 4 a meno di 7 giorni ~ Agranulocitosi D70.13
 - - 7 a meno di 10 giorni ~ Agranulocitosi D70.14
 - - 10 a meno di 20 giorni ~ Agranulocitosi D70.11
 - - 20 e pi  giorni ~ Agranulocitosi D70.12
 - - Meno di 4 giorni ~ Agranulocitosi D70.10
 - - Grado
 - - - I (OMS) ~ Obesit  E66.10
 - - - II (OMS) ~ Obesit  E66.11
 - - - III (OMS) ~ Obesit  E66.19
 - - Mascellare (acuta) (cronica) (suppurativa) ~ Osteonecrosi (indotta da raggi) (K10.2
 - - Medicamenti e sostanze biologiche non specificate ~ Nefropatia N14.2
 - - Non specificata ~
 - - - Agranulocitosi e neutropenia D70.19
 - - - Anemia aplastica D61.19
 - - O sostanze chimiche ~ Sclerosi sistemica M34.2
 - - S.A.I. ~ Agranulocitosi e neutropenia D70.19
 - - -
 - - - Acatisia (indotta da trattamento)(G25.88
 - - - Agranulocitosi e neutropenia D70.1
 - - - Alopecia androgenica L64.0
 - - - Altro
 - - - - Anemia aplastica D61.18
 - - - - Forme di agranulocitosi e neutropenia D70.18
 - - - Anemia da deficit di folati D52.1
 - - - Fibrosi polmonare J70.4
 - - - Gotta M10.2
 - - - Granulocitopenia D70.19
 - - - Ipertensione arteriosa polmonare I27.02
 - - - Ipoglicemia reattiva non E16.1
 - - - Mucosite (orale) (orofaringea): K12.3
 - - - Obesit  E66.19
 - - - Osteonecrosi della mascella K10.28
 - - - Osteoporosi M81.4
 - - - Pancreatite acuta K85.3

Indotto ~Continuazione

- Farmaco ~Continuazione
 - - - ~Continuazione
 - - - Pneumopatia interstiziale
 - - - Acuta J70.2
 - - - Cronica J70.3
 - - - Polmonite
 - - - J70.4
 - - - Acuta J70.2
 - - - Cronica J70.3
 - - - Sclerosi sistemica M34.2
 - - - Sindrome da ipersensibilit  T88.7
 - - - Stipsi K59.02
 - - - Vasculite D69.0
 - - Freddo ~ Sindrome della sudorazione G90.88
 - - Gravidanza ~
 - - Eclampsia con ipertensione pre-esistente o O15
 - - Ipertensione gestazionale [ipertensione O13
 - - Immunoterapia ~ Ipofisite G04.9, Y57.9!
 - - Ketamina ~ Dilatazione biliare K83.8, F13.1
 - - Metalli pesanti ~ Nefropatia N14.3
 - - Panniculite ~ Lipodistrofia localizzata E88.1
 - - Piombo ~ Gotta M10.1
 - - Radiazione
 - - Plesso
 - - - Brachiale ~ Plessopatia G54.0, G97.88
 - - - Lombosacrale ~ Plessopatia G54.1, G97.88
 - - -
 - - - Ipertensione arteriosa polmonare I27.02
 - - - Mucosite (orale) (orofaringea): K12.3
 - - - Pneumopatia interstiziale
 - - - Acuta J70.0
 - - - Cronica J70.1
 - - Raggi
 - - Indotta da farmaci) mascellare (acuta) (cronica) (suppurativa) ~ Osteonecrosi (K10.2
 - - - Osteonecrosi della mascella K10.28
 - - Sforzo ~ Discinesia parossistica G24.8
 - - Spasmo ~ Angina: I20.1
 - - Sussulti ~ Epilessia G40.8
 - - Tossine ~ Ipertensione arteriosa polmonare I27.02
 - - Trattamento(indotta da farmaci) ~ Acatisia (G25.88
 - - Ventilazione meccanico ~ Disfunzione diaframma
 - - - J95.88
 - - - Iperstimolazione ovarica in ovulazione N98.1
- Induratio penis plastica ~** N48.6
- Indurato tubercolare ~ Eritema** A18.4
- Indurimento**
- Cute ~ R23.4

Indurimento –Continuazione

- Seno – N64.5

Industrie – sostanze tossiche in agricoltura e in Z57**Induzione**

- Chirurgica del parto – Danni alla placenta provocati da amniocentesi, taglio cesareo o P02.1

- Ovulazione – Iperstimolazione delle ovaie: associata ad N98.1

- Standard – Leucemia refrattaria alla terapia di C95.8!

- Travaglio – P03.8

Inedia – Edema da E43**Ineguale di arti (acquisita) – Lunghezza M21.7****Inerzia uterino**

- Primitiva – O62.0

- S.A.I. – O62.2

- Secondaria – O62.1

- -

- - P03.6

- - Altra forma di O62.2

Inesistente

- Binoculare – Deficit visivo lieve o H54.3

- O inaccessibile – Scolarizzazione Z55

Infante o del bambino percosso S.A.I. – Sindrome: dell' T74.1**Infantile**

v./v.a. Tipo di malattia

Infantilismo

- Pancreatico – K86.88

- S.A.I. – R62.8

Infanzia

- Adolescenza –

- - Altri disturbi comportamentali ed emozionali specifici con esordio nell' F98.88

- - Disturbo

- - - Comportamentali ed emozionali non specificati con esordio abituale nell' F98.9

- - - Deficit dell'attenzione senza iperattività con esordio nell' F98.80

- - - Dissociativi transitori (di conversione) nell' F44.82

- Altro tipo – Disturbo

- - Disintegrativo dell' F84.3

- - Funzionamento sociale dell' F94.8

- Associata a malattia epatica – Degenerazione neuronale progressiva dell' G31.88

- Con

- - Attacchi focali migranti – Epilessia della prima G40.4

- - Convulsioni generalizzate secondarie – Epilessia parziale benigna dell' G40.1

- - Crisi parziali complesse – Epilessia parziale benigna dell' G40.2

- - Menzione di autopsia – Sindrome della morte improvvisa nell' R95.0

- Disturbo comportamento

Infanzia –Continuazione

- Disturbo comportamento –Continuazione

- - S.A.I. – Nell' F91.9

- - Sociale S.A.I. – Nell' F91.9

- Giannotti-Crosti – Acrodermatite papulosa dell' L44.4

- Non specificato – Disturbo

- - Emozionale dell' F93.9

- - Funzionamento sociale dell' F94.9

- O adolescenza

- - S.A.I. – Reazione ipercinetica dell' F90.9

- - - Disturbo di evitamento dell' F93.2

- S.A.I. – Sindrome della morte improvvisa nell' R95.9

- Senza menzione di autopsia – Sindrome della morte improvvisa nell' R95.9

- Tardiva – Ceroidolipofuscinosi neuronale dell' E75.4

- Tipo DYT29 – Distonia autosomica recessiva a esordio nell' G24.1

- -

- - Allontanamento dalla casa durante l' Z61

- - Altri disturbi emozionali dell' F93.8

- - Atrofia muscolare spinale prossimale, autosomica dominante, a esordio nell' G12.1

- - Calcificazione arteriosa generalizzata dell' Q28.88

- - Cambiamento nei rapporti familiari durante l' Z61

- - Cistadenoma

- - - Mucinoso dell' D27

- - - Sieroso dell' D27

- - Controllo dello sviluppo nella prima o seconda Z00.1

- - Convulsioni parziali migranti maligne dell' G40.4

- - Dermatosi bollosa cronica dell' L12.2

- - Distrofia retinica grave a esordio nella prima H35.5

- - Disturbo

- - - Alimentazione della prima e della seconda F98.2

- - - Ansia sociale dell' F93.2

- - - Ansioso da separazione dell' F93.0

- - - Attaccamento disinibito dell' F94.2

- - - Fobico dell' F93.1

- - - Identità sessuale dell' F64.2

- - - Reattivo dell'attaccamento dell' F94.1

- - - Ruminazione dell' F98.2

- - - Schizoide dell' F84.5

- - Ematuria: benigna (familiare) (dell' N02

- - Emiplegia alternante

- - - Q07.8

- - - Familiare notturna benigna dell' G81.9

- - Encefalopatia necrotizzante acuta dell' G31.81

- - Epilessia

- - - Con assenze dell' G40.3

Infanzia –Continuazione

- - -Continuazione

- - Epilessia –Continuazione

- - - Grande male della prima G40.4

- - - Mioclonica benigna dell' G40.3

- - Eritroblastopenia transitoria dell' D60.1

- - Esperienze personali terrificanti durante l' Z61

- - Eventi che comportano la perdita di autostima durante l' Z61

- - Ipogammaglobulinemia transitoria dell' D80.7

- - Malattia linfoproliferativa delle cellule T Epstein-Barr virus-positiva sistemica dell' D82.3

- - Miopatia distale KLHL9-correlata a esordio nell' G71.0

- - Mucinosi papulosa dell' L98.5

- - Perdita di un rapporto affettivo durante l' Z61

- - Pica della prima e della seconda F98.3

- - Polmonite cronica dell' J84.00

- - Problemi legati ad un evento negativo della vita durante l' Z61

- - Sintomi non specifici tipici dell' R68.1

- - Torcicollo parossistico benigno dell' G24.3

- - Visita medica per periodo di rapido sviluppo nell' Z00.2

Infarto

- Acuto del midollo spinale (embolico) (non embolico) – G95.18

- Arteria) (di vena) polmonare – I26

- Arterioso – I74.9

- Embolico – I74

- Epatico – K76.3

- Intestinale – acuto(a): K55.0

- Ischemico

- - Arteria intracranica in età infantile – I63.5

- - Muscolo – M62.2

- - Lacunare – I63.5

- - Mesenterica – K55.0

- - Placentare – O43.8

- - Renale –

- - N28.0

- - Ischemia ed N28.0

- - Splenico – D73.5

- - Subcorticale leucoencefalopatia –

- - CADASIL [Arteriopatia cerebrale autosomica dominante con I67.88

- - CARASIL [Arteriopatia cerebrale autosomica recessiva con I67.88

- Tipo

- - 1 – Infarto miocardico

- - - Acuto subendocardico, I21.40

- - - Senza sopralivellamento di ST [NSTEMI], I21.40

- - 2 – Infarto miocardico acuto subendocardico, I21.41

- - Trombotico – I74

Infarto –Continuazione

- -
- - Ictus, senza specificazione se da emorragia o da I64
- - Placentare: P02.2
- - Sequele di ictus, senza specificazione se da emorragia o da I69.4
- - Surrenali E27.4
- - Tiroide: E07.8

Infarto cerebrale

- Embolia
- - Arterie cerebrali ~ I63.4
- - Arterie precerebrali ~ I63.1
- - Tronco brachiocefalico ~ I63.1
- - Non specificato ~ I63.9
- Occlusione
- - O stenosi non specificata
- - - Arterie cerebrali ~ I63.5
- - - Arterie precerebrali ~ I63.2
- - Tronco brachiocefalico ~ I63.2
- Stenosi del tronco brachiocefalico ~ I63.2
- Trombosi
- - Arterie cerebrali ~ I63.3
- - Arterie precerebrali ~ I63.0
- - Tronco brachiocefalico ~ I63.0
- - Venosa cerebrale, non piogena ~ I63.6
- -
- - Altre forme di I63.8
- - Occlusione e stenosi di arterie cerebrali e precerebrali (incluso il tronco brachiocefalico) risultante in I63
- - Sequele di I69.3

Infarto miocardico

- Acuto
- - Non specificato ~ I21.9
- - S.A.I. ~ I21.9
- - Subendocardico
- - - Infarto tipo
- - - - 1 ~ I21.40
- - - - 2 ~ I21.41
- - - - I21.48
- - Transmurale
- - - Altre sedi ~ I21.2
- - - Parete
- - - - Anteriore ~ I21.0
- - - - Inferiore ~ I21.1
- - - Sede non specificata ~ I21.3
- - -
- - - Altre complicanze in atto susseguenti ad I23.8
- - - Difetto settale
- - - - Interatriale come complicanza in atto susseguente ad I23.1
- - - - Interventricolare come complicanza in atto susseguente ad I23.2
- - - Emopericardio come complicanza in atto susseguente ad I23.0

Infarto miocardico –Continuazione

- Acuto –Continuazione
- - - -Continuazione
- - - Rottura
- - - - Corde tendinee come complicanza in atto susseguente ad I23.4
- - - - Muscolo papillare come complicanza in atto susseguente ad I23.5
- - - - Parete cardiaca senza emopericardio come complicanza in atto susseguente ad I23.3
- - - Trombosi dell'atrio, dell'orecchietta dell'atrio e del ventricolo come complicanza in atto susseguente ad I23.6
- Cicatrizzato ~ I25.2
- Non
- - Onda-Q ~ I21.48
- - Transmurale ~ I21.48
- Pregresso
- - Almeno 1 anno antecedente ~ I25.22
- - Diagnostico con ECG od altre indagini speciali, ma asintomatico al momento dell'esame ~ I25.2
- - Non specificato ~ I25.29
- - Risalente
- - - 4 mesi fino a meno di 1 anno prima ~ I25.21
- - - 29 giorni fino a meno di 4 mesi prima ~ I25.20
- Recidivante
- - Acuto
- - - Apico-laterale ~ I22.8
- - - Laterale alto ~ I22.8
- - - Latero-basale ~ I22.8
- - - Parete laterale S.A.I. ~
- - - - I22.8
- - - Posteriore (vero) ~ I22.8
- - - Posterobasale ~ I22.8
- - - Posterolaterale ~ I22.8
- - - Posteroseptale ~ I22.8
- - - Settale S.A.I. ~ I22.8
- - Altre sedi ~ I22.8
- - Parete
- - - Anteriore ~ I22.0
- - - Inferiore ~ I22.1
- - Sede non specificata ~ I22.9
- Senza
- - Sopralivellamento di ST [NSTEMI], infarto di tipo 1 ~ I21.40
- - Sopraslivellamento ST
- - - NSTEMI] ~ I21.48
- - - - I21.48
- - Sifilitico ~ A52.0†, I52.0*
- - Transmurale S.A.I. ~ I21.3
- -
- - Anamnesi di I25.29
- - Embolia coronarica non esitante in I24.0
- - Occlusione

Infarto miocardico –Continuazione

- - -Continuazione
- - Occlusione –Continuazione
- - - Arterie coronariche non esitante in I24.0
- - - Vene coronariche non esitante in I24.0
- - Osservazione per sospetto di Z03.4
- - Sindrome post- I24.1
- - Trombosi coronarica non esitante in I24.0

Infarto recidivante acuto

- Anteroapicale ~ I22.0
- Anterolaterale ~ I22.0
- Anteroseptale ~ I22.0
- Inferolaterale ~ I22.1
- Inferoposteriore ~ I22.1
- Parete
- - Anteriore S.A.I. ~
- - - I22.0
- - Diaframmatica ~ I22.1
- - Inferiore S.A.I. ~
- - - I22.1

Infarto transmurale acuto

- Anteroapicale ~ I21.0
- Anterolaterale ~ I21.0
- Anteroseptale ~ I21.0
- Apico-laterale ~ I21.2
- Inferiore S.A.I. ~ I21.1
- Inferolaterale ~ I21.1
- Inferoposteriore ~ I21.1
- Laterale alto ~ I21.2
- Latero-basale ~ I21.2
- Parete
- - Anteriore S.A.I. ~
- - - I21.0
- - Diaframmatica ~ I21.1
- - Inferiore S.A.I. ~ I21.1
- - Laterale S.A.I. ~
- - - I21.2
- - Posteriore (vero) ~ I21.2
- - Posterobasale ~ I21.2
- - Posterolaterale ~ I21.2
- - Posteroseptale ~ I21.2
- - Settale S.A.I. ~ I21.2

Infartuale ~ Demenza multi- F01.1

Inferiore

v./v.a. Tipo di malattia

Infermieristico

- Bambino sano circostanze come
- - Attesa di adozione o affido ~ Assistenza medica e infermieristica o controllo medico/ Z76.2
- - Condizioni socioeconomiche difficili in famiglia ~ Assistenza medica e infermieristica o controllo medico/ Z76.2
- - Malattia della madre ~ Assistenza medica e infermieristica o controllo medico/ Z76.2

Infermieristico –Continuazione

- Bambino sano circostanze come –Continuazione
- Numero troppo numeroso di bambini in casa tale da rendere difficile o impedire le normali cure → Assistenza medica e infermieristica o controllo medico/ Z76.2
- O controllo medico infermieristico bambino sano circostanze come
- Attesa di adozione o affido → Assistenza medica e Z76.2
- Condizioni socioeconomiche difficili in famiglia → Assistenza medica e Z76.2
- Malattia della madre → Assistenza medica e Z76.2
- Numero troppo numeroso di bambini in casa tale da rendere difficile o impedire le normali cure → Assistenza medica e Z76.2

Infero

- Esterno mammella
- Tipo a ghiandola salivare → Carcinoma del quadrante C50.5
- - -
- - - Angiosarcoma del quadrante C50.5
- - - Carcinoma ereditario del quadrante C50.5
- - - Carcinoma metaplastico del quadrante C50.5
- - - Tumore Maligno: Quadrante C50.5
- Interno mammella
- Tipo a ghiandola salivare → Carcinoma del quadrante C50.3
- - -
- - - Angiosarcoma del quadrante C50.3
- - - Carcinoma ereditario del quadrante C50.3
- - - Carcinoma metaplastico del quadrante C50.3
- - - Tumore Maligno: Quadrante C50.3

Inferolaterale –

- Infarto recidivante (acuto): I22.1
- Infarto transmurale (acuto): I21.1

Inferoposteriore –

- Infarto recidivante (acuto): I22.1
- Infarto transmurale (acuto): I21.1

Infertilità

- Femminile
- - Altra origine → N97.8
- - Associato
- - - Assenza di ovulazione → N97.0
- - - Fattori maschili → N97.4
- - Difetto della zona pellucida → N97.8
- - Non specificata → N97.9
- - Origine
- - - Cervicale → N97.3
- - - Tubarica → N97.1
- - - Uterina → N97.2
- Maschile
- - Non sindromica da astenozoospermia → N46
- - - N46

Infertilità –Continuazione

- Relativa → N96
- - Sindrome sordità- Q93.5

Infestazione

- Acari S.A.I. → B88.9
- Artropodi → Altre B88.2
- Cestodi specificate → Altre B71.8
- Cutaneo
- - Parassiti specificate → Altre B88.8
- - S.A.I. → B88.9
- - Larve di mosche → B87
- Palpebra
- - Ftiriasi → B85.3†, H03.0*
- - Loiasi → B74.3†, H03.0*
- - Oncocercosi → B73†, H03.0*
- - Parassiti non classificata altrove → B89†, H03.0*
- Parassitario
- - Orbita
- - - Malattie classificate altrove → H06.1*
- - - Non classificata altrove → B89†, H06.1*
- - Palpebra
- - - Malattie classificate altrove → H03.0*
- - - Non classificata altrove → B89†, H03.0*
- - Palpebrale in corso di leishmaniosi → B55.1†, H03.0*
- Phthirus pubis → B85.3
- Pidocchio
- - Corpo → B85.1
- - Cuoio capelluto → B85.0
- - Pube → B85.3
- - Polce penetrante → B88.1
- - Sanguisuga S.A.I. → B88.3
- - Contatto con ed esposizione a pediculosi o acariasi e altre Z20.7

Infettivo

v./v.a. Tipo di malattia

Infezione

v./v.a. Tipo di agente patogeno

Infiammatorio

- Acuta
- - Utero, cervice esclusa → Malattia N71.0
- - - Poliradiculoneuropatia demielinizzante G61.0
- - Adulto → Stenosi pilorica K31.11
- - Alto replicazione → Epatite virale B cronica senza virus Delta HBeAg
- - Negativo, con attività B18.14
- - Positivo
- - - Con attività B18.12
- - - Senza virus Delta: HBeAg positivo, senza attività B18.11
- Altro
- - Dispositivo
- - - Impianto innesto
- - - - Cardiaci e vascolari → Infezione e reazione T82.7

Infiammatorio –Continuazione

- Altro –Continuazione
- - Dispositivo –Continuazione
- - - Impianto innesto –Continuazione
- - - - Interni ortopedici → Infezione e reazione T84.7
- - - - Protesico impianto innesto interno
- - - - Resto del tratto gastrointestinale → Infezione e reazione T85.76
- - - - Sistema nervoso → Infezione e reazione T85.72
- - - - - Infezione e reazione T85.78
- - - - - Organi specificati apparato genitale maschile → Disturbo
- - - - - N49.8
- - - - - N49.88
- - Bassa replicazione → Epatite virale B cronica senza virus Delta, HBeAg negativo, senza attività B18.13
- - Catetere per dialisi peritoneale → Infezione e reazione T85.71
- - Cervice uterina
- - - Non specificato → Disturbo non N88.9
- - - - Malattia N72
- - Chlamydiae della pelvi femminile → Malattia A56.1†, N74.4*
- - Cordone spermatico, della tunica vaginale e del dotto deferente → Disturbi N49.1
- - Correlato
- - - NCKAP1L → Malattia iper- D84.8
- - - TRIM22 → Malattia intestinale K52.8
- - Cronica
- - - Esordio precoce associata all'interleuchina 10 → Malattia intestinale K52.8
- - - Intestinale] → MICI [malattia K52.9
- - - Recidivante → Neuropatia ottica H46
- - - Utero → Malattia N71.1
- - Cronici dell'orbita → Disturbi H05.1
- - Demielinizzante subacuta → Polineuropatia G61.8
- - Dispositivo
- - - Fissatore interno [qualsiasi sede] → Infezione e reazione T84.6
- - - Protesico impianto
- - - - Innesto
- - - - - Apparato genitale → Infezione e reazione T83.6
- - - - - Apparato urinario → Infezione e reazione T83.5
- - - - - Interni nel sistema epatobiliare e nel pancreas → Infezione e reazione T85.75
- - - - - Mammari → Infezione e reazione T85.73
- - - - - Epatica non specificata → Malattia K75.9
- - - - - Gonococcica della pelvi femminile → Malattia A54.2†, N74.3*
- - - - - Intestinale
- - - - - Artrite - infezioni ricorrenti- linfopenia → Sindrome disregolazione immunitaria - malattia D84.8
- - - - - Correlata ad ALPI → Malattia K52.8

Infiammatorio –Continuazione

- Intestinale –Continuazione
- - Infantile con coinvolgimento neurologico – Malattia *K52.8, G31.88*
- - Neonatale correlata a IL21 – Malattia *D83.8, K52.8*
- Lineare [NEVIL] – Nevo epidermico verrucoso *Q82.5*
- Mammella – Disturbi *N61*
- Mascellari, non specificata – Malattia *K10.29*
- Multisistemica associata a COVID-19 – Sindrome *U10.9*
- Neovascolare autosomica dominante – Vitreoretinopatia *H35.2*
- Non
- - Classificata altrove – Miopatia *G72.4*
- - Specificata –
- - - Polineuropatia *G61.9*
- - - Spondilopatia *M46.9*
- - Steroidi [FANS] – Avvelenamento: Altri farmaci anti- *T39.3*
- Organo genitale maschile non specificato – Disturbo *N49.9*
- Ovaio, tuba di Falloppio e legamento largo – Altri disturbi non *N83.8*
- Pelvi femminile
- - Altre malattie classificate altrove – Disturbi *N74.8**
- - Non specificata – Malattia *N73.9*
- Pene – Altri disturbi *N48.2*
- Post-traumatiche) – Cicatrici maculari del polo posteriore (post- *H31.0*
- Prostata
- - Non specificata – Malattia *N41.9*
- - - Altre malattie *N41.8*
- Protesi
- - Articolare interna – Infezione e reazione *T84.5*
- - Valvolare cardiaca – Infezione e reazione *T82.6*
- Ricostituzione immunitaria [IRIS] – Sindrome *D89.3*
- S.A.I. – Artropatia *M13.9*
- Scroto – Disturbi *N49.2*
- Sistema nervoso centrale – Sequele di malattie *G09*
- Sistemico SIRS
- - Non specificata – Sindrome da risposta *R65.9!*
- - Origine
- - - Infettivo
- - - - Con insufficienza d'organo – Sindrome da risposta *R65.1!*
- - - - Senza insufficienza d'organo – Sindrome da risposta *R65.0!*
- - - Non infettivo
- - - - Con insufficienza d'organo – Sindrome da risposta *R65.3!*
- - - - Senza insufficienza d'organo – Sindrome da risposta *R65.2!*

Infiammatorio –Continuazione

- Sonda
- - Digiuostomia endoscopica percutanea – Reazione *T85.74*
- - PEG – Reazione *T85.74*
- - PEJ – Reazione *T85.74*
- Specificata – Altra spondilopatia *M46.8*
- Specificate
- - Fegato – Altre malattie *K75.8*
- - Mascellari – Altre malattie *K10.28*
- - Pelvi femminile – Altre malattie *N73.8*
- Specificati
- - Cervice uterina – Altri disturbi non *N88.8*
- - Utero – Altri disturbi non *N85.8*
- - Vulva e del perineo – Altri disturbi non *N90.8*
- Tubo-ovarica – malattia *N70*
- Utero non
- - Specificata – Malattia *N71.9*
- - Specificato – Disturbo non *N85.9*
- Vagina
- - Non specificato – Disturbo non *N89.9*
- - - Altri, specificati, disturbi *N89.8*
- Vescicole seminali – Disturbi *N49.0*
- Vulva e del perineo non specificato – Disturbo non *N90.9*
- -
- - Altre polineuropatie *G61.8*
- - Coleostoma con reazione *H71*
- - Fibrosi polmonare post- *J84.10*
- - Iperpigmentazione post- *L81.0*
- - Perforazione della membrana timpanica: post- *H72*
- - Poliartropatia *M06.4*
- - Polipi *K51.4*
- - Tumore miofibroblastico *D48.9*
- - Versamento pericardico (non *I31.3*

Infiammazione

- Acuta
- - Non specificata delle vie lacrimali – *H04.3*
- - O) di seno paranasale – *J01*
- - Orbita – *H05.0*
- - Peritoneo – *K65.09*
- Alveoli dentali in scorbuto – *E54†, K93.8**
- Anastomosi vascolare – *T82.7*
- Articolare gonorroica – *A54.4†, M01.39**
- Articolazione della spalla – *M00.91*
- Cartilagine –
- - Sindrome MAGIC [Ulcere buccali e genitali con *M35.2, M94.1*
- - Ulcere buccali e genitali con *M35.2, M94.1*
- Catetere vescicale – *T83.5*
- Coledoco – *K83.09*
- Corioretinico
- - Focale – *H30.0*

Infiammazione –Continuazione

- Corioretinico –Continuazione
- - Malattie infettive e parassitarie classificate altrove – *H32.0**
- - Non specificata – *H30.9*
- - - Altre *H30.8*
- Cronica
- - Cavità post-mastoidectomia – *H95.1*
- - Vie lacrimali – *H04.4*
- - - Linfoma diffuso a grandi cellule B con *C83.3*
- Dotto epatico – *K83.09*
- Emorragica delle ghiandole surrenali da meningococchi – *A39.1†, E35.1**
- Emorroidale – *K64.8*
- Ghiandole pilifere – *L73.9*
- Gonorroico
- - Congiuntiva – *A54.3†, H13.1**
- - Peritoneo – *A54.8†, K67.1**
- Infezione) di vescicola postoperatoria – *H59.8*
- Localizzazioni multiple dell'apparato genitale maschile – *N49.8*
- Oculare – Glaucoma secondario ad *H40.4*
- Osso mascellare – *K10.28*
- Palpebrale non specificata – *H01.9*
- Pelvi femminile in gonorrea – *A54.2†, N74.3**
- Pelvico
- - Acute – Parametrite e *N73.0*
- - Croniche – Parametrite e *N73.1*
- - Femminile S.A.I. – Infezione o *N73.9*
- - Non specificate – Parametrite e *N73.2*
- Profonda della palpebra – Orzaiolo ed altra *H00.0*
- Reumatica acuta di valvola cardiaca – *I01.1*
- Rocca petrosa (acuta) (cronica) – *H70.2*
- Shunt vascolare – *T82.7*
- Sifilitico
- - Milza – *A52.7†, D77**
- - Secondaria della pelvi femminile – *A51.4†, N74.2**
- - Tardiva della pelvi femminile – *A52.7†, N74.2**
- - Valvola aortica – *A52.0†, I39.1**
- - Valvola cardiaca – *A52.0†, I39.8**
- - Valvola mitralica – *A52.0†, I39.0**
- - Valvola polmonare – *A52.0†, I39.3**
- - Valvola tricuspidale – *A52.0†, I39.2**
- Specificata della palpebra – Altra *H01.8*
- Specificate vagina vulva – altro
- - *N76.8*
- - *N76.88*
- Superiori vie respiratorie da sostanze chimiche, gas, fumi e vapori, non classificata altrove – *J68.2*
- Suppurativo
- - Acuta della milza – *D73.8*
- - Arto inferiore con linfangite – *L03.11*

Infiammazione –Continuazione

- Suppurativo –Continuazione
- - Braccio con linfangite → L03.10
- - Dito
- - - Con linfangite → L03.01
- - - Piede con linfangite → L03.02
- - Localizzata di una ferita da operazione → T81.4
- - Mano con linfangite → L03.10
- - Piede con linfangite (dita escluse) → L03.11
- - Unghia della mano → L03.01
- Tendinea gonorroica → A54.4†, M68.09*
- Trombotica profonda di vena dell'estremità inferiore → I80.28
- Tubercolare
- - Ginocchio → A18.0†, M01.16*
- - Organi pelvici femminili → A18.1†, N74.1*
- Utero suppurativo → N71.9
- Vena → I80
- Vulvovaginali in altre malattie classificate altrove → Ulcerazione ed N77.8*
- → Varice venoso estremità inferiore
- - Con
- - - I83.1
- - - Ulcera e I83.2
- - Senza ulcera o I83.9

Infiltrante congenita del volto → Lipomatosi D48.1

Infiltrativo

- Cute e del tessuto sottocutaneo → Altri disturbi L98.6
- → Malformazione linfatica microcistica D18.19

Infiltrato

- Eosinofilo polmonare non classificato altrove → J82
- Polmonari eosinofili con asma bronchiale → J82
- Primario da framboesia → A66.0

Infiltrazione

- Glicogeno
- - Fegato → E74.0†, K77.8*
- - → E74.0
- Linfocitaria cutanea di Jessner → L98.6
- Midollo osseo in tumore maligno → C79.5
- Polmonare tubercolare → A16.2
- Secondaria di carcinoma → C79.9
- → Stenosi pilorica dell'adulto da K31.12

Influenza

- v./v.a. Virus dell'influenza aviaria
- Asiatico
- - Virus dell'influenza aviaria identificati → J09, U69.21!
- - Virus dell'influenza suina identificati → J09, U69.20!
- - Virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina → J10.1
- - Aviaria

Influenza –Continuazione

- Aviaria –Continuazione
- - Con conferma del virus → J09, U69.21!
- - → Epidemia influenzale A/H5N1 [U69.21!
- - Con
- - Altro manifestazione
- - - Respiratorio
- - - - Virus influenzale stagionale identificato → J10.1
- - - - Virus non identificato → J11.1
- - - Virus influenzale stagionale identificato → J10.8
- - - Virus non identificato → J11.8
- - Encefalite
- - - Virus dell'influenza aviaria confermati → J09†, G05.1*, U69.21!
- - - Virus influenzali zoonotici o pandemici confermati → J09†, G05.1*
- - - - J11.8†, G05.1*
- - Encefalopatia
- - - Virus influenzali zoonotici o pandemici confermati → J09†, G94.31*
- - - - J11.8†, G94.31*
- - Enterite
- - - Virus dell'influenza aviaria confermati → J09, U69.21!
- - - Virus influenzali zoonotici o pandemici identificati → J09
- - Faringite
- - - Virus dell'influenza aviaria confermati → J09, U69.21!
- - - Virus influenzale
- - - - Stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina → J10.1
- - - - Zoonotici o pandemici identificati → J09
- - Febbre alta, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina → J10.1
- - Gastroenterite
- - - Virus dell'influenza aviaria confermati → J09, U69.21!
- - - Virus influenzali zoonotici o pandemici identificati → J09
- - Infezione
- - - Alte vie respiratorie, virus dell'influenza aviaria confermati → J09, U69.21!
- - - Via respiratoria superiore Virus influenzale
- - - - Stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina → J10.1
- - - - Zoonotici o pandemici identificati → J09
- - Laringite
- - - Virus dell'influenza aviaria confermati → J09, U69.21!
- - - Virus influenzale
- - - - Stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina → J10.1
- - - - Zoonotici o pandemici identificati → J09
- - Meningismo
- - - Virus dell'influenza aviaria confermati → J09, U69.21!

Influenza –Continuazione

- Con –Continuazione
- - Meningismo –Continuazione
- - - Virus influenzali zoonotici o pandemici identificati → J09
- - Miocardite
- - - Virus dell'influenza suina identificati → J09, U69.20!
- - - Virus influenzali zoonotici o pandemici confermati → J09†, I41.1*
- - Otite
- - - Media
- - - - Virus dell'influenza aviaria confermati → J09†, H67.1*, U69.21!
- - - - Virus influenzali zoonotici o pandemici confermati → J09†, H67.1*
- - - Virus influenzale stagionale confermato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina → J10.8†, H67.1*
- - Polioencefalite
- - - Virus dell'influenza aviaria confermati → J09†, G05.1*, U69.21!
- - - Virus influenzali zoonotici o pandemici confermati → J09†, G05.1*
- - Polmonite
- - - Virus dell'influenza aviaria confermati → J09, U69.21!
- - - Virus influenzale
- - - - Stagionale
- - - - - Identificato → J10.0
- - - - - Identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina → J10.0
- - - - Zoonotici o pandemici identificati → J09
- - - Virus non identificato → J11.0
- - Versamento pleurico
- - - Virus dell'influenza aviaria confermati → J09, U69.21!
- - - Virus influenzali zoonotici o pandemici identificati → J09
- - - - J11.1
- - Epidemica, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina → J10.1
- - Faringite
- - - Virus influenzale stagionale identificato → J10.1
- - - Virus non specificato o virus specifico non identificato → J11.1
- - Gastroenterite
- - - Influenza virus non specificato o virus specifico non identificato → J11.8
- - - Virus influenzale stagionale identificato → J10.8
- - Gruppo pressione →
- - Atto medico non eseguito per: decisione del paziente motivata per Z53
- - Vaccinazione non eseguita per: decisione del paziente motivata per Z28
- H1N1 → J09, U69.20!
- H5N1 → J09, U69.21!
- Infezione acuta

Influenza –Continuazione

- Infezione acuta –Continuazione
- Influenzale delle vie respiratorie superiori virus non specificato o virus specifico non identificato – *J11.1*
- Vie respiratorie superiori virus influenzale stagionale identificato – *J10.1*
- Laringite
- Virus influenzale stagionale identificato – *J10.1*
- Virus non specificato o virus specifico non identificato – *J11.1*
- Miocardite acuta
- Virus influenzale stagionale identificato – *J10.8*
- Virus non specificato o virus specifico non identificato – *J11.8*
- Pura, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina – *J10.1*
- S.A.I. – *J11.1*
- Suina
- Identificato – Influenza
- Asiatica, virus dell' *J09, U69.20!*
- Con miocardite, virus dell' *J09, U69.20!*
- Pandemia influenzale A/H1N1 2009 [*U69.20!*
- Versamento pleurico
- Virus influenzale stagionale identificato – *J10.1*
- Virus non specificato o virus specifico non identificato – *J11.1*
- Virale virus specifico non indicato come identificato – *J11*
- Virus
- Non specificato o virus specifico non identificato – Encefalopatia da *J11.8*
- Specifico non indicato come identificato – *J11*
- Virus dell'influenza aviaria confermati – *J09, U69.21!*
- Virus influenzale
- B e C identificati – *J10.8*
- Identificato, zoonotico o pandemico – *J09*
- Stagionale
- Confermato
- Escluso
- I virus dell'influenza aviaria e suina – *J10.1*
- I virus dell'influenza aviaria e suina – Encefalite in *J10.8†, G05.1**
- I virus dell'influenza aviaria e suina – Encefalopatia in *J10.8†, G94.31**
- I virus dell'influenza aviaria e suina – Miocardite in *J10.8†, I41.1**
- I virus dell'influenza aviaria e suina – Polioencefalite in *J10.8†, G05.1**
- Encefalite in *J10.8†, G05.1**
- Identificato
- Escluso
- I virus dell'influenza aviaria e suina – *J10.1*

Influenza –Continuazione

- Virus influenzale –Continuazione
- Stagionale –Continuazione
- Identificato –Continuazione
- Escluso –Continuazione
- I virus dell'influenza aviaria e suina – Broncopolmonite in *J10.0*
- I virus dell'influenza aviaria e suina – Enterite in *J10.8*
- I virus dell'influenza aviaria e suina – Gastroenterite in *J10.8*
- I virus dell'influenza aviaria e suina – Meningismo in *J10.8*
- I virus dell'influenza aviaria e suina – Versamento pleurico in *J10.1*
- Encefalopatia da *J10.8*
- Tipo B e C identificato – *J10*
- Miocardite in *J11.8†, I41.1**
- Necessità di vaccinazione contro l' *Z25.1*
- Otite media necrotizzante acuta in *J11.8†, H67.1**
- Polioencefalite in *J11.8†, G05.1**

Influenzae

- H influenzae
- Moraxella come causa di malattie classificate altrove – Haemophilus *B96.3!*
- Haemophilus *B96.3!*
- Moraxella come causa di malattie classificate altrove – Haemophilus influenzae [H. *B96.3!*
- Sede non specificata – Infezione da Haemophilus *A49.2*
- Tipo B – Infezione da Haemophilus *A49.2*
- Artrite da Haemophilus *M00.89, B96.3!*
- Bronchite acuta da Haemophilus *J20.1*
- Broncopolmonite
- Batteri diversi dallo S.pneumoniae e H. *J15*
- Haemophilus *J14*
- Colpite atrofica da Haemophilus *N95.2, B96.3!*
- Haemophilus influenzae [H. *B96.3!*
- Laringite da Haemophilus *J04.0, B96.3!*
- Laringotracheite da Haemophilus *J04.2, B96.3!*
- Meningoencefalite da Haemophilus *G04.2, B96.3!*
- Meningoencefalomielite da Haemophilus *G04.2, B96.3!*
- Polmonite congenita da Haemophilus *P23.6, B96.3!*
- Polmonite da Haemophilus *J14*
- Sepsis da Haemophilus *A41.3*
- Shock settico da Haemophilus *A41.3, R57.2*

Influenzale

- v./v.a. Virus influenzale
- H1N1 2009 [influenza suina] – Pandemia *U69.20!*
- H5N1 [influenza aviaria] – Epidemia *U69.21!*
- Vie respiratorie superiori virus non specificato o virus specifico non identificato – influenza Infezione acuta *J11.1*
- Virus dell'influenza aviaria confermati – Miocardite *J09, U69.21!*
- Virus influenzale stagionale identificato
- Esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina – Polmonite *J10.0*
- (Bronco)polmonite *J10.0*
- Virus non specificato o virus specifico non identificato –
- Bronco)polmonite *J11.0*
- Influenza Gastroenterite *J11.8*
- Broncopolmonite causata da virus diversi da quelli *J12*
- Encefalite *J11.8†, G05.1**
- Otite *J11.8†, H67.1**

Informazioni generale

- Contraccezione – Consigli e *Z30.0*
- Procreazione – Consigli ed *Z31.6*

Infoturnio

- Epoca della procedura – procedure chirurgiche e mediche come causa di reazioni anomale del paziente o di complicanze tardive, senza menzione di *Y84.9!*
- Non specificato in corso di assistenza chirurgica e medica – *Y69!*

Infossamento

- Disco ottico – *Q14.2*
- Zigomatico – Frattura con *S02.42*

Infrapatellare) [Hoffa-Kastert] – Ipertrafia del cuscinetto adiposo (*M79.4***Infrasuoni – Vertigine da *T75.2*****Infratentoriale S.A.I. – *C71.7*****Infundibolare**

- Polmonare – Stenosi *Q24.3*
- Neuroipofisite *G04.9, E23.2*

Infusione

- Iniezione terapeutica o trasfusione – Shock settico a seguito di *T80.2, R57.2*
- Medicamenti – Verifica dei parametri funzionali di pompa per *Z45.82*
- O trasfusione – Reazione
- Fattore Rh in *T80.4*
- Incompatibilità di emogruppo in *T80.3*
- Spinale – Sepsis da catetere per *T85.72*
- Trasfusione iniezione fino terapeutico –
- Altre complicanze successive ad *T80.8*
- Complicanza
- Non specificata successiva ad *T80.9*
- Vascolari successive ad *T80.1*
- Embolia gassosa successiva ad *T80.0*
- Flebite successiva ad *T80.1*

Infusione –Continuazione

- Trasfusione iniezione fino terapeutico –
–Continuazione
- - Infezione successivo
- - - T80.2
- - Sepsis successiva ad T80.2
- - Tromboembolia successiva ad T80.1
- - Tromboflebite successiva ad T80.1
- - Adattamento e manutenzione di pompa di
Z45.1

Ingerita

- Con il cibo – Effetto tossico
- - Altre sostanze nocive specificate T62.8
- - Sostanza nociva non specificata T62.9
- Madre – Feto e neonato sofferenti per uso
materno di sostanze chimiche P04.5

**Ingegnatura – Sostituzione, controllo o
rimozione di: Z47.8**

Ingestione

- Accidentale di medicamento errato –
Somministrazione o X49.9!
- Alimenti – Dermatite da L27.2
- Bacche – Effetto tossico: T62.1
- Calcio – Disfunzione immunitaria dovuta a
inattivazione dei linfociti T da difetto di
D81.8
- Farmaci e droghe – Ulcera esofagea: da
K22.1
- Funghi – Effetto tossico: T62.0
- Sangue materno –
- - Ematemesi e melena neonatali da P78.2
- - Ittero neonatale da P58.5
- Sostanze chimiche – Ulcera esofagea: da
K22.1
- Sostanze tossiche – Osservazione per
sospetto di Z03.6

Ingestis

- Cibo (rigurgitato) – Polmonite ab J69.0
- Latte – Polmonite ab J69.0
- S.A.I. – Polmonite ab J69.0
- Secrezioni gastriche – Polmonite ab J69.0
- Vomito – Polmonite ab J69.0

Inginocchiamento

- Giunto pieloureterale – Pielonefrite (cronica)
associata a: N11.1
- Giunzione pelviureterale – Pielonefrite
(cronica) associata a: N11.1
- Stenosi dell'uretere senza idronefrosi –
N13.5
- Uretere
- - Senza idronefrosi con infezione del rene –
N13.67
- - - Pielonefrite (cronica) associata a: N11.1

Ingorgo mammario neonatale – P83.4

**Ingrandimento delle estremità – Sindrome
acanthosis nigricans-resistenza all'insulina-
crampi muscolari- Q87.8**

Ingredienti – Preparati con uno o più T38.4

Ingresso nasale – Cisti dell' K09.1

Ingrossamento

- Cronico di ghiandola lacrimale – H04.0
- Linfonodi – Malattia da HIV con B23.8, R59.9
- Tonsille – J35.1

Ingrossato – Utero ispessito o N85.2

Inguinale

- v./v.a. Ernia inguinale
- Arto inferiore – Tumore maligno secondario
e non specificato: Linfonodi C77.4
- Retroperitoneali – Metastasi dei linfonodi
C77.8
- Stadio
- - I – Linfedema iatrogeno della zona di
drenaggio linfatico I97.84
- - II – Linfedema iatrogeno della zona di
drenaggio linfatico I97.85
- - III – Linfedema iatrogeno della zona di
drenaggio linfatico I97.86
- Tinea cruris] – Tinea B35.6
- -

- - Granuloma A58
- - Linfadenopatia R59.0
- - Regione S31.1

- - Restringimento del retto da linfogranuloma
A55†, K93.8*
- - Tinea B35.6
- - Tubercolosi dei linfonodi A18.2

Inguine

- S.A.I. – C76.3
- -
- - C49.5
- - L02.2
- - L03.3
- - S31.1
- - T21

Inibito

- Non classificata altrove – Vescica
neuropatica non N31.0
- - Vescica iperreflessa non N31.0

Inibitore

- Aggregazione trombocito
- - Senza disturbi emorragici – Uso prolungato
di Z92.2
- - -
- - - Diatesi emorragica da D69.80
- - - Disturbi emorragici da uso prolungato di
D69.80
- Alfa-1-proteinasi – Deficit dell' E88.0
- Anidra carbonica, benzodiazidi e altri
diuretici – Avvelenamento: T50.2
- Attivatore del plasminogeno, tipo 1 – Deficit
congenito dell' D68.8
- C1 esterasi – Deficit dell' D84.1
- Contro il fattore
- - V – Emofilia con D68.32
- - VII – Emofilia con D68.32
- - XI – Emofilia con D68.32
- - XIII – Emofilia con D68.32

Inibitore –Continuazione

- Enzima di conversione dell'angiotensina
[ACE-inibitori] – Avvelenamento: T46.4
- Fattore
- - IXa – Emofilia da D68.32
- - VIII – Emofilia da D68.31
- - Von Willebrand – Emofilia da D68.32
- - Xa – Emofilia da D68.32
- Monoaminoossidasi – Avvelenamento:
Antidepressivi T43.1
- Normale – Angioedema F12-associato
ereditario con C1 D84.1
- Pompa protonica – Eosinofilia esofagea
sensibile agli K20.0
- Proteasi – Virus dell'immunodeficienza
umana resistente a virostatici o U85!
- Reversibile
- - Fattore IIa – Diatesi emorragica da D68.35
- - Trombina – Diatesi emorragica da D68.35
- Secrezione gastrica – Avvelenamento: Altri
antiacidi ed T47.1
- Topoisomerasi tipo II –
- - Leucemia mieloide acuta da C92.00
- - Sindrome mielodisplastica da D46.9
- -
- - Avvelenamento: Inibitori dell'enzima di
conversione dell'angiotensina [ACE- T46.4
- - Deficit fattore
- - - IX da emofilia con D68.32
- - - VIII da emofilia con D68.31
- - - X da emofilia con D68.32
- - - XI da emofilia con D68.32
- - Emofilia da D68.38

**Inibizione dell'orgasmo (nell'uomo) (nella
donna) – F52.3**

Iniencefalia – Q00.2

Iniezione

- Fino terapeutico –
- - Altre complicanze successive ad infusione,
trasfusione od T80.8
- - Complicanza
- - - Non specificata successiva ad infusione,
trasfusione od T80.9
- - - Vascolari successive ad infusione,
trasfusione od T80.1
- - Embolia gassosa successiva ad infusione,
trasfusione od T80.0
- - Flebite successiva ad infusione,
trasfusione od T80.1
- - Infezione successivo infusione trasfusione
- - - T80.2
- - Sepsis successiva ad infusione, trasfusione
od T80.2
- - Tromboembolia successiva ad infusione,
trasfusione od T80.1
- - Tromboflebite successiva ad infusione,
trasfusione od T80.1
- - Terapeutica o trasfusione – Shock settico a
seguito di infusione, T80.2, R57.2

Iniezione –Continuazione

- Traumatica (industriale) di liquido ad alta pressione ~ *T70.4*
- ~ Incidente con: Ago per *W49.9!*

Iniziale

- Framboesia ~ Lesioni *A66.0*
- Gravidanza
- - Non specificata ~ Emorragia nella fase *O20.9*
- - ~ Altra emorragia nella fase *O20.8*
- O primaria ~ Framboesia: *A66.0*
- Tracoma ~ Stadio *A71.0*
- ~
- - Framboesia: Ulcera *A66.0*
- - Lesioni a macchie bianche [carie *K02.0*
- - Sifilide congenita con sintomi dello stadio *A50.0*
- - Sifilide latente congenita di stadio *A50.1*

Inizio

- Mantenimento del sonno [insonnie] ~ Disturbi dell' *G47.0*
- Travaglio
- - Dopo
- - - 1 a 7 giorni ~ Rottura prematura delle membrane, con *O42.11*
- - - Che sono trascorsi da 1 a 7 giorni ~ Rottura prematura delle membrane, con travaglio inibito da terapia, *O42.21*
- - - Più 7 giorno ~ Rottura prematura delle membrane con
- - - - *O42.12*
- - - Travaglio dopo più di 7 giorni ~ Rottura prematura delle membrane, con travaglio inibito da terapia, *O42.22*
- - Entro 24 ore ~ Rottura prematura delle membrane con
- - - *O42.0*
- - - Travaglio entro 24 ore ~ Rottura prematura delle membrane, con travaglio inibito da terapia, *O42.20*
- ~
- - Condizione morboso
- - - Che rendano necessaria l'osservazione, l'ospedalizzazione o altra assistenza ostetrica alla madre od il taglio cesareo prima dell' *O32*
- - - Elencate quali motivo di osservazione, ospedalizzazione o altra assistenza ostetrica alla madre o di taglio cesareo prima dell' *O34*
- - - Ipposia intrauterina diagnosticata prima dell' *P20.0*
- - - Lacerazione dell'utero prima dell' *O71.0*
- - - Rottura prematura delle membrane, con travaglio inibito da terapia, senza menzione dell' *O42.29*
- - - Rottura utero
- - - - Non dichiarata se avvenuta prima dell' *O71.1*
- - - - Prima dell' *O71.0*

Innes

v./v.a. Beaulieu-Boycott-Innes

Innesto

- Angioplastica coronarica ~ Portatore di impianto od *Z95.5*
- Apparato genitale ~
- - Complicanza meccanica di altri dispositivi protesici, impianti ed *T83.4*
- - Infezione e reazione infiammatoria da dispositivo protesico, impianto ed *T83.6*
- Apparato urinario ~ Infezione e reazione infiammatoria da dispositivo protesico, impianto ed *T83.5*
- Cardiaco vascolare ~
- - Altre complicanze specificate di dispositivi protesici, impianti ed *T82.8*
- - Complicanza non specificata di dispositivo, impianto ed *T82.9*
- - Dolore da dispositivi protesici, impianti e *T82.8*
- - Embolia da dispositivi protesici, impianti e *T82.8*
- - Emorragia da dispositivi protesici, impianti e *T82.8*
- - Fibrosi da dispositivi protesici, impianti e *T82.8*
- - Infezione e reazione infiammatorie da altri dispositivi, impianti ed *T82.7*
- - Portatore altro impianto
- - - *Z95.8*
- - - *Z95.88*
- - Stenosi da dispositivi protesici, impianti e *T82.8*
- - Trombosi da dispositivi protesici, impianti e *T82.8*
- Esofago ~ Complicanza meccanica di dispositivi protesici, impianti ed *T85.50*
- Genitourinario ~
- - Altre complicanze di dispositivi protesici, impianti ed *T83.8*
- - Complicanza non specificata di dispositivo, impianto ed *T83.9*
- Interno
- - Non classificati altrove ~ Altre complicanze di dispositivi protesici, impianti ed *T85.88*
- - Ortopedico ~
- - - Complicanza meccanica di altri dispositivi, impianti ed *T84.4*
- - - Infezione e reazione infiammatoria da altri dispositivi, impianti ed *T84.7*
- - Resto del tratto gastrointestinale ~ Infezione e reazione infiammatoria da altri dispositivi protesici, impianti e *T85.76*
- - S.A.I. ~ Complicanza di dispositivo protesico, impianto ed *T85.9*
- - Sistema epatobiliare e nel pancreas ~ Infezione e reazione infiammatoria da dispositivi protesici, impianti e *T85.75*
- - Sistema nervoso ~ Infezione e reazione infiammatoria da altri dispositivi protesici, impianti ed *T85.72*
- ~
- - Complicanza non specificata di dispositivo protesico, impianto ed *T85.9*

Innesto –Continuazione

- Interno ~Continuazione
- - ~ ~Continuazione
- - - Infezione e reazione infiammatoria da altri dispositivi protesici, impianti ed *T85.78*
- - Oculari ~ Complicanza meccanica di altri dispositivi protesici, impianti ed *T85.3*
- - Organo urinario ~ Complicanza meccanica di *T83.2*
- - Ossei ~ Complicanza meccanica di altri dispositivi, impianti ed *T84.3*
- - Pancreas ~ Complicanza meccanica di dispositivi protesici, impianti e *T85.54*
- - Protesico interno ortopedico ~
- - - Altre complicanze di dispositivi, impianti ed *T84.8*
- - - Complicanza, non specificata, di dispositivo, impianto ed *T84.9*
- - Resto del tratto gastrointestinale superiore ~ Complicanza meccanica di dispositivi protesici, impianti e *T85.57*
- - Sistema nervoso ~ Altre complicanze di dispositivi protesici, impianti ed *T85.87*
- - Tratto gastrointestinale inferiore ~ Complicanza meccanica di dispositivi protesici, impianti e *T85.52*
- - Valvolare ~ Complicanza meccanica di bypass coronarico ed *T82.2*
- - Vascolari ~ Complicanza meccanica di altri *T82.3*
- - Vie biliari ~ Complicanza meccanica di dispositivi protesici, impianti e *T85.53*

Innocente ~ Soffio cardiaco benigno e soffio *R01.0***Inoculazione ~**

- Adenite da *A28.1*
- Epatite da *B19.9*
- Reticolosi benigna da *A28.1*

Inondazione ventricolare

- 50 % o più del volume ventricolare del neonato ~ *P52.2*
- Lieve a moderata di meno del 50 % del volume ventricolare, del neonato ~ *P52.1*

Inorganica non specificata ~ Effetto tossico: Sostanza *T57.9***Inorganiche specificate ~**

- Effetto tossico: Altre sostanze *T57.8*
- Pneumoconiosi da altre polveri *J63.8*

Inositolo ~ Deficit di *E63.8***Inquilini e proprietari di casa ~ Controversie con vicini, *Z59*****Inquinamento**

- Atmosferico ~ *Z58*
- Idrico ~ *Z58*
- Suolo ~ *Z58*

Insegnanti

- I compagni di classe ~ Disaccordo con gli *Z55*
- ~ Noduli degli *J38.2*

Inseminazione artificiale

- Dovuto seme

Inseminazione artificiale –Continuazione

- Dovuto seme –Continuazione
- - Donatore → Complicanze di *N98.8*
- - Marito o partner → Complicanze di *N98.8*
- -
- - *Z31.1*
- - Infezione associata ad *N98.0*
- - Iperstimolazione ovarica in *N98.1*

Insensibilità

- Androgeni → *E34.5*
- Completa agli androgeni → *E34.51*
- Congenito dolore
- - Anosmia e artropatia neuropatica → *G60.8†, M14.69*, Q07.8*
- - Con
- - - Disabilità cognitiva grave → *G90.88, F72.9*
- - - Iperidrosi → *G60.8, R61.9*
- Parziale agli androgeni → *E34.50*

Inserzione

- Dispositivo contraccettivo (intrauterino) → *Z30.1*
- Individuo normale → Traslocazione bilanciata ed *Q95.0*
- Legamento
- - Colonna vertebrale → Lesione delle *M46.09*
- - O dei muscoli della colonna vertebrale → Disturbo delle *M46.0*
- Muscoli della colonna vertebrale → Lesione delle *M46.09*
- Sbilanciate → traslocazioni e *Q92*
- -
- - Tendinite di *M77.9*
- - Traslocazioni robertsoniane, traslocazioni reciproche bilanciate e traslocazioni per *Q95*

Insettida → Avvelenamento da *T60.2***Insetticidi**

- Alogenati → Effetto tossico: *T60.1*
- Organofosforici e carbamati → Effetto tossico: *T60.0*
- -
- - *L23.5*
- - *L24.5*
- - *L25.3*
- - Effetto tossico: Altri e non specificati *T60.2*

Insetto

- Non velenoso
- - S.A.I. → multiple(i): Punture di *T00.9*
- - -
- - - Altro traumatismo superficiali
- - - - Addome, della regione lombosacrale e della pelvi: Morso o puntura d' *S30.83*
- - - - Anca e della coscia: Morso o puntura d' *S70.83*
- - - - Avambraccio: Morso o puntura d' *S50.83*
- - - - Caviglia e del piede: Morso o puntura d' *S90.83*

Insetto –Continuazione

- Non velenoso –Continuazione
- - - –Continuazione
- - - Altro traumatismo superficiali –Continuazione
- - - - Gamba: Morso o puntura d' *S80.83*
- - - - Polso e della mano: Morso o puntura d' *S60.83*
- - - - Spalla e del braccio: Morso o puntura d' *S40.83*
- - - - Puntura d' *W64.9†*
- - - Traumatismo superficiale
- - - - Arto
- - - - - Inferiore, livello non specificato: Morso o puntura d' *T13.03*
- - - - - Superiore, livello non specificato: Morso o puntura d' *T11.03*
- - - - - Regione corporea non specificata: Morso o puntura d' *T14.03*
- - - - - Tronco, livello non specificato: Morso o puntura d' *T09.03*
- Velenoso → Morso
- - D'animale o puntura d' *X29.9†*
- - O puntura di *T63.4*

Inspido

v./v.a. Diabete insipido

Insomnia

- Cefalea e perdita di concentrazione, associati con la menopausa → Sintomi come vampate di calore, *N95.1*
- Familiare fatale] → IFF [*A81.8*
- Non organica → *F51.0*
- Sporadica letale → *A81.8*
- -
- - *G47.0*
- - Disturbi dell'inizio e del mantenimento del sonno [*G47.0*

Insorgenza

- Incerto rispetto ammissione ambito stazionario →
- - Sepsis con momento d' *A41.9, U69.82†*
- - Shock settico con momento d' *R57.2, U69.85†*
- Non è specificato → Eclampsia, il cui periodo di *O15.9*
- Presenile → Demenza degenerativa primaria di tipo Alzheimer, ad *F00.0**
- Sintomi, non altrimenti spiegata → Morte che si verifica a meno di 24 ore dall' *R96.1*
- Tardiva → Asma ad *J45.99*
- - Stato epilettico refrattario di nuova *G41.8*

Insorto

- Dopo la 20. settimana compiuta di gestazione → Iperemesi *O21.2*
- Gravidanza → Diabete mellito *O24.4*
- Primo fine 20 settimana gestazione
- - Con Disturbo metabolico come
- - - Disidratazione → Iperemesi gravidica *O21.1*
- - - Ipoglicemia → Iperemesi gravidica *O21.1*

Insorto –Continuazione

- Primo fine 20 settimana gestazione –Continuazione
- - Con Disturbo metabolico come –Continuazione
- - - Squilibrio elettrolitico → Iperemesi gravidica *O21.1*
- - - Iperemesi gravidica lieve o non specificata *O21.0*
- Seguito a un intervento di chirurgia estetica non indicato sotto il profilo medico, a un tatuaggio o a un piercing → Malattia classificata altrove, della quale si sospetta che sia *U69.10†*

Inspiegata

- Dopo il compimento del primo anno di vita → Morte improvvisa (infantile) *R96.0*
- Prima del compimento del primo anno di vita → Morte improvvisa (del lattante) *R95*

Instabile

- Congenita → Anca *Q65.6*
- Dopo intervento di chirurgia toracica → Torace *M96.81*
- Prima del travaglio di parto → Presentazione *P01.7*
- S.A.I. → Marcia *R26.8*
- Senza substrato neurologico → Vescica *N31.82*
- Tipo
- - Borderline → Disturbo di personalità emotivamente *F60.31*
- - Impulsivo → Disturbo di personalità emotivamente *F60.30*
- -
- - Angina *I20.0*
- - Assistenza prestata alla madre per posizione fetale *O32.0*
- - Diabete (mellito): *E10*
- - Disturbo di personalità emotivamente *F60.3*
- - Malattia emolitica da emoglobina *D58.2*
- - Ritardo dello sviluppo con disturbo dello spettro autistico e andatura *F84.1, R26.8*

Instabilità

- Articolare
- - Successiva alla rimozione di protesi articolare → *M96.88*
- - -
- - - Altra *M25.3*
- - - Sindrome familiare da *Q79.6*
- - Centromerica - immunodeficienza - dismorfismi] → Sindrome ICF [*D82.8*
- Colonna vertebrale → *M53.2*
- Cronica ginocchio
- - Legamento
- - - Capsulare → *M23.57*
- - - Collaterale
- - - - Esterno (peroneale) → *M23.54*
- - - - Interno (tibiale) → *M23.53*
- - - Crociato
- - - - Anteriore → *M23.51*

Instabilità –Continuazione

- Cronica ginocchio –Continuazione
- - Legamento –Continuazione
- - - Crociato –Continuazione
- - - - Posteriore – M23.52
- - - Non specificato – M23.59
- - Localizzazioni multiple – M23.50
- Detrusore
- - Neuropatia autonoma – Disfunzione della vescica con N31.1
- - Origine cerebrale – N31.0
- Secondaria a vecchia lesione di legamento – M24.2

Instaminico ereditario – Angioedema non D84.1**Insuccesso**

- Ricostruzione mammario
- - Con componente cutanea – T86.59
- - Senza componente cutanea – T86.84
- - - T86.84
- Rigetto
- - Altri organi e tessuti trapiantati – T86.88
- - Trapianto
- - - Cornea oculare – T86.83
- - - Epatico – Altra e non specificata disfunzione, T86.49
- Trapianto
- - Adipocutaneo – T86.59
- - Cardiaco – T86.2
- - Cornea oculare – T86.82
- - Cuore-polmone – T86.3
- - Cutaneo – T86.59
- - Epatico – T86.49
- - Fasciocutaneo – T86.59
- - Midollo osseo – T86.00
- - Miocutaneo – T86.59
- - Osseo – T86.88
- - Polmonare – T86.81
- - Renale – T86.19
- - Stato dopo trapianto
- - - Epatico – T86.49
- - - Renale – T86.19
- - - T86.9

Insufficiente

- Accrescimento – R62.8
- Assunzione cibo acqua
- - Causa di trascuratezza della propria persona – R63.6
- - - R63.6
- Cieco e del colon – Rotazione: Q43.3
- Durante la fase latente del travaglio – Contrazioni O62.0
- Erogazione di acqua potabile – Z58
- Gravidanza – Aumento ponderale O26.1
- -
- Accrescimento R62.8

Insufficiente –Continuazione

- - -Continuazione
- - Assicurazione o assistenza sociale Z59
- - Contrazioni O62.2
- - Controllo di gravidanza con anamnesi di assistenza prenatale Z35.3
- - Disinfezione preventiva Y69!

Insufficienza

- Anestesia
- - Durante il
- - - Puerperio – cardiaco: O89.1
- - - Travaglio e il parto – cardiaco: O74.2
- - Gravidanza – cardiaco: O29.1
- Baroriflesso – G90.88
- Cardiorespiratoria – R09.2
- Causa specificata, diversa dalla reumatica – valvola tricuspidale: I36.1
- Cellule staminali limbiche – H18.8
- Cerebrovascolare acuta S.A.I. – I67.88
- Circolatoria periferica S.A.I. – R57.9
- Congenito
- - Valvola aortica – Q23.1
- - Valvola polmonare – Q22.2
- D organo – Sindrome risposta infiammatorio sistemico SIRS origine
- - Infettivo
- - - Con R65.1!
- - - Senza R65.0!
- - Non infettivo
- - - Con R65.3!
- - - Senza R65.2!
- Dopo taglio cesareo od altri interventi chirurgici ostetrici, o dopo procedura diagnostiche o terapeutiche ostetriche, compreso parto S.A.I. – cardiaco(a): O75.4
- Feto-placentare – Assistenza prestata alla gestante in O36.5
- Intestinale cronica – K90.9
- Ipofisario –
- - E23.0
- - E23.7
- Midollare congenita progressiva - immunodeficienza a cellule B - displasia scheletrica – Sindrome Q87.1
- Multisistemica – Sindrome idrope - acidosi lattica - anemia sideroblastica - Q87.8
- Non reumatico valvola tricuspidale –
- - I36.1
- - Stenosi con I36.2
- - O rigurgito –
- - Stenosi aortica reumatica con I06.2
- - Stenosi mitralica con I05.2
- Pancreatico
- - Anemia - iperostosi – K86.83, D64.4
- - Endocrina – K86.88
- - Esocrina – K86.83
- - - K86.88
- Perineale – N81.8

Insufficienza –Continuazione

- Placentare – Taglio cesareo in O36.5
- Plurighiandolare
- - Autoimmune – E31.0
- - Seguito di alterazione del trasporto mucociliare [sindrome delle ciglia immobili] [triade di Kartagener] – Sindrome di Kartagener [situs inversus viscerum, bronchiectasia, sinusite cronica e polipi nasali] [Q89.3
- Polighiandolare autoimmune – E31.0
- Polmonare
- - Acuta successivo intervento chirurgico
- - - Non toracico – J95.2
- - - Toracico – J95.1
- - Cronica dopo intervento chirurgico – J95.3
- Respiratoria postoperatoria – J95.88
- S.A.I. o causa specificata diverso reumatico –
- - Valvola aortica: I35.1
- - Valvola mitralica: I34.0
- - Valvola polmonare: I37.1
- Sifilitica della valvola polmonare – A52.0†, I39.3*
- Tricuspidale –
- - I07.1
- - Steno- I07.2
- Valvola non specificata S.A.I. o da causa specificata diversa dalla reumatica o congenita – valvole cardiache: I38
- Valvolare) tricuspidale (reumatica) – I07.1
- Vascolare – mesenterica: K55.1
- Velofaringea congenita – Q38.8
- Vena
- - Perforanti – I87.20
- - Profonde – I87.20
- Vie lacrimali – Stenosi ed H04.5
- - placentare: P02.2

Insufficienza adrenocorticale

- Farmaci – E27.3
- Primitiva – E27.1
- S.A.I. – E27.4
- - Altra e non specificata E27.4

Insufficienza aortica

- Congenita – Q23.1
- Reumatico –
- - I06.1
- - Steno- I06.2
- Sifilitica – A52.0†, I39.1*

Insufficienza cardiaca

- Con frazione eiezione ventricolare sinistra
- - Moderatamente ridotta] – HFmrEF [I50.19
- - Preservata] – HFpEF [I50.19
- - Ridotta] – HFrEF [I50.19
- Congestizia
- - Insufficienza renale – Malattia ipertensiva cardiaca e renale con I13.2
- - -

Insufficienza cardiaca –Continuazione

- Congestizia –Continuazione
- - - -Continuazione
- - - Cardiopatia ipertensivo
- - - - Con I11.0
- - - - Senza I11.9
- - - Deficit cognitivo legato all'X - cardiomegalia - Q87.8
- - - Malattia ipertensiva cardiaca e renale con I13.0
- Cuore o miocardica S.A.I. - I50.9
- Destra
- - Con Disturbo
- - - Riposo - I50.01, I50.05!
- - - Sforzo
- - - - Intenso - I50.01, I50.03!
- - - - Lieve - I50.01, I50.04!
- - NYHA stadio
- - - I - I50.01, I50.02!
- - - II - I50.01, I50.03!
- - - III - I50.01, I50.04!
- - - IV - I50.01, I50.05!
- - Senza disturbi - I50.01, I50.02!
- Diastolica - I50.1
- Eiezione elevata [high output] - I50.9
- Globale - I50.01
- Ipertensiva - I11.0
- Neonatale - P29.0
- Non specificata - I50.9
- Reumatica - I09.9
- Sifilitica - A52.0†, I52.0*
- Successiva ad intervento cardiocirurgico o dovuta a protesi cardiaca - I97.1
- Tireotossica - E05.9†, I43.8*
- -
- - Assistenza prestata alla madre in blocco AV del feto con minaccia di Q35.8
- - Edema polmonare (acuto) con cardiopatia non specificata o di I50.1

Insufficienza della valvola

- Aortico -
- - I35.1
- - Steno- I35.2
- Mitrale - Macrotrombocitopenia con D69.1, I34.0
- Mitralica - I34.0
- Polmonare -
- - I37.1
- - Stenosi con I37.2

Insufficienza epatica

- Acuta
- - Cronica) da farmaci - K71.1
- - Infantile-coinvolgimento multisistemico - Sindrome K72.0
- - Sovrapposta a cronica - K72.10
- - Subacuta, non classificata altrove - K72.0
- Alcolico

Insufficienza epatica –Continuazione

- Alcolico –Continuazione
- - Acuta
- - - Sovrapposta a cronica - K70.42
- - - - K70.40
- - Con coma epatico - K70.48
- - Cronica - K70.41
- - Subacuta - K70.40
- - - K70.48
- - Cronica - K72.18
- - Esordio tardivo
- - Late onset] - K72.0
- - - K72.0
- - Infantile acuta da difetto della sintesi delle proteine codificate da mtDNA - K72.0
- - Non specificata - K72.9
- - -
- - Epatite
- - - Fulminante non classificata altrove, con K72
- - - Maligna non classificata altrove, con K72
- - Necrosi epatica (cellulare) con K72

Insufficienza miocardica

- Reumatico
- - Acuta - I01.2
- - Subacuta - I01.2
- - Sifilitica - A52.0†, I52.0*

Insufficienza mitralica

- Congenita - Q23.3
- Reumatica - I05.1
- -
- - Steno- I05.2
- - Stenosi (della valvola) mitralica non reumatica con I34.80

Insufficienza ovarica

- Iatrogena - E89.4
- Ipergonadotropia con alopecia parziale - Sindrome da E28.3, Q84.0
- Ipergonadotropica - E28.3
- Precoce - Osteosclerosi - ittiosi - Q87.5
- Primitiva - E28.3

Insufficienza renale

- Acuta
- - Assenza di un reperto istologico - N17.9
- - Con
- - - Altro Reperto istologico
- - - - Stadio
- - - - 1 - N17.81
- - - - 2 - N17.82
- - - - 3 - N17.83
- - - - 4 - N17.89
- - - - - N17.8
- - - Necrosi corticale acuta
- - - Stadio
- - - - 1 - N17.11
- - - - 2 - N17.12

Insufficienza renale –Continuazione

- Acuta –Continuazione
- - Con –Continuazione
- - - Necrosi corticale acuta –Continuazione
- - - Stadio –Continuazione
- - - - 3 - N17.13
- - - - - N17.1
- - - Necrosi midollare
- - - Stadio
- - - - 1 - N17.21
- - - - 2 - N17.22
- - - - 3 - N17.23
- - - - - N17.2
- - - Necrosi papillare stadio
- - - 1 - N17.21
- - - 2 - N17.22
- - - 3 - N17.23
- - - Necrosi tubulare
- - - Stadio
- - - - 1 - N17.01
- - - - 2 - N17.02
- - - - 3 - N17.03
- - - - - N17.0
- - Non specificata - N17.9
- - Postparto - O90.4
- - Prerenale - N17
- - Stadio
- - - 1 - N17.91
- - - 2 - N17.92
- - - 3 - N17.93
- - Successiva a condizioni morbose classificabili in O00-O07 - O08.4
- - - Altro tipo di N17.8
- - Alcalosi - Sindrome iperuricemia-ipertensione polmonare- E72.8
- - Blocco atrioventricolare, shock e iperkaliemia - Sindrome da bradicardia con E87.5, T88.8
- - Congenita - P96.0
- - Cronica - N18
- - Diabetica - E14.20†, N08.3*
- - Iatrogena - N99.0
- - Ipertensiva - I12.0
- - Non specificata
- - - Se acuta o cronica - N19
- - - - N19
- - Organomegalia] - Sindrome TAFRO [trombocitopenia con anasarca, febbre, D89.8
- - Preterminale - N18.4
- - S.A.I. - N19
- - Successivo
- - Aborto o a gravidanza ectopica o molare - O08.4
- - - Schiacciamento - T79.5
- - -
- - Dialisi a lungo termine per Z99.2

Insufficienza renale –Continuazione

- - -Continuazione
- - Dipendenza di lunga durata da dialisi per *Z99.2*
- - Malattia
- - - Ipertensivo cardiaco renale con
- - - - *I13.1*
- - - Insufficienza cardiaca (congestizia) e *I13.2*
- - - Renale ipertensivo
- - - - Con *I12.0*
- - - - Senza *I12.9*
- - Sindrome da mioclono d'azione e *G40.3*

Insufficienza respiratoria

- Acuta
- - Con ipercapnia e ipossiemia - *J96.01*
- - Neonatale - *P28.5*
- - Tipo
- - - I - *J96.00*
- - - II - *J96.01*
- Causato
- - Delezioni bialleliche nel cluster del gene ATAD3 - Sindrome letale da ipoplasia pontocerebellare, ipotonia e *Q04.3*
- - Mutazione puntiforme - Sindrome letale da ipoplasia pontocerebellare, ipotonia e *Q04.3*
- - Con ipercapnia e ipossiemia - *J96.91*
- Cronica
- - Con ipercapnia e ipossiemia - *J96.11*
- - Tipo
- - - I - *J96.10*
- - - II - *J96.11*
- - Ipossiêmica
- - Acuta - *J96.00*
- - Cronica - *J96.10*
- - - *J96.90*
- - Non specificata - *J96.9*
- - Precoce - Miopatia ereditaria con *G71.8*
- - Tipo
- - - I - *J96.90*
- - - II - *J96.91*
- - Sindrome letale da ipoplasia pontocerebellare, ipotonia e *Q04.3*

Insufficienza surrenalica

- Acuta - *E27.2*
- Isolata ereditaria da deficit di CYP11A1 - *E27.1*
- - Sindrome nefrosica familiare resistente agli steroidi con *N04.1*, *E27.4*

Insufficienza venosa

- Arto inferiore con ulcera - *I87.21*
- Cronica
- - Arto inferiore - *I87.20*
- - Periferico
- - - Con ulcera - *I87.21*
- - - S.A.I. - *I87.20*

Insufficienza venosa –Continuazione

- Cronica -Continuazione
- - Periferico -Continuazione
- - - Senza ulcera - *I87.20*
- - Ulcera di arto inferiore da *I87.21*

Insufficienza ventricolare destra

- Post-cardiotomica - *I97.1*
- Primario
- - Con Disturbo
- - - Riposo - *I50.00*, *I50.05!*
- - - Sforzo
- - - - Intenso - *I50.00*, *I50.03!*
- - - - Lieve - *I50.00*, *I50.04!*
- - NYHA stadio
- - - I - *I50.00*, *I50.02!*
- - - II - *I50.00*, *I50.03!*
- - - III - *I50.00*, *I50.04!*
- - - IV - *I50.00*, *I50.05!*
- - Senza disturbi - *I50.00*, *I50.02!*
- - - *I50.00*
- - S.A.I. - *I50.01*
- - Secondaria - *I50.01*
- - Seguito a insufficienza ventricolare sinistra - *I50.01*

Insufficienza ventricolare sinistra

- Attiva in febbre reumatica - *I01.8*
- Con Disturbo
- - Riposo - *I50.14*
- - Sforzo
- - - Intenso - *I50.12*
- - - Lieve - *I50.13*
- - Non specificata - *I50.19*
- - Reumatica acuta - *I01.8*
- - Senza disturbi - *I50.11*
- - Insufficienza ventricolare destra in seguito a *I50.01*

Insufflatore-esufflatore (apparecchio per tosse assistita) - Dipendenza (di lunga durata) da: *Z99.0***Insufflazione delle tube di Falloppio - *Z31.4*****Insulare - Adenoma *D13.7*****Insulari**

- Pancreas - Carcinoma neuroendocrino delle cellule *C25.4*
- S.A.I. - Iperplasia delle cellule *E16.9*

Insulina

- Crampi muscolari-ingrandimento delle estremità - Sindrome acanthosis nigricans-resistenza all' *Q87.8*
- IGF1 [fattore di crescita insulino-simile 1] e EGF [fattore di crescita dell'epidermide] - Lipodistrofia da deficit combinato di *E88.1*
- Ipoglicemizzanti [antidiabetici] orali - Avvelenamento: *T38.3*
- -
- - Ipoglicemia iperinsulinemica da deficit del recettore dell' *E16.1*
- - Pompa per l'erogazione di *Z96.4*

Insulina –Continuazione

- -Continuazione
- - Sindrome nanismo primordiale microcefalico-resistenza all' *Q87.1*

Insulinico

- Autoimmune - Sindrome *E16.1*
- Farmacologico in paziente non diabetico - Coma *E15*
- - Diabete di tipo 2 con terapia *E11*

Insulino-dipendente

- Con complicanza
- - Neurologico -
- - - Diabete mellito di tipo 2
- - - - *E11.40†*, *G63.2**
- - - Non *E11.40†*, *G63.2**
- - - Diabete mellito non primariamente *E11.40†*, *G63.2**
- - Oftalmologico -
- - - Diabete mellito di tipo 2
- - - - *E11.30†*, *H58.8**
- - - Non *E11.30†*, *H58.8**
- - - Diabete mellito non primariamente *E11.30†*, *H58.8**
- - - Renale - Diabete mellito di tipo 2
- - - - *E11.20†*, *N08.3**
- - - Non *E11.20†*, *N08.3**
- - Vascolare periferico - Diabete mellito di tipo 1
- - - *E10.50†*, *I79.2**
- - - Primario *E10.50†*, *I79.2**
- - Non primario nei bambini e negli adolescenti - Diabete *E11*

Insulinoma

- Esordio nell'età adulta - Ipoglicemia iperinsulinemica persistente non- *E16.1*
- Incerto - *D37.70*
- Maligno - *C25.4*
- Pancreatico incerto - *D37.70*

Insulino-resistenza

- Diabete mellito, tipo 1, dell'adulto - *E10.90*, *U69.75!*
- Tipo
- - B

- - - Scompensata - Sindrome da *E13.73*
- - - - Sindrome da *E13.72*

- - Con complicazioni multiple - Sindrome da *E13.72*

- - Scompensata - Sindrome da *E13.61*

- - - Sindrome da *E13.60*

Insulino-simile

- 1
- - EGF [fattore di crescita dell'epidermide] - Lipodistrofia da deficit combinato di insulina, IGF1 [fattore di crescita *E88.1*
- - - Ritardo della crescita da resistenza a IGF-1 [fattore di crescita *E34.3*
- - -
- - Livello ridotto di proteina legante il fattore di crescita *R77.88*

Insulino-simile – *Continuazione*

- - - *Continuazione*

- - Ritardo della crescita da deficit del fattore di crescita 1 *Q87.1*

Insulto

- Angiospastico cerebrale - *I63.8*
- Cerebrale nell'anamnesi personale - *Z86.7*

Integrazione culturale - *Difficoltà di* *Z60***Integrina alfa-7** - *Distrofia muscolare congenita con deficit di* *G71.2***Integrità del corpo** - *Disforia dell'* *F68.8***Integumentale** - *Lupus eritematoso* *L93.0***Intelligenza dissociata** - *F74***Intensità** - *rotture di tessuti presumibilmente indeboliti intervenute dopo sforzi di normale* *M66***Intenso**

- Generalizzato (localizzato) (con rigidità della parete addominale) - *Dolore addominale* *R10.0*
- Prolungato) S.A.I. - *Ittero fisiologico* (*P59.9*
- -
- Insufficienza cardiaca destra con disturbi su sforzo *I50.01*, *I50.03!*
- Insufficienza ventricolare destra primaria con disturbi su sforzo *I50.00*, *I50.03!*
- Insufficienza ventricolare sinistra: Con disturbi su sforzo *I50.12*

Intento

- Indeterminato - *Evento non specificato*, *Y34!*
- Suicidi - *Avvelenamento da sonniferi* con *T42.7*

Intenzionale

- O simulazione di sintomi o invalidità fisici o psicologici [disturbo fittizio] - *Produzione* *F68.1*
- Suicidio) di natura non specificata - *Effetti non specificati di: autolesionismo* *T76*
- -
- Autolesionismo *X84.9!*
- Avvelenamento o ferita da autolesionismo *X84.9!*
- Tremore *G25.2*

Interatriale

v./v.a. Setto interatriale
- Come complicanza in atto susseguente ad infarto miocardico acuto - *Difetto settale* *I23.1*
- Con difetto di conduzione - *Difetto* *Q21.1*
- Tipo
- Ostium primum (tipo I) - *Difetto del setto* *Q21.2*
- Ostium secundum (tipo II) - *Difetto* *Q21.1*
- Seno venoso - *ASD [difetto del setto]* *Q21.1*
- -
- Comunicazione
- - - *Q21.1*
- Difetto del setto *Q21.1*
- Displasia linfatica generalizzata correlata a EPHB4 con difetto del setto *Q82.09*, *Q21.1*

Intercapillare - *Glomerulosclerosi* *E14.20†*, *N08.3****Intercondiloidea** - *Frattura dell'estremità distale del femore:* *S72.44***Intercostale** -

- Neuropatia *G58.0*
- Traumatismo di vasi sanguigni *S25.5*

Interdigitale

- Distalizzata - *Piega* *Q70.1*
- Mani - (Pseudo-) neuroma *G56.8*
- Piedi - (Pseudo-) neuroma *G57.8*

Interdigitate - *Sarcoma a cellule dendritiche* *C96.4***Interessa**

- Anche
- Mucoso
- - - Anale durante il parto - *Lacerazione, rottura o strappo perineale come in* *O70.2*, che *O70.3*
- - - Rettale durante il parto - *Lacerazione, rottura o strappo perineale come in* *O70.2*, che *O70.3*
- Muscolo
- - - Perineali durante il parto - *Lacerazione, rottura o strappo del perineo, come in* *O70.0* che *O70.1*
- - - Vaginali durante il parto - *Lacerazione, rottura o strappo del perineo, come in* *O70.0* che *O70.1*
- Pavimento della pelvi durante il parto - *Lacerazione, rottura o strappo del perineo, come in* *O70.0* che *O70.1*
- Setto-rettovaginale durante il parto - *Lacerazione o rottura perineale come in* *O70.1*, che *O70.2*
- Sfintere
- - - Anale durante il parto - *Lacerazione o rottura perineale come in* *O70.1*, che *O70.2*
- - - S.A.I. durante il parto - *Lacerazione o rottura perineale come in* *O70.1*, che *O70.2*
- I dotti biliari intraepatici che extraepatici - *Tumore maligno* che *C24.8*
- Più
- Seno paranasale, esclusa pansinusite - *Sinusite (cronica)* che *J32.8*
- Seno, ma non pansinusite - *Sinusite acuta* che *J01.8*
- Regioni del collo e dorso - *Pannicolite* che *M54.0*

Interessamento

- Altro
- Aree del sistema nervoso centrale - *Zoster* con *B02.2†*
- Organi
- - - Apparati - *Artrite reumatoide* con *M05.3†*
- - -
- - - - *Malattia di Chagas (cronica)* con *B57.5*
- - - - *Toxoplasmosi* con *B58.8*
- Apparato digerente - *Malattia di Chagas cronica* con *B57.3†*, *K93.8**
- Capsula e della pelvi renale - *Con* *S37.02*

Interessamento – *Continuazione*

- Cardiaco
- Multiplo - *Artrite reumatica*
- - - Acuta con *I01.8*
- - - Subacuta con *I01.8*
- Non classificato altrove - *Poliartropatia cronica* con *M05.30†*, *I52.8**
- Qualsiasi tipo classificabile in I01.- - *Corea reumatica* con *I02.0*
- - -
- - - *Artrite reumatica*
- - - - Acuta con *I01.9*
- - - - Subacuta con *I01.9*
- - - *Corea reumatica*
- - - - *Con* *I02.0*
- - - - *Senza* *I02.9*
- - - *Corea S.A.I. con* *I02.0*
- - - *Malattia Chagas*
- - - - Acuta con *B57.0†*, *I98.1**
- - - - Cronica con *B57.2†*, *I98.1**
- - - *Reumatismo articolare*
- - - - Acuto con *I01.9*
- - - - *Con* *I01.9*
- - - *Tripanosomiasi americana* con *B57.2†*, *I41.2**
- Entrambe le valvole mitrale e aortica specificato come reumatico o di origine non specificata - *I08.0*
- Enzima E1] - *Sindrome VEXAS [Sindrome autoinfiammatoria somatica legata all'X con vacuoli e* *M35.8*
- Inadeguati da parte dei genitori - *Sorveglianza ed* *Z62*
- Inferiore 30% superficie corporea -
- Necrosi epidermica tossica con *L51.20*
- Staphylococcal scalded skin syndrome: *L00.0*
- Intestino tenue - *Deiscenza*
- Anastomosi del pancreas con *K91.82*
- Sutura del pancreas con *K91.82*
- Mucoso -
- - *L00.1*
- Necrosi epidermica tossica con *L51.21*
- Sindrome di Lyell con *L51.21*
- Multiplo di arterie intracraniche - *I60.6*
- Organi - *Malattia di Chagas senza* *B57.1*
- Orofacciale - *Discinesia generalizzata a esordio neonatale* con *G24.8*
- Palpebrale
- - Altro *Malattia*
- - - Classificate altrove - *H03.8**
- - - Infettive classificate altrove - *H03.1**
- Corso
- - - Impetigine - *L01.0†*, *H03.8**
- - - *Zoster* - *B02.3†*, *H03.1**
- Plurighiandolare
- Non specificato - *Tumore Maligno:* *C75.8*
- - - *Tumore*

Interessamento –Continuazione

- Plurighiandolare –Continuazione
- - - Tumore –Continuazione
- - - Benigno: *D35.8*
- - - Comportamento incerto o sconosciuto: *D44.8*
- Polmonare –
- - Dermatomiomiosite con *M33.9†, J99.1**
- - Granulomatosi con poliangite con *M31.3†, J99.1**
- - Lupus eritematoso sistemico
- - - Con *M32.1†, J99.1**
- - - Età infantile con *M32.1†, J99.1**
- - Panarterite nodosa con *M30.1*
- - Poliarterite con *M30.1*
- - Polimiosite con *M33.2†, J99.1**
- - Sclerosi sistemica con *M34.8†, J99.1**
- - Sindrome
- - - Secca con *M35.0†, J99.1**
- - Sjögren con *M35.0†, J99.1**
- - Wegener-Klinger-Churg con *M31.3†, J99.1**
- - Spondilite anchilosante con *M45.09†, J99.8**
- - Polmone – Crioglobulinemia con *D89.1†, J99.8**
- Renale
- - Tubulo-interstiziale – Lupus eritematoso sistemico con *M32.1†, N16.4**
- - - Granulomatosi con poliangite con *M31.3†, N08.5**
- Sistema circolatorio – Beriberi umido con *E51.1†, I98.8**
- Sistema nervoso
- - Centrale – Febbre reumatica con *I02.9*
- - - Malattia di Chagas cronica con *B57.4†, G99.8**
- Sistemico
- - Specificato, del tessuto connettivo – Altro *M35.8*
- - Tessuto connettivo, non specificato – *M35.9*
- Striatale – Corea benigna a esordio infantile con *G25.5, G23.9*
- Tronco encefalico e del midollo spinale associata a spasticità delle gambe – Ipomielinizzazione con *E75.2*
- Uguale o superiore 30% superficie corporea –
- - Necrolisi epidermica tossica con *L51.2†*
- - Sindrome di Lyell con *L51.2†*
- - Staphylococcal scalded skin syndrome con *L00.1*
- Uretra – Lacerazione periuretrale con *O71.5*
- Vie lacrimali – Ferita aperta della palpebra e dell'area perioculare con o senza *S01.1*

Interessano

- Apparatii circolatorio e respiratorio – Altri sintomi e segni specificati che *R09.8*
- Apparato urinario – Altri e non specificati sintomi e segni che *R39.8*

Interessano –Continuazione

- Aspetto e il comportamento – Altri sintomi e segni che *R46.8*
- Assunzione di cibo o liquidi – Altri sintomi e segni che *R63.8*
- Funzioni cognitive e lo stato di coscienza – Altri e non specificati sintomi e segni che *R41.8*
- II
- - Sistema immunitario – Esame speciale di screening per emopatie, malattie del midollo osseo e disturbi che *Z13.0*
- - Sistema nervoso e il sistema osteomuscolare – Altri e non specificati sintomi e segni che *R29.8*
- Più strutture oculari – disturbi che *H44*
- Sensazioni e le percezioni generali – Altri e non specificati sintomi e segni che *R44.8*
- Soprattutto gli arti – Sindromi malformative congenite che *Q87.2*
- Stato emotivo – Altri sintomi e segni che *R45.8*

Interesse di terza persona – Persona che chiede consiglio nell' Z71**Interfalangea**

- Distale – Artropatia psoriasica *L40.5†, M07.09**
- -
- - Articolazione(i)) *S93.5*
- - Distorsione e distrazione di dito(a) della mano: (Articolazione) *S63.62*
- - Lussazione dito
- - - Mano: (Articolazione) *S63.12*
- - - Piede: (Articolazione) *S93.12*
- - Rottura traumatica di legamento di dito della mano a livello della(e) articolazione(i) metacarpofalangea(e) e *S63.4*

Interferenza – Dissociazione da I45.8**Interferon regulatory factor-7] – Deficit di IRF7 [D84.8****Interferone**

- Correlata a esordio infantile – Vasculopatia STING [stimolatore dei geni *M35.8*
- Gamma
- - 1 – Suscettibilità mendeliana alle malattie micobatteriche da deficit completo del recettore dell' *D84.8*
- - 2 – Suscettibilità mendeliana
- - - Autosomica dominante a micobatteriosi da deficit parziale del recettore dell' *D84.8*
- - - Malattie micobatteriche da deficit completo del recettore dell' *D84.8*

Interleuchina

- 10 – Malattia intestinale infiammatoria cronica a esordio precoce associata all' *K52.8*
- 12B – Suscettibilità mendeliana a malattie micobatteriche da deficit completo dell' *D84.8*

Interleuchina-1

- Chinasi-4 associata al recettore – Immunodeficienza da deficit di *D84.8*
- - DIRA [Deficit dell'antagonista del recettore dell' *M86.39*

Intermediaria generalizzata – Epidermolisi bollosa semplice Q81.0**Intermediate atrioventricular septal defect – Q21.2****Intermedio**

- Autosomico
- - Dominante, tipo F – Malattia di Charcot-Marie-Tooth *G60.0*
- - Recessivo tipo
- - - B – Malattia di Charcot-Marie-Tooth, forma *G60.0*
- - - C – Malattia di Charcot-Marie-Tooth *G60.0*
- - - - Malattia di Charcot-Marie-Tooth *G60.0*
- - Con cardiomiopatia – Epidermolisi bollosa semplice *Q81.0, I42.9*
- - Laterale) (mediale) – Frattura: Osso cuneiforme (*S92.23*
- - Pinta – Lesioni *A67.1*
- Tipo
- - B – Malattia di Charcot-Marie-Tooth autosomica dominante *G60.0*
- - C – Malattia di Charcot-Marie-Tooth autosomica dominante *G60.0*
- - D – Malattia di Charcot-Marie-Tooth autosomica dominante *G60.0*
- - - Malattia di Charcot-Marie-Tooth autosomica dominante *G60.0*
- -
- - Epidermolisi bollosa
- - - Distrofica generalizzata autosomica recessiva, forma *Q81.2*
- - - Giunzionale generalizzata *Q81.8*
- - Grave malnutrizione proteico-energetica [come in E43]: di grado *E42*
- - Linfoma nodulare di tipo *C82.9*
- - Malattia delle urine a sciropo di acero *E71.0*
- - Osteocondrosi giovanile dell'osso cuneiforme *M92.6*
- - Osteopetrosi *Q78.2*
- - Sindrome
- - - Coronarica *I20.0*
- - - DEND [ritardo dello sviluppo-epilessia-diabete neonatale], forma *E10.40*
- - Talassemia: *D56.1*
- - Tumore del parenchima pineale a differenziazione *D44.5*
- - Uveite *H30.2*

Intermestruale – Sanguinamento

- Irregolare *N92.1*
- Regolare *N92.3*

Intermittente

v./v.a. Tipo di malattia

Internucleare – Oftalmoplegia H51.2**Intero**

- O più – Duplicazione di un braccio *Q92.2*
- Primo grado – Ustione del corpo *T29.1*
- Secondo grado – Ustione del corpo *T29.20*
- Terzo grado – Ustione del corpo *T29.3*

Intero –Continuazione

- -
- - Donatore di sangue *Z52.00*
- - Duplicazione di meno di un braccio *Q92.3*

Interpersonali S.A.I. – Disturbo delle relazioni *F68.8***Interpolare – Lebbra** *A30.8***Interprossimale dei denti – Usura:** *K03.0***Interrogans**

- Autumnalis – Infezione da *Leptospira* *A27.8*
- Canicola – Infezione da *Leptospira* *A27.8*
- Hebdomadis – Infezione da *Leptospira* *A27.8*
- Pomona – Infezione da *Leptospira* *A27.8*
- - Infezione da *Leptospira* *A27.9*

Interruzione

- Arco aortico – *Q25.4*
- Dislocazione della catena ossicolare – *H74.2*
- Gravidanza
- - Causa di affezioni del feto e del neonato – *P96.4*
- - Ectopica – *000*
- - Legale – *004*
- - Terapeutica – *004*
- - -
- - - *Z30.3*
- - - Condizione morboso elencate motivo osservazione ospedalizzazione o altro assistenza ostetrico madre o
- - - - *035.0*
- - - - *036*
- - IVC – *Q26.8*
- Peduncolo ipofisario – Sindrome da *E23.6*

- - -

- - - *Z30.3*

- - - Condizione morboso elencate motivo osservazione ospedalizzazione o altro assistenza ostetrico madre o

- - - - *035.0*- - - - *036*- - IVC – *Q26.8*- Peduncolo ipofisario – Sindrome da *E23.6***Interscapolare – area** *T21***Interspinosa] – Sindrome di Bastrup [diartrosi** *M48.2***Interstiziale**

v./v.a. Tipo di malattia

Intertriginoso – Eritema *L30.4***Intervallo**

- Accoppiamento breve – Sindrome da torsione della punta ad *I47.2*
- Irregolari, abbreviati, tra perdite mestruali – *N92.1*
- PR corto – Tachiaritmia atriale con *I45.6*
- QT prolungato con ipoacusia – *I49.8*

Intervento

- Angioplastica coronarica S.A.I. – Stato successivo ad *Z95.5*
- Cardiochirurgico
- - O dovuto protesi cardiaco –
- - - Insufficienza cardiaca successiva ad *I97.1*
- - - Scompenso cardiaco successivo ad *I97.1*
- - - Altri disturbi funzionali successivi ad *I97.1*
- Chirurgia

Intervento –Continuazione**Chirurgia –Continuazione**

- - Estetica non indicato sotto il profilo medico, a un tatuaggio o a un piercing – Malattia classificata altrove, della quale si sospetta che sia insorta in seguito a un *U69.10!*
- - Plastica per ragioni estetiche – Altri *Z41.1*
- - Toracico –
- - - Sterno lasciato elettivamente aperto dopo *M96.80*
- - - Torace instabile dopo *M96.81*
- - Chirurgico
- - Altro
- - - Condizioni morbose – Visita medica di controllo dopo *Z09.0*
- - - Parti dell'apparato digerente – Deiscenza di anastomosi e sutura successiva ad altro *K91.83*
- - - Ano – Deiscenza di anastomosi e sutura successiva ad *K91.83*
- - - Cataratta – Cheratopatia (bollosa afachica) susseguente ad *H59.0*
- - - Cervice – Assistenza prestata alla madre per: precedente *034.4*
- - - Colecisti e dotti biliari – Deiscenza di anastomosi e sutura successiva ad *K91.81*
- - - Esofago – Deiscenza di anastomosi e sutura successiva ad *K91.83*
- - - Importante nell'anamnesi personale – *Z92.4*
- - - Interventi diagnostici e terapeutici ostetrici – Altre complicanze di *075.4*
- - - Intestino – Deiscenza di anastomosi e sutura successiva ad *K91.83*
- - - Intrauterini – Assistenza prestata alla madre per (sospetto di) lesione fetale da: *035.7*
- - - Madre – Feto e neonato sofferenti per *P00.6*
- - - Non toracico – Insufficienza polmonare acuta successiva a *J95.2*
- - - Ostetrico o dopo procedura diagnostiche o terapeutico ostetrico compreso parto S.A.I. –
- - - - Anossia cerebrale dopo taglio cesareo od altri *075.4*
- - - - Cardiaco
- - - - Arresto dopo taglio cesareo od altri *075.4*
- - - - Insufficienza dopo taglio cesareo od altri *075.4*
- - - - Pancreas – Deiscenza
- - - - Anastomosi
- - - - Successiva ad *K91.82*
- - - - Sutura successiva ad *K91.82*
- - - - Sutura successiva ad *K91.82*
- - - - Perineo o alla vulva – Assistenza prestata alla madre per: precedente *034.7*
- - - - Profilassi
- - - - Fattore rischio Neoplasia maligno Intervento chirurgico profilattico
- - - - Altri organi – *Z40.08*

Intervento –Continuazione**Chirurgico –Continuazione**

- - Profilassi –Continuazione
- - - Fattore rischio Neoplasia maligno Intervento chirurgico profilattico –Continuazione
- - - - Mammella – *Z40.00*
- - - - Ovaio – *Z40.01*
- - - - Non specificati – *Z40.9*
- - - - Altri *Z40.8*
- - - Profilattico
- - - Altri organi – Interventi chirurgici per profilassi di fattori di rischio di neoplasie maligne: *Z40.08*
- - - Mammella – Interventi chirurgici per profilassi di fattori di rischio di neoplasie maligne: *Z40.00*
- - - Ovaio – Interventi chirurgici per profilassi di fattori di rischio di neoplasie maligne: *Z40.01*
- - - Retto – Deiscenza di anastomosi e sutura successiva ad *K91.83*
- - - Stomaco – Deiscenza di anastomosi e sutura successiva ad *K91.83*
- - - Toracico – Insufficienza polmonare acuta successiva a *J95.1*
- - - Trachea, bronchi e polmoni – Deiscenza di anastomosi e sutura successiva a *J95.82*
- - - Tumore maligno – Visita medica di controllo dopo *Z08.0*
- - - Vagina – Assistenza prestata alla madre per: precedente *034.6*
- - -
- - - Assistenza prestata alla madre per cicatrice uterina da pregresso *034.2*
- - - Convalescenza dopo *Z54.0!*
- - - Insufficienza polmonare cronica dopo *J95.3*
- - - Perdita uditiva neurosensoriale acuta a seguito di *H95.8*
- - - Diagnostici e terapeutici ostetrici – Altre complicanze di interventi chirurgici e *075.4*
- - - Distruttivo per facilitare il parto – *P03.8*
- - - Dopo impianto) (durante l'utilizzazione) – Guasto o disfunzione di dispositivi medici (durante un *Y82.8!*
- - - Endoprotesi della spalla – Infezione a seguito di *T84.5*
- - - Endoscopici – Stenosi dell'apparato digerente successive a *K91.84*
- - - Fisici, chimici e nutrizionali, noti come potenzialmente nocivi e pericolosi – Ricerca e accettazione di *Z64.8*
- - - Forza pubblica
- - - Con gas lacrimogeni, randellate o armi da fuoco – Ferita durante l' *Y35.7!*
- - - *Y35.7!*
- - - Medico non specificato – Complicanza da *Y84.9!*
- - - Riparativo su tessuto cicatriziale – *Z42*
- - - Stenosi uretrale – Stenosi uretrale recidivante a seguito di precedente *N99.10*
- - - Transuretrale – Stenosi uretrale quale sequela di *N99.18*

Intervento –Continuazione

- -
- - Ferita da taglio all'utero durante un T81.2
- - Shock settico durante un T81.1, R57.2

Interventricolare

- Come complicanza in atto susseguente ad infarto miocardico acuto - Difetto settale I23.2
- Comunicazione interventricolare - Difetto del setto Q21.0
- Con
- - Atresia polmonare, destroposizione aortica e ipertrofia del ventricolo destro - Difetto del setto Q21.3
- - Stenosi polmonare, destroposizione aortica e ipertrofia del ventricolo destro - Difetto del setto Q21.3
- Tetralogia di Fallot - Atresia polmonare con difetto del seno Q21.3
- -
- - Aneurisma del setto Q21.0
- - Atresia polmonare - difetto del setto Q22.0, Q21.0
- - Difetto del setto interventricolare [comunicazione Q21.0]

Intervertebrale

- Causata da tessuto connettivo o da dischi intervertebrali - Stenosi dei forami M99.7
- Cervicale - Rottura traumatica di disco S13.0
- Classificato altrove - Compressione di radici nervose in disturbo di disco M51.1†, G55.1*
- Con
- - Cerviconevralgia - disturbi di disco M50
- - Mielopatia - Compressione di radici nervose in disturbo di disco M51.0†, G99.2*
- - Neurite - Degenerazione di disco M51.1†, G55.1*
- - Radicolopatia - Degenerazione di disco M51.1†, G55.1*
- Lombare
- - Associati a radicolopatia - Disturbi di disco M51.1†, G55.1*
- - - Rottura traumatica di disco S33.0
- - Non classificato altrove - Mielopatia
- - Degenerazione dei dischi M51.0†, G99.2*
- - Dislocazione di disco M51.0†, G99.2*
- Specificato -
- - Degenerazione di altro disco M51.3
- - Ernia di altro disco M51.2
- Toracico - Rottura traumatica di disco S23.0
- -
- - Altri disturbi, specificati, di disco M51.8
- - Complicanza meccanica di endoprotesi articolare: disco T84.07
- - Condrite tubercolare A18.0†, M49.09*
- - Disturbo, non specificato, di disco M51.9
- - Infezione (piogenica) di disco M46.3
- - Lombalgia con ischialgia da disturbo di disco M51.1†, G55.1*

Intervertebrale –Continuazione

- - -Continuazione
- - Mielopatia in disturbo di disco M51.0†, G99.2*
- - Neurite
- - - Dislocazione a di disco M51.1†, G55.1*
- - - Disturbo di disco M51.1†, G55.1*
- - - Nervo
- - - Brachiali da dislocazione di disco M50.1†, G55.1*
- - - Sciatico da dislocazione di disco M51.1†, G55.1*
- - - Plesso brachiale da dislocazione di disco M50.1†, G55.1*
- - - Prolasso di disco M51.1†, G55.1*
- - - Rottura di disco M51.1†, G55.1*
- - Neuropatia radicolare con disturbo di disco M51.1†, G55.1*
- - Presenza di protesi di disco Z96.67
- - Radicolite
- - Cervicale
- - - Dislocazione di disco M50.1†, G55.1*
- - - Prolasso di disco M50.1†, G55.1*
- - - Rottura di disco M50.1†, G55.1*
- - - Degenerazione di disco M51.1†, G55.1*
- - Dislocazione di disco M51.1†, G55.1*
- - Disturbo di disco M51.1†, G55.1*
- - Prolasso di disco M51.1†, G55.1*
- - Rottura di disco M51.1†, G55.1*
- - Sciatica da discopatia M51.1†, G55.1*
- - Sindrome della colonna vertebrale lombare da prolasso di disco M51.1†, G55.1*
- - Stenosi
- - - Canale vertebrale causata da disco M99.5
- - - Forami intervertebrali causata da tessuto connettivo o da dischi M99.7
- - - Ossea o da sublussazione dei forami M99.6
- - Tubercolosi
- - - Cartilagine A18.0†, M49.09*
- - - Disco A18.0†, M49.09*

Intervillosite cronica a eziologia ignota [CIUE] - Q41.1**Intestinale**
v./v.a. Tipo di malattia**Intestino**

- Cieco - Necrosi dell' K35.8
- Con perforazione ascesso
- - Emorragia - Malattia diverticolare dell' K57.83
- - - Malattia diverticolare dell' K57.82
- Corto
- - Asplenia - Sindrome ernia diaframmatica - Q87.8
- - Congenito - Sindrome dell' Q41.9
- - Trombosi - Sindrome dell' K91.2, K55.0
- - Volvolo - Sindrome dell' K91.2, K56.2
- - - Sindrome dell' K91.2

Intestino –Continuazione

- Crasso - Varici dell' I86.81
- Irritabile
- - Con
- - - Alvo misto [SII-M] - Sindrome dell' K58.3
- - - Prevalenza alvo
- - - - Diarroico [SII-D] - Sindrome dell' K58.1
- - - - Stitico [SII-S] - Sindrome dell' K58.2
- - - psicogeno(a): F45.3
- - Neurogeno non classificato altrove - K59.2
- Non
- - Specificata -
- - - Duplicazione dell' Q43.49
- - - Malformazione congenita dell' Q43.9
- - - Specificato - Disturbo vascolare dell' K55.9
- Parte non specificata
- - Con perforazione
- - - Ascesso, senza emorragia - Diverticolite dell' K57.82
- - - O ascesso, con emorragia - Diverticolite dell' K57.83
- - Senza perforazione
- - - Ascesso senza emorragia -
- - - - Diverticolite dell' K57.92
- - - - Malattia diverticolare dell' K57.90
- - - O ascesso con emorragia -
- - - - Diverticolite dell' K57.93
- - - - Malattia diverticolare dell' K57.91
- S.A.I. -
- - D13.9
- - D37.78
- - Assenza, atresia e stenosi congenite dell' Q41.9
- - Grosso
- - - C18.9
- - - D12.6
- - Ostruzione, occlusione, strittura congenita dell'intestino tenue o dell' Q41
- Successiva(o) a condizioni morbose classificabili in O00-O07 - Lacerazione, perforazione, rottura o danno chimico: dell' O08.6
- Tenue
- - Colon
- - - Con
- - - - Emorragia - Malattia diverticolare dell' K57.51
- - - - Perforazione
- - - - Ascesso - Malattia diverticolare dell' K57.42
- - - - Ascesso e emorragia - Malattia diverticolare dell' K57.43
- - - - Ascesso, con emorragia - Diverticolite dell' K57.43
- - - - Ascesso, senza emorragia - Diverticolite dell' K57.42
- - - - Peritonite - Diverticolite dell' K57.4
- - - Senza perforazione

Intestino –Continuazione

- Tenue –Continuazione
- - Colon –Continuazione
- - - Senza perforazione –Continuazione
- - - - Ascenso
- - - - - Senza perforazione e ascesso, senza emorragia → Diverticolite dell' K57.52
- - - - - Senza perforazione e ascesso, senza emorragia → Malattia diverticolare dell' K57.50
- - - - O
- - - - - Ascenso, con emorragia → Diverticolite dell' K57.53
- - - - - Ascenso, con emorragia → Malattia diverticolare dell' K57.51
- - - -
- - - - Malattia diverticolare dell' K57.50
- - - - Morbo di Crohn dell' K50.82
- - Con
- - - Emorragia →
- - - - Angiodisplasia dell' K55.32
- - - - Malattia diverticolare dell' K57.11
- - - Perforazione ascesso
- - - - Con perforazione e ascesso, con emorragia → Diverticolite dell' K57.03
- - - - Emorragia → Malattia diverticolare dell' K57.03
- - - - Senza emorragia → Diverticolite dell' K57.02
- - - - - Malattia diverticolare dell' K57.02
- - Non specificato → Tumore Maligno: C17.9
- - O dell'intestino S.A.I. → ostruzione, occlusione, strittura congenita dell' Q41
- - Parte non specificata → Traumatismo: S36.40
- - Senza
- - - Menzione di emorragia → Angiodisplasia dell' K55.31
- - - Perforazione
- - - - Ascenso
- - - - - O menzione di emorragia → Malattia diverticolare dell' K57.10
- - - - - Senza perforazione e ascesso, senza emorragia → Diverticolite dell' K57.12
- - - - O
- - - - - Ascenso, con emorragia → Diverticolite dell' K57.13
- - - - - Ascenso, con emorragia → Malattia diverticolare dell' K57.11
- - Sindrome di Lynch → Carcinoma dell' C17.9
- - Tipo mediterraneo → Malattia immunoproliferativa dell' C88.3
- - Vagina → Fistola tra N82.2
- - -
- - - Acuto(a): Ischemia dell' K55.0
- - - Adenocarcinoma dell' C17.9
- - - Amiloidosi dell' E85.4†, K93.8*
- - - Angiodisplasia dell' K55.3
- - - Assenza, atresia e stenosi congenite di altre parti specificate dell' Q41.8

Intestino –Continuazione

- Tenue –Continuazione
- - - -Continuazione
- - - Carcinoide
- - - - C17.9
- - - - Metastatico dell' C17.9
- - - Carcinoma a cellule squamose dell' C17.9
- - - Corpo estraneo nell' T18.3
- - - Deiscenza
- - - - Anastomosi del pancreas con interessamento dell' K91.82
- - - - Sutura del pancreas con interessamento dell' K91.82
- - - Duplicazione dell' Q43.40
- - - Leiomiosarcoma dell' C17.9
- - - Malattia immunoproliferativa dell' C88.3
- - - Morbo di Crohn dell' K50.0
- - - Ostruzione congenita dell' Q41.9
- - - Polipo dell' K63.8
- - - Sifilide dell' A52.7†, K93.8*
- - - Stenosi congenita dell' Q41.9
- - - Traumatismo: Altre e multiple parti dell' S36.49
- - - Tumore
- - - - Benigno: Altre e non specificate parti dell' D13.3
- - - - Comportamento incerto o sconosciuto: D37.2
- - - - Maligno
- - - - - Lesione sconfinante a più zone contigue dell' C17.8
- - - - - Secondario dell' C78.4
- - - - - Neuroendocrino maligno dell' C17.9
- - - - - Stromale gastrointestinale [GIST] dell' C17.9
- - - Varici dell' I86.80
- - -
- - - Z94.88
- - - Aderenze (di): K66.0
- - - Altro
- - - Disturbo
- - - - Funzionali specificati dell' K59.8
- - - - Vascolari dell' K55.8
- - - Malattie specificate dell' K63.8
- - - Malformazioni congenite specificate dell' Q43.8
- - - Ascenso tubercolare dell' A18.3†, K93.0*
- - - Assenza, atresia e stenosi congenite di sede non specificata del grosso Q42.9
- - - Carcinoma in situ: Altre e non specificate parti dell' D01.4
- - - Congenito(a): Diverticolo dell' Q43.8
- - - Deiscenza di anastomosi e sutura successiva ad intervento chirurgico su: K91.83
- - - Disturbo vascolare
- - - Acuto dell' K55.0
- - - Cronico dell' K55.1

Intestino –Continuazione

- - -Continuazione
- - Endometriosi dell' N80.5
- - Intussuscezione o invaginazione: dell' K56.1
- - Malattia
- - - Diverticolare
- - - K57.10
- - - K57.90
- - - Trematode dell' B66.3
- - Malformazioni congenite di fissazione dell' Q43.3
- - Morbo di Crohn [enterite regionale] di: grosso K50.1
- - Occlusione di colon o K56.6
- - Ostruzione intestinale con gangrena dell' K56.6
- - Paralisi: dell' K56.0
- - Restringimento di colon o K56.6
- - Rigetto di trapianto di T86.88
- - Sifilide tardiva dell' A52.7†, K93.8*
- - Stenosi di colon o K56.6
- - Strozzamento di colon o K56.2
- - TBC [Tubercolosi] dell' A18.3†, K93.0*
- - Torsione di colon o K56.2
- - Trasposizione di: Q43.8
- - Ulcera tubercolare dell' A18.3†, K93.0*

Intolleranza

- Alimentare
- - Non classificate altrove → Altre reazioni da T78.1
- - - Shock anafilattico da T78.0
- - Amido → Malassorbimento da K90.4
- - Carboidrati → Malassorbimento da K90.4
- - Ereditario
- - Fruttosio → E74.1
- - Levulosio → E74.1
- - Esercizio
- - Fisico → Miopatia mitocondriale autosomica dominante associata a G71.3
- - Tipo svedese → Miopatia con G71.3
- - Fruttosio → E74.1
- - Galattosio → E74.2
- - Glucosio-galattosio congenita → E74.3
- - Glutine → K90.0
- - Grassi → Malassorbimento da K90.4
- - Lattosio
- - Non specificata → E73.9
- - - Altra E73.8
- - Lenti a contatto → H18.8
- - Non classificato altrove → Malassorbimento da K90.4
- - Olfattiva → R44.8
- - Ortostatica da deficit di NET → I95.1
- - Proteina
- - Con lisinuria] → IPL [E72.0
- - - Malassorbimento da K90.4

Intolleranza –Continuazione

- Saccarosio ~ *E74.3*
- Saccarosio-isomaltosio ~ *E74.3*
- Siero ~ *T88.1*
- Sucrosio ~ *E74.3*
- Vaccino ~ *T88.1*

Intossicazione

- 5-fluorouracile ~ *T45.1*
- Acuta
- - Farmaci con effetto stabilizzante sulla membrana ~ *T50.9*
- - Frutto ackee ~ *T62.2*
- - Narcotici ~ *F19.0*
- Alcol ~ Sequele di *T97*
- Alimentare
- - Bacillus cereus ~ *A05.4*
- - Batteriche specificate ~ Altre *A05.8*
- - Clostridium
- - - Botulinum ~ *A05.1*
- - - Perfringens [Clostridium welchii] ~ *A05.2*
- - Stafilococco ~ *A05.0*
- - Vibrio parahaemolyticus ~ *A05.3*
- Analgesici non oppiacei ~ *T39.9*
- Antidepressivi triciclici ~ *T43.0*
- Colchicina ~ *T50.4*
- Digitale ~ *T46.0*
- Farmaci somministrati al feto ed al neonato ~ Reazioni ed *P93*
- Metanolo ~ *T51.1*
- Monossido di carbonio ~ Sequele di *T97*
- Neurolettici ~ *T43.5*
- Nitrili ~ *T65.0*
- Oppiacei e tranquillanti somministrati alla madre durante il travaglio e il parto ~ Reazioni ed *P04.0*
- Paracetamolo ~ *T39.1*
- Paraquat ~ *T60.3*
- Siero ~ *T80.6*

Intra

- Amniotica del feto non classificata altrove ~ Infezione *P39.2*
- Extraepatici ~ Carcinoma dei dotti biliari *C24.8*
- Postoperatoria ~ Anemia dopo emorragia *D62*

Intraaddominale

- v./v.a. Ernia intraaddominale
- I) con organo(i) intrapelvico(i) ~ Traumatismo di organo(i) *S39.6*
- Non specificato ~ Traumatismo di organo *S36.9*
- Pelvico ~
- - Sequele di traumatismo di organi *T91.5*
- - Traumatismi di organi intratoracici con organi *T06.5*
- - Tumefazione, massa e gonfiore *R19.0*
- S.A.I. ~ Tumefazione o massa diffusa o generalizzata: *R19.0*

Intraaddominale –Continuazione

- Susseguente a procedura diagnostica o terapeutica ~ Ascenso: *T81.4*
- ~
- - Ferita aperta
- - - Collegata a frattura, a lussazione o a traumatismo *S31*
- - - Qualsiasi parte dell'addome, dei lombi e della pelvi) in collegamento con traumatismo *S31.83!*
- - Metastasi dei linfonodi *C77.2*
- - Traumatismo
- - - Altri organi *S36.88*
- - - Organi multipli *S36.7*
- - Tumore
- - - Lipomatoso benigno di organi *D17.5*
- - - Maligno secondario e non specificato: Linfonodi *C77.2*

Intracapsulare del collo del femore ~ Frattura *S72.01***Intracardiaca**

- Non classificata altrove ~ Trombosi *I51.3*
- ~ anormale(i) Studi della elettrofisiologia *R94.3*

Intracellulare ~

- Infezione da Mycobacterium *A31.0*
- Malattia da HIV con infezione da Mycobacterium avium *B20, A31.0*

Intracerebrale

- v./v.a. Emorragia intracerebrale
- Cerebellare multiplo ~ ematoma
- - *S06.23*
- - Traumatici *S06.23*
- - Ematoma *S06.33*

Intracorporea ~

- Adattamento di pompa *Z45.02*
- Pompa
- - *Z45.02*
- - *Z95.80*

Intracranico

v./v.a. Tipo di malattia

Intradermica] ~ Autosensibilizzazione cutanea [reazione *L30.2***Intraductal tubulopapillary neoplasm of pancreas] ~ ITPN [*C25.9*****Intraduttale**

- Pancreas ~ Carcinoma mucinoso papillare *C25.3*
- Prostata [IDPCa] ~ Carcinoma *C61*
- ~ Carcinoma in situ *D05.1*

Intraepatico

- Acquisito ~ Shunt vascolare *K76.8*
- Che extraepatici ~ Tumore maligno che interessa sia i dotti biliari *C24.8*
- Familiare ~ Colestasi *K71.0*
- Gravidica ~ Colestasi (*O26.60*
- Neonatale da deficit di citrina ~ Colestasi *E72.2*
- Portosistemico [TIPS] ~ Presenza di shunt transgiugulare *Z95.88*

Intraepatico –Continuazione

- Primitiva ~ Litiasi *K80.30*
- Ricorrente
- - Benigna] ~ BRIC [Colestasi *K71.0*
- - Gravidanza ~ Colestasi *O26.60*
- ~
- - Adenocarcinoma del fegato e delle vie biliari *C22.0, C22.1*
- - Carcinoma a cellule squamose del fegato e delle vie biliari *C22.0, C22.1*
- - Carcinoma del fegato e delle vie biliari *C22.0, C22.1*
- - Carcinoma non differenziato del fegato e delle vie biliari *C22.9, C22.1*
- - Cistadenoma del dotto biliare *D13.4*
- - Colangiolite *K83.09*
- - Colecisti *Q44.1*
- - Colestasi progressiva familiare *K74.5*
- - Dotti biliari *D13.4*
- - Tumore maligno secondario del fegato e del dotto biliare *C78.7*

Intraepiteliale

- Benigna ereditaria ~ Discheratosi *Q82.8*
- Cervicale CIN
- - I grado ~ Neoplasia *N87.0*
- - II grado ~ Neoplasia *N87.1*
- - CIN], grado III, con o senza menzione di displasia grave ~ neoplasia cervicale *D06*
- - PIN grado
- - - I ~ Neoplasia prostatica *N42.3*
- - - II ~ Neoplasia prostatica *N42.3*
- - Prostatico
- - Alto grado [high-grade PIN] ~ Neoplasia *D07.5*
- - Basso grado [low-grade PIN] ~ Neoplasia *N40*
- - Squamosa
- - Alto grado [HSIL] ~ Lesione *D06.9*
- - Basso grado [LSIL] ~ Lesione *N87.0*
- - Vaginale
- - - NIV
- - - I grado ~ Neoplasia *N89.0*
- - - II grado ~ Neoplasia *N89.1*
- - VAIN], grado III, con o senza menzione di displasia grave ~ Neoplasia *D07.2*
- - VIN
- - - I grado ~ Neoplasia vulvare *N90.0*
- - - II grado ~ Neoplasia vulvare *N90.1*
- - ~ Neoplasia vulvare *N90.3*
- - Vulvare [VIN], grado III, con o senza menzione di displasia grave ~ Neoplasia *D07.1*

Intra-hisiano, familiare ~ Tachiaritmia atriale e disturbo della conduzione cardiaca *I45.8***Intralegamentosa ~ Gravidanza: *O00.8*****Intralinfatico primitivo ~ Angioendoteloma *C49.9*****Intralobare congenito ~ Sequestro polmonare *Q33.2***

Intramiocardico - Percorso arterioso coronarico *Q24.5***Intramurale**

- Utero - Leiomioma *D25.1*
- -
- - Cistite *N30.88*
- - Gravidanza: *O00.8*
- - Percorso arterioso coronarico *Q24.5*

Intraneurale - Perineurinoma *D36.1***Intraoculare**

- Primitivo - Linfoma *C85.7*
- Vecchia data
- - Secondaria a ferita penetrante dell'orbita - Ritenzione di corpo estraneo *H05.5*
- - - Ritenzione corpo estraneo
- - - Magnetico, *H44.6*
- - - Non magnetico, *H44.7*
- -
- - Complicanza meccanica di lente *T85.2*
- - Lacerazione
- - Oculare senza prolasso o perdita di tessuto *S05.3*
- - Rottura oculari con prolasso o perdita di tessuto *S05.2*
- - Medulloepitelioma *C69.9*
- - Offuscamento di lente *T85.2*
- - Presenza di lente *Z96.1*

Intraosseo

- Primitiva - Malformazione vascolare *D18.08*
- -
- - Emangioma *D18.08*
- - Malformazione vascolare *D18.08*

Intraparto

v./v.a. Emorragia intraparto

- Causato
- - Afibrinogenemia - Emorragia (eccessiva) *O67.0*
- - Coagulazione intravasale disseminata - Emorragia (eccessiva) *O67.0*
- - Iperfibrinolisi - Emorragia (eccessiva) *O67.0*
- - Ipfibrinogenemia - Emorragia (eccessiva) *O67.0*

Intrapelvico

- I) - Traumatismo di organo(i) intraaddominale(i) con organo(i) *S39.6*
- - Tumore maligno secondario e non specificato: Linfonodi *C77.5*

Intraperitoneale - *S37.22***Intrapolmonare**

- Congenito) - Tessuto ectopico *Q33.5*
- - Sindrome TEMPI [Telangectasia - eritrocitosi - gammopatia monoclonale - ascessi perinefrici - shunt *D47.2*

Intrarachidiano

- Epidurale - Ascesso o granuloma *G06.1*
- Extradurale - Ascesso o granuloma *G06.1*
- Malattie classificate altrove - Ascessi e granulomi intracranici ed *G07**

Intrarachidiano -Continuazione

- Subdurale - Ascesso o granuloma *G06.1*
- -
- - Ascesso e granuloma *G06.1*
- - Flebite e tromboflebite intracraniche ed *G08*
- - Settico
- - - Embolia dei seni venosi e delle vene intracraniche ed *G08*
- - - Endoflebite dei seni venosi e delle vene intracraniche ed *G08*
- - - Flebite dei seni venosi e delle vene intracraniche ed *G08*
- - - Tromboflebite dei seni venosi e delle vene intracraniche ed *G08*
- - - Trombosi dei seni venosi e delle vene intracraniche ed *G08*

Intrarticolare - Frattura *S52.59***Intrasfinterico - Ascesso** *K61.4***Intraspinale**

- Origine non piogena - Flebite e tromboflebite *G95.18*
- Sifilitico - Granuloma *A52.1†, G07**

Intratocanterica - Frattura del femore *S72.11***Intratoracico**

- Anomalie vertebrali - Sindrome esofago corto congenito - stomaco *Q87.8*
- Con organi intraaddominali e pelvici - Traumatismi di organi *T06.5*
- Confermato batteriologicamente o istologicamente o Tubercolosi
- - Linfonodi *A15.4*
- - Primaria dei linfonodi *A15.7*
- Non
- - Specificati - Tumore benigno: Organi *D15.9*
- - Specificato - Traumatismo di organo *S27.9*
- - S.A.I.
- - Senza menzione di conferma batteriologica, istologica o molecolare) - Tubercolosi dei linfonodi: *A16.3*
- - - *C76.1*
- - Sifilitico - Aneurisma *A52.0†, I79.0**
- - Specificati -
- - Traumatismo altro organi
- - - *S27.8*
- - - *S27.88*
- - Tumore benigno: Altri organi *D15.7*
- -
- - Ferita aperta
- - - Collegata a frattura, a lussazione o a traumatismo *S21*
- - - Qualsiasi parte del torace) in collegamento con traumatismo *S21.83†*
- - Metastasi dei linfonodi *C77.1*
- - Sequele di traumatismo di organi *T91.4*
- - Traumatismi multipli di organi *S27.7*
- - Tubercolosi
- - - Linfonodi *A16.3*

Intratoracico -Continuazione

- - -Continuazione
- - Tubercolosi -Continuazione
- - - Primaria dei linfonodi *A16.7*
- - Tumore
- - - Lipomatoso benigno di organi *D17.4*
- - - Maligno
- - - Lesione sconfinante a più zone contigue dell'apparato respiratorio e degli organi *C39.8*
- - - Secondario e non specificato: Linfonodi *C77.1*

Intrattabile

- Atresia delle coane - anomalie oculari - Diarrea *Q87.8*
- - Dolore cronico *R52.1*

Intrauterino

- Acidosi - fetale o *P20*
- Anossia - fetale o *P20*
- Asfissia - fetale o *P20*
- Associato CDKN1C con nanismo
- - Diabete mellito - Sindrome da ritardo di crescita *E34.8, E10.90*
- - - Sindrome da ritardo di crescita *E34.8*
- Diagnosticato
- - Durante il travaglio e il parto - Ipossia *P20.1*
- - Prima dell'inizio del travaglio - Ipossia *P20.0*
- - Displasia metaforica - ipoplasia congenita dei surreni - anomalie dei genitali] - Sindrome IMAGE [Ritardo della crescita *Q87.1*
- - Distress - fetale o *P20*
- Feto - Assistenza prestata alla madre per Decesso *O36.4*
- Ipossia - fetale o *P20*
- Non
- - Classificate altrove, causa di affezioni del feto e del neonato - Complicanze di procedure *P96.5*
- - Specificata - Ipossia *P20.9*
- O
- - Più feto - Continuazione della gravidanza dopo Decesso *O31.2*
- - - sofferenza [distress] respiratoria(o) fetale o *P20*
- - SAI - Mola: *O02.0*
- - Selettivo - Ritardo di crescita *P05.1*
- -
- - Adesioni *N85.6*
- - Assistenza prestata alla madre sospetto lesione fetale
- - - Dispositivi contraccettivi *O35.7*
- - - Interventi chirurgici *O35.7*
- - Complicanza meccanica di dispositivo contraccettivo *T83.3*
- - Controllo
- - - Metodi contraccettivi (*Z30.5*

Intrauterino –Continuazione

- ~ -Continuazione
- - Controllo -Continuazione
- - - Reinserimento o rimozione di dispositivo contraccettivo (Z30.5
- - Dispositivo contraccettivo (Z97.8
- - Gravidanza in presenza di dispositivo contraccettivo O26.3
- - Inserzione di dispositivo contraccettivo (Z30.1
- - Sinechie N85.6

Intravasale disseminato

- CID, DIC] ~ Coagulazione D65.1
- Feto e del neonato ~ Coagulazione P60
- Successiva a condizioni morbose classificabili in O00-O07 ~ Coagulazione O08.1
- ~
- - Distacco placentare (completo) con (eccessiva) emorragia dovuta a: coagulazione O45.0
- - Emorragia eccessivo
- - - Intraparto causata da: coagulazione O67.0
- - - Prepartale dovuta a: coagulazione O46.0
- - Glomerulonefrite in coagulazione D65.1†, N08.2*
- - Malattia glomerulare in coagulazione D65.1†, N08.2*

Intravascolare

- Grandi cellule B ~ Linfoma C83.8
- ~ Leiomiosarcomi D48.1

Intraventricolare

- Grado
- - 2, del neonato ~ Emorragia subependimale con estensione P52.1
- - 3 del neonato ~ Emorragia subependimale con estensione P52.2
- Non
- - Specificata, (non traumatica) del feto e del neonato ~ Emorragia P52.3
- - Specifico ~ Blocco I45.4
- Trauma da parto ~ Emorragia P10.2
- ~
- - Emorragia intracerebrale I61.5
- - Emorragia solo sottoependimale (senza estensione P52.0

Intrinseco

- Allergico) ~ Eczema: L20.8
- Altro dito a livello del polso e della mano ~ Traumatismo di muscoli e tendini S66.5
- Denti S.A.I. ~ Colorazione K00.8
- Diffuso ~ Glioma pontino C71.7
- Laringe ~ Muscolatura C32.0
- Livello della caviglia e del piede ~ Traumatismo di muscoli e di tendini S96.2
- Non allergico ~ Asma J45.19
- Origine estrinseca ~ Asma bronchiale J45.89
- Pollice a livello del polso e della mano ~ Traumatismo di muscoli e tendini S66.4

Intrinseco –Continuazione

- ~
- - Anemia da deficit di vitamina B12 dovuta a deficit del fattore D51.0
- - Anemia megaloblastica giovanile ereditaria da deficit del fattore D51.0
- - Asma J45.19
- - Deficienza congenita di fattore D51.0

Introduzione

- Embrione durante trasferimento d'embrione ~ Complicanze correlate a tentativo di N98.3
- Ovulo fecondato in vitro ~ Complicanze correlate a tentativo di N98.2

Introito vaginale ristretto ~ N89.6**Intrusione saccadica ~ Atassia cerebellare autosomica recessiva ~ G11.8****Intubazione**

- Durante il
- - Puerperio ~ Tentativo fallito o difficoltà di O89.6
- - Travaglio e il parto ~ Tentativo fallito o difficoltà di O74.7
- - Fallita o difficoltosa ~ T88.4
- - Gravidanza ~ Tentativo fallito o difficoltà di O29.6

Intussuscezione o invaginazione

- Colon ~ K56.1
- Intestino ~ K56.1
- Retto ~ K56.1

Inusuale grado di loquacità e circostanzialità che nascondono il motivo del consulto e del contatto ~ R46.7**Invaginato ~ Dente: K00.2****Invaginazione**

- Appendice ~ K38.8
- Basilare primitiva ~ Q75.8
- Colon ~ Intussuscezione o K56.1
- Intestino ~ Intussuscezione o K56.1
- Retto ~ Intussuscezione o K56.1
- ~ K56.1

Invalidanti nell'anamnesi familiare ~ Disabilità e malattie croniche Z82**Invalidità fisici o psicologici [disturbo fittizio] ~ Produzione intenzionale o simulazione di sintomi o F68.1****Invasiva**

- Con polmonite ~ Aspergilloso B44.0†, J17.2*
- Enterococcus
- - Faecalis con resistenza alla vancomicina ~ Infezione A49.1, U80.20!
- - Faecium con resistenza alla vancomicina ~ Infezione A49.1, U80.30!
- Polmone ~ Aspergilloso B44.0†, J99.8*
- ~
- - Mola
- - - D39.2
- - - Idiatirome: D39.2
- - Salmonellosi non tifoide A02.8

Invasivo

- Deficit di CARD9 ~ Suscettibilità alle micosi D84.8
- Mammella
- - Ormonorecettore positivo ~ Carcinoma C50.9
- - ~ Comedocarcinoma non D05.1
- ~ Fibroma D48.1

Invecchiamento precoce

- Dismorfismi facciali ~ Sindrome retinite pigmentosa - ipoacusia - ipotiroidismo - Q87.0
- Tipo Penttinen ~ Sindrome da E34.8

Invernale cheratolitico ~ Eritema Q82.8**Inversione**

- 11p15 ~ Sindrome di Beckwith-Wiedemann da Q87.3
- Congenita del capezzolo ~ Q83.88
- Cromosomica in individuo normale ~ Q95.1
- Postparto dell'utero ~ O71.2
- Psicogeno ritmo
- - Circadiano ~ F51.2
- - Nictemerale ~ F51.2
- - Sonno ~ F51.2
- Sessuale XX - predisposizione al carcinoma a cellule squamose ~ Cheratoderma palmoplantare - Q56.0, Q82.8
- Speculare completa degli organi interni ~ Destrocardia con Q89.3
- Utero ~ N85.5
- Ventricolare ~ Q20.5
- Viscerale completo ~ Trasposizione
- - Cuore con Q89.3
- - Stomaco con Q89.3

Inverso

- Klippel-Trénaunay ~ Sindrome Q87.2
- Moderata a grave ~ Psoriasi L40.8, L40.70!
- ~
- - Acne L73.2
- - Epidermolisi bollosa giunzionale Q81.8
- - Psoriasi L40.8

Inversus

v./v.a. Situs inversus

Investigazioni ~ Travaglio e parto complicati da altri segni di sofferenza fetale comprovati con altre O68.8**Involontario**

- Anormali ~ Altri e non specificati movimenti R25.8
- Medicamento o droga ~ Dosaggio eccessivo X49.9!
- S.A.I. ~ Contrazioni R25.3

Involutivo ~

- Emangioma congenito parzialmente D18.00
- NICH] Emangioma congenito non D18.00
- PICH [Emangioma congenito parzialmente D18.00
- Stato paranoide F22.8

Involuzione ~

- Emangioma congenito a rapida *D18.00*
- RICH [Emangioma congenito a rapida *D18.00*

Iodio

- Acquisita ~ Demenza in ipotireosi da carenza di *E01.8†, F02.8**
- Condizioni morbose correlate ~ Altri disturbi tiroidei da carenza di *E01.8*
- Congenito
 - Tipo
 - Misto ~ Sindrome da carenza di *E00.2*
 - Mixedematoso ~ Sindrome da carenza di *E00.1*
 - Neurologico ~ Sindrome da carenza di *E00.0*
 - ~ Sindrome da carenza di *E00.9*
 - Non specificato ~ Gozzo (endemico) da carenza di *E01.2*
 - S.A.I. ~ Ipotiroidismo da carenza acquisita di *E01.8*
 - ~
 - Gozzo
 - Endemico
 - Diffuso da carenza di *E01.0*
 - Multinodulare da carenza di *E01.1*
 - Nodulare da carenza di *E01.1*
 - Ipotiroidismo
 - Carenza congenita di *E00.9*
 - Transitorio nel neonato da aumento dell'apporto di *P72.2*
 - Osse *S12.8*
 - Rinite da *T88.7*
 - Sindrome fetale da carenza di *E00.9*

Ioduro ~ Parotite da *K11.2***IOSCA] ~ Atassia spinocerebellare a esordio infantile [*G11.1*****Iowa ~ Emorragia cerebrale ereditaria con amiloidosi, tipo *E85.4†, I68.0******IPAH [Ipertensione polmonare idiopatica] ~ *I27.00*****Iperaccrescimento**

- Associato a traslocazioni in 2q37 ~ *Q87.3*
- Correlata a CHD8 ~ Sindrome da *Q87.3*
- DNMT3A-correlato ~ Sindrome da *Q87.3*
- Kosaki ~ Sindrome da *Q87.3*
- Macrocefalia - dismorfismi facciali ~ *Q87.3*
- Malan ~ Sindrome da *Q87.3*
- Tumore di Wilms ~ Sindrome da ritardo dello sviluppo globale, cisti polmonari, *C64, Q87.3*
- ~ Sindrome megalencefalia - cifoscoliosi grave - *Q87.3*

Iperacusia ~ *H93.2***Iperacuta iperergica fulminante ~ Sepsì *A39.1†, E35.1******Iperadrenocorticismo ~**

- *E24.9*
- Miopatia in *E24.9†, G73.5**

Iperaldosteronismo

- Familiare
 - Tipo
 - 1 ~ *E26.0*
 - 2 ~ *E26.0*
 - 3 ~ *E26.0*
 - II] ~ FH2 [*E26.0*
 - IV ~ *E26.0*
 - ~ *E26.0*
 - Genetico ~ *E26.0*
 - Non specificato ~ *E26.9*
 - Primario ~ *E26.0*
 - Primitivo-crisi epilettiche-anomalie neurologiche ~ Sindrome da *E26.0†, G99.8**
 - Secondario ~ *E26.1*
 - ~ Altro *E26.8*

Iperalfalipoproteinemia familiare ~ *E78.4***Iperalimentazione**

- Associata ad altri disturbi psicologici. ~ *F50.4*
- Neonatale ~ *P92.4*
- Psicogena ~ *F50.4*
- S.A.I. ~ *R63.2*
- Specificata ~ Altra *E67.8*
- ~ Sequele dell' *E68*

Iperallergica non classificata altrove ~ Artrite in reazione *T78.4†, M36.4****Iperaminoaciduria**

- Arginina ~ *E72.2*
- Cistina ~ *E72.0*
- Dicarbossilica ~ *E72.0*
- Ornitina ~ *E72.4*
- ~ *E72.9*

Iperammoniemia

- v./v.a. iperinsulinismo-iperammoniemia
- Deficit
 - Anidraisi carbonica VA ~ Encefalopatia con *E74.8†, G94.30**
 - N-acetilglutammato sintasi ~ *E72.2*
 - Transitoria neonatale ~ *P74.8*
 - ~
 - *E72.2*
 - Ipotonia con acidemia lattica e *I42.2*

Iperammoniemia-omocitrullinuria ~ Sindrome iperornitinemia *E72.4***Iperandrogenismo**

- Deficit di cortisone riduttasi ~ *E25.08*
- ~ Aplasia mülleriana e *Q51.8*

Iperansioso ~ Disturbo *F93.8***Iperargininemia ~ *E72.2*****Iperattivazione del complemento, trombosi angiopatica, enteropatia con perdita di proteine] ~ Sindrome CHAPLE [*D84.1*****Iperattività**

- Adrenocorticale ~ Altra *E27.0*
- Con esordio nell'infanzia e nell'adolescenza ~ Disturbo da deficit dell'attenzione senza *F98.80*

Iperattività ~Continuazione

- DDAI] ~ Disturbo da deficit di attenzione e *F90.0*
- Fosforibosilpirofosfato sintetasi ~ *E79.8*
- Guanilato ciclastasi 2C ~ Diarrea cronica infantile da *K52.8*
- PRPP sintetasi ~ *E79.8*
- Utero da sovrastimolazione con farmaci uretotonici ~ *O62.8, Y57.9!*
- ~
- ~ *R46.3*
- Ritardo mentale legato all'X - acromegalia - *Q87.8*
- Sindrome deficit attenzione con
 - *F90.0*
 - Disturbo di *F90.0*

Iperattivo

- Associato a ritardo mentale e a movimenti stereotipati ~ Disturbo *F84.4*
- Combinata dei nervi cranici ~ Sindrome da disfunzione *G52.7*
- ~ Vescica: *N32.8*

Iper-beta-alaninemia ~ *E79.8***Iperbetalipoproteinemia**

- Associata a prebetalipoproteinemia ~ *E78.2*
- Con prebetalipoproteinemia ~ *E78.2*
- ~ *E78.0*

Iperbilirubinemia

- Con menzione di ittero, non classificata altrove ~ *R17.0*
- Coniugata familiare ~ *E80.6*
- Ereditaria ~ *E80.6*
- Non coniugato ereditario
- Tipo
 - 1 ~ *E80.5*
 - 2 ~ *E80.5*
 - ~ *E80.5*
- Prematuro ~ *P59.0*
- Tipo
 - 2 ~ *E80.6*
 - Rotor ~ *E80.6*

Iperbiliverdinemia ~ *K76.8***Ipercalcemia**

- Familiare con nefrocalcinosi e indacaturia ~ *E70.8*
- Infantile autosomica recessiva ~ *E83.58*
- Ipocalciurica
- Benigna familiare ~ *E83.58*
- Familiare ~ *E83.58*
- ~ Demenza in *E83.58†, F02.8**

Ipercalciuria

- Idiopatica ~ *E83.58*
- Nefrocalcinosi
- Con coinvolgimento oculare grave ~ Ipomagnesemia primitiva familiare con *E83.4*

Ipercalciuria –Continuazione

- Nefrocalcinosi –Continuazione
- - Senza coinvolgimento oculare grave – Ipomagnesemia primitiva familiare con E83.4
- - HHRH [Rachitismo ipofosfatemico ereditario con E83.30, E83.58

Ipercalprotectinemia – Iperzinchemia e E83.2**Ipercarnia ipossiemia – Insufficienza respiratoria**

- Acuta con J96.01
- Con J96.91
- Cronica con J96.11

Ipercarotenemia

- Ereditaria e deficit della vitamina A – E67.1, E50.9
- - E67.1

Ipercementosi – K03.4**Ipercheratosi**

- Acrale focale – Q82.8
- Articolazioni – Cheratosi palmoplantare focale con Q82.8
- Epidermolitica – Q80.3
- Follicolare penetrante – L87.0
- Framboesia – A66.3
- Gonorroica – A54.8†, L86*
- Iperpigmentazione – Q82.8
- Lenticolare persistente – L85.8
- Palmare o plantare (precoc) (tardiva) da framboesia – A66.3
- Palmoplantare
- Autosomica recessiva – Alopecia congenita e Q82.8, Q84.0
- - Mutilante con placche cheratosiche periorificali – Q82.8
- - Periodontopatia - onicogriposi – Q82.8
- - - Sindrome fragilità cutanea-capelli lanosi- Q82.8
- Pinta [carate] – A67.1

Iperchilomicronemia

- Familiare – E78.3
- Primaria – E78.3

Ipercinesia e atassia del tronco – Sindrome da disabilità intellettiva, Q87.8**Ipercinetico**

- Altro tipo – Disturbi F90.8
- Associato a disturbo del comportamento sociale – Disturbo F90.1
- Comportamento sociale – Disturbo F90.1
- Infanzia o dell'adolescenza S.A.I. – Reazione F90.9
- Non specificato – Disturbo F90.9
- Ritardo dello sviluppo – Sindrome ipotonia infantile - anomalie oculomotorie - movimenti Q87.8
- S.A.I. – Sindrome F90.9

Ipercloremia – E87.8**Ipercoagulabilità – D68.9****Ipercolesterolemia**

- Associata a Ipertrigliceridemia endogena – E78.2
- Deficit di colesterolo 7alfa-idrossilasi – E78.0
- Familiare
- - Omozigote – E78.0
- - - E78.0
- Pura – E78.0
- - Xantomatosi in E78.0

Ipercontrattile – Esofago K22.4**Ipercontratture generalizzate da rigidità muscolare – Sindrome congenita con E72.8****Ipercorticosurrenalismo ipofisi-dipendente – E24.0****Ipercortisolismo – E24.9****Ipercromiche pinta carate – lesione**

- A67.1
- Acromiche ed A67.3

Iperdiafania polmonare – unilaterale J43.0**Iperdiploidia – Leucemia linfoblastica cellule B linfoma con**

- C83.5
- C91.00

Iperectressia ed epilessia – Sindrome da G25.88, G40.3**Iperectressia**

- Ereditaria – G25.88
- Sporadica – G25.88

Iperelastica) – Cute lassa (Q82.8**Iperemesi**

- Complicante la gravidanza – Altra O21.8
- Gravidico
- - Con disturbi metabolici – O21.1
- - Insorto primo fine 20 settimana gestazione con Disturbo metabolico come
- - - Disidratazione – O21.1
- - - Ipoglicemia – O21.1
- - - Squilibrio elettrolitico – O21.1
- - Lieve o non specificata insorta prima della fine della 20. settimana di gestazione – O21.0
- - Tardiva – O21.2
- - - O21.0
- Insorta dopo la 20. settimana compiuta di gestazione – O21.2

Iperemia – Congiuntivale(i) H11.4**Iper eosinofilia – Immunodeficienza combinata con D81.8****Iper eosinofilo**

- Idiopatica – Sindrome D47.5
- - Leucemia eosinofila cronica [sindrome D47.5

Ipereparinemia – D68.34**Iperergica fulminante – Sepsis iperacuta A39.1†, E35.1*****Iperestesia – R20.3****Iperestesico S.A.I. – Addome R10.4****Iperestrogenismo – Disfunzione ovarica: E28.0****Iperfagia - grave ritardo dello sviluppo – Sindrome da obesità a esordio precoce - E66.89****Iperfalangia**

- Clinodattilia – Sindrome di Ohaha G11.1
- - Q74.8

Iperfalangismo delle dita delle mani, anomalie delle dita dei piedi e pectus excavatum grave – Sindrome da Q79.8**Iperfenilalaninemia**

- Deficit
- - 6-piruvil-tetraidropterina-sintasi – E70.1
- - Diidropteridina – E70.1
- - DNAJC12 – E70.1
- - Tetraidrobiopterina – E70.1
- Lieve – E70.1
- Materna – E70.1

Iperfenilalaninemia – Altre E70.1**Iperferritinemia**

- Benigna – R77.88
- Ereditaria con cataratte congenite – E83.1, Q12.0

Iperfibrinolisi –

- Distacco placentare (completo) con (eccessiva) emorragia dovuta a: O45.0
- Emorragia eccessivo
- - Intraparto causata da: O67.0
- - Prepartale dovuta a: O46.0

Iperforia alternante – H50.5**Iperfosfatemica familiare – Calcinosi tumorale E83.38****Iperfunzione**

- Ipofisario
- - Non specificata – E22.9
- - - Altra E22.8
- Lobo anteriore ipofisi con
- - Acromegalia – E22.0
- - Gigantismo – E22.0
- Midollare del surrene – E27.5
- Ovarica S.A.I. – E28.8
- Pancreas – K86.88
- Plurighiandolare – E31.1
- Testicolare – E29.0
- Timo – E32.8

Ipergammaglobulinemia

- Non specificata – D89.2
- Policlonale – D89.0

Ipergammaglobulinemia benigna – Porpora D89.0**Ipergastrinemia – E16.4****Iperglicemia**

- Non specificata – R73.9
- Post-pancreatectomia – E89.1

Iperglicerolemia – E74.8**Iperglicinemia**

- Chetotica – E71.1

Iperglicinemia -> Continuazione

- Esordio infantile -> Spasticità con E72.5, G11.8
- Non chetotica -> E72.5

Iperglobulinemia S.A.I. -> R77.1**Ipergonadotropica -> Insufficienza ovarica E28.3****Ipergonadotropo**

- Cataratta -> Sindrome ipogonadismo E29.1, H26.9
- Con alopecia parziale -> Sindrome da insufficienza ovarica E28.3, Q84.0
- -
- Malattia di Moyamoya - bassa statura - dismorfismi facciali - ipogonadismo Q87.1
- Sindrome alopecia-disabilità cognitiva - ipogonadismo Q87.8

Iperidratate -> Stomatocitosi ereditaria con emazie D58.8**Iperidrosi**

- Generalizzata -> R61.1
- Localizzata -> R61.0
- Non specificata -> R61.9
- Polineuropatia -> Encefalite limbica - neuromiotonia - G60.8
- Sindattilia cutanea -> Sindrome displasia ectodermica - Q82.8
- -
- Insensibilità congenita al dolore con G60.8, R61.9
- Malattia da HIV con B23.8, R61.9

Iperidrossiprolinemia -> E72.5**Iper-IgE autosomico recessivo**

- Deficit di TYK2 -> Sindrome da D82.4
- -> Sindrome da D82.4

Iper-IgM

- Con suscettibilità alle infezioni opportunistiche -> Sindrome D80.5
- Senza suscettibilità alle infezioni opportunistiche -> Sindrome D80.5
- Tipo 4 -> Sindrome D80.5

Iperimidodipeptiduria -> E72.8**Iperimmunizzazione anti HLA dopo trasfusione -> T80.6****Iperimmunoglobulina**

- Autosomico
- - Dominante -> HIES [Sindrome da D82.4]
- - Recessiva -> HIES [sindrome da D82.4]
- D] -> HIDS [Sindrome da D89.8]
- IgE] -> Sindrome da D82.4

Iperimmunoglobulinemia -> Deficit anticorpale con immunoglobuline quasi normali o con D80.6**Iperinsulinemia**

- Deficit
- - 3-idrossilacil-CoA deidrogenasi a catena corta -> Ipoglicemia E71.3
- - Glucochinasi -> Ipoglicemia E16.1
- - Recettore dell'insulina -> Ipoglicemia E16.1
- - UCP2 -> Ipoglicemia E16.1

Iperinsulinemia -> Continuazione

- Forma diffusa sensibile al diazossido -> Ipoglicemia E16.1
- Indotta dall'esercizio -> Ipoglicemia E16.1
- Persistente
- - Infantile -> Ipoglicemia E16.1
- - Non-insulinoma a esordio nell'età adulta -> Ipoglicemia E16.1
- -> Ipoglicemia funzionale non E16.1

Iperinsulinismo

- Autosomico
- - Dominante deficit
- - - Kir6.2 -> E16.1
- - - SUR1 -> E16.1
- - Recessivo deficit
- - - Kir6.2 -> E16.1
- - - SUR1 -> E16.1
- Con coma ipoglicemico -> E15
- Congenito -> E16.1
- Deficit
- - 3-idrossilacil-CoA deidrogenasi a catena corta -> E71.3
- - Glucochinasi -> E16.1
- - HNF1A -> E16.1
- - HNF4A -> E16.1
- - SLC16A1 -> E16.1
- - UCP2 -> E16.1
- Diffuso sensibile al diazossido -> E16.1
- Focale resistente diazossido deficit
- - Kir6.2 -> E16.1
- - SUR1 -> E16.1
- Funzionale -> E16.1
- Indotto dall'esercizio -> E16.1
- S.A.I. -> E16.1
- -
- - E16.1
- - Encefalopatia da E16.1†, G94.30*

Iperinsulinismo-iperammoniemia -> Sindrome E16.1, E72.2**Iperkaliemia ->**

- E87.5
- Sindrome da bradicardia con insufficienza renale, blocco atrioventricolare, shock e E87.5, T88.8

Iperkaliemica -> Paralisi periodica G72.3**Iperlassità**

- Articolare -> M25.2
- Legamentosa
- - Generalizzata - bassa statura -> Sindrome miopia grave - Q87.1
- - -> Dismorfismi facciali - scroto a scialle - Q87.0
- -
- - Idrocefalo - alta statura - Q87.8
- - Osteoporosi - macrocefalia - cecità - Q87.8

Iperleucina-isoleucinemia -> E71.1**Iperlipemica di tipo Bürger-Grütz -> Epatosplenomegalia E78.3†, K77.8*****Iperlipidemia**

- Combinato
- - Familiare -> E78.4
- - -> E78.2
- Deficit di triglicerido-lipasi epatica -> E78.4
- Fredrickson, tipo I -> E78.3
- Gruppo
- - B -> E78.1
- - C -> E78.2
- - D -> E78.3
- - -> E78.0
- Miste -> E78.2
- Non specificata -> E78.5
- Post-trapianto -> E78.5
- -> Altra E78.4

Iperlipidosi -> E75.6**Iperlipoproteinemia**

- Fredrickson
- - Tipi IIb o III -> E78.2
- - Tipo
- - - IIa -> E78.0
- - - IV -> E78.1
- Lipoproteina
- - Bassa densità [LDL] -> E78.0
- - Densità molto bassa [VLDL] -> E78.1
- - -> E78.80
- Tipo I -> E78.3
- -
- - E78.5
- - E78.80
- - E78.88

Iperlisinemia

- Tipo
- - I -> E72.3
- - II -> E72.3
- -> E72.3

Ipermagnesiemia ->

- E83.4
- Sindrome cirrosi-distonia-policitemia- E83.8

Ipermanganesemia -> Sindrome distonia - parkinsonismo - E83.8**Ipermatura -> Cataratta senile H25.2****Ipermelanosi nevoide lineare e a ereditaria -> L81.4****Ipermenorrea S.A.I. -> N92.0****Ipermetioninemia**

- Deficit
- - Adenosina chinasi -> E72.1
- - Glicina N-metiltransferasi -> E72.1
- - S-adenosilomocisteina idrolasi -> E72.1
- -> E72.1

Ipermetropia -> H52.0**Ipermobile -> Sindrome di Ehlers-Danlos, tipo Q79.6**

Ipermobilità

- Articolare familiare → Sindrome da *Q79.6*
- → Sindrome di *M35.7*

Ipernasalità ed iponasalità → *R49.2***Ipernatriemia**

- Adipsica ipotalamica → Sindrome da *E23.3*
- →
- Iperosmolarità e *E87.0*
- Sindrome da microcefalia, anomalie cerebrali, spasticità ed *Q04.8*

Ipernictemerale → Sindrome *G47.2***Iperomocisteinemia → *E72.1*****Iperorexia nervosa → *F50.2*****Iperornitinemia**

- Atrofia girata della coroide e della retina → *E72.4*
- Iperammoniemia-omocitrullinuria → Sindrome *E72.4*

Iperosmolarità e ipernatriemia → *E87.0***Iperossaluria**

- Primitivo
- Tipo
- - - 1 → *E74.8*
- - - 2 → *E74.8*
- - - 3 → *E74.8*
- → *E74.8*
- Secondaria → *E74.8*

Iperostosi

- Anchilosante [Forestier] → *M48.1*
- Corticale
- Deformante giovanile → *M88.99*
- Displastico
- - - Tipo Kozlowski-Tsuruta → *Q78.8*
- - - → *Q78.8*
- Generalizzata → *Q78.8*
- Infantile →
- - - *M89.8*
- - - *M89.89*
- Cranica interna → *M85.2*
- Cranio → *M85.2*
- Cuoio capelluto legata all'X → *M85.2*
- Frontale interna → *M85.2*
- Isolata sterno-costoclavicolare → *M85.81*
- Ossa eccetto il cranio → *M85.8*
- Scheletrica idiopatica diffusa [DISH] → *M48.1*
- Vertebrale anchilosante con tilosi → *M48.19*
- → Insufficienza pancreatica - anemia - *K86.83, D64.4*

Iperostotico, tipo Lenz-Majewski → Nanismo *Q87.1***Iperparatiroidismo**

- Familiare
- Isolato → *E21.0*
- Primitivo → *E21.0*
- Non
- Classificato altrove →

Iperparatiroidismo → Continuazione

- Non → Continuazione
- Classificato altrove → Continuazione
- - - Artrite in *E21.3†, M14.19**
- - - Miopatia in *E21.3†, G73.5**
- Specificato → *E21.3*
- Primitivo
- Grave neonatale → *E21.0*
- → *E21.0*
- Secondario, non classificato altrove → *E21.1*
- Terziario → *E21.2*
- Tumore della mandibola → Sindrome *E21.0, D16.42*
- →
- Altro *E21.2*
- Artropatia da cristalli in *E21.3†, M14.19**
- Nefropatia - sordità - *Q87.8*

Iperperistalsi → *R19.2***Iperpermeabilità capillare → Sindrome da *I78.8*****Iperpigmentazione**

- Familiare progressiva → *L81.4*
- Melaninica → Altra *L81.4*
- Microcefalia → Sindrome da extrasistoli, bassa statura, *Q87.1*
- Post-infiammatoria → *L81.0*
- Senile → *L81.8*
- → Ipercheratosi - *Q82.8*

Iperpiressia

- Maligna da anestesia → *T88.3*
- S.A.I. → *R50.9*

Iperplasia

- Adenomatoso
- Atipica dell'endometrio → *N85.1*
- Endometriale → *N85.1*
- Appendice → *K38.0*
- Cellule
- Beta delle isole di Langerhans pancreatiche S.A.I. → *E16.1*
- C della tiroide → *E07.0*
- Endocrino pancreatico
- - - Con eccesso di glucagone → *E16.3*
- - - S.A.I. → *E16.9*
- Insulari S.A.I. → *E16.9*
- Cemento → *K03.4*
- Condilare
- Primitiva → *K07.6*
- Tipo 1 → *K07.6*
- Congenita del surrene da deficit di citocromo P450 ossidoreduttasi → *E25.08*
- Diffusa idiopatica delle cellule neuroendocrine del polmone → *D14.3*
- Endometrio
- Cistica → *N85.0*
- Ghiandolare-cistica → *N85.0*
- Polipoide → *N85.0*

Iperplasia → Continuazione

- Endometrio → Continuazione
- S.A.I. → *N85.0*
- Epatica - ipoplasia del midollo osseo → Fibrosi polmonare - *Q87.8*
- Follicolare florida → Malattia linfoproliferativa post-trapianto, *D47.7*
- Gengivale →
- - *K06.1*
- Sindrome amelogenesi imperfetta- *K00.5*
- Ghiandolare dell'endometrio → *N85.0*
- Infantile cellule neuroendocrine
- Senza menzione d'esacerbazione acuta → *J84.80*
- - -
- - - *J84.80*
- - - *J84.81*
- Ipoplasia
- Mandibolare → *K07.0*
- Mascellare → *K07.0*
- Irritativo
- Cresta alveolare edentula [iperplasia da protesi dentale] → *K06.2*
- Mucosa orale → *K13.6*
- Linfatico
- Angiofollicolare → *D47.7*
- Nodulare polmonare → *J84.80*
- Macronodulare dei surreni → Sindrome di Cushing da *E24.8*
- Midollare del surrene → *E27.5*
- Midollo osseo → *D47.4*
- Nodulare focale
- Epatica → *K76.8*
- Telangiectasica del fegato → *D13.4*
- - - Epatopatia tossica con: *K71.88*
- O ipoplasia unilaterale del condilo mandibolare → *K10.8*
- Paratiroidi → *E21.0*
- Persistente del timo → *E32.0*
- Primitiva delle paratiroidi → *E21.0*
- Prostata → *N40*
- Protesi dentale] → Iperplasia irritativa della cresta alveolare edentula [*K06.2*
- Renale e rene gigante → *Q63.3*
- Rigenerativa nodulare del fegato → *K76.8*
- Surrenale
- Bilaterale) → Aldosteronismo primario da *E26.0*
- Congenita → *E25.0*
- Surrenalico
- Congenito
- - - Classico deficit 21 idrossilasi
- - - - Forma con perdita di Sali → *E25.00*
- - - - → *E25.00*
- - - Deficit
- - - - 3-beta-idrossisteroide deidrogenasi → *E25.08*

Iperplasia –Continuazione

- Surrenalico –Continuazione
- - Congenito –Continuazione
- - - Deficit –Continuazione
- - - - 11-beta-idrossilasi ~ E25.08
- - - - 17-alfa-idrossilasi ~ E25.08
- - Lipoide congenita da deficit di STAR ~ E25.08
- - Unilaterale primitiva ~ E26.0
- - - precocità sessuale, maschile, con E25

Iperplasica (ulcerativa) ~ Pulpite: cronica (K04.0)**Iperplastico**

- Coloboma ~ Sindrome da microcornea con lenticono posteriore, persistenza del vitreo primario Q15.8
- Persistente ~ Vitreo primitivo Q14.0
- -
- - Gengivite (cronica): K05.1
- - Polipo
- - - K31.7
- - - K63.5
- - Sindrome da poliposi D12.6
- - Tuberculosis ileocecale A18.3†, K93.0*

Iperprebetalipoproteinemia ~ E78.1**Iperproduzione**

- ACTH, non associata a malattia di Cushing ~ E27.0
- Ipofisaria di ACTH ~ E24.0
- Ormone
- - Crescita ~ E22.0
- - Tireostimolante [TSH] ~ E05.8
- Somatotropina ~ E22.0

Iperprolattinemia

- Familiare ~ E22.1
- - E22.1

Iperprolinemia (tipo I, tipo II) ~ E72.5**Iperprotettivi ~ Genitori Z62****Iperreflessica non**

- Classificata altrove ~ Vescica N31.1
- Inibita ~ Vescica N31.0

Ipersecrezione

- Aldosterone puro ~ Carcinoma corticosurrenalico con C74.0, E26.0
- Calcitonina ~ E07.0
- Catecolamine ~ E27.5
- Glucagone ~ E16.3
- Ormone
- - Intestinali ~ Altra E34.1
- - Testicolari ~ E29.0
- Ovarica di androgeni ~ E28.1
- Pancreatico endocrino
- - Fattore di liberazione dell'ormone della crescita [GHRH] ~ E16.8
- - Polipeptide
- - - Pancreatico ~ E16.8
- - Vasoattivo intestinale ~ E16.8

Ipersecrezione –Continuazione

- Pancreatico endocrino –Continuazione
- - Somatostatina ~ E16.8
- - Tirolcalcitonina ~ E07.0

Ipersegmentazione ~ ereditaria: leucocitaria: D72.0**Ipersensibile ~ Angioite M31.0****Ipersensibilità**

- 2-fenossietanolo ~ T78.4
- Agrumi ~ T78.1
- Alcol cetilsteirlico ~ T78.4
- Allergia) ad alimenti ~ Gastroenterite e colite da K52.2
- Altre polveri organiche ~ Polmoniti da J67.8
- Antidepressivi tetraciclici ~ T88.7
- Citochina ~ T88.7
- Classificate altrove ~ Artropatia in reazioni da M36.4*
- Composto di ammonio quaternario ~ T78.4
- Derivati
- - Rapamicina ~ T88.7
- - Scopolamina ~ T88.7
- Estratto di aspergillo ~ T78.4
- Farmaco o medicamento appropriato correttamente somministrato ~ T88.7
- Gelatina ~ T78.1
- Indotta da farmaci ~ Sindrome da T88.7
- Labirintica ~ H83.2
- Metalli pesanti ~ T78.4
- Noci ~ T78.1
- Polisorbato 20 ~ T78.4
- Polvere organico
- - Con esacerbazione acuta ~ Alveolite allergica da J67.91
- - Senza menzione d'esacerbazione acuta ~ Alveolite allergica da J67.90
- Prasugrel ~ T88.7
- Proteina
- - Bovine ~ T78.1
- - Derivata da E. coli ~ T78.4
- - Pesce ~ T78.1
- S.A.I. ~
- - T78.4
- - Farmaco T88.7
- - Sirolimus ~ T88.7
- - Streptomina ~ T88.7
- - Succinimide ~ T88.7
- - Ticlopidina ~ T88.7
- - Tiourea ~ T78.4
- UV ~ Sindrome da L56.8
- Vie respiratorie superiori, sede non specificata ~ Reazione di J39.3
- Vinca-alcaloidi ~ T88.7
- -
- - Angite da M31.0
- - Polmonite da J67.90
- - Reazioni cutanee per: Z01.5

Ipersonnia

- Idiopatica) ~ G47.1
- Non organica ~ F51.1
- - Disturbi di eccessiva sonnolenza [G47.1

Ipersplenismo ~

- D73.1
- Malattia da HIV con B23.8, D73.1
- Neutropenia in caso di D70.6

Iperstimolazione

- Ovaio
- - Associata ad induzione dell'ovulazione ~ N98.1
- - S.A.I. ~ N98.1
- Ovarico
- - Inseminazione artificiale ~ N98.1
- - Ovulazione indotta ~ N98.1
- - - N98.1

Ipertelorismo

- Seno e fossette preauricolari, sordità) ~ HPPD [Sindrome Q87.0
- Strabismo - piede cavo ~ Telecanco - Q87.8
- Teebi ~ Sindrome da Q87.0
- -
- - Q75.2
- - Ritardo mentale - bassa statura - Q87.8

Iperensione

- Arteriosa
- - Essenziale (primitiva) (sistemica) ~ I10
- - Polmonare
- - - Associato
- - - - Difetto cardiaco
- - - - Congenito ~ I27.01
- - - - Congenito, malattia del tessuto connettivo e ipertensione portale [APAH] ~ I27.01
- - - - Iperensione portale ~ I27.01
- - - - Malattia del tessuto connettivo ~ I27.01
- - - Ereditaria [HPAH] ~ I27.00
- - - Indotto
- - - - Farmaco
- - - - - Droga, tossine e radiazioni [DPAH] ~ I27.02
- - - - - I27.02
- - - - - Radiazioni ~ I27.02
- - - - Tossine ~ I27.02
- - - - I27.08
- - - Sindrome brachidattilia- I10.90, Q73.8
- Autosomico dominante
- - Con crisi ipertensiva ~ Nefropatia progressiva con I15.11
- - - Nefropatia progressiva con I15.10
- Essenziale
- - Benigna ~ I10.0
- - Gravidanza, preesistente con pre-eclampsia sovrapposta ~ O11
- - Maligna ~ I10.1
- - Non specificata ~ I10.9

Ipertensione –Continuazione

- Essenziale –Continuazione
- - Preesistente complicante la gravidanza, il parto e il puerperio – *O10.0*
- Gestazionale [ipertensione indotta da gravidanza] – *O13*
- Gravidanza con albuminuria grave – *O14.1*
- Gravidica (transitoria) S.A.I. – *O13*
- Indotta da gravidanza] – Ipertensione gestazionale [*O13*
- Intracranico
- - Benigna – *G93.2*
- - Idiopatica – *G93.2*
- Materna non specificata – *O16*
- Nefrovascolare – *I15.0*
- Neonatale – *P29.2*
- Oculare – *H40.0*
- Polmonare
- - Cardiopatia sinistra – *I27.21*
- - Idiopatico –
- - - *I27.00*
- - - IPAH [*I27.00*
- - Insufficienza renale-alcalosi – Sindrome iperuricemia- *E72.8*
- - Ipossia – *I27.22*
- - Persistente) neonatale – *P29.3*
- - Pneumopatia – *I27.22*
- - Secondaria – Altre forme specificate di *I27.28*
- - - Tromboembolia cronica – *I27.20*
- - - Tromboembolica cronica – *I27.20*
- Portale
- - APAH] – Ipertensione arteriosa polmonare associata a difetto cardiaco congenito, malattia del tessuto connettivo e *I27.01*
- - - Non cirrotica familiare a esordio precoce – *K76.6*
- - -
- - - *K76.6*
- - - Ipertensione portale – Ipertensione arteriosa polmonare associata a *I27.01*
- Preesistente
- - Non specificata complicante la gravidanza, il parto e il puerperio – *O10.9*
- - - Pre-eclampsia sovrapposto
- - - *O11*
- Pre-esistente o indotta dalla gravidanza – eclampsia con *O15*
- Renale in gravidanza, preesistente – *O10.4*
- Renoparenchimale – *I15.1*
- S.A.I. – Pre-eclampsia sovrapposta su: *O11*
- Secondaria
- - Altri disturbi renali – *I15.1*
- - Disturbi endocrini – *I15.2*
- - Malattia renale in gravidanza, preesistente – *O10.4*
- - Non specificata – *I15.9*
- - Preesistente complicante la gravidanza, il parto e il puerperio – *O10.4*

Ipertensione –Continuazione

- Secondaria –Continuazione
 - - - Altre forme di *I15.8*
 - Sensibile ai glucocorticoidi – *E26.0*
 - -
 - - Gestosi EPH [edema-proteinuria- *O14.9*
 - - Pre-eclampsia sovrapposta in *O11*
 - - Riscontro di valore elevato di pressione sanguigna arteriosa, senza diagnosi di *R03.0*
- Ipertensivo**
v./v.a. Tipo di malattia
- Ipertermia**
- Ambientale neonatale – *P81.0*
 - Maligno
 - - Anestesia – *T88.3*
 - - - Sindrome da pterigio multiplo con *Q87.8*
 - Materna – Malformazione congenita da *Q86.88*

Ipertiroidismo

- Cardiopatia *E05.9†, I43.8**
 - Oftalmopatia *E05.9†, H58.8**
- Ipertiroidismo**
- Familiare da mutazioni del recettore TSH – *E05.8*
 - Gestazionale familiare – *O99.2, E05.9*
 - Non immune familiare – *E05.8*
 - S.A.I. – *E05.9*
 - Transitorio neonatale – *P72.1*
 - -
 - - Artropatia in *E05.9†, M14.59**
 - - Cloasma palpebrale da *E05.9†, H03.8**
 - - Miopatia in *E05.9†, G73.5**
 - - Neuropatia dei nervi periferici autonomi in *E05.9†, G99.08**
 - - Sindrome miastenica in *E05.9†, G73.0**

Ipertirosinemia – *E70.2***Ipertirossinemia disprealbuminemia – *E07.8*****Ipertonia congenita – *P94.1*****Ipertrofia del ventricolo sinistro – *I42.88*****Ipertrofia**

- Cervicale
- - Anteriore isolata – *L68.2*
- - Con neuropatia sensomotoria periferica – Sindrome da *G60.0, Q84.2*
- - Con fibromatosi gengivale – Sindrome dell' *L68.8, K06.1*
- - Cubiti - bassa statura – *Q84.2*
- - Epilessia disabilità intellettiva ritardo dello sviluppo ipertrofia gengive – Sindrome
- - Dismorfismi facciali, *Q87.0*
- - FHEIG [dismorfismi facciali, *Q87.0*
- - Lanuginosa congenita – *Q84.2*
- - Localizzata – *L68.2*
- - Non specificata – *L68.9*
- - Palpebrale – *H02.8*

Ipertrofia –Continuazione

- Parte superiore della schiena autosomica dominante – Sindrome polidattilia preassiale – *Q69.9, Q84.2*
- Ritardo mentale] – Sindrome di Cahmr [Cataratta – *Q87.8*
- -
- - Altra forma di *L68.8*
- - Congenita: *Q84.2*
- - Sindrome da amaurosi- *H35.5, Q84.2*

Ipertrofia, tipo Cantu – Osteocondrodysplasia *Q87.3***Ipertrofia**

- Endogena –
- - *E78.1*
- - Ipercolesterolemia associata a *E78.2*
- - Mista – *E78.3*
- - Neonatale transitoria con steatosi epatica – *E78.1, K76.0*
- - Pura – *E78.1*

Ipertrofia familiare – *E70.8***Ipertrofia**

- Adenofibromatosa della prostata – *N40*
- Adenoide –
- - *J35.2*
- - Ipertrofia delle adenoidi – Ipertrofia delle tonsille con *J35.3*
- - Alveoli dentari – *K08.88*
- - Benigna) della prostata – *N40*
- - Cardiaco
- - Reumatica acuta – *I01.8*
- - Ritardo dello sviluppo – Obesità - colite - ipotiroidismo – *Q87.8*
- - Clitoridea – *N90.8*
- - Congenito
- - Dita del piede – *Q74.2*
- - Labbra – *Q18.6*
- - Corpo
- - Cavernosi e del pene – *N48.8*
- - - Ipoglicemia ipoinsulinemica ed emi- *E16.8*
- - Cresta alveolare S.A.I. – *K08.8*
- - Cuscinetto adiposo (infrapatellare) [Hoffa-Kastert] – *M79.4*
- - Dotto cistico o della colecisti – *K82.8*
- - Gengive – Sindrome
- - Dismorfismi facciali, ipertrofia, epilessia, disabilità intellettiva/ritardo dello sviluppo e *Q87.0*
- - FHEIG [dismorfismi facciali, ipertrofia, epilessia, disabilità intellettiva/ritardo dello sviluppo e *Q87.0*
- - Ghiandola salivare – *K11.1*
- - Labbra vulvari – *N90.6*
- - Lingua – *K14.8*
- - Lobo medio della prostata – *N40*
- - Mammaria giovanile – *N62*
- - Mammella
- - Puberale massiva – *N62*

Ipertrofia -Continuazione

- Mammella -Continuazione
- - S.A.I. - N62
- - N62
- Muscolare
- - Associata a miostatina - M62.89
- - Epatomegalia, polidramnios - Sindrome Q87.8
- - Ossea - M89.3
- Papilla
- - Fogliate - K14.3
- - Linguali - K14.3
- Pilorica - K31.10
- Pilo - congenito(a) o infantile: Q40.0
- Prepuziale, fimosi e parafimosi - N47
- Rene - N28.88
- Scroto, vescicola seminale, dotto spermatico, testicolo[eccezzuata l'atrofia], tunica vaginale e dotto deferente - N50.8
- Sinoviale non classificata altrove - M67.2
- Timica - E32.0
- Tonsilla
- - Con ipertrofia delle adenoidi - J35.3
- - J35.1
- Turbinati nasali - J34.3
- Utero - N85.2
- Ventricolo destro - Difetto del setto interventricolare con
- - Atresia polmonare, destroposizione aortica e Q21.3
- - Stenosi polmonare, destroposizione aortica e Q21.3
- Via biliare - K83.8
- Viso - Emiatrofia o - Q67.4
- Vulva - N90.6
- - cardiaca: I51.7

Ipertrofico

- Adulto - Stenosi pilorica K31.10
- Cervice dell'utero - Allungamento N88.4
- Con ipotonia muscolare e acidosi lattica - Cardiomiopatia I42.2
- Congenita del piloro - Stenosi Q40.0
- Cute
- - Non specificati - Disturbi L91.9
- - - Altri disturbi L91.8
- Fatale congenita da malattia da accumulo di glicogeno - Cardiomiopatia E74.0†, I43.1*
- Framboesia (precoce) (tardiva) - Periostite (A66.6
- Gigante - Gastrite K29.6
- Infantile
- - Fatale deficit
- - - Complesso I mitocondriale - Cardiomiopatia I42.2
- - - NADH-Coenzima Q riduttasi - Cardiomiopatia I42.2
- - - NADH-CoQ riduttasi - Cardiomiopatia I42.2

Ipertrofico -Continuazione

- Infantile -Continuazione
- - - Neuropatia G60.0
- Malattia
- - Tubili renali, da mutazione di mtDNA - Cardiomiopatia I42.2
- - Tubulare renale - Encefalopatia - cardiomiopatia E88.8
- - Ménétrier - Gastropatia K29.6
- - Miopatia mitocondriale - Cataratta congenita - cardiomiopatia Q87.8
- - Mitocondriale con acidosi lattica da deficit di MT01 - Cardiomiopatia I42.2
- Non
- - Ipoproproteinemica - Gastropatia K29.6
- - Ostruttiva - Cardiomiopatia I42.2
- - Ostruttiva - Cardiomiopatia I42.1
- - -
- - - Altro
- - - - Forma di cardiomiopatia I42.2
- - - Osteoartropatie M89.4
- - - Atrofia muscolare peroneale (tipo assonale) (tipo G60.0
- - Cicatrice L91.0
- - Faringite (cronica): J31.2
- - Laringite: J37.0
- - Lichen ruber L43.0
- - Lupus eritematoso L93.2
- - Obesità E66.88
- - Restringimento pilorico K31.10
- - Rinite (cronica) J31.0
- - Sordità neurosensoriale progressiva - cardiomiopatia H90.5, I42.2
- - Stenosi subaortica I42.1
- - Unghie allargate e Q84.5

Ipertrofico - Malattia di Marie-Bamberger (osteoartropatia M89.4**Ipertropia - H50.2****Iperuricemia**

- Asintomatica - E79.0
- Associata a HPRT - E79.8
- Ipertensione polmonare-insufficienza renale - alcalosi - Sindrome E72.8
- - Malattia cistica della midollare renale autosomica dominante con Q61.5

Ipervalinemia - E71.1**Iperventilazione -**

- R06.4
- Psicogeno(a): F45.3

Iperviscosità policlonale - Sindrome da R70.1**Ipervitaminosi**

- B6 -
- - E67.2
- - Sindrome da E67.2
- - D - E67.3
- - -
- - E67.0

Ipervitaminosi -Continuazione

- - -Continuazione
- - E67.8

Iperzinchemia e ipercalprotectinemia - E83.2**IPL [Intolleranza alle proteine con lisinuria] - E72.0****Ipnic - Cefalea G44.8****Ipnotici**

- Non specificati - Avvelenamento: Farmaci antiepilettici e sedativi- T42.7
- -
- - Avvelenamento: Altri farmaci antiepilettici e sedativi- T42.6
- - Disturbi psichici e comportamentali dovuti all'uso di sedativi o F13
- - Stati di agitazione dovuti all'uso di F13.8

Ipoacusia

- Idiopatica improvvisa - H91.2
- Improvvisa -
- - H91.2
- - Perdita uditiva neurosensoriale acuta da H91.2
- - Ipoplasia del ponte - atrofia cerebrale - Sindrome encefalopatia progressiva a esordio precoce - G31.88
- - Ipotiroidismo - invecchiamento precoce - dismorfismi facciali - Sindrome retinite pigmentosa - Q87.0
- - Neurosensoriale
- - - Non sindromica mitocondriale - H90.5
- - Ritardo globale dello sviluppo - Neuropatia autonoma e sensoriale ereditaria con G60.8, H90.5
- - Ritardo mentale -
- - Dentinogenesi imperfetta - bassa statura - Q87.8
- - Sindrome da microcefalia con Q87.8
- Rumore - H83.3
- Sifilitico
- - Congenita - A50.0†, H94.8*
- - - A52.1†, H94.8*
- - Tipo Martin-Probst - Sindrome da ritardo mentale legato al cromosoma X con Q87.8
- - -

- - Intervallo QT prolungato con I49.8

- - Sindrome di Ehlers-Danlos di tipo cifoscoliotico con Q79.6

Ipoadrenalismo tubercolare - A18.7†, E35.1***Ipoalbuminemia neonatale - P74.8****Ipoaldosteronismo**

- Familiare - E27.4
- Iperreninamico familiare tipo
- - 1 - E27.4
- - 2 - E27.4
- - E27.4

Ipoalfalipoproteinemia - E78.6**Ipoattivo - Disturbo da desiderio sessuale F52.0**

Ipobetalipoproteinemia familiare

- Omozigote ~ E78.6
- ~ E78.6

Ipocalcemia

- Autosomica dominante ~ E20.8
- Disturbo del metabolismo del calcio ~ E83.58
- Latte vaccino neonatale ~ P71.0
- Neonatale ~ Altra P71.1
- Secondaria ~ Ipomagnesemia
- - Intestinale con E83.4
- - Primitiva con E83.4

Ipocalcémico dipendente dalla vitamina D ~ Rachitismo E83.31**Ipocalcificato ~ Amelogenesi imperfetta, tipo K00.5****Ipocalciuria ~ Ipomagnesemia primitiva autosomica dominante con E83.4****Ipocalciurica**

- Benigna familiare ~ Ipercalcemia E83.58
- Familiare ~ Ipercalcemia E83.58

Ipocaliémica ~ Paralisi periodica (familiare): G72.3**Ipocheratosi palmoplantare circoscritta ~ L98.8****Ipocinesia ventricolare ~ R93.1****Ipocloremia ~ E87.8****Ipocomplementemica (orticarioide) ~ Vasculite M31.8****Ipocondria ~ F45.2****Ipocondriaco ~**

- Disturbo F45.2
- Nevrosi F45.2

Ipocondrio ~ C49.4**Ipocondrogenesi ~ Q77.0****Ipocondroplasia ~ Q77.4****Ipocromica**

- Congenita grave con sideroblasti ad anello ~ Anemia D64.0
- Legata al sesso ~ Anemia sideroblastica D64.0
- ~ Anemia: D50

Ipodattilia unilaterale delle falangi della mano 2-5 ~ Q71.8**Ipodiploidia ~ Leucemia linfoblastica cellule B linfoma con**

- C83.5
- C91.00

Ipodontia ~

- K00.0
- Epidermolisi bollosa semplice con Q81.0, K00.0

Ipoestesia

- Cornea ~ H18.8
- Cutanea ~ R20.1

Ipofaringe

- Postcricoidea ~ Carcinoma a cellule squamose dell' C13.0
- ~

Ipofaringe ~ Continuazione

- ~ ~ Continuazione
- - Carcinoma a cellule squamose
- - - C13.9
- - Parete posteriore dell' C13.2
- - Più zone contigue dell' C13.8
- - Tumore
- - - Benigno: D10.7
- - - Maligno
- - - - Lesione sconfinante a più zone contigue dell' C13.8
- - - - Parete posteriore dell' C13.2

Ipofaringea

- Confermata batteriologicamente o istologicamente ~ Tubercolosi A15.8
- ~

- - Plica ariepiglottica faccia

- - - D00.0

- - - D37.0

- - Tubercolosi A16.8

- - Tumore Maligno: Plica ariepiglottica, faccia C13.1

Ipofaringeo ~ Sanguinamento R04.1**Ipofibrinogenemia**

- Acquisita ~ D65.0
- Congenita ~ D68.20
- Familiare ~ D68.20
- ~
- - Distacco placentare (completo) con (eccessiva) emorragia dovuta a: O45.0
- - Emorragia eccessivo
- - - Intraparto causata da: O67.0
- - - Prepartale dovuta a: O46.0

Ipofisario

- ACTH ~ Iperproduzione E24.0
- Associato alla sindrome della sella turcica vuota ~ Deficit E23.0
- Cisti della tasca di Rathke ~ Deficit E23.6
- Dermoidi ~ Cisti D35.2
- Funzionante ~ Adenoma gonadotropo D35.2
- Isolato familiare ~ Adenoma D35.2
- Non
- - Funzionante] ~ NFPA [Adenoma D35.2
- - Specificata ~ Iperfunzione E22.9
- - Nullo ~ Adenoma D35.2
- - O ipotalamico ~ le condizioni morbose sotto elencate, indipendentemente se il disturbo è E23
- - Plus] ~ Sindrome DPG-plus [duplicazione della ghiandola Q87.0
- - Postpartum) ~ Necrosi E23.0
- - PRL-secernente ~ Adenoma D35.2
- - Secernente prolattina ~ Adenoma D35.2
- - Traumatico ~ Deficit E23.6
- ~
- - Acromegalia e gigantismo E22.0
- - Adenoma

Ipofisario ~ Continuazione

- ~ ~ Continuazione
- - Adenoma ~ Continuazione
- - - D35.2
- - - Corticotropo D35.2
- - - Lattotropo D35.2
- - - Tireotropo D35.2
- - Altra iperfunzione E22.8
- - Apoplessia E23.6
- - Ascesso E23.6
- - Cachessia E23.0
- - Deficit isolato di: ormone E23.0
- - Disfunzione E23.7
- - Duplicazione della ghiandola Q89.2
- - Gigantismo E22.0
- - Insufficienza
- - - E23.0
- - - E23.7
- - Ipoplasia familiare del surrene senza LH [ormone luteinizzante] E27.1
- - Micro-adenoma corticotropo D35.2
- - Nanismo E23.0
- - Sindrome da interruzione del peduncolo E23.6

Ipofisi

- Anteriore
- - Adenoipofisari] ~ Ormoni dell' T38.8
- - Immunodeficienza variabile] ~ Sindrome DAVID [deficit della funzione dell' D83.0, E23.0
- - Cervelletto - sella turcica piccola ~ Bassa statura - anomalie dell' Q87.1
- Con
- - Acromegalia ~ Iperfunzione del lobo anteriore dell' E22.0
- - Gigantismo ~ Iperfunzione del lobo anteriore dell' E22.0
- - Dipendente ~ Ipercorticosurrenalismo E24.0
- - Non specificato ~ Disturbo dell' E23.7
- ~
- - Adenocarcinoma
- - - Acidofilo dell' C75.1
- - - Basofilo dell' C75.1
- - - Cellule mucoidi dell' C75.1
- - - Cromofobo dell' C75.1
- - - Eosinofilo dell' C75.1
- - Adenoma a cellule mucoidi dell' D35.2
- - Altri disturbi dell' E23.6
- - Atrofia dell' E23.6
- - Carcinoma
- - - Acidofilo dell' C75.1
- - - Basofilo dell' C75.1
- - - Basofilo-eosinofilo dell' C75.1
- - - Cellule mucoidi dell' C75.1
- - - Cromofobo dell' C75.1
- - - Eosinofilo dell' C75.1
- - Misto

Ipofisi –Continuazione

- - -Continuazione
- - Carcinoma –Continuazione
- - - Misto –Continuazione
- - - - Acidofilo-basofilo dell' C75.1
- - - - Basofilo-acidofilo dell' C75.1
- - Gomma dell' A52.7†, E35.8*
- - Malattia di Cushing dipendente dall' E24.0
- - Sifilide dell' A52.7†, E35.8*
- - Teratoma dell' D44.3
- - Tuberculosis dell' A18.8†, E35.8*
- - Tumore
- - - Benigno: D35.2
- - - Comportamento incerto o sconosciuto: D44.3
- - - Maligno: C75.1

Ipofisite

- Cytomegalovirus – B25.88†, G05.1*
- Indotta dall'immunoterapia – G04.9, Y57.9!
- Toxoplasmi – B58.2†, G05.2*

**Ipofosfatasi [sindrome di Rathbun] –
Ipofosfatemia familiare [E83.38****Ipofosfatasia – E83.38****Ipofosfatemia**

- Dominante con
- - Nefrolitiasi
- - - Osteoporosi – E83.30†, N22.8*, M81.99
- - - - E83.30†, N22.8*
- - Osteoporosi – E83.30, M81.99
- Familiare [ipofosfatasi] [sindrome di Rathbun] – E83.38
- Legata all'X – E83.30

Ipofosfatemico

- Autosomico
- - Dominante – Rachitismo E83.30
- - Recessivo – Rachitismo E83.30
- Ereditario con ipercalcemia – HHRH [Rachitismo E83.30, E83.58
- Familiare – Rachitismo E83.30
- - Nanismo nefrotico-glicosurico con rachitismo E72.0†, N16.3*

**Ipofunzionamento congenito della tiroide –
Iittero neonatale da E03.1****Ipofunzione**

- Corticale – Sifilide delle ghiandole surrenali con A52.7†, E35.1*
- Cortico- (midollo-)surrenalica iatrogena – E89.6
- Labirintica – H83.2
- Parenchima pancreatico – K86.88
- Testicolare
- - Iatrogena – E89.5
- - - E29.1

Ipogalattia – O92.4**Ipogammaglobulinemia**

- Deterioramento neurologico progressivo – Disabilità intellettiva legata al cromosoma X – Q87.8

Ipogammaglobulinemia –Continuazione

- Ereditaria – D80.0
- Non familiare – D80.1
- S.A.I. – D80.1
- Transitoria dell'infanzia – D80.7
- -
- - Artrite in D80.1†, M14.89*
- - Malattia sistemica tessuto connettivo
- - - D80.1†, M36.8*
- - - D80.9†, M36.8*
- - Proteinosi alveolare polmonare ad esordio infantile con J84.00, D80.0
- - Sindrome osteopetrosi e Q78.2, D80.1

Ipogastrico

v./v.a. Ernia ipogastrica

- -
- - Arteria o vena: S35.88
- - Plesso S34.5

Ipogenesia polmonare – Sindrome da Q26.8**Ipogenitalismo**

- Deficit cognitivo – Sindrome microftalmia colobomatoso-obesità – Q87.8
- - Retinite pigmentosa - disabilità intellettiva - sordità - Q87.8

Ipoglicemia

- Diabete mellito
- - Diabete mellito di tipo 2 – Disturbo di percezione dell' E11.60, U69.74!
- - Diabete mellito, in diabete mellito – Disturbo di percezione dell' E14.60, U69.74!
- - Tipo 1 – Disturbo di percezione dell' E10.60, U69.74!
- Farmaci senza coma – E16.0
- Funzionale non iperinsulinemica – E16.1
- Grave senza coma
- - Diabete mellito – E14.60, U69.72!
- - Diabete mellito di tipo 1 – E10.60, U69.72!
- - Diabete mellito di tipo 2 – E11.60, U69.72!
- Iatrogena neonatale – P70.3
- Iperinsulinemica
- - Deficit
- - - 3-idrossilacil-CoA deidrogenasi a catena corta – E71.3
- - - Glucochinasi – E16.1
- - - Recettore dell'insulina – E16.1
- - - UCP2 – E16.1
- - Forma diffusa sensibile al diazossido – E16.1
- - Indotta dall'esercizio – E16.1
- - Persistente
- - - Infantile – E16.1
- - - Non-insulinoma a esordio nell'età adulta – E16.1
- - Ipoinulinemica ed emi-ipertrofia del corpo – E16.8
- Moderato specificata come
- - Non recidivante
- - - Diabete mellito – E14.60, U69.70!

Ipoglicemia –Continuazione

- Moderato specificata come –Continuazione
- - Non recidivante –Continuazione
- - - Diabete mellito di tipo 1 – E10.60, U69.70!
- - - Diabete mellito di tipo 2 – E11.60, U69.70!
- - Recidivante
- - - Diabete mellito – E14.60, U69.71!
- - - Diabete mellito di tipo 1 – E10.60, U69.71!
- - - Diabete mellito di tipo 2 – E11.60, U69.71!
- Neonatale – Altra P70.4
- Non specificata – E16.2
- Reattiva non indotta da farmaci – E16.1
- Transitoria neonatale – P70.4
- -
- - Altra E16.1
- - Diabete mellito (pre-esistente) della madre con effetti sul feto o neonato (con P70.1
- - Iperemesi gravidica insorta prima della fine della 20. settimana di gestazione con disturbi metabolici come: Q21.1
- - MODY [Maturity onset diabetes of young people] con E11.60
- - Polineuropatia in E16.2†, G63.3*

Ipoglicemico

- Autoimmune – Sindrome E16.0
- Diabete mellito – Coma E14.61, U69.73!
- Diabete mellito di tipo 1 – Coma E10.61, U69.73!
- Diabete mellito di tipo 2 – Coma E11.61, U69.73!
- MODY maturity onset diabetes of young people –
- - Coma E11.61
- - Shock E11.61
- Non diabetico – Coma E15
- S.A.I. – Coma E15
- -
- - Encefalopatia da coma E16.1†, G94.30*
- - Iperinsulinismo con coma E15

**Ipoglicemizzanti [antidiabetici] orali –
Avvelenamento: Insulina e T38.3****Ipoglossia – Q38.3****Ipoglossio**

- Dodicesimo nervo cranico] – Nervo S04.8
- XII] – Disturbi del nervo G52.3

Ipoglottica – Membrana della laringe: Q31.0**Ipogonadismo**

- Diabete mellito – Sindrome da disabilità intellettiva, dismorfismi craniofacciali, Q87.0
- Ipergonadotropo
- - Cataratta – Sindrome E29.1, H26.9
- - -
- - - Malattia di Moyamoya - bassa statura - dismorfismi facciali - Q87.1
- - - Sindrome alopecia-disabilità cognitiva - Q87.8
- Ipogonadotropo
- - Alopecia frontoparietale – E23.0, L65.9

Ipogonadismo –Continuazione

- Ipogonadotropo –Continuazione
- - Congenito
- - - Con anosmia → E23.0
- - - Isolato → E23.0
- - - Normosmico → E23.0
- - - - E23.0
- - Microcefalia grave, sordità neurosensoriale e dismorfismi → Sindrome da Q87.8
- - Retinite pigmentosa → E23.0, H35.5
- - -
- - - E23.0
- - - Sindrome
- - - - Disabilità intellettiva - miopia - bassa statura → Q87.1
- - - - Moebius - neuropatia assonale → Q87.0
- - Ittiosi, obesità e bassa statura → Sindrome da ritardo mentale legato al cromosoma X con Q87.8
- - Primitivo - alopecia parziale → E29.1, Q84.0
- - Prolasso della valvola mitrale - ritardo mentale → Q87.8
- - Testicolare S.A.I. → E29.1
- - -
- - Distrofia muscolare congenita - cataratta infantile → G71.2
- - Idrocefalo - obesità → Q87.8
- - Sordità → H90.6, E29.1

Ipogonadotropo

- Alopecia frontoparietale → Ipogonadismo E23.0, L65.9
- Congenito
- - Con anosmia → Ipogonadismo E23.0
- - Isolato → Ipogonadismo E23.0
- - Normosmico → Ipogonadismo E23.0
- - - Ipogonadismo E23.0
- - Microcefalia grave, sordità neurosensoriale e dismorfismi → Sindrome da ipogonadismo Q87.8
- - Retinite pigmentosa → Ipogonadismo E23.0, H35.5
- - -
- - - Ipogonadismo E23.0
- - Sindrome
- - - Disabilità intellettiva - miopia - bassa statura - ipogonadismo Q87.1
- - - Moebius - neuropatia assonale - ipogonadismo Q87.0

Ipoidrosi

- Ipoplasia dello smalto, cheratoderma palmoplantare e disabilità intellettiva → Sindrome da Q87.8
- Sbilancio elettrolitico - disfunzione della ghiandola lacrimale - ittiosi - xerostomia] → Sindrome HELIX [Sindrome Q87.8
- - L74.4

Ipoidrotica

- v./v.a. odonto-tricomelica-ipoidrotica
- Con immunodeficienza → Displasia ectodermica Q82.4

Ipoidrotica –Continuazione

- Legata all'X → Displasia ectodermica Q82.4
- - Displasia ectodermica Q82.4

Ipoinsulinemia

- Iatrogena → E89.1
- Post-chirurgica → E89.1

Ipoinsulinemia ed emi-ipertrofia del corpo → Ipoipoglicemia E16.8**Ipokaliemia** → E87.6**Ipokaliemica → Paralisi periodica** G72.3**Ipomagnesemia**

- Autosomica dominante isolata → E83.4
- Causata da malassorbimento selettivo del magnesio → E83.4
- Ereditaria primitiva → E83.4
- Intestinale
- - Con ipocalcemia secondaria → E83.4
- - Tipo 1 → E83.4
- Isolata autosomica dominante, tipo Glaudemans → E83.4
- Neonatale → P71.2
- Primitivo
- - Autosomica dominante con ipocalciuria → E83.4
- - Con ipocalcemia secondaria → E83.4
- - Correlata a EGF con disabilità intellettiva → E83.4, F79.9
- - Crisi
- - - Epilettiche refrattarie e disabilità intellettiva → Sindrome da E83.4
- - - Generalizzate, disabilità intellettiva e obesità → Sindrome da Q87.8
- - Familiare con
- - - Ipercalciuria nefrocalcinosi
- - - - Con ipercalciuria e nefrocalcinosi con coinvolgimento oculare grave → E83.4
- - - - Senza coinvolgimento oculare grave → E83.4
- - - Normocalciuria e normocalcemia → E83.4
- Renale tipo
- - 2 → E83.4
- - 3 → E83.4
- - 4 → E83.4
- - - E83.4

Ipomandibolare → Disostosi faciocraniale Q75.4**Ipomania** → F30.0**Ipomaniacale in atto → Disturbo affettivo bipolare, episodio** F31.0**Ipomastia** → Q83.88**Ipomenorrea S.A.I.** → N91.5**Ipomielinizzante**

- Artrogriposi → Sindrome da neuropatia G83.8, Q74.3
- Autosomico recessivo
- - Correlato
- - - C11ORF73 → Leucodistrofia E75.2
- - - VPS11 → Leucodistrofia E75.2

Ipomielinizzante –Continuazione

- Autosomico recessivo –Continuazione
- - NKX6-2-correlata → Leucodistrofia E75.2
- - RARS-correlata → Leucodistrofia E75.2
- - Con condrodiplosia spondilometafisaria → Sindrome da leucodistrofia E75.2, Q77.8

Ipomielinizzazione

- Cataratta congenita → G37.8†, H28.2*
- Con
- - Atrofia dei gangli basali e del cervelletto] → H-ABC [E75.2
- - Interessamento del tronco encefalico e del midollo spinale associata a spasticità delle gambe → E75.2

Ipomineralizzazione molari-incisivi [MIH] → K00.4**Ipomotilità gastrointestinale psicogena** → F45.37**Iponasalità → Ipernasalità ed** R49.2**Iponatriemia → Ipoosmolarità e** E87.1**Ipoosmolare → Coma** E87.1**Ipoosmolarità e iponatriemia** → E87.1**Ipoparatiroidismo**

- v./v.a. linfedema-ipoparatiroidismo
- Autoimmune
- - Candidosi cronica - malattia di Addison → E31.0
- - - E20.0
- Familiare isolato → E20.8
- Iatrogeno → E89.2
- Idiopatico → E20.0
- Isolato familiare da anomalia della secrezione di PTH → E20.8
- Neonatale transitorio → P71.4
- Non specificato → E20.9
- Secondario da deficit di secrezione del paratormone → E20.8
- -
- - Altro E20.8
- - Cataratta in E20.9†, H28.1*
- - Miopia in E20.9†, G73.5*

Ipopigmentazione**v./v.a. oculo-cerebrale-ipopigmentazione**

- Lineare con asimmetria craniofaciale et anomalie acrali, oculari e cerebrali → Q87.0
- Oculocutanea → Sindrome osteoporosi-Q87.1
- Progressiva familiare → Iper- e L81.8
- Tipo yemenita → Sindrome della sordità con cecità e Q87.8
- - Sindrome di: Cross-McCusik-Breen (Sindrome oculocerebrale con E70.3

Ipopion → Ulcera: con H16.0**Ipopituitarismo**

- Familiare congenito → E23.0
- Farmaci → E23.1
- Iatrogeno → E89.3
- Post-radioterapia → E89.3
- -

Ipopituitarismo –Continuazione

- - -Continuazione

- - E23.0

- - Miopia in E23.0†, G73.5*

Ipoplasia

- Anello della valvola mitrale - Q23.2

- Aorta - Q25.4

- Arteria ombelicale - Assenza congenita o Q27.0

- Arteria polmonare - Q25.7

- Arteriosa polmonare - Q25.7

- Canale uditivo

- - Esterno - Q17.8

- - - Q17.8

- Cartilagine-capelli con immunodeficienza - Q78.5, D82.2

- Cellule di Leydig - E34.59

- Cemento - Aplasia e K00.4

- Cerebellare

- - Degenerazione tappeto-retinica - Q04.3

- - Difetto della conduzione cardiaca -
Sindrome da microcefalia- Q87.0

- - Disabilità intellettiva-microcefalia
congenita-distonia-anemia-ritardo della
crescita - Sindrome CIMDAG [Q87.8

- - Displasia spondiloepifisaria legata all'X -
Sindrome disabilità intellettiva - Q87.8

- - Emisferica bilaterale isolata - Q04.3

- - Idranencefalia - Sindrome neuroni
multinucleati - anidramnios - displasia
renale - Q87.8

- - Malformazioni interne - Porencefalia -
Q87.8

- - Tipo

- - - B - Lissencefalia con Q04.3

- - - C - Lissencefalia con Q04.3

- - - D - Lissencefalia con Q04.3

- - - F - Lissencefalia con Q04.3

- - - - Lissencefalia con

- - - - Q04.3

- - - -

- - - Deficit cognitivo legato all'X - Q87.8

- - - Sclerosi endostale - Q87.8

- Cerebro-reno-urogenitale - Sindrome fetale
letale da agenesia/ Q87.8

- Cistifellea - Sindrome da ipoplasia del
pancreas con atresia intestinale e Q45.8

- Colecisti - Q44.0

- Congenito

- - Omero - Q71.8

- - Pollice - Q71.8

- - Surreni - anomalie dei genitali - Sindrome
IMAGe [Ritardo della crescita intrauterino -
displasia metafisaria - Q87.1

- - Ulna - Q71.8

- Corpo calloso

- - Appendici preauricolari - Sindrome da
ritardo mentale con Q87.8

Ipoplasia –Continuazione

- Corpo calloso –Continuazione

- - Disabilità intellettiva - dismorfismi facciali -
Sindrome microcefalia - Q87.0

- - Ritardo-pollici addotti-spasticità-idrocefalo -
Sindrome CRASH [Q04.8

- - Verme cerebellare - dismorfismi facciali-
disabilità intellettiva - Sindrome
microcefalia - Q87.0

- - Cubitale - ritardo mentale - Q87.2

- - Displasia

- - - Midollo spinale - Q06.1

- - - Polmone - Q33.6

- - Falangi distali - Disabilità cognitiva grave -
epilessia - anomalie anali - Q87.8

- - Familiare del surrene senza LH [ormone
luteinizzante] ipofisario - E27.1

- - Femorale

- - - Facies caratteristica - Sindrome Q87.8

- - - - Q72.4

- - - Focale del derma - Q82.8

- - - Fovea

- - - Cataratta presenile - H35.8†, H28.2*

- - - Con difetto della decussazione del nervo
ottico e disgenesia del segmento anteriore
- Sindrome da Q15.8

- - - Foveale isolata - Q14.1

- - - Iride, microftalmia e microcornea -
Sindrome da afachia congenita, Q13.8

- - - Iridea-cataratta congenita-assottigliamento
stromale - Sindrome EDICT [distrofia
endoteliale- Q13.8

- - - Isolato

- - - Monolaterale dell'emisfero cerebellare -
Q04.3

- - - Nervo ottico - Q07.8

- - - Ventricolo destro - Q22.6

- - - Verme cerebellare - Q04.3

- - - Labirinto membranoso - Q16.5

- - - Laringea - Q31.2

- - - Lingua - Q38.3

- - - Mammaria - Q83.88

- - - Mammella - Q83.88

- - - Mandibolare

- - - Anomalie scheletriche - Sindrome SAMS
[Sindrome bassa statura-atresia del canale
uditivo- Q87.1

- - - Sordità, caratteristiche progeroidi,
lipodistrofia - Sindrome MDPL [E34.8

- - - - Iperplasia, K07.0

- - - - Mascellare

- - - - Brachidattilia - Displasia metafisaria -
Q78.8

- - - - Ginocchio valgo - Pseudoanodontia -
K07.8, Q74.1

- - - - Iperplasia, K07.0

- - - - Midollare - D61.9

- - - - Midollo osseo - Fibrosi polmonare -
iperplasia epatica - Q87.8

- - - - Naso - Q30.1

Ipoplasia –Continuazione

- Nervo cocleare - Q07.8

- Nervo ottico - Polimicrogria con Q04.3

- - Oculare - Q11.2

- - Orecchio - Q17.2

- - Organo del Corti - Q16.5

- - Padiglione auricolare - Q17.2

- - Pancreas

- - - Con atresia intestinale e ipoplasia della
cistifellea - Sindrome da Q45.8

- - - - Agenesia, aplasia e Q45.0

- - - Pancreatica - diabete - cardiopatia congenita
- Q87.8

- - - Parte dell'encefalo - Q04.3

- - - Pene - Q55.6

- - - Peroneale e cubitale - anomalie renali -
Q87.8

- - - Polmonare

- - - - Associata a gestazione breve - P28.0

- - - - Monolaterale congenita - Q33.6

- - - - Ponte - atrofia cerebrale - Sindrome
encefalopatia progressiva a esordio precoce
- ipoacusia - G31.88

- - - - Pontocerebellare

- - - - Ipotonia insufficienza respiratoria

- - - - Causato

- - - - Delezioni bialleliche nel cluster del gene
ATAD3 - Sindrome letale da Q04.3

- - - - Mutazione puntiforme - Sindrome letale
da Q04.3

- - - - - Sindrome letale da Q04.3

- - - - Mutazione in TUBB3 - Disgenesia corticale
con Q04.8

- - - - Tipo

- - - - 1 - Q04.3

- - - - 2 - Q04.3

- - - - 3 - Q04.3

- - - - 4 - Q04.3

- - - - 6 - Q04.3

- - - - 7 - Q04.3

- - - - 8 - Q04.3

- - - - 9 - Q04.3

- - - - 10 - Q04.3

- - - - 11 - Q04.3

- - - - 12 - Q04.3

- - - - 13 - Q04.3

- - - - 14 - Q04.3

- - - - Radiale - pollici trifalangei - ipospadia -
diastema mascellare - Q87.2

- - - - Raggio radiale con atresia delle coane -
Q71.8, Q30.0

- - - - Renale

- - - - Bilaterale

- - - - Fetale letale - Sindrome malformazione
cerebrale-atresia duodenale- Q87.8

- - - - - Q60.4

- - - - Non specificata - Q60.5

- - - - Unilaterale - Q60.3

Ipoplasia –Continuazione

- Smalto
- - Cheratoderma palmoplantare e disabilità intellettiva → Sindrome da ipoidrosi, Q87.8
- - Neonatale) (post-natale) (prenatale) → K00.4
- Sostanza bianca - agenesia del corpo calloso - disabilità intellettiva → Sindrome da Q04.8
- Splenica → Q89.08
- Surrenalico
- - Anomalie genitali, enteropatia] → Sindrome MIRAGE [mielodisplasia, infezioni, ritardo di crescita, Q87.8
- - Congenita, tipo citomegalico → E27.1
- Testicolare e scrotale → Q55.1
- Tibiale → Iposviluppo radiale - Q73.8
- Tiroidea → E03.1
- Ulnare - schisi dei piedi → Q73.8
- Ungueale - dismorfismi facciali → Malattia di Hirschsprung - Q87.8
- Unilaterale del condilo mandibolare → Iperplasia o K10.8
- Utero
- - Cervice → Q51.8
- - → Q51.8
- Ventricolare → CAVC - Q21.2
- Verme cerebellare con cisti della fossa posteriore → Sindrome da agenesia parziale del corpo calloso ed Q04.3

Ipoplasico

- HLHS] → Sindrome del cuore sinistro Q23.4
- -
- - Amelogenesi imperfetta, tipo K00.5
- - Sindrome del cuore destro Q22.6

Ipoplastica

- Congenita, tipo Blackfan-Diamond → Anemia D61.0
- Familiare → Anemia D61.0
- S.A.I. → Anemia D61.9

Ipropoaccelerinemia → D68.22**Ipropoconvertinemia**

- Congenita → D68.23
- Ereditaria congenita → D68.23
- → D68.23

Ipoproteinemia → Gastropatia ipertrofica non K29.6**Ipoprotrombinemia**

- Acquisita → D68.4
- Ereditaria → D68.21
- Idiopatica → D68.21
- → D68.21

Ipoptialismo → K11.7**Iporesponsivo**

v./v.a. ipotonico-iporesponsivo

Iposegmentazione → ereditaria: leucocitaria: D72.0**Iposfagma** → H11.3**Iposonnia** → G47.0**Ipospadia**

- Balanica → Q54.0
- Coronale → Q54.0
- Diastema mascellare → Ipoplasia radiale - pollici trifalangi → Q87.2
- Disabilità intellettiva → Sindrome da disostosi spondilocostale, Q87.1
- Femminile → Q54.8
- Glande → Q54.0
- Non specificata → Q54.9
- Peniena → Q54.1
- Penoscrotale → Q54.2
- Perineale → Q54.3
- Sinostosi dei metacarpi e metatarsi → Sordità - Q87.8
- -
- - Altra Q54.8
- - Sindrome da malformazioni degli arti inferiori e Q74.2, Q54.9
- - Spina bifida - Q05.7, Q54.0

Iposplenismo → D73.0**Ipossia**

- Fetale → Assistenza prestata alla madre per segni di O36.3
- Intrauterino
- - Diagnostico
- - - Durante il travaglio e il parto → P20.1
- - - Prima dell'inizio del travaglio → P20.0
- - Non specificata → P20.9
- Perinatale → P21.9
- S.A.I. → P21.9
- -
- - Emorragia intracranica da anossia o P52
- - Fetale o intrauterina: P20
- - Iperensione polmonare in I27.22

Ipossico-ischemica neonatale → Encefalopatia P91.6**Ipossiemia** → Insufficienza respiratoria

- Acuta con ipercapnia e J96.01
- Con ipercapnia e J96.91
- Cronica con ipercapnia e J96.11

Ipossiemia

- Acuta → Insufficienza respiratoria J96.00
- Cronica → Insufficienza respiratoria J96.10
- -
- - Insufficienza respiratoria J96.90
- - Policitemia: D75.1

Ipostatica non specificata → Polmonite J18.2**Iposviluppo radiale - ioplasia tibiale** → Q73.8**Ipotalamico**

- v./v.a. Disfunzione ipotalamica
- Associati a crisi gelastiche → Amartomi Q85.8, G40.2
- -
- - Condizioni morbose sotto elencate, indipendentemente se il disturbo è ipofisario o E23
- - Sindrome da ipernatriemia adipsica E23.3

Ipotalamo → Astrocitoma pilomixioide dell' C71.0**Ipotensione**

- Cronica → I95.8
- Farmaci → I95.2
- Idiopatica → I95.0
- Intracranico
- - Post-derivazione ventricolare → G97.2
- - Spontanea → G96.0
- Non specificata → I95.9
- Ortostatico
- - Neurogeno
- - - Sindrome di Shy-Drager] → G23.8
- - - → Parkinsonismo in G23.8
- - Sistematica → Parkinsonismo in G23.8
- - -
- - - I95.1
- - - Sindrome di Parkinson in G23.8
- Posturale → I95.1
- -
- - Altre forme di I95.8
- - Sindrome utero-cavale gestazionale (O26.5

Ipotensiva materna → Sindrome O26.5**Ipotermia**

- Accidentale → T68
- Neonatale
- - Non specificata → P80.9
- - -
- - - Altra P80.8
- - - Lieve P80.8
- Non associata a bassa temperatura ambientale → R68.0
- Periodica spontanea → G90.88
- Successiva ad anestesia → T88.5
- → T68

Ipotermica neonatale → Sindrome P80.0**Ipotireosi da carenza di iodio acquisita** → Demenza in E01.8†, F02.8***Ipotiroideo** → Cretinismo endemico: E00.1**Ipotiroidismo**

- Acquisito → Demenza in E03.9†, F02.8*
- Carenza
- - Acquisita di iodio S.A.I. → E01.8
- - Congenita di iodio → E00.9
- Centrale da deficit del recettore del TRH → E03.1
- Congenito
- - Assunzione materna di farmaci antitiroidei → P72.2
- - Centrale con macroorchidismo a esordio tardivo, legato all'X → E03.1
- - Con gozzo diffuso → E03.0
- - Deficit isolato di TSH [ormone tireostimolante] → E03.1
- - Dovuto al passaggio transplacentare degli anticorpi materni anti-TSH → P72.2

Ipotiroidismo –Continuazione

- Congenito –Continuazione
- - Glaucoma congenito - fibrosi epatica - rene policistico - Diabete neonatale - Q87.8
- - Senza gozzo - E03.1
- - - E03.1
- Distress respiratorio neonatale - Sindrome coreatetosi- E03.1†, J99.8*, G25.5
- Iatrogeno - E89.0
- Idiopatico congenito - E03.1
- Invecchiamento precoce - dismorfismi facciali - Sindrome retinite pigmentosa - ipoacusia - Q87.0
- Ipertrofia cardiaca - ritardo dello sviluppo - Obesità - colite - Q87.8
- Mutazioni del recettore di TSH - E03.1
- Non specificato - E03.9
- Post-infettivo - E03.3
- Post-irradiazione - E89.0
- Resistenza periferica agli ormoni tiroidei - E03.8
- Ritardo della pubertà, bassa statura - Sindrome atresia delle coane, atelia, Q87.1
- Secondario a farmaci o ad altre sostanze esogene - E03.2
- Specificato - Altro E03.8
- Transitorio
- - Congenito da mutazione eterozigota del gene THOX2 - P72.2
- - Neonatale - P72.2
- - Neonato da aumento dell'apporto di iodio - P72.2
- - -
- - Altro E03
- - Artropatia in E03.9†, M14.59*
- - Miopatia in E03.9†, G73.5*
- - Pseudoipertrofia muscolare - E03.1

Ipotonia

- Anomalia del comportamento
- - Legata all'X - Sindrome disabilità intellettiva - Q87.8
- - - Sindrome da disabilità intellettiva, macrocefalia, Q87.8
- Brachicefalia, stenosi pilorica, criptorchidismo - Sindrome da disabilità intellettiva, Q87.0
- Cataratta - ritardo dello sviluppo - Sindrome letale ventricolo sinistro non compatto - crisi epilettiche - G31.81
- Con acidemia lattica e iperammoniemia - I42.2
- Congenita - P94.2
- Convulsione tipo
- - 2 - Sindrome anomalie congenite multiple- Q87.8
- - 3 - Sindrome da anomalie congenite multiple- Q87.8
- Dismorfismi facciali - comportamento aggressivo - Ritardo mentale legato all'X - Q87.8
- Epilessia - Anomalie congenite multiple - Q87.8

Ipotonia –Continuazione

- Grave, ritardo dello sviluppo psicomotorio, strabismo e difetto del setto cardiaco - Sindrome da Q87.8
- Infantile
- - Anomalie oculomotorie - movimenti ipercinetici - ritardo dello sviluppo - Sindrome Q87.8
- - Ritardo psicomotorio - dismorfismi facciali - Sindrome Q87.8
- Insufficienza respiratoria
- - Causato
- - - Delezioni bialleliche nel cluster del gene ATAD3 - Sindrome letale da ipoplasia pontocerebellare, Q04.3
- - - Mutazione puntiforme - Sindrome letale da ipoplasia pontocerebellare, Q04.3
- - - Sindrome letale da ipoplasia pontocerebellare, Q04.3
- Ittiosi da deficit di dolicol fosfato - E77.8
- Muscolare
- - Acidosi lattica - Cardiomiopatia ipertrofica con I42.2
- - Deficit del linguaggio - ritardo cognitivo grave - Sindrome da Q87.8
- - Disabilità intellettiva - Sindrome ulna corta, dismorfismi facciali, Q87.0
- - Progressiva, sordità e ritardo dello sviluppo - Sindrome da cataratta congenita, G71.3
- - - Sindrome sinostosi radioulnare-ritardo dello sviluppo- Q87.0
- Neonatale
- - Displessia spastica - disartria - disabilità intellettiva - Sindrome microcefalia postnatale - Q87.8
- - Grave PURA-correlata - Sindrome encefalopatia-convulsioni- G40.4
- Oculare - H44.4
- Ritardo dello sviluppo - Sindrome da contratture congenite degli arti e del viso, Q87.0
- Strabismo-facies grossolana-piede piatto valgo - Sindrome disabilità cognitiva grave- Q87.8
- Tronco - Sindrome da ritardo dello sviluppo globale, anomalie della vista, atrofia cerebellare progressiva e G31.88
- Utero
- - Postpartum - O72.1
- - Quale complicanza del parto - O62.2

Ipotonia-cistinuria - Sindrome E72.0**Ipotonico**

- v./v.a. Disfunzione ipotonica
- Utero quale complicanza del parto - Contrazione O62.2

Ipotonico-iporesponsivo - Episodio T88.1**Ipotricosi**

- v./v.a. ittiosi-ipotricosi
- Con
- - Degenerazione maculare giovanile - Q87.8
- - Linfedema, telangectasia e glomerulonefrite membranoproliferativa - Sindrome dell' Q87.8

Ipotricosi –Continuazione

- Ereditaria con vescicole cutanee ricorrenti - Q84.0, R23.8
- Farmaco citotossico - L65.8
- Osteolisi-periodontite-cheratoderma palmoplantare [HOPP] - Sindrome Q82.8
- Post-infettiva - L65.8
- Ritardo mentale, tipo Lopes - Q87.0
- Semplice
- - Cuoio capelluto - L65.8
- - - L65.8
- Tipo Marie Unna - Q84.0
- -
- - Displasia spondiloepimetafisaria - Q77.7
- - Sindrome da bassa statura, oncodisplasia, dismorfismi facciali ed Q87.1

Ipotricotica - Anidrosi Q82.4**Ipotrofia della mammella - Q83.88****Ipotrofico - Utero Q51.8****Ipotropia -**

- H50.2
- Morbo di Basedow con orbitopatia endocrina e E05.0†, H06.3*

Ipouricemia renale ereditaria - N25.8**Ipoventilatoria**

- Alveolare centrale congenita - Sindrome G47.32
- Durante il sonno - Sindrome G47.32

Ipoventilazione

v./v.a. obesità-ipoventilazione

- Alveolare
- - Bambino adolescente - Obesità
- - - Con E66.24
- - - Estrema con E66.25
- - Con Body Mass Index BMI
- - - Tra
- - - 30 e 35 escluso - Obesità con E66.20
- - - 35 e 40 escluso - Obesità con E66.21
- - - 40 e 50 escluso - Obesità con E66.26
- - - 50 e 60 escluso - Obesità con E66.27
- - Uguale o superiore a 60 - Obesità con E66.28
- - Non ostruttiva idiopatica durante il sonno - G47.32
- - -
- - - Obesità grado
- - - I (OMS) con E66.20
- - - II (OMS) con E66.21
- - - III (OMS) con E66.29
- - Sindrome da E66.29
- Disregolazione autonoma - tumori neurali] - ROHHADNET [Obesità ad esordio rapido - disfunzione ipotalamica - E23.3, C80.9

Ipovitaminosi A S.A.I. - E50.9**Ipovolemia -**

- E86
- Malattia da HIV con B23.8, E86

Ipovolemico

- Durante o a seguito di procedura diagnostica o terapeutica → Shock (endotossico) (*T81.1*)
- → Shock *R57.1*

Ippoxantina guanina

- Fosforibosil transferasi
- - Grado I → Deficit di *E79.8*
- - - Deficit parziale di *E79.8*
- Fosforibosiltransferasi, grado IV → Deficit di *E79.1*

Ipp-Gelfand → Sindrome di *D84.9, L63.0***Ippocampale → Epilessia del lobo temporale mesiale con sclerosi *G40.2, G37.8*****Ippocratismo**

- Digitale
- - Congenito
- - - Isolato → *Q68.1*
- - - - *Q68.1*
- - - -
- - - *R68.3*
- - - Congenita: *Q84.6*
- - - Pachidermoperiostosi con *M89.49†, L62.0**
- Ungueale → *R68.3*

Ipsaritmia e atrofia ottica] → Sindrome PEHO [Encefalopatia progressiva con edema, *G31.88***Ipsicefalia → *Q75.0*****Irapa → Displasia spondiloepimetafisaria, tipo *Q77.7*****IRD → *G60.1*****IRF7 [interferon regulatory factor-7] → Deficit di *D84.8*****IRF8 → Suscettibilità mendeliana a malattie micobatteriche da deficit parziale di *D84.8*****Irideo**

- Cataratta congenita-assottigliamento stromale] → Sindrome EDICT [distrofia endoteliale-ipoplasia *Q13.8*
- → Eritema *L51.1†, H22.8**

Iridociclite

- Acuta e subacuta → *H20.0*
- Altre malattie classificate altrove → *H22.1**
- Corso
- - Sifilide secondaria → *A51.4†, H22.0**
- - Spondilite anchilosante → *M45.09†, H22.1**
- Cronica →
- - *H20.1*
- - Cataratta in corso di *H26.2*
- Erpetica → *B00.5†, H22.0**
- Gonococchi → *A54.3†, H22.0**
- Malattia
- - Infettivo
- - - Non classificata altrove → *B99†, H22.0**
- - - Parassitarie classificate altrove → *H22.0**
- - Parassitaria non classificata altrove → *B89†, H22.0**
- Non specificata → *H20.9*

Iridociclite → Continuazione

- Sarcoidosi → *D86.8†, H22.1**
- Sifilitico
- - Congenita tardiva → *A50.3†, H22.0**
- - Secondaria → *A51.4†, H22.0**
- - - *A51.4†, H22.0**
- Spondiloartrite
- - Anchilosante → *M45.09†, H22.1**
- - Assiale → *M45.09†, H22.1**
- Tubercolare → *A18.5†, H22.0**
- Zoster → *B02.3†, H22.0**

Iridociclitici → Altre *H20.8***Iridocorneale →**

- Recessione dell'angolo *H21.5*
- Sindrome endoteliale *H21.8*

Iridodialisi → *H21.5***Iridoschisi → *H21.2*****IRIS] → Sindrome infiammatoria da ricostituzione immunitaria [*D89.3*****Irite**

- Acuta, ricorrente o subacuta → *H20.0*
- Diabetica → *E14.30†, H22.1**
- Erpetica → *B00.5†, H22.0**
- Gonococchi → *A54.3†, H22.0**
- Gottosa → *M10.99†, H22.1**
- Papulosa → *A52.7†, H22.0**
- Sifilitico
- - Congenito
- - - Precoce → *A50.0†, H22.0**
- - - Tardiva → *A50.3†, H22.0**
- - Secondaria → *A51.4†, H22.0**
- - Tardiva → *A52.7†, H22.0**
- Tubercolare → *A18.5†, H22.0**
- Zoster → *B02.3†, H22.0**

Irons-Bianchi → Sindrome di *Q87.8***Ironton**

v./v.a. Houlston-Ironton-Temple

Irradiato → Smalto *K03.8***Irradiazione**

- Anamnesi personale → *Z92.3*
- Chemioterapia e altri trattamenti immunosoppressivi → Effetti da immunocompromissione dopo *D90*
- Ionizzante → Esposizione a: *W91.9!*
- Roentgen → Ustione da *T30.0*
- -
- - Incidente da *W91.9!*
- - Leucemia secondaria da *C95.90*
- - Malattia acuta da *T66*

Irregolare

- Abbreviati, tra perdite mestruali → Intervalli *N92.1*
- Intermestruale → Sanguinamento *N92.1*
- Non specificata → Mestruazione *N92.6*
- Occhi → Nistagmo ed altri movimenti *H55*
- Periodi S.A.I. → *N92.6*

Irregolare → Continuazione

- Sanguinamento S.A.I. → *N92.6*
- -
- - Dentina secondaria o *K04.3*
- - Mestruazione eccessiva e troppo frequente con ciclo *N92.1*
- - Processo alveolare *K08.8*
- - Ritmo sonno-veglia *G47.2*
- - Travaglio *O62.2*

Irregolarità mestruale → Altra specificata *N92.5***Irrequietezza e agitazione → *R45.1*****Irreversibile →**

- Disfunzione cerebrale *G93.88*
- Pulpite: *K04.0*

Irriducibile

- Senza gangrena →
- - Ernia addominale *K43.69*
- - Ernia diaframmatica: *K44.0*
- - Ernia femorale (unilaterale): *K41.3*
- - Ernia inguinale (unilaterale): *K40.3*
- - Ernia interstiziale *K46.0*
- - Ernia intestinale *K46.0*
- - Ernia intraaddominale *K46.0*
- - Ernia ombelicale: *K42.0*
- -
- - Ernia addominale *K43.69*
- - Ernia cicatriziale *K43.0*
- - Ernia della linea alba *K43.68*
- - Ernia di Spigelio *K43.68*
- - Ernia epigastrica *K43.60*
- - Ernia ipogastrica *K43.68*
- - Ernia parastomale *K43.3*
- - Ernia sottoxifoidea *K43.68*

Irrigazione con sapone successiva a condizioni morbose classificabili in O00-O07 → Embolia: su *O08.2***Irritabile**

- Con
- - Alvo misto [SII-M] → Sindrome dell'intestino *K58.3*
- - Prevalenza alvo
- - - Diarroico [SII-D] → Sindrome dell'intestino *K58.1*
- - - Stitico [SII-S] → Sindrome dell'intestino *K58.2*
- -
- - Anca *M65.8*
- - Bambino *R68.1*
- - Colon *K58*
- - Psicogeno(a): Intestino *F45.3*

Irritabilità

- Cerebrale neonatale → *P91.3*
- Collera → *R45.4*

Irritable bowel syndrome with mixed bowel habits [IBS-M] → *K58.3*

Irritable bowel syndrome with predominant constipation [IBS-C] ~ *K58.2*

Irritable bowel syndrome with predominant diarrhoea [IBS-D] ~ *K58.1*

Irritazione

- Gastrointestinale psicogena ~ *F45.37*
- Nervo periferico ~ *G58.9*
- Radici nervose lombari ~ *Sindrome da M51.1†, G55.1**

Irrorazione sanguigno

- Diabete mellito ~ *Disturbo dell' E14.50†, I79.2**
- Ricostruzione mammaria con componente cutanea ~ *Disturbo dell' T86.50*
- Secondo Fontaine ~ *Disturbo dell' I70.29*
- Trapianto
 - - Adipocutaneo ~ *Disturbo dell' T86.50*
 - - Cutaneo ~ *Disturbo dell' T86.50*
 - - Fasciocutaneo ~ *Disturbo dell' T86.50*
 - - Miocutaneo ~ *Disturbo dell' T86.50*
 - - ~
- Diabete mellito con disturbo dell' *E14.50†, I79.2**
- Diabete mellito di tipo 1 con disturbo dell' *E10.50†, I79.2**
- Diabete mellito di tipo 2 con disturbo dell' *E11.50†, I79.2**

Irutismo ~ *L68.0*

Irudina ~ Diatesi emorragica da *D68.35*

Irudiniasi

- Esterna ~ *B88.3*
- Interna ~ *B83.4*

IRVAN ~ Sindrome *H35.0*

Isaac-Mertens ~ Sindrome di *G71.1*

Isavuconazolo ~ Aspergillus fumigatus resistente a *U83.3!*

Ischemia

- Cerebrale
 - - Cronica) ~ *I67.88*
 - - Neonatale ~ *P91.0*
 - - Transitoria S.A.I. ~ *G45.9*
- Gastrica ~ *K31.88*
- Infarto renali ~ *N28.0*
- Intestino tenue, ~ acuto(a): *K55.0*
- Miocardico
 - - Silente ~ *I25.6*
 - - Transitoria neonatale ~ *P29.4*
- Muscolare
 - - Traumatico
 - - - Altra sede ~ *T79.68*
 - - - Coscia e dell'anca ~ *T79.61*
 - - - Estremità superiori ~ *T79.60*
 - - - Gamba ~ *T79.62*
 - - - Piede ~ *T79.63*
 - - - Sede non specificata ~ *T79.69*
 - - ~ *M62.29*
 - Traumatica di un muscolo ~ *T79.6*

Ischemico

v./v.a. Tipo di malattia

Ischialgia da disturbo di disco intervertebrale ~ Lombalgia con *M51.1†, G55.1**

Ischiatico ~

- Ernia: *K45*
- Osteoblastoma dell'osso *D16.8*

Ischio ~

- Borsite dell' *M70.7*
- Frattura: *S32.81*

Ischiocapsulare ~ Distorsione e distrazione dell'anca: (Legamento) *S73.12*

Ischioftisi] ~ Coxitis tuberculosa [*A18.0†, M01.15**

Ischio-patellare ~ Displasia *Q74.1*

Ischiopubica [van Neck] ~ Osteocondrosi giovanile: della sincondrosi *M91.0*

Ischiorettale

- Tubercolare ~ *Ascesso A18.3†, K93.0**

- ~

- - Ascesso

- - - *K61.3*

- - - Fossa *K61.3*

- - Tubercolosi *A18.3†, K93.0**

Ischiovertebrale ~ Displasia *Q78.8*

Iscrizione lista trapianto

- Cardiaco

- - Con grado priorità

- - - HU [high urgency] ~ *U55.12*

- - - U [urgency] ~ *U55.11*

- - Senza grado di priorità U [urgency] o HU [high urgency] ~ *U55.10*

- Cuore polmone

- - Con grado priorità

- - - HU [high urgency] ~ *U55.32*

- - - U [urgency] ~ *U55.31*

- - Senza grado di priorità U [urgency] o HU [high urgency] ~ *U55.30*

- D organo

- - Con grado di priorità HU (high urgency) ~ *Z75.7*

- - Senza grado di priorità HU (high urgency) ~ *Z75.6*

- Polmonare

- - Con grado priorità

- - - HU [high urgency] ~ *U55.22*

- - - U [urgency] ~ *U55.21*

- - Senza grado di priorità U [urgency] o HU [high urgency] ~ *U55.20*

ISG15 ~ Suscettibilità mendeliana a malattie micobatteriche da deficit completo di *D84.8*

Isidor-Toutain ~ Displasia spondiloepimetafisaria, tipo *Q77.7*

Isobutirrica ~ Aciduria *E71.1*

Isobutiril-CoA deidrogenasi ~ Deficit di *E71.1*

Isocromosomia

- Yp ~ *Q98.6*

- Yq ~ *Q99.8*

Isodicentric 15 ~ Cromosoma *Q99.8*

Isoimmunizzazione

- AB0

- - Feto e del neonato ~ *P55.1*

- - - *O36.1*

- Neonato non classificata altrove ~ *P55.9*

- Rh

- - Feto e del neonato ~ *P55.0*

- - - Assistenza prestata alla madre per *O36.0*

- S.A.I. (con idrope fetale) ~ *O36.1*

- ~

- - Assistenza prestata alla madre per altra *O36.1*

- - Idrope fetale

- - - *P56.0*

- - - Non associata ad *O36.2*

- - Ittero nucleare da *P57.0*

- - Screening prenatale per *Z36.5*

- - Trombocitopenia del neonato da: *P61.0*

Isolamento

- Individuo

- - Dopo contatto con malattie infettive o isolamento di individuo per proteggerlo dall'ambiente ~ *Z29.0*

- - Proteggerlo dall'ambiente ~ Isolamento di individui dopo contatto con malattie infettive o *Z29.0*

- ~ *Z29.0*

Isolatamente] ~ gamba [qualsiasi parte, tranne caviglia e piede *T24*

Isolato

v./v.a. Tipo di malattia

Isole Langerhans

- Pancreatiche S.A.I. ~ Iperplasia delle cellule beta delle *E16.1*

- ~

- - *C25.4*

- - Tumore

- - - *D13.7*

- - - *D37.70*

Isoleucinemia ~ Iperleucina- *E71.1*

Isomaltasi

v./v.a. sucraasi-isomaltasi

Isomaltosio

v./v.a. saccarosio-isomaltosio

- ~ Malassorbimento di *E74.3*

Isomerasi

v./v.a. ribosio-5-P isomerasi

- ~ Deficit di fosfomannosio *E77.8*

Isomerismo atriale

- Con asplenia o polisplenia ~ *Q20.6*

- ~ *Q20.6*

Isopropilico ~ Alcol *T51.2*

Isosessuale maschile ~ pseudopubertà precoce *E25*

Isospora

- Bello

- - Isospora belli e Isospora hominis ~ Infezione da *A07.3*

Isospora –Continuazione

- Bello –Continuazione
- - -
- - - Colite da A07.3
- - - Diarrea da A07.3
- - - Dissenteria da A07.3
- - - Infezione da A07.3
- Hominis –
- - Colite da A07.3
- - Diarrea da A07.3
- - Dissenteria da A07.3
- - Infezione
- - - A07.3
- - - Isospora hominis – Infezione da Isospora belli e A07.3
- – Malattia da HIV con infezione da B20, A07.3

Isotopi

- Immunoglobulina – Infezioni ricorrenti associate a deficit raro degli D80.8
- Radioattivi – Esposizione a: W91.9!

Isotretinoina

- Simile – Embriopatia sindromica da Q87.8
- – Embriopatia da Q86.88

Isovalerica – Acidemia E71.1**Isovalerico** – Deficit di CoA deidrogenasi dell'acido E71.1**Ispessimento**

- Endometriale – R93.5
- Epidermico
- - Non specificato – L85.9
- - Specificato – Altra forma di L85.8
- Pleurico – J92
- Sutura metopica-ptosi-dismorfismi facciali – Sindrome Q87.0

Istamina –

- Angioedema acquisito non indotto dall' T78.3
- Cefalea da G44.0

Istaminica – Cefalalgia G44.0**Istaminici H2** – Avvelenamento: Antagonisti dei recettori T47.0**Istamino simile** – Sindrome T61.1**Istantanea**

- Cui causa non può essere identificata – Morte che si sa essere né violenta e né R96.1
- – Morte R96.0

Istedenemia – Sindrome da E70.8**Isterectomia** – Prolasso della volta vaginale dopo N99.3**Isteria**

- Conversione – F44
- D'ansia – F41.8
- -
- - F44
- - Visione sfocata in F44.6†, H58.1*

Isterico

v./v.a. Tipo di malattia

Istidasi – Deficit di E70.8**Istidina**

- Ammonio-liasi – Deficit di E70.8
- Poli-L) – Trombofilia ereditaria da deficit congenito di glicoproteina ricca in D68.5
- – Disturbo del: metabolismo dell' E70.8

Istidinemia – E70.8**Istidinuria**

- Renale – N15.8†, E90*
- – E70.8

Istiocistosi X polmonare – C96.5**Istiocitario** –

- Linfoma di tipo C85.9
- Panniculite citofagica M35.8

Istiociti

- Cellule T – Linfoma a grandi cellule B ricco in C83.3
- Mastociti – Tumori di comportamento incerto o sconosciuto di D47.0

Istiocitico

- Comportamento incerto o sconosciuto – Tumore D47.7
- Vero – Linfoma C96.8
- -

- - Linfoma diffuso C83.9
- - Reticolosi midollare C96.8
- - Sarcoma C96.8

Istiocitoide – Cardiomiopatia I42.0**Istiocitoma fibroso**

- Angiomatoide – D48.5
- Maligno
- - Mixoide – C49.9
- - -
- - - C49.9
- - - Stenosi del canale midollare diafisario – Q78.8, C49.9

Istiocitosi

- Acuta
- - Disseminata a cellule di Langerhans – C96.0
- - X – C96.0
- Blu mare – D76.3
- Cefalica benigna – D76.3
- Cellule
- - Indeterminate – C96.4
- - Langerhans
- - - Multifocale
- - - Multisistemica – C96.0
- - - Unisistemica – C96.5
- - - S.A.I. – C96.6
- Fagociti mononucleati – D76.1
- Generalizzata eruttiva – D76.3
- Lipoidea
- - Essenziale – E75.2
- - - C96.6

Istiocitosi –Continuazione

- Maligno –
- - C96.8
- - Artropatia in C96.8†, M36.1*
- - Multisistemica X – C96.0
- - Nodulare progressiva – D76.3
- - Progressivo
- - Differenziata acuta – C96.0
- - Ereditaria delle mucose – D76.3
- - Sinusale con linfadenopatia massiva – D76.3
- - Unifocale a cellule di Langerhans – C96.6
- - X
- - Cronica – C96.6
- - Multifocale – C96.5
- - S.A.I. – C96.6
- - Unifocale – C96.6
- - - Altre D76.3

Istiolinfocitario – Sarcoma C85.9**Istituto**

- Cura – Altro residente di Z76.4
- Residentziali – Visita per: ammissione a Z02
- -
- - Check-up sanitario generale: per residenti in Z10
- - Educazione in Z62

Istituzionale (ospitalismo) – Sindrome F94.2**Istituzione residenziale** – Problemi legati all'abitare in un' Z59**Istmo utero** –

- Carcinofibroma dell' C54.0
- Leiomiomasarcoma dell' C54.0
- Tumore
- - Maligno: C54.0
- - Neuroectodermico primitivo dell' C54.0

Istocompatibilità classe

- I – Deficit del complesso maggiore di D81.6
- II – Deficit del complesso maggiore di D81.7

Istologica o molecolare –

- Tubercolare: Fibrosi polmonare S.A.I. (senza menzione di conferma batteriologica, A16.2
- Tubercolosi
- - Laringe S.A.I. (senza menzione di conferma batteriologica, A16.4
- - Linfonodo
- - - Intratoracici S.A.I. (senza menzione di conferma batteriologica, A16.3
- - - Tracheobronchiali S.A.I. (senza menzione di conferma batteriologica, A16.3
- - Polmone S.A.I. (senza menzione di conferma batteriologica, A16.2
- - Trachea S.A.I. (senza menzione di conferma batteriologica, A16.4

Istologico

- Anormale del liquido cerebrospinale – Risultato R83.7

Istologico –Continuazione

- Cisti aneurismatica sia di altra lesione fibro-
ossea → lesioni che hanno caratteristiche
K09
- Molecolari negativi → Tuberculare
Pneumotorace con esami batteriologici,
A16.0
- Non effettuato →
- Bronchiectasia tubercolare, esami
batteriologici e *A16.1*
- Fibrose polmonare esame batteriologico
- - - *A16.0*
- - - *A16.1*
- Polmonite tubercolare esame
batteriologico
- - - *A16.0*
- - - *A16.1*
- Tubercolosi polmonare, esami
batteriologici e *A16.1*
- Stadio
- 1 → Insufficienza renale acuta con altri
reperi *N17.81*
- 2 → Insufficienza renale acuta con altri
reperi *N17.82*
- 3 → Insufficienza renale acuta con altri
reperi *N17.83*
- 4 → Insufficienza renale acuta con altri
reperi *N17.89*
- Urine → Risultati anormali all'esame
citologico e *R82.8*
- → Insufficienza renale acuta
- Assenza di un reperto *N17.9*
- Con altri reperti *N17.8*

Istoplasmosi

- Acuta
- Polmone → *B39.0†, J99.8**
- → Polmonite in *B39.0†, J17.2**
- Cronica
- Polmone → *B39.1†, J99.8**
- → Polmonite in *B39.1†, J17.2**
- Disseminata da *Histoplasma capsulatum* →
B39.38
- *Histoplasma*
- *Capsulatum* → *B39.4*
- Dubois → *B39.5*
- Polmonare
- Acuta da *Histoplasma capsulatum* →
*B39.0†, J99.8**
- Cronica da *Histoplasma capsulatum* →
*B39.1†, J99.8**
- Non classificata altrove → *B39.2†, J99.8**
- →
- *B39.9*
- Malattia da HIV con *B20, B39.9*

Istrice di Curth-Macklin → Ittiosi a *Q80.8***Istrionico di personalità → Disturbo *F60.4*****Istruzione**

- Inadeguata → *Z55*
- Basso livello di *Z55*

**Italiano → Emorragia cerebrale ereditaria con
amiloidosi, tipo *E85.4†, I68.0******Itch → Malattia multisistemica
autoimmunitaria sindromica da deficit di
*M35.8*****ITK → Immunodeficienza combinata da
deficit di *D82.3*****ITM2B [proteina di membrana integrale 2B] →
Amiloidosi *E85.4†, I68.0******Ito**

- v./v.a. Golabi-Ito-Hall
- → Nevo di *D22.6*

**ITPA con cataratta e coinvolgimento
cardiaco → Encefalopatia epilettica infantile
letale correlata a *G40.4*****ITPN [Intraductal tubulopapillary neoplasm
of pancreas] → *C25.9*****Ittero**

- Acolorico (familiare) → *D58.0*
- Emolitico congenito (sferocitico) → *D58.0*
- Emorragico
- Leptospire → *A27.0*
- Spirocheti → *A27.0*
- Epidemico con coma epatico → *B15.0,*
K72.74!
- Fisiologico (intenso) (prolungato) S.A.I. →
P59.9
- Infettivo con coma epatico → *B15.0, K72.74!*
- Neonatale
- Altro
- - - Cause specificate → *P59.8*
- - - Emolisi eccessiva specificata → *P58.8*
- - - Non specificate lesioni epatocellulari →
P59.2
- - Associato a parto pretermine → *P59.0*
- - Emolisi eccessiva non specificata → *P58.9*
- - Ferite lacerocontuse → *P58.0*
- - Galattosemia → *E74.2*
- - Infezione → *P58.2*
- - Ingestione di sangue materno → *P58.5*
- - Ipofunzionamento congenito della tiroide →
E03.1
- - Latte materno → *P59.3*
- - Non specificato → *P59.9*
- - Policitemia → *P58.3*
- - Provocato da farmaci o tossine trasmesse
dalla madre o somministrate al neonato →
P58.4
- - Sanguinamento → *P58.1*
- - Sindrome di Crigler-Najjar → *E80.5*
- Non
- - Classificata altrove → Iperbilirubinemia con
menzione di *R17.0*
- - Emolitico familiare congenito → *E80.5*
- Nucleare
- - Isoimmunizzazione → *P57.0*
- - Neonato → *P57.9*
- - Specificato → Altro *P57.8*
- - - *P57.9*
- Reazione trasfusionale emolitica → *T80.8*

Ittero –Continuazione

- Ritardo di coniugazione associato a parto
pretermine → *P59.0*
- Trasfusione → *T80.8*

Itteroemorragica

- Malattia di Weil → Leptospirosi *A27.0*
- → Leptospirosi *A27.0*

Ittico

- Non specificato → Effetto tossico di prodotto
T61.9
- → Effetto tossico di altro prodotto *T61.8*

Ittiosi

- Acquisita → *L85.0*
- Bassa statura-brachidattilia-
microsferofachia → Sindrome *Q87.1*
- Congenito
- - Cheratoderma sclerosante → Cheratosi
lineare → *Q82.8*
- - Disabilità intellettiva-tetraplegia spastica →
Sindrome da *Q87.8*
- - Grave (Feto arlecchino) → *Q80.4*
- - Microcefalo - tetraplegia → *Q87.8*
- - -
- - - *Q80.9*
- - - Altra *Q80.8*
- Costume da bagno → *Q80.2*
- Deficit
- - Dolicol fosfato → Ipotonia e *E77.8*
- - Fattore VIII → Sclerosi multipla → *Q87.8*
- Epatosplenomegalia - degenerazione
cerebellare → *Q87.8*
- Epidermolitico
- - Anulare → *Q80.3*
- - Autosomica recessiva → *Q80.3*
- - Superficiale → *Q80.8*
- - - *Q80.3*
- Ereditaria → *Q80.9*
- Esfoliativa → *Q80.8*
- Follicolare - alopecia - fotofobia → *Q80.0*
- Insufficienza ovarica precoce →
Osteosclerosi → *Q87.5*
- Istrice di Curth-Macklin → *Q80.8*
- Lamellare → *Q80.2*
- Legata al cromosoma X → *Q80.1*
- Neonatale → Sindrome NISCH [Colangite
sclerosante- *K83.00, Q80.8*
- Obesità e bassa statura → Sindrome da
ritardo mentale legato al cromosoma X con
ipogonadismo, *Q87.8*
- Ritardo mentale - nanismo - anomalie renali
→ *Q87.1*
- Sindromica legata all'X → *Q80.1*
- Volgare → *Q80.0*
- Xerostomia → Sindrome HELIX [Sindrome
ipoidrosi - sbilancio elettrolitico - disfunzione
della ghiandola lacrimale - *Q87.8*
- -
- - Keratoderma hereditarium mutilans con
Q82.8

Ittiosi ~Continuazione

- ~ ~Continuazione

- - Malattia da deposito di lipidi neutri con
E75.5

Ittiosiforme

- Anomalia degli arti ~

- - Emidislipia congenita con nevo Q87.8

- - Sindrome CHILD [Emidislipia congenita
con nevo Q87.8

- Bollosa congenita di Brock ~ Eritrodermia
Q80.3

- Non bollosa congenita ~ Eritrodermia Q80.2

- Reticolare congenito ~

- - CRIE [Eritrodermia Q80.3

- - Eritrodermia Q80.3

- ~ Eritroderma bolloso congenito Q80.3

Ittiosi-ipotricosi ~ Sindrome Q80.8

Ittiosi-prematurità ~ Sindrome Q87.8

Iuxta-articolare

- Sifilitico ~ Nodulo A52.7†, M14.89*

- ~ Nodulo

- - A52.7†, M14.89*

- - Framboesia A66.7

Iuxtacorticale ~ Condrosarcoma C41.9

IVC

- Destra che si collega all'atrio sinistro ~ Q26.8

- ~ Interruzione della Q26.8

Ivemark ~ Sindrome di Q20.6

Ixodiasi ~ B88.8

Jabs

v./v.a. Cooper-Wang-Jabs

Jaccoud] - Artropatia cronica post-reumatica [M12.0

Jackson -

- Membrana di Q43.3

- Paralisi di G83.8

Jackson-Barr - Sindrome di Q87.8

Jackson-Weiss - Sindrome di Q87.8

Jacobi

v./v.a. Petges-Cléjat-Jacobi

- - Poichilodermia vascolare atrofizzante [L94.5

Jacobsen - Sindrome di Q93.5

Jadassohn

v./v.a. Naegeli-Franceschetti-Jadassohn

Jadassohn-Pellizzari - Anetodermia di L90.2

Jaffe-Lichtenstein

- Poliostotica - Sindrome di Q78.1

- - Malattia di M85.09

JAG1 -

- Displasia arterio-epatica da mutazione puntiforme di Q44.7

- Paucità sindromica delle vie biliari da mutazione puntiforme di Q44.7

- Sindrome di Alagille-Watson da mutazione puntiforme di Q44.7

Jagel-Holmgren-Hofer - Sindrome di Q82.8

JAGN1 - Neutropenia congenita grave, autosomica recessiva, da deficit di D70.0

JAK1 - Suscettibilità mendeliana autosomica recessiva alle malattie micobatteriche da deficit parziale di D84.8

JAK3 - Immunodeficienza combinata grave T-B+ da deficit di D81.2

Jakob

- Acquisita - Malattia di Creutzfeldt- A81.0

- BSE [encefalopatia spongiforme bovina] - Forma atipica della malattia di Creutzfeldt- A81.0

- -

- - Malattia di Creutzfeldt- A81.0

- - Psicosi organica da malattia di Creutzfeldt- A81.0†, F02.1*

Jalili - Sindrome di K00.5, H35.5

Jampel

v./v.a. Schwartz-Jampel

Jancar - Sindrome di Q87.2

Jankovic

v./v.a. Wells-Jankovic

Jansen

v./v.a. Chung-Jansen

- - Condrodisplasia metafisaria, tipo Q78.5

Jansky-Bielschowsky - Malattia di E75.4

Japonicum - Schistosomiasi da Schistosoma B65.2

Jarcho-Levin - Sindrome di Q76.8

Jawad - Sindrome di Q87.8

Jaw-winking] - Sindrome della mandibola ammiccante [Q07.8

Jean

v./v.a. Saguenay-Lac-Saint-Jean

Jeavons - Sindrome di G40.3

JEB-H] - Epidermolisi bollosa giunzionale, tipo Herlitz [Q81.1

JEB-nH loc [Epidermolisi bollosa giunzionale localizzata, tipo non-Herlitz] - Q81.8

Jefferson - Frattura di S12.0

Jeghers - Sindrome di: Peutz- Q85.8

JEN-nH] - Epidermolisi bollosa giunzionale, tipo non-Herlitz [Q81.8

Jensen

v./v.a. Claes-Jensen

Jerash - Neuropatia motoria ereditaria distale, tipo G12.2

Jervell e Lange-Nielsen - Sindrome di I49.8

Jessner - Infiltrazione linfocitaria cutanea di L98.6

Jeune - Sindrome di Q77.2

Jewtt

v./v.a. Thomas-Jewtt-Raines

Jirásek-Zuelzer-Wilson - Sindrome di Q43.1

Jirovecii - Polmonite Pneumocystis

- B48.5†

- B48.5†, J17.2*

JMML

- Remissione completa - Leucemia mielomonocitica giovanile [C93.31

- - Leucemia mielomonocitica giovanile [C93.30

JNCL - E75.4

Joanny

v./v.a. Léri-Joanny

Johanson-Blizzard - Sindrome di Q87.8

Johansson

v./v.a. Larsen-Johansson

v./v.a. Sinding-Larsen-Johansson

Johnsen

v./v.a. Rasmussen-Johnsen-Thomsen

Johnson

v./v.a. Stevens-Johnson

- - Sindrome

- - Dubin- E80.6

- - Neuroectodermica di Q87.8

- - Stevens L51.1

Johnson-McMillin - Sindrome di Q87.8

Johnston-Aarons-Schellley - Sindrome di Q68.8, L85.9

Jokela - Atrofia muscolare spinale di tipo G12.1

Jones

v./v.a. Bence-Jones

v./v.a. Culler-Jones

v./v.a. Curry-Jones

Jongmans

v./v.a. Diets-Jongmans

Joseph

v./v.a. Machado-Joseph

Joubert

- Associata a difetto renale - Sindrome di Q04.3, Q61.5

- Tipo A - Sindrome di Q04.3

Joubert-Boltshauser - Sindrome di Q04.3

Juberg-Hayward - Sindrome di Q87.8

Juberg-Hellman - Sindrome di G40.3

Juberg-Marsidi - Sindrome di Q87.0

Jüngling -

- Malattia di D86.8

- Osteite multipla cistoide di D86.8

Jung-Wolff-Back-Stahl - Sindrome di Q87.1

Junin - Febbre emorragica da virus A96.0

Jurenka

v./v.a. Hunter-Jurenka-Thompson

Juvenilis - Chorea I02.9

Kaeser → Sindrome scapolo-peroneale neurogena, tipo *G12.1*

Kagami-Ogata → Sindrome di *Q87.5*

Kahler → Malattia di *C90.0*

Kaitila → Condrodisplasia metafisaria, tipo *Q78.5*

Kaler-Garrity-Stern → Sindrome di *Q87.8*

Kallin → Sindrome di *Q81.0, K00.0*

Kallmann

- Cardiopatia → Sindrome di *E23.0, Q24.8*

- →

- - Brachitelefalangia - dismorfismi - sindrome di *Q87.0*

- - Sindrome di *E23.0*

Kandori → Retina a chiazze, tipo *H35.5*

Kanner → Sindrome di *F84.0*

Kansasii → Infezione da Mycobacterium *A31.0*

Kantaputra → Displasia mesomelica, tipo *Q78.8*

Kanzaki → Malattia di *E77.1*

Kaposi

v./v.a. Sarcoma di Kaposi

- → Eruzione varicelliforme di *B00.0*

Kaposiforme →

- Emangioendotelioma *C49.9*

- Linfangiomatosi *C49.9*

Kappa → Deficit delle catene leggere *D80.8*

Kapur-Toriello → Sindrome di *Q87.8*

Karnes

v./v.a. Mononen-Karnes-Senac

Karsck-Neugebauer → Sindrome di *Q73.8, H55*

Kartagener

- Situs inversus viscerum, bronchiectasia, sinusite cronica e polipi nasali] [insufficienza plurighiandolare a seguito di alterazione del trasporto mucociliare] [sindrome delle ciglia immobili] [triade di Kartagener] → Sindrome di *Q89.3*

- → Sindrome di Kartagener [situs inversus viscerum, bronchiectasia, sinusite cronica e polipi nasali] [insufficienza plurighiandolare a seguito di alterazione del trasporto mucociliare] [sindrome delle ciglia immobili] [triade di *Q89.3*

Kasabach-Merritt → Sindrome di *D18.00*

Kaschin-Beck → Malattia di *M12.1*

Kastert

v./v.a. Hoffa-Kastert

Kaufman

v./v.a. McKusick-Kaufman

- → Sindrome oculo-cerebro-facciale, tipo *Q87.0*

Kaufmann

v./v.a. Parrot-Kaufmann

Kaurah

v./v.a. Teebi-Kaurah

Kaveggia

v./v.a. Opitz-Kaveggia

Kawasaki like» connessa temporalmente a COVID-19 → Sindrome « *U10.9*

Kawasaki] → Sindrome mucocutanea linfonodale [Malattia di *M30.3*

Kaye

v./v.a. Zurich-Kaye

Kayser-Fleischer → Anello di *H18.0*

KBG → Sindrome *Q87.8*

KCNQ2-correlata → Encefalopatia epilettica *G40.4*

Kearns-Sayre → Sindrome di *H49.8*

Kedani → Febbre *A75.3*

Keipert → Sindrome di *Q87.0*

Kelley-Seegmiller → Sindrome di *E79.8*

Kelly-Paterson → Sindrome di *D50.1*

Kendall

v./v.a. Astley-Kendall

Kennedy

- Malattia di Kennedy] → Atrofia muscolare spinobulbare tipo *G12.2*

- →

- - Atrofia muscolare spinobulbare tipo Kennedy [malattia di *G12.2*

- - Malattia di *G12.2*

- - Paraplegia spastica complessa autosomica recessiva da disfunzione della via di *G11.4*

- - Sindrome di (Foster-) *H47.0*

Kennedy-Teebi → Disostosi acrofaciale, tipo *Q75.4*

Kenny-Caffey

- Autosomico

- - Dominante → Sindrome di *Q87.1*

- - Recessiva → Sindrome di *Q87.1*

- → Sindrome di *Q87.1*

Keppen-Lubinsky → Sindrome di *E88.1*

Keratoderma hereditarium mutilans

- Con ittiosi → *Q82.8*

- → *Q82.8*

Keratosis

- Obturans del condotto uditivo esterno → *H60.4*

- Palmoplantari

- - Nummularis → *Q82.8*

- - Transgrediens di Siemens → *Q82.8*

Kerion

- Celsi → *B35.0*

- → *B35.0*

Keshan → Malattia di *E59*

Ketamina → Dilatazione biliare indotta dalla *K83.8, F13.1*

Keutel → Sindrome di *Q87.8*

Khalifa-Graham → Sindrome di *Q87.0*

Ki-1-positivo → Linfoma a grandi cellule *C84.6*

KID/HID → Sindrome *Q80.8*

Kienböck

- Adulto → Malattia di *M93.1*

- → Osteocondrosi (giovane): del semilunare carpale [*M92.2*

Kienbock → Malattia di *M92.2*

Kieser

v./v.a. Turner-Kieser

Kievit

v./v.a. Maat-Kievit-Brunner

KIF5A → Malattia di Charcot-Marie-Tooth tipo 2, da mutazione di *G60.0*

Kikuchi-Fujimoto → Malattia di *I88.1*

Killian

v./v.a. Pallister-Killian

Kim

v./v.a. Zhu-Tokita-Takenouchi-Kim

Kimberley → Displasia spondiloepifisaria, tipo *Q77.7*

Kimmelstiel-Wilson

- Diabete mellito di tipo 1 → Sindrome di *E10.20†, N08.3**

- Diabete mellito di tipo 2 → Sindrome di *E11.20†, N08.3**

- → Sindrome di *E14.20†, N08.3**

Kimura

- Tessuto molle

- - Collo → Malattia di *D21.0*

- - Testa → Malattia di *D21.0*

- → Malattia di *D21.9*

Kindler → Sindrome di *Q81.8*

King-Denborough → Sindrome di *G71.2*

Kingella] → Gruppo HACEK [Haemophilus, Actinobacillus, Cardiobacterium hominis, Eikenella, B96.3!]

Kingsmore

v./v.a. Smith-Kingsmore

Kir6 2 → Iperinsulinismo

- Autosomico

- - Dominante da deficit di *E16.1*

- - Recessivo da deficit di *E16.1*

- Focale resistente al diazossido da deficit di *E16.1*

Kirghizi → Dermato-osteolisi, tipo *Q82.8, M89.59*

Kjer → Atrofia ottica

- *H47.2*

- Autosomica dominante, tipo *H47.2*

Klatskin → Tumore di *C24.0*

Klebsiella

- Con multiresistenza

- - 2MRGN NeonatPed → Altri tipi di *U81.03!*

- - 3MRGN → Altri tipi di *U81.23!*

- - 4MRGN → Altri tipi di *U81.43!*

- Granulomatosi con multiresistenza 2MRGN NeonatPed → *U81.03!*

- Oxytoca con multiresistenza

- - 2MRGN NeonatPed → *U81.02!*

- - 3MRGN → *U81.22!*

- - 4MRGN → *U81.42!*

- Pneumoniae

- - Con multiresistenza

- - - 2MRGN NeonatPed → *U81.01!*

- - - 3MRGN → *U81.21!*

- - - 4MRGN → *U81.41!*

Klebsiella ~ *Continuazione*

- Pneumoniae ~ *Continuazione*

- - Quale agente patogeno ~ *B96.2!*

- - -

- - - Polmonite congenita da *P23.6, B96.2!*

- - - Polmonite da *J15.0*

- - Meningite da *G00.8, B96.2!*

Kleefstra ~ **Sindrome di** *Q87.8*

Kleestadt ~ **Cisti** *K09.1*

Kleffner] ~ **Afasia acquisita con epilessia**
[**Sindrome di Landau-** *F80.3*

Klein

v./v.a. Franceschetti-Klein

Kleine-Levin ~ **Sindrome di** *G47.8*

Klein-Waardenburg ~ **Sindrome di** *E70.3*

KLHL9-correlata a esordio nell'infanzia ~
Miopatia distale *G71.0*

Kline

v./v.a. Au-Kline

Klinefelter

- Cariotipo 47,XXY ~ **Sindrome di** *Q98.0*

- Maschio con

- - Cariotipo 46,XX ~ **Sindrome di** *Q98.2*

- - Polisomia X ~ **Sindrome di** *Q98.1*

- Non specificata ~ **Sindrome di** *Q98.4*

Klinger

v./v.a. Wegener-Klinger-Churg

Klippel-Feil

- Miopatia-dismorfismi facciali ~ **Sindrome**
anomalia di *Q76.1*

- - Malformazione di *Q76.1*

Klippel-Trénaunay ~ **Sindrome inversa di**
Q87.2

Klippel-Trenaunay-Weber ~ **Sindrome di**
Q87.2

Clumpke da trauma da parto ~ **Paralisi di**
P14.1

Klüver-Bucy ~ **Sindrome di** *F07.8*

KMT2B ~ **Distonia correlata a** *G24.1*

Knickenberg

v./v.a. Hornstein-Knickenberg

Kniest ~ **Displasia di** *Q87.1*

Knieste ~ **Displasia letale simile alla**
sindrome di *Q78.8*

Knobloch ~ **Sindrome di** *Q87.8*

Köbberling ~ **Lipodistrofia parziale familiare,**
tipo *E88.1*

Koch ~ **Morbo di** *A16.9*

Kocher-Debré-Semelaigne ~ **Sindrome di**
E03.1

Koeda

v./v.a. Leshima-Koeda-Inagaki

Köhler

- I ~ **Malattia di** *M92.6*

- II ~ **Malattia**

- - *M92.7*

- - Freiberg- *M92.7*

- Rotula ~ **Osteocondrosi di** *M92.4*

Köhler-Mouchet ~ **Sindrome di** *M87.24*

Kohlschutter-Tonz ~ **Sindrome di** *G31.88*

Kohn

v./v.a. Lowe-Kohn-Cohen

- - Displasia spondiloepifisaria di tipo *Q77.7*

Kok ~ **Malattia di** *G25.88*

Kolk

v./v.a. Witteveen-Kolk

Kommerell ~ **Diverticolo di** *Q25.4*

Konigsmark

v./v.a. Mangel-Konigsmark-Berlin-McKusick

Koolen-De Vries ~ **Sindrome di** *Q93.5*

Korsakov

- Alcolica] ~ **AKS** [**sindrome di** *F10.6*

- Non alcolica ~ **Psicosi o sindrome di** *F04*

Kosaki

v./v.a. Takenouchi-Kosaki

- - Sindrome da iperaccrescimento di *Q87.3*

Kosho ~

- EDS, tipo *Q79.6*

- Sindrome di Ehlers-Danlos, tipo *Q79.6*

Kostmann ~ **Sindrome di** *D70.0*

Kousseff ~ **Sindrome di** *Q87.8*

Kozhevnikof] ~ **Epilessia parziale continua** [
G40.5

Kozlowski ~ **Displasia spondilometafisaria,**
tipo *Q77.8*

Kozlowski-Krajewska ~ **Sindrome di** *Q87.2*

Kozlowski-Tsuruta ~ **Iperostosi corticale**
displastica, tipo *Q78.8*

Krabbe

v./v.a. Sturge-Weber-Krabbe

- -

- - Leucodistrofia di *E75.2*

- - Sclerosi cerebrale di *E75.2*

Krajewska

v./v.a. Kozlowski-Krajewska

Krasnow-Qazi ~ **Sindrome di** *Q87.8*

Kreiborg-Pakistani ~ **Sindrome di** *Q75.0*

Kroes ~ **Disabilità intellettiva legata al**
cromosoma X di tipo *Q87.8*

Krukenberg ~ **Fuso di** *H18.0*

Kruse

v./v.a. Shiga-Kruse

Kuba

v./v.a. Saito-Kuba-Tsuruta

Kucinskas

v./v.a. Alkuraya-Kucinskas

Kufor-Rakeb ~ **Sindrome di** *G23.0*

Kufs

v./v.a. Batten-Kufs

Kugelberg-Welander] ~ **Atrofia muscolare**
spinale: forma giovanile, tipo III [*G12.1*

Kunjin ~ **Malattia da virus** *A83.4*

Kupffer ~ **Sarcoma a cellule di** *C22.3*

Kuroki

v./v.a. Niikawa-Kuroki

Kuru ~ *A81.8*

Kuskokwim ~ **Malattia di** *Q74.3*

Küster

v./v.a. Mayer-Rokitansky-Küster-Hauser

Kuwait ~ **Sindrome cardioscheletrica di tipo**
Q87.2

Kwashiorkor

- Che di marasma ~ Grave malnutrizione
proteico-energetica [come in *E43*]: con segni
sia di *E42*

- -

- - *E40*

- - Marasma di *E42*

Kyasanur ~

- Febbre emorragica di *A98.2*

- Malattia della foresta di *A98.2*

Kyrle] ~ **Cheratosi follicolare e parafollicolare**
penetrante nella cute [*L87.0*

L-2-HGA ~ E72.8**L-2-idrossiglutarica ~**

- Acidemia
- E72.8
- Combinata D-2-idrossiglutarica e E72.8
- Aciduria E72.8

La Crosse ~ Encefalite di A83.5**Laband**

v./v.a. Zimmermann-Laband

Labbra

- Cavità orale e faringe ~ Tumori di comportamento incerto o sconosciuto: D37.0
- Con malformazioni cerebellari, distrofia della cornea e dismorfismi facciali ~ Sindrome agenesia delle grandi Q87.0
- Dita della mano ~ Malocclusione da: abitudini riguardanti la lingua, le K07.5
- Non classificate altrove ~ Malformazioni congenite delle Q38.0
- Pudende ~ Malattia di Queyrat delle D07.1
- Vulvare
- Durante il parto ~ Lacerazione, rottura o strappo perineale durante il parto (che coinvolgono): le O70.0
- Grande piccolo ~
- S38.2
- T21
-
- Adenocarcinoma
- Grandi C51.0
- Piccole C51.1
- Carcinoma
- Grandi C51.0
- Piccole C51.1
- Carcinoma a cellule squamose
- Grandi C51.0
- Piccole C51.1
- Carcinoma basocellulare
- Grandi C51.0
- Piccole C51.1
- Fusione delle Q52.5
- Iperptrofia delle N90.6
- Melanoma maligno mucoso
- Grandi C51.0
- Piccole C51.1
- Polipo delle N84.3
- Tumore Maligno
- Grandi C51.0
- Piccole C51.1
-
- Iperptrofia congenita delle Q18.6
- Malattie delle K13.0
- Tubercolosi delle A18.8†, K93.8*

Labbro

- Alfa-virus dell'herpes tipo 2 umano [HSV-2] ~ Dermatite vescicolare di: B00.1
- Bilaterale ~ Schisi del Q36.0

Labbro ~Continuazione

- Cavità orale
- Faringe ~
- Carcinoma in situ: D00.0
- Tumore Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue del C14.8
-
- Ferita aperta: Altre e multiple parti del S01.59
- Traumatismo superficiale del S00.5
- Frenulo) (faccia interna) (mucosa) (vermiglio) ~ D10.0
- Glenoideo
- Alterazione degenerativa della spalla ~ Lesione del M75.6
- Non classificata come traumatica ~ Lesione del M75.6
- Spalla ~ Lesione del S43.4
- Inferiore
- Faccia
- Orale ~ C00.4
- Vestibolare ~ C00.4
- Frenulo ~ C00.4
- Mucosa ~ C00.4
- Parte esterna ~ C00.1
- S.A.I. ~ C00.1
- Vermiglio labiale ~ C00.1
- Zona
- Mucosa ~ Tumore Maligno: C00.4
- Vermiglio-cutaneo ~
- Carcinoma a cellule squamose del C00.1
- Tumore Maligno: C00.1
-
- Carcinoma a cellule squamose della zona mucosa del C00.4
- Fistola del Q38.0
- Mediana ~ Schisi del Q36.1
- Non specificato
- Se superiore o inferiore
- Faccia
- Orale ~ C00.5
- Vestibolare ~ C00.5
- Frenulo ~ C00.5
- Mucosa ~ C00.5
- Zona mucosa ~ Tumore Maligno: C00.5
- Tumore Maligno: C00.9
- Palato
- Bilaterale ~ Schisi del Q37.0
- Monolaterale ~ Schisi del Q37.1
- Schisi del Q37.1
- S.A.I. ~
- Congenita: Malformazione del Q38.0
- Schisi del Q36.9
- Superiore
- Faccia
- Orale ~ C00.3

Labbro ~Continuazione

- Superiore ~Continuazione
- Faccia ~Continuazione
- Vestibolare ~ C00.3
- Frenulo ~ C00.3
- Inferiore ~ Schisi mediana familiare del Q36.1
- Mucosa ~ C00.3
- Parte esterna ~ C00.0
- S.A.I. ~ C00.0
- Vermiglio labiale ~ C00.0
- Zona
- Mucosa ~ Tumore Maligno: C00.3
- Vermiglio-cutaneo ~ Tumore Maligno: C00.0
-
- Carcinoma a cellule squamose zona
- Cutanea del C00.0
- Mucosa del C00.3
- Nodulo mediano congenito del Q38.0
- Unilaterale ~ Schisi del Q36.9
- Zona vermiglio-cutanea, non specificato ~ Tumore Maligno: C00.2
-
- T20
- Carcinoma a cellule di Merkel della cute del C44.0
- Carcinoma a cellule squamose
- C00.9
- Più zone contigue del C00.8
- Zona
- Cutanea del C00.2
- Mucosa del C00.5
- Carcinoma basocellulare del C44.0
- Carcinoma in situ: Cute del D04.0
- Congenita: Fistola del Q38.0
- Ferita aperta: S01.51
- Fissurazione congenita del Q36.9
- Malformazione
- Fessura) bilaterale del Q36.0
- Schisi del Q36.9
- Melanoma
- Familiare del C43.0
- In situ del D03.0
- Maligno del C43.0
- Morsicatura della guancia e del K13.1
- Nevo melanocitico del D22.0
- Schisi del Q36.9
- Sifilide tardiva del A52.7†, K93.8*
- Tumore
- Benigno
- D10.0
- Cute del D23.0
- Maligno
- Cute del C44.0

Labbro –Continuazione

- - -Continuazione
- - Tumore –Continuazione
- - - Maligno –Continuazione
- - - Lesione sconfinante a più zone contigue del C00.8

Labhart

v./v.a. Prader-Labhart-Willi

Labiale

- Inferiore e il solco mentolabiale - Cute pelosa tra il margine C44.0
- Superiore e il naso - Cute pelosa tra il margine C44.0
- - -
- - Carcinoma a cellule squamose della commissura C00.6
- - Fistola della commissura Q38.0
- - Herpes simplex: B00.1
- - Labbro
- - - Inferiore: vermiglio C00.1
- - - Superiore: vermiglio C00.0
- - Microbrachicefalia - ptosi - schisi Q87.8
- - Tumore Maligno: Commissura C00.6
- - Vermiglio
- - - D00.0
- - - D37.0

Labilità emozionale [astenico] - Disturbo organico di F06.6**Labioalveolare**

- Bilaterale - Schisi Q37.4
- Unilaterale - Schisi Q37.5
- - Schisi Q37.5

Labio-gengivale (superiore) (inferiore) - Solco C06.1**Labio-mascellare superiore - Schisi mediana Q37.5****Labiopalatoschisi**

- v./v.a. onfalocele-labiopalatoschisi
- Disabilità intellettiva - Coloboma dell'uvea- Q87.8
- Malrotazione - cardiopatia - Q87.8
- Sordità - lipoma sacrale - Q87.8
- Unilaterale - Q37.5
- - Contratture - displasia ectodermica - Q87.8

Labioschisi

- Con distrofia dei coni e dei bastoncelli - Sindrome da Q36.9, H35.5
- Isolata - Q36.9
- Retinopatia - Q36.9, H35.5

Labirintica

- Microtia e microdontia - Sordità con aplasia Q16.5
- - -
- - Disfunzione H83.2
- - Fistola H83.1
- - Ipersensibilità H83.2
- - Ipofunzione H83.2
- - Otosclerosi interessante: la capsula H80.2

Labirintica –Continuazione

- - -Continuazione
- - Perdita della funzione H83.2

Labirintico-periferico - Stato vertiginoso H81.3**Labirintite**

- Sifilitica - A52.7†, H94.8*
- - H83.0

Labirinto

- Con compromissione della capacità uditiva - Degenerazione congenita del Q16.5
- Membranoso -
- - Agenesia del Q16.5
- - Anomalia del Q16.5
- - Aplasia del Q16.5
- - Ipoplasia del Q16.5
- - Idrope del H81.0

Laboratorio

- Virus della immunodeficienza umana [HIV] - Messa in evidenza, con esami di R75
- - -
- - COVID-19
- - - Confermata da test di U07.1!
- - - Esclusa in base al risultato negativo del test di Z03.8
- - Esame di Z01.7
- - Infezione
- - - Coronavirus 2019, confermata da esame di U07.1!
- - - COVID-19, confermata da esame di U07.1!

Labrone - Sindrome di I67.88†, G94.39***Lac**

v./v.a. Saguenay-Lac-Saint-Jean

Lacassie

v./v.a. Toriello-Lacassie-Droste

Lacerazione

- Aborto nel periodo post-terapeutico - O08.6
- Accidentali durante una procedura diagnostica o terapeutica, non classificate altrove - Puntura e T81.2
- Capsulare
- - Milza, senza lacerazione maggiore del parenchima - S36.02
- - - S37.02
- - Cerebrali e cerebellari - Molteplici S06.28
- - Cervello e cervelletto - S06.38
- - Cervice uterina durante il parto - O71.3
- - Cuore
- - - Con apertura di cavità cardiaca - S26.83
- - - Senza apertura di cavità cardiaca - S26.82
- - Emorragica gastroesofagea - Sindrome da K22.6
- - Emorragie intracraniche da traumi da parto - Altre P10.8
- - Fegato
- - - Non specificata - S36.12
- - - -
- - - Grave S36.15

Lacerazione –Continuazione

- Fegato –Continuazione
- - - -Continuazione
- - - Lieve S36.13
- - - Moderata S36.14
- - Ferro di cavallo di retina, senza distacco - H33.3
- - Frenulo linguale - S01.54
- - Legamento
- - Collaterale
- - - Peroneale [esterno] - Distorsione e distrazione del ginocchio: S83.43
- - - Tibiale [interno] - Distorsione e distrazione del ginocchio: S83.44
- - Crociato
- - - Anteriore - Distorsione e distrazione del ginocchio: S83.53
- - - Posteriore - Distorsione e distrazione del ginocchio: S83.54
- - Largo [Allen-Masters] - Sindrome di N83.8
- - Maggiore del parenchima - Lacerazione capsulare della milza, senza S36.02
- - Membrana tectoria del cervelletto da trauma da parto - P10.4
- - Milza con coinvolgimento del parenchima - S36.03
- - Multiple di gravità moderata, con o senza ematoma - S36.15
- - Muscolo(i) S.A.I - T14.6
- - O
- - Emorragia intracranica da trauma da parto, non specificata - P10.9
- - Rottura
- - - Completa (incompleta) della cuffia dei rotatori o del sovraspinato, non specificata come traumatica - M75.1
- - - Perineale come O70.1 che interessa anche
- - - - Setto-rettovaginale durante il parto - O70.2
- - - - Sfintere
- - - - - Anale durante il parto - O70.2
- - - - - S.A.I. durante il parto - O70.2
- - - Traumatismo vecchia data
- - - Altro non specificata parte menisco
- - - - Esterno - Lesione di menisco da M23.26
- - - - Interno - Lesione di menisco da M23.23
- - - Corno
- - - - Anteriore
- - - - - Menisco esterno - Lesione di menisco da M23.24
- - - - - Menisco interno - Lesione di menisco da M23.21
- - - - - Posteriore
- - - - - Menisco esterno - Lesione di menisco da M23.25
- - - - - Menisco interno - Lesione di menisco da M23.22
- - - Localizzazioni multiple - Lesione di menisco da M23.20

Lacerazione –Continuazione

- O –Continuazione
- - Traumatismo vecchia data –Continuazione
- - - Menisco non specificato – Lesione di menisco da M23.29
- Occhio S.A.I. – S05.3
- Oculare senza prolasso o perdita di tessuto intraoculare – S05.3
- Perforazione rottura o danno chimico
- - Cervice successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 – 008.6
- - Intestino successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 – 008.6
- - Legamento largo successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 – 008.6
- - Tessuto periuretrale successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 – 008.6
- - Utero successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 – 008.6
- - Vescica successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 – 008.6
- Perineale
- - Durante il parto di quarto grado – 070.3
- - Non specificata durante il parto – 070.9
- - Primo grado durante il parto – 070.0
- - Secondaria – 090.1
- - Secondo grado durante il parto – 070.1
- - Terzo grado durante il parto – 070.2
- - - Deiscenza di: ferita di 090.1
- Periuretrale con interessamento dell'uretra – 071.5
- Polmone – S27.32
- Rene – S37.02
- Rottura
- - O strappo
- - - Perineale
- - - - Come
- - - - - 070.2, che interessa anche: mucosa anale durante il parto – 070.3
- - - - - 070.2, che interessa anche: mucosa rettale durante il parto – 070.3
- - - - Durante
- - - - - Il parto (che coinvolgono): la cute durante il parto – 070.0
- - - - - Il parto (che coinvolgono): la forchetta vulvare durante il parto – 070.0
- - - - - Il parto (che coinvolgono): la vagina durante il parto – 070.0
- - - - - Il parto (che coinvolgono): la vulva durante il parto – 070.0
- - - - - Il parto (che coinvolgono): le labbra vulvari durante il parto – 070.0
- - - - - Il parto (che coinvolgono): lieve durante il parto – 070.0
- - - Perineo come 070 0 che interessa anche
- - - - Muscolo
- - - - - Perineali durante il parto – 070.1
- - - - - Vaginali durante il parto – 070.1

Lacerazione –Continuazione

- Rottura –Continuazione
- - O strappo –Continuazione
- - - Perineo come 070 0 che interessa anche –Continuazione
- - - - Pavimento della pelvi durante il parto – 070.1
- - - - Tessuto periuretrale – 070.0
- - - Oculari con prolasso o perdita di tessuto intraoculare – S05.2
- S.A.I. –
- - T14.1
- - Multiple(i): T01.9
- - Solco vaginale durante il parto – 071.4
- - Terzo
- - - Medio della vagina durante il parto – 071.4
- - - Superiore della vagina durante il parto – 071.4
- - Tessuto periuretrale quale trauma da parto della madre – 070.0
- Utero
- - Nascita – 071.1
- - Prima dell'inizio del travaglio – 071.0
- - Vaginale
- - - Alta durante il parto – 071.4
- - - Complicante il parto – 070.0
- - - Vecchia data – N89.8
- - Vaso(i) sanguigno(i) S.A.I. – T14.5
- - Vecchia data
- - - Cervice dell'utero – N88.1
- - - Manico di secchio – M23.2
- - - Muscoli del pavimento pelvico – N81.8
- - Vescica – S37.22
- - - episiotomia con successiva estesa 070
- Lacerocontuse – Ittero neonatale da ferite P58.0**
- Lacete**
v./v.a. Benallegue-Lacete
- Lacombe**
v./v.a. Chassaing-Lacombe
- Lacrimale**
v./v.a. Apparato lacrimale
v./v.a. Dotto lacrimale
- Acuta, subacuta o non specificata – Canalicolite H04.3
- Cronico –
- - Canalicolite H04.4
- - Mucocoele H04.4
- - I) – Stenosi: canalicolo(i) H04.5
- - Ittiosi - xerostomia] – Sindrome HELIX [Sindrome ipoidrosi - sbilancio elettrolitico - disfunzione della ghiandola Q87.8
- - Salivari [ALSG] – Aplasia delle ghiandole Q10.4, Q38.4
- - -
- - - Altro
- - - - Affezioni delle vie H04.6
- - - - Disturbi di ghiandola H04.1
- - - Assenza di puntino Q10.4

Lacrimale –Continuazione

- - -Continuazione
- - Atrofia di ghiandola H04.1
- - Cisti H04.1
- - Corpo estraneo nel punto T15.8
- - Eversione di punto H04.5
- - Ferita aperta della palpebra e dell'area perioculare con o senza interessamento di vie S01.1
- - Fibrosi del canale H04.5
- - Fistola H04.6
- - Infiammazione
- - - Acuta e non specificata delle vie H04.3
- - - Cronica delle vie H04.4
- - - Ingrossamento cronico di ghiandola H04.0
- - Ptosì - limitazione dei movimenti oculari - assenza dei punti Q87.0
- - Sacco
- - - C69.5
- - - D31.5
- - - Sifilide delle ghiandole A52.7†, H06.0*
- - Stenosi
- - - Dotto (naso) H04.5
- - - Insufficienza delle vie H04.5
- - - O restringimento congenito del condotto Q10.5
- - - Sacco H04.5

Lacrimo-auriculo-dento-digitale – Sindrome Q87.8**Lacrimogeno**

- Randellate o armi da fuoco – Ferita durante l'intervento della forza pubblica, con gas Y35.7!
- - Effetto tossico: Gas T59.3

Lacunare

- Motoria pura – Sindrome I67.9†, G46.5*
- Non classificata altrove – Sindrome I67.9†, G46.7*
- Sensoriale pura – Sindrome I67.9†, G46.6*
- - Infarto I63.5

LAD-II – D84.8**Laere**

v./v.a. Brown-Vialetto-Van Laere

Lafora

- Esordio precoce – Malattia da corpi di G40.3
- - Malattia di G40.3

Lagoftalmo – H02.2**Laing – Miopia distale a esordio precoce di G71.0****LAL – Deficit di E75.5****Lallazione – F80.0****LAM**

- Con
- - T(15;17)
- - - Remissione completa – C92.41
- - - - C92.40
- - - T(8;21) – C92.0
- - M0 – C92.0

LAM –Continuazione

- M1 → C92.0
- M2 → C92.0
- M3
- - Remissione completa → C92.41
- - - C92.40
- M4
- - Eo con inv(16) o t(16;16) → C92.5
- - Remissione completa → C92.51
- - - C92.50
- M5
- - Remissione completa → C93.01
- - - C93.00
- M5a
- - Remissione completa → C93.01
- - - C93.00
- M5b
- - Remissione completa → C93.01
- - - C93.00
- Remissione completa → Leucemia mieloide acuta [C92.01
- Senza classificazione FAB) S.A.I. → C92.0
- → Leucemia mieloide acuta [C92.00
- Lama di sciabola congenita** → **Tibia a** A50.5†, M90.26*
- LAMB-2-correlata a esordio infantile** → **Sindrome nefrosica** N04.8
- Lambdaidea bilaterale non sindromica** → **Craniosinostosi** Q75.0
- Lambert** → **Sindrome di** Q87.8
- Lambert-Eaton** → **Sindrome miastenica di** C80.9†, G73.1*
- Lambiasi** → **Giardiasi** [A07.1
- Lamb-Shaffer** → **Sindrome di** Q93.5
- Lamellare** →
- Atelettasia J98.18
- Ittiosi Q80.2
- Lamina**
- C → Distrofia muscolare dei cingoli da deficit di G71.0
- Dentale → Cisti della K09.0
- Laminectomia**
- Non classificata altrove → Sindrome post-M96.1
- → Cifosi post- M96.3
- Laminin subunit alpha 2-related limb-girdle muscular dystrophy** R23 → G71.0
- Laminina alfa2** → **Distrofia muscolare congenita da deficit di** G71.2
- Laminin-alpha-5** → **Sindrome multisistemica associata a LAMA5** [M79.89
- L-aminoacidi aromatici** → **Deficit di decarbossilasi degli** G24.8
- LAMP2** → **Glicogenosi da deficit di** E74.0
- LAMTOR2** → **Sindrome da immunodeficienza primitiva dovuta a deficit di** D82.8
- Lamy (lieve) (grave)** → **Sindrome di: Maroteaux-** E76.2
- Lana** → **Malattia dei cardatori di** A22.1

Lancetta → **Infezione da trematode a** B66.2

- Landau-Kleffner** → **Afasia acquisita con epilessia [Sindrome di** F80.3
- Landing** → **Malattia di** E75.1
- Landouzy**
- v./v.a. Weil-Landouzy
- Landouzy-Dejerine** → **Distrofia di** G71.0
- Landry-Guillain-Barré** → **Sindrome di** G61.0
- Landsteiner**
- v./v.a. Donath-Landsteiner
- Langat virus** → **Encefalite da** A84.8
- Lange** → **Sindrome di Cornelia de** Q87.1
- Lange-Nielsen** → **Sindrome di Jervell e** I49.8
- Langer**
- v./v.a. Beemer-Langer
- → Displasia mesomelica, tipo Q77.8
- Langer-Giedion** → **Sindrome di** Q87.8
- Langerhans**
- Cronica → Granulomatosi a cellule di C96.6
- Multifocale
- - Multisistemica → Istiocitosi a cellule di C96.0
- - Unisistemica → Istiocitosi a cellule di C96.5
- Pancreatiche S.A.I. → Iperplasia delle cellule beta delle isole di E16.1
- S.A.I. → Istiocitosi a cellule di C96.6
- -
- - Granulomatoso
- - - Acuta a cellule di C96.0
- - - Cellule di C96.6
- - Isole di C25.4
- - Istiocitosi
- - - Acuta e disseminata a cellule di C96.0
- - - Unifocale a cellule di C96.6
- - Sarcoma a cellule di C96.4
- - Tumore isole
- - - D13.7
- - - D37.70
- Lanoso**
- Cheratoderma palmoplantare → Sindrome capelli Q82.8
- Ipercheratosi palmoplantare → Sindrome fragilità cutanea-capelli Q82.8
- -
- - Capelli Q84.1
- - Nevo con capelli Q82.5
- Lanuginosa congenita** → **Ipertricosi** Q84.2
- Lanugo persistente** → Q84.2
- LAP**
- Remissione completa → Leucemia acuta promielocitica [C92.41
- → Leucemia acuta promielocitica [C92.40
- Laparocele** → K43.99
- Laparoschisi** → Q79.3
- L-Arginina:glicina amidinotransferasi** → **Deficit di** E72.8
- Laringe**
- Artificiale → Portatore di Z96.3

Laringe –Continuazione

- Cartilagine tiroideo →
- - Agnesia della cartilagine cricoide, dell'epiglottide della glottide, della Q31.8
- - Assenza della cartilagine cricoide, dell'epiglottide della glottide, della Q31.8
- - Atresia della cartilagine cricoide, dell'epiglottide della glottide, della Q31.8
- Con pericondrite → Sifilide della A52.7†, J99.8*
- Confermato batteriologicamente
- - Istologicamente o da esami molecolari → Tubercolosi: A15.5
- - O istologicamente → Tubercolosi della A15.5
- Glottica → Membrana della Q31.0
- Ipoglottica → Membrana della Q31.0
- Lesione sconfinante a più zone contigue → Carcinoma a cellule squamose della C32.8
- Non
- - Classificato altrove →
- - - Stenosi congenita della Q31.8
- - - Traumatismo della S19.9
- - Specificata →
- - - Malformazione congenita della Q31.9
- - - Tumore Maligno: C32.9
- Ritardo mentale → Paralisi della J38.00
- S.A.I.
- - Senza menzione di conferma batteriologica, istologica o molecolare) → Tubercolosi: A16.4
- - → Membrana della Q31.0
- Trachea
- - Polmone →
- - - Corrosione interessante T27.5
- - - Ustione interessante T27.1
- - -
- - - Corrosione della T27.4
- - - Traumatismo da schiacciamento di S17.0
- - - Ustione della T27.0
- -
- - S10.0
- - S12.8
- - Z90.0
- - Altro
- - - Malattie della J38.7
- - - Malformazioni congenite della Q31.8
- - Ascesso della J38.7
- - Carcinoma a cellule squamose della C32.9
- - Carcinoma in situ: D02.0
- - Cellulite della J38.7
- - Corpo estraneo nella T17.3
- - Edema della J38.4
- - Ferita aperta: S11.01
- - Gomma della A52.7†, J99.8*
- - Leiomiomasarcoma della C32.9
- - Linfangioma primario della D18.18

Laringe –Continuazione

- - - Continuazione
- - Malattia S.A.I. della J38.7
- - Muscolatura intrinseca della C32.0
- - Necrosi della J38.7
- - Neoplasia della D38.0
- - Pachidermia della J38.7
- - Paralisi
- - - J38.00
- - - Completa unilaterale della J38.02
- - - Muscoli della J38.00
- - - Parziale
- - - - Bilaterale della J38.03
- - - - Unilaterale della J38.01
- - Pericondrite
- - - J38.7
- - Sifilitica tardiva della A52.7†, J99.8*
- - Polipo delle corde vocali e della J38.1
- - Restringimento sifilitico
- - - A52.7†, J99.8*
- - Congenito della A50.5†, J99.8*
- - Sifilide della A52.7†, J99.8*
- - Sifilide tardiva della A52.7†, J99.8*
- - Spasmo della J38.5
- - Stenosi della J38.6
- - Stenosi sifilitica
- - - A52.7†, J99.8*
- - Congenita della A50.5†, J99.8*
- - Traumatismo della S19.9
- - Tubercolosi della A16.4
- - Tumore
- - - Benigno: D14.1
- - - Comportamento incerto o sconosciuto: D38.0
- - - Endocrino
- - - - C32.9
- - - - Incerto della D38.0
- - - Maligno
- - - - Lesione sconfinante a più zone contigue della C32.8
- - - - Regione
- - - - - Sopraglottica della C32.1
- - - - - Sottoglottica della C32.2
- - - Neuroendocrino benigno della D14.1
- - Ulcera della J38.7

Laringeo

- Congenito -
- - Membrana Q31.0
- - Paralisi J38.00
- - Differica - Ulcera A36.2
- - Differite - Paralisi A36.2
- - Epiglottide - Faccia dorsale (C32.1
- - Isterico -
- - Nevrosi F44.4
- - Spasmo F44.4

Laringeo –Continuazione

- Plica ariepiglottica - Versante C32.1
- S.A.I. - Stridore congenito (P28.8
- -
- - Amiloidosi E85.4†, J99.8*
- - Atresia Q31.8
- - Difterite A36.2
- - Ipoplasia Q31.2
- - Lipoidosi E75.6
- - Membrana Q31.0
- - Miasi B87.3
- - Plica ariepiglottica faccia
- - - D02.0
- - - D38.0
- - Tumore Maligno: Cartilagine C32.3
- - Vestibolo C32.1

Laringismo (stridulo) - J38.5**Laringite**

- Acuta
- - Edematosa - J04.0
- - S.A.I. - J04.0
- - Sottoglottica - J04.0
- - Suppurativa - J04.0
- - Ulcerosa - J04.0
- - -
- - - J04.0
- - - Tracheite (acuta) con J04.2
- - Catarrale - J37.0
- - Cronica
- - - Con tracheite (cronica) - J37.1
- - - J37.0
- - Differica - A36.2
- - Haemophilus influenzae - J04.0, B96.3†
- - Ipertrofica - J37.0
- - Ostruttivo
- - - Acuta [croup] S.A.I. - J05.0
- - - S.A.I. - J05.0
- - - Secca - J37.0
- - Sifilitico
- - - Congenito
- - - - Precoce - A50.0†, J99.8*
- - - - A50.5†, J99.8*
- - - Tardiva - A52.7†, J99.8*
- - Sottoglottica stenosante (pseudo croup) - J38.5
- - Streptococchi - J04.0, B95.5†
- - Tuberculare - A16.4
- - Tubercolare, confermata batteriologicamente o istologicamente - A15.5
- - Virus dell'influenza aviaria confermati - Influenza con J09, U69.21†
- - Virus influenzale
- - Stagionale identificato
- - - Esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina - Influenza con J10.1

Laringite –Continuazione

- Virus influenzale -Continuazione
- - Stagionale identificato -Continuazione
- - - - Influenza: J10.1
- - Zoonotici o pandemici identificati - Influenza con J09
- - Virus non specificato o virus specifico non identificato - influenza J11.1
- - - Tracheite cronica con J37.1

Laringocele - Q31.3**Laringofaringite acuta - J06.0****Laringomalacia congenita - Q31.5****Laringo-onico-cutanea] - Sindrome LOC [Q81.8****Laringotracheale - Angioma D18.08****Laringotracheite**

- Acuta - J04.2
- Cronica - J37.1
- Differica - A36.2
- Haemophilus influenzae - J04.2, B96.3†
- Ostruttiva subglottica - J05.0
- S.A.I. - J04.2
- Sifilitico
- - Congenita - A50.5†, J99.8*
- - Tardiva - A52.7†, J99.8*
- - Streptococchi - J04.2, B95.5†

Laringo-tracheo-esofagea - Schisi Q34.8**Laron**

- Con immunodeficienza - Sindrome di D82.2
- - Nanismo tipo
- - E34.3

Larrey - Ernia di K44.9**Larsen**

- v./v.a. Sinding-Larsen-Johansson
- Autosomica dominante - Sindrome di Q74.8
- Simile
- - Con bassa statura - Sindrome da displasia ossea Q87.1
- - Forma letale - Sindrome Q87.1
- - Tipo B3GAT3 - Sindrome L87.1

Larsen-Johansson - Osteocondrosi di M92.4**Larsson**

v./v.a. Sjögren-Larsson

Larva

- Anisakis - Infezione da B81.0
- Migrante viscerale - B83.0
- Mosche - infestazione da B87
- Spirometra - Infezione da: B70.1

Larvale - Difillobotriasi B70.1**Lasciato**

- Accidentalmente ferita operatoria o cavità corporea -
- - Aderenze da corpo estraneo T81.5
- - Ostruzione da corpo estraneo T81.5
- - Perforazione da corpo estraneo T81.5

Lasciato –Continuazione

- Cavità corporea o in ferita operatoria a seguito di procedura diagnostica o terapeutica → Corpo estraneo accidentalmente *T81.5*
- Durante una procedura diagnostica o terapeutica → Reazione acuta a sostanza estranea accidentalmente *T81.6*
- Elettivamente aperto dopo intervento di chirurgia toracica → Sterno *M96.80*

Lassa

- Iperelastica → Cute *Q82.8*
- O cadente
- - S.A.I. → Cute *L98.7*
- - Seguito di perdita di peso (chirurgia bariatrica) (dieta) → Cute *L98.7*
- Senile → Cute *L57.4*
- -
- - Cute e sottocute in eccesso e *L98.7*
- - Febbre di *A96.2*

Lassativi

- Salini ed osmotici → Avvelenamento: *T47.3*
- Stimolanti → Avvelenamento: *T47.2*
- -
- - Abitudine ai *F55*
- - Abuso di sostanze che non provocano dipendenza: *F55.1*
- - Avvelenamento: Altri *T47.4*

Lassità

- Articolare
- - Ritardo dello sviluppo → Cutis laxa con *Q82.8*
- - Tipo
- - - Beighton → Displasia spondiloepimetafisaria con *Q77.7*
- - - EXOC6B → Displasia spondiloepimetafisaria con *Q77.7*
- - - Dismorfismi - pectus carenatum - *Q79.8*
- Familiare dei legamenti → *M35.7*
- Legamento
- - Ginocchio → *M23.8*
- - Regione della pelvi → *M24.25*
- - S.A.I. → *M24.2*
- Legamentosa → Sindrome deficit cognitivo - anomalie cardiache - bassa statura - *Q87.1*

Lassueur

v./v.a. Little-Piccardi-Lassueur

LAT → Immunodeficienza combinata grave da deficit di *D81.2***Latente**

v./v.a. Tipo di malattia

Latero basale -

- Infarto miocardico recidivante (acuto): *I22.8*
- Infarto transmurale (acuto): *I21.2*

Latosterolosi - *Q87.8***Lattante**

v./v.a. Feto

v./v.a. Neonato

- Buona salute → Controllo medico ed assistenza medica ad altro bambino o *Z76.2*

Lattante –Continuazione

- Con
- - Attacchi a complessi focali → Epilessia benigna del *G40.08*
- - Essiccosi → Gastroenterite del *A09.9, E86*
- Dopo il compimento del primo anno di vita → SIDS [Sindrome della morte improvvisa del *R96.0*
- Inspiegata, prima del compimento del primo anno di vita → Morte improvvisa (del *R95*
- Prima del compimento del primo anno di vita → Sindrome della morte improvvisa del *R95.9*
- Watanabe] → Epilessia benigna del *G40.08*
- -
- - Evento di apparente minaccia per la vita (ALTE) del *R06.80*
- - Malattia da HIV con ritardo di sviluppo del *B22, P05.9*
- - Respiratory distress syndrome del *P22.0*
- - Reticolosi acuta del *C96.0*
- - Sindrome
- - - Distress respiratorio del *P22.0*
- - - Morte improvvisa del *R95.9*

Lattasi → Deficit

- Acquisito di *E73.1*
- Congenito di *E73.0*

Lattato

- Deidrogenasi -
- - Glicogenosi da deficit di *E74.4*
- - GSD da deficit di *E74.4*
- -
- - Leucoencefalopatia con coinvolgimento del tronco cerebrale e del midollo spinale - livelli elevati di *G31.81*
- - Miopatia metabolica da difetto del trasportatore del *E74.8†, G73.6**

Lattazione -

- Altri e non specificati disturbi della *O92.7*
- Assenza di *O92.3*
- Seguenti condizioni morbose durante la gravidanza, il puerperio o la *O92*
- Soppressione della *O92.5*

Latte

- Cibo rigurgitati → Aspirazione neonatale di *P24.3*
- Ispessito → Ostruzione intestinale da *P76.2*
- Materno → Ittero neonatale da *P59.3*
- Mucca → Allergia al *L27.2*
- Tipo Turnpenny → Displasia ectodermica con denti da *Q82.8*
- Vaccino neonatale → Ipocalcemia da *P71.0*
- -
- - Persistenza dei denti decidui (di *K00.6*
- - Polmonite ab ingestis da: *J69.0*
- - Prematuro: Caduta dei denti di *K00.6*

Lattea

- Endogena → Crosta *L20.8*
- - Crosta *L21.0*

Lattica

- Anemia sideroblastica - insufficienza multisistemica → Sindrome idrope - acidosi *Q87.8*
- Congenita, tipo Saguenay-Lac-Saint-Jean → Acidosi *G31.88*
- Deficit di MT01 → Cardiomiopatia ipertrofica mitocondriale con acidosi *I42.2*
- Episodio
- - Apoplettici → Miopatia mitocondriale con encefalopatia, acidosi *G31.81*
- - Tipo ictus] → Sindrome MELAS [Myopathy, Encephalopathy, Lactic Acidosis, Stroke-like episodes] [miopatia, encefalopatia, acidosi *G31.81*
- Infantile fatale con aciduria metilmalonica → Acidosi *E71.1, E87.2*
- Iperammoniemia → Ipotonia con acidemia *I42.2*
- Neonatale grave da deficit del complesso NFS1-ISD11 → Acidosi *E87.2*
- Sordità → Miopatia mitocondriale - acidosi *G71.3*
- -
- - Acidosi: *E87.2*
- - Cardiomiopatia ipertrofica con ipotonia muscolare e acidosi *I42.2*

Lattico deidrogenasi → Aumento, non diagnostico, delle transaminasi e della *R74.0***Lattifero → Carcinoma del dotto *C50.9*****Lattosio**

- Non specificata → Intolleranza al *E73.9*
- - Altra intolleranza al *E73.8*

Lattotropo ipofisario → Adenoma *D35.2***Latum in forma adulta → Infezione di *Diphyllobothrium B70.0*****Laubry-Pezzi → Sindrome di *Q21.0, Q23.1*****Launois-Bensaude → Adenolipomatosi di *E88.8*****Laurell-Eriksson → Sindrome di *E88.0*****Laurence-Moon → Sindrome di *Q87.8*****Laurin-Sandrow → Sindrome di *Q87.2*****Lavaggio bronchiale → Risultati anormali in: *R84*****Lavandai dell'India] → Prurito Dhobie [dei *B35.6*****Lavoratori formaggio**

- Con esacerbazione acuta → Polmone dei *J67.81*
- Senza menzione d'esacerbazione acuta → Polmone dei *J67.80*
- - Polmone
- - *J67.8*
- - *J67.80*

Lavoratori

- Caffè
- - Con esacerbazione acuta → Polmone dei *J67.81*
- - Senza menzione d'esacerbazione acuta → Polmone dei *J67.80*
- - - Polmone dei *J67.80*
- Farina pesce

Lavoratori –Continuazione

- Farina pesce –Continuazione
- - Con esacerbazione acuta → Polmone dei J67.81
- - Senza menzione d'esacerbazione acuta → Polmone dei J67.80
- - → Polmone dei J67.80
- Fungoide
- - Con esacerbazione acuta → Polmone dei J67.51
- - Senza menzione d'esacerbazione acuta → Polmone dei J67.50
- - → Polmone dei J67.50
- Malto
- - Con esacerbazione acuta → Polmone dei J67.41
- - Senza menzione d'esacerbazione acuta → Polmone dei J67.40
- - → Polmone dei J67.40
- Sughero → Malattia o polmone dei J67.3
- → visita medica di Z10

Lavoro

- Difficili → Condizioni di Z56
- Non congeniale → Z56
- O alla disoccupazione → Problemi legati al Z56
- Stressante → Ritmo di Z56
- Turni → Z56
- -
- - Cambiamento di Z56
- - Esame ed osservazione dopo incidente sul Z04.2
- - Minaccia di perdita del posto di Z56

Lawrence → Sindrome di E88.1**Laxa**

- Autosomico
- - Dominante → Cutis Q82.8
- - Recessivo tipo
- - - 1 → Cutis Q82.8
- - - 1C → Cutis Q82.8
- - - 2 → Cutis Q82.8
- - - 2A → Cutis Q82.8
- - - 2B → Cutis Q82.8
- Con lassità articolare e ritardo dello sviluppo → Cutis Q82.8
- Scoliosi] → Sindrome MACS [macrocefalia-alopezia-cutis Q82.8

Laxova

- v./v.a. Neu-Laxova
- v./v.a. Petty-Laxova-Wiedemann

Lazarus

- v./v.a. Bamforth-Lazarus

LBWC → Sindrome Q87.8**LCAT → Deficit**

- E78.6
- Familiare di E78.6

LCHAD → Deficit di E71.3**LCK [tirosina chinasi specifica dei linfociti] → Immunodeficienza combinata grave da deficit di D81.2****LCM → C83.1****LDH → Deficit di E74.4****LDL] → Iperlipoproteinemia a lipoproteine a bassa densità [E78.0****Le Fort**

- I → Frattura di S02.48
- II → Frattura di S02.49
- III → Frattura di S02.49

Léage

- v./v.a. Papillon-Léage-Psaume

Leary

- v./v.a. Winship-Viljoen-Leary

Lebbra

- BB] → Lebbra borderline atipica [A30.3
- BL] → Lebbra lepromatosa borderline [A30.4
- Borderline atipica [Lebbra BB] → A30.3
- I] → Lebbra indeterminata [A30.0
- Indeterminata [Lebbra I] → A30.0
- Interpolare → A30.8
- Lepromatosa
- - Borderline [Lebbra BL] → A30.4
- - Lebbra lepromatosa [Lebbra LL] → A30.5
- LL] → Lebbra lepromatosa [A30.5
- TT →
- - A30.1
- - Lebbra TT] → Lebbra tubercoloide [A30.1
- Tubercoloide
- - Borderline atipica → A30.2
- - Lebbra tubercoloide [Lebbra TT] → A30.1
- -
- - A30.9
- - Altre forme di A30.8
- - Sequele di B92

Lebbrae → Infezione da Mycobacterium A30**Leber →**

- Amaurosi congenita di H35.5
- Atrofia nervo ottico
- - Ereditaria in malattia di H47.2
- - Malattia di H47.2
- Neuropatia ottica ereditaria di H47.2
- Sindrome da displasia spondiloeipifisaria-sordità neurosensoriale-disabilità intellettiva-amaurosi congenita di Q87.1

Leber hereditary optic neuropathy] plus → Malattia LHON [G31.81**Lecitina colesterolo aciltransferasi → Deficit di E78.6****Lecitina-colesterolo aciltransferasi → Glomerulonefrite in deficit di E78.6†, N08.4*****Lecitin-colesterolo aciltransferasi → Disturbi glomerulari in deficit di E78.6†, N08.4*****Ledderhose → Malattia di M72.2****Lederer → Anemia emolitica di D59.18****Lederer-Brill → Sindrome di D59.18****Lee**

- v./v.a. Lynch-Lee-Murday

Lefèvre

- v./v.a. Papillon-Lefèvre

Left sided atrial isomerism → Q20.6**Legale →**

- Interruzione di gravidanza: O04
- Visita medica per ragioni medico- Z04

Legamento

- Acromioclaveare → S43.5
- Altro non
- - Specificata parte del collo → Distorsione e distrazione di articolazioni e S13.6
- - Specificate parti della testa → Distorsione e distrazione di articolazioni e S03.5
- Articolazione) radiocarpico(a) → Distorsione e distrazione del polso: (S63.52
- Capsulare →
- - Altro
- - - Lesioni interne del ginocchio: M23.87
- - - Rotture spontanee di legamento(i) del ginocchio: M23.67
- - - Instabilità cronica del ginocchio: M23.57
- - - Lesione interna del ginocchio non specificata: M23.97
- Collaterale
- - Crociati) → Traumatismo del menisco (laterale) (mediale) in combinazione con i S83.7
- - Esterno peroneale
- - - O corno anteriore del menisco esterno → Lesione interna del ginocchio non specificata: M23.94
- - - -
- - - - Altro
- - - - - Lesioni interne del ginocchio: M23.84
- - - - - Rotture spontanee di legamento(i) del ginocchio: M23.64
- - - - - Instabilità cronica del ginocchio: M23.54
- - Interno tibiale
- - - O altra e non specificata parte del menisco interno → Lesione interna del ginocchio non specificata: M23.93
- - - -
- - - - - Altro
- - - - - Lesioni interne del ginocchio: M23.83
- - - - - Rotture spontanee di legamento(i) del ginocchio: M23.63
- - - - - Instabilità cronica del ginocchio: M23.53
- - Non specificato → Distorsione e distrazione del ginocchio: S83.40
- - Peroneale esterno → Distorsione distrazione ginocchio
- - - Distorsione e distrazione del ginocchio: Distorsione del S83.41
- - - Lacerazione del S83.43
- - Polso (radiale) (ulnare) → S63.3
- - Radiale →
- - - Distorsione e distrazione del gomito: S53.41
- - - Rottura traumatica del S53.2

Legamento –Continuazione

- Collaterale –Continuazione
- - S.A.I. → Rottura del S83.40
- - Tibiale interno → Distorsione distrazione ginocchio
- - - Distorsione e distrazione del ginocchio: Distorsione del S83.42
- - - Lacerazione del S83.44
- - Ulnare →
- - - Distorsione e distrazione del gomito: S53.42
- - - Rottura traumatica del S53.3
- Colonna vertebrale → Lesione delle inserzioni dei M46.09
- Coraco-omeroale → S43.4
- Costocoracoide → Accorciamento congenito del Q68.8
- Cricoaritenoido → (Articolazione) (S13.5
- Cricotiroido → (Articolazione) (S13.5
- Crociato
- - Anteriore
- - - O corno anteriore del menisco interno → Lesione interna del ginocchio non specificata: M23.91
- - - -
- - - - Altro
- - - - - Lesioni interne del ginocchio: M23.81
- - - - - Rotture spontanee di legamento(i) del ginocchio: M23.61
- - - - Distorsione
- - - - - Distrazione del ginocchio: Distorsione del S83.51
- - - - - Distrazione del ginocchio: Lacerazione del S83.53
- - - - - Instabilità cronica del ginocchio: M23.51
- - - Non specificato → Distorsione e distrazione del ginocchio: S83.50
- - - Posteriore
- - - - O corno posteriore del menisco interno → Lesione interna del ginocchio non specificata: M23.92
- - - - -
- - - - - Altro
- - - - - Lesioni interne del ginocchio: M23.82
- - - - - Rotture spontanee di legamento(i) del ginocchio: M23.62
- - - - Distorsione
- - - - - Distrazione del ginocchio: Distorsione del S83.52
- - - - - Distrazione del ginocchio: Lacerazione del S83.54
- - - - - Instabilità cronica del ginocchio: M23.52
- - - S.A.I. → Rottura del S83.50
- Deltoideo → Distorsione e distrazione della caviglia: S93.41
- Dito della mano a livello della(e) articolazione(i) metacarpofalangea(e) e interfalangea(e) → Rottura traumatica di S63.4
- Eccezione legamento uterino →
- - C49

Legamento –Continuazione

- Eccezione legamento uterino →
- -Continuazione
- - D21
- Ginocchio → Lassità dei M23.8
- Glenomeroale (superiore) (medio) (inferiore) → S43.4
- I ginocchio
- - Legamento
- - - Capsulare → Altre rotture spontanee di M23.67
- - - Collaterale
- - - - Esterno (peroneale) → Altre rotture spontanee di M23.64
- - - - Interno (tibiale) → Altre rotture spontanee di M23.63
- - - Crociato
- - - - Anteriore → Altre rotture spontanee di M23.61
- - - - Posteriore → Altre rotture spontanee di M23.62
- - - - Non specificato → Altre rotture spontanee di M23.69
- - - Localizzazioni multiple → Altre rotture spontanee di M23.60
- - - Ileoemorale → Distorsione e distrazione dell'anca: (S73.11
- - - Ischiocapsulare → Distorsione e distrazione dell'anca: (S73.12
- - - Largo
- - - Allen-Masters] → Sindrome di lacerazione del N83.8
- - - S.A.I. → Malformazione congenita di tuba di Falloppio o di Q50.6
- - - Specificato(a) come acuto(a) → Ascenso di: N73.0
- - - Successiva(o) a condizioni morbose classificabili in O00-O07 → Lacerazione, perforazione, rottura o danno chimico: del O08.6
- - - Utero → Tubercolosi del A18.1†, N74.1*
- - - -
- - - - Altro
- - - - - Disturbi non infiammatori di ovaio, tuba di Falloppio e N83.8
- - - - - Malformazioni congenite delle tube di Falloppio e dei Q50.6
- - - - Assenza di tuba di Falloppio o Q50.6
- - - - Atresia di tuba di Falloppio o Q50.6
- - - - Cisti embrionale del Q50.5
- - - - Ematoma del N83.7
- - - - Presenza in sovrannumero di tuba di Falloppio o Q50.6
- - - - Tumore Maligno: C57.1
- - - Livello della caviglia e del piede → Rottura di S93.2
- - - Longitudinale
- - - Anteriore cervicale → (S13.4
- - - Posteriore (Sindrome da OLLP) → Ossificazione del M48.8
- - - Mediale collaterale del ginocchio → Distorsione del S83.42

Legamento –Continuazione

- Metatarsofalangeo → (S93.6
- Non
- - Specificati arto
- - - Inferiore, livello non specificato → Lussazione, distorsione e distrazione di articolazione e T13.2
- - - Superiore, livello non specificato → Lussazione, distorsione e distrazione di articolazione e T11.2
- - Specificato →
- - - Altro
- - - - Lesioni interne del ginocchio: M23.89
- - - - Rotture spontanee di legamento(i) del ginocchio: M23.69
- - - Instabilità cronica del ginocchio: M23.59
- - O
- - Menisco non specificato → Lesione interna del ginocchio non specificata: M23.99
- - Muscoli della colonna vertebrale → Disturbo delle inserzioni dei M46.0
- - Pelvici → Lesioni ostetriche delle articolazioni e dei O71.6
- - Peroneocalcaneale → Distorsione e distrazione della caviglia: S93.42
- - Polso e del carpo → Rottura traumatica di S63.3
- - Radiocarpico (dorsale) (palmare) → S63.3
- - Regione della pelvi → Lassità dei M24.25
- - Rotondo → Tumore Maligno: C57.2
- - Rotuleo
- - - Tendine) → S76.1
- - - → Tendinite del M76.5
- - S.A.I. →
- - - Avulsione T14.3
- - - Distorsione T14.3
- - - Distrazione T14.3
- - - Lassità dei M24.2
- - - Lussazione T14.3
- - - Traumatico
- - - Deiscenza T14.3
- - - Ematoma T14.3
- - - Rottura T14.3
- - - Sublussazione T14.3
- - Tarsale → (S93.6
- - Tibiale collaterale [Pellegrini-Stieda] → Borsite del M76.4
- - Tibioperoneali superiori → Articolazione e S83.6
- - Tibioperoneo (anteriore) (posteriore), distale → Distorsione e distrazione della caviglia: S93.43
- - Tronco, senza specificazione → Lussazione, distorsione e distrazione di articolazione e T09.2
- - Ulnocarpico palmare → S63.3
- - Uterino
- - - Largo) (rotondo) → D28.2
- - - S.A.I. → C57.3
- - - -

Legamento –Continuazione

- Uterino –Continuazione
- - - - -Continuazione
- - - Legamento eccezione
- - - - C49
- - - - D21
- - - Tumore benigno: Tube e D28.2
- - -
- - Distorsione dell'articolazione lombosacrale e suoi S33.51
- - Distrazione dell'articolazione lombosacrale e suoi S33.51
- - Disturbi dei M24.2
- - Instabilità secondaria a vecchia lesione di M24.2
- - Lassità familiare dei M35.7
- - Temporomandibolare (articolazione) (S03.4
- - Xantoma dei E75.5

Legamentosa

- Generalizzata - bassa statura - Sindrome miopia grave - iperlassità Q87.1
- - -
- - Dismorfismi facciali - scroto a scialle - iperlassità Q87.0
- - Sindrome deficit cognitivo - anomalie cardiache - bassa statura - lassità Q87.1

Legante

- Adenosina trifosfato A1 - Deficit del trasportatore a cassetta E78.6
- II
- - Cortisolo
- - - Transcortina) - Anormalità della globulina E27.8
- - - - Deficit della globulina E27.8
- - Fattore di crescita insulino-simile - Livello ridotto di proteina R77.88

Legatura del cordone ombelicale S.A.I. - Scioglimento di P51.8**Legg-Calvé-Perthes] - Osteocondrosi giovanile della testa del femore [M91.1****Legionari**

- Senza polmonite - Malattia dei A48.2
- - -
- - Malattia dei A48.1
- - Polmonite dei A48.1

Legionella pneumophila

- Senza polmonite - Infezione da A48.2
- - Infezione da A48.1

Legionellosi

- Con polmonite - A48.1
- - A48.1

Legius

- Mosaico - Sindrome di Q85.0
- - Sindrome di Q85.0

Legno -

- Avvelenamento da prodotto per la protezione del T60.9
- Conservanti del T60

Leguminose - Allergia alle T78.1**Leibo**

v./v.a. Gershoni-Baruch-Leibo

Leiden] - Resistenza alla proteina C attivata [mutazione del fattore V D68.5**Leigh**

- Con
- - Cardiomiopatia - Sindrome di G31.88†, I43.8*
- - Leucodistrofia - Sindrome di G31.88, E75.2
- - Sindrome nefrosica - Sindrome di G31.88†, N08.8*
- - Tipo Saguenay-Lac-Saint-Jean type - Sindrome di G31.88
- - Trasmissione materna - Malattia di G31.88
- - - Encefalomiopatia subacuta necrotizzante [sindrome di G31.88

Leigh-simile] - Sindrome MEGDEL [Aciduria 3-metilglutacconica con sordità - encefalopatia - sindrome G31.88**Leiner - Malattia di L21.1****Leiomioma**

- Intramurale dell'utero - D25.1
- Orbitale - D31.6
- Sottomucoso dell'utero - D25.0
- Sottosieroso dell'utero - D25.2
- Utero non specificato - D25.9

Leiomiomatosi

- Diffusa legata all'X - sindrome di Alport - Q87.8
- Ereditaria con carcinoma a cellule renali - C64, D21.9
- Intravascolare - D48.1
- Peritoneale disseminata - D20.1
- - D48.1

Leiomiosarcoma

- Addome - C49.4
- Cervice uterina - C53.9
- Corpo
- - Uterino - C54.9
- - Utero, lesione sconfinante a più zone contigue - C54.8
- Digiuno - C17.1
- Diverticolo di Meckel - C17.3
- Duodeno - C17.0
- Endocervice - C53.0
- Endometrio - C54.1
- Esocervice - C53.1
- Fondo dell'utero - C54.3
- Giunzione
- - Cervico-vaginale - C53.8
- - Duodeno-digiunale - C17.8
- Ileo - C17.2
- Intestino tenue - C17.9
- Istmo dell'utero - C54.0
- Laringe - C32.9
- Mesentere - C48.1
- Miometrio - C54.2

Leiomiosarcoma –Continuazione

- Retroperitoneo - C48.0
- Stomaco - C16.9
- Utero - C55
- Vagina - C52
- - C49.9
- Leishmaniosi**
- Cutanea - B55.1
- Mucocutanea - B55.2
- Viscerale - B55.0
- - -
- - B55.9
- - Infestazione parassitaria palpebrale in corso di B55.1†, H03.0*
- - Necessità di vaccinazione contro Z26.0

Lejeune - Sindrome di Q93.4**Lejis - Sindrome di Q87.8****Lembo**

- Preauricolare - Appendice o Q17.0
- Tessuto cutaneo e sottocutaneo - Lipoipertrofia dolorosa simmetrica localizzata degli arti con edema, con aumento notevole del volume tissutale e sporgenza di grossi E88.22
- Toracico mobile [flail chest] - S22.5

Lemierre - Sindrome di I80.88**Lemli-Opitz - Sindrome di Smith- Q87.1****Lenaerts**

v./v.a. Piussan-Lenaerts-Mathieu

Lenègre familiare - Malattia di I45.8**Lenitivi e protettivi - Avvelenamento: Emollienti, T49.3****Lenk-Ploski - Sindrome di G23.8****Lennert - Linfoma di C84.4****Lennox - Sindrome pseudo G40.00****Lennox-Gastaut - Sindrome di G40.4****Lenti contatto -**

- Z97.8
- Fornitura ed adattamento di occhiali e Z46.0
- Intolleranza alle H18.8

Lenticolare

- Persistente - Ipercheratosi L85.8
- Progressiva - Melanosi Q82.1
- Wilson - Degenerazione del nucleo E83.0
- - Fibroplasia retro- H35.1

Lenticone posteriore, persistenza del vitreo primario iperplastico e coloboma - Sindrome da microcornea con Q15.8**Lenticulo**

v./v.a. cranio-lenticulo-suturale

Lentiggine

- Multiple - Sindrome familiare da Q87.1
- Terapia PUVA - L81.4
- - -
- - L81.2
- - L81.4

Lentiginosi

- Cardiomiopatica - Q87.1

Lentiginosi –Continuazione

- Generalizzata familiare ~ L81.4
- ~ Dissezione arteriosa con I72.9, L81.4

Lentivirus ~ B97.3!**Lento**

- Intraoculare ~
- - Complicanza meccanica di T85.2
- - Offuscamento di T85.2
- - Presenza di Z96.1
- - O scarsa ~ Reattività R46.4
- Subacuta ~ Endocardite I33.0
- ~
- - Endocardite I33.0
- - ESES [Stato epilettico elettrico durante il sonno ad onde G40.01]
- - Lesione da iperfusione (senza riflusso o con riflusso T88.8
- - Malattia da HIV con infezione da virus B20, A81.9
- - Picchi continui ed onde durante il sonno a onde G40.01
- - Ritmo cardiaco R00.1
- - Sindrome da flusso coronarico I20.8

Lenz

- v./v.a. Appelt-Gerken-Lenz
- v./v.a. Cenani-Lenz

- ~ Microftalmia, tipo Q11.2

Lenz-Majewski ~ Nanismo iperostotico, tipo Q87.1**Leontiasi sifilitica congenita** ~ A50.5†, M90.89***Lepore - beta talassemia** ~ Emoglobina D56.8**Leprecaunismo** ~ E34.8**Lepromatosa**

- Borderline [Lebbra BL] ~ Lebbra A30.4
- Lebbra LL] ~ Lebbra A30.5

Leptina ~ Obesità

- Deficit
- - Congenito di E66.89
- - Recettore della E66.89
- Resistenza congenita alla E66.89

Leptomeningea ~ Gomma A52.1†, G07***Leptomeningi** ~

- Melanocitosi diffusa delle D42.9
- Neurosifilide delle A52.1†, G01*
- Tubercolosi delle A17.0†, G01*

Leptomeningite

- Altre e non specificate cause ~ G03
- Batterica ~ G00
- Cerebrale tubercolare ~ A17.0†, G01*
- Tubercolare
- - Spinale ~ A17.0†, G01*
- - ~
- - - A17.0†
- - - A17.0†, G01*

Leptomielolipoma ~ Q05.7**Leptospira interrogans**

- Autumnalis ~ Infezione da A27.8
- Canicola ~ Infezione da A27.8
- Hebdomadis ~ Infezione da A27.8
- Pomona ~ Infezione da A27.8
- ~ Infezione da A27.9

Leptospire ~

- Infezione da A27.9
- Ittero emorragico da A27.0
- Meningite da A27.9†, G01*

Leptospirosi

- Autunnale ~ A27.8
- Canicola ~ A27.8
- Itteroemorragica
- - Malattia di Weil] ~ A27.0
- - ~ A27.0
- Pomona ~ A27.8
- ~

Lequesne ~ Osteoporosi localizzata [M81.6**Leri**

- v./v.a. Roch-Leri

Léri

- II ~ Sindrome di Q78.8
- ~ Pleonostosi di Q68.8

Leriché ~ Sindrome della biforcazione aortica [sindrome di I74.0**Léri-Joanny [meloreostosi]** ~ Sindrome di M85.89**Léri-Weill** ~ Sindrome di Q77.8**Lerman**

- v./v.a. Ahn-Lerman-Sagie

Lermoyez ~ Sindrome di H81.3**Leroy**

- v./v.a. Fiessinger-Leroy-Reiter

LES ~ Lupus eritematoso sistemico [M32.9**Lesch-Nyhan** ~

- Artropatia gottosa in sindrome di E79.1†, M14.09*
- Sindrome di E79.1

Leser-Trélat ~ Malattia di L82**Leshima-Koeda-Inagaki** ~ Sindrome di Q87.8**Letalità** ~ Atassia - atrofia ottica - sordità - E79.8**Letargia** ~ R53**Letargica** ~ Encefalite A85.8†, G05.1***Letrozolo** ~ Avvelenamento da T50.9**Letterer-Siwe** ~ Malattia di C96.0**Letto** ~ Soffocamento a X59.9!**Lettura** ~

- Disturbo
- - Circoscritto a ritardo nell'apprendimento della F81.0
- - Specifico della F81.0
- Epilessia da G40.8

Lettura ~ –Continuazione

- Ritardo circoscritto della compilazione (senza disturbo della F81.1

Leucemia

- Anamnesi familiare ~ Z80.6
- Anamnesi personale ~ Z85.6
- Basofila
- - Acuta
- - - Remissione completa ~ C94.71
- - - ~
- - - - C94.7
- - - - C94.70
- - - ~ C94.30
- Bifenotipica acuta ~ C95.0
- Bilineare acuta ~ C95.0
- Cellule
- - Burkitt ~ C91.80
- - Capellute [hairy cell] ~ C91.4
- Cronica di tipo cellulare non specificato ~ C95.1
- Eosinofila cronica [sindrome ipereosinofila] ~ D47.5
- Grande
- - Linfociti granulari di tipo T (associata ad artrite reumatoide) ~ C91.7
- - Linfocitici granulari T ~ C91.70
- Granulocitico
- - Cronica
- - - Remissione completa ~ C92.11
- - - ~ C92.10
- - - ~ C92
- Leucemia acuta megacarioblastica in remissione completa ~ C94.21
- Linfocitica acuta ~ C91.00
- Linfoplasmocitoide ~ C91.1
- Megacariocitica acuta ~ C94.20
- Mieloblastica acuta
- - Leggermente differenziata ~ C92.00
- - LMA] ~ C92.0
- Mielogena
- - Cronica ~ C92.10
- - - ~ C92
- Mieloide
- - Non specificata ~ C92.9
- - - ~
- - - Altra C92.7
- - - Proliferazione dei blasti in C92.10, C94.8!
- Monocitoide ~ C93
- Neutrofilica cronica ~ D47.1
- Non
- - Classificato altrove ~
- - - Artrite in C95.90†, M36.1*
- - - Artropatia in C95.90†, M36.1*
- - - Disturbo tubulo-interstiziale in C95.90†, N16.1*
- - - Pielonefrite in C95.90†, N16.1*

Leucemia –Continuazione

- Non –Continuazione
- - Specificata → C95.9
- Osteosclerotica → D47.4
- Plasmocitica
- - Remissione completa → C90.11
- - - C90.10
- Prolinfocitica cellule
- - B → C91.3
- - T → C91.6
- Promielocitica a cellule T → C91.60
- Refrattaria alla terapia di induzione standard → C95.8!
- Secondaria da irradiazione → C95.90
- Specificate → Altre C94.7
- Staminala a linea incerta → C95.0
- Tipo cellulare non specificato → Altra C95.7
- → Malattia renale tubulo-interstiziale in C95.90†, N16.1*

Leucemia a cellule T adulto

- Associato HTLV-1
- - Remissione completa → C91.51
- - - C91.50
- - C91.50

Leucemia acuta

- Con fenotipo misto → C95.00
- Fenotipo misto con
- - T(9;22)(q34.1;q11.2) → C95.00
- - T(v;11q23.3) → C95.00
- Linea cellulare mista in remissione completa → C95.01
- Megacarioblastica
- - Remissione completa → Leucemia C94.21
- - - C94.20
- Mielomonocitica
- - Remissione completa → C92.51
- - - C92.50
- Monoblastica
- - Remissione completa → C93.01
- - - C93.00
- Monocitica
- - Remissione completa → C93.01
- - - C93.00
- Promielocitica
- - LAP
- - - Remissione completa → C92.41
- - - - C92.40
- - - C92.40
- Tipo cellulare non specificato → C95.0

Leucemia aggressiva a cellule NK

- Remissione completa → C94.71
- -
- - C94.7
- - C94.70

Leucemia linfoblastica

- Acuta
- - Remissione completa → C91.01
- - - C91.00
- Cellule B linfoma con
- - Anomalia genetico ricorrente →
- - - C83.5
- - - C91.00
- - Iperdiploidia →
- - - C83.5
- - - C91.00
- - Ipodiploidia →
- - - C83.5
- - - C91.00
- - T(1;19)(q23;p13.3) →
- - - C83.5
- - - C91.00
- - T(12;21)(p13.2;q22.1) →
- - - C83.5
- - - C91.00
- - T(5;14)(q31.1;q32.3) →
- - - C83.5
- - - C91.00
- - T(9;22)(q34.1;q11.2) →
- - - C83.5
- - - C91.00
- - T(v;11q23.3) →
- - - C83.5
- - - C91.00

Leucemia linfoide

- Acuta
- - Remissione completa → C91.01
- - - C91.00
- Cronica a cellule B [LLC] → C91.1
- Non specificata → C91.9
- → Altra C91.7

Leucemia mastocellulare →

- C94.30
- C94.31
- Variante aleucemica della C94.30

Leucemia mieloide acuta

- Agenti alchilanti → C92.00
- Con
- - Alterazione del gene MLL → C92.60
- - Anomalia 11q23
- - - Remissione completa → C92.61
- - - - C92.60
- - Displasia multilineare → C92.8
- - Eosinofilo midollare anormale associato
- - - Inv(16)(p13q22) → C92.50
- - - T(16;16)(p13;q22)' → C92.50
- - Inv3(p21;q26.2) → C92.00
- - Maturazione → C92.0
- - Mutazione somatico

Leucemia mieloide acuta –Continuazione

- Con –Continuazione
- - Mutazione somatico –Continuazione
- - - CEBPA → C92.00
- - - NPM1 → C92.00
- - T(3;3)(p21;q26.2)' → C92.00
- - T(6;9)(p23;q34)' → C92.00
- - T(8;21)(q22;q22)' → C92.00
- - T(9;11)(p22;q23)' → C92.00
- - T(9;22)(q34.1;q11.2) → C92.00
- - Traslocazione t(8;16)(p11;p13)' → C92.00
- Familiare → C92.00
- Inibitore della topoisomerasi di tipo II → C92.00
- LAM
- - Remissione completa → C92.01
- - - C92.00
- M6 b
- - Remissione completa → C94.01
- - - C94.00
- M7
- - Remissione completa → C94.21
- - - C94.20
- Megacarioblastica con t(1;22)(p13;q13)' → ' C94.20
- Primariamente refrattaria alla terapia → C92.00
- Sindrome
- - Familiare da monosomia 7 → C92.00
- - Mielodisplastiche correlate alle radiazioni → C92.00

Leucemia mieloide cronica

- Atipico BCR/ABL-negativa
- - Remissione completa → C92.21
- - - C92.20
- BCR/ABL-positiva in remissione completa → C92.11
- LMC
- - BCR/ABL-positiva → C92.10
- - Remissione completa → C92.11
- - -
- - - C92.10
- - Crisi blastica in C94.8!
- Positivo il cromosoma Filadelfia Ph1
- - Remissione completa → C92.11
- - - C92.10
- T(9;22) (q34;q11)
- - Remissione completa → C92.11
- - - C92.10

Leucemia mielomonocitica

- Cronica LMMC
- - Con eosinofilia
- - - Remissione completa → C93.11
- - - - C93.10
- - Remissione completa → C93.11
- - - C93.10

Leucemia mielomonocitica -Continuazione

- Giovanile
- - JMML
- - - Remissione completa - C93.31
- - - C93.30
- - - Sindrome Noonan-simile con Q87.0, C93.30

Leucemia monocitica

- Cronica -
- - C93.1
- - C93.10
- Naegeli
- - Remissione completa - C93.11
- - - C93.10
- Non specificata - C93.9
- - Altra C93.7

Leucemia

- v./v.a. reticolo-leucemia
- B-LLC - Variante non C83.0
- -
- - Pericardite C95.90†, I32.8*
- - Reticoloendoteliosi C91.4

Leucemoide

- Linfocitica - Reazione D72.8
- Mielocitica - Reazione D72.8
- Monocitica - Reazione D72.8

Leucinosi - E71.0**Leucocheratosi**

- Corda(e) vocale(i) - J38.3
- Palato da nicotina - K13.2

Leucocitario

- Associata a RAS - Malattia autoimmune da proliferazione D47.9
- Ipersegmentazione - ereditaria: D72.0
- Iposegmentazione - ereditaria: D72.0
- S.A.I. - Alterazione della formula R72
- Tipo
- - I - Deficit di adesione D84.8
- - II - Deficit di adesione D84.8
- - III - Deficit di adesione D84.8
- -
- - Amiloidosi ALECT2 [fattore chemiotattico 2 E85.0
- - Deficit di adesione D84.8

Leucociti - Anomalie genetiche dei D72.0**Leucocitoclastica** - Angioite cutanea M31.0**Leucocitosi** - D72.8**Leucodermia**

- Non classificata altrove - L81.5
- Sifilitica tardiva - A52.7†, L99.8*
- - Sifilide
- - Con A51.3†, L99.8*
- - Florida tardiva con A52.7†, L99.8*

Leucodistrofia

- Autosomica dominante a esordio nell'età adulta - ADLD [E75.2

Leucodistrofia -Continuazione

- Cellule globoidi - E75.2
- Centrale demielinizzante-sindrome di Waardenburg-malattia di Hirschsprung - PCWH [Neuropatia periferica demielinizzante- Q87.8
- Cerebrale
- - Manifestazioni sistemiche - RVCLS [vasculopatia retinica con Q28.38, Q14.1
- - - E75.2
- Correlata a polimerasi III - E75.2
- Deficit
- - ACER3 [ceramidasi alcalina 3] - E75.2
- - DECR - Encefalopatia progressiva con G31.81
- Ipomielinizzante
- - Autosomico recessivo
- - - Correlato
- - - C11ORF73 - E75.2
- - - VPS11 - E75.2
- - - NKX6-2-correlata - E75.2
- - - RARS-correlata - E75.2
- - Con condrodiplosia spondilometafisaria - Sindrome da E75.2, Q77.8
- Krabbe - E75.2
- Metacromatica -
- - E75.2
- - Malattia di Greenfield [E75.2
- Multicistica bilaterale - Malattia muscolo-occhio-cervello con G71.2, E75.2
- Sudanoftalmia
- - Tipo Pelizaeus-Merzbacher - E75.2
- - - E75.2
- -
- - Atrofia ottica in E75.2†, H48.0*
- - Sindrome di Leigh con G31.88, E75.2

Leucoedema dell'epitelio orale, inclusa la lingua - K13.2**Leucoencefalite**

- Emorragico acuta
- - Post-immunizzazione - G04.0
- - Subacuta [Hurst] - G36.1
- - Multifocale - Malattia da HIV con B22†, G05.1*
- - Sclerosante subacuta - A81.1

Leucoencefalopatia

- Acuta reversibile da deficit di SLC13A3 - E75.2
- Calcificante a esordio precoce associata a displasia scheletrica - G93.4, Q79.9
- Cheratoderma plantare - Sindrome da G93.4, Q82.8
- Cistico
- - Deficit di RNASET2 - E75.2
- - Senza megalencefalia - E75.2
- Con
- - Calcificazioni e cisti - I67.88†, G94.39*
- - Cisti bilaterali dei lobi temporali anteriori - E75.2

Leucoencefalopatia -Continuazione

- Con -Continuazione
- - Coinvolgimento del tronco cerebrale e del midollo spinale - livelli elevati di lattato - G31.81
- - Lieve atassia cerebellare ed edema della tardivo - E75.2
- - Correlati alla catepsina A - CARASAL [Arteriopatia, ictus, I67.88
- - Diffusa ereditaria con sferoidi assonali e nevroglia pigmentata - E75.2
- - Displasia spondilometafisaria - Sindrome E75.2, Q77.8
- - Ictus ischemico e retinite pigmentosa - Sindrome autosomica recessiva da Q87.0
- - Ipo-omocisteinemia - Sindrome da ritardo dello sviluppo, immunodeficienza, Q87.1
- - Megalencefalica con cisti sottocorticali - E75.2
- - Metacromatica - E75.2
- - Multifocale
- - Progressivo -
- - - A81.2
- - - LMP [A81.2
- - S.A.I. - A81.2
- - Posteriore reversibile (RPLS) - Sindrome da G93.6
- - Progressiva correlata a PYCR2 - Microcefalia con Q87.0
- - Sclerosante di Van Bogaert - A81.1
- - Vascolare
- - Familiare - I67.88, G93.4
- - Progressiva - I67.3
- -
- - Atassia spastica autosomica recessiva con G11.4
- - CADASIL [Arteriopatia cerebrale autosomica dominante con infarti subcorticali e I67.88
- - CARASIL [Arteriopatia cerebrale autosomica recessiva con infarti subcorticali e I67.88
- - Microangiopatia pontina autosomica dominante associata a I67.88, G93.4

Leucoeritroblastica - Anemia D64.8**Leucoma aderente** - H17.0**Leucomalacia**

- Cerebrale neonatale - P91.2
- Periventricolare del prematuro - P91.2

Leucomelanopatia - ereditaria: D72.0**Leuconichia**

- Cheratosi punteggiata acrale-cheilite-nodosità [PLACK] - Sindrome desquamazione cutanea- Q84.8
- Congenita - Q84.4
- Totale
- - Lesioni simil- acanthosis nigricans ed anomalie dei capelli - Sindrome Q84.4, L83
- - - Q84.4

Leucopatia universale - E70.3

Leucopenia

v./v.a. verruche-infezioni-leucopenia-mielocatessi

- Seguito di terapia citostatica ~ *D70.19*

- ~ Artrite reumatoide con splenoadenomegalia

- - *M05.0*

- - *M05.00*

Leucoplachia

- Altre alterazioni dell'epitelio orale, inclusa la lingua ~ *K13.2*

- Cervice dell'utero ~ *N88.0*

- Corda(e) vocale(i) ~ *J38.3*

- Mucosa orale ~ Malattia da HIV con *B23.8*, *K13.2*

- Pene ~ *N48.0*

- Vagina ~ *N89.4*

- Vulva ~ *N90.4*

Leucorrea

- S.A.I. ~ *N89.8*

- Tricomonadi ~ *A59.0†*, *N77.1**

- Vaginale) da *Trichomonas (vaginalis)* ~ *A59.0*

Leucosarcoma

- Remissione completa ~ *C85.9*

- ~ *C85.9*

Leucotomia ~ Sindrome post- *F07.0*

Leucotriene C4] sintasi ~ Deficit di LTC4 [*E88.8*

Lev familiare ~ Malattia di *I45.8*

Leventhal ~ Sindrome di Stein- *E28.2*

Levi ~ Nanismo di Lorain- *E23.0*

Levic-Stefanovic-Nikolic ~ Sindrome di *Q87.8*

Levin

v./v.a. Jarcho-Levin

Levine [LGL] ~ Sindrome di Lown-Ganong- *I45.6*

Levocardia

- Situs inversus ~ *Q24.1*

- ~ *Q24.1*

Levotrasposizione ~ *Q20.5*

Levulosio ~ Intolleranza ereditaria al *E74.1*

Levuride] ~ Candidide [*L30.2*

Lévy

v./v.a. Roussy-Lévy

v./v.a. Stoll-Lévy-Francfort

Levy ~

- Demenza con corpi di *G31.82†*, *F02.8**

- Malattia a corpi di *G31.82*

Lewandowsky-Lutz ~ Sindrome di *B07*

Lewis-Sumner ~ Sindrome di *G61.8*

Leyden ~ Emofilia B di *D67*

Leydig

v./v.a. Sertoli-Leydig

- ~ Ipoplasia delle cellule di *E34.59*

LFA-1] ~ Difetto funzionale dell'antigene-1 linfocitico [*D84.0*

L-ferritina ~ Deficit di *E83.1*

LGI1 ~ Encefalite limbica

- Con anticorpi *G04.8*, *M35.9*

- Paraneoplastica con anticorpi *G04.8*, *C80.9*

LGL] ~ Sindrome di Lown-Ganong-Levine [*I45.6*

LGMD Limb-girdle muscular dystrophy tipo

- 1B ~ *G71.0*

- 2C ~ *G71.0*

- 2D ~ *G71.0*

- 2E ~ *G71.0*

- 2F ~ *G71.0*

- 2I ~ *G71.0*

- 2K ~ *G71.0*

- 2M ~ *G71.0*

Lhermitte-Duclos ~ Malattia di *D33.1*

LHF] ~ Linfocitocitosi emofagocitica familiare [*D76.1*

LHON

- Leber hereditary optic neuropathy] plus ~ Malattia *G31.81*

- ~ *H47.2*

Liasi

v./v.a. gamma-liasi

- ~

- - Deficit

- - - 3-idrossi-3-metilglutaril-CoA *E71.1*

- - - Adenilsuccinato *E79.8*

- - - Argininosuccinato *E72.2*

- - Disturbo 46,XY dello sviluppo sessuale da deficit isolato di 17,20- *E29.1*

Liberal

v./v.a. Prata-Liberal-Goncalves

Liberazione dell'ormone della crescita [GHRH] ~ Ipersecrezione pancreatica endocrina di: fattore di *E16.8*

Liberfarb ~ Sindrome di *Q87.1*

Libero

- Endoarticolare

- - Ginocchio ~ Corpo *M23.4*

- - ~ Corpo *M24.0*

- - Ginocchio ~ Corpo *M23.4*

- - Margine] ~ Epiglottide, bordo *C10.1*

- ~

- - Malattia da deposito di acido sialico *E77.8*

- - Mancanza di relax e tempo *Z73*

Libertà vigilata ~ Disaccordo con: funzionari consulenti, per es. funzionario di polizia responsabile della *Z64.8*

Libman-Sacks ~

- Malattia di *M32.1†*, *I39.8**

- Sindrome di *M32.1†*, *I39.8**

Lichen

- Amiloide ~ *E85.4†*, *L99.0**

- Follicolare ~ *L66.1*

- - Mixedematoso

- - Nodulare ~ *L98.5*

- - Sclerodermoide e papuloso generalizzato ~ *L98.5*

Lichen ~Continuazione

- Mixedematoso ~Continuazione

- - ~ *L98.5*

- Nitidus ~ *L44.1*

- Planopilare ~ *L66.1*

- Planus

- - Anulare ~ *L43.8*

- - Atrofico

- - - Anulare ~ *L43.8*

- - - ~ *L43.8*

- - Attinico ~ *L43.3*

- - Bolloso ~ *L43.1*

- - Follicolare ~ *L66.1*

- - Lineare ~ *L43.8*

- - Pigmentoso ~ *L43.8*

- - Tropicale ~ *L43.3*

- - Tropicus ~ *L43.3*

- - ~ Altre forme di *L43.8*

- Ruber

- - Acuminatus ~ *L66.1*

- - Bolloso ~ *L43.1*

- - Ipertrifico ~ *L43.0*

- - Moniliformis ~ *L44.3*

- - Plano follicolare ~ *L66.1*

- - Planus

- - - Non specificato ~ *L43.9*

- - - Subacuto (attivo) ~ *L43.3*

- S.A.I. ~ *L28.0*

- Scleroso e atrofico ~ *L90.0*

- Scrofulosorum tubercolare primario ~ *A18.4*

- Simplex cronicus [Vidal] ~ *L28.0*

- Striatus ~ *L44.2*

Lichenoide

- Cronica ~ Pitiriasi *L41.1*

- Farmaco ~ Reazione eruttiva *L43.2*

- Vaioliforme acuta [Mucha-Habermann] ~ Pitiriasi *L41.0*

Lichtenstein

v./v.a. Jaffe-Lichtenstein

- ~ Sindrome di *D82.8*, *Q79.8*

Liddle ~ Sindrome di *I15.10*

Liebenberg ~ Sindrome di *Q73.8*

Lien accessorius ~ *Q89.08*

Li-Fraumeni ~ Sindrome di *C80.9*

Ligasi

- 4 ~ Sindrome della *D81.1*

- Acidi biliari e difetto dell'amidazione ~ Deficit di CoA *K76.8*

- IV ~ Deficit di DNA *D81.1*

- ~ Anemia da deficit di gamma-glutamilmisteina *D55.1*

Light for dates [leggero per l'età gestazionale] ~ *P05.0*

Lightwood-Albright ~

- Acidosi tubulare renale di tipo 1 (Sindrome di *N25.8*

Lightwood-Albright ~ –Continuazione

- Sindrome di *N25.8*

Lignac ~ Sindrome di *E72.0***Lignea ~**

- Congiuntivite *H10.4*

- Tiroidite: *E06.5*

Like ~ Linfoma Burkitt- *C83.7***Limb-girdle muscular dystrophy tipo**

- 1B ~ LGMD [*G71.0*

- 2C ~ LGMD [*G71.0*

- 2D ~ LGMD [*G71.0*

- 2E ~ LGMD [*G71.0*

- 2F ~ LGMD [*G71.0*

- 2I ~ LGMD [*G71.0*

- 2K ~ LGMD [*G71.0*

- 2M ~ LGMD [*G71.0*

Limbica

- Acuta post-trapianto ~ Encefalite *T85.78†, G05.1**

- Associata ad anticorpi anti-recettore NMDA [N-metil-D-aspartasi] ~ Encefalite *M35.8†, G13.8**

- Autoimmune ~ Encefalite *G04.8*

- Con anticorpi

- - Anti-CASPR2 ~ Encefalite *G04.8, M35.9*

- - Anti-DPP6 [dipeptidil-peptidasi 6] ~ Encefalite *G04.8*

- - Anti-neuressina 3 ~ Encefalite *G04.8, M35.9*

- - CASPR2 e timoma ~ Encefalite *G04.8, C37*

- - LGI1 ~ Encefalite *G04.8, M35.9*

- Neuromiotonia - iperidrosi - polineuropatia ~ Encefalite *G60.8*

- Paraneoplastico

- - Con anticorpi LGI1 ~ Encefalite *G04.8, C80.9*

- - ~ Encefalopatia *D48.9†, G13.1**

- ~

- - Insufficienza di cellule staminali *H18.8*

- - Sindrome della personalità da epilessia *F07.0*

Limitazione

- Attivata a causa di disabilità ~ *Z73*

- Concentrica del campo visivo ~ *H53.4*

- Funzionale motoria ~ *U50*

- Movimenti oculari - assenza dei punti lacrimali ~ Ptosì - *Q87.0*

- Parziale del movimento ~ Rigidità articolare con *M25.69*

- Totale del movimento ~ Rigidità articolare con *M25.69*

Limite

- Canino-premolare ~ Parte anteriore fino al *C04.0*

- ~ Destrinosi *E74.0*

Lindau

v./v.a. von Hippel-Lindau

Lindemann

v./v.a. Ostravik-Lindemann-Solberg

Linea

v./v.a. Ernia della linea alba

- Cellulare mista in remissione completa ~ Leucemia acuta a *C95.0†*

- Incerta ~ Leucemia staminale a *C95.0*

- Mediale dell'arcata dentaria ~ Deviazione dalla *K07.2*

- Mediana

- - NUT [nuclear protein in testis] ~ Carcinoma della *C80.9*

- - ~

- - - Granuloma letale della *C86.0*

- - - Oloprosencefalia, variante interemisferica della *Q04.2*

- - - Schisi cervicale della *Q18.8*

- Staehli ~ *H18.0*

Lineamenti acromegalici ~ Sindrome dei *Q87.0***Lineare**

- Con asimmetria craniofacciale et anomalie acrali, oculari e cerebrali ~ Ipopigmentazione *Q87.0*

- Ereditaria ~ Ipermelanosi nevoide *L81.4*

- Idiopatica ~ Cheratite interstiziale *H16.3*

- IgA ~ Dermatosi *L13.8*

- Ittiosi congenita - cheratoderma sclerosante ~ Cheratosi *Q82.8*

- Moulin ~ Atrofoderma *L90.8*

- NEVIL ~ Nevo epidermico verrucoso infiammatorio *Q82.5*

- ~

- - Elastosi dermica focale *L94.8*

- - Eritema gengivale *K05.1*

- - Lichen planus *L43.8*

- - Sclerodermia *L94.1*

- - Sindrome nevo

- - - Sebaceo *Q85.8*

- - - Verrucoso *Q82.5*

Linee

- Beau ~ *L60.4*

- Cellulari con cromosoma sessuale anormale ~ Mosaicismo, 45,X/ *Q96.4*

- Con numero variabile di cromosomi X ~ Mosaicismo, *Q97.2*

Linfadenectomia stadio

- I ~ Linfedema post-mastectomia (parziale) (con *I97.20*

- II ~ Linfedema post-mastectomia (parziale) (con *I97.21*

- III ~ Linfedema post-mastectomia (parziale) (con *I97.22*

Linfadenite

- Acuta

- - Altre parti del corpo ~ *L04.8*

- - Arto

- - - Inferiore ~ *L04.3*

- - - Superiore ~ *L04.2*

- - Non specificata ~ *L04.9*

- - Tronco ~ *L04.1*

Linfadenite ~Continuazione

- Acuta ~Continuazione

- - Viso, della testa e del collo ~ *L04.0*

- - ~ Malattia da HIV con *B23.8, L04.9*

- Criptococchi ~ *B45.8*

- Cronica

- - Diversa dalla mesenterica ~ *I88.1*

- - Qualsiasi linfonodo tranne i mesenterici ~ *I88.1*

- Differite ~ *A36.8*

- Mesenterico

- - Acuta) (cronica) ~ *I88.0*

- - Non specifica ~ *I88.0*

- - Salmonella typhi ~ *A01.0*

- - Tubercolare ~ *A18.3†, K93.0**

- Non specifica

- - Non specifica non specificata ~ *I88.9*

- - ~ Altre forme di *I88.8*

- S.A.I. ~ *I88.9*

- Sifilitico

- - Precoce ~ *A51.4*

- - Secondaria

- - - Precoce ~ *A51.4*

- - - ~ *A51.4*

- - ~ Sifilide tardiva con *A52.7†, I98.8**

Linfadenoma angioimmunoblastico ~ *C86.5***Linfadenopatia**

- Congenita da toxoplasmosi ~ *P37.1*

- Generalizzato

- - Persistente) [PGL] ~ Infezione asintomatica o malattia acuta da HIV o *U60.1†*

- - ~ Malattia da HIV con *B23.8, R59.1*

- Inguinale ~ *R59.0*

- Massiva ~ Istiocitosi sinusale con *D76.3*

- Mediastinale ~ *R59.0*

- Mesenteriale ~ *R59.0*

- S.A.I. ~ *R59.1*

- Tracheobronchiale

- - Tubercolare primaria, confermata batteriologicamente o istologicamente ~ *A15.7*

- - ~ *R59.0*

- Tubercolare ~ *A18.2*

- ~ Sifilitica secondaria: *A51.4*

Linfangectasia scrotale ~ *I89.09†, N51.8****Linfangiomatosi diffusa ~** *D18.19***Linfangectasia**

- Intestinale

- - Primitiva ~ *I89.09*

- - ~ *I89.09*

- Linfedema, tipo Hennekam ~ *Q87.8*

- Polidattilia ~ Persistenza di derivati dei dotti mülleriani con *Q87.8*

- Polmonare ~ *Q33.8*

- Ritardo mentale ~ Linfedema - *Q87.8*

- ~ *I89.0*

Linfangiectasia intestinale secondaria ~
*I89.09***Linfangioendoteliomatosi multifocale -
trombocitopenia** ~ **Sindrome** *D18.19, D69.61***Linfangioleiomiomatosi**

- Polmone ~ *D38.1*
- ~ *D48.1*

Linfangioma

- Capillare ~ *D18.19*
- Circoscritto ~ *D18.19*
- Cutaneo circoscritto ~ *D18.19*
- Diffuso ~ *D18.19*
- Disseminato ~ *D18.19*
- Primario della laringe ~ *D18.18*
- Superficiale ~ *D18.19*
- ~ *D18.1*

Linfangiomatosi

- Disseminata ~ *D18.19*
- Kaposiforme ~ *C49.9*
- Polmonare ~ *Q33.8*

Linfangite

- Acuta ~ *L03*
- Cronica ~ *I89.1*
- Dito escluso ~
- - Infezione suppurativa del piede con *L03.17*
- - Infiammazione suppurativa del piede con *L03.11*
- Mammella gravida o puerperale ~ *O91.2*
- S.A.I. ~ *I89.1*
- Subacuta ~ *I89.1*
- ~
- - *I89.1*
- - Infezione suppurativo
- - - Arto inferiore con *L03.11*
- - - Braccio con *L03.10*
- - - Dito
- - - - Con *L03.01*
- - - - Piede con *L03.02*
- - - - Mano con *L03.10*
- - - Infiammazione suppurativo
- - - - Arto inferiore con *L03.11*
- - - - Braccio con *L03.10*
- - - - Dito
- - - - - Con *L03.01*
- - - - - Piede con *L03.02*
- - - - - Mano con *L03.10*

Linfatico

- v./v.a. Malformazione linfatica
- v./v.a. Tessuto linfatico
- Angiofollicolare ~ Iperplasia *D47.7*
- Ascellare stadio
- - I ~ Linfedema iatrogeno della zona di drenaggio *I97.81*
- - II ~ Linfedema iatrogeno della zona di drenaggio *I97.82*
- - III ~ Linfedema iatrogeno della zona di drenaggio *I97.83*

Linfatico ~ *Continuazione*

- Cervicale, tutti gli stadi ~ Linfedema iatrogeno della zona di drenaggio *I97.80*
- Emopoietico
- - Anamnesi familiare ~ Tumore maligno degli organi *Z80.7*
- - Anamnesi personale ~ Tumore maligno degli organi *Z85.7*
- Generalizzato
- - Correlato
- - - EPHB4 con
- - - - Difetto del setto interatriale ~ Displasia *Q82.09, Q21.1*
- - - - Idrope fetale non immune ~ Displasia *Q82.09, P83.2*
- - - - PIEZO1 con idrope fetale non immune ~ Displasia *Q82.09, P83.2*
- - Fotiou ~ Displasia *Q82.09*
- Inguinale stadio
- - I ~ Linfedema iatrogeno della zona di drenaggio *I97.84*
- - II ~ Linfedema iatrogeno della zona di drenaggio *I97.85*
- - III ~ Linfedema iatrogeno della zona di drenaggio *I97.86*
- Linfonodo
- - Non specificati ~ Disturbi non infettivi dei vasi *I89.9*
- - - Altri disturbi non infettivi specificati dei vasi *I89.8*
- - Mastectomia ~ Obliterazione dei vasi *I97.2*
- - Nodulare polmonare ~ Iperplasia *J84.80*
- - S.A.I. ~ Malattia dei vasi *I89.9*
- ~
- - Tubercolosi
- - - Ghiandole *A18.2*
- - - Sistema *A18.2*
- - Vaso
- - - *C49*
- - - *D21*

Linfedema

- v./v.a. colestasi-linfedema
- Altro sede stadio
- - I ~ *I89.03*
- - II ~ *I89.04*
- - III ~ *I89.05*
- Arto superiore inferiore stadio
- - II ~ *I89.01*
- - III ~ *I89.02*
- Con unghie gialle ~ *L60.5*
- Corioretinopatia ~ Microcefalia - *Q87.8*
- Difetti del setto atriale - alterazioni facciali ~ *Q87.8*
- Displasia ano-genitale [WILD] ~ Sindrome da condilomi, immunodeficienza, *Q82.09*
- Distichiasi ~ *Q82.08*
- Ereditario
- - Altro sede stadio
- - - I ~ *Q82.03*

Linfedema ~ *Continuazione*

- Ereditario ~ *Continuazione*
- - Altro sede stadio ~ *Continuazione*
- - - II ~ *Q82.04*
- - - III ~ *Q82.05*
- - Arto superiore inferiore stadio
- - - I ~ *Q82.00*
- - - II ~ *Q82.01*
- - - III ~ *Q82.02*
- - Non specificato ~ *Q82.09*
- - Tipo
- - - I ~ *Q82.09*
- - - II ~ *Q82.09*
- - - - Altro *Q82.08*
- Iatrogeno
- - Altre sedi, tutti gli stadi ~ *I97.88*
- - Sistema urogenitale, tutti gli stadi ~ *I97.87*
- - Zona drenaggio linfatico
- - - Ascellare stadio
- - - - I ~ *I97.81*
- - - - II ~ *I97.82*
- - - - III ~ *I97.83*
- - - Cervicale, tutti gli stadi ~ *I97.80*
- - - Inguinale stadio
- - - - I ~ *I97.84*
- - - - II ~ *I97.85*
- - - - III ~ *I97.86*
- - Latente ~ *I89.08*
- - Linfangectasia - ritardo mentale ~ *Q87.8*
- - Malformazioni arterovenose cerebrali ~ *Q82.08, Q28.39*
- - Meige ~ *Q82.09*
- - Non
- - - Classificato altrove ~ Altro *I89.08*
- - - Specificata ~ *I89.09*
- - - Nonne-Milroy ~ *Q82.09*
- - - Post-mastectomia parziale
- - - - Con linfadenectomia stadio
- - - - I ~ *I97.20*
- - - - II ~ *I97.21*
- - - - III ~ *I97.22*
- - - Non specificato ~ *I97.29*
- - - Precoce ~ *I89.09*
- - - Primario tardivo ~ *I89.09*
- - - Primitivo
- - - Arto
- - - - Inferiore stadio
- - - - - I ~ *I89.00*
- - - - - II ~ *I89.01*
- - - - - III ~ *I89.02*
- - - - Superiore stadio
- - - - - I ~ *I89.00*
- - - - - II ~ *I89.01*
- - - - - III ~ *I89.02*
- - - Congenito

Linfedema –Continuazione

- Primitivo –Continuazione
- - Congenito –Continuazione
- - - Gordon → Q82.09
- - - - Q82.09
- - Esordio tardivo
- - - Arto
- - - - Inferiore
- - - - - Stadio I → I89.00
- - - - - Stadio II → I89.01
- - - - - Stadio III → I89.02
- - - - Superiore
- - - - - Stadio I → I89.00
- - - - - Stadio II → I89.01
- - - - - Stadio III → I89.02
- - Correlato
- - - CELSR1 → Q82.08
- - - - GJC2
- - - - - Arti superiori e inferiori, stadio I → Q82.00
- - - - - Arti superiori e inferiori, stadio II → Q82.01
- - - - - Arti superiori e inferiori, stadio III → Q82.02
- - - - - Arto inferiore, stadio I → Q82.00
- - - - - Arto inferiore, stadio II → Q82.01
- - - - - Arto inferiore, stadio III → Q82.02
- - Non ereditario a esordio tardivo → I89.09
- - - I89.09
- Ritardo dello sviluppo - dismorfismi facciali - camptodattilia → Sindrome macrotrombocitopenia - Q87.0
- Telangectasia e glomerulonefrite membranoproliferativa → Sindrome dell'ipotricosi con Q87.8
- Tipo Hennekam → Linfangectasia - Q87.8
- -
- - Atresia coanale posteriore - sindrome da Q82.08, Q30.0
- - Sindrome displasia ectodermica anidrotica-immunodeficienza-osteopetrosi- Q87.8

Linfedema-ipoparatiroidismo → Sindrome Q87.8**Linfoadenite**

- Acuta di qualsiasi linfonodo non mesenterico → L04
- Tubercolare primaria → A18.2

Linfoadenopatia

- Angioimmunoblastica con disprotidemia [AILD] → C86.5
- Periferica tubercolare → A18.2

Linfoblastico

- v./v.a. Leucemia linfoblastica
- v./v.a. Linfoma linfoblastico

Linfoblastoma

- Diffuso → C85.9
- → C85.9

Linfocitaria

- Acuta → Meningite A87.2†, G02.0*
- Bannwarth) → Meningoradicolite A69.2
- Cutanea di Jessner → Infiltrazione L98.6
- Diffusamente fibrotizzante → Linfoma di Hodgkin classico variante a deplezione C81.3
- Nodulare → Linfoma di Hodgkin a predominanza C81.0
- Reticolare → Linfoma di Hodgkin classico variante a deplezione C81.3
- Sierosa acuta → Coriomeningite A87.2†, G02.0*
- -
- - Corioencefalite A87.2†, G05.1*
- - Coriomeningite A87.2†, G02.0*
- - Encefalite A87.2†, G05.1*
- - Linfoma di Hodgkin (classico) a deplezione C81.3
- - Meningite A87.2†, G02.0*
- - Meningoencefalite A87.2†, G05.1*
- - Tiroidite E06.3

Linfocitario → Sarcoma C85.9**Linfociti**

- B
- - Anomalie degli arti e malformazioni urogenitali → Sindrome da immunodeficienza dei Q87.0
- - Febbre periodica-ritardo dello sviluppo] → Sindrome SIFD [anemia sideroblastica congenita-immunodeficienza dei D64.0, D82.8
- - Portatori di immunoglobuline → Agammaglobulinemia con D80.1
- - - Immunodeficienza
- - - Combinata grave [SCID] con ridotto o normale numero di D81.2
- - - Comune variabile con
- - - Autoanticorpi contro i D83.2
- - - Prevalente difetto quantitativo e funzionale dei D83.0
- CD4 → Numero ridotto di R72
- Denuclati [bare lymphocyte syndrome] → Sindrome dei D81.6
- Granulari di tipo T (associata ad artrite reumatoide) → Leucemia a grandi C91.7
- T
- - B → Immunodeficienza combinata grave [SCID] con numero basso di D81.1
- - Difetto di ingestione del calcio → Disfunzione immunitaria dovuta a inattivazione dei D81.8
- - Immunoregolatori → Immunodeficienza comune variabile con prevalenti difetti dei D83.1
- - - Immunodeficienza comune variabile con autoanticorpi contro i D83.2
- - -
- - - Z52.08
- - Immunodeficienza combinata grave da deficit di LCK [tirosina chinasi specifica dei D81.2

Linfociti –Continuazione

- - -Continuazione
- - Linfoma di Hodgkin (classico) ricco di C81.4
- - Malattia Hodgkin
- - - Diffusa ricca di C81.4
- - - Nodulare ricca di C81.4

Linfocitico

- Acuta → Leucemia C91.00
- Associate al methotrexate → Malattie D47.9, Y57.9†
- Granulari T → Leucemia a grandi C91.70
- LFA-1] → Difetto funzionale dell'antigene-1 D84.0
- -
- - Colite
- - - K52.8
- - - Microscopica (colite collagena o colite K52.8
- - Reazione leucemoide: D72.8

Linfocitopenia CD4 idiopatica → D72.8**Linfocitosi**

- B policlonale persistente → D72.8
- Sintomatica) → D72.8

Linfocutanea → Sporotricosi B42.1**Linfoepiteliale**

- v./v.a. simil-linfoepiteliale
- Benigna di ghiandola salivare → Lesione K11.8
- Bocca → Cisti K09.8

Linfoepitelioide → Linfoma C84.4**Linfogeno → Ascesso epatico: K75.0****Linfogranuloma**

- Inguinale → Restringimento del retto da A55†, K93.8*
- Venereo) da Chlamydiae → A55

Linfoide

- v./v.a. Leucemia linfoide
- v./v.a. Tessuto linfoide
- Associato Riarrangiamento
- - FGR1 → Neoplasia C91.70
- - JAK2
- - - Forma
- - - Acuta
- - - - Neoplasia C91.00
- - - - - Neoplasia mista mieloide/ C95.00
- - - - Cronica
- - - - - Neoplasia C91.10
- - - - - Neoplasia mista mieloide/ C95.10
- - - - Neoplasia C91.70
- - PDGFRA → Neoplasia C91.70
- - PDGFRB → Neoplasia C91.70
- -
- - Granulomatosi C83.8
- - Malattia da HIV con polmonite interstiziale B22, J84.90
- - Polmonite interstiziale J84.10

Linfoistiocitario a cellule miste - Linfoma
C85.9

Linfoistiocitosi

- Emofagocitica
- Acquisita associata a malignoma - C96.9, D76.1
- Familiare [LHF] - D76.1
- Monocitica - D76.1

Linfoma

- Angioimmunoblastico a cellule T - C86.5
- BALT] - Linfoma del tessuto linfoide associato al tessuto bronchiale [C88.4
- Ben differenziato nodulare - C82.9
- Blastico a cellule NK - C86.4
- Burkitt
- Atipico - C83.7
- Like - C83.7
- - -
- - - C83.7
- - - Malattia da HIV con B21, C83.7
- Cellule
- Indifferenziate - C83.9
- Mantellari - C83.1
- T/NK mature - Altri C84.5
- Centroblastico centrocitico - C83.9
- Centrocitico - C83.1
- Centrofollicolare
- - Cutaneo - C82.6
- - Diffuso - C82.5
- Composito di Hodgkin e non-Hodgkin - C81.9, C85.9
- Con
- Anomalia genetico ricorrente - Leucemia linfoblastica cellule B
- - - C83.5
- - - C91.00
- Iperdiploidia - Leucemia linfoblastica cellule B
- - - C83.5
- - - C91.00
- Ipodiploidia - Leucemia linfoblastica cellule B
- - - C83.5
- - - C91.00
- T(1;19)(q23;p13.3) - Leucemia linfoblastica cellule B
- - - C83.5
- - - C91.00
- T(12;21)(p13.2;q22.1) - Leucemia linfoblastica cellule B
- - - C83.5
- - - C91.00
- T(5;14)(q31.1;q32.3) - Leucemia linfoblastica cellule B
- - - C83.5
- - - C91.00
- T(9;22)(q34.1;q11.2) - Leucemia linfoblastica cellule B

Linfoma -Continuazione

- Con -Continuazione
- - T(9;22)(q34.1;q11.2) - Leucemia linfoblastica cellule B -Continuazione
- - - C83.5
- - - C91.00
- - T(v;11q23.3) - Leucemia linfoblastica cellule B
- - - C83.5
- - - C91.00
- Epatosplenico a cellule T - C86.1
- Grande cellule
- - Ki-1-positivo - C84.6
- - - C85.9
- Idroa vacciniiforme-simile - C84.5
- Intraoculare primitivo - C85.7
- Intravascolare a grandi cellule B - C83.8
- Istiocitico vero - C96.8
- Lennert - C84.4
- Linfoepitelioide - C84.4
- Linfoistiocitario a cellule miste - C85.9
- Maligno
- - S.A.I. - C85.9
- - Stati classificabili in C81-C88) - Focolai ossei (osteomidollari) di C79.5
- MALT] - Linfoma della zona marginale extranodale a cellule B del tessuto linfoide associato alle mucose [C88.4
- Mediastinico timico grande cellule B -
- - C85.2
- Mediastino - C85.2
- Mediterraneo - C88.30
- Moderatamente differenziato
- - Diffuso - C83.0
- - Nodulare - C82.9
- Monocitoide a cellule B - C85.9
- Nasale extranodale a cellule NK/T - C86.0
- Nodale della zona marginale - C83.0
- Nodulare
- - Cellule B della zona marginale - C83.0
- - S.A.I. - C82.9
- - Tipo intermedio - C82.9
- Non
- - Classificato altrove -
- - - Malattia renale tubulo-interstiziale in C85.9†, N16.1*
- - - Pielonefrite in C85.9†, N16.1*
- - - Follicolare, non specificato - C83.9
- - - Follicolari - Altri C83.8
- Piccolo cellule
- - B - C83.0
- - Non clivate - C83.7
- Plasmacellulare - C83.0
- Plasmoblastico - C83.3
- Poco differenziato nodulare - C82.9
- Polmonare primitivo - C85.9

Linfoma -Continuazione

- Post-trapianto - D47.9
- Precursore
- - B non classificato altrove - C83.5
- - Cellule
- - - B - C83.5
- - - T - C83.5
- Primario del cervello - Malattia da HIV con B21, C85.9
- Primitivo
- - Congiuntiva - C85.9
- - Effusivo - C83.8
- - Mediastino a grandi cellule B - C85.2
- - Osso - C85.7
- - Sistema nervoso centrale - C83.3
- S.A.I. - C85.9
- SALT] - Linfoma del tessuto linfoide associato alla cute [C88.4
- Sézary - C84.1
- Sottocutaneo
- - Pannicolo a cellule T - C86.3
- - Simil-panniculitico a cellule T - C86.3
- Splenico
- - Diffuso della polpa rossa - C83.0
- - Zona marginale - C83.0
- Tessuto linfoide associato
- - Cute [linfoma SALT] - C88.4
- - Tessuto bronchiale [linfoma BALT] - C88.4
- Tipo
- - Cellule miste - C85.9
- - Istiocitario - C85.9
- - Non Burkitt indifferenziato - C83.3
- - Tiroideo - C85.9
- Zona
- - Marginale extranodale a cellule B del tessuto linfoide associato alle mucose [linfoma MALT] - C88.4
- - T - C84.4
- - Malattia da HIV con B21, C85.9

Linfoma a cellule B

- Alto grado malignità con Riarrangiamento MYC
- - BCL2
- - - BCL6 - C83.8
- - - C83.8
- - BCL6 - C83.8
- Cerebrale - C85.1
- Con versamento primitivo - C83.8
- Non specificato - C85.1

Linfoma a cellule T

- Adulto
- - Associata a HTLV-1) in remissione completa - C91.51
- - - C91.50
- Angiocentrico - C86.0
- Associato a enteropatia - C86.2

Linfoma a cellule T –Continuazione

- Gamma → *D47.9*
- Immunoblastico → *C84.9*
- Non classificato altrove → *C84.4*
- Periferiche, non classificato → *C84.4*
- Tipo enteropatia → *C86.2*

Linfoma a cellule T/NK

- Mature, non specificato → *C84.9*
- Non specificato → *C84.9*

Linfoma a grandi cellule B

- ALK+ → *C83.3*
- Ricco in istiociti/cellule T → *C83.3*
- → *C83.3*

Linfoma anaplastico

- Grande cellule
- - ALK
- - - Negativo → *C84.7*
- - - Positivo → *C84.6*
- - CD30-positivo → *C84.6*
- Primitivo cutaneo grande cellule
- - CD30-positive → *C86.6*
- - → *C86.6*

Linfoma cutaneo

- Cellule T, non specificato → *C84.8*
- Periferico aspecifico primitivo a cellule T, non classificato → *C84.4*
- Pleomorfo primitivo a cellule T CD4+ di dimensioni piccole/medie → *C84.4*
- Primitivo
- - Cellule
- - - B della zona marginale → *C83.0*
- - - T
- - - - CD8+ epidermotropo aggressivo → *C84.5*
- - - - Gamma/delta-positivo → *C84.5*
- - - - → *C84.8*
- - Centro follicolare → *C82.6*
- - Diffuso a grandi cellule B, tipo gamba → *C83.3*
- - → *C84.8*

Linfoma di Hodgkin

- Classico
- - Cellularità mista → *C81.2*
- - Deplezione linfocitaria → *C81.3*
- - Non tipizzato → *C81.7*
- - Ricco di linfociti → *C81.4*
- - Sclero-nodulare → *C81.1*
- - Variante deplezione linfocitaria
- - - Diffusamente fibrotizzante → *C81.3*
- - - Reticolare → *C81.3*
- - - Altre forme di *C81.7*
- - Non specificato → *C81.9*
- - Predominanza linfocitaria nodulare → *C81.0*

Linfoma diffuso

- Centroblastico
- - Centrocitico → *C83.9*

Linfoma diffuso –Continuazione

- Centroblastico → *C83.3*
- - → *C83.3*
- Età avanzata a grandi cellule B positivo al virus di Epstein-Barr [EBV] → *C83.3*
- Grande cellule B
- - Centroblastico → *C83.3*
- - Con infiammazione cronica → *C83.3*
- - Ricco di cellule T → *C83.3*
- - Sottotipo non differenziato → *C83.3*
- - -
- - - *C83.3*
- - - Anaplastico *C83.3*
- - - CD30-positivo *C83.3*
- - - Centroblastico *C83.3*
- - - Immunoblastico *C83.3*
- - - Plasmablastico *C83.3*
- - - Ricco di cellule T *C83.3*
- - - Sottotipo non differenziato *C83.3*
- - Immunoblastico → *C83.3*
- - Istiocitico → *C83.9*
- - Non fenduto → *C83.9*
- - Sistema nervoso centrale a grandi cellule B → *C83.3*
- - Tipo a cellule miste → *C83.9*

Linfoma follicolare

- Centroblastico → *C82.2*
- Con o senza aree diffuse → *C82*
- Fenduto
- - Piccole cellule → *C82.0*
- - → *C82.9*
- Grado
- - I → *C82.0*
- - II → *C82.1*
- - III, non specificato → *C82.2*
- - IIIa → *C82.3*
- - IIIb → *C82.4*
- - Non specificato → *C82.9*
- - Altri tipi di *C82.7*

Linfoma linfoblastico

- Cellule
- - B → *C83.5*
- - T → *C83.5*
- Diffuso → *C85.9*
- - → *C83.5*

Linfoma linfoplasmocitico

- Con produzione IgM
- - Remissione completa → *C88.01*
- - → *C88.0*
- Senza produzione di IgM → *C83.0*
- - → *C83.0*

Linfoma non Hodgkin

- Angioimmunoblastico → *C86.5*
- Cellule
- - B → *C85.1*

Linfoma non Hodgkin –Continuazione

- Cellule → *C84.4*
- - T → *C84.4*
- Centroblastico → *C83.3*
- Diffuso non follicolare → *C83.9*
- Follicolare fenduto a piccole cellule → *C82.9*
- Grandi cellule → *C85.9*
- Immunoblastico → *C83.3*
- Indifferenziato → *C83.9*
- Non specificato → *C85.9*
- Oculocerebrale primitivo → *C83.3*
- S.A.I. → *C85.9*
- -
- - Altri tipi specificati di *C85.7*
- - LNH] *C85.9*
- - Malattia da HIV con *B21, C85.9*
- - Neurolinfomatosi in *C96.9†, G63.1**

Linfomatoide -

- Granulomatosi *C83.8*
- LYG [Granulomatosi *C83.8*
- Papulosi *C86.6*

Linfomatosi a cellule T dell'adulto → *C91.50***Linfomatoso**

- Hashimoto) → Gozzo *E06.3*
- Maligna → Poliposi *C83.1*

Linfonodale

- v./v.a. pneumo-linfonodale
- Malattia di Kawasaki] → Sindrome mucocutanea *M30.3*

Linfonodo

- Ascellare
- - Arto superiore → Tumore maligno secondario e non specificato: *C77.3*
- - → Tubercolosi dei *A18.2*
- Cervicali → Tubercolosi dei *A18.2*
- Ilari
- - Confermato batteriologicamente
- - - Istologicamente o da esami molecolari → Tubercolosi dei *A15.4*
- - - O istologicamente → Tubercolosi primaria dei *A15.7*
- - → Tubercolosi
- - - *A16.3*
- - - Primaria dei *A16.7*
- Inguinale
- - Arto inferiore → Tumore maligno secondario e non specificato: *C77.4*
- - Retroperitoneali → Metastasi dei *C77.8*
- - → Tubercolosi dei *A18.2*
- Intraaddominale →
- - Metastasi dei *C77.2*
- - Tumore maligno secondario e non specificato: *C77.2*
- Intrapelvici → Tumore maligno secondario e non specificato: *C77.5*
- Intratoracico

Linfonodo –Continuazione

- Intratoracico –Continuazione
- - Confermato batteriologicamente o istologicamente – Tubercolosi
- - - A15.4
- - - Primaria dei A15.7
- - S.A.I. (senza menzione di conferma batteriologica, istologica o molecolare) – Tubercolosi dei A16.3
- - -
- - - Metastasi dei C77.1
- - - Tubercolosi
- - - - A16.3
- - - - Primaria dei A16.7
- - - Tumore maligno secondario e non specificato: C77.1
- Mediastinali – Metastasi dei C77.1
- Mediastinico
- - Confermato batteriologicamente
- - - Istologicamente o da esami molecolari – Tubercolosi dei A15.4
- - - O istologicamente – Tubercolosi primaria dei A15.7
- - - Tubercolosi
- - - - A16.3
- - - - Primaria di A16.7
- Mesenterici – Tubercolosi dei A18.3†, K93.0*
- Non
- - Mesenterico –
- - - Ascesso (acuto) di qualsiasi L04
- - - Linfadenite acuta di qualsiasi L04
- - Specificati –
- - - Disturbi non infettivi dei vasi linfatici e dei I89.9
- - - Tumore maligno secondario e non specificato: C77.9
- Peritoneali – Tubercolosi dei A18.3†, K93.0*
- Regioni multiple – Tumore maligno secondario e non specificato: C77.8
- Sopraclaveari – Metastasi dei C77.0
- Sottoclavicolari – Tubercolosi dei A18.2
- Sovraclavicolari – Tubercolosi dei A18.2
- Testa, della faccia e del collo – Tumore maligno secondario e non specificato: C77.0
- Tracheobronchiale
- - Confermato batteriologicamente
- - - Istologicamente o da esami molecolari – Tubercolosi dei A15.4
- - - O istologicamente – Tubercolosi primaria dei A15.7
- - S.A.I. (senza menzione di conferma batteriologica, istologica o molecolare) – Tubercolosi dei A16.3
- - - Tubercolosi
- - - - A16.3
- - - - Primaria dei A16.7
- - Tranne i mesenterico –
- - Adenite cronica, qualsiasi I88.1

Linfonodo –Continuazione

- Tranne i mesenterico –Continuazione
- - Linfadenite cronica, qualsiasi I88.1
- -
- - Altri disturbi non infettivi specificati dei vasi linfatici e dei I89.8
- - Malattia da HIV con ingrossamento dei B23.8, R59.9
- - Sarcoidosi
- - - D86.1
- - - Polmone con sarcoidosi dei D86.2
- - Sarcoma di Kaposi dei C46.3
- - Sifilide secondaria precoce di A51.4
- - Sifilide tardiva di A52.7†, I98.8*
- - Tumore benigno: D36.0
- Linfonodulare da enterovirus – Faringite B08.8**
- Linfopenia –**
- D72.8
- Sindrome disregolazione immunitaria - malattia infiammatoria intestinale - artrite - infezioni ricorrenti- D84.8
- Linfoplasmocitico**
v./v.a. Linfoma linfoplasmocitico
- Linfoplasmocitoide – Leucemia C91.1**
- Linfoproliferativo**
- Autoimmune
- - Aploinsufficienza di CTLA4 – Sindrome D47.9
- - Dianzani – Malattia D47.9
- - - ALPS [Sindrome D47.9
- - Autosomico recessivo
- - Deficit di CD27 – Malattia D47.9
- - - Malattia D47.9
- - Cellule T Epstein-Barr virus-positiva sistemica dell'infanzia – Malattia D82.3
- - Cronico delle cellule natural killer – Disordine C84.5
- - Cutanea primitiva a cellule T CD30+ – Malattia C86.6
- Legato
- - Cromosoma X – Sindrome D82.3
- - X
- - - Deficit
- - - - SH2D1A – Malattia D82.3
- - - - XIAP – Malattia D82.3
- - - - Malattia D82.3
- - Post-trapianto
- - Iperplasia follicolare florida – Malattia D47.7
- - Lesione precoce – Malattia D47.7
- - Polimorfo
- - - Remissione completa – Malattia C88.71
- - - Senza
- - - - Menzione di remissione – Malattia C88.70
- - - - Remissione parziale – Malattia C88.70
- - - Malattia D47.9

Linfoproliferativo –Continuazione

- S.A.I. – Malattia D47.9
- Linforeticulosarcoma – C85.9**
- Linforeticolosi benigna – A28.1**
- Linfosarcoma**
- Diffuso – C85.9
- - C85.9
- Linfotropo**
- Cellule T umane di tipo 1 (HTLV-1) – Mielopatia da virus G04.1
- - Mielopatia delle cellule T umane associata a virus G04.1
- Lingua**
- Bifida – Q38.3
- Geografica – K14.1
- Impaniata – K14.3
- Labbra e le dita della mano – Malocclusione da: abitudini riguardanti la K07.5
- Miopatia miofibrillare – Sindrome cifoscoliosi - atrofia laterale della G71.8
- Nero
- - Pelosa – K14.3
- - Villosa – K14.3
- - - K14.3
- - Non specificata – Malattia della K14.9
- Paraplegia spastica ereditaria – Sindrome cifoscoliosi - atrofia laterale della G11.4
- Parte non specificata – Tumore Maligno: Due terzi anteriori della C02.3
- Pavimento orale – Ferita aperta: S01.54
- Plicata – K14.5
- Polisindattilia – Sindrome cardiopatia-amartoma della Q87.8
- S.A.I. –
- - Parte
- - - Fissa della C01
- - - Mobile della C02.3
- - Terzo medio della C02.3
- - Scrotale –
- - K14.5
- - Sindrome da oftalmoplegia, disabilità intellettiva e Q87.8
- -
- - Alterazioni epiteliali della K13
- - Altro
- - - Malattie della K14.8
- - - Malformazioni congenite della Q38.3
- - Ascesso K14.0
- - Atrofia (della) K14.8
- - Cisti da duplicazione della Q38.3
- - Congenito
- - - Aderenza della Q38.3
- - - Fissurazione della Q38.3
- - - Malformazione S.A.I. della Q38.3
- - Crenatura (della) K14.8
- - Eritroplachia dell'epitelio orale, inclusa la K13.2

Lingua –Continuazione

- - -Continuazione

- - Faccia
- - - Dorsale
- - - - Base della C01
- - - - Due terzi anteriori della C02.0
- - - - Ventrale dei due terzi anteriori della C02.2
- - - Fibrosi sottomucosa della K13.5
- - Fissurata K14.5
- - Gomma della A52.7†, K93.8*
- - Iperptrofia (della) K14.8
- - Ipoplasi della Q38.3
- - Leucoedema dell'epitelio orale, inclusa la K13.2
- - Leucoplachia ed altre alterazioni dell'epitelio orale, inclusa la K13.2
- - Punta della C02.1
- - Rugosa K14.5
- - Sifilide tardiva della A52.7†, K93.8*
- - Terzo posteriore della C01
- - Tubercolosi della A18.8†, K93.8*
- - Tumore
- - - Benigno: D10.1
- - - Maligno
- - - - Base della C01
- - - - Bordo della C02.1
- - - - Faccia
- - - - Dorsale della C02.0
- - - - Ventrale della C02.2
- - - - Lesione sconfinante a più zone contigue della C02.8
- - Ulcerazione K14.0

Linguaggio

- Correlata a TRAF7 → Sindrome da cardiopatia, anomalie delle dita, dismorfismi facciali, ritardo motorio e del Q87.0
- Deficit di SOX5 → Ritardo dello sviluppo e del Q93.5
- Dismorfismo
- - Facciali - disabilità intellettiva - anomalie del comportamento → Sindrome tremore essenziale progressivo - deficit del Q87.0
- - Lievi → Sindrome deficit cognitivo-grave ritardo nell'acquisizione del Q87.0
- - Espressivo → Disturbo del F80.1
- - Ritardato - asimmetria facciale - strabismo - pieghe sul lobo dell'orecchio → Q87.0
- - Ritardo cognitivo grave → Sindrome da ipotonìa muscolare - deficit del Q87.8
- - S.A.I. → Disturbo del F80.9
- - Strabismo, smorfie facciali e dita lunghe → Sindrome da disabilità intellettiva grave, deficit del Q87.8
- -
- - Altro
- - - Disturbo
- - - - Comprensione del F80.28
- - - - Evolutivi dell'eloquio e del F80.8
- - - Non specificati disturbi del R47.8

Linguaggio –Continuazione

- - -Continuazione

- - Difetto di R47.8
- - Disturbo
- - - R47.8
- - - Evolutivo del F80.9
- - - Funzionale dell'articolazione del F80.0
- - - Specifico del F80.9
- - Problema di R47.8
- - Sindrome
- - - Displasia spondiloepifisaria-brachidattilia-disturbo del Q77.7
- - - Paraparesi spastica, cataratta e ritardo del G82.13, Q12.0
- - Terapia del Z50.5!

Linguale

- - Posteriore dei denti mandibolari → Occlusione K07.2
- - Stafilococchi → Ascenso K14.0, B95.8!
- -
- - Avulsione del frenulo S01.54
- - Brevità del frenulo Q38.1
- - Cisti K14.8
- - Dolore K14.6
- - Frenulo C02.2
- - Lacerazione del frenulo S01.54
- - Rottura del frenulo S01.54
- - Strappo del frenulo S01.54
- - Tiroide Q89.2
- - Tonsilla D10.1
- - Tumore Maligno: Tonsilla C02.4

Linguali -

- - Atrofia delle papille K14.4
- - Iperptrofia delle papille K14.3
- - Sifilide tardiva delle tonsille A52.7†, J99.8*

Linguatulosi - B88.8**Linete plastica**

- - Antro pilorico → C16.3
- - Carcinoma gastrico cirrotico → C16.9
- - Cardias → C16.0
- - Corpo dello stomaco → C16.2
- - Fondo dello stomaco → C16.1
- - Grande curva dello stomaco → C16.6
- - Piccola curva dello stomaco → C16.5
- - Pilo - C16.4
- - Stomaco
- - Lesione sconfinante a più zone contigue → C16.8
- - - C16.9

Lino - Malattia dei cardatori di J66.1**Lipasi**

- v./v.a. triglicerido-lipasi
- - Acida lisosomiale → Deficit della E75.5
- - Pancreatica → Deficit di triacilglicerolo K90.3
- - Triacilglicerolo lipasi] → Tassi sierici anormali di: R74.8

Lipasi –Continuazione

- -

- - Deficit
- - - Familiare
- - - - Fattore 1 di maturazione della E78.3
- - - - Lipoproteina E78.3
- - - Lipoproteina E78.3
- - Tassi sierici anormali di: lipasi [triacilglicerolo R74.8

Lipasi-colipasi pancreatica - Deficit combinato di K90.3**LIPE-correlata - Lipodistrofia parziale familiare E88.1****Lipedema stadio**

- I → E88.20
- II → E88.21
- III → E88.22

Lipidi

- - Neutro con
- - Grave coinvolgimento cardiovascolare → Malattia da accumulo di E75.5†, I43.1*
- - Ittiosi → Malattia da deposito di E75.5
- - Miopatia] → NLSDM [Malattia da deposito di E75.5†, G73.6*
- -
- - Demenza in disturbo cerebrale del metabolismo dei E75.6†, F02.8*
- - Deposito di E75.6
- - Distrofia retinica in malattia da deposito di E75.6†, H36.8*
- - Miopatia in malattia da deposito di E75.6†, G73.6*

Lipidico

- - Lipidica → Malattia da accumulo E75.6
- - Neutro con cardiomiopatia → Malattia da accumulo E75.5†, I43.1*
- - Non
- - Classificata altrove → Necrobiosi L92.1
- - Specificata → Malattia da accumulo E75.6
- - Sindrome di Pfeifer-Weber-Christian → Granuloma M35.6
- -
- - Altre malattie da accumulo E75.5
- - Malattia da accumulo lipidico E75.6
- - Polmonite J69.1

Lipidosi

- - Cerebrale →
- - E75.4
- - Degenerazione cerebrale in E75.4†, G32.8*
- - Cerebroretinale → E75.4
- - Cerebroside → E75.2
- - Con sovraccarico di trigliceridi → E75.5
- - Generalizzata → Degenerazione cerebrale in E75.6†, G32.8*
- - Glicolipoidea → E75.2
- - Sistemica → Distrofia retinica in E75.6†, H36.8*
- -

Lipidosi –Continuazione

- - - Continuazione
- - E75.6
- - Sulfatide E75.2

Lipoatrofia

- Localizzata dovuta alla pressione - E88.1
- - E88.1

Lipoblastoma

- Arti - D17.2
- Retroperitoneo - D17.7
- Tronco - D17.1
- - D17.9

Lipodistrofia

- Cefalotoracica progressiva - E88.1
- Centrifuga addominale infantile - E88.1
- Congenito
- - Berardinelli-Seip - E88.1
- - Generalizzato
- - - Con miopatia - E88.1
- - - Tipo 4 - E88.1
- Deficit combinato di insulina, IGF1 [fattore di crescita insulino-simile 1] e EGF [fattore di crescita dell'epidermide] - E88.1
- Familiare parziale AKT2-correlata - E88.1
- Generalizzata acquisita - E88.1
- Intestinale - K90.8
- Localizzato
- - Farmaci - E88.1
- - Idiopatica - E88.1
- - Indotta dalla panniculite - E88.1
- - Non classificata altrove - E88.1
- Parziale
- - Acquisita - E88.1
- - Familiare
- - - CIDEA-correlata - E88.1
- - - LIPE-correlata - E88.1
- - - PLIN1-correlata - E88.1
- - - PPARG-correlata - E88.1
- - - Tipo
- - - - Dunnigan - E88.1
- - - - Köbberling - E88.1
- - - - E88.1
- Ritardo mentale - sordità - Q87.8
- S.A.I. - E88.1
- Temperatura elevata - Sindrome CANDLE [dermatosi neutrofila atipica cronica- M35.8
- - Sindrome
- - Aspetto progeroide e marfanoide con E88.1
- - MDPL [ipoplasia mandibolare, sordità, caratteristiche progeroidi, E34.8
- - Neurodegenerativa grave con G31.88, E88.1

Lipoedema - E88.28**Lipofagica intestinale - Granulomatosi K90.8†, M14.89*****Lipofuscinosi**

- Ceroidi neuronale - E75.4
- Neuronale - E75.4

Lipogranulomatosi

- Farber - E75.2
- Generalizzata - E78.88
- - E78.88

Lipoico sintetasi - Deficit di acido E88.8**Lipoide**

- Congenita da deficit di STAR - Iperplasia surrenalica E25.08
- -
- - Dermatoartrite E78.88†, M14.39*
- - Reticolosi C96.6
- Lipoidea**
- Diabetica
- - Diabete mellito di tipo 1 - Necrobiosi E10.60†, L99.8*
- - Diabete mellito di tipo 2 - Necrobiosi E11.60†, L99.8*
- - - Necrobiosi E14.60†, L99.8*
- Endogena -
- - Broncopolmonite J84.80
- - Polmonite J84.80
- Essenziale - Istiocitosi E75.2
- -
- - Istiocitosi C96.6
- - Mesenterica Necrosi K65.8
- - Nefrosi N04

Lipoidica] - Malattia di Oppenheim-Urbach [necrobiosi L92.1**Lipoidosi**

- Aortica - E75.6
- Endocardica - E75.6
- Laringea - E75.6

Lipoil transferasi

- 1 - Deficit di E88.8
- 2 - Deficit di E78.88

Lipoipertrofia

- Doloroso simmetrico localizzato arto con edema
- - Con
- - - Aumento notevole del volume tissutale e sporgenza di grossi lembi di tessuto cutaneo e sottocutaneo - E88.22
- - - Superficie cutanea
- - - - Liscia, con sottocute regolarmente ispessita - E88.20
- - - - Scabra e ondulata, con strutture nodulari in sottocute ispessita - E88.21
- - S.A.I. - E88.28
- - Stadio non specificato - E88.28
- - E88.29

Lipoma

- Arborescente - D17.7
- Mammella - D17.1
- Nasopalpebrale - coloboma - telecanto - D17.0, Q10.3

Lipoma –Continuazione

- S.A.I. - D17.9
- Sacrale - Labiopalatoschisi - sordità - Q87.8

Lipomatosi

- v./v.a. emiiperplasia-lipomatosi
- Dolorosa [malattia di Dercum] - E88.29
- Encefalo-cranio-cutanea - E88.29
- Infiltrante congenita del volto - D48.1
- Malformazione arterovenosa - nevo epidermico] - Sindrome SOLAMEN [Crescita segmentaria eccessiva - Q87.8
- Mesosomatica di Roch-Leri - E88.29
- Multipla familiare - E88.29
- Non classificato altrove -
- - E88.2
- - Altra E88.29
- S.A.I. - E88.29
- Simmetrica multipla - E88.8

Lipomatoso benigno

- Altre sedi - Tumore D17.7
- Cordone spermatico - Tumore D17.6
- Cute Tessuto sottocutaneo
- - Altre e non specificate sedi - Tumore D17.3
- - Arti - Tumore D17.2
- - Testa, collo e faccia - Tumore D17.0
- - Tronco - Tumore D17.1
- Non specificato - Tumore D17.9
- Organi
- - Intraaddominali - Tumore D17.5
- - Intratoracici - Tumore D17.4

Lipomelanotica - Reticolosi I89.8**Lipomielomeningocele**

- Anomalie vescicorenali - ano imperforato - Emangioma perineale - malformazioni dei genitali esterni - Q87.8
- - Q05.9

Lipomucopolisaccaridosi - E77.1**Liponeurocitoma cerebellare - D43.1****Liponyssoides sanguineus - Dermatite da B88.0****Lipoproteico - Deficit E78.6****Lipoproteina**

- Alta densità - Deficit di E78.6
- Bassa densità [LDL] - Iperlipoproteinemia a E78.0
- Densità molto bassa [VLDL] - Iperlipoproteinemia a E78.1
- Lipasi - Deficit
- - E78.3
- - Familiare di E78.3
- Non specificato - Disturbo del metabolismo delle E78.9
- - Iperlipoproteinemia della E78.80

Lipoproteinica - Glomerulopatia N07.8**Lipoproteinosi - E78.88****Liposarcoma**

- Ben differenziato

Liposarcoma –Continuazione

- Ben differenziato –Continuazione
- Cordone spermatico → C63.1
- Retroperitoneo → C48.0
- Tessuto molle
- Addome → C49.4
- Arto
- Inferiori → C49.2
- Superiori → C49.1
- Lesione sconfinante a più zone contigue → C49.8
- Pelvi → C49.5
- Testa → C49.0
- Torace → C49.3
- Tronco → C49.6
- → C49.9
- Coscia → C49.2
- Dedifferenziato
- Spazio retroperitoneale → C48.0
- Tessuto molle
- Addome → C49.4
- Arto
- Inferiori → C49.2
- Superiori → C49.1
- Collo → C49.0
- Lesione sconfinante a più zone contigue → C49.8
- Pelvi → C49.5
- Testa → C49.0
- Torace → C49.3
- Tronco → C49.6
- → C49.9
- Mixoide
- Retroperitoneo → C48.0
- Tessuto molle
- Addome → C49.4
- Arto
- Inferiori → C49.2
- Superiori → C49.1
- Lesione sconfinante a più zone contigue → C49.8
- Pelvi → C49.5
- Testa → C49.0
- Torace → C49.3
- Tronco → C49.6
- Pleomorfo
- Retroperitoneo → C48.0
- Tessuto molle
- Addome → C49.4
- Arto
- Inferiori → C49.2
- Superiori → C49.1
- Lesione sconfinante a più zone contigue → C49.8
- Pelvi → C49.5
- Testa → C49.0

Liposarcoma –Continuazione

- Pleomorfo –Continuazione
- Tessuto molle –Continuazione
- Torace → C49.3
- Tronco → C49.6
- Retroperitoneo → C48.0
- Tessuto molle
- Addome → C49.4
- Arto
- Inferiori → C49.2
- Superiori → C49.1
- Lesione sconfinante a più zone contigue → C49.8
- Pelvi → C49.5
- Testa → C49.0
- Torace → C49.3
- Tronco → C49.6
- → C49.9

Lipotropi → Farmaci T50.9**Liquido**

- Alta pressione → Iniezione traumatica (industriale) di T70.4
- Amniotico
- Membrana →
- Altri disturbi specificati del O41.8
- Disturbi non specificati del O41.9
- Muco → Aspirazione neonatale di P24.1
- Successiva a condizioni morbose classificabili in O00-O07 → Embolia: di O08.2
- →
- Aspirazione di P24.1
- Meconio in P20
- Travaglio parto complicato
- Anomalia del ritmo cardiaco e da presenza di meconio nel O68.2
- Presenza di meconio nel O68.1
- Caldi → Ustione o scottatura da : X19.9!
- Cavità peritoneale → R18
- Cerebrospinale
- Negativo → Sifilide congenita latente tardiva con esame del A50.6
- →
- Risultato
- Anormale di esame del R83.9
- Citologico anormale del R83.6
- Immunologico anormale del R83.4
- Istologico anormale del R83.7
- Microbiologico anormale del R83.5
- Valore
- Anormale di sostanze ad uso principalmente non medico del R83.3
- Enzimatico anormale del R83.0
- Ormonale anormale del R83.1
- Corrosivi → Avvelenamento (accidentale) da esposizione a: X49.9!

Liquido –Continuazione

- Elettroliti e dell'equilibrio acido-base, non classificati altrove → Altri disturbi dei E87.8
- O vomito S.A.I. → Broncoaspirazione di T17
- Peritoneale → Risultati anormali in: R85
- Pleurico → Risultati anormali in: R84
- S.A.I. → Ritenzione di R60.9
- Seminale → Risultati anormali di: sperma, R86
- Sinoviale → Risultati anormali in: R89
- →
- Altri sintomi e segni che interessano l'assunzione di cibo o R63.8
- Polmonite da altre sostanze solide e J69.8

Liquor

- Cerebrospinale dopo puntura lombare → Perdita di G97.0
- → Presenza di dispositivo di drenaggio del Z98.2

Liquorale

- Postoperatoria → Fistola G97.80
- → Shunt Z98.2

Liquorrea

- Cerebrospinale → G96.0
- → G96.0

LIS1 → Lissencefalia da mutazione di Q04.3**Lisch → Distrofia corneale epiteliale di H18.5****Lisci → Sindrome multisistemica da disfunzione dei muscoli I73.8****Liscio**

- Con sottocute regolarmente ispessita → Lipoipertrofia dolorosa simmetrica localizzata degli arti con edema, con superficie cutanea E88.20
- → Amartoma congenito del muscolo Q85.8

Lisergico] → Avvelenamento da LSD [Dietilamide dell'acido T40.8**Lisergide**

- LSD] → Avvelenamento: T40.8
- → Avvelenamento da T40.8

Lisi

- Atrofia muscolari non classificate altrove → M62.5
- Tumorale
- Seguito a terapia farmacologica antineoplastica) (spontanea) → E88.3
- → Sindrome da E88.3

Lisil-idrossilasi 1 → Sindrome di Ehlers-Danlos di tipo cifoscoliotico da deficit di Q79.6**Lisina alfa-chetoglutarato reductasi → Deficit di E72.3****Lisinuria →**

- Cistinuria con E72.0
- IPL [Intolleranza alle proteine con E72.0

Lisker-Garcia-Ramos → Sindrome di G54.8, K22.0**Lisosomiale**

- Glicogeno con maltasi acida normale → Malattia da accumulo E74.0

Lisosomiale –Continuazione

- Deficit
- Alfa-D-mannosidosi *E77.1*
- Beta-mannosidasi *E77.1*
- Lipasi acida *E75.5*

Lisosomiali – Difetti nella modificazione post-translazionale degli enzimi *E77.0***Lissencefalia**

- Con
- Aspetto ciottolato senza coinvolgimento muscolare o dell'occhio → *Q04.3*
- Ipoplasia cerebellare tipo
- - B → *Q04.3*
- - C → *Q04.3*
- - D → *Q04.3*
- - F → *Q04.3*
- - -
- - - *Q04.3*
- Isolata di tipo 1 senza difetto genetico noto → *Q04.3*
- Legata all'X con genitali ambigui → *Q04.3*
- Mutazione
- - LIS1 → *Q04.3*
- - TUBA1A → *Q04.3*
- Tipo
- - 1, da mutazione del gene doublecortin → *Q04.3*
- - 3
- - Displasia delle ossa metacarpali → *Q04.3*
- - Sequenza dell'acinesia fetale familiare → *Q04.3*
- - 9 con malformazione complessa del tronco cerebrale → *Q04.3*
- → *Q04.3*

Lissencefalia, tipo Norman-Roberts – Sindrome *Q04.3***Lista trapianto**

- Cardiaco
- - Con grado priorità
- - - HU [high urgency] → Iscrizione in *U55.12*
- - - U [urgency] → Iscrizione in *U55.11*
- - Senza grado di priorità U [urgency] o HU [high urgency] → Iscrizione in *U55.10*
- Cuore polmone
- - Con grado priorità
- - - HU [high urgency] → Iscrizione in *U55.32*
- - - U [urgency] → Iscrizione in *U55.31*
- - Senza grado di priorità U [urgency] o HU [high urgency] → Iscrizione in *U55.30*
- D organo
- - Con grado di priorità HU (high urgency) → Iscrizione in *Z75.7*
- - Senza grado di priorità HU (high urgency) → Iscrizione in *Z75.6*
- Polmonare
- - Con grado priorità
- - - HU [high urgency] → Iscrizione in *U55.22*
- - - U [urgency] → Iscrizione in *U55.21*

Lista trapianto –Continuazione

- Polmonare –Continuazione
- - Senza grado di priorità U [urgency] o HU [high urgency] → Iscrizione in *U55.20*

Listeria

- Monocytogenes →
- - Infezione da *A32.9*
- - Meningite da *A32.1†, G01**
- - Meningoencefalite da *A32.1†, G05.0**
- -
- - Arterite cerebrale da *A32.8†, I68.1**
- - Endocardite da *A32.8†, I39.8**
- - Infezione alimentare da *A32*
- - Meningite
- - - *A32.1†, G01**
- - - Meningoencefalite da *A32.1†*
- - Meningoencefalite da *A32.1†, G05.0**

Listerica – Sepsis *A32.7***Listoriosi**

- Alimentare → *A32.9*
- Cutanea → *A32.0*
- Materna → Assistenza prestata alla madre per (sospetto di) lesione fetale da: *O35.8*
- Neonatale (disseminata) → *P37.2*
- Oculoghiandolare → *A32.8*
- -
- - *A32.9*
- - Altre forme di *A32.8*
- - Encefalite in *A32.1†, G05.0**

Litiasi

- Biliare con
- - Colecistite → *K80.4*
- - Livelli bassi di fosfolipidi → *K80.80*
- - Ghiandola o dotto salivare → *K11.5*
- - Intraepatica primitiva → *K80.30*
- - Non specificato(a) o senza colecistite → Cole(cisto) *K80.2*
- - Pancreatica → *K86.88*
- - Polmonare → *J98.4*
- - Prostatica → *N42.0*
- - Rene → Calcolo o *N20.0*
- - Ureterale → *N20.1*
- - Vescicale → *N21.0*

Litiasica – Pancreatite *K85.1***Litio**

- Sangue → Presenza di tasso anormale di *R78.8*
- - Avvelenamento da *T43.8*

Little-Piccardi-Lassueur – Sindrome di Graham *L66.1***Litré – Ascenso: di ghiandola di *N34.0*****Livedo**

- Bassa statura → Sindrome FILS [dismorfismi facciali, immunodeficienza, *Q87.1*
- Reticolare con ulcere → *L95.0*

Livedoide –

- Vascolite *L95.0*
- Vasculopatia *L95.0*

Livello

- Alfafetoproteina → Screening prenatale per un aumento dei *Z36.1*
- Bassi di fosfolipidi → Litiasi biliare con *K80.80*
- Elevati di lattato → Leucoencefalopatia con coinvolgimento del tronco cerebrale e del midollo spinale → *G31.81*

Liver adenomatosis → *D13.4***LL] → Lebbra lepromatosa [Lebbra *A30.5*****LLA cellule B mature tipo Burkitt**

- Remissione completa → *C91.81*
- → *C91.80*

LLC –

- Leucemia linfoide cronica a cellule B [*C91.1*
- Variante non leucemica della B- *C83.0*

LMA] → Leucemia mieloblastica acuta [*C92.0***LMC**

- BCR/ABL-positiva → Leucemia mieloide cronica [*C92.10*
- Remissione completa → Leucemia mieloide cronica [*C92.11*
- -
- - Crisi blastica in leucemia mieloide cronica [*C94.8†*
- - Leucemia mieloide cronica [*C92.10*

LMMC

- Con eosinofilia
- - Remissione completa → Leucemia mielomonocitica cronica [*C93.11*
- - → Leucemia mielomonocitica cronica [*C93.10*
- Remissione completa → Leucemia mielomonocitica cronica [*C93.11*
- - Leucemia mielomonocitica cronica [*C93.10*

LMMC-1

- Remissione completa → *C93.11*
- → *C93.10*

LMMC-2

- Remissione completa → *C93.11*
- → *C93.10*

LMNA – Distrofia muscolare congenita legata a *G71.2***LMNA-correlata – Sindrome progeroide cardiocutanea *E34.8*****LMNL] → Cistoplegia con lesione neuronale bassa [*G95.8†*****LMP [Leucoencefalopatia multifocale progressiva] → *A81.2*****LNH] Linfoma non Hodgkin – [*C85.9*****Lobare**

- Atrofica → Demenza in sclerosi cerebrale *G31.0†, F02.0**
- Congenito → Enfisema *Q33.8*
- Non specificata → Polmonite *J18.1*
- -

Lobare ~Continuazione

- ~ ~Continuazione

-- Emorragia cerebrale I61.1

-- Oloprosencefalia Q04.2

Lobata ~ Milza Q89.08**Lobatum sifilitico ~ Hepar** A52.7†, K77.0***Lobo**

- Anteriore ipofisi con

-- Acromegalia ~ Iperfunzione del E22.0

-- Gigantismo ~ Iperfunzione del E22.0

- Auricolare ~ Assenza congenita di Q17.8

- Frontale ~

-- D33.0

-- D43.0

-- AIEF [encefalopatia infantile acuta con coinvolgimento prevalente dei G40.2

- O bronco

-- Inferiore ~ Tumore Maligno: C34.3

-- Medio ~ Tumore Maligno: C34.2

-- Superiore ~ Tumore Maligno: C34.1

- Occipitale ~

-- D33.0

-- D43.0

- Orecchio ~

-- Linguaggio ritardato - asimmetria facciale - strabismo - pieghe sul Q87.0

-- Sindrome da sindattilia, polidattilia e anomalie del Q74.8, Q17.8

- Parietale ~

-- D33.0

-- D43.0

- Polmonare accessorio ~ Q33.1

- Temporale

-- Anteriori ~ Leucoencefalopatia con cisti bilaterali dei E75.2

-- ~

-- - D33.0

-- - D43.0

- Ventricoli ~ Tumore Maligno: Cervello, eccetto C71.0

Lobo frontale

- Autosomica dominante] ~ ADNLE [Epilessia notturna del G40.1

- ~

-- Astroblastoma del C71.1

-- Astrocitoma

-- - C71.1

-- - Anaplastico del C71.1

-- - Diffuso del C71.1

-- - Pilocitico del C71.1

-- - Pilomixioide del C71.1

-- - Protoplasmatico del C71.1

-- Coriocarcinoma del C71.1

-- Demenza del G31.0†, F02.0*

-- Ependimoblastoma del C71.1

-- Ganglioglioma anaplastico del C71.1

Lobo frontale ~Continuazione

- ~ ~Continuazione

-- Glioblastoma

-- - C71.1

-- - Cellule giganti del C71.1

-- Glioma maligno del C71.1

-- Gliosarcoma del C71.1

-- Medulloepitelioma del C71.1

-- Meningioma del D32.0

-- Oligoastrocitoma

-- - C71.1

-- - Anaplastico del C71.1

-- Oligodendroglioma

-- - C71.1

-- - Anaplastico del C71.1

-- Sindrome del F07.0

-- Teratoma maligno del C71.1

-- Tumore

-- - Maligno: C71.1

-- - Neuroectodermico primitivo del C71.1

-- - Oligoastrocitico del C71.1

-- Xantoastrocitoma pleomorfo del C71.1

Lobo inferiore

- Polmone ~ Blastoma

-- Pleuropolmonare

-- - C34.3, C38.4

-- - Tipo

-- - - 1 del C34.3, C38.4

-- - - 2 del C34.3, C38.4

-- - - 3 del C34.3, C38.4

-- Polmonare del C34.3

- ~

-- Adenocarcinoma fetale polmonare ben differenziato del C34.3

-- Atelettasia del J98.11

-- Carcinoma bronchiale a piccole cellule del C34.3

-- Tumore neuroendocrino del bronco del C34.3

Lobo medio

- Polmone ~ Blastoma

-- Pleuropolmonare

-- - C34.2, C38.4

-- - Tipo

-- - - 1 del C34.2, C38.4

-- - - 2 del C34.2, C38.4

-- - - 3 del C34.2, C38.4

-- Polmonare del C34.2

- Prostata ~ Ipertrafia del N40

- ~

-- Adenocarcinoma fetale polmonare ben differenziato del C34.2

-- Atelettasia del J98.11

-- Carcinoma bronchiale

-- - C34.2

-- - Piccole cellule del C34.2

Lobo medio ~Continuazione

- ~ ~Continuazione

-- Sindrome del J98.11

-- Tumore neuroendocrino del bronco del C34.2

Lobo occipitale ~

- Astroblastoma del C71.4

- Astrocitoma

-- C71.4

-- Anaplastico del C71.4

-- Diffuso del C71.4

-- Pilocitico del C71.4

-- Pilomixioide del C71.4

-- Protoplasmatico del C71.4

- Coriocarcinoma del C71.4

- Ependimoblastoma del C71.4

- Ganglioglioma anaplastico del C71.4

- Glioblastoma

-- C71.4

-- Cellule giganti del C71.4

- Glioma maligno del C71.4

- Gliosarcoma del C71.4

- Medulloepitelioma del C71.4

- Oligoastrocitoma

-- C71.4

-- Anaplastico del C71.4

- Oligodendroglioma

-- C71.4

-- Anaplastico del C71.4

- Teratoma maligno del C71.4

- Tumore

-- Maligno: C71.4

-- Neuroectodermico primitivo del C71.4

-- Oligoastrocitico del C71.4

- Xantoastrocitoma pleomorfo del C71.4

Lobo parietale ~

- Astroblastoma del C71.3

- Astrocitoma

-- C71.3

-- Anaplastico del C71.3

-- Diffuso del C71.3

-- Pilocitico del C71.3

-- Pilomixioide del C71.3

-- Protoplasmatico del C71.3

- Coriocarcinoma del C71.3

- Ependimoblastoma del C71.3

- Ganglioglioma anaplastico del C71.3

- Glioblastoma

-- C71.3

-- Cellule giganti del C71.3

- Glioma maligno del C71.3

- Gliosarcoma del C71.3

- Medulloepitelioma del C71.3

- Oligoastrocitoma

-- C71.3

Lobo parietale ~ –Continuazione

- Oligoastrocitoma –Continuazione
- - Anaplastico del C71.3
- Oligodendroglioma
- - C71.3
- - Anaplastico del C71.3
- Teratoma maligno del C71.3
- Tumore
- - Maligno: C71.3
- - Neuroectodermico primitivo del C71.3
- - Oligoastrocitico del C71.3
- Xantoastrocitoma pleomorfo del C71.3

Lobo superiore

- Polmone ~ Blastoma
- - Pleuropolmonare
- - - C34.1, C38.4
- - - Tipo
- - - - 2 del C34.1, C38.4
- - - - 3 del C34.1, C38.4
- - Polmonare del C34.1
- - -
- - Adenocarcinoma fetale polmonare ben differenziato del C34.1
- - Blastoma pleuropolmonare di tipo I del C34.1, C38.4
- - Carcinoma bronchiale a piccole cellule del C34.1
- - Tumore neuroendocrino del bronco del C34.1

Lobo temporale

- Autosomica dominante ~ Epilessia del G40.2
- Mesiale
- - Con sclerosi ippocampale ~ Epilessia del G40.2, G37.8
- - Esordio infantile con grave regressione cognitiva ~ Epilessia del G40.2
- - -
- - Astroblastoma del C71.2
- - Astrocitoma
- - - C71.2
- - - Anaplastico del C71.2
- - - Diffuso del C71.2
- - - Pilocitico del C71.2
- - - Pilomixoide del C71.2
- - - Protoplasmatico del C71.2
- - Coriocarcinoma del C71.2
- - Ependimoblastoma del C71.2
- - Ganglioglioma anaplastico del C71.2
- - Glioblastoma
- - - C71.2
- - - Cellule giganti del C71.2
- - Glioma maligno del C71.2
- - Gliosarcoma del C71.2
- - Medulloepitelioma del C71.2
- - Oligoastrocitoma
- - - C71.2

Lobo temporale ~Continuazione

- ~ –Continuazione
- - Oligoastrocitoma –Continuazione
- - - Anaplastico del C71.2
- - Oligodendroglioma
- - - C71.2
- - - Anaplastico del C71.2
- - Teratoma maligno del C71.2
- - Tumore
- - - Maligno: C71.2
- - - Neuroectodermico primitivo del C71.2
- - - Oligoastrocitico del C71.2
- - Xantoastrocitoma pleomorfo del C71.2

Lobomicosi ~ B48.0**Lobotomia ~** Sindrome da F07.0**Lobstein ~** Malattia di Q78.0**Lobulare**

- Non classificata altrove ~ Epatite cronica K73.1
- -
- - Carcinoma in situ D05.0
- - Epatopatia tossica con epatite cronica K71.4

Lobulo ~ soprannumerario: Q17.0**LOC [laringo-onico-cutanea] ~** Sindrome Q81.8**Localizzato**

v./v.a. Tipo di malattia

Localizzazione

v./v.a. termine più specifico

Locked-in

- Sindrome apallica neonatale ~ Sindrome P91.80
- ~ Sindrome G83.5

Loeys

v./v.a. Meester-Loeys

Loeys-Dietz ~ Sindrome di Q87.4**Löffler**

- II ~ Sindrome di I42.3
- -

Endocardite**I42.3****Verrucosa di I42.3****Polmonite di J82****Löfgren ~** Sindrome di D86.8**Logan**

v./v.a. Dias-Logan

Logistica) inadeguata ~ adattamento (Z59**Logopatia ~** R47.8**Logopenica ~** Afasia primitiva progressiva G31.0†, F02.0***Loiasi ~****B74.3**

- Infestazione della palpebra in B74.3†, H03.0*

Loin pain haematuria syndrome) ~ Sindrome lombalgia-ematica(N39.81**Loiselet**

v./v.a. Mégarbané-Loiselet

Loken

v./v.a. Senior-Loken

Lombaggine

- Ernia discale ~ M51.2
- S.A.I. ~ M54.5

Lombalgia

- Con
- - Ischialgia da disturbo di disco intervertebrale ~ M51.1†, G55.1*
- - Sciatica ~ M54.4
- Ematuria(Loin pain haematuria syndrome) ~ Sindrome N39.81

Lombare

v./v.a. Tipo di malattia

Lombi pelvi

- Collegamento con traumatismo intraaddominale ~ Ferita aperta (qualsiasi parte dell'addome, dei S31.83!
- S.A.I. ~ Ferita aperta dell'addome, dei S31
- ~ Altri traumatismi specificati dell'addome, dei S39.88

Lombo-sacrale

v./v.a. Tipo di malattia

Londe ~ Sindrome di Fazio- G12.1**Longicornis ~**

- Febbre da zecche da Haemaphysalis A93.8
- Febbre emorragica da Haemaphysalis A93.8

Longitudinale

- Anteriore cervicale ~ (Legamento) S13.4
- Arto(i) non specificato(i) ~ Raccorciamento congenito Q73.8
- Congenito
- - Femore ~ Raccorciamento Q72.4
- - Radio ~
- - - Difetto Q71.4
- - - Raccorciamento Q71.4
- Fibula ~ Raccorciamento congenito Q72.6
- Fibulare ~ Meromelia Q72.6
- Midollo spinale tipo
- - 1 ~ Malformazione da fissurazione Q06.2
- - 2 ~ Malformazione da fissurazione Q06.2
- - Misto ~ Malformazione da fissurazione Q06.2
- - Posteriore (Sindrome da OLLP) ~ Ossificazione del legamento M48.8
- Radiale ~ Meromelia Q71.4
- Tibia ~ Raccorciamento congenito Q72.5
- Ulna ~ Raccorciamento congenito Q71.5
- ~ Meromelia Q73.8

Lopes

- Gorlin ~ Sindrome di Q10.3
- ~ Ipotricosi - ritardo mentale, tipo Q87.0

López

v./v.a. Gómez-López-Hernández

Loquacità e circostanzialità che nascondono il motivo del consulto e del contatto ~ Inusuale grado di R46.7**Lorain-Levi ~** Nanismo di E23.0**LORD ~** H35.5

Lordosi

- Acquisita - M40.4
- Congenita non specificata o non associata a scoliosi - congenita: Q76.4
- Non specificata - M40.5
- Post-chirurgica - M96.4
- Posturale - M40.4
- Tubercolare - A18.0†, M49.09*
- - Altra M40.4

Lorrain

v./v.a. Strümpell-Lorrain

Losonci

v./v.a. Czeizel-Losonci

Louis-Bar - Sindrome di G11.3

Louping ill - A84.8

Lowe

- Con sindrome di Fanconi - Sindrome di E72.0

- -

- - Glaucoma in corso di sindrome di E72.0†, H42.0*

- - Sindrome di E72.0

Lowe-Kohn-Cohen - Sindrome di Q87.8

Low-grade PIN] - Neoplasia intraepiteliale prostatica di basso grado [N40

Lown-Ganong-Levine [LGL] - Sindrome di I45.6

Lowry

v./v.a. Coffin-Lowry

- -

- - Displasia epifisaria multipla tipo Q78.8
- - Displasia rizomelica tipo Patterson- Q78.8

Lowry-Maclean - Sindrome di Q87.8

Lowry-Wood - Sindrome di Q87.5

LQT8 Sindrome QT lungo tipo 8 tipo

- 1 - I49.8

- 2 - I49.8

LRBA - Immunodeficienza combinata da deficit di D81.8

LSD

- Dietilamide dell'acido lisergico] - Avvelenamento da T40.8

- - Avvelenamento: Lisergide [T40.8

LSIL] - Lesione intraepiteliale squamosa di basso grado [N87.0

LTC4 [leucotriene C4] sintasi - Deficit di E88.8

L-trasposizione delle grandi arterie - Q20.5

Lubinsky

v./v.a. Fine-Lubinsky

v./v.a. Keppen-Lubinsky

v./v.a. Stern-Lubinsky-Durrie

Lubs - Sindrome da disabilità intellettiva legata all'X, tipo Q87.8

Luce

- Non specificato - Effetto del calore e della T67.9

- Ultravioletta sintetica - Esposizione a: W91.9!

- Visibile sintetica - Esposizione a: W91.9!

Luce -Continuazione

- - Altri effetti del calore e della T67.8

Lucertola - Veleno di T63.1

Lucey-Driscoll - Sindrome di P59.8

Luetica - Glossite interstiziale A52.7†, K93.8*

Lujo - Febbre emorragica di A96.8

Lume dell'uretere - Restringimento congenito del Q62.1

Lumish

v./v.a. Luscan-Lumish

Lunatomalacia - M92.2

Lundborg

v./v.a. Unverricht-Lundborg

Lunghezza

- Cervice inferiore a 10 mm o dilatazione ad imbuto(funneling) - Assistenza prestata alla madre per O34.30

- Ineguale di arti (acquisita) - M21.7

Lungo

- Dito piede livello caviglia piede - Traumatismo muscolo tendine

- - Estensori S96.1

- - Flessori S96.0

- Pollice a livello del polso e della mano - Traumatismo di muscoli e tendini flessori S66.0

Luogo

- Altre condizioni morbose specificate - Malattia da HIV che dà B23.8

- Malattie infettive o parassitarie - Malattia da virus dell'immunodeficienza umana [HIV] che dà B20

- Nascita non specificato -

- - Gemello, Z38.5

- - Nato singolo, Z38.2

- - Parto multiplo, Z38.8

- Ove sia prevalente la tripanosomiasi africana - Tripanosomiasi S.A.I., in B56.9

Lupica idiopatica «full house» - Nefropatia non N05.9

Lupoide

- Non classificata altrove - Epatite K75.4

- - Epatopatia tossica con epatite K71.5

Lupski

v./v.a. Yuan-Harel-Lupski

Lupus

- Anticoagulante - Presenza di D68.6

- Eritematoso

- - Acuto - M32.9

- - Cutaneo

- - Cronico - L93.0

- - Subacuto - L93.1

- - - L93.0

- - Discoide della palpebra - H01.1

- - Disseminato - M32.9

- - Integumentale - L93.0

- - Iperτροφico - L93.2

- - Localizzato - Altra forma di L93.2

Lupus -Continuazione

- Eritematoso -Continuazione

- - Neonatale - P00.8

- - Profondo - L93.2

- - S.A.I. - L93.0

- - Sistemico

- - - Con interessamento

- - - - Polmonare - M32.1†, J99.1*

- - - - Renale tubulo-interstiziale - M32.1†, N16.4*

- - - Età infantile

- - - - Con interessamento polmonare - M32.1†, J99.1*

- - - - -

- - - - - Encefalopatia in M32.1†, G05.8*

- - - - - Endocardite in M32.1†, I39.8*

- - - - - Glomerulonefrite in M32.1†, N08.5*

- - - - - Pericardite in M32.1†, I32.8*

- - - Familiare - M32.8

- - - Farmaci in età infantile - M32.0

- - - Indotto da farmaci - M32.0

- - - LES] - M32.9

- - - Madre - Feto e neonato affetti da: P00.8

- - - -

- - - - Altre forme di M32.8

- - - - Artrite cerebrale in M32.1†, I68.2*

- - - - Demenza in M32.1†, F02.8*

- - - - Encefalite in M32.1†, G05.8*

- - - - Glomerulonefrite

- - - - - M32.1†, N08.5*

- - - - - Proliferativa diffusa in M32.1†, N08.5*

- - - - Malattia

- - - - Glomerulare in M32.1†, N08.5*

- - - - Renale tubulo-interstiziale in M32.1†, N16.4*

- - - - Miopatia in M32.1†, G73.7*

- - - - Nefrite in M32.1†, N08.5*

- - - - Nefrosi in M32.1†, N08.5*

- - - - Pericardite in M32.1†, I32.8*

- - - - Polineuropatia in M32.1†, G63.5*

- - - - -

- - - Encefalopatia in M32.1†, G05.8*

- - - Endocardite in M32.1†, I39.8*

- Exedens - A18.4

- Familiare con geloni - L93.2

- Gelone - L93.2

- Tumidus eritematoso - L93.2

- Vulgaris

- - Palpebra - A18.4†, H03.1*

- - - A18.4

- - - Pannicolite da L93.2

Lurie

v./v.a. Garcia-Lurie

Luscan-Lumish - Sindrome di Q87.8

Luschka - Atresia dei forami di Magendie e di Q03.1

Lusoria – Disfagia Q25.8**Lussabile – Anca Q65.6****Lussazione**

v./v.a. Frattura-lussazione

- Altro
- - Non
- - - Specificata parte del collo → S13.2
- - - Specificate parte
- - - - Cingolo della spalla → S43.3
- - - - Colonna vertebrale lombare e della pelvi → S33.3
- - - - Piede
- - - - - Altro → S93.38
- - - - - Articolazione) mediotarsica → S93.32
- - - - - Articolazione) tarsometatarsica → S93.33
- - - - - Metatarso, articolazione non specificata → S93.34
- - - - - Parte non specificata → S93.30
- - - - - Tarso, articolazione non specificata → S93.31
- - - - Testa → S03.3
- - - - Torace → S23.2
- - Parti della spalla → S43.08
- Anca
- - Altro → S73.08
- - Anteriore → S73.02
- - Non specificata → S73.00
- - Posteriore → S73.01
- Anteriore
- - Omero → S43.01
- - Tibia prossimale → S83.11
- Articolazione
- - Acromioclaveare → S43.1
- - Caviglia → S93.0
- - Sacroiliache e sacrococcigea → S33.2
- - Spalla, non specificata → S43.00
- - Sternoclaveare → S43.2
- - Capsula di) articolazione S.A.I. → T14.3
- - Cartilagine del setto nasale → S03.1
- - Cingolo della spalla S.A.I. → S43.3
- - Colonna lombare S.A.I. → S33.10
- - Cristallino → H27.1
- - Dente → S03.2
- - Distorsione distrazione
- - - Articolazione legamento
- - - - Non specificati arto
- - - - - Inferiore, livello non specificato → T13.2
- - - - - Superiore, livello non specificato → T11.2
- - - Tronco, senza specificazione → T09.2
- - Arto
- - - Inferiore → Sequele di T93.3
- - - Superiore → Sequele di T92.3
- - Interessante
- - - Altre combinazioni di regioni corporee → T03.8

Lussazione – Continuazione

- Distorsione distrazione –Continuazione
- - Interessante –Continuazione
- - - Il torace, la regione lombosacrale e la pelvi → T03.1
- - - Regione multiplo arto i
- - - - Inferiore(i) → T03.3
- - - - Superiore
- - - - - I) superiore(i) → T03.2
- - - - - I) superiore(i) con arto(i) inferiore(i) → T03.4
- - - Testa e il collo → T03.0
- - Multiple non specificate → T03.9
- - Regione corporea non specificata → T14.3
- Dito
- - Mano
- - - Articolazione
- - - - Interfalangea → S63.12
- - - - Metacarpofalangea → S63.11
- - - Parte non specificata → S63.10
- - Piede
- - - Articolazione
- - - - Interfalangea → S93.12
- - - - Metatarsofalangea → S93.11
- - - Non specificato(e) → S93.10
- Ginocchio
- - Altro → S83.18
- - Lussazione
- - - Laterale della tibia prossimale → S83.14
- - - Mediale della tibia prossimale → S83.13
- - - Posteriore della tibia prossimale → S83.12
- - Non specificata → S83.10
- - Globo oculare → H44.8
- Gomito
- - Altro → S53.18
- - Anteriore → Altra e non specificata S53.11
- - Laterale → Altra e non specificata S53.14
- - Mediale → Altra e non specificata S53.13
- - Non specificata → S53.10
- - Posteriore → Altra e non specificata S53.12
- - Inferiore dell'omero → S43.03
- - Laterale della tibia prossimale → Lussazione del ginocchio: S83.14
- - Legamento S.A.I. → T14.3
- - Mediale della tibia prossimale → Lussazione del ginocchio: S83.13
- - Monteggia → Fratture- S52.21
- - Multiplo
- - - Collo → S13.3
- - - Dita della mano → S63.2
- - - O traumatismo
- - - Intraaddominale → Ferita aperta collegata a frattura, a S31
- - - Intracranico → Ferita aperta collegata a frattura, a S01
- - - Intratoracico → Ferita aperta collegata a frattura, a S21

Lussazione – Continuazione

- Osso mascellare → S03.0
- Polso
- - Altro → S63.08
- - Articolazione
- - - Carpometacarpica → S63.04
- - - Mediocarpica → S63.03
- - - Radiocarpica → S63.02
- - - Radioulnare → S63.01
- - Parte non specificata → S63.00
- Posteriore
- - Femore distale → S83.11
- - Omero → S43.02
- - Tibia prossimale → Lussazione del ginocchio: S83.12
- - Recidivante della rotula → M22.0
- Rotula
- - Acromicria → Ritardo mentale - calvizie - Q87.8
- - -
- - - S83.0
- - - Congenito(a): Q74.1
- - S.A.I. → Frattura: T14.2
- - Scapola S.A.I. → S43.3
- - Spalla → congenita: Q68.8
- - Sublussazione
- - - Patologiche di articolazione non classificata altrove → M24.3
- - - Recidivanti di articolazione → M24.4
- - Testa
- - - Radio →
- - - - S53.0
- - - - Frattura della diafisi prossimale dell'ulna con S52.21
- - - Ulna → Frattura della diafisi distale del radio con S52.31
- - Ferita aperta collegata frattura o
- - S11
- - S41
- - S51
- - S61
- - S71
- - S81
- - S91

Lussazione aperta

- Anca coscia → Danno tessuto molle
- - Primo grado su frattura o S71.87!
- - Secondo grado su frattura o S71.88!
- - Terzo grado su frattura o S71.89!
- - Avambraccio → Danno tessuto molle
- - Primo grado su frattura o S51.87!
- - Secondo grado su frattura o S51.88!
- - Terzo grado su frattura o S51.89!
- - Braccio → Danno tessuto molle
- - Primo grado su frattura o S41.87!
- - Secondo grado su frattura o S41.88!

Lussazione aperta –Continuazione

- Braccio – Danno tessuto molle
–Continuazione
- - Terzo grado su frattura o *S41.89!*
- Collo – Danno tessuto molle
- - Primo grado su frattura o *S11.87!*
- - Secondo grado su frattura o *S11.88!*
- - Terzo grado su frattura o *S11.89!*
- Colonna lombare pelvi – Danno tessuto molle
- - Primo grado su frattura o *S31.87!*
- - Secondo grado su frattura o *S31.88!*
- - Terzo grado su frattura o *S31.89!*
- Gamba – Danno tessuto molle
- - Primo grado su frattura o *S81.87!*
- - Secondo grado su frattura o *S81.88!*
- - Terzo grado su frattura o *S81.89!*
- Grado non specificato – Frattura o
- - *S01.87!*
- - *S11.87!*
- - *S21.87!*
- - *S31.87!*
- - *S41.87!*
- - *S51.87!*
- - *S61.87!*
- - *S71.87!*
- - *S81.87!*
- - *S91.87!*
- Piede –
- - *S93.30, S91.87!*
- - Danno tessuto molle
- - - Primo grado su frattura o *S91.87!*
- - - Secondo grado su frattura o *S91.88!*
- - - Terzo grado su frattura o *S91.89!*
- Polso mano – Danno tessuto molle
- - Primo grado su frattura o *S61.87!*
- - Secondo grado su frattura o *S61.88!*
- - Terzo grado su frattura o *S61.89!*
- Testa – Danno tessuto molle
- - Primo grado su frattura o *S01.87!*
- - Secondo grado su frattura o *S01.88!*
- - Terzo grado su frattura o *S01.89!*
- Torace – Danno tessuto molle
- - Primo grado su frattura o *S21.87!*
- - Secondo grado su frattura o *S21.88!*
- - Terzo grado su frattura o *S21.89!*

Lussazione chiusa

- Anca coscia – Danno tessuto molle
- - Primo grado su frattura o *S71.84!*
- - Secondo grado su frattura o *S71.85!*
- - Terzo grado su frattura o *S71.86!*
- Avambraccio – Danno tessuto molle
- - Primo grado su frattura o *S51.84!*
- - Secondo grado su frattura o *S51.85!*
- - Terzo grado su frattura o *S51.86!*

Lussazione chiusa –Continuazione

- Braccio – Danno tessuto molle
- - Primo grado su frattura o *S41.84!*
- - Secondo grado su frattura o *S41.85!*
- - Terzo grado su frattura o *S41.86!*
- Collo – Danno tessuto molle
- - Primo grado su frattura o *S11.84!*
- - Secondo grado su frattura o *S11.85!*
- - Terzo grado su frattura o *S11.86!*
- Colonna lombare pelvi – Danno tessuto molle
- - Primo grado su frattura o *S31.84!*
- - Secondo grado su frattura o *S31.85!*
- - Terzo grado su frattura o *S31.86!*
- Gamba – Danno tessuto molle
- - Primo grado su frattura o *S81.84!*
- - Secondo grado su frattura o *S81.85!*
- - Terzo grado su frattura o *S81.86!*
- Piede – Danno tessuto molle
- - Primo grado su frattura o *S91.84!*
- - Secondo grado su frattura o *S91.85!*
- - Terzo grado su frattura o *S91.86!*
- Polso mano – Danno tessuto molle
- - Primo grado su frattura o *S61.84!*
- - Secondo grado su frattura o *S61.85!*
- - Terzo grado su frattura o *S61.86!*
- Testa – Danno tessuto molle
- - Primo grado su frattura o *S01.84!*
- - Secondo grado su frattura o *S01.85!*
- - Terzo grado su frattura o *S01.86!*
- Torace – Danno tessuto molle
- - Primo grado su frattura o *S21.84!*
- - Secondo grado su frattura o *S21.85!*
- - Terzo grado su frattura o *S21.86!*

Lussazione congenita

- Anca
- - Bilaterale – *Q65.1*
- - Non specificata – *Q65.2*
- - Unilaterale – *Q65.0*
- - Osteocondrosi giovanile dopo riduzione di *M91.8*
- Cristallino – *Q12.1*
- Ginocchio – *Q68.2*
- Spalla – *Q68.8*

Lussazione di vertebra cervicale

- Altro – *S13.18*
- C1/C2 – *S13.11*
- C2/C3 – *S13.12*
- C3/C4 – *S13.13*
- C4/C5 – *S13.14*
- C5/C6 – *S13.15*
- C6/C7 – *S13.16*
- C7/D1 – *S13.17*
- Livello non specificato – *S13.10*

Lussazione di vertebra dorsale

- D1/D2 e D2/D3 – *S23.11*
- D11/D12 – *S23.16*
- D12/L1 – *S23.17*
- D3/D4 e D4/D5 – *S23.12*
- D5/D6 e D6/D7 – *S23.13*
- D7/D8 e D8/D9 – *S23.14*
- D9/D10 e D10/D11 – *S23.15*
- Livello non specificato – *S23.10*

Lussazione di vertebra lombare

- L1/L2 – *S33.11*
- L2/L3 – *S33.12*
- L3/L4 – *S33.13*
- L4/L5 – *S33.14*
- L5/S1 – *S33.15*
- Livello non specificato – *S33.10*

Luteinizzante] ipofisario – Ipoplasia familiare del surrene senza LH [ormone *E27.1***Luteo – Ciste**

- Corpo *N83.1*
- Emorragica del corpo *N83.1*

Lutto – Reazione al *F43.2***Lutz**

v./v.a. Lewandowsky-Lutz

- – malattia di *B41*

LVNC – *I42.88***Lyell**

- Con interessamento
- - Mucose – Sindrome di *L51.21*
- - Uguale o superiore al 30% della superficie corporea – Sindrome di *L51.21*
- - Sindrome
- - *L51.20*
- - Stafilococcica di *L00*

LYG [Granulomatosi linfomatoide] – *C83.8***Lyme**

- Stadio
- - I – Borreliosi di *A69.2*
- - II – Borreliosi di *A69.2*
- - III – Borreliosi di *A69.2*
- Zecche – Borreliosi [malattia di *A69.2*
- -
- - Artrite in malattia di *A69.2†, M01.29**
- - Borreliosi di *A69.2*
- - Malattia di *A69.2*
- - Meningite in malattia di *A69.2†, G01**
- - Polineuropatia in malattia di *A69.2†, G63.0**

Lymphocyte syndrome] – Sindrome dei linfociti denudati [bare *D81.6***Lynch**

- Lesione sconfinante più Zona contigue – Carcinoma
- - Colon in sindrome di *C18.8*
- - Pancreas in sindrome di *C25.8*
- -

Lynch - *Continuazione*- - *Continuazione*

- - Carcinoma

- - - Antro pilorico in sindrome di C16.3

- - - Cardias in sindrome di C16.0

- - - Coda del pancreas in sindrome di C25.2

- - - Colon ascendente in sindrome di C18.2

- - - Colon discendente in sindrome di C18.6

- - - Colon in sindrome di C18.9

- - - Colon trasverso in sindrome di C18.4

- - - Coloretale in sindrome di C19

- - - Corpo dello stomaco in sindrome di C16.2

- - - Digiuno in sindrome di C17.1

- - - Duodeno in sindrome di C17.0

- - - Endometriale in sindrome di C54.1

- - - Flessura

- - - - Destra del colon in sindrome di C18.3

- - - - Sinistra del colon in sindrome di C18.5

- - - Fondo dello stomaco in sindrome di C16.1

- - - Gastrico in sindrome di C16.9

- - - Giunzione duodeno-digunale in sindrome di C17.8

- - - Grande curva dello stomaco in sindrome di C16.6

- - - Ileo in sindrome di C17.2

- - - Intestino tenue in sindrome di C17.9

- - - Ovarico in sindrome di C56

- - - Pancreas in sindrome di C25.9

- - - Parete

- - - - Anteriore dello stomaco in sindrome di C16.8

- - - - Posteriore dello stomaco in sindrome di C16.8

- - - Piccola curva dello stomaco in sindrome di C16.5

- - - Pilo in sindrome di C16.4

- - - Sigma in sindrome di C18.7

- - - Testa del pancreas in sindrome di C25.0

- - - Uroteliale in sindrome di C68.9

- - - Sindrome di C18.9

Lynch-Lee-Murday - Sindrome di Q87.8**Lyssavirus - Infezione da A82.9**

Maat-Kievit-Brunner ~ Sindrome blefarofimosi-disabilità cognitiva, tipo *Q87.8***Mabille**

v./v.a. Nivelon-Nivelon-Mabille

Mabry ~ Sindrome di *E83.38***Macchia**

- Bianche [carie iniziale] ~ Lesioni a *K02.0*
- Bitot
- Bambino ~ *E50.1*
- Xerosi Congiuntivale ~ Deficit di vitamina A con *E50.1†, H13.8**
- Caffè-latte ~ *L81.3*
- Cieca ~ Allargamento della *H53.4*
- Dente
- Estrinseche S.A.I. ~ *K03.6*
- S.A.I. ~ *K03.6*
- Rosa ~ Dente con *K03.3*
- Rosso ciliegia-mioclono ~ Sindrome *E77.1*
- Vino Porto
- Mega cisterna magna - idrocefalo ~ Sindrome nevo a *Q04.8, Q82.5*
- ~ ~ Autismo con nevo facciale a *F84.0, Q82.5*
- Vino-Porto multiple familiari ~ *Q82.5*

Macchina o

- Altri apparecchi ausiliari ~ Dipendenza di lunga durata da altre *Z99.8*
- Apparecchio ausiliario non specificati ~ Dipendenza di lunga durata da *Z99.9*

Macchinari ~ Incidente con: *W49.9!***MacDermot ~ Displasia spondiloepifisaria, tipo** *Q77.7***MacDermot-Winter ~ Sindrome di** *Q87.8***Machado-Joseph ~ Malattia di** *G11.8***Machupo ~ Febbre emorragica da virus** *A96.1***Macken**

v./v.a. Baralle-Macken

Macklin

v./v.a. Curth-Macklin

Maclean

v./v.a. Lowry-Maclean

MacLeod ~ Sindrome di *J43.0***Macroaneurisma arterioso retinico**

- Familiare] ~ FRAM [*H35.0, Q25.6*
- Stenosi polmonare sopravalvolare ~ *H35.0, Q25.6*

Macroangiopatia ~ Diabete mellito con microangiopatia e *E14.50†, I79.2****Macroblefaro - macrostomia ~ Disostosi mandibolofacciale -** *Q87.0***Macrocefalia**

- Albinismo-sordità] ~ Sindrome COMMAD [coloboma-osteopetrosi-microftalmia- *Q87.8*
- Alopecia-cutis laxa-scoliosi] ~ Sindrome MACS [*Q82.8*
- Bassa statura - paraplegia ~ *Q87.8*
- Cecità - iperlassità ~ Osteoporosi - *Q87.8*
- Cutis marmorata telangectasica congenita ~ *Q87.3*
- Disabilità intellettiva

Macrocefalia ~Continuazione

- Disabilità intellettiva ~Continuazione
- - Autismo ~ Sindrome da *Q87.0*
- - Ventricolo sinistro non compatto ~ Sindrome da *Q87.0*
- - Dismorfismo facciale
- - Anomalie strutturali del cervello ~ Sindrome ritardo dello sviluppo globale - alopecia - *Q87.8*
- - ~ ~ Iperaccrescimento - *Q87.3*
- - Displasia ungueale ~ Pectus excavatum - *Q87.1*
- - Ipotonia e anomalie del comportamento ~ Sindrome da disabilità intellettiva, *Q87.8*
- - Macroorchidismo ~ Ritardo mentale legato all'X - *Q87.8*
- - Malformazione capillare ~ Sindrome *Q87.3*
- - Miopia - malformazione di Dandy Walker ~ Dismorfismo facciale - *Q87.8*
- - Obesità ~ Sindrome da disabilità intellettiva, crisi epilettiche, *Q87.8*
- - Paraplegia spastica - dismorfismi ~ *Q87.8*
- - Ritardo dello sviluppo ~ Sindrome *Q75.3*
- - ~
- - *Q75.3*
- - Sindrome crisi epilettiche - scoliosi - *Q87.8*

Macrocheilia ~ *Q18.6***Macrocistica ~ Malformazione linfatica** *D18.19***Macrocisoide ~ Degenerazione retinica:** *H35.4***Macrocitosi eritrocitaria] ~ Sindrome OSLAM [osteosarcoma - anomalie degli arti -** *C41.9, Q74.9***Macrocornea con glaucoma ~** *Q15.0***Macrodatilia**

- Bilaterale delle dita del piede ~ *Q74.2*
- Dito
- - Mano ~
- - - *Q74.0*
- - Piede ~
- - - *Q74.2*
- Pollice ~ *Q74.0*
- Unilaterale delle dita del piede ~ *Q74.2*

Macrodonzia ~ *K00.2***Macroencefalia ~** *Q04.5***Macrofagi**

- Correlata a NLR4 ~ Sindrome da attivazione dei *M35.8*
- ~ Sindrome da attivazione dei *D76.1*

Macrofagica

- Regione della spalla ~ Miofascite *M60.81*
- ~ Miofascite *M60.89*

Macroftalmia

- Colobomatosa - microcornea ~ Sindrome *Q15.8*
- ~ *Q11.3*

Macroftalmo in glaucoma congenito ~ *Q15.0***Macrogenitosomia precoce maschile ~** *E25***Macrogoria**

- Bilaterale centrale ~ *Q04.8*
- ~ *Q04.8*

Macroglobulinemia

- Monoclonale ~ *D47.2*
- Primitiva (idiopatica) ~ *C88.0*
- Waldenström ~
- - *C88.0*
- - Disturbi glomerulari in *C88.00†, N08.1**
- - Glomerulonefrite in *C88.00†, N08.1**

Macroglossia

- Gigantismo ~ Esonfalo - *Q87.3*
- ~ *Q38.2*

Macrognatismo (mandibolare) (mascellare) ~ *K07.0***Macrolidi**

- Oxazolidinoni o streptogramine
- - Sensibile a penicillina o oxacillina ~ Streptococcus pneumoniae resistente a *U80.11!*
- - ~ Streptococcus pneumoniae resistente a penicillina o oxacillina ed eventualmente a *U80.10!*
- - Avvelenamento: *T36.3*

Macronodulare

- Surreni ~ Sindrome di Cushing da iperplasia *E24.8*
- ~ Cirrosi (epatica): *K74.6*

Macroorchidismo

- Esordio tardivo, legato all'X ~ Ipotiroidismo congenito centrale con *E03.1*
- ~
- - Ritardo mentale legato all'X - macrocefalia - *Q87.8*
- - Sindrome da disabilità intellettiva legata all'X, psicosi, *Q87.8*

Macrosomia

- Feto per l'età gestazionale ~ Assistenza prestata alla madre per (sospetto) (accertato) *O36.6*
- Microftalmia - palatoschisi ~ *Q87.0*
- Tumore di Wilms ~ Nefroblastomatosi - ascite fetale - *Q87.3*

Macrosomico ~ Assistenza prestata alla madre per sproporzione causata da feto *O33.5***Macrostomia**

- Appendici preauricolari - oftalmoplegia esterna ~ *Q87.0*
- ~
- - *Q18.4*
- - Ablefaria - *Q87.0*
- - Disostosi mandibolofacciale - macroblefaro - *Q87.0*

Macrota ~ *Q17.1***Macrotrombocitopenia**

- Autosomico
- - Recessiva grave ~ *D69.1*
- - ~ *D69.1*

Macrotrombocitopenia –Continuazione

- Con insufficienza della valvola mitrale – D69.1, I34.0
- Linfedema - ritardo dello sviluppo - dismorfismi facciali - camptodattilia – Sindrome Q87.0
- Medich – D69.1

MACS [macrocefalia-alopecia-cutis laxa-scoliosi] – Sindrome Q82.8**Macula**

- Polo posteriore – Altra degenerazione della H35.38
- -
- Cisti della H35.38
- Foro della H35.38

Maculare

- v./v.a. Distrofia maculare
- Acuta – NMA [Neuroretinopatia H35.39
- Brachidattilia tipo B – Coloboma Q87.8
- Corioretinopatia – Sindrome coloboma del disco ottico-atrofia Q14.8
- Eruttiva perstans – Telangectasia Q82.2
- Giovanile – Ipotropicosi con degenerazione Q87.8
- Idiopatico tipo
- - 1 – Telangectasia H35.0
- - 3 – Telangectasia H35.0
- Maculopapulare (micropapulare) (papulare) – Framboesia precoce (cutanea) (A66.2
- Miopica – Degenerazione H35.38
- Palatoschisi-alluce valgo – Sindrome coloboma Q87.8
- Polo posteriore (post-infiammatorie) (post-traumatiche) – Cicatrici H31.0
- -
- - Amiloidosi E85.4†, L99.0*
- - Coloboma Q14.8
- - Diabete mellito con edema E14.30†, H36.0*
- - Displasia diafisaria Q77.3
- - Distrofia bollosa ereditaria, tipo Q87.1
- - Distrofia corneale: H18.5
- - Teleangiectasia H35.0

Maculata

- Benigna familiare – Retina H35.5
- Sifilitica – Atrofodermia A51.3†, L99.8*
- Striata sifilitico –
- - Atrofia cutanea A52.7†, L99.8*
- - Atrofodermia A52.7†, L99.8*

Maculopapulare (micropapulare) (papulare) – Framboesia precoce (cutanea) (maculare) (A66.2**Maculopatia**

- Colloide – H35.31
- Degenerativo senile
- - Neovascolare – H35.30
- - Secca – H35.31
- - Umida – H35.30
- Placoidi persistente – H35.38

Maculopatia –Continuazione

- Tossico
- - Farmaci antimalarici – H35.38
- - Idrossi)cloroquina – H35.38
- - - H35.38
- -
- - Diabete mellito con E14.30†, H36.0*
- - Diabete mellito di tipo 1 con E10.30†, H36.0*
- - Diabete mellito di tipo 2 con E11.30†, H36.0*

Maculosa

v./v.a. Febbre maculosa

Maculose – Altre febbri A77.8**Madarosi della palpebra – H02.7****Madelung – Deformazione di Q74.0****Madras – Malattia dei motoneuroni di G12.2****Madre**

- v./v.a. Assistenza prestata alla madre
- Altra presentazione anomala del feto – Assistenza alla O32.8
- Che allatta – Assistenza e visita di Z39.1
- Con
- - Diabete gravidico – Sindrome neonatale di P70.0
- - Effetti sul feto o neonato (con ipoglicemia) – diabete mellito (pre-esistente) della P70.1
- - Diabetica – Sindrome neonatale di P70.1
- Durante
- - Gravidanza, il travaglio e il parto – Feto e neonato sofferenti per anestesia e analgesia della P04.0
- - Il travaglio e il parto – Reazioni ed intossicazioni da oppiacei e tranquillanti somministrati alla P04.0
- - Il taglio cesareo prima dell'inizio del travaglio – Condizioni morbose che rendono necessaria l'osservazione, l'ospedalizzazione o altra assistenza ostetrica alla O32
- Non
- - Classificate altrove – Feto e neonato sofferenti per altre procedure mediche a cui è stata sottoposta la P00.7
- - Specificata – Distocia da anomalia pelvica della O65.9
- O
- - Interruzione gravidanza – condizione morbosa elencate motivo osservazione ospedalizzazione o altro assistenza ostetrico
- - - O35.0
- - - O36
- - Somministrate al neonato – Ittero neonatale provocato da farmaci o tossine trasmesse dalla P58.4
- - Taglio cesareo prima dell'inizio del travaglio – Condizioni morbose elencate quali motivo di osservazione, ospedalizzazione o altra assistenza ostetrica alla O34
- Presentazione
- - Anomala del feto non specificata – Assistenza alla O32.9

Madre –Continuazione

- Presentazione –Continuazione
- - Fetale anomala complessa – Assistenza alla O32.6
- - Provocato da uno strumento – Trauma da parto della O71.9
- - Sostanze chimiche ambientali – Feto e neonato sofferenti per esposizione della P04.6
- - Tossicodipendente – Sindrome da astinenza in neonato di P96.1
- -
- - Altri risultati anormali riscontrati nello screening prenatale della O28.8
- - Anomalie dei tessuti molli della P03.8
- - Assistenza medica e infermieristica o controllo medico/infermieristico a bambini sani in circostanze come: malattia della Z76.2
- - Assistenza prestata alla madre per (sospetta) lesione fetale da malattia virale della O35.3
- - Danno
- - - Feto da malattia da virus Zika della P00.2
- - - Neonato da malattia da virus Zika della P00.2
- - Distocia
- - - Altre anomalie pelviche della O65.8
- - - Anomalie di organi pelvici della O65.5
- - Feto
- - - Neonato
- - - - Affetti da: lupus eritematoso sistemico della P00.8
- - - - Sofferento
- - - - Agenti nocivi, non specificati, trasmessi dalla P04.9
- - - - Altri agenti nocivi trasmessi dalla P04.8
- - - - Intervento chirurgico sulla P00.6
- - - - Procedure radiologiche sulla P00.7
- - - - Uso materno di sostanze chimiche ingerite dalla P04.5
- - - Sofferente da epatite acuta della P00.2
- - Framboesia A66.0
- - Lacerazione del tessuto periuretrale quale trauma da parto della O70.0
- - Neonato sofferente
- - - Epatite acuta della P00.2
- - - Infezione da COVID-19 della P00.2
- - Reperto
- - - Anormale, non specificato, riscontrato nello screening prenatale della O28.9
- - - Biochimico anormale riscontrato nello screening prenatale della O28.1
- - - Citologico anormale riscontrato nello screening prenatale della O28.2
- - - Cromosomico e genetico anormali riscontrato nello screening prenatale della O28.5
- - - Ecografico anormale riscontrato nello screening prenatale della O28.3

Madre –Continuazione

- - - Continuazione
- - Reperto –Continuazione
- - - Ematologico anormale riscontrato nello screening prenatale della *O28.0*
- - - Radiologico anormale riscontrato nello screening prenatale della *O28.4*
- - - Sindrome da trasfusione transplacentare nella *O43.0*

Maffucci – Sindrome di *Q78.4***Magendie e di Luschka – Atresia dei forami di *Q03.1*****Magenis**

v./v.a. Smith-Magenis

MAGIC [Ulcere buccali e genitali con infiammazione della cartilagine] – Sindrome *M35.2, M94.1***Magnesio**

- Isolata – Perdita renale di *E83.4*
- Non specificato – Disturbo transitorio del metabolismo neonatale del calcio e del *P71.9*
- - -
- - Altri disturbi transitori del metabolismo neonatale del calcio e del *P71.8*
- - Deficit di *E61.2*
- - Disturbi del metabolismo del *E83.4*
- - Ipomagnesemia causata da malassorbimento selettivo del *E83.4*
- - Sindrome da deficit di *E83.4*
- - Tasso ematico anormale di: *R79.0*
- - Tetania neonatale senza deficit di calcio o *P71.3*

Magnetico

- Intraoculare vecchia data – Ritenzione corpo estraneo
- - *H44.6*
- - Non *H44.7*
- Ritenuto vecchia data
- - Camera anteriore – Corpo estraneo *H44.6*
- - Corpo
- - - Ciliare – Corpo estraneo
- - - - *H44.6*
- - - - Non *H44.7*
- - - Vitreo – Corpo estraneo
- - - - *H44.6*
- - - - Non *H44.7*
- - Cristallino – Corpo estraneo
- - - *H44.6*
- - - Non *H44.7*
- - Iride – Corpo estraneo
- - - *H44.6*
- - - Non *H44.7*
- - Parete posteriore del globo oculare – Corpo estraneo *H44.6*

MAGT1 – Immunodeficienza combinata da deficit di *D81.8***Mahvash – Malattia di *E16.3*****Maia**

v./v.a. Pinheiro-Freire-Maia-Miranda

Maiale – (Infezione da) tenia del *B68.0***Mainzer**

v./v.a. Saldino-Mainzer

Majeed – Sindrome di *M86.39***Majewski**

v./v.a. Lenz-Majewski

- - Sindrome costa corta-polidattilia, tipo *Q77.2*

Majocchi – Granuloma di *B35.8***Major – Talassemia: *D56.1*****Mal de débarquement» – Sindrome « *H81.8*****Malacoplachia –**

- *N28.88*

- *N32.8*

Malan – Sindrome da iperaccrescimento di *Q87.3***Malaria**

- Biliosa – *B50.8*
- Cerebrale – *B50.0†, G94.8**
- Confermata da esame parassitologico, non classificate altrove – Altre forme di *B53.8*
- Congenita – Altra *P37.4*
- Diagnostica clinicamente senza conferma parassitologica – *B54*
- Emoglobinurica – *B50.8*
- Falciparum
- - Con complicanza cerebrale – *B50.0†, G94.8**
- - Congenita – *P37.3*
- Plasmodium
- - Falciparum
- - - Con complicanza non classificata altrove – *B50.8*
- - - - *B50.9*
- - Malariae
- - - Con
- - - - Altre complicanze – *B52.8*
- - - - Nefropatia – *B52.0†, N08.0**
- - - - Senza complicanze – *B52.9*
- - - - *B52.9*
- - Ovale – *B53.0*
- - Patogeno per le scimmie – *B53.1*
- - Vivax
- - - Con
- - - - Complicanze non classificate altrove – *B51.8*
- - - - Rottura della milza – *B51.0†, D77**
- - - - Senza complicanze – *B51.9*
- - Quartana – Malattia glomerulare in *B52.0†, N08.0**
- - Quotidiana – *B50.9*
- - Ricorrente – *B54*
- - Terzana
- - Maligna – *B50.9*
- - - Anemia da *B54†, D63.8**
- - - Tropicale con complicanza cerebrale – *B50.0†, G94.8**
- - -

Malaria –Continuazione

- - - Continuazione
- - *B54*
- - Cachessia in *B54*
- - Febbre
- - - Intermittente in *B54*
- - - Intestinale in *B54*
- - Nefrosi in *B52.0†, N08.0**
- - Splenomegalia in *B54†, D77**

Malariae

- Altre specie di Plasmodium, esclusi Plasmodium falciparum e Plasmodium vivax – infezioni miste da Plasmodium *B52*
- Con
- - Altre complicanze – Malaria da Plasmodium *B52.8*
- - Nefropatia – Malaria da Plasmodium *B52.0†, N08.0**
- - Senza complicanze – Malaria da Plasmodium *B52.9*
- - -
- - Glomerulonefrite da Plasmodium *B52.0†, N08.0**
- - Malaria da Plasmodium *B52.9*

Malarico –

- Anemia *B54†, D63.8**
- Epatite *B54†, K77.0**
- Fegato *B54*
- Miocardite *B50.8†, I41.2**

Malassorbimento

- Congenito di folato – *E53.8*
- Galattosio – *E74.2*
- Glucosio-galattosio – *E74.3*
- Idiopatico da difetto della sintesi degli acidi biliari – *K90.8*
- Intestinale
- - Non specificato – *K90.9*
- - -
- - - Altra forma di *K90.8*
- - - Malattia da HIV con *B23.8, K90.9*
- Intolleranza
- - Amido – *K90.4*
- - Carboidrati – *K90.4*
- - Grassi – *K90.4*
- - Non classificato altrove – *K90.4*
- - Proteine – *K90.4*
- Isomaltosio – *E74.3*
- Metionina – Sindrome da *E72.1*
- Monosaccaridi – *E74.3*
- Post chirurgico
- - Con frattura patologica – Osteoporosi da *M80.3*
- - Non classificato altrove – *K91.2*
- - -
- - - Osteomalacia dell'adulto da *M83.2*
- - - Osteoporosi da *M81.3*
- - Saccarosio-isomaltosio – *E74.3*

Malassorbimento –Continuazione

- Selettivo
- Cobalamina associato a proteinuria → *D51.1*
- Magnesio → Ipomagnesemia causata da *E83.4*
- Vitamina B12 con proteinuria → Anemia da deficit di vitamina B12 dovuta a *D51.1*
- Sodio → Diarrea congenita con *P78.3*
- -
- Deficit della sintesi di acido biliare con colestasi e *K76.8*
- Osteomalacia dell'adulto da *M83.2*

Malato →

- Disfunzione familiare del seno *I49.5*
- Sindrome dell'eutiroido *E07.8*

Malatti di Dorfman-Chanarin → E75.5**Malayi →**

- Elefantiasi da Wuchereria *B74.1*
- Filariosi da Brugia *B74.1*

Malessere ed affaticamento → R53**Malformativo**

- Congenito
- Associate soprattutto a bassa statura → Sindromi *Q87.1*
- Caratterizzate da un accrescimento precoce eccessivo → Sindromi *Q87.3*
- Cause esogene conosciute → Altre sindromi *Q86.88*
- Che
- - Alterano soprattutto l'aspetto facciale → Sindromi *Q87.0*
- - Interessano soprattutto gli arti → Sindromi *Q87.2*
- - Con altre alterazioni scheletriche → Altre sindromi *Q87.5*
- - Specificate non classificate altrove → Altre sindromi *Q87.8*
- Edimburgo → Sindrome *Q95.2*
- Setto urorettale → Sequenza *Q87.8*

Malformazione

v./v.a. microcefalia-malformazione capillare

- Acquedotto di Silvio → *Q03.0*
- Adenomatoido cistica congenita del polmone → CCAM [*Q33.0*
- Anali e urogenitali → Disostosi spondilocostale - *Q87.8*
- Anogenitali e renali → Sindrome STAR [sindattilia, telecanto, *Q87.8*
- Arnold-Chiari tipo
- - 2 → *Q07.0*
- - 1 → *Q07.0*
- Arteriovenose periferiche → *Q27.3*
- Arteriovenose cerebrali → Linfedema - *Q82.08, Q28.39*
- Articolazione
- Regione) lombosacrale non specificata o non associata a scoliosi → congenita: *Q76.4*
- Sacroiliaca → congenita: *Q74.2*
- Arto

Malformazione –Continuazione

- Arto –Continuazione
- Anomalie craniche → Ernia diaframmatica con *Q87.8*
- Inferiori e ipospadia → Sindrome da *Q74.2, Q54.9*
- Blefaro-naso-facciale → Sindrome da *Q87.0*
- Cavernoso cerebrale
- Ereditaria → *Q28.38*
- Familiare → *Q28.38*
- Caviglia → congenita: *Q74.2*
- Cerebellare distrofia cornea Dismorfismo facciale → Sindrome agenesia
- Grandi labbra con *Q87.0*
- Scrotale con *Q87.0*
- Cerebrocerebellare → Epilessia focale - disabilità cognitiva - *Q04.8*
- Colonna vertebrale non specificata o non associata a scoliosi → *Q76.4*
- Complessa del tronco cerebrale → Lissencefalia di tipo 9 con *Q04.3*
- Corticale
- Habitus magro → Ritardo mentale legato all'X - microcefalia - *Q87.8*
- Microcefaliche e bassa statura da deficit di RTTN → *Q87.1*
- Costa S.A.I. → congenita: *Q76.6*
- Craniofacciale → *Q75.9*
- Dandy-Walker
- Cataratte → Atrofia muscolare spinale - *G12.8†, H28.2*, Q03.1*
- Idrocefalo → Craniosinostosi - *Q03.1, Q75.0*
- Malattia dei gangli della base-epilessia → Sindrome da disabilità cognitiva legata all'X- *Q87.8*
- Polidattilia postassiale → *Q87.8*
- - Dismorfismo facciale - macrocefalia - miopia - *Q87.8*
- Difetto arto
- - I
- - Inferiore(i) → Altre *Q72.8*
- - S.A.I. → *Q73.8*
- - Superiore(i) → Altre *Q71.8*
- - Inferiore non specificata → *Q72.9*
- - Superiore non specificata → *Q71.9*
- Facciale arteriovenosa → *Q27.3*
- Fegato S.A.I. → congenito(a): *Q44.7*
- Fessura
- Bilaterale del labbro → *Q36.0*
- Branchiale S.A.I. → *Q18.2*
- Palato duro e del palato molle → *Q35.5*
- Fissurazione longitudinale midollo spinale tipo
- - 1 → *Q06.2*
- - 2 → *Q06.2*
- - Misto → *Q06.2*
- Genitali esterni - lipomielomeningocele - anomalie vescicorenali - ano imperforato - Emangioma perineale - *Q87.8*

Malformazione –Continuazione

- Glomovenosa → *D18.00*
- Interne → Porencefalia - ipoplasia cerebellare - *Q87.8*
- Isolata di Dandy-Walker con idrocefalo → *Q03.1*
- Klippel-Feil → *Q76.1*
- Labbro S.A.I. → congenita: *Q38.0*
- Mediante ultrasuoni od altri metodi fisici → Screening prenatale per *Z36.3*
- Multiple → Tetra-amelia - *Q87.8*
- Non sindromica della cloaca → *Q43.8*
- Orecchio → Altra *Q17.3*
- Organi pelvico
- - Gravidanza → *Q34.9*
- - Parto → *Q34.9*
- Origine branchiale → Altre *Q18.2*
- Ossea congenita → Scoliosi congenita da *Q76.3*
- Palpebre → *Q10.3*
- Peli S.A.I. → congenita: *Q84.2*
- Placenta →
- - *Q43.1*
- Neonato sofferente da *P02.2*
- S.A.I.
- Lingua → congenita: *Q38.3*
- Vulva → congenita: *Q52.7*
- Schisi del labbro → *Q36.9*
- Sistema nervoso centrale
- Fetale → Assistenza prestata alla madre per (sospetto di) *Q35.0*
- - Displasia ectodermica - disabilità intellettiva - *Q87.8*
- Sistema osteomuscolare → Altre *Q79.8*
- Spinale arteriovenosa → *G37.4*
- Tessuto pelvico
- Gravidanza → *Q34.9*
- Parto → *Q34.9*
- Trachea → congenito(a): *Q32.1*
- Ugola → *Q35.7*
- Ungueale S.A.I. → congenita: *Q84.6*
- Uraco → *Q64.4*
- Urogenitali → Sindrome da immunodeficienza dei linfociti B, anomalie degli arti e *Q87.0*
- Vascolare intraosseo
- - Primitiva → *D18.08*
- - → *D18.08*
- Vasi coronarici → *Q24.5*
- Vena di Galeno → *Q28.28*
- Venose mucocutanee → *Q27.8*
- Vescica e dell'uretra S.A.I. → congenito(a): *Q64.7*
- - Pancitopenia con *D61.0*

Malformazione anorettale

- Atresia ano non sindromico
- Con fistola

Malformazione anorettale –Continuazione

- Atresia ano non sindromico –Continuazione
- - Con fistola –Continuazione
- - - H – Q42.2
- - - Perineale – Q42.2
- - - Retto
- - - - Vaginale – Q42.2
- - - - Vescicale – Q42.2
- - - Retto-bulbare – Q42.2
- - - Retto-uretrale – Q42.2
- - Senza fistola – Q42.3
- Non sindromico
- - Atresia anale) con fistola retto-vestibolare – Q42.2
- - Con tasca del colon – Q42.3, Q43.8
- - - Q43.9

Malformazione arterovenosa

- Cerebrale – Q28.29
- Congenito vaso
- - Cerebrale
- - - Non specificata – Q28.29
- - - - Altra Q28.28
- - Precerebrale
- - - Non specificata – Q28.09
- - - - Altra Q28.08
- Frontonasale – Q27.3
- Intracranica – Q28.29
- Mandibolare – Q27.3
- Mascellare – Q27.3
- Nevo epidermico] – Sindrome SOLAMEN [Crescita segmentaria eccessiva - lipomatosi - Q87.8

Malformazione capillare

- Arterovenose – Q27.3
- Polimicrogiria – Sindrome megalencefalia- Q87.3
- - Sindrome
- - Macrocefalia- Q87.3
- - Megalencefalia- Q87.3

Malformazione cardiaca

- Fistola tracheo-esofageo con atresia esofageo Anomalia renale
- - Anomalie degli arti] – Sindrome VACTERL [anomalie vertebrali, atresia anale, Q87.2
- - Displasia del radio] – Sindrome VATER [anomalie vertebrali, atresia anale, Q87.2
- -
- - Polisindattilia - Q87.8
- - Trasposizione congenitamente non corretta delle grandi arterie con Q20.3, Q24.9

Malformazione cerebrale

- Atresia duodenale-ipoplasia renale bilaterale, fetale letale – Sindrome Q87.8
- Cardiopatia congenita - polidattilia postassiale – Q87.8
- Dismorfismi facciali – Sindrome da disabilità intellettiva - obesità - Q87.0

Malformazione congenita

- Altre ghiandole endocrine – Q89.2
- Anomalia cromosomica
- - Anamnesi personale – Z87.7
- - - Esame speciale di screening per Z13.7
- Aorta – Altre Q25.4
- Apparato circolatorio non specificata – Q28.9
- Apparato digerente non specificata – Q45.9
- Apparato lacrimale
- - S.A.I. – Q10.6
- - - Altre Q10.6
- Apparato respiratorio non specificata – Q34.9
- Apparato urinario non specificata – Q64.9
- Arteria polmonare – Altre Q25.7
- Arteria renale
- - S.A.I. – Q27.2
- - - Altre Q27.2
- Arto
- - I
- - - Inferiore(i), compreso il cingolo pelvico – Altre Q74.2
- - - Superiore(i), compreso il cingolo scapolare – Altre Q74.0
- - - Q74.9
- Bocca
- - S.A.I. – Q38.6
- - - Altre Q38.6
- Bronchi – Altre Q32.4
- Capelli e dei peli – Altre Q84.2
- Catena ossicolare – Q16.3
- Cauda equina – Altre Q06.3
- Cavità Connessione cardiaco
- - Non specificata – Q20.9
- - - Altre Q20.8
- Clitoride – Q52.6
- Colecisti
- - S.A.I. – Q44.1
- - - Altre Q44.1
- Colonna vertebrale, non associate a scoliosi – Altre Q76.4
- Corneale
- - S.A.I. – Q13.4
- - - Altre Q13.4
- Coroide – Q14.3
- Corpo calloso – Q04.0
- Coste – Altre Q76.6
- Cranio e di ossa del viso non specificata – Q75.9
- Cristallino
- - Non specificata – Q12.9
- - - Altre Q12.8
- Cuore – Q24.9
- Cute non specificata – Q82.9
- Diaframma

Malformazione congenita –Continuazione

- Diaframma –Continuazione
- - S.A.I. – Q79.1
- - - Altre Q79.1
- Dotto deferente epididimo vescicole seminale
- - O della prostata S.A.I. – Q55.4
- Prostata – Altre Q55.4
- Encefalo non specificata – Q04.9
- Esofago
- - Non specificata – Q39.9
- - - Altre Q39.8
- Faringe
- - S.A.I. – Q38.8
- - - Altre Q38.8
- Fegato – Altre Q44.7
- Fissazione dell'intestino – Q43.3
- Gabbia Toracico
- - Non specificata – Q76.9
- - - Altre Q76.8
- Ghiandola
- - Dotti salivari – Q38.4
- - Surrenale – Q89.1
- Ginocchio – Q74.1
- Grandi arterie – Altre Q25.8
- Grosso vaso venoso –
- - Q26.9
- - - Altre Q26.8
- Intestino non specificata – Q43.9
- Ipertermia materna – Q86.88
- Iride
- - I – Q13.2
- - - Altre Q13.2
- Labbra non classificate altrove – Q38.0
- Laringe
- - Non specificata – Q31.9
- - - Altre Q31.8
- Lingua – Altre Q38.3
- Mammella
- - Non specificata – Q83.9
- - - Altre Q83.88
- Midollo spinale non specificata – Q06.9
- Milza – Altre Q89.08
- Miocardio – Q24.8
- Mitrale – Q23.9
- Multiple non classificate altrove – Q89.7
- Naso
- - Non specificata – Q30.9
- - - Altre Q30.8
- Non
- - Specificata
- - - Grandi arterie – Q25.9
- - - Segmento
- - - - Anteriore dell'occhio – Q13.9
- - - - Posteriore dell'occhio – Q14.9

Malformazione congenita –Continuazione

- Non –Continuazione
- - Specificata –Continuazione
- - - Sistema vascolare periferico - Q27.9
- - - Valvola aortica e della valvola mitralica - Q23.9
- - - - Q89.9
- - Specificate di arto(i) - Q74.9
- Occhio non specificata - Q15.9
- Orbita - Q10.7
- Orecchio
- - Causante deficit uditivo non specificata - Q16.9
- - Interno - Q16.5
- - Medio
- - - S.A.I. - Q16.4
- - - - Altre Q16.4
- - Non specificata - Q17.9
- Organi genitale
- - Femminili non specificata - Q52.9
- - Maschili - Altre Q55
- Organo genitale maschile non specificata - Q55.9
- Ovaio
- - S.A.I. - Q50.3
- - - Altre Q50.3
- Palato
- - Non classificate altrove - Q38.5
- - S.A.I. - Q38.5
- Pancreas
- - Dotto pancreatico S.A.I. - Q45.3
- - O del dotto pancreatico - Altre Q45.3
- Papilla ottica - Q14.2
- Paratiroidi o della tiroide - Q89.2
- Parete addominale - Altre Q79.5
- Pene
- - S.A.I. - Q55.6
- - - Altre Q55.6
- Pericardio - Q24.8
- Polmonare
- - Non specificata - Q33.9
- - - Altre Q33.8
- Rene non specificata - Q63.9
- Retina - Q14.1
- S.A.I. bronchiale - Q32.4
- Segmento
- - Anteriore dell'occhio - Altre Q13.8
- - Posteriore dell'occhio - Altre Q14.8
- Settale cardiaca non specificata - Q21.9
- Setti cardiaco - altro
- - Q21.8
- - Q21.88
- Sistema nervoso non specificata - Q07.9
- Sistema osteomuscolare non specificata - Q79.9
- Specificate

Malformazione congenita –Continuazione

- Specificate –Continuazione
- - Apparato circolatorio - Altre Q28.88
- - Apparato digerente - Altre Q45.8
- - Apparato respiratorio - Altre Q34.8
- - Apparato urinario - Altre Q64.8
- - Arto(i) - Altre Q74.8
- - Cranio e di ossa del viso - Altre Q75.8
- - Cuore - Altre Q24.8
- - Cute - Altre Q82.8
- - Encefalo - Altre Q04.8
- - Intestino - Altre Q43.8
- - Midollo spinale - Altre Q06.8
- - Occhio - Altre Q15.8
- - Orecchio - Altre Q17.8
- - Organi genitale
- - - Femminili - Altre Q52.8
- - - Maschili - Altre Q55.8
- - Rene - Altre Q63.8
- - Sistema nervoso - Altre Q07.8
- - Sistema vascolare periferico - Altre Q27.8
- - Stomaco - Altre Q40.2
- - Tegumento - Altre Q84.8
- - Vie digestive superiori - Altre Q40.8
- - Viso e del collo - Altre Q18.8
- - - Altre Q89.8
- Sterno - Q76.7
- Stomaco non specificata - Q40.3
- Tegumento non specificata - Q84.9
- Testicolo scroto
- - S.A.I. - Q55.2
- - - Altre Q55.2
- Trachea - Altre Q32.1
- Tricuspid - Q22.9
- Tuba - Associata a N97.1
- Tuba di Falloppio
- - Legamenti larghi - Altre Q50.6
- - O di legamento largo S.A.I. - Q50.6
- Umore vitreo - Q14.0
- Unghie - Altre Q84.6
- Uretere - Altre Q62.8
- Utero
- - Cervice uterina
- - - Non specificata - Q51.9
- - - - Altre Q51.8
- - -
- - - Assistenza prestata alla madre per Q34.0
- - - Associata a N97.2
- Vagina
- - S.A.I. - Q52.4
- - - Altre Q52.4
- Valvola aortica e della valvola mitrale - Altre Q23.8
- Valvola polmonare
- - S.A.I. - Q22.3

Malformazione congenita –Continuazione

- Valvola polmonare –Continuazione
- - - Altre Q22.3
- Valvola tricuspid
- - Non specificata - Q22.9
- - - Altre Q22.8
- Vaso
- - Cerebrale
- - - Non specificata - Q28.39
- - - - Altra Q28.38
- - Precerebrale
- - - Non specificata - Q28.19
- - - - Altra Q28.18
- Vena cava
- - Inferiore - Q26.9
- - Superiore - Q26.9
- Vescica o dell'uretra - Altre Q64.7
- Via biliare
- - S.A.I. - Q44.5
- - - Altre Q44.5
- Vie digestive superiori non specificata - Q40.9
- Viso e del collo non specificata - Q18.9
- Vulva - Altre Q52.7

Malformazione linfatica

- Capillare - D18.19
- Cavernosa - D18.19
- Cistica mista - D18.19
- Macroistica - D18.19
- Microistica infiltrativa - D18.19
- - D18.19

Malfunzionamento

- Colostomia ed enterostomia - K91.4
- Stoma esterno delle vie urinarie - N99.5
- Tracheostoma - J95.0

Malgaigne - Frattura di S32.7**Malherbe - Epitelioma calcificante di D23.9****Malignità**

- Borderline - Cistadenoma mucinoso dell'ovaio con C56
- Con Riarrangiamento MYC
- - BCL2
- - - BCL6 - Linfoma a cellule B ad alto grado di C83.8
- - - - Linfoma a cellule B ad alto grado di C83.8
- - BCL6 - Linfoma a cellule B ad alto grado di C83.8
- - Tumore
- - Mucinoso dell'ovaio con basso potenziale di C56
- - Papillare mucinoso dell'ovaio con basso potenziale di C56

Maligno

v./v.a. Tipo di malattia

Malik-Percin - Sindattilia, tipo Q70.4

Mallatie del mediastino non classificate altrove → Altre *J98.58***Mallei** → Infezione

- Burkholderia *A24.0*
- Pseudomonas *A24.0*

Malleolare acquisita non classificata altrove → Deformazione della regione *M21.68***Malleolo**

- Laterale → Frattura del *S82.6*
- Mediale → Frattura del *S82.5*
- S.A.I. → *S82.88*

- -

- - *S82*- - Perone interessante: *S82.6*- - Tibia interessante: *S82.5***Malleomyces pseudomallei** → Infezione da *A24.4***Malleus** → *A24.0***Mallory** → Miopatia desmina-correlata con inclusioni simil-corpi di *G71.8***Mallory-Weiss** → Sindrome di *K22.6***Malnutrizione**

- Con marasma → Grave *E41*
- Durante il parto ed il puerperio → De- e *O25*
- Fetale senza menzione di «peso basso» o neonato «piccolo» per l'età gestazionale. → *P05.2*
- Gravidanza → De- e *O25*
- Materna S.A.I. → De- e *P00.4*
- Proteico energetico
- - Come *E43*
- - - Con segni sia di kwashiorkor che di marasma → Grave *E42*
- - - Grado intermedio → Grave *E42*
- - Grado
- - - Lieve → *E44.1*
- - - Moderato → *E44.0*
- - Non specificata →
- - - *E46*
- - - Grave *E43*
- - -
- - - Ritardo dello sviluppo conseguente a *E45*
- - - Sequele di *E64.0*
- S.A.I. → *E46*
- Tipo
- - 1 → Diabete mellito correlato a de- o *E12*
- - 2 → Diabete mellito correlato a de- o *E12*
- -
- - Atrofia da *E45*
- - Diabete mellito
- - - Correlato a de- o *E12*
- - - Gravidanza: Diabete mellito preesistente, correlato a de- o *O24.2*
- - Distrofia da *E45*
- - Osteomalacia dell'adulto da *M83.3*
- - Sviluppo fisico ritardato da *E45*

Malocclusione

- Abitudini riguardanti la lingua, le labbra e le dita della mano → *K07.5*
- Deglutizione anormale → *K07.5*
- Disfunzione orofacciale → *K07.5*
- Non specificata → *K07.4*
- Respirazione con la bocca → *K07.5*

Malonil-CoA decarbossilasi → Deficit di *E72.8***Malposizione**

- Congenita di organi digerenti S.A.I. → *Q45.8*
- Cuore → *Q24.8*
- Orecchio → *Q17.4*
- Protesi valvolare cardiaca → *T82.0*
- Uretere → *Q62.6*
- Utero → *N85.4*

Malpuech-Michels-Mingarelli-Carnevale → Sindromi di *Q87.8***Malrotazione**

- Cardiopatia → Labiopalatoschisi - *Q87.8*
- Colon → *Q43.3*
- Rene → *Q63.2*

Malsano → Ritmo sonno-veglia *Z91.8***MALT** → Linfoma della zona marginale extranodale a cellule B del tessuto linfoide associato alle mucose [linfoma *C88.4***MALT1** → Immunodeficienza combinata da deficit di *D81.8***Maltasi acido**

- Normale → Malattia da accumulo lisosomiale di glicogeno con *E74.0*
- → Malattia da deposito di glicogeno da deficit di *E74.0*

Maltese → Febbre *A23.0***Malto**

- Con esacerbazione acuta → Polmone dei lavoratori del *J67.41*
- Senza menzione d'esacerbazione acuta → Polmone dei lavoratori del *J67.40*
- → Polmone dei lavoratori del *J67.40*

Maltrattamento

- Non specificata → Sindrome da *T74.9*
- S.A.I. → *Z91.8*

- -

- - *Y09.9!*- - Altre sindromi da *T74.8***Mammario**

- Arti → Sindrome da anomalia *Q87.2*
- Benigno
- - Non specificata → Displasia *N60.9*
- - → Altre displasie *N60.8*
- Con componente cutaneo →
- - Disturbo dell'irrorazione sanguigna di ricostruzione *T86.50*
- - Insuccesso di ricostruzione *T86.59*
- - Necrosi di ricostruzione *T86.51*
- - Perdita di ricostruzione *T86.52*
- - Rigetto di ricostruzione *T86.59*

Mammario → Continuazione

- Esterna → Fornitura ed adattamento di protesi *Z44.3*
- Giovanile → Ipertrofia *N62*
- Gravidico(a) o puerperale → Ascenso *O91.1*
- I) S.A.I. → Nodulo(i) *N63*
- Isolata → Cisti *N60.0*
- Micromastia] → Germoglio *Q83.88*
- Neonatale → Ingorgo *P83.4*
- Senza componente cutaneo →
- - Insuccesso di ricostruzione *T86.84*
- - Rigetto di ricostruzione *T86.84*
- Tipo a ghiandola salivare, lesione sconfinante a più zone contigue → Carcinoma *C50.8*
- -
- - Altro
- - - Complicanze di dispositivo protesico ed impianto *T85.83*
- - - Segni e sintomi *N64.5*
- - Angiosarcoma del quadrante supero-interno della ghiandola *C50.2*
- - Arteria o vena *S25.88*
- - Cancro ereditario della mammella del quadrante supero-interno della ghiandola *C50.2*
- - Carcinoma metaplastico del quadrante supero-interno della ghiandola *C50.2*
- - Cisti *N60.0*
- - Complicanza meccanica di dispositivo protesico ed impianto *T85.4*
- - Ectasia di dotto *N60.4*
- - Ectopia di tessuto *Q83.88*
- - Fibrosi capsulare della mammella da dispositivo protesico e impianto *T85.82*
- - Flebite *I80.88*
- - Infezione e reazione infiammatoria da dispositivo protesico e impianto *T85.73*
- - Insuccesso di ricostruzione *T86.84*
- - Ipoplasia *Q83.88*
- - Metaplasia delle ghiandole apocrine *N60.8*
- - Rigetto di ricostruzione *T86.84*
- - Tubercolosi *A18.8*

Mammella

- Anamnesi familiare → Tumore maligno della *Z80.3*
- Anamnesi personale → Tumore maligno della *Z85.3*
- Associato
- - Gravidanza → Altri e non specificati disturbi della *O92.2*
- - Parto → Ascenso della *O91.1*
- - capezzolo → Assenza congenita della *Q83.0*
- - Cistica → *N60.1*
- - Con assenza del capezzolo → Agenesia della *Q83.0*
- - Cute) (tessuti molli) → *D03.5*
- - Dispositivo protesico e impianto mammari → Fibrosi capsulare della *T85.82*

Mammella –Continuazione

- Gravidica o puerperale - Linfangite della *O91.2*
- Lesione sconfinante più Zona contigue -
- - Angiosarcoma della *C50.8*
- - Carcinoma ereditario della *C50.8*
- Non
- - Specificata -
- - - Malattia della *N64.9*
- - - Malformazione congenita della *Q83.9*
- - - Tumore Maligno: *C50.9*
- - Specificato -
- - - Carcinoma in situ della *D05.9*
- - - Nodulo della *N63*
- Ormonorecettore positivo - Carcinoma invasivo della *C50.9*
- Ovaio - Sindrome del cancro ereditario della *C56, C97I, C50.9*
- Parti molli - *D24*
- Post-allattamento) - Subinvoluzione della *N64.8*
- Puberale massiva - Ipertrofia della *N62*
- Quadrante supero-interno della ghiandola mammaria - Cancro ereditario della *C50.2*
- S.A.I. - Ipertrofia della *N62*
- Surnumeraria - *Q83.1*
- Tessuto connettivo - *D24*
- Tipo ghiandola salivare - Carcinoma
- - *C50.9*
- - Parte centrale della *C50.1*
- - Prolungamento ascellare della *C50.6*
- - Quadrante
- - - Infero
- - - - Esterno della *C50.5*
- - - - Interno della *C50.3*
- - - - Supero
- - - - Esterno della *C50.4*
- - - - Interno della *C50.2*
- Tuberosa - *Q83.80*
- -
- - *T21*
- - Aberrazione della *Q83.88*
- - Altro
- - - Carcinoma in situ della *D05.7*
- - - Disturbi specificati della *N64.8*
- - - Malformazioni congenite della *Q83.88*
- - - Non specificati traumatismi superficiali della *S20.1*
- - Angiosarcoma
- - - *C50.9*
- - - Prolungamento ascellare della *C50.6*
- - - Quadrante
- - - - Infero
- - - - - Esterno della *C50.5*
- - - - - Interno della *C50.3*
- - - - - Supero-esterno della *C50.4*

Mammella –Continuazione

- - -Continuazione
- - Anomalia congenita di posizione della *Q83.88*
- - Ascesso (acuto) (cronico) (non puerperale) di: *N61*
- - Asimmetria della *Q83.88*
- - Assenza congenita della *Q83.88*
- - Atrofia della *N64.2*
- - Cancro
- - - Ereditario
- - - - *C50.0*
- - - - *C50.9*
- - - Familiare della *C50.9, Z80.3*
- - Carcinoma ereditario
- - - *C50.9*
- - - Parte centrale della *C50.1*
- - - Prolungamento ascellare della *C50.6*
- - - Quadrante
- - - - Infero
- - - - - Esterno della *C50.5*
- - - - - Interno della *C50.3*
- - - - - Supero-esterno della *C50.4*
- - Carcinoma metaplastico
- - - *C50.9*
- - - Due Quadrante
- - - - Esterni della *C50.8*
- - - - Interni della *C50.8*
- - - - Parte centrale della *C50.1*
- - - Prolungamento ascellare della *C50.6*
- - - Quadrante
- - - - Infero
- - - - - Esterno della *C50.5*
- - - - - Interno della *C50.3*
- - - - - Supero-esterno della *C50.4*
- - Comedocarcinoma non invasivo della *D05.1*
- - Contusione della *S20.0*
- - Cure di controllo richiedenti l'impiego di chirurgia plastica alla *Z42.1*
- - Cute
- - - *C43.5*
- - - *D04.5*
- - - *D22.5*
- - - *D23.5*
- - - *D48.5*
- - Disturbi infiammatori della *N61*
- - Esame speciale di screening per tumore della *Z12.3*
- - Favo della *N61*
- - Ferita aperta della *S21.0*
- - Fibroadenoma gigante della *D24*
- - Fibroadenosi della *N60.2*
- - Fibrosclerosi della *N60.3*
- - Impianto di *Z41.1*

Mammella –Continuazione

- - -Continuazione
- - Interventi chirurgici per profilassi di fattori di rischio di neoplasie maligne: Intervento chirurgico profilattico sulla *Z40.00*
- - Ipertrofia della *N62*
- - Ipoplasia della *Q83.88*
- - Ipotrofia della *Q83.88*
- - Lipoma della *D17.1*
- - Necrosi grasso
- - - *N64.1*
- - - Segmentale) della *N64.1*
- - Perdita di *Z90.1*
- - Processo espansivo nella *R92*
- - Risultati anormali di diagnostica per immagini della *R92*
- - Scollamento sottocutaneo della *S20.16*
- - Tessuto connettivo
- - - *C50*
- - - *D48.6*
- - Tumore
- - - Benigno della *D24*
- - - Comportamento incerto o sconosciuto: *D48.6*
- - - Maligno
- - - - Lesione sconfinante a più zone contigue della *C50.8*
- - - - Parte centrale della *C50.1*
- - - - Prolungamento ascellare della *C50.6*
- - - - Quadrante
- - - - - Infero-esterno della *C50.5*
- - - - - Infero-interno della *C50.3*
- - - - - Supero-esterno della *C50.4*
- - - - - Supero-interno della *C50.2*
- - - - Secondario della *C79.81*
- Mammella-dita-unghie - Sindrome** *Q87.2*
- Mammografia - di routine:** *Z01.6*
- Mammoplastica**
- Con componente cutanea - Rigetto di una *T86.59*
- - Rigetto di una *T86.84*
- Mancanza**
- Abitazione (senza tetto) - *Z59*
- Attività fisica - *Z72.8*
- Cibo adeguato - *Z59*
- Coordinazione - altro
- - *R27*
- - Non specificata *R27.8*
- Godimento sessuale - Avversione sessuale e *F52.1*
- Relax e tempo libero - *Z73*
- Mancato**
- Consolidamento di frattura [pseudoartrosi] - *M84.1*
- Disceso testicolare
- - Bilaterale - *Q53.2*
- - Non specificata - *Q53.9*

Mancato –Continuazione

- Disceso testicolare –Continuazione
- - Unilaterale – Q53.1
- Espansione polmonare alla nascita – P28.0
- Impegno della testa fetale – O32.4
- Impianto dell'uovo – N97.2

Mandibola

- Ammiccante [jaw-winking] – Sindrome della Q07.8
- Angolo mandibolare – Frattura della S02.65
- Con difetto osseo – Frattura aperta della S02.60, S01.87!
- Corpo mandibolare, altre e non specificate parti – Frattura della S02.68
- Parte
- - Multiple – Frattura della S02.69
- - Non specificata – Frattura della S02.60
- Processo
- - Condileo – Frattura della S02.61
- - Coronoideo – Frattura della S02.63
- Ramo mandibolare, parte non specificata – Frattura della S02.64
- Scatto – K07.6
- Sinfisi mandibolare – Frattura della S02.66
- Sottocondiloidea – Frattura della S02.62
- -
- - C41.1
- - S02.6
- - S03.0
- - Ameloblastoma della D16.5
- - Displasia florida ossea della D16.5
- - Frattura
- - - Aperta della S02.60, S01.87!
- - - Parte alveolare della S02.67
- - Osteoblastoma della D16.5
- - Sarcoma
- - - C41.1
- - - Ameloblastico della C41.1
- - Sindrome iperparatiroidismo-tumore della E21.0, D16.42
- - Tumore
- - - Benigno: D16.5
- - - Cheratocistico odontogeno della D16.5
- - - Maligno dell'osso e della cartilagine articolare: C41.1

Mandibolare

- v./v.a. acro-reno-mandibolare
- v./v.a. cerebro-costomandibolare
- v./v.a. maxillo-mandibolare
- Altre e non specificate parti – Frattura della mandibola: Corpo S02.68
- Anomalie scheletriche – Sindrome SAMS [Sindrome bassa statura-atresia del canale uditivo-ipoplasia Q87.1
- Mascellare –
- - Macrognatismo (K07.0
- - Micrognatismo (K07.0
- - Prognatismo (K07.1

Mandibolare –Continuazione

- Mascellare – –Continuazione
- - Retrognatismo (K07.1
- Parte non specificata – Frattura della mandibola: Ramo S02.64
- Radici dentarie – Portatore di impianti Z96.5
- Sordità, caratteristiche progeroidi, lipodistrofia – Sindrome MDPL [ipoplasia E34.8
- -
- - Carcinoma ameloblastico osso
- - - C41.02
- - - C41.1
- - Carcinoma odontogeno dell'osso C41.1
- - Condrosarcoma dell'osso C41.1
- - Ferita aperta: Area S01.43
- - Fibroma
- - - Condromixioide dell'osso D16.5
- - - Ossificante familiare dell'osso D16.5
- - Fibrosarcoma
- - - Ameloblastico dell'osso C41.1
- - - Odontogeno dell'osso C41.1
- - Frattura
- - - Aperta del corpo S02.68, S01.87!
- - - Condito S02.61
- - - Mandibola
- - - Angolo S02.65
- - - Sinfisi S02.66
- - Fusione degli incisivi K00.2
- - Iperplasia
- - - Ipoplasia: K07.0
- - - O ipoplasia unilaterale del condilo K10.8
- - Malformazione arterovenosa Q27.3
- - Occlusione linguale posteriore dei denti K07.2
- - Odontosarcoma
- - - Ameloblastico dell'osso C41.1
- - - Osso C41.1
- - Sarcoma
- - - Ameloblastico dell'osso C41.1
- - - Odontogeno dell'osso C41.1
- - Sarcoma di Ewing dell'osso C41.1
- - Tumore odontogeno maligno dell'osso C41.1

Mandibolo

- v./v.a. oculo-mandibolo-facciale
- v./v.a. oftalmo-mandibolo-melica

Mandiboloacrale

- Associata a MTX2 – Displasia Q87.5
- - Displasia Q87.5

Mandibolofacciale

- Con alopecia – Disostosi Q75.4, L65.9
- Legata all'X – Disostosi Q75.4
- Macroblefaro - macrostomia – Disostosi Q87.0
- Senza anomalie degli arti – Disostosi Q75.4
- - Disostosi Q75.4

Mandibularis – Torus: K10.0**Manganese –**

- Deficit di E61.3
- Effetto tossico
- - T57.2
- - Composti di T57.2

Mangiarsi le unghie – F98.88**Mangiate da vermi – Piante dei piedi A66.3****Mania**

- Con sintomo psicotico
- - Congrui all'umore – F30.2
- - Incongrui all'umore – F30.2
- - - F30.2
- S.A.I. – F30.9
- Senza sintomi psicotici – F30.1

Maniacale

- Altro tipo – Episodi F30.8
- Atto – Disturbo affettivo bipolare, episodio F31.1
- Con sintomi psicotici in atto – Disturbo affettivo bipolare, episodio F31.2
- Non specificato – Episodio F30.9
- Ricorrenti S.A.I. – Episodi F31.8
- -
- - Disturbo
- - - Bipolare, singolo episodio F30
- - - Schizoaffectivo, tipo F25.0
- - Psicosi
- - - Schizoaffectiva, tipo F25.0
- - - Schizofreniforme, tipo F25.0
- - Stupor F30.2

Maniaco depressivo

- Malattia – F31
- Psicosi – F31
- Reazione – F31
- Tipo depressivo
- - Con sintomi psicotici – Psicosi F33.3
- - Senza sintomi psicotici – Psicosi F33.2

Manico secchio

- Menisco
- - Laterale – Lesione a S83.2
- - Mediale – Lesione a S83.2
- S.A.I. – Lesione a S83.2
- - Lacerazione di vecchia data a M23.2

Manicotti vascolari – della retina: H35.0**Manifestazione**

- Cliniche, con sierologia positiva – Framboesia senza A66.8
- Deficit
- - Tiamina – Altre E51.8
- - Vitamina A – Altre E50.8
- Extrascheletriche – Distrofia ossea sclerosante mista con Q87.5
- Framboesia – Altre A66.7
- Intestinali – Fibrosi cistica con E84.1
- Oculari da deficit di vitamina A – Altre E50.7

Manifestazione –Continuazione

- Oftalmologica – Diabete mellito di tipo 1 con *E10.30†, H58.8**
- Polmonare
- - Croniche ed altre, da radiazioni (attiniche) – *J70.1*
- - Intestinali – Fibrosi cistica con *E84.80*
- - -
- - - Fibrosi cistica con *E84.0*
- - - Malattia da hantavirus con *B33.4†*
- - - Poliartrite cronica con *M05.10†, J99.0**
- Renale –
- - Febbre emorragica con *A98.5†, N08.0**
- - Malattia da Hantavirus con *A98.5†, N08.0**
- Respiratorio
- - Virus influenzale stagionale identificato – Influenza con altre *J10.1*
- - Virus non identificato – Influenza con altre *J11.1*
- Sclerosi multiplo
- - Acuta, tipo Marburg – Prima *G35.0*
- - - Prima *G35.0*
- Sistemiche – RVCLS [vasculopatia retinica con leucodistrofia cerebrale e *Q28.38, Q14.1*
- Virus influenzale stagionale identificato – Influenza con altre *J10.8*
- Virus non identificato – Influenza con altre *J11.8*
- - Fibrose cistico con
- - Altre *E84.88*
- - Molteplici altre *E84.87*

Manifesto – Osservazione

- Associazione clandestina senza disturbo psichiatrico *Z03.2*
- Comportamento antisociale senza disturbo psichiatrico *Z03.2*
- Piromania senza disturbo psichiatrico *Z03.2*
- Taccheggio senza disturbo psichiatrico *Z03.2*

Mannosidasi

v./v.a. beta-mannosidasi

Mannosidosi

v./v.a. alfa-D-mannosidosi

v./v.a. Alfa-mannosidosi

- - *E77.1***Mannosiltransferasi**

- 1 – Deficit di *E77.8*
- 2 – Deficit di *E77.8*
- 6 – Deficit di *E77.8*
- 7-9 – Deficit di *E77.8*
- 8 – Deficit di *E77.8*

Mano

- 2-5 – Ipodattilia unilaterale delle falangi della *Q71.8*
- Accessorio(e) – Dito(a) della *Q69.0*
- Altro
- - Parti – Distorsione e distrazione di dito(a) della *S63.68*
- - - Altri traumatismi superficiali del polso e della *S60.88*

Mano –Continuazione

- Anomalie delle dita dei piedi e pectus excavatum grave – Sindrome da iperfalangismo delle dita delle *Q79.8*
- Articolazione
- - Interfalangea –
- - - Distorsione e distrazione di dito(a) della *S63.62*
- - - Lussazione di dito della *S63.12*
- - Metacarpofalangea –
- - - Distorsione e distrazione di dito(a) della *S63.61*
- - - Lussazione di dito della *S63.11*
- Arto superiore controlaterale [qualsiasi livello, tranne la mano] – Amputazione traumatica di una *T05.1*
- Associata a polineuropatia generalizzata – Aplasia congenita dei muscoli estensori delle dita della *G60.0, Q68.1*
- Cataratta bilaterale – Grave anomalia dello sviluppo neurologico associata a difficoltà di alimentazione, movimenti stereotipati delle *G31.88*
- Chele di aragosta – Bidattilia [*Q71.6*
- Completa) (parziale) – Amputazione traumatica di altro dito singolo della *S68.1*
- Compreso il pollice
- - Bilaterale – Perdita di dito(a) della *Z89.3*
- - Unilaterale – Perdita di dito(a) della *Z89.0*
- Con linfangite –
- - Infezione suppurativa della *L03.10*
- - Infiammazione suppurativa della *L03.10*
- Corpo estraneo superficiale (scheggia) – Altri traumatismi superficiali del polso e della *S60.84*
- Cucchiaino (congenita) (Sindattilia grave) – *Q68.1*
- Demonio – *A66.3*
- Dita della mano – Necrosi cutanea e sottocutanea, non classificata altrove: *R02.03*
- Escoriazione – Altri traumatismi superficiali del polso e della *S60.81*
- Falange
- - Distale – Frattura di altro dito della *S62.63*
- - Media – Frattura di altro dito della *S62.62*
- - Proximale – Frattura di altro dito della *S62.61*
- Formazione di vesciche (non termiche) – Altri traumatismi superficiali del polso e della *S60.82*
- I – *L03.10*
- Livello
- - Articolazione(i) metacarpofalangea(e) e interfalangea(e) – Rottura traumatica di legamento di dito della *S63.4*
- - Non specificato – Amputazione traumatica del polso e della *S68.9*
- - Polso – Amputazione traumatica della *S68.4*
- Morso o puntura d'insetto (non velenoso) – Altri traumatismi superficiali del polso e della *S60.83*

Mano –Continuazione

- Non
- - Specificata – Ferita aperta di altre parti del polso e della *S61.80*
- - Specificato – Traumatismo superficiale del polso e della *S60.9*
- Palmata – *Q70.1*
- Parte non specificata –
- - Distorsione e distrazione di dito(a) della *S63.60*
- - Ferita aperta del polso e della *S61.9*
- - Frattura di altro dito della *S62.60*
- - Lussazione di dito della *S63.10*
- Piede
- - Artiglio o torti acquisiti – *M21.5*
- - Bocca – Malattia *B08.4*
- - Chela - sordità – *Q87.2*
- - Immersione – *T69.0*
- - -
- - - Cellulite flemmonosa delle dita delle *L03.0*
- - - Sinbrachidattilia delle *Q73.8*
- - - Sinfalangismo con anomalie multiple delle *Q74.8*
- - - Tigna della *B35.8*
- Polso –
- - Perdita della *Z89.1*
- - Sinovite crepitante cronica della *M70.0*
- S.A.I. – Ferita aperta del polso e della *S61*
- Scollamento sottocutaneo (chiuso) – Altri traumatismi superficiali del polso e della *S60.86*
- Tipo 3 – Sindattilia
- - Cutanea della *Q70.1*
- - Ossea della *Q70.0*
- Torta radiale – *Q71.4*
- -
- - Adattilia unilaterale della *Q71.3*
- - Agenesia degli arti superiori con presenza di *Q71.1*
- - Altri traumatismi specificati del polso e della *S69.8*
- - Amputazione traumatico
- - - Altre parti del polso e della *S68.8*
- - - Combinata di (parte di) dito(a) con altre parti del polso e della *S68.3*
- - - Entrambe le *T05.0*
- - - Mano e dell'arto superiore controlaterale [qualsiasi livello, tranne la *T05.1*
- - Artrite cronica giovanile
- - - Con esordio sistemico, *M08.24*
- - - Forma pauciarticolare, *M08.44*
- - Artrite idiopatica giovanile
- - - *M08.94*
- - - Aspecifica, *M08.84*
- - - Associata a entesite, *M08.84*
- - Assenza completa del braccio e dell'avambraccio con presenza di *Q71.1*

Mano –Continuazione

- - -Continuazione
- - Assenza congenita di *Q71.3*
- - Assenza sia dell' avambraccio che della *Q71.2*
- - Borsite della *M70.1*
- - Braccio [qualsiasi parte, tranne soltanto polso e *T22*
- - Brachidattilia
- - - Dita delle *Q71.8*
- - - Preassiale e sindattilia della *Q74.0*
- - Camptodattilia delle dita delle *Q68.1*
- - Cellulite delle dita delle *L03.01*
- - Cheratosi palmoplantare con clinodattilia del dito mignolo della *Q82.8, Q68.1*
- - Ciste
- - - Mucoide del dito della *M67.44*
- - - Ossea solitaria, *M85.44*
- - Clinodattilia isolata familiare delle dita delle *Q68.1*
- - Complicanza meccanica di dispositivo fissatore interno di ossa di arto: *T84.13*
- - Congelamento
- - - Con necrosi tessutale del polso e della *T34.5*
- - - Superficiale del polso e della *T33.5*
- - Contusione di altre parti del polso e della *S60.2*
- - Corrosione
- - - Grado
- - - - 2a
- - - - - Polso e della *T23.60*
- - - - - Spalla e dell'arto superiore, tranne polso e *T22.6*
- - - - 2b
- - - - - Polso e della *T23.61*
- - - - - Spalla e dell'arto superiore, tranne polso e *T22.9*
- - - - Non
- - - - - Specificato del polso e della *T23.4*
- - - - - Specificato della spalla e dell'arto superiore, tranne polso e *T22.4*
- - - Primo grado
- - - - Polso e della *T23.5*
- - - - Spalla e dell'arto superiore, tranne polso e *T22.5*
- - - Secondo grado non precisato
- - - - Polso e della *T23.60*
- - - - Spalla e dell'arto superiore, tranne polso e *T22.6*
- - - Terzo grado
- - - - Polso e della *T23.7*
- - - - Spalla e dell'arto superiore, tranne polso e *T22.7*
- - CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di calcio diidrato], *M11.14*
- - Danno tessuto molle
- - - Primo grado frattura o

Mano –Continuazione

- - -Continuazione
- - Danno tessuto molle –Continuazione
- - - Primo grado frattura o –Continuazione
- - - - Lussazione aperta del polso e della *S61.87!*
- - - - Lussazione chiusa del polso e della *S61.84!*
- - - Secondo grado frattura o
- - - - Lussazione aperta del polso e della *S61.88!*
- - - - Lussazione chiusa del polso e della *S61.85!*
- - - Terzo grado frattura o
- - - - Lussazione aperta del polso e della *S61.89!*
- - - - Lussazione chiusa del polso e della *S61.86!*
- - Deformazione congenita della *Q68.1*
- - Deformità
- - - Congenito dito
- - - - *Q68.1*
- - - O più dita della *M20.0*
- - Dermatofitosi della *B35.2*
- - Displasia fibrosa monostotica, *M85.04*
- - Distorsione e distrazione di altre e non specificate parti della *S63.7*
- - Dito della *T84.08*
- - Dotto arterioso pervio - valvola aortica bicuspid - anomalie della *Q87.2*
- - Escoriazione della *S60.81*
- - Eteroplasia ossea progressiva, *M61.54*
- - Ferite aperte multiple del polso e della *S61.7*
- - Fibrodisplasia ossificante progressiva, *M61.14*
- - Fibromatosi
- - - Aponeurotica giovanile, *M72.84*
- - - Pseudosarcomatosa, *M72.44*
- - Frattura
- - - Altre e non specificate parti del polso e della *S62.8*
- - - Aperta della *S62.8, S61.87!*
- - - Multiplo
- - - - *S62.8*
- - - - Dita della *S62.7*
- - - Osso navicolare [scafoide] della *S62.0*
- - Fusione delle dita della *Q70.0*
- - Infezione suppurativa dell'unghia della *L03.01*
- - Infiammazione suppurativa dell'unghia della *L03.01*
- - Lussazioni multiple di dita della *S63.2*
- - Macrodattilia dito
- - - *Q74.0*
- - - Malattia di Still a esordio nell'adulto, *M06.14*
- - Malocclusione da: abitudini riguardanti la lingua, le labbra e le dita della *K07.5*

Mano –Continuazione

- - -Continuazione
- - Matricoma onicocitico dell'unghia della *D23.6*
- - Micosi delle *B35.2*
- - Miopatia distale con coinvolgimento posteriore della gamba ed anteriore della *G71.0*
- - Miosite
- - - Batterica, *M60.04*
- - - Fungina, *M60.04*
- - - Virale, *M60.04*
- - Necrosi avascolare
- - - Idiopatica, *M87.04*
- - - Traumatica, *M87.24*
- - Necrosi cutanea e sottocutanea, non classificata altrove: mano e dita della *R02.03*
- - Onicomatricoma dell'unghia della *D21.1*
- - Osteoblastoma
- - - Dita della *D16.1*
- - - Falangi della *D16.1*
- - - Ossa della *D16.1*
- - Osteocondrosi giovanile della *M92.2*
- - Osteolisi della *M89.54*
- - Osteomielite multifocale ricorrente cronica, *M86.34*
- - Osteonecrosi da farmaci, *M87.14*
- - Palmo della *S61.80*
- - Piomiosite, *M60.04*
- - Polidattilia centrale delle dita delle *Q69.0*
- - Pseudo-) neuroma interdigitale delle *G56.8*
- - Psoriasi con artrite giovanile della *L40.5†, M09.04**
- - Reumatismo fibroblastico della *M06.84*
- - Sequele di frattura a livello del polso e della *T92.2*
- - Sindattilia
- - - Cutaneo
- - - Completa delle dita della *Q70.1*
- - - Parziale delle dita della *Q70.1*
- - - Sinostotica delle dita della *Q70.0*
- - Sindrome
- - - Disabilità intellettiva, dismorfismi facciali e anomalie delle *Q87.0*
- - - Felty, *M05.04*
- - - Spalla
- - - - *M89.0*
- - - - *M89.09*
- - - Uretero-oculo-sinoviale [sindrome di Reiter] della *M02.34*
- - Sinovite villonodulare pigmentata, *M12.24*
- - Sostituzione di articolazione di dito della *Z96.68*
- - Tinea della *B35.2*
- - Traumatismo
- - - Altro

Mano –Continuazione

- - -Continuazione
- - Traumatismo –Continuazione
- - - Altro –Continuazione
- - - Muscoli e tendini a livello del polso e della S66.8
- - - Nervi a livello del polso e della S64.8
- - - Vasi sanguigni a livello del polso e della S65.8
- - - Arteria
- - - Radiale a livello del polso e della S65.1
- - - Ulnare a livello del polso e della S65.0
- - - Multipli del polso e della S69.7
- - - Muscolo tendine
- - - Estensori
- - - - Altro dito a livello del polso e della S66.3
- - - - Multipli a livello del polso e della S66.7
- - - - Pollice a livello del polso e della S66.2
- - - - Flessori
- - - - Altro dito a livello del polso e della S66.1
- - - - Lunghi del pollice a livello del polso e della S66.0
- - - - Multipli a livello del polso e della S66.6
- - - - Intrinseco
- - - - Altro dito a livello del polso e della S66.5
- - - - Pollice a livello del polso e della S66.4
- - - - Non specificato a livello del polso e della S66.9
- - - Nervi multipli a livello del polso e della S64.7
- - - Nervo
- - - Digitale di altro dito della S64.4
- - - Non specificato a livello del polso e della S64.9
- - - Nervo mediano a livello del polso e della S64.1
- - - Nervo radiale a livello del polso e della S64.2
- - - Nervo ulnare a livello del polso e della S64.0
- - - Non specificato del polso e della S69.9
- - - Schiacciamento
- - - Altre e non specificate parti del polso e della S67.8
- - - Pollice e altro(e) dito(a) della S67.0
- - - Superficiali multipli del polso e della S60.7
- - - Vaso sanguigno
- - - Multipli a livello del polso e della S65.7
- - - Non specificato a livello del polso e della S65.9
- - Unghia del dito della T23
- - Ustione
- - Grado
- - - 2a
- - - - Polso e della T23.20

Mano –Continuazione

- - -Continuazione
- - Ustione –Continuazione
- - - Grado –Continuazione
- - - 2a –Continuazione
- - - - Spalla e dell'arto superiore, tranne polso e T22.2
- - - - 2b
- - - - Polso e della T23.21
- - - - Spalla e dell'arto superiore, tranne polso e T22.8
- - - - Non
- - - - Specificato del polso e della T23.0
- - - - Specificato della spalla e dell'arto superiore, tranne polso e T22.0
- - - Primo grado
- - - Polso e della T23.1
- - - Spalla e dell'arto superiore, tranne polso e T22.1
- - - Secondo grado non precisato
- - - Polso e della T23.20
- - - Spalla e dell'arto superiore, tranne polso e T22.2
- - - Terzo grado
- - - Polso e della T23.3
- - - Spalla e dell'arto superiore, tranne polso e T22.3

Mano-piede – Sindrome L27.1**Mano-piede-genitali – Sindrome Q87.8****Mansoni**

- Proliferum) – Infezione da: Sparganum (B70.1
- - Schistosomiasi da Schistosoma B65.1

Mantellari – Linfoma a cellule C83.1**Mantenimento**

- Funzione uditivo controlaterale –
- - Sordità monolaterale
- - Difetto di trasmissione con H90.1
- - Mista trasmissiva e neurosensoriale con H90.7
- - Sordità neurosensoriale monolaterale con H90.4
- - S.A.I. – Chemioterapia di Z51.2
- - Sonno [insonnie] – Disturbi dell'inizio e del G47.0

Mantoux – Risultato anormale al test di R76.1**Manualmente – Emorroidi sanguinanti**

- Che prolassano con l'aumento della pressione addominale senza rientro spontaneo ma reponibili K64.2
- Con prollasso non reponibili K64.3

Manubrio dello sterno – Frattura dello sterno: S22.21**Manutenzione**

- Altro
- - Dispositivo
- - - Elettronici) cardiaci – Adattamento e Z45.08

Manutenzione –Continuazione

- Altro –Continuazione
- - Dispositivo –Continuazione
- - - Protesici interni – Adattamento e Z45.88
- - Non specificato accesso vascolare – Adattamento e Z45.29
- - Apparecchio acustico – Adattamento e Z45.3
- - Defibrillatore cardiaco – Adattamento e Z45.01
- - Dispositivo protesico interno non specificato – adattamento e Z45.9
- - Neurostimolatore – Adattamento e Z45.80
- - Pacemaker cardiaco – Adattamento e Z45.00
- - Pompa di infusione – Adattamento e Z45.1
- - Sistema
- - Cateterismo vascolare a permanenza impiantato chirurgicamente – Adattamento e Z45.20
- - Circolazione assistita – Adattamento e Z45.02
- - Stent
- - Bronchiale – Adattamento e Z45.84
- - Tracheale – Adattamento e Z45.85

Manzke

v./v.a. Catel-Manzke

Maple syrup urine disease] – MSUD [E71.0**Marasma**

- Kwashiorkor – E42
- Nutrizionale – E41
- - Tubercolare non classificato altrove – A16.9
- - Grave malnutrizione
- - Con E41
- - Proteico-energetica [come in E43]: con segni sia di kwashiorkor che di E42

Marburg

- Con esacerbazione acuta – Sclerosi multipla acuta primaria progressiva di tipo G35.21
- Decorso prevalentemente recidivante-remittente – Sclerosi multipla acuta, tipo G35.10
- -
- - Malattia da virus A98.3
- - MHF [Febbre emorragica di A98.3
- - Prima manifestazione di sclerosi multipla acuta, tipo G35.0
- - Sclerosi multiplo acuta
- - - Primaria progressiva di tipo G35.20
- - - Tipo G35.9

Marcata fluttuazione diurna – Distonia progressiva ereditaria con G24.1**Marcatore**

- Eterocromatina – Individui con Q95.4
- Soprannumerari – Cromosomi Q92.6
- Strutturale
- - Non specificato – Riarrangiamento bilanciato e Q95.9
- - - Altri riarrangiamenti bilanciati e Q95.8

Marcescens

- Con multiresistenza
- - 2MRGN NeonatPed → Serratia *U81.06!*
- - 3MRGN → Serratia *U81.26!*
- - 4MRGN → Serratia *U81.46!*
- → Polmonite da: Serratia *J15.6*

Marchesani

v./v.a. Weill-Marchesani

Marchiafava-Bignami → Malattia di *G37.1*

Marchiafava-Micheli →

- Emoglobinuria parossistica notturna [*D59.5*
- Malattia di *D59.5*

Marcia

- Instabile S.A.I. → *R26.8*
- → Emoglobinuria: da *D59.6*

Marcoumar) → Emorragia da fenprocumone (Falithrom, *D68.33*

Marcumar →

- Ematoma della guaina del retto in terapia con *D68.33, M62.88*
- Emorragia da *D68.33*
- Sanguinamento da terapia con *D68.33*

Marcus-Gunn → Sindrome di *Q07.8*

Marden-Walker → Sindrome di *Q74.3*

Mare →

- Anemone di *T63.6*
- Avvelenamento da morso di serpente di *T63.0*
- Effetto tossico del veleno di serpente di *T63.0*
- Istiocitosi blu *D76.3*
- Mal di *T75.3*
- Stella di *T63.6*

Marfan

- Neonatale → Sindrome di *Q87.4*
- Tipo
- - 1 → Sindrome di *Q87.4*
- - 2 → Sindrome di *Q87.4*
- → Sindrome di *Q87.4*

Marfanoid

- Con lipodistrofia → Sindrome dall'aspetto progeroide e *E88.1*
- Disabilità intellettiva autosomica recessiva → Sindrome da habitus *Q87.8*
- Dismorfismi facciali-anomalie scheletriche-cardiopatia → Sindrome habitus *Q87.0*
- Ernia inguinale, età ossea avanzata → Sindrome da habitus *Q87.0*
- Tipo De Silva → Sindrome *Q87.8*
- →
- - Ritardo mentale legato all'X con habitus *Q87.8, F79.9*
- - Sindrome
- - - Microcefalia - glomerulonefrite - habitus *Q87.8*
- - - Neurofibromi dolorosi orbitali sistemici e habitus *Q87.8*

Marginale

- Con emorragia → Placenta
- - *O44.10*
- - Previa e *O44.1*
- Extranodale a cellule B del tessuto linfoide associato alle mucose [linfoma MALT] → Linfoma della zona *C88.4*
- I → Placenta previa e *O44.0*
- Membrana timpanica → Altre perforazioni *H72.2*
- Pellucida → Degenerazione *H18.4*
- Semplice → Gengivite (cronica): *K05.1*
- Senza
- - Attuale) emorragia → Placenta *O44.00*
- - Emorragia attuale → Placenta previa e *O44.0*
- Terrien → Degenerazione *H18.4*
- →
- - Linfoma
- - - Nodale della zona *C83.0*
- - - Nodulare a cellule B della zona *C83.0*
- - - Splenico della zona *C83.0*
- - Linfoma cutaneo primitivo a cellule B della zona *C83.0*
- - Plica ariepiglottica zona
- - - *C13.1*
- - - *D00.0*
- - - *D37.0*
- - Ulcera
- - - *H16.0*
- - - Peptica) o erosione: *K28*

Marginato

- Febbre reumatica acuta → Eritema *I00†, L54.0**
- →
- - Eczema *B35.6*
- - Eritema *L53.2*

Margine

- Anale → Tumore maligno del *C44.50*
- Labiale
- - Inferiore e il solco mentolabiale → Cute pelosa tra il *C44.0*
- - Superiore e il naso → Cute pelosa tra il *C44.0*
- - Posteriore
- - Setto e delle coane nasali → *D10.6*
- - Setto nasale e coane → *C11.3*
- Pupillare → Degenerazione: del *H21.2*
- →
- - Anale
- - - *C43.5*
- - - *D03.5*
- - - *D04.5*
- - - *D22.5*
- - - *D23.5*
- - - *D48.5*
- - Epiglottide, bordo libero [*C10.1*

Marie

- v./v.a. Charcot-Marie-Tooth
- v./v.a. Foix-Chavany-Marie
- v./v.a. Pierre-Marie
- Bamberger (osteoartropatia ipertrofizzante) → Malattia di *M89.4*
- Unna → Ipotricosi, tipo *Q84.0*

Marinai → Cute dei *L57.8*

Marinare la scuola → *F91.2*

Marinesco-Sjögren → Sindrome di *G11.1*

Marini → Effetto tossico derivante da contatto con altri animali *T63.6*

Marinum → Infezione da Mycobacterium: *A31.1*

Marisca

- Anali → *K64.4*
- Emorroidarie → *K64.4*
- Perianali → *K64.4*
- Rettali → *K64.4*
- → *K64.4*

Mariteaux → Brachiolmia tipo *Q76.4*

Marito o partner → Complicanze di inseminazione artificiale dovute al seme di: *N98.8*

Markesbery-Griggs → Miopatia distale a esordio tardivo, tipo *G71.0*

Markouizos

v./v.a. Qazi-Markouizos

Marks

v./v.a. Finlay-Marks

Marmorato telangectasica congenito →

- Cutis *Q27.8*
- Macrocefalia - cutis *Q87.3*
- Megalencefalia - cutis *Q87.3*

Maroteaux

- Lamy (lieve) (grave) → Sindrome di: *E76.2*
- Stanescu-Cousin → Sindrome di *Q78.8*
- →
- - Displasia acromesomelica, tipo *Q77.8*
- - Displasia spondiloepifisaria, tipo *Q77.7*

MARS → Proteinosi alveolare polmonare grave a esordio precoce da deficit di *J84.00*

Marshall → Sindrome di *Q87.0*

Marshall-Smith → Sindrome di *Q87.3*

Marsidi

v./v.a. Juberg-Marsidi

Marsolf → Sindrome di *Q87.8*

Martello

- Acquisito(e) → Altro(e) dito(a) del piede a *M20.4*
- Congenito → Dito del piede a *Q66.8*
- Pneumatico → Sindrome da *T75.2*

Martin-Bell → Sindrome di *Q99.2*

Martin-Probst → Sindrome da ritardo mentale legato al cromosoma X con ipoacusia di tipo *Q87.8*

Martorell

v./v.a. Servede-Martorell

Mascella

- Indotto

Mascella –Continuazione

- Indotto –Continuazione
- Farmaci → Osteonecrosi della *K10.28*
- Raggi → Osteonecrosi della *K10.28*
- Superiore →
- *C41.02*
- *D16.42*
- Cheratocisti odontogena della *D16.42*
- Displasia florida cemento-ossea della *D16.42*
- Frattura della *S02.4*
- Sarcoma della *C41.02*
-
- Cisti ossea solitaria della *K09.2*
- Displasia florida cemento-ossea della *D16.42*
- Osteoblastoma della *D16.42*
- Osteonecrosi della *K10.28*
- Tumore cheratocistico odontogeno della *D16.42*

Mascellare

- v./v.a. Seno mascellare
- Acuta
- Cronica suppurativo →
- Osteite *K10.2*
- Osteomielite (neonatale) *K10.2*
- Osteonecrosi (indotta da raggi) (indotta da farmaci) *K10.2*
- Osteoradionecrosi *K10.2*
- Periostite *K10.2*
- → Sinusite *J01.0*
- Aneurismatica → Cisti *K09.2*
- Anteriore, strabismo, disabilità intellettiva → Sindrome da protrusione *Q87.8*
- Antrite) acuta → Sinusite *J01.0*
- Base del cranio → Anomalie del rapporto tra *K07.1*
- Brachidattilia → Displasia metafisaria - ipoplasia *Q78.8*
- Cartilagine) (menisco) → *S03.0*
- Con diffusione alla fossa canina → Ascesso *K10.21*
- Cronica → Sinusite *J32.0*
- Emorragica → Cisti *K09.2*
- Ginocchio valgo → Pseudoanodontia - ipoplasia *K07.8, Q74.1*
- Inferiore → Osteosarcoma dell'osso *C41.1*
- Latente → Cisti ossea *K10.0*
- Non specificata → Malattia
- *K10.9*
- Infiammatoria dei *K10.29*
- S.A.I. →
- Cisti *K09.2*
- Sinusite *J32.0*
- Senza menzione di diffusione alla zona retromascellare o alla fossa canina → Ascesso *K10.20*
- Superiore →

Mascellare –Continuazione

- Superiore → –Continuazione
- *C41.0*
- Condrosarcoma dell'osso *C41.02*
- Fibroma ossificante familiare dell'osso *D16.42*
- Fibrosarcoma
- Ameloblastico dell'osso *C41.02*
- Odontogeno dell'osso *C41.02*
- Frattura
- *S02.4*
- Aperta del *S02.48, S01.87!*
- Parte alveolare del *S02.43*
- Processo alveolare del *S02.43*
- Zigomatico e del *S02.4*
- Odontosarcoma dell'osso *C41.02*
- Osteoblastoma dell'osso *D16.42*
- Osteosarcoma dell'osso *C41.02*
- Sarcoma di Ewing dell'osso *C41.02*
- Schisi mediana labio- *Q37.5*
- Traumatica → Cisti *K09.2*
-
- Altro
- Cisti dei *K09.2*
- Deformazioni congenite del cranio, del viso e di osso *Q67.4*
- Malattia
- Infiammatorie specificate dei *K10.28*
- Specificate dei *K10.8*
- Alveolite dei *K10.3*
- Anormale chiusura dei *K07.5*
- Asimmetria delle ossa *K07.1*
- Displasia fibrosa *K10.8*
- Distorsione e distrazione di *S03.4*
- Disturbi di sviluppo dei *K10.0*
- Esostosi *K10.8*
- Ferita aperta
- Area *S01.42*
- Regione *S01.80*
- Frattura della tuberosità *S02.48*
- Gravi anomalie di dimensione dei *K07.0*
- Infiammazione dell'osso *K10.28*
- Iperplasia, ipoplasia: *K07.0*
- Ipoplasia radiale - pollici trifalangei - ipospadia - diastema *Q87.2*
- Lussazione di osso *S03.0*
- Macrognatismo (mandibolare) (*K07.0*
- Malformazione arterovenosa *Q27.3*
- Micrognatismo (mandibolare) (*K07.0*
- Polipo di seno: *J33.8*
- Prognatismo (mandibolare) (*K07.1*
- Retrognatismo (mandibolare) (*K07.1*
- Sarcoma dell'osso *C41.1*
- Sequestro osseo *K10.2*

Mascello facciale → Tumore

- Benigno dell'osso e della cartilagine articolare: *D16.42*
- Maligno osso
- *C41.02*
- Cartilagine articolare: *C41.02*

Mascherata S.A.I. → Singoli episodi di depressione *F32.8***Maschi** → FMPP [Pubertà precoce familiare limitata ai *E30.1***Maschile**

v./v.a. Tipo di malattia

Maschio

- Con
- Cariotipo 46,XX → Sindrome di Klinefelter, *Q98.2*
- Cromosomi sessuali strutturalmente anormali → *Q98.6*
- Mosaicismo dei cromosomi sessuali → *Q98.7*
- Polisomia X → Sindrome di Klinefelter, *Q98.1*
- Peritonite (acuta): pelvica, nel *K65.09*

Masochismo → *F65.5***Mason**

v./v.a. Wyburn-Mason

MASP-2 → Immunodeficienza da deficit di *D84.1***Massa**

- Diffuso o generalizzato
- Intraaddominale S.A.I. → Tumefazione o *R19.0*
- Ombelicale → Tumefazione o *R19.0*
- Pelvica S.A.I. → Tumefazione o *R19.0*
- Gonfiore
- Intraaddominali e pelvici → Tumefazione, *R19.0*
- Localizzato
- Livello
- Arto
- Inferiore → Tumefazione, *R22.4*
- Superiore → Tumefazione, *R22.3*
- Collo → Tumefazione, *R22.1*
- Sedi multiple → Tumefazione, *R22.7*
- Testa → Tumefazione, *R22.0*
- Tronco → Tumefazione, *R22.2*
- Non specificati → Tumefazione, *R22.9*
- Muscolare → Decadimento della *M62.89*
- Polmonare S.A.I. → *R91*

Massiccio

v./v.a. Tipo di malattia

Massiva

- Che ha origine nel periodo perinatale → Emorragia polmonare *P26.1*
- Gorham → Osteolisi *M89.59*
- Idiopatica → Osteolisi *M89.59*
- Neonatale → Emorragia ombelicale *P51.0*
- Polmone → fibrosi silicotica (*J62*
- Progressiva → Osteolisi *M89.59*

Massiva –Continuazione

- Unilaterale → Embolia renale *N28.0*
- -
- - Atelettasia *J98.18*
- - Embolia polmonare non *I26.9*
- - Ipertrofia della mammella: puberale *N62*
- - Istiocitosi sinusale con linfadenopatia *D76.3*

Mastectomia – Obliterazione dei vasi linfatici da *I97.2***Masters] → Sindrome di lacerazione del legamento largo [Allen- *N83.8*****Masticatorio → Dolori facciali in malattia dell'apparato *K10.8*****Masticazione → Disturbi della *R19.88*****Mastite**

- Acuta cronica non puerperale
- - Infettiva → *N61*
- - S.A.I. → *N61*
- - Granulomatosa → *N61*
- - Infettiva neonatale → *P39.0*
- - Interstiziale gravidica o puerperale → *O91.2*
- - Non
- - Infettiva neonatale → *P83.4*
- - Purulenta associata alla gravidanza → *O91.2*
- - Parenchimatosa gravidica o puerperale → *O91.2*
- - Purulenta gravidico(a) o puerperale → *O91.1*
- - S.A.I. gravidica o puerperale → *O91.2*

Mastocellulare

v./v.a. Leucemia mastocellulare

- Maligno → Tumore *C96.2*

Mastocitario

- SM-AHNMD] → Mastocitosi sistemica, associata a emopatia clonale non *D47.0*
- - Sindrome monoclonale da attivazione *D89.8*

Mastociti →

- Malattia sistemica dei *D47.0*
- Sarcoma dei *C96.2*
- Tumori di comportamento incerto o sconosciuto di istiociti e *D47.0*

Mastocitico

- S.A.I. → Tumore *D47.0*
- -
- - Malattia sistemica del tessuto *D47.0*
- - Sarcoma *C96.2*

Mastocitoma

- Cutaneo → *Q82.2*
- Extracutaneo → *C96.2*
- I → *D47.0*

Mastocitosi

- Cutaneo
- - Diffusa → *Q82.2*
- - - *Q82.2*
- Isolata del midollo osseo → *D47.0*
- Sistemico

Mastocitosi –Continuazione

- Sistemico –Continuazione
- - Aggressiva → *C96.2*
- - Associata a emopatia clonale non mastocitaria [SM-AHNMD] → *D47.0*
- - Indolente → *D47.0*
- - Smouldering» → *D47.0*
- - *Q82.2*

Mastodinia → *N64.4***Mastoidite**

- Malattie classificate altrove → Altri disturbi specificati dell'orecchio medio e della *H75.8**
- - Non specificato → Disturbo
- - Iatrogeno dell'orecchio e dell'apofisi *H95.9*
- - Orecchio medio e della *H74.9*
- -
- - Altro Disturbo
- - - Iatrogeni dell'orecchio e dell'apofisi *H95.8*
- - - Specificati dell'orecchio medio e della *H74.8*
- - Ascesso della *H70.0*
- - Carie della *H70.1*
- - Empiema della *H70.0*
- - Fistola della *H70.1*

Mastoidectomia →

- Altri disturbi post- *H95.1*
- Cisti mucosa della cavità post- *H95.1*
- Colesteatoma ricorrente nella cavità post- *H95.0*
- Granulazioni della cavità post- *H95.1*
- Infiammazione cronica della cavità post- *H95.1*

Mastoidite →

- Carie tubercolare del processo *A18.0†*, *H75.0**
- Cellule *C30.1*

Mastoidite

- Acuta → *H70.0*
- Condizioni morbose correlate → Altre *H70.8*
- Cronica → *H70.1*
- Malattia
- - Infettivo
- - - Non classificata altrove → *B99†*, *H75.0**
- - - Parassitarie classificate altrove → *H75.0**
- - Parassitaria non classificata altrove → *B89†*, *H75.0**
- Non specificata → *H70.9*
- Tubercolare → *A18.0†*, *H75.0**

Mastopatia

- Cistico
- - Con proliferazione epiteliale → *N60.3*
- - Diffusa → *N60.1*
- - Fibrocistica → *N60*
- Grado
- - I → *N60.1*
- - II → *N60.3*
- - III → *N60.3*

Mastoplastico

- Additivo
- - Con componente cutanea → Rigetto di *T86.59*
- - Senza componente cutanea → Rigetto di *T86.84*
- Scorrimento
- - Con componente cutanea → Rigetto di *T86.59*
- - Senza componente cutanea → Rigetto di *T86.84*
- Senza componente cutanea → Rigetto di *T86.84*

Masturbazione eccessiva → *F98.88***MAT → *I47.1*****Materia**

- Albe → Depositi [accrezioni] dentali (da): *K03.6*
- Bianca S.A.I. → Malattia della *R90.8*
- Sessualità
- - Terza persona → Consigli connessi all'atteggiamento, comportamento e orientamento in *Z70*
- - - Consigli connessi all'atteggiamento, comportamento e orientamento in *Z70*

Materiali caldi → Ustione o scottatura da : altri *X19.9!***Materno**

- Anti-endopeptidasi neutro → Nefropatia membranosa congenito
- - Alloimmunizzazione feto- *P96.0*
- - Anticorpi *P96.0*
- - Anti-TSH → Ipotiroidismo congenito dovuto al passaggio transplacentare degli anticorpi *P72.2*
- Apparato genitale o altre infezioni localizzate materne → Feto e neonato affetti da: infezioni *P00.8*
- Causa non specificata, che avviene durante la gravidanza, il travaglio, il parto o il puerperio → Decesso *O95*
- Complicanti la gravidanza il parto ed il puerperio → Altre malattie infettive e parassitarie *O98.8*
- Cromosoma
- - 1 → Disomia uniparentale *Q99.8*
- - 2 → Disomia uniparentale *Q99.8*
- - 6 → Disomia uniparentale *Q99.8*
- - 16 → Disomia uniparentale *Q99.8*
- - X → Disomia uniparentale *Q99.8*
- Droghe causanti dipendenza → Feto e neonato sofferenti per uso *P04.4*
- Durante il travaglio e il parto → Sofferenza *O75.0*
- Emorragia feto-materna] → Emorragia fetale nel circolo *P50.4*
- Farmaci antitiroidei → Ipotiroidismo congenito da assunzione *P72.2*
- Fetale
- - Legata ad altre deformità del feto → Distocia *O33.7*
- - - Assistenza prestata alla madre per sproporzione di origine mista, *O33.4*

Materno -Continuazione

- Gravidanza
- - Non specificata - Feto e neonato sofferenti per una complicanza *P01.9*
- - - Feto e neonato sofferenti per altre complicanze *P01.8*
- Non
- - Specificata - Ipertensione *O16*
- - Specificate
- - - Complicanti la gravidanza, il parto ed il puerperio - Malattie infettive o parassitarie *O98.9*
- - - - Feto e neonato sofferenti per condizioni *P00.9*
- Provocate da anestesia generale o locale, da analgesici o altri sedativi durante il puerperio - complicanze *O89*
- S.A.I. -
- - Distocia: *O66.9*
- - Malnutrizione *P00.4*
- Sangue - Perdita *P02.1*
- Somministrazione di anestetico generale o locale, di analgesico o altro sedativo in gravidanza - complicanze *O29*
- Sostanze chimiche ingerite dalla madre - Feto e neonato sofferenti per uso *P04.5*
- -
- - Assistenza prestata alla madre
- - - Sospetto lesione fetale
- - - - Alcolismo *O35.4*
- - - - Listeriosi *O35.8*
- - - - Toxoplasmosi *O35.8*
- - - - Sproporzione causata da deformità ossee della pelvi *O33.0*
- - CPEO a trasmissione *H49.4*
- - Danno fetale da deficit di riboflavina *P00.4*
- - Diabete - sordità a trasmissione *E14.72*
- - Ematemesi e melena neonatali da ingestione di sangue *P78.2*
- - Emorragia fetale nel circolo materno [emorragia feto- *P50.4*
- - Fenilchetonuria *E70.1*
- - Feto neonato
- - - Affetti da: infezioni materne dell'apparato genitale o altre infezioni localizzate *P00.8*
- - - Sofferento
- - - - Alcolismo *P04.3*
- - - - Altro
- - - - - Condizioni *P00.8*
- - - - - Malattie circolatorie o respiratorie *P00.3*
- - - - - Terapie *P04.1*
- - - - - Disturbo
- - - - - Ipertensivi *P00.0*
- - - - - Nutrizionali *P00.4*
- - - - - Il decesso *P01.6*
- - - - - Malattia
- - - - - Malattie malattie infettive e parassitarie *P00.2*
- - - - - Renali e delle vie urinarie *P00.1*

Materno -Continuazione

- - -Continuazione
- - Feto neonato -Continuazione
- - - Sofferento -Continuazione
- - - - Tabagismo *P04.2*
- - - - Traumatismo *P00.5*
- - - - Iperfenilalaninemia *E70.1*
- - - - Ittero neonatale
- - - - Ingestione di sangue *P58.5*
- - - - Latte *P59.3*
- - - - Malattia di Leigh a trasmissione *G31.88*
- - - - Malformazione congenita da ipertermia *Q86.88*
- - - - Oftalmoplegia esterna progressiva cronica a trasmissione *H49.4*
- - - - Paraplegia spastica a trasmissione *G11.4*
- - - - PKU *E70.1*
- - - - Sindrome ipotensiva *O26.5*
- - - - Sintomi da astinenza neonatale per tossicodipendenza *P96.1*
- - - - Sofferenza *O75.0*
- - - - Trombocitopenia del neonato da: trombocitopenia idiopatica *P61.0*

Maternofetale - Trasfusione: *O43.0***Mathieu**

v./v.a. Piussan-Lenaerts-Mathieu

Matricoma onicocitico

- Unghia
- - Mano - *D23.6*
- - Piede - *D23.7*
- - *D23.9*

Matthew-Wood - Sindrome di *Q11.2***Maturazione**

- Lipasi - Deficit familiare del fattore 1 di *E78.3*
- Ossea accelerata - facies peculiare - ritardo di crescita - *Q87.3*
- Sessuale - Crisi di *F66.0*
- - Leucemia mieloide acuta (con *C92.0*

Mature

- Non specificato - Linfoma a cellule T/NK *C84.9*
- Tipo Burkitt
- - Remissione completa - LLA a cellule B *C91.81*
- - - LLA a cellule B *C91.80*
- - - Altri linfomi a cellule T/NK *C84.5*

Maturità - diabete

- Giovanile a esordio nella *E11.90*
- Mellito) (non obeso) (obeso): ad esordio nella *E11*

Maturity onset diabetes of young people

- Con
- - Chetoacidosi - MODY [*E11.11*
- - Coma - MODY [*E11.01*
- - Complicanza
- - - Neurologico

Maturity onset diabetes of young people -Continuazione

- Con -Continuazione
- - Complicanza -Continuazione
- - - Neurologico -Continuazione
- - - - Scompensato - MODY [*E11.41+*, *G63.2**
- - - - - MODY [*E11.40+*, *G63.2**
- - - Vascolare periferico
- - - - Scompensato - MODY [*E11.51*
- - - - - MODY [*E11.50*
- - Complicazione
- - - Multiplo
- - - - Scompensato - MODY [*E11.73*
- - - - - MODY [*E11.72*
- - - Oculare
- - - - Scompensato - MODY [*E11.31+*, *H58.8**
- - - - - MODY [*E11.30+*, *H58.8**
- - - Renale
- - - - Scompensato - MODY [*E11.21+*, *N08.3**
- - - - - MODY [*E11.20+*, *N08.3**
- - - Scompensato - MODY [*E11.81*
- - - - MODY [*E11.80*
- - - Ipoglicemia - MODY [*E11.60*
- - - Piede diabetico
- - - Scompensato - MODY [*E11.75*
- - - - MODY [*E11.74*
- - - Polineuropatia
- - - Scompensato - MODY [*E11.41+*, *G63.2**
- - - - MODY [*E11.40+*, *G63.2**
- - Senza complicazione
- - Scompensato - MODY [*E11.91*
- - - MODY [*E11.90*
- -
- - Coma ipoglicemico in MODY [*E11.61*
- - Shock ipoglicemico in MODY [*E11.61*

Mauclaire] - Osteocondrosi (giovane): delle teste metacarpi [*M92.2***Maxillo**

v./v.a. oculo-maxillo-facciale

Maxillo-mandibolare - Tubercolosi *A18.0+*, *M90.08****Mayer**

v./v.a. Graham-Burford-Mayer

Mayer-Rokitansky-Küster-Hauser tipo

- 1 - Sindrome di *Q51.8*
- 2 - Sindrome di *Q87.8*

May-Hegglin -

- MHA [Anomalia di *D72.0*
- Sindrome di *D72.0*
- Trombocitopenia di *D72.0*

Mayou

v./v.a. Batten-Mayou

Mazabraud - Sindrome di *Q78.1*, *D21.9***MB] - Anormale: metabolismo basale [*R94.8***

MCAD → Deficit di E71.3**McAlpine**

v./v.a. Hunter-McAlpine

McArdle → Malattia di: E74.0**McArdle-Schmidt-Pearson → Sindrome di E74.0****MCC → Deficit di E71.1****McCarthy**

v./v.a. Hyde Forster-McCarthy-Berry

McCort

v./v.a. Smith-McCort

McCullough

v./v.a. Chudley-McCullough

McCune-Albright → Sindrome di Q78.1**McCusik-Breen (Sindrome oculocerebrale con ipopigmentazione) → Sindrome di: Cross- E70.3****McDonough → Sindrome di Q87.8****McFarlane**

v./v.a. Oliver-McFarlane

McGillivray → Sindrome da scafocefalia familiare, tipo Q75.0**McKusick**

v./v.a. Mengel-Konigsmark-Berlin-McKusick

- Con immunodeficienza → Condrodiplasia metafisaria di tipo Q78.5, D82.2

- → Condrodiplasia metafisaria, tipo Q78.5

McKusick-Kaufman → Sindrome di Q87.8**McLachlan**

v./v.a. Fitzsimmons-McLachlan-Gilbert

McLeod

v./v.a. O'Sullivan-McLeod

- → Sindrome da neuroacantocitosi di E78.6

MCM4 → Immunodeficienza primitiva da deficit di D84.8**McMillan**

v./v.a. Johnson-McMillan

MCTD [Mixed connective tissue disease] → M35.1**MDPL [ipoplasia mandibolare, sordità, caratteristiche progeroidi, lipodistrofia] → Sindrome E34.8****MDR-TB) → Tubercolosi multiresistente [U82.1]****Meacham → Sindrome di Q87.8****Meadow → Sindrome di O90.3****Meara**

v./v.a. Dowling-Meara

Meatite uretrale → N34.2**Meato**

- Uretrale

- - S.A.I. → Stenosi di N35.9

- - → Ulcera (del N34.2

- Urinario →

- - Congenito

- - - Prolasso: Q64.7

- - - Restringimento: Q64.3

- - Doppio(a): Q64.7

Meccanico

v./v.a. Tipo di malattia

Meckel

- Gruber → Sindrome di Q61.9

- Tipo 7 → Sindrome di Q61.9

- →

- - Adenocarcinoma di diverticolo di C17.3

- - Carcinoma a cellule squamose del diverticolo di C17.3

- - Diverticolo di Q43.0

- - GIST [tumore stromale gastrointestinale] di diverticolo di C17.3

- - Leiomiomasarcoma di diverticolo di C17.3

Meconiale da deficit di guanilato ciclastasi 2C → ileo P76.0**Meconio**

- Assenza di fibrosi cistica confermata → ileo da P76.0

- Fibrosi cistica → Ileo da E84.1†, P75*

- Liquido amniotico →

- - P20

- - Travaglio parto complicato

- - - Anomalia del ritmo cardiaco e da presenza di O68.2

- - - Presenza di O68.1

- →

- - Aspirazione

- - - P24.0

- - - Neonatale di P24.0

- - Mucoviscidosi con ileo da E84.1†, P75*

- - Passaggio di P20

- - Peritonite da P78.0

- - Polmonite da P24.0

- - Sindrome da tappo di P76.0

Medeira-Dennis-Donnai → Sindrome di Q87.5**Mediale**

- Arcata dentaria → Deviazione dalla linea K07.2

- Cisto della faccia e del collo → Q18.8

- Collaterale del ginocchio → Distorsione del legamento S83.42

- Combinazione con i legamenti (collaterali) (crociati) → Traumatismo del menisco (laterale) (S83.7

- Fessura della faccia e del collo → Q18.8

- Fistola della faccia e del collo → Q18.8

- Mönckeberg → Sclerosi (I70.2

- Tibia

- - Proximale → Lussazione del ginocchio: Lussazione S83.13

- - → Condilo laterale o condilo S82.1

- Tibiale) → Lesione del nervo popliteo G57.4

- →

- - Altra e non specificata lussazione del gomito: S53.13

- - Arteriosclerosi I70.29

- - Degenerazione arteriosa I70.29

- - Epicondilit M77.0

- - Frattura

- - - Clavicola: Terzo S42.01

Mediale → Continuazione

- → → Continuazione

- - Frattura → Continuazione

- - - Estremità distale

- - - Femore: Condilo (laterale) (S72.41

- - - Omero: Epicondilo S42.43

- - - Malleolo S82.5

- - - Osso cuneiforme (intermedio) (laterale) (S92.23

- - Lesione a manico di secchio: del menisco S83.2

- - Morbo di Ahlbäck [osteonecrosi asettica del condilo femorale M87.05

- - Sclerosi I70.29

- - Traumatismo del nervo plantare S94.1

Mediali → Degenerazione delle arterie I70.29**Mediana**

- Clavicola → Osteite condensante della parte M85.31

- Congenito del labbro superiore → Nodulo Q38.0

- Familiare del labbro superiore e inferiore → Schisi Q36.1

- Labio-mascellare superiore → Schisi Q37.5

- NUT [nuclear protein in testis] → Carcinoma della linea C80.9

- Palato velo

- - Bilaterale → Schisi Q35.5

- - Palatino → Schisi Q35.5

- Velo palatino → Schisi Q35.3

- →

- - Cuore Q24.8

- - Glossite romboide K14.2

- - Granuloma letale della linea C86.0

- - Oloprosencefalia, variante interemisferica della linea Q04.2

- - Schisi

- - - Cervicale della linea Q18.8

- - - Labbro Q36.1

Mediano

v./v.a. Nervo mediano

Mediante

- Amniocentesi → Altri screening prenatali Z36.2

- Taglio cesareo

- - Senza travaglio spontaneo → Parto pretermine: O60.3

- - → Travaglio pretermine spontaneo con parto

- - - Pretermine spontaneo con parto pretermine O60.1

- - - Termine O60.2

- - Ultrasuoni

- - Altri metodi fisici → Screening prenatale per malformazioni, Z36.3

- - O altri metodi fisici, per ritardo d'accrescimento fetale → Screening prenatale Z36.4

Mediastinale →

- Deviazione J98.58

Mediastinale ~ –Continuazione

- Ernia *J98.58*
- Fibrose *J98.58*
- Linfadenopatia *R59.0*
- Metastasi dei linfonodi *C77.1*

Mediastinico

- Confermato batteriologicamente
- - Istologicamente o da esami molecolari ~
Tubercolosi dei linfonodi: *A15.4*
- - O istologicamente ~ Tubercolosi
- - - *A15.8*
- - - Primaria dei linfonodi *A15.7*
- Primaria ~ Tubercolosi *A16.7*
- Seni paranasali ~ Tubercolosi *A16.8*
- Sifilitico ~ Aneurisma *A52.0†, I79.8**
- Timico grande cellule B ~ Linfoma
- - *C85.2*
- - -
- - - Enfisema *J98.2*
- - - Fistola *J86.08*
- - - Germinoma *C38.3*
- - - Tubercolosi
- - - *A16.8*
- - - Linfonodi *A16.3*
- - - Primaria di linfonodo *A16.7*

Mediastinite

- IgG4-correlata ~ *J98.50*
- Sifilitico
- - Tardiva ~ *A52.7†, J99.8**
- - ~ *A52.7†, J99.8**
- Tubercolare
- - Confermata batteriologicamente o istologicamente ~ *A15.8*
- - Primaria ~ *A16.7*
- - - *A16.8*
- - ~ *J98.50*

Mediastino

- Anteriore ~ Tumore Maligno: *C38.1*
- Grandi cellule B ~ Linfoma primitivo del *C85.2*
- Non classificate altrove ~ Altre malattie del *J98.58*
- Parte non specificata ~ Tumore Maligno: *C38.3*
- Pleura ~ Tumore Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue del cuore, del *C38.8*
- Posteriore ~ Tumore Maligno: *C38.2*
- Zona parafaringeo o cervicale ~ Ascesso sottomandibolare
- - Con diffusione al *K12.22*
- - Senza menzione di diffusione al *K12.21*
- - -
- - - Ascesso del *J85.3*
- - - Cisti congenita del *Q34.1*
- - - Deviazione del *R93.8*
- - - Linfoma del *C85.2*

Mediastino –Continuazione

- - -Continuazione
- - Mesotelioma del *C45.7*
- - Sifilide tardiva del *A52.7†, J99.8**
- - Tumore
- - - Benigno: *D15.2*
- - - Comportamento incerto o sconosciuto: *D38.3*
- - - Maligno secondario del *C78.1*

Mediastinopericardite

- Aderenziale ~ *I31.0*
- - Reumatica cronica: *I09.2*

Medicamento

- Appropriato correttamente somministrato ~
- - Effetto avverso di farmaco o *T88.7*
- - Idiosincrasia a farmaco o *T88.7*
- - Ipersensibilità a farmaco o *T88.7*
- - Reazione allergica a farmaco o *T88.7*
- - Shock anafilattico da effetto avverso di farmaco o *T88.6*
- Droghe e altre sostanze biologicamente attive ~ Avvelenamento (accidentale) da esposizione a: *X49.9!*
- Errato ~ Somministrazione o ingestione accidentale di *X49.9!*
- O droga
- - Utilizzati secondo le loro indicazioni e somministrati a dosi profilattiche o terapeutiche corrette ~ Effetto collaterale indesiderato di *Y57.9!*
- - -
- - - Complicanze da *Y57.9!*
- - - Dosaggio eccessivo involontario di *X49.9!*
- Sostanza biologica
- - Anamnesi personale ~ Allergia ad altri farmaci, *Z88.8*
- - Non specificate
- - - Anamnesi personale di ~ Allergia a farmaci, *Z88.9*
- - - ~ Nefropatia indotta da farmaci, *N14.2*
- - -
- - - Aumento del tasso urinario di farmaci, *R82.5*
- - - Avvelenamento: Altri e non specificati farmaci, *T50.9*
- - - Nefropatia indotta da altri farmaci, *N14.1*
- - - Sequele di avvelenamento da farmaci, *T96*
- - -
- - - Aggressione con: *Y09.9!*
- - - Effetto avverso, non specificato, di farmaco o *T88.7*
- - - Erosione dei denti: da: farmaci e *K03.2*
- - - Eruzione cutaneo
- - - Generalizzata causata da farmaci e *L27.0*
- - - Localizzata causata da farmaci e *L27.1*
- - - Richiesta di ripetizione di prescrizione per: *Z76.0*
- - - Verifica dei parametri funzionali di pompa per infusione di *Z45.82*

Medicamentoso ~

- Sequele di effetti tossici di sostanze di origine principalmente non *T97*
- Tassi urinari anormali di sostanze principalmente non *R82.6*

Medich ~ Macrotrombocitopenia di *D69.1***Medicinali ~ Metalli di qualsiasi origine, tranne le sostanze *T56*****Medico**

- v./v.a. Visita medica
- Altro bambino o lattante in buona salute ~ Controllo medico ed assistenza *Z76.2*
- Anamnesi personale ~
- - Altro trattamento *Z92.8*
- - Scarsa ottemperanza a terapia o regime *Z91.1*
- Assistenza medico
- - Altro bambino o lattante in buona salute ~ Controllo *Z76.2*
- - Trovatello ~ Controllo *Z76.1*
- - Come causa di reazioni anomale del paziente o di complicanze tardive, senza menzione di infortunio all'epoca della procedura ~ procedure chirurgiche e *Y84.9!*
- - Cui è stata sottoposta la madre, non classificate altrove ~ Feto e neonato sofferenti per altre procedure *P00.7*
- - Dopo trattamento ~ esame di controllo o sorveglianza *Z08*
- - Durante un intervento) (dopo impianto) (durante l'utilizzazione) ~ Guasto o disfunzione di dispositivi *Y82.8!*
- - Generali ~ Altre visite *Z00.8*
- - I ~ Consigli *Z71*
- Infermieristico
- - Bambino sano circostanze come
- - - Attesa di adozione o affidò ~ Assistenza medica e infermieristica o controllo *Z76.2*
- - - Condizioni socioeconomiche difficili in famiglia ~ Assistenza medica e infermieristica o controllo *Z76.2*
- - - Malattia della madre ~ Assistenza medica e infermieristica o controllo *Z76.2*
- - - Numero troppo numeroso di bambini in casa tale da rendere difficile o impedire le normali cure ~ Assistenza medica e infermieristica o controllo *Z76.2*
- - O controllo medico infermieristico bambino sano circostanze come
- - - Attesa di adozione o affidò ~ Assistenza *Z76.2*
- - - Condizioni socioeconomiche difficili in famiglia ~ Assistenza *Z76.2*
- - - Malattia della madre ~ Assistenza *Z76.2*
- - - Numero troppo numeroso di bambini in casa tale da rendere difficile o impedire le normali cure ~ Assistenza *Z76.2*
- Legali ~ visita medica per ragioni *Z04*
- Liquido cerebrospinale ~ Valore anormale di sostanze ad uso principalmente non *R83.3*
- Non
- - Classificato altrove ~
- - - Altre complicanze specificate di cure chirurgiche e *T88.8*

Medico –Continuazione

- Non –Continuazione
- - Classificato altrove –Continuazione
- - - Sequele di complicanze di cure chirurgiche e T98.3
- - Eseguito
- - - Controindicazione – Atto Z53
- - - Decisione paziente motivata
- - - - Credenze religiose – Atto Z53
- - - - Influenza da gruppi di pressione – Atto Z53
- - - - Motivi indipendenti dal paziente – Atto Z53
- - Specificata – Complicanza di cure chirurgiche e T88.9
- - Specificati – Altri trattamenti Z51.9
- - Specificato
- - - Anamnesi personale – Trattamento Z92.9
- - - - Complicanza da intervento Y84.9!
- - O apparecchio ausiliario non specificato – Fornitura e adattamento di dispositivo Z46.9
- Ricorso ai servizi sanitari per scopi amministrativi – Visite Z02
- Specificato – Altro trattamento Z51.88
- Specifici, non eseguiti – Persone che ricorrono ai servizi sanitari per atti Z53
- Tatuaggio o a un piercing – Malattia classificata altrove, della quale si sospetta che sia insorta in seguito a un intervento di chirurgia estetica non indicato sotto il profilo U69.10!
- Travaglio – Tentativo fallito di provocazione O61.0
- Trovatello – Controllo medico ed assistenza Z76.1
- -
- - Abbandono prematuro di cure Y69!
- - Assistenza prestata alla madre per (sospetta) lesione fetale da altre procedure O35.7
- - Incidenti da altri e non specificati dispositivi Y82.8!
- - Infortunio non specificato in corso di assistenza chirurgica e Y69!
- - Rilascio di certificato Z02

Medio

v./v.a. Tipo di malattia

Medio-aortica – Sindrome Q25.1**Mediocarpica – Lussazione del polso: (Articolazione) S63.03****Mediocervicale – Frattura collo del femore**
- S72.04**Mediofacciale-sordità neurosensoriale-displasia rizomelica – Sindrome autosomica dominante miopia-retrusione Q87.0****Mediolisi arteriosa segmentale – I77.88****Mediotarsica – Lussazione di altre e non specificate parti del piede: (Articolazione) S93.32****Mediterraneo**

v./v.a. Febbre mediterranea

- Con altra emoglobinopatia – Anemia D56.9

Mediterraneo –Continuazione

- -
- - Anemia D56.9
- - Febbre maculosa del A77.1
- - Febbre: A23
- - Linfoma C88.30
- - Malattia immunoproliferativa dell'intestino tenue di tipo C88.3

MEDNIK – Sindrome Q87.8**Medulloblastoma**

- Anaplastico a grandi cellule – C71.6
- Classico – C71.6
- Con nodularità diffusa – C71.6
- - C71.6

Medulloepitelioma

- Cervelletto – C71.6
- Cervello – C71.0
- Corpo ciliare – C69.4
- Intraoculare – C69.9
- Iride – C69.4
- Lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo – C71.8
- Lobo frontale – C71.1
- Lobo occipitale – C71.4
- Lobo parietale – C71.3
- Lobo temporale – C71.2
- Nervo visivo – C72.3
- Orbita – C69.6
- Retina – C69.2
- Sistema nervoso centrale – C72.9
- Tronco cerebrale – C71.7

Medusa – T63.6**Meester-Loeys – Sindrome di Q87.8****Megaappendice – Q43.8****Megacalicosi congenita – Q63.8****Megacarioblastica**

- Con t(1;22)(p13;q13) ' – 'Leucemia mieloide acuta C94.20
- Remissione completa – Leucemia Leucemia acuta C94.21
- - Leucemia acuta C94.20

Megacariocitica

- Acuta – Leucemia C94.20
- Con metaplasia mieloide – Mielosclerosi (D47.4
- Cronica – Mielosi D47.4
- Mieloide – Epatosplenomegalia D47.4
- - Osteomielosclerosi D47.4

Megacisti-megauretere – Sindrome Q62.7**Megacolon**

- Agangliare congenito – Q43.1
- Aganglionico – Q43.1
- Con Complicanza d'organo – Enterocolite Clostridium difficile
- - Con complicanze d'organo – Enterocolite da Clostridium difficile con A04.73
- - Senza A04.71

Megacolon –Continuazione

- Goldberg-Shprintzen –
- - GOSHS [Sindrome da Q87.8
- - Sindrome da Q87.8
- - Idiopatico – K59.3
- - Non classificato altrove – K59.3
- - Senza Complicanza d'organo – Enterocolite Clostridium difficile
- - Con A04.72
- - Senza complicanze d'organo – Enterocolite da Clostridium difficile senza A04.70
- - Tossico – K59.3
- - Q43.1

Megaconiale congenita – Distrofia muscolare G71.2**Megaduodeno – Q43.8****Megaepifisaria**

v./v.a. oto-spondilo-megaepifisaria

Megaepifisaria-metafisaria – Displasia spondilo- Q77.7**Megalencefalia**

- Cifoscoliosi grave – iperaccrescimento – Sindrome Q87.3
- Cutis marmorata telangectasica congenita – Q87.3
- Epilessia sintomatica] – PMSE [Sindrome polidramnios - Q87.0
- Malformazione capillare
- - Polimicrogria – Sindrome Q87.3
- - - Sindrome Q87.3
- - Polimicrogria - polidattilia postassiale - idrocefalo] – Sindrome MPPH [Q04.8
- - Leucoencefalopatia cistica senza E75.2

Megalencefalica con cisti sottocorticali – Leucoencefalopatia E75.2**Megaloblastica**

v./v.a. Anemia megaloblastica

Megalocornea

- Cardiopatia - anomalie scheletriche – Anoftalmia - Q87.8
- Con glaucoma – Q15.0
- Isolata congenita – Q15.8
- Sferofachia - glaucoma secondario – Q15.8
- - Q15.8

Megalodattilia del pollice – Q74.0**Megaloencefalia – Q04.5****Megaloeritema infettivo**

- Acuta] – Quinta malattia [B08.3
- - B08.3

Megalogastria – Q40.2**Megalopapilla isolata – Q14.2****Megalouretra primitiva congenita – Q62.2****Mégarbané – Displasia spondilometafisaria autosomica recessiva, tipo Q77.8****Mégarbané-Loiselet – Sindrome di Q87.0****Megauretere**

v./v.a. megacisti-megauretere

- Congenito – Q62.2
- - N28.88

Megauretra primitiva ~ Q62.2

MEGDEL [Aciduria 3-metilglutaconica con sordità - encefalopatia - sindrome Leigh-simile] ~ Sindrome G31.88

Mehes

v./v.a. Morava-Mehes

MEHMO ~ Sindrome Q87.8

Meier-Blumberg-Imahorn ~ Sindrome di E83.4

Meier-Gorlin ~ Sindrome di Q87.1

Meige ~

- Linfedema di Q82.09

- Sindrome di G24.4

Meige-simile ~ Malattia I89.09

Meigs ~ Sindrome pseudo- D39.1

Meinecke

v./v.a. Bonnemann-Meinecke-Reich

Meiotica ~

- Monosomia completa, non disgiunzione Q93.0

- Trisomia

- - 13, non disgiunzione Q91.4

- - 18, non disgiunzione Q91.0

- - 21, non disgiunzione Q90.0

- - Completa, non disgiunzione Q92.0

Mela ~ Sindrome

- Addome a buccia di Q41.1

- Buccia di Q41.1

Melanina ~ Altri disturbi da diminuita formazione di L81.6

Melaninica ~ Altra iperpigmentazione L81.4

Melanoblastosis cutis linearis sive systematisata ~ Q82.3

Melanocitico

- Altre e non specificate parti della faccia ~ Nevo D22.3

- Arto

- - Inferiore, inclusa l'anca ~ Nevo D22.7

- - Superiore, inclusa la spalla ~ Nevo D22.6

- Congenito grande ~ Nevo D22.9

- Cuoio capelluto e del collo ~ Nevo D22.4

- Isolato ~ Schwannoma D36.1

- Labbro ~ Nevo D22.0

- Non specificato ~ Nevo D22.9

- Orecchio e del condotto uditivo esterno ~ Nevo D22.2

- Palpebra, incluso il canto ~ Nevo D22.1

- Tronco ~ Nevo D22.5

Melanocitoma

- Bulbo oculare ~ D31.9

- Meningeo ~ D42.9

Melanocitosi

- Cutanea estesa - disabilità intellettiva ~ Sindrome ritardo della crescita grave - strabismo - Q87.8

- Diffusa delle leptomeningi ~ D42.9

- Neurocutanea ~ D22.9

Melanocortina 4 ~ Obesità da deficit del recettore della E66.89

Melanodontia infantile ~ K02.4

Melanodontoclasia ~ K02.4

Melanolisosomiale ~ Malattia neuroectodermica E70.3

Melanoma

- Anale ~ C21.0

- Associata a MITF ~ Sindrome da predisposizione al carcinoma delle cellule renali e al Q99.8

- Coroide ~ C69.3

- Cutaneo ereditario, lesione sconfinante a più zone contigue ~ C43.8

- Familiare

- - Anca ~ C43.7

- - Arto

- - - Inferiore ~ C43.7

- - - Superiore ~ C43.6

- - Canale uditivo esterno ~ C43.2

- - Canto ~ C43.1

- - Collo ~ C43.4

- - Cuoio capelluto ~ C43.4

- - Faccia ~ C43.3

- - Labbro ~ C43.0

- - Palpebra ~ C43.1

- - Spalla ~ C43.6

- - Tronco ~ C43.5

- - ~ C43.9

- Fusocellulare maligno corpo ciliare tipo

- - B ~ C69.4

- - ~ C69.4

- In situ

- - Altro

- - - Non specificate parti della faccia ~ D03.3

- - - Sedi ~ D03.8

- - Arto

- - - Inferiore, inclusa l'anca ~ D03.7

- - - Superiore, inclusa la spalla ~ D03.6

- - Cervice uterina ~ D03.8

- - Cuoio capelluto e del collo ~ D03.4

- - Labbro ~ D03.0

- - Non specificato ~ D03.9

- - Orecchio e del condotto uditivo esterno ~ D03.2

- - Organi genitali ~ D03.8

- - Palpebra, incluso il canto ~ D03.1

- - Tronco ~ D03.5

- Maligno

- - Altre e non specificate parti della faccia ~ C43.3

- - Arto

- - - Inferiore, inclusa l'anca ~ C43.7

- - - Superiore, inclusa la spalla ~ C43.6

- - Colon ~ C18.9

- - Congiuntiva ~ C69.0

- - Cuoio capelluto e del collo ~ C43.4

- - Cutaneo sconfinante ~ C43.8

Melanoma ~ Continuazione

- Maligno ~ Continuazione

- - Cute non specificato ~ C43.9

- - Labbro ~ C43.0

- - Meningi ~ C70.9

- - Mucoso

- - - Clitoride ~ C51.2

- - - Grandi labbra vulvari ~ C51.0

- - - Orale ~ C06.0

- - - Piccole labbra vulvari ~ C51.1

- - - Prepuziale ~ C60.0

- - - Seni paranasali ~ C31.9

- - - Seno etmoidale ~ C31.1

- - - Seno frontale ~ C31.2

- - - Seno mascellare ~ C31.0

- - - Seno sfenoidale ~ C31.3

- - - ~ C43.9

- - Orecchio e del condotto uditivo esterno ~ C43.2

- - Palpebra, incluso il canto ~ C43.1

- - Pene ~ C60.9

- - S.A.I. ~ C43.9

- - Tronco ~ C43.5

- Primario meningi

- - Encefaliche ~ C70.0

- - Spinali ~ C70.1

- Primitivo del sistema nervoso centrale ~ C72.9

Melanomica della cute ~ Metastasi non C79.2

Melanosi lenticolare progressiva ~ Q82.1

Melanuria ~ R82.9

MELAS [Myopathy, Encephalopathy, Lactic Acidosis, Stroke-like episodes] [miopatia, encefalopatia, acidosis lattica, episodi tipo ictus] ~ Sindrome G31.81

Melasma] ~ Cloasma [L81.1

Melchior

v./v.a. Dyggve-Melchior-Clausen

Melena

- Neonatali da ingestione di sangue materno ~ Ematemesi e P78.2

- Neonatale ~ P54.1

- ~ K92.1

Melhem-Fahl ~ Sindrome di Q76.4

Melica

v./v.a. facio-cardio-melica

v./v.a. oftalmo-mandibolo-melica

Melioidosi

- Acuta ~ A24.1

- Con

- - Polmonite ~ A24.1†, J17.0*

- - Sepsi ~ A24.1

- Cronica ~ A24.2

- Fulminante ~ A24.1

- Polmonite ~ A24.1

- Subacuta ~ A24.2

- ~

Melioidosi –Continuazione

- - -Continuazione
- - A24.4
- - Altre forme di A24.3

Melitensis -

- Brucellosi da Brucella A23.0
- Infezione da Brucella A23.0

Melkersson-Rosenthal - Sindrome di G51.2**Mellituria - E74.8****Melnick-Needles - Sindrome di Q87.5****Meloreostosi**

- Con osteopoichilos - Q78.8
- -
- - M85.89
- - Sindrome di Léri-Joanny [M85.89

Membrana

- Basale glomerulare
- - Sindrome di Goodpasture - Nefrite da anticorpi anti-GBM [M31.0†, N08.5*
- - - Malattia da anticorpi anti M31.0†, N08.5*
- Bowman, tipo II - Distrofia corneale della H18.5
- Cornea - Alterazioni nelle H18.3
- CR3] - Difetto del complesso recettore di D71
- Descemet -
- - Piega della H18.3
- - Rottura della H18.3
- Filamenti vitreali - H43.3
- Ialino
- - Adolescente - Malattia delle J80.09
- - Adulto - Malattia delle J80.09
- - Bambino - Malattia delle J80.09
- Integrale 2B] - Amiloidosi ITM2B [proteina di E85.4†, I68.0*
- Jackson - Q43.3
- Laringe
- - Glottica - Q31.0
- - Ipoglottica - Q31.0
- - S.A.I. - Q31.0
- Laringeo
- - Congenita - Q31.0
- - - Q31.0
- Mitochondriale - Neurodegenerazione associata a proteine della G23.0
- Mucoso -
- - Altre infezioni virali specificate caratterizzate da lesioni della cute e delle B08.8
- - Pemfigo delle L12.1
- Non specificate - Feto e neonato sofferenti per altre anomalie delle P02.9
- Plasmatica - Deficit del trasportatore della carnitina della E71.3
- Pupillari - H21.4
- Senza emorragia - Ritenzione di residui di placenta e di O73.1
- Sinoviale - Sifilide della A52.7†, M68.09*

Membrana –Continuazione

- Tectoria del cervelletto da trauma da parto - Lacerazione della P10.4
- Timpanica
- - Non
- - - Specificata - Perforazione della H72.9
- - - Specificato - Disturbo della H73.9
- - Persistente post-traumatica - perforazione della H72
- - Post-infiammatoria - perforazione della H72
- - -
- - - Altro
- - - - Disturbi specificati della H73.8
- - - - Perforazione
- - - - - H72.8
- - - - - Marginali della H72.2
- - - Difetto di H72.9
- - Perforazione
- - - Centrale della H72.0
- - - -
- - - - Multipla(e) della H72.8
- - - - Totale(i) della H72.8
- - - Rottura traumatica della S09.2
- - -
- - Altri disturbi specificati del liquido amniotico e delle O41.8
- - Disturbi non specificati del liquido amniotico e delle O41.9
- - Emorragia associata a ritenzione di residui di placenta o delle O72.2
- - Feto e neonato sofferenti per altre anomalie delle P02.8
- - Infezione della cavità amniotica e delle O41.1
- - Intossicazione acuta da farmaci con effetto stabilizzante sulla T50.9
- - Oligoidramnio(s) senza menzione di rottura di O41.0
- - Parto ritardato dopo
- - - Rottura provocata delle O75.5
- - - Rottura spontanea o non specificata delle O75.6

Membrane

v./v.a. Rottura prematura delle membrane

Membranite -

- O41.1
- P02.7

Membranoproliferativa - Sindrome dell'ipotricosi con linfedema, telangectasia e glomerulonefrite Q87.8**Membranoso**

- Congenito
- - Alloimmunizzazione feto-materna anti-endopeptidasi neutra - Nefropatia P96.0
- - Anticorpi materni anti-endopeptidasi neutra - Nefropatia P96.0
- - - Cataratta Q12.0
- - Difterica - Angina A36.0
- Idiopatico -

Membranoso –Continuazione

- Idiopatico - -Continuazione
- - Glomerulonefrite N05.2
- - Glomerulopatia N05.2
- Moderata - Stenosi subaortica Q24.4
- -
- - Agenesia del labirinto Q16.5
- - Anomalia del labirinto Q16.5
- - Aplasia del labirinto Q16.5
- - Bronchite: acuta e subacuta: J20
- - Ipoplasia del labirinto Q16.5
- - Ritardo di ossificazione del cranio Q75.8
- - Traumatismo dell'uretra: Parte S37.31

Membro famiglia

- Grado di prestare assistenza - Problemi legati a: Necessità di assistenza domiciliare, senza alcun Z74.2
- -

- - Assenza di un Z63

- - Scomparsa o morte (presunta) di un Z63

MEN [Neoplasia endocrina multipla] - D44.8**MEND - Sindrome Q87.8****Mendeliana**

- Autosomico
- - Dominante
- - - Malattie micobatteriche da deficit parziale di IFNgammaR1 - Suscettibilità D84.8
- - - Micobatteriosi da deficit parziale del recettore dell'interferone gamma 2 - Suscettibilità D84.8
- - Recessivo Malattia micobatterica deficit parziale
- - IFNgammaR1 - Suscettibilità D84.8
- - IFNgammaR2 - Suscettibilità D84.8
- - JAK1 - Suscettibilità D84.8
- Malattia micobatterica
- - Deficit
- - - Completo
- - - IL12RB1 - Suscettibilità D84.8
- - - Interleuchina 12B - Suscettibilità D84.8
- - - ISG15 - Suscettibilità D84.8
- - - Recettore
- - - - Interferone gamma 1 - Suscettibilità D84.8
- - - - Interferone gamma 2 - Suscettibilità D84.8
- - - Parziale
- - - - IRF8 - Suscettibilità D84.8
- - - - STAT1 - Suscettibilità D84.8
- - - - Suscettibilità D84.8

Mendelson

- Corso anestesia durante
- - Gravidanza - Sindrome di O29.0
- - II
- - - Puerperio - Sindrome di O89.0
- - - Travaglio o il parto - Sindrome di O74.0

Mendelson –Continuazione

- - - Sindrome di J95.4

Mendenhall

- v./v.a. Rabson-Mendenhall

Ménétrier –

- Gastropatia ipertrofica di K29.6

- Malattia di K29.6

Mengel-Konigsmark-Berlin-McKusick –
Sindrome di Q17.8, H90.5

- Mengo** – Encefalite da virus A85.8†, G05.1*

Ménière –

- Malattia di H81.0

- Sindrome o vertigine di H81.0

Meningeo

- Cerebrali) (spinali) – Aderenze G96.1

- Tuberculare –

- - Aderenze A17.0†, G01*

- - Ascenso A17.0†, G01*

- - -

- - Costrizione anomala congenita di fascia Q07.8

- - Emorragia I60.8

- - Gomma A52.1†, G07*

- - Melanocitoma D42.9

- - Sifilide A52.1†, G01*

- - Trombosi di vena I67.6

Meningi

- Cerebrale – Tumore

- - Benigno: D32.0

- - Comportamento incerto o sconosciuto: D42.0

- - Maligno

- - - C70.0

- - - Secondario dell'encefalo e delle C79.3

- Encefaliche – Melanoma primario delle C70.0

- Meningococchi – Infezione delle A39.0†, G01*

- Midollo spinale

- - Cervicale – Lesione delle S19.80

- - Lombosacrale – Lesione delle S39.81

- - Toracico – Lesione delle S29.80

- Non

- - Classificati altrove – Disturbi delle G96.1

- - Specificate – Tumore

- - - Benigno: D32.9

- - - Comportamento incerto o sconosciuto: D42.9

- - - Maligno: C70.9

- Spinale –

- - Aderenza congenita delle Q06.8

- - Melanoma primario delle C70.1

- - Meningioma delle D32.1

- - Tumore

- - - Benigno: D32.1

- - - Comportamento incerto o sconosciuto: D42.1

Meningi –Continuazione

- Spinale – –Continuazione

- - Tumore –Continuazione

- - - Maligno

- - - - C70.1

- - - -

- - Congenito

- - - Anomalia del midollo spinale o delle Q06.9

- - - Deformazione del midollo spinale o delle Q06.9

- - - Malattia o lesione del midollo spinale o delle Q06.9

- - Criptococcosi delle B45.1†, G02.1*

- - Melanoma maligno delle C70.9

- - Neurosifilide adesiva delle A52.1†, G01*

- - Sifilide acuta delle A51.4†, G01*

- - TBC [Tubercolosi] delle A17.0†, G01*

- - Tubercoloma delle A17.1†, G07*

- - Tubercolosi delle A17.0†, G01*

- - Tumore benigno delle D32

Meningioma

- Cerebrale – D32.0

- Clivo – D32.0

- Intracranico – D32.0

- Lobo frontale – D32.0

- Meningi spinali – D32.1

- Midollo spinale – D32.1

- Multipli familiari – D32.9

- Nervo ottico – D32.0

- Orbita – D32.0

- S.A.I. – D32.9

- Spinale – D32.1

- Tentorio – D32.0

- - D32.9

Meningismo

- Influenza, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina – J10.8

- Virus dell'influenza aviaria confermati – Influenza con J09, U69.21!

- Virus influenzali zoonotici o pandemici identificati – Influenza con J09

- - R29.1

Meningite

- Actinomicosi – A42.8†, G01*

- Acuta – Neurosifilide con A52.1†, G01*

- Adenovirus – A87.1†, G02.0*

- Altro

- - Malattie infettive e parassitarie specificate classificate altrove – G02.8*

- - Non specificate cause – G03

- - Antrace – A22.8†, G01*

- - Arbovirus – A87.8†, G02.0*

- - Asettica – Malattia da HIV con B20, G03.0

- - Aspergillare – B44.8†, G02.1*

- - Bacillo di Friedländer – G00.8

Meningite –Continuazione

- Basilare tuberculare – A17.0†, G01*

- Batterico

- - Non specificata – G00.9

- - -

- - - G00

- - - Altre G00.8

- Candidosi – B37.5†, G02.1*

- Cerebrale tuberculare – A17.0†, G01*

- Cerebrospinale

- - Epidemica – A39.0†, G01*

- - Tifo esantematico – A75.9†, G01*

- - Tuberculare – A17.0†, G01*

- Coccidioidomicosi – B38.4†, G02.1*

- Coxsackievirus – A87.0†, G02.0*

- Criptococco

- - AIDS – B20†, G02.1*, B45.1

- - - B45.1†, G02.1*

- Cronica – G03.1

- Diplococchi – A39.0†, G01*

- Dovuta ad altre cause specificate – G03.8

- Echovirus – A87.0†, G02.0*

- Enterovirus – A87.0†, G02.0*

- Eosinofila – B83.2†, G02.8*

- Epidemica non classificata altrove – A39.0†, G01*

- Escherichia Coli – G00.8, B96.2!

- Friedländer – G00.8, B96.2!

- Gonococcico –

- - A54.8†, G01*

- Haemophilus – G00.0

- Herpes zoster – B02.1†, G02.0*

- Klebsiella – G00.8, B96.2!

- Leptospire – A27.9†, G01*

- Linfocitaria

- - Acuta – A87.2†, G02.0*

- - - A87.2†, G02.0*

- Listeria

- - Monocytogenes – A32.1†, G01*

- - - A32.1†, G01*

- Malattia

- - Batteriche classificate altrove – G01*

- - Lyme – A69.2†, G01*

- - Parassitaria non classificata altrove – B89†, G02.8*

- - Virale

- - - Classificate altrove – G02.0*

- - - Non classificata altrove – A87.9

- Meningococco – A39.0†, G01*

- Meningoencefalite da Listeria – A32.1†

- Micoplasma – G00.8, B96.0!

- Micosi – G02.1*

- Micotica – B49†, G02.1*

- Misure di prevenzione – G03.8, Y84.9!

- Mononucleosi infettiva – B27.9†, G02.0*

Meningite –Continuazione

- Mugghetto – B37.5†, G02.1*
- Neisseria meningitidis – A39.0†, G01*
- Neurosifilide – A52.1†, G01*
- Non
 - Batterica – G03.0
 - Piogenica – G03.0
 - Precisata – G03.9
- Parotitica – B26.1†, G02.0*
- Pestosa – A20.3†, G01*
- Piogenica S.A.I. – G00.9
- Pneumococco – G00.1
- Poliovirus – A80.9†, G01*
- Post-morbillosa – B05.1†
- Purulenta S.A.I. – G00.9
- Ricorrente benigna [di Mollaret] – G03.2
- Rosolia – B06.0†, G02.0*
- Salmonelle – A02.2†, G01*
- Scarlattina – A38†, G01*
- Sifilide – A52.1†, G01*
- Sifilide congenita – A50.4†, G01*
- Sifilitico
 - Acuta precoce – A51.4†, G01*
 - Congenita tardiva – A50.4†, G01*
 - Secondaria – A51.4†, G01*
 - Tardiva – A52.1†, G01*
- Spinale tubercolare – A17.0†, G01*
- Sporotricosi – B42.8†, G02.1*
- Stafilococco – G00.3
- Streptococco – G00.2
- Suppurativa S.A.I. – G00.9
- Tifoide – A01.0†, G01*
- Torula – B45.1†, G02.1*
- Tubercolare – A17.0†, G01*
- Vaccinazione profilattica – G03.8, Y59.9!
- Varicella – B01.0†, G02.0*
- Varicellosa – B01.0†, G02.0*
- Virale
 - A87.9
 - Altre A87.8
- Virus
 - Herpes – B00.3†, G02.0*
 - Herpes simplex – B00.3†, G02.0*
 - Poliomielite – A80.9†, G02.0*
 - VVZ [virus varicella-zoster] – B02.1†, G02.0*
 - Zoster – B02.1†, G02.0*
- Esantema epidemico con A88.0†, G02.0*
- Morbillo con B05.1†, G02.0*

Meningitidis – Meningite da Neisseria
A39.0†, G01***Meningo**

v./v.a. cutaneo-meningo-spinale

Meningocele

- Cerebrale – Q01

Meningocele –Continuazione

- Cranico – Q01.9
- Laterale – Sindrome del Q87.5
- Posteriore – Q05.9
- Spinale – Q05
- – Q05.9

Meningocerebrale – Criptococchi B45.1†, G02.1***Meningococcemia**

- Acuta – A39.2
- Cronica – A39.3

Meningococcico

v./v.a. Sepsis meningococcica

- S.A.I. –
 - Batteriemia A39.4
 - Malattia A39.9
- Surrenalica – Sindrome A39.1†
- –
 - Altre infezioni A39.8
 - Artrite A39.8†, M01.09*
 - Cardiopatia A39.5†
 - Surrenalite emorragica A39.1†

Meningococco –

- Adrenalite emorragica da A39.1†, E35.1*
- Aracnoidite da A39.0†, G01*
- Batteriemia da A39.4
- Cardiopatia da A39.5†, I52.0*
- Cardite da A39.5†, I52.0*
- Congiuntivite da A39.8†, H13.1*
- Encefalite da A39.8†, G05.0*
- Endocardite da A39.5†, I39.8*
- Febbre cerebrospinale da A39.0†, G01*
- Infezione
 - Batteriche da: Z22.3
 - Cerebrale da A39.8†, G05.0*
 - Cerebrospinale da A39.0†, G01*
 - Endocardio da A39.5†, I39.8*
 - Generalizzata da A39.4
 - Meningi da A39.0†, G01*
 - Miocardio da A39.5†, I41.0*
 - Pericardio da A39.5†, I32.0*
- Infiammazione emorragica delle ghiandole surrenali da A39.1†, E35.1*
- Meningite da A39.0†, G01*
- Meningomielite da A39.8†, G05.0*
- Miocardite da A39.5†, I41.0*
- Neurite retrobulbare da A39.8†, H48.1*
- Pericardite da A39.5†, I32.0*

Sepsis

- A39.4
- Fulminante da A39.2

Meningoencefalite

- Acquisita in toxoplasmosi – B58.2†, G05.2*
- Adenovirus –
 - A85.1†

Meningoencefalite –Continuazione

- Adenovirus – –Continuazione
 - A85.1†, G05.1*
- Amebica primaria] – PAME [B60.2†, G05.2*
- Angiostrongylus cantonensis – B83.2†, G05.2*
- Bifasica – A84.1
- Blastomicosi non classificata altrove – B40.8†, G05.2*
- Congenita da toxoplasmosi – P37.1†, G05.2*
- Eosinofila – B83.2†, G05.2*
- Epidemica – A39.8†, G05.0*
- Escherichia coli – G04.2, B96.2!
- Europa centrale primavera-estate] – FSME [A84.1
- Haemophilus influenzae – G04.2, B96.3!
- Herpes – B00.4†, G05.1*
- Herpes virus – B00.4†, G05.1*
- Linfocitaria – A87.2†, G05.1*
- Listeria
 - Monocytogenes – A32.1†, G05.0*
- –
 - A32.1†, G05.0*
 - Meningite e A32.1†
- Meningomielite
 - Batteriche, non classificate altrove – G04.2
 - Malattie classificate altrove – G05*
- Naegleria – B60.2†, G05.2*
- Parassitaria non classificata altrove – B89†, G05.2*
- Parastrongylus cantonensis – B83.2†, G05.2*
- Parotitica – B26.2†, G05.1*
- Pneumococchi – G04.2, B95.3!
- Primavera-estate russa – A84.0
- Rosolia – B06.0†, G05.1*
- Sifilitica – A52.1†, G05.0*
- Specificate virali N.I.A. – A85
- Stafilococchi – G04.2, B95.8!
- Streptococchi – G04.2, B95.5!
- Toxoplasma – B58.2†, G05.2*
- Tubercolare – A17.8†, G05.0*
- Virale
 - S.A.I. – A86
 - Zanzare – A83
 - Zecche – A84
 - Zoster – B02.0†, G05.1*
- – G04

Meningoencefalocoele

- Sifilitico
 - Congenito – A50.4†, G94.8*
 - A52.1†, G94.8*
- – Q01

Meningoencefalomielite

- Acquisita in toxoplasmosi – B58.2†, G05.2*
- Actinomicosi – A42.8†, G05.0*

Meningoencefalomielite –Continuazione

- Congenita da toxoplasmosi - P37.1†, G05.2*
- Haemophilus influenzae - G04.2, B96.3!
- Torula histolytica - B45.1†, G05.2*

Meningomielite

- Batteriche, non classificate altrove - Meningoencefalite e G04.2
- Criptococchi - B45.1†, G05.2*
- Malattie classificate altrove - meningoencefalite e G05*
- Meningococchi - A39.8†, G05.0*
- Sifilitica - A52.1†, G05.0*
- Torula histolytica - B45.1†, G05.2*
- Tubercolare - A17.8†, G05.0*
- - G04

Meningomielocoele

- Causa di sproporzione - fetale: O33.7
- Sifilitico - A52.1†, G94.8*
- - Distocia da: fetale: O66.3

Meningoradicolite linfocitaria (Bannwarth) - A69.2**Meningosi in tumori del tessuto linfatico, ematopoietico e tessuti correlati - C79.3****Meningovascolare**

- Cerebrale - Sifilide A52.1†, G01*
- Congenita - Sifilide A50.4†, G01*
- - Neurosifilide A52.1†, G01*

Menisco

- Altro non specificata parte menisco
- - Esterno - Altre lesioni di M23.36
- - Interno - Altre lesioni di M23.33
- Atto - Lesione del S83.2
- Cistico
- - Altro non specificata parte menisco
- - - Esterno - M23.06
- - - Interno - M23.03
- - Corno
- - - Anteriore menisco
- - - - Esterno - M23.04
- - - - Interno - M23.01
- - - - Posteriore menisco
- - - - Esterno - M23.05
- - - - Interno - M23.02
- - Localizzazioni multiple - M23.00
- - Menisco cistico: Menisco non specificato - M23.09
- Corno
- - Anteriore menisco
- - - Esterno - Altre lesioni di M23.34
- - - Interno - Altre lesioni di M23.31
- - - Posteriore menisco
- - - Esterno - Altre lesioni di M23.35
- - - Interno - Altre lesioni di M23.32
- Degenerazione - di M23.3
- Discoide congenito
- - Localizzazioni multiple - M23.10

Menisco –Continuazione

- Discoide congenito -Continuazione
- - Menisco
- - - Esterno - M23.16
- - - Interno - M23.13
- - - Non specificato - M23.19
- Distacco - di M23.3
- Esterno -
- - Altro lesione menisco
- - - Altra e non specificata parte del M23.36
- - - Corno
- - - - Anteriore del M23.34
- - - - Posteriore del M23.35
- - Lesione
- - - Interno ginocchio non specificata
- - - - Altra e non specificata parte del M23.96
- - - - Corno posteriore del M23.95
- - - - Legamento collaterale esterno (peroneale) o corno anteriore del M23.94
- - - Menisco lacerazione o traumatismo vecchia data
- - - - Altra e non specificata parte del M23.26
- - - - Corno
- - - - - Anteriore del M23.24
- - - - - Posteriore del M23.25
- - Menisco
- - Cistico
- - - Altra e non specificata parte del M23.06
- - - Corno
- - - - Anteriore del M23.04
- - - - Posteriore del M23.05
- - - Discoide (congenito): M23.16
- - Ginocchio - Lesione recidivante della cartilagine del M23.39
- Interno -
- - Altro lesione menisco
- - - Altra e non specificata parte del M23.33
- - - Corno
- - - - Anteriore del M23.31
- - - - Posteriore del M23.32
- - Lesione
- - - Interno ginocchio non specificata Legamento
- - - - Collaterale interno (tibiale) o altra e non specificata parte del M23.93
- - - - Crociato
- - - - - Anteriore o corno anteriore del M23.91
- - - - - Posteriore o corno posteriore del M23.92
- - - Menisco lacerazione o traumatismo vecchia data
- - - - Altra e non specificata parte del M23.23
- - - - Corno
- - - - - Anteriore del M23.21
- - - - - Posteriore del M23.22
- - Menisco

Menisco –Continuazione

- Interno - -Continuazione
- - Menisco -Continuazione
- - - Cistico
- - - - Altra e non specificata parte del M23.03
- - - - Corno
- - - - - Anteriore del M23.01
- - - - - Posteriore del M23.02
- - - Discoide (congenito): M23.13
- - Lacerazione o traumatismo vecchia data
- - - Altro non specificata parte menisco
- - - Esterno - Lesione di M23.26
- - - Interno - Lesione di M23.23
- - Corno
- - - Anteriore menisco
- - - - Esterno - Lesione di M23.24
- - - - Interno - Lesione di M23.21
- - - Posteriore menisco
- - - - Esterno - Lesione di M23.25
- - - - Interno - Lesione di M23.22
- - Localizzazioni multiple - Lesione di M23.20
- - Menisco da lacerazione o traumatismo di vecchia data: Menisco non specificato - Lesione di M23.29
- Laterale
- - Mediale) in combinazione con i legamenti (collaterali) (crociati) - Traumatismo del S83.7
- - - Lesione a manico di secchio: del S83.2
- - Localizzazioni multiple - Altre lesioni di M23.30
- - Mediale - Lesione a manico di secchio: del S83.2
- - Menisco: Menisco non specificato - Altre lesioni di M23.39
- - Non specificato -
- - - Altre lesioni di menisco: M23.39
- - Lesione
- - - Interna del ginocchio non specificata: Legamento o M23.99
- - - Menisco da lacerazione o traumatismo di vecchia data: M23.29
- - Menisco
- - - Cistico: M23.09
- - - Discoide (congenito): M23.19
- - Ritenzione - di M23.3
- -
- - Lesione recidivante del M23.39
- - Mascellare (cartilagine) (S03.0
- Menke-Hennekam - Sindrome di Q87.8**
- Menkes**
- Capelli ritorti) (dei capelli d'acciaio) - Sindrome di E83.0
- I [Sindrome delle urine a sciropo d'acero] - Sindrome di E71.0
- Menomazione motoria - Problemi legati a: Necessità di assistenza per Z74.0**
- Menometrorragia - N92.1**

Menopausa

- Artificiale → Disturbi associati a *N95.3*
- Climaterio femminile → Disturbi della *N95.1*
- Precoce
- S.A.I. → *E28.3*
- - - Sindrome da polineuropatia con ritardo mentale, acromicria e *Q87.8*
- - -
- - Menorragia o metrorragia
- - - *N92.4*
- - - Pre- *N92.4*
- - Sanguinamento
- - - Anomalo in *N95.0*
- - - Eccessivo in pre- *N92.4*
- - Sintomi come vampate di calore, insonnia, cefalea e perdita di concentrazione, associati con la *N95.1*

Menopausale

- Anomalo → Sanguinamento uterino *N95.0*
- Con frattura patologica → Osteoporosi post- *M80.0*
- Perimenopausale
- - Non specificato → Disturbo *N95.9*
- - - Altro disturbo, specificato, *N95.8*
- - Osteoporosi post- *M81.0*

Menorragia

- O metrorragia
- - Climaterica → *N92.4*
- - Menopausa → *N92.4*
- - Prelimaterica → *N92.4*
- - Pre-menopausa → *N92.4*
- Pubertà → *N92.2*
- S.A.I. → *N92.0*

Mentale

- v./v.a. Ritardo mentale
- Comportamentale
- - Associati al puerperio non classificati altrove → Altri disturbi *F53.8*
- - Gravi associati con il puerperio non classificati altrove → Disturbi *F53.1*
- - Lievi associati con il puerperio non classificati altrove → Disturbi *F53.0*
- Deficienza S.A.I. → *F79*
- Grave → subnormalità *F72*
- Lieve → subnormalità *F70*
- Media gravità → subnormalità *F71*
- Organico
- - Dovuti a lesione o disfunzione cerebrale o a malattia somatica → Altri disturbi *F06.8*
- - Non specificato dovuto a lesione, disfunzione cerebrale e a malattia somatica → Disturbo *F06.9*
- - S.A.I. → Disturbo *F06.9*
- Profonda → Subnormalità *F73*
- Puerperale non specificato → Disturbo *F53.9*
- S.A.I. →
- - Affaticamento fisico e *Z73*
- - Disturbo *F99*

Mentale –Continuazione

- S.A.I. → -Continuazione
- - Malattia *F99*
- Subnormalità S.A.I. → *F79*
- - debolezza *F70*

Mento -

- *S01.80*
- Assistenza prestata alla madre per presentazione fetale di faccia, di fronte, di *O32.3*
- Distocia da presentazione di *O64.2*

Mentolabiale - Cute pelosa tra il margine labiale inferiore e il solco *C44.0***Menzione**

- Autolesionismo → Disturbo da movimenti stereotipati: senza *F98.49*
- Autopsia → Sindrome morte improvvisa infanzia
- - Con *R95.0*
- - Senza *R95.9*
- Conferma batteriologica istologica o molecolare →
- - Tubercolare: Fibrosi polmonare S.A.I. (senza *A16.2*)
- - Tubercolosi
- - - Laringe S.A.I. (senza *A16.4*)
- - - Linfonodo
- - - - Intratoracici S.A.I. (senza *A16.3*)
- - - - Tracheobronchiali S.A.I. (senza *A16.3*)
- - - Polmone S.A.I. (senza *A16.2*)
- - - Trachea S.A.I. (senza *A16.4*)
- Corpo estraneo → Traumatismo della congiuntiva e abrasione corneale senza *S05.0*
- Corrosione superiore grado
- - 2a → Corrosioni di regioni multiple, senza *T29.60*
- - 2b → Corrosioni di regioni multiple, senza *T29.61*
- Cuore polmonare acuto → Embolia polmonare
- - Con *I26.0*
- - Senza *I26.9*
- D esacerbazione acuta →
- - Alveolite
- - - Allergica da ipersensibilità a polvere organica senza *J67.90*
- - - Fibrosante senza *J84.10*
- - - Bagassosi senza *J67.10*
- - Fibrose polmonare
- - - Diffusa senza *J84.10*
- - - Idiopatica senza *J84.10*
- - Iperplasia infantile delle cellule neuroendocrine senza *J84.80*
- - Microlitiasi alveolare polmonare senza *J84.00*
- - Pneumopatia interstiziale senza *J84.90*
- - Polmone
- - - Allevatori di uccelli senza *J67.20*

Menzione –Continuazione

- D esacerbazione acuta → -Continuazione
- - Polmone → -Continuazione
- - - Contadino senza *J67.00*
- - - Lavatori di formaggio senza *J67.80*
- - - Lavoratori
- - - - Caffè senza *J67.80*
- - - - Farina di pesce senza *J67.80*
- - - - Funghi senza *J67.50*
- - - - Malto senza *J67.40*
- - - Pelliccioli senza *J67.80*
- - - Scortecciatori d'acero senza *J67.60*
- - Polmonite
- - - Acuta → Polmonite acuta interstiziale senza *J84.10*
- - - Criptogenica organizzata [COP] senza *J84.00*
- - Polmonite interstiziale
- - - Comune senza *J84.10*
- - - Senza *J84.90*
- - - Proteinosi alveolare senza *J84.00*
- - - Sequoiosi senza *J67.80*
- - Sindrome di Hamman-Rich senza *J84.10*
- - Suberosi senza *J67.30*
- Diffusione
- - Mediastino, alla zona parafaringea o cervicale → Ascesso sottomandibolare senza *K12.21*
- - Zona retromascellare o alla fossa canina → Ascesso mascellare senza *K10.20*
- - Displasia grave → neoplasia
- - Cervicale intraepiteliale [CIN], grado III, con o senza *D06*
- - Intraepiteliale
- - - Vaginale [VAIN], grado III, con o senza *D07.2*
- - - Vulvare [VIN], grado III, con o senza *D07.1*
- Disturbo da attacchi di panico → Agorafobia: Senza *F40.00*
- Emorragia →
- - Angiectasia
- - - Duodeno senza *K31.81*
- - - Stomaco senza *K31.81*
- - Angiodisplasia
- - - Gastrica e duodenale senza *K31.81*
- - - Intestino tenue senza *K55.31*
- - Malattia diverticolare dell'intestino tenue senza perforazione, ascesso o *K57.10*
- - Sindrome GAVE ectasia vascolare antro gastrico
- - - Duodeno senza *K31.81*
- - - Stomaco senza *K31.81*
- Esacerbazione acuta
- - O progressione → Sclerosi multiplo
- - - Decorso prevalentemente recidivante remittente
- - - - Con *G35.11*
- - - - Senza *G35.10*

Menzione –Continuazione

- Esacerbazione acuta –*Continuazione*
- O progressione → Sclerosi multiplo –*Continuazione*
- Primario progressivo
- Con G35.21
- Senza G35.20
- Secondaria progressiva, con G35.31
-
- Pneumoconiosi
- Asbesto
- Amianto] con J61.1
- Amianto] senza J61.0
- Minerale
- Natura fibrosa con J61.1
- Natura fibrosa senza J61.0
- Polmone
- Condizionatore senza J67.70
- Umidificatore senza J67.70
- Polmonite da colesterolo senza J84.80
- Grado → Emorroidi (sanguinanti: senza K64.9)
- Incompetenza cervicale → Assistenza prestata alla madre
- Cerchiaggio con o senza O34.3
- Sutura di Shirodkar con o senza O34.3
- Infortunio all'epoca della procedura → procedure chirurgiche e mediche come causa di reazioni anomale del paziente o di complicanze tardive, senza Y84.9!
- Inizio del travaglio → Rottura prematura delle membrane, con travaglio inibito da terapia, senza O42.29
- Ittero, non classificata altrove → Iperbilirubinemia con R17.0
- Peritonite generalizzata e localizzata → Appendicite acuta senza K35.8
- Peso basso» o neonato «piccolo» per l'età gestazionale. → Malnutrizione fetale senza P05.2
- Più localizzazioni → artrosi con M15
- Psicosi →
- Senescenza senza R54
- Vecchiaia senza R54
- Remissione →
- Malattia linfoproliferativa post-trapianto polimorfa senza C88.70
- PTLD [Post-transplant lymphoproliferative disorder], polymorph, senza C88.70
- Rottura di membrane → Oligoidramnio(s) senza O41.0
- Stadio
- Secondo Fontaine) → Arteriopatia obliterante periferica [AOP] senza I70.29
- → Ulcera da decubito [pressione] senza L89.9
- Ustione superiore grado
- 2a → Ustioni di regioni multiple, senza T29.20
- 2b → Ustioni di regioni multiple, senza T29.21

Meralgia parestesica → G57.1**Mercaptopiruvato sulfotransferasi → Deficit di 3- E72.1****Mercurialismo → T56.1****Mercurio →**

- Avvelenamento da T56.1
- Effetto tossico
- T56.1
- Composti del T56.1

Merkel

v./v.a. Carcinoma a cellule di Merkel

Meromelia longitudinale

- Fibulare → Q72.6
- Radiale → Q71.4
- → Q73.8

MERRF [Myoclonus Epilepsy with Ragged-Red Fibres] [epilessia mioclonica con fibre rosse sfilacciate] → Sindrome G31.81**Merritt**

v./v.a. Kasabach-Merritt

Merten

v./v.a. Singleton-Merten

Mertens

v./v.a. Isaac-Mertens

Merzbacher

v./v.a. Pelizaeus-Merzbacher

Mesangiale diffuso → Sindrome nefrosica idiopatico steroide-resistente familiare con

- Proliferazione N04.3
- Sclerosi N04.8

Mescalina →

- T40.9
- Avvelenamento da T40.9

Mesencefalica → Paralisi tegmentale G83.8**Mesenchimale periferico maligno del corpo uterino → Tumore C54.9****Mesentere**

- Comune → Q43.3
- Ileocolico comune → Q43.3
- →
- C45.1
- C48.1
- Cisti chilosa del I89.8†, K67.8*
- Leiomiiosarcoma del C48.1
- Mesotelioma del C45.1
- Traumatismo: S36.82

Mesenteriale → Linfadenopatia R59.0**Mesenterico**v./v.a. Arteria mesenterica
v./v.a. Vena mesenterica

- Acuta) (cronica) → Linfadenite I88.0
- Arteriosclerosi → K55.1
- Inferiore) (superiore) → Plesso S34.5
- Insufficienza vascolare → K55.1
- Necrosi lipoidea → K65.8
- Non specifica → Linfadenite I88.0
- Salmonella typhi → Linfadenite A01.0
- Saponificazione → K65.8

Mesenterico –Continuazione

- Tubercolare → Linfadenite A18.3†, K93.0*
- →
- Adenite cronica, qualsiasi linfonodo tranne i I88.1
- Aderenze (di): K66.0
- Ascesso
- K65.09
- Acuto) di qualsiasi linfonodo non L04
- Ciste K66.8
- Infarto K55.0
- Linfadenite cronica
- Diversa dalla I88.1
- Qualsiasi linfonodo tranne i I88.1
- Linfadenite acuta di qualsiasi linfonodo non L04
- Tubercolosi
- Ghiandoli A18.3†, K93.0*
- Linfonodi A18.3†, K93.0*

Mesenterio → Ostruzione intestinale con gangrena del K56.6**Meseraica → Tabe A18.3†, K93.0*****Mesiale**

- Con sclerosi ippocampale → Epilessia del lobo temporale G40.2, G37.8
- Esordio infantile con grave regressione cognitiva → Epilessia del lobo temporale G40.2
- Familiare benigna → Epilessia temporale G40.2
- Temporale familiare con convulsioni febbrili → Epilessia G40.2

Mesiodens → K00.1**Mesiodente causa di affollamento dentale → K07.3****Mesio-occlusione → K07.2****Mesoarterite sifilitica → A52.0†, I79.8*****Mesoblastico congenito → Nefroma D41.0****Mesocolon →**

- C45.1
- C48.1
- Mesotelioma del C45.1

Mesodermica assiale → Displasia Q87.8**Mesomelia-sinostosi → Sindrome Q78.8****Mesomelia**

v./v.a. Displasia mesomelia

Mesosomatica di Roch-Leri → Lipomatosi E88.29**Mesoteliale**

v./v.a. Tessuto mesoteliale

Mesotelioma

- Altre sedi → C45.7
- Benigno S.A.I. → D19.9
- Cistico peritoneale → D19.1
- Epatico → C45.7
- Epididimo → C63.0
- Maligno → C45.9
- Mediastino → C45.7

Mesotelioma –Continuazione

- Mesentero → C45.1
- Mesocolon → C45.1
- Non specificato → C45.9
- Omento → C45.1
- Pericardio → C45.2
- Peritoneale
- - Maligno → C45.1
- - → C45.1
- Peritoneo
- - Parietale → C45.1
- - Pelvico → C45.1
- - → C45.1
- Pleura
- - Con versamento pleurico → C45.0†, J91*
- - → C45.0
- Polmonare → C45.7
- Retroperitoneo → C45.7
- Testicolare → C62.9

Messicano – Tifo A75.9**Mestruale –**

- Altro
- - Condizioni morbose specificate associate all'apparato genitale femminile ed al ciclo N94.8
- - Specificata irregolarità N92.5
- - Condizione morbosa non specificata associata all'apparato genitale femminile ed al ciclo N94.9
- Estrazione Z30.3
- Febbre periodica correlata al ciclo N94.8
- Intervalli irregolari, abbreviati, tra perdite N92.1

Mestruazione

- Eccessivo
- - Pubertà → N92.2
- - Troppo frequente con ciclo
- - - Irregolare → N92.1
- - - Regolare → N92.0
- Irregolare non specificata → N92.6
- Precoci → E30.1
- S.A.I. → Assenza di N91.2
- -
- - Regolazione della Z30.3
- - Sanguinamento eccessivo all'esordio delle N92.2

Metaanfetamina

v./v.a. anfetamina

Metabolico

- Anamnesi familiare → Altre malattie endocrine, nutrizionali e Z83.4
- Anamnesi personale → Malattie endocrine, nutrizionali e Z86.3
- Aritmia correlata a TANGO2 → Sindrome da encefalopatia G31.88
- Classificate altrove → Glaucoma in malattie endocrine, nutrizionali e H42.0*
- Come

Metabolico –Continuazione

- Come –Continuazione
- - Disidratazione → Iperemesi gravidica insorta prima della fine della 20. settimana di gestazione con disturbi O21.1
- - Ipoglicemia → Iperemesi gravidica insorta prima della fine della 20. settimana di gestazione con disturbi O21.1
- - Squilibrio elettrolitico → Iperemesi gravidica insorta prima della fine della 20. settimana di gestazione con disturbi O21.1
- Complicanti la gravidanza, il parto ed il puerperio → Malattie endocrine, nutrizionali e O99.2
- Difetto del trasportatore del lattato → Miopatia E74.8†, G73.6*
- Esosommonofosfati, eccetto G-6-PD → Anemia (dovuta a): difetti enzimatici della via D55.1
- Iatrogeno
- - Non specificato → Disturbo endocrino e E89.9
- - → Altri disturbi endocrini e E89.8
- Malattie classificate altrove → Disturbi nutrizionali e E90*
- Neonatali transitori → Altri disturbi P74.8
- Non specificato → Disturbo E88.9
- Specificati → Altri disturbi E88.8
- Successivi ad aborto o a gravidanza ectopica o molare → Disturbi O08.5
- Tardiva neonatale → Acidosi P74.0
- Transitorio neonatale non specificato → Disturbo P74.9
- -
- - Acidosi: E87.2
- - Alcalosi: E87.3
- - Artropatia
- - - Altre malattie endocrine, nutrizionali e M14.5*
- - - Deposito di cristalli in altre malattie M14.1*
- - Cardiomiopatia
- - - E88.9†, I43.8*
- - - Malattie I43.1*
- - Cataratta in altre malattie endocrine, nutrizionali e H28.1*
- - Disturbo
- - - Endocrini e Z13.8
- - - Glomerulari in altre malattie endocrine, nutrizionali e N08.4*
- - - Tubulo-interstiziali renali in malattie N16.3*
- - Iperemesi gravidica con disturbi O21.1
- - Miopatia in malattie G73.6*
- - Psicosi acuta in disturbo F05.8

Metabolismo

v./v.a. Difetto del metabolismo

- Acido
- - Grassi → Disturbi del E71.3
- - Urico → Avvelenamento: Farmaci agenti sul T50.4
- Aminoacidi

Metabolismo –Continuazione

- Aminoacidi –Continuazione
- - Aromatici non specificato → Disturbo del E70.9
- - Catena ramificato →
- - - Altri disturbi del E71.1
- - - Disturbo del E71.2
- - Contenenti zolfo → Disturbi del E72.1
- - Non
- - - Ramificati → Disturbo del E72.8
- - - Specificato → Disturbo del E72.9
- - -
- - - Altri disturbi specificati del E72.8
- - - Disturbo
- - - E72.9
- - - Congenito del E72.9
- Ammoniaca → Disturbo del E72.2
- Arginina → Disturbo del E72.2
- Basale [MB] → Anormale: R94.8
- Betaamminoacidi → Disturbi del E72.8
- Bilirubinico
- - Non specificato → Disturbo del E80.7
- - → Altri disturbi del E80.6
- Calcio
- - Non specificati → Disturbi del E83.59
- - -
- - - Altri disturbi del E83.58
- - - Ipocalcemia da disturbo del E83.58
- Carboidrati
- - Feto neonato
- - - Non specificato → Disturbo transitorio del P70.9
- - - → Altri disturbi transitori del P70.8
- - Non specificato → Disturbo del E74.9
- - → Altri disturbi specificati del E74.8
- Ciclo dell'urea → Disturbi del E72.2
- Cistationina → Disturbo del E72.1
- Citrullina → Disturbo del E72.2
- Cofattore cobalamina → Omocistinuria da deficit del E72.1
- Connesso all'acido argino succinico → Disturbo del E72.2
- Corpi chetonici → Difetto dell'ossidazione degli acidi grassi e del E71.3
- Fosforo fosfatasi
- - Non specificati → Disturbi del E83.39
- - → Altri disturbi del E83.38
- Glicina →
- - Disturbi del E72.5
- - Malattia del E72.5
- Glicoproteina
- - Non specificato → Disturbo del E77.9
- - -
- - - Altri disturbi del E77.8
- - - Disturbo del E77.1
- Glicosaminoglicano

Metabolismo –Continuazione

- Glicosaminoglicano –Continuazione
- - Non specificato → Disturbo del *E76.9*
- - - Altri disturbi del *E76.8*
- Glutamina → Disturbo del *E72.8*
- Glutazione → Anemia dovuta ad altri disturbi del *D55.1*
- Idrossilisina → Disturbi del *E72.3*
- Istidina → Disturbo del: *E70.8*
- Lipidi → Demenza in disturbo cerebrale del *E75.6†, F02.8**
- Lipoproteine non specificato → Disturbo del *E78.9*
- Magnesio → Disturbi del *E83.4*
- Metionina → Malattia del *E72.1*
- Minerale
- - Non specificato → Disturbo del *E83.9*
- - - Altri disturbi del *E83.8*
- Neonatale calcio magnesio
- - Non specificato → Disturbo transitorio del *P71.9*
- - - Altri disturbi transitori del *P71.8*
- Non classificato altrove →
- - Artropatia in disturbo del *E88.9†, M14.59**
- - Cataratta in disturbo del *E88.9†, H28.1**
- - Glaucoma in disturbo del *E88.9†, H42.0**
- - Malattia cutanea in disturbo del *E88.9†, L99.8**
- - Miopatia in disturbo del *E88.9†, G73.6**
- - Neuropatia dei nervi periferici autonomi in disturbo del *E88.9†, G99.08**
- - Polineuropatia in disturbo del *E88.9†, G63.3**
- Nucleotidi → Anemia dovuta a disordini del *D55.3*
- Omocistina → Disturbo del *E72.1*
- Piruvati e della gluconeogenesi → Disturbi del *E74.4*
- Piruvato → Disturbo del *E74.4*
- Potassio → Disturbo del *E87.8*
- Proteine plasmatiche non classificati altrove → Disturbi del *E88.0*
- Purinico pirimidinico
- - Non specificato → Disturbo del *E79.9*
- - - Altri disturbi del *E79.8*
- Rame → Malattia di Charcot-Marie-Tooth assonale autosomica recessiva da deficit del *G60.0*
- Serina → Disturbo del *E72.8*
- Treonina → Disturbo del *E72.8*
- Triptofano → Disturbo del: *E70.8*
- Valina → Disturbo del *E71.1*

Metacarpale

- v./v.a. tibiale-metacarpale
- Base → Frattura di altro osso *S62.31*
- Collo → Frattura
- - Altro osso *S62.33*
- - Primo osso *S62.23*
- Corpo → Frattura

Metacarpale –Continuazione

- Corpo → Frattura –Continuazione
- - Altro osso *S62.32*
- - Primo osso *S62.22*
- - [Mauclaire] → Osteocondrosi (giovane): delle teste *M92.2*
- Parte non specificata → Frattura
- - Altro osso *S62.30*
- - Primo osso *S62.20*
- Testa → Frattura
- - Altro osso *S62.34*
- - Primo osso *S62.24*
- - -
- - Frattura
- - - Base del primo osso *S62.21*
- - - Multiple di ossa *S62.4*
- - Lissencefalia tipo 3 - displasia delle ossa *Q04.3*
- - Osteoblastoma delle ossa *D16.1*

Metacarpo

- Dito → Frattura del *S62.8*
- Metatarsi → Sordità - ipospadia - sinostosi dei *Q87.8*

Metacarpofalangea

- Interfalangea(e) → Rottura traumatica di legamento di dito della mano a livello della(e) articolazione(i) *S63.4*
- -
- - Distorsione e distrazione di dito(a) della mano: (Articolazione) *S63.61*
- - Lussazione di dito della mano: (Articolazione) *S63.11*

Metacondromatosi → Q78.4**Metacromatica →**

- Leucodistrofia *E75.2*
- Leucoencefalopatia *E75.2*
- Malattia di Greenfield [Leucodistrofia *E75.2*

Metadone →

- Avvelenamento: *T40.3*
- Sostituzione con *Z51.83*

Metaemoglobina riduttasi → Deficit congenito di NADH- D74.0**Metaemoglobinemia**

- Acquisita (con solfoemoglobinemia) → *D74.8*
- Congenita → *D74.0*
- Ereditaria → *D74.0*
- Non specificata → *D74.9*
- Tossica → *D74.8*
- - Altre *D74.8*

Metafisaria

v./v.a. Displasia metafisaria

- Con aciduria D-2-idrossiglutarica → Condromatosi *Q78.4, E72.8*
- Ritardo mentale - sordità → Disostosi *Q87.2*
- Tipo
- - Jansen → Condrosplasia *Q78.5*
- - Kaitila → Condrosplasia *Q78.5*
- - McKusick

Metafisaria –Continuazione

- Tipo –Continuazione
- - McKusick –Continuazione
- - - Con immunodeficienza → Condrosplasia *Q78.5, D82.2*
- - - - Condrosplasia *Q78.5*
- - Rosenberg → Condrosplasia *Q78.5*
- - Schmid → Condrosplasia *Q78.5*
- - Spahr → Condrosplasia *Q78.5*
- - -
- - Acroscifodisplasia *Q78.5*
- - Anadisplasia *Q78.5*
- - Displasia spondilo-megaepifisaria- *Q77.7*

Metagonimiasi → B66.8**Metallo**

- Non specificato → Effetto tossico: *T56.9*
- Pesante
- - Sangue → Presenza di tasso anormale di *R78.7*
- - Transuranici → Avvelenamento da nuclidi di *T66*
- - -
- - - Avvelenamento da *T56.9*
- - - Ipersensibilità a *T78.4*
- - - Nefropatia indotta da *N14.3*
- - - Tassi urinari anormali di *R82.6*
- - Qualsiasi origine, tranne le sostanze medicinali → *T56*
- - -
- - Dermatite allergica da contatto dovuta a *L23.0*
- - Effetto tossico: Altri *T56.8*
- - Fumi e vapori di *T56*

Metamerica arterovenosa

- Cerebrofacciale tipo
- - 1 → Sindrome *Q28.28*
- - 2 → Sindrome *Q28.28*
- - 3 → Sindrome *Q28.28*
- Spinale → Sindrome *Q27.3*

Metamorfopsia → H53.1**Metanefrico**

- Benigno → Tumore *D30.0*

→

- - Adenofibroma *D30.0*

- - Adenoma *D30.0*

Metanetiolo ossidasi → Alitosi extra-orale autosomica recessiva da deficit di E88.8**Metanolo →**

- Avvelenamento da *T51.1*
- Effetto tossico: *T51.1*
- Intossicazione da *T51.1*

Metaplasia

- Ghiandole apocrine mammarie → *N60.8*
- Mieloide →
- - Mielofibrosi (idiopatica) (con *D47.4*
- - Mielosclerosi (megacariocitica) con *D47.4*

Metaplastico

v./v.a. Carcinoma metaplastico

Metapneumovirus umano ~

- B97.8!
- Bronchiolite acuta da J21.1
- Bronchite da J20.8
- Encefalite da A85.8†, G05.1*
- Polmonite da J12.3

Metaqualone ~

- T42.6
- Avvelenamento da T42.6

Metaraminolo ~ T44.4**Metastasi**

- Linfonodo
- Inguinali retroperitoneali ~ C77.8
- Intraaddominali ~ C77.2
- Intratoracici ~ C77.1
- Mediastinali ~ C77.1
- Sopraclaveari ~ C77.0
- Non melanomica della cute ~ C79.2
- Ombelicale ~ C79.2
- Tessuto connettivo ~ C79.88
- ~ Frattura vertebrale da C79.5†, M49.59*

Metastatico

- Intestino tenue ~ Carcinoide C17.9
- ~ Frattura C79.5†, M90.79*

Metastatizzante ~ Tumore neuroendocrino C80.9**Metastrongiliasi ~ B83.8****Metatarsale ~**

- Frattura di osso S92.3
- Osteoblastoma delle ossa D16.3
- Osteocondrosi giovanile, osso M92.7

Metatarsalgia

- Morton ~ G57.6
- ~ M77.4

Metatarsico ~ Displasia ceca, tipo Q77.7**Metatarso**

- Acquisito ~
- Accorciamento del M21.68
- Deformazione del M21.68
- Articolazione non specificata ~ Lussazione di altre e non specificate parti del piede: S93.34
- Corto - disabilità intellettiva ~ Sindrome displasia spondiloepimetafisaria progressiva - bassa statura - dismorfismi facciali - quarto Q87.1
- Falangea alluce ~
- ~ Articolazione T84.08
- ~ Sostituzione di articolazione Z96.68
- Valgo ~ Q66.6
- Varo ~
- ~ M21.68
- ~ Q66.2
- ~
- ~ Frattura aperta del S92.3, S91.87!

Metatarso ~Continuazione

- ~ ~Continuazione
- ~ Osteocondrosi giovanile
- ~ ~ M92.7
- ~ ~ Quinto M92.7
- ~ ~ Secondo M92.7
- ~ Sordità - ipospadia - sinostosi dei metacarpi e Q87.8

Metatarsofalangeo ~

- Articolazione(i) S93.5
- Legamento) S93.6
- Lussazione del(le) dito(a) del piede: (Articolazione) S93.11

Metatropico ~

- Displasia Q77.8
- Nanismo Q77.8

Meteorismo ~ R14**Methotrexate ~ Malattie linfoproliferative associate al D47.9, Y57.9!****Meticillina**

- Eventualmente a antibiotici glicopeptidici, chinoloni, streptogramine o oxazolidinoni ~ Staphylococcus aureus resistente a oxacillina o U80.00!
- MRSA] ~ Staphylococcus aureus resistente a oxacillina o U80.00!
- ~ Staphylococcus aureus resistente a oxacillina o U80.00!
- ~ ~ U80.0!
- ~ Antibiotici glicopeptidici, chinoloni, streptogramine o oxazolidinoni e sensibile a oxacillina o U80.01!

Metilacetoacetica

v./v.a. alfa-metilacetoacetica

Metilbenzene] ~ Toluene [T52.2**Metilbutirrica ~ Aciduria 2- E71.1****Metilbutiril-CoA deidrogenasi ~**

- Deficit di 2- E71.1
- Ritardo dello sviluppo da deficit di 2- E71.1

Metilcobalamina

- Tipo
- ~ CblE ~ Deficit di E72.1
- ~ CblG ~ Deficit di E72.1
- ~ Deficit di E72.1

Metilcrotonil-CoA carbossilasi ~ Deficit di 3- E71.1**Metilcrotonilglicinuria ~ 3- E71.1****Metile ~ Difetto del trasporto citosolico del gruppo E72.1****Metilene ~ Cloruro di T53.4****Metilene-tetraidrofolato riduttasi ~**

- Deficit di E72.1
- Omocistinuria da deficit di E72.1

Metilglutaconil-CoA idratasi ~ Deficit di 3- E71.1**Metilglutarica**

v./v.a. idrossi-3-metilglutarica

Metilico ~

- Alcol T51.1
- Effetto tossico di alcol T51.1

Metilmalonato semialdeide deidrogenasi ~ Ritardo dello sviluppo da deficit di E71.1**Metilmalonica**

- Con omocistinuria
- ~ Tipo
- ~ ~ CblC ~ Acidemia E72.8
- ~ ~ CblD ~ Acidemia E72.8
- ~ ~ CblF ~ Acidemia E72.8
- ~ ~ CblJ ~ Acidemia E72.8
- ~ ~ Acidemia E71.1, E72.1
- Deficit di metilmalonil-CoA epimerasi ~ Aciduria E71.1
- Difetto del recettore della transcobalamina ~ Aciduria E71.1
- Malonica combinata ~ Aciduria E71.1, E72.8
- Resistente vitamina B12 ~
- ~ Acidemia E71.1
- ~ Aciduria E71.1
- Sensibile vitamina B12
- ~ Tipo
- ~ ~ CblA ~ Aciduria E71.1
- ~ ~ CblB ~ Acidemia E71.1
- ~ ~
- ~ ~ Acidemia E71.1
- ~ ~ Aciduria E71.1
- ~ ~
- ~ Acidemia E71.1
- ~ Acidosi lattica infantile fatale con aciduria E71.1, E87.2
- ~ Sindrome da deplezione del DNA mitocondriale, forma encefalomiopatica con aciduria G31.81, E71.1

Metilmalonil-CoA

- Epimerasi ~ Aciduria metilmalonica da deficit di E71.1
- Mutasi ~ Deficit
- ~ Completo di E71.1
- ~ Parziale di E71.1

Metilmercurio ~ Sindrome fetale da T56.1**Metil-ossidasi, tipo 1 ~ Deficit di corticosterone E27.4****Metiltransferasi ~ Deficit**

- Congenito di tiopurina E88.8
- Guanidinoacetato E72.8

Metimazolo ~ Embriofetopatia da Q86.88**Metionina**

- Adenosil transferasi ~ Demielinizzazione cerebrale da deficit di E72.1
- Adenosiltransferasi ~ Deficit di E72.1
- Sintasi
- ~ Tipo cblG ~ Deficit funzionale di E72.1
- ~ ~ Deficit funzionale di E72.1
- ~ ~
- ~ Malattia del metabolismo della E72.1
- ~ Sindrome da malassorbimento di E72.1

Metioninemia ~ E72.1

Metodi

- Contraccettivi (intrauterini) - Controllo di Z30.5
- Fecondazione assistita - Altri Z31.3
- Fisico
- - Ritardo d'accrescimento fetale - Screening prenatale mediante ultrasuoni o altri Z36.4
- - - Screening prenatale per malformazioni, mediante ultrasuoni od altri Z36.3

Metopica

- Coronale bilaterale non sindromica - Sinostosi della sutura Q75.0
- Ptosi-dismorfismi facciali - Sindrome ispessimento della sutura Q87.0
- Sagittale non sindromica - Sinostosi della sutura Q75.0

Metotressato - Tossicità da T45.1**Metrite -**

- N71
- Endo(mio) N71

Metrorragia

- Climaterica - Menorragia o N92.4
- Menopausa - Menorragia o N92.4
- Preclimaterica - Menorragia o N92.4
- Pre-menopausa - Menorragia o N92.4
- - N92.1

Meulengracht

v./v.a. Gilbert-Meulengracht

Mevalonato chinasi - Deficit

- Completo di E88.8
- Parziale di D89.8

Mevalonica - Aciduria E88.8**Meyenburg**

v./v.a. Von Meyenburg-Altherr-Uehlinger

Meyer

v./v.a. Say-Meyer

- - Displasia della testa del femore, tipo Q78.8

Meyer-Schwickerath-Weyers - Sindrome di Q87.0**Mezzaluna - Glomerulonefrite IgA con formazione a N02.7****Mezzo trainato da animali - Incidente d'equitazione o di V99!****MFDM - Sindrome Q87.8****MFF da difetto della fissione dei mitocondri e dei perossisomi - Encefalopatia correlata a G31.81****MFS - Q87.4****MFS1 - Q87.4****MFS2 - Q87.4****MGUS) - Gammopatia monoclonale di significato incerto (D47.2****MHA [Anomalia di May-Hegglin] - D72.0****MHF [Febbre emorragica di Marburg] - A98.3****Mialgia**

- Eosinofilia correlata al triptofano - Sindrome da M35.8
- Epidemica - B33.0
- - M79.1

Mialgia-fascicolazioni-crampi - Sindrome G71.1**Mialgica - Encefalomielite G93.3****Miasi**

- Altre sedi - B87.8
- Auricolare - B87.4†, H94.8*
- Cavitaria - B87.8
- Ferite - B87.1
- Foruncolosa - B87.0
- Intestinale - B87.8†, K93.8*
- Laringea - B87.3
- Migratoria - B87.0
- Oculare - B87.2†, H58.8*
- Rinfaringea - B87.3†, J99.8*
- Urogenitale - B87.8
- - B87.9

Miastenia

- Autoimmune grave - G70.0
- Congenita e dello sviluppo - G70.2
- Grave
- - Transitoria neonatale - P94.0
- - -
- - - G70.0
- - - Malattia da increspatura muscolare con G71.8, G70.0
- Pseudoparalitica - G70.0

Miastenica

- Altre malattie classificate altrove - Sindromi G73.3*
- Congenita - Sindrome G70.2
- Diabete mellito - Sindrome E14.40†, G73.0*
- Ipertiroidismo - Sindrome E05.9†, G73.0*
- Lambert-Eaton - Sindrome C80.9†, G73.1*
- Malattia endocrino
- - Non classificata altrove - Sindrome E34.9†, G73.0*
- - - Sindromi G73.0*
- Neoplasia - Sindrome D48.9†, G73.2*
- Tireotossicosi - Sindrome E05.9†, G73.0*
- Tumore maligno non classificato altrove - Sindrome C80.9†, G73.2*
- - Paralisi bulbare G70.0

Miatrofia -

- Diabete mellito con E14.40†, G73.0*
- Diabete mellito di tipo 1 con E10.40†, G73.0*
- Diabete mellito di tipo 2 con E11.40†, G73.0*

Mibelli - Porocheratosi di Q82.8**Micafungina o anidulafungina - Candida glabrata resistente a caspofungina, U83.1!****Micetoma**

- Actinomiceti - B47.1
- - B47.9

Micheli

v./v.a. Marchiafava-Micheli

Michels

v./v.a. Malpuech-Michels-Mingarelli-Carnevale

MICI [malattia infiammatoria cronica intestinale] - K52.9**Micobatterico**

- Atipica S.A.I. - Infezione A31.9
- Deficit
- - Completo
- - - IL12RB1 - Suscettibilità mendeliana a malattie D84.8
- - - Interleuchina 12B - Suscettibilità mendeliana a malattie D84.8
- - - ISG15 - Suscettibilità mendeliana a malattie D84.8
- - - Recettore interferone gamma
- - - - 1 - Suscettibilità mendeliana alle malattie D84.8
- - - - 2 - Suscettibilità mendeliana a malattie D84.8
- - Parziale
- - IFNgammaR1 - Suscettibilità mendeliana autosomico
- - - Dominante a malattie D84.8
- - - Recessiva a malattie D84.8
- - IFNgammaR2 - Suscettibilità mendeliana autosomica recessiva a malattie D84.8
- - IRF8 - Suscettibilità mendeliana a malattie D84.8
- - JAK1 - Suscettibilità mendeliana autosomica recessiva alle malattie D84.8
- - STAT1 - Suscettibilità mendeliana a malattie D84.8
- Non tubercolare - Infezione polmonare A31.0
- -

- - Altre infezioni A31.88
- - Malattia da HIV con infezione B20, A31.9
- - Monocitopenia e sindrome da infezione D81.8
- - Suscettibilità mendeliana alle malattie D84.8

Micobatterio

- Atipico
- - O Nocardia resistenti a uno o più antitubercolari di prima scelta - U82.2!
- - - Infezione polmonare
- - - A31.0
- - - Tubercolare da A16.2
- Battey - Infezione da A31.0
- - Infezione
- - Cutanea da altri A31.1
- - Polmonare da altri A31.0

Micobatteriosi

- Atipica disseminata - A31.80
- Deficit parziale del recettore dell'interferone gamma 2 - Suscettibilità mendeliana autosomica dominante a D84.8
- S.A.I. - A31.9
- - Suscettibilità familiare alle D84.8

Micofenolato mofetile - Embriopatia da Q86.88

Micoplasma ~

- Encefalite da *G04.8, B96.0!*
- Infezione urogenitale da *N39.0, B96.0!*
- Meningite da *G00.8, B96.0!*
- Polmonite congenita da *P23.6, B96.0!*

Micosi

- Barba ~ *B35.0*
 - Con miosite ~ *B49†, M63.29**
 - Cuoio capelluto ~ *B35.0*
 - Episodica ~ *B48.7*
 - Fungoide
 - - Follicolotropica ~ *C84.0*
 - - Opportunisti patogeni ~ *B48.7*
 - - - *C84.0*
 - Intestinale ~ *B49†, K93.8**
 - Invasive da deficit di CARD9 ~ Suscettibilità alle *D84.8*
 - Mani ~ *B35.2*
 - Mughetto
 - - Glande ~ *B37.4†, N51.2**
 - - Vagina ~ *B37.3†, N77.1**
 - Non
 - - Classificata altrove ~ Otite esterna in *B36.9†, H62.2**
 - - Specificata ~ *B49*
 - Occhio ~ *B49†, H58.8**
 - Opportunistica ~ *B48.7*
 - Orecchio ~ *B36.9†, H62.2**
 - Organi genitali maschili ~ *B49†, N51.8**
 - Polmonare ~ *B49†, J99.8**
 - Superficiali specificate ~ Altre *B36.8*
 - Tracheale ~ *B49†, J99.8**
 - Ungueale ~ *B35.1*
 - Uretra ~ *B49†, N37.0**
 - Vaginale ~ *B37.3†, N77.1**
 - Vulvare ~ *B37.3†, N77.1**
 - Vulvovaginale ~ *B37.3†, N77.1**
 - -
 - - Malattia da HIV con *B20, B49*
 - - Meningite in *G02.1**
 - - Otite esterna in *H62.2**
 - - Polmonite in *J17.2**
- Micotico**
v./v.a. Sepsis micotica
- Apparato digerente ~ Infezione *B49†, K93.8**
 - Escreato ~ Infezione *B48.88*
 - Non classificato altrove ~
 - - Artrite *B49†, M01.69**
 - - Diarrea *B49†, K93.8**
 - Unghia
 - - Piede ~ Infezione *B35.1*
 - - - Infezione *B35.1*
 - -
 - - Balanite *B37.4†, N51.2**
 - - Broncopolmonite *B49†, J17.2**

Micotico ~Continuazione

- ~ - *Continuazione*
- - Cheratite *B49†, H19.2**
- - Colpite *B37.3†, N77.1**
- - Fluorosi *B37.3†, N77.1**
- - Malattia HIV con
- - - Infezione *B20, B49*
- - - Retinite *B20†, H32.0*, B49*
- - Meningite *B49†, G02.1*
- - Ulcera esofagea: *K22.1*
- - Vaginite *B37.3†, N77.1**
- - Vulvite *B37.3†, N77.1**
- - Vulvovaginite *B37.3†, N77.1**

Micotossine contaminanti il cibo ~ Effetto tossico dell'aflatossina e di altre *T64***Micro**

- Warburg ~ Sindrome *Q04.3*
- ~ Sindrome *Q04.3*

Micro-adenoma corticotropo ipofisario ~ *D35.2***Microaneurisma**

- Diabetico della retina ~ *E14.30†, H36.0**
- ~ della retina: *H35.0*

Microangiopatia

- Diabetica
- - Diabete mellito di tipo 1 ~ *E10.50†, I79.2**
- - Diabete mellito di tipo 2 ~ *E11.50†, I79.2**
- HIV
- - Congiuntiva ~ *B23.8, M31.1*
- - Retina ~ *B23.8, H35.0*
- Macroangiopatia ~ Diabete mellito con *E14.50†, I79.2**
- Pontina autosomica dominante associata a leucoencefalopatia ~ *I67.88, G93.4*
- Trombotico
- - Novo successiva a trapianto renale ~ *M31.1, Z94.0*
- - - *M31.1*

Microbiologico

- Anormale del liquido cerebrospinale ~ Risultato *R83.5*
- Urine ~ Risultati anormali all'esame *R82.7*

Microbrachicefalia

- Disabilità intellettiva, paralisi cerebrale atetoide ~ Sindrome da *Q87.0*
- Ptosi - schisi labiale ~ *Q87.8*

Microcefalia

- v./v.a. agammaglobulinemia-microcefalia-craniosinostosi-dermatite
- v./v.a. corioretinopatia-microcefalia
- Albinismo - anomalie digitali ~ *Q87.8*
- Anomalie cerebrali, spasticità ed ipernatriemia ~ Sindrome da *Q04.8*
- Bassa statura
- - Anomalie degli arti correlate a DONSON ~ *Q87.1*
- - Disabilità intellettiva e distorsioni facciali ~ Sindrome da *Q87.1*

Microcefalia ~Continuazione

- Bassa statura ~ *Continuazione*
- - Epilessia correlata a MTHFS ~ Sindrome da ritardo dello sviluppo, *G31.88*
- Brachidattilia - cifoscoliosi ~ *Q87.8*
- Cardiomiopatia ~ *Q87.8*
- Cardiopatia - difetti della segmentazione polmonare ~ *Q87.8*
- Cataratta
- - Bilaterale congenita ~ Sindrome porencefalia, *Q04.8, Q12.0*
- - Congenita - dermatite psoriasiforme ~ Sindrome *Q87.8*
- - - Osteogenesi imperfetta - *Q87.8*
- Con
- - Ipoacusia e ritardo mentale ~ Sindrome da *Q87.8*
- - Leucoencefalopatia progressiva correlata a PYCR2 ~ *Q87.0*
- - Palatoschisi e pigmentazione retinica anomala ~ Sindrome da *Q87.8*
- Congenito
- - Distonia-anemia-ritardo della crescita] ~ Sindrome CIMDAG [ipoplasia cerebellare-disabilità intellettiva- *Q87.8*
- - Encefalopatia grave e atrofia cerebrale progressiva ~ Sindrome da *E72.8*
- - Toxoplasmosi ~ *P37.1*
- - Corpo calloso sottile-deficit cognitivo ~ Sindrome *Q87.8*
- - Disabilità intellettiva
- - Bassa statura ~ Sindrome legata all'X da microftalmia colobomatosa, *Q87.1*
- - Lieve e diabete ad esordio giovanile ~ Sindrome da *Q87.1*
- - Sordità neurosensoriale - epilessia - anomalie del tono muscolare ~ Sindrome *Q87.8*
- - Dismorfismo facciale
- - Anomalie oculari - anomalie congenite multiple ~ Sindrome *Q87.0*
- - Correlata a THOC6 ~ Sindrome da ritardo dello sviluppo, *Q87.0*
- - Epilessia - ritardo mentale - cardiopatia ~ *Q87.8*
- - Fusione delle vertebre cervicali ~ *Q87.8*
- - Glomerulonefrite - habitus marfanoid ~ Sindrome da *Q87.8*
- - Grave
- - Disabilità intellettiva e anomalie congenite multiple correlata a SETD2 ~ Sindrome da *Q87.8*
- - Sordità neurosensoriale e distorsioni ~ Sindrome da ipogonadismo ipogonadotropo, *Q87.8*
- - Ipoplasia
- - Cerebellare-difetto della conduzione cardiaca ~ Sindrome da *Q87.0*
- - - Corpo calloso
- - - Disabilità intellettiva - distorsioni facciali ~ Sindrome *Q87.0*
- - - Verme cerebellare - distorsioni facciali-disabilità intellettiva ~ Sindrome *Q87.0*

Microcefalia –Continuazione

- Letale, tipo Amish → *Q02*
- Linfedema - corioretinopatia → *Q87.8*
- Malattia da virus Zika congenita → *P35.4*
- Malformazione corticale - habitus magro - Ritardo mentale legato all'X → *Q87.8*
- Neuropatia assonale sensitivo-motoria complessa → *Sindrome G60.0, Q02*
- Polimicrogiria e agenesia del corpo calloso → *Sindrome Q02, Q04.0*
- Post-natale
- Debolezza muscolare - atrofia ottica → *Sindrome atrofia cerebrale diffusa progressiva ad esordio precoce - G31.88*
- Ipotonia neonatale - displegia spastica - disartria - disabilità intellettiva → *Sindrome Q87.8*
- Progressivo
- Atrofia cerebro-cerebellare infantile con *G31.9, Q02*
- *Sindrome tetraplegia spastica-corpo calloso sottile - Q02*
- Primitiva, epilessia, diabete neonatale permanente → *Sindrome da Q87.8*
- Progressivo
- Crisi epilettiche - cecità corticale - ritardo dello sviluppo → *Sindrome da Q02*
- *Sindrome da atrofia cerebrale e cerebellare generalizzata, crisi epilettiche non trattabili e Q02*
- Ritardo della crescita
- Prognatismo e criptorchidismo legata all'X → *Sindrome da Q87.8*
- Sensibilità alle radiazioni ionizzanti - Immunodeficienza combinata → *D81.1*
- Scoliosi → *Sindrome sinostosi radioulnare - Q02, Q77.8*
- *Sindrome facio-cardio-scheletrica, tipo Hadziselimovic → Q87.8*
-
- *Q02*
- Afalangia - sindattilia → *Q87.2*
- Encefalopatia grave ad esordio neonatale con *G93.4, Q02*
- Palatoschisi - orecchie grandi → *Q87.1*
- *Sindrome*
- Acalasia → *Q87.8*
- Extrasistoli, bassa statura, iperpigmentazione e *Q87.1*

Microcefalia-malformazione capillare → Sindrome Q87.8**Microcefalia-microcornea, tipo Seemanova → Sindrome Q87.8****Microcefalico**

- Bassa statura da deficit di RTTN → *Malformazioni corticali Q87.1*
- Deficit di ZNF335 → *Nanismo primordiale Q87.1*
- Primitivo tipo
- I → *Nanismo osteodisplastico Q87.1*
- III → *Nanismo osteodisplastico Q87.1*

Microcefalico –Continuazione

- Resistenza all'insulina → *Sindrome nanismo primordiale Q87.1*
- Tipo
- Dauber → *Nanismo primordiale Q87.1*
- II → *Nanismo primordiale osteodisplastico Q87.1*
- Saul-Wilson → *Displasia osteodisplastica Q87.5*

Microcefalo - tetraplegia → Ittiosi congenita - Q87.8**Microcheilia → Q18.7****Microcistico**

- Infiltrativa → *Malformazione linfatica D18.19*
- Pancreas → *Adenoma D13.6*
-
- Adenoma *D13.6*
- Tumore stromale *D27*

Microciticita associata a sovraccarico epatico di ferro → Anemia D50.8**Microcolon → Q43.8****Microcoria**

- Congenita → *Q13.2*
- Nefrosi congenita → *Sindrome di Pierson (N04.1, Q13.8)*

Microcornea

v./v.a. microcefalia-microcornea

- Atrofia corioretinica miopica e telecantho → *Sindrome MMCAT [Q15.8*
- Con lenticono posteriore, persistenza del vitreo primario iperplastico e coloboma → *Sindrome da Q15.8*
- Distrofia dei coni e dei bastoncelli - cataratta - stafiloma posteriore → *Sindrome MRCS [Q15.8*
- Glaucoma-assenza dei seni frontali → *Sindrome da Q15.0, Q13.4*
- Glicosuria renale → *Cataratta giovanile - E88.8*
- Opacità corneale → *Cataratta congenita con Q13.8*
-
- *Q13.4*
- *Sindrome*
- Afachia congenita, ipoplasia dell'iride, microftalmia e *Q13.8*
- Cataratta- *Q13.8*
- Macroftalmia colobomatosa - *Q15.8*

Microcristalli

- Non specificata → *Artropatia da M11.9*
- Altra artropatia, specificata, da *M11.8*

Microdelezione

- 1p21.3 → *Sindrome da Q93.5*
- 1p31p32 → *Sindrome da Q93.5*
- 1p35.2 → *Sindrome da Q93.5*
- 1q21.1 → *Sindrome da Q93.5*
- 1q41q42 → *Sindrome da Q93.5*
- 1q44 → *Sindrome da Q93.5*
- 2p13.2 → *Sindrome da Q93.5*
- 2p15-p16.1 → *Sindrome da Q93.5*

Microdelezione –Continuazione

- 2p21
- Senza cistinuria → *Sindrome da Q93.5*
- → *Sindrome da Q93.5*
- 2q23.1 → *Sindrome da Q93.5*
- 2q24 → *Sindrome da Q93.5*
- 2q31.1 → *Sindrome da Q93.5*
- 2q32q33 → *Sindrome da Q93.5*
- 2q33.1 → *Sindrome da Q93.5*
- 2q37 → *Sindrome da Q93.5*
- 3p25.3 → *Sindrome da Q93.5*
- 3q13 → *Sindrome da Q93.5*
- 3q26q27 → *Sindrome da Q93.5*
- 3q27.3 → *Sindrome da Q93.5*
- 3q29 → *Sindrome da Q93.5*
- 4q21 → *Sindrome da Q93.5*
- 5q14.3 → *Sindrome da Q93.5*
- 5q35 → *Sindrome da Q93.5*
- 6p22 → *Sindrome da Q93.5*
- 6q16 → *Sindrome da Q93.5*
- 6q25 → *Sindrome da Q93.5*
- 7q11.23 distale → *Sindrome da Q93.5*
- 7q31 → *Sindrome da Q93.5*
- 8p11.2 → *Sindrome da Q93.5*
- 8p23.1 → *Sindrome da Q93.5*
- 8q21.11 → *Sindrome da Q93.5*
- 8q22.1 → *Sindrome da Q93.5*
- 9p13 → *Sindrome da Q93.5*
- 9q21.13 → *Sindrome da Q93.5*
- 9q22.3 → *Q93.5*
- 9q31.1q31.3 → *Sindrome da Q93.5*
- 9q33.3q34.11 → *Sindrome da Q93.5*
- 10q22.3q23.3 → *Sindrome da Q93.5*
- 11p15 → *Sindrome di Beckwith-Wiedemann da Q87.3*
- 11q22.2q22.3 → *Sindrome da Q93.5*
- 12p12.1 → *Sindrome da Q93.5*
- 12p13.33 → *Sindrome da Q93.5*
- 12q14 → *Sindrome da Q93.5*
- 12q15q21.1 → *Sindrome da Q93.5*
- 13q12.3 → *Sindrome da Q93.5*
- 13q14 → *Sindrome da Q93.5*
- 14q11.2 → *Sindrome da Q93.5*
- 14q12 → *Sindrome*
- *Q93.5*
- FOXG1 da *Q93.5*
- 14q22q23 → *Sindrome da Q93.5*
- 14q24.1q24.3 → *Sindrome da Q93.5*
- 15q11.2 → *Sindrome da Q93.5*
- 15q13.3 → *Sindrome da Q93.5*
- 15q14 → *Sindrome da Q93.5*
- 15q24 → *Sindrome da Q93.5*
- 16p11.2
- P12.2 → *Sindrome da Q93.5*
- Proximale → *Sindrome da Q93.5*

Microdelezione –Continuazione

- 16p13.11 → Sindrome da *Q93.5*
- 16p13.2 → Sindrome da *Q93.5*
- 16q24.1 → Sindrome da *Q93.5*
- 16q24.3 → Sindrome da *Q93.5*
- 17q12 → Sindrome da *Q93.5*
- 17q23.1q23.2 → Sindrome da *Q93.5*
- 17q24.2 → Sindrome da *Q93.5*
- 19p13.12 → Sindrome da *Q93.5*
- 19p13.13 → Sindrome da *Q93.5*
- 19q13.11 → Sindrome da *Q93.5*
- 20p12 → Sindrome di Alagille da *Q44.7*
- 20p12.3 → Sindrome da *Q93.5*
- 20p13 → Sindrome da *Q93.5*
- 20q11.2 → Sindrome da *Q93.5*
- 20q13.33 → Sindrome da *Q93.5*
- 21q22.11q22.12 → Sindrome da *Q93.5*
- Xp11.3 → Malattia atipica di Norrie da *Q15.8*
- Xp22.3 → Sindrome da *Q99.8*

Microdelezione-neurofibromatosi tipo 1 – Sindrome da *Q85.0***Microdelezione-NF1 → Sindrome da *Q85.0*****Microdontia → Sordità con aplasia labirintica, microtia e *Q16.5*****Microdonzia → *K00.2*****Microduplicazione**

- 1q21.1 → Sindrome da *Q92.3*
- 2q31.1 → Sindrome sindattilia - nistagmo da *Q92.3*
- 3q26 → Sindrome da *Q92.3*
- 3q29 → *Q92.3*
- 4p16.3 → Sindrome da *Q92.3*
- 5p13 → Sindrome da *Q92.3*
- 5q35 → Sindrome da *Q92.3*
- 7p22.1 → Sindrome da *Q92.3*
- 7q11.23 → Sindrome da *Q92.3*
- 8q12 → Sindrome da *Q92.3*
- 10q22.3q23.3 → Sindrome da *Q92.3*
- 10q24 → Sindrome da *Q92.3*
- 11p15
- - 4 → Sindrome da *Q92.3*
- - → Sindrome di Beckwith-Wiedemann da *Q87.3*
- 14q11.2 → Sindrome da *Q92.3*
- 15q11-q13 → Sindrome da *Q92.3*
- 16p11.2 prossimale → Sindrome da *Q92.3*
- 16p11.2p12.2 → Sindrome da *Q92.3*
- 16p13.11 → Sindrome da *Q92.3*
- 17p11.2 → Sindrome da *Q92.3*
- 17p13.3 → Sindrome da *Q92.3*
- 17q11.2 → Sindrome da *Q92.3*
- 17q12 → Sindrome da *Q92.3*
- 17q21.31 → Sindrome da *Q92.3*
- 19p13.3 → Sindrome da *Q92.3*
- 20q11.2 → Sindrome da *Q92.3*
- 22q11.2

Microduplicazione –Continuazione

- 22q11.2 –Continuazione
- - Distale → Sindrome da *Q92.3*
- - → Sindrome da *Q92.3*
- Xp11.22-p11.23 → Sindrome da *Q99.8*
- Xq25 → Sindrome da *Q99.8*
- Xq27.3-q28 → Sindrome da *Q99.8*
- Microembolismo retinico → *H34.2***
- Microemorragia → *R58***
- Microencefalia → *Q02***
- Microftalmia**
v./v.a. arinia-microftalmia
- Anchiloblefaron - ritardo mentale → *Q11.2*
- Atresia esofagea → *Q11.2, Q39.0*
- Atrofia cerebrale → *Q11.2*
- Coloboma - displasia scheletrica rizomelica → *Q87.1*
- Colobomatosia
- - Microcefalia, disabilità intellettiva e bassa statura → Sindrome legata all'X da *Q87.1*
- - Obesità-ipogenitalismo-deficit cognitivo → Sindrome *Q87.8*
- - → *Q11.2*
- Con microtia e sequenza dell'acinesia fetale → Sindrome da *Q87.8*
- Fryns → Sindrome della *Q87.8*
- Glaucoma → Degenerazione retinica - *H35.5†, H42.8*, Q11.2*
- Macrocefalia-albinismo-sordità → Sindrome COMMAD [coloboma-osteopetrosi- *Q87.8*
- Microcornea → Sindrome da afachia congenita, ipoplasia dell'iride, *Q13.8*
- Palatoschisi → Macrosomia - *Q87.0*
- Retinite pigmentosa, schisi della fovea e drusen del disco ottico → Associazione *Q15.8*
- Sindromica di tipo 5 → *Q11.2*
- Tipo Lenz → *Q11.2*
- -
- - *Q11.2*
- - Arinia - atresia delle coane - *Q87.0*

Microftalmo congenito da toxoplasmosi → *P37.1***Microgastrìa**

- Anomalie degli arti → *Q87.8*
- → *Q40.2*

Microgìria → *Q04.3***Microglioma → *C85.7*****Microglossia → *Q38.3*****Micrognatia →**

- Fusione splenogonadica - difetti degli arti - *Q87.8*
- Sindrome agenesia del corpo calloso- disabilità cognitiva-coloboma- *Q87.8*

Micrognatismo (mandibolare) (mascellare) → *K07.0***Micrognazia-infezioni ricorrenti-anomalie del comportamento-lieve disabilità intellettiva → Sindrome *Q87.0*****Microidranencefalia correlata a NDE1 → *Q04.8*****Microlissencefalia → *Q04.3*****Microlitiasi alveolare polmonare**

- Con esacerbazione acuta → *J84.0†*
- Senza menzione d'esacerbazione acuta → *J84.00*
- → *J84.00*

Micromastia →

- *Q83.88*
- Germoglio mammario [*Q83.88*

Micromelia → *Q73.8***Micromelico → Immunodeficienza con nanismo *D82.2*****Micronodulare**

- Isolata → Malattia adrenocorticale *E24.8*
- → Cirrosi (epatica): *K74.6*

Microorganismo

- Aerobio Gram-positivo specificato come causa di malattie classificate in altri settori → Altro *B95.90†*
- Anaerobio sporigeno Gram-positivo specificato come causa di malattie classificate in altri settori → Altro *B95.91†*
- Gram-negativi → Sepsì altro
- - *A41.5*
- - *A41.58*
- Infettivi specificati → Polmonite da altri *J16.8*
- Non specificati → Altre polmoniti da *J18.8*
- Qualsiasi sede] → Impetigine [qualsiasi *L01.0*
- Specificati →
- - Bronchiolite acuta da altri *J21.8*
- - Bronchite acuta da altri *J20.8*
- - Faringite acuta da altri *J02.8*
- - Tonsillite acuta da altri *J03.8*
- → Polmonite congenita da altri *P23.8*

Micropapulare) (papulare) → Framboesia precoce (cutanea) (maculare) (maculopapulare) (*A66.2***Micropene**

- Idiopatico → *Q55.6*
- → Sindrome MORM [ritardo mentale, obesità del tronco, distrofia retinica, *Q87.8*

Microretrognazia, disabilità intellettiva grave → Sindrome da craniosinostosi, *Q87.8***Microscopico**

- Colite collagena o colite linfocitica) → Colite *K52.8*
- Escreato
- - Con o senza esame colturale o molecolare → Tubercolare
- - - Fibrosi del polmone con conferma dall'esame *A15.0*
- - - Pneumotorace con conferma dall'esame *A15.0*
- - - Polmonite con conferma dall'esame *A15.0*
- - Esame colturale →
- - - Bronchiectasia tubercolare confermata dall'esame *A15.0*

Microscopico –Continuazione

- Escreato –Continuazione
- - Esame colturale –Continuazione
- - - Fibrosi polmonare tubercolare confermata dall'esame A15.0
- - - Pneumotorace tubercolare confermato dall'esame A15.0
- - - Polmonite tubercolare confermata dall'esame A15.0
- - - Tubercolosi del polmone confermata batteriologicamente e dall'esame A15.0
- - -
- - MPA [poliangite M31.7
- - Poliangite M31.7
- - Poliarterite M31.7

Microsferofachia

- Displasia metafisaria – Q12.4, Q78.5
- Isolata – Q12.4
- - Sindrome ittiosi-bassa statura-brachidattilia- Q87.1

Microsomia

- Craniofacciale – Q87.0
- Emifacciale – Q87.0

Microsporidiose

- Intestinale – A07.8
- -
- - B60.88
- - Enterite da A07.8

Microsporiosi nigra – B36.1**Microsporium e Tricophyton – Infezioni da specie appartenenti a Epidermophyton, B35****Microstomia – Q18.5****Microtia**

- Agenesia delle rotule-bassa statura – Sindrome da Q87.1
- Bilaterale - sordità - palatoschisi – Q87.0
- Coloboma oculare-imperforazione del dotto nasolacrimale – Sindrome Q15.8, Q17.2
- Congenita – Q17.2
- Microdontia – Sordità con aplasia labirintica, Q16.5
- Orecchio esterno – Q17.2
- Sequenza dell'acinesia fetale – Sindrome da microftalmia con Q87.8

Microtropia – H50.4**Microvillare congenita – Atrofia K90.8****MIDAS – Sindrome Q11.2****Midollare**

- v./v.a. Canale midollare
- v./v.a. Necrosi midollare
- Anomalo associato
- - Inv(16)(p13;q22) – Leucemia mieloide acuta con eosinofili C92.50
- - T(16;16)(p13;q22) – Leucemia mieloide acuta con eosinofili C92.50
- Centrale – Sindrome S24.12
- Cervicali multiple – Lesioni S14.10
- Congenita progressiva - immunodeficienza a cellule B - displasia scheletrica – Sindrome Insufficienza Q87.1

Midollare –Continuazione

- Familiare della tiroide – Carcinoma C73
- Istiocitica – Reticolosi C96.8
- Laterale – Sindrome I66.3†, G46.4*
- Non specificata – Compressione G95.2
- Remissione completa – Plasmocitoma C90.01
- Renale
- - Autosomico dominante
- - - Con iperuricemia – Malattia cistica della Q61.5
- - - - Malattia cistica della Q61.5
- - - Carcinoma della C64
- - Rene – Ciste Q61.5
- - S.A.I. – Vescica G95.8
- - Spinale
- - - Completo
- - - Acuta origine non traumatico –
- - - - Paraplegia
- - - - - Con lesione G82.20
- - - - - Flaccida con lesione G82.00
- - - - - Spastica con lesione G82.10
- - - - Tetraplegia
- - - - - Con lesione G82.50
- - - - - Flaccida con lesione G82.30
- - - - - Spastica con lesione G82.40
- - - Cronica –
- - - - Paraplegia
- - - - - Con lesione G82.22
- - - - - Flaccida con lesione G82.02
- - - - - Spastica con lesione G82.12
- - - - Tetraplegia
- - - - - Con lesione G82.52
- - - - - Flaccida con lesione G82.32
- - - - - Spastica con lesione G82.42
- - - Incompleto
- - - Acuta origine non traumatico –
- - - - Paraparesi
- - - - - Con lesione G82.21
- - - - - Flaccida con lesione G82.01
- - - - - Spastica con lesione G82.11
- - - - Tetraparesi
- - - - - Con lesione G82.51
- - - - - Flaccida con lesione G82.31
- - - - - Spastica con lesione G82.41
- - - Cronica –
- - - - Paraparesi
- - - - - Con lesione G82.23
- - - - - Flaccida con lesione G82.03
- - - - - Spastica con lesione G82.13
- - - - Tetraparesi
- - - - - Con lesione G82.53
- - - - - Flaccida con lesione G82.33
- - - - - Spastica con lesione G82.43
- - Spugna – Rene con Q61.5

Midollare –Continuazione

- Surrenale –
- - Ganglioneuroblastoma della C74.1
- - Neuroblastoma della C74.1
- - Tumore Maligno: C74.1
- - Surrene –
- - Iperfunzione della E27.5
- - Iperplasia E27.5
- - Tiroide – Carcinoma C73
- - -
- - - Carcinoma della tiroide familiare non C73
- - - Contusione ed edema del midollo spinale lombare [cono S34.0
- - - Disfunzione vescicale da shock G95.82
- - - Fibrosi D47.4
- - - Frattura
- - - Colonna vertebrale con danno T08.0, T09.3
- - - Sacrale con danno S32.1, S34.18
- - - Vertebra cervicale con danno S12.9, S14.10
- - - Vertebra lombare con danno S32.00, S34.18
- - - Vertebra toracica con danno S22.00, S24.10
- - - Ipoplasi D61.9
- - - Paralisi G83.8
- - - Plasmocitoma C90.0
- - - Sclerosi multipla: G35

Mielatelia – Q06.1**Mielinica oligodendrocitaria –**

- Mielite trasversa acuta con anticorpi anti-MOG [anti-glicoproteina G37.3
- Neurite ottico
- - Con anticorpi anti-MOG [anti-glicoproteina H46
- - Isolata senza anticorpi anti-MOG [anti-glicoproteina H46
- - NMOSD [Spettro della neuromielite ottica] con anticorpi anti-MOG [anti-glicoproteina G36.0

Mielinoclastica diffusa – Sclerosi G37.0**Mielinolisi centrale del ponte – G37.2****Mielite**

- Adenovirus –
- - A85.0†, G05.1*
- - A85.1†, G05.1*
- - Ascendente
- - Acuta – G04
- - Necrotizzante subacuta – G37.4
- - Encefalomyelite
- - Altro Malattia
- - - Classificate altrove – Encefalite, G05.8*
- - - Infettive e parassitarie classificate altrove – Encefalite, G05.2*
- - - Malattia
- - - Batteriche classificate altrove – Encefalite, G05.0*

Mielite –Continuazione

- Encefalomielite –Continuazione
- - Malattia –Continuazione
- - - Virali classificate altrove – Encefalite, G05.1*
- - Non precisate – Encefalite, G04.9
- Encefalomieliti – Altre encefaliti, G04.8
- Erpetica – B00.4†, G05.1*
- Flaccida acuta – A88.8
- Infezione da naegleria – B60.2†, G05.2*
- Morbillo – B05.0†, G05.1*
- Necrotizzante subacuta [Sindrome di Foix-Alajouanine] – G37.4
- Parotitica – B26.2†, G05.1*
- Radiazioni – G97.88
- Rosolia – B06.0†, G05.1*
- Sifilide congenita – A50.4†, G05.0*
- Sifilide tardiva – A52.1†, G05.0*
- Toxoplasmosi – B58.2†, G05.2*
- Trasverso
- - Acuta
- - - Con anticorpi anti-MOG [anti-glicoproteina mielinica oligodendrocitaria] – G37.3
- - - Malattie demielinizzanti del sistema nervoso centrale – G37.3
- - - S.A.I. – G37.3
- - - - G37.3
- - Sifilitica – A52.1†, G05.0*
- Tubercolare – A17.8†, G05.0*
- Varicellosa – B01.1†, G05.1*
- Zoster – B02.0†, G05.1*
- - Malattia da HIV con B23.8, G04.9

Mieloblastica acuta

- Leggermente differenziata – Leucemia C92.00
- LMA] – Leucemia C92.0

Mielocatessi

v./v.a. verruche-infezioni-leucopenia-mielocatessi

Mielocele – Q05**Mielocistocele**

- Cervicale – Q05.5
- Terminale – Q05.7
- Toracico – Q05.6
- - Q05.9

Mielocitica – Reazione leucemoide: D72.8**Mielodisplasia**

- Con eccesso di blasti – D46.9
- Infezioni, ritardo di crescita, ipoplasia surrenalica, anomalie genitali, enteropatia] – Sindrome MIRAGE [Q87.8
- Midollo spinale – Q06.1
- S.A.I. – D46.9

Mielodisplastica

- Agenti alchilanti – Sindrome D46.9
- Associata ad anomalia cromosomica isolata del(5q) – Sindrome D46.6

Mielodisplastica –Continuazione

- Con anomalia cromosomica del(5q) isolata – Sindrome D46.6
- Correlate alle radiazioni – Leucemia mieloide acuta e sindromi C92.00
- Epipodofillotossine – Sindrome D46.9
- Farmaci, S.A.I. – Sindrome D46
- Inibitore della topoisomerasi di tipo II – Sindrome D46.9
- Mieloproliferativa non classificabile – Malattia C94.60
- Non
- - Classificata – Sindrome D46.7
- - Specificata – Sindrome D46.9
- Radiazioni ionizzanti – Sindrome D46.9
- Sindrome familiare da monosomia 7 – Sindrome D46.9
- Terapia – Sindrome D46.9
- -
- - Alfa talassemia - sindrome D56.0, D46.9
- - Altre sindromi D46.7

Mielofibrosi

- Acuta – C94.4
- Esordio precoce – Trombocitopenia ereditaria con D69.41, D47.4
- Idiopatico
- - Con metaplasia mieloide) – D47.4
- - Cronica – D47.4
- Primitiva – D47.4
- Secondaria su malattia mieloproliferativa – D47.4
- -
- - Osteosclerosi in D47.4
- - Panmielosi acuta con C94.4

Mielofibrotica – Anemia D47.4†, D63.0***Mieloftisica – Splenomegalia D47.4****Mielogena**

- Cronica – Leucemia C92.10
- - leucemia: C92

Mieloide

- v./v.a. Leucemia mieloide acuta
- v./v.a. Leucemia mieloide cronica
- Associato riarrangiamento
- - FGR1 – Neoplasia C92.70
- - JAK2
- - - Forma
- - - - Acuta – Neoplasia C92.00
- - - - Cronica – Neoplasia C92.10
- - - - Neoplasia C92.70
- - PDGFRA – Neoplasia C92.70
- - PDGFRB – Neoplasia C92.70
- Extramidollare – Tumore C92.30
- Linfoide associato riarrangiamento JAK2 forma
- - Acuta – Neoplasia mista C95.00
- - Cronica – Neoplasia mista C95.10
- Non specificata – Leucemia C92.9
- Remissione completa – Sarcoma C92.31

Mieloide –Continuazione

- -
- - Altra leucemia C92.7
- - Epatosplenomegalia megacariocitica D47.4
- - Mielofibrosi (idiopatica) (con metaplasia D47.4
- - Mielosclerosi (megacariocitica) con metaplasia D47.4
- - Polioencefalite bulbare A80.9†, G05.1*
- - Proliferazione dei blasti in leucemia C92.10, C94.8†
- - Sarcoma C92.30

Mieloleucodistrofia – E75.2**Mieloma**

- Multiplo –
- - C90.0
- - Artropatia in C90.00†, M36.1*
- - Disturbo
- - - Glomerulare
- - - - C90.00†, N08.1*
- - - Tubulo-interstiziali renali da C90.00†, N16.1*
- - Glomerulonefrite in C90.00†, N08.1*
- - Osteoporosi in C90.00†, M82.09*
- - Pielonefrite in C90.00†, N16.1*
- - Plasmacellulare
- - Remissione completa – C90.01
- - - C90.0
- - Solitario
- - Remissione completa – C90.31
- - - C90.30

Mielomalacia angioipertrofica subacuta – G37.4**Mielomatosi – C90.0****Mielomeningocele –**

- Q05
- Q05.9

Mielomonocitica

- v./v.a. Leucemia mielomonocitica
- Remissione completa – Leucemia acuta C92.51
- - Leucemia acuta C92.50

Mielopatia

- Angiodisgenetica necrotizzante – G37.4
- Cellule T umane associata a virus linfotropo – G04.1
- Deficit di vitamina B12 – E53.8†, G32.0*
- Degenerazione dei dischi intervertebrali non classificata altrove – M51.0†, G99.2*
- Dislocazione di disco intervertebrale non classificata altrove – M51.0†, G99.2*
- Disturbo di disco intervertebrale – M51.0†, G99.2*
- Farmaci – G95.8
- Malattia
- - Classificate altrove – G99.2*
- - Discale – M51.0†, G99.2*

Mielopatia –Continuazione

- Necrotica subacuta ~ *G95.18*
- Neoplasia non classificata altrove ~ *D48.9†, G99.2**
- Non classificata altrove ~ Spondilosi con *M47.99†, G99.2**
- O radicolopatia ~ Spondilosi
- - Cervicale senza *M47.8*
- - Lombosacrale senza *M47.8*
- - Toracica senza *M47.8*
- Raggi ~ *G95.8*
- S.A.I. ~ *G95.9*
- Spondilogeno non classificata altrove ~ *M47.19†, G99.2**
- Spondilosi
- - Cervicale ~ *M47.12†, G99.2**
- - Lombare ~ *M47.16†, G99.2**
- - Lombosacrale ~ *M47.17†, G99.2**
- - Toracica ~ *M47.14†, G99.2**
- Stenosi spinale ~ *M48.09†, G99.2**
- Vascolare ~
- - Altre *G95.18*
- - Claudicazione spinale (in *G95.18*)
- Virus linfotropo delle cellule T umane di tipo 1 (HTLV-1) ~ *G04.1*
- -
- - Altra spondilosi con *M47.1*
- - Compressione radice nervosa disturbo disco
- - - Cervicale con *M50.0†, G99.2**
- - - Intervertebrale con *M51.0†, G99.2**
- - Degenerazione disco
- - - Cervicale con *M50.0†, G99.2**
- - - Lombare con *M51.0†, G99.2**
- - Disturbo di disco cervicale associato a *M50.0†, G99.2**
- - Ernia del nucleo polposo con *M51.0†, G99.2**
- - Malattia da HIV con *B23.8, G95.9*
- - Spondilosi
- - - Sacrale con *M47.18†, G99.2**
- - - Sacrococcigea con *M47.18†, G99.2**
- - Sublussazione atlantoassiale recidivante con *M43.3*

Mieloperossidasi ~ Deficit di *E80.3***Mieloproliferativa**

- Cronica ~ Malattia *D47.1*
- Non
- - Classificabili
- - - Remissione completa ~ Malattia *C94.6†*
- - - - Malattia
- - - - *C94.60*
- - - - Mielodisplastica e *C94.60*
- - Specificata ~ Malattia *D47.1*
- Transitoria ~ Sindrome *D47.1*
- ~ Mielofibrosi secondaria su malattia *D47.4*

Mieloreticolosi ~ *D47.4***Mieloschisi ~ *Q05.9*****Mielosclerosi**

- Acuta ~ *C94.40*
- Megacariocitica) con metaplasia mieloide ~ *D47.4*
- - Sindrome di Mulcahy [*D47.4*

Mielosi

- Cronica
- - Remissione completa ~ *D47.1*
- - - *D47.1*
- Eritremica
- - Acuta in remissione completa ~ *C94.0†*
- - - *C94.00*
- Eritroleucemia in remissione completa ~ *C94.0†*
- Funicolare non classificata altrove ~ Anemia con *D51.0†, G32.0**
- Megacariocitica cronica ~ *D47.4*

Mietens ~ Sindrome di *Q87.2***Mietens-Weber ~ Ritardo mentale, tipo *Q87.2*****Mietitori ~ Polmone dei *J67.00*****Miglia ~ Febbre nove- *A78*****Migrante**

- Benigna ~ Glossite *K14.1*
- Borrelia burgdorferi ~ Eritema cronico *A69.2*
- Maligne dell'infanzia ~ Convulsioni parziali *G40.4*
- Viscerale ~ Larva *B83.0*
- -
- - Encefalopatia progressiva a esordio precoce con crisi miocloniche *G40.4*
- - Epidermolisi bollosa semplice *Q81.0*
- - Epilessia della prima infanzia con attacchi focali *G40.4*
- - Eritema *A26.0*
- - Testicolo *Q55.2*
- - Tromboflebite *I82.1*

Migratoria ~ Miasi *B87.0***MIH ~ Ipomineralizzazione molari-incisivi [*K00.4*****Mikati-Najjar-Sahli ~ Sindrome di *Q87.1*****Mikity**

v./v.a. Wilson-Mikity

Mikulicz ~ Malattia di *K11.8***Miles-Carpenter ~ Ritardo mentale legato all'X, tipo *Q87.8*****Miliare**

- Acuta
- - Limitata ad una singola sede specificata ~ Tubercolosi *A19.0*
- - - Tubercolosi *A19.2*
- - Acute multiple ~ Malattie *A19.1*
- - Cronica ~ Tubercolosi *A19.8*
- - Viscerale non classificata altrove ~ Tubercolosi *A18.3†, K93.0**
- -
- - Acne necrotizzante *L70.2*
- - Granulomatosi *A32.8*

Miliare –Continuazione

- - - Continuazione
- - Polmonite *J18.8*
- - Tubercolosi
- - - *A19.9*
- - - Polmonare *A19.9*

Miliaria

- Apocrina ~ *L75.2*
- Cristallina ~ *L74.1*
- Non specificata ~ *L74.3*
- Profonda ~ *L74.2*
- Rubra ~ *L74.0*
- Tropicale ~ *L74.2*

Millard-Gubler ~ Sindrome di *I67.9†, G46.3****Millard-Gubler-Foville ~ Paralisi di *I67.9†, G46.3******Miller**

v./v.a. Say-Barber-Miller

- Fisher ~ Sindrome di *G61.0*

Miller-Dieker ~ Sindrome di *Q93.5***Mills ~ Sindrome di *G12.2*****Miloidosi da apolipoproteina A-II] ~ Amiloidosi AApoAII [*E85.0†, N08.4******Milroy**

v./v.a. Nonne-Milroy

- ~ Malattia di *Q82.09*

Milza

- Accessoria ~ *Q89.08*
- Con coinvolgimento del parenchima ~ Lacerazione della *S36.03*
- Congenito ~
- - Anomalia di posizione della *Q89.08*
- - Deformazione della *Q89.08*
- - Deformità della *Q89.08*
- - Distopia della *Q89.08*
- - Idatidi non classificata altrove ~ Cisti della *B67.9†, D77**
- - Lobata ~ *Q89.08*
- - Non
- - Specificata ~ Malattia della *D73.9*
- - Specificato ~ Traumatismo della *S36.00*
- - Sagù ~ *E85.4†, D77**
- - Senza lacerazione maggiore del parenchima ~ Lacerazione capsulare della *S36.02*
- - Trauma da parto ~ Rottura della *P15.1*
- -
- - *D13.9*
- - Aberrazione della *Q89.08*
- - Agenesia della *Q89.0†*
- - Altro
- - - Malattie della *D73.8*
- - - Malformazioni congenite della *Q89.08*
- - - Traumatismo della *S36.08*
- - - Angiosarcoma della *C26.1*
- - - Atrofia della *D73.0*
- - - Avulsione dell'ilo della *S36.04*
- - Ematoma della *S36.0†*

Milza –Continuazione

- - - *Continuazione*
- - Fibrosarcoma della *C26.1*
- - Infezione suppurativa acuta della *D73.8*
- - Infiammazione
- - - Sifilitica della *A52.7†, D77**
- - - Suppurativa acuta della *D73.8*
- - Malaria da Plasmodium vivax con rottura della *B51.0†, D77**
- - Massiccia rottura parenchimale della *S36.04*
- - Sifilide della *A52.7†, D77**
- - Trauma da parto della *P15.1*
- - Tubercolosi della *A18.8†, D77**
- - Tumore
- - - *D37.78*
- - - Maligno: *C26.1*

Mims

v./v.a. Schimmelpenning-Feuerstein-Mims

Minaccia

- Aborto - *O20.0*
- Attacco cerebrovascolare ischemico - *G45.9*
- D'aborto - Emorragia specificata come dovuta a *O20.0*
- Insufficienza cardiaca - Assistenza prestata alla madre in blocco AV del feto con *O35.8*
- Perdita del posto di lavoro - *Z56*
- Vita (ALTE) del lattante - Evento di apparente *R06.80*

Minatori del carbone - Pneumoconiosi dei J60**Mineralcorticoidi**

- Con crisi ipertensiva - Eccesso apparente di *I15.11*
- Loro antagonisti - Avvelenamento: *T50.0*
- - Eccesso apparente di *I15.10*

Minerale

- N.I.A - Tasso ematico anormale di: *R79.0*
- Natura fibrosa
- - Con menzione di esacerbazione acuta - Pneumoconiosi da *J61.1*
- - Senza menzione di esacerbazione acuta - Pneumoconiosi da *J61.0*
- - - Polmonite da *J61.0*
- Non specificato - Disturbo del metabolismo *E83.9*
- -
- - Altri disturbi del metabolismo dei *E83.8*
- - Tassi ematici anormali di *R79.0*

Mingarelli

v./v.a. Malpuech-Michels-Mingarelli-Carnevale

Minicore - Malattia G71.2**Minkowski-Chauffard - Sindrome di D58.0****Minor -**

- Beta-talassemia *D56.3*
- Pestis *A20.8*
- Talassemia (beta) *D56.3*

Minore

- S.A.I. - Ghiandola salivare *D10.3*
- Sede non specificata - Ghiandole salivari *C06.9*
- -
- - Ghiandole salivari maggiori e *D37.0*
- - Stomatite aftosa ricorrente (maggiore) (*K12.0*
- - Trisomia parziale *Q92.3*
- - Tubercolo *S42.29*

Minoxidil - Sindrome fetale da Q86.88**Minzione**

- Dolorosa S.A.I. - *R30.9*
- Frequente - *R35.1*
- Non specificato - Dolore alla *R30.9*
- Notturna frequente - *R35.2*
- Rallentata - *R39.1*
- -

- - Altre difficoltà alla *R39.1*
- - Convulsioni indotte dalla *G40.8*
- - Frazionamento della *R39.1*

- - Psicogeno(a): Aumento della frequenza della *F45.3*
- - Sincope da *R55*

Miocardico

- v./v.a. Infarto miocardico
- v./v.a. Insufficienza miocardica
- S.A.I. - Insufficienza cardiaca, del cuore o *I50.9*
- Silente - Ischemia *I25.6*
- Transitoria neonatale - Ischemia *P29.4*
- -

- - Degenerazione *I51.5*
- - Difetto *I51.5*
- - Fibrosi *I51.4*
- - Malattia *I51.5*

- -
- -
- -

Miocardio

- Grassa - Degenerazione del cuore o del *I51.5*
- Meningococchi - Infezione del *A39.5†, I41.0**
- Senile - Degenerazione del cuore o del *I51.5*
- Spongioso - *I42.88*
- -
- - *C79.84*
- - Degenerazione sifilitica del *A52.0†, I52.0**
- - Emocromatosi del *E83.1†, I43.1**
- - Malformazione congenita del: *Q24.8*
- - Sifilide del *A52.0†, I41.0**
- - Tubercolosi di *A18.8†, I41.0**

Miocardiopatia nel puerperio - O90.3**Miocardite**

- Acuta
- - Non specificata - *I40.9*
- - Virus influenzale stagionale identificato - Influenza: *J10.8*
- - Virus non specificato o virus specifico non identificato - influenza *J11.8*

Miocardite –Continuazione

- Acuta - *Continuazione*
- - - Altra forma di *I40.8*
- Altro Malattia
- - Classificate altrove - *I41.8**
- - Infettive e parassitarie classificate altrove - *I41.2**
- - Asettica del neonato - *B33.2†, I41.1**
- - Aspergillare - *B44.8†, I41.2**
- - Candida - *B37.88†, I41.2**
- - Corso di sarcoidosi - *D86.8†, I41.8**
- - Criptococchi - *B45.8*
- - Cronica (interstiziale) - *I51.4*
- - Difterica - *A36.8†, I41.0**
- - Epidemica del neonato - *B33.2†, I41.1**
- - Gonococchi - *A54.8†, I41.0**
- - Idiopatica a cellule giganti - *I40.8*
- - Infettiva - *I40.0*
- - Influenza
- - Virus influenzale stagionale confermato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina - *J10.8†, I41.1**
- - - *J11.8†, I41.1**
- - Influenza da virus dell'influenza aviaria confermati - *J09, U69.21!*
- - Ipertensiva - *I11.90†, I41.8**
- - Isolata - *I40.1*
- - Malarica - *B50.8†, I41.2**
- - Malattia
- - Batteriche classificate altrove - *I41.0**
- - Virali classificate altrove - *I41.1**
- - Meningococchi - *A39.5†, I41.0**
- - Non specificata - *I51.4*
- - Parotitica - *B26.8†, I41.1**
- - Poliartrite
- - Cronica - *M05.30†, I41.8**
- - Sieropositiva cronica - *M05.30†, I41.8**
- - Reumatico
- - Acuta - *I01.2*
- - Subacuta - *I01.2*
- - Tossica - *I01.2*
- - - *I09.0*
- - Reumatoide - *M05.39†, I41.8**
- - S.A.I. - *I51.4*
- - Sarcoidosi - *D86.8†, I41.8**
- - Scarlattina - *A38†, I41.0**
- - Settica - *I40.0*
- - Sifilitica - *A52.0†, I41.0**
- - Tifo
- - Ensantematico non classificato altrove - *A75.9†, I41.0**
- - Epidemico - *A75.0†, I41.0**
- - Tifoide - *A01.0†, I41.0**
- - Toxoplasma - *B58.8†, I41.2**
- - Toxoplasmosi - *B58.8†, I41.2**
- - Tuberculare - *A18.8†, I41.0**

Miocardite –Continuazione

- Virale del neonato → *B33.2†, I41.1**
- Virus coxsackie → *B33.2†, I41.1**
- Virus dell'influenza suina identificati → Influenza con *J09, U69.20†*
- Virus influenzali zoonotici o pandemici confermati → Influenza con *J09†, I41.1**
- -
- Artrite reumatica
- - Acuta con *I01.2*
- - Subacuta con *I01.2*
- - Reumatismo articolare acuto con *I01.2*

Miochimia facciale

- Isolata → *G51.4*
- -
- - *G51.4*
- - Discinesia familiare e *G24.8, G51.4*

Mioclonia

- Corticale familiare → *G25.3*
- Periorale con assenze] → POMA [*G40.3*

Mioclonia-atassia cerebellare-sordità → Sindrome *G11.1***Mioclonica**

- Benigna dell'infanzia → Epilessia *G40.3*
 - Con fibre rosse sfilacciate] → Sindrome MERRF [Myoclonus Epilepsy with Ragged-Red Fibres] [epilessia *G31.81*
 - Encefalopatie non progressive → Epilessia *G40.4*
 - Familiare benigna dell'adulto → Epilessia *G40.3*
 - Grave → Epilessia infantile con sindrome *G40.4*
 - Infantile
 - - Familiare → Epilessia *G40.3*
 - - - benigna Epilessia *G40.3*
 - Migranti → Encefalopatia progressiva a esordio precoce con crisi *G40.4*
 - Piccolo male impulsivo] → giovanile Epilessia *G40.3*
 - Precoce
 - - Con appiattimento elettrico cerebrale → Encefalopatia *G40.4*
 - - Sintomatica → Encefalopatia *G40.4*
 - Progressivo
 - - Con distonia → Epilessia *G40.3, G24.9*
 - - Tipo
 - - - 4 → Epilessia *G40.3*
 - - - 5 → Epilessia *G40.3*
 - - -
 - - - Atrofia muscolare spinale - epilessia *G12.1, G40.3*
 - - - Epilessia *G40.3*
 - -
 - - Crisi epilettiche non specifiche: *G40.3*
 - - Dissinergia cerebellare *G11.1*
 - - Epilessia con: assenze *G40.4*
- Mioclonie [atassia di Hunt] → Atassia cerebellare ad esordio precoce con: *G11.1***

Mioclono

- v./v.a. opsoclono-mioclono
- Astatiche → Epilessia con: crisi *G40.4*
- D'azione e insufficienza renale → Sindrome da *G40.3*
- Facciale → *G51.3*
- Farmaci → *G25.3*
- Focale facciale → *G51.3*
- - *G25.3*

Mioclonoastatiche → Epilessia con crisi *G40.4***Mioclono-distonia → Sindrome *G24.1*****Miocutaneo →**

- Disturbo dell'irrorazione sanguigna di trapianto *T86.50*
- Insuccesso di trapianto *T86.59*
- Necrosi di trapianto *T86.51*
- Perdita di trapianto *T86.52*
- Rigetto di trapianto *T86.59*

Mioencefalopatia mitocondriale → *G31.81***Mioendocardite acuta o subacuta → *I33.9*****Miofascite macrofagica**

- Regione della spalla → *M60.81*
- - *M60.89*

Miofibrillare

- Correlata a FLNC → Miopatia *G71.8*
- Ipertonica infantile fatale → Miopatia *G71.2*
- Legata alla desmina → Miopatia *G71.8*
- -
- - Miopatia *G71.8*
- - Sindrome cifoscoliosi - atrofia laterale della lingua - miopatia *G71.8*

Miofibroblastico infiammatorio → Tumore *D48.9***Miofibrosite → *M79.7*****Miogenica autosomica recessiva → Artrogriposi multipla congenita *Q74.3*****Mioglobinuria**

- Dominante → *R82.1*
- Ricorrente → *R82.1*
- - *R82.1*

Mioiperplasia emifacciale → *Q67.0***Miometro →**

- Carcinofibroma del *C54.2*
- Leiomiomasarcoma del *C54.2*
- Tumore
- - Maligno: *C54.2*
- - Neuroectodermico primitivo del *C54.2*

Miometrice → *N71***Miopatia**

- Accumulo di miosina → *G71.2*
- Actina → *G71.2*
- Alcolica → *G72.1*
- Altro
- - Agenti tossici → *G72.2*
- - Malattie classificate altrove → *G73.7**
- Amiloidosi → *E85.4†, G73.6**

Miopatia –Continuazione

- Arterite a cellule giganti → *M31.6†, G73.7**
- Autosomico
- - Dominante da accumulo di miosina → *G71.2*
- - Recessivo
- - - Accumulo di miosina → *G71.2*
- - - Esordio infantile con oftalmoplegia esterna → *G71.2, H49.8*
- Bassa statura - ipogonadismo ipogonadotropo → Sindrome da disabilità intellettiva - *Q87.1*
- Brody → *G71.8*
- Cappello → *G71.2*
- Cardioscheletrico
- - Con neutropenia e difetti mitocondriali → *E71.1*
- - Neutropenia
- - - Legata all'X → *E71.1*
- - - - Sindrome *E71.1*
- Centronucleare
- - Autosomico
- - - Dominante → *G71.2*
- - - Recessiva → *G71.2*
- - Legato X
- - - Femmine portatrici → Forma sintomatica della *G71.2*
- - - - *G71.2*
- - Che risparmia i quadricipiti → *G71.8*
- - Con
- - Aggregati tubulari → *G71.2*
- - Autofagia eccessiva → *G71.8*
- - Cardiomiopatia fatale a esordio precoce → *G71.8*
- - Corpo
- - - Ialini, autosomica dominante → *G71.2*
- - - Impronta digitale → *G71.2*
- - - Ridotti → *G71.2*
- - - Zebrati → *G71.2*
- - Intolleranza all'esercizio, tipo svedese → *G71.3*
- - Muscolatura increspata → *G71.8*
- - Congenito
- - Con riduzione delle fibre muscolari di tipo 2 → *G71.2*
- - Tipo Paradas → *G71.2*
- - - *G71.2*
- - Corpo
- - Incluso
- - - Associata alla malattia ossea di Paget e demenza frontotemporale → *G71.8, G31.0*
- - - Tipo 2 → *G71.8*
- - Poliglucosano tipo
- - - 1 → *E74.0*
- - - 2 → *E74.0†, G73.6**
- - Sferoidi → *G71.2*
- - Cretinismo → *E00.9†, G73.5**

Miopatia –Continuazione

- Desmina-correlata con inclusioni simil-corpi di Mallory ~ G71.8
- Dismorfismi facciali ~ Sindrome anomalia di Klippel-Feil- Q76.1
- Disproporzione congenita, tipo fibra ~ G71.2
- Distale
- - Alfa B cristallina-correlata a esordio tardivo ~ G71.0
- - Con
- - - Coinvolgimento
- - - - Posteriore della gamba ed anteriore della mano ~ G71.0
- - - - Precoce dei muscoli respiratori ~ G71.0
- - - Debolezza delle corde vocali ~ G71.0
- - - Esordio a livello degli arti superiori, tipo finlandese ~ G71.0
- - - Vacuoli orlati ~ G71.8
- - Correlata alla simil 1-adenilsuccinato sintetasi ~ G71.0
- - Esordio
- - - Precoce di Laing ~ G71.0
- - - Tardivo, tipo Markesbery-Griggs ~ G71.0
- - - Tibia anteriore ~ G71.0
- - KLHL9-correlata a esordio nell'infanzia ~ G71.0
- - Mutazione di VCP a esordio nell'età adulta ~ G71.0
- - Nebulina-correlata a esordio precoce ~ G71.0
- - Scapolo-omero-peroneale progressiva ~ G71.0
- - Tipo
- - - Nonaka ~ G71.8
- - - Tateyama ~ G71.0
- - - Welander ~ G71.0
- - Disturbo del metabolismo non classificato altrove ~ E88.9†, G73.6*
- Emaciamento ~ Sindrome da oftalmoplegia esterna progressiva - G71.3
- Encefalopatia, acidosi lattica, episodi tipo ictus] ~ Sindrome MELAS [Myopathy, Encephalopathy, Lactic Acidosis, Stroke-like episodes] [G31.81
- Endocrina ~ E34.9†, G73.5*
- Ereditario
- - Con insufficienza respiratoria precoce ~ G71.8
- - Corpo incluso tipo
- - - 2 ~ G71.8
- - - 3 ~ G71.8
- - - 4 ~ G71.8
- - S.A.I. ~ G71.9
- Esordio precoce con areflessia, distress respiratorio e disfagia] ~ EMARDD [G71.2
- Facio-scapolo-omeroale ~ G71.0
- Farmaci ~ G72.0
- Fibrille centrali) ~ Malattia central core (G71.2
- Fibrosi polmonare ~ Poichiloderma fibrosa ereditaria con contrattura tendinea, Q82.8

Miopatia –Continuazione

- Inclusione ~ G71.8
- Infiammatoria non classificata altrove ~ G72.4
- Iperadrenocorticismo ~ E24.9†, G73.5*
- Iperparatiroidismo non classificato altrove ~ E21.3†, G73.5*
- Ipertiroidismo ~ E05.9†, G73.5*
- Ipoparatiroidismo ~ E20.9†, G73.5*
- Ipopituitarismo ~ E23.0†, G73.5*
- Ipotiroidismo ~ E03.9†, G73.5*
- Legata all'X con atrofia muscolare posturale ~ G71.0
- Letale congenita, tipo Compton-North ~ G71.2
- Lupus eritematoso sistemico ~ M32.1†, G73.7*
- Malattia
- - Addison ~ E27.1†, G73.5*
- - Deposito di lipidi ~ E75.6†, G73.6*
- - Endocrino
- - - Non classificata altrove ~ E34.9†, G73.5*
- - - - G73.5*
- - Infettivo
- - - Non classificata altrove ~ B99†, G73.4*
- - - Parassitarie classificate altrove ~ G73.4*
- - Metaboliche ~ G73.6*
- - Parassitaria non classificata altrove ~ B89†, G73.4*
- - Metabolica da difetto del trasportatore del lattato ~ E74.8†, G73.6*
- Miofibrillare
- - Correlata a FLNC ~ G71.8
- - Ipertonica infantile fatale ~ G71.2
- - Legata alla desmina ~ G71.8
- - -
- - - G71.8
- - - Sindrome cifoscoliosi - atrofia laterale della lingua ~ G71.8
- Miotubulare
- - Anomalie genitali legata all'X ~ Sindrome G71.2, Q55.9
- - Centronucleare ~ G71.2
- - Mitocondriale
- - - Acidosi lattica - sordità ~ G71.3
- - - Anemia sideroblastica ~ G71.3
- - - Atassia cerebellare - retinite pigmentosa ~ Sindrome G31.81
- - Autosomica dominante associata a intolleranza all'esercizio fisico ~ G71.3
- - Con
- - - Deficit reversibile di COX ~ G71.3
- - - Encefalopatia, acidosi lattica ed episodi apoplettici ~ G31.81
- - - Diabete mellito ~ G71.3, E14.90
- - - Infantile letale ~ G71.3
- - -
- - - Cataratta congenita - cardiomiopatia ipertrofica - Q87.8

Miopatia –Continuazione

- Mitocondriale –Continuazione
- - - -Continuazione
- - - - Oftalmoplegia esterna progressiva cronica a esordio nell'età adulta con G71.3, H49.4
- - Mixedema ~ E03.9†, G73.5*
- - Miyoshi ~ G71.0
- - Nativi americani ~ G71.2
- - Necrotizzante immunomediata ~ G72.4
- - Nemalinica
- - Bastoncelli ~ G71.2
- - Esordio
- - - Età adulta ~ G71.2
- - - Infantile ~ G71.2
- - Tipica ~ G71.2
- - Tipo Amish ~ G71.2
- - - G71.2
- - Non specificata ~ G72.9
- - Oculo-faringea distale ~ G71.0
- - Panarterite nodosa ~ M30.0†, G73.7*
- - Paziente critico ~ G72.80
- - Poliartrite
- - Cronica ~ M05.30†, G73.7*
- - Sieropositiva cronica ~ M05.30†, G73.7*
- - Prossimale con
- - Deplezione focale dei mitocondri ~ G71.3
- - Segni extrapiramidali ~ G71.3, G25.9
- - Raucedine, sordità ~ Sindrome da neuropatia periferica, G60.0
- - Sarcoidosi ~ D86.8†, G73.7*
- - Sclerodermia ~ M34.8†, G73.7*
- - Sindrome
- - - Cushing ~ E24.9†, G73.5*
- - - Secca ~ M35.0†, G73.7*
- - - Sjögren ~ M35.0†, G73.7*
- - Specificate ~ Altre G72.88
- - Spirali cilindriche ~ G71.2
- - Strutturali] ~ Distrofia muscolare congenita: con anomalie morfologiche specifiche delle fibre muscolari [G71.2
- - Tesaurismosi glicogenica ~ E74.0†, G73.6*
- - Tipo Bethlem ~ G71.0
- - Tireotossica ~ E05.9†, G73.5*
- - Tireotossicosi ~ E05.9†, G73.5*
- - Tumore maligno ~ C80.9†, M63.89*
- - Viscerale familiare ~ Q87.8
- -
- - Atrofia ottica - sordità - polineuropatia - H47.2
- - Lipodistrofia congenita generalizzata con E88.1
- - NLSMD [Malattia da deposito di lipidi neutri con E75.5†, G73.6*
- - Sclerosi sistemica con M34.8†, G73.7*

Miopatico

- Infantile della malattia da deposito di glicogeno di tipo 4 → Forma combinata epatica e *E74.0*
- → Sindrome
- - Deplezione del DNA mitocondriale, forma *G71.3*
- - Ehlers-Danlos *Q79.6*

Miopericardite → Reumatica cronica: *I09.2***Miopericitoma**

- Maligno → *C49.9*
- → *D21.9*

Miopia

- Degenerativa → *H44.2*
- Ectopia del cristallino → Blefaroptosi - *Q15.8*
- Elevata-sordità neurosensoriale → Sindrome *H90.5*
- Grave - iperlascità legamentosa generalizzata - bassa statura → Sindrome *Q87.1*
- Legata all'X → Sindrome da disfunzione dei coni con *H35.5*, *H52.1*
- Malformazione di Dandy Walker → Dismorfismo facciale - macrocefalia - *Q87.8*
- Maligna → *H44.2*
- Retrusione mediofacciale-sordità neurosensoriale-displasia rizomelica → Sindrome autosomica dominante *Q87.0*
- →
- - *H52.1*
- - Aplasia cutanea congenita - *Q84.8*, *Q15.8*
- - Polidattilia - *Q87.2*
- - Sindrome da ectopia del cristallino-distrofia corioretinica- *Q15.8*

Miopica

- Telecantho → Sindrome MMCAT [microcornea, atrofia corioretinica *Q15.8*
- → Degenerazione maculare *H35.38*

Miorilassanti centrali → Avvelenamento: Farmaci antiparkinsoniani e altri *T42.8***Miosclerosi → *G71.8*****Miosferulosi → *T88.8*****Miosi congenito →**

- *Q13.2*
- Atassia spastica con *G11.4*

Miosina → Miopatia

- Accumulo di *G71.2*
- Autosomico
- - Dominante da accumulo di *G71.2*
- - Recessiva da accumulo di *G71.2*

Miosite

- Altre infezioni classificate altrove → *M63.2**
- Batterico
- - Avambraccio → *M60.03*
- - Braccio → *M60.02*
- - Coscia → *M60.05*
- - Gamba → *M60.06*
- - Localizzazioni multiple → *M60.00*
- - Mano → *M60.04*

Miosite → Continuazione

- Batterico → Continuazione
- - Piede → *M60.07*
- - Regione della pelvi → *M60.05*
- - Regione della spalla → *M60.01*
- - Tronco → *M60.08*
- - → *M60.09*
- - Cisticercosi → *B69.8†*, *M63.19**
- - Corpi di inclusione → *G72.4*
- - Cytomegalovirus → *B25.88†*, *M63.29**
- - Eosinofilo idiopatico
- - Avambraccio → *M60.83*
- - Braccio → *M60.82*
- - Coscia → *M60.85*
- - Gamba → *M60.86*
- - Localizzazioni multiple → *M60.80*
- - → *M60.89*
- - Fibrosa generalizzata → *G71.8*
- - Focale
- - Coscia → *M60.85*
- - Gamba → *M60.86*
- - Testa → *M60.88*
- - → *M60.89*
- - Fungina
- - Avambraccio → *M60.03*
- - Braccio → *M60.02*
- - Coscia → *M60.05*
- - Gamba → *M60.06*
- - Localizzazioni multiple → *M60.00*
- - Mano → *M60.04*
- - Piede → *M60.07*
- - Regione della pelvi → *M60.05*
- - Regione della spalla → *M60.01*
- - Tronco → *M60.08*
- - → *M60.09*
- - Giovanile da sovrapposizione → *M33.0*
- - Infettiva → *M60.09*
- - Infezione
- - Batteriche classificate altrove → *M63.0**
- - Protozoarie e parassitarie classificate altrove → *M63.1**
- - Interstiziale → *M60.1*
- - Non specificata → *M60.9*
- - Ossificante
- - Tetraplegia o paraplegia → *M61.2*
- - Traumatica → *M61.0*
- - Ustioni → *M61.3*
- - Purulenta tropicale → *M60.09*
- - Sarcoidosi → *D86.8†*, *M63.39**
- - Secondaria in sifilide → *A51.4†*, *M63.09**
- - Sifilitica tardiva → *A52.7†*, *M63.09**
- - Sovrapposizione → *M35.1*
- - Suppurativa → *M60.09*
- - Tifoide → *A01.0†*, *M63.09**
- - Toxoplasma → *B58.8†*, *M63.19**

Miosite → Continuazione

- Toxoplasmosi → *B58.8†*, *M63.19**
- Trichinellosi → *B75†*, *M63.19**
- Tropicale → *M60.09*
- Virale
- - Avambraccio → *M60.03*
- - Braccio → *M60.02*
- - Coscia → *M60.05*
- - Gamba → *M60.06*
- - Localizzazioni multiple → *M60.00*
- - Mano → *M60.04*
- - Piede → *M60.07*
- - Regione della pelvi → *M60.05*
- - Regione della spalla → *M60.01*
- - Tronco → *M60.08*
- - → *M60.09*
- - →
- - Altra *M60.8*
- - Micosi con *B49†*, *M63.29**

Miostatina → Ipertrofia muscolare associata a *M62.89***Miotica → Cisti pupillare *H21.2*****Miotilinopatia distale → *G71.0*****Miotonia**

- Condrodistrofica → *G71.1*
- Congenito
- - Dominante [Thomsen] → *G71.1*
- - Recessiva [Becker] → *G71.1*
- - S.A.I. → *G71.1*
- - Sensibile all'acetazolamide → *G71.1*
- Farmaci → *G71.1*
- Fluttuante → *G71.1*
- Permanente → *G71.1*
- Sintomatica → *G71.1*

Miotonica

v./v.a. Distrofia miotonica

→

- - Condrodistrofia *Q78.8*
- - Paralisi periodica (familiare): *G72.3*

Miotubulare

- Anomalie genitali legata all'X → Sindrome miopatia *G71.2*, *Q55.9*
- Centronucleare → Miopatia *G71.2*

Mirabilis

v./v.a. Proteus mirabilis

MIRAGE [mielodisplasia, infezioni, ritardo di crescita, ipoplasia surrenalica, anomalie genitali, enteropatia] → Sindrome *Q87.8***Miranda**

v./v.a. Pinheiro-Freire-Maia-Miranda

MIRAS → *G11.8***Miringite**

- Acuta → *H73.0*
- Bollosa → *H73.0*
- Cronica → *H73.1*
- → con
- - *H65*

Miringite –Continuazione

- - con –Continuazione

- - H66

MIS-C [Multisystem Inflammatory Syndrome in Children] correlata temporalmente a COVID-19 – U10.9

Missouri – Displasia spondiloepimetafisaria, tipo Q77.7

Misto

v./v.a. Tipo di malattia

Misura

- Comportamentali e psicologiche noti come potenzialmente nocivi e pericolosi – Ricerca e accettazione di Z64.8

- Contraccettivo

- - Non specificate – Z30.9

- - - Altre Z30.8

- Prevenzione – Meningite da G03.8, Y84.9!

- Procreativo

- - Non specificata – Z31.9

- - - Altre Z31.8

- Profilattico

- - Non specificata – Z29.9

- - Specificate – Altre Z29.8

- Riabilitative non specificate – Z50.9!

- Volte riduzione peso – Anoressia nervosa

- - Con F50.01

- - Senza F50.00

MiT – Carcinoma a cellule renali con traslocazione della famiglia C64

Mitchell

- Eritromelalgia) – Malattia di I73.8

- Polineuropatia) – Sindrome di G37.8

Mitis – Prurigo: L28.2

Mitocondriale

v./v.a. Disfunzione mitocondriale multipla

- Acetoacetil-Coenzima A tiolasi – Deficit E71.1

- Acidosi lattica - sordità – Miopatia G71.3

- Anemia sideroblastica – Miopatia G71.3

- Aspartato-glutammato 1 – Deficit del trasportatore E72.0

- Atassia cerebellare - retinite pigmentosa – Sindrome miopatia G31.81

- Autosomico

- - Dominante associata a intolleranza all'esercizio fisico – Miopatia G71.3

- - Recessiva – Sindrome da atassia G11.8

- Complesso III – Deficit isolato delle catene respiratorie G31.81

- Con

- - Acidosi lattica da deficit di MTO1 – Cardiomiopatia ipertrofica I42.2

- - Deficit reversibile di COX – Miopatia G71.3

- - Encefalopatia, acidosi lattica ed episodi apoplettici – Miopatia G31.81

- - Epilessia – Atassia spinocerebellare G31.81

- Perdita dell'udito – Cardiomiopatia correlata al DNA G31.81

Mitocondriale –Continuazione

- Correlato

- - DNA2 – Sindrome da delezione del DNA G71.3

- - MT-ATP6 – Paraplegia spastica G11.4

- - Diabete mellito – Miopatia G71.3, E14.90

- - Difetto combinato della fosforilazione ossidativa 6 – Encefalomiopatia G31.81

- - Difetto nella sintesi delle proteine mitocondriali – Disturbo E88.8

- Forma

- - Encefalomiopatia con

- - - Aciduria metilmalonica – Sindrome da deplezione del DNA G31.81, E71.1

- - - Anomalie craniofacciali variabili – Sindrome da deplezione del DNA G31.81, Q75.9

- - - Tubulopatia renale – Sindrome da deplezione del DNA G31.81†, N16.8*

- - Epatocerebrale da deficit di DGUOK – Sindrome da deplezione del DNA G31.81

- - Epatocerebro-renale – Sindrome da deplezione del DNA G31.81

- - Miopatica – Sindrome da deplezione del DNA G71.3

- - Grave legata all'X – Encefalomiopatia G31.81

- - Infantile letale – Miopatia G71.3

- - Non sindromica con elevata sensibilità agli aminoglicosidi – Sordità neurosensoriale H90.5

- - Piruvato – Deficit del trasportatore G31.81

- - Tipo Ghezzi-Zeviani – Encefalomiopatia G31.81

- - TMEM70-correlato – Encefalocardiomiopatia G31.81

- -

- - Cardiomiopatia ipertrofica infantile fatale da deficit del complesso I I42.2

- - Cataratta congenita - cardiomiopatia ipertrofica - miopatia Q87.8

- - Citopatia G31.81

- - Deficit

- - - Isolato complesso

- - - - I della catena respiratoria G31.81

- - - - IV della catena respiratoria G31.81

- - - - V della catena respiratoria G31.81

- - - Proteina trifunzionale E71.3

- - Disturbo mitocondriale da difetto nella sintesi delle proteine E88.8

- - Encefalomiopatia neurogastrointestinale G31.81

- - Ipoacusia neurosensoriale non sindromica H90.5

- - Mioencefalopatia G31.81

- - Miopatia cardioscheletrica con neutropenia e difetti E71.1

- - Neurodegenerazione associata a proteine della membrana G23.0

- - Oftalmoplegia esterna progressiva cronica a esordio nell'età adulta con miopatia G71.3, H49.4

Mitocondriale –Continuazione

- - - Continuazione

- - TFPD [Deficit della proteina trifunzionale E71.3]

Mitocondrio

- Perossisomi – Encefalopatia

- - Correlato

- - - DNM1L da difetto della fissione dei G31.81

- - - MFF da difetto della fissione dei G31.81

- - Difetto della fissione dei G31.81

- - Miopatia prossimale con deplezione focale dei G71.3

Mitocondriopatia – G31.81

Mitotica –

- Monosomia completa, mosaicismo (non disgiunzione Q93.1

- Trisomia

- - 13, mosaicismo (non disgiunzione Q91.5

- - 18 mosaicismo non disgiunzione

- - - Q91.1

- - 21, mosaicismo (non disgiunzione Q90.1

- - Completo mosaicismo non disgiunzione

- - - Q92.1

Mitrale

v./v.a. Valvola mitrale

- Aortico

- - Combinati – Disturbi delle valvole I08.0

- - Specificato come reumatico o di origine non specificata – Interessamento di entrambe le valvole I08.0

- - Tricuspidi, combinati – Disturbi delle valvole I08.3

- - Pervio congenito – Orifizio Q23.3

- - S.A.I. – Disturbo (cronico) della (valvola) I05.9

- - Tricuspidi, combinati – Disturbi delle valvole I08.1

- -

- - Atresia della Q23.2

- - Disfunzione della (valvola) I05.8

- - Macrotrombocitopenia con insufficienza della valvola D69.1, I34.0

- - Malformazione congenita della Q23.9

- - Ostruzione (reumatica) della (valvola) I05.0

Mitralico

v./v.a. Insufficienza mitralica

v./v.a. Stenosi mitralica

v./v.a. Valvola mitralica

- Congenito –

- - Anello sottovalvolare Q23.2

- - Atresia Q23.2

- - Restringimento Q23.2

- Non reumatico

- - Con insufficienza mitralica – Stenosi (della valvola) I34.80

- - - Stenosi della valvola I34.2

- - Sifilitica – Valvulite A52.0†, I39.0*

- -

Mitralico –Continuazione

- - -Continuazione
- - Anomalia dell'apparato sottovalvolare Q23.8
- - Insufficienza della valvola I34.0
- - Prolasso valvolare I34.1
- - Vizio I05.8

Mixed connective tissue disease] – MCTD [M35.1**Mixedema**

- S.A.I. – E03.9
- -
- - Anemia da E03.9†, D63.8*
- - Atassia cerebellare in E03.9†, G13.2*
- - Atrofia sistemica del sistema nervoso centrale in E03.9†, G13.2*
- - Cataratta in E03.9†, H28.1*
- - Degenerazione cerebrale in E03.9†, G32.8*
- - Miopatia in E03.9†, G73.5*

Mixedematoso

- Nodulare – Lichen L98.5
- Sclerodermoide e papuloso generalizzato – Lichen L98.5
- -
- - Coma E03.5
- - Cretinismo endemico: tipo E00.1
- - Lichen L98.5
- - Sindrome da carenza di iodio congenita di tipo E00.1

Mixofibrosarcoma

- Tessuto molle
- - Addome – C49.4
- - Arto
- - - Inferiori – C49.2
- - - Superiori – C49.1
- - Lesione sconfinante a più zone contigue – C49.8
- - Pelvi – C49.5
- - Testa – C49.0
- - Torace – C49.3
- - Tronco – C49.6
- - - C49.9

Mixoma atriale – D15.1**Mixomatosa legata all'X correlata a FLNA – Displasia valvolare Q24.8****Mixopapillare – Ependimoma D43.2****Miyoshi – Miopatia di G71.0****MLD – E75.2****MLL – Leucemia mieloide acuta con alterazione del gene C92.60****MMCAT [microcornea, atrofia corioretinica miopica e telecantho] – Sindrome Q15.8****MMEP – Sindrome Q87.8****MMIHS – Q43.8****MMN [Neuropatia motoria multifocale] – G61.8****MMSE**

- 0-16 punti – U51.22

MMSE –Continuazione

- 17-23 punti – U51.12
- 24-30 punti – U51.02
- MNGIE – G31.81**
- Mobbing – Z60**
- Mobile**
- Flail chest] – Lembo toracico S22.5
- Lingua S.A.I. – Parte C02.3
- Mobilità del dente – K08.88**
- Mobitz, tipo I e II – Blocco di I44.1**
- Moderato**
- Con o senza ematoma – Lacerazioni multiple di gravità S36.15
- Grave –
- - Morbo di Parkinson con disabilità da G20.1
- - Psoriasi
- - - Guttata da L40.4, L40.70!
- - - Inversa da L40.8, L40.70!
- - - Volgare da L40.0, L40.70!
- Lacerazione del fegato – S36.14
- Meno del 50 % del volume ventricolare, del neonato – Inondazione ventricolare da lieve a P52.1
- Nascita – Asfissia lieve o P21.1
- Specificata come
- - Non recidivante
- - - Diabete mellito – Ipoglicemia E14.60, U69.70!
- - - Diabete mellito di tipo 1 – Ipoglicemia E10.60, U69.70!
- - - Diabete mellito di tipo 2 – Ipoglicemia E11.60, U69.70!
- - Recidivante
- - - Diabete mellito – Ipoglicemia E14.60, U69.71!
- - - Diabete mellito di tipo 1 – Ipoglicemia E10.60, U69.71!
- - - Diabete mellito di tipo 2 – Ipoglicemia E11.60, U69.71!
- -
- - ARDS [Acute respiratory distress syndrome] dell'adolescente, J80.05
- - Convulsioni infantili benigne associate a gastroenterite G40.3
- - Displasia cervicale N87.1
- - Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico, T86.06
- - Pre-eclampsia O14.0
- - Sindrome distress respiratorio acuto
- - - Adolescente, J80.05
- - - Adulto, J80.02
- - - Bambino, J80.05
- - Stenosi subaortica
- - Fibromuscolare Q24.4
- - Membranosa Q24.4
- Modificazione**
- Colore durante la formazione del dente – K00.8
- Durata personalità

Modificazione –Continuazione

- Durata personalità –Continuazione
- - Dopo un'esperienza catastrofica – F62.0
- - Non specificata – F62.9
- - Sindrome da dolore cronico – F62.80
- - Successiva a malattia psichiatrica – F62.1
- - - Altra F62.88
- - Durata della personalità – Altre F62.8
- - Personalità dopo
- - - Disastri – F62.0
- - Esperienze di campo di concentramento – F62.0
- - Esposizione prolungata a situazioni di pericolo di vita, ad esempio essere vittima del terrorismo – F62.0
- - Prigionia prolungata con imminente possibilità di essere ucciso – F62.0
- - Tortura – F62.0
- - Post
- - Eruttive del colore dei tessuti duri dentali – K03.7
- - Translazionale degli enzimi lisosomiali – Difetti nella E77.0

Modo

- Vita – Problemi connessi a difficoltà di orientamento del proprio Z73
- -
- - Bambino trascurato affettivamente e in altri Z62
- - Sarcoma a cellule dendritiche non specificato in altro C96.4

MODY

- Maturity onset diabetes of young people
- - Con
- - - Chetoacidosi – E11.11
- - - Coma – E11.01
- - - Complicanza
- - - - Neurologico
- - - - - Scompensato – E11.41†, G63.2*
- - - - - - E11.40†, G63.2*
- - - - Vascolare
- - - - - Periferica – E11.50
- - - - - Periferica, scompensato – E11.51
- - - Complicazione
- - - - Multiplo
- - - - - Scompensato – E11.73
- - - - - - E11.72
- - - - Oculare
- - - - - Scompensato – E11.31†, H58.8*
- - - - - - E11.30†, H58.8*
- - - - Renale
- - - - - Scompensato – E11.21†, N08.3*
- - - - - - E11.20†, N08.3*
- - - - Scompensato – E11.81
- - - - - E11.80
- - - Ipoglicemia – E11.60
- - - Piede diabetico

MODY –Continuazione

- Maturity onset diabetes of young people –Continuazione
- - Con –Continuazione
- - - Piede diabetico –Continuazione
- - - - Scompensato – E11.75
- - - - - E11.74
- - - Polineuropatia
- - - - Scompensato – E11.41†, G63.2*
- - - - - E11.40†, G63.2*
- - Senza complicazione
- - - Scompensato – E11.91
- - - - E11.90
- - -
- - - Coma ipoglicemico in E11.61
- - - Shock ipoglicemico in E11.61
- - E11.90

MODY5 – E11.20†, N29.8***Moebius**

- Neuropatia assonale - ipogonadismo ipogonadotropo – Sindrome di Q87.0
- - Sindrome di Q87.0

Moersch-Woltman – Sindrome di G25.88**Moesina** – Immunodeficienza combinata da deficit di D81.8**Mofetile** – Embriopatia da micofenolato Q86.88**Mohr** – Sindrome di Q87.0**Mohr-Tranebjaerg** – Sindrome di G31.81**Mola**

- Carnosa – 002.0
- Emorragica o emorragica – 002.0
- Idatiforme
- - Classica – 001.0
- - Completa – 001.0
- - Con anamnesi – Controllo di gravidanza di: Z35.1
- - Incompleta – 001.1
- - Non specificata – 001.9
- - - 001.9
- Idiatiforme
- - Invasiva – D39.2
- - Maligna – D39.2
- Intrauterina SAI – 002.0
- Invasiva – D39.2
- Non idatiforme – Ovulo abortivo [blighted ovum] e 002.0
- Vescicolare
- - Con anamnesi – Controllo di gravidanza di: Z35.1
- - SAI – 001.9
- - - 001.9

Molare –

- Altro Complicanza
- - Successive ad aborto o a gravidanza ectopica o 008.8

Molare – –Continuazione

- Altro Complicanza –Continuazione
- - Venose successive ad aborto o a gravidanza ectopica o 008.7
- Complicanze non specificate successive ad aborto o a gravidanza ectopica o 008.9
- Danno a organi e a tessuti della pelvi successivi ad aborto o a gravidanza ectopica o 008.6
- Disturbi metabolici successivi ad aborto o a gravidanza ectopica o 008.5
- Embolia successiva ad aborto o a gravidanza ectopica o 008.2
- Emorragia, tardiva o eccessiva, successiva ad aborto od a gravidanza ectopica o 008.1
- Infezione dell'apparato genitale e di organi pelvici dopo aborto o gravidanza ectopica o 008.0
- Insufficienza renale successiva ad aborto o a gravidanza ectopica o 008.4
- Quarto K00.1
- Shock
- - Settico a seguito di gravidanza 008.0, R57.2
- - Successivo ad aborto o a gravidanza ectopica o 008.3

Molari-incisivi [MIH] – Ipomineralizzazione K00.4**Molecolare**

- Negativi – Tubercolare Pneumotorace con esami batteriologici, istologici e A16.0
- -
- - Altre forme di tubercolosi respiratoria, confermate batteriologicamente, istologicamente o da esami A15.8
- - Deficit congenito di chininogeno ad alto peso D68.8
- - Tubercolare
- - - Fibrose
- - - Polmonare S.A.I. (senza menzione di conferma batteriologica, istologica o A16.2
- - - Polmone con conferma dall'esame microscopico dell'escreato con o senza esame colturale o A15.0
- - - Pneumotorace con conferma dall'esame microscopico dell'escreato con o senza esame colturale o A15.0
- - - Polmonite con conferma dall'esame microscopico dell'escreato con o senza esame colturale o A15.0
- - Tubercolosi
- - - Bronchi confermata batteriologicamente, istologicamente o da esami A15.5
- - - Laringe
- - - Confermata batteriologicamente, istologicamente o da esami A15.5
- - - S.A.I. (senza menzione di conferma batteriologica, istologica o A16.4
- - - Linfonodo
- - - Ilari confermata batteriologicamente, istologicamente o da esami A15.4
- - - Intratoracici S.A.I. (senza menzione di conferma batteriologica, istologica o A16.3

Molecolare –Continuazione

- - –Continuazione
- - Tubercolosi –Continuazione
- - - Linfonodo –Continuazione
- - - - Mediastinici confermata batteriologicamente, istologicamente o da esami A15.4
- - - - Tracheobronchiale
- - - - Confermata batteriologicamente, istologicamente o da esami A15.4
- - - - S.A.I. (senza menzione di conferma batteriologica, istologica o A16.3
- - - Polmone S.A.I. (senza menzione di conferma batteriologica, istologica o A16.2
- - - Rinofaringea confermata batteriologicamente, istologicamente o da esami A15.8
- - - Trachea
- - - Confermata batteriologicamente, istologicamente o da esami A15.5
- - - S.A.I. (senza menzione di conferma batteriologica, istologica o A16.4

Molibdeno

- Tipo
- - B – Deficit di solfito ossidasi da deficit del cofattore E72.1
- - C – Deficit di solfito ossidasi da deficit del cofattore E72.1
- - - Deficit di solfito ossidasi da deficit del cofattore E72.1
- - -
- - Anemia associata a deficit di: D53.8
- - Deficit
- - - E61.5
- - - Solfito ossidasi da deficit del cofattore E72.1

Mollaret – Meningite ricorrente benigna [di G03.2**Molle**

- Con cheiloschisi
- - Bilaterale – Schisi palato
- - - Q37.2
- - Duro e del palato Q37.4
- - S.A.I. – Schisi palato
- - - Q37.3
- - Duro e del palato Q37.5
- - Unilaterale – Schisi palato
- - - Q37.3
- - Duro e del palato Q37.5
- - -
- - Faccia rinofaringea (superiore) (posteriore)del palato C11.3
- - Gomma del palato A52.7†, K93.8*
- - Malformazione (fessura) del palato duro e del palato Q35.5
- - Mammella parti D24
- - Perforazione del palato Q35.3
- - Schisi palato
- - - Q35.3

Molle –Continuazione

- - - Continuazione
- - Schisi palato –Continuazione
- - - Duro con schisi del palato *Q35.5*
- - Tubercolosi del palato *A18.8†, K93.8**
- - Tumore Maligno: Palato *C05.1*
- - Ulcera (venerea) *A57*

Möller-Hunter da deficit di vitamina B – Glossite di *E53.9†, K93.8****Mollusco contagioso**

- Palpebra – *B08.1†, H03.1**
- - *B08.1*

Molteplici

- Altre manifestazioni – Fibrosi cistica con *E84.87*
- Elementi nutritivi – Deficit di *E61.7*
- Lacerazioni cerebrali e cerebellari – *S06.28*

Momento

- D insorgenza incerto rispetto ammissione ambito stazionario –
- - Seps con *A41.9, U69.82†*
- - Shock settico con *R57.2, U69.85†*
- Esame – Infarto miocardico pregresso diagnosticato con ECG od altre indagini speciali, ma asintomatico al *I25.2*

MOMO – Sindrome *Q87.3***MONA [osteolisi multicentrica-nodulosa-artropatia] – Spettro** *Q87.5***Mönckeberg –**

- Arteriosclerosi di *I70.29*
- Degenerazione di *I70.29*
- Sclerosi
- - *I70.29*
- - Mediale) di *I70.2*

Moncone amputazione

- Contrattura (flessione) (della articolazione prossimale vicina) a livello – *T87.6*
- Edema – *T87.6*
- Ematoma – *T87.6*
- -
- - Altre e non specificate complicanze del *T87.6*
- - Infezione del *T87.4*
- - Necrosi del *T87.5*
- - Neuroma del *T87.3*

Mondor – Malattia di *I80.88***Monilethrix –** *Q84.1***Monilia – Vaginite da** *B37.3†, N77.1****Moniliasi**

- Polmonare – *B37.1†, J99.8**
- -
- - *B37*
- - Otomicosi in *B37.88†, H62.2**
- - Vulvite da *B37.3†, N77.1**
- - Vulvovaginite da *B37.3†, N77.1**

Moniliformi – Capelli *Q84.1***Moniliformis –**

- Infezione da Streptobacillus *A25.1*
- Lichen ruber *L44.3*

Monitoraggio – Traumatismo del cuoio capelluto da *P12.4***Monoamina-ossidasi A – Deficit di** *E70.8***Monoaminoossidasi – Avvelenamento: Antidepressivi inibitori della** *T43.1***Monoamniotici – Attorcigliamento dei cordoni ombelicali di gemelli** *O69.2***Monoartrite non classificata altrove –** *M13.1***Monoblastica**

- Remissione completa – Leucemia acuta *C93.01*
- - Leucemia acuta *C93.00*

Monobranchius – *Q71.0***Monocarbossilati – Chetoacidosi da deficit del trasportatore 1 dei** *E88.8***Monocitica**

- v./v.a. Leucemia monocitica
- Remissione completa – Leucemia acuta *C93.01*
- -
- - Angina *B27*
- - Leucemia acuta *C93.00*
- - Linfocitocitosi *D76.1*
- - Reazione leucemoide: *D72.8*

Monocitoide

- Cellule B – Linfoma *C85.9*
- - leucemia *C93*

Monocitopenia

- Sindrome da infezione micobatterica – *D81.8*
- Sordità – Neutropenia - *D82.8*
- - *R72*

Monocitosi (sintomatica) – *D72.8***Monoclonale**

- Ascessi perinefrici - shunt intrapolmonare] – Sindrome TEMPI [Telangectasia - eritrocitosi - gammopatia *D47.2*
- Attivazione mastocitaria – Sindrome *D89.8*
- IgA
- - Senza anticorpi conosciuti – Poliradiculoneuropatia con gammopatia *D47.2†, G63.1**
- - - Polineuropatia assonale associata a gammopatia *D47.2†, G63.1**
- - IgG
- - Senza anticorpi conosciuti – Poliradiculoneuropatia con gammopatia *D47.2†, G63.1**
- - - Polineuropatia assonale associata a gammopatia *D47.2†, G63.1**
- - IgM
- - Con anti-MAG – Polineuropatia associata a gammopatia *D47.2†, G63.1**
- - Senza anticorpi conosciuti – Poliradiculoneuropatia con gammopatia *D47.2†, G63.1**
- - - Polineuropatia assonale associata a gammopatia *D47.2†, G63.1**

Monoclonale –Continuazione

- Significato incerto (MGUS) – Gammopatia *D47.2*
- -
- - Macroglobulinemia *D47.2*
- - Malattia da accumulo di immunoglobuline *D47.7*
- - Sindrome Fanconi
- - - Associata alla acquisizione di catene leggere Ig *D47.2, E83.38*
- - - Secondaria in gammopatia *D47.2, E83.38*

Monocloroacetato – Avvelenamento sistemico da *T60.3***Monocoronale non sindromica – Sinostosi** *Q67.3***Monocromasia dei bastoncelli –** *H53.5***Monocromatismo dei cono blu –** *H53.5***Monoculare**

- Eccezione quello intermittente –
- - Esotropia (alternante) (*H50.0*
- - Exotropia (alternante) (*H50.1*
- -
- - Cecità *H54.4*
- - Deficit visivo
- - - Grave, *H54.5*
- - - Moderato, *H54.6*
- - Intermittente
- - - Esotropia (alternante) (*H50.3*
- - - Exotropia (alternante) (*H50.3*

Monocytogenes –

- Infezione da Listeria *A32.9*
- Meningite da Listeria *A32.1†, G01**
- Meningoencefalite da Listeria *A32.1†, G05.0**

Monofosfato

- v./v.a. uridina-monofosfato
- Deaminasi – Deficit di adenosina *E79.8*

Mono-fronto-sfenoidale isolata – Craniosinostosi *Q75.0***Monolaterale**

- Con mantenimento della funzione uditiva controlaterale – Sordità neurosensoriale *H90.4*
- Congenita – Ipoplasia polmonare *Q33.6*
- Difetto di trasmissione con mantenimento della funzione uditiva controlaterale – Sordità *H90.1*
- Dotto Mülleriano – Aplasia *Q51.4*
- Emisfero cerebellare – Ipoplasia isolata *Q04.3*
- Mista trasmissiva e neurosensoriale con mantenimento della funzione uditiva controlaterale – Sordità *H90.7*
- Sutura
- - Sagittale e coronale non sindromica – Sinostosi *Q75.0*
- - Squamosa non sindromica – Sinostosi *Q75.0*
- -
- - Perdita uditiva neurosensoriale *H90.4*

Monolaterale –Continuazione

- - - Continuazione
- - Polimicrogiria
- - - Q04.3
- - - Focale Q04.3
- - Schisi del labbro e del palato, Q37.1

Monolobulare – Cirrosi K74.3**Monomelica – Amiotrofia G12.2****Mononen-Karnes-Senac – Sindrome di Q74.8****Mononeuropatia**

- Arto
- - Inferiore
- - - Non specificata – G57.9
- - - - Altre G57.8
- - Superiore
- - - Non specificata – G56.9
- - - - Altre G56.8
- Diabetica non classificata altrove – E14.40†, G59.0*
- Malattie classificate altrove – Altre G59.8*
- Multipla – G58.7
- Non specificata – G58.9
- Specificate – Altre G58.8
- Tubercolare – A17.8†, G59.8*

Mononevrite di sedi multiple – G58.7**Mononucleati – Istiocitosi di fagociti D76.1****Mononucleosi**

- Cytomegalovirus – B27.1
- Gamma-erpetico –
- - B27.0
- - Epatite da B27.0†, K77.0*
- - Epatomegalia da B27.0†, K77.0*
- Infettivo –
- - Altra B27.8
- - Meningite in B27.9†, G02.0*
- - Polineuropatia in B27.9†, G63.0*
- Virus di Epstein-Barr – B27.0

Monoparesi monoplegia

- Arto
- - Inferiore – G83.1
- - Superiore – G83.2
- Non specificata – G83.3

Monoplegia

- Arto
- - Inferiore – Monoparesi e G83.1
- - Superiore – Monoparesi e G83.2
- Embolica quale evento attuale – I63.4, G83.3
- Isterica transitoria – F44.4
- Non specificata – Monoparesi e G83.3
- Psicogena – F44.4
- Trombotica quale evento attuale – I63.3, G83.3

Monorchidismo – Q55.0**Monosaccaridi – Malassorbimento di E74.3****Monosomia**

- 1p36 – Q93.5
- 1qter – Q93.5
- 2q22 – Sindrome di Mowat-Wilson da Q87.8
- 7
- - Familiare – Sindrome da Q93.0
- - -
- - - Leucemia mieloide acuta in sindrome familiare da C92.00
- - - Sindrome mielodisplastica in sindrome familiare da D46.9
- 7p distale – Q93.5
- 7q36 distale – Q93.5
- 9p
- - Distale – Q93.5
- - - Q93.5
- 10p distale – Q93.5
- 13q32 distale – Q93.5
- 13q34 – Q93.5
- 14q distale – Q93.5
- 15q distale – Q93.5
- 18p – Q93.5
- 20p12 –
- - Displasia arterio-epatica da Q44.7
- - Paucità sindromica delle vie biliari da Q44.7
- - Sindrome di Alagille-Watson da Q44.7

Monosomy 18q – Q93.5

- 22q11.2 distale – Q93.5
- 22q13 – Q93.5
- Completo
- - Mosaicismo (non disgiunzione mitotica) – Q93.1
- - Non disgiunzione meiotica – Q93.0
- Parziale del cromosoma 18p – Q93.5
- X – Q96.0

Monosomy 18q – Q93.5**Monossido carbonio –**

- Demenza in avvelenamento da T58†, F02.8*
- Effetto tossico del T58
- Encefalopatia tardiva da avvelenamento da T58†, G94.39*
- Sequele di intossicazione da T97

Monostotica

- Avambraccio – Displasia fibrosa M85.03
- Braccio – Displasia fibrosa M85.02
- Coscia – Displasia fibrosa M85.05
- Costole – Displasia fibrosa M85.08
- Cranio – Displasia fibrosa M85.08
- Gamba – Displasia fibrosa M85.06
- Localizzazioni multiple – Displasia fibrosa M85.00
- Mano – Displasia fibrosa M85.04
- Piede – Displasia fibrosa M85.07
- Regione della spalla – Displasia fibrosa M85.01
- - Displasia fibrosa M85.09

Monovasale – Malattia coronarica I25.11**Montagna – Mal di T70.2****Monteggia – Fratture-lussazione di S52.2†****Montreal – Nanismo a testa di uccello, tipo Q87.1****Moon**

v./v.a. Laurence-Moon

Moore

v./v.a. Dennis-Fairhurst-Moore

Mooren] – Ulcus corneae rodens [H16.0**Mooseri – Tifo esantematico da Rickettsia A75.2****Morava-Mehes – Sindrome di Q79.8****Moraxella come causa di malattie classificate altrove – Haemophilus influenzae [H. influenzae] e B96.3†****Morbillo**

- Con
- - Altre complicanze – B05.8
- - Complicanze intestinali – B05.4†, K93.8*
- - Encefalite – B05.0†, G05.1*
- - Meningite – B05.1†, G02.0*
- Parotite-rosolia – Immunodeficienza primitiva con infezione virale post-vaccinazione anti D84.8, B05.9
- Rosolia e parotite [MPR] – Necessità di vaccinazione contro Z27.4
- Senza complicanza – B05.9
- Vaccinale – Immunodeficienza primitiva con infezione disseminata da D84.8, T88.0
- -
- - Cheratite in corso di B05.8†, H19.2*
- - Cheratocongiuntivite
- - - Corso di B05.8†, H19.2*
- - - Interstiziali in corso di B05.8†, H19.2*
- - Encefalomielite in B05.0†, G05.1*
- - Mielite in B05.0†, G05.1*
- - Necessità di vaccinazione solo contro il Z24.4
- - Otite media in B05.3†, H67.1*
- - Polmonite in B05.2†, J17.1*

Morbillosa – Meningite post- B05.1†**Morbo**

- Ahlbäck [osteonecrosi asettica del condilo femorale mediale] – M87.05
- Alzheimer – Demenza in G30.9†, F00.9*
- Bang – A23.1
- Basedow con orbitopatia endocrino
- - Esotropia – E05.0†, H06.3*
- - Ipotropia – E05.0†, H06.3*
- - Retrazione palpebrale – E05.0†, H06.3*
- - - E05.0†, H06.3*
- Bronzino tubercolare – A18.7†, E35.1*
- Cooley – D56.1
- Crohn
- - Colon – K50.1
- - Enterite regionale
- - - Colon – K50.1
- - - Digiuno – K50.0

Morbo –Continuazione

- Crohn –Continuazione
- - Enterite regionale –Continuazione
- - - Duodeno – K50.0
- - - Grosso intestino – K50.1
- - - Ileo – K50.0
- - - Retto – K50.1
- - - - K50
- - Esofago
- - - Tratto gastro-intestinale, più localizzazioni simultanee – K50.82
- - - - K50.81
- - Intestino tenue
- - - Colon – K50.82
- - - - K50.0
- - Non specificato – K50.9
- - Stomaco – K50.80
- - - Altro K50.88
- Koch – A16.9
- Ormond – K66.2
- Parkinson
- - Con disabilità
- - - Assente o minima – G20.0
- - - Moderata a grave – G20.1
- - - Molto grave – G20.2
- - Idiopatico – Parkinsonismo o G20
- - Non specificato – G20.9
- - Primitivo – Parkinsonismo o G20
- - S.A.I. – Parkinsonismo o G20
- - Sifilitico – A52.1†, G22*
- Pott – A18.0†, M49.09*
- Still
- - Adulto – M06.10
- - S.A.I. – M08.2
- Sudeck [atrofia ossea neurogena post-traumatica] – G90.59
- Whipple – Uveite posteriore in K90.8†, M14.89*
- Wilson – Demenza in E83.0†, F02.8*

Morbosità

- Cure supplementari il
- - Feto o il neonato – Le condizioni morbose menzionate, senza ulteriori specificazioni, come causa di mortalità, P08
- - Neonato – le condizioni morbose menzionate, senza ulteriore specificazione, come causa di mortalità, P07
- - Cause sconosciute e non specificate di R69

Moreno-Nishimura-Schmidt – Sindrome di Q87.3**Morfina – T40.2****Morfologia S.A.I. – Anomalia di: R71****Morfologico**

- Congenite dei capelli e dei peli non classificate altrove – Alterazioni Q84.1

Morfologico –Continuazione

- Funzionali della placenta – Feto e neonatosofferenti per altre e non specificate anomalie P02.2
- Specificate – Proteinuria isolata con lesioni N06
- Specifiche delle fibre muscolari [miopatie strutturali] – Distrofia muscolare congenita: con anomalità G71.2

Morgagnana – Cataratta senile H25.2**Morgagni –**

- Ernia di K44.9
- Torsione: idatide di N83.5

Morganii quale agente patogeno – Proteus B96.2!**MORM [ritardo mentale, obesità del tronco, distrofia retinica, micropene] – Sindrome Q87.8****Morning glory» – Sindrome « Q14.2****Morquio (-simile) (classica) – Sindrome di: E76.2****Morquio-Ullrich-Brailsford – Sindrome di E76.2****Morse-Rawnsley-Sargent – Sindrome di Q04.2****Morsicatura**

- Guancia e del labbro – K13.1
- Non velenosa) – W64.9!

Morsier – Sindrome di De Q04.4**Morso**

- Animale S.A.I. –
- - T14.1
- - Multiple(i): T01.9
- Aperto (anteriore) (posteriore) – K07.2
- Crociato (anteriore) (posteriore) – K07.2
- D'animale o puntura d'insetto velenosi – X29.9!
- O puntura
- - D insetto non velenoso –
- - - Altro traumatismo superficiali
- - - - Addome, della regione lombosacrale e della pelvi: S30.83
- - - - Anca e della coscia: S70.83
- - - - Avambraccio: S50.83
- - - - Caviglia e del piede: S90.83
- - - - Gamba: S80.83
- - - - Polso e della mano: S60.83
- - - - Spalla e del braccio: S40.83
- - Traumatismo superficiale
- - - Arto
- - - - Inferiore, livello non specificato: T13.03
- - - - Superiore, livello non specificato: T11.03
- - - - Regione corporea non specificata: T14.03
- - - - Tronco, livello non specificato: T09.03
- - Insetto velenoso – T63.4
- Ratto
- - Spirillum minus – Febbre da A25.0

Morso –Continuazione

- Ratto –Continuazione
- - Spirochaeta morsus muris – Febbre da A25.0
- - Streptobacilli – Febbre da A25.1
- - - Febbre
- - - A25.9
- - - Streptobacillare da A25.1
- - Scorpione – T63.2
- - Serpente
- - Mare – Avvelenamento da T63.0
- - - Avvelenamento da T63.0
- - Zecca – Borreliosi [febbre ricorrente tropicale] da A68.1

Mortalità

- Mal definite o non specificate – Altre cause di R99
- Morbosità cure supplementari il
- - Feto o il neonato – Le condizioni morbose menzionate, senza ulteriori specificazioni, come causa di P08
- - Neonato – le condizioni morbose menzionate, senza ulteriore specificazione, come causa di P07
- - Causa sconosciuta di R99

Morte

- Che
- - Sa essere né violenta e né istantanea, la cui causa non può essere identificata – R96.1
- - Verifica a meno di 24 ore dall'insorgenza di sintomi, non altrimenti spiegata – R96.1
- - Circostanze in cui il cadavere viene rinvenuto, ma nessuna causa di morte può essere identificata – R98
- Culla
- - Dopo il compimento del primo anno di vita – R96.0
- - Prima del compimento del primo anno di vita – R95.9
- Improvvisa
- - Cardiaca, così descritta – I46.1
- - Causa sconosciuta – Altra R96
- - Infantile) inspiegata, dopo il compimento del primo anno di vita – R96.0
- - Infanzia
- - - Con menzione di autopsia – Sindrome della R95.0
- - - S.A.I. – Sindrome della R95.9
- - - Senza menzione di autopsia – Sindrome della R95.9
- - Lattante
- - - Dopo il compimento del primo anno di vita – SIDS [Sindrome della R96.0
- - - Inspiegata, prima del compimento del primo anno di vita – R95
- - - Prima del compimento del primo anno di vita – Sindrome della R95.9
- - - - sindrome della R95.9
- - Neonato - disgenesia dei testicoli – R95.9, Q55.2
- - Istantanea – R96.0

Morte –Continuazione

- Neonatale con anamnesi → Controllo di gravidanza di: *Z35.2*
- Presunta) di un membro della famiglia → Scomparsa o *Z63*
- Può essere identificata → Morte in circostanze in cui il cadavere viene rinvenuto, ma nessuna causa di *R98*
- S.A.I. → *R99*
- Senza
- Assistenza → *R98*
- Segni di malattia → *R96.1*

Morto

- S.A.I. → Nato *P95*
- Trattenuto) → Aborto interno (feto *O02.1*
- →
- Altro parto multiplo, tutti nati *Z37.7!*
- Decesso fetale precoce con ritenzione di feto *O02.1*
- Parto
- - - Gemellare
- - - - Entrambi nati *Z37.4!*
- - - - Nato vivo, uno nato *Z37.3!*
- - Singolo, nato *Z37.1!*
- - Trovato(a) *R98*

Morton

- v./v.a. Casamassima-Morton-Nance
- → Metatarsalgia di *G57.6*

Morva → *A24.0***Morvan → Sindrome di *G60.8*****Mosaicismo**

- 45 X
- - 46,XX o XY → *Q96.3*
- Linee cellulari con cromosoma sessuale anormale → *Q96.4*
- Cromosomi sessuali → Maschio con *Q98.7*
- Linee con numero variabile di cromosomi X → *Q97.2*
- Non disgiunzione mitotica →
- - Monosomia completa, *Q93.1*
- - Trisomia
- - - 13, *Q91.5*
- - - 18
- - - - *Q91.1*
- - - 21, *Q90.1*
- - - Completo
- - - - *Q92.1*

Mosaico

- 45,X/46,XX → *Q96.3*
- 45,X/46,XY → *Q96.3*
- Tipo
- - 1 → Neurofibromatosi in *Q85.0*
- - 2 → Neurofibromatosi in *Q85.0*
- - 3 → Neurofibromatosi in *Q85.0*
- →
- Sindrome
- - Aneuploidia variegata in *Q99.8*

Mosaico –Continuazione

- → -Continuazione
- - Sindrome -Continuazione
- - - Legius in *Q85.0*
- - Trisomia
- - - 1 in *Q92.1*
- - - 2 in *Q92.1*
- - - 3 in *Q92.1*
- - - 4 in *Q92.1*
- - - 5 in *Q92.1*
- - - 7 in *Q92.1*
- - - 8 in *Q92.1*
- - - 9 in *Q92.1*
- - - 10 in *Q92.1*
- - - 12 in *Q92.1*
- - - 14 in *Q92.1*
- - - 15 in *Q92.1*
- - - 16 in *Q92.1*
- - - 17 in *Q92.1*
- - - 20 in *Q92.1*
- - - 22 in *Q92.1*

Mosca

- Cervi → Febbre della *A21*
- Sabbia → Febbre da *A93.1*
- → infestazione da larve di *B87*

Moss

- v./v.a. Gorlin-Chaudhry-Moss

Mostro doppio → *Q89.4***Motilità**

- Esofago tubolare → Disturbo di *K22.4*
- Neutrofili correlato a MKL1 → Immunodeficienza combinata da difetto delle *D81.8*
- → Altre e non specificate anomalie dell'andatura e della *R26.8*

Motivata

- Credenze religiose →
- - Atto medico non eseguito per: decisione del paziente *Z53*
- - Vaccinazione non eseguita per: decisione del paziente *Z28*
- - Influenza gruppo pressione →
- - Atto medico non eseguito per: decisione del paziente *Z53*
- - Vaccinazione non eseguita per: decisione del paziente *Z28*

Motivo

- Consulto e del contatto → Inusuale grado di loquacità e circostanzialità che nascondono il *R46.7*
- Indipendente paziente →
- - Atto medico non eseguito per: *Z53*
- - Vaccinazione non eseguita per: *Z28*
- Osservazione ospedalizzazione o altro assistenza ostetrico madre o
- - Interruzione gravidanza → condizione morboso elencate
- - - *O35.0*

Motivo –Continuazione

- Osservazione ospedalizzazione o altro assistenza ostetrico madre o -Continuazione
- - Interruzione gravidanza → condizione morboso elencate -Continuazione
- - - *O36*
- - Taglio cesareo prima dell'inizio del travaglio → Condizioni morboso elencate quali *O34*

Motocicletta → Incidente di *V99!***Motoneurone**

- Inferiore → Paresi del nervo facciale (paralisi del nervo facciale) (debolezza del nervo facciale) da lesione del *G51.0*
- Superiore → Paresi facciale (paralisi) (debolezza) da lesione del *G83.6*
- → Malattia
- - *G12.2*
- - Familiare del *G12.2*

Motoneuroni

- Madras → Malattia dei *G12.2*
- → Demenza frontotemporale con malattia dei *G31.0†*, *F02.0**, *G12.2*

Motori multipli e vocali [Sindrome di Tourette] → Disturbi a tipo tic combinati *F95.2***Motorio**

- v./v.a. sensitivo-motorio
- 13-30 punti → FIM *U50.51*
- 31-42 punti → FIM *U50.41*
- 43-58 punti → FIM *U50.31*
- 59-68 punti → FIM *U50.21*
- 69-84 punti → FIM *U50.11*
- 85-91 punti → FIM *U50.01*
- Acuta → Neuropatia assonale *G61.0*
- Cognitiva a esordio infantile associata a disturbo del movimento extrapiramidale → Regressione *G31.88*
- Contratture articolari multiple → Sindrome da disabilità intellettiva recessiva, disfunzione *Q87.8*
- Costipazione cronica e anomalie del ciclo sonno-veglia correlata a NRXN1 → Grave malattia del neurosviluppo, stereotipie *G96.8*
- Ereditario distale tipo
- - 1 → Neuropatia *G12.2*
- - 2 → Neuropatia *G12.2*
- - 5 → Neuropatia *G12.2*
- - 7 → Neuropatia *G12.2*
- - Jerash → Neuropatia *G12.2*
- Intellettiva grave, sordità neurosensoriale e distonia → Sindrome da disabilità *Q87.8*
- Linguaggio correlata a TRAF7 → Sindrome da cardiopatia, anomalie delle dita, dismorfismi facciali, ritardo *Q87.0*
- Multifocale →
- - MMN [Neuropatia *G61.8*
- - Neuropatia *G61.8*
- Non specificato → Disturbo evolutivo specifico della funzione *F82.9*
- O vocale → Disturbo di tipo tic cronico *F95.1*

Motorio –Continuazione

- Psicogeno → Disturbo *F44.4*
- Pura → Sindrome lacunare *I67.9†, G46.5**
- Sensoriale
- - Ereditario
- - - Con acrodistrofia → Neuropatia *G60.0*
- - - Tipo 5 → Neuropatia *G60.0*
- - - → HMSN [Neuropatia *G60.0*
- - Tipi I-IV → Neuropatia ereditaria *G60.0*
- - → Vescica neuropatica: atonica (*N31.2*
- -
- - Disturbo
- - - Dissociativi dell'attività *F44.4*
- - - Evolutivo specifico della funzione grosso-
F82.0
- - Limitazione funzionale *U50*
- - Problemi legati a: Necessità di assistenza
per menomazione *Z74.0*
- - Sindrome da cheratoderma palmoplantare-
neuropatia sensoriale e *G60.0, Q82.8*
- - Stereotipie *F98.49*

Motricità

- Fine e della grafomotricità → Disturbo
evolutivo specifico della *F82.1*
- Orale → Disturbo evolutivo specifico della
F82.2

Mouchet

v./v.a. Köhler-Mouchet

Moulin → Atrofoderma lineare di *L90.8***Movimento**

- Anormali della testa → *R25.0*
- Binoculare
- - Non specificato → Disturbo dei *H51.9*
- - - Altri disturbi specificati dei *H51.8*
- Extrapiramidale → Regressione motoria e
cognitiva a esordio infantile associata a
disturbo del *G31.88*
- Involontari anormali → Altri e non specificati
R25.8
- Ipercinetici - ritardo dello sviluppo →
Sindrome ipotonia infantile - anomalie
oculomotorie - *Q87.8*
- Irregolari degli occhi → Nistagmo ed altri *H55*
- Malattie classificate altrove → Disturbi
extrapiramidali e del *G26**
- Non specificati → Disturbi extrapiramidali e
del *G25.9*
- Oculari - assenza dei punti lacrimali → Ptosi -
limitazione dei *Q87.0*
- Periodici delle gambe durante il sonno →
G25.80
- Ripetuti e faticosi, anche nell'ambito sportivo
→ Ferita o malattia da sforzo eccessivo e da
X59.9†
- Specchio congeniti familiari → *G25.88*
- Stereotipato
- - Con autolesionismo → Disturbo da *F98.41*
- - Mani e cataratta bilaterale → Grave
anomalia dello sviluppo neurologico
associata a difficoltà di alimentazione,
G31.88

Movimento –Continuazione

- Stereotipato –Continuazione
- - Senza
- - - Autolesionismo → Disturbo da *F98.40*
- - - Menzione di autolesionismo → Disturbo
da *F98.49*
- - → Disturbo iperattivo associato a ritardo
mentale e a *F84.4*
- -
- - Altri disturbi specificati extrapiramidali e
del *G25.88*
- - Disturbi psicogeni del *F44.4*
- - Rigidità articolare con limitazione
- - - Parziale del *M25.69*
- - - Totale del *M25.69*

Mowat

v./v.a. Galloway-Mowat

Mowat-Wilson

- Monosomia 2q22 → Sindrome di *Q87.8*
- → Sindrome di *Q87.8*

Moyamoya

- Bassa statura - dismorfismi facciali -
ipogonadismo ipergonadotropo → Malattia di
Q87.1
- Con acalasia a esordio precoce → Malattia di
I67.5
- → Malattia di *I67.5*

Moynahan → Sindrome di *Q87.8***MPA [poliangite microscopica] → *M31.7*****MPNST] Tumore maligno della guaina dei
nervi periferici → [*C47.9*****Mpox [vaiolo delle scimmie] → *B04*****MPPH [Megalencefalia - polimicrogiria -
polidattilia postassiale - idrocefalo] →
Sindrome *Q04.8*****MPR] → Necessità di vaccinazione contro
morbillo, rosolia e parotite [*Z27.4*****MPSI [Mucopolysaccharidose type 1] → *E76.0*****MPSIII → *E76.2*****MPSVI → *E76.2*****MRCS [Microcornea - distrofia dei coni e dei
bastoncelli - cataratta - stafiloma posteriore]
→ Sindrome *Q15.8*****MRSA →**

- Infezione da *A49.0, U80.00†*
- Sepsis da *A41.0, U80.00†*
- Staphylococcus aureus resistente a
oxacillina o metilicillina [*U80.00†*

**Mseleni → Nanismo - brachidattilia, tipo
*Q77.7*****MSSE [Epitelioma squamoso multiplo a
risoluzione spontanea] → *D23.9*****MSUD [Maple syrup urine disease] → *E71.0*****MtDNA →**

- Cardiomiopatia ipertrofica e malattia dei
tubuli renali, da mutazione di *I42.2*
- Insufficienza epatica infantile acuta da
difetto della sintesi delle proteine codificate
da *K72.0*

MTHFR → *E72.1***MTHFS → Sindrome da ritardo dello sviluppo,
microcefalia, bassa statura ed epilessia
correlata a *G31.88*****MT01 → Cardiomiopatia ipertrofica
mitocondriale con acidosi lattica da deficit di
*I42.2*****Mucha-Habermann] → Pitiriasi lichenoidale e
vaioliforme acuta [*L41.0*****Mucinosi**

- Cutanea → *L98.5*
- Eritematosa reticolare → *L98.5*
- Focale → *L98.5*
- Orale focale → *K13.7*
- Papulosa
- - Acrale persistente → *L98.5*
- - Infanzia → *L98.5*
- - Spontaneamente regressiva → *L98.5*
- - - *L98.5*
- Pinkus] → Alopecia *L65.2*
- Subepiteliale → Distrofia corneale *H18.5*
- → Otite media cronica: *H65.3*

Mucinoso

- Appendice → Adenocarcinoma *C18.1*
- Coda del pancreas → Cistadenocarcinoma
C25.2
- Collo del pancreas → Cistadenocarcinoma
C25.7
- Corpo del pancreas → Cistadenocarcinoma
C25.1
- Infanzia → Cistadenoma *D27*
- Ovaio
- - Con
- - - Basso potenziale malignità → Tumore
- - - - *C56*
- - - - Papillare *C56*
- - - Malignità borderline → Cistadenoma *C56*
- - - -
- - - Adenocarcinoma *C56*
- - - Cistadenocarcinoma *C56*
- Pancreas → Cistadenocarcinoma *C25.9*
- Papillare intraduttale del pancreas →
Carcinoma *C25.3*
- Più zone contigue del pancreas →
Cistadenocarcinoma *C25.8*
- Testa del pancreas → Cistadenocarcinoma
C25.0
- Tubulare a cellule fusiformi → Carcinoma
C64
- → Cistadenoma *D27*

Muciparo

- Appendice → Tumore carcinoide *C18.1*
- Polmone → Tumore carcinoide *C34.9*

Muckle-Wells → Sindrome di *M35.8***Muco**

- Feci → *R19.5*
- -
- - Aspirazione neonatale di liquido amniotico
e *P24.1*
- - Ostruzione delle vie respiratorie da: *T17*

Mucoccele

- Colecisti → *K82.1*
- Ghiandola salivare → *K11.6*
- Lacrimale cronico(a) → *H04.4*
- Naso e di seno paranasale → Cisti e *J34.1*
- Nasolacrimale → *H04.6*

Mucociliare [sindrome delle ciglia immobili] [triade di Kartagener] → Sindrome di Kartagener [situs inversus viscerum, bronchiectasia, sinusite cronica e polipi nasali] [insufficienza plurighiandolare a seguito di alterazione del trasporto] *Q89.3*

Mucocutanea

- Linfonodale [Malattia di Kawasaki] → Sindrome *M30.3*
- -
- - Bartonellosi cutanea e *A44.1*
- - Candidiasi cronica *B37.88*
- - Leishmaniosi *B55.2*
- - Sifilide congenita precoce *A50.0*

Mucocutanee → **Malformazioni venose** *Q27.8*

Mucoepiteliale ereditaria → **Displasia** *Q87.8*

Mucoide

- Cronica → Otite media *H65.3*
- Dito della mano → Cisti *M67.44*
- Emorragica (sierosa) → Otite media acuta e subacuta: allergica (*H65.1*
- Ipofisi →
- - Adenocarcinoma a cellule *C75.1*
- - Adenoma a cellule *D35.2*
- - Carcinoma a cellule *C75.1*
- - Otite media
- - *H65.9*
- - Acuta e subacuta: *H65.1*

Mucolipidosi

- I] → Sialidosi [*E77.1*
- II [malattia a cellule I] → *E77.0*
- IV → *E75.1*

Mucopolisaccaridosi

- Non specificata → *E76.3*
- Tipo
- - II
- - - Forma
- - - - Attenuata → *E76.1*
- - - - Grave → *E76.1*
- - - - *E76.1*
- - III, IV, VI, VII → *E76.2*
- - IIIB → *E76.2*
- - IS → *E76.0*
- -
- - *E76.3*
- - Altre *E76.2*
- - Cardiopatia in *E76.3†, I52.8**
- - Degenerazione cerebrale in *E76.3†, G32.8**

Mucopolysaccharidose type 1 → **MPSI** [*E76.0*

Mucopurulenta →

- Bronchite cronica
- - *J41.1*
- - Mista, semplice e *J41.8*
- Congiuntivite *H10.0*

Mucorales → **Sepsi da** *B46.40*

Mucormicosi

- Cutanea → *B46.3†, L99.8**
- Disseminata → *B46.48*
- Gastrointestinale → *B46.2†, K93.8**
- Polmonare → *B46.0†, J99.8**
- Rinocerebrale → *B46.1†, G99.8**
- Sottocutanea → *B46.3†, L99.8**
- Tratto gastrointestinale → *B46.2†, K93.8**
- - *B46.5*

Mucosite

- Generalizzata per immunocompromissione → *K91.80*
- Ileo → *K92.8*
- Orale
- - Orofaringeo
- - - Indotto
- - - - Farmaci → *K12.3*
- - - - Radiazioni → *K12.3*
- - - S.A.I. → *K12.3*
- - - Virale → *K12.3*
- - Ulcerativa) → *K12.3*
- Sigma → *K92.8*

Mucoso

- Anale durante il parto → Lacerazione, rottura o strappo perineale come in *O70.2*, che interessa anche: *O70.3*
- Benigno → Pemfigoide *L12.1*
- Boccale S.A.I. → *C06.0*
- Cavità post-mastoidectomia → Cisti *H95.1*
- Cervice uterina → Polipo *N84.1*
- Ciste
- - Extravasazione ghiandole salivari → *K11.6*
- - Ritenzione ghiandole salivari → *K11.6*
- Clitoride → Melanoma maligno della *C51.2*
- Cresta) alveolare → *C03*
- Gastrica → Atrofia della *K29.4*
- Grandi labbra vulvari → Melanoma maligno della *C51.0*
- Guancia →
- - Carcinoma a cellule squamose della *C06.0*
- - Ferita aperta: *S01.52*
- - Tumore Maligno: *C06.0*
- Labbro
- - Inferiore → Carcinoma a cellule squamose della zona *C00.4*
- - Superiore → Carcinoma a cellule squamose della zona *C00.3*
- - - Carcinoma a cellule squamose della zona *C00.5*

Mucoso → *Continuazione*

- Linfoma MALT] → Linfoma della zona marginale extranodale a cellule B del tessuto linfoide associato alle *C88.4*
- Nasale → Cicatrice della *J34.8*
- Necrotica ricorrente → Periadeneite *K12.0*
- Orale
- - Stadio
- - - 1 → Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico alla *T86.05†, K93.41**
- - - 2 → Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico alla *T86.06†, K93.42**
- - - 3 → Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico alla *T86.07†, K93.43**
- - -
- - - Altre e non specificate lesioni della *K13.7*
- - - Atrofia della *K13.7*
- - - Granuloma
- - - - Eosinofilo della *K13.4*
- - - - Lesioni simil-granulomatose della *K13.4*
- - - - Piogenico della *K13.4*
- - - - Telangiectasico della *K13.4*
- - - Iperplasia irritativa della *K13.6*
- - - Malattia da HIV con leucoplachia della *B23.8, K13.2*
- - - Melanoma maligno della *C06.0*
- - - Ulcera della *K12.1*
- - - Xantoma verrucoso della *K13.4*
- Piccole labbra vulvari → Melanoma maligno della *C51.1*
- Prepuziale → Melanoma maligno della *C60.0*
- Psicogena → Colite *F54, K58.8*
- Rettale
- - Durante il parto → Lacerazione, rottura o strappo perineale come in *O70.2*, che interessa anche: *O70.3*
- - - Prolasso della *K62.3*
- Seni paranasali → Melanoma maligno della *C31.9*
- Seno etmoidale → Melanoma maligno della *C31.1*
- Seno frontale → Melanoma maligno della *C31.2*
- Seno mascellare → Melanoma maligno della *C31.0*
- Seno sfenoidale → Melanoma maligno della *C31.3*
- Uretra femminile → Prolasso della *N81.0*
- Uretrale → Prolasso della *N36.3*
- Utero → Spostamento congenito di epitelio piatto nella *Q51.8*
- Vermiglio) → Labbro (frenulo) (faccia interna) (*D10.0*
- -
- - Altre infezioni virali specificate caratterizzate da lesioni della cute e delle membrane *B08.8*
- - Cistadenoma *D27*
- - Congenito(a): Prolasso: vescica (*Q64.7*
- - Framboesia delle *A66.7*

Mucoso –Continuazione

- - -Continuazione
- - Interessamento delle L00.1
- - Istiocitosi progressiva ereditaria delle D76.3
- - Labbro
 - - - Inferiore: C00.4
 - - - Non specificato se superiore o inferiore: C00.5
 - - - Superiore: C00.3
- - Melanoma maligno della C43.9
- - Necrosi epidermica tossica con interessamento delle L51.21
- - Nevo bianco
 - - - Q38.6
 - - - Spugnoso della Q38.6
- - Pemfigo delle membrane L12.1
- - Placche sifilitiche congenite A50.0
- - Sifilide secondaria della cute e delle A51.3
- - Sifilitica: Placca A51.3
- - Sindrome di Lyell con interessamento delle L51.21
- - Tumore Maligno Labbro
 - - - Inferiore, zona C00.4
 - - - Non specificato, zona C00.5
 - - - Superiore, zona C00.3
- Mucosolfatidosi – E75.2**
- Mucoviscidosi**
 - Con ileo da meconio – E84.1†, P75*
 - -
 - - E84
 - - Patologia epatobiliare neonatale in E84.88
- Muelenaere**
 - v./v.a. Haspeslagh-Fryns-Muelenaere
- Muenke – Sindrome di Q87.0**
- Muffa – Allergia alla J30.3**
- Mughetto**
 - Glande – Micosi da B37.4†, N51.2*
 - Orale – B37.0
 - Organi genitali femminili – B37.3†, N77.1*
 - Polmonare – B37.1†, J99.8*
 - Recidivante cronica – Colpite da B37.3†, N77.1*
 - S.A.I. – B37.9
 - Vagina – Micosi da B37.3†, N77.1*
 - Vaginale –
 - - B37.3†
 - - B37.3†, N77.1*
 - -
 - - Balanite da B37.4†, N51.2*
 - - Bronchiolite da B37.88
 - - Bronchite da B37.88†, J99.8*
 - - Broncopolmonite da B37.1†, J17.2*
 - - Colpite da B37.3†, N77.1*
 - - Meningite da B37.5†, G02.1*
 - - Peritonite da B37.88†, K67.8*

Mughetto –Continuazione

- - -Continuazione
- - Pielonefrite da B37.4†, N16.0*
- - Polmonite da B37.1†, J17.2*
- - Tracheite da B37.88
- - Vaginite da B37.3†, N77.1*
- - Vulvite da B37.3†, N77.1*
- - Vulvovaginite da B37.3†, N77.1*
- Mulas**
 - v./v.a. Prieto-Badia-Mulas
- Mulcahy [mielosclerosi] – Sindrome di D47.4**
- MULIBREY – Nanismo Q87.8**
- Müller**
 - v./v.a. Bindewald-Ulmer-Müller
- Mülleriano**
 - v./v.a. Dotto mülleriano
- Iperandrogenismo – Aplasia Q51.8
- Misto maligno
 - - Cervice uterina – Tumore C53.9
 - - Corpo dell'utero – Tumore C54.9
- Ovaio – Tumore C56
- - Deficit dell'Ormone Anti- E29.1
- Müller-Ribbing-Clement – Sindrome di Q78.8**
- Multicistico**
 - Displasia renale – Q61.4
 - Malattia renale – Q61.4
 - Rene (dello sviluppo) – Q61.4
- Multicore – Malattia G71.2**
- Multifocale**
 - v./v.a. Osteomielite multifocale ricorrente cronica
 - Criptogenica – Enterite stenotomica ulcerosa K63.3
 - Multisistemica – Istiocitosi a cellule di Langerhans C96.0
 - Pattern dell'epitelio pigmentato retinico (simulante il fondo flavimaculato) – Distrofia H35.5
 - Progressivo –
 - - Leucoencefalopatia A81.2
 - - LMP [Leucoencefalopatia A81.2
 - - S.A.I. – Leucoencefalopatia A81.2
 - Sterile con periostosi e pustolosi – Osteomielite M86.39
 - Trombocitopenia – Sindrome infangioendoteliosomatosi D18.19, D69.61
 - Unisistemica – Istiocitosi a cellule di Langerhans C96.5
 - -
 - - Fibrosclerosi M35.5
 - - Istiocitosi X C96.5
 - - Malattia da HIV con leucoencefalite B22†, G05.1*
 - - MMN [Neuropatia motoria G61.8
 - - Neuropatia motoria G61.8
 - - Osteomielite cronica M86.3
 - - Tachicardia atriale I47.1
 - - Tubercolosi A18.8

Multiforme

- Congiuntiva – Eritema L51.1†, H13.8*
- -
- - Artropatia in eritema essudativo L51.9†, M14.89*
- - Glioblastoma C71.9
- Multigemini – Pili L67.8**
- Multi-infartuale – Demenza F01.1**
- Multilineare –**
 - Anemia refrattaria con displasia D46.5
- Leucemia mieloide acuta con displasia C92.8
- Multiloculare**
 - Echinococchi alveolari] in altre e multiple sedi – Infezione del fegato da echinococco B67.6
 - - Infezione da echinococco B67.7
- Multilocularis –**
 - Ciste idatidea del fegato da Echinococcus B67.5
 - Infezione epatica da Echinococcus B67.5†, K77.0*
- Multinodale familiare – Sindrome del gozzo E04.2**
- Multinodulare**
 - Carezza di iodio – Gozzo (endemico) E01.1
 - Cistico) S.A.I. – Gozzo E04.2
 - Non tossico – Gozzo E04.2
 - Rene cistico - polidattilia – Gozzo Q87.8
 - - Tireotossicosi con gozzo tossico E05.2
- Multinuclearità eritroblastica ereditaria con positività del test del siero acidificato (hempas) – D64.4**
- Multinucleati - anidramnios - displasia renale - ipoplasia cerebellare - idranencefalia – Sindrome neuroni Q87.8**
- Multiparità –**
 - Controllo di gravidanza con elevata Z35.4
 - Problemi correlati a Z64.1
- Multiplo**
 - v./v.a. Tipo di malattia
- Multiresistente**
 - Antibiotico – altro batteri
 - - Gram-negativi U81.8!
 - - Gram-positivi U80.8!
 - MDR-TB] – Tubercolosi U82.1!
- Multiresistenza**
 - 2MRGN NeonatPed –
 - - Altri tipi di Klebsiella con U81.03!
 - - Complesso
 - - Citrobacter freundii con U81.05!
 - - Enterobacter cloacae con U81.04!
 - - Escherichia coli con U81.00!
 - - Gruppo Acinetobacter baumannii con U81.11!
 - - Klebsiella
 - - Granulomatis con U81.03!
 - - Oxytoca con U81.02!
 - - Pneumoniae con U81.01!

Multiresistenza –Continuazione

- 2MRGN NeonatPed → –Continuazione
- - Proteus mirabilis con U81.07!
- - Pseudomonas e aeruginosa con U81.10!
- - Serratia marcescens con U81.06!
- 3MRGN →
- - Altri tipi di Klebsiella con U81.23!
- - Complesso
- - - Citrobacter freundii con U81.25!
- - - Enterobacter cloacae con U81.24!
- - Escherichia coli con U81.20!
- - Gruppo Acinetobacter baumannii con U81.31!
- - Klebsiella
- - - Oxytoca con U81.22!
- - - Pneumoniae con U81.21!
- - Proteus mirabilis con U81.27!
- - Pseudomonas
- - - Acinetobacter con U81.3!
- - - Aeruginosa con U81.30!
- - Serratia marcescens con U81.26!
- 4MRGN →
- - Altri tipi di Klebsiella con U81.43!
- - Complesso
- - - Citrobacter freundii con U81.45!
- - - Enterobacter cloacae con U81.44!
- - Escherichia coli con U81.40!
- - Gruppo Acinetobacter baumannii con U81.51!
- - Klebsiella
- - - Oxytoca con U81.42!
- - - Pneumoniae con U81.41!
- - Proteus mirabilis con U81.47!
- - Pseudomonas aeruginosa con U81.50!
- - Serratia marcescens con U81.46!

Multisistemico

- v./v.a. Atrofia multisistemica
- Associato
- - COVID-19 → Sindrome infiammatoria U10.9
- - LAMA5 [Laminin-alpha-5] → Sindrome M79.89
- Autoimmunitaria sindromica da deficit di Itch → Malattia M35.8
- Disfunzione dei muscoli lisci → Sindrome I73.8
- Esordio precoce STAT3-correlata → Malattia autoimmune M35.8
- Infantile] → IMNEPD [Malattia pancreatica-endocrina-neurologica, Q87.8
- X → Istiocitosi C96.0
- →
- - Degenerazione G23.2
- - Istiocitosi a cellule di Langerhans multifocale e C96.0
- - Sindrome
- - - Idrope - acidosi lattica - anemia sideroblastica - insufficienza Q87.8

Multisistemico –Continuazione

- → –Continuazione
- - Sindrome –Continuazione
- - - Insufficienza epatica acuta infantile-coinvolgimento K72.0

Multisystem Inflammatory Syndrome in Children] correlata temporalmente a COVID-19 → MIS-C [U10.9**Münchhausen → Sindrome di F68.1****Mungitor] → Eruzione pseudovaccinica [nodo dei B08.0****Munk**

v./v.a. Haim-Munk

Murale

- Sifilide → Trombosi A52.0†, I52.0*
- → Degenerazione cardiaca I51.5

MURCS → Associazione Q87.8**Murday**

v./v.a. Lynch-Lee-Murday

Murino → Tifo A75.2**Murray Valley → Encefalite della A83.4****Muscolare**

- v./v.a. Atrofia muscolare
- v./v.a. Atrofia muscolare spinale
- v./v.a. Distrofia muscolare
- v./v.a. Tono muscolare
- Acidosi lattica → Cardiomiopatia ipertrofica con ipotonia I42.2
- Anteriore a livello della gamba → Traumatismo di muscoli e tendini del gruppo S86.2
- Associata a miostatina → Iperatrofia M62.89
- Atrofia ottica → Sindrome atrofia cerebrale diffusa progressiva ad esordio precoce - microcefalia postnatale - debolezza G31.88
- Bassa statura - dismorfismi facciali → Sindrome disabilità intellettiva - debolezza Q87.1
- Clostridium → Necrosi A48.0
- Con miastenia grave → Malattia da increspatura G71.8, G70.0
- Deficit del linguaggio - ritardo cognitivo grave → Sindrome da ipotonia Q87.8
- Disabilità intellettiva → Sindrome ulna corta, dismorfismi facciali, ipotonia Q87.0
- Epatomegalia, polidramnios → Sindrome ipertrofia Q87.8
- Forma ereditaria → Attività continua delle fibre G71.1
- Guaina) → Ernia M62.8
- Ingrandimento delle estremità → Sindrome acanthosis nigricans-resistenza all'insulina-crampi Q87.8
- Ipotiroidismo → Pseudoipertrofia E03.1
- Ischemica → Paralisi T79.60
- Malattie classificate altrove → Altri disturbi M63.8*
- Miopatie strutturali] → Distrofia muscolare congenita: con anomalie morfologiche specifiche delle fibre G71.2
- Non
- - Classificate altrove → Lisi ed atrofia M62.5
- - Specificati → Disturbi M62.9

Muscolare –Continuazione

- Non → –Continuazione
- - Traumatico →
- - - Altra rottura M62.1
- - - Ematoma M62.8
- - O dell'occhio → Lissencefalia con aspetto ciottolato senza coinvolgimento Q04.3
- - Peroneale a livello della gamba → Traumatismo di muscoli e tendini del gruppo S86.3
- - Posteriore livello
- - Coscia → Traumatismo muscolare e tendineo del gruppo S76.3
- - Gamba → Traumatismo di altri muscoli e tendini del gruppo S86.1
- - Progressiva, sordità e ritardo dello sviluppo → Sindrome da cataratta congenita, ipotonia G71.3
- - Psicogena quale reazione di conversione → Contrazione F44.4
- - Secondaria → Sifilide A51.4†, M63.09*
- - Specificati → Altri disturbi M62.8
- - Spinale
- - Ereditaria → Altre atrofie G12.1
- - Sindromi correlate → Altre atrofie G12.8
- - Tendineo
- - Adduttore della coscia → Traumatismo S76.2
- - Arto superiore → Sequele di traumatismo T92.5
- - Gruppo muscolare posteriore a livello della coscia → Traumatismo S76.3
- - Quadrilatero → Traumatismo S76.1
- - Tipo 2 → Miopatia congenita con riduzione delle fibre G71.2
- - Traumatico
- - - Altra sede → Ischemia T79.68
- - - Coscia e dell'anca → Ischemia T79.61
- - - Estremità superiori → Ischemia T79.60
- - - Gamba → Ischemia T79.62
- - - Piede → Ischemia T79.63
- - - Sede non specificata → Ischemia T79.69
- - →
- - Contrattura M62.4
- - Decadimento della massa M62.89
- - Deficit
- - - Carnitina palmitil-transferasi E71.3
- - - Carnitina-palmitoil transferasi E71.3
- - - Fosforilasi E74.0
- - - Diastasi M62.0
- - - Fascicolazione R25.3
- - - Glicogenosi deficit
- - - Beta-enolasi E74.0
- - - Fosfofruttochinasi E74.0
- - - Fosforilasi chinasi epatica e E74.0
- - - Glicogeno fosforilasi E74.0
- - - GSD da deficit di fosforilasi chinasi E74.0
- - - Ischemia M62.29

Muscolare –Continuazione

- - -Continuazione
- - Malattia da deposito di glicogeno da deficit di glicogeno fosforilasi *E74.0*
- - Reazione anafilattica a rilassanti *T88.6*
- - Sifilide *A52.7†, M63.09**
- - Sindrome
- - - Congenita con ipercontratture generalizzate da rigidità *E72.8*
- - - HANAC [angiopatia ereditaria-nefropatia-aneurismi-crampi *Q28.88, Q61.8*
- - - Sinostosi radioulnare-ritardo dello sviluppo-ipotonica *Q87.0*
- - Stiramento *M62.6*
- - Tubercolosi *A18.8†, M63.09**

Muscolatura

- Addominale - Sindrome da deficit della *Q79.4*
- Increspata - Miopatia con *G71.8*
- Intrinseca della laringe - *C32.0*
- Scheletrica - Rigidità della *R29.8*
- Striata
- Agenti bloccanti neuromuscolari] - Avvelenamento: Rilassanti della *T48.1*
- - Paralisi spinale spastica della *G95.83*

Muscolo

- v./v.a. neuro-muscolo-scheletrico
- Accessorio - *Q79.8*
- Addominali - Sindrome da deficit dei *Q79.4*
- Bicipite brachiale -
- - Tendinite del *M75.2*
- - Traumatismo muscolo tendine
- - - Altre parti del *S46.2*
- - - Capo lungo del *S46.1*
- Colonna vertebrale -
- - Disturbo delle inserzioni dei legamenti o dei *M46.0*
- - Lesione delle inserzioni dei *M46.09*
- Elevatori dell'ano - Sindrome dei *K59.4*
- Estensori delle dita della mano associata a polineuropatia generalizzata - Aplasia congenita dei *G60.0, Q68.1*
- Estrinseco occhio -
- - *C69.6*
- - *D31.6*
- Extraoculari - Fibrosi congenita dei *H49.8*
- I I -
- - Avulsione di *T14.6*
- - Distorsione di *T14.6*
- - Distrazione di *T14.6*
- - Lacerazione di *T14.6*
- - Rottura traumatica di *T14.6*
- - Taglio di *T14.6*
- - Traumatismo di *T14.6*
- Laringe - Paralisi dei *J38.00*
- Lisci - Sindrome multisistemica da disfunzione dei *I73.8*
- Liscio - Amartoma congenito del *Q85.8*

Muscolo –Continuazione

- Non specificate -
- - Calcificazione ed ossificazione di *M61.9*
- - Malattie primitive dei *G71.9*
- - O di tendini estensori o abduttori del pollice a livello dell'avambraccio - Traumatismo di *S56.3*
- - Occhio cervello
- - - Con leucodistrofia multicistica bilaterale - Malattia *G71.2, E75.2*
- - - Malattia *G71.2*
- - Oculare - accessorio (a): *Q10.3*
- - Papillare
- - Come complicanza in atto susseguente ad infarto miocardico acuto - Rottura del *I23.5*
- - Non classificata altrove - Rottura del *I51.2*
- - Paralisi - Calcificazione e ossificazione di *M61.2*
- - Pavimento pelvico - Lacerazione di vecchia data di *N81.8*
- - Perineali durante il parto - Lacerazione, rottura o strappo del perineo, come in *O70.0* che interessa anche: *O70.1*
- - Respiratori - Miopatia distale con coinvolgimento precoce dei *G71.0*
- - Retto dell'addome - Sindrome del *G58.0*
- - Scheletrico, non specificata - Deformità acquisita dell'apparato *M95.9*
- - Sternocleidomastoideo -
- - Contrattura del *Q68.0*
- - Deformazione congenita del *Q68.0*
- - Tendine
- - Addome, della regione lombosacrale e della pelvi - Traumatismo di *S39.0*
- - Altre parti del muscolo bicipite brachiale - Traumatismo del *S46.2*
- - Anca - Traumatismo di *S76.0*
- - Arto inferiore
- - - Non specificati, livello non specificato - Traumatismo di *T13.5*
- - - Sequela di traumatismo di *T93.5*
- - Capo lungo del muscolo bicipite brachiale - Traumatismo del *S46.1*
- - Cuffia dei rotatori della spalla - Traumatismo dei *S46.0*
- - Estensori
- - - Altro
- - - Dito a livello del polso e della mano - Traumatismo di *S66.3*
- - - O) dita(o) a livello dell'avambraccio - Traumatismo di *S56.4*
- - - Livello dell'avambraccio - Traumatismo di altri *S56.5*
- - - Lunghi delle dita del piede a livello della caviglia e del piede - Traumatismo di *S96.1*
- - - Multipli a livello del polso e della mano - Traumatismo di *S66.7*
- - - Pollice a livello del polso e della mano - Traumatismo di *S66.2*
- - - Flessori

Muscolo –Continuazione

- Tendine -Continuazione
- - Flessori -Continuazione
- - - Altro
- - - Dito a livello del polso e della mano - Traumatismo di *S66.1*
- - - O) dita(o) a livello dell'avambraccio - Traumatismo di *S56.1*
- - - Livello dell'avambraccio - Traumatismo di altri *S56.2*
- - - Lungo
- - - Dita del piede a livello della caviglia e del piede - Traumatismo di *S96.0*
- - - Pollice a livello del polso e della mano - Traumatismo di *S66.0*
- - - Multipli a livello del polso e della mano - Traumatismo di *S66.6*
- - - Pollice a livello dell'avambraccio - Traumatismo di *S56.0*
- - Gruppo muscolare
- - - Anteriore a livello della gamba - Traumatismo di *S86.2*
- - - Peroneale a livello della gamba - Traumatismo di *S86.3*
- - - Posteriore a livello della gamba - Traumatismo di altri *S86.1*
- - Interessanti regioni corporee multiple - Traumatismi di *T06.4*
- - Intrinseco
- - - Altro dito a livello del polso e della mano - Traumatismo di *S66.5*
- - - Livello della caviglia e del piede - Traumatismo di *S96.2*
- - - Pollice a livello del polso e della mano - Traumatismo di *S66.4*
- - Livello
- - - Anca e della coscia - Traumatismo di multipli *S76.7*
- - - Avambraccio - Traumatismo di altri e non specificati *S56.8*
- - - Caviglia e del piede - Traumatismo di altri *S96.8*
- - - Collo - Traumatismo di *S16*
- - - Coscia - Traumatismo di altri e non specificati *S76.4*
- - - Gamba - Traumatismo di altri *S86.8*
- - - Polso e della mano - Traumatismo di altri *S66.8*
- - - Spalla e del braccio - Traumatismo di altri *S46.8*
- - - Torace - Traumatismo di *S29.0*
- - Multiplo livello
- - - Avambraccio - Traumatismo di *S56.7*
- - - Caviglia e del piede - Traumatismo di *S96.7*
- - - Gamba - Traumatismo di *S86.7*
- - - Spalla e del braccio - Traumatismo di *S46.7*
- - Non
- - - Specificati
- - - - Arto superiore, livello non specificato - Traumatismo di *T11.5*

Muscolo –Continuazione

- Tendine –Continuazione
- - Non –Continuazione
- - - Specificati –Continuazione
- - - - Livello
- - - - - Gamba – Traumatismo di *S86.9*
- - - - - Spalla e del braccio – Traumatismo di *S46.9*
- - - Specificato
- - - - Caviglia e del piede – Traumatismo di *S96.9*
- - - - Livello del polso e della mano – Traumatismo di *S66.9*
- - Regione corporea non specificata – Traumatismo di *T14.6*
- - Testa – Traumatismo di *S09.1*
- - Tricipite – Traumatismo del *S46.3*
- - Tronco non specificati – Traumatismo di *T09.5*
- Tendinea non traumatica – Rottura alla giunzione *M66.5*
- Ustioni – Calcificazione ed ossificazione di *M61.3*
- Vaginali durante il parto – Lacerazione, rottura o strappo del perineo, come in *O70.0* che interessa anche: *O70.1*
- -
- - *C49*
- - *D21*
- - Altro
- - - Calcificazione di *M61.4*
- - - Malattie primitive dei *G71.8*
- - - Ossificazioni di *M61.5*
- - - Ascesso tubercolare dei *A18.8†, M63.09**
- - - Assenza di: *Q79.8*
- - - Avvelenamento: Altri e non specificati farmaci agenti principalmente sui *T48.2*
- - - Distonia deformante dei *G24.1*
- - - Infarto ischemico di *M62.2*
- - - Ischemia traumatica di un *T79.6*

Muscolo-contratturale – Sindrome di Ehlers-Danlos, tipo *Q79.6***Muscolocutaneo – Traumatismo del nervo *S44.4*****Muscolo-scheletrico – Dolore toracico *R07.3*****Muscoloscheletrico e del tessuto connettivo nell'anamnesi personale – Malattie dell'apparato *Z87.3*****Mutasi –**

- Anemia emolitica da deficit di difosfoglicerato *D55.2*
- Deficit
- - Completo di metilmalonil-CoA *E71.1*
- - Parziale di metilmalonil-CoA *E71.1*
- Malattia da deposito di glicogeno dovuta a deficit di fosfoglicerato *E74.0†, G73.6**

Mutazione

- Alfa-1 antitripsina Pittsburgh – Malattia emorragica da *E88.0†, D77**

Mutazione –Continuazione

- C19orf12 – Neurodegenerazione con accumulo cerebrale di ferro da *G23.0*
- Catena di CD8alfa – Suscettibilità alle infezioni respiratorie associata alla *D84.8*
- COL2A1 – Osteoartrite a esordio precoce con lieve displasia spondiloepifisaria da *Q77.7, M19.90*
- CREBBP – Sindrome di Rubinstein-Taybi da *Q87.2*
- DGAT2 – Malattia di Charcot-Marie-Tooth autosomica dominante tipo 2 da *G60.0*
- Diacilglicerolo chinasi epsilon – Sindrome emolitico-uremica con *D58.8*
- Eterozigota del gene THOX2 – Ipotiroidismo transitorio congenito da *P72.2*
- Fattore V Leiden – Resistenza alla proteina C attivata [*D68.5*
- Gene
- - ABCB4 – Colelitiasi da *K80.80*
- - AP4 – Deficit cognitivo grave e paraplegia spastica progressiva da *G11.4*
- - Doublecortin – Lissencefalia, tipo 1, da *Q04.3*
- - Protrombina – *D68.5*
- - RORC – Immunodeficienza autosomica recessiva primaria da *D84.8*
- - SPG11 – Malattia di Charcot-Marie-Tooth autosomica recessiva di tipo 2 da *G60.0*
- - GRIA3 – Disabilità intellettiva legata all'X da *Q87.8*
- - KIF5A – Malattia di Charcot-Marie-Tooth tipo 2, da *G60.0*
- - LIS1 – Lissencefalia da *Q04.3*
- - MtDNA – Cardiomiopatia ipertrofica e malattia dei tubuli renali, da *I42.2*
- - NF1 – Neurofibromatosi tipo 1 da *Q85.0*
- - NSD1 – Sindrome di Beckwith-Wiedemann da *Q87.3*
- - Puntiforme
- - DYRK1A – Disabilità intellettiva da *Q87.0*
- - JAG1 –
- - - Displasia arterio-epatica da *Q44.7*
- - - Paucità sindromica delle vie biliari da *Q44.7*
- - - Sindrome di Alagille-Watson da *Q44.7*
- - - NOTCH2 – Displasia arterio-epatica da *Q44.7*
- - - Sindrome
- - - Angelman da *Q93.5*
- - - Letale da ipoplasia pontocerebellare, ipotonia e insufficienza respiratoria causata da una *Q04.3*
- - Recettore
- - Ormone tiroideo
- - - Alfa – Resistenza all'ormone tiroideo da *E05.8*
- - - Beta – Resistenza all'ormone tiroideo da *E05.8*
- - - TSH –
- - - Iperitiroidismo familiare da *E05.8*
- - - Ipotiroidismo da *E03.1*

Mutazione –Continuazione

- RNU12 – Atassia cerebellare congenita da *G11.1*
- Somatico
- - CEBPA – Leucemia mieloide acuta con *C92.00*
- - NPM1 – Leucemia mieloide acuta con *C92.00*
- - TFG – Malattia di Charcot-Marie-Tooth autosomica dominante, tipo 2, da *G60.0*
- - TUBA1A – Lissencefalia da *Q04.3*
- - TUBB2B – Polimicrogiria da *Q04.3*
- - TUBB3 – Disgenesia corticale con ipoplasia pontocerebellare da *Q04.8*
- - VCP
- - Esordio nell'età adulta – Miopatia distale da *G71.0*
- - - Malattia di Charcot-Marie-Tooth autosomica dominante, tipo 2, da *G60.0*

Mutchinick – Sindrome di *Q87.8***Mutilans**

- Con ittiosi – Keratoderma hereditarium *Q82.8*
- - Keratoderma hereditarium *Q82.8*

Mutilante

- Con placche cheratosiche periorificali – Ipercheratosi palmoplantare *Q82.8*
- Psoriasica – Artrite *L40.5†, M07.19**
- - Rinfaringite *A66.5*

Mutilazione genitale femminile

- Anamnesi personale tipo
- - 1 – *Z91.71*
- - 2 – *Z91.72*
- - 3 – *Z91.73*
- - 4 – *Z91.74*
- - Non specificato – *Z91.70*
- Corretta tramite chirurgia plastica – *Z91.70*
- - *Z91.70*

Mutismo

- Cerebellare) postoperatorio – *G97.81*
- Elettivo – *F94.0*
- Isterico – *F44.4*
- Selettivo – *F94.0*

MUTYH –

- AFAP legata a *D12.6*
- Poliposi adenomatosa familiare attenuata legata a *D12.6*

Mycobacterium

- Avium
- - Intracellulare – Malattia da HIV con infezione da *B20, A31.0*
- - - Infezione da *A31.0*
- Intracellulare – Infezione da *A31.0*
- Kansaii – Infezione da *A31.0*
- Lebbrae – Infezione da *A30*
- Marinum – Infezione da *A31.1*
- Tuberculosis resistente a uno o più antitubercolari di prima scelta – *U82.0!*

Mycobacterium –Continuazione

- Ulcerans [Ulceri di Buruli] → Infezione da *A31.1*

- Xenopi → Infezione da *A31.88*

Mycoplasma

- Pneumoniae

-- M pneumoniae

--- Come causa di malattie classificate altrove → *B96.0!*

--- → *B96.0!*

-- →

--- Bronchite acuta da *J20.0*

--- Polmonite da *J15.7*

- Sede non specificata → Infezione da *A49.3*

MyD88 → Deficit di *D84.8***MYH9-correlata sindromica** →

Trombocitopenia *D69.41*

Myhre

- Smith → Sindrome di Ruvalcaba- *Q89.8*

- → Sindrome di *Q87.8*

Myoclonus Epilepsy with Ragged-Red Fibres]

[epilessia mioclonica con fibre rosse sfilacciate] → Sindrome MERRF [*G31.81*

Myopathy, Encephalopathy, Lactic Acidosis, Stroke-like episodes] [miopatia, encefalopatia, acidosi lattica, episodi tipo ictus] → Sindrome MELAS [*G31.81*

Na ~

- Deficit di sodio [*E87.1*
- Eccesso di sodio [*E87.0*
- Sovraccarico di sodio [*E87.0*

N-acetil-6-sulfatasi ~ Deficit di glucosamina *E76.2***N-acetilgalattosamina**

- 4-sulfatasi ~ Deficit di *E76.2*
- Fosfotransferasi ~ Deficit di dolichil-fosfato *E77.8*

N-acetilglucosamina-1-fosfotransferasi ~ Deficit di *E77.0***N-acetilglucosaminiltransferasi 2 ~ Deficit di** *E77.8***N-acetilglutammato sintasi ~ Iperammoniemia da deficit di** *E72.2***N-acetiltransferasi ~ Deficit di eparan-alfa-glucosaminide** *E76.2***N-acil-L-aminoacido-amidoidrolasi ~ Deficit di** *E72.8***NADH-Coenzima Q riduttasi ~**

- Cardiomiopatia ipertrofica infantile fatale da deficit di *I42.2*
- Deficit isolato di *G31.81*

NADH-CoQ riduttasi ~ Cardiomiopatia ipertrofica infantile fatale da deficit di *I42.2***NADH-metaemoglobina riduttasi ~ Deficit congenito di** *D74.0***NADH-ubichinone riduttasi ~ Deficit isolato di** *G31.81***NADPHX**

- Deidratasi ~ Neurodegenerazione da deficit di *E88.8†, G32.8**
- Epimerasi ~ Neurodegenerazione da deficit di *E88.8†, G32.8**

Naegeli

- Remissione completa ~ Leucemia monocitica di *C93.11*
- ~ Leucemia monocitica di *C93.10*

Naegeli-Franceschetti-Jadassohn ~ Sindrome di *Q82.4***Naegleria ~**

- Encefalite in infezione da *B60.2†, G05.2**
- Encefalomielite in infezione da *B60.2†, G05.2**
- Infezione da *B60.2*
- Meningoencefalite da *B60.2†, G05.2**
- Mielite in infezione da *B60.2†, G05.2**

Naffziger ~ Sindrome di *G54.0***NAFLD) ~ Steatosi epatica non alcolica (** *K76.0***Nagashima ~ Cheratoderma palmoplantare, tipo** *Q82.8***Nager ~**

- Disostosi acrofaciale di *Q75.4*
- Sindrome di *Q75.4*

NAGS ~ Deficit di *E72.2***Naguib-Richier-Costa ~ Sindrome di** *Q87.8***Najjar**

- v./v.a. Mikati-Najjar-Sahli
- ~

Najjar ~Continuazione

- ~ ~Continuazione
- - Ittero neonatale da sindrome di Crigler- *E80.5*
- - Sindrome di Crigler- *E80.5*

Najm ~ Deficit cognitivo legato all'X, tipo *Q87.8***Nakagawa ~ Angioblastoma di** *D18.01***Nakao**

- v./v.a. Furukawa-Takagi-Nakao

NALD ~ *E71.3***Nance**

- v./v.a. Casamassima-Morton-Nance
- ~ Sordità di *H90.8*

Nance-Horan ~ Sindrome di *Q87.0***Nanismo**

- v./v.a. alopecia-contratture-nanismo-disabilità cognitiva

- Acondroplastico ~ *Q77.4*

- Anomalie renali - Ittiosi - ritardo mentale - *Q87.1*

- Arti corti ~ Anomalia di Peters con *Q13.4*

- Atrofia cerebrale ~ Sindrome da cheratosi follicolare- *Q87.1*

- Brachidattilia, tipo Mseleni ~ *Q77.7*

- Condrodistrofico ~ *Q77.4*

- Costituzionale ~ *E34.3*

- Diabete mellito ~ Sindrome da ritardo di crescita intrauterino associata a CDKN1C con *E34.8, E10.90*

- Infantile ~ *E34.3*

- Iperostotico, tipo Lenz-Majewski ~ *Q87.1*

- Ipofisario ~ *E23.0*

- Lorain-Levi ~ *E23.0*

- Metatropico ~ *Q77.8*

- Micromelico ~ Immunodeficienza con *D82.2*

- MULIBREY ~ *Q87.8*

- Nefrotico-glicosurico con rachitismo ipofosfatemico ~ *E72.0†, N16.3**

- Non classificato altrove ~ *E34.3*

- Oculo-palato-cerebrale ~ *Q87.1*

- Origine renale ~ *N25.0*

- Osteocondrodiplastico - sordità - retinite pigmentosa ~ *Q87.1*

- Osteodisplastico

- - Microcefalico primitivo tipo

- - - I ~ *Q87.1*

- - - III ~ *Q87.1*

- - Primitivo, tipo Toriello ~ *Q87.1*

- Osteoglofonico ~ *Q87.1*

- Parastremmatico ~ *Q87.1*

- Primordiale

- - Microcefalico

- - - Deficit di ZNF335 ~ *Q87.1*

- - - Resistenza all'insulina ~ Sindrome *Q87.1*

- - - Tipo Dauber ~ *Q87.1*

- - Osteodisplastico microcefalico, tipo II ~ *Q87.1*

- Psicosociale ~ *E34.3*

Nanismo ~Continuazione

- S.A.I. ~ *E34.3*
- Tanatoforo ~ *Q77.1*
- Testa di uccello, tipo Montreal ~ *Q87.1*
- Tipo Laron ~
- - *E34.3*
- ~
- - Alimentare *E45*
- - Sindrome
- - - Anemia aplastica-disabilità intellettiva- *Q87.1*
- - - Ritardo di crescita intrauterino associata a CDKN1C con *E34.8*

Nanofietiasi ~ *B66.8***Nanoftalmia ~** *Q11.2***Nanukayami ~** *A27.8***Narcisistica ~ (Disturbo di) personalità:** *F60.8***Narcolessia**

- Cataplessia ~ *G47.4*
- Con cataplessia ~ *G47.4*
- Senza cataplessia ~ *G47.4*
- ~ Sindrome atassia cerebellare autosomica dominante-sordità- *G11.2*

Narcotici

- Anamnesi personale ~ Allergia ai *Z88.5*
- Sintetici ~ Avvelenamento: Altri *T40.4*
- ~
- - Avvelenamento: Altri e non specificati *T40.6*
- - Intossicazione acuta da *F19.0*

Narice

- O coane ~
- - Atresia delle *Q30.0*
- - Stenosi congenita delle *Q30.0*
- - Soprannumeraria ~ *Q30.8*
- ~
- - Corpo estraneo nella *T17.1*
- - Ferita aperta: *S01.22*
- - Restrignimento sifilitico
- - - *A52.7†, J99.8**
- - - Congenito della *A50.5†, J99.8**

NARP ~ Sindrome *G31.81***Nasale**

- v./v.a. acro-fronto-facio-nasale
- v./v.a. cerebro-oculo-nasale
- v./v.a. cranio-fronto-nasale
- v./v.a. fronto-facio-nasale
- v./v.a. Setto nasale
- Acuto ~ Catarro *J00*
- Confermata batteriologicamente o istologicamente ~ Tubercolosi *A15.8*
- Extranodale a cellule NK/T ~ Linfoma *C86.0*
- Forma familiare ~ Assenza delle ciglia *Q30.8*
- I ~ Cavità *D02.3*

Nasale –Continuazione

- Insufficienza plurighiandolare a seguito di alterazione del trasporto mucociliare] [sindrome delle ciglia immobili] [triade di Kartagener] → Sindrome di Kartagener [situs inversus viscerum, bronchiectasia, sinusite cronica e polipi *Q89.3*
- Non specificato → Polipo *J33.9*
- Seni paranasale →
 - - Carcinoma a cellule squamose cavità
 - - - *C30.0*
 - - - *C31.9*
- - Tumore benigno: Orecchio medio, cavità *D14.0*
- - Tuberculare → Carie *A18.0†, M90.08**
- - -
- - Anomalia congenita dell'osso *Q30.9*
- - Cartilagine *C30.0*
- - Cavità *D38.5*
- - Cicatrice della mucosa *J34.8*
- - Ciste
- - - Dermoide *Q18.8*
- - - Ingresso *K09.1*
- - Conca
- - - *C30.0*
- - - *C41.02*
- - - *D16.42*
- - Difterite *A36.8*
- - Emorragia *R04.0*
- - Fossa *C30.0*
- - Frattura
- - - Aperta delle ossa *S02.2, S01.87!*
- - - Ossa *S02.2*
- - Glioma *Q30.8*
- - Ipertrofia dei turbinati *J34.3*
- - Margine posteriore del setto e delle coane *D10.6*
- - Osso
- - - *C41.02*
- - - *D16.42*
- - Osteoblastoma
- - - Conca *D16.42*
- - - Osso *D16.42*
- - Polipo della cavità *J33.0*
- - Risultati anormali in: secrezioni *R84*
- - Sanguinamento *R04.0*
- - Sarcoma dell'osso *C41.02*
- - Schisi *Q30.2*
- - Stenosi congenita e isolata degli orifizi piriformi *Q30.8*
- - Tumore Maligno: Cavità *C30.0*
- - Ulcera della conca *J34.0*

Nascimento – Disabilità intellettiva legata all'X, tipo *Q87.8***Nascita**

- 500 a meno di 750 grammi → Neonato: Peso alla *P07.01*

Nascita –Continuazione

- 750 a meno di 1000 grammi → Neonato: Peso alla *P07.02*
- 1250 a meno di 1500 grammi → Neonato: Peso alla *P07.11*
- 1500 a meno di 2500 grammi → Neonato: Peso alla *P07.12*
- Inferiore a 500 grammi → Neonato: Peso alla *P07.00*
- Non
- - Specificata → Asfissia alla *P21.9*
- - Specificato →
- - - Gemello, luogo di *Z38.5*
- - - Nato singolo, luogo di *Z38.2*
- - - Parto multiplo, luogo di *Z38.8*
- - -
- - Asfissia
- - - Grave alla *P21.0*
- - - Lieve o moderata alla *P21.1*
- - Lacerazione dell'utero alla *O71.1*
- - Lesione al nervo ottico alla *P11.4*
- - Mancata espansione polmonare alla *P28.0*
- - Polmonite infettiva acquisita in utero o durante la *P23*

Nascondono il motivo del consulto e del contatto – Inusuale grado di loquacità e circostanzialità che *R46.7***Nascosta**

- Zonale acuta] → AZOOR [Retinopatia esterna *H30.8*
- → Gravidanza *Z35.3*

NASH) → Steatoepatite non alcolica (*K75.8***Naso**

v./v.a. blefaro-naso-facciale

- Accessorio → *Q30.8*
- Bifido
- - Anomalie degli arti superiori → Sindrome displasia frontonasale - *Q87.0*
- - Anomalie delle estremità → Trigonocefalia - *Q87.0*
- - - *Q30.2*
- - Gola → Antinfettivi per l'orecchio, il *T49.6*
- - Interno →
- - - *C30.0*
- - Rhabdomyosarcoma embrionale del *C30.0*
- - Lacrimale → Stenosi: dotto (*H04.5*
- - Non specificata → Malformazione congenita del *Q30.9*
- - O setto nasale →
- - Cellulite del *J34.0*
- - Necrosi del *J34.0*
- - Ulcerazione del *J34.0*
- - Parte non specificata → Ferita aperta del *S01.20*
- - Plus → Sindrome EVEN [displasia delle epifisi, delle vertebre, dell'orecchio esterno e del *Q87.8*
- - S.A.I. →
- - - *C76.0*

Naso –Continuazione

- S.A.I. → –Continuazione
 - - *D36.7*
 - - *T17.1*
 - - Traumatismo: del *S09.9*
 - - Schiacciato o ricurvo congenito → *Q67.4*
 - - Sella sifilitica → *A50.5*
 - - Seni paranasali → Altri disturbi specificati del *J34.8*
 - - Seno paranasale → Cisti e mucocele del *J34.1*
 - - -
 - - *Z90.0*
 - - Agenesia del *Q30.1*
 - - Altre malformazioni congenite del *Q30.8*
 - - Ascesso, foruncolo e favo del *J34.0*
 - - Assenza congenita del *Q30.1*
 - - Cartilagine
 - - - *D14.0*
 - - - *D38.5*
 - - Cute pelosa tra il margine labiale superiore e il *C44.0*
 - - Deformazione sifilitica tardiva del *A52.7†, J99.8**
 - - Deformità
 - - - Acquisita del *M95.0*
 - - - Sifilitica congenita del *A50.5*
 - - Difterite del *A36.8*
 - - Doppio *Q30.8*
 - - Ferita aperta
 - - - Altre e multiple parti del *S01.29*
 - - - Cute esterna del *S01.21*
 - - Fissurazione del *Q30.2*
 - - Fistole/cisti del dorso del *Q18.8*
 - - Gomma del *A52.7†, J99.8**
 - - Incisura del *Q30.2*
 - - - Ipoplasia del *Q30.1*
 - - Mettersi le dita nel *F98.88*
 - - Perforazione sifilitica del *A52.7†, J99.8**
 - - Setto del) *T20*
 - - Sifilide del *A52.7†, J99.8**
 - - Sifilide tardiva del *A52.7†, J99.8**
 - - Traumatismo superficiale del *S00.3*
 - - Tubercolosi del *A16.8*
- Nasoalveolare] → Cisti: nasolabiale [*K09.1***
- Nasofaringeo**
- Benigno → Teratoma *D10.6*
 - Giovanile → Angiofibroma *D10.6*
 - Maligno → Teratoma *C11.9*
 - - -
 - - Carcinoma *C11.9*
 - - Teratoma *D37.0*
- Nasolabiale [nasoalveolare] → Cisti: *K09.1***
- Nasolacrimale**
- v./v.a. Dotto nasolacrimale
- - Mucocele *H04.6*

Nasopalatino

v./v.a. Dotto nasopalatino

Nasopalpebrale - coloboma - telecanto - Lipoma *D17.0, Q10.3***Nasu-Hakola - Malattia di** *E75.2***Natale -**

- Cataratta ad albero di *G71.1†, H28.2**

- Dente: *K00.6*

Natante - Incidente con *V99!***Natica -**

- *S31.0*

- *T21*

Natiche] - Dorso [qualunque parte eccetto le *L02.2***Natimortalità con anamnesi - Controllo di gravidanza di:** *Z35.2***Nativi americani - Miopatia dei** *G71.2***Nato**

- Fuori ospedale -

- - Gemello, *Z38.4*

- - Nato fuori dall'ospedale - Nato singolo, *Z38.1*

- - Parto multiplo, *Z38.7*

- Morto

- - S.A.I. - *P95*

- - -

- - - Altro parto multiplo, tutti *Z37.7!*

- - - Parto

- - - - Gemellare

- - - - - Entrambi *Z37.4!*

- - - - - Nato vivo, uno *Z37.3!*

- - - - Singolo, *Z37.1!*

- Ospedale -

- - Gemello, *Z38.3*

- - Nato in ospedale - Nato singolo, *Z38.0*

- - Parto multiplo, *Z38.6*

- Singolo

- - Luogo di nascita non specificato - *Z38.2*

- - Nato

- - - Fuori dall'ospedale - *Z38.1*

- - - Ospedale - *Z38.0*

- Vivo

- - Nato morto - Parto gemellare, uno *Z37.3!*

- - S.A.I. -

- - - *Z38.2*

- - - Neonato *Z38.2*

- - -

- - - Altro parto multiplo

- - - - Alcuni *Z37.6!*

- - - - Tutti *Z37.5!*

- - - Parto

- - - - Gemellare, entrambi *Z37.2!*

- - - - Singolo, *Z37.0!*

Natura

- Fibrosa

Natura -Continuazione

- Fibrosa -Continuazione

- - Con menzione di esacerbazione acuta - Pneumoconiosi da minerali di *J61.1*

- - Senza menzione di esacerbazione acuta - Pneumoconiosi da minerali di *J61.0*

- - - Polmonite da minerali di *J61.0*

- Non specificata - effetto non specificati

- - Aggressione di *T76*

- - Autolesionismo intenzionale (suicidio) di *T76*

- Parte di un terzo con scopo di ferire o uccidere - Ferimento di qualsiasi *Y09.9!*

- Tossica - Depressione del midollo osseo di *D61.9*

Natural killer -

- Disordine linfoproliferativo cronico delle cellule *C84.5*

- Immunodeficienza primitiva autosomica recessiva con difetto da citotossicità spontanea delle cellule *D84.8*

Naturale

- Con successivo taglio cesareo - Tentativo fallito di parto *O66.4*

- Eccessivi - Esposizione a: calore e freddo *X59.9!*

- Emoderivati - Sangue *T45.8*

- Non specificato - Tentativo fallito di parto *O66.4*

- Normale - parto *O80*

- -

- - Aborto *O03*

- - Abuso di sostanze che non provocano dipendenza: Agenti terapeutici vegetali o *F55.6*

- - Oggetti cadenti durante catastrofe *X59.9!*

- - Sequele di effetti della penetrazione di corpo estraneo attraverso un orificio *T98.0*

Naturalizzazione - Visita per: *Z02***Naumoff**

v./v.a. Verma-Naumoff

Nausea

- Chemioterapia - *R11, Y57.9!*

- Durante radioterapia - *R11, Y57.9!*

- Radioterapia - *R11, Y57.9!*

- Vomito - *R11*

Navajo - Neuroepatopatia tipo *G31.81, K76.8***Navicolare**

- Piede -

- - Necrosi asettica dell'osso *M92.6*

- - Osteocondrosi giovanile, osso *M92.6*

- Scafoide

- - Mano - Frattura dell'osso *S62.0*

- - Piede - Frattura: Osso *S92.21*

- Tarsale - Osteocondrosi giovanile dell'osso *M92.6*

- - *S62.0*

Naxos - Malattia di *Q87.8***NBIA [Neurodegeneration with Brain Iron Accumulation] Typ 1 -** *G23.0***NCL**

- Adulto - *E75.4*

- Ceroidolipofuscinosi neuronale] - *E75.4*

- Congenita - *E75.4*

- Infantile - *E75.4*

Neonatali da ingestione di sangue materno - Ematemesi e melena *P78.2***Near-miss SIDS [sudden infant death syndrome] -** *R06.80***Nebulina-correlata a esordio precoce - Miopatia distale** *G71.0***Necatoriasi -** *B76.1***Necessità di assistenza a casa - Parente che** *Z63***Neck**

v./v.a. Van Neck

Necrobiosi

- Lipidica non classificata altrove - *L92.1*

- Lipoidea diabetica

- - Diabete mellito di tipo 1 - *E10.60†, L99.8**

- - Diabete mellito di tipo 2 - *E11.60†, L99.8**

- - - *E14.60†, L99.8**

- Lipoidica] - Malattia di Oppenheim-Urbach [*L92.1*

Necrobiotico - Xantogranuloma *D76.3***Necrofilia -** *F65.8***Necrolisi epidermico tossico**

- Con interessamento

- - Inferiore al 30% della superficie corporea - *L51.20*

- - Mucose - *L51.21*

- - Uguale o superiore al 30% della superficie corporea - *L51.21*

- - TEN [*L51.20*

Necrolitico - Eritema acrale *L53.8***Necrosi**

- Arteria - *I77.5*

- Cistica della media dell'aorta - *I71.00*

- Corneale - *H18.8*

- Grasso

- - Mammella - *N64.1*

- - Segmentale) della mammella - *N64.1*

- lalina dell'aorta - *I71.9*

- Idiopatica asettica dell' osso - *M87.09*

- Intestino cieco - *K35.8*

- Ipofisaria (postpartum) - *E23.0*

- Laringe - *J38.7*

- Lipoidea - mesenterica *K65.8*

- Moncone di amputazione - *T87.5*

- Muscolare da Clostridium - *A48.0*

- Naso o del setto nasale - *J34.0*

- Osseo

- - Emoglobiopatía non classificata altrove - *D58.2†, M90.49**

- - Malattia di Caisson - *T70.3†, M90.39**

- - Secondaria non traumatica avascolare da farmaci in più localizzazioni - *M87.10*

- - Tubercolare - *A18.0†, M90.09**

Necrosi –Continuazione

- Osso semilunare dell'adulto → *M93.1*
- Pancreas → *K86.88*
- Pancreatico
- - Asettica → *K86.88*
- - Grassa → *K86.88*
- Parziale dell'epidermide → congelamento con *T33*
- Polmone → *J85.0*
- Polpa → *K04.1*
- Ricostruzione mammaria con componente cutanea → *T86.51*
- Striatale bilaterale
- - Infantile
- - - Familiare → *G23.2*
- - - Sporadica → *G23.2*
- - - Polineuropatia progressiva con *Q87.8*
- Tessuto adiposo sottocutaneo da trauma da parto → *P15.6*
- Tumore] → Sindrome TRAPS [Sindrome periodica associata al recettore 1 del fattore di *E85.0*

Necrosi asettica

- Anca → *M87.95*
- Condili omerali → *M92.0*
- Osso
- - Navicolare del piede → *M92.6*
- - Semilunare → *M92.2*

Necrosi avascolare

- Anca → *M87.95*
- Idiopatico
- - Area spalla → *M87.01*
- - Avambraccio → *M87.03*
- - Braccio → *M87.02*
- - Colonna vertebrale → *M87.08*
- - Coscia → *M87.05*
- - Gamba → *M87.06*
- - Localizzazioni multiple → *M87.00*
- - Mano → *M87.04*
- - Osso → *M87.09*
- - Piede → *M87.07*
- - Regione della pelvi → *M87.05*
- - - *M87.09*
- Testa femorale, forma familiare → *M87.85*
- Traumatico
- - Avambraccio → *M87.23*
- - Braccio → *M87.22*
- - Coscia → *M87.25*
- - Gamba → *M87.26*
- - Localizzazioni multiple → *M87.20*
- - Mano → *M87.24*
- - Piede → *M87.27*
- - Regione della pelvi → *M87.25*
- - Regione della spalla → *M87.21*
- - - *M87.29*

Necrosi corticale

- Acuta
- - Stadio
- - - 1 →
- - - - *N17.11*
- - - - Insufficienza renale acuta con *N17.11*
- - - 2 →
- - - - *N17.12*
- - - - Insufficienza renale acuta con *N17.12*
- - - 3 →
- - - - *N17.13*
- - - - Insufficienza renale acuta con *N17.13*
- - -
- - - *N17.1*
- - - Insufficienza renale acuta con *N17.1*
- Renale
- - Stadio
- - - 1 → *N17.11*
- - - 2 → *N17.12*
- - - 3 → *N17.13*
- - - *N17.1*
- S.A.I. → *N17.1*

Necrosi cutanea e sottocutanea

- Non classificato altrove
- - Avambraccio e polso → *R02.02*
- - Caviglia, piede e dita del piede → *R02.07*
- - Gamba e ginocchio → *R02.06*
- - Mano e dita della mano → *R02.03*
- - Regione della pelvi e coscia → *R02.05*
- - Regione della spalla, braccio e gomito → *R02.01*
- - Sede non specificata → *R02.09*
- - Testa e collo → *R02.00*
- - Tronco → *R02.04*
- Post-traumatica, non classificata altrove → *R02*

Necrosi di trapianto

- Adipocutaneo → *T86.51*
- Cutaneo → *T86.51*
- Fasciocutaneo → *T86.51*
- Miocutaneo → *T86.51*

Necrosi epatica

- Cellulare) con insufficienza epatica → *K72*
- Centrale emorragica → *K76.2*
- - Epatopatia tossica con *K71.1*

Necrosi midollare

- Papillare
- - Acuta → *N17.2*
- - Renale → *N17.2*
- - S.A.I. → *N17.2*
- - Renale stadio
- - - 1 → *N17.21*
- - - 2 → *N17.22*
- - - 3 → *N17.23*
- - Stadio

Necrosi midollare –Continuazione

- Stadio –Continuazione
- - 1 → Insufficienza renale acuta con *N17.21*
- - 2 → Insufficienza renale acuta con *N17.22*
- - 3 → Insufficienza renale acuta con *N17.23*
- - Insufficienza renale acuta con *N17.2*

Necrosi papillare

- Renale stadio
- - 1 → *N17.21*
- - 2 → *N17.22*
- - 3 → *N17.23*
- Stadio
- - 1 → Insufficienza renale acuta con *N17.21*
- - 2 → Insufficienza renale acuta con *N17.22*
- - 3 → Insufficienza renale acuta con *N17.23*

Necrosi renale acuta stadio

- 1 → *N17.91*
- 2 → *N17.92*
- 3 → *N17.93*

Necrosi secondaria non traumatica avascolare

- Farmaci → *M87.19*
- Testa femorale
- - Farmaci → *M87.15*
- - - *M87.35*
- - *M87.39*

Necrosi tessutale

- Altre e non specificate sedi → Congelamento con *T34.9*
- Anca e della coscia → Congelamento con *T34.6*
- Arto superiore → Congelamento con *T34.4*
- Caviglia e del piede → Congelamento con *T34.8*
- Collo → Congelamento con *T34.1*
- Gamba S.A.I. → Congelamento con *T34.9*
- Ginocchio e della gamba → Congelamento con *T34.7*
- Interessante regioni corporee multiple → Congelamento con *T35.1*
- Multipli S.A.I. → Congelamenti con *T35.1*
- Parete addominale, della regione lombosacrale e della pelvi → Congelamento con *T34.3*
- Polso e della mano → Congelamento con *T34.5*
- S.A.I. → Congelamento con *T34.9*
- Testa → Congelamento con *T34.0*
- Torace → Congelamento con *T34.2*
- Tronco S.A.I. → Congelamento con *T34.9*
- Necrosi tubercolare**
- Colonna vertebrale → *A18.0†, M49.09**
- - *A16.9*
- Necrosi tubulare**
- Acuta
- - Stadio
- - - 1 → *N17.01*

Necrosi tubulare –Continuazione

- Acuta –Continuazione
- - Stadio –Continuazione
- - - 2 – N17.02
- - - 3 – N17.03
- - - N17.0
- Renale
- - Stadio
- - - 1 – N17.01
- - - 2 – N17.02
- - - 3 – N17.03
- - - N17.0
- S.A.I. – N17.0
- Stadio
- - 1 –
- - - N17.01
- - - Insufficienza renale acuta con N17.01
- - 2 –
- - - N17.02
- - - Insufficienza renale acuta con N17.02
- - 3 –
- - - N17.03
- - - Insufficienza renale acuta con N17.03
- Successiva a condizioni morbose classificabili in O00-O07 – O08.4
- - Insufficienza renale acuta con N17.0

Necrotico

- Ricorrente – Peradenite mucosa K12.0
- Solitario del fegato – Tumore K76.8
- Subacuta – Mielopatia G95.18
- -
- - Cirrosi (epatica): post- K74.6
- - Esofagite K20.9

Necrotizzante

- Acuta
- - Familiare – ADANE [Encefalopatia G93.4
- - Gengivite – ulcerativa A69.1
- - Gengivostomatite – ulcerativa A69.1
- - Infanzia – Encefalopatia G31.81
- - Influenza – Otite media J11.8†, H67.1*
- - Scarlattina – Otite media A38†, H67.0*
- Immunomediata – Miopatia G72.4
- Miliare – Acne L70.2
- Neonato –
- - Enterite P77
- - Enterocolite P77
- Non specificata – Vasculopatia M31.9
- Sindrome di Leigh – Encefalomiopatia subacuta G31.88
- Stafilococco – Polmonite J15.2
- Subacuto
- - Sindrome di Foix-Alajouanine – Mielite G37.4
- - - Mielite ascendente G37.4
- -

Necrotizzante –Continuazione

- - -Continuazione
- - Altra specificata vasculopatia M31.8
- - Enterite A05.2
- - Epatite K72.9
- - Fascite M72.6
- - Granulomatosi respiratoria M31.3
- - Mielopatia angiodisgenetica G37.4
- - Scialometaplasia K11.8
- - Stomatite ulcerativa A69.0

Needles

v./v.a. Melnick-Needles

Nefrite

- Anticorpi anti-GBM [membrana basale glomerulare] in sindrome di Goodpasture – M31.0†, N08.5*
- Aspergillare – B44.8†, N08.0*
- Candida – B37.4†, N08.0*
- Criptococchi – B45.8
- Cronica
- - Interstiziale) arteriosclerotica – I12
- - Tubulo-interstiziale
- - - Non specificata – N11.9
- - - - Altra N11.8
- - Gonorroica – A54.2†, N08.0*
- - Gotta – M10.99†, N29.8*
- - Gravidanza – O26.81
- - Interstiziale
- - Cariomegalica – N11.8
- - Infettivo –
- - - Acuta: N10
- - - Cronica: N11
- - S.A.I. –
- - - N12
- - - Cronica: N11.9
- Lupus eritematoso sistemico – M32.1†, N08.5*
- Ossalato di calcio – E74.8
- Parotitica – B26.8†, N08.0*
- S.A.I. – N05
- Scarlattina – A38†, N29.1*
- Sifilitico
- - Congenita – A50.5†, N08.0*
- - Precoce – A51.4†, N08.0*
- - Tardiva – A52.7†, N08.0*
- Tubercolare – A18.1†, N29.1*
- Tubulo-interstiziale
- - Acuta – N10
- - Non specificata se acuta o cronica – N12
- - Uveite – Sindrome TINU [N12, H20.9
- - - Sindrome di Sjögren con M35.0†, N16.4*
- -
- - Acuta: N00
- - Cronica: N03
- - Rapidamente progressiva: N01

Nefritica

- Acuta – Sindrome N00
- Cronica – Sindrome N03
- Discondrosteosi – Sindrome Q77.8, N07.9
- Non specificata – Sindrome N05
- Rapidamente progressiva – Sindrome N01

Nefroangiosclerosi – nefrosclerosi [I12**Nefroblastoma – C64****Nefroblastomatosi - ascite fetale - macrosomia - tumore di Wilms – Q87.3****Nefrocalcinosi**

- Con coinvolgimento oculare grave – Ipomagnesemia primitiva familiare con ipercalcemia e E83.4
- Indacanuria – Ipercalcemia familiare con E70.8
- Senza coinvolgimento oculare grave – Ipomagnesemia primitiva familiare con ipercalcemia e E83.4
- -
- - E83.58†, N29.8*
- - Sindrome amelogenesi imperfetta- K00.5†, N29.8*

Nefrogenico

- Antidiuresi non appropriato –
- - NSIAD [Sindrome E22.2
- - Sindrome E22.2
- Calcificazione intracranica-bassa statura-dismorfismi facciali – Sindrome da diabete insipido Q87.1
- - Diabete insipido N25.1

Nefrogeno –

- Diabete insipido N25.1
- Fibrosi sistemica M35.8
- Policitemia: D75.1

Nefrolitiasi

- Calcolo di acido urico – M10.09†, N22.8*
- Congenita – Q63.8
- Gotta – M10.09†, N22.8*
- Osteoporosi – Ipofosfatemia dominante con E83.30†, N22.8*, M81.99
- Parenchimatosa – E83.58†, N29.8*
- S.A.I. – N20.0
- - Ipofosfatemia dominante con E83.30†, N22.8*

Nefroma mesoblastico congenito – D41.0**Nefronoftisi**

- Esordio tardivo – Q61.5
- Familiare dell'adulto - tetraparesi spastica – Q61.5, G82.49
- Giovanile – Q61.5
- Infantile – Q61.5
- - Q61.5

Nefropatia

- Alport – Sordità – Q87.8
- Amiloide
- - Ereditaria – E85.0†, N08.4*
- - Familiare – E85.0†, N08.4*

Nefropatia –Continuazione

- Amiloidosica ~ *E85.4†, N08.4**
- Analgesico ~ *N14.0*
- Aneurismi-crampi muscolari] ~ Sindrome HANAC [angiopatia ereditaria- *Q28.88, Q61.8*
- Balcani ~ *N15.0*
- Endemica cronica ~ *N15.0*
- Ereditaria non classificata altrove ~ *N07*
- Indotto
- - Altri farmaci, medicinali e sostanze biologiche ~ *N14.1*
- - Farmaci, medicinali e sostanze biologiche non specificate ~ *N14.2*
- - Metalli pesanti ~ *N14.3*
- Ipertensiva ~ *I12*
- Malattia
- - Classificate altrove ~ *N08**
- - Drepanocitica ~ *D57.1†, N08.2**
- Membranoso congenito
- - Alloimmunizzazione feto-materna anti-endopeptidasi neutra ~ *P96.0*
- - Anticorpi materni anti-endopeptidasi neutra ~ *P96.0*
- Non lupica idiopatica «full house» ~ *N05.9*
- Ossalato ~ *E74.8*
- Progressivo con ipertensione autosomica dominante
- - Con ipertensione autosomica dominante con crisi ipertensiva ~ *I15.11*
- - - ~ *I15.10*
- S.A.I. ~ *N28.9*
- Sordità
- - Iperparatiroidismo ~ *Q87.8*
- - - Paraplegia spastica - *Q87.8*
- Tossica non classificata altrove ~ *N14.4*
- Tubulo-interstiziale autosomica dominante
- - Correlato
- - - MUC1 ~ *Q61.5*
- - - UMOD ~ *Q61.5*
- - - ~ *Q61.5*
- Uratica ~ *M10.99†, N29.8**
- -
- - Aterosclerosi - sordità - diabete - epilessia - *Q87.8*
- - Diabete mellito con *E14.20†, N08.3**
- - Diabete mellito di tipo 2 con *E11.20†, N08.3**
- - Idrocefalo - sclere blu - *Q87.8*
- - Malaria da Plasmodium malariae con *B52.0†, N08.0**
- - Osteolisi capotarsale multicentrica con *M89.50, N28.9*

Nefroptosi ~ N28.88**Nefrosclerosi**

- Gotta ~ *M10.99†, N29.8**
- Malattia da deposito di cistina ~ *E72.0†, N29.8**
- Nefroangiosclerosi] ~ *I12*

Nefrosi

- Congenito
- - Finlandese ~ *N04.8*
- - - Sindrome di Pierson (Microcoria - *N04.1, Q13.8*
- Lipoidea ~ *N04*
- Lupus eritematoso sistemico ~ *M32.1†, N08.5**
- Malaria ~ *B52.0†, N08.0**
- Osmotica ~ *N14.2*
- Sifilitica tardiva ~ *A52.7†, N08.0**

Nefrosica

- Congenita ~ sindrome *N04*
- Epidermolisi bollosa, sordità neurosensoriale ~ Sindrome *Q87.8*
- Familiare resistente agli steroidi con insufficienza surrenalica ~ Sindrome *N04.1, E27.4*
- Idiopatico
- - Sensibile agli steroidi con resistenza secondaria agli steroidi ~ Sindrome *N04.9*
- - Steroido-resistente
- - - Familiare con
- - - - Alterazioni minime ~ Sindrome *N04.0*
- - - - Ialinosi focale segmentale ~ Sindrome *N04.1*
- - - - Proliferazione mesangiale diffusa ~ Sindrome *N04.3*
- - - - Sclerosi mesangiale diffusa ~ Sindrome *N04.8*
- - - Forma familiare ~ Sindrome *N04.9*
- - Steroido-sensibile con glomerulosclerosi segmentale focale ~ Sindrome *N04.1*
- LAMB-2-correlata a esordio infantile ~ Sindrome *N04.8*
- Pneumopatia interstiziale, epidermolisi bollosa] ~ Sindrome ILNEB [sindrome *J84.90†, N08.8*, Q81.8*
- Sifilitica secondaria ~ Sindrome *A51.4†, N08.0**
- Steroido-resistente familiare con sordità neurosensoriale ~ Sindrome *N04.1, H90.5*
- Steroido-sensibile ~ Sindrome *N04.0*
- -
- - Edema in sindrome *N04.9*
- - Sindrome
- - - *N04*
- - - Leigh con sindrome *G31.88†, N08.8**

Nefrostomia ~

- *Z43.6*
- *Z93.6*

Nefrotico-glicosurico con rachitismo ipofosfatemico ~ Nanismo *E72.0†, N16.3****Nefrovascolare ~ Ipertensione *I15.0*****Negativo**

v./v.a. Tipo di malattia

Negli

- Adolescenti ~ Diabete insulino-dipendente non primario nei bambini e *E11*
- Adulti ~ Pica *F50.8*

Negli –Continuazione

- Arti, a esordio precoce ~ Distonia generalizzata a esordio *G24.1*
- Enterociti ~ Deficit congenito di eparansolfato *K63.8*
- Eritrociti ~
- - Anemia emolitica
- - - Deficit di piruvato chinasi *D55.2*
- - - Eccesso di adenosina deaminasi *D55.3*
- - Deficit di piruvato chinasi *D55.2*

Negligenza

- Spaziale
- - Sinistra ~ *R29.5*
- - Unilaterale ~ *R29.5*
- Visuo-spaziale ~ *R29.5*
- - ~ *Y09.9†*

Negrete

v./v.a. Hernández-Aguirre-Negrete

NEHI ~ J84.80**Neisseria**

- Deficit del fattore D ~ Infezioni ricorrenti di *D84.1, A49.8*
- Gonorrhoeae ~ Orchiepididimite da *A54.2†, N51.1**
- Meningitidis ~ Meningite da *A39.0†, G01**

Nelson

v./v.a. Emery-Nelson

- ~ Sindrome di *E24.1*

NEM ~ G71.2**Nemalinica**

- Bastoncelli ~ Miopatia *G71.2*
- Esordio
- - Età adulta ~ Miopatia *G71.2*
- - Infantile ~ Miopatia *G71.2*
- Tipica ~ Miopatia *G71.2*
- Tipo Amish ~ Miopatia *G71.2*
- ~ Miopatia *G71.2*

Neoampolla rettale (pouch) ~ Fistola tra vagina e *N82.80***Neoformazione S.A.I. ~ D48.9****Neonatale**

v./v.a. Tipo di malattia

Neonatal-onset multisystem inflammatory disease] ~ NOMID [*M35.8***Neonato**

- Affetti
- - Infezioni materne dell'apparato genitale o altre infezioni localizzate materne ~ Feto e *P00.8*
- - Lupus eritematoso sistemico della madre ~ Feto e *P00.8*
- Anidramnios ~ Danno al *P01.2*
- Aumento dell'apporto di iodio ~ Ipotiroidismo transitorio nel *P72.2*
- Bronzo (Bronze-Baby-Syndrome) ~ sindrome del *P83.8*
- Con ipoglicemia) ~ diabete mellito (pre-esistente) della madre con effetti sul feto o *P70.1*

Neonato –Continuazione

- Disgenesia dei testicoli → Morte improvvisa del *R95.9, Q55.2*
- Eccezionalmente grande → *P08.0*
- Exanguinotrasfusione → Trombocitopenia del *P61.0*
- Isoimmunizzazione → Trombocitopenia del *P61.0*
- Madre tossicodipendente → Sindrome da astinenza in *P96.1*
- Malattia da virus Zika della madre → Danno al *P00.2*
- Nato vivo S.A.I. → *Z38.2*
- Non
 - - Classificato altrove →
 - - Isoimmunizzazione del *P55.9*
 - - Sifilide del *A50.9*
 - - Specificata →
 - - Emorragia del feto e del *P54.9*
 - - Emorragia intracranica (non traumatica) del feto e del *P52.9*
 - - Malattia emolitica del feto e del *P55.9*
 - - Specificato → Disturbo transitorio del metabolismo dei carboidrati del feto e del *P70.9*
- Peso
 - - Elevato per l'età gestazionale → Altri *P08.1*
 - - Nascita
 - - - 500 a meno di 750 grammi → *P07.01*
 - - - 750 a meno di 1000 grammi → *P07.02*
 - - - 1250 a meno di 1500 grammi → *P07.11*
 - - - 1500 a meno di 2500 grammi → *P07.12*
 - - - Inferiore a 500 grammi → *P07.00*
 - - Piccolo → per l'età gestazionale. → Malnutrizione fetale senza menzione di «peso basso» o *P05.2*
- Post-termine, ma non «di peso elevato per l'età gestazionale» → *P08.2*
- Pretermine
 - - Immaturo → *P07.3*
 - - → Altri *P07.3*
- Rigido → Sindrome del *G25.88*
- Sofferente
 - - Epatite acuta della madre → *P00.2*
 - - Infezione da COVID-19 della madre → *P00.2*
 - - Malformazione della placenta → *P02.2*
 - - Salpingo-ooforite durante la gravidanza → *P00.8*
- Sofferento
 - - Agenti nocivi, non specificati, trasmessi dalla madre → Feto e *P04.9*
 - - Alcolismo materno → Feto e *P04.3*
 - - Altro
 - - - Agenti nocivi trasmessi dalla madre → Feto e *P04.8*
 - - - Anomalia membrana
 - - - - Non specificate → Feto e *P02.9*
 - - - - → Feto e *P02.8*
 - - Complicanza

Neonato –Continuazione

- Sofferento –Continuazione
 - - Altro –Continuazione
 - - - Complicanza –Continuazione
 - - - - Materne della gravidanza → Feto e *P01.8*
 - - - - Specificate del travaglio e del parto → Feto e *P03.8*
 - - - - Condizioni materne → Feto e *P00.8*
 - - - - Fenomeni di compressione sul cordone ombelicale → Feto e *P02.5*
 - - - - Forme di distacco ed emorragia della placenta → Feto e *P02.1*
 - - - - Malattie circolatorie o respiratorie materne → Feto e *P00.3*
 - - - - Non specificate condizioni morbose del cordone ombelicale → Feto e *P02.6*
 - - - - Presentazioni e posizioni anomale e sproporzione feto-pelvica durante il travaglio e il parto → Feto e *P03.1*
 - - - - Procedure mediche a cui è stata sottoposta la madre, non classificate altrove → Feto e *P00.7*
 - - - - Terapie materne → Feto e *P04.1*
 - - - Anestesia e analgesia della madre, durante la gravidanza, il travaglio e il parto → Feto e *P04.0*
 - - Complicanza
 - - - Materna della gravidanza, non specificata → Feto e *P01.9*
 - - - Travaglio e del parto non specificate → Feto e *P03.9*
 - - Condizioni materne non specificate → Feto e *P00.9*
 - - Contrazioni uterine anomale → Feto e *P03.6*
 - - Corioamnionite → Feto e *P02.7*
 - - Disturbo
 - - - Ipertensivi materni → Feto e *P00.0*
 - - - Nutrizionali materni → Feto e *P00.4*
 - - Esposizione della madre a sostanze chimiche ambientali → Feto e *P04.6*
 - - Gravidanza
 - - - Ectopica → Feto e *P01.4*
 - - - Multipla → Feto e *P01.5*
 - - - Il decesso materno → Feto e *P01.6*
 - - Incompetenza della cervice uterina → Feto e *P01.0*
 - - Intervento chirurgico sulla madre → Feto e *P00.6*
 - - Malattia
 - - - Malattie malattie infettive e parassitarie materne → Feto e *P00.2*
 - - - Renali e delle vie urinarie materne → Feto e *P00.1*
 - - Oligoidramnio(s) → Feto e *P01.2*
 - - Parto
 - - - Cesareo → Feto e *P03.4*
 - - - Con
 - - - - Applicazione di ventosa ostetrica → Feto e *P03.3*
 - - - - Estrazione da presentazione podalica → Feto e *P03.0*

Neonato –Continuazione

- Sofferento –Continuazione
 - - Parto –Continuazione
 - - - Con –Continuazione
 - - - - Forcipe → Feto e *P03.2*
 - - - - Precipitoso → Feto e *P03.5*
 - - - - Placenta previa → Feto e *P02.0*
 - - - - Polidramnio(s) → Feto e *P01.3*
 - - - Presentazione anomala prima del travaglio → Feto e *P01.7*
 - - - Procedure radiologiche sulla madre → Feto e *P00.7*
 - - - Prolasso del cordone ombelicale → Feto e *P02.4*
 - - - Rottura prematura delle membrane → Feto e *P01.1*
 - - - Sindromi da trasfusione placentare → Feto e *P02.3*
 - - - Tabagismo materno → Feto e *P04.2*
 - - - Traumatismo materno → Feto e *P00.5*
 - - - Uso materno
 - - - - Droghe causanti dipendenza → Feto e *P04.4*
 - - - - Sostanze chimiche ingerite dalla madre → Feto e *P04.5*
 - Trombocitopenia idiopatica materna → Trombocitopenia del *P61.0*
 - - Altro
 - - - Condizioni morbose specificate della cute, specifiche del feto e del *P83.8*
 - - - Disturbi transitori del metabolismo dei carboidrati del feto e del *P70.8*
 - - - Emorragia
 - - - - Intracraniche (non traumatiche) del feto e del *P52.8*
 - - - - Specificate, del feto e del *P54.8*
 - - - Malattie emolitiche del feto e del *P55.8*
 - - - Non specificato edema del feto e del *P83.3*
 - - Blenorrea del *A54.3†, H13.1**
 - - Coagulazione intravasale disseminata del feto e del *P60*
 - - Complicanze di procedure intrauterine non classificate altrove, causa di affezioni del feto e del *P96.5*
 - - Condizione morbosa menzionato senza ulteriore specificazione come causa mortalità morbosità cure supplementari il
 - - - *P07*
 - - - Feto o il *P08*
 - - Congiuntivite blenorragica del *A54.3†, H13.1**
 - - Contusione con ecchimosi del feto o del *P54.5*
 - - Dermolisi bollosa transitoria del *Q81.2*
 - - Diarrea infettiva del *A09.0*
 - - Ecchimosi del feto o del *P54.5*
 - - Ematoma
 - - - Subdurale non traumatico del *P52.8*
 - - - Superficiale del feto o del *P54.5*

Neonato –Continuazione

- - -Continuazione
- - Emorragia
- - - Dopo l'espulsione del feto o il parto del *P07.2*
- - - Intraventricolare, non specificata, (non traumatica) del feto e del *P52.3*
- - - Subependimale con estensione intraventricolare grado
- - - - 2, del *P52.1*
- - - - 3 del *P52.2*
- - - Vaginale della *P54.6*
- - Emorragia cerebellare e della fossa posteriore (non traumatica) del feto e del *P52.6*
- - Emorragia intracerebrale (non traumatica) del feto e del *P52.4*
- - Emorragia intracranica non traumatica grado 1
- - - *P52.0*
- - - Feto e del *P52.0*
- - Emorragia subaracnoidea (non traumatica) del feto e del *P52.5*
- - Enterite necrotizzante del *P77*
- - Enterocolite necrotizzante del *P77*
- - Glaucoma del *Q15.0*
- - Gonorrea oftalmica del *A54.3†, H13.1**
- - Idrocefalo
- - - *Q03*
- - - Acquisito nel *P91.7*
- - - Postemorragico nel *P91.7*
- - Inondazione ventricolare
- - - 50 % o più del volume ventricolare del *P52.2*
- - - Lieve a moderata di meno del 50 % del volume ventricolare, del *P52.1*
- - Interruzione di gravidanza causa di affezioni del feto e del *P96.4*
- - Isoimmunizzazione
- - - AB0 del feto e del *P55.1*
- - - Rh del feto e del *P55.0*
- - Ittero
- - - Neonatale provocato da farmaci o tossine trasmesse dalla madre o somministrate al *P58.4*
- - - Nucleare del *P57.9*
- - Malattia emorragica del feto e del *P53*
- - Miocardite
- - - Asettica del *B33.2†, I41.1**
- - - Epidemica del *B33.2†, I41.1**
- - - Virale del *B33.2†, I41.1**
- - Oftalmia gonorroica del *A54.3†, H13.1**
- - Pemfigo acuto del *L00*
- - Perforazione intestinale spontanea del *P78.0*
- - Petecchie del feto o del *P54.5*
- - Reazioni ed intossicazioni da farmaci somministrati al feto ed al *P93*
- - Sindrome

Neonato –Continuazione

- - -Continuazione
- - Sindrome –Continuazione
- - - Defibrinazione del feto o *P60*
- - - Distress respiratorio del *P22.0*
- - - Grigia da somministrazione di cloramfenicolo a *P93*
- - Sintomi da astinenza da uso terapeutico di farmaci somministrati al *P96.2*
- - Suzione svogliata nel *P92.2*
- - Tetano del *A33*
- - Tirosinemia transitoria del *P74.5*
- - Trombosi della vena renale del *P29.8*
- - Volvolo nel *P76.8*

Neonatorum – Trismus A33**Neonatosofferenti per altre e non specificate anomalie morfologiche e funzionali della placenta – Feto e P02.2****Neoplasia**

- Ano – *D37.78*
- Canale anale – *D37.78*
- Cellule dendritiche plasmacitoidi blastiche [TCPDB] – *C86.4*
- Cervicale intraepiteliale [CIN], grado III, con o senza menzione di displasia grave – *D06*
- Duodeno – Stenosi pilorica dell'adulto da *K31.12*
- Endocrina multipla] – MEN [*D44.8*
- Esofago – *D37.78*
- Intracranica incerta – Demenza in *D43.2†, F02.8**
- Intraepiteliale
- - Cervicale CIN
- - - I grado – *N87.0*
- - - II grado – *N87.1*
- - Prostatico
- - - Alto grado [high-grade PIN] – *D07.5*
- - - Basso grado [low-grade PIN] – *N40*
- - Vaginale
- - - NIV
- - - - I grado – *N89.0*
- - - - II grado – *N89.1*
- - - VAIN], grado III, con o senza menzione di displasia grave – *D07.2*
- - Vulvare [VIN], grado III, con o senza menzione di displasia grave – *D07.1*
- Laringe – *D38.0*
- Linfoide associato Riarrangiamento
- - FGR1 – *C91.70*
- - JAK2
- - - Forma
- - - - Acuta – *C91.00*
- - - - Cronica – *C91.10*
- - - - *C91.70*
- - PDGFRA – *C91.70*
- - PDGFRB – *C91.70*
- Maligno
- Intervento chirurgico profilattico

Neoplasia –Continuazione

- Maligno –Continuazione
- - Intervento chirurgico profilattico –Continuazione
- - - Altri organi – Interventi chirurgici per profilassi di fattori di rischio di *Z40.08*
- - - Mammella – Interventi chirurgici per profilassi di fattori di rischio di *Z40.00*
- - - Ovaio – Interventi chirurgici per profilassi di fattori di rischio di *Z40.01*
- - Multiple – Malattia da HIV con *B21*
- - Tessuto ematopoietico non classificata altrove – Malattia da HIV con *B21, C96.9*
- - - Malattia da HIV con *B21*
- - Mieloide associato riarrangiamento
- - FGR1 – *C92.70*
- - JAK2
- - - Forma
- - - - Acuta – *C92.00*
- - - - Cronica – *C92.10*
- - - - *C92.70*
- - PDGFRA – *C92.70*
- - PDGFRB – *C92.70*
- - Misto
- - Mieloide linfoide associato riarrangiamento JAK2 forma
- - - Acuta – *C95.00*
- - - Cronica – *C95.10*
- - Neuroendocrino non neuroendocrino
- - - Coda del pancreas – *C25.2*
- - - Collo del pancreas – *C25.7*
- - - Corpo del pancreas – *C25.1*
- - - Dotto pancreatico – *C25.3*
- - - Pancreas – *C25.9*
- - - Più zone contigue del pancreas – *C25.8*
- - - Testa del pancreas – *C25.0*
- - Neuroendocrino
- - Esofago
- - - Addominale – *C15.2*
- - - Cervicale – *C15.0*
- - - Toracico – *C15.1*
- - - - *C15.9*
- - - Più zone contigue dell'esofago – *C15.8*
- - Terzo
- - - Inferiore dell'esofago – *C15.5*
- - - Medio dell'esofago – *C15.4*
- - - Superiore dell'esofago – *C15.3*
- - Non classificato altrove –
- - Anemia in *D48.9†, D63.0**
- - Artropatia in *D48.0†, M36.1**
- - Atassia cerebellare in *D48.9†, G13.1**
- - Atrofia sistemica del sistema nervoso centrale in *D48.9†, G13.1**
- - Compressione delle radici nervose in *D48.9†, G55.0**
- - Degenerazione cerebrale in *D48.9†, G32.8**
- - Dermatomiostite in *D48.9†, M36.0**

Neoplasia –Continuazione

- Non classificato altrove → –Continuazione
- - Dermatopolimiosite in *D48.9†, M36.0**
- - Encefalopatia in *D48.9†, G13.1**
- - Frattura
- - - Ossea in *D48.0†, M90.79**
- - - Patologica in *D48.0†, M90.79**
- - Idrocefalo in *D48.9†, G94.1**
- - Mielopatia in *D48.9†, G99.2**
- - Paralisi multiple di nervi cranici in *D48.9†, G53.3**
- - Polineuropatia in *D48.9†, G63.1**
- - Pancreas → Stenosi pilorica dell'adulto da *K31.12*
- - Papillare renale → Carcinoma papillare familiare della tiroide associato a *C73, C64*
- - Prostatico intraepiteliale PIN grado
- - I → *N42.3*
- - II → *N42.3*
- - S.A.I. → *D48.9*
- - Stomaco → Stenosi pilorica dell'adulto da *K31.12*
- - Vulvare intraepiteliale VIN
- - I grado → *N90.0*
- - II grado → *N90.1*
- - → *N90.3*
- - → Sindrome miastenica in *D48.9†, G73.2**

Neoplasm

- Altre parti dell'utero → Other benign *D26.7*
- Cervice uterina → Other benign *D26.0*
- Corpo dell'utero → Other benign *D26.1*

Neoplastico

- Anamnesi personale → Chemioterapia per malattie *Z92.6*
- -
- - Altre atrofie sistemiche interessanti principalmente il sistema nervoso centrale in malattie *G13.1**
- - Disturbo
- - - Glomerulari in malattie *N08.1**
- - - Tubulo-interstiziali renali in malattie *N16.1**
- - Nevo
- - - Congenito non *Q82.5*
- - - Non *I78.1*
- - Rachitismo *E83.38*

Neovascolare

- Autosomica dominante → Vitreoretinopatia infiammatoria *H35.2*
- Retinopatia diabetica
- - Diabete mellito di tipo 1 → Glaucoma *E10.30†, H36.0**
- - Diabete mellito di tipo 2 → Glaucoma *E11.30†, H36.0**
- - → Glaucoma *E14.30†, H36.0**
- -
- - Glaucoma *H40.5*
- - Maculopatia degenerativa senile *H35.30*

Neovascolarizzazione

- Corneale → *H16.4*
- Coroidale → *H31.8*
- Iride o del corpo ciliare → *H21.1*
- - della retina: *H35.0*

Neovescica →

- Fistola tra vagina e *N82.81*
- Rottura di *N32.4*

Neovescicale →

- Calcolo *N21.0*
- Restringimento del collo *N32.0*

Neri → Depositi [accrezioni] dentali (da): *K03.6***Nervi multipli livello**

- Anca e della coscia → Traumatismo di *S74.7*
- Avambraccio → Traumatismo di *S54.7*
- Caviglia e del piede → Traumatismo di *S94.7*
- Gamba → Traumatismo di *S84.7*
- Polso e della mano → Traumatismo di *S64.7*
- Spalla e del braccio → Traumatismo di *S44.7*

Nervo

- Abducente → Traumatismo del *S04.4*
- Accessorio → Traumatismo del *S04.7*
- Addominopelvici → Schwannoma maligno dei *C47.8*
- Anca → Schwannoma maligno dei *C47.2*
- Arto
- - Inferiore → Sequele di traumatismo di *T93.4*
- - Superiore → Sequele di traumatismo di un *T92.4*
- Ascellare → Traumatismo del *S44.3*
- Autonomi → Neuroblastoma dei *C47.9*
- Braccio → Ganglioneuroblastoma dei *C47.1*
- Brachiali da dislocazione di disco intervertebrale → Neurite dei *M50.1†, G55.1**
- Catetere durante procedura → Perforazione accidentale di: *T81.2*
- Cutaneo laterale della coscia → Sindrome del *G57.1*
- Digitale
- - Altro dito della mano → Traumatismo di *S64.4*
- - Pollice → Traumatismo di *S64.3*
- Endoscopio durante procedura → Perforazione accidentale di: *T81.2*
- Facciali da VZV → Paralisi dei *B02.2†, G53.0**
- Frenico provocata da trauma da parto → Paralisi del *P14.2*
- Gangli simpatici e parasimpatici → *C47*
- I
- - Periferico(i) dell'addome, della regione lombosacrale e della pelvi → Traumatismo di *S34.6*
- - Regione corporea non specificata → Traumatismo di *T14.4*
- Interessanti regioni corporee multiple → Traumatismi di *T06.2*
- Ipoglosso
- - Dodicesimo nervo cranico] → *S04.8*

Nervo –Continuazione

- Ipoglosso → –Continuazione
- - XII] → Disturbi del *G52.3*
- Livello
- - Addome, della regione lombosacrale e della pelvi → Traumatismo di altri e non specificati *S34.8*
- - Anca e della coscia → Traumatismo di altri *S74.8*
- - Avambraccio → Traumatismo di altri *S54.8*
- - Caviglia e del piede → Traumatismo di altri *S94.8*
- - Gamba → Traumatismo di altri *S84.8*
- - Polso e della mano → Traumatismo di altri *S64.8*
- - Spalla e del braccio → Traumatismo di altri *S44.8*
- Midollo spinale
- - Interessanti altre regioni corporee multiple → Traumatismi di *T06.1*
- - Livello del collo → Traumatismi dell'encefalo e dei nervi cranici con traumatismi di *T06.0*
- - Muscolocutaneo → Traumatismo del *S44.4*
- - Non specificato
- - Arto
- - - Inferiore, livello non specificato → Traumatismo di *T13.3*
- - - Superiore, livello non specificato → Traumatismo di *T11.3*
- - Livello
- - - Anca e della coscia → Traumatismo di *S74.9*
- - - Avambraccio → Traumatismo di *S54.9*
- - - Caviglia e del piede → Traumatismo di *S94.9*
- - - Gamba → Traumatismo di *S84.9*
- - - Polso e della mano → Traumatismo di *S64.9*
- - - Spalla e del braccio → Traumatismo di *S44.9*
- - Parete addominale → Tumore maligno del tritone dei *C47.4*
- - Peroneale
- - Livello della gamba → Traumatismo del *S84.1*
- - Profondo
- - - Livello della caviglia e del piede → Traumatismo del *S94.2*
- - - → Branca laterale terminale del *S94.2*
- - - → Paralisi del *G57.3*
- - Radice nervosa spinale e plesso del tronco non specificati → Traumatismo di *T09.4*
- - S.A.I. →
- - Traumatica: Sezione di *T14.4*
- - Traumatismo
- - - *T14.4*
- - - Multipli di *T06.2*
- - Sciatico
- - Dislocazione di disco intervertebrale → Neurite del *M51.1†, G55.1**

Nervo –Continuazione

- Sciatico –Continuazione
- Livello dell'anca e della coscia – Traumatismo del S74.0
- Lesione del G57.0
- Sensitivo cutaneo livello
- Anca e della coscia – Traumatismo di S74.2
- Caviglia e del piede – Traumatismo di S94.3
- Gamba – Traumatismo di S84.2
- Spalla e del braccio – Traumatismo di S44.5
- Sensoriale cutaneo a livello dell'avambraccio – Traumatismo di S54.3
- Sonda durante procedura – Perforazione accidentale di: T81.2
- Splancnico – S34.5
- Strumento durante procedura – Perforazione accidentale di: T81.2
- Tibiale a livello della gamba – Traumatismo del S84.0
- Torace non specificato – Traumatismo di S24.6
- Agenesia di Q07.8

Nervo acustico

- Nervo statoacustico] – S04.6
-
- Disturbi del H93.3
- Neurinoma del D33.3
- Sifilide del A52.1†, H94.0*

Nervo cerebrale – Tumore Maligno

- Nervo olfattorio [I C72.2
- Nervo ottico [II C72.3
- Nervo statoacustico (vestibolococleare) [VIII C72.4

Nervo cocleare –

- Aplasia del Q07.8
- Ipoplasia del Q07.8

Nervo cranico

- Abducente] – Paralisi del sesto H49.2
- Altre malattie classificate altrove – Altri disturbi di G53.8*
- Con
- Paralisi multiple – Sifilide dei A52.1†, G53.1*
- Traumatismi di nervi e del midollo spinale a livello del collo – Traumatismi dell'encefalo e dei T06.0
- Malattia
- Infettiva non classificata altrove – Paralisi multiple di B99†, G53.1*
- Parassitaria non classificata altrove – Paralisi multiple di B89†, G53.1*
- Neoplasia non classificate altrove – Paralisi multiple di D48.9†, G53.3*
- Non specificato –
- Disturbo di G52.9
- Traumatismo di S04.9
- Oculomotore] – Paralisi del terzo H49.0

Nervo cranico –Continuazione

- S.A.I. – C72.5
- Sarcoidosi – Paralisi multiple di D86.8†, G53.2*
- Specificati – Disturbi di altri G52.8
- Trocleare] – Paralisi del quarto H49.1
- VIII – Neurite sifilitica del A52.1†, H94.0*
-
- Disturbi di più G52.7
- Nervo glossofaringeo [Nono S04.8
- Nervo ipoglosso [Dodicesimo S04.8
- Nervo olfattivo [Primo S04.8
- Nervo vago [Decimo S04.8
- Ottavo S04.6
- Paralisi sifilitica dei A52.1†, G53.8*
- Quarto S04.2
- Quinto S04.3
- Secondo S04.0
- Sequele di traumatismo di T90.3
- Sesto S04.4
- Settimo S04.5
- Sifilide dei A52.1†, G53.8*
- Sindrome da disfunzione iperattiva combinata dei G52.7
- Terzo S04.1
- Trauma da parto di altri P11.4
- Traumatismo
- Altri S04.8
- Secondo S04.0
- Tumore
- Benigno: D33.3
- Comportamento incerto o sconosciuto: D43.3
- Maligno: Altri e non specificati C72.5
- Neuroectodermico primitivo di un C72.5
- Undicesimo S04.7

Nervo del collo –

- Neuroblastoma dei C47.0
- Schwannoma maligno dei C47.0
- Traumatismo di altri e non specificati S14.6
- Tumore maligno del tritone dei C47.0

Nervo del torace –

- Ganglioneuroblastoma dei C47.3
- Neuroblastoma dei C47.3
- Schwannoma maligno dei C47.3
- Traumatismo di altri S24.5
- Tumore
- Maligno del tritone dei C47.3
- Rabdoide dei C47.3

Nervo del tronco –

- Neuroblastoma dei C47.6
- Schwannoma maligno dei C47.6
- Tumore
- Maligno del tritone dei C47.6
- Rabdoide dei C47.6

Nervo dell'addome –

- Ganglioneuroblastoma dei C47.4
- Neuroblastoma dei C47.4
- Schwannoma maligno dei C47.4
- Tumore rabdoide dei C47.4

Nervo dell'arto

- Inferiore –
- Neuroblastoma dei C47.2
- Schwannoma maligno dei C47.2
- Tumore
- Maligno del tritone dei C47.2
- Rabdoide dei C47.2
- Superiore –
- Neuroblastoma dei C47.1
- Schwannoma maligno dei C47.1
- Tumore
- Maligno del tritone dei C47.1
- Rabdoide dei C47.1

Nervo della pelvi –

- Neuroblastoma dei C47.5
- Schwannoma maligno dei C47.5
- Tumore
- Maligno del tritone dei C47.5
- Rabdoide dei C47.5

Nervo della testa –

- Schwannoma maligno dei C47.0
- Tumore
- Maligno del tritone dei C47.0
- Rabdoide dei C47.0

Nervo facciale

- Debolezza del nervo facciale) da lesione del motoneurone inferiore – Paresi del nervo facciale (paralisi del G51.0
- Lesione del motoneurone inferiore – Paresi del nervo facciale (paralisi del nervo facciale) (debolezza del G51.0
- Non specificato – Disturbo del G51.9
- Paralisi del nervo facciale) (debolezza del nervo facciale) da lesione del motoneurone inferiore – Paresi del G51.0

-

- Altri disturbi del G51.8
- Herpes zoster del B02.2†, G53.0*
- Sifilide del A52.1†, G53.8*
- Trauma da parto del P11.3
- Traumatismo del S04.5

Nervo femorale

- Livello dell'anca e della coscia – Traumatismo del S74.1

-

- Lesione del G57.2
- Sindrome da compressione del G57.2

Nervo glossofaringeo

- Nono nervo cranico] – S04.8
- Disturbi del G52.1

Nervo mediano

- Livello

Nervo mediano –Continuazione

- Livello –Continuazione
- - Avambraccio – Traumatismo del *S54.1*
- - Braccio – Traumatismo del *S44.1*
- - Polso e della mano – Traumatismo del *S64.1*
- S.A.I. – *S54.1*
- - Altre lesioni del *G56.1*

Nervo oculomotore –

- Paralisi
- - Alternante del *G83.8*
- - Congenita del *H49.0*
- Paresi congenita di più *H49.9*
- Traumatismo del *S04.1*

Nervo olfattivo [Primo nervo cranico] – *S04.8***Nervo olfattorio I**

- Nervo cerebrale] – Tumore Maligno: *C72.2*
- - Disturbi del *G52.0*

Nervo ottico

- Disgenesia del segmento anteriore –
Sindrome da ipoplasia della fovea con
difetto della decussazione del *Q15.8*
- Ereditaria in malattia di Leber – Atrofia del
H47.2
- Il nervo cerebrale] – Tumore Maligno: *C72.3*
- Malattia di Leber – Atrofia del *H47.2*
- Nascita – Lesione al *P11.4*
- Non classificati altrove – Disturbi del *H47.0*
- Splenomegalia
- - Anidrosi ed emicrania – Sindrome da
distrofia della retina, edema del *Q87.8*
- - - Sindrome da edema del *Q87.8*
- Via ottico
- - Malattie classificate altrove – Altri disturbi
del *H48.8**
- - - Traumatismo del *S04.0*
- - -
- - Anomalia congenita della papilla del *Q14.2*
- - Aplasia isolata del *Q07.8*
- - Atrofia sifilitico
- - - *A52.1†, H48.0**
- - - Congenita del *A50.4†, H48.0**
- - Compressione del *H47.0*
- - Degenerazione del *H47.0*
- - Emorragia della guaina del *H47.0*
- - Escavazione della papilla del *H47.2*
- - Ipoplasia isolata del *Q07.8*
- - Meningioma del *D32.0*
- - Polimicrogiria con ipoplasia del *Q04.3*
- - Sifilide del *A52.1†, H48.0**
- - Tubercolosi del *A18.5†, H48.8**

Nervo periferico

- Addome – Tumore Maligno: *C47.4*
- Arto
- - Inferiore, inclusa l'anca – Tumore Maligno:
C47.2

Nervo periferico –Continuazione

- Arto –Continuazione
- - Superiore, inclusa la spalla – Tumore
Maligno: *C47.1*
- Autonomo
- - Amidoilosi – Neuropatia dei *E85.4†, G99.08**
- - Diabete mellito – Neuropatia dei *E14.40†, G99.08**
- - Disturbo del metabolismo non classificato
altrove – Neuropatia dei *E88.9†, G99.08**
- - Ipertiroidismo – Neuropatia dei *E05.9†, G99.08**
- - Malattia endocrina non classificata altrove
– Neuropatia dei *E34.9†, G99.08**
- Collo – Traumatismo di *S14.4*
- Lesione sconfinante più Zona contigue –
- - Neuroblastoma dei *C47.8*
- - Schwannoma maligno dei *C47.8*
- - Tumore
- - - Maligno del tritone dei *C47.8*
- - - Rabdoide dei *C47.8*
- - Orbita –
- - *C69.6*
- - *D31.6*
- - *D48.7*
- - Pelvi – Tumore Maligno: *C47.5*
- - Sistema nervoso autonomo
- - Non specificati – Tumore Maligno: *C47.9*
- - - Tumore
- - - Benigno: *D36.1*
- - - Comportamento incerto o sconosciuto:
D48.2
- - - Maligno: lesione sconfinante a più zone
contigue dei *C47.8*
- - Testa, della faccia e del collo – Tumore
Maligno: *C47.0*
- - Torace –
- - Traumatismo di *S24.3*
- - Tumore Maligno: *C47.3*
- - Tronco non specificati – Tumore Maligno:
C47.6
- - -
- - Atrofia di *G58.9*
- - Compressione di *G58.9*
- - Irritazione di *G58.9*
- - Lesione di un *G58.9*
- - MPNST] Tumore maligno della guaina dei
C47.9
- - Neuroblastoma dei *C47.9*
- - Sifilide di *A52.7†, G59.8**

Nervo plantare

- Laterale – Traumatismo del *S94.0*
- Mediale – Traumatismo del *S94.1*
- - Lesione del *G57.6*

Nervo popliteo

- Laterale – Lesione del *G57.3*
- Mediale (tibiale) – Lesione del *G57.4*

Nervo radiale

- Livello
- - Avambraccio – Traumatismo del *S54.2*
- - Braccio – Traumatismo del *S44.2*
- - Polso e della mano – Traumatismo del
S64.2
- S.A.I. – *S54.2*
- - Lesione del *G56.3*

Nervo simpatico

- Cervicali – Traumatismo di *S14.5*
- Lombari, sacrali e pelvici – Traumatismo di
S34.5
- Non classificata altrove – Compressione di
G90.88
- Toracici – Traumatismo di *S24.4*

Nervo statoacustico

- Malattia
- - Infettiva non classificata altrove – Neurite
del *B99†, H94.0**
- - Parassitaria non classificata altrove –
Neurite del *B89†, H94.0**
- Vestibolococleare) [VIII nervo cerebrale] –
Tumore Maligno: *C72.4*
- -
- - Nervo acustico [*S04.6*
- - Neurite sifilitica del *A52.1†, H94.0**
- - Traumatismo del *S04.6*

Nervo trigemino

- Non specificato – Disturbo del *G50.9*
- -
- - Altri disturbi del *G50.8*
- - Anestesia congenita del *G50.8*
- - Traumatismo del *S04.3*

Nervo trocleare

- Forma familiare – Paralisi congenita del
H49.1
- -
- - Paralisi congenita del *H49.1*
- - Traumatismo del *S04.2*

Nervo uditivo – *S04.6***Nervo ulnare**

- Livello
- - Avambraccio – Traumatismo del *S54.0*
- - Braccio – Traumatismo del *S44.0*
- - Polso e della mano – Traumatismo del
S64.0
- S.A.I. – *S54.0*
- - Tardiva – Paralisi del *G56.2*
- - Lesione del *G56.2*

Nervo vago

- Decimo nervo cranico] – *S04.8*
- X] – Disturbi del *G52.2*

Nervo vestibolococleare

- Malattia
- - Infettiva non classificata altrove – Neurite
del *B99†, H94.0**
- - Parassitaria non classificata altrove –
Neurite del *B89†, H94.0**

Nervo vestibolococleare –Continuazione

- -
- - Neurite sifilitica
- - - A52.1†, H94.0*
- - - Tardiva del A52.1†, H94.0*
- - Sifilide del A52.1†, H94.0*

Nervo visivo -

- Degenerazione del H47.0
- Medulloepitelioma del C72.3

Nervosismo - R45.0**Nestor-Guillermo - Progeria sindromica di E34.8****NET - Intolleranza ortostatica da deficit di I95.1****Netherton - Sindrome di Q80.8****Netter**

v./v.a. Weismann-Netter

Nettleship - Sindrome di Q82.2**Nettleship-Falls - Albinismo oculare, tipo E70.3****Neucleoside fosforilasi [PNP] - Deficit di purina- D81.5****Neugebauer**

v./v.a. Karsck-Neugebauer

Neuhäuser

v./v.a. Boucher-Neuhäuser

- - Sindrome di Q87.8

Neuhauser - Anomalia di Q25.4**Neuhauser-Eichner-Opitz - Sindrome di G93.4****Neu-Laxova - Sindrome di Q87.8****Neurale -**

- Anomalie di chiusura del tubo Q05.9
- Cervicale: arco S12
- Lombosacrale arco S32
- ROHHADNET [Obesità ad esordio rapido - disfunzione ipotalamica - ipoventilazione - disregolazione autonoma - tumori E23.3, C80.9
- Sindrome cataratta-cardiopatia congenita- difetto del tubo Q87.0
- Toracico(a): arco S22

Neurilemma - Sarcoma del C47.9**Neurilemmoma**

- Maligno - C47.9
- - D36.1

Neurinoma del nervo acustico - D33.3**Neurite**

- Amiloidosica - E85.4†, G63.3*
- Differica - A36.8†, G59.8*
- Dislocazione a di disco intervertebrale - M51.1†, G55.1*
- Disturbo di disco intervertebrale - M51.1†, G55.1*
- Endemica - E51.1†, G63.4*
- Ernia del nucleo polposo - M51.1†, G55.1*
- Nervo
- - Brachiali da dislocazione di disco intervertebrale - M50.1†, G55.1*

Neurite –Continuazione

- Nervo -Continuazione
- - Sciatico da dislocazione di disco intervertebrale - M51.1†, G55.1*
- Nervo statoacustico malattia
- - Infettiva non classificata altrove - B99†, H94.0*
- - Parassitaria non classificata altrove - B89†, H94.0*
- Nervo vestibolococleare malattia
- - Infettiva non classificata altrove - B99†, H94.0*
- - Parassitaria non classificata altrove - B89†, H94.0*
- Ottico
- - Con anticorpi anti-MOG [anti-glicoproteina mielinica oligodendrocitaria] - H46
- - Isolata senza anticorpi anti-MOG [anti-glicoproteina mielinica oligodendrocitaria] - H46
- - -
- - - H46
- - - Demielinizzazione nel corso di G36.0
- Plesso brachiale
- - Dislocazione di disco intervertebrale - M50.1†, G55.1*
- - - G54.5
- - Post-zosterica del ganglio genicolato - B02.2†, G53.0*
- - Prolasso di disco intervertebrale - M51.1†, G55.1*
- Retrobulbare
- - Meningococchi - A39.8†, H48.1*
- - S.A.I. - H46
- - Sclerosi multipla - G35.9†, H48.1*
- - Sifilitico
- - - Tardiva - A52.1†, H48.1*
- - - - A52.1†, H48.1*
- - Rottura di disco intervertebrale - M51.1†, G55.1*
- Sifilitico
- - Nervo cranico VIII - A52.1†, H94.0*
- - Nervo statoacustico - A52.1†, H94.0*
- - Nervo vestibolococleare - A52.1†, H94.0*
- - Tardiva del nervo vestibolococleare - A52.1†, H94.0*
- - - A52.1†, G59.8*
- - Zosterica - B02.2†, G53.0*
- -
- - Degenerazione disco
- - - Cervicale con M50.1†, G55.1*
- - - Intervertebrale con M51.1†, G55.1*
- - Diabete mellito di tipo 1 con E10.40†, G63.2*
- - Diabete mellito di tipo 2 con E11.40†, G63.2*
- - Ernia del nucleo polposo
- - - Cervicale con M50.1†, G55.1*
- - - Cervicotoracico con M50.1†, G55.1*

Neurite –Continuazione

- - -Continuazione
- - Malattia da HIV con B23.8, M79.29
- Neuritica - Atrofia muscolare G58.9†, M63.89***
- Neuroacantocitosi di McLeod - Sindrome da E78.6**
- Neuroassonale**
- Forma infantile - Osteopetrosi con displasia Q78.2, Q04.0
- Infantile [malattia di Seitelberger] - Distrofia G31.88
- Neuroavitaminosi - E56.9†, G99.8***
- Neuroblastoma**
- Midollare surrenale - C74.1
- Nervi autonomi - C47.9
- Nervi del collo - C47.0
- Nervi del torace - C47.3
- Nervi del tronco - C47.6
- Nervi dell'addome - C47.4
- Nervi della pelvi - C47.5
- Nervo dell'arto
- - Inferiori - C47.2
- - Superiore - C47.1
- Nervo periferico
- - Lesione sconfinante a più zone contigue - C47.8
- - - C47.9
- - Olfattivo - C30.0
- - - C74.9
- Neuroborelliosi - A69.2†, G05.0***
- Neurocircolatoria - Astenia F45.30**
- Neurocircolatorio psicogeno - Disturbo F45.30**
- Neurocisticercosi - B69.0†, G99.8***
- Neurocitoma**
- Centrale - D43.0
- Extraventricolare - D43.2
- Neurocutaneo**
- Ereditaria - Angiomatosi D18.08
- - Melanocitosi D22.9
- Neurodegeneration with Brain Iron Accumulation] Typ 1 - NBIA [G23.0**
- Neurodegenerativa**
- Deficit del trasporto dei folati cerebrali - Sindrome G31.88
- Grave con lipodistrofia - Sindrome G31.88, E88.1
- Legato X tipo
- - Bertini - Sindrome G31.88
- - Hamel - Sindrome G31.88
- Letale post-virale - Malattia G04.8, E06.3
- Progressiva con fotosensibilità correlata a PCNA - Sindrome G11.3
- Neurodegenerazione**
- Angiomatosi cerebrale - Sindrome da fibrosi polmonare interstiziale, Q87.8
- Associato

Neurodegenerazione –Continuazione

- Associato –Continuazione
- - Idrossilasi degli acidi grassi → G23.0
- - Pantotenato chinasi → G23.0
- - Proteina
- - - Beta-propeller → G23.0
- - - COASY → G23.0
- - - Membrana mitocondriale → G23.0
- Con
- - Accumulo cerebrale di ferro da mutazione di C19orf12 → G23.0
- - Deposito cerebrale di ferro, tipo 1 → G23.0
- Deficit
- - 3-idrossi-isobutiril-CoA idrolasi → E71.1
- - NADHX
- - - Deidratasi → E88.8†, G32.8*
- - - Epimerasi → E88.8†, G32.8*
- - NADPHX
- - - Deidratasi → E88.8†, G32.8*
- - - Epimerasi → E88.8†, G32.8*
- Esordio neonatale → Sindrome neuropatia assonale - atrofia ottica - G60.0, H47.2
- Fosfolipasi A2-correlata → G31.88
- Legata alla ferritina → G23.0
- Striatale autosomica dominante → G23.8

Neurodermatite cronica circoscritta → L28.0**Neurodermite**

- Atopica → L20.8
- Diffusa → L20.8

Neuroectodermico

- Johnson → Sindrome Q87.8
- Melanosisomiale → Malattia E70.3
- Periferico maligno della cervice uterina → Tumore C53.9
- Primitivo
- - Cervelletto → Tumore C71.6
- - Cervello → Tumore C71.0
- - Cervice uterina
- - - Lesione sconfinante a più zone contigue → Tumore C53.8
- - - → Tumore C53.9
- - Encefalo → Tumore C71.9
- - Endocervice → Tumore C53.0
- - Escocervice → Tumore C53.1
- - Fondo dell'utero → Tumore C54.3
- - Istmo dell'utero → Tumore C54.0
- - Lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo → Tumore C71.8
- - Lobo frontale → Tumore C71.1
- - Lobo occipitale → Tumore C71.4
- - Lobo parietale → Tumore C71.3
- - Lobo temporale → Tumore C71.2
- - Midollo spinale → Tumore C72.0
- - Miometrio → Tumore C54.2
- - Nervo cranico → Tumore C72.5
- - Periferico → Tumore C49.9

Neuroectodermico –Continuazione

- Primitivo –Continuazione
- - Quarto ventricolo → Tumore C71.7
- - Sistema nervoso centrale → Tumore C72.9
- - Ventricolo cerebrale → Tumore C71.5
- - - → Tumore C54.1
- - Sistema nervoso centrale] → SNC-PNET [Tumore primitivo C72.9
- - Tipo Zurich → Sindrome Q87.8

Neuroendocrino

- v./v.a. Carcinoma neuroendocrino
- Ben differenziato dell'endometrio → Tumore C54.1
- Benigno
- - Canale anale → Tumore D12.9
- - Cieco → Tumore D12.0
- - Colon ascendente → Tumore D12.2
- - Colon discendente → Tumore D12.4
- - Colon trasverso → Tumore D12.3
- - Flessura colica
- - - Destra → Tumore D12.3
- - - Sinistra → Tumore D12.3
- - Laringe → Tumore D14.1
- - Orecchio medio → Tumore D14.0
- - Retto → Tumore D12.8
- - Sigma → Tumore D12.5
- - Bronchi → Tumore C34.9
- - Bronco
- - Lobo inferiore → Tumore C34.3
- - Lobo medio → Tumore C34.2
- - Lobo superiore → Tumore C34.1
- - Principale → Tumore C34.0
- - Coda del pancreas → Neoplasia mista neuroendocrina-non C25.2
- - Collo del pancreas → Neoplasia mista neuroendocrina-non C25.7
- - Corpo del pancreas → Neoplasia mista neuroendocrina-non C25.1
- - Dotto pancreatico → Neoplasia mista neuroendocrina-non C25.3
- - Ereditario maligno
- - Antro pilorico di tipo 1 → Tumore C16.3
- - Cardias di tipo 1 → Tumore C16.0
- - Corpo dello stomaco di tipo 1 → Tumore C16.2
- - Fondo dello stomaco di tipo 1 → Tumore C16.1
- - Grande curva dello stomaco di tipo 1 → Tumore C16.6
- - Piccola curva dello stomaco di tipo 1 → Tumore C16.5
- - Pilo di tipo 1 → Tumore C16.4
- - Stomaco tipo 1
- - - Lesione sconfinante a più zone contigue → Tumore C16.8
- - - → Tumore C16.9
- - Esofago
- - Addominale → Neoplasia C15.2

Neuroendocrino –Continuazione

- Esofago –Continuazione
- - Cervicale → Neoplasia C15.0
- - Toracico → Neoplasia C15.1
- - - Neoplasia C15.9
- - Gastrico familiare tipo 1 → Tumore D13.1
- - Gastrointestinale → Tumore C26.9
- - Incerto
- - Canale anale → Tumore D37.78
- - Retto → Tumore D37.5
- - Maligno
- - - Antro pilorico → Tumore C16.3
- - - Canale anale → Tumore C21.1
- - - Cieco → Tumore C18.0
- - - Colon ascendente → Tumore C18.2
- - - Colon discendente → Tumore C18.6
- - - Colon trasverso → Tumore C18.4
- - - Colon, lesione sconfinante a più zone contigue → Tumore C18.8
- - - Corpo dello stomaco → Tumore C16.2
- - - Duodeno → Tumore C17.0
- - - Faccia dorsale dell'epiglottide → Tumore C32.1
- - - Flessura
- - - - Destra del colon → Tumore C18.3
- - - - Sinistra del colon → Tumore C18.5
- - - Fondo dello stomaco → Tumore C16.1
- - - Glottide → Tumore C32.0
- - - Intestino tenue → Tumore C17.9
- - - Pilo → Tumore C16.4
- - - Regione
- - - - Sopraglottica → Tumore C32.1
- - - - Sottoglottica → Tumore C32.2
- - - Retto → Tumore C20
- - - Sigma → Tumore C18.7
- - - Stomaco, lesione sconfinante a più zone contigue → Tumore C16.8
- - - Metastatizzante → Tumore C80.9
- - Non neuroendocrino
- - Coda del pancreas → Neoplasia mista C25.2
- - Collo del pancreas → Neoplasia mista C25.7
- - Corpo del pancreas → Neoplasia mista C25.1
- - Dotto pancreatico → Neoplasia mista C25.3
- - Pancreas → Neoplasia mista C25.9
- - Più zone contigue del pancreas → Neoplasia mista C25.8
- - Testa del pancreas → Neoplasia mista C25.0
- - Orecchio medio → Tumore C30.1
- - Pancreas →
- - - Neoplasia mista neuroendocrina-non C25.9
- - - Tumore C25.4
- - - Pancreatico

Neuroendocrino –Continuazione

- Pancreatico –Continuazione
- - Non funzionante – Tumore
- - - C25.4
- - - D13.7
- - Secernente serotonina – Tumore C25.4
- Più Zona contigue
- - Esofago – Neoplasia C15.8
- - Pancreas – Neoplasia mista neuroendocrina-non C25.8
- Polmone –
- - Iperplasia diffusa idiopatica delle cellule D14.3
- - Tumore C34.9
- Senza menzione d'esacerbazione acuta – Iperplasia infantile delle cellule J84.80
- Terzo
- - Inferiore dell'esofago – Neoplasia C15.5
- - Medio dell'esofago – Neoplasia C15.4
- - Superiore dell'esofago – Neoplasia C15.3
- Testa del pancreas – Neoplasia mista neuroendocrina-non C25.0
- -
- - Carcinoma cutaneo C44.9
- - Iperplasia infantile cellule
- - - J84.80
- - - J84.81
- - Tumore C80.9

Neuroepatopatia tipo Navajo – G31.81, K76.8**Neuroepiteliale**

- Disembrioplastico – Tumore D33.2
- - Tumore embrionale del tessuto C72.9

Neuroepitelioma – C71.9**Neuro-facio-digito-renale – Sindrome Q87.8****Neuroferritinopatia – G23.0****Neurofibroma**

- Dolorosi orbitali sistemici e habitus marfanoidi – Sindrome da Q87.8
- - D36.1

Neurofibromatosi

- Mosaico tipo
- - 1 – Q85.0
- - 2 – Q85.0
- - 3 – Q85.0
- Noonan – Sindrome Q87.1
- Tipo 1
- - Delezione intragenica di NF1 – Q85.0
- - Mutazione di NF1 – Q85.0
- - Q85.0

Neurofibrosarcoma – C47.9**Neuroftalmologiche - crisi epilettiche - disabilità intellettiva – Sindrome ritardo dello sviluppo globale - anomalie Q87.8****Neurogastrointestinale mitocondriale – Encefalomiopatia G31.81****Neurogenico – Sarcoma C47.9****Neurogeno**

- Non classificato altrove – Intestino K59.2
- Post-traumatica – Morbo di Sudeck [atrofia ossea G90.59
- - Sindrome di Shy-Drager – Ipotensione ortostatica G23.8
- Tabetica – Atrofia ossea A52.1†, M90.29*
- Tipo Kaeser – Sindrome scapolo-peroneale G12.1
- -
- - Artrogriposi congenita multipla, tipo Q74.3
- - Diabete insipido E23.2
- - Parkinsonismo in ipotensione ortostatica G23.8

Neuro-immuno-scheletrica correlata a EXTL3 – Sindrome displasia Q87.1**Neuroipofisite infundibolare – G04.9, E23.2****Neurolettici**

- Butirrofenonici e tioxantenici – Avvelenamento: T43.4
- Fenotiazinici – Avvelenamento: Antipsicotici e T43.3
- -
- - Avvelenamento: Altri e non specificati antipsicotici e T43.5
- - Intossicazione da T43.5
- - Sindrome maligna da G21.0

Neuroinfomatosi

- Linfoma non Hodgkin – C96.9†, G63.1*
- - C96.9†, G63.1*

Neurolipidosi – E75.4**Neurolipomatosi – E88.29****Neurologico**

- Associata a difficoltà di alimentazione, movimenti stereotipati delle mani e cataratta bilaterale – Grave anomalia dello sviluppo G31.88
- Correlate a RERE – Anomalie dello sviluppo Q87.8
- Crisi epilettiche - anomalie oculari - osteopenia - atrofia cerebellare – Sindrome ritardo dello sviluppo E88.8
- Infantile
- - Cronica – Sindrome CINCA [Sindrome articolare-cutanea- M35.8
- - Spasticità progressiva-disabilità intellettiva-lesioni della sostanza bianca – Sindrome degenerazione G31.88
- - Multisistemica infantile – IMNEPD [Malattia pancreatica-endocrina- Q87.8
- Non classificata altrove – Artrite in affezione G98†, M14.69*
- Progressivo
- - Esordio precoce, cecità, atassia e spasticità – Sindrome da degenerazione G31.88
- - Neuropatia periferica ad esordio infantile correlata a CLCN6 – Sindrome da degenerazione G31.88
- - - Disabilità intellettiva legata al cromosoma X - ipogammaglobulinemia - deterioramento Q87.8
- - S.A.I. – Disfunzione vescicale N31.9

Neurologico –Continuazione

- Scompensato – MODY [Maturity onset diabetes of young people] con complicanza E11.41†, G63.2*
- -
- - Cretinismo endemico di tipo E00.0
- - Diabete mellito
- - - Con complicanza E14.40
- - - Non primariamente insulino-dipendente con complicanza E11.40†, G63.2*
- - Diabete mellito di tipo 1 con complicanza E10.40†, G63.2*
- - Diabete mellito di tipo 2
- - - Con complicanza E11.40†, G63.2*
- - - Insulino-dipendente con complicanza E11.40†, G63.2*
- - - Non insulino-dipendente con complicanza E11.40†, G63.2*
- - Differite con complicanza A36.8†, G99.8*
- - Ipo- e acontrattilità del detrusore vescicale senza substrato N31.81
- - Malattia infiammatoria intestinale infantile con coinvolgimento K52.8, G31.88
- - MODY [Maturity onset diabetes of young people] con complicanza E11.40†, G63.2*
- - Piebaldismo - anomalie Q87.8
- - Pili torti - ritardo dello sviluppo - anomalie Q87.8
- - Rosolia con complicanza
- - - B06.0†, G99.8*
- - Sindrome
- - - Carenza di iodio congenita di tipo E00.0
- - - Iperaldosteronismo primitivo-crisi epilettiche-anomalie E26.0†, G99.8*
- - - Oculo-gastrointestinale e dello sviluppo Q87.8
- - Vescica instabile senza substrato N31.82

Neuroma

- Interdigitale
- - Mani – (Pseudo-) G56.8
- - Piedi – (Pseudo-) G57.8
- - Moncone di amputazione – T87.3

Neurometabolica da deficit di serina – Malattia E72.8**Neuromielite ottica**

- Con anticorpi
- - Anti-AQP4 [anti-acquaporina 4] – NMOSD [Spettro della G36.0
- - Anti-MOG [anti-glicoproteina mielinica oligodendrocitaria] – NMOSD [Spettro della G36.0
- - Senza anticorpi anti-MOG e anti-AQP4 – NMOSD [Spettro della G36.0
- - G36.0

Neuromiopia paraneoplastico –

- D48.9†, G13.0*
- Neuropatia e G13.0*

Neuromiotonia

- Acquisita – G71.1

Neuromiotonia –Continuazione

- Iperidrosi - polineuropatia - Encefalite limbica - *G60.8*
- - *G71.1*

Neuromuscolare

- v./v.a. Disfunzione neuromuscolare
- Adulto - Malattia da deposito di glicogeno tipo 4, forma *E74.0*
- Congenita - GSD tipo 4, forma *E74.0*
- Infantile -
- - Glicogenosi tipo 4, forma *E74.0*
- - Malattia da deposito di glicogeno tipo 4, forma *E74.0*
- Non specificati - Disturbi *G70.9*
- Organica - Vescica a bassa compliance *N31.80*
- Perinatale fatale
- - Deficit di GBE [Enzima ramificante il glicogeno] - Forma *E74.0*
- - Glicogenosi di tipo 4 - Forma *E74.0*
- - Malattia da deposito di glicogeno di tipo 4 - Forma *E74.0*
- - - Malattia da deposito di glicogeno da deficit dell'enzima ramificante del glicogeno, forma *E74.0*
- Specificati - Altri disturbi *G70.8*
- Tossici - Disturbi *G70.1*
- -
- - Avvelenamento: Rilassanti della muscolatura striata [agenti bloccanti] *T48.1*
- - Scoliosi *M41.4*

Neuro-muscolo-scheletrica, tipo cipriota - Sindrome *Q87.8***Neuronale**

- Adulto - Ceroidolipofuscinosi *E75.4*
- Alta [UMNL] - Cistoplegia con lesione *G95.80*
- Bassa [LMNL] - Cistoplegia con lesione *G95.81*
- Correlata a ATP13A2 - Ceroidolipofuscinosi *E75.4*
- Infanzia tardiva - Ceroidolipofuscinosi *E75.4*
- Nodulare - Eterotopia *Q04.8*
- Progressiva dell'infanzia associata a malattia epatica - Degenerazione *G31.88*
- Variante epilessia nordica - Ceroidolipofuscinosi *E75.4*
- -
- - Lipofuscinosi
- - - *E75.4*
- - - Ceroide *E75.4*
- - NCL [Ceroidolipofuscinosi] *E75.4*

Neurone

- Adrenergico non classificati altrove - Avvelenamento: Sostanze ad azione centrale e bloccanti del *T44.8*
- Multinucleati - anidramnios - displasia renale - ipoplasia cerebellare - idranencefalia - Sindrome *Q87.8*

Neuronite vestibolare - *H81.2***Neuronopatico - Malattia subacuta di Gaucher, tipo *E75.2*****Neuroparalitica - Cheratocongiuntivite: *H16.2*****Neuropatia**

- Areflessia vestibolare bilaterale - Atassia cerebellare associata a *G11.8*
- Assonale
- - Atrofia ottica - neurodegenerazione a esordio neonatale - Sindrome *G60.0, H47.2*
- - Congenita con encefalopatia - *G60.0, G93.4*
- - Ipogonadismo ipogonadotropo - Sindrome di Moebius - *Q87.0*
- - Motoria acuta - *G61.0*
- - Sensitivo-motorio
- - - Acuta - *G61.0*
- - - Complessa - Sindrome microcefalia- *G60.0, Q02*
- - Tipo 1 - Atassia spinocerebellare associata a *G60.2*
- - Atassia - retinite pigmentosa - *G31.81*
- - Atassica
- - Sensitiva - disartria - oftalmoparesi - *G31.81, H49.4*
- - Sensoriale acuta - *G61.0*
- - Autonoma amiloidotica - *E85.9†, G99.08**
- - Autonómica
- - Periferico idiopatico
- - - Non specificata - *G90.09*
- - - - Altra *G90.08*
- - - Sensoriale
- - - Ereditario
- - - - Con ipoacusia neurosensoriale e ritardo globale dello sviluppo - *G60.8, H90.5*
- - - - Legata all'X con sordità - *G60.8, H90.5*
- - - - Paraplegia spastica - *G60.8, G11.4*
- - - - Tipo
- - - - - 1 - *G60.8*
- - - - - 1B - *G60.8*
- - - - - 2 - *G60.8*
- - - - - 4] - HSAN4 [*G60.8*
- - - - - 5 - *G60.8*
- - - - - 6 - *G60.8*
- - - - - 7 - *G60.8*
- - - - - 8 - *G60.8*
- - - Tipo 4 - *G60.8*
- - -
- - - Disfunzione della vescica con instabilità del detrusore su *N31.1*
- - - Vescica neuropatica: su *N31.2*
- - Carcinomatosa - *C80.9†, G13.0**
- - Con
- - - Assoni giganti - *G60.8*
- - - Atassia ereditaria - *G60.2*
- - - Deficit uditivo - *G60.8*
- - Deficit di vitamina B12 - *E53.8†, G63.4**

Neuropatia –Continuazione

- Diabetica
- - Cuore - *E14.40†, G99.08**
- - Diabete mellito di tipo 1 - *E10.40†, G63.2**
- Ereditario
- - Con predisposizione alle paralisi da pressione - *G60.0*
- - Idiopatiche - Altre *G60.8*
- - Motoria e sensoriale, tipi I-IV - *G60.0*
- - Periferica - *G60.9*
- - - *G60.9*
- - Gotta - *M10.99†, N29.8**
- - Intercostale - *G58.0*
- - Iperτροφica infantile - *G60.0*
- - Ipomielinizzante e artrogriposi - Sindrome da *G83.8, Q74.3*
- - Motorio
- - Ereditario distale tipo
- - - 1 - *G12.2*
- - - 2 - *G12.2*
- - - 5 - *G12.2*
- - - 7 - *G12.2*
- - - Jerash - *G12.2*
- - Multifocale -
- - - *G61.8*
- - - MMN [*G61.8*
- - - Sensoriale ereditario
- - - Con acrodistrofia - *G60.0*
- - - Tipo 5 - *G60.0*
- - - - HMSN [*G60.0*
- - Nervo periferico autonomo
- - - Amidoilosi - *E85.4†, G99.08**
- - Diabete mellito - *E14.40†, G99.08**
- - Disturbo del metabolismo non classificato altrove - *E88.9†, G99.08**
- - Iperteroidismo - *E05.9†, G99.08**
- - Malattia endocrina non classificata altrove - *E34.9†, G99.08**
- - Neuromiopia paraneoplastiche - *G13.0**
- - Ottico
- - Ereditaria di Leber - *H47.2*
- - Infiammatoria cronica recidivante - *H46*
- - Ischemica - *H47.0*
- - Non ischemica - *H46*
- - Paraneoplastica - *D48.9†, G13.0**
- - Periferico
- - - Demielinizzante-leucodistrofia centrale demielinizzante-sindrome di Waardenburg-malattia di Hirschsprung] - PCWH [*Q87.8*
- - Esordio infantile correlata a CLCN6 - Sindrome da degenerazione neurologica progressiva e *G31.88*
- - Miopia, raucedine, sordità - Sindrome da *G60.0*
- - Ritardo dello sviluppo globale - Sindrome atrofia ottica - atassia - *G31.81*
- - Tipo Fiskerstrand - *G60.1*

Neuropatia –Continuazione

- Periferico –Continuazione
- - - Atrofia ottica autosomica dominante con H47.2
- Piccole fibre correlata a canalopatia del sodio - G60.8
- Poichilodermia - Paraplegia spastica - G11.4
- Progressiva idiopatica - G60.3
- Radicolare con disturbo di disco intervertebrale - M51.1†, G55.1*
- S.A.I. - G62.9
- Sensitivo trasmissione
- - Dominante - G60.8
- - Recessiva - G60.8
- Sensitivo-motorio
- - Ereditario tipo
- - - III - G60.0
- - - Okinawa - G60.0
- - Esordio facciale -
- - - G60.0
- - - Sindrome FOSMN [G60.0
- Sensomotoria periferica - Sindrome da ipertricosi cervicale con G60.0, Q84.2
- Sensoriale e motoria - Sindrome da cheratoderma palmoplantare- G60.0, Q82.8
- Termosensibile ereditaria - G60.0
- Uditiva - atrofia ottica - Sindrome H90.5, H47.2
- Uremica - N18.89†, G63.8*
- Vasculitica non sistemica - NSVN [G61.8
- Viscerale - anomalie encefaliche - dismorfismi facciali - ritardo dello sviluppo - Q87.8
- -
- Cataratta congenita - dismorfismi facciali - Q87.8
- - Diabete mellito con E14.40†, G63.2*
- - Diabete mellito di tipo 2 con E11.40†, G63.2*
- - SPOAN [Sindrome paraplegia spastica- atrofia ottica- G11.4

Neuropatica

- Atonica (motoria) (sensoriale) - Vescica N31.2
- Autonoma - Vescica N31.2
- Diabete mellito - Artropatia E14.60†, M14.69*
- Flaccida, non classificata altrove - Vescica N31.2
- Neuropatia autonoma - Vescica N31.2
- Non
- - Inibita, non classificata altrove - Vescica N31.0
- - Sifilitica non classificata altrove - Artrite G98†, M14.69*
- Non riflessica - Vescica N31.2
- Sifilide - Artrite A52.1†, M14.69*
- Sindrome frontale - Vescica N31.2
- Siringobulbia - Spondilopatia G95.0†, M49.49*

Neuropatica –Continuazione

- Siringomielia - Spondilopatia G95.0†, M49.49*
- Successiva a deafferentazione chirurgica - Vescica N31.2
- Tabe dorsale - Spondilopatia A52.1†, M49.49*
- Tabetica - Artropatia A52.1†, M14.69*
- -
- - Amiloidosi ereditaria
- - - E85.1
- - - Non E85.0
- - Artropatia M14.6*
- - Insensibilità congenita al dolore, anosmia e artropatia G60.8†, M14.69*, Q07.8
- - Spondilopatia M49.4*

Neuropsichiatrica autoimmune pediatrica con infezione da streptococchi del gruppo A] - PANDAS [malattia G25.88, B95.0†, F07.8**Neurorecidiva**

- Sifilitica della retina - A52.1†, H36.8*
- - Sifilide dell'orecchio interno con A52.1†, H94.0*

Neuroretinite

- Idiopatica ricorrente - H30.8
- Sifilitica - A52.1†, H36.8*

Neuroretinopatia maculare acuta] - NMA [H35.39**Neurosarcoidosi - D86.8†, G99.8*****Neurosarcoma - C47.9****Neurosensoriale**

- v./v.a. Sordità neurosensoriale
- Acuta
- - Ipoacusia improvvisa - Perdita uditiva H91.2
- - Seguito di intervento chirurgico - Perdita uditiva H95.8
- - Trauma acustico - Perdita di udito H83.3
- Bilaterale - Perdita uditiva H90.3
- Con
- - Cataratta, anomalie scheletriche e cardiomiopatia - Sindrome da perdita di udito Q87.8
- - Mantenimento della funzione uditiva controlaterale - Sordità monolaterale mista trasmissiva e H90.7
- - Conduttiva mista legata all'X - Perdita dell'udito H90.8
- - Monolaterale - Perdita uditiva H90.4
- Non
- - Sindromico
- - - Legata all'X, tipo DFN - Perdita dell'udito H90.3
- - - Mitocondriale - Ipoacusia H90.5
- - Specificata - Sordità mista trasmissiva e H90.8
- Ritardo globale dello sviluppo - Neuropatia autonoma e sensoriale ereditaria con ipoacusia G60.8, H90.5
- S.A.I. - Sordità: H90.5

Neurosensoriale –Continuazione

- - Sordità bilaterale mista trasmissiva e H90.6

Neuroserpina - Encefalopatia familiare con corpi inclusi di G31.88**Neurosifilide**

- Adesiva delle meningi - A52.1†, G01*
- Aracnoide - A52.1†, G01*
- Asintomatica - A52.2
- Con
- - Aneurisma cerebrale - A52.0†, I68.8*
- - Arterite cerebrale - A52.0†, I68.1*
- - Atassia cerebellare - A52.1†, G99.8*
- - Atrofia ottica - A52.1†, H48.0*
- - Meningite acuta - A52.1†, G01*
- - Trombosi cerebrale - A52.0†, I68.8*
- Congenito
- - Tardiva - A50.4
- - - A50.4
- Dura madre - A52.1†, G01*
- Emorragica - A52.3†, I68.1*
- Giovanile - A50.4
- Leptomeningi - A52.1†, G01*
- Meningovascolare - A52.1†, G01*
- Non specificata - A52.3
- Sintomatica - A52.1
- Taboparetica
- - Giovanile - A50.4
- - - Giovanile: A50.4
- Vascolare non classificata altrove - A52.0†, I68.8*
- -
- - Corioretinite disseminata in A52.1†, H32.0*
- - Demenza in A52.1†, F02.8*
- - Meningite in A52.1†, G01*

Neurosifilitica - Gomma A52.3†, G07***Neurostimolatore - Adattamento e manutenzione di Z45.80****Neurosviluppo**

- Associata a PLAA - Patologia del Q02
- Correlata a CTCF - Malattia del Q87.8
- Distonia e crisi epilettiche correlata a IRF2BPL - Sindrome da regressione del G31.88
- Grave disabilità intellettiva e dismorfismi facciali correlata a CCNK - Malattia sindromica del Q87.0
- Stereotipie motorie, costipazione cronica e anomalie del ciclo sonno-veglia correlata a NRXN1 - Grave malattia del G96.8
- SYT1-correlata - Patologia del Q87.8

Neurotossica associata a cellule effettrici del sistema immunitario - Sindrome G92.0**Neurotrofica -**

- Cheratocongiuntivite: H16.2
- Cheratopatia B00.5†, H19.1*

Neurotubercolosi - A17.8†, G59.8***Neutrofilia ereditaria - D72.8**

Neutrofilica cronica ~ Leucemia D47.1**Neutrofilo**

- Atipica cronica-lipodistrofia-temperatura elevata] ~ Sindrome CANDLE [dermatosi M35.8
- Correlato
- CEBPE ~ Sindrome da autoinfiammazione, immunodeficienza e disfunzione dei M35.8
- MKL1 ~ Immunodeficienza combinata da difetto delle motilità dei D81.8
- Febbrile acuta
- Sindrome di Sweet ~ Dermatosi L98.2
- Sweet] ~ Dermatosi L98.2
- Polimorfonucleati ~ Disturbi funzionali dei D71
- ~ Sindrome da immunodeficienza dei D71

Neutropenia

- Alloimmune neonatale ~ P61.5
- Caso di ipersplenismo ~ D70.6
- Ciclica ~ D70.5
- Congenito
- Grave
- - Autosomico
- - - Dominante ~ D70.0
- - - Recessivo
- - - - Deficit di CSF3R ~ D70.0
- - - - Deficit di CXCR2 ~ D70.0
- - - - Deficit di G6PC3 ~ D70.0
- - - - Deficit di JAGN1 ~ D70.0
- - - Legata all'X ~ D70.0
- - - ~
- - - D70.0
- - - Agranulocitosi e D70.0
- Difetti mitocondriali ~ Miopatia cardioscheletrica con E71.1
- Idiopatica dell'adulto ~ D70.6
- Indotto
- - Citostatici ~ Agranulocitosi e D70.1
- - Farmaco
- - - Non specificata ~ Agranulocitosi e D70.19
- - - S.A.I. ~ Agranulocitosi e D70.19
- - - ~
- - - Agranulocitosi e D70.1
- - - Altre forme di agranulocitosi e D70.18
- Legata all'X ~ Miopatia cardioscheletrica e E71.1
- Monocitopenia - sordità ~ D82.8
- Non specificata ~ D70.7
- Periodica ~ D70.5
- Splenica (primaria) ~ D70.6
- Transitoria neonatale ~ P61.5
- ~
- - Altra D70.6
- - Anemia diseritropoietica legata all'X con anomalia delle piastrine e D64.4, D70.0
- - Poichilodermia associata a Q82.8, D70.0

Neutropenia ~Continuazione

- ~ ~Continuazione
- - Sindrome miopatia cardioscheletrica- E71.1
- NEVADA [nevo epidermico verrucoso con angiodisplasia e aneurismi] ~ Sindrome Q87.8**
- NEVIL] ~ Nevo epidermico verrucoso infiammatorio lineare [Q82.5**
- Nevo**
- Aracnoide ~ I78.1
- Basocellulare ~ Sindrome del Q85.8
- Becker ~ Sindrome del Q87.8
- Bianco
- - Mucosa ~ Q38.6
- - Spugnoso della mucosa ~ Q38.6
- Blu ~
- - D22
- - Sindrome del Q27.8
- Cellule ballonizzate della congiuntiva ~ D31.0
- Comedonico
- - Palmo ~ Q82.5
- - ~ Sindrome del Q85.8
- Con capelli lanosi ~ Q82.5
- Congenito non neoplastico ~ Q82.5
- Eccrino porocheratosico del dotto dermico e dell'ostio ~ Q82.5
- Epidermico
- - Epidermolitico ~ Q80.3
- - Papulare con strati cellule basali palizzata ~ Sindrome
- - - Q87.8
- - - PENS [Q87.8
- - Verrucoso
- - - Con angiodisplasia e aneurismi] ~ Sindrome NEVADA [Q87.8
- - - Infiammatorio lineare [NEVIL] ~ Q82.5
- - ~ Sindrome SOLAMEN [Crescita segmentaria eccessiva - lipomatosi - malformazione arterovenosa - Q87.8
- Facciale a macchia di vino Porto ~ Autismo con F84.0, Q82.5
- Flammeo ~ Q82.5
- Fragola ~ Q82.5
- Ito ~ D22.6
- Ittiosiforme Anomalia degli arti ~
- - Emidispasia congenita con Q87.8
- - Sindrome CHILD [Emidispasia congenita con Q87.8
- Macchia vino Porto - mega cisterna magna - idrocefalo ~ Sindrome Q04.8, Q82.5
- Melanocitico
- - Altre e non specificate parti della faccia ~ D22.3
- - Arto
- - - Inferiore, inclusa l'anca ~ D22.7
- - - Superiore, inclusa la spalla ~ D22.6
- - Congenito grande ~ D22.9

Nevo ~Continuazione

- Melanocitico ~Continuazione
- - Cuoio capelluto e del collo ~ D22.4
- - Labbro ~ D22.0
- - Non specificato ~ D22.9
- - Orecchio e del condotto uditivo esterno ~ D22.2
- - Palpebra, incluso il canto ~ D22.1
- - Tronco ~ D22.5
- - Nevocellulare ~ D22
- - Non neoplastico ~ I78.1
- - Ota cute
- - Palpebra ~ D22.1
- - Viso (occhio escluso) ~ D22.3
- - Panfollicolare congenito ~ Q85.8
- - Pelo d'angora ~ Q82.5
- - Peloso ~ D22
- - Pigmentato ~
- - - D22
- - - Progeria - bassa statura - E34.8
- - S.A.I. ~ D22
- - Sebaceo lineare ~ Sindrome del Q85.8
- - Spider ~ I78.1
- - Spitz ~ D22.9
- - Stellare ~ I78.1
- - Vascolare S.A.I. ~ Q82.5
- - Verrucoso
- - - Lineare ~ Sindrome del Q82.5
- - - ~ Q82.5
- - - Vinoso ~ Q82.5
- Nevocellulare ~ nevo: D22**
- Nevoide lineare e a ereditaria ~ Ipermelanosi L81.4**
- Nevralgia**
- Cervicale ~ Disturbo di disco cervicale con M50.8†, G55.1*
- Cranica post-zosterica ~ B02.2†, G53.0*
- Emicranica ~ G44.0
- Fothergill ~ G50.0
- Glossofaringea ~ G52.1
- Horton ~ G44.0
- Nevrite non specificate ~ M79.2
- Post-zosteriana ~ B02.2†, G53.0*
- Quintus ~ G50.0
- Trigeminale
- - Post-erpetica ~ B02.2†, G53.0*
- - ~ G50.0
- ~
- - O26.83
- - Diabete mellito di tipo 1 con E10.40†, G63.2*
- - Diabete mellito di tipo 2 con E11.40†, G63.2*
- - Herpes zoster con B02.2†, G53.0*
- - Malattia da HIV con B23.8, M79.29

Nevralgia

- Spalla] → Sindrome di Parsonage-Turner [Amiotrofia *G54.5*
- → Amiotrofia *G54.5*

Nevrastenìa → *F48.0***Nevrite**

- Acustico
- - Malattie infettive e parassitarie classificate altrove → *H94.0**
- - Sifilide → *A52.1†, H94.0**
- Cingolo scapolare → *G54.5*
- Gombault → *G60.0*
- Non specificate → Nevralgia e *M79.2*
- O radicolite
- - Brachiale S.A.I. → *M54.1*
- - Lombare S.A.I. → *M54.1*
- - Lombosacrale S.A.I. → *M54.1*
- - Toracica . S.A.I. → *M54.1*
- Periferica durante la gravidanza → *O26.83*
- Retrobulbare in malattie classificate altrove → *H48.1**

Nevroglia pigmentata → **Leucoencefalopatia diffusa ereditaria con sferoidi assonali e** *E75.2***Nevrosi**

- Anancastica → *F42*
- Ansiosa → *F41.1*
- Caratteriale S.A.I. → *F60.9*
- Cardiaca → *F45.3*
- Depressiva → *F34.1*
- Gastrica → *F45.3*
- Ipocondriaca → *F45.2*
- Laringea isterica → *F44.4*
- Occhio → *F45.8*
- Occupazionale, compreso il crampo dello scrivano → *F48.8*
- Ossessivo-compulsiva → *F42*
- Pensionamento → *F68.0*
- Psicoastenica → *F48.8*
- S.A.I. → *F48.9*
- Sociale → *F40.1*
- Traumatica → *F43.1*

Nevrotici

- Non specificati → Disturbi *F48.9*
- Specificati → Altri disturbi *F48.8*

Nevrotico →

- Depressione: *F34.1*
- Escoriazione *L98.1*

Newcastle → **Congiuntivite da virus della malattia di** *B30.8†, H13.1****Newcomer**

v./v.a. Dahlberg-Borer-Newcomer

Nezelof → **Sindrome di** *D81.4***NF1** →

- *Q85.0*
- Neurofibromatosi tipo 1
- - Delezione intragenica di *Q85.0*

NF1 → - *Continuazione*

- Neurofibromatosi tipo 1 - *Continuazione*
- - Mutazione di *Q85.0*

NF2 → *Q85.0***NFAT [fattore nucleare delle cellule T attivate]** 5 → **Aploinsufficienza di** *D84.8***NF-Kappa-B-inducing kinase** → **Immunodeficienza combinata da deficit di** **NIK** [*D81.8***NFPA [Adenoma ipofisario non funzionante]** → *D35.2***NFS1-1SD11** → **Acidosi lattica neonatale grave da deficit del complesso** *E87.2***Niacina**

- Pellagra] → Deficit di *E52*
- Triptofano) → Deficit di: *E52*

NICH] **Emangioma congenito non involutivo** → [*D18.00***Nickel** → *L23.0***Nicolaides-Baraitser** → **Sindrome di** *Q87.8***Nicolas**

v./v.a. Durand-Nicolas-Favre

Nicotina →

- Effetto tossico: Tabacco e *T65.2*
- Leucocheratosi del palato da *K13.2*
- Nicotinamide** → **Deficit di** *E52†, F02.8**
- Nicotinico** → **(Derivati dell')acido** *T46.7*

Nictemerale → **Inversione psicogena del ritmo** *F51.2***Nicturia** → *R35.2***Nido**

- D'api → Distrofia corneale a *H18.5*
- Vuoto → Sindrome del *Z60*

Nielsen

v./v.a. Gamborg-Nielsen
v./v.a. Lange-Nielsen

Niemann-Pick

- Tipo A/B → Malattia di *E75.2*
- -
- - Degenerazione cerebrale in malattia di *E75.2†, G32.8**
- - Splenomegalia di *E75.2*

Nievergelt → **Displasia mesomelica di tipo** *Q78.8***Nifablepsia** → *H16.1***Nigra**

- Palmare → Cheratomicosi *B36.1*
- -

- - Acantosi *L83*

- - Dermatosi papulosa *L82*

- - Microsporosi *B36.1*

- - Piedra *B36.3*

- - Pitiriasi *B36.1*

Niikawa-Kuroki → **Sindrome di** *Q87.5***Nijmegen** →

- Malattia simile alla sindrome da rotture cromosomiche di *Q87.8*
- Sindrome da rotture cromosomiche, tipo *Q87.8*

NIK [NF-Kappa-B-inducing kinase] → **Immunodeficienza combinata da deficit di** *D81.8***Nikolic**

v./v.a. Levic-Stefanovic-Nikolic

Nile → **Infezione da virus West** *A92.3***Nilo occidentale** → **Febbre del** *A92.3***Ninfomania** → *F52.7***Nipah** → **Malattia virale di** *A85.8***NISCH [Colangite sclerosante-ittiosi neonatale]** → **Sindrome** *K83.00, Q80.8***Nishimura**

v./v.a. Moreno-Nishimura-Schmidt

- → Displasia spondilopimetafisaria, tipo *Q77.7*

Nistagmo

- Altri movimenti irregolari degli occhi → *H55*
- Aprassia oculomotoria → Sindrome atassia cerebellare autosomica recessiva-segni piramidali- *G11.1*
- Congenito → *H55*
- Dissociato → *H55*
- Disuso → *H55*
- Latente → *H55*
- Microduplicazione 2q31.1 → Sindrome sindattilia - *Q92.3*
- Obesità → Sindrome paraplegia spastica - deficit cognitivo - *G11.4*
- Orizzontale → *H55*
- Posizione di tipo centrale → *H81.4*
- S.A.I. → *H55*
- Ulcera → Tremore essenziale - *Q87.8*

Nitidus → **Lichen** *L44.1***Nitrici** → **Effetto tossico: Nitroglicerina e altri acidi ed esteri** *T65.5***Nitrili** → **Intossicazioni da** *T65.0***Nitrobenzene** → *T65.3***Nitroderivati e aminoderivati del benzene e suoi omologhi** → **Effetto tossico:** *T65.3***Nitroglicerina e altri acidi ed esteri nitrici** → **Effetto tossico:** *T65.5***NIV**

- I grado → Neoplasia intraepiteliale vaginale [*N89.0*
- II grado → Neoplasia intraepiteliale vaginale [*N89.1*

Nivelon-Nivelon-Mabille → **Sindrome di** *Q87.1***Njovera** → *A65***NK**

- Mature → Altri linfomi a cellule T/ *C84.5*
- T → Linfoma nasale extranodale a cellule *C86.0*
- -
- - Enteropatia a cellule *K52.8*
- - Linfoma blastico a cellule *C86.4*

NLRC4 → **Sindrome da attivazione dei macrofagi correlata a** *M35.8***NLSDM [Malattia da deposito di lipidi neutri con miopatia]** → *E75.5†, G73.6****NMA [Neuroretinopatia maculare acuta]** → *H35.39*

NMC → C80.9

N-metil-D-aspartasi → **Encefalite limbica associata ad anticorpi anti-recettore NMDA** [M35.8†, G13.8*]

NMOSD Spettro neuromielite ottico

- Con anticorpi
- - Anti-AQP4 [anti-acquaporina 4] → G36.0
- - Anti-MOG [anti-glicoproteina mielinica oligodendrocitaria] → G36.0
- Senza anticorpi anti-MOG e anti-AQP4 → G36.0

Nocardia

- Resistenti a uno o più antitubercolari di prima scelta → Micobatteri atipici o U82.2!
- → Infezione da A43.9

Nocardiasi → **Polmonite da** A43.0†, J17.0*

Nocardiosi

- Cutanea → A43.1
- Polmonare → A43.0
- Polmone → A43.0†, J99.8*
- →
- - A43.9
- - Altre forme di A43.8

Nocche (di Garrod) → **Cuscinetti delle** M72.1

Noci → **Ipersensibilità alle** T78.1

Nocivo

- Non
- - Specificata ingerita con il cibo → Effetto tossico: Sostanza T62.9
- - Specificati, trasmessi dalla madre → Feto e neonato sofferenti per agenti P04.9
- Pericoloso → Ricerca accettazione
- - Interventi fisici, chimici e nutrizionali, noti come potenzialmente Z64.8
- - Misure comportamentali e psicologiche noti come potenzialmente Z64.8
- Specificate ingerite con il cibo → Effetto tossico: Altre sostanze T62.8
- Trasmessi dalla madre → Feto e neonato sofferenti per altri agenti P04.8

Nodale

- AVNRT [AVRT] → Tachicardia (parossistica): atrioventricolare [AV], da rientro I47.1
- Zona marginale → Linfoma C83.0
- →
- - Ritmo I49.8
- - Tachicardia
- - - Parossistica): I47.1
- - - Rientro atrio-ventricolare di tipo I47.1

Nodo

- AV → Aritmia del I49.8
- Cordone ombelicale →
- - O69.2
- - P02.5
- Emorroidale
- - Trombotico → K64.8
- - →
- - - K64

Nodo → *Continuazione*

- Emorroidale → *Continuazione*
- - - → *Continuazione*
- - - K64.9
- His → Tachicardia del I47.1
- Mungitori → Eruzione pseudovaccinica [B08.0]
- Seno →
- - Malattia del I49.5
- - Sindrome del I49.5
- - SSS [Sindrome del I49.5]
- Senoatriale e sordità → Disfunzione del I49.8, H90.5
- Tarsale → Sindrome del Q10.2

Nodosità [PLACK] → **Sindrome desquamazione cutanea-leuconichia-cheratosi punteggiata acrale-cheilite-** Q84.8

Nodulare

- Carenza di iodio → Gozzo E01.1
- Cellule B della zona marginale → Linfoma C83.0
- Cronica dell'elice → Condrodermatite H61.0
- Fegato → Iperplasia rigenerativa K76.8
- Focale
- - Epatica → Iperplasia K76.8
- - Telangiectasica del fegato → Iperplasia D13.4
- - - Epatopatia tossica con: iperplasia K71.88
- Non tossico) S.A.I. → Gozzo E04.9
- Periventricolare → Eterotopia Q04.8
- Pigmentata primitiva della corteccia surrenale → Malattia E24.8
- Polmonare → Iperplasia linfatica J84.80
- Progressiva → Istiocitosi D76.3
- Reticolocellulare → Sarcoma C96.9
- Ricca di linfociti → Malattia di Hodgkin C81.4
- S.A.I. → Linfoma C82.9
- Sottocorticale → Eterotopia Q04.8
- Sottocute ispessita → Lipoipertrofia dolorosa simmetrica localizzata degli arti con edema, con superficie cutanea scabra e ondulata, con strutture E88.21
- Sottoependimale → Eterotopia Q04.8
- Tardiva (ulcerata) → Framboesia A66.4
- Tipo intermedio → Linfoma C82.9
- Tossico S.A.I. → Gozzo E05.2
- →
- - Amiloidosi cutanea E85.4†, L99.0*
- - Eterotopia neuronale Q04.8
- - Fascite M72.4
- - Lichen mixedematoso L98.5
- - Linfoma
- - - Ben differenziato C82.9
- - - Moderatamente differenziato C82.9
- - - Poco differenziato C82.9
- - Linfoma di Hodgkin a predominanza linfocitaria C81.0
- - Orticaria pigmentosa Q82.2

Nodulare → *Continuazione*

- - → *Continuazione*
- - Paragranuloma C81.0
- - Prurigo L28.1
- - Reticololinfosarcoma C82.9
- - Tendinopatia M65.3

Nodularità diffusa → **Medulloblastoma con** C71.6

Nodulo

- Actinomicotico → A42.9
- Bouchard (con artropatia) → M15.2
- Cantanti → J38.2
- Corde vocali → J38.2
- Framboesia iuxta-articolari → A66.7
- Heberden (con artropatia) → M15.1
- I) mammario(i) S.A.I. → N63
- Insegnanti → J38.2
- Iuxta-articolare
- - Sifilitico → A52.7†, M14.89*
- - - A52.7†, M14.89*
- Mammella non specificato → N63
- Mediano congenito del labbro superiore → Q38.0
- Reumatoide → M06.3
- Schmorl → M51.4
- Sottocutanei (localizzati) (superficiali) → R22
- Tiroideo
- - Cistico) S.A.I. → E04.1
- - Colloide (cistico) → E04.1
- - Singolo non tossico → E04.1

Nodulosi-artropatia → **Spettro MONA [osteolisi multicentrica-** Q87.5

Noma → A69.0

Nombre → **Malattia da virus Sin** B33.4†, J17.1*

NOMID [Neonatal-onset multisystem inflammatory disease] → M35.8

Non magnetico

v./v.a. Tipo di malattia

Non small cell lung cancer → **NSCLC** [C34.9

Non traumatico

v./v.a. Tipo di malattia

Nonaka → **Miopatia distale, tipo** G71.8

Non-Herlitz

- JEN-nH] → Epidermolisi bollosa giunzionale, tipo Q81.8

- → JEB-nH loc [Epidermolisi bollosa giunzionale localizzata, tipo Q81.8

Nonne-Milroy → **Linfedema di** Q82.09

Noonan

v./v.a. Saldino-Noonan

- → Sindrome

- - Q87.1

- - Neurofibromatosi Q87.1

Noonan-simile con

- Capelli caduchi in fase anagen → Sindrome Q87.1

Noonan-simile con –Continuazione

- Leucemia mielomonocitica giovanile –
Sindrome *Q87.0, C93.30*

Noradrenalina – Deficit di *G90.88***Norbury**

- v./v.a. Woods-Black-Norbury

Nordico –

- Ceroidlipofusinosi neuronale, variante epilessia *E75.4*
- Epilessia *E75.4*

Normale

- Cure – Assistenza medica e infermieristica o controllo medico/infermieristico a bambini sani in circostanze come: numero troppo numeroso di bambini in casa tale da rendere difficile o impedire le *Z76.2*
- Intensità – rotture di tessuti presumibilmente indeboliti intervenute dopo sforzi di *M66*
- Non
 - Correlato a varianti in F12 o PLG – Angioedema ereditario con C1Inh *D84.1*
 - Specificato – Ritardo dello sviluppo fisiologico *R62.9*
 - Numero di linfociti B – Immunodeficienza combinata grave [SCID] con ridotto o *D81.2*
 - O con iperimmunoglobulinemia – Deficit anticorpale con immunoglobuline quasi *D80.6*
- Predetto –
 - Bronchite cronica
 - Asmatico con VEMS1
 - 35
 - 50 % del valore *J44.81*
 - Valore *J44.80*
 - 50 % e < 70 % del valore *J44.82*
 - 70 % del valore *J44.83*
 - Ostruttivo con VEMS1
 - 35
 - 50 % del valore *J44.81*
 - Valore *J44.80*
 - 50 % e < 70 % del valore *J44.82*
 - 70 % del valore *J44.83*
 - Malattia ostruttiva cronica Via aerea con VEMS1
 - 35
 - 50 % del valore *J44.91*
 - Valore *J44.90*
 - 50 % e < 70 % del valore *J44.92*
 - 70 % del valore *J44.93*
 - Con
 - Esacerbazione

Normale –Continuazione

- Predetto – –Continuazione
- Pneumopatia ostruttiva cronica –Continuazione
- Con –Continuazione
- Esacerbazione –Continuazione
- Acuta e con VEMS1 < 35 % del valore *J44.10*
- Acuta e con VEMS1 ≥ 35 % et < 50 % del valore *J44.11*
- Acuta e con VEMS1 ≥ 50 % et < 70 % del valore *J44.12*
- Acuta e con VEMS1 ≥ 70 % del valore *J44.13*
- Infezione
- Acuta delle vie respiratorie inferiori e con VEMS < 35 % del valore *J44.00*
- Acuta delle vie respiratorie inferiori e con VEMS ≥ 35 % e < 50 % del valore *J44.01*
- Acuta delle vie respiratorie inferiori et con VEMS ≥ 50 % e < 70 % del valore *J44.02*
- Acuta delle vie respiratorie inferiori et con VEMS ≥ 70 % del valore *J44.03*
- - Altre forme di ritardo dello sviluppo fisiologico *R62.8*
 - Angioedema
 - Ereditario
 - Con C1Inh *D84.1*
 - Correlato
 - ANGPT1 con C1Inh *D84.1*
 - PLG con C1Inh *D84.1*
 - F12-associato ereditario con C1 inibitore *D84.1*
 - Anidrosi generalizzata isolata con ghiandole sudoripare *L74.4*
 - Controllo di gravidanza *Z34*
 - Criodrocitosi ereditaria con stomatina *D58.8*
 - Disturbo del comportamento sociale con socializzazione *F91.2*
 - Inversione cromosomica in individuo *Q95.1*
 - Malattia da accumulo lisosomiale di glicogeno con maltasi acida *E74.0*
 - Parto naturale *O80*
 - Riarrangiamento
 - Autosomico bilanciato in individuo non *Q95.2*
 - Bilanciato cromosoma sessuale/autosoma in individuo non *Q95.3*
 - Sproporzione fetale con feto di conformazione *O33.5*
 - Traslocazione bilanciata ed inserzione in individuo *Q95.0*
 - Trombocitopenia ereditaria con piastrine *D69.41*
- **Norman-Landing** – Malattia di *E75.1*
- **Norman-Roberts** – Sindrome lissencefalica, tipo *Q04.3*

Normocalcemia – Ipomagnesemia primitiva familiare con normocalciuria e *E83.4***Normocalciuria e normocalcemia** – Ipomagnesemia primitiva familiare con *E83.4***Normocaliemia** – Paralisi periodica (familiare): *G72.3***Normofosfatemica familiare** – Calcinosi tumorale *E83.38***Normofunzionante** – Gozzo congenito transitorio *P72.0***Normokaliemia** – Paralisi periodica *G72.3***Normomorfa** – Sialidosi *E77.1***Normosmico** – Ipogonadismo ipogonadotropo congenito *E23.0***Normoteso**

- Idiopatico – Idrocefalo *G91.20*
- Non specificato – Idrocefalo *G91.29*
- Secondario – Idrocefalo *G91.21*

Norovirus –

- Enterite da *A08.1*
- Gastroenterite acuta da *A08.1*

Norrbotten – Cheratosi palmoplantare diffusa di *Q82.8***Norrie**

- Microdelezione Xp11.3 – Malattia atipica di *Q15.8*
- – Malattia di *Q15.8*

North

- v./v.a. Compton-North

Norum – Malattia di *E78.6***Nosocomiale** –

- Sepsì
- *A41.9, U69.81!*
- Non *A41.9, U69.80!*
- Shock settico
- *R57.2, U69.84!*
- Non *R57.2, U69.83!*

Nosofobia – *F45.2***NOTCH2** – Displasia arterio-epatica da mutazione puntiforme di *Q44.7***Nothnagel II** – Acroparestesia: vasomotoria [tipo di *I73.8***Notocordale** – Sindrome da agenesia sacrale, anomalie dell'ossificazione dei corpi vertebrali, persistenza del canale *Q79.8***Notturmo**

- Anomalie scheletriche – dismorfismi – Cecità *Q87.8*
- Benigna dell'infanzia – Emiplegia alternante familiare *G81.9*
- Diurna – Enuresi *F98.02*
- Frequente – Minzione *R35.2*
- Lobo frontale, autosomica dominante] – ADNFLE [Epilessia *G40.1*
- Marchiafava-Micheli] – Emoglobinuria parossistica *D59.5*
- Stazionaria congenita – Cecità *H53.6*
-
- Cecità *H53.6*

Notturmo –Continuazione

- - - Continuazione
- - Enuresi *F98.00*
- - Poliuria *R35.2*
- - Sudorazioni *R61.9*
- - Terrori da sonno [terrori *F51.4*

Nove-miglia – Febbre *A78***Novy trasmesso**

- Pidocchi – Febbre recidivante di *A68.0*
- Zecche – Febbre recidivante di *A68.1*

NSCLC [Non small cell lung cancer] – *C34.9***NSIAD [Sindrome nefrogenica da antidiuresi non appropriata] – *E22.2*****NSIP [Polmonite interstiziale non specifica] – *J84.10*****NSTEMI**

- Infarto di tipo 1 – Infarto miocardico senza sopralivellamento di ST [*I21.40*
- - Infarto miocardico senza sopralivellamento di ST [*I21.48*

NSVN [Neuropatia vasculitica non sistemica] – *G61.8***Nuca) – Cheloide da acne (follicolite sclerotizzante della *L73.0*****Nucale**

- Epidemica – Rigidità *A39.0†, G01**
- - Romboide cutaneo *L57.2*

Nuck, congenita – Cisti: del canale di *Q52.4***Nuclear protein in testis] – Carcinoma della linea mediana NUT [*C80.9*****Nucleare**

- Cellule T attivate] 5 – Aploinsufficienza di NFAT [fattore *D84.8*
- Isoimmunizzazione – Ittero *P57.0*
- Neonato – Ittero *P57.9*
- Specificato – Altro ittero *P57.8*
- - -
- - Cataratta
- - - Nucleo o sclerosi *H25.1*
- - - Senile *H25.1*
- - Ittero *P57.9*

Nucleo

- v./v.a. ernia del nucleo polposo
- Genicolati e delle radiazioni ottiche – Disturbi delle vie ottiche, dei *H47.5*
- Lenticolare di Wilson – Degenerazione del *E83.0*
- O sclerosi nucleare – Cataratta del *H25.1*
- Primario di ossificazione della rotula – Osteocondrosi giovanile del *M92.4*
- Rosso inferiore – Sindrome del *I66.8†, G46.3**
- Secondario di ossificazione della rotula – Osteocondrosi giovanile del *M92.4*

Nucleotidasi – Anemia emolitica da deficit di pirimidina 5' *D55.3***Nucleotidi – Anemia dovuta a disordini del metabolismo dei *D55.3*****Nuclidi di metalli pesanti transuranici – Avvelenamento da *T66*****Numero**

- 4 – Schisi facciale di Tessier, *Q18.8*
- 5 – Schisi facciale di Tessier, *Q18.8*
- 6 – Schisi facciale di Tessier, *Q18.8*
- Anomalo di osti coronarici – *Q24.5*
- Basso di linfociti T e B – Immunodeficienza combinata grave [SCID] con *D81.1*
- Cellule T helper
- - CD4+) non specificato – *U61.9†*
- - Malattia HIV Categoria
- - - 1 – *U61.1†*
- - - 2 – *U61.2†*
- - - 3 – *U61.3†*
- Linfociti B – Immunodeficienza combinata grave [SCID] con ridotto o normale *D81.2*
- Piastrine – Combinazione di emolisi, elevati enzimi epatici e basso *O14.2*
- Ridotto
- - Cellule CD8 – *R72*
- - Linfociti CD4 – *R72*
- Troppo numeroso di bambini in casa tale da rendere difficile o impedire le normali cure – Assistenza medica e infermieristica o controllo medico/infermieristico a bambini sani in circostanze come: *Z76.2*
- Variabile di cromosomi X – Mosaicismo, linee con *Q97.2*

Nummulare

- S.A.I. – Lesione *R91*
- -
- - Cheratite: *H16.1*
- - Dermatite: *L30.0*
- - Psoriasi *L40.0*

Nummularis – Keratosis palmoplantaris *Q82.8***Nuotatore**

- Dermatite schistosomiale) – Prurito del *B65.3*
- -
- - Crampo del *T75.1*
- - Otite dei *H60.3*

NUT [nuclear protein in testis] – Carcinoma della linea mediana *C80.9***Nutans – Spasmus *F98.49*****Nutritivo**

- Non
- - Specificati – Deficit di elementi *E61.9*
- - Specificato –
- - - Deficit *E63.9*
- - - Sequele di deficit *E64.9*
- - Deficit
- - Altri specificati elementi *E61.8*
- - Molteplici elementi *E61.7*

Nutrizionale

- Materni – Feto e neonato sofferenti per disturbi *P00.4*
- Metabolico
- - Anamnesi familiare – Altre malattie endocrine, *Z83.4*

Nutrizionale –Continuazione

- Metabolico –Continuazione
 - - Anamnesi personale – Malattie endocrine, *Z86.3*
 - - Classificate altrove – Glaucoma in malattie endocrine, *H42.0**
 - - Complicanti la gravidanza, il parto ed il puerperio – Malattie endocrine, *O99.2*
 - - Malattie classificate altrove – Disturbi *E90**
 - - -
 - - - Artropatia in altre malattie endocrine, *M14.5**
 - - - Cataratta in altre malattie endocrine, *H28.1**
 - - - Disturbi glomerulari in altre malattie endocrine, *N08.4**
 - Non
 - - Classificato altrove – Cataratta in disturbo *E63.9†, H28.1**
 - - Specificata – Anemia *D53.9*
 - - Noti come potenzialmente nocivi e pericolosi – Ricerca e accettazione di interventi fisici, chimici e *Z64.8*
 - - Specificate – Altre anemie *D53.8*
 - - Specificati – Altri deficit *E63.8*
 - - -
 - - Anemia megaloblastica *D52.0*
 - - Cardiomiopatia
 - - - *E63.9†, I43.2**
 - - - Malattie *I43.2**
 - - Esame speciale di screening per disturbi *Z13.2*
 - - Marasma *E41*
 - - Sequele di altri deficit *E64.8*
- Nutrizionale-carenziale**
- Non classificata altrove – Polineuropatia *E63.9†, G63.4**
 - - Artropatia in stato *E63.9†, M14.59**
- Nutrizione parenterale – Colestasi da *K91.88***
- NYHA stadio**
- I –
 - - *I50.11*
 - - Insufficienza cardiaca destra, *I50.01, I50.02†*
 - - Insufficienza ventricolare destra primaria, *I50.00, I50.02†*
 - II –
 - - *I50.12*
 - - Insufficienza cardiaca destra, *I50.01, I50.03†*
 - - Insufficienza ventricolare destra primaria, *I50.00, I50.03†*
 - III –
 - - *I50.13*
 - - Insufficienza cardiaca destra, *I50.01, I50.04†*
 - - Insufficienza ventricolare destra primaria, *I50.00, I50.04†*
 - IV –
 - - *I50.14*

NYHA stadio –*Continuazione*

- IV → –*Continuazione*

- - Insufficienza cardiaca destra, *I50.01,*
I50.05!

- - Insufficienza ventricolare destra primaria,
I50.00, I50.05!

Nyhan

v./v.a. Lesch-Nyhan

Nyong

- Nyong → Febbre O' A92.1

- → Febbre O'nyong- A92.1

O'Sullivan-McLeod ~ Sindrome di G12.8**OA1 [Albinismo oculare, tipo 1] ~ E70.3****Oast house ~ Sindrome E72.1****Obesità**

- Bambini e adolescenti ~ E66.94
- Bassa statura ~ Sindrome da ritardo mentale legato al cromosoma X con ipogonadismo, ittiosi, Q87.8
- Colite - ipotiroidismo - ipertrofia cardiaca - ritardo dello sviluppo ~ Q87.8
- Con
 - - Body Mass Index BMI
 - - - Tra
 - - - - 40 e 50 escluso ~ E66.96
 - - - - 50 e 60 escluso ~ E66.97
 - - - - Uguale o superiore a 60 ~ E66.98
 - - Ipoventilazione alveolare
 - - - Bambini e adolescenti ~ E66.24
 - - - Con Body Mass Index BMI
 - - - - Tra
 - - - - - 30 e 35 escluso ~ E66.20
 - - - - - 35 e 40 escluso ~ E66.21
 - - - - - 40 e 50 escluso ~ E66.26
 - - - - - 50 e 60 escluso ~ E66.27
 - - - - - Uguale o superiore a 60 ~ E66.28
 - Deficit
 - - CEP19 ~ E66.89
 - - Congenito di leptina ~ E66.89
 - - Proopiomelanocortina ~ E66.89
 - - Pro-ormone convertasi 1 ~ E66.89
 - - Recettore
 - - - Leptina ~ E66.89
 - - - Melanocortina 4 ~ E66.89
 - - SIM1 ~ E66.89
 - Eccesso calorico
 - - Bambini e adolescenti ~ E66.04
 - - Con Body Mass Index BMI
 - - - Tra
 - - - - 30 e 35 escluso ~ E66.00
 - - - - 35 e 40 escluso ~ E66.01
 - - - - 40 e 50 escluso ~ E66.06
 - - - - 50 e 60 escluso ~ E66.07
 - - - - Uguale o superiore a 60 ~ E66.08
 - Esordio
 - - Precoce - iperfagia - grave ritardo dello sviluppo ~ Sindrome da E66.89
 - - Rapido disfunzione ipotalamica
 - - - Disregolazione del sistema autonomo] ~ ROHHAD [Sindrome da E23.3, E66.29
 - - - Ipoventilazione - disregolazione autonoma - tumori neurali] ~ ROHHADNET [E23.3, C80.9
 - Estremo
 - - Con
 - - - Body Mass Index BMI tra
 - - - - 40 e 50 escluso ~ E66.86
 - - - - 50 e 60 escluso ~ E66.87

Obesità ~Continuazione

- Estremo ~Continuazione
 - - Con ~Continuazione
 - - - Ipoventilazione alveolare in bambini e adolescenti ~ E66.25
 - - - Eccesso calorico in bambini e adolescenti ~ E66.05
 - - - Indotta da farmaci in bambini e adolescenti ~ E66.15
 - - - Uguale o superiore a 60 ~ E66.88
 - - - E66.89
- Grado
 - - I OMS
 - - - Con ipoventilazione alveolare ~ E66.20
 - - - Eccesso calorico ~ E66.00
 - - - - E66.90
 - - - II OMS
 - - - - Con ipoventilazione alveolare ~ E66.21
 - - - - Eccesso calorico ~ E66.01
 - - - - - E66.91
 - - - - III OMS
 - - - - - Con ipoventilazione alveolare ~ E66.29
 - - - - - Eccesso calorico ~ E66.09
 - - - - - - E66.99
 - - Indotto farmaco
 - - - Bambini e adolescenti ~ E66.14
 - - Con Body Mass Index BMI
 - - - Tra
 - - - - 30 e 35 escluso ~ E66.10
 - - - - 35 e 40 escluso ~ E66.11
 - - - - 40 e 50 escluso ~ E66.16
 - - - - 50 e 60 escluso ~ E66.17
 - - - - Uguale o superiore a 60 ~ E66.18
 - - Grado
 - - - I (OMS) ~ E66.10
 - - - II (OMS) ~ E66.11
 - - - III (OMS) ~ E66.19
 - - - - E66.19
 - - Iperτροφica ~ E66.88
 - - Ipogenitalismo-deficit cognitivo ~ Sindrome microftalmia colobomatoso- Q87.8
 - - Ipogonadismo ~ Idrocefalo - Q87.8
 - - Malformazioni cerebrali - dismorfismi facciali ~ Sindrome da disabilità intellettiva - Q87.0
 - - Non specificata ~ E66.9
 - - Patologico
 - - - Bambini e adolescenti ~ E66.84
 - - Con Body Mass Index BMI
 - - - Tra
 - - - - 30 e 35 escluso ~ E66.80
 - - - - 35 e 40 escluso ~ E66.81
 - - - - 40 e 50 escluso ~ E66.86
 - - - - 50 e 60 escluso ~ E66.87
 - - - - Uguale o superiore a 60 ~ E66.88
 - - - Grado

Obesità ~Continuazione

- Patologico ~Continuazione
 - - Grado ~Continuazione
 - - - I (OMS) ~ E66.80
 - - - II (OMS) ~ E66.81
 - - - III (OMS) ~ E66.89
 - - Permagna
 - - - Con Body Mass Index BMI
 - - - - Tra
 - - - - - 40 e 50 escluso ~ E66.86
 - - - - - 50 e 60 escluso ~ E66.87
 - - - - - Uguale o superiore a 60 ~ E66.88
 - - - - E66.89
 - - Prognatismo ed anomalie oculari e cutanee ~ Sindrome da disabilità intellettiva, Q87.8
 - - Resistenza congenita alla leptina ~ E66.89
 - - Ritardo dello sviluppo globale ~ Sindrome bassa statura - brachidattilia - Q87.1
 - - Semplice S.A.I. ~ E66.9
 - - Sordità ~ Coroideremia - Q87.8
 - - Tronco, distrofia retinica, micropene] ~ Sindrome MORM [ritardo mentale, Q87.8
 - - Valvulopatia ~ Sordità - encefaloneuropatia - G31.81
 - - -
 - - Altra E66.8
 - - Aniridia - ptosi - ritardo mentale - Q87.8
 - - Sindrome
 - - - Cardiopolmonare in E66.29
 - - - Disabilità intellettiva, crisi epilettiche, macrocefalia e Q87.8
 - - - Ipomagnesemia primitiva, crisi generalizzate, disabilità intellettiva e Q87.8
 - - - Paraplegia spastica - deficit cognitivo - nistagmo - G11.4

Obesità-ipoventilazione OHS ~ Sindrome

- E66.2
- E66.29
- Obeso**
 - Esordio
 - - Età adulta ~ diabete (mellito) (non obeso) (E11
 - - Maturità ~ diabete (mellito) (non obeso) (E11
 - Non chetosico ~ diabete (mellito) (non obeso) (E11
 - Obeso
 - - Esordio
 - - - Età adulta ~ diabete (mellito) (non E11
 - - - Maturità ~ diabete (mellito) (non E11
 - - - Non chetosico ~ diabete (mellito) (non E11
 - - - Stabile ~ diabete (mellito) (non E11
 - - - Stabile ~ diabete (mellito) (non obeso) (E11

Obliqua ~

- Assistenza prestata alla madre per posizione fetale trasversa o Q32.2
- Ernia inguinale: K40

Obliqua ~ –Continuazione

- Presentazione *Q32.2*
- Schisi facciale *Q18.8*

Obliterante

- Arto inferiore ~ AO [Arteriopatia *I70.29*
- Bacino ~
 - - AO [Arteriopatia *I70.29*
 - - Arteriopatia *I70.29*
- Bacino-coscia ~
 - - AO [Arteriopatia *I70.29*
 - - Arteriopatia *I70.29*
- Con
 - - Difetto polmonare ostruttivo ~ Bronchiolite *J44.89*
 - - Polmonite organizzata con esacerbazione acuta ~ Bronchiolite *J84.01*
- Coscia ~
 - - AO [Arteriopatia *I70.29*
 - - Arteriopatia *I70.29*
- Cronica (subacuta) da inalazione di sostanze chimiche, gas, fumi e vapori ~ Bronchiolite *J68.4*
- Periferico
 - - AOP
 - - - S.A.I. ~ Arteriopatia *I70.29*
 - - - Senza menzione di uno stadio (secondo Fontaine) ~ Arteriopatia *I70.29*
 - - - Estremità ~
 - - - - Arteriopatia *I70.2*
 - - - - Claudicazione intermittente da arteriopatia *I70.29*
 - - - - AOP [Arteriopatia *I70.29*
- Polmonite organizzata ~ Bronchiolite *J84.00*
- Polpaccio ~ Arteriopatia *I70.29*
- Sifilitico
 - - Vaso cerebrale ~ Endoarterite *A52.0†, I68.1**
 - - ~ Arteriopatia *A52.0†, I79.8**
- Winiwarther-Bürger] ~ Trombangite *I73.1*
- ~
 - - AO [Arteriopatia *I70.29*
 - - Arteriopatia *I70.29*
 - - Balanite xerotica *N48.0*
 - - Diabete mellito con arteriopatia *E14.50†, I79.2**
 - - Diabete mellito di tipo 1 con arteriopatia *E10.50†, I79.2**
 - - Diabete mellito di tipo 2 con arteriopatia *E11.50†, I79.2**
 - - Dolore ischemico in arteriopatia *I70.29*
 - - Endarterite deformante od *I70*
 - - Otosclerosi interessante finestra ovale
 - - - *H80.1*
 - - - Non *H80.0*
 - - Venopatia polmonare *I27.08*

Obliterativa cronica ~ Bronchiolite *J44.89***Obliterazione**

- Uretere con infezione ~ *N13.67*

Obliterazione ~Continuazione

- Vasi linfatici da mastectomia ~ *I97.2*

Obnubilamento temporaneo ~ *R55***Obrinsky ~ Sindrome di *Q79.4*****OCA Albinismo oculocutaneo**

- Tipo 8 ~ *E70.3*
- ~ *E70.3*

Occhiali

- Lenti a contatto ~ Fornitura ed adattamento di *Z46.0*
- ~
- - *Z97.8*
- - Richiesta di ripetizione di prescrizione per: *Z76.0*

Occhio

- Annessi
 - - Oculare
 - - - Malattie classificate altrove ~ Altri specificati disturbi dell' *H58.8**
 - - - Non specificato ~ Disturbo
 - - - - *H57.9*
 - - - - Iatrogeno dell' *H59.9*
 - - - Parte non specificata ~
 - - - - Corrosione dell' *T26.9*
 - - - - Ustione dell' *T26.4*
 - - - - ~
 - - - - - Altro
 - - - - - Disturbi iatrogeni dell' *H59.8*
 - - - - - Disturbi specificati dell' *H57.8*
 - - - - - Corrosione di altre parti dell' *T26.8*
 - - - - - Ustioni di altre parti dell' *T26.3*
 - ~ Tumore Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue dell' *C69.8*
 - Artificiale ~
 - - *Z97.8*
 - - Fornitura ed adattamento di *Z44.2*
 - Autosomica recessiva ~ Disgenesia del segmento anteriore dell' *Q13.8*
 - Cervello
 - - Con leucodistrofia multicistica bilaterale ~ Malattia muscolo- *G71.2, E75.2*
 - - ~ Malattia muscolo- *G71.2*
 - Cistico ~ *Q11.0*
 - Con
 - - Altre parti del viso, della testa e del collo ~ *T20*
 - - Atassia ~ Deviazione superiore tonica parossistica degli *G96.8, H51.8*
 - - Escluso ~ Nevo di Ota della cute del viso (*D22.3*
 - Gatto ~ Sindrome degli *Q92.8*
 - Non
 - - Specificata ~ Malformazione congenita dell' *Q15.9*
 - - Specificato ~ Tumore
 - - - Benigno: *D31.9*
 - - - Maligno: *C69.9*
 - Orbita

Occhio ~Continuazione

- Orbita ~Continuazione
- - Non specificato ~ Traumatismo dell' *S05.9*
- - ~
- - - Altri traumi dell' *S05.8*
- - - Sequele di traumatismo dell' *T90.4*
- - Parte non specificata ~ Corpo estraneo nella parte esterna dell' *T15.9*
- - Pesce ~ Malattia degli *E78.6*
- - Rudimentale ~ *Q11.2*
- - S.A.I. ~
- - Congenita: Anomalia dell' *Q15.9*
- - Lacerazione dell' *S05.3*
- - Traumatismo dell' *S05.9*
- - Secco ~ Sindrome dell' *H04.1*
- - Stadio
 - - - 1 ~ Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico all' *T86.05†, H58.21**
 - - - 2 ~ Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico all' *T86.06†, H58.22**
 - - - 3 ~ Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico all' *T86.07†, H58.23**
- Vista ~ Esame dell' *Z01.0*
- ~
- - *D48.7*
- - *Z90.0*
- - Agenesia dell' *Q11.1*
- - Altro Malformazione congenita
- - Segmento
 - - - Anteriore dell' *Q13.8*
 - - - Posteriore dell' *Q14.8*
 - - - Specificate dell' *Q15.8*
 - - - Antinfettivi per l' *T49.5*
 - - - Aplasia dell' *Q11.1*
 - - - Avulsione dell' *S05.7*
 - - - Candidosi dell' *B37.88†, H58.8**
 - - - Carcinoma in situ: *D09.2*
 - - - Cisticercosi dell' *B69.1†, H45.1**
 - - - Coloboma del fondo dell' *Q14.8*
 - - - Corpo estraneo in altre e multiple sedi della parte esterna dell' *T15.8*
 - - - Glioma maligno dell' *C69.9*
 - - - Herpes simplex dell' *B00.5†, H58.8**
 - - - Lissencefalia con aspetto ciottolato senza coinvolgimento muscolare o dell' *Q04.3*
 - - - Malattia virale dell' *B33.8†, H58.8**
 - - - Malformazione congenita non specificata segmento
 - - - - Anteriore dell' *Q13.9*
 - - - - Posteriore dell' *Q14.9*
 - - - Micosi dell' *B49†, H58.8**
 - - - Muscolo estrinseco
 - - - - *C69.6*
 - - - - *D31.6*
 - - - Nevrosi dell' *F45.8*
 - - - Nistagmo ed altri movimenti irregolari degli *H55*

Occhio –Continuazione

- - -Continuazione
- - Siderosi dell' *H44.3*
- - Sifilide tardiva dell' *A52.7†, H58.8**
- - Trauma da parto dell' *P15.3*
- - Tubercolosi dell' *A18.5*
- - Tumore
- - - Benigno della caruncola dell' *D31.0*
- - - Maligno della caruncola dell' *C69.0*

Occidentale – Febbre del Nilo *A92.3***Occipitale**

v./v.a. Lobo occipitale

- Displasia scheletrica – Sindrome letale da encefalocele *Q87.5*
- -
- - *S02.1*
- - Articolazione) atlanto- *S13.4*
- - Encefalocele *Q01.2*
- - Epilessia benigno
- - - *G40.08*
- - Con parossismi *G40.08*
- - Lobo
- - - *D33.0*
- - - *D43.0*
- - Osso *D16.41*
- - Osteoblastoma dell'osso *D16.41*
- - Pachigia e polimicrogia *Q04.3*
- - Plagiocefalia isolata *Q67.3*
- - Sarcoma dell'osso *C41.01*
- - Sindrome del corno *E83.0*

Occipitoiliaca – Distocia da persistente posizione: *O64.0***Occipito-posteriore –**

- Distocia da persistente posizione: *O64.0*
- Persistente posizione *P03.1*

Occipitosacrale – Distocia da persistente posizione: *O64.0***Occipitotrasversa – Distocia da persistente posizione: *O64.0*****Occlusale dei denti – Usura: *K03.0*****Occlusione**

- Acquedotto di Silvio – Idrocefalo da *Q03.0*
- Aortica congenita – *Q25.3*
- Arteria
- - Retinica centrale – *H34.1*
- - - *I74.9*
- - Arteria basilare – *I65.1*
- - Arteria carotide –
- - - *I65.2*
- - - *I65.3*
- - Arteria iliaca – *I74.5*
- - Arteria poplitea – *I74.3*
- - Arteria vertebrale –
- - - *I65.0*
- - - *I65.3*

Occlusione –Continuazione

- Arterie coronariche non esitante in infarto miocardico – *I24.0*
- Arterie precerebrali – *I65.9*
- Arteriosa
- - Acuta
- - - Braccio – *I74.2*
- - - Gamba – *I74.3*
- - Arto inferiore – *I74.3*
- - Cerebrale – *I66.9*
- - Estremità inferiori – *I74.3*
- - Periferico
- - - Acuta – *I74.4*
- - - - *I74.4*
- - Piede – *I74.3*
- - Retinico
- - - Parziale – *H34.2*
- - - Ramo di arteria retinica – *H34.2*
- - -
- - - *I74.9*
- - - Sindrome da *I70.29*
- - Arteriose retiniche – Altre *H34.2*
- - Bilaterale di arterie precerebrali – *I65.3*
- - Colon
- - O intestino – *K56.6*
- - - *K56.4*
- - Con
- - - Gangrena – Ernia femorale unilaterale con *K41.40*
- - - Lesione Cameron
- - - Erosiva acuta
- - - - Con
- - - - Emorragia – Ernia diaframmatica con *K44.0, K29.0*
- - - - Emorragia – Ernia diaframmatica senza *K44.9, K29.0*
- - - -
- - - - Ernia diaframmatica con *K44.0, K29.1*
- - - - Ernia diaframmatica senza *K44.9, K29.1*
- - - - Ulcerativa
- - - - Acuta
- - - - - Con lesione di Cameron ulcerativa acuta, con emorragia – Ernia diaframmatica con *K44.0, K25.0*
- - - - - Con lesione di Cameron ulcerativa acuta, con emorragia – Ernia diaframmatica senza *K44.9, K25.0*
- - - - - Senza emorragia – Ernia diaframmatica con *K44.0, K25.3*
- - - - - Senza emorragia – Ernia diaframmatica senza *K44.9, K25.3*
- - - - Cronica
- - - - - Con lesione di Cameron ulcerativa cronica, con emorragia – Ernia diaframmatica con *K44.0, K25.4*
- - - - - Con lesione di Cameron ulcerativa cronica, con emorragia – Ernia diaframmatica senza *K44.9, K25.4*

Occlusione –Continuazione

- Con –Continuazione
- - Lesione Cameron –Continuazione
- - - Ulcerativa –Continuazione
- - - - Cronica –Continuazione
- - - - - Senza emorragia – Ernia diaframmatica con *K44.0, K25.7*
- - - - - Senza emorragia – Ernia diaframmatica senza *K44.9, K25.7*
- - - - -
- - - - - Ernia diaframmatica con *K44.0, K25.9*
- - - - - Ernia diaframmatica senza *K44.9, K25.9*
- - Congenito
- - - Ano con fistola – *Q42.2*
- - - Giunzione pieloureterica – *Q62.1*
- - - Orifizio ureterovesicale – *Q62.1*
- - - Uretere – *Q62.1*
- - Dotto biliare senza calcolo – *K83.1*
- - Dotto cistico o della colecisti senza calcoli – *K82.0*
- - Embolica – *I74*
- - Infezione – Prolasso ureterale con *N13.67*
- - Intestinale postoperatoria – *K91.3*
- - Linguale posteriore dei denti mandibolari – *K07.2*
- - Né gangrena –
- - - Altra ernia addominale senza *K43.98*
- - - Ernia cicatriziale senza *K43.2*
- - - Ernia parastomale senza *K43.5*
- - O
- - - Gangrena –
- - - - Altra ernia addominale specificata, senza *K45.8*
- - - - Ernia addominale non specificata senza
- - - - *K43.99*
- - - - *K46.9*
- - - - Ernia diaframmatica senza *K44.9*
- - - - Ernia epigastrica senza *K43.90*
- - - - Ernia femorale
- - - - Bilaterale, senza *K41.2*
- - - - Unilaterale o non specificata, senza *K41.9*
- - - - Ernia inguinale
- - - - Bilaterale, senza *K40.2*
- - - - Unilaterale o non specificata, senza *K40.9*
- - - - Ernia ombelicale senza *K42.9*
- - - Stenosi non specificata
- - - Arterie cerebrali – Infarto cerebrale da *I63.5*
- - - Arterie precerebrali – Infarto cerebrale da *I63.2*
- - Pupillare – *H21.4*
- - Restringimento congeniti del colon – ostruzione, *Q42*
- - Senza gangrena –
- - - Altra ernia addominale con *K43.68*

Occlusione –Continuazione

- Senza gangrena ~ *Continuazione*
- Ernia addominale
- Causa di *K43.69*
- Non specificata con
- *K43.69*
- *K46.0*
- Ernia causa di *K46.0*
- Ernia cicatriziale con *K43.0*
- Ernia diaframmatica
- Causa di *K44.0*
- Con *K44.0*
- Ernia femorale
- Bilaterale, con *K41.0*
- Unilaterale
- Causa di *K41.3*
- O non specificata, con *K41.3*
- Ernia inguinale
- Bilaterale, con *K40.0*
- Unilaterale
- Causa di *K40.3*
- O non specificata, con *K40.3*
- Ernia interstiziale causa di *K46.0*
- Ernia intestinale causa di *K46.0*
- Ernia intraaddominale causa di *K46.0*
- Ernia ombelicale
- Causa di *K42.0*
- Con *K42.0*
- Ernia parastomale con *K43.3*
- Stenosi
- Altro
- Arterie cerebrali ~ *I66.8*
- Arterie extracraniche ~ *I65.8*
- Arteria
- Cerebellari ~ *I66.3*
- Perforanti ~ *I66.8*
- Arteria extracranica non specificata ~ *I65.9*
- Stenosi di arteria
- Basilare ~ *I65.1*
- Carotidea ~ *I65.2*
- Cerebrale
- Anteriore ~ *I66.1*
- Media ~ *I66.0*
- Multiple e bilaterali ~ *I66.4*
- Non specificata ~ *I66.9*
- Posteriore ~ *I66.2*
- Precerebrali (incluso il tronco brachiocefalico) risultante in infarto cerebrale ~ *I63*
- Extracraniche multiple e bilaterali ~ *I65.3*
- Vertebrale ~ *I65.0*
- Strittura congenita dell'intestino tenue o dell'intestino S.A.I. ~ ostruzione, *Q41*
- Transitoria di arteria retinica ~ *H34.0*
- Trombotica ~ *I74*

Occlusione –Continuazione

- Tronco brachiocefalico ~ Infarto cerebrale da *I63.2*
- Tubarica ~ *N97.1*
- Vascolare
- Cerebrale ~ *I66.9*
- Retinico
- Non specificata ~ *H34.9*
- ~ Altre *H34.8*
- Sottogenicolare ~ *I74.3*
- Vasi venosi cervicali ~ *I82.88*
- Vena
- Centrale della retina ~ *H34.8*
- Coronariche non esitanti in infarto miocardico ~ *I24.0*
- Vena epatica - immunodeficienza ~ *D82.8, K76.5*
- Vena retinica
- Centrale ~ *H34.8*
- Incipiente ~ *H34.8*
- Parziale ~ *H34.8*
- Tributaria ~ *H34.8*
-
- Arteria renale: *N28.0*
- Disto- *K07.2*
- Ernia cicatriziale causa di *K43.0*
- Ernia della linea alba
- Causa di *K43.68*
- Con *K43.68*
- Ernia di Spigelio
- Causa di *K43.68*
- Con *K43.68*
- Ernia epigastrica
- Causa di *K43.60*
- Con *K43.60*
- Ernia femorale
- Recidivante con *K41.31*
- Unilaterale recidivante con *K41.31*
- Ernia iatale con *K44.0*
- Ernia ipogastrica causa di *K43.68*
- Ernia parastomale
- Causa di *K43.3*
- Con *K43.3*
- Ernia sottotifoidea
- Causa di *K43.68*
- Con *K43.68*
- Mesio- *K07.2*

Occlusiva periferica ~ Malattia *I70.29***Occulto**

- Feci ~ Sangue *R19.5*
-
- Distrofia maculare *H35.5*
- Spina bifida *Q76.0*

Occupante spazio ~ Immagine di lesione intracranica *R90.0***Occupazionale, compreso il crampo dello scrivano ~ Nevrosi *F48.8*****Ochoa ~ Sindrome di *Q87.8*****OCRL ~ *E72.0*****Ocronosi**

- Con cloasma della palpebra ~ *E70.2†, H03.8**
- Endogena ~ *E70.2*
- Ereditaria ~ *E70.2*
-
- *E70.2*
- Artrite in *E70.2†, M14.59**
- Malattia sistemica del tessuto connettivo in *E70.2†, M36.8**

Oculare

v./v.a. acro-oto-oculare

v./v.a. spondilo-oculare

- Anomalie congenite multiple ~ Sindrome microcefalia - dismorfismi facciali - anomalie *Q87.0*
- Assenza dei punti lacrimali ~ Ptosi - limitazione dei movimenti *Q87.0*
- Cerebrali ~ Ipopigmentazione lineare con asimmetria craniofacciale et anomalie acrali, *Q87.0*
- Con
- Corpo estraneo ~ Ferita penetrante del globo *S05.5*
- Prolasso o perdita di tessuto intraoculare ~ Lacerazione e rottura *S05.2*
- Sordità neurosensoriale congenita ~ Albinismo *E70.3*
- Congenita ~ Cisti *Q15.8*
- Cutanee ~ Sindrome da disabilità intellettiva, obesità, prognatismo ed anomalie *Q87.8*
- Deficit di vitamina A ~ Altre manifestazioni *E50.7*
- Gonococcica ~ Infezione *A54.3*
- Grave ~ Ipomagnesemia primitivo familiare con ipercalcemia nefrocalcinosi
- Con ipercalcemia e nefrocalcinosi con coinvolgimento *E83.4*
- Senza coinvolgimento *E83.4*
- Imperforazione del dotto nasolacrimale ~ Sindrome microtia-coloboma *Q15.8, Q17.2*
- Malattia classificato altrove ~ altro
- Disturbi del corpo vitreo e del globo *H45.8**
- Specificati disturbi dell'occhio e degli annessi *H58.8**
- Non specificato ~ Disturbo
- Globo *H44.9*
- Iatrogeno dell'occhio e degli annessi *H59.9*
- Occhio e degli annessi *H57.9*
- Osteopenia - atrofia cerebellare ~ Sindrome ritardo dello sviluppo neurologico - crisi epilettiche - anomalie *E88.8*
- Parte non specificata ~
- Corrosione dell'occhio e degli annessi *T26.9*
- Ustione dell'occhio e degli annessi *T26.4*
- Penetrante S.A.I. ~ ferita *S05.6*
- Recessivo legato all'X ~ Albinismo *E70.3*

Oculare –Continuazione

- S.A.I. – Spostamento (laterale) del globo *H05.2*
- Scompensato – MODY [Maturity onset diabetes of young people] con complicazioni *E11.31†, H58.8**
- Senza
- - Corpo estraneo – Ferita penetrante del globo *S05.6*
- - Prolasso o perdita di tessuto intraoculare – Lacerazione *S05.3*
- - Sordità sensoriale tardiva – Albinismo *E70.3*
- - Tessuti orbitali – Contusione del globo *S05.1*
- Tipo
- - 1] – OA1 [Albinismo *E70.3*
- - Nettleship-Falls – Albinismo *E70.3*
- - Sorsby – Distrofia pseudoinfiammatoria del fondo *H35.5*
- -
- - Accessorio (a): Muscolo *Q10.3*
- - Albinismo *E70.3*
- - Altro Disturbo
- - - Degenerativi del globo *H44.3*
- - - Globo *H44.8*
- - - Iatrogeni dell'occhio e degli annessi *H59.8*
- - - Specificati dell'occhio e degli annessi *H57.8*
- - Arteriosclerosi del fondo *I70.8†, H36.8**
- - Atrofia del globo *H44.5*
- - Bulbo *D31.9*
- - Cataratta dovuta a disturbi *H26.2*
- - Cisticercosi *B69.1†, H45.1**
- - Complicanza meccanica di altri dispositivi protesici, impianti ed innesti *T85.3*
- - Corpo estraneo magnetico ritenuto (di vecchia data) in: parete posteriore del globo *H44.6*
- - Corrosione
- - - Altre parti dell'occhio e degli annessi *T26.8*
- - - Provocante la rottura e la distruzione del globo *T26.7*
- - Diarrea intrattabile - atresia delle coane - anomalie *Q87.8*
- - Displasia *Q11.2*
- - Distrofia muscolare: *G71.0*
- - Disturbi che interessano più strutture *H44*
- - Dolore *H57.1*
- - Edema *H57.9*
- - Glaucoma secondario
- - - Altri disturbi *H40.5*
- - - Infiammazione *H40.4*
- - - Trauma *H40.3*
- - Globo *C69.9*
- - Insuccesso
- - - Rigetto: Trapianto di cornea *T86.83*
- - - Trapianto di cornea *T86.82*

Oculare –Continuazione

- - -Continuazione
- - Ipertensione *H40.0*
- - Ipoplasia *Q11.2*
- - Ipotonia *H44.4*
- - Lussazione del globo *H44.8*
- - Malattie degenerative del globo *H44.5*
- - Melanocitoma del bulbo *D31.9*
- - Miasi *B87.2†, H58.8**
- - MODY [Maturity onset diabetes of young people] con complicazioni *E11.30†, H58.8**
- - Pemfigo *L12.1†, H13.3**
- - Pemfigoide *L12.1†, H13.3**
- - Rigetto
- - - Acuto di trapianto di cornea *T86.83*
- - - Cronico di trapianto di cornea *T86.83*
- - - Trapianto di cornea *T86.82*
- - Scompenso di trapianto di cornea *T86.83*
- - Sifilide del cristallino *A52.7†, H28.8**
- - Tisi del bulbo *H44.5*
- - Tubercolosi *A18.5*
- - Tularemia *A21.1*
- - Ustione
- - - Altre parti dell'occhio e degli annessi *T26.3*
- - - Provocante la rottura e la distruzione del globo *T26.2*
- Oculo**
- v./v.a. branchio-oculo-facciale
- v./v.a. cerebro-oculo-facio-scheletrico
- v./v.a. cerebro-oculo-nasale
- v./v.a. oculo-cerebro-facciale
- v./v.a. uretro-oculo-articolare
- v./v.a. uretro-oculo-sinoviale
- Facciale congenita – Paralisi *Q87.0*
- Gastrointestinale e dello sviluppo neurologico – Sindrome *Q87.8*
- Scheletro-dentale – Sindrome *Q87.1*
- Oculoauricolare**
- Tipo Schorderet – Sindrome *Q87.0*
- - Anomalie degli arti superiori - deficit *Q87.8*
- Oculo-auricolo-frontonasale – Sindrome** *Q87.0*
- Oculo-auricolo-vertebrale con anomalie radiali – Spettro** *Q87.0*
- Oculo-auricolo-vertebrale –**
- Complesso di sintomi di Goldenhar [displasia *Q87.0*
- Spettro *Q87.0*
- Oculocerebrale**
- Con ipopigmentazione) – Sindrome di: Cross-McCusik-Breen (Sindrome *E70.3*
- Primitivo – Linfoma non-Hodgkin *C83.3*
- Oculo-cerebrale-ipopigmentazione, tipo Preus – Sindrome** *E70.3*
- Oculo-cerebro-cutanea – Sindrome** *Q87.8*
- Oculo-cerebro-facciale, tipo Kaufman – Sindrome** *Q87.0*
- Oculo-cerebro-renale – Distrofia** *E72.0*

Oculocutaneo

- Con pigmento minimo, tipo 1 – Albinismo *E70.3*
- Giallo – Albinismo *E70.3*
- Rosso – Albinismo *E70.3*
- Termosensibile, tipo 1 – Albinismo *E70.3*
- Tipo
- - 8 – OCA [Albinismo *E70.3*
- - Amish – Albinismo *E70.3*
- - Tirosinasi-negativo – Albinismo *E70.3*
- - Xanthous – Albinismo *E70.3*
- -
- - Albinismo: *E70.3*
- - OCA [Albinismo *E70.3*
- - Sindrome osteoporosi-ipopigmentazione *Q87.1*
- - Tirosinemia *E70.2*
- Oculodentale, tipo Rutherford – Sindrome** *Q87.8*
- Oculo-dento-digitale – Displasia** *Q87.0*
- Oculo-facio-cardio-dentale – Sindrome** *Q87.0*
- Oculofaringea – Distrofia muscolare:** *G71.0*
- Oculo-faringea distale – Miopatia** *G71.0*
- Oculogastrointestinale – Distrofia muscolare** *Q43.8*
- Oculoghiandolare –**
- Listeriosi *A32.8*
- Tularemia *A21.1*
- Oculo-mandibolo-facciale – Disostosi** *Q75.5*
- Oculo-maxillo-facciale – Disostosi** *Q75.1*
- Oculomotore**
- v./v.a. Nervo oculomotore
- Movimenti ipercinetici - ritardo dello sviluppo
- - Sindrome ipotonica infantile - anomalie *Q87.8*
- Tipo
- - 2] – AOA2 [Atassia - aprassia *G60.2*
- - 4] – AOA4 [Atassia con aprassia *G11.1*
- - Cogan – Aprassia *H51.8*
- -
- - AOA [Atassia - aprassia *G11.3*
- - Paralisi del terzo nervo cranico [*H49.0*
- - Sindrome atassia cerebellare autosomica recessiva-segni piramidali-nistagmo-aprassia *G11.1*
- Oculo-osteo-cutanea – Sindrome** *Q87.5*
- Oculo-oto-radiale – Sindrome** *Q87.8*
- Oculo-palato-cerebrale – Nanismo** *Q87.1*
- Oculo-reno-cerebellare – Sindrome** *Q87.8*
- Oculo-trico-anale – Sindrome** *Q87.8*
- Oculo-trico-displasia –** *Q82.8, H35.5*
- Oddi – Spasmo dello sfintere di** *K83.4*
- Odontalgia S.A.I. –** *K08.8*
- Odonto**
- v./v.a. Dermo-odonto-displasia
- Odontoclasia –** *K02.4*
- Odontodisplasia**
- Generalizzata – *K00.4*

Odontodisplasia –Continuazione

- Regionale → *K00.4*

Odontofacciale

- Funzionali → Anomalie *K07.5*

- Non specificata → Anomalia *K07.9*

- → Altre anomalie *K07.8*

Odontogene

- Legate allo sviluppo → Cisti *K09.0*

- Regione orale → Cisti dello sviluppo (non *K09.1*)

Odontogenesi

- Imperfetta → *K00.5*

- S.A.I. → Disturbo dell' *K00.9*

Odontogeno

- Maligno dell'osso mandibolare → Tumore *C41.1*

- Mandibola → Tumore cheratocistico *D16.5*

- Mascella

- - Superiore → Cheratocisti *D16.42*

- - → Tumore cheratocistico *D16.42*

- Osso

- - Mandibolare →

- - - Carcinoma *C41.1*

- - - Fibrosarcoma *C41.1*

- - - Sarcoma *C41.1*

- - Mascellare superiore → Fibrosarcoma *C41.02*

- - -

- - Cheratocisti *D16.5*

- - Fibrosarcoma *C41.1*

Odontoiatrica – Visita *Z01.2***Odontoiatrici ad applicazione topica –
Avvelenamento: Farmaci *T49.7*****Odontomascellare segmentale – Displasia
*K00.4*****Odonto-micro-onichiale – Displasia *Q82.8*****Odonto-onico-dermica – Displasia *Q82.8*****Odonto-onico-displasia con alopecia → *Q84.8*****Odontosarcoma**

- Ameloblastico dell'osso mandibolare → *C41.1*

- Osso

- - Mandibolare → *C41.1*

- - Mascellare superiore → *C41.02*

**Odonto-tricomelica-ipoidrotica – Displasia
*Q87.8*****Odonto-trico-ungueale-digito-palmare –
Sindrome *Q82.8*****Odore**

- Espettorato → Anormale: *R09.3*

- Pesce → Sindrome da *E88.8*

**Oesophagostomum [esofagostomiasi] –
Infezione da: specie di *B81.8*****OFD] – Sindrome oro-facio-digitale [*Q87.0*****Offuscamento di lente intraoculare → *T85.2*****Ofiasi → *L63.2*****Ofriogene → Uleritema *L66.4*****Oftalmia**

- Difterica → *A36.8†, H13.1**

- Gonorroica del neonato → *A54.3†, H13.1**

- Neonatale

- - Gonococchi → *A54.3†, H13.1*, A54.3*

- - S.A.I. → *P39.1*

- - - → *A54.3†, H13.1**

- Simpatetica → *H44.1*

Oftalmico

- Neonato → Gonorrea *A54.3†, H13.1**

- Non classificato altrove → Herpes zoster *B02.3†, H58.8**

- -

- - Blenorrea *A54.3†, H13.1**

- - Gonorrea *A54.3*

Oftalmologico

- Diabetica

- - Diabete mellito di tipo 1 → Emorragia
puntiforme quale complicanza *E10.30†, H58.8**

- - Diabete mellito di tipo 2 → Emorragia
puntiforme quale complicanza *E11.30†, H58.8**

- - - Emorragia puntiforme quale complicanza
*E14.30†, H58.8**

- - -

- - Avvelenamento: Farmaci e preparati *T49.5*

- - Diabete mellito

- - - Con complicanza *E14.30*

- - - Non primariamente insulino-dipendente
con complicanza *E11.30†, H58.8**

- - Diabete mellito di tipo 1 con
manifestazione *E10.30†, H58.8**

- - Diabete mellito di tipo 2

- - - Insulino-dipendente con complicanza
*E11.30†, H58.8**

- - - Non insulino-dipendente con
complicanza *E11.30†, H58.8**

Oftalmo-mandibolo-melica – Displasia *Q87.8***Oftalmoparesi – Neuropatia atassica
sensitiva - disartria - *G31.81, H49.4*****Oftalmopatia**

- Endocrina → *E05.0†, H06.2**

- Herpes virus → *B00.5†, H58.8**

- Ipertiroidica → *E05.9†, H58.8**

- Sifilide secondaria precoce → *A51.4†, H58.8**

- Sifilide tardiva → *A52.7†, H58.8**

- Sifilitico

- - Congenito tardivo →

- - - *A50.3*

- - - *A50.3†, H58.8**

- - Non classificata altrove → *A52.7†, H58.8**

- - Precoce → *A51.4†, H58.8**

- - Secondaria → *A51.4†, H58.8**

- Tireotossica → *E05.9†, H58.8**

- Toxoplasma →

- - *B58.0†*

- - *B58.0†, H58.8**

Oftalmopatia –Continuazione

- Virus Herpes simplex → *B00.5†, H58.8**

- Zoster →

- - *B02.3*

- - *B02.3†, H58.8**

- - -

- - Diabete mellito con *E14.30†, H58.8**

- - Diabete mellito di tipo 1 con *E10.30†, H58.8**

- - Diabete mellito di tipo 2 con *E11.30†, H58.8**

- - Malattia di Graves con *E05.0†, H58.8**

- - Sifilide congenita precoce con *A50.0†, H58.8**

Oftalmoplegia

v./v.a. Artro-oftalmoplegia

- Calcificazioni cardiovascolari → Malattia di
Gaucher - *E75.2*

- Completa esterna → *H49.3*

- Diabetica → *E14.30†, H58.8**

- Disabilità intellettiva e lingua scrotale →
Sindrome da *Q87.8*

- Esterno

- - Progressivo

- - - Autosomico

- - - - Dominante → *H49.4*

- - - - Recessiva → *H49.4*

- - - Cronica

- - - - Esordio nell'età adulta con miopatia
mitocondriale → *G71.3, H49.4*

- - - - Trasmissione materna → *H49.4*

- - - Miopatia - emaciamento → Sindrome da
G71.3

- - - Scoliosi → *H49.4*

- - S.A.I. → *H49.8*

- - -

- - - Macrostomia - appendici preauricolari -
Q87.0

- - - Miopatia autosomica recessiva ad
esordio infantile con *G71.2, H49.8*

- Interna (completa) (totale) → *H52.5*

- Internucleare → *H51.2*

- Progressiva esterna → *H49.4*

- Sifilitica → *A52.1†, H58.8**

- Sopranucleare progressiva → *G23.1*

Oftalmoplegia – Emicrania *G43.8***Ofuji – Malattia di *L73.8*****Ogata**

v./v.a. Kagami-Ogata

Ogden – Sindrome di *Q87.0***Oggetto**

- Animati → Incidente dovuto ad esposizione a
forze meccaniche di *W64.9!*

- Cadente

- - Durante catastrofe naturale → *X59.9!*

- - O gettati → Incidente con: *W49.9!*

- Caldi → Ustione o scottatura da: *X19.9!*

- Discriminazioni e persecuzioni maligne →
Z60

Ogilvie → Sindrome di *K56.0***Ogivalve → Palato** *Q38.5***Ogna → Epidermolisi bollosa semplice, tipo** *Q81.0***Oguchi → Malattia di** *H53.6***Ogur**

v./v.a. Zlotogora-Ogur

Ohaha iperfalangia - clinodattilia → Sindrome di *G11.1***Ohdo → Sindrome di** *Q87.8***OHS → Sindrome obesità-ipoventilazione**- *E66.2*- *E66.29***OI [Osteogenesi imperfetta] →** *Q78.0***Okamoto → Sindrome di** *Q87.8***Okihiro → Sindrome di** *Q87.8***Okinawa → Neuropatia sensitivo-motoria ereditaria, tipo** *G60.0***Olandese → Emorragia cerebrale ereditaria con amiloidosi, tipo** *E85.4†, I68.0****Olecrano →**- Borsite dell' *M70.2*

- Frattura

- - Aperta dell' *S52.01, S51.87†*- - Estremità prossimale dell'ulna: *S52.01***Oley → Sindrome di** *Q82.8***Olfattivo**

v./v.a. Nervo olfattivo

- -

- - Intolleranza *R44.8*- - Neuroblastoma *C30.0***Olfatto**- Genitale → Sequenza patologica *E23.0*

- Gusto →

- - Altri e non specificati disturbi dell' *R43.8*- - Disturbo misto dell' *R43.8***Olfattorio**

v./v.a. Nervo olfattorio

- - Bulbo

- - *C72.2*- - *D33.3***Oligoarthritis] → Forma ad esordio pauciarticolare, con evoluzione poliarticolare [extended** *M08.3***Oligoarticolare**- Decorso poliarticolare [oligoartrite estesa] → Artrite giovanile cronica a esordio *M08.3*- Giovanile → Artrite *M08.49***Oligoartrite estesa] → Artrite giovanile cronica a esordio oligoarticolare e decorso poliarticolare [** *M08.3***Oligoastrocitico**- Cervelletto → Tumore *C71.6*- Cervello → Tumore *C71.0*- Lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo → Tumore *C71.8*- Lobo frontale → Tumore *C71.1*- Lobo occipitale → Tumore *C71.4*- Lobo parietale → Tumore *C71.3***Oligoastrocitico → Continuazione**- Lobo temporale → Tumore *C71.2*- Tronco cerebrale → Tumore *C71.7*- - Tumore *C71.9***Oligoastrocitoma**

- Anaplastico

- - Cervelletto → *C71.6*- - Cervello → *C71.0*- - Lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo → *C71.8*- - Lobo frontale → *C71.1*- - Lobo occipitale → *C71.4*- - Lobo parietale → *C71.3*- - Lobo temporale → *C71.2*- - Tronco cerebrale → *C71.7*- - - *C71.9*- Cervelletto → *C71.6*- Cervello → *C71.0*- Lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo → *C71.8*- Lobo frontale → *C71.1*- Lobo occipitale → *C71.4*- Lobo parietale → *C71.3*- Lobo temporale → *C71.2*- Tronco cerebrale → *C71.7*- - *C71.9***Oligoconica → Tricromazia** *H35.5***Oligodattilia**- Postassiale - tetramelica → *Q73.8*- - Sequenza di Pierre Robin - *Q87.0***Oligodendrocitaria →**- Mielite trasversa acuta con anticorpi anti-MOG [anti-glicoproteina mielinica *G37.3*

- Neurite ottico

- - Con anticorpi anti-MOG [anti-glicoproteina mielinica *H46*- - Isolata senza anticorpi anti-MOG [anti-glicoproteina mielinica *H46*- - NMOSD [Spettro della neuromielite ottica] con anticorpi anti-MOG [anti-glicoproteina mielinica *G36.0***Oligodendrogliale → Tumore** *C71.9***Oligodendroglioma**

- Anaplastico

- - Cervelletto → *C71.6*- - Cervello → *C71.0*- - Lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo → *C71.8*- - Lobo frontale → *C71.1*- - Lobo occipitale → *C71.4*- - Lobo parietale → *C71.3*- - Lobo temporale → *C71.2*- - Quarto ventricolo → *C71.7*- - Tronco cerebrale → *C71.7*- - Ventricolo cerebrale → *C71.5*- - - *C71.9*- Cervelletto → *C71.6***Oligodendroglioma → Continuazione**- Cervello → *C71.0*- Lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo → *C71.8*- Lobo frontale → *C71.1*- Lobo occipitale → *C71.4*- Lobo parietale → *C71.3*- Lobo temporale → *C71.2*- Quarto ventricolo → *C71.7*- Tronco cerebrale → *C71.7*- Ventricolo cerebrale → *C71.5*- - *C71.9***Oligodontia**- Predisposizione al cancro → Sindrome *K00.0*

- -

- - *K00.0*- - Schisi palatina - anomalie carpotarsali - *Q87.8*- - Sordità - *Q87.0***Oligofrenia fenilpiruvica →** *E70.0***Oligoidramnio**- Senza menzione di rottura di membrane → *O41.0*

- -

- - *O41.0*- - Feto e neonato sofferenti per *P01.2***Oligomeganefronia →** *Q60.4***Oligomenorrea**- Non specificata → *N91.5*- Primaria → *N91.3*- Secondaria → *N91.4***Oligosaccaridosi →** *E77.1***Oligospermia S.A.I. →** *N46***Oliguria**- Successiva a condizioni morbose classificabili in *O00-O07* → *O08.4*- - Anuria e *R34***Olio**- Essenze → Polmonite da *J69.1*- Grassi → Dermatite irritativa da contatto dovuta a *L24.1*- Sesamo → Allergia all' *T78.1*- Tossico → Sindrome dell' *T62.8***Oliver**

v./v.a. Adams-Oliver

Oliver-McFarlane → Sindrome di *Q87.8***Olivopontocerebellare**- Ereditaria → Degenerazione *G23.3*- Familiare → Degenerazione *G23.3*

- -

- - AOPC [Atrofia *G23.3*- - Atrofia *G23.3***Olivoponto-cerebellare - sordità → Atrofia** *G23.3, H90.5***Ollendorff**

v./v.a. Buschke-Ollendorff

Ollier → Malattia di *Q78.4*

OLLP) - Ossificazione del legamento longitudinale posteriore (Sindrome da

Olmsted - Sindrome di *Q82.8*

Olocarbossilasi sintetasi - Deficit di *D81.8*

Oloprosencefalia

- Alobare - *Q04.2*

- Craniosinostosi - *Q04.2*

- Disgenesia caudale - Sindrome da *Q87.8*

- Lobare - *Q04.2*

- Microforma - *Q04.2*

- Semilobare - *Q04.2*

- Setto-preottica - *Q04.2*

- Situs inversus - Agnasia - *Q87.8*

- Variante interemisferica della linea mediana - *Q04.2*

- - Sindrome agenesia del pancreas - *Q04.2, Q45.0*

Olszewski - Malattia di Steele-Richardson- *G23.1*

Ombelicale

v./v.a. Cordone ombelicale

v./v.a. Ernia ombelicale

- Massiva neonatale - Emorragia *P51.0*

- Neonatale

- - Non specificata - Emorragia *P51.9*

- - - Polipo *P83.6*

- Unica - Arteria *Q27.0*

- -

- - Altre emorragie *P51.8*

- - Assenza congenita o ipoplasia dell'arteria *Q27.0*

- - Differite *A36.3*

- - Flebite *I80.88*

- - Metastasi *C79.2*

- - Periflebite *I80.88*

- - Trombosi dei vasi *O69.5*

- - Tumefazione o massa diffusa o generalizzata: *R19.0*

Ombelico

- Basso impianto - Idrocefalo - *Q87.8*

- -

- - *L02.2*

- - *L03.3*

Omenn - Sindrome di *D81.8*

Omentale

- Anomale - Aderenze congenite [briglie aderenziali]: *Q43.3*

- - Tubercolosi *A18.3*

Omento -

- *C45.1*

- *C48.1*

- Aderenze (di): *K66.0*

- Ascesso (di): *K65.09*

- Mesotelioma dell' *C45.1*

Omerale

v./v.a. facio-scapolo-omerale

Omerale -Continuazione

- Spalla - Sindrome da «impingement» [o «da conflitto anteriore» o da «attrito acromion-
M75.4

- -

- - Articolazione

- - - Radio- *S53.0*

- - - Ulna- *S53.1*

- - Frattura del condilo *S42.44*

- - Necrosi asettica dei condili *M92.0*

Omero

v./v.a. scapolo-omero-peroneale

- Altro multiplo parte - Frattura estremità

- - Distale dell' *S42.49*

- - Superiore dell' *S42.29*

- Collo

- - Anatomico - Frattura dell'estremità superiore dell' *S42.23*

- - Chirurgico - Frattura dell'estremità superiore dell' *S42.22*

- Con due fino a quattro frammenti - Frattura del collo dell' *S42.21*

- Epicondilo

- - Epicondili, non specificato - Frattura dell'estremità distale dell' *S42.44*

- - Laterale - Frattura dell'estremità distale dell' *S42.42*

- - Mediale - Frattura dell'estremità distale dell' *S42.43*

- - [Hass] - Osteocondrosi (giovane): della testa dell' *M92.0*

- Parte non specificata - Frattura estremità

- - Distale dell' *S42.40*

- - Superiore dell' *S42.20*

- - Proximale quale traumatismo da parto - Frattura dell' *P13.3*

- - S.A.I. - *S42.3*

- - Sovracondiloidea - Frattura dell'estremità distale dell' *S42.41*

- - Testa - Frattura dell'estremità superiore dell' *S42.21*

- - Transcondiloidea (a T o a Y) - Frattura dell'estremità distale dell' *S42.45*

- - Tubercolo maggiore - Frattura dell'estremità superiore dell' *S42.24*

- -

- - Agenesia dell' *Q71.8*

- - Aplasia della troclea dell' *Q74.0*

- - Estremità proximale dell' *S43.0*

- - Frattura

- - - Diafisi dell' *S42.3*

- - - Multiple della clavicola, della scapola e dell' *S42.7*

- - - Ipoplasia congenita dell' *Q71.8*

- - - Lussazione

- - - Anteriore dell' *S43.01*

- - - Inferiore dell' *S43.03*

- - - Posteriore dell' *S43.02*

- - - Osteoblastoma dell' *D16.0*

- - - Osteocondrosi giovanile

Omero -Continuazione

- - -Continuazione

- - Osteocondrosi giovanile -Continuazione

- - - *M92.0*

- - - Capitello dell' *M92.0*

- - - Osteosarcoma dell' *C40.0*

- - - Sarcoma dell' *C40.0*

- - - Sarcoma di Ewing dell' *C40.0*

Omeroradiale - Distorsione e distrazione del gomito: (Articolazione) *S53.43*

Omero-radiale - Sinostosi *Q74.0*

Omero-radio-ulnare - Sinostosi *Q74.0*

Omero-ulnare

- Bilaterale - Sinostosi *Q74.0*

- Unilaterale - Sinostosi *Q74.0*

- - Sinostosi *Q74.0*

Omeroulunare - Distorsione e distrazione del gomito: (Articolazione) *S53.44*

Omicidio - *Y09.9!*

Omocarnosinasi - *E72.8*

Omocisteinemia - Sindrome da ritardo dello sviluppo, immunodeficienza, leucoencefalopatia e ipo- *Q87.1*

Omocistina - Disturbo del metabolismo dell' *E72.1*

Omocistinuria

- Deficit

- - Cistationina beta-sintasi - *E72.1*

- - Metabolismo del cofattore cobalamina - *E72.1*

- - Metilene-tetraidrofolato riduttasi - *E72.1*

- Tipo

- - CblC - Acidemia metilmalonica con *E72.8*

- - CblD - Acidemia metilmalonica con *E72.8*

- - CblF - Acidemia metilmalonica con *E72.8*

- - CblJ - Acidemia metilmalonica con *E72.8*

- -

- - *E72.1*

- - Acidemia metilmalonica con *E71.1, E72.1*

Omocitrullinuria

v./v.a. iperammoniemia-omocitrullinuria

Omodisplasia - *Q78.8*

Omogentisico ossidasi - Deficit di acido *E70.2*

Omologo

- Benzene - Effetto tossico: *T52.2*

- O eterologo - trapianto di organo o tessuto *Z94*

- -

- - Effetto tossico

- - - Fenolo ed *T54.0*

- - - Nitroderivati e aminoderivati del benzene e suoi *T65.3*

- - Epatite da siero *B19.9*

Omonima) - Emianopsia (eteronima) (*H53.4*

Omozigote -

- Ipercolesterolemia familiare *E78.0*

- Ipobetalipoproteinemia familiare *E78.6*

Omozigote ~ –Continuazione

- Sitosterolemia *E75.5*

OMS

- Con ipoventilazione alveolare ~ Obesità grado

- - I (*E66.20*

- - II (*E66.21*

- - III (*E66.29*

- Eccesso calorico ~ Obesità grado

- - I (*E66.00*

- - II (*E66.01*

- - III (*E66.09*

- ~ Obesità

- - Grado

- - - I (*E66.90*

- - - II (*E66.91*

- - - III (*E66.99*

- - Indotto farmaco grado

- - - I (*E66.10*

- - - II (*E66.11*

- - - III (*E66.19*

- - Patologico grado

- - - I (*E66.80*

- - - II (*E66.81*

- - - III (*E66.89*

Omsk ~ Febbre emorragica di *A98.1*

Oncocercosi ~

- *B73*

- Infestazione della palpebra in *B73†, H03.0**

Oncogenica ~ Osteomalacia *M83.89*

Oncovirus ~ *B97.3!*

Onda

- D'urto ~ Effetto di *T70.9*

- Q ~ Infarto miocardico non- *I21.48*

Onde

- Durante il sonno a onde lente ~ Picchi continui ed *G40.01*

- Lento ~

- - ESES [Stato epilettico elettrico durante il sonno ad *G40.01*

- - Picchi continui ed onde durante il sonno a *G40.01*

Ondine ~ Sindrome di *G47.32*

Onfalite

- Neonatale con o senza lieve emorragia ~ *P38*

- ~ Tetano in *A33*

Onfalocele

- Familiare con dismorfismi facciali ~ Sindrome da *Q87.1*

- Shprintzen-Goldberg ~ Sindrome da *Q87.8*

- ~ *Q79.2*

Onfalocele-labiopalatoschisi ~ Sindrome letale *Q87.8*

Onfalomesenterico ~

- Cisti *Q43.0*

- Persistenza di dotto *Q43.0*

Onicauxi congenita ~ *Q84.5*

Onichia

- Candida ~ *B37.2*

- Dermatofitica ~ *B35.1*

- ~ *L03.0*

Onichiale

v./v.a. odonto-micro-onichiale

Onico

v./v.a. odonto-onico-dermica

v./v.a. oto-onico-peroneale

Onicocitico

- Unghia

- - Mano ~ Matricoma *D23.6*

- - Piede ~ Matricoma *D23.7*

- ~ Matricoma *D23.9*

Onicocriptosi ~ *L60.0*

Onicodisplasia

- Congenita ~ *Q84.6*

- Dismorfismi facciali ed ipotricosi ~ Sindrome da bassa statura, *Q87.1*

- ~ Sindrome da pili torti e *Q82.8*

Onicodistrofia totale ~ *L60.3*

Onicogriposi ~ *L60.2*

Onicogriposi ~ Ipercheratosi palmoplantare - periodontopatia - *Q82.8*

Onicolisi ~ *L60.1*

Onicomatricoma unghia

- Mano ~ *D21.1*

- Piede ~ *D21.2*

Onicomicosi ~ *B35.1*

Onico-osteo-displasia ~ *Q87.2*

Onicoressi ~ *L60.3*

Onicotrico-dentale ~ Displasia ectodermica, tipo *Q82.8*

Onirica ~ Disturbo ansioso legato all'attività *F51.5*

Onirofrenia ~ *F23.2*

Oocita patologico ~ *O02.0*

Ooforite

v./v.a. Salpingo-ooforite

- Acute ~ Salpingite ed *N70.0*

- Croniche ~ Salpingite ed *N70.1*

- Gonorroica ~ *A54.2†, N74.3**

- Non specificate ~ Salpingite e *N70.9*

- Parotitica ~ *B26.8†, N74.8**

- Successiva(o) a condizioni morbose classificabili in *O00-O07 ~ O08.0*

- Tubercolare ~ *A18.1†, N74.1**

OPA2] ~ Atrofia ottica, tipo 2 [*H47.2*

Opacità

- Cicatrici corneali ~ Altre *H17.8*

- Corneale

- - Centrale ~ Altra *H17.1*

- - Congenita ~ *Q13.3*

- - Non specificate ~ Cicatrice ed *H17.9*

- - ~ Cataratta congenita con microcornea e *Q13.8*

- Corpo vitreo ~ Altre *H43.3*

Opacità ~Continuazione

- Glaucomatose sottocapsulari [glaucomatous flecks] ~ *H26.2*

- Smalto non da fluorosi ~ *K00.3*

- Vitreale congenita ~ *Q14.0*

Opalescenti senza osteogenesi imperfetta ~ Denti *K00.5*

Operazione

- Cicatrizzata ~ chirurgia plastica e ricostruttiva successiva a lesione o *Z42*

- Guerra ~ Ferite durante *Y36.9!*

- ~

- - Infiammazione suppurativa localizzata di una ferita da *T81.4*

- - Stenosi dell'apparato digerente successive a *K91.84*

Opisthorchis

- Felineus ~

- - Distomatosi epatica da *B66.0†, K77.0**

- - Infezione da *B66.0*

- Tenuicollis ~ Infezione da *B66.0*

- Viverrini ~ Infezione da *B66.0*

Opitz

v./v.a. Bohring-Opitz

v./v.a. Herrmann-Opitz

v./v.a. Neuhauser-Eichner-Opitz

- ~ Sindrome

- - Smith-Lemli- *Q87.1*

- - Trigonocefalia di *Q87.8*

Opitz-Frias ~ Sindrome di *Q87.8*

Opitz-Kaveggia ~ Sindrome di *Q87.8*

Oppenheim

v./v.a. Erb-Oppenheim-Goldflam

v./v.a. Erb-Oppenheim-Goldflam

v./v.a. Schwalbe-Ziehen-Oppenheim

v./v.a. Ziehen-Oppenheim

- ~ Distonia di *G24.1*

Oppenheim-Urbach

- Necrobiosi lipoidica] ~ Malattia di *L92.1*

- ~ Sindrome di *E14.60†, L99.8**

Oppiacee

- Antipiretici

- - Antireumatici non specificati ~

Avvelenamento: Analgesici non *T39.9*

- - Non classificati altrove ~ Avvelenamento: Altri analgesici non *T39.8*

- Sangue ~ Presenza di sostanza *R78.1*

- Tranquillanti somministrati alla madre durante il travaglio e il parto ~ Reazioni ed intossicazioni da *P04.0*

- ~

- - Avvelenamento

- - - Altri *T40.2*

- - - Anestetici e antagonisti del recettore degli *T50.7*

- - Intossicazione da analgesici non *T39.9*

- - Sostituzione di *Z51.83*

Oppio ~ Avvelenamento: *T40.0*

Oppioidi ~ Disturbi psichici e comportamentali dovuti all'uso di *F11*

Opportunisti patogeni ~ Micosi da funghi
*B48.7***Oppositivo e provocatorio ~ Disturbo del comportamento sociale** *F91.3***Opsimodisplasia ~** *Q78.8***Opsoclonio-mioclonio ~ Sindrome**

- *B99†, G99.8**
- *C80.9†, G99.8**

Orale

- Acrale] ~ Sindrome di Hanhart [complesso malformativo *Q87.0*
- Anteriore ~ Tumore Maligno: Pavimento *C04.0*
- Enterica o parenterale] ~ Dermatite da assunzione di altre sostanze per via interna [*L27.8*
- Faringe ~
- Carcinoma in situ: Labbro, cavità *D00.0*
- Tumore
 - - Comportamento incerto o sconosciuto: Labbra, cavità *D37.0*
 - - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue del labbro, della cavità *C14.8*
- Focale ~ Mucinosi *K13.7*
- Incluso lingua ~
- Eritroplachia dell'epitelio *K13.2*
- Leucoedema dell'epitelio *K13.2*
- Leucoplachia ed altre alterazioni dell'epitelio *K13.2*
- Laterale ~ Tumore Maligno: Pavimento *C04.1*
- Non
 - - Classificate altrove ~ Altre cisti della regione *K09.8*
 - - Specificata ~ Cisti della regione *K09.9*
 - - Specificato ~ Tumore Maligno: Pavimento *C04.9*
- Orofaringeo
- Indotto
 - - Farmaci ~ Mucosite (*K12.3*
 - - Radiazioni ~ Mucosite (*K12.3*
 - - S.A.I. ~ Mucosite (*K12.3*
 - - Virale ~ Mucosite (*K12.3*
- Ricorrenti ~ Afte *K12.0*
- S.A.I. ~ Cavità *C06.9*
- Sottomucosa ~ Fibrosi *K13.5*
- Stadio
 - - 1 ~ Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico alla mucosa *T86.05†, K93.41**
 - - 2 ~ Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico alla mucosa *T86.06†, K93.42**
 - - 3 ~ Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico alla mucosa *T86.07†, K93.43**
- Suppurativa ~ Infezione *K12.28*
- Ulcerativa) ~ Mucosite *K12.3*
- ~
- Acantosi *K13.2*
- Altre e non specificate lesioni della mucosa *K13.7*
- Atrofia della mucosa *K13.7*

Orale ~Continuazione

- ~ -Continuazione
 - Avvelenamento
 - - Contraccettivi *T38.4*
 - - Insulina e ipoglicemizzanti [antidiabetici] *T38.3*
 - Carcinoma a cellule squamose della cavità *C06.9*
 - Cellulite (del pavimento) *K12.20*
 - Cheratosi *K13.2*
 - Cisti dello sviluppo (non odontogene) della regione *K09.1*
 - Disturbo evolutivo specifico della motricità *F82.2*
 - Ferita aperta
 - - Altre e multiple parti del labbro e della cavità *S01.59*
 - - Lingua e pavimento *S01.54*
 - Granuloma
 - - Eosinofilo della mucosa *K13.4*
 - - Lesioni simil-granulomatose della mucosa *K13.4*
 - - Piogenico della mucosa *K13.4*
 - - Telangiectasico della mucosa *K13.4*
 - Iperplasia irritativa della mucosa *K13.6*
 - Labbro
 - - Inferiore: faccia *C00.4*
 - - Non specificato se superiore o inferiore: faccia *C00.5*
 - - Superiore: faccia *C00.3*
 - Malattia da HIV con leucoplachia della mucosa *B23.8, K13.2*
 - Melanoma maligno della mucosa *C06.0*
 - Mughetto *B37.0*
 - Sali per reidratazione *T50.3*
 - Sifilide tardiva del cavo *A52.7†, K93.8**
 - Traumatismo superficiale del labbro e della cavità *S00.5*
 - Tubercolosi *A18.8†, K93.8**
 - Tumore Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue del pavimento *C04.8*
 - Ulcera della mucosa *K12.1*
 - Xantoma verrucoso della mucosa *K13.4*
- Oram ~ Sindrome di Holt-** *Q87.2*
- ORAS [sindrome autoinfiammatoria correlata a OTULIN] ~** *M35.8*
- Orbita**
- Con o senza corpo estraneo ~ Ferita penetrante dell' *S05.4*
 - Malattia classificata altrove ~
 - Altri disturbi dell' *H06.3**
 - Infestazione parassitaria dell' *H06.1**
 - Non
 - - Classificata altrove ~ Infestazione parassitaria dell' *B89†, H06.1**
 - - Specificata ~ Tumore benigno: *D31.6*
 - - Specificato ~
 - - Affezione dell' *H05.9*
 - - Traumatismo dell'occhio e dell' *S05.9*

Orbita ~Continuazione

- S.A.I. ~ *S02.8*
- ~
- *C41.0*
- Altro
 - - Disturbi dell' *H05.8*
 - - Traumatismi dell'occhio e dell' *S05.8*
 - - Ascesso dell' *H05.0*
 - - Atrofia dell' *H05.3*
 - - Carie tubercolare dell' *A18.0†, M90.08**
 - - Cellulite dell' *H05.0*
 - - Cisti dell' *H05.8*
 - - Deformazione dell' *H05.3*
 - - Disturbi infiammatori cronici dell' *H05.1*
 - - Echinococchi dell' *B67.9†, H06.1**
 - - Edema dell' *H05.2*
 - - Emorragia dell' *H05.2*
 - - Esostosi dell' *H05.3*
 - - Frattura del pavimento dell' *S02.3*
 - - Gomma dell' *A52.7†, H06.3**
 - - Infiammazione acuta dell' *H05.0*
 - - Malformazione congenita dell' *Q10.7*
 - - Medulloepitelioma dell' *C69.6*
 - - Meningioma dell' *D32.0*
 - - Nervo periferico
 - - - *C69.6*
 - - - *D31.6*
 - - - *D48.7*
 - - Osteomielite dell' *H05.0*
 - - Periostite dell' *H05.0*
 - - Rhabdomyosarcoma dell' *C69.6*
 - - Rhabdomyosarcoma embrionale dell' *C69.6*
 - - Ritenzione di corpo estraneo intraoculare (di vecchia data) secondaria a ferita penetrante dell' *H05.5*
 - - Sequele di traumatismo dell'occhio e dell' *T90.4*
 - - Sifilide secondaria dell' *A51.4†, H06.3**
 - - Sifilide tardiva dell' *A52.7†, H06.3**
 - - Tessuto connettivo
 - - - *C69.6*
 - - - *D31.6*
 - - Tetto dell' *S02.1*
 - - Tubercolosi dell' *A18.5*
 - - Tumore Maligno: *C69.6*

Orbitale

 - Aperta ~ Ferita *S05.9*
 - Sistemici e habitus marfanoidi ~ Sindrome da neurofibromi dolorosi *Q87.8*
 - ~
 - Granuloma *H05.1*
 - Leiomioma *D31.6*
 - Osso cavità
 - - *C41.01*
 - - *D16.41*

Orbitale –Continuazione

- - -Continuazione
- Osteoblastoma delle ossa della cavità D16.41
- Regione S00.2
- Orbitari – Contusione del globo oculare e dei tessuti S05.1**
- Orbitopatia**
- Endocrino
- Con pseudoglaucoma - E05.0†, H06.2*
- Esotropia - Morbo di Basedow con E05.0†, H06.3*
- Ipotropia - Morbo di Basedow con E05.0†, H06.3*
- Retrazione palpebrale - Morbo di Basedow con E05.0†, H06.3*
- - Morbo di Basedow con E05.0†, H06.3*
- Eutiroidia endocrina - E05.0†, H06.2*
- Orchiepididimite**
- Con ascesso - Orchite, epididimite e N45.0
- Neisseria gonorrhoeae - A54.2†, N51.1*
- Senza ascesso - Orchite, epididimite e N45.9
- Orchite**
- Blenorragica acuta - A54.2†, N51.1*
- Clamidia - A56.1†, N51.1*
- Epididimite orchiepididimite
- Con ascesso - N45.0
- Senza ascesso - N45.9
- Erpetica - A60.0†, N51.1*
- Gonococchi - A54.2†, N51.1*
- Gonorroico
- Acuta - A54.2†, N51.1*
- Cronica - A54.2†, N51.1*
- - A54.2†, N51.1*
- Parotite epidemica - B26.0†, N51.1*
- Parotitica - B26.0†, N51.1*
- S.A.I. - N45.9
- Sifilitica - A52.7†, N51.1*
- Orecchietta dell'atrio e del ventricolo come complicanza in atto susseguente ad infarto miocardico acuto - Trombosi dell'atrio, dell' I23.6**
- Orecchio**
- Alfa-)virus dell'herpes tipo 2 umano [HSV-2] - Dermatite vescicolare di: B00.1
- Apofisi mastoide
- Non specificato - Disturbo iatrogeno dell' H95.9
- - Altri disturbi iatrogeni dell' H95.8
- Causante deficit uditivo non specificata - Malformazione congenita dell' Q16.9
- Cavolfiore - M95.1
- Cervicale - Q18.2
- Colloso [glue ear] - H65.3
- Condotto uditivo esterno -
- Carcinoma in situ: Cute dell' D04.2
- Melanoma

Orecchio –Continuazione

- Condotto uditivo esterno -Continuazione
- Melanoma -Continuazione
- - In situ dell' D03.2
- - Maligno dell' C43.2
- - Nevo melanocitico dell' D22.2
- Tumore
- - Benigno: Cute dell' D23.2
- - Maligno: Cute dell' C44.2
- Esterno
- Malattie classificate altrove - Altri disturbi dell' H62.8*
- Naso]-plus - Sindrome EVEN [displasia delle epifisi, delle vertebre, dell' Q87.8
- Non specificato - Disturbo dell' H61.9
- -
- - Altri disturbi specificati dell' H61.8
- - Ascesso dell' H60.0
- - Cellulite flemmonosa dell' H60.1
- - Colesteatoma dell' H60.4
- - Deformazione acquisita: dell' H61.1
- - Erisipela dell' A46†, H62.0*
- - Impetigine dell' L01.0†, H62.4*
- - Microtia dell' Q17.2
- - Pericondrite
- - - H61.0
- Grandi - microcefalia - Palatoschisi - Q87.1
- I - S01.30
- Il naso e la gola - Antinfettivi per l' T49.6
- Interno
- Con neurorecidiva - Sifilide dell' A52.1†, H94.0*
- Non specificata - Malattia dell' H83.9
- -
- - C30.1
- - Altre malattie specificate dell' H83.8
- - Anomalia dell' Q16.5
- - Assenza congenita dell' Q16.5
- - Deformità congenita dell' Q16.5
- - Effetto
- - - Dannoso del rumore sull' H83.3
- - - Rumore sull' H83.3
- - Ferita aperta
- - - S01.38
- - Herpes simplex dell' B00.1†, H62.1*
- - Malformazioni congenite dell' Q16.5
- - Otosclerosi dell' H80.2
- - Sifilide dell' A52.7†, H94.8*
- - Tubercolosi dell' A18.6
- Malattie classificate altrove - Altri disturbi specificati dell' H94.8*
- Medio
- Cavità nasale e seni paranasali - Tumore benigno: D14.0
- Mastoide

Orecchio –Continuazione

- Medio -Continuazione
- Mastoide -Continuazione
- - Malattie classificate altrove - Altri disturbi specificati dell' H75.8*
- - Non specificato - Disturbo dell' H74.9
- - - Altri disturbi specificati dell' H74.8
- - S.A.I. - Malformazione congenita dell' Q16.4
- -
- - D02.3
- - D38.5
- - Altre malformazioni congenite dell' Q16.4
- - Anomalia congenita dell' Q16.4
- - Colesteatoma dell' H71
- - Differite dell' A36.8†, H67.0*
- - Malattia adesiva dell' H74.1
- - Polipo dell' H74.4
- - Sifilide dell' A52.7†, H75.8*
- - Tubercolosi dell' A18.6†, H67.0*
- - Tumore
- - - Endocrino incerto dell' D38.5
- - - Maligno: C30.1
- - - Neuroendocrino
- - - C30.1
- - - Benigno dell' D14.0
- Non
- Specificata - Malformazione congenita dell' Q17.9
- Specificato - Disturbo dell' H93.9
- Paralisi facciale - Sordità - anomalie delle Q87.8
- Parte non specificata - Ferita aperta dell' S01.30
- Qualsiasi parte] - T20
- S.A.I. -
- Anomalia congenita dell' Q17.9
- Assenza congenita di Q16.9
- Traumatismo: dell' S09.9
- Satiro - Q17.3
- Strutture uditive - Ferita aperta: Altre e multiple parti dell' S01.39
- Sventola - Prominenza del padiglione auricolare (Q17.5
- Udito - Esame dell' Z01.1
-
- Altro
- - Disturbi specificati dell' H93.8
- - Malformazione dell' Q17.3
- - Malformazioni congenite specificate dell' Q17.8
- - Amputazione traumatica dell' S08.1
- - Carcinoma a cellule di Merkel della pelle dell' C44.2
- - Corpo estraneo nell' T16
- - Disturbi degenerativi e vascolari dell' H93.0

Orecchio –Continuazione

- - -Continuazione
- Effetti della variazione di pressione atmosferica ambientale o di pressione dell'acqua sulle *T70.0*
- Foratura dell' *Z41.8*
- Fusione congenita degli ossicini dell' *Q16.3*
- Impianto basso delle *Q17.4*
- Ipoplasia dell' *Q17.2*
- Linguaggio ritardato - asimmetria facciale - strabismo - pieghe sul lobo dell' *Q87.0*
- Malposizione dell' *Q17.4*
- Micosi dell' *B36.9†, H62.2**
- Sifilide dell' *A52.7†, H94.8**
- Sindrome da sindattilia, polidattilia e anomalie del lobo dell' *Q74.8, Q17.8*
- Soprannumerario: *Q17.0*
- Tessuti molli: *C79.88*
- Tessuto connettivo
- *C49.0*
- *D21.0*
- *D48.1*
- Traumatismo superficiale dell' *S00.4*
- Tubercolosi dell' *A18.6*

Orecchioni – B26**Orf – Malattia da virus B08.0****Organi**

- Apparato
- Tessuti – Risultati anormali di prelievo di campioni effettuato su altri *R89*
- - -
- Artrite reumatoide con interessamento di altri *M05.3†*
- Risultati anormali di esami per studi di funzionalità di altri *R94.8*
- Apparato digerente
- Cavità addominale – Risultati anormali di prelievo di campioni effettuato su *R85*
- Non specificati –
- Carcinoma in situ: *D01.9*
- Tumori di comportamento incerto o sconosciuto: *D37.9*
- - - Tumore
- Comportamento incerto o sconosciuto altro
- *D37.7*
- *D37.78*
- Maligno secondario di altri e non specificati *C78.8*
- Apparato respiratorio
- Anamnesi familiare – Tumore maligno di altri *Z80.2*
- Anamnesi personale – Tumore maligno di altri *Z85.2*
- - - Tumore
- Comportamento incerto o sconosciuto: Altri *D38.5*
- Maligno secondario di altri e non specificati *C78.3*

Organi –Continuazione

- Apparato urinario – Tumore maligno secondario della vescica e di altri e non specificati *C79.1*
- Digerente S.A.I. –
- Duplicazione di *Q45.8*
- Malposizione, congenita di *Q45.8*
- Ematopoietico
- Alcun Disturbo sistema immunitario
- - - Anamnesi familiare – Malattie del sangue e degli *Z83.2*
- - - Anamnesi personale – Malattie del sangue e degli *Z86.2*
- - - Malattie classificate altrove – Altri disturbi del sangue e degli *D77**
- - - Non specificata – Malattia del sangue e degli *D75.9*
- - -
- - - Altre malattie specificate del sangue e degli *D75.8*
- - - Malattia da HIV con malattia degli *B23.8, D75.9*
- Emopoietici ed alcuni disturbi del sistema immunitario complicanti la gravidanza, il parto ed il puerperio – Altre malattie del sangue, degli *O99.1*
- Genitale
- Anamnesi familiare – Tumore maligno degli *Z80.4*
- Anamnesi personale – Tumore maligno degli *Z85.4*
- Esterno –
- Amputazione traumatica di *S38.2*
- Contusione di *S30.2*
- Ferita aperta di altri e non specificati *S31.5*
- Traumatismo da schiacciamento di *S38.0*
- Femminile
- - - Non
- Specificata – Malformazione congenita degli *Q52.9*
- Specificati
- - Tumore benigno: *D28.9*
- - Tumore Maligno: *C57.9*
- - - Specificati – Tumore benigno: Altri *D28.7*
- - -
- Altre malformazioni congenite specificate degli *Q52.8*
- Carcinoma in situ: Altri e non specificati *D07.3*
- Cheratosi degli *N94.8*
- Cute
- *D28*
- *D39.7*
- Dolori agli *N94.8*
- Mughetto degli *B37.3†, N77.1**
- Risultati anormali di prelievo di campioni effettuato su *R87*
- Trombosi degli *N94.8*
- - - Tumore

Organi –Continuazione

- Genitale –Continuazione
- Femminile –Continuazione
- - - -Continuazione
- - - - Tumore –Continuazione
- - - - Comportamento incerto o sconosciuto: Altri *D39.7*
- - - - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue degli *C57.8*
- - - Gravidanza – Varici di *O22.1*
- - - Maschile
- - - Malattie classificate altrove – Altri disturbi di *N51.8**
- - - Non specificati –
- - - - Disturbi di *N50.9*
- - - - Tumore
- - - - Benigno: *D29.9*
- - - - Maligno: *C63.9*
- - - Specificati – Tumore Maligno:Altri *C63.7*
- - -
- - - Altro
- - - - Malformazioni congenite degli *Q55*
- - - - Malformazioni congenite specificate degli *Q55.8*
- - - Carcinoma in situ: Altri e non specificati *D07.6*
- - - Cute
- - - - *D29*
- - - - *D40.7*
- - - Disturbi vascolari di *N50.1*
- - - Ematocele S.A.I. di *N50.1*
- - - Emorragia di *N50.1*
- - - Micosi degli *B49†, N51.8**
- - - Risultati anormali di prelievo di campioni effettuato su *R86*
- - - Trombosi di *N50.1*
- - - Tubercolosi degli *A18.1†, N51.8**
- - - Tumore
- - - - Benigno: Altri *D29.7*
- - - - Comportamento incerto o sconosciuto: Altri *D40.7*
- - - - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue di *C63.8*
- - - Non classificato altrove – Ascenso tubercolare degli *A18.1*
- - -
- - - Assenza acquisita degli *Z90.7*
- - - Melanoma in situ degli *D03.8*
- - - Tubercolosi degli *A18.1*
- - - Tumore maligno secondario degli *C79.82*
- Genitourinario
- - Interno –
- - - Corrosione di *T28.8*
- - - Ustione di *T28.3*
- - - Infezione da Chlamydiae del peritoneo pelvico e di altri *A56.1*
- - - Interno –
- - - Corrosione di altri e non specificati *T28.9*

Organi –Continuazione

- Interno – *Continuazione*
- - Destrocardia con inversione speculare completa degli *Q89.3*
- - Ustione di altri e non specificati *T28.4*
- Intraaddominale
- - Pelvico –
- - - Sequele di traumatismo di *T91.5*
- - - Traumatismi di organi intratoracici con *T06.5*
- - -
- - - Traumatismo: Altri *S36.88*
- - - Tumore lipomatoso benigno di *D17.5*
- Intratoracico
- - Con organi intraaddominali e pelvici – Traumatismi di *T06.5*
- - Non specificati – Tumore benigno: *D15.9*
- - Specificati –
- - - Traumatismo altro
- - - - *S27.8*
- - - - *S27.88*
- - - Tumore benigno: Altri *D15.7*
- - -
- - - Sequele di traumatismo di *T91.4*
- - - Traumatismi multipli di *S27.7*
- - - Tumore
- - - - Lipomatoso benigno di *D17.4*
- - - - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue dell'apparato respiratorio e degli *C39.8*
- Linfatico emopoietico
- - Anamnesi familiare – Tumore maligno degli *Z80.7*
- - Anamnesi personale – Tumore maligno degli *Z85.7*
- Multiplo
- - Intraaddominali – Traumatismo di *S36.7*
- - Pelvici – Traumatismo di *S37.7*
- - - Sarcoma di Kaposi di *C46.8*
- O apparato
- - Anamnesi familiare – Tumore maligno di altri *Z80.8*
- - Anamnesi personale – Tumore maligno di altri *Z85.8*
- - Multipli – Disfunzione vegetativa somatoforme: *F45.37*
- - - Disfunzione vegetativa somatoforme: Altri *F45.38*
- Pelvico
- - Dopo aborto o gravidanza ectopica o molare – Infezione dell'apparato genitale e di *O08.0*
- - Femminili – Infiammazione tubercolare degli *A18.1†, N74.1**
- - Gravidanza – Malformazione degli *O34.9*
- - Madre – Distocia da anomalie di *O65.5*
- - Parto – Malformazione degli *O34.9*
- - -
- - - Altro

Organi –Continuazione

- Pelvico – *Continuazione*
- - - *Continuazione*
- - - Altro – *Continuazione*
- - - - Non specificato tentativo fallito di aborto, complicato da infezione dell'apparato genitale e di *O07.5*
- - - - Traumatismo ostetrico di *O71.5*
- - - Assistenza prestata alla madre
- - - Altre anomalie di *O34.8*
- - - Anomalie non specificate di *O34.9*
- - - Tentativo fallito di aborto terapeutico, complicato da infezione dell'apparato genitale e di *O07.0*
- - - Traumatismo: Altri *S37.88*
- Respiratori – Antrace degli *A22.1†, J17.0**
- Senso
- - Anamnesi personale – Disturbi del sistema nervoso centrale e degli *Z86.6*
- - -
- - - Fornitura ed adattamento di dispositivi relativi al sistema nervoso e agli *Z46.2*
- - - Risultati anormali di esami per studi di funzionalità del sistema nervoso periferico e degli *R94.1*
- Sessuali femminili – Ematoma degli *N94.8*
- Specificati
- - Apparato digerente
- - - Malattie classificate altrove – Disturbi di altri *K93.8**
- - - - Carcinoma in situ: Altri *D01.7*
- - Apparato genitale maschile – Disturbo infiammatorio altro
- - - *N49.8*
- - - *N49.88*
- - - Tubercolosi di altri *A18.8*
- Tessuto
- - Pelvi successivi ad aborto o a gravidanza ectopica o molare – Danno a *O08.6*
- - Trapiantati – Insuccesso e rigetto: Altri *T86.88*
- - - Esami di potenziale donatore di *Z00.5*
- Urinario
- - Genitale –
- - - Ascesso tubercolare degli *A18.1*
- - - Infezione da clamidie degli *A56.2†, N29.1**
- - Non specificati – Tumore benigno: *D30.9*
- - -
- - - Carcinoma in situ: Altri e non specificati *D09.1*
- - - Risultati anormali di diagnostica per immagini di *R93.4*
- - - Tumore
- - - - Benigno: Altri *D30.7*
- - - - Comportamento incerto o sconosciuto: Altri *D41.7*
- - - - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue degli *C68.8*

Organi –Continuazione

- Vie respiratorie e dal torace – Risultati anormali di prelievo di campioni effettuato su *R84*
- Vie urinarie – Perdita di altri *Z90.6*
- -
- - Interventi chirurgici per profilassi di fattori di rischio di neoplasie maligne: Intervento chirurgico profilattico su altri *Z40.08*
- - Malattia Chagas
- - - Cronica) con interessamento di altri *B57.5*
- - - Senza interessamento di *B57.1*
- - Perdita di altri *Z90.8*
- - Ricovero per rimozione profilattica di *Z40.0*
- - Sequele di tubercolosi di altri *B90.8*
- - Toxoplasmosi con interessamento di altri *B58.8*
- - Tubercolosi di più *A18.8*

Organico

v./v.a. Tipo di malattia

Organizzazioni di aiuto – Indisponibilità ed inaccessibilità di altre *Z75.8*

Organofosforici e carbamati – Effetto tossico: Insetticidi *T60.0*

Organomegalia] – Sindrome TAFRO [trombocitopenia con anasarca, febbre, insufficienza renale, *D89.8*

Orgasmo

- Uomo) (nella donna) – Inibizione dell' *F52.3*
- -
- - Convulsioni indotte dall' *G40.8*
- - Disfunzione dell' *F52.3*

Orientale – Encefalite equina *A83.2*

Orientamento

- Materia sessualità
- - Terza persona – Consigli connessi all'atteggiamento, comportamento e *Z70*
- - - Consigli connessi all'atteggiamento, comportamento e *Z70*
- - Proprio modo di vita – Problemi connessi a difficoltà di *Z73*
- - Sessuale egodistonico – *F66.1*

Oriente – Encefalite da zecche dell'estremo *A84.0*

Orifizio

- Cardiale – *C16.0*
- Faringeo della tuba uditiva – *C11.2*
- Mitrale pervio congenito – *Q23.3*
- Naturale – Sequele di effetti della penetrazione di corpo estraneo attraverso un *T98.0*
- Piriformi nasali – Stenosi congenita e isolata degli *Q30.8*
- Sbocco – Stenosi dell' *K31.18*
- Ureterale
- - Con infezione –
- - - Contrazione dell' *N13.67*
- - - Stenosi dell' *N13.67*
- - -

Orifizio –Continuazione

- Ureterale –Continuazione
 - - - –Continuazione
 - - - D30.3
 - - - Deviazione di uretere od Q62.6
 - - - Dislocamento di uretere od Q62.6
 - - - Ectopia di uretere od Q62.6
 - - - Impianto anomalo di uretere od Q62.6
 - - - Tumore Maligno: C67.6
- Ureterovesicale – Occlusione congenita di: Q62.1
- Uretrale
 - - Interno –
 - - - C67.5
 - - - D30.3
 - - - Carcinoma a cellule transizionali non papillare dell' C67.6
 - - - Carcinoma a piccole cellule dell' C67.6
 - - - Stenosi dell' N35.9
- Valvola mitrale – Doppio Q23.8
- Vesicoureterale – congenito(a): Restringimento: Q64.3

Originatosi a livello spinale – Riflesso vescicale G95.80**Oris – Cancrum A69.0****Orizzontale –**

- Nistagmo H55
- Overbite (sovrapposizione) (eccessivo): K07.2

Orlati – Miopatia distale con vacuoli G71.8**Ormonale**

- Anormale del liquido cerebrospinale – Valore R83.1
- Ectopica non classificata altrove – Secrezione E34.2
- S.A.I. – Disturbo E34.9
- -
- Avvelenamento: Altri e non specificati antagonisti T38.9
- Crisi epilettiche correlate a(d): alterazioni G40.5
- Disturbo dei recettori periferici E34.5

Ormond –

- Malattia di K66.2
- Morbo di K66.2

Ormone

- Adrenocorticotropo] ectopico – Sindrome da ACTH [E24.3
- Antidiuretico – Sindrome da inadeguata secrezione di E22.2
- Anti-Mülleriano – Deficit dell' E29.1
- Crescita
 - - GHRH] – Ipersecrezione pancreatica endocrina di: fattore di liberazione dell' E16.8
 - - Tipo
 - - - 1A – Deficit isolato dell' E23.0
 - - - 1B – Deficit isolato dell' E23.0
 - - - 2 – Deficit isolato dell' E23.0

Ormone –Continuazione

- Crescita –Continuazione
 - - Tipo –Continuazione
 - - - 3 – Deficit isolato dell' E23.0
 - - -
 - - - Agammaglobulinemia legata al cromosoma X [Bruton] (associata a deficit dell' D80.0
 - - - Deficit
 - - - - Congenito isolato dell' E23.0
 - - - - Idiopatico di Somatotropina (E23.0
 - - - - Isolato di: E23.0
 - - - - Iperproduzione dell' E22.0
 - - - Follicolo-stimolante [FSH] – Deficit isolato dell' E23.0
 - - - Intestinali – Altra ipersecrezione di E34.1
 - - - Ipofisario – Deficit isolato di: E23.0
 - - - Ipofisi anteriore [adenipofisari] – T38.8
 - - - Loro sostitutivi sintetici – Avvelenamento: Altri e non specificati T38.8
 - - - Luteinizzante] ipofisario – Ipoplasia familiare del surrene senza LH [E27.1
 - - - Paratiroidei e derivati – T50.9
 - - - Testicolari – Ipersecrezione di E29.0
 - - - Tireostimolante
 - - - TSH] – Iperproduzione di E05.8
 - - - - Ipotiroidismo congenito da deficit isolato di TSH [E03.1
 - - - Tiroideo
 - - - Alfa – Resistenza all'ormone tiroideo da mutazione nel recettore dell' E05.8
 - - - Beta – Resistenza all'ormone tiroideo da mutazione nel recettore dell' E05.8
 - - - Loro sostitutivi – Avvelenamento: T38.1
 - - - Mutazione recettore ormone tiroideo
 - - - Alfa – Resistenza all' E05.8
 - - - Beta – Resistenza all' E05.8
 - - - - Ipotiroidismo da resistenza periferica agli E03.8
 - - -
 - - - Abuso
 - - - - Sostanze che non provocano dipendenza: Steroidi e F55.5
 - - - - Steroidi o F55
 - - - - Acrodisostosi con resistenza multipla agli Q75.4

Ormonorecettore positivo – Carcinoma invasivo della mammella C50.9**Ornitina**

- Aminotransferasi – Deficit di E72.4
- Carbamoiltransferasi – Deficit di E72.4
- Transcarbamilasi – Deficit di E72.4
- - Iperaminoaciduria da E72.4

Ornitinemia – E72.4**Ornitosi**

- Con polmonite – A70†, J17.8*
- - A70

Orofacciale

- Idiopatica – Distonia G24.4
- -
- - Discinesia
- - - G24.4
- - - Generalizzata a esordio neonatale con interessamento G24.8
- - Malocclusione da disfunzione K07.5

Oro-facio-digitale

- OFD] – Sindrome Q87.0
- Tipo
 - - I – Sindrome Q87.0
 - - II – Sindrome Q87.0

Orofaringe

- Imperforato ed anomalie costovertebrali – Sindrome da Q38.8, Q78.8
- Non specificata – Tumore Maligno: C10.9
- -
- - Carcinoma a cellule squamose
 - - - C10.9
 - - - Parete
 - - - - Laterale dell' C10.2
 - - - - Posteriore dell' C10.3
 - - - - Più zone contigue dell' C10.8
 - - - Regione giunzionale dell' C10.8
- - Tumore
 - - - Benigno: Altre parti dell' D10.5
 - - - Maligno
 - - - - Lesione sconfinante a più zone contigue dell' C10.8
 - - - - Parete
 - - - - - Laterale dell' C10.2
 - - - - - Posteriore dell' C10.3

Orofaringeo

- Indotto
- - Farmaci – Mucosite (orale) (K12.3
- - Radiazioni – Mucosite (orale) (K12.3
- - S.A.I. – Mucosite (orale) (K12.3
- - Virale – Mucosite (orale) (K12.3
- -
- - Infezione da Herpes nel cavo B00.2
- - Malattia da HIV con candidosi B20, B37.0
- - Telangectasia cutanea familiare e sindrome da predisposizione ai tumori L81.7

Oromandibolare – Distonia G24.4**Oropouche – Malattia da virus A93.0****Orotica**

- Congenita – Aciduria E79.8
- Ereditaria – Aciduria E79.8

Oroticoaciduria –

- E79.8
- Anemia della D53.0

Orotidilico decarbossilasi – Deficit di E79.8**Orthopoxvirus**

- Non classificata altrove – Infezione da B08.0

Orthopoxvirus –Continuazione

- -
- - Altre infezioni da *B08.0*
- - Infezione umana da *B08.0*

Orticaria

- Allergica - *L50.0*
- Colinergica - *L50.5*
- Con edema angioneurotico ereditario - *D84.1*
- Contatto - *L50.6*
- Cronica - *L50.8*
- Familiare da freddo] - FCU [*L50.2*
- Freddo e da caldo - *L50.2*
- Gigante - *T78.3*
- Idiopatica - *L50.1*
- Neonatale - *P83.8*
- Non specificata - *L50.9*
- Pigmentoso
- - Nodulare - *Q82.2*
- - Placche - *Q82.2*
- - - *Q82.2*
- Psicogena - *F54, L50.9*
- Ricorrente periodica - *L50.8*
- Solare - *L56.3*
- Vibratoria - *L50.4*
- Vibrazioni - *L50.4*
- - Altra *L50.8*

Orticarioide -

- Dermografismo *L50.3*
- Vasculite ipocomplementemica (*M31.8*

Ortodontico - Fornitura ed adattamento di dispositivo *Z46.4***Ortolani - Segno di *R29.4*****Ortopedico**

- Articolare
- - Parziale) (totale) - Presenza di impianti *Z96.6*
- - Specificati - Presenza di altri impianti *Z96.68*
- Che
- - Corsetto - *Z46.7*
- - Gessatura - *Z46.7*
- - Scarpe - *Z46.7*
- - Sostegno - *Z46.7*
- Non specificato - Follow-up di trattamento *Z47.9*
- Protesi articolare o placca per osteosintesi - Frattura ossea dopo impianto *M96.6*
- Specificati - Follow-up di altri trattamenti *Z47.8*
- -
- - Altre complicanze di dispositivi, impianti ed innesti protesici interni *T84.8*
- - Complicanza
- - - Meccanica di altri dispositivi, impianti ed innesti interni *T84.4*
- - - Non specificata, di dispositivo, impianto ed innesto protesico interno *T84.9*

Ortopedico –Continuazione

- - -Continuazione
- - Fornitura ed adattamento di apparecchio ausiliario *Z46.7*
- - Infezione e reazione infiammatoria da altri dispositivi, impianti ed innesti interni *T84.7*

Ortopnea - *R06.0***Ortostatico**

- Deficit di NET - Intolleranza *I95.1*
- Neurogeno
- - Sindrome di Shy-Drager] - Ipotensione *G23.8*
- - - Parkinsonismo in ipotensione *G23.8*
- Non specificata - Proteinuria *N39.2*
- Primitivo - Tremore *G25.0*
- Sistemica - Parkinsonismo in ipotensione *G23.8*
- -
- - Ipotensione *I95.1*
- - Sindrome di Parkinson in ipotensione *G23.8*

Ortottico - Trattamento riabilitativo *Z50.6!***Orzaiole ed altra infiammazione profonda della palpebra - *H00.0*****OSAS [Sindrome da apnea ostruttiva del sonno] - *G47.31*****Oscillopsia - *H53.8*****Osgood-Schlatter - Malattia di *M92.5*****OSLAM [osteosarcoma - anomalie degli arti - macrocitosi eritrocitaria] - Sindrome *C41.9, Q74.9*****Osler**

v./v.a. Rendu-Osler-Weber

Osler-Vaquez - Malattia di *D45***Osmotico -**

- Avvelenamento: Lassativi salini ed *T47.3*
- Diuresi *R35.0*
- Nefrosi *N14.2*

Ospedale -

- Arresto cardiocircolatorio precedente l'ammissione in *U69.13!*
- Gemello nato
- - *Z38.3*
- - Fuori dall' *Z38.4*
- Nato singolo nato
- - *Z38.0*
- - Fuori dall' *Z38.1*
- Parto multiplo nato
- - *Z38.6*
- - Fuori dall' *Z38.7*

Ospitalismo

- Bambini - *F43.2*
- - Sindrome istituzionale (*F94.2*

Ossalato

- Calcio - Nefrite da *E74.8*
- - Nefropatia da *E74.8*

Ossalaturia - *E74.8***Ossalosi - *E74.8*****Ossaluria - *E74.8*****Ossazolidinonici - Avvelenamento**

- *T42.2*
- Succinimidi e *T42.2*

Osseo

- v./v.a. Displasia ossea
- v./v.a. trico-dento-osseo
- Accelerata - facies peculiare - ritardo di crescita - *Maturazione Q87.3*
- Aneurismatica - Cisti *M85.5*
- Avanzato
- - Osteoartrite ad esordio precoce - Sindrome da bassa statura, età *Q79.8*
- - - Sindrome da habitus marfanoide, ernia inguinale, età *Q87.0*
- Canale vertebrale - Stenosi *M99.3*
- Congenito -
- - Atrofia muscolare spinale a esordio prenatale con fratture *G12.2, Q74.8*
- - Scoliosi congenita da malformazione *Q76.3*
- Contratture-rottura arteriosa-sordità - Sindrome fragilità *Q87.5*
- Diabetica - Alterazione *E14.60†, M90.89**
- Disturbi che interessano il sistema immunitario - Esame speciale di screening per emopatie, malattie del midollo *Z13.0*
- Dopo
- - Fusione o artrodesi - Ritardo di consolidamento *M96.82*
- - Impianto ortopedico, protesi articolare o placca per osteosintesi - Frattura *M96.6*
- Effetti tossici dell'alcol - Lesione al midollo *D61.2*
- Emoglobinopatia non classificata altrove - Necrosi *D58.2†, M90.49**
- Esito di osteotomia - Ritardo di consolidamento *M96.82*
- Framboesia (tardiva) - Gomma, *A66.6*
- Ioide - *S12.8*
- Malattia di Caisson - Necrosi *T70.3†, M90.39**
- Mandibola - Displasia florida *D16.5*
- Mano di tipo 3 - Sindattilia *Q70.0*
- Mascella
- - Superiore - Displasia florida cemento- *D16.42*
- - - Displasia florida cemento- *D16.42*
- Mascellare
- - Latente - Cisti *K10.0*
- - - Sequestro *K10.2*
- Natura tossica - Depressione del midollo *D61.9*
- Neoplasia non classificata altrove - Frattura *D48.0†, M90.79**
- Neurogeno
- - Post-traumatica] - Morbo di Sudeck [atrofia *G90.59*
- - Tabetica - Atrofia *A52.1†, M90.29**
- Non

Osseo –Continuazione

- Non –Continuazione
- - Classificata altrove – Carie *A18.0†, M90.09**
- - Specificato – Disturbo *M89.9*
- O da sublussazione dei forami intervertebrali – Stenosi *M99.6*
- Osteomidollari) di linfomi maligni (stati classificabili in C81-C88) – Focolai *C79.5*
- Paget
- - Demenza frontotemporale – Miopatia da corpi inclusi associata alla malattia *G71.8, G31.0*
- - - Paraplegia spastica - malattia *G11.4, M88.99*
- Pelvi
- - Che provoca sproporzione S.A.I. – Deformazione *O33.0*
- - Materna – Assistenza prestata alla madre per sproporzione causata da deformità *O33.0*
- Primaria – Tubercolosi *A18.0†, M90.09**
- Progressivo
- - Area spalla – Eteroplasia *M61.51*
- - Avambraccio – Eteroplasia *M61.53*
- - Braccio – Eteroplasia *M61.52*
- - Coscia – Eteroplasia *M61.55*
- - Gamba – Eteroplasia *M61.56*
- - Mano – Eteroplasia *M61.54*
- - Piede – Eteroplasia *M61.57*
- - Tronco – Eteroplasia *M61.58*
- - - Eteroplasia *M61.59*
- Reazione Graft-versus-host – Rigetto di trapianto di midollo *T86.0*
- S.A.I. –
- - Infezione *M86.9*
- - Sperone *M77.9*
- Scapola – Sarcoma *C40.0*
- Sclerosante mista con manifestazioni extrascheletriche – Distrofia *Q87.5*
- Secondaria non traumatica avascolare da farmaci in più localizzazioni – Necrosi *M87.10*
- Solitario
- - Avambraccio – Cisti *M85.43*
- - Braccio – Cisti *M85.42*
- - Coscia – Cisti *M85.45*
- - Gamba – Cisti *M85.46*
- - Mano – Cisti *M85.44*
- - Mascella – Cisti *K09.2*
- - Piede – Cisti *M85.47*
- - - Cisti *M85.4*
- Specificati – Altri disturbi *M89.8*
- Spinale non tubercolare – Ascesso *M46.29*
- Sudeck – Atrofia *G90.5*
- Tardiva – Sifilide *A52.7†, M90.29**
- Tendinei – Portatore di altri impianti *Z96.7*
- Tubercolare –
- - Ascesso *A18.0†, M90.09**

Osseo –Continuazione

- Tubercolare – –Continuazione
- - Necrosi *A18.0†, M90.09**
- Tumore maligno – Infiltrazione del midollo *C79.5*
- Von Recklinghausen] – Osteodistrofia fibrocistica generalizzata [malattia *E21.0†, M90.89**
- -
- - Altro
- - - Cisti *M85.6*
- - - Disturbi dello sviluppo e dell'accrescimento *M89.2*
- - Atresia o restringimento del condotto *Q16.1*
- - Complicanza meccanica di altri dispositivi, impianti ed innesti *T84.3*
- - Criptococcosi *B45.3†, M90.29**
- - Depressione del midollo *D61.9*
- - Displasia florida *D16.42*
- - Dispositivo
- - - Trasmissione *Z45.3*
- - - Uditivo per la conduzione *Z96.2*
- - Disturbo, non specificato, della densità e della struttura *M85.9*
- - Fibrose
- - - Midollo *D47.4*
- - - Polmonare - iperplasia epatica - ipoplasia del midollo *Q87.8*
- - Fragilità *Q78.0*
- - Framboesia con lesione *A66.6†, M90.29**
- - Frattura aperta della mandibola con difetto *S02.60, S01.8†*
- - Gomma *A52.7†, M90.29**
- - Insuccesso trapianto
- - - *T86.88*
- - - Midollo *T86.00*
- - Iperplasia del midollo *D47.4*
- - Ipertrofia *M89.3*
- - Lesione
- - - Anello del cuoio capelluto con fragilità *Q78.8*
- - - Che hanno caratteristiche istologiche sia di cisti aneurismatica sia di altra lesione fibro- *K09*
- - - Midollo *D61.9*
- - Mastocitosi isolata del midollo *D47.0*
- - Reazione al cemento *T84.8*
- - Rigetto trapianto
- - - *T86.88*
- - - Midollo *T86.00*
- - Sarcoma *C41.9*
- - Sifilide *A52.7†, M90.29**
- - Stato dopo trapianto *Z94.6*
- - Tabe *A52.1†, M90.29**
- - TBC [Tubercolosi] *A18.0†, M90.09**
- - Tumore maligno secondario dell'osso e del midollo *C79.5*

Osservazione

- Altre ragioni – Esame ed *Z04.8*
- Associazione clandestina senza disturbo psichiatrico manifesto – *Z03.2*
- Casi senza complicazioni – Assistenza e *Z39.0*
- Comportamento antisociale senza disturbo psichiatrico manifesto – *Z03.2*
- Dopo
- - Altro incidente – Esame ed *Z04.3*
- - Incidente
- - - Lavoro – Esame ed *Z04.2*
- - - Stradale – Esame ed *Z04.1*
- - Traumatismo subito – Esame ed *Z04.5*
- Ospedalizzazione o altro assistenza ostetrico madre
- - Il taglio cesareo prima dell'inizio del travaglio – Condizioni morbose che rendano necessaria l' *O32*
- - O
- - - Interruzione gravidanza – condizione morboso elencate motivo
- - - - *O35.0*
- - - - *O36*
- - - Taglio cesareo prima dell'inizio del travaglio – Condizioni morbose elencate quali motivo di *O34*
- Piromania senza disturbo psichiatrico manifesto – *Z03.2*
- Ragioni non specificate – Esame ed *Z04.9*
- S.A.I. – *Z04.9*
- Sospetto
- - Altro Malattia
- - - Cardiovascolari – *Z03.5*
- - - O condizioni – *Z03.8*
- - Avvelenamento – *Z03.6*
- - Disturbo
- - - Psichici e comportamentali – *Z03.2*
- - - Sistema nervoso centrale – *Z03.3*
- - Effetti avversi di farmaci – *Z03.6*
- - Infarto miocardico – *Z03.4*
- - Ingestione di sostanze tossiche – *Z03.6*
- - Malattia o condizione non specificata – *Z03.9*
- - Tubercolosi – *Z03.0*
- - Tumore maligno – *Z03.1*
- Taccheggio senza disturbo psichiatrico manifesto – *Z03.2*
- Vittima o indiziato dopo
- - Ferimento subito – *Z04.5*
- - Violenza carnale o abuso sessuale – *Z04.5*
- Ossessivo**
- Atti compulsivi – Associazione di pensieri *F42.2*
- Compulsivo
- - Non specificato – Disturbo *F42.9*
- - -
- - - Altri disturbi *F42.8*
- - - Nevrosi *F42*

Ossessivo –Continuazione

- -
- - Atti prevalentemente compulsivi [rituali *F42.1*
- - Pensieri o ruminazioni prevalentemente *F42.0*

Ossicini dell'orecchio – Fusione congenita degli *Q16.3*

Ossicino uditivo accessorio – *Q16.3*

Ossicolare –

- Altre anomalità acquisite della catena *H74.3*
- Anchilosi della catena *H74.3*
- Anomalia congenita della catena *Q16.3*
- Anomalia di posizione congenita della catena *Q16.3*
- Ferita aperta: Catena *S01.36*
- Interruzione e dislocazione della catena *H74.2*
- Malformazione congenita della catena *Q16.3*
- Perdita parziale della catena *H74.3*

Ossidasi

- v./v.a. metil-ossidasi
- v./v.a. monoamina-ossidasi
- Deficit cofattore molibdeno
- - Tipo
- - - B – Deficit di solfito *E72.1*
- - - C – Deficit di solfito *E72.1*
- - - – Deficit di solfito *E72.1*
- - - Deficit di solfito *E72.1*
- Tipo
- - Franco-canadese – Deficit
- - - Citocromo C *G31.88*
- - - COX [citocromo C *G31.88*
- - – Deficit combinato di solfito ossidasi, xantina deidrogenasi e aldeide *E72.1*
- Xantina deidrogenasi e aldeide ossidasi, tipo A – Deficit combinato di solfito *E72.1*
- -
- - Alitosi extra-orale autosomica recessiva da deficit di metanetiolo *E88.8*
- - Cardioencefalomiopatia infantile letale da deficit di citocromo C *G31.81*
- - Deficit
- - - 18- *E27.4*
- - - Acido omogentisico *E70.2*
- - - Doppio di xantina deidrogenasi e xantina aldeide *E79.8*
- - - Glutaril-CoA *E72.3*
- - - Isolato di solfito *E72.1*
- - - Perossisomiale di acil-CoA *E71.3*
- - - Piridossamina 5'- *G40.8*
- - - Prolina *E72.5*
- - - Protoporfirinogeno *E80.2*
- - - Solfito *E72.1*
- - - Xantina *E79.8*
- - Encefalopatia da deficit di solfito *E72.1*

Ossidativo

- 6 – Encefalomiopatia mitocondriale da difetto combinato della fosforilazione *G31.81*
- Correlato a QRSL1 – Difetto combinato della fosforilazione *I42.2*
- Tipo
- - 1 – Epatoencefalopatia da deficit combinato della fosforilazione *E88.8, K72.79!*
- - 2 – Difetto combinato della fosforilazione *G31.81*
- - 3 – Difetto combinato della fosforilazione *G31.81*
- - 4 – Difetto combinato della fosforilazione *G31.81*
- - 7 – Difetto combinato della fosforilazione *G31.81*
- - 8 – Difetto combinato della fosforilazione *I42.2*
- - 9 – Difetto combinato della fosforilazione *I42.2*
- - 10 – Difetto combinato della fosforilazione *I42.2*
- - 11 – Difetto combinato della fosforilazione *G31.81*
- - 12 – Difetto combinato della fosforilazione *G31.81*
- - 13 – Difetto combinato della fosforilazione *G31.81*
- - 14 – Difetto combinato della fosforilazione *G31.81*
- - 15 – Difetto combinato della fosforilazione *G31.81*
- - 16 – Difetto combinato della fosforilazione *I42.2*
- - 17 – Difetto combinato della fosforilazione *I42.2*
- - 18 – Difetto combinato della fosforilazione *G31.81*
- - 20 – Difetto combinato della fosforilazione *G31.81*
- - 21 – Difetto combinato della fosforilazione *G31.81*
- - 23 – Deficit combinato della fosforilazione *I42.2*
- - 24 – Deficit combinato della fosforilazione *G31.81*
- - 25 – Difetto combinato della fosforilazione *G31.81*
- - 26 – Difetto combinato della fosforilazione *E88.8*
- - 27 – Difetto combinato della fosforilazione *G31.81*
- - 28 – Deficit combinato della fosforilazione *I42.2*
- - 29 – Deficit combinato della fosforilazione *G31.81*
- - 30 – Deficit combinato della fosforilazione *E88.8*
- -
- - Difetto combinato della fosforilazione *E88.8*

Ossidativo –Continuazione

- - –Continuazione
- - Sordità neurosensoriale sindromica da deficit combinato della fosforilazione *G31.81, H90.8*
- Ossidazione**
- v./v.a. beta-ossidazione
- Acidi grassi e del metabolismo dei corpi chetonici – Difetto dell' *E71.3*
- Ossidi di azoto – Effetto tossico: *T59.0***
- Ossidoreduttasi –**
- Deficit
- - Flavoproteina trasportatrice di elettroni ubiquinone *E71.3*
- - Xantina *E79.8*
- Iperplasia congenita del surrene da deficit di citocromo P450 *E25.08*
- Ossificante**
- Familiare osso
- - Mandibolare – Fibroma *D16.5*
- - Mascellare superiore – Fibroma *D16.42*
- Progressivo
- - Area spalla – Fibrodisplasia *M61.11*
- - Avambraccio – Fibrodisplasia *M61.13*
- - Braccio – Fibrodisplasia *M61.12*
- - Collo – Fibrodisplasia *M61.18*
- - Coscia – Fibrodisplasia *M61.15*
- - Gamba – Fibrodisplasia *M61.16*
- - Localizzazioni multiple – Fibrodisplasia *M61.10*
- - Mano – Fibrodisplasia *M61.14*
- - Piede – Fibrodisplasia *M61.17*
- - -
- - - Fibrodisplasia *M61.1*
- - - FOP [Fibrodisplasia *M61.19*
- Tetraplegia o paraplegia – Miosite *M61.2*
- Traumatica – Miosite *M61.0*
- Ustioni – Miosite *M61.3*
- Ossificazione**
- Corpi vertebrali, persistenza del canale notocordale – Sindrome da agenesia sacrale, anomalie dell' *Q79.8*
- Cranio membranoso – Ritardo di *Q75.8*
- Legamento longitudinale posteriore (Sindrome da OLLP) – *M48.8*
- Muscolo
- - Non specificate – Calcificazione ed *M61.9*
- - Paralisi – Calcificazione e *M61.2*
- - Ustioni – Calcificazione ed *M61.3*
- - - Altre *M61.5*
- Ritardo dello sviluppo psicomotorio – Anomalie dell' *Q79.8*
- Ritardo mentale – Aracnodattilia - anomalia dell' *Q87.8*
- Rotula – Osteocondrosi giovanile nucleo
- - Primario di *M92.4*
- - Secondario di *M92.4*
- Subperiosteale post-traumatica – *M89.8*

Ossifile paratiroide ~

- Adenocarcinoma a cellule *C75.0*
- Carcinoma a cellule *C75.0*

Ossigenazione sistemico

- Basso contenuto di ossigeno nell'aria ambientale ~ Deficit di *T71*
- Ostacolo meccanico alla respirazione ~ Deficit di *T71*

Ossigeno

- Aria ambientale ~ Deficit di ossigenazione sistemica da: basso contenuto di *T71*

~

- - *T41.5*

- - Avvelenamento da *T41.5*

Ossitocici ~ Avvelenamento: Farmaci *T48.0***Ossitocina ~ Tentativo fallito di provocazione (del travaglio) con: *O61.0*****Ossiuri ~**

- Infezione da *B80*
- Vaginite in infezione da *B80†, N77.1**
- Vulvite in infezione da *B80†, N77.1**
- Vulvovaginite in infezione da *B80†, N77.1**

Ossiuriasi ~ *B80***Osso**

v./v.a. Sarcoma dell'osso

- Alluminio ~ Malattia delle *M83.4*
- Altre ossa specificate ~ Complicanza meccanica di dispositivo di osteosintesi interna di altre *T84.28*
- Anca ~ Osteoblastoma delle *D16.8*
- Articolazione
- - Framboesia ~ Lesioni delle *A66.6*
- - ~ Sequele di tubercolosi delle *B90.2*
- Arto
- - Altre ossa di arto specificate ~ Complicanza meccanica di dispositivo di osteosintesi interna di *T84.18*
- - Avambraccio ~ Complicanza meccanica di dispositivo di osteosintesi interna di *T84.12*
- - Braccio ~ Complicanza meccanica di dispositivo di osteosintesi interna di *T84.11*
- - Caviglia e piede ~ Complicanza meccanica di dispositivo fissatore interno di *T84.16*
- - Gamba ~ Complicanza meccanica di dispositivo fissatore interno di *T84.15*
- - Lesione sconfinante a più zone contigue ~ Condrosarcoma delle *C40.8*
- - Mano ~ Complicanza meccanica di dispositivo fissatore interno di *T84.13*
- - Regione della pelvi e coscia ~ Complicanza meccanica di dispositivo di osteosintesi interna di *T84.14*
- - Regione spalla ~ Complicanza meccanica di dispositivo fissatore interno di *T84.10*
- - Specificate ~ Complicanza meccanica di dispositivo di osteosintesi interna di ossa di arto: altre *T84.18*
- Bacino ~
- - Condrosarcoma delle *C41.4*
- - Fibroma condromixoide delle *D16.8*

Osso ~Continuazione

- Bacino ~ -Continuazione
- - Osteosarcoma delle *C41.4*
- - Sarcoma delle *C41.4*
- - BAHA] ~ Presenza di protesi acustica ancorata all' *Z96.2*
- - Capitato ~ Frattura: *S62.16*
- - Carpale
- - Accessorie ~ *Q74.0*
- - I), non specificato(e) ~ Frattura: *S62.10*
- - ~
- - - Frattura di altre o multiple *S62.19*
- - - Osteoblastoma delle *D16.1*
- - Cartilagine articolare
- - Arto
- - - Non specificato ~ Tumore Maligno: *C40.9*
- - - ~ Tumore Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue dell' *C40.8*
- - - Clavicola ~ Tumore maligno dell' *C41.32*
- - - Colonna vertebrale ~ Tumore maligno dell' *C41.2*
- - - Costole ~ Tumore maligno dell' *C41.30*
- - - Craniofacciale ~ Tumore
- - - Benigno dell' *D16.41*
- - - Maligno dell' *C41.01*
- - - Mandibola ~ Tumore maligno dell' *C41.1*
- - - Mascello facciale ~ Tumore
- - - Benigno dell' *D16.42*
- - - Maligno dell' *C41.02*
- - - Non specificati ~ Tumore
- - - Benigno: *D16.9*
- - - Maligno: *C41.9*
- - Osso
- - - Corto arto
- - - - Inferiore ~ Tumore maligno dell' *C40.3*
- - - - Superiore ~ Tumore maligno dell' *C40.1*
- - - - Lunghe dell'arto inferiore ~ Tumore maligno dell' *C40.2*
- - - - Pelviche, sacro e coccige ~ Tumore maligno dell' *C41.4*
- - - - Scapola ed ossa lunghe dell'arto superiore ~ Tumore maligno dell' *C40.0*
- - - - Sterno ~ Tumore maligno dell' *C41.31*
- - - ~ Tumore
- - - - Comportamento incerto o sconosciuto: *D48.0*
- - - - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue dell' *C41.8*
- - Cavità orbitale ~
- - - *C41.01*
- - - *D16.41*
- - - Osteoblastoma delle *D16.41*
- - Colonna vertebrale ~
- - - Complicanza meccanica di dispositivo fissatore interno di altre *T84.20*
- - - Emangioma delle *D18.07*
- - Corto arto

Osso ~Continuazione

- Corto arto ~Continuazione
- - Inferiore ~
- - - Condrosarcoma delle *C40.3*
- - - Fibroma condromixoide delle *D16.3*
- - - Osteoblastoma delle *D16.3*
- - - Osteosarcoma delle *C40.3*
- - - Tumore
- - - - Benigno: *D16.3*
- - - - Maligno dell'osso e della cartilagine articolare: *C40.3*
- - Superiore ~
- - - Condrosarcoma delle *C40.1*
- - - Fibroma condromixoide delle *D16.1*
- - - Osteoblastoma delle *D16.1*
- - - Osteosarcoma delle *C40.1*
- - - Sarcoma di Ewing delle *C40.1*
- - - Tumore
- - - - Benigno: *D16.1*
- - - - Maligno dell'osso e della cartilagine articolare: *C40.1*
- - Coxale ~ Osteoblastoma dell' *D16.8*
- - Cranico
- - Facciali ~ Fratture di altre *S02.8*
- - - O facciali, sede non specificata ~ Frattura di *S02.9*
- - - ~ Assenza congenita di *Q75.8*
- - Cranio
- - Faccia ~ Tumore benigno: *D16.4*
- - ~
- - - Condrosarcoma delle *C41.01*
- - - Cordoma delle *C41.01*
- - - Osteoblastoma delle *D16.41*
- - - Osteosarcoma delle *C41.01*
- - - Craniofacciale ~ Tumore maligno di *C41.01*
- - Cristallo ~ Malattia delle *Q78.0*
- - Cuboide ~ Frattura di *S92.22*
- - Cuneiforme intermedio
- - - Laterale (mediale) ~ Frattura: *S92.23*
- - - ~ Osteocondrosi giovanile dell' *M92.6*
- - - Eccetto il cranio ~ Iperostosi delle *M85.8*
- - - Echinococco granuloso ~ Infezione dell' *B67.2†, M90.29**
- - Etmoidale ~
- - - *D16.41*
- - - Osteoblastoma dell' *D16.41*
- - Faccia
- - - S.A.I. ~ Anomalia congenita: di *Q75.9*
- - - ~ Sarcoma di Ewing delle *C41.01*
- - Facciale
- - - I ~
- - - - *C41.02*
- - - - *D16.42*
- - - ~
- - - Fratture multiple interessanti cranio e *S02.7*

Osso –Continuazione

- Facciale –Continuazione
- - - –Continuazione
- - - Osteoblastoma dell' *D16.42*
- - - Sequela di frattura del cranio e di *T90.2*
- Frontale –
- - *D16.41*
- - *S02.0*
- - Osteoblastoma dell' *D16.41*
- Iliaco –
- - Frattura dell' *S32.3*
- - Osteoblastoma dell' *D16.8*
- Ischiatico – Osteoblastoma dell' *D16.8*
- Lesione sconfinante a più zone contigue – Sarcoma di Ewing dell' *C41.8*
- Lungo
- - Arto
- - - Inferiore –
- - - - Adamantinoma delle *C40.2*
- - - - Condrosarcoma delle *C40.2*
- - - - Fibroma condromixoide delle *D16.2*
- - - - Incurvamento congenito delle *Q68.5*
- - - - Osteoblastoma delle *D16.2*
- - - - Osteosarcoma delle *C40.2*
- - - - Tumore
- - - - - Benigno: *D16.2*
- - - - - Maligno dell'osso e della cartilagine articolare: *C40.2*
- - - - - Superiore –
- - - - - Adamantinoma delle *C40.0*
- - - - - Fibroma condromixoide delle *D16.0*
- - - - - Osteoblastoma delle *D16.0*
- - - - - Tumore
- - - - - Benigno: Scapola e *D16.0*
- - - - - Maligno dell'osso e della cartilagine articolare: Scapola ed *C40.0*
- - Colonna vertebrale
- - - Non specificata – Osteocondrodisplasia con difetti di crescita delle *Q77.9*
- - - –Altra osteocondrodisplasia con difetti di crescita delle *Q77.8*
- - -
- - - Adamantinoma delle *C40.9*
- - - Incurvatura congenita delle *Q68.8*
- - - Sarcoma di Ewing di un *C40.9*
- - - Trauma da parto di altre *P13.3*
- Mandibolare –
- - Carcinoma ameloblastico
- - - *C41.02*
- - - *C41.1*
- - Carcinoma odontogeno dell' *C41.1*
- - Condrosarcoma dell' *C41.1*
- - Fibroma
- - - Condromixoide dell' *D16.5*
- - - Ossificante familiare dell' *D16.5*
- - Fibrosarcoma

Osso –Continuazione

- Mandibolare – –Continuazione
- - Fibrosarcoma –Continuazione
- - - Ameloblastico dell' *C41.1*
- - - Odontogeno dell' *C41.1*
- - Odontosarcoma
- - - *C41.1*
- - - Ameloblastico dell' *C41.1*
- - Sarcoma
- - - Ameloblastico dell' *C41.1*
- - - Odontogeno dell' *C41.1*
- - Sarcoma di Ewing dell' *C41.1*
- - Tumore odontogeno maligno dell' *C41.1*
- Mano – Osteoblastoma delle *D16.1*
- Mascellare
- - Inferiore – Osteosarcoma dell' *C41.1*
- - Superiore –
- - - Condrosarcoma dell' *C41.02*
- - - Fibroma ossificante familiare dell' *D16.42*
- - - Fibrosarcoma
- - - - Ameloblastico dell' *C41.02*
- - - - Odontogeno dell' *C41.02*
- - - - Odontosarcoma dell' *C41.02*
- - - - Osteoblastoma dell' *D16.42*
- - - - Osteosarcoma dell' *C41.02*
- - - - Sarcoma di Ewing dell' *C41.02*
- - -
- - - Altre deformazioni congenite del cranio, del viso e di *Q67.4*
- - - Asimmetria delle *K07.1*
- - - Infiammazione dell' *K10.28*
- - - Lussazione di *S03.0*
- - Mascello-facciale – Tumore maligno di *C41.02*
- Metacarpale
- - Base – Frattura di altro *S62.31*
- - Collo – Frattura
- - - Altro *S62.33*
- - - Primo *S62.23*
- - - Corpo – Frattura
- - - Altro *S62.32*
- - - Primo *S62.22*
- - Parte non specificata – Frattura
- - - Altro *S62.30*
- - - Primo *S62.20*
- - Testa – Frattura
- - - Altro *S62.34*
- - - Primo *S62.24*
- - -
- - - Frattura
- - - - Base del primo *S62.21*
- - - - Multiple di *S62.4*
- - - - Lissencefalia tipo 3 - displasia delle *Q04.3*
- - - - Osteoblastoma delle *D16.1*
- - Metatarsale –

Osso –Continuazione

- Metatarsale – –Continuazione
- - Frattura di *S92.3*
- - Osteoblastoma delle *D16.3*
- - Osteocondrosi giovanile, *M92.7*
- Midollo osseo – Tumore maligno secondario dell' *C79.5*
- Nasale –
- - *C41.02*
- - *D16.42*
- - Anomalia congenita dell' *Q30.9*
- - Frattura
- - - *S02.2*
- - - Aperta delle *S02.2*, *S01.871*
- - Osteoblastoma dell' *D16.42*
- Navicolare
- - Piede –
- - - Necrosi asettica dell' *M92.6*
- - - Osteocondrosi giovanile, *M92.6*
- - Scafoide
- - - Mano – Frattura dell' *S62.0*
- - - Piede – Frattura: *S92.21*
- - Tarsale – Osteocondrosi giovanile dell' *M92.6*
- Non
- - Specificata – Malattia di Paget delle *M88.9*
- - Specificato – Disturbo di continuità dell' *M84.9*
- Occipitale –
- - *D16.41*
- - Osteoblastoma dell' *D16.41*
- Parietale –
- - *D16.41*
- - *S02.0*
- - Osteoblastoma dell' *D16.41*
- Pelvi
- - Sacro e coccige – Tumore benigno: *D16.8*
- - - Osteoblastoma delle *D16.8*
- Pelvico
- - Sacro e coccige – Tumore maligno dell'osso e della cartilagine articolare: *C41.4*
- - - Osteosarcoma delle *C41.32*
- - Piramidale – Frattura: *S62.12*
- - Pisiforme – Frattura: *S62.13*
- - Pubico – Osteoblastoma dell' *D16.8*
- Semilunare
- - Adulto – Necrosi dell' *M93.1*
- - -
- - - Frattura: *S62.11*
- - - Necrosi asettica dell' *M92.2*
- - - Osteocondrite dell' *M92.2*
- Sfenoide –
- - *D16.41*
- - Osteoblastoma dell' *D16.41*

Osso ~Continuazione

- Specificate ~ Complicanza meccanica di dispositivo di osteosintesi interna di altre ossa: altre *T84.28*
- Tallone ~ *S92.0*
- Tarsale
- - I), non specificato(e) ~ Frattura: Altro(e) *S92.20*
- - ~ Frattura: Altre *S92.28*
- Tarso ~ Sinostosi delle *Q66.8*
- Temporale
- Eccetto parte squamosa ~ *S02.1*
- Parte squamosa ~ *S02.0*
- - ~
- - - *D16.41*
- - - Osteoblastoma dell' *D16.41*
- Tibiale esterno ~ Osteocondrosi giovanile, *M92.6*
- Torace
- - Parte non specificata ~ Frattura di *S22.9*
- - ~ Frattura di altre parti di *S22.8*
- Trapezio ~ Frattura: *S62.14*
- Trapezoide ~ Frattura: *S62.15*
- Uncinato ~ Frattura: *S62.17*
- Vetro ~ Malattia delle *Q78.0*
- Viso
- Non specificata ~ Malformazione congenita del cranio e di *Q75.9*
- - ~ Altre malformazioni congenite specificate del cranio e di *Q75.8*
- Zigomatico ~
- - *C41.02*
- - *D16.42*
- - Frattura dell' *S02.4*
- - Osteoblastoma dell' *D16.42*
- ~
- Altro Disturbo
- - Continuità dell' *M84.8*
- - - Specificati della densità e della struttura delle *M85.8*
- - Displasia fibrosa dell' *M85.09*
- - Displasia osteosclerotica letale dell' *Q78.2*
- - Donatore di *Z52.2*
- - Echinococchi cistica delle *B67.2†, M90.29**
- - Granuloma eosinofilo dell' *C96.6*
- - Linfoma primitivo dell' *C85.7*
- - Malattia di Paget di altre *M88.8*
- - Necrosi avascolare idiopatica dell' *M87.09*
- - Necrosi idiopatica asettica dell' *M87.09*
- - Osteodistrofia deformante in tumore maligno delle *C41.9†, M90.69**
- - Osteosarcoma in malattia di Paget delle *C41.9†, M90.69**
- - Plasmocitoma primario dell' *C90.30*
- - Sifilide secondaria delle *A51.4†, M90.29**
- Ossoglutarica ~ Aciduria** *E88.8*
- Ossotiosi ~ Deficit di 3-** *E71.1*

Ostacolo meccanico alla respirazione ~ Deficit di ossigenazione sistemica da: *T71***Osteite**

- Alveolare ~ *K10.3*
- Condensante
- - Ileo ~ *M85.35*
- - Parte mediana della clavicola ~ *M85.31*
- - Regione della pelvi ~ *M85.35*
- - Sacro ~ *M85.38*
- - ~ *M85.3*
- Fibrosa
- - Circoscritta ~ *M85.09*
- - Cistica generalizzata ~ *E21.0†, M90.89**
- Framboesia (precoce) (tardiva) ~ *A66.6*
- Malattia della paratiroide ~ *E21.0†, M90.89**
- Mascellare (acuta) (cronica) (suppurativa) ~ *K10.2*
- Multiplo cistoide
- - Fleischner ~ *D86.8*
- - Jüngling ~ *D86.8*
- - ~ *D86.8*
- O periostite gommosa da framboesia (tardiva) ~ *A66.6*
- Sifilitico
- - Congenita ~ *A50.0†, M90.29**
- - Tardiva ~ *A52.7†, M90.29**
- Tubercolare ~ *A18.0†, M90.09**

Osteo

v./v.a. oculo-osteo-cutanea
v./v.a. Onico-osteo-displasia

- Artrosi
- - Erosiva ~ (*M15.4*
- - Generalizzata primaria ~ (*M15.0*

Osteoartrite

v./v.a. aneurisma-osteoartrite

- Esordio precoce
- - Con lieve displasia spondiloepifisaria da mutazioni di COL2A1 ~ *Q77.7, M19.90*
- - ~ Sindrome da bassa statura, età ossea avanzata ed *Q79.8*
- Generalizzata S.A.I. ~ *M15.9*

Osteoartropatia ipertrofica ~ Malattia di Marie-Bamberger (*M89.4***Osteoartropatie ipertrofiche ~ Altre** *M89.4***Osteoartrosi**

- Colonna vertebrale ~ artrosi e *M47*
- Deformante alcaptonurica ~ *E70.2†, M36.8**

Osteoauricolare ~ Displasia *Q87.5***Osteoblastoma**

- Acetabolo ~ *D16.8*
- Atlante ~ *D16.6*
- Calcagno ~ *D16.3*
- Clavicola ~ *D16.72*
- Coccige ~ *D16.8*
- Colonna vertebrale ~ *D16.6*
- Conca nasale ~ *D16.42*
- Costola ~ *D16.70*

Osteoblastoma ~Continuazione

- Dito
- - Mano ~ *D16.1*
- - Piede ~ *D16.3*
- Epistrofeo ~ *D16.6*
- Falangi della mano ~ *D16.1*
- Femore ~ *D16.2*
- Mandibola ~ *D16.5*
- Mascella ~ *D16.42*
- Omero ~ *D16.0*
- Osso
- - Anca ~ *D16.8*
- - Carpali ~ *D16.1*
- - Cavità orbitale ~ *D16.41*
- - Corto arto
- - - Inferiore ~ *D16.3*
- - - Superiore ~ *D16.1*
- - Coxale ~ *D16.8*
- - Cranio ~ *D16.41*
- - Etmoidale ~ *D16.41*
- - Facciale ~ *D16.42*
- - Frontale ~ *D16.41*
- - Iliaco ~ *D16.8*
- - Ischiatico ~ *D16.8*
- - Lungo arto
- - - Inferiore ~ *D16.2*
- - - Superiori ~ *D16.0*
- - Mano ~ *D16.1*
- - Mascellare superiore ~ *D16.42*
- - Metacarpali ~ *D16.1*
- - Metatarsali ~ *D16.3*
- - Nasale ~ *D16.42*
- - Occipitale ~ *D16.41*
- - Parietale ~ *D16.41*
- - Pelvi ~ *D16.8*
- - Pubico ~ *D16.8*
- - Sferoide ~ *D16.41*
- - Temporale ~ *D16.41*
- - Zigomatico ~ *D16.42*
- Perone ~ *D16.2*
- Pollice ~ *D16.1*
- Radio ~ *D16.0*
- Rotula ~ *D16.3*
- Sacro ~ *D16.8*
- Scapola ~ *D16.0*
- Scheletro ~ *D16.9*
- Sterno ~ *D16.71*
- Tarso ~ *D16.3*
- Tibia ~ *D16.2*
- Ulna ~ *D16.0*
- Vertebra ~ *D16.6*
- Vomere ~ *D16.42*
- ~ *D16.9*

Osteocalcina aumentato ~ Livello di *R79.8*

Osteoclasti – Carcinoma non differenziato

- Coda del pancreas con cellule giganti simili ad C25.2
- Collo del pancreas con cellule giganti simili ad C25.7
- Corpo del pancreas con cellule giganti simili ad C25.1
- Pancreas con cellule giganti simili ad C25.9
- Testa del pancreas con cellule giganti simili ad C25.0

Osteoclastico

- Cellule gigante
- - Coda del pancreas – Tumore C25.2
- - Collo del pancreas – Tumore C25.7
- - Pancreas
- - - Lesione sconfinante a più zone contigue – Tumore C25.8
- - - - Tumore C25.9
- Giganti del pancreas, lesione sconfinante a più zone contigue – Carcinoma indifferenziato con cellule simil- C25.8

Osteocondrite

- Dissecante –
- - M93.2
- - M93.29
- Non specificata come giovanile o dell'adulto e di localizzazione non specificata – M93.9
- Osso semilunare – M92.2
- Sifilitico
- - Congenita precoce – A50.0†, M90.29*
- - - A50.0†, M90.29*
- Specificata come giovanile e di localizzazione non specificata – M92.9

Osteocondrodisplasia

- Con difetto crescita osso lungo colonna vertebrale
- - Non specificata – Q77.9
- - - Altra Q77.8
- Ipertricotica, tipo Cantu – Q87.3
- Non specificata – Q78.9

Osteocondrodisplasico - sordità - retinite pigmentosa – Nanismo Q87.1**Osteocondrodisplasie specificate – Altre Q78.8****Osteocondrodistrofia – E76.3****Osteocondromatosi**

- Carpotarsale – Q78.4
- Sinoviale – D48.1

Osteocondromi multipli – Q78.6**Osteocondropatia sifilitico congenito**

- Precoce – A50.0†, M90.29*
- Tardiva – A50.5†, M90.29*

Osteocondropatie

- Non specificate – M93.9
- Specificate – Altre M93.8
- - Altre M93

Osteocondroplastica – Tracheobroncopatia J98.0**Osteocondrosi**

- Calcagno dell'adulto – M93.87
- Deformante della tibia – M92.5
- Diaz – M92.6
- Giovanile
- - Acetabolo – M91.0
- - Anca pelvi
- - - Non specificata – M91.9
- - - - Altra M91.8
- - Anteriore – deformità dell'anca da M91.2
- - Arto superiore – Altre M92.3
- - Astragalo – M92.6
- - Calcagno – M92.6
- - Capitulo dell'omero – M92.0
- - Cresta iliaca [Buchanan] – M91.0
- - Dopo riduzione di lussazione congenita dell'anca – M91.8
- - Epifisi ulnare distale [Burns] – M92.1
- - Mano – M92.2
- - Metatarso – M92.7
- - Non specificata – M92.9
- - Nucleo
- - - Primario di ossificazione della rotula – M92.4
- - - - Secondario di ossificazione della rotula – M92.4
- - Omero – M92.0
- - Osso
- - - Cuneiforme intermedio – M92.6
- - - Metatarsale – M92.7
- - - Navicolare
- - - - Piede – M92.6
- - - - Tarsale – M92.6
- - - Tibiale esterno – M92.6
- - Pelvi – M91.0
- - Perone – M92.5
- - Quinto metatarso – M92.7
- - Radio e dell'ulna – M92.1
- - Rotula – M92.4
- - Secondo metatarso – M92.7
- - Semilunare carpale [Kienböck] – M92.2
- - Sincondrosi ischiopubica [van Neck] – M91.0
- - Sinfisi pubica [Pierson] – M91.0
- - Specificata – Altra M92.8
- - Tarso – M92.6
- - Testa
- - - Femore [Legg-Calvé-Perthes] – M91.1
- - - Metacarpali [Mauclaire] – M92.2
- - - Omero [Hass] – M92.0
- - - Radio [Brailsford] – M92.1
- - Tibia
- - - Proximale – M92.5
- - - - M92.5
- - - Tubercolo della tibia – M92.5
- Haglund – M92.6

Osteocondrosi – Continuazione

- Iselin – M92.7
- Köhler della rotula – M92.4
- Larsen-Johansson – M92.4
- Non specificata come giovanile o dell'adulto e di localizzazione non specificata – M93.9
- Sifilitica congenita precoce – A50.0†, M90.29*
- Specificata come giovanile e di localizzazione non specificata – M92.9
- Tarso – M92.6
- Vertebrale
- - Adulto – M42.1
- - Giovanile – M42.0
- - Non specificata – M42.9

Osteocraniostenosi – Q78.8**Osteodisplasia familiare, tipo Anderson – Q75.1****Osteodisplastica**

v./v.a. endocrino-cerebro-osteodisplastica

Osteodisplastico

- Microcefalico
- - Primitivo tipo
- - - I – Nanismo Q87.1
- - - III – Nanismo Q87.1
- - Tipo
- - - II – Nanismo primordiale Q87.1
- - - Saul-Wilson – Displasia Q87.5
- - Primitivo, tipo Toriello – Nanismo Q87.1
- - Geroderma Q82.8

Osteodistrofia

- Azotemica – N25.0
- Deformante in tumore maligno delle ossa – C41.9†, M90.69*
- Ereditaria di Albright – E20.1
- Fibro-cistica generalizzata [malattia ossea di von Recklinghausen] – E21.0†, M90.89*
- Fibrosa
- - Disseminata – Q78.1
- - Osteoplastica – E21.0†, M90.89*
- Malattia della paratiroide – E21.0†, M90.89*
- Renale –
- - N25.0
- - Osteopatia in N25.0†, M90.89*
- S.A.I. – Q78.9
- Secondaria in malattia della paratiroide – E21.1†, M90.89*

Osteofita alle faccette articolari – M47.99**Osteofitosi – M25.7****Osteogenesi imperfetta**

- Microcefalia - cataratta – Q87.8
- Retinopatia - crisi epilettiche - ritardo mentale – Q87.8
- -
- - Q78.0
- - Denti opalescenti senza K00.5
- - OI [Q78.0

Osteogenesi imperfetta –Continuazione

- - -Continuazione

- - Sindrome di Ehlers-Danlos- Q79.6, Q78.0

Osteogenico - Sarcoma C41.9

Osteoglofonico - Nanismo Q87.1

Osteolisi

v./v.a. Acro-osteolisi

- Capotarsale multicentrico

- - Con nefropatia - M89.50, N28.9

- - - M89.50

- Distale con bassa statura e disabilità cognitiva - Q87.1

- Espansiva, forma familiare - M89.59

- Falangea transitoria - M89.54

- Mano - M89.54

- Massiva

- - Gorham - M89.59

- - Idiopatica - M89.59

- - Progressiva - M89.59

- Multicentrica-nodulosi-artropatia - Spettro MONA [Q87.5

- Periodontite-cheratoderma palmoplantare [HOPP] - Sindrome ipotricosi- Q82.8

- Talo-rotulo-scafoide - M89.50

- Tipo Kirghizi - Dermato- Q82.8, M89.59

- - M89.5

Osteolitica non traumatica - Lesione M89.59

Osteomalacia

- Adulto

- - Malassorbimento

- - - Post-chirurgico - M83.2

- - - - M83.2

- - Malnutrizione - M83.3

- - Non specificata - M83.9

- - - Altra M83.8

- Farmacoindotta dell'adulto - Altra M83.5

- Giovanile - E55.0

- Infantile - E55.0

- Oncogenica - M83.89

- Puerperale - M83.0

- Senile - M83.1

- Vitamina D-resistente - E83.30†, M90.89*

Osteomesopichiosi - Q78.2

Osteomidollari) di linfomi maligni (stati classificabili in C81-C88) - Focolai ossei (C79.5

Osteomielite

- Acuta

- - Ematogena - M86.0

- - - Altra M86.1

- Cronica

- - Con fistola - M86.4

- - Ematogena - Altra M86.5

- - Multifocale - M86.3

- - - Altra M86.6

- Echinococcica - B67.2†, M90.29*

Osteomielite –Continuazione

- Gonococchi - A54.4†, M90.29*

- Multifocale sterile con periostosi e pustolosi - M86.39

- Neonatale) mascellare (acuta) (cronica) (suppurativa) - K10.2

- Non specificata - M86.9

- Orbita - H05.0

- Piogena subacuta) - Ascesso di Brodie (M86.8

- Salmonelle - A02.2†, M90.29*

- Sifilitico

- - Congenita - A50.0†, M90.29*

- - - A52.7†, M90.29*

- Subacuta - M86.2

- Tifoide - A01.0†, M90.29*

- Tubercolare - A18.0†, M90.09*

- - Altra M86.8

Osteomielite multifocale ricorrente cronica

- Area spalla - M86.31

- Avambraccio - M86.33

- Braccio - M86.32

- Colonna vertebrale - M86.38

- Coscia - M86.35

- Gamba - M86.36

- Mano - M86.34

- Piede - M86.37

- Regione della pelvi - M86.35

- - M86.30

Osteomielite vertebrale

- Regione

- - Sacrale - M46.28

- - Sacro-coccigea - M46.28

- Regione cervicale - M46.22

- - M46.2

Osteomielofibrosi

- Generalizzata idiopatica - D47.4

- - D47.4

Osteomieloreticolosi - D47.4

Osteomielosclerosi

- Megacariocitica - D47.4

- - D47.4

Osteomuscolare

- Iatrogeno

- - Non specificati - Disturbi M96.9

- - - Altri disturbi M96.88

- Non specificata - Malformazione congenita del sistema Q79.9

- Specificate - Altre deformazioni congenite Q68.8

- -

- - Altro

- - - Deformità acquisite specificate del sistema M95.8

- - - Malformazioni del sistema Q79.8

Osteomuscolare –Continuazione

- - -Continuazione

- - Altro -Continuazione

- - - Non specificati sintomi e segni che interessano il sistema nervoso e il sistema R29.8

- - Anomalia dell'apparato Q79.9

- - Infezione gonococcica del sistema A54.4†

- - Risultati anormali di diagnostica per immagini di altre parti del sistema R93.7

Osteonecrosi

- Altre malattie classificate altrove - M90.5*

- Asettico

- - Condilo femorale mediale] - Morbo di Ahlbäck [M87.05

- - - M87.99

- Avascolare - M87.99

- Farmaco

- - Avambraccio - M87.13

- - Braccio - M87.12

- - Colonna vertebrale - M87.18

- - Coscia - M87.15

- - Gamba - M87.16

- - Localizzazioni multiple - M87.10

- - Mano - M87.14

- - Piede - M87.17

- - Regione della pelvi - M87.15

- - Regione della spalla - M87.11

- - - M87.19

- Indotta da raggi) (indotta da farmaci) mascellare (acuta) (cronica) (suppurativa) - K10.2

- Mascella

- - Indotto

- - - Farmaci - K10.28

- - - Raggi - K10.28

- - - K10.28

- Secondaria - Altra M87.3

- Trauma anteriore - M87.29

- -

- - M87.99

- - Altra M87.8

Osteopatia

- Altro Malattia

- - Classificate altrove - M90.8*

- - Infettive classificate altrove - M90.2*

- Consecutiva a poliomielite - M89.6

- Osteodistrofia renale - N25.0†, M90.89*

- Striata - sclerosi cranica - Q87.5

Osteopenia

- Atrofia cerebellare - Sindrome ritardo dello sviluppo neurologico - crisi epilettiche - anomalie oculari - E88.8

- Difetti ectodermici - Ritardo dello sviluppo globale - Q87.8

Osteopetrosi

- Autosomico

Osteopetrosi –Continuazione

- Autosomico –Continuazione
- - Dominante tipo
- - - 1 → Q78.2
- - - 2 → Q78.2
- - Recessiva di tipo 7 → Q78.2, D80.1
- Con
- - Acidosi tubulare renale → Q78.2, N25.8
- - Displasia neuroassonale, forma infantile → Q78.2, Q04.0
- Intermedia → Q78.2
- Ipogammaglobulinemia → Sindrome Q78.2, D80.1
- Linfedema → Sindrome displasia ectodermica anidrotica-immunodeficienza- Q87.8
- Maligna autosomica recessiva → Q78.2
- Microftalmia-macrocefalia-albinismo-sordità → Sindrome COMMAD [coloboma- Q87.8

Osteoplastica → Osteodistrofia fibrosa

E21.0†, M90.89*

Osteopoichilosi

- Isolata → Q78.8
- -
- - Q78.8
- - Dacriocistite → Q78.8, H04.3
- - Meloreostosi con Q78.8

Osteoporosi

- Altre malattie classificate altrove → M82.8*
- Con frattura patologico
- - Non specificata → M80.9
- - - Altra M80.8
- Giovanile idiopatica → M81.5
- Idiopatico
- - Associato gravidanza
- - - Con frattura
- - - - Colonna vertebrale → O99.8, M80.58
- - - - O99.8, M80.59
- - - - O99.8, M81.59
- - Con frattura patologica → M80.5
- - - M81.5
- Inattività
- - Con frattura patologica → M80.2
- - - M81.2
- Indotto farmaco
- - Con frattura patologica → M80.4
- - - M81.4
- Ipopigmentazione oculocutanea → Sindrome Q87.1
- Legata all'X con fratture → M80.59
- Localizzata [Lequesne] → M81.6
- Macrocefalia - cecità - iperlassità → Q87.8
- Malassorbimento post chirurgico
- - Con frattura patologica → M80.3
- - - M81.3

Osteoporosi –Continuazione

- Malattia endocrina non classificata altrove → E34.9†, M82.19*
- Mieloma multiplo → C90.00†, M82.09*
- Non specificata → M81.9
- Post
- - Menopausale
- - - Con frattura patologica → M80.0
- - - - M81.0
- - Ovariectomia
- - - Con frattura patologica → M80.1
- - - - M81.1
- Primitiva correlata a LRP5 → M81.59
- Pseudoglioma → Q87.5
- Senile → M81.8
- Sifilitica → A52.7†, M90.29*
- Transitoria → M81.6
- -
- - Altra M81.8
- - Collasso e vertebra a cuneo per M80
- - Ipofosfatemia dominante con
- - - E83.30, M81.99
- - - Nefrolitiasi e E83.30†, N22.8*, M81.99

Osteopsatirosi → Q78.0**Osteoradionecrosi mascellare (acuta) (cronica) (suppurativa) → K10.2****Osteosarcoma**

- Anomalie degli arti - macrocitosi eritrocitaria → Sindrome OSLAM [C41.9, Q74.9
- Arto
- - Inferiore, lesione sconfinante a più zone contigue → C40.8
- - Superiore, lesione sconfinante a più zone contigue → C40.8
- Clavicola → C41.31
- Colonna vertebrale → C41.2
- Costa → C41.30
- Femore → C40.2
- Lesione sconfinante a più zone contigue → C41.8
- Malattia di Paget delle ossa → C41.9†, M90.69*
- Omero → C40.0
- Osso
- - Bacino → C41.4
- - Corto arto
- - - Inferiori → C40.3
- - - Superiori → C40.1
- - Cranio → C41.01
- - Lunghe degli arti inferiori → C40.2
- - Mascellare
- - - Inferiore → C41.1
- - - Superiore → C41.02
- - Pelviche → C41.32
- Perone → C40.2
- Radio → C40.0

Osteosarcoma –Continuazione

- Rotula → C40.3
- Sacro → C41.4
- Scapola → C40.0
- Sterno → C41.30
- Tibia → C40.2
- Ulna → C40.0
- - C41.9

Osteosclerosi

- Acquisita → M85.8
- Congenita → Q77.4
- Ittiosi - insufficienza ovarica precoce → Q87.5
- Mielofibrosi → D47.4
- Ritardo dello sviluppo - craniosinostosi → Q87.5
- Stanescu → Q78.8

Osteosclerotico

- Letale dell'osso → Displasia Q78.2
- -
- - Displasia metafisaria Q78.5
- - Leucemia D47.4

Osteosintesi

- Interno
- - Altre ossa: altre ossa specificate → Complicanza meccanica di dispositivo di T84.28
- - Osso arto
- - - Altre ossa di arto specificate → Complicanza meccanica di dispositivo di T84.18
- - - Avambraccio → Complicanza meccanica di dispositivo di T84.12
- - - Braccio → Complicanza meccanica di dispositivo di T84.11
- - - Regione della pelvi e coscia → Complicanza meccanica di dispositivo di T84.14
- - - Infezione perimplantare da dispositivo di T84.6
- - Frattura ossea dopo impianto ortopedico, protesi articolare o placca per M96.6

Osteotendinei conservati → Atassia cerebellare ad esordio precoce con: riflessi G11.1**Ostetrico**

- Articolazioni e dei legamenti pelvici → Lesioni O71.6
- Compreso parto S.A.I. →
- - Anossia cerebrale dopo taglio cesareo od altri interventi chirurgici ostetrici, o dopo procedura diagnostiche o terapeutiche O75.4
- - Cardiaco
- - - Arresto dopo taglio cesareo od altri interventi chirurgici ostetrici, o dopo procedura diagnostiche o terapeutiche O75.4
- - - Insufficienza dopo taglio cesareo od altri interventi chirurgici ostetrici, o dopo procedura diagnostiche o terapeutiche O75.4

Ostetrico –Continuazione

- Difficoltà a procreare – Controllo di gravidanza con altra anamnesi patologica *Z35.2*
- Madre
- Il taglio cesareo prima dell'inizio del travaglio – Condizioni morbose che rendano necessaria l'osservazione, l'ospedalizzazione o altra assistenza *O32*
- O
- Interruzione gravidanza – condizione morbosa elencate motivo osservazione ospedalizzazione o altro assistenza
- *O35.0*
- *O36*
- Taglio cesareo prima dell'inizio del travaglio – Condizioni morbose elencate quali motivo di osservazione, ospedalizzazione o altra assistenza *O34*
- O dopo procedura diagnostiche o terapeutico ostetrico compreso parto S.A.I.
- Anossia cerebrale dopo taglio cesareo od altri interventi chirurgici *O75.4*
- Cardiaco
- Arresto dopo taglio cesareo od altri interventi chirurgici *O75.4*
- Insufficienza dopo taglio cesareo od altri interventi chirurgici *O75.4*
- Organi pelvici – Altro traumatismo *O71.5*
- Perineo – Ematoma *O71.7*
- Uretra – Lesione *O71.5*
- Vagina – Ematoma *O71.7*
- Vescica – Lesione *O71.5*
- Vulva – Ematoma *O71.7*
-
- Altre complicanze di interventi chirurgici e interventi diagnostici e terapeutici *O75.4*
- Deiscenza di ferita perineale *O90.1*
- Ematoma di ferita *O90.2*
- Feto e neonato sofferenti per parto con applicazione di ventosa *P03.3*
- Infezione di ferita chirurgica *O86.0*
- Parto singolo con applicazione di forcipe e ventosa *O81*
- Seguenti condizioni morbose quando complicano la gravidanza o quando sono aggravate dalla gravidanza o se necessitano di assistenza *O98*

Ostilità

- Confronti del bambino, trasformato in capro espiatorio – *Z62*
-
- *R45.5*
- Esposizione a disastro, guerra e altre *Z65*

Ostio

- Coronarico –
- Numero anomalo di *Q24.5*
- Posizione anomala dell' *Q24.5*
- Nevo eccrino porocheratosico del dotto dermico e dell' *Q82.5*

Ostium coronarico –

- Atrofia dell' *Q24.5*
- Stenosi dell' *Q24.5*

Ostium primum

- Tipo I) – Difetto del setto interatriale tipo *Q21.2*
- DIA, tipo *Q21.2*

Ostium secundum

- Tipo II) – Difetto interatriale tipo *Q21.1*
-
- ASD [difetto del setto atriale] di tipo *Q21.1*
- Difetto del setto atriale, tipo *Q21.1*
- Persistenza dell' *Q21.1*
- Pervietà dell' *Q21.1*

Ostravik-Lindemann-Solberg – Sindrome di *Q87.8***Ostruita – Sindrome da defecazione *K59.01*****Ostruttivo**

v./v.a. Tipo di malattia

Ostruzione

- Arteria basilare – *I65.1*
- Arteria carotide – *I65.2*
- Arteria cerebellare – *I66.3*
- Arteria cerebrale
- Anteriore – *I66.1*
- Media – *I66.0*
- Posteriore – *I66.2*
- Arteria vertebrale – *I65.0*
- Calcolo
- Con infezione del rene – Idronefrosi con *N13.64*
- Renale
- Con infezione del rene – Idronefrosi con *N13.62*
- Idronefrosi con *N13.20*
- Ureterale
- Con infezione del rene – Idronefrosi con *N13.63*
- Idronefrosi con *N13.21*
- Colecisti – *K82.0*
- Collo vescicale –
- *N32.0*
- Congenito(a): *Q64.3*
- Completo
- Arteria basilare – *I65.1*
- Arteria carotide – *I65.2*
- Arteria cerebellare – *I66.3*
- Arteria cerebrale
- Anteriore – *I66.1*
- Media – *I66.0*
- Posteriore – *I66.2*
- Arteria vertebrale – *I65.0*
- Con infezione – Uropatia da *N13.68*
- Congenito
- Ano – *Q42.3*
- Intestino tenue – *Q41.9*

Ostruzione –Continuazione

- Congenito –Continuazione
- – – – – acuedotto di Silvio: *Q03.0*
- Corpo estraneo lasciato accidentalmente in ferita operatoria o in cavità corporea – *T81.5*
- Dotto biliare – *K83.1*
- Dotto pancreatico – *K86.82*
- Duodeno – *K31.5*
- Epatobiliare – *K83.1*
- Esofagea – *K22.2*
- Fecale – Ernia con *K46.0*
- Giunto pieloureterale – Pielonefrite (cronica) associata a: *N11.1*
- Giunzione pelviureterale –
- Idronefrosi con *N13.0*
- Pielonefrite (cronica) associata a: *N11.1*
- Intestinale
- Calcolo biliare – *K56.3*
- Con gangrena
- Intestino – *K56.6*
- Mesenterio – *K56.6*
- Distale – Sindrome da *E84.1*
- Latte ispessito – *P76.2*
- Neonatale
- Non specificate – *P76.9*
- – – – – Altra *P76.8*
- Senza ernia – Ileo paralitico e *K56*
-
- Adesioni peritoneali con *K56.5*
- Altro
- *K56.4*
- Non specificata *K56.6*
- Meccanica da protesi valvolare cardiaca – *T82.0*
- Occlusione
- Restringimento congeniti del colon – *Q42*
- Strittura congenita dell'intestino tenue o dell'intestino S.A.I. – *Q41*
- Parte sinistra del cuore – CAVC – *Q21.2*
- Parziale
- Arteria basilare – *I65.1*
- Arteria carotide – *I65.2*
- Arteria cerebellare – *I66.3*
- Arteria cerebrale
- Anteriore – *I66.1*
- Media – *I66.0*
- Posteriore – *I66.2*
- Arteria vertebrale – *I65.0*
- Pieloureterale – *N13.5*
- Pilorico
- Adulto – *K31.18*
- – – – *K31.18*
- Reflusso
- Non specificata – Uropatia da *N13.9*
- – – – Altra uropatia da *N13.8*
- Reumatico valvola

Ostruzione –Continuazione

- Reumatico valvola –Continuazione
- - Aortica - I06.0
- - Mitrale - I05.0
- Senza gangrena - Altra ernia addominale specificata, con K45.0
- Sopravescicale - N13.5
- Tracheostoma - J95.0
- Tuba di Eustachio - H68.1
- Uretere - Pielonefrite (cronica) associata a: N11.1
- Ureteropelvica con infezione del rene - Idronefrosi con N13.60
- Uretrale di origine prostatica S.A.I. - N40
- Vena) porta - I81
- Vescica - N32.8
- Via respiratoria
- - Cibo (rigurgitato) - T17
- - Con alveolite allergica - J67.90
- - Muco - T17
- Vie urinarie S.A.I. - N13.9
- -
- - Aderenze intestinali [briglie] con K56.5
- - Arteria renale: N28.0

Ota cute

- Palpebra - Nevo di D22.1
- Viso (occhio escluso) - Nevo di D22.3

Otalgia - H92.0**OTC - Deficit di E72.4****Other benign neoplasm**

- Altre parti dell'utero - D26.7
- Cervice uterina - D26.0
- Corpo dell'utero - D26.1

Oticus - Herpes zoster B02.2†, H94.0***Otite**

- Acuta esterno
- - Attinica - H60.5
- - Chimica - H60.5
- - Eczematoide - H60.5
- - Non infettiva - H60.5
- - Reattiva - H60.5
- - S.A.I. - H60.5
- Adesiva - H74.1
- Esterno
- - Altro Malattia
- - - Classificate altrove - H62.4*
- - - Infettive e parassitarie classificate altrove - H62.3*
- - Aspergillosi - B44.8†, H62.2*
- - Candidosi - B37.2†, H62.2*
- - Contatto - H60.5
- - Corso di erisipela - A46†, H62.0*
- - Cronica S.A.I. - H60.8
- - Diffusa - H60.3
- - Emorragica - H60.3
- - Impetigine - L01.0†, H62.4*

Otite –Continuazione

- Esterno –Continuazione
- - Infettiva - Altra H60.3
- - Infezione erpetica - B00.1†, H62.1*
- - Malattia
- - - Batteriche classificate altrove - H62.0*
- - - Infettiva non classificata altrove - B99†, H62.3*
- - - Parassitaria non classificata altrove - B89†, H62.3*
- - - Virale
- - - - Classificate altrove - H62.1*
- - - - Non classificata altrove - B34.9†, H62.1*
- - Maligna - H60.2
- - Micosi
- - - Non classificata altrove - B36.9†, H62.2*
- - - - H62.2*
- - Non specificata - H60.9
- - Pseudomonas aeruginosa - H60.2, B96.5†
- - Zoster - B02.8†, H62.1*
- - - Altra H60.8
- Influenzale - J11.8†, H67.1*
- Media
- - Acuta
- - - Non suppurativa - Altra H65.1
- - - S.A.I. - H66.9
- - - Subacuto
- - - - Allergica (mucoide) (emorragica) (sierosa) - H65.1
- - - - Con secrezione - H65.0
- - - - Emorragica - H65.1
- - - - Mucoide - H65.1
- - - - Non suppurativa S.A.I. - H65.1
- - - - Sieromucosa - H65.1
- - - Suppurativa - H66.0
- - Allergica - H65.9
- - Altre malattie classificate altrove - H67.8*
- - Catarrale - H65.9
- - Con versamento (non purulenta) - H65.9
- - Cronica
- - - Allergica - H65.4
- - - Con versamento (non purulenta) - H65.4
- - - Essudativa - H65.4
- - - Mucinosi - H65.3
- - - Non suppurativo
- - - - S.A.I. - H65.4
- - - - Altra H65.4
- - - S.A.I. - H66.9
- - - Secretiva - H65.3
- - - Sieromucosa - H65.4
- - - Suppurativo
- - - - Benigna - H66.1
- - - - S.A.I. - H66.3
- - - - Altra H66.3
- - - Trasudativa - H65.3

Otite –Continuazione

- Media –Continuazione
- - Epitimpanica cronica suppurativa - H66.2
- - Essudativa - H65.9
- - Malattia
- - - Batteriche classificate altrove - H67.0*
- - - Virale
- - - - Classificate altrove - H67.1*
- - - - Non classificata altrove - B34.9†, H67.1*
- - Morbillo - B05.3†, H67.1*
- - Mucoide
- - Cronica - H65.3
- - - H65.9
- - Necrotizzante acuta
- - Influenza - J11.8†, H67.1*
- - Scarlattina - A38†, H67.0*
- - Non
- - - Specificata - H66.9
- - - Suppurativa non specificata - H65.9
- - Purulenta S.A.I. - H66.4
- - S.A.I. - H66.9
- - Secretoria - H65.9
- - Sieromucosa - H65.9
- - Sieroso
- - - Acuta - H65.0
- - - Cronica - H65.2
- - - - H65.9
- - Suppurativa non specificata - H66.4
- - Trasudativa - H65.9
- - Tubercolare - A18.6†, H67.0*
- - Tubotimpanica cronica suppurativa - H66.1
- - Virus dell'influenza aviaria confermati - Influenza con J09†, H67.1*, U69.2†
- - Virus influenzali zoonotici o pandemici confermati - Influenza con J09†, H67.1*
- Nuotatori - H60.3
- Scarlattina - A38†, H67.0*
- Virus influenzale stagionale confermato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina - Influenza con J10.8†, H67.1*

Otitico - Barotrauma T70.0**Oto**

- v./v.a. acro-oto-oculare
- v./v.a. branchio-oto-renale

Otocefalia - Q18.2**Otodentale - Sindrome Q87.0****Oto-facio-cervicale - Sindrome Q87.0****Otogeno**

- Non classificata altrove - Encefalite a diffusione H66.4†, G05.8*
- -
- - Ascesso (embolico): G06.0
- - Vertigine: H81.3

Otologico e acustico - Portatore di impianto Z96.2

Otomicosi

- Aspergillosi → *B44.8†, H62.2**
- Candidosi → *B37.88†, H62.2**
- Diffusa → *B36.9†, H62.2**
- Moniliasi → *B37.88†, H62.2**
- → *B36.9†, H62.2**

Oto-onico-peroneale → Sindrome Q87.5**Oto-palato-digitale → Sindrome Q87.0****Otorinolaringologici → Avvelenamento: Farmaci e preparati T49.6****Otorragia → H92.2****Otorrea → H92.1****Otosclerosi**

- Autosomica dominante, tipo Worth → *Q78.2*
- Cocleare → *H80.2*
- Interessante
- - Capsula labirintica → *H80.2*
- - Finestra
- - - Ovale
- - - - Non oblitterante → *H80.0*
- - - - Oblitterante → *H80.1*
- - - Rotonda → *H80.2*
- Non specificata → *H80.9*
- Orecchio interno → *H80.2*
- → Altra *H80.8*

Oto-spondilo-megaepifisaria → Displasia Q77.7**Otospongiosi → H80****Ototossicità → Perdita uditiva da H91.0****Ottavo nervo cranico → S04.6****Ottemperanza a terapia o regime medico nell'anamnesi personale → Scarsa Z91.1****Otten**

v./v.a. Sengers-Hamel-Otten

Ottenere una gravidanza → inabilità a N97**Ottico**

v./v.a. Atrofia ottica
v./v.a. branchio-ottico
v./v.a. Nervo ottico

- Acquisita → Anomalia della papilla *H47.3*
- Atrofia maculare-corioretinopatia → Sindrome coloboma del disco *Q14.8*
- Con anticorpi
- - Anti-AQP4 [anti-acquaporina 4] → NMOSD [Spettro della neuromielite *G36.0*]
- - Anti-MOG anti-glicoproteina mielinica oligodendrocitaria →
- - - Neurite *H46*
- - - NMOSD [Spettro della neuromielite *G36.0*]
- Ereditaria di Leber → Neuropatia *H47.2*
- Infiammatoria cronica recidivante → Neuropatia *H46*
- Ischemica → Neuropatia *H47.0*
- Isolata senza anticorpi anti-MOG [anti-glicoproteina mielinica oligodendrocitaria] → Neurite *H46*
- Malattie classificate altrove → Altri disturbi del nervo ottico e delle vie *H48.8**
- Non

Ottico → Continuazione

- Non → Continuazione
- - Ischemica → Neuropatia *H46*
- - Specificato → Disturbo delle vie *H47.7*
- Nuclei genicolati e delle radiazioni ottiche → Disturbi delle vie *H47.5*
- Senza anticorpi anti-MOG e anti-AQP4 → NMOSD [Spettro della neuromielite *G36.0*]
- -
- - Altri disturbi della papilla *H47.3*
- - Associazione microftalmia, retinite pigmentosa, schisi della fovea e drusen del disco *Q15.8*
- - Chiasma *S04.0*
- - Coloboma della papilla *Q14.2*
- - Demielinizzazione nel corso di neurite *G36.0*
- - Displasia setto- *Q04.4*
- - Disturbo
- - - Altre vie *H47.5*
- - - Chiasma *H47.4*
- - - Vie ottiche, dei nuclei genicolati e delle radiazioni *H47.5*
- - Drusen della papilla *H47.3*
- - Glioma delle vie *D33.3*
- - Infossamento del disco *Q14.2*
- - Malformazione congenita della papilla *Q14.2*
- - Neurite *H46*
- - Neuromielite *G36.0*
- - Pallore temporale della papilla *H47.2*
- - Papillite *H46*
- - Perineurite *H46*
- - Traumatismo del nervo ottico e delle vie *S04.0*

Otturatoria → ernia: K45**Ottusità cardiaca → Incremento o riduzione dell' R01.2****OTULIN →**

- ORAS [sindrome autoinfiammatoria correlata a *M35.8*]
- Sindrome autoinfiammatoria associata a *M35.8*

Ouvrier → Malattia di Charcot-Marie-Tooth autosomica recessiva, tipo G60.0**Ouvrier-Billson → Sindrome di G96.8, H51.8****Ovaio**

- Accessoria → *Q50.3*
- Associata ad induzione dell'ovulazione → Iperstimolazione delle *N98.1*
- Cellule
- - Germinali → Tumore non disgerminale maligno dell' *C56*
- - Sertoli-Leydig → Tumore maligno dell' *C56*
- Con
- - Basso potenziale malignità → Tumore
- - - Mucinoso dell' *C56*
- - - Papillare mucinoso dell' *C56*

Ovaio → Continuazione

- Con → Continuazione
- - Malignità borderline → Cistadenoma mucinoso dell' *C56*
- - Trasformazione maligna → Tumore dermoide dell' *C56*
- Non gestazionale primitivo → Coriocarcinoma dell' *C56*
- Peduncolo ovarico e tuba di Falloppio → Torsione di *N83.5*
- Piccole cellule → Carcinoma dell' *C56*
- Policistico] → PCOS [Sindrome dell' *E28.2*]
- Residuo → Sindrome dell' *N99.8*
- Resistente → Sindrome dell' *E28.3*
- S.A.I. →
- - Iperstimolazione delle *N98.1*
- - Malformazione congenita dell' *Q50.3*
- Sclerocistico → Sindrome dell' *E28.2*
- Tuba di Falloppio
- - Legamento largo → Altri disturbi non infiammatori di *N83.8*
- -
- - - Atrofia acquisita di *N83.3*
- - - Prolasso ed ernia di *N83.4*
- -
- - Adenocarcinoma
- - - Cellule chiare dell' *C56*
- - - Endometriode dell' *C56*
- - - Mucinoso dell' *C56*
- - - Papillare dell' *C56*
- - - Papillocistico dell' *C56*
- - - Pseudomucinoso dell' *C56*
- - Altro
- - - Malformazioni congenite dell' *Q50.3*
- - - Non specificate cisti dell' *N83.2*
- - Ascesso: di *N70*
- - Assenza acquisita dell' *Z90.7*
- - Assenza congenita dell' *Q50.0*
- - Carcinoma
- - - Endometriode dell' *C56*
- - - Ovarico in sindrome del cancro ereditario del seno e dell' *C56*
- - - Papillocistico dell' *C56*
- - Cistadenocarcinoma
- - - Endometriode dell' *C56*
- - - Mucinoso dell' *C56*
- - - Papillare dell' *C56*
- - - Pseudomucinoso dell' *C56*
- - Ciste
- - - Follicolare
- - - - *N83.0*
- - - - Emorragica (dell' *N83.0*)
- - - - Ritenzione dell' *N83.2*
- - - - Semplice dell' *N83.2*
- - - Endometriosi dell' *N80.1*
- - - Gonorrea dell' *A54.2†, N74.3**

Ovaio –Continuazione

- - - -Continuazione
- Interventi chirurgici per profilassi di fattori di rischio di neoplasie maligne: Intervento chirurgico profilattico sull' Z40.01
- Poliembrioma dell' C56
- Sifilide tardiva dell' A52.7†, N74.2*
- Sindrome del cancro ereditario della mammella e dell' C56, C97†, C50.9
- Teratoma maligno dell' C56
- Torsione congenita dell' Q50.2
- Traumatismo dell' S37.4
- Tumore
- - Benigno dell' D27
- - Comportamento incerto o sconosciuto: D39.1
- - Epiteliale borderline dell' C56
- - Maligno
- - - C56
- - - Secondario dell' C79.6
- - Mülleriano misto maligno dell' C56

Ovale

- Non obliterante - Otosclerosi interessante la finestra H80.0
- Obliterante - Otosclerosi interessante la finestra H80.1
- -
- - Malaria da Plasmodium B53.0
- - Pervietà o persistenza: forame Q21.1

Ovalocitosi

- Congenita) (ereditaria) - D58.1
- Tipo Sud-Est asiatico - D58.1

Ovarico

- v./v.a. Disfunzione ovarica
- v./v.a. Insufficienza ovarica
- 46,XX con bassa statura - Disgenesia Q96.8
- Androgeni - Ipersecrezione E28.1
- Inseminazione artificiale - Iperstimolazione N98.1
- Maligno - Disgerminoma C56
- Ovulazione indotta - Iperstimolazione N98.1
- S.A.I. - Iperfunzione E28.8
- Sindrome
- Cancro ereditario del seno e dell'ovaio - Carcinoma C56
- Lynch - Carcinoma C56
- Sviluppo - Cisti Q50.1
- Tuba di Falloppio - Torsione di ovaio, peduncolo N83.5
- Tuberculare - Cisti A18.1†, N74.1*
- -
- - Adenocarcinoma C56
- - Arteria o vena: S35.88
- - Ascesso: tuba N70
- - Emorragia N83.8
- - Fibroma D27
- - Fibrotecoma D27
- - Gravidanza O00.2

Ovarico –Continuazione

- - -Continuazione
- - Iperstimolazione N98.1
- - Malattia infiammatoria tubo- N70
- - Stria Q50.3
- - Tuberculosis A18.1†, N74.1*
- - Tubo- C57.8
- - Tumore C56
- - Utero- C57.8

Ovariectomia

- Con frattura patologica - Osteoporosi post- M80.1
- - Osteoporosi post- M81.1

Ovarite - salpingo- N70

Ove sia prevalente la tripanosomiasi africana - Tripanosomiasi S.A.I., in luoghi B56.9

Overbite sovrapposizione eccessivo

- Orizzontale - K07.2
- Profondo - K07.2
- Verticale - K07.2

Overjet (sovrageetto) - K07.2**Overlap syndrome - M35.1****Ovidotto**

- O dei condotti deferenti dopo sterilizzazione precedente - Plastica degli Z31.0
- - C57.0

Ovotesticolare sviluppo sessuale

- 46,XX - Disturbo Q56.0
- Cariotipo 46,XY - Disturbo Q56.0

Ovotestis - Q56.0**Ovulatorio - Dolore N94.0****Ovulazione**

- Indotta - Iperstimolazione ovarica in N98.1
- -
- - Infertilità femminile associata a assenza di N97.0
- - Iperstimolazione delle ovaie: associata ad induzione dell' N98.1
- - Sanguinamento da N92.3
- - Sterilità di origine endocrina nella donna con N97.8

Ovulo

- Abortivo [blighted ovum] e mola non idatiforme - O02.0
- Fecondato in vitro - Complicanze correlate a tentativo di introduzione di N98.2
- - Ricovero per raccolta e impianto di Z31.2

Owren -

- Malattia di D68.22
- Sindrome di D68.22

OX40 - Immunodeficienza combinata da deficit di D81.8**Oxacillina**

- Eventualmente a macrolidi, oxazolidinoni o streptogramine - Streptococcus pneumoniae resistente a penicillina o U80.10!
- O meticillina

Oxacillina –Continuazione

- O meticillina -Continuazione
- - Eventualmente a antibiotici glicopeptidici, chinoloni, streptogramine o oxazolidinoni - Staphylococcus aureus resistente a U80.00!
- - [MRSA] - Staphylococcus aureus resistente a U80.00!
- - Staphylococcus aureus resistente ad antibiotici glicopeptidici, chinoloni, streptogramine o oxazolidinoni e sensibile a U80.01!
- - Streptococcus pneumoniae resistente
- - Macrolidi, oxazolidinoni o streptogramine e sensibile a penicillina o U80.11!
- - Penicillina o U80.10!

Oxazolidinoni

- O
- - Con elevata resistenza agli aminoglicosidi e senza resistenza agli antibiotici glicopeptidici - Enterococcus faecalis resistente ad U80.21!
- - Streptogramine
- - O streptogramine, o con elevata resistenza agli aminoglicosidi senza resistenza agli antibiotici glicopeptidici - Enterococcus faecium resistente a U80.31!
- - Sensibile a penicillina o oxacillina - Streptococcus pneumoniae resistente a macrolidi, U80.11!
- - -
- - - Enterococcus
- - - - Faecalis resistente ad antibiotici glicopeptidici e a U80.20!
- - - - Faecium resistente ad antibiotici glicopeptidici ed a U80.30!
- - - Streptococcus pneumoniae resistente a penicillina o oxacillina ed eventualmente a macrolidi, U80.10!

- Sensibile a oxacillina o meticillina - Staphylococcus aureus resistente ad antibiotici glicopeptidici, chinoloni, streptogramine o U80.01!
- - Staphylococcus aureus resistente a oxacillina o meticillina ed eventualmente a antibiotici glicopeptidici, chinoloni, streptogramine o U80.00!

Oxicefalia

- Non sindromica - Q75.0
- Sifilitica congenita - A50.0†, M90.28*
- - Q75.0

Oxoacido CoA transferasi - Deficit di succinil-CoA:3- E71.3**Oxoprolinasi -**

- Deficit di 5- E72.8
- Oxoprolinuria da deficit di E72.8

Oxoprolinuria da deficit di oxoprolinasi - E72.8**OXPHOS - Deficit combinato di E88.8****Oxytoca con multiresistenza**

- 2MRGN NeonatPed - Klebsiella U81.02!
- 3MRGN - Klebsiella U81.22!
- 4MRGN - Klebsiella U81.42!

Ozena - J31.0

P13q22) - Leucemia mieloide acuta con eosinofili midollari anormali, associata a inv(16) (C92.50)**Pacemaker**

- Cardiaco -
- Adattamento e manutenzione di *Z45.00*
- Portatore di: *Z95.0*
- Terapia di resincronizzazione cardiaca - Portatore di: *Z95.0*
- Sindromi di *I97.1*

Pachicefalia isolata - Q67.4**Pachidermia della laringe - J38.7****Pachidermoperiostosi**

- Con ippocratismo digitale - *M89.49†, L62.0**
- -
- *M89.4*
- *M89.49*

Pachigiria

- Disabilità intellettiva - epilessia - *Q04.3*
- Frontotemporale autosomica recessiva - *Q04.3*
- Polimicrogria occipitali - *Q04.3*
- - *Q04.3*

Pachimeningite

- Altre e non specificate cause - *G03*
- Batterica - *G00*
- IgG4-correlata - *G03.8*
- Tubercolare - *A17.0†, G01**

Pachionichia

- Congenita] - PC [*Q84.5*
- - *Q84.5*

Pachistano - Displasia spondiloepimetafisaria, tipo Q77.7**Pacificum adulto - Infezione da Diphyllobotrium B70.0****Pacman - Displasia di M89.50****Padiglione**

- Auricolare
- - Accessorio - *Q17.0*
- - Congenita - Fistola: del *Q18.1*
- - Non traumatico - Ematoma del *H61.1*
- - O condotto uditivo esterno -
- - - Ascenso del *H60.0*
- - - Carbonchio del *H60.0*
- - - Foruncolo del *H60.0*
- - Orecchio a sventola) - Prominenza del *Q17.5*
- - -
- - - Anomalia congenita
- - - - *Q17.8*
- - - - Posizione del *Q17.4*
- - - Anomalie dei *Q20.8*
- - - Assenza congenita di *Q16.0*
- - - Cellulite del: *H60.1*
- - - Deformazione acquisita: del *H61.1*
- - - Deformità congenita del *Q17.3*
- - - Disturbi non infettivi del *H61.1*

Padiglione -Continuazione

- Auricolare -Continuazione
- - - -Continuazione
- - - Ferita aperta: *S01.31*
- - - Fistola del *Q17.8*
- - - Ipoplasia del *Q17.2*
- - - Pericondrite: del *H61.0*
- - Destro - Ectasia del *Q20.8*
- - Sinistro - Ectasia del *Q20.8*

Paediatric Inflammatory Multisystem Syndrome] correlata temporalmente a COVID-19 - PIMS [U10.9**Paget**

- Altre ossa - Malattia di *M88.8*
- Cranio - Malattia di *M88.0*
- Demenza frontotemporale - Miopatia da corpi inclusi associata alla malattia ossea di *G71.8, G31.0*
- Forma giovanile - Malattia di *M88.99*
- Osso
- - Non specificata - Malattia di *M88.9*
- - - Osteosarcoma in malattia di *C41.9†, M90.69**
- - -
- - - Carcinoma di *C50.0*
- - - Malattia extramammaria
- - - *C21.0*
- - - *C44.50*
- - Paraplegia spastica - malattia ossea di *G11.4, M88.99*

Pagetoide - Reticulosi localizzata C84.0**PAGOD - Sindrome Q87.8****Pagon**

v./v.a. Palmer-Pagon

Pahvant - Peste della Valle di A21.9**Pai -**

- Ritardo mentale legato all'X, tipo *Q87.8*
- Sindrome di *Q87.8*

Pain haematuria syndrome) - Sindrome lombalgia-ematuria(Loin N39.81**Painful legs and moving toes]-Syndrome - PLMT [G25.88****Pakistani**

v./v.a. Kreiborg-Pakistani

Pala - Incisivi a forma di K00.2**Palacos - Reazione al T84.8****Palagonia - Disostosi acrofacciale, tipo Q75.4****Palatino**

- Anomalie carpotarsali - oligodontia - Schisi *Q87.8*
- -
- - Anchiloblefaron - schisi *Q87.0*
- - Perforazione sifilitica congenita della volta *A50.5†, K93.8**
- - Schisi mediana
- - - Palato e del velo *Q35.5*
- - - Velo *Q35.3*
- - Singnasia - schisi *Q67.4, Q35.9*

Palatino -Continuazione

- - -Continuazione
- - Tonsilla
- - - *C09.9*
- - - Faringea) (*D10.4*
- - Tubercolosi dell'uvola *A18.8†, K93.8**

Palatinus - Torus: K10.0**Palato**

v./v.a. cerebro-palato-cardiaco
v./v.a. genito-palato-cardiaco
v./v.a. oculo-palato-cerebrale
v./v.a. oto-palato-digitale

- Bilaterale - Schisi del labbro e del *Q37.0*
- Denti iperdistanziati, dismorfismi facciali e ritardo dello sviluppo - Sindrome da anomalie del *Q87.0*
- Duro
- - Con
- - - Cheiloschisi
- - - - Bilaterale - Schisi del *Q37.0*
- - - - S.A.I. - Schisi del *Q37.1*
- - - - Unilaterale - Schisi del *Q37.1*
- - - Schisi del palato molle - Schisi del *Q35.5*
- - Palato molle
- - - Con cheiloschisi
- - - - Bilaterale - Schisi del *Q37.4*
- - - - S.A.I. - Schisi del *Q37.5*
- - - - Unilaterale - Schisi del *Q37.5*
- - - - Malformazione (fessura) del *Q35.5*
- - -
- - - Schisi del *Q35.1*
- - - Tumore Maligno: *C05.0*
- - Fumatore - *K13.2*
- - Molle
- - Con cheiloschisi
- - - Bilaterale - Schisi
- - - - *Q37.2*
- - - - Palato duro e del *Q37.4*
- - - S.A.I. - Schisi
- - - - *Q37.3*
- - - - Palato duro e del *Q37.5*
- - - Unilaterale - Schisi
- - - - *Q37.3*
- - - - Palato duro e del *Q37.5*
- - -
- - - Faccia rinofaringea (superiore) (posteriore)del *C11.3*
- - - Gomma del *A52.7†, K93.8**
- - - Malformazione (fessura) del palato duro e del *Q35.5*
- - - Perforazione del *Q35.3*
- - - Schisi
- - - - *Q35.3*
- - - - Palato duro con schisi del *Q35.5*
- - - Tubercolosi del *A18.8†, K93.8**
- - - Tumore Maligno: *C05.1*
- - Monolaterale - Schisi del labbro e del *Q37.1*

Palato –Continuazione

- Nicotina → Leucocheratosi del *K13.2*
- Non
- - Classificate altrove → Malformazioni congenite del *Q38.5*
- - Specificata → Schisi del *Q35.9*
- - Specificato → Tumore Maligno: *C05.9*
- Ogivale → *Q38.5*
- S.A.I. → Malformazione congenita del *Q38.5*
- Velo
- - Bilaterale → Schisi mediana del *Q35.5*
- - Palatino → Schisi mediana del *Q35.5*
- -
- - *S02.8*
- - Ferita aperta: *S01.55*
- - Fissurazione del *Q35.9*
- - Perforazione
- - - Congenita del *Q35.9*
- - - Sifilitica del *A52.7†, K93.8**
- - Sarcoma di Kaposi del *C46.2*
- - Schisi
- - - *Q35.9*
- - - Labbro e del *Q37.1*
- - Sifilide tardiva del *A52.7†, K93.8**
- - Teratoma del *D37.0*
- - Tumore Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue del *C05.8*
- - Ulcera del *K12.1*

Palatoschisi

- Alluce valgo → Sindrome coloboma maculare- *Q87.8*
- Anchiloglossia legate all'X → *Q38.6*
- Bassa statura - anomalie delle vertebre → *Q87.0*
- Con cheiloschisi
- - Bilaterale non specificata → *Q37.8*
- - S.A.I. → *Q37.9*
- - Unilaterale non specificata → *Q37.9*
- Cute ridondante → Dismorfismo facciali- *Q87.0*
- Orecchie grandi - microcefalia → *Q87.1*
- Pigmentazione retinica anomala → Sindrome da microcefalia con *Q87.8*
- Sottomucosale → *Q35.9*
- -
- - *Q35.9*
- - Macrosomia - microftalmia - *Q87.0*
- - Microtia bilaterale - sordità - *Q87.0*

Palatoschisi-sinechie laterali → Sindrome *Q87.8***Palindromico → Reumatismo *M12.3*****Palinopsia → *F06.0*****Palizzata →**

- Degenerazione retinica: a *H35.4*
- Sindrome
- - Nevi epidermici papulari con strati di cellule basali a *Q87.8*

Palizzata → –Continuazione

- Sindrome → *Continuazione*
- - PENS [nevi epidermici papulari con strati di cellule basali a *Q87.8*
- Palliative → Cure *Z51.5***
- Pallido**
- Bianca) → Asfissia *P21.0*
- - Degenerazione pigmentaria del *G23.0*
- Pallido-piramidale → Sindrome *G20.90***
- Pallidum S.A.I. → Infezione da Treponema *A53.9***
- Pallister**
v./v.a. Herrmann-Pallister
- Pallister W → Sindrome di *Q87.8***
- Pallister-Hall → Sindrome di *D33.0***
- Pallister-Killian → Sindrome di *Q99.8***
- Palloncino gastrointestinale → Complicanza meccanica di *T85.59***
- Pallore**
- Temporale della papilla ottica → *H47.2*
- - *R23.1*

Palm

v./v.a. Pfeiffer-Palm-Teller

Palmare

v./v.a. odonto-trico-ungueale-digito-palmare

- Anormali → Pliche *Q82.8*
- Dupuytren) → Fibromatosi della fascia *M72.0*
- Ereditario → Eritema *Q27.8*
- Framboesia → Papilloma plantare o *A66.1*
- O plantare (precoce) (tardiva) da framboesia → Ipercheratosi, *A66.3*
- Profondo → Traumatismo dell' arco *S65.3*
- Superficiale → Traumatismo dell' arco *S65.2*
- -
- - *S63.4*
- - Cheratomicosi nigra *B36.1*
- - Legamento
- - - Radiocarpico (dorsale) (*S63.3*
- - - Ulnocarpico *S63.3*

Palmato →- Mano *Q70.1*- Piede *Q70.3***Palmer-Pagon → Sindrome di *Q87.8*****Palmitil-transferasi muscolare → Deficit di carnitina *E71.3*****Palmitoil**

v./v.a. carnitina-palmitoil

Palmo- Mano → *S61.80*

- -

- - *T23*- - Nevo comedonico del *Q82.5***Palmoplantare**

- Acquagenico → Cheratoderma *L85.8*
- Autosomico
- - Dominante → Alopecia congenita e cheratoderma *Q82.8*

Palmoplantare –Continuazione

- Autosomico → *Continuazione*
- - Recessiva → Alopecia congenita e ipercheratosi *Q82.8, Q84.0*
- Carcinoma cutaneo → Sindrome difetti della pigmentazione-cheratoderma *C44.9, Q82.8*
- Circoscritta → Ipocheratosi *L98.8*
- Con
- - Cardiomiopatia aritmogena →
- - - Cheratoderma *Q87.8*
- - - Cheratosi *Q87.8*
- - Clinodattilia del dito mignolo della mano → Cheratosi *Q82.8, Q68.1*
- Diffuso
- - Acrocianosi → Sindrome cheratoderma *Q82.8*
- - Norrbotten → Cheratosi *Q82.8*
- - Disabilità intellettiva → Sindrome da ipoidrosi, ipoplasia dello smalto, cheratoderma *Q87.8*
- - Disseminata → Porocheratosi *Q82.8*
- - Epidermolitico di Vörner → Cheratoderma *Q82.8*
- Ereditario
- - Tipo Gamborg-Nielsen → Cheratoderma *Q82.8*
- - - Cheratosi *Q82.8*
- Focale
- - Con ipercheratosi delle articolazioni → Cheratosi *Q82.8*
- - - Cheratoderma gengivale e *Q82.8*
- - HOPP] → Sindrome ipotricosi-osteolisi-periodontite-cheratoderma *Q82.8*
- - Inversione sessuale XX - predisposizione al carcinoma a cellule squamose → Cheratoderma *Q56.0, Q82.8*
- - Mutilante con placche cheratosiche periorificali → Ipercheratosi *Q82.8*
- - Neuropatia sensoriale e motoria → Sindrome da cheratoderma *G60.0, Q82.8*
- - Non epidermolitico focale isolato → Cheratoderma *Q82.8*
- - Paralisi spastica → Sindrome da cheratoderma *Q82.8, G11.4*
- Periodontopatia
- - Onicogriposi → Ipercheratosi *Q82.8*
- - - Cheratosi *Q82.8*
- Puntato tipo
- - 1 → Cheratoderma *Q82.8*
- - 2 → Cheratoderma *Q82.8*
- - 3 → Cheratoderma *Q82.8*
- - Striata e areata → Cheratosi *Q82.8*
- - Tipo Nagashima → Cheratoderma *Q82.8*
- - Transgrediens e progrediens → Cheratoderma *Q82.8*
- -
- - Cheratosi
- - - Acquisita [cheratoderma] *L85.1*
- - - Punteggiata (*L85.2*
- - Eritrodisestesie *L27.1*
- - Psoriasi pustolosa *L40.3*

Palmoplantare –Continuazione

- - - Continuazione
- - - Sindrome
- - - Capelli lanosi-cheratoderma Q82.8
- - - Fragilità cutanea-capelli lanosi-ipercheratosi Q82.8
- - - Paraplegia - disabilità intellettiva - cheratosi Q87.8
- Palmoplaris**
- Nummularis - Keratosis Q82.8
- Transgrediens di Siemens - Keratosis Q82.8
- Palpebra**
- Area perioculare
- - Con o senza interessamento di vie lacrimali - Ferita aperta della S01.1
- - -
- - - Altri traumatismi superficiali della S00.2
- - - Contusione della S00.1
- - - Corrosione della T26.5
- - - Ferita aperta della S01.1
- - - Ustione della T26.0
- Con gomma - Sifilide tardiva della A52.7†, H03.1*
- Erpetica - Dermatite della B00.5†, H03.1*
- Ftiriasi - Infestazione della B85.3†, H03.0*
- Incluso il canto -
- - Carcinoma in situ: Cute della D04.1
- - Melanoma
- - - In situ della D03.1
- - - Maligno della C43.1
- - Nevo melanocitico della D22.1
- - Tumore
- - - Benigno: Cute della D23.1
- - - Maligno: Cute della C44.1
- Inferiore - Coloboma della Q10.3
- Loiasi - Infestazione della B74.3†, H03.0*
- Malattie classificate altrove - Infestazione parassitaria della H03.0*
- Non classificata altrove - Infestazione parassitaria della B89†, H03.0*
- Oncocercosi - Infestazione della B73†, H03.0*
- Parassiti non classificata altrove - Infestazione della B89†, H03.0*
- Regione perioculare - Altri disturbi degenerativi della H02.7
- Specie di Demodex - Dermatite della B88.0†, H03.0*
- Superiore -
- - Coloboma della Q10.3
- - Paralisi della H02.5
- - -
- - Accessorio (a): Q10.3
- - Altro
- - - Disturbo
- - - - Funzionali della H02.5
- - - - Specificati della H02.8
- - - Infiammazione specificata della H01.8

Palpebra –Continuazione

- - - Continuazione
- - - Anomalia congenita della Q10.3
- - - Ascesso della H00.0
- - - Assenza o agenesia di: Q10.3
- - - Carcinoma a cellule di Merkel delle C44.1
- - - Cloasma della H02.7
- - - Coloboma della Q10.3
- - - Dermatite
- - - Allergica della H01.1
- - - Contatto della H01.1
- - - Eczematosa della H01.1
- - - Dermatosi non infettive della H01.1
- - - Ectropion della H02.1
- - - Eruzione vaccinica della B08.0†, H03.1*
- - - Foruncolo della H00.0
- - - Herpes simplex della B00.5†, H03.1*
- - - Herpes zoster della B02.3†, H03.1*
- - - Hordeolum esterno della H00.0
- - - Lupus
- - - Eritematoso discoide della H01.1
- - - Vulgaris della A18.4†, H03.1*
- - - Madarosi della H02.7
- - - Malformazione delle Q10.3
- - - Melanoma familiare della C43.1
- - - Mollusco contagioso della B08.1†, H03.1*
- - - Nevo di Ota della cute della D22.1
- - - Ocronosi con cloasma della E70.2†, H03.8*
- - - Orzaiolo ed altra infiammazione profonda della H00.0
- - - Sifiloma della A51.2†, H13.1*
- - - Tessuti molli: C79.88
- - - Tessuto connettivo
- - - C49.0
- - - D21.0
- - - D48.1
- - - Tuberculosis della A18.4†, H03.1*
- - - Vitiligine della H02.7
- - - Xeroderma della H01.1

Palpebrale

- Altro Malattia
- - Classificate altrove - Interessamento H03.8*
- - Infettive classificate altrove - Interessamento H03.1*
- - Congenita - Retrazione Q10.3
- - Corso
- - Impetigine - Interessamento L01.0†, H03.8*
- - Leishmaniosi - Infestazione parassitaria B55.1†, H03.0*
- - Zoster - Interessamento B02.3†, H03.1*
- - Iperitroidismo - Cloasma E05.9†, H03.8*
- - Non
- - Specificata - Infiammazione H01.9
- - Specificato - Disturbo H02.9

Palpebrale –Continuazione

- Ritenuto - Corpo estraneo H02.8
- -
- - Dolori H02.8
- - Ecchimosi S00.1
- - Edema H02.8
- - Ipertricosi H02.8
- - Morbo di Basedow con orbitopatia endocrina e retrazione E05.0†, H06.3*
- - Ptosi H02.4
- - Retrazione H02.5
- - Xantelasma H02.6
- Palpitazioni** - R00.2
- PAME [Meningoencefalite amebica primaria]** - B60.2†, G05.2*
- Pampiniforme - Trombosi del plesso** I80.88
- PAN**
- v./v.a. Du Pan
- - Poliarterite nodosa [M30.0
- Panacinare - Enfisema** J43.1
- Panarterite**
- Giovanile - M30.2
- Nodoso
- - Con interessamento polmonare - M30.1
- - -
- - - M30.0
- - - Altre condizioni morbose correlate alla M30.8
- - - Glomerulonefrite in M30.0†, N08.5*
- - - Malattia glomerulare in M30.0†, N08.5*
- - - Miopatia in M30.0†, G73.7*
- - - Polineuropatia in M30.0†, G63.5*
- Panbronchiolite diffusa** - J44.89
- Pancardite (acuta) (cronica)** - I51.8
- Pancistite [cistite parenchimatosa]** - N30.88
- Pancitopenia**
- Con malformazioni - D61.0
- Fanconi - D61.0
- Farmaci - D61.1
- Ritardo dello sviluppo - Sindrome D61.0
- - Sindrome atassia e G11.1, D61.0
- Pancolite**
- Indeterminata - K52.30
- Ulcerosa (cronica) - K51.0
- Pancreas**
- v./v.a. Collo del pancreas
- Accessorio - Q45.3
- Altre e multiple parti - Traumatismo del S36.29
- Anello - Q45.1
- Anulare - Q45.1
- Coda - Traumatismo del S36.23
- Con
- - Atresia intestinale e ipoplasia della cistifellea - Sindrome da ipoplasia del Q45.8

Pancreas –Continuazione

- Con –Continuazione
- Cellule gigante simile osteoclasti – Carcinoma non differenziato
 - C25.9
 - Coda del C25.2
 - Corpo del C25.1
 - Testa del C25.0
- Interessamento intestino tenue – Deiscenza
 - Anastomosi del K91.82
 - Sutura del K91.82
- Corpo – Traumatismo del S36.22
- Dotto pancreatico S.A.I. – Malformazione congenita del Q45.3
- Endocrino – Tumore
 - Benigno: D13.7
 - Maligno: C25.4
- Lesione sconfinante più Zona contigue –
 - Carcinoma ereditario del C25.8
 - Carcinoma indifferenziato con cellule simil-osteoclastiche giganti del C25.8
 - Tumore osteoclastico a cellule giganti del C25.8
- Malattie classificate altrove – Disturbi del K87.1*
- Non
 - Specificata – Malattia del K86.9
 - Specificato – Tumore Maligno: C25.9
- O del dotto pancreatico – Altre malformazioni congenite del Q45.3
- Oloprosencefalia – Sindrome agenesia del Q04.2, Q45.0
- Parte non specificata – Traumatismo del S36.20
- Sindrome Lynch
 - Lesione sconfinante a più zone contigue – Carcinoma del C25.8
 - Carcinoma
 - C25.9
 - Coda del C25.2
 - Testa del C25.0
 - Testa – Traumatismo del S36.21
 - - D01.7
 - Z94.88
 - Achilia del K86.88
 - Adenoma
 - D13.6
 - Microcistico del D13.6
 - Agenesia, aplasia e ipoplasia del Q45.0
 - Assenza congenita del Q45.0
 - Atrofia del K86.88
 - Blastoma
 - Coda del C25.2
 - Corpo del C25.1
 - Testa del C25.0
 - Carcinoma a cellule acinose

Pancreas –Continuazione

- –Continuazione
- Carcinoma a cellule acinose –Continuazione
 - C25.9
 - Coda del C25.2
 - Corpo del C25.1
 - Più zone contigue del C25.8
 - Testa del C25.0
- Carcinoma a cellule squamose
 - C25.9
 - Coda del C25.2
 - Corpo del C25.1
 - Più Zona contigue
 - C18.8
 - C25.8
 - Testa del C25.0
- Carcinoma familiare
 - C25.9
 - Coda del C25.2
 - Corpo del C25.1
 - Testa del C25.0
- Carcinoma mucinoso papillare intraduttale del C25.3
- Carcinoma neuroendocrino
 - C25.4
 - Cellule insulari del C25.4
- Carcinoma pseudopapillare solido
 - Coda del C25.2
 - Corpo del C25.1
 - Più zone contigue del C25.8
 - Testa del C25.0
- Cirrosi del K86.88
- Cistadenocarcinoma mucinoso
 - C25.9
 - Coda del C25.2
 - Corpo del C25.1
 - Più zone contigue del C25.8
 - Testa del C25.0
- Cistadenoma del D13.6
- Cistoadenocarcinoma sieroso
 - C25.9
 - Coda del C25.2
 - Corpo del C25.1
 - Più zone contigue del C25.8
 - Testa del C25.0
- Complicanza meccanica di dispositivi protesici, impianti e innesti nel T85.54
- Deformazione acquisita del K86.88
- Degenerazione del K86.88
- Deiscenza
 - Anastomosi
 - Successiva ad intervento chirurgico sul K91.82
 - Sutura successiva ad intervento chirurgico sul K91.82

Pancreas –Continuazione

- –Continuazione
 - Deiscenza –Continuazione
 - Sutura successiva ad intervento chirurgico sul K91.82
 - Fibrose
 - K86.88
 - Cistica del E84.88†, K87.1*
 - Glucagonoma benigno del D13.7
 - Infezione e reazione infiammatoria da dispositivi protesici, impianti e innesti interni nel sistema epatobiliare e nel T85.75
 - Iperfunzione del K86.88
 - Necrosi del K86.88
 - Neoplasia misto neuroendocrino non neuroendocrino
 - C25.9
 - Coda del C25.2
 - Corpo del C25.1
 - Più zone contigue del C25.8
 - Testa del C25.0
 - Rottura non traumatica del K86.88
 - Sclerosi del K86.88
 - Sifilide tardiva del A52.7†, K87.1*
 - Somatostatina del C25.4
 - Stenosi pilorica dell'adulto da neoplasie al K31.12
 - Tubercolosi del A18.8†, K87.1*
 - Tumore
 - D37.70
 - Benigno: D13.6
 - Comportamento incerto o sconosciuto: D37.70
 - Maligno
 - Altre parti del C25.7
 - Corpo del C25.1
 - Lesione sconfinante a più zone contigue del C25.8
 - Neuroendocrino del C25.4
 - Osteoclastico cellule gigante
 - C25.9
 - Coda del C25.2
- Pancreatectomia – Iperglicemia post- E89.1**
- Pancreatico**
v./v.a. Dotto pancreatico
- Anemia – iperostosi – Insufficienza K86.83, D64.4
 - Asettica – Necrosi K86.88
 - Cerebellare – Diabete mellito neonatale permanente – agenesia Q87.8
 - Con eccesso di glucagone – Iperplasia delle cellule endocrine E16.3
 - Congenita – Cisti Q45.2
 - Diabete – cardiopatia congenita – Ipoplasia Q87.8
 - Duodenale – Fistola K86.84
 - Endocrino

Pancreatico –Continuazione

- Endocrino –Continuazione
- - Fattore di liberazione dell'ormone della crescita [GHRH] – Ipersecrezione *E16.8*
- - Neurologica, multisistemica infantile] – IMNEPD [Malattia *Q87.8*
- - Polipeptide
- - - Pancreatico – Ipersecrezione *E16.8*
- - - Vasoattivo intestinale – Ipersecrezione *E16.8*
- - Somatostatina – Ipersecrezione *E16.8*
- - - Insufficienza *K86.88*
- - Esocrina – Insufficienza *K86.83*
- - Grassa – Necrosi *K86.88*
- - Incerto –
- - Glucagonoma *D37.70*
- - Insulinoma *D37.70*
- - Non
- - Funzionante – Tumore neuroendocrino
- - - *C25.4*
- - - *D13.7*
- - Specificato – Disturbo della secrezione endocrina *E16.9*
- - Pseudopapillare solido – Carcinoma *C25.9*
- - S.A.I. – Iperplasia cellulare
- - Beta delle isole di Langerhans *E16.1*
- - Endocrine *E16.9*
- - Secernente
- - Gastrina – Adenoma *D13.6*
- - Serotonina – Tumore neuroendocrino *C25.4*
- -
- - Achilia *K86.88*
- - Agenesia *K86.88*
- - Altri disturbi specificati della secrezione endocrina *E16.8*
- - Calcificazione *K86.88*
- - Cisti *K86.2*
- - Congestione *K86.88*
- - Deficit
- - - Colipasi *K90.3*
- - - Combinato di lipasi-colipasi *K90.3*
- - - Triacilglicerolo lipasi *K90.3*
- - Displasia renale-epatico- *Q87.8*
- - Emorragia *K86.88*
- - Fistola *K86.84*
- - Infantilismo *K86.88*
- - Insufficienza *K86.88*
- - Ipersecrezione pancreatica endocrina di: polipeptide *E16.8*
- - Ipofunzione del parenchima *K86.88*
- - Litiasi *K86.88*
- - Pseudocisti *K86.3*
- - Steatorrea *K90.3*

Pancreaticoduodenale – Tumore *D37.70*

Pancreaticoprivo – Diabete mellito *E13.90*

Pancreatite

- Acuta
 - - Biliare – *K85.1*
 - - Idiopatica – *K85.0*
 - - Indotto
 - - - Alcol – *K85.2*
 - - - Farmaci – *K85.3*
 - - Non specificata – *K85.9*
 - - - Altra forma di *K85.8*
 - - Autoimmune
 - - AIP] – *K86.10*
 - - Tipo
 - - - 1 – *K86.10*
 - - - 2 – *K86.10*
 - - Calcificante – *K86.18*
 - - Cistica cronica – *K86.18*
 - - Cronica
 - - Alcol – *K86.0*
 - - Ereditaria – *K86.11*
 - - Infettiva – *K86.18*
 - - Interstiziale – *K86.18*
 - - Recidivante – *K86.18*
 - - Ricorrente – *K86.18*
 - - - *K86.18*
 - - Cytomegalovirus – *B25.2†, K87.1**
 - - Ereditaria – *K86.11*
 - - Fibrosa cronica – *K86.18*
 - - Genetica – *K86.11*
 - - Litiasica – *K85.1*
 - - Parotitica – *B26.3†, K87.1**
 - - Sifilitica – *A52.7†, K87.1**
 - - Toxoplasmosi – *B58.8†, K87.1**
 - - Tropicale – *K86.18*
- Pancreatoblastoma**
- Lesione sconfinante a più zone contigue – *C25.8*
 - - *C25.9*

Pancreatocolangite follicolare – *K83.09, K85.90*

PANDAS [malattia neuropsichiatrica autoimmune pediatrica con infezione da streptococchi del gruppo A] – *G25.88, B95.0†, F07.8*

Pandemia influenzale A/H1N1 2009 [influenza suina] – *U69.20†*

Pandemico

- Confermato – Influenza con
- - Encefalite, virus influenzali zoonotici o *J09†, G05.1**
- - Encefalopatia, virus influenzali zoonotici o *J09†, G94.31**
- - Miocardite, virus influenzali zoonotici o *J09†, I41.1**
- - Otite media, virus influenzali zoonotici o *J09†, H67.1**
- - Polioencefalite virus influenzali zoonotici o *J09†, G05.1**
- Identificato – Influenza con

Pandemico –Continuazione

- Identificato – Influenza con –Continuazione
- - Enterite, virus influenzali zoonotici o *J09*
- - Faringite, virus influenzali zoonotici o *J09*
- - Gastroenterite, virus influenzali zoonotici o *J09*
- - Infezione delle vie respiratorie superiori, virus influenzali zoonotici o *J09*
- - Laringite, virus influenzali zoonotici o *J09*
- - Meningismo, virus influenzali zoonotici o *J09*
- - Polmonite, virus influenzali zoonotici o *J09*
- - Versamento pleurico, virus influenzali zoonotici o *J09*
- - Influenza da virus influenzale identificato, zoonotico o *J09*

Pandisautonomia acuta – *G61.0*

Panencefalite

- Rosolia – *B06.0†, G05.1**
- Sclerosante subacuto –
- - *A81.1*
- - PESS [*A81.1*

Panfollicolare congenito – Nevo *Q85.8*

Panico

- Ansia episodica parossistica] – Disturbo da attacchi di *F41.0*
- -
- - Agorafobia
- - - Con attacchi di *F40.01*
- - - Senza menzione di disturbo da attacchi di *F40.00*
- - Attacco di *F41.0*
- - Stato di *F41.0*

Panipofisite – *G04.9*

Panipopituitarismo – *E23.0*

Panlobulare – Enfisema *J43.1*

Panmieloftisi – *D61.9*

Panmielopatia – *D61.9*

Panmielosi acuta con mielofibrosi – *C94.4*

Panner – Malattia di *M92.0*

Panneurite endemica – *E51.1†, G63.4**

Pannicolite

- Che interessa le regioni del collo e dorso – *M54.0*
- Lupus – *L93.2*
- Non specificata – *M79.3*
- Ricorrente
- - Weber-Christian] – *M35.6*
- - - *M35.6*

Pannicolo a cellule T – Linfoma sottocutaneo del *C86.3*

Panniculite

- Citofagica istiocitaria – *M35.8*
- - Lipodistrofia localizzata indotta dalla *E88.1*

Panniculitico
v./v.a. simil-panniculitico

Panno

- Corneale] – *H16.4*

Panno –Continuazione

- - Tracomatosa: A71.1

Pannolino

- Blu -> Sindrome del E70.8

- Eritema -> da L22

- Rash -> da L22

- - Dermatite

- - L22

- - Psoriasiforme da L22

Panoftalmite -> H44.0**Pansinostosi non sindromica** -> Q75.0**Pansinusite**

- Acuta -> J01.4

- Cronica -> J32.4

- S.A.I. -> J32.4

- Tubercolare

- - Confermata batteriologicamente o istologicamente -> A15.8

- - -> A16.8

- - Sinusite

- - Acuta che interessa più di un seno, ma non J01.8

- - Cronica) che interessa più di un seno paranasale, esclusa J32.8

Pantotenato chinasi - Neurodegenerazione associata a G23.0**Pantotenico - Deficit di: acido** E53.8**Panuveite**

- Idiopatica -> H44.1

- Infettiva -> H44.1

Pap

- Autoimmune -> J84.00

- Idiopatica -> J84.00

- Test -> Z01.4

PAPA [Artrite piogenica - pioderma gangrenoso - acne] - Sindrome M35.8**Papas**

v./v.a. Bartsocas-Papas

PAPASH [artrite piogenica-pioderma gangrenoso-acne-idrosadenite suppurativa] - Sindrome M35.8**Papaverina** -> T44.3**Papilla**

- Fogliate -> Ipertrafia delle K14.3

- Linguali -

- - Atrofia delle K14.4

- - Ipertrafia delle K14.3

- Nervo ottico -

- - Anomalia congenita della Q14.2

- - Escavazione della H47.2

- Ottico

- - Acquisita -> Anomalia della H47.3

- - -

- - - Altri disturbi della H47.3

- - - Coloboma della Q14.2

- - - Drusen della H47.3

- - - Malformazione congenita della Q14.2

Papilla –Continuazione

- Ottico –Continuazione

- - -> –Continuazione

- - - Pallore temporale della H47.2

Papillare

v./v.a. Carcinoma papillare

v./v.a. Necrosi papillare

- Acuta -> Necrosi midollare [N17.2

- Cellule chiare -> Carcinoma renale C64

- Cistico -> Tumore D37.78

- Collo vescicale -> Carcinoma a cellule transizionali non C67.5

- Come complicanza in atto susseguente ad infarto miocardico acuto -> Rottura del muscolo I23.5

- Cupola vescicale -> Carcinoma a cellule transizionali non C67.1

- Familiare della tiroide -> Carcinoma follicolare o C73

- Intraduttale del pancreas -> Carcinoma mucinoso C25.3

- Mucinoso dell'ovaio con basso potenziale di malignità -> Tumore C56

- Non classificata altrove -> Rottura del muscolo I51.2

- Orifizio uretrale interno -> Carcinoma a cellule transizionali non C67.6

- Ovaio -

- - Adenocarcinoma C56

- - Cistadenocarcinoma C56

- Parete

- - Anteriore della vescica -> Carcinoma a cellule transizionali non C67.4

- - Laterale vescica -> Carcinoma a cellule transizionali non

- - - C67.2

- - - C67.3

- Peritoneale primitivo -> Carcinoma sieroso/ C48.2

- Regione pineale -> Tumore D44.5

- Renale -

- - Carcinoma papillare familiare della tiroide associato a neoplasia C73, C64

- - Necrosi midollare [N17.2

- S.A.I. -> Necrosi midollare [N17.2

- Simil-pseudoxantoma elastico -> Elastocitosi dermica L90.8

- Trigono vescicale -> Carcinoma a cellule transizionali non C67.0

- Uraco -> Carcinoma a cellule transizionali non C67.7

- Vescica -> Carcinoma a cellule transizionali non C67.9

- - Tumore glioneurale D43.2

Papilledema

- Non specificato -> H47.1

- Sifilitico -> A52.1†, H48.0*

Papillifero - Siringocistoadenoma D23.9**Papillite ottica** -> H46**Papillocistico ovaio -**

- Adenocarcinoma C56

Papillocistico ovaio - –Continuazione

- Carcinoma C56

Papilloma

- Atipico del plesso corioideo -> C71.5

- Cellule basali -> L82

- Cervice -> D26.0

- Plantare o palmare da framboesia -> A66.1

- Plesso corioideo -> D33.0

Papillomatosi

- Confluente e reticolata [di Gougerot-Carteaud] -> L83

- Respiratoria ricorrente -> D14.4

Papillomavirus

- Come causa di malattie classificate altrove -> B97.7†

- Umano -> Vaccino contro il Z25.8

Papillomi multipli e wet crab da framboesia -> A66.1**Papillon-Léage-Psaume - Sindrome di** Q87.0**Papillon-Lefèvre - Sindrome di** Q82.8**Papiraceo - Feto** O31.0**Papovavirus, sede non specificata - Infezione da** B34.4**Pappagallini ondulati - Polmone degli allevatori di** J67.20**Papula**

- Gottron -> L94.4

- Primaria) da pinta [carate] -> A67.0

- Sifilitica -> A51.0

Papulare

- Con strati cellule basali palizzata -> Sindrome

- - Nevi epidermici Q87.8

- - PENS [nevi epidermici Q87.8

- -> Framboesia precoce (cutanea) (maculare) (maculopapulare) (micropapulare) (A66.2

Papulosa

- Acrale persistente -> Mucinosi L98.5

- Fibrosa bianca del collo -> L90.8

- Infanzia

- - Giannotti-Crosti] -> Acrodermatite L44.4

- -> Mucinosi L98.5

- Linfomatoide -> C86.6

- Nigra -> Dermatosi L82

- Spontaneamente regressiva -> Mucinosi L98.5

- -

- - Elastressi L94.8

- - Irite A52.7†, H22.0*

- - Mucinosi L98.5

- - Urticaria L28.2

Papulosis atrophicans maligna - I77.88**Papuloso**

- Generalizzato -> Lichen mixedematoso sclerodermoide e L98.5

- -

- - Atrichia con lesioni Q84.0

- - Xantoma D76.3

Papulosquamosa

- Malattie classificate altrove → Dermatosi L45*

- Non specificata → Dermatosi L44.9

- Specificata → Altre dermatosi L44.8

Paracadute → Valvola tricuspidale a Q22.8

Paracetamololo → Intossicazione da T39.1

Paracheratosi di corda(e) vocale(i) → J38.3

Paracoccidioidale → Granuloma B41.8

Paracoccidioides → Sepsi da B41.70

Paracoccidioidomicosi

- Disseminata → B41.7

- Polmonare → B41.0†, J17.2*

- Viscerale → B41.8

- → Altre forme di B41.8

Paracorporea →

- Adattamento di pompa Z45.02

- Pompa

- - Z45.02

- - Z95.80

Paradas → Miopatia congenita, tipo G71.2

Paradice

v./v.a. Game-Friedman-Paradice

Paraemofilia → D68.22

Parafaringeo

- O cervicale → Ascesso sottomandibolare

- - Con diffusione al mediastino, alla zona K12.22

- - Senza menzione di diffusione al mediastino, alla zona K12.21

- → Ascesso

- - J39.0

- - Retro- e J39.0

Paraffina → (Cera di) T52.0

Parafilie → F65

Parafimosi → Iperptrofia prepuziale, fimosi e N47

Parafollicolare penetrante nella cute [Kyrle] → Cheratosi follicolare e L87.0

Parafoveale → Teleangiectasia H35.0

Parafrenia (tardiva) → F22.0

Parafrenica → Schizofrenia F20.0

Paragangli → Tumore

- Benigno: Glomo aortico ed altri D35.6

- Comportamento incerto o sconosciuto: Glomo aortico ed altri D44.7

Paraganglioma

- Familiare → C75.5

- Non secernente → D44.7

- Somatostatinoma - policitemia → D75.1, D44.7

- → Tumore Maligno: Glomo aortico ed altri C75.5

Parageusia → R43.2

Paragonimus → Infezione da specie di B66.4

Paragranuloma

- Hodgkin → C81.0

Paragranuloma →Continuazione

- Nodulare → C81.0

Parahaemolyticus → Intossicazione alimentare da Vibrio A05.3

Parainfluenzale →

- Bronchite acuta da virus J20.4

- Polmonite da virus J12.2

Paralisi

- Agitante →

- - G20

- - Demenza

- - - F02.3*

- - - G20.90†, F02.3*

- Alternante

- - Nervo oculomotore → G83.8

- - - G83.8

- Amiotrofica → G12.2

- Arto

- - Inferiore → G83.1

- - Superiore → G83.2

- Bell S.A.I. → G51.0

- Brown-Séquard → G83.8

- Bulbare

- - Miastenica → G70.0

- - Progressiva infantile → G12.1

- - -

- - - Poliomielite con A80.3

- - - Progressiva G12.2

- Cerebrale

- - Atassica → G80.4

- - Atetoide →

- - - G80.3

- - - Sindrome da microbrachicefalia, disabilità intellettiva, Q87.0

- - Con

- - - Diplegia spastica → G80.1

- - - Quadriplegia spastica → G80.0

- - - Discinetica → G80.3

- - - Distonica → G80.3

- - - Infantile

- - - Con emiplegia spastica → G80.2

- - - Non specificata → G80.9

- - - → Altra G80.8

- - Spastica S.A.I. → G80.1

- - - Sindromi miste di G80.8

- Colon → K56.0

- Completa unilaterale della laringe → J38.02

- Congenito

- - Completa unilaterale delle corde vocali → J38.02

- - Nervo oculomotore → H49.0

- - Nervo trocleare

- - - Forma familiare → H49.1

- - - → H49.1

- Coniugazione dello sguardo → H51.0

Paralisi →Continuazione

- Corde vocali → Sindrome ptosi e J38.03, Q10.0

- Debolezza) da lesione del motoneurone superiore → Paresi facciale (G83.6

- Decompressione → T70.3

- Diaframma → J98.6

- Difterica della faringe → A36.0†, G99.8*

- Entrambi arto

- - Inferiori S.A.I. → G82.2

- - Superiori → G83.0

- Erb provocata da trauma da parto → P14.0

- Facciale

- - Congenita ereditaria isolata → Q07.8

- - Ereditaria congenita con perdita di udito variabile → Q87.0

- - Idiopatica → G51.0

- - Periferica ricorrente familiare → G51.0

- - Trauma da parto → P11.3

- - -

- - - G51.0

- - - Sordità - anomalie delle orecchie - Q87.8

- Glottide → J38.0

- Infantile spastica → Tetraplegia in G80.0

- Intestino → K56.0

- Iride da difterite → A36.8†, H22.8*

- Ischemica di Volkmann complicante un traumatismo → T79.60

- Isterico

- - Accomodazione → F44.88†, H58.1*

- - - F44.4

- Jackson → G83.8

- Klumpke da trauma da parto → P14.1

- Laringe

- - Ritardo mentale → J38.00

- - - J38.00

- Laringeo

- - Congenita → J38.00

- - Difterite → A36.2

- Media alternante → G83.8

- Midollare → G83.8

- Midollo spinale → G83.8

- Millard-Gubler-Foville → I67.9†, G46.3*

- Multiplo

- - Nervo cranico

- - - Malattia

- - - Infettiva non classificata altrove → B99†, G53.1*

- - - Parassitaria non classificata altrove → B89†, G53.1*

- - - Neoplasia non classificate altrove → D48.9†, G53.3*

- - - Sarcoidosi → D86.8†, G53.2*

- - - Sifilide dei nervi cranici con A52.1†, G53.1*

- Muscolare ischemica → T79.60

- Muscoli della laringe → J38.00

Paralisi –Continuazione

- Nervo
- - Facciali da VZV → *B02.2†, G53.0**
- - Frenico provocata da trauma da parto → *P14.2*
- - Peroneale → *G57.3*
- Nervo facciale (debolezza del nervo facciale) da lesione del motoneurone inferiore → Paresi del nervo facciale (*G51.0*)
- Nervo ulnare tardiva → *G56.2*
- Nervoso
- - Multiple sifilitiche → *A52.1†, G63.0**
- - Sifilitica → *A52.1†, G59.8**
- Oculo-facciale congenita → *Q87.0*
- Palpebra superiore → *H02.5*
- Parrot → *A50.0†, M90.23**
- Parziale
- - Bilaterale della laringe → *J38.03*
- - Unilaterale della laringe → *J38.01*
- Periodico
- - Familiare
- - - Ipocaliémica → *G72.3*
- - - Miotonica → *G72.3*
- - - Normocaliémica → *G72.3*
- - Iperkaliémica → *G72.3*
- - Ipokaliémica → *G72.3*
- - Normokaliémica → *G72.3*
- - Tireotossica → *G72.3*
- - - → *G72.3*
- Piombo → *T56.0*
- Plesso brachiale
- - Inferiore → *P14.1*
- - Superiore → *P14.0*
- Pressione → Neuropatia ereditaria con predisposizione alle *G60.0*
- Progressiva → Psicosi sifilitica in *A52.1†, F02.8**
- Quarto nervo cranico [trocleare] → *H49.1*
- Sesto nervo cranico [abducente] → *H49.2*
- Sifilitica dei nervi cranici → *A52.1†, G53.8**
- Simpatico → *G90.88*
- Sistema nervoso autonomo periferico → *G90.88*
- Sopranucleare progressiva - acinesia pura con freezing della deambulazione → *G23.1*
- Spastico
- - Ascendente ereditaria a esordio infantile → *G12.2*
- - Cerebrale) congenita → *G80.1*
- - - Sindrome da cheratoderma palmoplantare e *Q82.8, G11.4*
- Spinale
- - Atrofica acuta → *A80.3*
- - Spastica della muscolatura striata → *G95.83*
- - - → *G83.8*
- Tegmentale
- - Mesencefalica → *G83.8*

Paralisi –Continuazione

- Tegmentale –Continuazione
- - - → *G83.8*
- Terzo nervo cranico [oculomotore] → *H49.0*
- Todd
- - Postepilettica → *G83.8*
- - Post-ictale) → *G83.8*
- Transitoria) S.A.I. → traumatica: *T14.4*
- Uremica → *N18.89†, G99.8**
- Vasomotoria non classificata altrove → *G90.88*
- Volkmann → *T79.60*
- - Calcificazione e ossificazione di muscoli da *M61.2*

Paralitico

- Acuta → Malattia spinale atrofica *A80.3*
- Associata a vaccinazione → Poliomielite acuta *A80.0*
- Congenita → Demenza *A50.4†, F02.8**
- Giovanile
- - Sifilitica → Demenza *A50.4†, F02.8**
- - - Demenza *A50.4†, F02.8**
- Non specificato → Strabismo *H49.9*
- Ostruzione intestinale senza ernia → Ileo *K56*
- Sifilide → Demenza *A52.1†, F02.8**
- Sifilitica progressiva → Demenza *A52.1†, F02.8**
- Specificate → Altre sindromi *G83.8*
- Virus selvaggio
- - Importato → Poliomielite *A80.1*
- - Indigeno → Poliomielite *A80.2*
- -
- - Altro strabismo *H49.8*
- - Andatura *R26.1*
- - Demenza *A52.1†, F02.8**
- - Ileo *K56.0*
- - Poliomielite
- - - Acuta
- - - - *A80.3*
- - - - Non *A80.4*
- - - - Non *A80.4*

Parametri funzionali di pompa per infusione di medicinali – Verifica dei *Z45.82***Parametrio**

- Specificato(a) come acuto(a) → Ascenso di: *N73.0*
- - Tumore Maligno: *C57.3*

Parametrite

- Infiammazione pelvico
- - Acute → *N73.0*
- - Croniche → *N73.1*
- - Non specificate → *N73.2*
- Successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 → *O08.0*

Paramiotonia congenita [malattia di Eulenberg] → *G71.1***Paramolare**

- Causa di affollamento dentale → *K07.3*
- -
- - *K00.1*
- - Tubercolo *K00.2*

Parana – Sindrome di *L91.8***Paranasale**

- v./v.a. Seno paranasale
- Confermata batteriologicamente o istologicamente → Tubercolosi seni *A15.8*
- I → Seni *D02.3*
- Lesione sconfinante a più zone contigue → Carcinoma a cellule squamose dei seni *C31.8*
- -
- - Altri disturbi specificati del naso e dei seni *J34.8*
- - Carcinoma a cellule squamose cavità nasale seni
- - - *C30.0*
- - - *C31.9*
- - Effetti della variazione di pressione atmosferica ambientale sui seni *T70.1*
- - Melanoma maligno della mucosa dei seni *C31.9*
- - Polipo di seno: *J33.8*
- - Seni *D38.5*
- - Tubercolosi mediastinica dei seni *A16.8*
- - Tumore
- - - Benigno: Orecchio medio, cavità nasale e seni *D14.0*
- - - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue dei seni *C31.8*

Paraneoplastico

- Con anticorpi LGI1 → Encefalite limbica *G04.8, C80.9*
- Isolata del tronco encefalico → Encefalite *C80.9†, G05.8**
- -
- - Anemia *C80.9†, D63.0**
- - Degenerazione cerebellare *C80.9†, G32.8**
- - Encefalopatia limbica *D48.9†, G13.1**
- - Neuromiopia *D48.9†, G13.0**
- - Neuropatia
- - - *D48.9†, G13.0**
- - - Neuromiopia *G13.0**
- - Pemfigo *D48.9†, L14**
- - Uveite *C80.9†, H22.1**

Paranoia

- Querulante → *F22.8*
- - → *F22.0*

Paranoide

- Allucinatori → Stati organici paranoidei e *F06.2*
- Espansiva → (Disturbo di) personalità: *F60.0*
- Involutivo → Stato *F22.8*
- Paranoide-allucinatori → Stati organici *F06.2*
- Psicogena → Psicosi *F23.3*
- Psicosi → *F22.0*

Paranoide –Continuazione

- Sensitivo ~ (Disturbo di) personalità: *F60.0*
- Stato ~ *F22.0*
- ~
- - Disturbo personalità
- - - *F60.0*
- - Indotto Disturbo *F24*
- - Reazione *F23.3*
- - Schizofrenia *F20.0*
- - Senile: Demenza di tipo depressivo o *F03*

Paraombelicale ~ ernia *K42***Paraovarica ~ Cisti: *Q50.5*****Paraparesi**

- Con lesione midollare spinale incompleto
- - Acuta di origine non traumatica ~ *G82.21*
- - Cronica ~ *G82.23*
- Flaccido con lesione midollare spinale incompleto
- - Acuta di origine non traumatica ~ *G82.01*
- - Cronica ~ *G82.03*
- Spastico
- - Cataratta e ritardo del linguaggio ~
Sindrome da *G82.13, Q12.0*
- - Con lesione midollare spinale incompleto
- - - Acuta di origine non traumatica ~ *G82.11*
- - - Cronica ~ *G82.13*

Paraparetica della sindrome di Guillain-Barré ~ Variante *G61.0***Parapertussis ~ Pertosse da Bordetella *A37.1*****Paraplegia**

- Acuta ~ Trauma parto colonna vertebrale midollo spinale
- - Con *P11.50*
- - Senza *P11.59*
- Con lesione midollare spinale completo
- - Acuta di origine non traumatica ~ *G82.20*
- - Cronica ~ *G82.22*
- Cronica ~
- - *G82*
- - Trauma da parto della colonna vertebrale e del midollo spinale: Con *P11.51*
- - Disabilità intellettiva - cheratosi palmoplantare ~ Sindrome *Q87.8*
- Flaccido con lesione midollare spinale completo
- - Acuta di origine non traumatica ~ *G82.00*
- - Cronica ~ *G82.02*
- Funzionale ~ *F44.4*
- Inferiore) S.A.I. ~ *G82.2*
- Isterica ~ *F44.4*
- Spastico
- - Atrofia ottica-neuropatia] ~ SPOAN [Sindrome *G11.4*
- - Autosomico
- - - Dominante tipo
- - - - 3 ~ *G11.4*

Paraplegia –Continuazione

- Spastico –Continuazione
- - Autosomico –Continuazione
- - - Dominante tipo –Continuazione
- - - - 4 ~ *G11.4*
- - - - 6 ~ *G11.4*
- - - - 8 ~ *G11.4*
- - - - 9 ~ *G11.4*
- - - - 9B ~ *G11.4*
- - - - 10 ~ *G11.4*
- - - - 12 ~ *G11.4*
- - - - 13 ~ *G11.4*
- - - - 17 ~ *G11.4*
- - - - 19 ~ *G11.4*
- - - - 29 ~ *G11.4*
- - - - 31 ~ *G11.4*
- - - - 35 ~ *G11.4*
- - - - 36 ~ *G11.4*
- - - - 37 ~ *G11.4*
- - - - 38 ~ *G11.4*
- - - - 41 ~ *G11.4*
- - - - 42 ~ *G11.4*
- - - - 73 ~ *G11.4*
- - - - 80 ~ *G11.4*
- - - Recessivo tipo
- - - - 5A ~ *G11.4*
- - - - 7 ~ *G11.4*
- - - - 9B ~ *G11.4*
- - - - 11 ~ *G11.4*
- - - - 14 ~ *G11.4*
- - - - 15 ~ *G11.4*
- - - - 18 ~ *G11.4*
- - - - 20 ~ *G11.4*
- - - - 21 ~ *G11.4*
- - - - 23 ~ *G11.4*
- - - - 24 ~ *G11.4*
- - - - 25 ~ *G11.4*
- - - - 26 ~ *G11.4*
- - - - 27 ~ *G11.4*
- - - - 28 ~ *G11.4*
- - - - 30 ~ *G11.4*
- - - - 32 ~ *G11.4*
- - - - 39 ~ *G11.4*
- - - - 43 ~ *G11.4*
- - - - 44 ~ *G11.4*
- - - - 45 ~ *G11.4*
- - - - 46 ~ *G11.4*
- - - - 48 ~ *G11.4*
- - - - 49 ~ *G11.4*
- - - - 53 ~ *G11.4*
- - - - 54 ~ *G11.4*
- - - - 55 ~ *G11.4*
- - - - 56 ~ *G11.4*
- - - - 57 ~ *G11.4*

Paraplegia –Continuazione

- Spastico –Continuazione
- - Autosomico –Continuazione
- - - Recessivo tipo –Continuazione
- - - - 58 ~ *G11.4*
- - - - 59 ~ *G11.4*
- - - - 60 ~ *G11.4*
- - - - 61 ~ *G11.4*
- - - - 62 ~ *G11.4*
- - - - 63 ~ *G11.4*
- - - - 64 ~ *G11.4*
- - - - 66 ~ *G11.4*
- - - - 67 ~ *G11.4*
- - - - 69 ~ *G11.4*
- - - - 70 ~ *G11.4*
- - - - 71 ~ *G11.4*
- - - - 72 ~ *G11.4*
- - - - 74 ~ *G11.4*
- - - - 75 ~ *G11.4*
- - - - 76 ~ *G11.4*
- - - - 77 ~ *G11.4*
- - - - 78 ~ *G11.4*
- - - - 81 ~ *G11.4*
- - - - 82 ~ *G11.4*
- - - - 83 ~ *G11.4*
- - - - 84 ~ *G11.4*
- - - - 85 ~ *G11.4*
- - - - 86 ~ *G11.4*
- - - - 87 ~ *G11.4*
- - Complesso autosomico
- - - Dominante, tipo 9A ~ *G11.4*
- - - Recessiva da disfunzione della via di Kennedy ~ *G11.4*
- - Complicata legata all'X, tipo 1 ~ *G11.4*
- - Con lesione midollare spinale completo
- - - Acuta di origine non traumatica ~ *G82.10*
- - - Cronica ~ *G82.12*
- - Deficit cognitivo - nistagmo - obesità ~ Sindrome *G11.4*
- - Dismorfismi ~ Macrocefalia - *Q87.8*
- - Ereditario ~
- - - *G11.4*
- - - Sindrome cifoscoliosi - atrofia laterale della lingua - *G11.4*
- - Familiare ~ *G11.4*
- - Glaucoma - ritardo mentale ~ *G11.4*
- - Grave ritardo dello sviluppo ed epilessia ~ Sindrome da *G11.4*
- - Legato X tipo
- - - 2 ~ *G11.4*
- - - 16 ~ *G11.4*
- - - 34 ~ *G11.4*
- - Malattia ossea di Paget ~ *G11.4, M88.99*
- - Mitocondriale correlata a MT-ATP6 ~ *G11.4*
- - Nefropatia - sordità ~ *Q87.8*

Paraplegia –Continuazione

- Spastico –Continuazione
- - Neuropatia - poichilodermia ~ *G11.4*
- - Progressiva da mutazione del gene AP4 ~ Deficit cognitivo grave e *G11.4*
- - Pubertà precoce ~ *G11.4*
- - Trasmissione materna ~ *G11.4*
- - Tropicale ~ *G04.1*
- - -
- - - Atrofia ottica infantile con corea e *E71.1*
- - - Neuropatia autonoma e sensoriale ereditaria - *G60.8, G11.4*
- Traumatica in fase acuta ~ *T09.3*
- -
- - Macrocefalia - bassa statura - *Q87.8*
- - Miosite ossificante da tetraplegia o *M61.2*

Paraplegica) ~ Sindrome da immobilità (*M62.3***Parapsoriasi**

- Grandi placche ~ *L41.4*
- Non specificata ~ *L41.9*
- Piccole placche ~ *L41.3*
- Retiforme ~ *L41.5*
- ~ *L41.8*

Paraquat ~ Intossicazione da *T60.3***Parasimpatici ~ nervi e gangli simpatici e *C47*****Parasimpaticolitici [anticolinergici e antimuscarinici] e spasmodici non classificati altrove ~ Avvelenamento: Altri *T44.3*****Parasimpaticomimetici [colinergici] ~ Avvelenamento: Altri *T44.1*****Parasonnia e apnea ostruttiva durante il sonno ~ Encefalopatia autoimmune con *G04.8*****Parassitario**

- Anamnesi familiare ~ Altre malattie infettive e *Z83.1*
- Anamnesi personale ~ Malattia infettiva o *Z86.1*
- Classificato altrove ~
- - Altro Disturbo
- - - Cardiaca in altre malattie infettive e *I52.1**
- - - Rene e dell'uretere in malattie infettive e *N29.1**
- - Arterite cerebrale in malattie infettive e *I68.1**
- - Artrite in altre malattie infettive e *M01.8**
- - Cardiomiopatia in malattie infettive e *I43.0**
- - Cheratite e cheratoconjuntivite in altre malattie infettive e *H19.2**
- - Congiuntivite in malattie infettive e *H13.1**
- - Disturbo
- - - Cardiovascolari in altre malattie infettive e *I98.1**
- - - Epatici in malattie infettive e *K77.0**
- - - Glomerulari in malattie infettive o *N08.0**
- - - Tubulo-interstiziali renali in malattie infettive e *N16.0**
- Classificato altrove ~ -Continuazione
- - Encefalite, mielite ed encefalomielite in altre malattie infettive e *G05.2**
- - Infiammazione corioretinica in malattie infettive e *H32.0**
- - Iridociclite in malattie infettive e *H22.0**
- - Mastoidite in malattie infettive e *H75.0**
- - Miocardite in altre malattie infettive e *I41.2**
- - Miopatia in malattie infettive e *G73.4**
- - Miosite in infezioni protozoarie e *M63.1**
- - Nevrite acustica in malattie infettive e *H94.0**
- - Otitte esterna in altre malattie infettive e *H62.3**
- - Pericardite in altre malattie infettive e *I32.1**
- - Polineuropatia in malattie infettive e *G63.0**
- - Spondilopatia in altre malattie infettive e *M49.3**
- - Ulcerazione della vulva in malattie infettive o *N77.0**
- - Vaginite, vulvite e vulvovaginite in malattie infettive e *N77.1**
- Congenito
- - Non specificata ~ Malattia infettiva e *P37.9*
- - Specificate ~ Altre malattie infettive e *P37.8*
- Materno
- - Complicanti la gravidanza il parto ed il puerperio ~ Altre malattie infettive e *O98.8*
- - Non specificate, complicanti la gravidanza, il parto ed il puerperio ~ Malattie infettive o *O98.9*
- - ~ Feto e neonato sofferenti per malattie infettive e *P00.2*
- Non
- - Classificato altrove ~
- - - Artrite in malattia *B89†, M01.89**
- - - Cheratite in malattia *B89†, H19.2**
- - - Congiuntivite in malattia *B89†, H13.1**
- - - Encefalite in malattia *B89†, G05.2**
- - - Epilessia *B71.9†, G94.8**
- - - Iridociclite in malattia *B89†, H22.0**
- - - Malattia da HIV con malattia *B20, B99*
- - - Mastoidite in malattia *B89†, H75.0**
- - - Meningite in malattia *B89†, G02.8**
- - - Meningoencefalite *B89†, G05.2**
- - - Miopatia in malattia *B89†, G73.4**
- - - Neurite
- - - Nervo statoacustico in malattia *B89†, H94.0**
- - - Nervo vestibolococleare in malattia *B89†, H94.0**
- - - Otitte esterna in malattia *B89†, H62.3**
- - - Paralisi multiple di nervi cranici in malattia *B89†, G53.1**
- - - Polineuropatia in malattia *B89†, G63.0**
- - Specificata ~

Parassitario –Continuazione

- Non ~Continuazione
- - Specificata ~ -Continuazione
- - - Malattia *B89*
- - - Sequele di malattia infettiva o *B94.9*
- Orbita
- - Malattie classificate altrove ~ Infestazione *H06.1**
- - Non classificata altrove ~ Infestazione *B89†, H06.1**
- Palpebra
- - Malattie classificate altrove ~ Infestazione *H03.0**
- - Non classificata altrove ~ Infestazione *B89†, H03.0**
- Palpebrale in corso di leishmaniosi ~ Infestazione *B55.1†, H03.0**
- Retina S.A.I. ~ Cisti *H33.1*
- S.A.I. ~ Endoftalmite *H44.1*
- Specificate
- - Classificate altrove ~ Meningite in altre malattie infettive e *G02.8**
- - ~ Sequele di altre malattie infettive e *B94.8*
- -
- - Cisti dell'iride, del corpo ciliare e della camera anteriore: *H21.3*
- - Esami speciali di screening per malattie infettive e *Z11*
- - Idrocefalo in malattia *B89†, G94.0**
- - Malattia
- - - HIV con infezione *B20, B89*
- - - Virus dell'immunodeficienza umana [HIV] che dà luogo a malattie infettive o *B20*
- - Polmonite in malattie *J17.3**
- - Sicosi *B35.0*

Parassiti

- Non classificata altrove ~ Infestazione della palpebra da *B89†, H03.0**
- Specificate ~ Altre infestazioni cutanee da *B88.8*
- ~ Barba a chiazze da *B35.0*

Parassitismo intestinale non specificato ~ *B82.9***Parassitologico**

- Non classificate altrove ~ Altre forme di malaria confermata da esame *B53.8*
- ~ Malaria diagnosticata clinicamente senza conferma *B54*

Parastomale

v./v.a. Ernia parastomale

Parastremmatico ~ Nanismo *Q87.1***Parastrongylus**

- Cantonensis ~
- - Angiostrongiliasi da *B83.2*
- - Meningoencefalite da *B83.2†, G05.2**
- - Costaricensis ~ Angiostrongiliasi da *B81.3*

Parasuicidio ~ *Z91.8***Paratesticolare**

- Lesione sconfinante a più zone contigue ~ Adenocarcinoma *C63.8*

Paratesticolare –Continuazione

- Adenocarcinoma *C63.9*

Paratifo

v./v.a. Febbre in paratifo

- Addominale - *A01.4*

- B - *A01.2*

- C - *A01.3*

- Colera + TAB] - Necessità di vaccinazione contro colera, tifo[febbre tifoide] e *Z27.0*

- DTP + TAB] - Necessità di vaccinazione contro difterite, tetano, pertosse, tifo e *Z27.2*

- TAB] - Necessità di vaccinazione solo contro il tifo e il *Z23.1*

- -

- - *A01.1*

- - *A01.4*

- - Artrite in *A01.4†*, *M01.39**

Paratifoide -

- Febbre *A01.4*

- Gastroenterite *A01.4*

Paratiropiva - Tetania *E89.2***Paratiroide -**

- Adenocarcinoma a cellule ossifile della *C75.0*

- Adenoma cellule

- - Chiare acquose della *D35.1*

- - Principali della *D35.1*

- Carcinoma a cellule ossifile della *C75.0*

- Osteite in malattia della *E21.0†*, *M90.89**

- Osteodistrofia

- - Malattia della *E21.0†*, *M90.89**

- - Secondaria in malattia della *E21.1†*, *M90.89**

- Tuberculosis della *A18.8†*, *E35.8**

Paratiroideo

- Derivati - Ormoni *T50.9*

- -

- - Adenoma *D35.1*

- - Tetania *E20.9*

Paratiroidi

- Non specificato - Disturbo delle *E21.5*

- O della tiroide - Malformazione congenita delle *Q89.2*

- -

- - Altri disturbi specificati delle *E21.4*

- - Iperplasia

- - - *E21.0*

- - - Primitiva delle *E21.0*

- - Tumore

- - - Benigno: *D35.1*

- - - Comportamento incerto o sconosciuto: *D44.2*

- - - Maligno: *C75.0*

Paratiroidite

- Criptococchi - *B45.8*

- Cytomegalovirus - *B25.88†*, *E35.8**

Paratormone - Ipoparatiroidismo secondario da deficit di secrezione del *E20.8*

Paratracoma - *A74.0†*, *H13.1**

Paratyphi

- B - Infezione da Salmonella *A01.2*

- C - Infezione da Salmonella *A01.3*

- - Infezione Salmonella

- - *A01.1*

- - *A01.4*

Parauretrale

- Maligna - Ulcera *C76.3*

- -

- - Adenoma *D36.7*

- - Ghiandole *D30.7*

- - Tumore Maligno: Ghiandola *C68.1*

Paravaccinico non classificata altrove - Infezione da virus *B08.0*

Paravenosa pigmentata - Atrofia retinocoroidea *H35.8*

PARC - Sindrome *Q87.8*

Parenchima

- Pancreatico - Ipofunzione del *K86.88*

- Pineale a differenziazione intermedia - Tumore del *D44.5*

- Polmonare - Pitorace con fistola del *J86.00*

- Renale - Rottura completa del *S37.03*

- - Lacerazione

- - Capsulare della milza, senza lacerazione maggiore del *S36.02*

- - Milza con coinvolgimento del *S36.03*

Parenchimale della milza - Massiccia rottura *S36.04*

Parenchimatoso

- Gravidica o puerperale - Mastite: *O91.2*

- -

- - Gozzo congenito (non tossico): *E03.0*

- - Nefrolitiasi *E83.58†*, *N29.8**

- - Pancistite [cistite] *N30.88*

Parente

- Acquisiti - Problemi nei rapporti con i genitori o i *Z63*

- Che necessita di assistenza a casa - *Z63*

- - Assistenza di persona bisognosa di cure durante le ferie dei *Z75.8*

Parenterale -

- Colestasi da nutrizione *K91.88*

- Dermatite da assunzione di altre sostanze per via interna [orale, enterica o *L27.8*

Paresi

- Accomodazione - *H52.5*

- Congenita di più nervi oculomotori - *H49.9*

- Facciale

- - Centrale - *G83.6*

- - Paralisi (debolezza) da lesione del motoneurone superiore - *G83.6*

- Giovanile progressiva - *A50.4*

Paresi –Continuazione

- Nervo facciale (paralisi del nervo facciale) (debolezza del nervo facciale) da lesione del motoneurone inferiore - *G51.0*

- Progressivo

- - Giovanile - *A50.4*

- - - Giovanile: *A50.4*

- - Sifilitica giovanile - *A50.4*

Parestesia cutanea - *R20.2*

Parestesica - Meralgia *G57.1*

Parete

- Addominale

- - Regione lombosacrale pelvi - Congelamento

- - - Con necrosi tessutale della *T34.3*

- - - Superficiale della *T33.3*

- - -

- - - *C49.4*

- - - *R02.04*

- - - *T21*

- - - Altre malformazioni congenite della *Q79.5*

- - - Ascesso della *L02.2*

- - - Basalioma della *C44.59*

- - - Carcinoma della cute della *C44.59*

- - - Cellulite flemmonosa della *L03.3*

- - - Contusione della *S30.1*

- - - Dermatofibrosarcoma protuberans della cute della *C44.59*

- - - Dolore addominale Intenso (generalizzato) (localizzato) (con rigidità della *R10.0*

- - - Ernia cicatriziale della *K43.2*

- - - Ernia della *K43.99*

- - - Favo della *L02.2*

- - - Ferita aperta della *S31.1*

- - - Foruncolo della *L02.2*

- - - Tumore maligno del tritone dei nervi della *C47.4*

- - Alveolare - Danno alla *J84.00*

- Anteriore

- - Rinofaringe -

- - - Teratoma maligno della *C11.3*

- - - Tumore Maligno: *C11.3*

- - S.A.I. -

- - - Infarto recidivante acuto

- - - *I22.0*

- - - Infarto transmurale acuto

- - - *I21.0*

- - Stomaco

- - - Sindrome di Lynch - Carcinoma della *C16.8*

- - - - Carcinoma a cellule squamose della *C16.8*

- - Torace -

- - - Altri traumasmi superficiali della *S20.3*

- - - Ferita aperta della *S21.1*

- - - Scollamento sottocutaneo della *S20.36*

Parete –Continuazione

- Anteriore –Continuazione
- - Vescica –
- - - Carcinoma a cellule transizionali non papillare della C67.4
- - - Carcinoma a piccole cellule della C67.4
- - - Rabbdomiosarcoma embrionale della C67.4
- - - Tumore Maligno: C67.3
- - - Infarto miocardico
- - - Acuto transmurale della I21.0
- - - Recidivante della I22.0
- Cardiaca senza emopericardio come complicanza in atto susseguente ad infarto miocardico acuto – Rottura della I23.3
- Cuore – Aneurisma (della I25.3
- Diaframmatico –
- - Infarto recidivante (acuto): della I22.1
- - Infarto transmurale (acuto): della I21.1
- Inferiore
- - S.A.I. –
- - - Infarto recidivante acuto
- - - I22.1
- - - Infarto transmurale (acuto): (della I21.1
- - - Infarto miocardico
- - - Acuto transmurale della I21.1
- - - Recidivante della I22.1
- Laterale
- - Orofaringe –
- - - Carcinoma a cellule squamose della C10.2
- - - Tumore Maligno: C10.2
- - - Rinfaringe –
- - - Teratoma maligno della C11.2
- - - Tumore Maligno: C11.2
- - - S.A.I. –
- - - Infarto miocardico recidivante acuto
- - - I22.8
- - - Infarto transmurale acuto
- - - I21.2
- - Vescica –
- - - Carcinoma a cellule transizionali non papillare
- - - C67.2
- - - C67.3
- - - Carcinoma a piccole cellule
- - - C67.2
- - - C67.3
- - - Rabbdomiosarcoma embrionale
- - - C67.2
- - - C67.3
- - - Tumore Maligno: C67.2
- Posteriore
- - Globo oculare – Corpo estraneo magnetico ritenuto (di vecchia data) in: H44.6
- - Ipofaringe –

Parete –Continuazione

- Posteriore –Continuazione
- - Ipofaringe –Continuazione
- - - Carcinoma a cellule squamose della C13.2
- - - Tumore Maligno: C13.2
- - - Orofaringe –
- - - Carcinoma a cellule squamose della C10.3
- - - Tumore Maligno: C10.3
- - - Rinfaringe –
- - - Teratoma maligno della C11.1
- - - Tumore Maligno: C11.1
- - - Stomaco
- - - Sindrome di Lynch – Carcinoma della C16.8
- - - - Carcinoma a cellule squamose della C16.8
- - - Torace –
- - - Altri traumi superficiali della S20.4
- - - Ferita aperta della S21.2
- - - Scollamento sottocutaneo della S20.46
- - - Vescica – Tumore Maligno: C67.4
- - - Rinfaringea S.A.I. – C11.9
- - - Seno paranasale – Anomalia congenita della Q30.8
- - - Superiore rinfaringe –
- - - Teratoma maligno della C11.0
- - - Tumore Maligno: C11.0
- - - Torace – Scollamento sottocutaneo della S20.86
- - - Toracico
- - - Anteriore S.A.I. – Dolore della R07.3
- - - Regione genitale – Testa collo
- - - I89.03
- - - I89.04
- - - I89.05
- - - Q82.03
- - - Q82.04
- - - Q82.05
- - - S.A.I. –
- - - S20.8
- - - S21.9
- - - Deformazione congenita della Q67.8
- - -
- - - I97.88
- - - R02.04
- - - T21
- - - Ascesso della L02.2
- - - Cellulite flemmonosa della L03.3
- - - Ferite aperte multiple della S21.7
- - - Fistola della J86.02
- - - Pitorace con fistola della J86.02
- - - Scollamento sottocutaneo della S20.86
- - - Vaginale
- - - Anteriore) S.A.I. – Prolasso della N81.1

Parete –Continuazione

- Vaginale –Continuazione
- - Posteriore – Prolasso della N81.6
- - Vescica – Ascesso della N30.80

Parietale

- v./v.a. Lobo parietale
- Addominale – Fistola: utero- N82.5
- Allargati – Forami Q75.8
- Pelvico) – Peritoneo (C45.1
- -
- - Lobo
- - - D33.0
- - - D43.0
- - Mesotelioma del peritoneo C45.1
- - Osso
- - - D16.41
- - - S02.0
- - Osteoblastoma dell'osso D16.41
- - Peritoneo: C48.1
- - Sarcoma dell'osso C41.01

Parietalia permagna – Foramina Q75.8

Parietalis fibroplastica – Endocarditis I42.3

Parieto-alveolare – Pneumopatia J84.00

Parieto-occipitale parasagittale bilaterale – Polimicrogria Q04.3

Paris-Trousseau – Sindrome di Q93.5, D69.41

Parker

v./v.a. Stratton-Parker

Parkes Weber – Sindrome di Q87.2

Parkinson

- Con disabilità
- - Assente o minima – Morbo di G20.0
- - Moderata a grave – Morbo di G20.1
- - Molto grave – Morbo di G20.2
- - Demenza di Guam – Complesso G21.8†, F02.8*
- - Idiopatico – Parkinsonismo o morbo di G20
- - Ipotensione ortostatica – Sindrome di G23.8
- - Non specificato – Morbo di G20.9
- - Primaria – Sindrome di G20.90†, F02.3*
- - Primitivo – Parkinsonismo o morbo di G20
- - S.A.I. – Parkinsonismo o morbo di G20
- - Sifilitico – Morbo di A52.1†, G22*
- - White – Sindrome di Wolff- I45.6
- -
- - Demenza in: parkinsonismo o malattia di F02.3*
- - Periodi «off» nella malattia di G20.91

Parkinsoniano

- Piramidale – Sindrome G20.90
- -
- - AMS-P [Atrofia multisistemica di tipo G23.2
- - Atrofia multisistemica di tipo G23.2

Parkinsonismo

- Cianuro – G21.2

Parkinsonismo –Continuazione

- Con polineuropatia ~ G20.90, G62.9
- Esordio
- - Precoce - deficit cognitivo ~ G23.8
- - Primo età adulto
- - - Con
- - - - Disabilità
- - - - - Grave con fluttuazioni di efficacia ~ G20.11
- - - - - Grave senza fluttuazioni di efficacia ~ G20.10
- - - - - Minima con fluttuazioni di efficacia ~ G20.01
- - - - - Minima senza fluttuazioni di efficacia ~ G20.00
- - - - - Molto grave con fluttuazioni di efficacia ~ G20.21
- - - - - Molto grave senza fluttuazioni di efficacia ~ G20.20
- - - - Fluttuazioni di efficacia ~ G20.91
- - - ~ G20.90
- - Rapido ~ Distonia - G24.1
- Giovanile atipico
- - Con
- - - Disabilità
- - - - Grave
- - - - - Con disabilità grave con fluttuazioni di efficacia ~ G20.11
- - - - - Senza fluttuazioni di efficacia ~ G20.10
- - - - Minima
- - - - - Con disabilità minima con fluttuazioni di efficacia ~ G20.01
- - - - - Senza fluttuazioni di efficacia ~ G20.00
- - - - Molto
- - - - - Grave con fluttuazioni di efficacia ~ G20.21
- - - - - Grave senza fluttuazioni di efficacia ~ G20.20
- - - Fluttuazioni di efficacia ~ G20.91
- - ~ G20.90
- Infantile ~ Distonia- G24.1
- Ipermanganesemia ~ Sindrome distonia - E83.8
- Ipotensione ortostatico
- - Neurogena ~ G23.8
- - Sistemica ~ G23.8
- Legato all'X ~ Distonia - G24.1
- Malattie classificate altrove ~ G22*
- O
- - Malattia di Parkinson ~ Demenza in: F02.3*
- - Morbo Parkinson
- - - Idiopatico ~ G20
- - - Primitivo ~ G20
- - - S.A.I. ~ G20
- PLA2G6-correlato ~ Distonia - G24.1, G21.8
- Post-encefalitico ~ G21.3
- Secondario
- - Dovuto ad altri agenti esterni ~ G21.2

Parkinsonismo –Continuazione

- Secondario –Continuazione
- - Farmaco-indotto ~ Altro G21.1
- - Non specificato ~ G21.9
- - -
- - - G21
- - - - Altro G21.8
- - Sifilitico ~ A52.1†, G22*
- - Spasticità legata all'X ~ Sindrome da G20.90
- - Vascolare ~ G21.4
- - ~ Demenza in G20.90†, F02.3*
- **Parlare ~ Ritardo nel R62.0**
- **Parnas**
v./v.a. Wagner-Parnas
- **Parodontale ~ Ascesso K05.2**
- **Parola ~ Disturbo**
- - R47.8
- Evolutivo dell'articolazione della F80.0
- **Paronichia**
- - Candida ~ B37.2
- - Tubercolare primaria ~ A18.4
- - ~ L03.0
- **Paroressia**
- - Psicogena ~ F50.8
- - ~ F50.8
- **Parosmia ~ R43.1**
- **Parossismi occipitali ~ Epilessia benigna con G40.08**
- **Parossistica**
- - Atriale ~ Tachicardia (I47.1
- - Atrio-ventricolare AV
- - Rientro nodale [AVNRT] [AVRT] ~ Tachicardia (I47.1
- - S.A.I. ~ Tachicardia (I47.1
- - Benigno ~
- - Peritonite E85.0
- - Vertigine H81.1
- - Con atassia episodica e spasticità ~ Coreoatetosi distonica G24.8
- - Cronica ~ Emicrania G44.0
- - Familiare ~
- - - Atassia G11.8
- - - Polisierosite E85.0
- - Fibrillazione atriale ~ Tachiaritmia assoluta I48.0
- - Flutter atriale ~ Tachiaritmia assoluta I48.9
- - Frigore ~ Emoglobinuria: D59.6
- - Giunzionale ~ Tachicardia (I47.1
- - Indotto
- - - Esercizio - crampo dello scrittore ~ Epilessia rolandica - distonia G40.08
- - - Sforzo ~ Discinesia G24.8
- - Maligna ~ Tachicardia ventricolare I47.2
- - Nodale ~ Tachicardia (I47.1
- - Non specificata ~ Tachicardia I47.9
- - Notturna [Marchiafava-Micheli] ~ Emoglobinuria D59.5

Parossistica –Continuazione

- Occhi con atassia ~ Deviazione superiore tonica G96.8, H51.8
- Sifilitica ~ Tachicardia A52.0†, I52.0*
- -
- - Discinesia
- - - G24.8
- - - Chinesigenica G24.8
- - - Non chinesigenica G24.8
- - Disturbo da attacchi di panico [ansia episodica F41.0
- - Epilessia generalizzata - discinesia G40.3, G24.8
- - Fibrillazione atriale, I48.0
- - Tachiaritmia assoluta I48.0

Parossistico

- Benigno dell'infanzia ~ Torcicollo G24.3
- Estremo ~ Sindrome da dolore G90.88
- -
- - Flutter atriale I48.9
- - Sindrome da dolore facciale G50.0

Parotide ~

- Carcinoma della ghiandola C07
- Tubercolosi della A18.8†, K93.8*
- Tumore
- - Benigno: D11.0
- - Epiteliale benigno delle D11.0

Parotideo ~ Calcoli nel dotto K11.5**Parotite**

- Dopo vaccino ~ Malattia simile alla T88.1
- Epidemico
- - Con altre complicanze ~ B26.8
- - S.A.I. ~ B26.9
- - Senza complicanze ~ B26.9
- - -
- - - Disturbi glomerulari in B26.8†, N08.0*
- - - Orchite in B26.0†, N51.1*
- - Infettiva ~ B26
- - Ioduro ~ K11.2
- - MPR] ~ Necessità di vaccinazione contro morbillo, rosolia e Z27.4
- - Rosolia ~ Immunodeficienza primitiva con infezione virale post-vaccinazione anti morbillo- D84.8, B05.9
- - ~ Necessità di vaccinazione solo contro la Z25.0

Parotitica ~

- Artrite B26.8†, M01.59*
- Encefalite B26.2†, G05.1*
- Encefalomielite B26.2†, G05.1*
- Epatite B26.8†, K77.0*
- Meningite B26.1†, G02.0*
- Meningoencefalite B26.2†, G05.1*
- Mielite B26.2†, G05.1*
- Miocardite B26.8†, I41.1*
- Nefrite B26.8†, N08.0*
- Ooforite B26.8†, N74.8*

Parotitica ~ –Continuazione

- Orchite *B26.0†, N51.1**
- Pancreatite *B26.3†, K87.1**
- Polineuropatia *B26.8†, G63.0**

Paroxysmal extreme pain disorder] ~ PEPD [*G90.88***Parrot ~**

- Paralisi di *A50.0†, M90.23**
- Pseudoparalisi di *A50.0†, M90.23**

Parrot-Kaufmann ~ Malattia di *Q77.4***Parry Romberg ~ Sindrome di *G51.8*****Pars**

- Flaccida ~ Perforazione della *H72.1*
- Planitis ~ *H30.2*

Parsonage

- Aldren-Turner ~ Sindrome di *G54.5*
- Turner [Amiotrofia nevralgica della spalla] ~ Sindrome di *G54.5*

Parte

- Addome
- - Regione lombosacrale pelvi ~
- - - Amputazione traumatica di altre e non specificate *S38.3*
- - - Traumatismo da schiacciamento di altre e non specificate *S38.1*
- - - Ferita aperta di altre e non specificate *S31.80*
- Addominali inferiori ~ Dolore localizzato ad altre *R10.3*
- Apparato digerente ~
- - Corrosione di altre *T28.7*
- - Deiscenza di anastomosi e sutura successiva ad altro intervento chirurgico su altre *K91.83*
- - Ustione di altre *T28.2*
- Apparato genitale femminile non specificato ~ Polipo di altre *N84.8*
- Apparato genitourinario ~ Corpo estraneo in altre e multiple *T19.8*
- Apparato respiratorio ~ Carcinoma in situ: Altre *D02.3*
- Apparato urinario in gravidanza ~ Infezioni di altre *O23.3*
- Avambraccio
- - Non specificata ~ Ferita aperta di altre *S51.80*
- - -
- - - Contusione di altre e non specificate *S50.1*
- - - Frattura di altre *S52.8*
- - - Traumatismo da schiacciamento di altre *S57.8*
- Bocca ~ Tumore
- - Benigno: Altre e non specificate *D10.3*
- - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue di altre e non specificate *C06.8*
- Caviglia piede ~
- - Ferita aperta di altre *S91.80*
- - Traumatismo da schiacciamento di altre *S97.8*

Parte ~Continuazione

- Cervice ~ Carcinoma in situ: Altre *D06.7*
- Cingolo
- - Pelvico ~ Ferita aperta di altre e non specificate *S71.80*
- - Scapolare ~ Ferita aperta non specificata di altre e non specificate *S41.80*
- - Spalla ~
- - - Distorsione e distrazione di altre e non specificate *S43.7*
- - - Lussazione di altre e non specificate *S43.3*
- Collo
- - Non specificata ~ Ferita aperta di altre *S11.80*
- - -
- - - Frattura di altre *S12.8*
- - - Traumatismo
- - - - Schiacciamento di altre *S17.8*
- - - - Superficiale di altre *S10.8*
- Colon ~ Traumatismo: Altre e multiple *S36.59*
- Colonna vertebrale lombare pelvi ~
- - Distorsione e distrazione di altre e non specificate *S33.7*
- - Lussazione di altre e non specificate *S33.3*
- Corpo
- - Specificate ~ Risultati anormali di diagnostica per immagini di altre *R93.8*
- - -
- - - Cure di controllo richiedenti l'impiego di chirurgia plastica ad altre *Z42.8*
- - - Linfadenite acuta di altre *L04.8*
- Faccia ~
- - Carcinoma in situ: Cute di altre e non specificate *D04.3*
- - Melanoma
- - - In situ di altre e non specificate *D03.3*
- - - Maligno di altre e non specificate *C43.3*
- - Nevo melanocitico di altre e non specificate *D22.3*
- - Tumore
- - - Benigno: Cute di altre e non specificate *D23.3*
- - - Maligno: Cute di altre e non specificate *C44.3*
- Femore ~ Fratture di altre *S72.8*
- Gamba
- - Non specificata ~ Ferita aperta di altre *S81.80*
- - -
- - - Contusione di altre e non specificate *S80.1*
- - - Fratture di altre *S82.88*
- - - Traumatismo da schiacciamento di altre e non specificate *S87.8*
- Ginocchio ~ Distorsione e distrazione di altre e non specificate *S83.6*
- Guancia e dell'area temporo-mandibolare ~ Ferita aperta: Altre e multiple *S01.49*

Parte ~Continuazione

- Intestino
- - Tenue ~
- - - Traumatismo: Altre e multiple *S36.49*
- - - Tumore benigno: Altre e non specificate *D13.3*
- - - Carcinoma in situ: Altre e non specificate *D01.4*
- Labbro e della cavità orale ~ Ferita aperta: Altre e multiple *S01.59*
- Mano ~ Distorsione e distrazione di altre e non specificate *S63.7*
- Molli ~ Mammella *D24*
- Multiple ~ Frattura della mandibola: *S02.69*
- Muscolo bicipite brachiale ~ Traumatismo del muscolo e del tendine di altre *S46.2*
- Naso ~ Ferita aperta: Altre e multiple *S01.29*
- Occhio annessi oculare ~
- - Corrosione di altre *T26.8*
- - Ustioni di altre *T26.3*
- Orecchio e delle strutture uditive ~ Ferita aperta: Altre e multiple *S01.39*
- Orofaringe ~ Tumore benigno: Altre *D10.5*
- Ossa del torace ~ Frattura di altre *S22.8*
- Pancreas ~ Tumore Maligno: Altre *C25.7*
- Piede
- - Altro ~ Lussazione di altre e non specificate *S93.38*
- - Articolazione
- - - Mediotarsica ~ Lussazione di altre e non specificate *S93.32*
- - - Tarsometatarsica ~ Lussazione di altre e non specificate *S93.33*
- - - Metatarso, articolazione non specificata ~ Lussazione di altre e non specificate *S93.34*
- - Parte non specificata ~ Lussazione di altre e non specificate *S93.30*
- - Tarso, articolazione non specificata ~ Lussazione di altre e non specificate *S93.31*
- - -
- - - Amputazione traumatico
- - - - Altre *S98.3*
- - - - Combinata del(le) dito(a) e di altre *S98.3*
- - - Contusione di altre e non specificate *S90.3*
- - - Distorsione e distrazione di altre e non specificate *S93.6*
- - - Ferita aperta di altre *S91.3*
- Polso mano
- - Non specificata ~ Ferita aperta di altre *S61.80*
- - -
- - - Amputazione traumatico
- - - - Altre *S68.8*
- - - - Combinata di (parte di) dito(a) con altre *S68.3*
- - - Contusione di altre *S60.2*
- - - Frattura di altre e non specificate *S62.8*

Parte –Continuazione

- Polso mano –Continuazione
- - - -Continuazione
- - - Traumatismo da schiacciamento di altre e non specificate *S67.8*
- Scheletro - Trauma da parto di altre *P13.8*
- Sistema nervoso
- - Centrale - Tumore
- - - Comportamento incerto o sconosciuto: Altre *D43.7*
- - - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo e di altre *C72.8*
- - Periferico - Traumi da parto di altre *P14.8*
- - - Tumore maligno secondario di altre e non specificate *C79.4*
- Sistema osteomuscolare - Risultati anormali di diagnostica per immagini di altre *R93.7*
- Spalla
- - Braccio - Frattura di altre *S42.8*
- - - Lussazione di altre *S43.08*
- Specificate
- - Intestino tenue - Assenza, atresia e stenosi congenite di altre *Q41.8*
- - Peritoneo - Tumore Maligno: *C48.1*
- - Sistema nervoso centrale - Tumore benigno: Altre *D33.7*
- Testa
- - Non specificata - Ferita aperta di altre *S01.80*
- - -
- - - Amputazione traumatica di altre *S08.8*
- - - Distorsione e distrazione di articolazioni e legamenti di altre e non specificate *S03.5*
- - - Lussazione di altre e non specificate *S03.3*
- - - Traumatismo
- - - - Schiacciamento di altre *S07.8*
- - - - Superficiale di altre *S00.8*
- Torace
- - Non specificata - Ferita aperta di altre *S21.80*
- - -
- - - Distorsione e distrazione di altre e non specificate *S23.5*
- - - Lussazione di altre e non specificate *S23.2*
- Tronco - Cure di controllo richiedenti l'impiego di chirurgia plastica ad altre *Z42.2*
- Utero - Other benign neoplasm: Altre *D26.7*
- Via respiratoria -
- - Corrosioni di altre *T27.6*
- - Ustione di altre *T27.2*
- Vie digerenti - Risultati anormali di diagnostica per immagini di altre *R93.3*
- Viso, della testa e del collo - occhio con altre *T20*
- -
- - Distorsione distrazione
- - - Anca: Altre *S73.18*

Parte –Continuazione

- - -Continuazione
- - Distorsione distrazione –Continuazione
- - - Caviglia: Altre *S93.48*
- - - Dito(a) della mano: Altre *S63.68*
- - - Gomito: Altre *S53.48*
- - - Polso: Altre *S63.58*
- - Frattura
- - - Collo del femore: Altre *S72.08*
- - - Estremità
- - - - Distale
- - - - - Omero: Altre e multiple *S42.49*
- - - - - Radio: Altre e multiple *S52.59*
- - - - - Proximale
- - - - - Radio: Altre e multiple *S52.19*
- - - - - Ulna: Altre e multiple *S52.09*
- - - - - Superiore dell'omero: Altre e multiple *S42.29*
- - - Mandibola: Corpo mandibolare, altre e non specificate *S02.68*
- - Traumatismo
- - - Pancreas: Altre e multiple *S36.29*
- - - Uretra: Altre *S37.38*
- Partington - Sindrome di** *Q87.8*
- Partner -**
- Complicanze di inseminazione artificiale dovute al seme di: marito o *N98.8*
- Problemi nei rapporti con il coniuge o il *Z63*
- Partum S.A.I. - Depressione post-** *F53.0*
- Parvovirus**
- B19 - Infezione da *B08.3*
- Come causa di malattie classificate altrove - *B97.61*
- Sede non specificata - Infezione da *B34.3*
- - Embriopatia da *P35.8*
- Parziale**
- v./v.a. Tipo di malattia
- Pascoe**
- v./v.a. Forney-Robinson-Pascoe
- Pascual-Castroviejo, tipo 2 - Sindrome di** *Q28.88*
- PASH [pioderma gangrenoso, acne e idrosadenite suppurativa] - Sindrome** *M35.8*
- Pasini**
- Pierini - Atrofodermia di *L90.3*
- - Sindrome di *Q81.2*
- PASS [pioderma gangrenoso-acne-idrosadenite suppurativa-spondilite anchilosante] - Sindrome** *M35.8*
- Passaggio**
- Ciclo vitale - Problemi di adattamento ai *Z60*
- Meconio - *P20*
- Sonde - *Z43*
- Transplacentare degli anticorpi materni anti-TSH - Ipotiroidismo congenito dovuto al *P72.2*
- Uretrale - Falso *N36.0*

Passarge

v./v.a. Schöpf-Schulz-Passarge

Passiva -

- Congestione polmonare (*J81*
- Disturbo di) personalità: *F60.7*

Passivo-aggressiva - (Disturbo di) personalità: F60.8**Passwell-Goodman-Siprkowski - Sindrome di** *Q87.1***Pasteurella tularensis - Infezione da** *A21.9***Pasteurellosi -** *A28.0***Patau**

- Non specificata - Sindrome di *Q91.7*
- - Sindrome di *Q91.7*

Patella - *S82.0***Patellare**

v./v.a. ischio-patellare

- Familiare - Condromalacia *M22.4*

Patente di guida di veicoli - Visita per: la *Z02***Pateruccio erpetico -** *B00.8†, L99.8****Paterson - Sindrome di Kelly-** *D50.1***Patogeno**

- Gram-negativi - Shock settico da agenti *A41.58, R57.2*

- Scimmie - Malaria da Plasmodium *B53.1*

- -

- - Coronavirus quali agenti *B97.2†*
- - Klebsiella pneumoniae quale agente *B96.2†*
- - Micosi da funghi opportunisti *B48.7*
- - Proteus mirabilis quale agente *B96.2†*
- - Proteus morgani quale agente *B96.2†*
- - Stafilococchi quali agenti *B95.8†*

Patologia

- Affettiva - Epilessia benigna parziale con *G40.02*
- Epatobiliare neonatale in mucoviscidosi - *E84.88*
- Neurosviluppo
- - Associata a PLAA - *Q02*
- - SYT1-correlata - *Q87.8*

Patologico

v./v.a. Tipo di malattia

Patria potestà del bambino - Custodia cautelare e procedura di attribuzione di *Z65***Patterson**

- Lowry - Displasia rizomelica tipo *Q78.8*
- - Pseudoleprecaunismo di *E34.8*

Patterson-Stevenson - Sindrome di *Q87.0***Pauciarticolare**

- Area spalla - Artrite cronica giovanile, forma *M08.41*
- Articolazione
- - Caviglia - Artrite cronica giovanile, forma *M08.47*
- - Ginocchio - Artrite cronica giovanile, forma *M08.46*
- - Gomito - Artrite cronica giovanile, forma *M08.42*

Pauciarticolare -Continuazione

- Colonna vertebrale - Artrite cronica giovanile, forma *M08.48*
- Con evoluzione poliarticolare [extended oligoarthritis] - Forma ad esordio *M08.3*
- Localizzazioni multiple - Artrite cronica giovanile, forma *M08.40*
- Mano - Artrite cronica giovanile, forma *M08.44*
- Piede - Artrite cronica giovanile, forma *M08.47*
- Polso - Artrite cronica giovanile, forma *M08.43*
- Regione della pelvi - Artrite cronica giovanile, forma *M08.45*

Pauci-immune - Glomerulonefrite *N01.7***Paucità sindromico Via biliare**

- Monosomia 20p12 - *Q44.7*
- Mutazione puntiforme di JAG1 - *Q44.7*

Paura - Reazione di *F41.1***Pavimento**

- Bocca - Tumore benigno: *D10.2*
- Buccale - Cisti del *K11.6*
- Orale
 - - Anteriore - Tumore Maligno: *C04.0*
 - - Laterale - Tumore Maligno: *C04.1*
 - - Non specificato - Tumore Maligno: *C04.9*
 - - -
 - - - Cellulite (del *K12.20*)
 - - - Ferita aperta: Lingua e *S01.54*
 - - - Tumore Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue del *C04.8*
- Orbita - Frattura del *S02.3*
- Pelvi durante il parto - Lacerazione, rottura o strappo del perineo, come in *O70.0* che interessa anche: *O70.1*
- Pelvico
 - - Rigido - Assistenza prestata alla madre per: *O34.8*
 - - -
 - - - *S31.0*
 - - - Assistenza prestata alla madre per: (precedente) plastica del *O34.8*
 - - - Lacerazione di vecchia data di muscoli del *N81.8*
- Rinofaringe - *C11.3*

Pavimentosa - Degenerazione retinica: *H35.4***Paziente**

- Affetti da esofago di Barrett - Displasia di alto grado nei *D00.1*
- Critico -
- - Miopatia del *G72.80*
- - Polineuropatia del *G62.80*
- Motivata
 - - Credenze religiose -
 - - - Atto medico non eseguito per: decisione del *Z53*
 - - - Vaccinazione non eseguita per: decisione del *Z28*

Paziente -Continuazione

- Motivata -Continuazione
 - - Influenza gruppo pressione -
 - - - Atto medico non eseguito per: decisione del *Z53*
 - - - Vaccinazione non eseguita per: decisione del *Z28*
- Non diabetico - Coma insulinico farmacologico in *E15*
- O di complicanze tardive, senza menzione di infortunio all'epoca della procedura - procedure chirurgiche e mediche come causa di reazioni anomale del *Y84.9!*
- Peregrinante - *F68.1*
- Trapiantati di fegato - Epatiti ricorrenti da virus dell'epatite C nei *B18.2, Z94.4*
- -
- - Atto medico non eseguito per: motivi indipendenti dal *Z53*
- - Vaccinazione non eseguita per: motivi indipendenti dal *Z28*

PBC [Cirrosi biliare primitiva] - *K74.3***PBS] (acuta) - Peritonite batterica spontanea [*K65.00*****PC [Pachionichia congenita] - *Q84.5*****PCCA [Atrofia cerebello-cerebrale progressiva] - *G31.88*****PCI [Pneumatosi cistica intestinale] - *K63.8*****PCOS [Sindrome dell'ovaio policistico] - *E28.2*****PCT [Porfiria cutanea tarda] - *E80.1*****PCWH [Neuropatia periferica demielinizzante-leucodistrofia centrale demielinizzante-sindrome di Waardenburg-malattia di Hirschsprung] - *Q87.8*****PDE4D - Sindrome da aploinsufficienza *Q93.5*****PDHC - *E74.4*****Pearson v./v.a. McArdle-Schmidt-Pearson - Sindrome di *D64.0*****Pectoris**

- Con spasmo documentato - Angina *I20.1*
- Non specificata - Angina *I20.9*
- S.A.I. - Angina *I20.9*
- Stabile - Angina *I20.8*
- -
- - Altre forme di angina *I20.8*
- - Sindrome di Angina *I20.9*

Pectus carenatum - lassità articolare - Dismorfismi - *Q79.8***Pectus excavatum**

- Grave - Sindrome da iperfalangismo delle dita delle mani, anomalie delle dita dei piedi e *Q79.8*
- Macrocefalia -displasia ungueale - *Q87.1*

Peculiare - ritardo di crescita - Maturazione ossea accelerata - facies *Q87.3***Pediatrico**

- Con infezione da streptococchi del gruppo A] - PANDAS [malattia neuropsichiatrica autoimmune *G25.88, B95.0!, F07.8*

Pediatrico -Continuazione

- Decorso prevalentemente recidivante-remittente - Sclerosi multipla *G35.10*
- Ereditaria simil-Behçet - Malattia *M35.8*
- Primitivo - Tumore cardiaco *C38.0*
- Routine - Visita medica *Z00.1*
- -
- - Gastrite collagena *K29.3*
- - Sclerosi multipla *G35.9*
- - Sindrome da distress respiratorio acuto in età *J80.09*

Pediculosi

- Non specificata - *B85.2*
- O acariasi e altre infestazioni - Contatto con ed esposizione a *Z20.7*
- Pediculus humanus
 - - Capitis - *B85.0*
 - - Corporis - *B85.1*
 - - Pityriasi miste - *B85.4*

Pediculus humanus

- Capitis - Pediculosi da *B85.0*
- Corporis - Pediculosi da *B85.1*

Pedis - Tinea *B35.3***Pedofilia - *F65.4*****Pedoni - Incidente con *V99!*****Peduncolo**

- Ipofisario - Sindrome da interruzione del *E23.6*
- Ovarico e tuba di Falloppio - Torsione di ovaio, *N83.5*

PEG -

- Complicanza meccanica di sonda per gastrostomia endoscopica percutanea [sonda *T85.51*
- Infezione da sonda *T85.74*
- Reazione infiammatoria da sonda *T85.74*

Peggiora con gli sforzi - Angina: che *I20.0***Peggioramento funzionale**

- 29 e più giorni dopo il trapianto - *T86.41*
- Acuto di trapianto renale - *T86.10*
- Cronico trapianto
 - - Epatico - *T86.41*
 - - Renale - *T86.11*
- Trapianto epatico
 - - 29 e più giorni dopo il trapianto - *T86.41*
 - - Primi 28 giorni dal trapianto - *T86.40*

PEHO [Encefalopatia progressiva con edema, ipsaritmia e atrofia ottica] - Sindrome *G31.88***PEHO-simile - Sindrome *G31.88*****PEJ -**

- Complicanza meccanica di sonda per digiunostomia endoscopica percutanea [sonda *T85.52*
- Infezione da sonda *T85.74*
- Reazione infiammatoria da sonda *T85.74*

Pel - Sindrome di *A52.1†, H58.8**

Pelger Huët ~

- Anomalia (granulazione) (dei granulociti) o sindrome di: *D72.0*
- Sindrome da bassa statura-atrofia ottica-anomalia di *Q87.1*

Peli

- Non
- - Classificate altrove ~ Alterazioni morfologiche congenite dei capelli e dei *Q84.1*
- - Specificata ~ Anomalia del colore e del fusto dei capelli o dei *L67.9*
- - S.A.I. ~ congenita: Malformazione a dei *Q84.2*
- - Specificata, non cicatriziale ~ Altra forma di perdita di capelli o *L65.8*
- - Triangolari e scanalati ~ *Q84.1*
- - ~ altro
- - Anormalità del colore e del fusto dei capelli o dei *L67.8*
- - Malformazioni congenite dei capelli e dei *Q84.2*

Peliosi epatico ~

- *K76.4*
- Epatopatia tossica con: *K71.88*

Pelizaeus-Merzbacher

- Donne portatrici ~ Malattia di *E75.2*
- Forma
- - Classica ~ Malattia di *E75.2*
- - Connatale ~ Malattia di *E75.2*
- - Transitoria ~ Malattia di *E75.2*
- Simile ~
- - Malattia *E75.2*
- - PMLD [malattia di *E75.2*
- - ~
- - Leucodistrofia sudanofila di tipo *E75.2*
- - Malattia di *E75.2*
- - Sclerosi cerebrale di *E75.2*

Pellagra

- Alcolica ~ *E52*
- -
- - Cheilosi in *E52†, K93.8**
- - Deficit di niacina [*E52*
- - Demenza in *E52†, F02.8**
- - Glossite in *E52†, K93.8**
- - Polineuropatia in *E52†, G63.4**

Pellagrosa ~

- Encefalopatia *E52†, G32.8**
- Gengivite *E52†, K93.8**

Pelle

- Anca ~ Carcinoma a cellule di Merkel della *C44.7*
- Collo ~ Carcinoma a cellule di Merkel della *C44.4*
- Deciduale generalizzata ~ *Q80.8*
- Dorso ~ Dermatofibrosarcoma protuberans della *C44.59*
- Intatta ~ Ulcera da decubito [pressione] limitata al solo eritema, *L89.0*

Pelle ~Continuazione

- Orecchio ~ Carcinoma a cellule di Merkel della *C44.2*
- Rospo ~ *E50.8†, L86**
- Spalla ~ Carcinoma a cellule di Merkel della *C44.6*
- Tronco ~
- - Carcinoma a cellule di Merkel della *C44.59*
- - Dermatofibrosarcoma protuberans della *C44.59*
- - Viso ~ Carcinoma a cellule di Merkel della *C44.3*
- - ~ Incidente con: Penetrazione di corpo estraneo attraverso la *W49.9!*

Pellegrini-Stieda] ~ Borsite del legamento tibiale collaterale [*M76.4***Pellicciai**

- Con esacerbazione acuta ~ Polmone dei *J67.81*
- Senza menzione d'esacerbazione acuta ~ Polmone dei *J67.80*
- ~ Polmone
- - *J67.8*
- - *J67.80*

Pellizzari

v./v.a. Jadassohn-Pellizzari

Pellucida ~

- Degenerazione marginale *H18.4*
- Infertilità femminile da difetto della zona *N97.8*

Pelo d'angora ~ Nevo a *Q82.5***Peloso**

- Tra il margine labiale
- - Inferiore e il solco mentolabiale ~ Cute *C44.0*
- - Superiore e il naso ~ Cute *C44.0*
- - ~
- - Lingua nera *K14.3*
- - Nevo: *D22*

Pelvi

- v./v.a. Nervo della pelvi
- v./v.a. Regione della pelvi
- Altro ~ Altri traumi superficiali dell'addome, della regione lombosacrale e della *S30.88*
- Arto i ~
- - Fratture interessanti il torace con fratture della regione lombosacrale, della *T02.7*
- - Traumi da schiacciamento del torace, dell'addome, della regione lombosacrale, della *T04.7*
- Che
- - Causa sproporzione ~ Restrangimento
- - - Cavità media (della *O33.3*
- - - Stretto inferiore (della *O33.3*
- - Provoca sproporzione S.A.I. ~ Deformazione ossea della *O33.0*
- Collegamento con traumatismo intraaddominale ~ Ferita aperta (qualsiasi parte dell'addome, dei lombi e della *S31.83!*
- Come esempio

Pelvi ~Continuazione

- Come esempio ~Continuazione
- - Setto rettovaginale ~ Sedi interessanti apparati diversi nella *C76.3*
- - Setto rettovescicale ~ Sedi interessanti apparati diversi nella *C76.3*
- - Corpo estraneo superficiale (scheggia) ~ Altri traumi superficiali dell'addome, della regione lombosacrale e della *S30.84*
- - Durante il parto ~ Lacerazione, rottura o strappo del perineo, come in *O70.0* che interessa anche: pavimento della *O70.1*
- - Escoriazione ~ Altri traumi superficiali dell'addome, della regione lombosacrale e della *S30.81*
- - Femminile
- - Altre malattie classificate altrove ~ Disturbi infiammatori della *N74.8**
- - - Gonorrea ~ Infiammazione della *A54.2†, N74.3**
- - - Non specificata ~ Malattia infiammatoria della *N73.9*
- - -
- - - Altre malattie infiammatorie specificate della *N73.8*
- - - Ascesso tubercolare della *A18.1†, N74.1**
- - - Infiammazione sifilitica
- - - - Secondaria della *A51.4†, N74.2**
- - - - Tardiva della *A52.7†, N74.2**
- - - Malattia infiammatoria
- - - - Chlamydiae della *A56.1†, N74.4**
- - - - Gonococcica della *A54.2†, N74.3**
- - - - Tubercolosi della *A18.1†, N74.1**
- - Formazione di vesciche (non termiche) ~ Altri traumi superficiali dell'addome, della regione lombosacrale e della *S30.82*
- - Generalmente stretta ~ Assistenza prestata alla madre per sproporzione causata da *O33.1*
- - Maschile ~ Aderenze (di): *K66.0*
- - Materna ~ Assistenza prestata alla madre per sproporzione causata da deformità ossee della *O33.0*
- - Morso o puntura d'insetto (non velenoso) ~ Altri traumi superficiali dell'addome, della regione lombosacrale e della *S30.83*
- - Non specificata ~ Osteocondrosi giovanile dell'anca e della *M91.9*
- - Renale
- - - Non traumatica ~ Rottura della *N28.80*
- - -
- - - Carcinoma a cellule transizionali della *C65*
- - - Con interessamento della capsula e della *S37.02*
- - - Difetto congenito della *Q63.8*
- - - Tumore
- - - - Benigno: *D30.1*
- - - - Comportamento incerto o sconosciuto: *D41.1*
- - - - Maligno
- - - - - *C65*

Pelvi –Continuazione

- Renale –Continuazione
- - - -Continuazione
- - - Tumore –Continuazione
- - - - Maligno –Continuazione
- - - - - Secondario del rene e della C79.0
- S.A.I. - Ferita aperta dell'addome, dei lombi e della S31
- Sacro e coccige - Tumore benigno: Ossa della D16.8
- Scollamento sottocutaneo (chiuso) - Altri traumi superficiali dell'addome, della regione lombosacrale e della S30.86
- Stretto
- - S.A.I. che provoca sproporzione - O33.1
- - - P03.1
- Successivi ad aborto o a gravidanza ectopica o molare - Danno a organi e a tessuti della O08.6
- -
- - Altro
- - - Osteocondrosi giovanile dell'anca e della M91.8
- - - Traumatismo
- - - - Multipli dell'addome, della regione lombosacrale e della S39.7
- - - - Specificati dell'addome, dei lombi e della S39.88
- - Amputazione traumatica di altre e non specificate parti dell'addome, della regione lombosacrale e della S38.3
- - Angiosarcoma della C49.5
- - Condrosarcoma mixoide extrascheletrico dei tessuti molli della C49.5
- - Congelamento
- - - Con necrosi tessutale della parete addominale, della regione lombosacrale e della T34.3
- - - Non specificato, del torace, dell'addome, della regione lombosacrale e della T35.3
- - - Superficiale della parete addominale, della regione lombosacrale e della T33.3
- - Contusione della regione lombosacrale e della S30.0
- - Danno tessuto molle
- - - Primo grado frattura o
- - - - Lussazione aperta della colonna lombare e della S31.87!
- - - - Lussazione chiusa della colonna lombare e della S31.84!
- - - Secondo grado frattura o
- - - - Lussazione aperta della colonna lombare e della S31.88!
- - - - Lussazione chiusa della colonna lombare e della S31.85!
- - - Terzo grado frattura o
- - - - Lussazione aperta della colonna lombare e della S31.89!
- - - - Lussazione chiusa della colonna lombare e della S31.86!
- - Deformità acquisita della M95.5

Pelvi –Continuazione

- - -Continuazione
- - Distorsione e distrazione di altre e non specificate parti della colonna vertebrale lombare e della S33.7
- - Ferita aperta
- - - Interessanti torace e addome, regione lombosacrale e T01.1
- - - Multiple dell'addome, della regione lombosacrale e della S31.7
- - - Regione lombosacrale e della S31.0
- - Fibrosarcoma della C49.5
- - Frattura multiplo
- - - Aperto
- - - - Arto, del torace e della T02.71
- - - - Torace e della T02.11
- - - Chiuso
- - - - Arto, del torace e della T02.70
- - - - Torace e della T02.10
- - - Colonna lombare e della S32.7
- - Liposarcoma
- - - Ben differenziato dei tessuti molli della C49.5
- - - Dedifferenziato dei tessuti molli della C49.5
- - - Mixoide dei tessuti molli della C49.5
- - - Pleomorfo dei tessuti molli della C49.5
- - - Tessuti molli della C49.5
- - Lussazione
- - - Altre e non specificate parti della colonna vertebrale lombare e della S33.3
- - - Distorsioni e distrazioni interessanti il torace, la regione lombosacrale e la T03.1
- - - Mixofibrosarcoma dei tessuti molli della C49.5
- - - Osteoblastoma delle ossa della D16.8
- - - Osteocondrosi giovanile della M91.0
- - - Rhabdomyosarcoma alveolare dei tessuti molli della C49.5
- - - Rhabdomyosarcoma dei tessuti molli della C49.5
- - - Rhabdomyosarcoma pleomorfo dei tessuti molli della C49.5
- - - Sarcoma alveolare dei tessuti molli della C49.5
- - - Sarcoma dei tessuti molli della C49.5
- - - Sarcoma del tessuto connettivo della C49.5
- - - Sarcoma di Ewing della C41.4
- - - Sarcoma epitelioide dei tessuti molli della C49.5
- - - Sarcoma extrascheletrico di Ewing dei tessuti molli della C49.5
- - - Sarcoma sinoviale dei tessuti molli della C49.5
- - - Scollamento sottocutaneo della S30.86
- - - Sequele di altra frattura del torace e della T91.2
- - - Sindrome uretro-oculo-sinoviale [sindrome di Reiter] della M02.35
- - Traumatismo

Pelvi –Continuazione

- - -Continuazione
 - - Traumatismo –Continuazione
 - - - Altro
 - - - - Non specificati nervi a livello dell'addome, della regione lombosacrale e della S34.8
 - - - - Vasi sanguigni a livello dell'addome, della regione lombosacrale e della S35.88
 - - - - Muscoli e di tendini dell'addome, della regione lombosacrale e della S39.0
 - - - - Nervo(i) periferico(i) dell'addome, della regione lombosacrale e della S34.6
 - - - - Non specificato dell'addome, della regione lombosacrale e della S39.9
 - - - Schiacciamento
 - - - - Altre e non specificate parti dell'addome, della regione lombosacrale e della S38.1
 - - - - Interessanti il torace, l'addome, la regione lombosacrale e la T04.1
 - - - Superficiali
 - - - - Interessanti il torace con addome, regione lombosacrale e T00.1
 - - - - Multipli dell'addome, della regione lombosacrale e della S30.7
 - - - Vaso sanguigno
 - - - - Epidurali a livello dell'addome, della regione lombosacrale e della S35.80
 - - - - Multipli a livello dell'addome, della regione lombosacrale e della S35.7
 - - - - Non specificato a livello dell'addome, della regione lombosacrale e della S35.9
 - - - - Subaracnoidei a livello dell'addome, della regione lombosacrale e della S35.82
 - - - - Subdurali a livello dell'addome, della regione lombosacrale e della S35.81
 - - Tumore
 - - - Benigno: Connettivo ed altri tessuti molli della D21.5
 - - - - Desmoplastico a piccole cellule rotonde dei tessuti molli della C49.5
 - - - Maligno
 - - - - Altra e mal definita sede: C76.3
 - - - - Nervi periferici della C47.5
 - - - - Tessuto connettivo e tessuti molli della C49.5
 - - - - Rabdoide dei tessuti molli della C49.5
- Pelvico**
- v./v.a. Vena pelvica
 - Acute - Parametrite e infiammazione N73.0
 - Altri organi genitourinari - Infezione da Chlamydiae del peritoneo A56.1
 - Annuale (periodico) - Esame Z01.4
 - Aperta - Frattura S32.89, S31.87!
 - Artrogriposi degli arti inferiori - Displasia Q74.2
 - Complessa - Altra frattura S32.7
 - Croniche - Parametrite e infiammazione N73.1

Pelvico –Continuazione

- Dopo aborto o gravidanza ectopica o molare
 - ~ Infezione dell'apparato genitale e di organi *O08.0*
- Durante il
 - ~ Parto ~ Ematoma *O71.7*
- Travaglio e il parto ~ Feto e neonato sofferenti per altre presentazioni e posizioni anomale e sproporzione feto-*P03.1*
- Femminile
 - ~ S.A.I. ~ Infezione o infiammazione *N73.9*
 - ~ Specificato(a) come acuto(a) ~ Cellulite *N73.0*
 - ~ ~ Infiammazione tubercolare degli organi *A18.1†, N74.1**
- Gravidanza ~ Malformazione
 - ~ Organi *O34.9*
 - ~ Tessuto *O34.9*
- Madre
 - ~ Non specificata ~ Distocia da anomalia *O65.9*
 - ~ ~ Distocia
 - ~ ~ Altre anomalie *O65.8*
 - ~ ~ Anomalie di organi *O65.5*
- Maschio ~ Peritonite (acuta): *K65.09*
- Non specificate ~ Parametrite e infiammazione *N73.2*
- O urinario non specificato ~ Traumatismo di organo *S37.9*
- Parto ~ Malformazione
 - ~ Organi *O34.9*
 - ~ Tessuto *O34.9*
- Perineale ~ Dolore *R10.2*
- Postparto ~ Tromboflebite *O87.1*
- Rigido ~ Assistenza prestata alla madre per: pavimento *O34.8*
- S.A.I. ~ Tumefazione o massa diffusa o generalizzata: *R19.0*
- Sacro e coccige ~ Tumore maligno dell'osso e della cartilagine articolare: Ossa *C41.4*
- Tubercolare ~ Adesione *A18.1†, N74.1**
- ~
- ~ Altro
 - ~ ~ Malformazioni congenite dell'arto(i) inferiore(i), compreso il cingolo *Q74.2*
 - ~ ~ Non specificato tentativo fallito di aborto, complicato da infezione dell'apparato genitale e di organi *O07.5*
 - ~ ~ Traumatismo ostetrico di organi *O71.5*
 - ~ ~ Assistenza prestata alla madre
 - ~ ~ Altre anomalie di organi *O34.8*
 - ~ ~ Anomalie non specificate di organi *O34.9*
 - ~ ~ Precedente) plastica del pavimento *O34.8*
 - ~ ~ Distocia da deformità *O65.0*
 - ~ ~ Endometriosi del peritoneo *N80.3*
 - ~ ~ Ferita aperta di altre e non specificate parti del cingolo *S71.80*
 - ~ ~ Lacerazione di vecchia data di muscoli del pavimento *N81.8*

Pelvico –Continuazione

- ~ ~Continuazione
- ~ Lesioni ostetriche delle articolazioni e dei legamenti *O71.6*
- ~ Mesotelioma del peritoneo *C45.1*
- ~ Osteosarcoma delle ossa *C41.32*
- ~ Pavimento *S31.0*
- ~ Peritoneo (parietale) (*C45.1*
- ~ Sequele di traumatismo di organi intraaddominali e *T91.5*
- ~ Tentativo fallito di aborto terapeutico, complicato da infezione dell'apparato genitale e di organi *O07.0*
- ~ Traumatismo
 - ~ ~ Altri organi *S37.88*
 - ~ ~ Nervi simpatici lombari, sacrali e *S34.5*
 - ~ ~ Organi
 - ~ ~ ~ Intratoracici con organi intraaddominali e *T06.5*
 - ~ ~ ~ Multipli *S37.7*
 - ~ ~ Tubercolosi *A18.0†, M90.05**
 - ~ ~ Tumefazione, massa e gonfiore intraaddominali e *R19.0*
 - ~ ~ Varici *I86.2*

Pelviperitoneali

- Femminili ~ Aderenze *N73.6*
- Iatrogene ~ Aderenze *N99.4*

Pelviperitonite

- Femminile
 - ~ Acuta ~ *N73.3*
 - ~ Cronica ~ *N73.4*
 - ~ Non specificata ~ *N73.5*
- Gonococcica e altre forme di infezione gonococcica genitourinaria ~ *A54.2*
- Successiva(o) a condizioni morbose classificabili in *O00-O07* ~ *O08.0*

Pelviureterale ~

- Giunzione *C65*
- Idronefrosi con ostruzione della giunzione *N13.0*
- Pielonefrite cronica associato
- Anomalia giunzione *N11.1*
- Ingincchiamento di giunzione *N11.1*
- Ostruzione giunzione *N11.1*
- Restringimento giunzione *N11.1*

Pemfigo

- Acuto
 - ~ Febbrile ~ *L00.0*
 - ~ Grave ~ *L00.0*
 - ~ Neonato ~ *L00*
- Benigno cronico familiare ~ *Q82.8*
- Brasiliano ~
 - ~ ~ *L10.3*
 - ~ ~ Fogo selvagem [*L10.3*
- Congiuntivale ~ *L12.1†, H13.3**
- Eritematoso ~ *L10.4*
- Erpetiforme ~ *L10.2*

Pemfigo –Continuazione

- Farmaci ~ *L10.5*
- Foliaceo ~ *L10.2*
- Membrane mucose ~ *L12.1*
- Non specificato ~ *L10.9*
- Oculare ~ *L12.1†, H13.3**
- Paraneoplastico ~ *D48.9†, L14**
- Seborroico ~ *L10.4*
- Sifilitico congenito ~ *A50.0†, L99.8**
- Vegetante ~
 - ~ ~ *L10.1*
 - ~ ~ Sindrome di Hallopeau [*L10.1*
- Volgare ~ *L10.0*
- ~ Altra forma di *L10.8*

Pemfigoide

- Anti-p200 ~ *L12.8*
- Bolloso ~ *L12.0*
- Cicatriziale ~ *L12.1*
- Gestazionale ~ *O26.4*
- Mucoso benigno ~ *L12.1*
- Non specificato ~ *L12.9*
- Oculare ~ *L12.1†, H13.3**
- ~ Altra forma di *L12.8*

Pena

- Detentiva ~ Condanna civile o penale senza *Z65*
- Shokeir II [sindrome cerebro-oculo-facio-scheletrica (autosomica recessiva)] ~ Sindrome di *Q87.8*

Penale

- Senza pena detentiva ~ Condanna civile o *Z65*
- ~ Procedimento *Z65*

Pendred ~ Sindrome di *E07.1†, H94.8****Pendolo ~ Assistenza prestata alla madre per: addome *O34.8*****Pene**

- Curvo congenito (ventrale) ~ *Q54.4*
- Lesione sconfinante più Zona contigue ~
 - ~ Adenocarcinoma del *C60.8*
 - ~ Carcinoma a cellule squamose del *C60.8*
- Non specificato ~ Disturbo del *N48.9*
- S.A.I. ~
 - ~ Cute del *C60.9*
 - ~ Malformazione congenita del *Q55.6*
- Specificati ~ Altri disturbi del *N48.8*
- ~
 - ~ ~ *S38.2*
 - ~ ~ *T21*
- Adenocarcinoma
 - ~ ~ *C60.9*
 - ~ ~ Corpo del *C60.2*
 - ~ ~ Altro
 - ~ ~ Disturbi infiammatori del *N48.2*
 - ~ ~ Malformazioni congenite del *Q55.6*
 - ~ ~ Aplasia del *Q55.5*

Pene –Continuazione

- - -Continuazione
- - Ascesso dei corpi cavernosi e del *N48.2*
- - Assenza acquisita del *Z90.7*
- - Assenza congenita del *Q55.5*
- - Atrofia dei corpi cavernosi e del *N48.8*
- - Cancro del *C60.9*
- - Carcinoma a cellule squamose
- - - *C60.9*
- - - Corpo del *C60.2*
- - Carcinoma in situ: *D07.4*
- - Cavernite (del *N48.2*)
- - Cellulite dei corpi cavernosi e del *N48.2*
- - Craurosi del *N48.0*
- - Curvatura (laterale) del *Q55.6*
- - Favo dei corpi cavernosi e del *N48.2*
- - Ferita aperta del *S31.2*
- - Foruncolo dei corpi cavernosi e del *N48.2*
- - Frattura del *S39.80*
- - Gomma del *A52.7†, N51.8**
- - Herpes del *A60.0†, N51.8**
- - Iperτροφία dei corpi cavernosi e del *N48.8*
- - Ipoplasiа del *Q55.6*
- - Leucoplachia del *N48.0*
- - Melanoma maligno del *C60.9*
- - Sifilide tardiva del *A52.7†, N51.8**
- - Traumatismo della tunica albuginea del *S39.80*
- - Trombosi dei corpi cavernosi e del *N48.8*
- - Tubercolosi del *A18.1†, N51.8**
- - Tumore
- - - Benigno: *D29.0*
- - - Maligno
- - - - *C60.9*
- - - - Corpo del *C60.2*
- - - Lesione sconfinante a più zone contigue del *C60.8*
- - Ulcera del *N48.5*

Penetrante

- v./v.a. Ferita penetrante
- Cute [Kyrle] - Cheratosi follicolare e paraфollicolare *L87.0*
- S.A.I. - ferita
- - Oculare *S05.6*
- - Punta con corpo estraneo (*T14.1*)
- UAP] - Ulcera aortica *I77.80*
- -
- - Infestazione da pulce *B88.1*
- - Ipercheratosi follicolare *L87.0*

Penetrazione corpo estraneo attraverso

- Orifizio naturale - Sequele di effetti della *T98.0*
- Pelle - Incidente con: *W49.9!*

Penfimo ad IgA - *L10.8***Penicillina**

- Anamnesi personale - Allergia alla *Z88.0*

Penicillina –Continuazione

- O oxacillina
- - Eventualmente a macrolidi, oxazolidinoni o streptogramine - Streptococcus pneumoniae resistente a *U80.10!*
- - - Streptococcus pneumoniae resistente
- - - *U80.10!*
- - - Macrolidi, oxazolidinoni o streptogramine e sensibile a *U80.11!*
- - -
- - Allergia alla *T88.7*
- - Avvelenamento: *T36.0*

Penicilliosi - *B48.4***Peniena -**

- Agenesia *Q55.5*
- Ipospadiа *Q54.1*
- Secrezione *R36*

Penis plastica - Induratio *N48.6***Penoscrotale -**

- Ipospadiа *Q54.2*
- Trasposizione *Q55.8*

PENS [nevi epidermici papulari con strati di cellule basali a palizzata] - *Sindrome Q87.8***Pensieri**

- O ruminazioni prevalentemente ossessive - *F42.0*
- Ossessivi ad atti compulsivi - Associazione di *F42.2*

Pensionamento - Nevrosi di *F68.0***Pentalogia di Fallot - *Q21.80*****Pentasomia X - *Q97.1*****Penta-X -**

- *Q97.1*
- Sindrome *Q97.1*

Pentoso fosfato - Difetto del metabolismo del *E74.8***Pentosuria essenziale - *E74.8*****Penttinen - Sindrome da invecchiamento precoce, tipo *E34.8*****PEPCK - Deficit di *E74.4*****PEPD [Paroxysmal extreme pain disorder] - *G90.88*****Peptico**

- Antireumatici non steroidei - Ulcera *K27.9, Y57.9!*
- Digiuнаle acuta - Ulcera *K28.3*
- Duodenale - ulcera (*K26*)
- Farmaci - Ulcera *K27.9, Y57.9!*
- I - ulcera *K27*
- Neonatale - Ulcera *P78.8*
- O erosione
- - Anastomotica - ulcera (*K28*)
- - Digiuнаle - ulcera (*K28*)
- - Gastrocolica - ulcera (*K28*)
- - Gastrodigiuнаle - ulcera (*K28*)
- - Gastrointestinale - ulcera (*K28*)
- - Marginale - ulcera (*K28*)
- - Stomiale - ulcera (*K28*)

Peptico –Continuazione

- Pilorica - ulcera (*K25*)
- Postpilorica - ulcera (*K26*)
- Sede non specificata - Ulcera *K27*
- Stomaco - ulcera (*K25*)
- - Ulcera esofagea: *K22.1*

Peptidasi

v./v.a. dipeptidil-peptidasi *6*

Peptostreptococco - *B95.91!***Percettivo**

- S.A.I. - Sordità: *H90.5*
- - Distrofia corneale - sordità *H18.5, H90.5*

Percezione

- Generali - Altri e non specificati sintomi e segni che interessano le sensazioni e le *R44.8*
- Ipoglicemia diabete mellito
- - Diabete mellito di tipo 2 - Disturbo di *E11.60, U69.74!*
- - Diabete mellito, in diabete mellito - Disturbo di *E14.60, U69.74!*
- - Tipo 1 - Disturbo di *E10.60, U69.74!*
- Uditive anormali - Altre *H93.2*
- Visiva simultanea senza fusione - *H53.3*

PERCHING - Sindrome *Q87.8***Percin**

v./v.a. Malik-Percin

Percloroetilene - *T53.3***Percosso S.A.I. - Sindrome**

- Coniuge *T74.1*
- Infante o del bambino *T74.1*

Percreta

- Con emorragia postpartum - Placenta *O43.21, O72.0*
- Senza emorragia - Placenta *O43.21, O73.0*
- - Placenta increta o *O43.21*

Percussione - torace

- Anormalità alla *R09.8*
- Timpanismo da *R09.8*

Percutaneo

- Sonda
- - PEG] - Complicanza meccanica di sonda per gastrostomia endoscopica *T85.51*
- - PEJ] - Complicanza meccanica di sonda per digiunostomia endoscopica *T85.52*
- -
- - Infezione sonda
- - - Digiunostomia endoscopica *T85.74*
- - - Gastrostomia endoscopica *T85.74*
- - Reazione infiammatoria da sonda per digiunostomia endoscopica *T85.74*

Perdita

- Altro organi
- - Vie urinarie - *Z90.6*
- - - *Z90.8*
- Appetito - *R63.0*
- Arto
- - Non specificato - *Z89.9*

Perdita –Continuazione

- Arto –Continuazione
- - Postoperatoria – Z89
- - Post-traumatica – Z89
- - Superiori ed inferiori [a qualsiasi livello] – Z89.8
- Autostima durante l'infanzia – Eventi che comportano la Z61
- Braccio, al di sopra del polso – Z89.2
- Capelli
- - Non cicatriziale, non specificata – L65.9
- - O peli specificata, non cicatriziale – Altra forma di L65.8
- Concentrazione, associati con la menopausa – Sintomi come vampate di calore, insonnia, cefalea e N95.1
- Conoscenza
- - 30 minuto 24 ora
- - - Trauma craniocerebrale – S06.9, S06.71!
- - - - Traumatismo intracranico con S06.71!
- - Durata non specificata – Traumatismo intracranico con S06.79!
- - Inferiore a 30 minuti in trauma craniocerebrale – S06.9, S06.70!
- - Meno di 30 minuti – Traumatismo intracranico con S06.70!
- - Più 24 ora
- - - Con ritorno al precedente stato di coscienza – Traumatismo intracranico con S06.72!
- - - Senza ritorno al precedente stato di coscienza – Traumatismo intracranico con S06.73!
- - Superiore 24 ora
- - - Con ritorno al precedente stato di coscienza in trauma craniocerebrale – S06.9, S06.72!
- - - Senza ritorno al precedente stato di coscienza in trauma craniocerebrale – S06.9, S06.73!
- - Trauma craniocerebrale – S06.9, S06.79!
- Coscienza S.A.I. – R40.2
- Cutanea a spessore parziale che coinvolge l'epidermide e/o il derma – Ulcera da decubito [pressione] con: L89.1
- Denti da accidente, estrazione o periodontopatie locali – K08.1
- Desiderio sessuale – Diminuzione o F52.0
- Dito
- - Bilaterale – Z89.3
- - Mano compreso il pollice
- - - Bilaterale – Z89.3
- - - Unilaterale – Z89.0
- - Piede – Z89.4
- Entrambi arto
- - Inferiori a qualsiasi livello, eccetto solo dita – Z89.7
- - Superiori [qualsiasi livello] – Z89.3
- Fosfati – Disturbi tubulari renali con N25.0
- Funzione labirintica – H83.2
- Gamba

Perdita –Continuazione

- Gamba –Continuazione
- - Sopra il ginocchio, unilaterale – Z89.6
- - Sotto il ginocchio – Z89.5
- Impianto gastrointestinale – T85.59
- Liquor cerebrospinale dopo puntura lombare – G97.0
- Mammella(e) – Z90.1
- Mano e del polso – Z89.1
- Materna di sangue – P02.1
- Mestruali – Intervalli irregolari, abbreviati, tra N92.1
- Parte
- - Corpo post-traumatica o postoperatoria N.I.A. – Z90
- - Polmone – Z90.2
- - Stomaco – Z90.3
- - Testa e del collo – Z90.0
- - Tratto digerente – Z90.4
- Parziale della catena ossicolare – H74.3
- Peso
- - Anormale – R63.4
- - Chirurgia bariatrica (dieta) – Cute lassa o cadente: a seguito di L98.7
- - -
- - - Malattia da HIV con B22, R64
- - - Rilassamento cutaneo del viso dopo L98.7
- Piede e della caviglia – Z89.4
- Posto di lavoro – Minaccia di Z56
- Proteine – Sindrome CHAPLE [iperattivazione del complemento, trombosi angiopatica, enteropatia con D84.1
- Proteinica – Enteropatia con K90.4
- Protesi valvolare cardiaca – T82.0
- Psicogena dell'appetito – F50.8
- Pubertà – N92.2
- Rapporto affettivo durante l'infanzia – Z61
- Renale di magnesio isolata – E83.4
- Rene – Z90.5
- Ricostruzione mammaria con componente cutanea – T86.52
- Sale –
- - Iperplasia surrenalica congenita classica da deficit di 21-idrossilasi, forma con E25.00
- - Sindrome adrenogenitale congenita di E25.0
- Sangue
- - Cronica – Anemia da deficit di ferro secondaria a D50.0
- - Fetale
- - - Non specificata – P50.9
- - - Placenta – P50.2
- - - Recisione del cordone ombelicale dell'altro gemello – P50.5
- - - Rottura del cordone ombelicale – P50.1
- - - Vasa praevia – P50.0
- - - -

Perdita –Continuazione

- Sangue –Continuazione
 - - Fetale –Continuazione
 - - - - Continuazione
 - - - - Altra P50.8
 - - - - Anemia congenita da P61.3
 - - Sensoriale dissociative – Anestesia e F44.6
 - - Tessuto intraoculare – Lacerazione
 - - Oculare senza prolasso o S05.3
 - - Rottura oculari con prolasso o S05.2
 - Trapianto
 - - Adipocutaneo – T86.52
 - - Cutaneo – T86.52
 - - Fasciocutaneo – T86.52
 - - Miocutaneo – T86.52
 - Uditivo
 - - Improvvisa
 - - - Idiopatica – H91.2
 - - - S.A.I. – H91.2
 - - - Neurosensoriale
 - - - Acuta
 - - - - Ipoacusia improvvisa – H91.2
 - - - - Seguito di intervento chirurgico – H95.8
 - - - Bilaterale – H90.3
 - - - Monolaterale – H90.4
 - - Non specificata – H91.9
 - - Ototossicità – H91.0
 - Udito
 - - Neurosensoriale
 - - - Acuta da trauma acustico – H83.3
 - - - Con cataratta, anomalie scheletriche e cardiomiopatia – Sindrome da Q87.8
 - - - Conduttiva mista legata all'X – H90.8
 - - - Non sindromica legata all'X, tipo DFN – H90.3
 - - Specificata – Altra H91.8
 - - Variabile – Paralisi facciale ereditaria congenita con Q87.0
 - - - Cardiomiopatia correlata al DNA mitocondriale con G31.81
 - Visione binoculare – H53.3
 - Visiva improvvisa – H53.1
 - Voce – R49.1
- Peregrinante – Paziente F68.1**
- Pereira**
v./v.a. Richieri Costa-Pereira
- Perenne – Rinite allergica J30.3**
- Pérez – Sindrome cerebrenale di tipo G31.88**
- Perforante**
- Cuore – Emopericardio in traumatismo S26.0
 - Familiare – Collagenosi reattiva L87.1
 - Piede
 - - Sifilitica – Ulcera A52.1†, L99.8*
 - - -
 - - - Tabe con ulcera A52.1†, L99.8*

Perforante –Continuazione

- Piede –Continuazione
- - - -Continuazione
- - - Taboparalisi con ulcera A52.1†, L99.8*
- Reattiva – Collagenosi L87.1
- Serpiginosa – Elastosi L87.2
- -
- - Granuloma anulare L92.0
- - Insufficienza delle vene I87.20
- - Occlusione e stenosi delle arterie I66.8

Perforata

- Sifilitica – Ulcera A52.7†, L99.8*
- Tardiva dell'ugola – Sifilide A52.7†, K93.8*
- - Ulcera
- - H16.0
- - Tifoide A01.0

Perforazione

- v./v.a. rottura
- Accidentale
- - Nervo
- - - Catetere durante procedura – T81.2
- - - Endoscopia durante procedura – T81.2
- - - Sonda durante procedura – T81.2
- - - Strumento durante procedura – T81.2
- - Organo
- - - Catetere durante procedura – T81.2
- - - Endoscopia durante procedura – T81.2
- - - Sonda durante procedura – T81.2
- - - Strumento durante procedura – T81.2
- - Vaso sanguigno
- - - Catetere durante procedura – T81.2
- - - Endoscopia durante procedura – T81.2
- - - Sonda durante procedura – T81.2
- - - Strumento durante procedura – T81.2
- Ascesso
- - Con emorragia – Diverticolite
- - - Colon con K57.23
- - - Intestino tenue
- - - - Colon con K57.43
- - - - Con emorragia – Diverticolite dell'intestino tenue con K57.03
- - Emorragia – Malattia diverticolare
- - - Colon con K57.23
- - - Intestino
- - - - Con K57.83
- - - - Tenue
- - - - - Colon con K57.43
- - - - - Con K57.03
- - O menzione di emorragia – Malattia diverticolare dell'intestino tenue senza K57.10
- - Senza emorragia –
- - - Diverticolite
- - - - Colon
- - - - - Con K57.22

Perforazione –Continuazione

- Ascesso –Continuazione
- - Senza emorragia –Continuazione
- - - Diverticolite –Continuazione
- - - - Colon –Continuazione
- - - - - Senza emorragia – Diverticolite del colon senza K57.32
- - - - Intestino
- - - - - Parte non specificata, con K57.82
- - - - - Parte non specificata, senza K57.92
- - - - - Tenue con K57.02
- - - - - Tenue e del colon con K57.42
- - - - - Tenue e del colon senza K57.52
- - - - - Tenue senza K57.12
- - - Malattia diverticolare
- - - Colon senza K57.30
- - - Intestino
- - - - Parte non specificata, senza K57.90
- - - - Tenue e del colon senza K57.50
- - - - Malattia diverticolare
- - - Colon con K57.22
- - - Intestino
- - - - Con K57.82
- - - - Tenue
- - - - - Colon con K57.42
- - - - - Con K57.02
- - Bulbo senza prolasso – S05.6
- - Centrale della membrana timpanica – H72.0
- - Colecisti – K82.2
- - Congenito
- - Palato – Q35.9
- - Setto nasale – Q30.3
- - Corpo estraneo lasciato accidentalmente in ferita operatoria o in cavità corporea – T81.5
- - Dotto biliare – K83.2
- - Drenaggio – T81.2
- - Esofago – K22.3
- - I
- - Multipla(e) della membrana timpanica – H72.8
- - Totale(i) della membrana timpanica – H72.8
- - Intestinale
- - - Non traumatica) – K63.1
- - - Perinatale – P78.0
- - - Spontanea del neonato – P78.0
- - - Marginali della membrana timpanica – Altre H72.2
- - - Membrana timpanica
- - - - Non specificata – H72.9
- - - - Persistente post-traumatica – H72
- - - - Post-infiammatoria – H72
- - - - - Altre H72.8
- - - O
- - - Ascesso con emorragia –
- - - Diverticolite

Perforazione –Continuazione

- O –Continuazione
- - Ascesso con emorragia –Continuazione
- - - Diverticolite –Continuazione
- - - - Colon senza K57.33
- - - - Intestino
- - - - - Parte non specificata, con K57.83
- - - - - Parte non specificata, senza K57.93
- - - - - Tenue e del colon senza K57.53
- - - - - Tenue senza K57.13
- - - Malattia diverticolare
- - - Colon senza K57.31
- - - Intestino
- - - - Parte non specificata, senza K57.91
- - - - Tenue e del colon senza K57.51
- - - - Tenue senza K57.11
- - Rottura – Appendicite acuta con peritonite localizzato
- - - Con peritonite localizzata con K35.31
- - - Senza K35.30
- - Sanguinamento da inattenzione – Ferita da taglio, puntura, Y69†
- - Palato molle – Q35.3
- - Pars flaccida – H72.1
- - Protesi valvolare cardiaca – T82.0
- - Recesso epitimpanico – H72.1
- - Rottura o danno chimico
- - - Cervice successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 – Lacerazione, 008.6
- - - Intestino successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 – Lacerazione, 008.6
- - - Legamento largo successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 – Lacerazione, 008.6
- - - Tessuto periuretrale successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 – Lacerazione, 008.6
- - - Utero successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 – Lacerazione, 008.6
- - - Vescica successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 – Lacerazione, 008.6
- - Setto nasale S.A.I. – J34.8
- - Sifilitico
- - - Congenita della volta palatina – A50.5†, K93.8*
- - - Naso – A52.7†, J99.8*
- - - Palato – A52.7†, K93.8*
- - - Ugola – A52.7†, K93.8*
- - Traumatica della vescica – S37.22
- -
- - Appendicite (acuta) con peritonite generalizzata (diffusa) a seguito rottura o K35.2
- - Lesione della sclera senza S05.8

Perfringens

- C. perfringens] come causa di malattie classificate altrove - Clostridium B96.7!
- Clostridium welchii] - Intossicazione alimentare da Clostridium A05.2
- Come causa di malattie classificate altrove - Clostridium perfringens [C. B96.7!
- -
- - Enterite infettiva da Clostridium A04.8, B96.7!
- - Sepsis da Clostridium A41.4

Perfusione - T80**Periadenite mucosa necrotica ricorrente - K12.0****Periampollare - Carcinoma C26.9****Perianale**

- Non traumatico - Ematoma K64.5
- Retto - Infezione da herpes virus della cute A60.1
- Tubercolare - Ascesso A18.3†, K93.0*
- -
- - Ascesso K61.0
- - Carcinoma C44.50
- - Cute
- - - C43.5
- - - D03.5
- - - D04.5
- - - D22.5
- - - D23.5
- - - D48.5
- - Ematoma K64.5
- - Fistola K60.3
- - Herpes della cute A60.1
- - Infezione erpetica A60.1
- - Marische K64.4
- - Sanguinamento K62.50
- - Trombosi K64.5

Periapicale

- Con fistola - Ascesso K04.6
- Senza fistola - Ascesso K04.7
- -
- - Altre e non specificate malattie della polpa e dei tessuti K04.9
- - Ascesso S.A.I.: K04.7
- - Cisti: K04.8
- - Granuloma apicale o K04.5

Periartrite

- Gonorroica - A54.4†, M73.89*
- Nodosa - M30.0
- Polso - M77.2
- S.A.I. - M77.9
- Spalla - M75.0

Periassiale

- Concentrica - Encefalite G37.5
- - Encefalite G37.0

Peribronchite

- Tubercolare - A16.4

Peribronchite -Continuazione

- Tubercolare, confermata batteriologicamente o istologicamente - A15.5

Pericardico

- v./v.a. pleuro-pericardico
- v./v.a. Versamento pericardico
- Focale
- - Post-infettive - Aderenze I31.88
- - - Aderenze I31.88
- Tubercolare - Aderenza A18.8†, I32.0*
- -
- - Accretio I31.88
- - Calcificazione I31.1
- - Fibrosi I31.88
- - Tamponamento I31.80

Pericardio

- Aderente - I31.0
- Con ernia diaframmatica congenita - Difetto congenito del Q24.8, Q79.0
- Meningococchi - Infezione del A39.5†, I32.0*
- Non specificata - Malattia del I31.9
- -
- - C38.0
- - Agenesia
- - - Completa congenita del Q24.8
- - - Parziale congenita del Q24.8
- - Gomma del A52.0†, I32.0*
- - Malformazione congenita del: Q24.8
- - Mesotelioma del C45.2
- - Rottura del I21.9
- - Tubercolosi di A18.8†, I32.0*
- - Tumore maligno secondario del C79.83

Pericardite

- Acuta
- - Non specificata - I30.9
- - - Altre forme di I30.8
- Aderenziale reumatica - I09.2
- Adesiva cronica - I31.0
- Altro Malattia
- - Classificate altrove - I32.8*
- - Infettive e parassitarie classificate altrove - I32.1*
- Aspergillare - B44.8†, I32.1*
- Costrittiva cronica - I31.1
- Cronica) S.A.I. - I31.9
- Gonococchi - A54.8†, I32.0*
- Idiopatico
- - Acuta, non specifica - I30.0
- - Ricorrente - I09.2
- Infettiva - I30.1
- Leucemica - C95.90†, I32.8*
- Lupus eritematoso sistemico
- - Età infantile - M32.1†, I32.8*
- - - M32.1†, I32.8*

Pericardite -Continuazione

- Malattie batteriche classificate altrove - I32.0*
- Meningococchi - A39.5†, I32.0*
- Pneumococchi - I30.1, B95.3!
- Poliartrite sieropositiva cronica - M05.30†, I32.8*
- Purulenta - I30.1
- Reumatico
- - Cronica - I09.2
- - - I01.0
- - Sifilitica - A52.0†, I32.0*
- Stafilococchi - I30.1, B95.8!
- Streptococchi - I30.1, B95.5!
- Tubercolare - A18.8†, I32.0*
- Uremica - N18.89†, I32.8*
- Virale - I30.1
- Virus coxsackie - B33.2†, I32.1*
- -
- - Artrite reumatica
- - - Acuta con I01.0
- - - Subacuta con I01.0
- - - Reumatismo articolare con I01.0
- - - Sindrome CACP [camptodattilia, artropatia, coxa vara, M12.80

Pericolangiolite - K83.09

Pericolo di vita, ad esempio essere vittima del terrorismo - Modificazione della personalità dopo: esposizione prolungata a situazioni di F62.0

Pericondrite

- Laringe - J38.7
- Orecchio esterno -
- - H61.0
- Padiglione auricolare - H61.0
- Sifilitica tardiva della laringe - A52.7†, J99.8*
- Tubercolare, confermata batteriologicamente o istologicamente - A15.5
- - Sifilide della laringe con A52.7†, J99.8*

Pericoronite

- Acuta - K05.2
- Cronica - K05.3

Periendocardite acuta o subacuta - I33.9**Periepatite**

- Clamidie - A74.8†, K67.0*
- Gonorroica - A54.8†, K67.1*

Periferico

v./v.a. Tipo di malattia

Periflebite

- Ombelicale - I80.88
- - I80

Perifollicolite suppurativa del cuoio capelluto [di Hoffmann] - Follicolite e L66.3**Perilinfatico - Sordità mista legata all'X con gusher H90.8****Perimandibolare - Ascesso K12.28**

Perimenopausale

- Non specificato - Disturbo menopausale e *N95.9*
- - Altro disturbo, specificato, menopausale e *N95.8*

Perimplantare da dispositivo di osteosintesi interno - Infezione *T84.6***Perinatale**

- Anamnesi personale - Disturbi che hanno origine nel periodo *Z87.6*
- Apparato digerente, non specificato - Disturbo *P78.9*
- Fatale
- - Deficit di GBE [Enzima ramificante il glicogeno] - Forma neuromuscolare *E74.0*
- - Glicogenosi di tipo 4 - Forma neuromuscolare *E74.0*
- - Malattia da deposito di glicogeno di tipo 4 - Forma neuromuscolare *E74.0*
- - - Malattia da deposito di glicogeno da deficit dell'enzima ramificante del glicogeno, forma neuromuscolare *E74.0*
- Letale - Malattia di Gaucher *E75.2*
- Non
- - Specificata -
- - - Condizione morboso
- - - - Che ha origine nel periodo *P96.9*
- - - - Cute, con origine nel periodo *P83.9*
- - - - Emorragia polmonare che ha origine nel periodo *P26.9*
- - - - Infezione specifica del periodo *P39.9*
- - Specificato - Disturbo ematologico *P61.9*
- - -
- - Altro
- - - Condizione morboso
- - - - Correlate all'enfisema interstiziale che hanno origine nel periodo *P25.8*
- - - - Specificate che hanno origine nel periodo *P96.8*
- - - - Disturbo
- - - - Cardiovascolari che hanno origine nel periodo *P29.8*
- - - - Ematologici specificati dell'età *P61.8*
- - - - Emorragie polmonari che hanno origine nel periodo *P26.8*
- - - - Infezioni, specifiche, specifiche del periodo *P39.8*
- - - - Malattie respiratorie croniche che hanno origine nel periodo *P27.8*
- - - - Displasia broncopulmonare che ha origine nel periodo *P27.1*
- - - - Disturbo cardiovascolare, non specificato, che ha origine nel periodo *P29.9*
- - - - Emorragia
- - - - Polmonare massiva che ha origine nel periodo *P26.1*
- - - - Tracheobronchiale che ha origine nel periodo *P26.0*
- - - - Enfisema interstiziale che ha origine nel periodo *P25.0*
- - - - Ipossia *P21.9*

Perinatale - Continuazione

- - - Continuazione
- - Malattia respiratoria cronica non specificata che ha origine nel periodo *P27.9*
- - Perforazione intestinale *P78.0*
- - Pneumomediastino che ha origine nel periodo *P25.2*
- - Pneumopericardio che ha origine nel periodo *P25.3*
- - Pneumotorace che ha origine nel periodo *P25.1*

Perineale

- Come *O70*
- - 1 che interessa anche
- - - Setto-rettovaginale durante il parto - Lacerazione o rottura *O70.2*
- - - Sfintere
- - - - Anale durante il parto - Lacerazione o rottura *O70.2*
- - - - S.A.I. durante il parto - Lacerazione o rottura *O70.2*
- - 2 che interessa anche mucoso
- - - Anale durante il parto - Lacerazione, rottura o strappo *O70.3*
- - - Rettale durante il parto - Lacerazione, rottura o strappo *O70.3*
- - Dopo il parto - Infezione di: sutura *O86.0*
- - Durante il parto
- - - Che coinvolgono
- - - - Cute durante il parto - Lacerazione, rottura o strappo *O70.0*
- - - - Forchetta vulvare durante il parto - Lacerazione, rottura o strappo *O70.0*
- - - - Labbra vulvari durante il parto - Lacerazione, rottura o strappo *O70.0*
- - - - Lieve durante il parto - Lacerazione, rottura o strappo *O70.0*
- - - - Vagina durante il parto - Lacerazione, rottura o strappo *O70.0*
- - - - Vulva durante il parto - Lacerazione, rottura o strappo *O70.0*
- - - - Quarto grado - Lacerazione *O70.3*
- - - - Lacerazione, rottura o strappo del perineo, come in *O70.0* che interessa anche: muscoli *O70.1*
- - Malformazioni dei genitali esterni - lipomi, lipomielomeningocele - anomalie vescicorenali - ano imperforato - Emangioma *Q87.8*
- - Non specificata durante il parto - Lacerazione *O70.9*
- - Ostetrica - Deiscenza di ferita *O90.1*
- - Primo grado durante il parto - Lacerazione *O70.0*
- - Secondaria - Lacerazione *O90.1*
- - Secondo grado durante il parto - Lacerazione *O70.1*
- - Terzo grado durante il parto - Lacerazione *O70.2*
- - Tubercolare - Fistola *A18.1†*, *N37.8**
- - Vaginali o vulvari in gravidanza - Varici *O22.1*

Perineale - Continuazione

- -
- - Deiscenza di: ferita di lacerazione *O90.1*
- - Dolore pelvico e *R10.2*
- - Insufficienza *N81.8*
- - Ipospadi *Q54.3*
- - Malformazione anorettale (atresia dell'ano) non sindromica con fistola *Q42.2*

Perinefrici - shunt intrapolmonare] - Sindrome TEMPI [Telangectasia - eritrocitosi - gammopatia monoclonale - ascessi *D47.2***Perineo**

- Come *O70.0* che interessa anche
- - Muscolo
- - - Perineali durante il parto - Lacerazione, rottura o strappo del *O70.1*
- - - Vaginali durante il parto - Lacerazione, rottura o strappo del *O70.1*
- - Pavimento della pelvi durante il parto - Lacerazione, rottura o strappo del *O70.1*
- - Non specificato - Disturbo non infiammatorio della vulva e del *N90.9*
- - O alla vulva - Assistenza prestata alla madre per: precedente intervento chirurgico al *O34.7*
- - Rigido - Assistenza prestata alla madre per: *O34.7*
- -
- - *C49.5*
- - *L02.2*
- - *L03.3*
- - *S31.0*
- - *T21*
- - Altri disturbi non infiammatori, specificati, della vulva e del *N90.8*
- - Assistenza prestata alla madre
- - - Anomalia della vulva e del *O34.7*
- - - Fibrosi del *O34.7*
- - - Basalioma del *C44.50*
- - - Carcinoma della cute del *C44.50*
- - - Ematoma ostetrico di: *O71.7*
- - - Tumore Maligno: Regione della cloaca (divisione sistema urogenitale da sistema digestivo nel *C21.2*)

Perineurale - Cisti *G54.8***Perineurinoma**

- Extraneurale - *D36.1*
- Intraneurale - *D36.1*
- Reticolare - *D36.1*
- Sclerosante - *D36.1*

Perineurite ottica - *H46***Periocular**

- Con o senza interessamento di vie lacrimali - Ferita aperta della palpebra e dell'area *S01.1*
- -
- - Altro
- - - Disturbi degenerativi della palpebra e della regione *H02.7*

Periocularare –Continuazione

- - - Continuazione
- - Altro –Continuazione
- - - Traumatismi superficiali della palpebra e dell'area *S00.2*
- - Contusione della palpebra e dell'area *S00.7*
- - Corrosione della palpebra e dell'area *T26.5*
- - Ferita aperta della palpebra e dell'area *S01.1*
- - Ustione della palpebra e dell'area *T26.0*

Periodic Limb Movements in Sleep [PLMS] – G25.80**Periodico**

- Annuale) – Visita medica *Z00.0*
- Associato recettore 1
- Fattore di necrosi tumorale) – Sindrome TRAPS [Sindrome *E85.0*
- - TNF – Sindrome febbrile *E85.0*
- Correlata al ciclo mestruale – Febbre *N94.8*
- Ereditario – Edema *D84.1*
- Familiare
- - Ipocaliemia – Paralisi *G72.3*
- - Miotonica – Paralisi *G72.3*
- - Normocaliemia – Paralisi *G72.3*
- Gambe durante il sonno – Movimenti *G25.80*
- Iperkaliemia – Paralisi *G72.3*
- Ipokaliemia – Paralisi *G72.3*
- Normokaliemia – Paralisi *G72.3*
- Ritardo dello sviluppo) – Sindrome SIFD [anemia sideroblastica congenita-immunodeficienza dei linfociti B-febbre *D64.0, D82.8*
- Spontanea – Ipotermia *G90.88*
- Stomatite aftosa-faringite-adenopatia] – Sindrome PFAPA [febbre *M35.8*
- Tireotossica – Paralisi *G72.3*
- -
- - Esame pelvico (annuale) (*Z01.4*
- - Neutropenia *D70.5*
- - Orticaria: ricorrente *L50.8*
- - Paralisi *G72.3*
- - Respiro *R06.3*

Periodo

- Allattamento – Psicosi del *F53.1*
- Attesa per analisi e trattamenti – Altro *Z75.2*
- Dilatativo] del travaglio – Prolungamento del primo stadio [*O63.0*
- Espulsivo] del travaglio – Prolungamento del secondo stadio [*O63.1*
- Insorgenza non è specificato – Eclampsia, il cui *O15.9*
- Off» nella malattia di Parkinson – *G20.91*
- Perinatale
- - Anamnesi personale – Disturbi che hanno origine nel *Z87.6*
- - Non specificata –
- - - Condizione morboso
- - - - Che ha origine nel *P96.9*

Periodo –Continuazione

- Perinatale –Continuazione
- - Non specificata –Continuazione
- - - Condizione morboso –Continuazione
- - - - Cute, con origine nel *P83.9*
- - - Emorragia polmonare che ha origine nel *P26.9*
- - - Infezione specifica del *P39.9*
- - -
- - - Altro
- - - - Condizione
- - - - - Morbose correlate all'enfisema interstiziale che hanno origine nel *P25.8*
- - - - - Morbose specificate che hanno origine nel *P96.8*
- - - - Disturbi cardiovascolari che hanno origine nel *P29.8*
- - - - Emorragie polmonari che hanno origine nel *P26.8*
- - - - Infezioni, specificate, specifiche del *P39.8*
- - - - Malattie respiratorie croniche che hanno origine nel *P27.8*
- - - - Displasia broncopulmonare che ha origine nel *P27.1*
- - - - Disturbo cardiovascolare, non specificato, che ha origine nel *P29.9*
- - - Emorragia
- - - - Polmonare massiva che ha origine nel *P26.1*
- - - - Tracheobronchiale che ha origine nel *P26.0*
- - - - Enfisema interstiziale che ha origine nel *P25.0*
- - - - Malattia respiratoria cronica non specificata che ha origine nel *P27.9*
- - - - Pneumomediastino che ha origine nel *P25.2*
- - - - Pneumopericardio che ha origine nel *P25.3*
- - - - Pneumotorace che ha origine nel *P25.1*
- - - Post-terapeutico – Lacerazione da aborto nel *O08.6*
- - Rapido sviluppo nell'infanzia – Visita medica per *Z00.2*
- - S.A.I. – irregolari: *N92.6*
- - - Emorragia del terzo *O72.0*

Periodontale

- Laterale – Cisti: *K09.0*
- -
- - Ascesso *K05.2*
- - Cisti: apicale (*K04.8*

Periodontite

- Acuta – *K05.2*
- Apicale
- - Acuta
- - - Origine pulpare – *K04.4*
- - - S.A.I. – *K04.4*
- - Cronica – *K04.5*

Periodontite –Continuazione

- Cheratoderma palmoplantare [HOPP] – Sindrome ipotricosi-osteolisi- *Q82.8*
- Complessa – *K05.3*
- Cronica – *K05.3*
- S.A.I. – *K05.3*
- Semplice – *K05.3*

Periodontopatia

- Locali – Perdita di denti da accidente, estrazione o *K08.1*
- Non specificata – *K05.6*
- Onicogriposi – Ipercheratosi palmoplantare – *Q82.8*
- -
- - Altre *K05.5*
- - Cheratosi palmoplantare – *Q82.8*

Periodontosi

- Giovanile – *K05.4*
- - *K05.4*

Periendontite apicale S.A.I. – K04.5**Perionichia – L03.0****Periorale**

- Con assenze] – POMA [Mioclonia *G40.3*
- - Dermatite *L71.0*

Periorifizi – Ipercheratosi palmoplantare mutilante con placche cheratosiche Q82.8**Periostale**

- Congenita – Sifilide *A50.0†, M90.19**
- - Fibrosarcoma *C41.9*

Periostio –

- Sifilide secondaria del *A51.4†, M90.19**
- Sifilide tardiva del *A52.7†, M90.19**

Periostite

- Altre malattie infettive classificate altrove – *M90.1**
- Gommoma da framboesia (tardiva) – Osteite o *A66.6*
- Gonorrea – *A54.4†, M90.19**
- Iperetrofica) da framboesia (precoce) (tardiva) – *A66.6*
- Mascellare (acuta) (cronica) (suppurativa) – *K10.2*
- Orbita – *H05.0*
- S.A.I. – *M86.9*
- Sifilitico
- - Congenito
- - - Precoce – *A50.0†, M90.19**
- - - - *A50.0†, M90.19**
- - Secondaria – *A51.4†, M90.19**
- - Tardiva – *A52.7†, M90.19**
- - - *A52.7†, M90.19**
- Tubercolare – *A18.0†, M90.09**

Periostosi e pustolosi – Osteomielite multifocale sterile con M86.39**Peripapillare**

- Elicoidale – Degenerazione corioretinica *H31.2*
- -

Peripapillare –Continuazione

- - -Continuazione

- - Distrofia della coroide (centrale areolare) (generalizzata) (*H31.2*

- - Stafiloma *H15.8*

Perirenale

- Tuberculare - Ascenso *A18.1†, N29.1**

- - Ascenso *N15.11*

Perirettale

- Tuberculare -

- - Ascenso *A18.3†, K93.0**

- - Fistola *A18.3†, K93.0**

- - Ascenso *K61.1*

Perisilviana bilaterale - Polimicrogria *Q04.3***Perisplenite - *D73.8*****Peristalsi visibile - *R19.2*****Peritoneale**

- Con ostruzione intestinale - Adesioni *K56.5*

- Congenita - Sifilide *A50.0†, K67.2**

- Disseminata - Leiomiomatosi *D20.1*

- Maligno - Mesotelioma *C45.1*

- Non classificata altrove - Tubercolosi *A18.3†, K93.0**

- Primitivo - Carcinoma

- - *C48.2*

- - Sieroso/papillare *C48.2*

- -

- - Aderenza

- - - *K66.0*

- - - Congenite [briglie aderenziali]: *Q43.3*

- - Appendicite acuta con ascesso *K35.32*

- - Carcinomatosi *C78.6*

- - Dialisi *Z49.2*

- - Infezione e reazione infiammatoria da catetere per dialisi *T85.71*

- - Liquido nella cavità *R18*

- - Mesotelioma

- - - *C45.1*

- - - Cistico *D19.1*

- - Risultati anormali in: liquido *R85*

- - Sifilide *A52.7†, K67.2**

- - Teratoma *D48.4*

- - Tubercolosi dei linfonodi *A18.3†, K93.0**

Peritoneo

- Malattie infettive classificate altrove - Altri disturbi del *K67.8**

- Non specificato -

- - Disturbo del *K66.9*

- - Tumore Maligno: *C48.2*

- Parietale

- - Pelvico) - *C45.1*

- - -

- - - *C48.1*

- - - Mesotelioma del *C45.1*

- Pelvico

Peritoneo –Continuazione

- Pelvico -Continuazione

- - Altri organi genitourinari - Infezione da Chlamydiae del *A56.1*

- - -

- - - Endometriosi del *N80.3*

- - - Mesotelioma del *C45.1*

- Tubercolosi bovina trasmissibile - Tisi perlacea del *A18.3†, K93.0**

- Uova di elminti non classificato altrove - Granuloma del *B83.9†, K67.8**

- Viscerale - *C48.1*

- -

- - *D17.7*

- - Altri disturbi specificati del *K66.8*

- - Ascenso (di): *K65.09*

- - Ascenso tuberculare del *A18.3†, K67.3**

- - Cisti chilosa del *I89.8†, K67.8**

- - Infiammazione

- - - Acuta del *K65.09*

- - - Gonorroica del *A54.8†, K67.1**

- - Mesotelioma del *C45.1*

- - PMP [Pseudomixoma del *C78.6*

- - Traumatismo: *S36.81*

- - Tumore

- - - Benigno

- - - - *D20.1*

- - - Tessuto mesoteliale del *D19.1*

- - Comportamento incerto o sconosciuto: *D48.4*

- - Desmoplastico a piccole cellule rotonde del *C48.2*

- - Maligno

- - - Lesione sconfinante a più zone contigue del retroperitoneo e *C48.8*

- - - Parti specificate del *C48.1*

- - - Secondario del retroperitoneo e del *C78.6*

- - Stromale gastrointestinale [GIST] del *C48.2*

Peritonite

- Acuta

- - Generalizzata - *K65.0*

- - Pelvica, nel maschio - *K65.09*

- - Subfrenica - *K65.09*

- - Suppurativa - *K65.0*

- - - Altra e non specificata *K65.09*

- Asettica - *T81.6*

- Batterica spontanea [PBS] (acuta) - *K65.00*

- Biliare - *K65.8*

- Candida - *B37.88†, K67.8**

- Chimica - *T81.6*

- Clamidie - *A74.8†, K67.0**

- Difterica - *A36.8†, K67.8**

- Eosinofilo

- - Acuta - *K65.09*

- - - *K65.8*

Peritonite –Continuazione

- Generalizzato

- - Diffusa) a seguito rottura o perforazione - Appendicite (acuta) con *K35.2*

- - Localizzata - Appendicite acuta senza menzione di *K35.8*

- - - Appendicite acuta con *K35.2*

- Gonococchi - *A54.8†, K67.1**

- Localizzato

- - Con perforazione o rottura - Appendicite acuta con *K35.31*

- - Senza perforazione o rottura - Appendicite acuta con *K35.30*

- Meconio - *P78.0*

- Mughetto - *B37.88†, K67.8**

- Neonatale

- - S.A.I. - *P78.1*

- - -

- - - *P78.1*

- - - Altra *P78.1*

- Non specificata - *K65.9*

- Parossistica benigna - *E85.0*

- Proliferativa cronica - *K65.8*

- Sifilitico

- - Congenito

- - - Precoce - *A50.0†, K67.2**

- - - - *A50.0†, K67.2**

- - Tardiva - *A52.7†, K67.2**

- - - *A52.7†, K67.2**

- Tifoide - *A01.0*

- Tuberculare - *A18.3†, K67.3**

- Urina - *K65.8*

- -

- - Altra *K65.8*

- - Diverticolite dell'intestino tenue e del colon con *K57.4*

Peritonsillare -

- Ascenso *J36*

- Cellulite *J36*

Periuretrale

v./v.a. Tessuto periuretrale

- Con interessamento dell'uretra - Lacerazione *O71.5*

- Ghiandole accessorie - Infezione gonococcica del tratto genitourinario inferiore con ascesso *A54.1*

- - Ascenso: *N34.0*

Perivascolari - Tumore delle cellule epitelioidi *D48.1***Perivasculite**

- Retinica idiopatica - *H35.0*

- - della retina: *H35.0*

Periventricolare

- Acquisite neonatali - Cisti *P91.1*

- Prematuro - Leucomalacia *P91.2*

- -

- - Eterotopia nodulare *Q04.8*

Periventricolare –Continuazione

- - -Continuazione

- - Sindrome di Ehlers-Danlos con eterotopia Q79.6

Perivescicale – Ascesso N30.88

Perizia – Richiesta per Z04.8

Perlacea del peritoneo da tubercolosi bovina trasmissibile – Tisi A18.3†, K93.0*

Perle

- Epidermiche di Epstein – K09.8

- Smalto – K00.2

Perlèche in deficit di vitamina B2 – E53.0†, K93.8*

Perleche non classificato altrove – K13.0

Perlman – Sindrome di Q87.3

Permagna

- Con Body Mass Index BMI

- - Tra

- - - 40 e 50 escluso – Obesità E66.86

- - - 50 e 60 escluso – Obesità E66.87

- - Uguale o superiore a 60 – Obesità E66.88

- - -

- - Foramina parietalia Q75.8

- - Obesità E66.89

Permanenza

- Impiantato chirurgicamente –

- - Adattamento e manutenzione di sistema di cateterismo vascolare a Z45.20

- - Portatore di sistema di cateterismo vascolare a Z95.81

- - Complicanza meccanica di catetere urinario (a T83.0

Perniciosa

v./v.a. Anemia perniciosa

Perodattilia - sequenza di Robin –

Extrasistoli ventricolari con episodi sincopali - Q87.8

Perone

- Brachidattilia – Aplasia del Q73.8

- Diafisi – Frattura del solo S82.42

- Ectrodattilia – Aplasia del Q73.8

- Estremità

- - Distale – S93.0

- - Proximale – Frattura del solo S82.41

- Interessante

- - Caviglia – S82.6

- - Malleolo – S82.6

- Multipla – Frattura del solo S82.49

- Parte non specificata – Frattura del solo S82.40

- Qualsiasi parte – Frattura

- - Diafisaria della tibia: Con frattura del S82.21

- - Estremità

- - - Distale della tibia: Con frattura del S82.31

- - - Proximale della tibia: Con frattura del S82.11

- - -

Perone –Continuazione

- - -Continuazione

- - Displasia osteofibrosa del D16.2

- - Osteoblastoma del D16.2

- - Osteocondrosi giovanile di M92.5

- - Osteosarcoma del C40.2

- - Sarcoma del C40.2

Peroneale

v./v.a. oto-onico-peroneale

v./v.a. scapolo-omero-peroneale

v./v.a. scapolo-peroneale

- Cubitale - anomalie renali – Ipoplasia Q87.8

- Esterno – Distorsione distrazione ginocchio

- - Distorsione e distrazione del ginocchio: Distorsione del legamento collaterale S83.41

- - Lacerazione del legamento collaterale S83.43

- Livello gamba – Traumatismo

- - Muscoli e tendini del gruppo muscolare S86.3

- - Nervo S84.1

- O corno anteriore del menisco esterno – Lesione interna del ginocchio non specificata: Legamento collaterale esterno (M23.94

- Profondo

- - Livello della caviglia e del piede – Traumatismo del nervo S94.2

- - - Branca laterale terminale del nervo S94.2

- Tipo assonale) (tipo ipertrofico) – Atrofia muscolare G60.0

- - -

- - Altro

- - - Lesioni interne del ginocchio: Legamento collaterale esterno (M23.84

- - - Rotture spontanee di legamento(i) del ginocchio: Legamento collaterale esterno (M23.64

- - Instabilità cronica del ginocchio: Legamento collaterale esterno (M23.54

- - Paralisi del nervo G57.3

- - Tendinite M76.7

- - Traumatismo dell'arteria S85.2

Peroneo e dell'ulna – Deficit focale prossimale del femore, del Q72.4

Peroneocalcaneale – Distorsione e distrazione della caviglia: Legamento S93.42

Perossisomi – Encefalopatia

- Correlato

- - DNM1L da difetto della fissione dei mitocondri e dei G31.81

- - MFF da difetto della fissione dei mitocondri e dei G31.81

- Difetto della fissione dei mitocondri e dei G31.81

Perossisomiale

- Acil-CoA ossidasi – Deficit E71.3

- - -

- - Deficit di alanina-gliossilato aminotransferasi E74.8

- - Malattia della beta-ossidazione E71.3

Perossisomiali – Sindrome Zellweger-simile senza anomalie Q87.8

Perrault

- Tipo

- - 1 – Sindrome di Q87.8

- - 2 – Sindrome di Q87.8

- - Sindrome di Q87.8

Perry – Sindrome di G20.90

Persecuzioni maligne – Oggetto di discriminazioni e Z60

Persistente

v./v.a. Tipo di malattia

Persistenza

- Arco aortico destro – Q25.4

- Canale notocordale – Sindrome da agenesia sacrale, anomalie dell'ossificazione dei corpi vertebrali, Q79.8

- Circolazione fetale – P29.3

- Circonvoluzioni dell'arco aortico – Q25.4

- Cloaca – Q43.7

- Denti decidui (di latte) – K00.6

- Derivati dei dotti mülleriani con linfangectasia e polidattilia – Q87.8

- Dotti mülleriani – Sindrome da Q55.8

- Dotto

- - Onfalomesenterico – Q43.0

- - Tireoglossa – Q89.2

- - Vitellino – Q43.0

- Dotto arterioso – Q25.0

- Ereditario

- - Alfafetoproteina – R77.2

- - Emoglobina fetale

- - - Beta talassemia – D56.4

- - - Con drepanocitosi – D56.4, D57.1

- - - D56.4

- Forame ovale – Pervietà o Q21.1

- Ostium secundum – Q21.1

- Tronco arterioso – Q20.0

- Valvola d'Eustachio – Q26.8

- Vena cardinale posteriore sinistra – Q26.8

- Vena cava superiore sinistra

- - Che si connette all'atrio sinistro – Q26.1

- - Connessa all'atrio sinistro attraverso il seno coronarico – Q26.1

- - -

- - - Q26.1

- - - Piedi torti equino-vari - difetto del setto atriale - sequenza di Pierre Robin - Q87.8

- Vitreo primario iperplastico e coloboma – Sindrome da microcornea con lenticono posteriore, Q15.8

Persona

- Anziana – Tendenza a cadere della R29.6

- Attesa di ricovero altrove, in un servizio adeguato – Z75.8

- Bisognosa di cure durante le ferie dei parenti – Assistenza di Z75.8

- Bizarra – Apparenza di R46.1

Persona –Continuazione

- Che
- - Afferma di sentirsi male, la cui diagnosi non è stata stabilita → Z71
- - Chiede consiglio nell'interesse di terza persona → Z71
- - Presta cure →
- - - Altri problemi connessi a dipendenza da Z74.8
- - - Problemi, non specificati, connessi a dipendenza da Z74.9
- - Ricorre ai servizi sanitari in circostanze non specificate → Z76.9
- - Ricorrono servizio sanitario
- - - Altro
- - - - Circostanze specificate → Z76.8
- - - - Consigli o avvisi non classificati altrove → Z71
- - - Atti medici specifici, non eseguiti → Z53
- Rigida [sindrome «stiff man»] → Sindrome della G25.88
- S.A.I. → Trascuratezza della propria R46.8
- Sana che accompagna un ammalato → Z76.3
- →
- - Consigli connessi all'atteggiamento, comportamento e orientamento in materia di sessualità di una terza Z70
- - Insufficiente assunzione di cibo e acqua a causa di trascuratezza della propria R63.6
- - Persona → Persona che chiede consiglio nell'interesse di terza Z71

Personali terrificanti durante l'infanzia → Esperienze Z61

Personalità

- Aggressivo → (Disturbo di) F60.30
- Amoreale → (Disturbo di) F60.2
- Antisociale → (Disturbo di) F60.2
- Asociale → (Disturbo di) F60.2
- Astenica → (Disturbo di) F60.7
- Auto-frustrante → (Disturbo di) F60.7
- Cicloide → F34.0
- Ciclotimica → F34.0
- Comportamento
- - Adulto →
- - - Altri disturbi specifici della F68.8
- - - Disturbo non specificato della F69
- - Malattia, danno e disfunzione cerebrali → Altro disturbo organico della F07.8
- - Non specificato a seguito di malattia, lesione o disturbo funzionale cerebrali → Disturbo organico della F07.9
- Compulsivo → Disturbo di F60.5
- Dipendente (astenico) → Disturbo di F60.7
- Dirompente → (Disturbo di) F60.30
- Dopo
- - Disastri → Modificazione della F62.0
- - Esperienza
- - - Campo di concentramento → Modificazione della F62.0

Personalità –Continuazione

- Dopo →Continuazione
- - Esperienza →Continuazione
- - - Catastrofica → Modificazione duratura della F62.0
- - Esposizione prolungata a situazioni di pericolo di vita, ad esempio essere vittima del terrorismo → Modificazione della F62.0
- - Prigionia prolungata con imminente possibilità di essere ucciso → Modificazione della F62.0
- - Tortura → Modificazione della F62.0
- - Eccentrica → (Disturbo di) F60.8
- - Emotivamente instabile
- - Tipo
- - - Borderline → Disturbo di F60.31
- - - Impulsivo → Disturbo di F60.30
- - → Disturbo di F60.3
- - Epilessia limbica → Sindrome della F07.0
- - Evitamento → Disturbo ansioso di F60.6
- - Fanatica → (Disturbo di) F60.0
- - Forme miste → Altri disturbi di F61
- - Immatura → (Disturbo di) F60.8
- - Inadeguata → (Disturbo di) F60.7
- - Infantile → (Disturbo di) F60.4
- - Isterico(a) → (Disturbo di) F60.4
- - Multipli → Disturbi di F44.81
- - Narcisistica → (Disturbo di) F60.8
- - Non
- - - Specificata → Modificazione duratura della F62.9
- - - Specificato → Disturbo di F60.9
- - Paranoide
- - Espansiva → (Disturbo di) F60.0
- - Sensitivo → (Disturbo di) F60.0
- - → Disturbo
- - - F60.0
- - Passiva → (Disturbo di) F60.7
- - Passivo-aggressiva → (Disturbo di) F60.8
- - Patologica S.A.I. → F60.9
- - Pseudo
- - - Psicopatica → organica F07.0
- - - Ritardata → organica F07.0
- - Psiconevrotica → (Disturbo di) F60.8
- - Psicopatica → (Disturbo di) F60.2
- - Querulomane → (Disturbo di) F60.0
- - Sindrome da dolore cronico → Modificazione duratura della F62.80
- - Sociopatica → (Disturbo di) F60.2
- - Successiva a malattia psichiatrica → Modificazione duratura della F62.1
- - Tipo esitante → (Disturbo di) F60.8
- - →
- - - Accentuazione di tratti di Z73
- - - Altro
- - - - Disturbi specifici di F60.8
- - - Modificazione

Personalità –Continuazione

- → →Continuazione
- - Altro →Continuazione
- - - Modificazione →Continuazione
- - - - Duratura della F62.88
- - - - Durature della F62.8
- - - Depressione: Disturbo di F34.1
- - Disturbo
- - - Affettivo di F34.0
- - - Anancastico di F60.5
- - - Antisociale di F60.2
- - - Istrionico di F60.4
- - - Organico di F07.0
- - - Schizoide di F60.1
- - - Schizotipico di F21

Perstans → Telangectasia maculare eruttiva Q82.2

Perthes] → Osteocondrosi giovanile della testa del femore [Legg-Calvé- M91.1

Pertosse

- Altre specie di Bordetella → A37.8
- Bordetella
- - Parapertussis → A37.1
- - Pertussis → A37.0
- Bordetella bronchiseptica → A37.8
- DTP] → Necessità di vaccinazione combinata contro difterite, tetano e Z27.1
- Poliomielite [DTP + polio] → Necessità di vaccinazione contro difterite, tetano, Z27.3
- Tifo e paratifo [DTP + TAB] → Necessità di vaccinazione contro difterite, tetano, Z27.2
- →
- - A37.1
- - A37.9
- - Necessità di vaccinazione solo contro la Z23.7
- - Polmonite da A37.9†, J17.0*

Pertussis → Pertosse da Bordetella A37.0

Peruviana → Verruca A44.1

Pervietà

- Familiare del dotto arterioso → Q25.0
- O persistenza: forame ovale → Q21.1
- Ostium secundum → Q21.1
- Uraco → Q64.4

Pervio

- Congenito → Orifizio mitrale Q23.3
- Valvola aortica bicuspidale - anomalie della mano → Dotto arterioso Q87.2
- →
- - Aneurisma congenito del dotto arterioso Q25.8
- - Arteria polmonare che nasce dal dotto arterioso Q25.7
- - Fistola dell'uraco (uraco) Q64.4

Pes planus] (acquisito) → Piede piatto [M21.4

Pesante

- Alfa → Malattia delle catene C88.3

Pesante –Continuazione

- Gamma → Malattia della catena *C88.2*
- Immunoglobulina → Deficit della catena *D80.8*
- Miu → Malattia delle catene *C88.2*
- Sangue → Presenza di tasso anormale di metalli *R78.7*
- Transuranici → Avvelenamento da nuclidi di metalli *T66*
- -
- - Altre malattie delle catene *C88.2*
- - Amiloidosi da catene *E85.9*
- - Avvelenamento da metallo *T56.9*
- - Ipersensibilità a metalli *T78.4*
- - Malattia delle catene *C88.20*
- - Nefropatia indotta da metalli *N14.3*
- - Tassi urinari anormali di metalli *R82.6*

Pesce

- Ciguatera → Avvelenamento da carne di *T61.0*
- Con esacerbazione acuta → Polmone dei lavoratori della farina di *J67.81*
- Crostaceo → Avvelenamento da altro *T61.2*
- Senza menzione d'esacerbazione acuta → Polmone dei lavoratori della farina di *J67.80*
- Sgombriidi → Avvelenamento da *T61.1*
- -
- - Allergia al *T78.1*
- - Effetto tossico derivante da contatto con *T63.5*
- - Infezione da cestode del *B70.0*
- - Ipersensibilità alle proteine del *T78.1*
- - Malattia degli occhi da *E78.6*
- - Polmone dei lavoratori della farina di *J67.80*
- - Sindrome da odore di *E88.8*

Peso

- Anormale →
- - Aumento di *R63.5*
- - Perdita di *R63.4*
- Basso
- - Età gestazionale → *P05.0*
- - O neonato «piccolo» per l'età gestazionale.
→ Malnutrizione fetale senza menzione di «*P05.2*
- Chirurgia bariatrica (dieta) → Cute lassa o cadente: a seguito di perdita di *L98.7*
- Elevato età
- - Gestazional» → Neonato post-termine, ma non «di *P08.2*
- - Gestazionale» → Altri neonati «di *P08.1*
- Epoca di gestazione accertato o sospettato → Assistenza prestata alla madre per (sospetto) ritardo di crescita fetale in: basso *O36.5*
- Molecolare → Deficit congenito di chininogeno ad alto *D68.8*
- Nascita
- - 500 a meno di 750 grammi → Neonato: *P07.01*

Peso –Continuazione

- Nascita –Continuazione
- - 750 a meno di 1000 grammi → Neonato: *P07.02*
- - 1250 a meno di 1500 grammi → Neonato: *P07.11*
- - 1500 a meno di 2500 grammi → Neonato: *P07.12*
- - Inferiore a 500 grammi → Neonato: *P07.00*
- -
- - Anoressia nervosa
- - - Con misure volte alla riduzione del *F50.01*
- - - Senza misure volte alla riduzione del *F50.00*
- - Effetti di: stato di assenza di *T75.8*
- - Malattia da HIV con perdita di *B22, R64*
- - Rilassamento cutaneo del viso dopo perdita di *L98.7*

PESS [Panencefalite sclerosante subacuta] → *A81.1***Pessario → Ulcera della vagina da** *N89.8***Peste**

- Abortiva → *A20.8*
- Asintomatica → *A20.8*
- Bubbonica → *A20.0*
- Cellulocutanea → *A20.1*
- Polmonare → *A20.2*
- Settlicemica → *A20.7*
- Valle di Pahvant → *A21.9*
- -
- - *A20.9*
- - Altre forme di *A20.8*
- - Necessità di vaccinazione contro la *Z23.3*

Pesticida

- Non specificato → Effetto tossico: *T60.9*
- → Avvelenamento da *T60.9*

Pesticidi →

- Avvelenamento (accidentale) da esposizione a: *X49.9!*
- Effetto tossico: Altri *T60.8*

Pestis

- Minor → *A20.8*
- → Infezione da Yersinia *A20*

Pestosa → Meningite *A20.3†, G01****Petecchiale (febbre) S.A.I. → Tifo** *A75.9***Petecchie**

- Feto o del neonato → *P54.5*
- → *R23.3*

Peters

- Con nanismo ad arti corti → Anomalia di *Q13.4*
- Plus → Sindrome di *Q13.4*
- → Anomalia di *Q13.4*

Petges-Cléjat-Jacobi → Sindrome di *M33.1***Petidina →** *T40.4***Petrolio**

- Etere → *T52.0*

Petrolio –Continuazione

- → Effetto tossico: Derivati del *T52.0*

Petrosa

- Acuta (cronica) → Infiammazione della rocca *H70.2*
- -
- - Sifilide tardiva della rocca *A52.7†, M90.28**
- - Suppurazione acuta della rocca *H70.2*

Petrosite → *H70.2***Petto**

- Carenato → *Q67.7*
- Escavato (torace a imbuto) → *Q67.6*
- → Cisti di dotto sebaceo del *N60.8*

Petty-Laxova-Wiedemann → Sindrome di *E34.8***Petzetakis → Malattia di** *A28.1***Peutz-Jeghers → Sindrome di:** *Q85.8***PEX [Glaucoma da pseudoesfoliazione]** → *Glaucoma* *H40.1***PEX16 → Atassia autosomica recessiva da deficit di** *G11.8***Peyronie → Malattia di La** *N48.6***Pezzi**

v./v.a. Laubry-Pezzi

PFAPA [febbre periodica-stomatite aftosa-faringite-adenopatia] → *Sindrome* *M35.8***Pfaundler-Hurler]** → *Idiozia disostotica [sindrome di* *E76.0***Pfeifer-Weber-Christian → Granuloma lipidico in sindrome di** *M35.6***Pfeiffer**

v./v.a. Reinhardt-Pfeiffer

Tipo

- - 1 → Sindrome di *Q87.0*
- - 2 → Sindrome di *Q87.0*
- - 3 → Sindrome di *Q87.0*
- Weber-Christian → Sindrome di *M35.6*
- -

- - Malattia di *B27*

- - Sindrome

- - - *Q87.0*

- - - Cardio-cranica tipo *Q87.8*

Pfeiffer-Palm-Teller → Sindrome di *Q87.1***PGL] → Infezione asintomatica o malattia acuta da HIV o linfadenopatia generalizzata (persistente)** [*U60.1!***Ph1**

- Remissione completa → Leucemia mieloide cronica, positiva per il cromosoma Filadelfia (*C92.11*

- → Leucemia mieloide cronica, positiva per il cromosoma Filadelfia (*C92.10*

PHACE → Sindrome *Q28.88***PHAVER → Sindrome** *Q87.8***Philippinensis → Infezione da Capillaria** *B81.1***PhK → Glicogenosi da deficit di** *E74.0***Phthirus pubis → Infestazione da:** *B85.3***Pianificazione familiare S.A.I. → Consigli su** *Z30.0*

Piano

- Acquisito → Piede trasverso *M21.63*
- → Condiloma *A51.3*

Pianoma → *A66.1***Pianta**

- Eccetto alimentari → Dermatite allergica da contatto dovuta a *L23.7*
- Genere ambrosia con asma → Allergia a *J45.09*
- Non
 - - Alimentare → Dermatite
 - - - Contatto, non specificata, da *L25.5*
 - - - Irritativa da contatto dovuta a *L24.7*
 - - Velenose) → Ferita da contatto con *W64.9!*
- O animale velenosi non specificati → Accidente da contatto con *X29.9!*
- Piedi mangiate da vermi → *A66.3*
- Velenoso →
 - - Consumo d'animali o *X49.9!*
 - - Ferita a contatto con *X29.9!*

Pianto

- Eccessivo del bambino → *R68.1*
- Forma isolata → Faccia asimmetrica durante il *Q18.8*

Piastrine

- Bianche → Sindrome delle *D69.1*
- Gigante → Sindrome
 - - *D69.1*
 - - Bernard-Soulier [sindrome delle *D69.1*
- Grigie → Sindrome delle *D69.1*
- Neutropenia → Anemia diseritropoietica legata all'X con anomalia delle *D64.4, D70.0*
- Normali → Trombocitopenia ereditaria con *D69.41*
- Quebec → Malattia delle *D69.1*
- →
 - - *Z52.08*
 - - Combinazione di emolisi, elevati enzimi epatici e basso numero di *O14.2*
 - - Difetti qualitativi delle *D69.1*
 - - Trombocitopenia autosomica dominante con difetto di secrezione delle *D69.41*

Piastrinico

- ADP P2Y12 → Deficit del recettore *D69.88*
- Dipendente da PLA2G4A [fosfolipasi A2 gruppo IVa] → Disfunzione *D69.1*

Piatta → *Atelettasia J98.18***Piatto**

- Canale della cervice → Spostamento congenito di epitelio *Q51.8*
- Congenito → Piede *Q66.5*
- Mucosa dell'utero → Spostamento congenito di epitelio *Q51.8*
- Pes planus] (acquisito) → Piede *M21.4*
- Rigido → Piede *Q66.5*
- Spastico (valgo) → Piede *Q66.5*
- Tibiale →
 - - *S82.1*

Piatto → *Continuazione*

- Tibiale → → *Continuazione*
- - Frattura del *S82.18*
- Valgo
 - - Acquisito → Piede
 - - - *M21.61*
 - - - *M21.63*
 - - - Traverso *M21.63*
 - - → Sindrome disabilità cognitiva grave-
ipotonica-strabismo-facies grossolana-
piede *Q87.8*
- →
 - - Piede trasverso valgo *M21.63*
 - - Sindrome del dorso *M40.3*

Pica

- Continui ed onde durante il sonno a onde lente → *G40.01*
- Negli adulti → *F50.8*
- Prima e della seconda infanzia → *F98.3*

Piccardi

v./v.a. Little-Piccardi-Lassueur

PICH [Emangioma congenito parzialmente involutivo] → *D18.00***Pick**

v./v.a. Niemann-Pick

- →

- - Demenza nella malattia di *G31.0†, F02.0**
- - Malattia di *G31.0*

Pickwick → **Sindrome**

- *E66.2*
- *E66.29*

Picnoacondrogenesi → *Q78.8***Picnodisostosi** → *Q78.8***Picnolessia** → *G40.3***Pidocchio**

- Corpo → Infestazione da *B85.1*
- Cuoio capelluto → Infestazione da *B85.0*
- Pube → Infestazione da: *B85.3*
- Rickettsia prowazekii → Tifo esantematico da *A75.0*
- →
 - - Febbre recidivante di Novy trasmessa da *A68.0*
 - - Febbre ricorrente da *A68.0*
 - - Malattia di Brill da *A75.1*
 - - Tifo
 - - - Epidemico da *A75.0*
 - - - Esantematico da *A75.0*

Piebaldismo

- Anomalie neurologiche → *Q87.8*
- → *E70.3*

Piede

- v./v.a. mano-piede
- v./v.a. mano-piede-genitale
- Accessorio(e) → Dito(a) del *Q69.2*
- Acquisito →
 - - Altre deformità di dito(a) del *M20.5*
 - - Deformazione del *M21.68*

Piede → *Continuazione*

- Altro →
- - Altri traumi superficiali della caviglia e del *S90.88*
- - Lussazione di altre e non specificate parti del *S93.38*
- Articolazione
 - - Interfalangea → Lussazione del(le) dito(a) del *S93.12*
 - - Mediotarsica → Lussazione di altre e non specificate parti del *S93.32*
 - - Metatarsofalangea → Lussazione del(le) dito(a) del *S93.11*
 - - Tarsometatarsica → Lussazione di altre e non specificate parti del *S93.33*
- Artiglio o torti acquisiti → Mano e *M21.5*
- Arto inferiore controlaterale [qualsiasi livello, tranne il piede] → Amputazione traumatica di un *T05.4*
- Bifido → *Q72.7*
- Bocca → Malattia
 - - *B08.8*
 - - Mano, *B08.4*
- Calcaneo acquisito → *M21.68*
- Caviglia → Perdita del *Z89.4*
- Cavo
 - - Acquisito → *M21.60*
 - - Atrofia ottica-sordità neurosensoriale → Sindrome atassia cerebellare-areflessia-
G11.8
- →
 - - *Q66.7*
 - - - Telecantho - ipertelorismo - strabismo -
Q87.8
 - - Chela - sordità → Mani e *Q87.2*
 - - Con
 - - - Danno unghia →
 - - - - Contusione di dito(a) del *S90.2*
 - - - - Ferita aperta del(le) dito(a) del *S91.2*
 - - - Linfangite
 - - - - Dito escluso →
 - - - - - Infezione suppurativa del *L03.11*
 - - - - - Infiammazione suppurativa del *L03.11*
 - - - - - Infezione suppurativa del dito del *L03.02*
 - - - - - Infiammazione suppurativa del dito del *L03.02*
 - - - - Corpo estraneo superficiale (scheggia) → Altri traumi superficiali della caviglia e del *S90.84*
 - D'atleta → *B35.3*
 - Diabetico
 - - Scompensato → MODY [Maturity onset diabetes of young people] con *E11.75*
 - - → MODY [Maturity onset diabetes of young people] con *E11.74*
 - Dita del piede → Necrosi cutanea e sottocutanea, non classificata altrove: caviglia, *R02.07*
 - Equino

Piede –Continuazione

- Equino –Continuazione
- - Acquisito – M21.62
- - S.A.I. – Q66.0
- Escoriazione – Altri traumi superficiali della caviglia e del S90.81
- Formazione di vesciche (non termiche) – Altri traumi superficiali della caviglia e del S90.82
- I – L03.11
- Immersione – Mano e T69.0
- Isolatamente – gamba [qualsiasi parte, tranne caviglia e T24
- Larghi – Anchilosi della staffa associata a pollici e dita dei Q87.8
- Livello
- - Caviglia
- - - Piede – Traumatismo muscolo tendine
- - - - Estensori lunghi delle dita del S96.1
- - - - Flessori lunghi delle dita del S96.0
- - - - Amputazione traumatica del S98.0
- - Non specificato – Amputazione traumatica del S98.4
- Mangiate da vermi – Piante dei A66.3
- Martello
- - Acquisito(e) – Altro(e) dito(a) del M20.4
- - Congenito – Dito del Q66.8
- Metatarso, articolazione non specificata – Lussazione di altre e non specificate parti del S93.34
- Morso o puntura d'insetto (non velenoso) – Altri traumi superficiali della caviglia e del S90.83
- Non
- - Classificata altrove – Anomalia congenita del Q74.2
- - Specificata –
- - - Deformazione congenita dei Q66.9
- - - Deformità acquisita di dito(a) del M20.6
- - - Frattura del S92.9
- - Specificato –
- - - Lussazione del(le) dito(a) del S93.10
- - - Traumatismo superficiale della caviglia e del S90.9
- O
- - Dito(a) – Assenza di Q72.3
- - Polso cadente (acquisito) – M21.3
- Palmato – Q70.3
- Parte non specificata – Lussazione di altre e non specificate parti del S93.30
- Pectus excavatum grave – Sindrome da iperfalangismo delle dita delle mani, anomalie delle dita dei Q79.8
- Piatto
- - Congenito – Q66.5
- - Pes planus] (acquisito) – M21.4
- - Rigido – Q66.5
- - Spastico (valgo) – Q66.5
- - Valgo

Piede –Continuazione

- Piatto –Continuazione
- - Valgo –Continuazione
- - - Acquisito –
- - - - M21.61
- - - - M21.63
- - - - Sindrome disabilità cognitiva grave-
ipotonica-strabismo-facies grossolana-
Q87.8
- Polidattilia mesoassiale – Sindrome
ectrodattilia dei Q74.8
- Presente – Assenza della coscia e della
gamba con Q72.1
- S.A.I. –
- - Contusione di dito(a) del S90.1
- - Ferita aperta
- - - S91.3
- - - Caviglia e del S91
- - - Dito(a) del S91.1
- - Traumatismo da schiacciamento del S97.8
- Scollamento sottocutaneo (chiuso) – Altri
traumi superficiali della caviglia e del
S90.86
- Senza danno unghia –
- - Contusione di dito(a) del S90.1
- - Ferita aperta del(le) dito(a) del S91.1
- Sifilitica – Ulcera perforante del A52.1†,
L99.8*
- Talo Talipes
- - Asimmetrico – Q66.8
- - S.A.I. – Q66.8
- Tarso, articolazione non specificata –
Lussazione di altre e non specificate parti
del S93.31
- Torto
- - Equino-vari - difetto del setto atriale -
sequenza di Pierre Robin - persistenza
della vena cava superiore sinistra – Q87.8
- - Equino-varo – Q66.0
- - Familiare
- - - Con anomalie degli arti inferiori correlate
– Q66.0, Q74.2
- - - Senza anomalie degli arti inferiori
correlate – Q66.0
- - Talo
- - - Valgo – Q66.4
- - - Varo – Q66.1
- - -
- - - Sequenza di Pierre Robin - cardiopatia
congenita - Q87.8
- - - Sindrome di Pierre Robin - cardiopatia
congenita - Q87.8
- Trasverso
- - Acquisito – M21.63
- - Piano acquisito – M21.63
- Traverso
- - Cavo valgo acquisito – M21.63
- - Piatto valgo acquisito – M21.63
- - Valgo piatto – M21.63

Piede –Continuazione

- Trincea – T69.0
- Unghie di Fried – Sindrome delle dita dei
Q82.8
- -
- - Altro
- - - Deformazioni congenite dei Q66.8
- - - Deformità acquisite della caviglia e del
M21.68
- - - Entesopatia
- - - - M77.5
- - - - Arti inferiori, escluso il M76.8
- - - Traumi specificati della caviglia e
del S99.8
- - - Valgismi congeniti dei Q66.6
- - - Varismi congeniti dei Q66.3
- - Amputazione traumatico
- - - Altre parti del S98.3
- - - Combinata del(le) dito(a) e di altre parti
del S98.3
- - - Dito del S98.1
- - - Due o più dita del S98.2
- - - Entrambi i T05.3
- - - Piede e dell'arto inferiore controlaterale
[qualsiasi livello, tranne il T05.4
- - - Artrite cronica giovanile
- - - Con esordio sistemico, M08.27
- - - Forma pauciarticolare, M08.47
- - - Artrite idiopatica giovanile
- - - M08.97
- - - Aspecifica, M08.87
- - - Associata a entesite, M08.87
- - - Assenza congenita combinata della gamba
e del Q72.2
- - - Assenza di gamba e Q72.2
- - - Brachidattilia delle dita dei Q72.8
- - - Cellulite
- - - Dita dei L03.02
- - - Flemmonosa delle dita delle mani e dei
L03.0
- - - Cisti ossea solitaria, M85.47
- - - Complicanza meccanica di dispositivo
fissatore interno di ossa di arto: Caviglia e
T84.16
- - - Congelamento
- - - Con necrosi tessutale della caviglia e del
T34.8
- - - Superficiale della caviglia e del T33.8
- - - Contusione di altre e non specificate parti
del S90.3
- - - Corrosione
- - - Grado
- - - - 2a
- - - - - Anca e dell'arto inferiore, tranne la
caviglia e il T24.60
- - - - - Caviglia e del T25.60
- - - - 2b
- - - - - Anca e dell'arto inferiore, tranne la
caviglia e il T24.61

Piede –Continuazione

- --Continuazione
- Corrosione –Continuazione
- Grado –Continuazione
- 2b –Continuazione
- Caviglia e del T25.61
- Non
- Specificato dell'anca e dell'arto inferiore, tranne la caviglia e il T24.4
- Specificato della caviglia e del T25.4
- Primo grado
- Anca e dell'arto inferiore, tranne la caviglia e il T24.5
- Caviglia e del T25.5
- Secondo grado non precisato
- Anca e dell'arto inferiore, tranne la caviglia e il T24.60
- Caviglia e del T25.60
- Terzo grado
- Anca e dell'arto inferiore, tranne la caviglia e il T24.7
- Caviglia e del T25.7
- CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di calcio diidrato], M11.17
- Danno tessuto molle
- Primo grado frattura o
- Lussazione aperta del S91.87!
- Lussazione chiusa del S91.84!
- Secondo grado frattura o
- Lussazione aperta del S91.88!
- Lussazione chiusa del S91.85!
- Terzo grado frattura o
- Lussazione aperta del S91.89!
- Lussazione chiusa del S91.86!
- Deformazione
- M21.68
- Parte anteriore del M21.68
- Dermatofitosi del B35.3
- Displasia fibrosa monostotica, M85.07
- Distocia da presentazione podalica per i O64.1
- Distorsione distrazione
- Altre e non specificate parti del S93.6
- Dito(a) del S93.5
- Dito(a) del T25
- Eteroplasia ossea progressiva, M61.57
- Ferita aperta
- Altro parte
- S91.3
- Caviglia e del S91.80
- Multiple della caviglia e del S91.7
- Fibrodisplasia ossificante progressiva, M61.17
- Fibromatosi
- Aponeurotica giovanile, M72.87
- Pseudosarcomatosa, M72.47

Piede –Continuazione

- --Continuazione
- Frattura
- Altro dito del S92.5
- Aperta del S92.9, S91.87!
- Multiple del S92.7
- Osso navicolare [scafoide] del S92.21
- Fusione delle dita del Q70.2
- Infezione micotica dell'unghia del B35.1
- Ipertrafia congenita delle dita del Q74.2
- Ipoplasia ulnare - schisi dei Q73.8
- Ischemia muscolare traumatica del T79.63
- Lussazione aperta del S93.30, S91.87!
- Macrodattilia
- Bilaterale delle dita del Q74.2
- Dito
- Q74.2
- Unilaterale delle dita del Q74.2
- Malattia di Still a esordio nell'adulto, M06.17
- Matricoma onicocitico dell'unghia del D23.7
- Miosite
- Batterica, M60.07
- Fungina, M60.07
- Virale, M60.07
- Necrosi asettica dell'osso navicolare del M92.6
- Necrosi avascolare
- Idiopatica, M87.07
- Traumatica, M87.27
- Necrosi cutanea e sottocutanea, non classificata altrove: caviglia, piede e dita del R02.07
- Occlusione arteriosa del I74.3
- Onicomatrica dell'unghia del D21.2
- Osteoblastoma delle dita del D16.3
- Osteocondrosi giovanile, osso navicolare del M92.6
- Osteomielite multifocale ricorrente cronica, M86.37
- Osteonecrosi da farmaci, M87.17
- Perdita di dito(a) del Z89.4
- Piomiosite, M60.07
- Polidattilia
- Centrale del dito del Q69.2
- Postassiale del dito del Q69.2
- Preassiale del dito del Q69.2
- Pronazione del M21.68
- Protuberanza a cipolla del primo dito del M20.1
- Pseudo-) neuroma interdigitale dei G57.8
- Psoriasi con artrite giovanile del L40.5†, M09.07*
- Rottura di legamenti a livello della caviglia e del S93.2
- Sequele di frattura del T93.2
- Sinbrachidattilia delle mani e dei Q73.8

Piede –Continuazione

- --Continuazione
- Sindattilia
- Cutanea delle dita dei Q70.3
- Sinostotica delle dita del Q70.2
- Sindrome
- Felty, M05.07
- Uretro-oculo-sinoviale [sindrome di Reiter] del M02.37
- Sinfalangismo con anomalie multiple delle mani e dei Q74.8
- Sinovite villonodulare pigmentata, M12.27
- Tabe con ulcera perforante del A52.1†, L99.8*
- Taboparalisi con ulcera perforante del A52.1†, L99.8*
- Tigna della mano e del B35.8
- Tinea del B35.3
- Traumatismo
- Altro
- Muscoli e tendini a livello della caviglia e del S96.8
- Nervi a livello della caviglia e del S94.8
- Vasi sanguigni a livello della caviglia e del S95.8
- Arteria
- Dorsale del S95.0
- Plantare del S95.1
- Multipli della caviglia e del S99.7
- Muscolo tendine
- Estensori lunghi delle dita del piede a livello della caviglia e del S96.1
- Flessori lunghi delle dita del piede a livello della caviglia e del S96.0
- Intrinseci a livello della caviglia e del S96.2
- Multipli a livello della caviglia e del S96.7
- Non specificato, della caviglia e del S96.9
- Nervi multipli a livello della caviglia e del S94.7
- Nervo
- Non specificato a livello della caviglia e del S94.9
- Peroneale profondo a livello della caviglia e del S94.2
- Sensitivo cutaneo a livello della caviglia e del S94.3
- Non specificato della caviglia e del S99.9
- Schiacciamento di altre parti della caviglia e del S97.8
- Superficiali multipli della caviglia e del S90.7
- Vaso sanguigno
- Multipli a livello della caviglia e del S95.7
- Non specificato a livello della caviglia e del S95.9
- Vena dorsale del S95.2
- Ustione
- Grado

Piede –Continuazione

- - - -Continuazione
- - Ustione –Continuazione
- - - Grado –Continuazione
- - - - 2a
- - - - Anca e dell'arto inferiore, tranne la caviglia e il T24.20
- - - - Caviglia e del T25.20
- - - - 2b
- - - - Anca e dell'arto inferiore, tranne la caviglia e il T24.21
- - - - Caviglia e del T25.21
- - - - Non
- - - - Specificato dell'anca e dell'arto inferiore, tranne la caviglia e il T24.0
- - - - Specificato della caviglia e del T25.0
- - - Primo grado
- - - Anca e dell'arto inferiore, tranne la caviglia e il T24.1
- - - Caviglia e del T25.1
- - - Secondo grado non precisato
- - - Anca e dell'arto inferiore, tranne la caviglia e il T24.20
- - - Caviglia e del T25.20
- - - Terzo grado
- - - Anca e dell'arto inferiore, tranne la caviglia e il T24.3
- - - Caviglia e del T25.3

Piedra

- Bianca - B36.2
- Nigra - B36.3

Piega

- Cutanee circonfenziali benigne multiple sugli arti - Q82.8
- Flessione - Disturbo reticolare della pigmentazione delle L81.8
- Interdigitale distalizzata - Q70.1
- Lobo dell'orecchio - Linguaggio ritardato - asimmetria facciale - strabismo - Q87.0
- Membrana di Descemet - H18.3
- Non classificato altrove - Eczema: delle L20.8

Pielite

- Calcolo con idronefrosi - N13.64
- Cistica - N28.88
- Gonorroica - A54.2†, N29.1*
- S.A.I. -
- - N12
- - Cronica: N11.9
- Tubercolare - A18.1†, N29.1*
- -
- - Acuta: N10
- - Cronica: N11

Pieloflebite - I80.88

Pielonefrite

- Brucellosi - A23.9†, N16.0*
- Calcolo con idronefrosi - N13.64
- Candida - B37.4†, N16.0*

Pielonefrite –Continuazione

- Cistinosi - E72.0†, N16.3*
- Crioglobulinemia - D89.1†, N16.2*
- Cronica
- - Associato
- - Anomalia
- - - Giunto pieloureterale - N11.1
- - - Giunzione pelviureterale - N11.1
- - - Uretere - N11.1
- - - Ingincchiamento
- - - Giunto pieloureterale - N11.1
- - - Giunzione pelviureterale - N11.1
- - - Uretere - N11.1
- - - Ostruzione
- - - Giunto pieloureterale - N11.1
- - - Giunzione pelviureterale - N11.1
- - - Uretere - N11.1
- - - Reflusso (vescico-ureterale) - N11.0
- - - Restringimento
- - - Giunto pieloureterale - N11.1
- - - Giunzione pelviureterale - N11.1
- - - Uretere - N11.1
- - - Non ostruttivo
- - - Associata a reflusso - N11.0
- - - S.A.I. - N11.8
- - - Ostruttiva - N11.1
- - Differite - A36.8†, N16.0*
- - Leucemia non classificata altrove - C95.90†, N16.1*
- - Linfoma non classificato altrove - C85.9†, N16.1*
- - Malattia
- - Deposito di glicogeno - E74.0†, N16.3*
- - Wilson - E83.0†, N16.3*
- - Mieloma multiplo - C90.00†, N16.1*
- - Mughetto - B37.4†, N16.0*
- - Rigetto di trapianto - T86.9†, N16.5*
- - S.A.I. -
- - - N12
- - - Cronica: N11.9
- - - Salmonelle - A02.2†, N16.0*
- - - Sarcoidosi - D86.8†, N16.2*
- - - Seps non classificata altrove - A41.9†, N16.0*
- - - Sifilide - A52.7†, N16.0*
- - - Sifilitica tardiva - A52.7†, N16.0*
- - - Toxoplasmosi - B58.8†, N16.0*
- - - Tubercolare - A18.1†, N29.1*
- - -
- - - Acuta: N10
- - - Cronica: N11

Pieloureterale -

- Ostruzione N13.5
- Pielonefrite cronica associato
- - Anomalia giunto N11.1

Pieloureterale - -Continuazione

- Pielonefrite cronica associato -Continuazione
- - Ingincchiamento di giunto N11.1
- - Ostruzione giunto N11.1
- - Restringimento giunto N11.1
- Pielo-ureterica - Occlusione congenita di: giunzione Q62.1**
- Pieloureterite cistica - N28.88**
- Piemica**
- Stafilococchi - Embolia A41.2
- Successiva a condizioni morbose classificabili in O00-O07 - Embolia: O08.2
- - Embolia gestazionale settica e O88.3

Piemontese - Emorragia cerebrale con amiloidosi, tipo E85.4†, I68.0*

Pienezza - Senso di R19.88

Piercing - Malattia classificata altrove, della quale si sospetta che sia insorta in seguito a un intervento di chirurgia estetica non indicato sotto il profilo medico, a un tatuaggio o a un U69.10!

Pierini - Atrofodermia di Pasini e L90.3

Pierpont - Sindrome di Q87.0

Pierre Robin

- Anomalia faciodigitale - Sequenza di Q87.0
- Brachidattilia - disabilità intellettiva - Sindrome di Q87.0
- Cardiopatia congenita piede torto -
- - Sequenza di Q87.8
- - Sindrome di Q87.8
- - Oligodattilia - Sequenza di Q87.0
- - Persistenza della vena cava superiore sinistra - Piedi torti equino-vari - difetto del setto atriale - sequenza di Q87.8
- - Ritardo dello sviluppo - contratture - Sindrome di Q87.0
- - Sindrome isolata di Q87.0

Pierre-Marie II a esordio tardivo - Sindrome di G11.2

Pierson

- Microcoria - nefrosi congenita) - Sindrome di N04.1, Q13.8
- - Osteocondrosi giovanile: della sinfisi pubica [M91.0

Pietra - Malattia dell'uomo di M61.19

Pigmentario

- Farfalla - Distrofia maculare H35.5
- Pallido - Degenerazione G23.0
- Vitelliforme) - Distrofia: retinica (albigipuntata) (H35.5

Pigmentazione

- Cheratoderma palmoplantare-carcinoma cutaneo - Sindrome difetti della C44.9, Q82.8
- Chiazze - Epidermolisi bollosa semplice con Q81.0
- Depositi corneali - H18.0
- Ferrosa - L81.8
- Non specificato - Disturbo di L81.9

Pigmentazione –Continuazione

- Pieghe di flessione → Disturbo reticolare della *L81.8*
- Retinica anomala → Sindrome da microcefalia con palatoschisi e *Q87.8*
- Tatuaggio → *L81.8*
- →
- - Altri disturbi specificati di *L81.8*
- - Congiuntivale(i) *H11.1*
- - Displasia ossea terminale - difetti della *Q87.2*
- - Sindrome da deformità del pollice, alopecia ed anomalie della *Q87.1*

Pigmento

- Cristallino → Accumulo di *H26.8*
- Ereditaria → Incontinentia *Q82.3*
- Minimo, tipo 1 → Albinismo oculocutaneo con *E70.3*

Pigmento-cheratosica → Facomatosi *Q85.8***Pigmentoso**

- Cataratta giovanile-bassa statura-disabilità intellettiva → Sindrome da retinite *Q87.1*
- Deficit cognitivo → Tetraplegia spastica - retinite *Q87.8*
- Disabilità intellettiva - sordità - ipogenitalismo → Retinite *Q87.8*
- Ipoacusia - ipotiroidismo - invecchiamento precoce - dismorfismi facciali → Sindrome retinite *Q87.0*
- Nodulare → Orticaria *Q82.2*
- Placche → Orticaria *Q82.2*
- Schisi della fovea e drusen del disco ottico → Associazione microftalmia, retinite *Q15.8*
- Sindrome di Cockayne] → Complesso XP/CS [xeroderma *Q87.1*
- Variante → XPV [Xeroderma *Q82.1*
- →
- - Atassia del cordone posteriore - retinite *G11.1*
- - Dermatopatia reticolare *Q82.4*
- - Discinesia ciliare primitiva - retinite *Q34.8, H35.5*
- - Ipogonadismo ipogonadotropo - retinite *E23.0, H35.5*
- - Lichen planus *L43.8*
- - Nanismo osteocondrodisplasico - sordità - retinite *Q87.1*
- - Neuropatia - atassia - retinite *G31.81*
- - Orticaria *Q82.2*
- - Retinitis *H35.5*
- - Segni cutanei simil-pseudoxantoma elastico con retinite *Q82.8, H35.5*
- - Sindrome
- - - Autosomica recessiva da leucoencefalopatia, ictus ischemico e retinite *Q87.0*
- - - Brachidattilia, bassa statura, retinite *Q87.1*
- - - Deficit cognitivo legato all'X-retinite *Q87.8*
- - - Miopatia mitocondriale - atassia cerebellare - retinite *G31.81*

Pigmentoso –Continuazione

- → -Continuazione
- - XP [Xeroderma *Q82.1*

Pigmento-vascolare

- Tipo
- - 2 → Facomatosi *Q85.8*
- - 3 → Facomatosi *Q85.8*
- - 5 → Facomatosi *Q85.8*
- → Facomatosi *Q85.8*

Pigopago → *Q89.4***Pigra → Vescica *N31.81*****Pilare →**

- Cisti *L72.1*
- Pitiriasi rubra *L44.0*

Pilastro tonsillare

- Anteriore) (posteriore) → Tumore Maligno: *C09.1*
- → *D10.5*

Pileflebite →

- *K75.1*
- Ascesso epatico: da *K75.0*

Pili

- Bifurcati → *L67.8*
- Multigemini → *L67.8*

Pili torti

- Onicodisplasia → Sindrome da *Q82.8*
- Ritardo dello sviluppo - anomalie neurologiche → *Q87.8*
- Sindattilia cutanea → Sindrome displasia ectodermica- *Q82.8*
- → *Q84.1*

Pilifere → Infiammazione delle ghiandole *L73.9***Pilifero**

- Non specificato → Disturbo del follicolo *L73.9*
- →
- - Altri disturbi specificati del follicolo *L73.8*
- - Tumore benigno di: follicoli *D23*

Pillola o di altro farmaco contraccettivo → Ripetizione di prescrizione di *Z30.4***Pilocitico**

- Benigno → Astrocitoma *D33.1*
- Cervelletto → Astrocitoma *C71.6*
- Cervello → Astrocitoma *C71.0*
- Lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo → Astrocitoma *C71.8*
- Lobo frontale → Astrocitoma *C71.1*
- Lobo occipitale → Astrocitoma *C71.4*
- Lobo parietale → Astrocitoma *C71.3*
- Lobo temporale → Astrocitoma *C71.2*
- Quarto ventricolo → Astrocitoma *C71.7*
- Ventricolo cerebrale → Astrocitoma *C71.5*
- → Astrocitoma *C71.9*

Pilodentale ed errori refrattivi → Sindrome da displasia *Q82.8, H52.7***Pilomatricale**

- v./v.a. Carcinoma pilomatricale

Pilomatrixoma

- Cute
- - Collo → *D23.4*
- - Estremità superiori → *D23.6*
- - Faccia → *D23.3*
- - → *D23.9*

Pilomixioide

- Cervelletto → Astrocitoma *C71.6*
- Cervello → Astrocitoma *C71.0*
- Ipotalamo → Astrocitoma *C71.0*
- Lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo → Astrocitoma *C71.8*
- Lobo frontale → Astrocitoma *C71.1*
- Lobo occipitale → Astrocitoma *C71.4*
- Lobo parietale → Astrocitoma *C71.3*
- Lobo temporale → Astrocitoma *C71.2*
- Quarto ventricolo → Astrocitoma *C71.7*
- Tronco cerebrale → Astrocitoma *C71.7*
- Ventricolo cerebrale → Astrocitoma *C71.5*
- → Astrocitoma *C71.9*

Pilone → Frattura del *S82.5***Pilonidale**

- Con ascesso → Cisti *L05.0*
- Maligna → Cisti *C44.59*
- S.A.I. → Cisti *L05.9*
- Senza ascesso → Cisti *L05.9*
- → Fistola o cisti: *L05*

Pilorico

- v./v.a. Canale pilorico
- v./v.a. Stenosi pilorica

Adulto →

- - Ostruzione *K31.18*
- - Restringimento *K31.18*
- - Ipertrifico → Restringimento *K31.10*
- Sindrome di Lynch → Carcinoma dell'antro *C16.3*
- Tipo 1 → Tumore neuroendocrino ereditario maligno dell'antro *C16.3*

→

- - Carcinoma a cellule squamose dell'antro *C16.3*
- - Carcinoma ereditario diffuso dell'antro *C16.3*
- - Carcinoma non differenziato dell'antro *C16.3*
- - Epidermolisi bollosa
- - - Giunzionale con atresia *Q81.8, Q40.8*
- - - Semplice con atresia *Q81.0*
- - Ipertrfia *K31.10*
- - Linite plastica dell'antro *C16.3*
- - Ostruzione *K31.18*
- - Tumore
- - - Maligno: Antro *C16.3*
- - - Neuroendocrino maligno dell'antro *C16.3*
- - - Stromale gastrointestinale [GIST] dell'antro *C16.3*
- - Ulcera (peptica): *K25*

Piloro

- Sindrome di Lynch → Carcinoma del *C16.4*
- Tipo 1 → Tumore neuroendocrino ereditario maligno del *C16.4*
- →
- - Carcinoma a cellule squamose del *C16.4*
- - Carcinoma ereditario diffuso del *C16.4*
- - Carcinoma non differenziato del *C16.4*
- - Congenito o infantile
- - - Costrizione *Q40.0*
- - - Ipertrofia *Q40.0*
- - - Restringimento *Q40.0*
- - - Spasmo *Q40.0*
- - - Stenosi *Q40.0*
- - Linite plastica del *C16.4*
- - Psicogeno(a): Spasmo del *F45.3*
- - Stenosi ipertrofica congenita del *Q40.0*
- - Tumore
- - - Maligno: *C16.4*
- - - Neuroendocrino maligno del *C16.4*
- - - Stromale gastrointestinale [GIST] del *C16.4*

Pilorospasmo non classificato altrove → *K31.3***PIMS [Paediatric Inflammatory Multisystem Syndrome] correlata temporalmente a COVID-19 → *U10.9*****PIN**

- Grado
- - I → Neoplasia prostatica intraepiteliale [*N42.3*
- - II → Neoplasia prostatica intraepiteliale [*N42.3*
- → Neoplasia intraepiteliale prostatica di alto grado [high-grade *D07.5*

Pineale

- Differenziazione intermedia → Tumore del parenchima *D44.5*
- →
- - Coriocarcinoma della ghiandola *C75.3*
- - Disfunzione della ghiandola *E34.8*
- - Teratoma della ghiandola *C40.9*
- - Tumore
- - - Benigno: Epifisi [ghiandola *D35.4*
- - - Comportamento incerto o sconosciuto: epifisi [ghiandola *D44.5*
- - - Maligno: Epifisi [ghiandola *C75.3*
- - - Papillare della regione *D44.5*

Pineoblastoma → *C75.3***Pineocitoma → *D44.5*****Pingelapese → Cecità *H53.5*****Pinheiro-Freire-Maia-Miranda → Sindrome di *Q82.8*****Pink**

- Disease → *T56.1*
- → Malattia di *T56.1*

Pinkus] → Alopecia mucinosa [di *L65.2***Pinta**

- Carate →
- - Cancroide (primario) da *A67.0*
- - Chiazze eritematose da *A67.1*
- - Ipercheratosi da *A67.1*
- - Lesione
- - - Acromiche ed ipercromiche da *A67.3*
- - - Cutaneo
- - - - Acromiche da *A67.2*
- - - - Cicatriziali da *A67.2*
- - - - Discromiche da *A67.2*
- - - Ipercromiche da *A67.1*
- - Papula (primaria) da *A67.0*
- → lesione
- - Intermedie da *A67.1*
- - Miste da *A67.3*
- - Primarie da *A67.0*
- - Tardive da *A67.2*

Pintidi → *A67.1***Piocistite → *N30.88*****Pioderma**

- Gangrenoso
- - Acne
- - - Idrosadenite suppurativo
- - - Spondilite anchilosante] → Sindrome PASS [*M35.8*
- - - -
- - - - Sindrome PAPASH [artrite piogenica- *M35.8*
- - - - Sindrome PASH [*M35.8*
- - - - Sindrome PsAPASH [artrite psoriasica- *M35.8*
- - - - Sindrome PAPA [Artrite piogenica - *M35.8*
- - Bolloso → *L88*
- - Pustoloso → *L88*
- - Vegetativo → *L88*
- - →
- - - *L88*
- - - Forma ulcerosa di *L88*
- - Neonatale → *P39.4*
- → *L08.0*

Piogenico

- v./v.a. Artrite piogenica
- Disco intervertebrale → Infezione (*M46.3*
- Gengiva → Granuloma *K06.8*
- Mucosa orale → Granuloma *K13.4*
- S.A.I. → Meningite: *G00.9*
- →
- - Discite *M46.39*
- - Granuloma *L98.0*
- - Meningite non *G03.0*
- - Tiroidite: *E06.0*

Piogeno

- Seno venoso intracranico → Trombosi non *I67.6*

Piogeno → Continuatione

- Sistema venoso intracranico → Trombosi non *I67.6*
- Subacuta → Ascesso di Brodie (osteomielite *M86.8*
- Vena cerebrale → Trombosi non
- - *I67.6*
- →
- - Flebite e tromboflebite intraspinali di origine non *G95.18*
- - Infarto cerebrale da trombosi venosa cerebrale, non *I63.6*

Pioidronefrosi → *N13.65***Piolo [conici] → Denti a *K00.2*****Piombo**

- Suoi composti → Effetto tossico: *T56.0*
- →
- - Avvelenamento da *T56.0*
- - Colica da *T56.0*
- - Effetto tossico
- - - *T56.0*
- - - Composti del *T56.0*
- - Encefalopatia
- - - *T56.0*
- - - *T56.0†, G05.8**
- - Gotta indotta da *M10.1*
- - Paralisi da *T56.0*

Piometra → *N71***Piomiosite**

- Avambraccio → *M60.03*
- Braccio → *M60.02*
- Coscia → *M60.05*
- Gamba → *M60.06*
- Localizzazioni multiple → *M60.00*
- Mano → *M60.04*
- Piede → *M60.07*
- Regione della pelvi → *M60.05*
- Regione della spalla → *M60.01*
- Tronco → *M60.08*

Pioneirosi

- Tubercolare → *A18.1†, N29.1**
- → *N13.68*

Piopericardite → *I30.1***Piopneumotorace**

- Con fistola → *J86.09*
- Tubercolare
- - Confermato batteriologicamente o istologicamente → *A15.6*
- - Non classificato altrove → *A16.5*

Piosalpinge

- Gonorroica → *A54.2†, N74.3**
- → *N70*

Pitorace

- Con fistola
- - Bronchiale → *J86.01*
- - Esofagopleurica → *J86.04*

Pitorace –Continuazione

- Con fistola –Continuazione
- Esofagotracheale – J86.03
- Parenchima polmonare – J86.00
- Parete toracica – J86.02
- Tracheale – J86.01
- Tracheopleurica – J86.01
- – J86.09
- Senza fistola – J86.9
- Tubercolare
- Confermato batteriologicamente o istologicamente – A15.6
- Non classificato altrove – A16.5
- – J86.9

Piouretere tubercolare – A18.1†, N29.1***Pipa elettronica – Disturbo della salute da uso di U07.0!****Pipecolica – Acidemia E72.3****Pipecolinemia – E72.3****Piperacillina/tazobactam o cotrimossazolo – Burkholderia, Stenotrophomonas e altri batteri non fermentanti resistenti a chinoloni, amikacina, ceftazidima, U81.6!****Piramidale**

- v./v.a. pallido-piramidale
- Nistagmo-aprassia oculomotoria –
- Sindrome atassia cerebellare autosomica recessiva-segni G11.1

--

- Frattura: Osso S62.12

- Sindrome parkinsoniana G20.90

Pirazolonici – Avvelenamento: Derivati T39.2**Piressia**

- Calore – T67.0
- S.A.I. – R50.9

Pirgocefalia – Q75.0**Piridossal fosfato – Convulsioni dipendenti dal G40.8****Piridossamina 5'-ossidasi – Deficit di G40.8****Piridossina**

- N.I.A – Anemia sideroblastica: Che risponde a trattamento con D64.3

--

- Deficit di E53.1

- Epilessia dipendente dalla G40.8

Piriforme

- Nasali – Stenosi congenita e isolata degli orifizi Q30.8

--

- Carcinoma a cellule squamose

- - Recesso C12

- - Seno C12

- - Seno C12

Pirimidina 5' nucleotidasi – Anemia emolitica da deficit di D55.3**Pirimidinemia familiare – E79.8****Pirimidinico**

- Non specificato – Disturbo del metabolismo purinico e E79.9

Pirimidinico –Continuazione

- – Altri disturbi del metabolismo purinico e E79.8

Pirofosfato di calcio diidrato] – CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di M11.19**Pirofosfochinasi – Encefalopatia infantile da deficit di tiamina E51.8†, G94.30*****Piromania**

- Senza disturbo psichiatrico manifesto – Osservazione per: Z03.2
- – Impulso patologico ad appiccare il fuoco [F63.1

Piroplassmosi – B60.0**Pirosfato calcio diidrato**

- Articolazione
- - Ginocchio – CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di M11.16
- - Gomito – CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di M11.12
- - Spalla – CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di M11.11
- - Colonna vertebrale – CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di M11.18
- - Localizzazioni multiple – CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di M11.10
- - Mano – CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di M11.14
- - Piede – CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di M11.17
- - Polso – CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di M11.13
- - Regione della pelvi – CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di M11.15

Pirosi – R12**Pirrolina**

- v./v.a. delta1-pirrolina-5-carbossilato deidrogenasi

Piruvati e della gluconeogenesi – Disturbi del metabolismo dei E74.4**Piruvato**

- Carbossilasi – Deficit di: E74.4
- Chinasi negli eritrociti –
- - Anemia emolitica da deficit di D55.2
- - Deficit di D55.2
- - Deidrogenasi
- - Fosfatasi – Deficit della E74.4
- - – Deficit
- - - E74.4
- - - E1-alfa della E74.4
- - - E1-beta della E74.4
- - - E2 della E74.4
- - - E3 della E74.4

--

- - Deficit del trasportatore mitocondriale del G31.81

- - Disturbo del metabolismo del E74.4

Piruvatochinasi [PK] – Anemia: da deficit di D55.2**Piruvil-tetraidropterina-sintasi – Iperfenilalaninemia da deficit di 6- E70.1****Piry – Malattia da virus A93.8****Piscina – Congiuntivite da B30.1†, H13.1*****Pisiforme – Frattura: Osso S62.13****Pitiriasi**

- Alba della faccia – L30.5
- Lichenoidale
- - Cronica – L41.1
- - Vaioliforme acuta [Mucha-Habermann] – L41.0
- - Miste – Pediculosi e B85.4
- - Nigra – B36.1
- - Rosea – L42
- - Rubra
- - Hebra – L26
- - Pilare – L44.0
- - Streptococchi – L30.5, B95.5!
- - – B85.3

Pitt-Hopkins – Sindrome di Q87.8**Pittsburgh – Malattia emorragica da mutazione di alfa-1 antitripsina E88.0†, D77*****Pituicitoma – D44.3****Pityriasis versicolor – B36.0****Piume – Allergia alle J30.3****Piussan-Lenaerts-Mathieu – Sindrome di Q87.2****Pizzicore – Sensazione di R20.2****PJS – Q85.8****PK] – Anemia: da deficit di piruvatochinasi [D55.2****PKAN – G23.0****PKU**

- Classica – E70.0
- Fenilchetonuria] – E70.1
- Lieve – E70.1
- Materna – E70.1

PLA2G4A [fosfolipasi A2 gruppo IVa] – Disfunzione piastrinica dipendente da D69.1**PLAA – Patologia del neurosviluppo associata a Q02****Placca**

- Mucosa – Sifilitica: A51.3
- O di altro dispositivo di fissazione interna – Rimozione di Z47.0
- Osteosintesi – Frattura ossea dopo impianto ortopedico, protesi articolare o M96.6
- Pleurico
- - Con presenza di asbesto – J92.0
- - S.A.I. – J92.9
- - Senza presenza di asbesto – J92.9

Placche

- Cheratosiche periorificali – Ipercheratosi palmoplantare mutilante con Q82.8
- Epicardiche – I31.88
- Hollenhorst – H34.2
- Sifilitiche congenite mucose – A50.0
- --
- - Atrofia bianca (in L95.0

Placche –Continuazione

- - -Continuazione
- - Orticaria pigmentosa a Q82.2
- - Parapsoriasi
- - - Grandi L41.4
- - - Piccole L41.3
- - Rimozione di: Z47.0

Placenta

- Accreta
- - Senza emorragia - O43.20, O73.0
- - - O43.20
- Aderente
- - Con emorragia - O43.20, O72.0
- - Senza emorragia - O43.20, O73.0
- - - O43.20
- Anomala S.A.I. - O43.1
- Causa difetto di coagulazione - Distacco prematuro di O45.0
- Circumvallata - O43.1
- Cordone ombelicale che provocano una trasfusione fetofetale o altra trasfusione transplacentare - Anomalie della P02.3
- Incretta
- - O percreta - O43.21
- - Senza emorragia - O43.21, O73.0
- Marginale
- - Con emorragia - O44.10
- - Senza (attuale) emorragia - O44.00
- Membrane senza emorragia - Ritenzione di residui di O73.1
- Non specificato - Distacco prematuro di O45.9
- O delle membrane - Emorragia associata a ritenzione di residui di O72.2
- Percreta
- - Con emorragia postpartum - O43.21, O72.0
- - Senza emorragia - O43.21, O73.0
- Previa
- - Con emorragia - O44.11
- - Marginale
- - - Con emorragia - O44.1
- - - I - O44.0
- - - Senza emorragia attuale - O44.0
- - Senza (attuale) emorragia - O44.01
- - - Feto e neonato sofferenti per P02.0
- Provocati da amniocentesi, taglio cesareo o induzione chirurgica del parto - Danni alla P02.1
- Quale complicità del parto senza emorragia - Adesione della O43.20, O73.0
- Ritenuto
- - Incarcerata o aderente - Emorragia associata a O72.0
- - S.A.I. - O72.0
- S.A.I. - Distacco prematuro di O45.9
- Senza emorragia - Ritenzione della O73.0
- -

Placenta –Continuazione

- - -Continuazione
- - Altro distacco prematuro di O45.8
- - Complicità del parto da posizione anomala della O44.00
- - Distacco prematuro della P02.1
- - Emorragia dopo l'espulsione della O72.1
- - Feto
- - - Neonato sofferenti per altre forme di distacco ed emorragia della P02.1
- - - Neonatosofferenti per altre e non specificate anomalie morfologiche e funzionali della P02.2
- - Gravidanza con complicità da posizione anomala della O44.00
- - Malformazione della O43.1
- - Neonato sofferente da malformazione della P02.2
- - Perdita di sangue fetale dalla P50.2
- - Tumore
- - - Comportamento incerto o sconosciuto: D39.2
- - - Maligno della C58
- - - Trofoblastico della D39.2

Placentare

- Completo con eccessivo emorragia dovuto
- - Afibrinogenemia - Distacco O45.0
- - Coagulazione intravasale disseminata - Distacco O45.0
- - Iperfibrinolisi - Distacco O45.0
- - Ipoafibrinogenemia - Distacco O45.0
- - Disfunzione - P02.2
- - Infarto - P02.2
- - Insufficienza - P02.2
- - Non specificato - Disturbo O43.9
- - Via vaginale - Prelievo Z36.0
- -
- - Abruptio P02.1
- - Altri disturbi O43.8
- - Assistenza prestata alla gestante in insufficienza fetale - O36.5
- - Disfunzione O43.8
- - Effetti non teratogeni di sostanze trasmesse per via P04
- - Feto e neonato sofferenti per sindromi da trasfusione P02.3
- - Infarto O43.8
- - Polipo O90.8
- - Taglio cesareo in insufficienza O36.5

Placentite -

- O41.1
- P02.7

PLACK] - Sindrome desquamazione cutanea-leuconichia-cheratosi punteggiata acrale-cheilite-nodosità [Q84.8**Placofilina - Epidermolisi bollosa semplice da deficit di Q81.0****Placoides persistente - Maculopatia H35.38****Plagiocefalia**

- Frontale isolata - Q67.3
- Isolata occipitale - Q67.3
- Sinostotica anteriore non sindromica - Q67.3
- - Q67.3
- PLAID - M35.8**
- Plana - Coxa M91.2**
- Planitis - Pars H30.2**
- Plano follicolare - Lichen ruber L66.1**
- Planopilare - Lichen L66.1**
- Plantare**
v./v.a. Nervo plantare
- O palmare da framboesia - Papilloma A66.1
- Piede - Traumatismo dell'arteria S95.1
- Precoce (tardiva) da framboesia - Ipercheratosi, palmare o A66.3
- -
- - Contrattura della fascia M72.2
- - Eritema L53.8
- - Fascite M72.2
- - Fibromatosi della fascia M72.2
- - Sindrome da leucoencefalopatia e cheratoderma G93.4, Q82.8

Planus

- Acquisito - Piede piatto [pes M21.4
- Anulare - Lichen L43.8
- Atrofico
- - Anulare - Lichen L43.8
- - - Lichen L43.8
- - Atinico - Lichen L43.3
- - Bolloso - Lichen L43.1
- - Follicolare - Lichen L66.1
- - Lineare - Lichen L43.8
- - Non specificato - Lichen ruber L43.9
- - Pigmentoso - Lichen L43.8
- - Subacuto (attivo) - Lichen ruber L43.3
- - Tropicale - Lichen L43.3
- - Tropicus - Lichen L43.3
- - - Altre forme di lichen L43.8

Plasma - Sostituti del T45.8**Plasmablastico Linfoma diffuso a grandi cellule B - C83.3****Plasmacellulare**

- Interstiziale - Polmonite B48.5†, J17.2*
- Maligno localizzato S.A.I. - Tumore C90.3
- Remissione completa - Mieloma C90.01
- -
- - Linfoma C83.0
- - Mieloma C90.0

Plasmacitoidi blastiche [TCPDB] - Neoplasia a cellule dendritiche C86.4**Plasmatica**

- Anormale - Viscosità R70.1
- Non classificati altrove - Disturbi del metabolismo delle proteine E88.0
- O dei fluidi extracellulari - Deplezione E86

Plasmatica –Continuazione

- Specificate → altro Risultato anormale proteina
- - R77.8
- - R77.88
- -
- - Deficit
- - - Globulina AC D68.22
- - - Trasportatore della carnitina della membrana E71.3
- - Risultato anormale, non specificato, delle proteine R77.9

Plasmatico

- PTC] → Deficit: del componente tromboplastinico D67
- Tromboplastina [PTA] → Deficit del precursore D68.1
- → Policitemia: dovuta a: riduzione del volume D75.1

Plasminogeno tipo 1 → Deficit

- D68.8
- Congenito dell'inibitore dell'attivatore del D68.8

Plasmoblastico → Linfoma C83.3**Plasmocitica**

- Remissione completa → Leucemia C90.11
- → Leucemia C90.10

Plasmocitoma

- Extramidollare in remissione completa → C90.21
- Midollare
- - Remissione completa → C90.07
- - - C90.0
- Primario dell'osso → C90.30
- Remissione completo →
- - Artropatia in C90.01†, M36.1*
- - Malattia
- - - Glomerulare in C90.01†, N08.1*
- - - Renale tubulo-interstiziale in C90.01†, N16.1*
- S.A.I. → C90.3
- Solitario → C90.30
- -
- - C90.30
- - Artropatia in C90.00†, M36.1*
- - Malattia
- - - Glomerulare in C90.00†, N08.1*
- - - Renale tubulo-interstiziale in C90.00†, N16.1*

Plasmocitosi

- Cutanea primitiva → D47.9
- → D72.8

Plasmodium

- Eclusi Plasmodium falciparum e Plasmodium vivax → infezioni miste da Plasmodium malariae ed altre specie di B52
- Ecluso Plasmodium falciparum → infezioni miste da Plasmodium vivax ed altre specie di B51

Plasmodium –Continuazione

- Falciparum
- - Altre specie di Plasmodium → infezioni miste da B50
- - Con complicanza non classificata altrove → Malaria da B50.8
- - Plasmodium falciparum e Plasmodium vivax → infezioni miste da Plasmodium malariae ed altre specie di Plasmodium, esclusi B52
- - -
- - - Infezioni miste da Plasmodium vivax ed altre specie di Plasmodium, escluso B51
- - - Malaria da B50.9
- Malariae
- - Altre specie di Plasmodium, esclusi Plasmodium falciparum e Plasmodium vivax → infezioni miste da B52
- - Con
- - - Altre complicanze → Malaria da B52.8
- - - Nefropatia → Malaria da B52.0†, N08.0*
- - Senza complicanze → Malaria da B52.9
- - -
- - - Glomerulonefrite da B52.0†, N08.0*
- - - Malaria da B52.9
- Ovale → Malaria da B53.0
- Patogeno per le scimmie → Malaria da B53.1
- Vivax
- - Altre specie di Plasmodium, escluso Plasmodium falciparum → infezioni miste da B51
- - Con
- - - Complicanze non classificate altrove → Malaria da B51.8
- - - Rottura della milza → Malaria da B51.0†, D77*
- - Senza complicanze → Malaria da B51.9
- - → infezioni miste da Plasmodium malariae ed altre specie di Plasmodium, esclusi Plasmodium falciparum e B52
- - infezioni miste da Plasmodium falciparum ed altre specie di B50

Plastica

- Altro parte
- - Corpo → Cure di controllo richiedenti l'impiego di chirurgia Z42.8
- - Tronco → Cure di controllo richiedenti l'impiego di chirurgia Z42.2
- Antro pilorico → Linite C16.3
- Arto
- - Inferiori → Cure di controllo richiedenti l'impiego di chirurgia Z42.4
- - Superiori → Cure di controllo richiedenti l'impiego di chirurgia Z42.3
- Carcinoma gastrico cirrotico → Linite C16.9
- Cardias → Linite C16.0
- Corpo dello stomaco → Linite C16.2
- Fondo dello stomaco → Linite C16.1
- Grande curva dello stomaco → Linite C16.6
- Mammella → Cure di controllo richiedenti l'impiego di chirurgia Z42.1

Plastica –Continuazione

- Non specificata → Cure di controllo richiedenti l'impiego di chirurgia Z42.9
- Ovidotti o dei condotti deferenti dopo sterilizzazione precedente → Z31.0
- Pavimento pelvico → Assistenza prestata alla madre per: (precedente) O34.8
- Piccola curva dello stomaco → Linite C16.5
- Piloio → Linite C16.4
- Ragioni estetiche → Altri interventi di chirurgia Z41.1
- Ricostruttiva successiva a lesione o operazione cicatrizzata → chirurgia Z42
- Stomaco
- - Lesione sconfinante a più zone contigue → Linite C16.8
- - → Linite C16.9
- Testa e al collo → Cure di controllo richiedenti l'impiego di chirurgia Z42.0
- -
- - L23.5
- - Bronchite J20.9
- - Induratio penis N48.6
- - Mutilazione genitale femminile, corretta tramite chirurgia Z91.70

Platibasia → Q75.8**Platino →**

- Asma da J45.09
- Reazione allergico
- - Contatto con composto di T78.4
- - Terapia con composto di T88.7

Platispondilia] non specificata o non associata a scoliosi → Platispondilisi [Q76.4**Platispondilica, tipo Torrance → Displasia Q77.8****Platispondilisi [platispondilia] non specificata o non associata a scoliosi → Q76.4****PLCG2-correlato**

- APLAID] → Sindrome autoinfiammatoria-disregolazione immunitaria-deficit anticorpale M35.8
- → Sindrome autoinfiammatoria-disregolazione immunitaria-deficit anticorpale M35.8

Pleomorfo

- v./v.a. Sarcoma pleomorfo indifferenziato
- Cervelletto → Xantoastrocitoma C71.6
- Cervello → Xantoastrocitoma C71.0
- Lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo → Xantoastrocitoma C71.8
- Lobo frontale → Xantoastrocitoma C71.1
- Lobo occipitale → Xantoastrocitoma C71.4
- Lobo parietale → Xantoastrocitoma C71.3
- Lobo temporale → Xantoastrocitoma C71.2
- Primitivo a cellule T CD4+ di dimensioni piccole/medie → Linfoma cutaneo C84.4
- Quarto ventricolo → Xantoastrocitoma C71.7
- Retroperitoneo → Liposarcoma C48.0
- Tessuto molle
- - Addome → Liposarcoma C49.4

Pleomorfo –Continuazione

- Tessuto molle –Continuazione
- - Arto
- - - Inferiori – Liposarcoma C49.2
- - - Superiori – Liposarcoma C49.1
- - Lesione sconfinante a più zone contigue – Liposarcoma C49.8
- - Pelvi – Liposarcoma C49.5
- - Testa – Liposarcoma C49.0
- - Torace – Liposarcoma C49.3
- - Tronco – Liposarcoma C49.6
- Ventricolo cerebrale – Xantoastrocitoma C71.5
- -
- - Rabbdomiosarcoma C49.9
- - Xantoastrocitoma C71.9

Pleonostosi di Léri – Q68.8**Plessi**

- Altre malattie classificate altrove – Compressioni delle radici nervose e dei G55.8*
- Radice nervoso
- - Non specificato – Disturbo dei G54.9
- - - Altri disturbi dei G54.8

Plesso

- Brachiale
- - Dislocazione di disco intervertebrale – Neurite del M50.1†, G55.1*
- - Inferiore – Paralisi del P14.1
- - Superiore – Paralisi del P14.0
- - Trauma da parto – Lesione persistente del P14.3
- - -
- - - Altri traumi da parto del P14.3
- - - Compressione del G54.0
- - - Dislocazione del Q07.8
- - - Disturbi del G54.0
- - - Neurite del G54.5
- - - Plessopatia indotta da radiazioni del G54.0, G97.88
- - - Traumatismo del S14.3
- Cardiaco – S24.4
- Celiaco – Ganglio o S34.5
- Corioideo –
- - Carcinoma del C71.5
- - Papilloma
- - - D33.0
- - - Atipico del C71.5
- Corioideo, forma infantile – Calcificazioni del G93.88
- Emorroidale – K64.9
- Esofageo – S24.4
- Ipogastrico – S34.5
- Lombo-sacrale –
- - Disturbi del G54.1
- - Plessopatia indotta da radiazioni del G54.1, - - G97.88

Plesso –Continuazione

- Lombo-sacrale – Continuazione
- - Traumatismo del S34.4
- Mesenterico (inferiore) (superiore) – S34.5
- Pampiniforme – Trombosi del I80.88
- Polmonare – S24.4
- Tronco non specificati – Traumatismo di nervo, radice nervosa spinale e T09.4
- Plessopatia indotta radiazione plesso**
- Brachiale – G54.0, G97.88
- Lombosacrale – G54.1, G97.88

Pleura

- Con versamento pleurico – Mesotelioma della C45.0†, J91*
- Confermata batteriologicamente o istologicamente – Tubercolosi della A15.6
- Non specificata – Malattia della J94.9
- Specificate – Altre malattie della J94.8
- -
- - Anomalia della Q34.0
- - Ascesso J86
- - Mesotelioma delle C45.0
- - Sifilide tardiva della A52.7†, J99.8*
- - Traumatismo della S27.6
- - Tubercolosi della A16.5
- - Tumore
- - - Benigno: Tessuto mesoteliale della D19.0
- - - Comportamento incerto o sconosciuto: D38.2
- - - Maligno
- - - - C38.4
- - - - Lesione sconfinante a più zone contigue del cuore, del mediastino e della C38.8
- - - - Secondario della C78.2
- - Versamento pleurico in tumore maligno secondario della C78.2†, J91*

Pleurico

- v./v.a. Versamento pleurico
- Con
- - Fistola –
- - - Ascesso J86.09
- - - Empiema J86.09
- - Presenza di asbesto – Placca J92.0
- Primaria, confermata batteriologicamente o istologicamente – Tubercolosi A15.7
- S.A.I. – Placca J92.9
- Senza presenza di asbesto – Placca J92.9
- Tubercolare
- - Confermata batteriologicamente o istologicamente – Fistola A15.6
- - Non classificato altrove –
- - - Aderenza A16.5
- - - Fistola A16.5
- Tubercolare, confermata batteriologicamente o istologicamente – Calcificazione A15.6
- - Aderenza J94.8

Pleurico –Continuazione

- - - Continuazione
- - Amiloidosi E85.4†, J99.8*
- - Ascesso J86.9
- - Calcificazione J94.8
- - Calcinosi E83.58†, J99.8*
- - Empiema J86.9
- - Fistola J86.09
- - Ispessimento J92
- - Risultati anormali in: liquido R84

Pleurite

- Aspergillus – B44.8
- Carcinomatosa – C78.2
- Con versamento
- - Tubercolare non classificato altrove – A16.5†, J91*
- - - J90
- - Fibrinopurulenta – J86.9
- - Settica con fistola – J86.09
- - Suppurativo
- - - Con fistola – J86.09
- - - J86.9
- - Tubercolare
- - Confermata batteriologicamente o istologicamente – A15.6
- - Primario
- - - Con versamento, confermata batteriologicamente o istologicamente – A15.7†, J91*
- - - - A16.7
- - - - A16.5
- - Tubercolare con versamento, confermata batteriologicamente o istologicamente – A15.6†, J91*
- - R09.1

Pleurocutanea

- Tubercolare non classificata altrove – Fistola A16.5
- - Fistola J86.02

Pleurodinia epidemica – B33.0**Pleuroparenchimale idiopatica** – Fibroelastosi J84.10, J94.1**Pleuro-pericardica** – Cisti Q24.8**Pleuroperitoneale** – Fistola J86.08**Pleuro-pneumonia-like-organism [PPLO]** – B96.0!**Pleuropolmonare**

- Idiopatica – Fibroelastosi J84.10, J94.1
- Lobo inferiore del polmone – Blastoma C34.3, C38.4
- Lobo medio del polmone – Blastoma C34.2, C38.4
- Lobo superiore del polmone – Blastoma C34.1, C38.4
- Tipo
- - 1
- - - Lobo inferiore del polmone – Blastoma C34.3, C38.4

Pleuropolmonare –Continuazione

- Tipo –Continuazione
- 1 –Continuazione
- Lobo medio del polmone – Blastoma C34.2, C38.4
- Più zone contigue – Blastoma C34.8, C38.4
- – Blastoma C34.9, C38.4
- 2
- Lobo inferiore del polmone – Blastoma C34.3, C38.4
- Lobo medio del polmone – Blastoma C34.2, C38.4
- Lobo superiore del polmone – Blastoma C34.1, C38.4
- Più zone contigue – Blastoma C34.8, C38.4
- – Blastoma C34.9, C38.4
- 3
- Lobo inferiore del polmone – Blastoma C34.3, C38.4
- Lobo medio del polmone – Blastoma C34.2, C38.4
- Lobo superiore del polmone – Blastoma C34.1, C38.4
- Più zone contigue – Blastoma C34.8, C38.4
- – Blastoma C34.9, C38.4
- I del lobo superiore – Blastoma C34.1, C38.4
-
- Blastoma C34.9, C38.4
- Fistola J86.00
- Pleuropolmonite settica – J18.8**
- Plica**
- Ariepiglottica
- Faccia
- Ipofaringea –
- D00.0
- D37.0
- Tumore Maligno: C13.1
- Laringeo –
- D02.0
- D38.0
- S.A.I. –
- C13.1
- D00.0
- D37.0
- Zona marginale –
- C13.1
- D00.0
- D37.0
-
- Carcinoma a cellule squamose della C13.1
- Versante laringeo della C32.1
- Glossoepiglottiche – Plica o C10.1
- O pliche glossoepiglottiche – C10.1

Plica –Continuazione

- Palmari anormali – Q82.8
- Vestibularis – C32.1
- Plicata – Lingua K14.5**
- PLIN1-correlata – Lipodistrofia parziale familiare E88.1**
- PLMS] – Periodic Limb Movements in Sleep [G25.80**
- PLMT [Painful legs and moving toes]- Syndrome – G25.88**
- Ploski**
v./v.a. Lenk-Ploski
- PLS – Q82.8**
- Plummer-Vinson – Sindrome di D50.1**
- Pluriendocrina – Adenomatosi D44.8**
- Plurighiandolare**
- Autoimmune –
- Atrofia E31.0
- Insufficienza E31.0
- Non
- Specificata – Disfunzione E31.9
- Specificato – Tumore Maligno: Interessamento C75.8
- Seguito di alterazione del trasporto mucociliare] [sindrome delle ciglia immobili] [triade di Kartagener] – Sindrome di Kartagener [situs inversus viscerum, bronchiectasia, sinusite cronica e polipi nasali] [insufficienza Q89.3
-
- Altra disfunzione E31.8
- Iperfunzione E31.1
- Sindrome D44.8
- Tumore
- Benigno: Interessamento D35.8
- Comportamento incerto o sconosciuto: Interessamento D44.8
- PM] – Polimiosite [M33.2**
- PMLD [malattia di Pelizaeus-Merzbacher simile] – E75.2**
- PMP [Pseudomixoma del peritoneo] – C78.6**
- PMP2 – Malattia di Charcot-Marie-Tooth tipo 1 correlata a G60.0**
- PMSE [Sindrome polidramnios - megalencefalia - epilessia sintomatica] – Q87.0**
- Pneumatico – Sindrome da martello T75.2**
- Pneumatosi**
- Cistica intestinale] – PCI [K63.8
- Compressione – J98.18
- Pneumoblastoma – C34.9**
- Pneumocisti – Polmonite da B48.5†, J17.2***
- Pneumocitosi – B48.5†, J17.2***
- Pneumococcica –**
- Artrite e poliartrite M00.1
- Sepsì A40.3
- Pneumococco**
- Con sepsi – Polmonite da J13
-

Pneumococco –Continuazione

- –Continuazione
- Angina acuta da J03.8, B95.3!
- Congiuntivite da H10.8, B95.3!
- Endocardite da I33.0, B95.3!
- Faringite da J02.8, B95.3!
- Meningite da G00.1
- Meningoencefalite da G04.2, B95.3!
- Pericardite da I30.1, B95.3!
- Rinite da J00, B95.3!
- Tonsillite da J03.8, B95.3!
- Tracheite da J04.1, B95.3!
- Pneumoconiosi**
- Acido silicico – J62.8
- Altro polvere
- Contenenti silice – J62.8
- Inorganiche specificate – J63.8
- Asbesto
- Amianto
- Con menzione di esacerbazione acuta – J61.1
- Senza menzione di esacerbazione acuta – J61.0
- – J61.0
- Associata a tubercolosi – J65
- Bagassa – J67.10
- Berillio – J63.2
- Minatori del carbone – J60
- Minerale natura fibrosa
- Con menzione di esacerbazione acuta – J61.1
- Senza menzione di esacerbazione acuta – J61.0
- Non specificata – J64
- Polvere di talco – J62.0
- Pneumocystis**
- Carinii –
- Infezione da B48.5†, J17.2*
- Malattia da HIV con polmonite da B20†, J17.2*, B48.5
- Polmonite
- B48.5†
- B48.5†, J17.2*
- Jirovecii – Polmonite
- B48.5†
- B48.5†, J17.2*
- Pneumo-linfonodale – Sindrome A28.1**
- Pneumomediastino che ha origine nel periodo perinatale – P25.2**
- Pneumomicosi non classificata altrove – B49†, J99.8***
- Pneumoniae**
v./v.a. Streptococcus pneumoniae
- Come causa di malattie classificate altrove – Mycoplasma pneumoniae [M. B96.0!
- Con multiresistenza
- 2MRGN NeonatPed – Klebsiella U81.01!

Pneumoniae –Continuazione

- Con multiresistenza –Continuazione
- - 3MRGN → Klebsiella *U81.21!*
- - 4MRGN → Klebsiella *U81.41!*
- H. influenzae → broncopolmonite da batteri diversi dallo S. *J15*
- M pneumoniae
- - Come causa di malattie classificate altrove → Mycoplasma *B96.0!*
- - → Mycoplasma *B96.0!*
- Quale agente patogeno → Klebsiella *B96.2!*
- -
- - Bronchite acuta da Mycoplasma *J20.0*
- - Broncopolmonite da S. *J13*
- - Mycoplasma pneumoniae [M. *B96.0!*
- - Polmonite
- - - Klebsiella *J15.0*
- - - Mycoplasma *J15.7*
- - Polmonite congenita da Klebsiella *P23.6, B96.2!*

Pneumopatia

- Alveolare → *J84.00*
- Interstiziale
- - Acuta indotto
- - - Farmaco → *J70.2*
- - - Radiazioni → *J70.0*
- - Con esacerbazione acuta → *J84.91*
- - Cronica indotto
- - - Farmaco → *J70.3*
- - - Radiazioni → *J70.1*
- - Epidermolisi bollosa] → Sindrome ILNEB [sindrome nefrosica, *J84.90†, N08.8*, Q81.8*
- - Senza menzione d'esacerbazione acuta → *J84.90*
- - → Bronchiolite respiratoria - *J68.4*
- Ostruttiva cronica
- - Cob VEMS1
- - - 35
- - - 50 % del valore normale predetto → *J44.91*
- - - Valore normale predetto → *J44.90*
- - 50 % e < 70 % del valore normale predetto → *J44.92*
- - 70 % del valore normale predetto → *J44.93*
- - Con
- - - Esacerbazione acuta con VEMS1
- - - 35
- - - Et < 50 % del valore normale predetto → *J44.11*
- - - Valore normale predetto → *J44.10*
- - - 50 % et < 70 % del valore normale predetto → *J44.12*
- - - 70 % del valore normale predetto → *J44.13*
- - Infezione acuta Via respiratoria inferiore
- - - Con

Pneumopatia –Continuazione

- Ostruttiva cronica –Continuazione
- - Con –Continuazione
- - - Infezione acuta Via respiratoria inferiore –Continuazione
- - - - Con –Continuazione
- - - - VEMS < 35 % del valore normale predetto → *J44.00*
- - - - VEMS ≥ 35 % e < 50 % del valore normale predetto → *J44.01*
- - - - Et
- - - - Con infezione acuta delle vie respiratorie inferiori et con VEMS ≥ 50 % e < 70 % del valore normale predetto → *J44.02*
- - - - Con infezione acuta delle vie respiratorie inferiori et con VEMS ≥ 70 % del valore normale predetto → *J44.03*
- - - - Et
- - - - Con infezione acuta delle vie respiratorie inferiori et con VEMS ≥ 50 % e < 70 % del valore normale predetto → *J44.04*
- - - - Non specificata → *J44.9*
- - - S.A.I. → *J44.9*
- - Specificata → Altra *J44.8*
- - Parieto-alveolare → *J84.00*
- - S.A.I. → *J98.4*
- - Ipertensione polmonare in *I27.22*

Pneumopatie interstiziali con fibrosi – Altre *J84.1***Pneumopericardio che ha origine nel periodo perinatale → *P25.3*****Pneumoperitoneale → Fistola *J86.08*****Pneumophila**

- Senza polmonite → Infezione da Legionella *A48.2*
- → Infezione da Legionella *A48.1*

Pneumorenale emorragica → Sindrome *M31.0***Pneumotorace**

- Anestesia durante il travaglio e il parto → *O74.1*
- Che ha origine nel periodo perinatale → *P25.1*
- Con
- - Conferma dall'esame microscopico dell'escreato con o senza esame colturale o molecolare → Tubercolare: *A15.0*
- - Esami batteriologici, istologici e molecolari negativi → Tubercolare *A16.0*
- Corso anestesia durante
- - Gravidanza → *O29.0*
- - Il puerperio → *O89.0*
- - Iatrogeno → *J95.80*
- - Non specificato → *J93.9*
- - Spontaneo
- - Familiare → *J93.1*
- - Ipertensivo → *J93.0*
- - - Altro *J93.1*
- - Traumatico → *S27.0*
- Tubercolare
- - Confermato
- - - Batteriologicamente → *A15.0*

Pneumotorace –Continuazione

- Tubercolare –Continuazione
- - Confermato –Continuazione
- - - Esame microscopico dell'escreato e dall'esame colturale → *A15.0*
- - Non confermato batteriologicamente e istologicamente → *A16.0*
- - - *A16.2*
- -
- - Altro *J93.8*
- - Ferita aperta con *S27.0, S21.83!*
- **PNP] → Deficit di purina-neucleoside fosforilasi [*D81.5***
- **PNPO → Encefalopatia epilettica neonatale associata a *G40.8***
- **Podalica**
- Feto → Assistenza prestata alla madre per presentazione *O32.1*
- I piedi → Distocia da presentazione *O64.1*
- Prima del travaglio di parto → Presentazione *P01.7*
- -
- - Distocia da presentazione *O64.1*
- - Feto e neonato sofferenti per parto con estrazione da presentazione *P03.0*

Podice → Distocia da presentazione di *O64.1***POEMS → Sindrome *D47.2*****POIC] → Pseudo-ostruzione intestinale cronica [*K59.8*****Poichilocitosi → *R71*****Poichilodermia**

- Acrocheratosica congenita → *Q82.8*
- Associata a neutropenia → *Q82.8, D70.0*
- Civatte → *L57.3*
- Fibrosa ereditaria con contrattura tendinea, miopatia e fibrosi polmonare → *Q82.8*
- Rothmund-Thomson → *Q82.8*
- Sclerosante ereditaria, tipo Weary → *Q82.8*
- Vascolare atrofizzante [Jacobi] → *L94.5*
- → Paraplegia spastica - neuropatia - *G11.4*

POIS → *F52.3***Poland →**

- Displasia cranio-fronto-nasale - anomalia di *Q87.8*
- Sindrome di *Q79.8*

Polare (anteriore) (posteriore) → Cataratta senile sottocapsulare *H25.0***Poliangite**

- Con interessamento
- - Polmonare → Granulomatosi con *M31.3†, J99.1**
- - Renale → Granulomatosi con *M31.3†, N08.5**
- - GPA] → Granulomatosi con *M31.3*
- - Microscopico →
- - *M31.7*
- - MPA [*M31.7*
- Sovrapposta → Sindrome da *M30.8*
- -

Poliangite –Continuazione

- - -Continuazione
- - Disturbo
- - - Glomerulari in granulomatosi con *M31.3†, N08.5**
- - - Respiratori in Granulomatosi con *M31.3†, J99.1**
- - Glomerulonefrite in granulomatosi con *M31.3†, N08.5**
- - Granulomatosi eosinofilica con *M30.1*

Poliarterite

- Con interessamento polmonare – *M30.1*
- Giovanile – *M30.2*
- Microscopica – *M31.7*
- Nodoso
- PAN] – *M30.0*
- Secondaria da infezione virale – *B34.9, M30.0*
- - -
- - - *M30.0*
- - - Demenza *M30.0†, F02.8**

Poliarticolare

- Extended oligoarthritis] – Forma ad esordio pauciarticolare, con evoluzione *M08.3*
- Oligoartrite estesa] – Artrite giovanile cronica a esordio oligoarticolare e decorso *M08.3*
- - -
- - Artrite cronica giovanile (sieronegativa), forma *M08.3*
- - Artrite giovanile a esordio *M08.3*

Poliartrite

- Altri batteri specificati – Artrite e *M00.8*
- Con fattore reumatoide negativo – *M08.3*
- Cronica
- - Con manifestazione polmonare – *M05.10†, J99.0**
- - Giovanile tipo adulto
- - - Con
- - - - Identificazione di fattore reumatoide – *M08.00*
- - - - O senza identificazione di fattore reumatoide – *M08.0*
- - - Senza identificazione di fattore reumatoide – *M08.00*
- - - -
- - - - *M08.0*
- - - - *M08.00*
- - - -
- - - Cardite in *M05.30†, I52.8**
- - - Miocardite in *M05.30†, I41.8**
- - - Miopatia in *M05.30†, G73.7**
- - - Polineuropatia in *M05.30†, G63.6**
- Esantema epidemici – *B33.1*
- Giovanile
- - Con fattore reumatoide negativo e anticorpi antinucleari – *M08.3*
- - Cronica – *M08.3*
- - Non specificata – *M13.0*

Poliartrite –Continuazione

- Pneumococcica – Artrite e *M00.1*
- Positiva al fattore reumatoide – *M08.00*
- Reumatico
- - Acuta – *I00*
- - Subacuta – *I00*
- Sieropositiva cronica –
- - Cardite in *M05.30†, I52.8**
- - Endocardite in *M05.30†, I39.8**
- - Miocardite in *M05.30†, I41.8**
- - Miopatia in *M05.30†, G73.7**
- - Pericardite in *M05.30†, I32.8**
- - Polineuropatia in *M05.30†, G63.6**
- Stafilococcica – Artrite e *M00.0*
- Streptococciche – Altre artriti e *M00.2*

Poliartropatia

- Cronica con interessamento cardiaco non classificato altrove – *M05.30†, I52.8**
- Infiammatoria – *M06.4*

Poliartrosi

- Non specificata – *M15.9*
- Post-traumatica – *M15.3*
- - Altra *M15.8*

Policistico

- Autosomico
- - Dominante
- - - Tipo 1, con sclerosi tuberosa – Rene *Q61.2, Q85.1*
- - - -
- - - - ADPKD [Malattia del rene *Q61.2*
- - - - Malattia epatica *Q44.6*
- - - - Rene *Q61.2*
- - - Recessiva] – ARPKD [malattia renale *Q61.1*
- - Congenita – Malattia polmonare *Q33.0*
- - Isolata – Malattia epatica *Q44.6*
- - Non specificato – Rene *Q61.3*
- - Rene Potter tipo
- - I – Malattia *Q61.1*
- - III – Malattia *Q61.2*
- - Tipo
- - Adulto – Degenerazione di rene *Q61.2*
- - Infantile – Rene *Q61.1*
- - -
- - Diabete neonatale - ipotiroidismo congenito - glaucoma congenito - fibrosi epatica - rene *Q87.8*
- - PCOS [Sindrome dell'ovaio *E28.2*

Policitemia

- Acquisita – *D75.1*
- Benigna – *D75.0*
- Chuvash – *D75.1*
- Dovuto
- - Alte quote – *D75.1*
- - Eritropoietina – *D75.1*
- - Riduzione del volume plasmatico – *D75.1*
- - Stress – *D75.1*

Policitemia –Continuazione

- Emotiva – *D75.1*
- Familiare – *D75.0*
- Ipermagnesiemia – Sindrome cirrosi-distonia- *E83.8*
- Ipossiemica – *D75.1*
- Nefrogena – *D75.1*
- Neonatale – *P61.1*
- Primitiva familiare – *D75.0*
- Relativa – *D75.1*
- Rubra vera – *D45*
- S.A.I. – *D75.1*
- Secondaria
- - Autosomica dominante – *D75.1*
- - - *D75.1*
- Vera – *D45*
- - -
- - - Ittero neonatale da *P58.3*
- - Paraganglioma - somatostatinoma - *D75.1, D44.7*
- - Sequenza gemellare anemia- *O43.0*

Policlonale

- Persistente – Linfocitosi B *D72.8*
- S.A.I. – Gammopatia *D89.0*
- - -
- - Ipergammaglobulinemia *D89.0*
- - Sindrome da iperviscosità *R70.1*

Policondrite ricorrente – *M94.1***Polidattilia**

- Anomalie del lobo dell'orecchio – Sindrome da sindattilia, *Q74.8, Q17.8*
- Centrale dito
- - Mani – *Q69.0*
- - Piede – *Q69.2*
- - Cisti aracnoidea – Agenesia della tibia - *Q79.8, G93.0*
- - Dito indice – *Q69.0*
- - Mesoassiale – Sindrome ectrodattilia dei piedi - *Q74.8*
- - Miopia – *Q87.2*
- - Non specificata – *Q69.9*
- - Pollice
- - Bifalangeo – *Q69.1*
- - Trifalangeo – *Q69.1*
- - Postassiale
- - Anomalia
- - - Adenoipofisi-dismorfismi facciali – Sindrome *Q87.0*
- - - Dentovertebrali – *Q87.2*
- - Dito del piede – *Q69.2*
- - Idrocefalo] – Sindrome MPPH [Megalencefalia - polimicrogiria - *Q04.8*
- - Ritardo mentale – *Q87.2*
- - Tipo
- - - B – *Q69.0*
- - - - *Q69.0*
- - - -

Polidattilia –Continuazione

- Postassiale –Continuazione
- - - -Continuazione
- - - Malformazione cerebrale - cardiopatia congenita - Q87.8
- - - Malformazione di Dandy-Walker - Q87.8
- Preassiale
- - Coloboma - ritardo mentale - bassa statura - Q87.2
- - Dito del piede - Q69.2
- - Ipertricosi della parte superiore della schiena autosomica dominante - Sindrome Q69.9, Q84.2
- Specchio
- - Segmentazione vertebrale - anomalie degli arti - Q87.2
- - - Q69.9
- Tipo
- - Beemer-Langer - Sindrome costa corta- Q77.2
- - Majewski - Sindrome costa corta- Q77.2
- - Saldino-Noonan - Sindrome costa corta- Q77.2
- - Verma-Naumoff - Sindrome costa corta- Q77.2
- - -
- - Alopecia circoscritta - Q87.2
- - Gozzo multinodulare - rene cistico - Q87.8
- - Malattia di Hirschsprung - sordità - Q87.8
- - Persistenza di derivati dei dotti mülleriani con linfangectasia e Q87.8
- - Sindrome
- - - Cecità corticale, disabilità intellettiva e Q87.8
- - - Costa corta- Q77.2
- - - Ectrodattilia- Q73.8, Q69.9

Polidipsia - R63.1

Polidistrofia

- Pseudo-Hurler - E77.0
- Sclerosante progressiva di Alpers - G31.88

Polidramnio -

- O40
- Feto e neonato sofferenti per P01.3

Polidramnios

- Megalencefalia - epilessia sintomatica] - PMSE [Sindrome Q87.0
- - Sindrome ipertrofia muscolare, epatomegalia, Q87.8

Poliembrioma

- Ovaio - C56
- Testicolo
- - Ritenuto - C62.0
- - Scrotale - C62.1
- - C80.9

Poliendocrina di tipo II - Sindrome autoimmune E31.0

Poliendocrina-polineuropatia - Sindrome E31.8, G62.9

Poliendocrinopatia autoimmune

- Tipo 1 - E31.0
- - E31.0
- Polifagia - R63.2**
- Polighiandolare**
- Autoimmune
- - Tipo
- - - 1 - Sindrome E31.0
- - - 2 - Sindrome E31.0
- - -
- - - APS [Sindrome E31.0
- - - Insufficienza E31.0
- - Sindrome D44.8

Poliglucosano

- Adulto - Malattia da corpi di E74.0
- Tipo
- - 1 - Miopatia da corpi di E74.0
- - 2 - Miopatia da corpi di E74.0†, G73.6*

Poli-L) - Trombofilia ereditaria da deficit congenito di glicoproteina ricca in istidina (D68.5

Polimalformativa letale, tipo Boissel - Sindrome Q87.8

Polimastia - Q83.1

Polimenorrea - N92.0

Polimerasi III - Leucodistrofia correlata a E75.2

Polimialgia

- Reumatico -
- - M35.3
- - Arterite a cellule giganti con M31.5
- - M35.3

Polimicrogria

- Agenesia del corpo calloso - Sindrome microcefalia, Q02, Q04.0
- Bilaterale - Q04.3
- Con ipoplasia del nervo ottico - Q04.3
- Emisferica unilaterale - Q04.3
- Focale monolaterale - Q04.3
- Frontale bilaterale - Q04.3
- Frontoparietale bilaterale - Q04.3
- Generalizzata bilaterale - Q04.3
- Monolaterale - Q04.3
- Mutazione TUBB2B - Q04.3
- Occipitali - Pachigia e Q04.3
- Parieto-occipitale parasagittale bilaterale - Q04.3
- Perisilviana bilaterale - Q04.3
- Polidattilia postassiale - idrocefalo] - Sindrome MPPH [Megalencefalia - Q04.8
- - Sindrome
- - Ehlers-Danlos vascolare- Q79.6, Q04.3
- - Megalencefalia-malformazione capillare- Q87.3

Polimiosite

- Con interessamento polmonare - M33.2†, J99.1*

Polimiosite –Continuazione

- Emorragica - M33.2
- Giovanile - M33.2
- PM] - M33.2
- Tropicale - M60.0
- Wagner - M33.1

Polimorfo

- Bolloso - Eritema essudativo L51.1
- Catecolaminergica - Tachicardia ventricolare I47.2
- Con sintomi schizofrenici - Disturbo psicotico acuto F23.1
- Dolorosa di Brocq - Dermatite L13.0
- Gravidanza - Eruzione O26.88
- Non
- - Bolloso - Eritema essudativo L51.0
- - Specificato - Eritema essudativo L51.9
- Posteriore - Distrofia corneale H18.5
- Remissione completa - Malattia linfoproliferativa post-trapianto C88.71
- Senza
- - Menzione di remissione - Malattia linfoproliferativa post-trapianto C88.70
- - Remissione parziale - Malattia linfoproliferativa post-trapianto C88.70
- - Sintomi schizofrenici - Disturbo psicotico acuto F23.0
- -
- - Altra forma di eritema L51.8
- - Fotodermatite L56.4
- - Reticolosi C86.0

Polimorfonucleati - Disturbi funzionali dei neutrofili D71

Polineurite

- Deficit vitaminico non classificato altrove - E56.9†, G63.4*
- Endemica - E51.1†, G63.4*
- Simmetrica periferica - G61.9

Polineuritiforme - Eredopatia atattica G60.1

Polineuropatia

- v./v.a. poliendocrina-polineuropatia
- Alcolica - G62.1
- Altro
- - Agenti tossici - G62.2
- - Malattie classificate altrove - G63.8*
- Amiloidea
- - Portoghese - E85.1
- - - E85.1†, G63.3*
- Amiloidosi familiare - E85.1†, G63.3*
- Amiloidosica di tipo portoghese - E85.1†, G63.3*
- Anemia da deficit alimentare di vitamina B12 - D51.3†, G63.4*
- Anemia pernicioso - D51.0†, G63.4*
- Associata a gammopatia monoclonale IgM con anti-MAG - D47.2†, G63.1*
- Assonale
- - Associato gammopatia monoclonale

Polineuropatia –Continuazione

- Assonale –Continuazione
- - Associato gammopatia monoclonale –Continuazione
- - - IgA – D47.2†, G63.1*
- - - IgG – D47.2†, G63.1*
- - - IgM – D47.2†, G63.1*
- - Sensitivo-motoria neonatale letale autosomica recessiva – G60.0
- Avitaminosi non classificato altrove – E56.9†, G63.4*
- Beriberi – E51.1†, G63.4*
- Collagenosi non classificata altrove – M35.9†, G63.5*
- Con ritardo mentale, acromicria e menopausa precoce – Sindrome da Q87.8
- Deficit
- - Vitamina B – E53.9†, G63.4*
- - Vitamina B12 – E53.8†, G63.4*
- - Vitaminico non classificato altrove – E56.9†, G63.4*
- Diabetica
- - Diabete mellito di tipo 1 – E10.40†, G63.2*
- - Diabete mellito di tipo 2 – E11.40†, G63.2*
- Difterite – A36.8†, G63.0*
- Disturbo del metabolismo non classificato altrove – E88.9†, G63.3*
- Ereditaria – G60.9
- Farmaci – G62.0
- Generalizzata – Aplasia congenita dei muscoli estensori delle dita della mano associata a G60.0, Q68.1
- Infiammatorio
- - Demielinizzante subacuta – G61.8
- - Non specificata – G61.9
- - - Altre G61.8
- Ipoglicemia – E16.2†, G63.3*
- Lupus eritematoso sistemico – M32.1†, G63.5*
- Malattia
- - Endocrina non classificata altrove – E34.9†, G63.3*
- - Infettivo
- - - Non classificata altrove – B99†, G63.0*
- - - Parassitarie classificate altrove – G63.0*
- - Lyme – A69.2†, G63.0*
- - Parassitaria non classificata altrove – B89†, G63.0*
- - Sistemica del tessuto connettivo – M35.9†, G63.5*
- Miopatia – Atrofia ottica - sordità - H47.2
- Mononucleosi infettiva – B27.9†, G63.0*
- Neoplasia non classificata altrove – D48.9†, G63.1*
- Non specificata – G62.9
- Nutrizionale-carenziale non classificata altrove – E63.9†, G63.4*
- Panarterite nodosa – M30.0†, G63.5*
- Parotitica – B26.8†, G63.0*

Polineuropatia –Continuazione

- Paziente critico – G62.80
- Pellagra – E52†, G63.4*
- Poliartrite
- - Cronica – M05.30†, G63.6*
- - Sieropositiva cronica – M05.30†, G63.6*
- Porfiria – E80.2†, G63.3*
- Post-erpetica – B02.2†, G63.0*
- Post-zosterica – B02.2†, G63.0*
- Progressiva con necrosi striatale bilaterale – Q87.8
- Raggi – G62.8
- Scompensato – MODY [Maturity onset diabetes of young people] con E11.41†, G63.2*
- Serica – G61.1
- Siero antitetanico – G61.1, Y59.9†
- Sifilide tardiva
- - Congenita – A50.4†, G63.0*
- - - A52.1†, G63.0*
- Sifilitica congenita tardiva – A50.4†, G63.0*
- Specificate – Altre G62.88
- Tubercolare – A17.8†, G63.0*
- Tubercolosi – A17.8†, G63.0*
- Tumore maligno non classificato altrove – C80.9†, G63.1*
- Uremia – N18.89†, G63.8*
- -
- - Diabete mellito con E14.40†, G63.2*
- - Diabete mellito di tipo 1 con E10.40†, G63.2*
- - Encefalite limbica - neuromiotonia - iperidrosi - G60.8
- - Malattia da HIV con B23.8, G62.9
- - MODY [Maturity onset diabetes of young people] con E11.40†, G63.2*
- - Parkinsonismo con G20.90, G62.9
- - Sclerosi sistemica con M34.8†, G63.5*
- - Sindrome di Mitchell (G37.8

Polinevrite

- Cranica – G52.7
- Difterica – A36.8†, G63.0*
- Malattia di Feer – T56.1
- Post-)infettiva acuta – G61.0

Polio] – Necessità di vaccinazione contro difterite, tetano, pertosse, poliomielite [DTP + Z27.3

Polioencefalite

- Acuta – A80.9
- Bulbare
- - Mieloide – A80.9†, G05.1*
- - - A80.9†, G05.1*
- Emorragica superiore – E51.2†, G32.8*
- Influenza
- - Virus influenzale stagionale confermato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina – J10.8†, G05.1*
- - - J11.8†, G05.1*

Polioencefalite –Continuazione

- Virus dell'influenza aviaria confermati – Influenza con J09†, G05.1*, U69.21†
- Virus influenzali zoonotici o pandemici confermati – Influenza con J09†, G05.1*
- Wernicke – E51.2†, G32.8*
- - A80.9†, G05.1*

Polioencefalomielite in Beriberi – E51.2†, G32.8*

Poliomavirus – Infezione da B34.4

Poliomielite

- Abortiva – A80.4
- Acuta
- - Non paralitica – A80.4
- - Paralitico
- - - Associata a vaccinazione – A80.0
- - - - A80.3
- - - A80.9
- Con paralisi bulbare – A80.3
- DTP + polio] – Necessità di vaccinazione contro difterite, tetano, pertosse, Z27.3
- Non paralitica – A80.4
- Paralitico virus selvaggio
- - Importato – A80.1
- - Indigeno – A80.2
- -
- - A80.9
- - Encefalite da virus della A80.9†, G05.1*
- - Meningite da virus della A80.9†, G02.0*
- - Necessità di vaccinazione contro la Z24.0
- - Osteopatia consecutiva a M89.6
- - Sequele di B91
- - Sindrome post- G14

Poliorchidismo – Q55.2

Poliosi

- Circostrita, acquisita – L67.1
- S.A.I. – L67.1

Polioistotica –

- Displasia fibrosa Q78.1
- Sindrome di Jaffé-Lichtenstein Q78.1

Poliota – Q17.0

Poliavirus –

- Encefalite da A80.9†, G05.1*
- Meningite da A80.9†, G01*

Poliipeptide

- Pancreatico – Ipersecrezione pancreatica endocrina di: E16.8
- Vasoattivo intestinale – Ipersecrezione pancreatica endocrina di: E16.8

Polipi

- Fibrosi emorroidari residui – K64.4
- Infiammatori – K51.4
- Nasali] [insufficienza plurighiandolare a seguito di alterazione del trasporto mucociliare] [sindrome delle ciglia immobili] [triade di Kartagener] – Sindrome di Kartagener [situs inversus viscerum, bronchiectasia, sinusite cronica e Q89.3

Poliploidia ~ Triploidia e *Q92.7***Polipo**

- Adenomatoso ~ *D28*
- Altre parti dell'apparato genitale femminile non specificato ~ *N84.8*
- Anale ~ *K62.0*
- Antrocoanale ~ *J33.0*
- Apparato genitale femminile non specificato ~ *N84.9*
- Cavità nasale ~ *J33.0*
- Cervice ~ Assistenza prestata alla madre per: *O34.4*
- Cervice dell'utero ~ *N84.1*
- Colon ~ *K63.5*
- Corde vocali e della laringe ~ *J38.1*
- Corpo
- - Uterino ~ Assistenza prestata alla madre per: *O34.1*
- - Utero ~ *N84.0*
- Endocervicale ~ *N84.1*
- Endometrio ~ *N84.0*
- I ~
- - *K31.7*
- - *K63.5*
- Intestinale
- - Maligno ~ *C26.0*
- - ~ *K63.8*
- Intestino tenue ~ *K63.8*
- Iperplastico ~
- - *K31.7*
- - *K63.5*
- Labbra vulvari ~ *N84.3*
- Mucoso della cervice uterina ~ *N84.1*
- Nasale non specificato ~ *J33.9*
- Ombelicale neonatale ~ *P83.6*
- Orecchio medio ~ *H74.4*
- Placentare ~ *O90.8*
- Rettale ~ *K62.1*
- Rinofaringeo ~ *J33.0*
- Seno
- - Etmoidale ~ *J33.8*
- - Mascellare ~ *J33.8*
- - Paranasale ~ *J33.8*
- - Sfenoidale ~ *J33.8*
- Seno paranasale ~ Altro *J33.8*
- Stomaco e del duodeno ~ *K31.7*
- Utero S.A.I. ~ *N84.0*
- Vagina ~ *N84.2*
- Vulva ~ *N84.3*

Polipoide ~ Iperplasia dell'endometrio: *N85.0***Poliposi**

- Adenomatoso familiare
- - Attenuato
- - - Correlata a MSH3 ~ *D12.6*
- - - Legato
- - - - APC ~ *D12.6*

Poliposi ~ Continuazione

- Adenomatoso familiare ~ Continuazione
- - Attenuato ~ Continuazione
- - - Legato ~ Continuazione
- - - - MUTYH ~ *D12.6*
- - - NTHL1-correlata ~ *D12.6*
- - - - AFAP [*D12.6*
- - - - FAP [*D12.6*
- - Cappuccio ~ *D12.6*
- - Familiare) del colon ~ *D12.6*
- - Gastrointestinale giovanile ~ *D12.6*
- - Giovanile ~ Sindrome della *D12.6*
- - Intestinale
- - - Familiare ~ *D12.6*
- - - ~ *D12.6*
- - Iperplastica ~ Sindrome da *D12.6*
- - Linfomatosa maligna ~ *C83.1*
- - Mista ~ Sindrome ereditaria da *D12.6*
- - Prossimale dello stomaco] ~ GAPPS [adenocarcinoma gastrico con *C16.9*
- - Rinosinusale deformante ~ *J33.1*
- - Serrata ~ *D12.6*
- - ~ Sifilide gastrica tardiva con *A52.7†*, *K93.8**

Poliposico ereditario [HNPCC] ~ Carcinoma del colon non *C18.9*, *Z80.0***Poliposo**

v./v.a. Carcinoma non poliposo ereditario

Poliradicolite di Guillain-Barré ~ *G61.0***Poliradicoloneuropatia con gammopatia monoclonale**

- IgA senza anticorpi conosciuti ~ *D47.2†*, *G63.1**
- IgG senza anticorpi conosciuti ~ *D47.2†*, *G63.1**
- IgM senza anticorpi conosciuti ~ *D47.2†*, *G63.1**

Poliradicoloneuropatia demielinizante infiammatoria acuta ~ *G61.0***Polirinia** ~ *Q30.8***Polisierosite**

- Parossistica familiare ~ *E85.0*
- Ricorrente
- - Benigna ~ *E85.0*
- - - ~ *E85.0*
- - Tuberculare
- - - Acuta ~ *A19.1*
- - - Cronica ~ *A19.8*
- - - -
- - - - *A19*
- - - - *A19.9*

Polisindattilia

- Crociata ~ *Q70.4*
- Malformazione cardiaca ~ *Q87.8*
- Pollici trifalangei ~ Sindrome da emimelia tibiale con *Q87.2*
- Preassiale ~ Sindrome da alluce varo congenito e *Q66.3*, *Q70.4*
- -

Polisindattilia ~ Continuazione

- - ~ Continuazione
- - *Q70.4*
- - Sindrome cardiopatia-amartoma della lingua- *Q87.8*
- - Femmina con *Q97.1*
- - Sindrome di Klinefelter, maschio con *Q98.1*

Polisorbato 20 ~ Ipersensibilità al *T78.4***Polisplenia ~**

- *Q89.08*
- Isomerismo atriale con asplenia o *Q20.6*

Politelia

- Isolata ~ *Q83.3*
- ~ *Q83.3*

Politrichia ~ *L68.3***Poliuria**

- Notturna ~ *R35.2*
- ~ *R35.0*

Pollachiuria ~ *R35.1***Pollice**

- Addotti-artrogriposi tipo
- - Christian ~ Sindrome *Q87.0*
- - Dundar ~ Sindrome *Q79.6*
- - Addotti-spasticità-idrocefalo] ~ Sindrome CRASH [ipoplasia del corpo calloso-ritardo- *Q04.8*
- - Alopecia ed anomalie della pigmentazione ~ Sindrome da deformità del *Q87.1*
- - Altro(e) dito(a) della mano ~ Traumatismo da schiacciamento del *S67.0*
- - Bassa statura-immunodeficienza ~ Sindrome da assenza dei *D82.8*, *Q87.1*
- - Bifalangeo ~ Polidattilia del *Q69.1*
- - Bilaterale ~ Perdita di dito(a) della mano, compreso il *Z89.3*
- - Completa) (parziale) ~ Amputazione traumatica del *S68.0*
- - Dita dei piedi larghi ~ Anchilosi della staffa associata a *Q87.8*
- - Falange
- - - Distale ~ Frattura del *S62.52*
- - - Proximale ~ Frattura del *S62.51*
- - I) accessorio(i) ~ *Q69.1*
- - Livello
- - - Avambraccio ~ Traumatismo muscolo
- - - - O di tendini estensori o abduttori del *S56.3*
- - - - Tendini flessori del *S56.0*
- - - Polso mano ~ Traumatismo muscolo tendine
- - - Estensori del *S66.2*
- - - Flessori lunghi del *S66.0*
- - - Intrinseci del *S66.4*
- - Lungo - brachidattilia ~ *Q87.2*
- - Non classificata altrove ~ Deformità congenita del dito del *Q68.1*
- - Parte non specificata ~ Frattura del *S62.50*

Pollice –Continuazione

- Trifalangeo
- Brachiectrodattilia ~ *Q74.8*
- Ipospadi - diastema mascellare ~ Ipoplasia radiale - *Q87.2*
-
- *Q74.0*
- Polidattilia del *Q69.1*
- Sindrome da emimelia tibiale con polisindattilia e *Q87.2*
- Unilaterale ~ Perdita di dito(a) della mano, [compreso il *Z89.0*
-
- Aplasia del *Q71.3*
- Assenza congenita del *Q71.3*
- Ferita aperta del *S61.0*
- Ipoplasia congenita del *Q71.8*
- Macrodattilia del *Q74.0*
- Megalodattilia del *Q74.0*
- Osteoblastoma del *D16.1*
- Sindrome agenesia polmonare-cardiopatia-anomalie del *Q87.8*
- Succhiarsi il *F98.88*
- Traumatismo
- Nervo digitale del *S64.3*
- Vaso(i) sanguigno(i) del *S65.4*
- Unghia del) *T23*

Polline ~

- Allergia S.A.I. da *J30.1*
- Rinite allergica da *J30.1*

Pollini con asma ~ Allergia ai *J45.09***Pollinosi ~ *J30.1*****Pollo ~ Allergia alle proteine del *T78.1*****Polmonare**

- v./v.a. aorta-arteria polmonare
- v./v.a. aorto-polmonare
- v./v.a. Tipo di malattia

Polmone

- Acquisita) ~ Malattia cistica del *J98.4*
- Allevatori
- Pappagallini ondulati ~ *J67.20*
- Uccello
- Con esacerbazione acuta ~ *J67.21*
- Senza menzione d'esacerbazione acuta ~ *J67.20*
- ~ *J67.20*
- Anamnesi familiare ~ Tumore maligno della trachea, dei bronchi e del *Z80.1*
- Anamnesi personale ~ Tumore maligno della trachea, dei bronchi e del *Z85.1*
- Bauxite ~ Fibrosi (del *J63.1*
- Cistico congenito ~ *Q33.0*
- Con
- Conferma dall'esame microscopico dell'escreato con o senza esame colturale o molecolare ~ Tubercolare: Fibrosi del *A15.0*
- Grado priorità

Polmone –Continuazione

- Con ~Continuazione
- Grado priorità ~Continuazione
- HU [high urgency] ~ Iscrizione in lista per trapianto cuore- *U55.32*
- U [urgency] ~ Iscrizione in lista per trapianto cuore- *U55.31*
- Polmonite ~ Ascesso del *J85.1*
- Sarcoidosi dei linfonodi ~ Sarcoidosi del *D86.2*
- Condizionatore
- Con esacerbazione acuta ~ *J67.71*
- Senza menzione di esacerbazione acuta ~ *J67.70*
- Confermato
- Batteriologicamente
- Esame microscopico dell'escreato ~ Tubercolosi del *A15.0*
- ~ Tubercolosi del *A15.0*
- Esame colturale ~ Tubercolosi del *A15.1*
- Istologicamente ~ Tubercolosi del *A15.2*
- ~ Tubercolosi del *A15.3*
- Contadino
- Con esacerbazione acuta ~ *J67.01*
- Senza menzione d'esacerbazione acuta ~ *J67.00*
-
- *J67.00*
- Fibrosi polmonare con *J67.00*
- Echinococco granuloso ~ Infezione del *B67.1†, J99.8**
- Entamoeba histolytica ~ Ascesso del *A06.5†, J99.8**
- Favo ~ congenito(a): *Q33.0*
- Grafite ~ Fibrosi (del *J63.3*
- Lavatori formaggio
- Con esacerbazione acuta ~ *J67.81*
- Senza menzione d'esacerbazione acuta ~ *J67.80*
-
- *J67.8*
- *J67.80*
- Lavoratori
- Caffè
- Con esacerbazione acuta ~ *J67.81*
- Senza menzione d'esacerbazione acuta ~ *J67.80*
- ~ *J67.80*
- Farina pesce
- Con esacerbazione acuta ~ *J67.81*
- Senza menzione d'esacerbazione acuta ~ *J67.80*
- ~ *J67.80*
- Fungoide
- Con esacerbazione acuta ~ *J67.51*
- Senza menzione d'esacerbazione acuta ~ *J67.50*
- ~ *J67.50*

Polmone –Continuazione

- Lavoratori ~Continuazione
- Malto
- Con esacerbazione acuta ~ *J67.41*
- Senza menzione d'esacerbazione acuta ~ *J67.40*
- ~ *J67.40*
- Sughero ~ Malattia o *J67.3*
- Mietitori ~ *J67.00*
- Non
- Confermata batteriologicamente o istologicamente ~ Tubercolosi del *A16.0*
- Specificati ~ Tumore Maligno: Bronchi o *C34.9*
- Pellicciai
- Con esacerbazione acuta ~ *J67.81*
- Senza menzione d'esacerbazione acuta ~ *J67.80*
-
- *J67.8*
- *J67.80*
- Polvere di carbone ~ *J60*
- S.A.I.
- Senza menzione di conferma batteriologica, istologica o molecolare) ~ Tubercolosi del *A16.2*
- ~ Ascesso del *J85.2*
- Scortecciatori d'acero
- Con esacerbazione acuta ~ *J67.61*
- Senza menzione d'esacerbazione acuta ~ *J67.60*
- Senza
- Grado di priorità U [urgency] o HU [high urgency] ~ Iscrizione in lista per trapianto cuore- *U55.30*
- Polmonite ~ Ascesso del *J85.2*
- Stadio
- 1 ~ Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico ai *T86.06†, J99.21**
- 2 ~ Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico ai *T86.07†, J99.22**
- 3 ~ Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico ai *T86.07†, J99.23**
- Tiroide ~ Sindrome cervello- *E03.1†, J99.8*, G25.5*
- Trebbiatori ~ *J67.00*
- Umidificatore
- Con esacerbazione acuta ~ *J67.71*
- Senza menzione di esacerbazione acuta ~ *J67.70*
- Ventilazione neonatale ~ *P27.8*
-
- *T17.8*
- Alluminosi (del *J63.0*
- Altro
- Disturbi del *J98.4*
- Non specificati traumatismi del *S27.38*
- Ascesso amebico
- *A06.5†, J99.8**

Polmone –Continuazione

- - -Continuazione
- - Ascesso amebico –Continuazione
- - - Encefalo (e del fegato) (e del A06.6†
- - - Fegato e del A06.5†, J99.8*
- - Ascesso aspergillare del B44.1
- - Aspergillosi invasiva del B44.0†, J99.8*
- - Assenza congenita di Q33.3
- - Atelettasia del J98.18
- - Blastoma
- - - Pleuropolmonare
- - - - Lobo inferiore del C34.3, C38.4
- - - - Lobo medio del C34.2, C38.4
- - - - Lobo superiore del C34.1, C38.4
- - - - Tipo
- - - - - 1 del lobo inferiore del C34.3, C38.4
- - - - - 1 del lobo medio del C34.2, C38.4
- - - - - 2 del lobo inferiore del C34.3, C38.4
- - - - - 2 del lobo medio del C34.2, C38.4
- - - - - 2 del lobo superiore del C34.1, C38.4
- - - - - 3 del lobo inferiore del C34.3, C38.4
- - - - - 3 del lobo medio del C34.2, C38.4
- - - - - 3 del lobo superiore del C34.1, C38.4
- - - Polmonare
- - - - Lobo inferiore del C34.3
- - - - Lobo medio del C34.2
- - - - Lobo superiore del C34.1
- - Blastomicosi primaria del B40.0†, J99.8*
- - Calcificazione del J98.4
- - Cancro da catrame del C34.9
- - Carcinoma cicatriziale del C34.9
- - Carcinoma in situ: Bronchi e D02.2
- - CCAM [Malformazione adenomatoide cistica congenita del Q33.0
- - Collasso del J98.18
- - Contusione ed ematoma del S27.31
- - Corrosione interessante laringe, trachea e T27.5
- - Crioglobulinemia con interessamento del D89.1†, J99.8*
- - Criptococchi del B45.0†, J99.8*
- - Deiscenza di anastomosi e sutura successiva a intervento chirurgico su trachea, bronchi e J95.82
- - Donatore di Z52.80
- - Echinococchi cistica del B67.1†, J99.8*
- - Fibrosi silicotica (massiva) del J62
- - Gangrena del J85.0
- - Granuloma eosinofilo del C96.6
- - Ilo (del C34.0
- - Insuccesso di trapianto cuore- T86.3
- - Iperplasia diffusa idiopatica delle cellule neuroendocrine del D14.3
- - Ipoplasia e displasia del Q33.6
- - Istoplasmosi
- - - Acuta del B39.0†, J99.8*

Polmone –Continuazione

- - -Continuazione
- - Istoplasmosi –Continuazione
- - - Cronica del B39.1†, J99.8*
- - Lacerazione del S27.32
- - Linfangioleiomiomatosi del D38.1
- - Malattia cistica congenita del Q33.0
- - Necrosi del J85.0
- - Nocardiosi del A43.0†, J99.8*
- - Perdita di [parte del] Z90.2
- - Rigetto di trapianto cuore- T86.3
- - Risultati anormali di diagnostica per immagini del R91
- - Sarcoidosi del D86.0
- - Sifilide del A52.7†, J99.8*
- - Stannosi (del J63.5
- - Teratoma del D38.1
- - Toxoplasmosi del B58.3†, J17.3*
- - Tubercolosi del A16.2
- - Tumore
- - - Benigno: Bronchi e D14.3
- - - Carcinoma muciparo del C34.9
- - - Comportamento incerto o sconosciuto: Trachea, bronchi e D38.1
- - - Maligno
- - - - Lesione sconfinante a più zone contigue dei bronchi e C34.8
- - - - Secondario del C78.0
- - - Neuroendocrino del C34.9
- - Ustione interessante laringe, trachea e T27.1

Polmonite

- Ab ingestis
- - Cibo (rigurgitato) - J69.0
- - Latte - J69.0
- - S.A.I. - J69.0
- - Secrezioni gastriche - J69.0
- - Vomito - J69.0
- Acuta
- - Indotta da farmaco - J70.2
- - Interstiziale
- - - AIP] - J84.10
- - - Senza menzione d'esacerbazione acuta - J84.10
- Adenovirus - J12.0
- Allergica da polveri organiche non classificata altrove - J67.80
- Altro
- - Batteri Gram-negativi - J15.6
- - Malattie classificate altrove - J17.8*
- - Microorganismi infettivi specificati - J16.8
- - Sostanze solide e liquide - J69.8
- - Streptococchi - J15.4
- Amebe - A06.5†, J17.3*
- Ascaridi - B77.8†, J17.3*
- Ascaridiasi - B77.8†, J17.3*

Polmonite –Continuazione

- Ascariidiosi - B77.8†, J17.3*
- Aspirazione
- - Corso anestesia durante
- - - Gravidanza - O29.0
- - - Il puerperio - O89.0
- - Durante anestesia per il travaglio e il parto - O74.0
- - Neonatale - P24.9
- Associata a ventilazione - J95.88
- Bagasse - J67.10
- Batteri (aerobi) Gram-negativi S.A.I. - J15.6
- Batterico
- - Non specificata - J15.9
- - - Altra J15.8
- Bianca - A50.0†, J17.0*
- Candida - B37.1†, J17.2*
- Candidosi - B37.1†, J17.2*
- Che si manifesta più di 48 ore dopo l'ammissione - U69.01!
- Chimico
- - Aspirazione corso anestesia
- - - Durante
- - - - Gravidanza - O29.0
- - - - Il puerperio - O89.0
- - - - J95.4
- - Provocata da aspirazione in corso di anestesia durante il travaglio o il parto - O74.0
- Chlamydiae - J16.0
- Cibo o vomito - J69.0
- Classificata altrove, che si manifesta più di 48 ore dopo l'ammissione - U69.01!
- Coccidioidomicosi
- - Acuta - B38.0†, J17.2*
- - Cronica - B38.1†, J17.2*
- Colesterolo
- - Con esacerbazione acuta - J84.81
- - Senza menzione di esacerbazione acuta - J84.80
- Con conferma dall'esame microscopico dell'escreato con o senza esame colturale o molecolare - Tubercolare: A15.0
- Condizionatore - J67.70
- Coxiella burnetii - A78†, J17.8*
- Criptococchi - B45.0†, J17.2*
- Criptogenico organizzato
- - COP
- - - Con esacerbazione acuta - J84.01
- - - Senza menzione d'esacerbazione acuta - J84.00
- - - J84.00
- Cronica
- - Idiopatica con eosinofili - J82
- - Indotta da farmaco - J70.3
- - Infanzia - J84.00
- Cytomegalovirus - B25.0†, J17.1*

Polmonite –Continuazione

- Dovuta a infezione da *Pseudomonas aeruginosa* - J15.1
- Embolica - J26.9†, J17.8*
- Eosinofilo
- - Acuta idiopatica - J82
- - Idiopatica - J82
- - - J82
- Erpetica - B00.8†, J17.1*
- *Escherichia coli* - J15.5
- Febbre Q - A78†, J17.8*
- Febbre tifoide - A01.0†, J17.0*
- Gonococchi - A54.8†, J17.0*
- Gonorrea - A54.8†, J17.0*
- *Haemophilus influenzae* - J14
- Inalazione di sangue - J69.8
- Indotta da farmaco - J70.4
- Infettiva acquisita in utero o durante la nascita - P23
- Infezione spirochetica - A69.8†, J17.0*
- Influenzale
- - Virus influenzale stagionale identificato
- - - Esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina - J10.0
- - - (Bronco) J10.0
- - Virus non specificato o virus specifico non identificato - (Bronco) J11.0
- Ipersensibilità
- - Altre polveri organiche - J67.8
- - - J67.90
- Ipostatica non specificata - J18.2
- Istoplasmosi
- - Acuta - B39.0†, J17.2*
- - Cronica - B39.1†, J17.2*
- *Klebsiella pneumoniae* - J15.0
- Legionari - A48.1
- Lipidica - J69.1
- Lipoidea endogena - J84.80
- Lobare non specificata - J18.1
- Löffler - J82
- Malattia
- - Batteriche classificate altrove - J17.0*
- - Parassitarie - J17.3*
- - Virali classificate altrove - J17.1*
- Meconio - P24.0
- Metapneumovirus umano - J12.3
- Micosi - J17.2*
- Microorganismi non specificati - Altre J18.8
- Miliare - J18.8
- Minerali di natura fibrosa - J61.0
- Morbillo - B05.2†, J17.1*
- Mugghetto - B37.1†, J17.2*
- *Mycoplasma pneumoniae* - J15.7
- Necrotizzante da stafilococco - J15.2
- Neonatale da aspirazione - P24
- Nocardiasi - A43.0†, J17.0*

Polmonite –Continuazione

- Non specificata - J18.9
- Oli ed essenze - J69.1
- Organizzato
- - Con esacerbazione acuta - Bronchiolite obliterante con J84.01
- - - Bronchiolite obliterante - J84.00
- Pertosse - A37.9†, J17.0*
- Plasmacellulare interstiziale - B48.5†, J17.2*
- Pneumocisti - B48.5†, J17.2*
- Pneumococchi con sepsi - J13
- Pneumocystis
- - Carinii -
- - - B48.5†
- - - B48.5†, J17.2*
- - - Malattia da HIV con B20†, J17.2*, B48.5
- - - Jirovecii -
- - - B48.5†
- - - B48.5†, J17.2*
- Post-infettiva non classificata altrove - B99†, J17.8*
- Presente all'ammissione o che si manifesta entro 48 ore dall'ammissione - U69.04!
- *Pseudomonas*
- - Pseudomallei - A24.1
- - - J15.1
- Radiazioni (attinica) - J70.0
- Rickettsie - A79.9†, J17.0*
- Rosolia - B06.8†, J17.1*
- *Salmonella*
- - Typhi - A01.0†, J17.0*
- - - A02.2†, J17.0*
- *Serratia marcescens* - J15.6
- Settica - J18.9
- Sifilitica congenita precoce - A50.0†, J17.0*
- Sostanze chimiche, gas, fumi e vapori - Bronchite e J68.0
- Stafilococco - J15.2
- Streptococco di gruppo B - J15.3
- *Streptococcus pneumoniae* - J13
- Toxoplasmi - B58.3†, J17.3*
- Toxoplasmosi -
- - B58.3†, J17.3*
- Tularemia - A21.2†, J17.0*
- Umidificatore - J67.70
- Varicellosa - B01.2†, J17.1*
- Virale
- - Non specificata - J12.9
- - -
- - - Altre J12.8
- - - Malattia da HIV con B20, J12.9
- Virus
- - Non identificato - Influenza con J11.0
- - Parainfluenzale - J12.2
- - Sinciziale respiratorio - J12.1

Polmonite –Continuazione

- Virus dell'influenza aviaria confermati - Influenza con J09, U69.21!
- Virus di Epstein-Barr - B27.0†, J17.1*
- Virus influenzale
- - Stagionale identificato
- - - Esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina - Influenza con J10.0
- - - - Influenza con J10.0
- - Zoonotici o pandemici identificati - Influenza con J09
- - -
- - Actinomicosi con A42.0†, J17.0*
- - Antrace con A22.1†, J17.0*
- - Ascesso
- - - Polmonare da amebe con A06.5†, J17.3*
- - - Polmone
- - - - Con J85.1
- - - - Senza J85.2
- - Aspergillosi
- - - Con B44.1†, J17.2*
- - - Invasiva con B44.0†, J17.2*
- - Bagasse: J67.1
- - Febbre reumatica con I00†, J17.8*
- - Infezione
- - - COVID-19 con J12.8, U07.2!
- - Legionella pneumophila senza A48.2
- - Legionellosi con A48.1
- - Malattia
- - - HIV con B20, J18.9
- - - Legionari senza A48.2
- - Melioidosi
- - - A24.1
- - - Con A24.1†, J17.0*
- - Ornitosi con A70†, J17.8*
- - Psittacosi con A70†, J17.8*
- - Reumatismo con I00†, J17.8*
- - Varicella con B01.2†, J17.1*

Polmonite congenita

- Altro
- - Batteri - P23.6
- - Microorganismi - P23.8
- - Chlamydiae - P23.1
- - *Escherichia coli* - P23.4
- - *Haemophilus influenzae* - P23.6, B96.3!
- - *Klebsiella pneumoniae* - P23.6, B96.2!
- - *Mycoplasma* - P23.6, B96.0!
- - Non specificata - P23.9
- - *Pseudomonas* - P23.5
- - Rosolia - P35.0
- - Stafilococco - P23.2
- - Streptococco, gruppo B - P23.3
- - Toxoplasmosi - P37.1†, J17.3*
- - Virale - P23.0
- - Virus respiratori sinciziali [virus RS] - P23.0

Polmonite interstiziale

- Acuta
- - Con esacerbazione acuta ~ J84.11
- - ~ J84.10
- Comune
- - Con esacerbazione acuta ~ J84.11
- - Senza menzione d'esacerbazione acuta ~ J84.10
- - ~ J84.10
- Con esacerbazione acuta ~ J84.91
- Linfoide ~
- - J84.10
- - Malattia da HIV con B22, J84.90
- Non specifica] ~ NSIP [J84.10
- S.A.I. ~ J84.9
- Senza menzione d'esacerbazione acuta ~ J84.90

Polmonite tubercolare

- Confermato
- - Batteriologicamente ~ A15.0
- - Esame microscopico dell'escreato e dall'esame colturale ~ A15.0
- Esame batteriologico istologico non effettuato ~
- - A16.0
- - A16.1
- - ~ A16.2

Polo

- Posteriore
- - Post-infiammatorie (post-traumatiche) ~ Cicatrici maculari del H31.0
- - ~
- - - Altra degenerazione della macula e del H35.38
- - - Corpi colloidali (degenerative) del H35.38
- Renale ~ Vaso accessorio del Q27.8

Polpa

- Calcificazione ~ K04.2
- Calcoli ~ K04.2
- Rossa ~ Linfoma splenico diffuso della C83.0
- Tessuti periapicali ~ Altre e non specificate malattie della K04.9
- ~
- - Carie con esposizione della K02.5
- - Degenerazione della K04.2
- - Formazione di tessuto duro anormale nella K04.3
- - Granuloma interno della K03.3
- - Necrosi della K04.1

Polpaccio ~ Arteriopatia obliterante del I70.29**Polposo**

v./v.a. Ernia del nucleo polposo

Polso

- Altro
- - Parti ~ Distorsione e distrazione del S63.58
- - ~ Lussazione del S63.08

Polso ~Continuazione

- Articolazione
- - Carpale ~ Distorsione e distrazione del S63.51
- - Carpometacarpica ~
- - - Distorsione e distrazione del S63.53
- - - Lussazione del S63.04
- - - Mediocarpica ~ Lussazione del S63.03
- - Radiocarpica ~ Lussazione del S63.02
- - Radioulnare ~ Lussazione del S63.01
- Cadente (acquisito) ~ Piede o M21.3
- Carpo ~ Rottura traumatica di legamento del S63.3
- Debole ~ R09.8
- Legamento (Articolazione) radiocarpico(a) ~ Distorsione e distrazione del S63.52
- Mano
- - Altro ~ Altri traumi superficiali del S60.88
- - Corpo estraneo superficiale (scheggia) ~ Altri traumi superficiali del S60.84
- - Escoriazione ~ Altri traumi superficiali del S60.81
- - Formazione di vesciche (non termiche) ~ Altri traumi superficiali del S60.82
- - Livello non specificato ~ Amputazione traumatica del S68.9
- - Morso o puntura d'insetto (non velenoso) ~ Altri traumi superficiali del S60.83
- - Non
- - - Specificata ~ Ferita aperta di altre parti del S61.80
- - - Specificata ~ Traumatismo superficiale del S60.9
- - - Parte non specificata ~ Ferita aperta del S61.9
- - S.A.I. ~ Ferita aperta del S61
- - Scollamento sottocutaneo (chiuso) ~ Altri traumi superficiali del S60.86
- - ~
- - - Altri traumi specificati del S69.8
- - - Amputazione traumatica
- - - - Altre parti del S68.8
- - - - Combinata di (parte di) dito(a) con altre parti del S68.3
- - - Braccio [qualsiasi parte, tranne soltanto T22
- - - Congelamento
- - - - Con necrosi tessutale del T34.5
- - - - Superficiale del T33.5
- - - Contusione di altre parti del S60.2
- - - Corrosione
- - - - Grado
- - - - - 2a del T23.60
- - - - - 2a della spalla e dell'arto superiore, tranne T22.6
- - - - - 2b del T23.61
- - - - - 2b della spalla e dell'arto superiore, tranne T22.9
- - - - - Non specificato del T23.4

Polso ~Continuazione

- Mano ~Continuazione
- - - ~Continuazione
- - - Corrosione ~Continuazione
- - - - Grado ~Continuazione
- - - - - Non specificato della spalla e dell'arto superiore, tranne T22.4
- - - - Primo
- - - - - Grado del T23.5
- - - - - Grado della spalla e dell'arto superiore, tranne T22.5
- - - - Secondo
- - - - - Grado non precisato del T23.60
- - - - - Grado non precisato della spalla e dell'arto superiore, tranne T22.6
- - - - Terzo
- - - - - Grado del T23.7
- - - - - Grado della spalla e dell'arto superiore, tranne T22.7
- - - Danno tessuto molle
- - - - Primo
- - - - - Grado su frattura o lussazione aperta del S61.87!
- - - - - Grado su frattura o lussazione chiusa del S61.84!
- - - - Secondo
- - - - - Grado su frattura o lussazione aperta del S61.88!
- - - - - Grado su frattura o lussazione chiusa del S61.85!
- - - - Terzo
- - - - - Grado su frattura o lussazione aperta del S61.89!
- - - - - Grado su frattura o lussazione chiusa del S61.86!
- - - Ferite aperte multiple del S61.7
- - - Frattura di altre e non specificate parti del S62.8
- - - Sequele di frattura a livello del T92.2
- - - Traumatismo
- - - - Altro
- - - - - Muscoli e tendini a livello del S66.8
- - - - - Nervi a livello del S64.8
- - - - - Vasi sanguigni a livello del S65.8
- - - - Arteria
- - - - - Radiale a livello del S65.1
- - - - - Ulnare a livello del S65.0
- - - - Multipli del S69.7
- - - - Muscolo
- - - - - Tendine non specificato a livello del S66.9
- - - - - Tendini estensori del pollice a livello del S66.2
- - - - - Tendini estensori di altro dito a livello del S66.3
- - - - - Tendini estensori multipli a livello del S66.7
- - - - - Tendini flessori di altro dito a livello del S66.1

Polso –Continuazione

- Mano –Continuazione
- - - -Continuazione
- - - Traumatismo –Continuazione
- - - - Muscolo –Continuazione
- - - - - Tendini flessori lunghi del pollice a livello del S66.0
- - - - - Tendini flessori multipli a livello del S66.6
- - - - - Tendini intrinseci del pollice a livello del S66.4
- - - - - Tendini intrinseci di altro dito a livello del S66.5
- - - - Nervi multipli a livello del S64.7
- - - - Nervo mediano a livello del S64.1
- - - - Nervo non specificato a livello del S64.9
- - - - Nervo radiale a livello del S64.2
- - - - Nervo ulnare a livello del S64.0
- - - - Non specificato del S69.9
- - - - Schiacciamento di altre e non specificate parti del S67.8
- - - - Superficiali multipli del S60.7
- - - - Vaso
- - - - - Sanguigni multipli a livello del S65.7
- - - - - Sanguigno non specificato a livello del S65.9
- - - Ustione
- - - - Grado
- - - - - 2a del T23.20
- - - - - 2a della spalla e dell'arto superiore, tranne T22.2
- - - - - 2b del T23.21
- - - - - 2b della spalla e dell'arto superiore, tranne T22.8
- - - - - Non specificato del T23.0
- - - - - Non specificato della spalla e dell'arto superiore, tranne T22.0
- - - - Primo
- - - - - Grado del T23.1
- - - - - Grado della spalla e dell'arto superiore, tranne T22.1
- - - - Secondo
- - - - - Grado non precisato del T23.20
- - - - - Grado non precisato della spalla e dell'arto superiore, tranne T22.2
- - - - Terzo
- - - - - Grado del T23.3
- - - - - Grado della spalla e dell'arto superiore, tranne T22.3
- Non classificata altrove → Attività elettrica senza R00.3
- Parte non specificata →
- - Distorsione e distrazione del S63.50
- - Lussazione del S63.00
- Radiale) (ulnare) → Legamento collaterale del S63.3
- -
- - L03.10
- - T84.12

Polso –Continuazione

- - -Continuazione
- - Amputazione traumatico
- - - Mano a livello del S68.4
- - - Tra il gomito e il S58.1
- - Artrite cronica giovanile
- - - Con esordio sistemico, M08.23
- - - Forma pauciarticolare, M08.43
- - Complicanza meccanica di endoprotesi articolare: T84.03
- - CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di calcio diidrato], M11.13
- - Frattura aperta del S62.8, S61.87!
- - Necrosi cutanea e sottocutanea, non classificata altrove: avambraccio e R02.02
- - Perdita
- - - Braccio, al di sopra del Z89.2
- - - Mano e del Z89.1
- - Periartrite del M77.2
- - Presenza di protesi del Z96.63
- - Psoriasi con artrite giovanile del L40.5†, M09.03*
- - Reumatismo fibroblastico del M06.83
- - Sinovite crepitante cronica della mano e del M70.0
- - Tubercolosi del A18.0†, M01.13*

Polvere

- Altre sostanze contaminanti l'aria → Z57
- Carbone → Polmone da J60
- Contenenti silice → Pneumoconiosi da altre J62.8
- Cotone → Malattia delle vie aeree causata da J66.0
- Domestica con asma → Allergia alla J45.09
- Inorganiche specificate → Pneumoconiosi da altre J63.8
- Organico
- - Con esacerbazione acuta → Alveolite allergica da ipersensibilità a J67.91
- - Non classificata altrove → Polmonite allergica da J67.80
- - Senza menzione d'esacerbazione acuta → Alveolite allergica da ipersensibilità a J67.90
- - Specifiche → Malattia delle vie aeree causata da altre J66.8
- - - Polmoniti da ipersensibilità ad altre J67.8
- Talco → Pneumoconiosi da J62.0

Polymerase proofreading associated polyposis] → PPAP [D12.6**POMA [Mioclonia periorale con assenze] → G40.3****Pomfollie] → Disidrosi [L30.1****POMGNT2-related limb-girdle muscular dystrophy R24 → G71.0****POMK → Distrofia muscolare dei cingoli da deficit di G71.0****Pompa**

- Erogazione di insulina → Z96.4

Pompa –Continuazione

- Extracorporea →
- - Z45.02
- - Z95.80
- - Adattamento di Z45.02
- Infusione
- - Medicamenti → Verifica dei parametri funzionali di Z45.82
- - - Adattamento e manutenzione di Z45.1
- Intracorporea →
- - Z45.02
- - Z95.80
- - Adattamento di Z45.02
- Paracorporea →
- - Z45.02
- - Z95.80
- - Adattamento di Z45.02
- Protonica → Eosinofilia esofagea sensibile agli inibitori della K20.0
- -
- - Malattia di E74.0
- - Sieroma in tasca per T85.88

Poncet → Malattia di A18.0†, M01.19***Ponderale**

- Eccessivo in gravidanza → Aumento O26.0
- Insufficiente in gravidanza → Aumento O26.1

Ponte

- Atrofia cerebrale → Sindrome encefalopatia progressiva a esordio precoce - ipoacusia - ipoplasia del G31.88
- Cerebrale → Lesione sifilitica del A52.1†, G94.8*
- - Mielinolisi centrale del G37.2

Pontino

- Autosomica dominante associata a leucoencefalopatia → Microangiopatia I67.88, G93.4
- Intrinseco diffuso → Glioma C71.7
- - Displasia del tegmento Q04.8

Pontocerebellare

- Ipotonia insufficienza respiratoria
- - Causato
- - - Delezioni bialleliche nel cluster del gene ATAD3 → Sindrome letale da ipoplasia Q04.3
- - - Mutazione puntiforme → Sindrome letale da ipoplasia Q04.3
- - - Sindrome letale da ipoplasia Q04.3
- Mutazione in TUBB3 → Disgenesia corticale con ipoplasia Q04.8
- Tipo
- - 1 → Ipoplasia Q04.3
- - 2 → Ipoplasia Q04.3
- - 3 → Ipoplasia Q04.3
- - 4 → Ipoplasia Q04.3
- - 6 → Ipoplasia Q04.3
- - 7 → Ipoplasia Q04.3
- - 8 → Ipoplasia Q04.3

Pontocerebellare –Continuazione

- Tipo –Continuazione
- - 9 → Ipoplasia Q04.3
- - 10 → Ipoplasia Q04.3
- - 11 → Ipoplasia Q04.3
- - 12 → Ipoplasia Q04.3
- - 13 → Ipoplasia Q04.3
- - 14 → Ipoplasia Q04.3
- → Cordoma
- → Angolo D43.1
- → Benigno dell'angolo D33.1
- → Maligno dell'angolo C71.6

Pool deposito granuli

- Alfa e delta → Difetto combinato del D69.1
- Delta → Difetto isolato del D69.1

Pope

v./v.a. Collins-Pope

Popliteal artery entrapment syndrome →

- I77.1
- Sindrome da compressione dell'arteria poplitea [I77.1

Popliteali → **Sindrome degli pterigi** Q87.8**Popliteo**

v./v.a. Arteria poplitea

v./v.a. Nervo popliteo

v./v.a. Vena poplitea

- Autosomica dominante → Sindrome dello pterigio Q87.8
- Baker] → Ciste sinoviale M71.2
- → Rottura di cisti M66.0

Popolari o a base di erbe → **Abuso di: rimedi** F55**Popolazione** → **Esame sanitario nel corso di indagini sulla** Z00.8**Porak e Durante** → **Malattia di** Q78.0**Porencefalia**

- Ipoplasia cerebellare - malformazioni interne → Q87.8
- Microcefalia, cataratta bilaterale congenita → Sindrome Q04.8, Q12.0
- → Q04.6

Porencefalica

- Acquisita → Cisti G93.0
- → Cisti Q04.6

Poretti-Boltshauser → **Sindrome di** G11.1**Porfiria**

- Acuta intermittente (epatica) → E80.2
- Cutanea tarda] → PCT [E80.1
- Deficit di delta-aminolevulinico deidratasi → E80.2
- Doss → E80.2
- Epatica acuta → E80.2
- Epato-eritropoietica → E80.2
- Eritropoietica congenita] → CEP [E80.0
- Intermittente acuta → E80.2
- S.A.I. → E80.2
- Variegata → E80.2
- →

Porfiria –Continuazione

- → –Continuazione
- - E80.2
- - Polineuropatia in E80.2†, G63.3*
- **Porrocefalosi** → B88.8
- **Porocheatosi**
- Attinica disseminata superficiale → Q82.8
- Mibelli → Q82.8
- Palmoplantare e disseminata → Q82.8
- → Craniosinostosi - anomalie anali - Q87.8

Porocheatosico del dotto dermico e dell'ostio → **Nevo eccrino** Q82.5**Porpora**

- Anafilattoide → D69.0
- Artritica → D69.0†, M36.4*
- Fibrinolitica → D65.2
- Fragilità capillare idiopatica → D69.88
- Fulminante acquisita → D65.9
- Henoch(-Schönlein) → D69.0
- Ipergammaglobulinemia benigna → D89.0
- Non trombocitopenica
- - Emorragica → D69.0
- - Idiopatica → D69.0
- - Reumatica → D69.0
- - S.A.I. → D69.2
- Schoenlein-Henoch →
- - Artropatia in D69.0†, M36.4*
- - Glomerulonefrite in D69.0†, N08.2*
- - Malattia glomerulare in D69.0†, N08.2*
- Scorbutico → E54†, D77*
- Semplice → D69.2
- Senile → D69.2
- Trombocitopenica
- - Idiopatica → D69.3
- - Immune → D69.3
- - Trombotica] → PTT [M31.1
- Trombotico Trombocitopenica →
- - Disturbi glomerulari in M31.1†, N08.5*
- - Glomerulonefrite in M31.1†, N08.5*
- Vascolare → D69.0
- →
- - Crioglobulinemica: D89.1
- - Sindrome del guanto color T88.7

Porpore non trombocitopeniche → **Altre** D69.2**Port** → **Sistema**

- Z45.20
- Z95.81

Porta

v./v.a. Vena porta

- → Ostruzione della (vena) I81

Portale

- APAH] → Iperensione arteriosa polmonare associata a difetto cardiaco congenito, malattia del tessuto connettivo e ipertensione I27.01

Portale –Continuazione

- Non cirrotica familiare a esordio precoce → Iperensione K76.6
- →
- - Cirrosi (epatica): K74.6
- - Iperensione
- - - K76.6
- - - Arteriosa polmonare associata a ipertensione I27.01

Portatore

- Altro
- - Impianto
- - - Funzionali specificati → Z96.88
- - - Innesto cardiaco vascolare →
- - - - Z95.8
- - - - Z95.88
- - - Ossei e tendinei → Z96.7
- - Infezione
- - - Batteriche → Z22.3
- - - Intestinali → Z22.1
- - Malattie infettive → Z22.8
- - Non specificati dispositivi → Z97.8
- - Valvola cardiaca sostitutiva → Z95.4
- Antigene di superficie dell'epatite virale B [HBsAg] → B18.13
- Arto artificiale (completo) (parziale) → Z97.1
- Bypass
- - Aortocoronario → Z95.1
- - O anastomosi intestinale → Z98.0
- Defibrillatore
- - Cardiaco → Z95.0
- - Terapia di resincronizzazione cardiaca → Z95.0
- Difterite → Z22.2
- Dispositivo elettronico cardiaco → Z95.0
- Epatite virale B → Infezione acuta con virus Delta di soggetto B17.0
- Febbre tifoide → Z22.0
- Gonorrea → Z22.4
- Immunoglobuline → Agammaglobulinemia con linfociti B D80.1
- Impianto
- - Endocrini → Z96.4
- - Funzionale non specificato → Z96.9
- - Innesto di angioplastica coronarica → Z95.5
- - Mandibolari e di radici dentarie → Z96.5
- - O trapianto cardiaco non specificato → Z95.9
- - Otologico e acustico → Z96.2
- - Infezioni a predominante trasmissione sessuale → Z22.4
- - Laringe artificiale → Z96.3
- - Malattia infettiva non specificata → Z22.9
- - Pacemaker
- - - Cardiaco → Z95.0
- - - Terapia di resincronizzazione cardiaca → Z95.0

Portatore - *Continuazione*

- Protesi
- - Arteria coronaria - Z95.5
- - Valvolare cardiaca - Z95.2
- Sifilide - Z22.4
- Sistema
- - Cateterismo vascolare a permanenza impiantato chirurgicamente - Z95.81
- - Circolazione assistita - Z95.80
- Stent
- - Bronchiale - Z96.80
- - Tracheale - Z96.81
- Valvola cardiaca xenogenica - Z95.3
- Virus T-linfotropo umano di tipo 1 [HTLV-1] - Z22.6
- - sospetto di stato di Z22

Portatrice -

- Forma sintomatico
- - Distrofia muscolare
- - - Becker nelle femmine G71.0
- - - Duchenne nelle femmine G71.0
- - Miopatia centronucleare legata all'X nelle femmine G71.2
- - Sindrome
- - - Coffin-Lowry nelle femmine Q87.0
- - - X fragile nelle donne Q99.2
- Malattia di Pelizaeus-Merzbacher nelle donne E75.2

Porteous - Ritardo mentale legato all'X, tipo Q87.8**Portocavale** - Encefalopatia K72.9, K72.79!**Portoghese** - Polineuropatia

- Amiloidea E85.1
- Amiloidosica di tipo E85.1†, G63.3*

Porto-sinusoidale - Malattia vascolare K76.8**Portosistemico**

- Congenito -
- - Fistola venosa Q26.5
- - Shunt Q26.5
- [TIPS] - Presenza di shunt transgiugulare intraepatico Z95.88

Porzione

- Sopraioidea
- - S.A.I. - Epiglottide (C32.1
- - - Epiglottide
- - - D02.0
- - - D14.1
- - - D38.0
- Vaginale utero -
- - Adenocarcinoma della C53.1
- - Atresia della Q51.8

Posaconazolo - *Aspergillus fumigatus resistente a* U83.3!**Positività**

- Anticorpi tiroidei - R76.8
- Test

Positività - *Continuazione*

- Test - *Continuazione*
- - Siero acidificato (hempas) - Multinuclearità eritroblastica ereditaria con D64.4
- - Sierologico per la sifilide - Falsa R76.2
- **Positivo**
v./v.a. Tipo di malattia
- **Posizione**
- - Acquisita del cristallino - Anomalia di H27.8
- - Anomalo
- - Non specificata - Distocia da presentazione o O64.9
- - Ostio coronarico - Q24.5
- - Placenta -
- - - Complicanza del parto da O44.00
- - - Gravidanza con complicanza da O44.00
- - Sproporzione feto-pelvica durante il travaglio e il parto - Feto e neonato sofferenti per altre presentazioni e P03.1
- - Stessi o dei denti adiacenti - Denti inclusi o ritenuti con K07.3
- - Congenita della catena ossicolare - Anomalia di Q16.3
- - Denti - Anomalie di K07.3
- - Fetale
- - Instabile - Assistenza prestata alla madre per O32.0
- - Trasversa o obliqua - Assistenza prestata alla madre per O32.2

- - Mammella - Anomalia congenita di Q83.88
- - Milza congenita - Anomalia di Q89.08
- - O presentazioni anomale - Distocia da altre forme di O64.8
- - Occipitoiliaca - Distocia da persistente O64.0
- - Occipito-posteriore -
- - - Distocia da persistente O64.0
- - - Persistente P03.1
- - Occipitosacrale - Distocia da persistente O64.0
- - Occipitotrasversa - Distocia da persistente O64.0
- - Padiglione auricolare - Anomalia congenita di Q17.4
- - Tipo centrale - Nistagmo di H81.4
- - Tiroide - Anomalia di Q89.2
- - Trasversa - Arresto profondo in O64.0

- - Posner-Schlossmann [crisi glaucomatociclitica] - Sindrome di H40.4
- - Possessione - Disturbi di trance e di F44.3
- - Possibilità di essere ucciso - Modificazione della personalità dopo: prigionia prolungata con imminente F62.0

- - Possono provocare demenza - Avvelenamento: Psicostimolanti che, potenzialmente, T43.6
- - Post-antibiotica - Diarrea K52.1
- - Postchirurgica del glaucoma - Cicatrizzazione H59.8
- - Postcoitale e da contatto - Sanguinamento N93.0

Posner-Schlossmann [crisi glaucomatociclitica] - Sindrome di H40.4**Possessione** - Disturbi di trance e di F44.3**Possibilità di essere ucciso** - *Modificazione della personalità dopo: prigionia prolungata con imminente* F62.0**Possono provocare demenza** - *Avvelenamento: Psicostimolanti che, potenzialmente,* T43.6**Post-antibiotica** - Diarrea K52.1**Postchirurgica del glaucoma** - *Cicatrizzazione* H59.8**Postcoitale e da contatto** - *Sanguinamento* N93.0**Post-COVID-19** -

- Infezione U09.9!
- Sindrome U09.9!
- Stato U09.9!

Postcricoidea - *Carcinoma a cellule squamose dell'ipofaringe* C13.0**Postemorragico nel neonato** - *Idrocefalo* P91.7**Post-encefalitico** - *Parkinsonismo* G21.3**Postepilettica** - *Paralisi di Todd* G83.8**Posteriore**
v./v.a. Tipo di malattia**Posterobasale** -

- Infarto miocardico recidivante (acuto): I22.8
- Infarto transmurale (acuto): I21.2

Posterolaterale -

- Infarto miocardico recidivante (acuto): I22.8
- Infarto transmurale (acuto): I21.2

Posterosettale -

- Infarto miocardico recidivante (acuto): I22.8
- Infarto transmurale (acuto): I21.2

Post-erpetico -

- Nevralgia trigeminale B02.2†, G53.0*
- Polineuropatia B02.2†, G63.0*

Post-flebitico

- Arto inferiore - Ulcera I87.01
- Con ulcera - Sindrome I87.01
- S.A.I. - Sindrome I87.00
- Senza ulcera - Sindrome I87.00

Postgonorroica -

- Spermatocistite A54.2†, N51.8*
- Vescicolite A54.2†, N51.8*

Post-infettivo

v./v.a. Tipo di malattia

Postipoglicemica - *Encefalopatia* E16.1†, G94.30***Post-irradiazione** -

- Cifosi M96.2
- Encefalopatia
- - G93.88
- - G93.88, W91.9!
- Ipotiroidismo E89.0
- Scoliosi M96.5

Postlinguale non sindromica - *Sordità genetica* H90.5**Post-mastectomia**

- Parziale
- - Con linfadenectomia stadio
- - - I - Linfedema I97.20
- - - II - Linfedema I97.21
- - - III - Linfedema I97.22
- - Non specificato - Linfedema I97.29
- - Elefantiasi I97.22

Postmaturità S.A.I. - P08.2**Post-meningococcica** - *Artrite* A39.8†, M03.09*

Postmenopausale

- Artificiale → Sindrome *N95.3*
- -
- - Colpite atrofica *N95.2*
- - Sanguinamento *N95.0*
- - Uretrite: *N34.2*

Post-natale

- Debolezza muscolare - atrofia ottica → Sindrome atrofia cerebrale diffusa progressiva ad esordio precoce - microcefalia *G31.88*
- Ipotonia neonatale - displegia spastica - disartria - disabilità intellettiva → Sindrome microcefalia *Q87.8*
- Prenatale) → Ipoplasia dello smalto (neonatale) (*K00.4*
- Progressivo →
- - Atrofia cerebro-cerebellare infantile con microcefalia *G31.9, Q02*
- - Sindrome tetraplegia spastica-corpo calloso sottile-microcefalia *Q02*
- S.A.I. → Depressione *F53.0*

Posto di lavoro → Minaccia di perdita del *Z56***Postoperatorio**

v./v.a. Tipo di malattia

Post-orgasmica → Sindrome *F52.3***Postparto**

v./v.a. Tipo di malattia

Postpartum →

- Difetti di coagulazione *O72.3*
- Ipotonia dell'utero *O72.1*
- Necrosi ipofisaria (*E23.0*
- Placenta percreta con emorragia *O43.21, O72.0*
- Psicosi *F53.1*

Postpilorica → ulcera (peptica): *K26***Post-terapeutico → Lacerazione da aborto nel periodo *O08.6*****Post-termine**

- Non «di peso elevato per l'età gestazionale» → Neonato *P08.2*
- - Parto *O48*

Post-transplant lymphoproliferative disorder

- Lesione precoce → PTLD [*D47.7*
- Polymorph
- - Senza menzione di remissione → PTLD [*C88.70*
- - - PTLD [*C88.70*
- Remissione completa → PTLD [*C88.71*

Post-trapianto

- Iperplasia follicolare florida → Malattia linfoproliferativa *D47.7*
- Lesione precoce → Malattia linfoproliferativa *D47.7*
- Polimorfo
- - Remissione completa → Malattia linfoproliferativa *C88.71*
- - Senza
- - - Menzione di remissione → Malattia linfoproliferativa *C88.70*

Post-trapianto →Continuazione

- Polimorfo →Continuazione
- - Senza →Continuazione
- - - Remissione parziale → Malattia linfoproliferativa *C88.70*
- - -
- - Encefalite limbica acuta *T85.78†, G05.1**
- - Iperlipidemia *E78.5*
- - Linfoma *D47.9*
- - Malattia linfoproliferativa *D47.9*

Post-traumatico

v./v.a. Tipo di malattia

Post-trombotico

- Con ulcera → Sindrome *I87.01*
- S.A.I. → Sindrome *I87.00*
- Senza ulcera → Sindrome *I87.00*
- - Ulcera di arto inferiore *I83.0*

Postumo rachite →

- Cifosi quale *E64.3, M40.19*
- Gobba quale *E64.3, M40.29*

Posturale

- PoTS] → Sindrome da tachicardia *G90.80*
- -
- - Anormalità *R29.3*
- - Cifosi *M40.0*
- - Ipotensione *I95.1*
- - Lordosi: *M40.4*
- - Miopatia legata all'X con atrofia muscolare *G71.0*
- - Scoliosi congenita: *Q67.5*

Post-zosteriana → Nevralgia *B02.2†, G53.0****Post-zosterica**

- Ganglio genicolato → Neurite *B02.2†, G53.0**
- -
- - Ganglionite
- - - Ganglio di Gasser *B02.3†, H58.8**
- - - Genicolata *B02.2†, G53.0**
- - Nevralgia cranica *B02.2†, G53.0**
- - Polineuropatia *B02.2†, G63.0**

Potabile → Insufficiente erogazione di acqua *Z58***Potassio**

- K →
- - Deficit di *E87.6*
- - Eccesso di *E87.5*
- - Sovraccarico di *E87.5*
- Neonatale → Disturbi del bilancio del *P74.3*
- -
- - Disturbo del metabolismo del *E87.8*
- - Idrossido di: *T54.3*

Potenza

- Origine organica → Disturbo della *N48.4*
- Proporzionale alla dose] → Avvelenamento: Diuretici dell'ansa [*T50.1*

Potenziale

- Donatore di organi e tessuti → Esami di *Z00.5*
- Evocati visivi [VEP] → Anormalità di: *R94.1*
- Indeterminato → Ematopoiesi clonale di *U62.00†*
- Malignità → Tumore
- - Mucinoso dell'ovaio con basso *C56*
- - Papillare mucinoso dell'ovaio con basso *C56*

Potenzialmente

- Nocivo pericoloso → Ricerca accettazione
- - Interventi fisici, chimici e nutrizionali, noti come *Z64.8*
- - Misure comportamentali e psicologiche noti come *Z64.8*
- Possono provocare demenza → Avvelenamento: Psicostimolanti che, *T43.6*

Potestà del bambino → Custodia cautelare e procedura di attribuzione di patria *Z65***Potocki-Shaffer → Sindrome di *Q93.5*****PoTS] → Sindrome da tachicardia posturale [*G90.80*****Pott →**

- Gibbo
- - *A18.0†, M49.09**
- - *M49.0**
- Gobba di *A18.0†, M49.09**
- Malattia di *A18.0†, M49.09**
- Morbo di *A18.0†, M49.09**

Potter

- Schisi - cardiopatia → Sequenza di *Q87.8*
- Tipo
- - I → Malattia policistica del rene, *Q61.1*
- - II] → Displasia renale multicistica [*Q61.4*
- - III → Malattia policistica del rene, *Q61.2*
- - Sindrome di *Q60.6*

Pouch → Fistola

- Tasca ileale (*N32.1*
- Tra vagina e neoampolla rettale (*N82.80*

Pouchite → *K91.88***Povertà → Estrema *Z59*****Powassan → Malattia da virus *A84.8*****Powell-Venencie-Gordon → Sindrome di *Q82.8, G11.4*****PPA] → Afasia primaria progressiva [*G31.0†, F02.0******PPAP [polymerase proofreading associated polyposis] → *D12.6*****PPARG-correlata → Lipodistrofia parziale familiare *E88.1*****PPK diffuso progressivo → *Q82.8*****PPLO] → Pleuro-pneumonia-like-organism [*B96.0†*****PPoma → *D37.70*****PR corto → Tachiaritmia atriale con intervallo *I45.6*****PRAAS [Sindrome autoinfiammatoria proteasoma-correlata] → *M35.8***

Prader-Labhart-Willi ~ Sindrome di Q87.1**Prader-Willi**

- Delezione paterna di 15q11q13 ~ Sindrome di Q87.1
- Simile
- - Associato
- - - MAGEL2 ~ Sindrome di Q87.1
- - - SIM1 ~ Sindrome di Q87.1
- - - Sindrome Q87.1
- ~ Sindrome di Q87.1

Praevia ~

- Emorragia da vasa O69.4
- Perdita di sangue fetale da vasa P50.0
- Travaglio e parto complicati da vasa O69.4
- Vasa P02.6

Prasugrel ~ Ipsensibilità da T88.7**Prata-Liberal-Goncalves ~ Sindrome di Q74.9, Q76.0****Pratica di attività sportive ~ Visita per: la Z02****PRCA [pure red cell aplasia] congenita ~ D61.0****Preassiale**

- Alluce varo ~ Brachidattilia Q73.8, Q66.3
- Coloboma - ritardo mentale - bassa statura ~ Polidattilia Q87.2
- Dito del piede ~ Polidattilia Q69.2
- Ipertricosi della parte superiore della schiena autosomica dominante ~ Sindrome polidattilia Q69.9, Q84.2
- Sindattilia della mano ~ Brachidattilia Q74.0
- Temtamy ~ Sindrome da brachidattilia Q87.2
- ~ Sindrome da alluce varo congenito e polisindattilia Q66.3, Q70.4

Preauricolare

- Oftalmoplegia esterna ~ Macrostomia - appendici Q87.0
- ~
- - Appendice o lembo Q17.0
- - Fistola e cisti Q18.1
- - Sindrome da ritardo mentale con ipoplasia del corpo calloso e appendici Q87.8

Prebetalipoproteinemia ~ Iperbetalipoproteinemia

- Associata a E78.2
- Con E78.2

Precaliceale ~ Ectasia canalicolare Q61.5**Precallicreina deidrogenasi ~ Deficit congenito di D68.8****Precedente**

- Ammissione in ospedale ~ Arresto cardiocircolatorio U69.13!
- Intervento
- - Chirurgico
- - - Cervice ~ Assistenza prestata alla madre per: O34.4
- - - Perineo o alla vulva ~ Assistenza prestata alla madre per: O34.7
- - - Vagina ~ Assistenza prestata alla madre per: O34.6

Precedente ~ Continuazione

- Intervento ~ Continuazione
- - Stenosi uretrale ~ Stenosi uretrale recidivante a seguito di N99.10
- - Plastica del pavimento pelvico ~ Assistenza prestata alla madre per: (O34.8
- - Stato coscienza
- - Trauma craniocerebrale ~ Perdita conoscenza superiore 24 ore
- - - Con ritorno al S06.9, S06.72!
- - - Senza ritorno al S06.9, S06.73!
- - ~ Traumatismo intracranico con perdita conoscenza Più 24 ore
- - - Con perdita di conoscenza: Più di 24 ore, con ritorno al S06.72!
- - - Senza ritorno al S06.73!
- ~ Plastica degli ovidotti o dei condotti deferenti dopo sterilizzazione Z31.0

Precerebrale

- v./v.a. Arteria precerebrale
- Incluso il tronco brachiocefalico) risultante in infarto cerebrale ~ Occlusione e stenosi di arterie cerebrali e I63
- Non specificata ~
- - Malformazione arteriovenosa congenita di vasi Q28.09
- - Malformazione congenita di vasi Q28.19
- ~
- - Altro
- - - Malformazione arteriovenosa congenita di vasi Q28.08
- - - Malformazione congenita di vasi Q28.18
- - Aneurisma
- - - Arteriovenoso congenito di vasi Q28.00
- - - Congenito di vasi Q28.10
- - Fistola
- - - Arteriovenosa congenita di vasi Q28.01
- - - Congenita di vasi Q28.11

Precipitoso ~ Feto e neonato sofferenti per parto P03.5**Precisate ~ Encefalite, mielite ed encefalomielite non G04.9****Preclimaterica ~ Menorragia o metrorragia: N92.4****Precoce**

- v./v.a. Tipo di malattia

Precocità sessuale, maschile, con iperplasia surrenalica ~ E25**Precordiale ~**

- Dolore R07.2
- Sfregamento R01.2

Precursore

- B non classificato altrove ~ Linfoma dei C83.5
- Cellule
- - B ~ Linfoma dei C83.5
- - T ~ Linfoma dei C83.5
- Plasmatico della tromboplastina [PTA] ~ Deficit del D68.1

Prediabete ~ R73.0**Predisposizione**

- Aritmie cardiache maligne ~ Accertamento di una Z01.80
- Cancro ~ Sindrome oligodontia- K00.0
- Carcinoma a cellule squamose ~ Cheratoderma palmoplantare - inversione sessuale XX - Q56.0, Q82.8
- Carcinoma delle cellule renali e al melanoma associata a MITF ~ Sindrome da Q99.8
- Cardiomiopatie ~ Accertamento di una Z01.81
- Paralisi da pressione ~ Neuropatia ereditaria con G60.0
- Tumore
- - Correlata a BAP1 ~ Sindrome da Q99.8
- - Ematologici maligni correlata a DDX41 ~ Q99.8
- - Orofaringei ~ Telangectasia cutanea familiare e sindrome da L81.7

Predominante trasmissione

- Sessuale ~
- - Contatto con ed esposizione a malattie infettive a Z20.2
- - Portatore di infezioni a Z22.4
- Via sessuale ~ Esame speciale di screening per: malattie infettive a Z11

Predominanza linfocitaria nodulare ~ Linfoma di Hodgkin a C81.0**Pre-eclampsia**

- Grave
- - Puerperio ~ O14.1
- - ~ O14.1
- - Gravidanza ~ O14.9
- - Lieve ~ O14.0
- - Moderata ~ O14.0
- - Non specificata ~ O14.9
- Sovrapposto
- - Ipertensione
- - - Preesistente ~
- - - - O11
- - - S.A.I. ~ O11
- - - ~ O11
- - - ~
- - - O11
- - - Disturbo ipertensivo cronico con O11
- - - Ipertensione essenziale in gravidanza, preesistente con O11
- - ~ O14.9

Preeclamptico ~

- Proteinuria O14.9
- Tossicosi O14.9

Preesistente

- Complicante gravidanza il parto il puerperio ~
- - Cardiopatia ipertensiva O10.1
- - Ipertensione
- - - Essenziale O10.0
- - - Secondaria O10.4
- - Malattia

Preesistente –Continuazione

- Complicante gravidanza il parto il puerperio – *Continuazione*
- - Malattia – *Continuazione*
- - - Cardiorenale ipertensiva *O10.3*
- - - Ipertensiva renale *O10.2*
- Con pre-eclampsia sovrapposta – Ipertensione essenziale in gravidanza, *O11*
- Correlato a de- o malnutrizione – Diabete mellito in gravidanza: Diabete mellito *O24.2*
- Non
- - Specificata complicante la gravidanza, il parto e il puerperio – Ipertensione *O10.9*
- - Specificato – Diabete mellito in gravidanza: Diabete mellito *O24.3*
- Tipo
- - 1 – Diabete mellito in gravidanza: Diabete mellito *O24.0*
- - 2 – Diabete mellito in gravidanza: Diabete mellito *O24.1*
- -
- - Condizioni morbose con proteinuria *O10*
- - Ipertensione
- - - Renale in gravidanza, *O10.4*
- - - Secondaria in malattia renale in gravidanza, *O10.4*
- - Pre-eclampsia sovrapposto Ipertensione
- - - *O11*

Preferenza sessuale –

- Altri disturbi della *F65.8*
- Disturbo
- - Multipli della *F65.6*
- - Non specificati della *F65.9*

Pregabalin –

- Abuso di *F13.1*
- Dipendenza da *F13.2*
- Disturbo da assunzione di *F13.1*

Pregresso

- Almeno 1 anno antecedente – Infarto miocardico *I25.22*
- Apicale – Trombosi (*I51.3*
- Atriale –
- - Difetto settale acquisito (*I51.0*
- - Trombosi (*I51.3*
- Auricolare –
- - Difetto settale acquisito (*I51.0*
- - Trombosi (*I51.3*
- Diagnosticato con ECG od altre indagini speciali, ma asintomatico al momento dell'esame – Infarto miocardico *I25.2*
- Intervento chirurgico – Assistenza prestata alla madre per cicatrice uterina da *O34.2*
- Non specificato – Infarto miocardico *I25.29*
- Risalente
- - 4 mesi fino a meno di 1 anno prima – Infarto miocardico *I25.21*
- - 29 giorni fino a meno di 4 mesi prima – Infarto miocardico *I25.20*
- Taglio cesareo –

Pregresso –Continuazione

- Taglio cesareo – *Continuazione*
- - Assistenza prestata alla madre per cicatrice di *O34.2*
- - Parto per via vaginale successivo a *O75.7*
- Ventricolare –
- - Difetto settale acquisito (*I51.0*
- - Trombosi (*I51.3*

Preinfartuale – Sindrome *I20.0***Preiser – Sindrome di *M87.24*****Preleucemia (sindrome) S.A.I. – *D46.9*****Prelievo**

- Campione
- Effettuato
- - Altri organi, apparati e tessuti – Risultati anormali di *R89*
- - - Organi
- - - - Apparato digerente e della cavità addominale – Risultati anormali di *R85*
- - - - - Genitale
- - - - - Femminili – Risultati anormali di *R87*
- - - - - Maschili – Risultati anormali di *R86*
- - - - Vie respiratorie e dal torace – Risultati anormali di *R84*
- - - Incisione per *P12.4*
- Placentare (per via vaginale) – *Z36.0*

Prelinguale non sindromica – Sordità genetica *H90.5***Prematrimoniale – Visita per: *Z02*****Prematurità**

- v./v.a. ittiosi-prematurità
- S.A.I. – *P07.3*
- - Apnea per *P28.4*

Prematuro

- v./v.a. Tipo di malattia

Premestruale – Sindrome da tensione *N94.3***Preminentemente allergico specificato come**

- Ben controllato
- - Grave – Asma *J45.03*
- - Non grave – Asma *J45.00*
- Non controllato
- - Grave – Asma *J45.05*
- - Non controllato e non grave – Asma *J45.02*
- Parzialmente controllato
- - Grave – Asma *J45.04*
- - Non grave – Asma *J45.01*

Premolare – Parte anteriore fino al limite canino- *C04.0***Prenatale**

- Anomalie cromosomiche – Screening *Z36.0*
- Aumento dei livelli di alfafetoproteina – Screening *Z36.1*
- Citomegalovirus – Infezione
- - *P35.1*
- Con fratture ossee congenite – Atrofia muscolare spinale a esordio *G12.2, Q74.8*

Prenatale –Continuazione

- Insufficiente – Controllo di gravidanza con anamnesi di assistenza *Z35.3*
- Isoimmunizzazione – Screening *Z36.5*
- Madre –
- - Altri risultati anormali riscontrati nello screening *O28.8*
- - Reperto
- - - Anormale, non specificato, riscontrato nello screening *O28.9*
- - - Biochimico anormale riscontrato nello screening *O28.1*
- - - Citologico anormale riscontrato nello screening *O28.2*
- - - Cromosomico e genetico anormali riscontrato nello screening *O28.5*
- - - Ecografico anormale riscontrato nello screening *O28.3*
- - - Ematologico anormale riscontrato nello screening *O28.0*
- - - Radiologico anormale riscontrato nello screening *O28.4*
- Malformazioni, mediante ultrasuoni od altri metodi fisici – Screening *Z36.3*
- Mediante
- - Amniocentesi – Altri screening *Z36.2*
- - Ultrasuoni o altri metodi fisici, per ritardo d'accrescimento fetale – Screening *Z36.4*
- Non specificato – Screening *Z36.9*
- -
- - Altro screening *Z36.8*
- - Cheratite gonorroica *A54.3†, H19.2**
- - Ipoplasia dello smalto (neonatale) (post-natale) (*K00.4*

Preoccupazione

- Eccessivi di fronte ad eventi stressanti – Ansia e *R46.6*
- S.A.I. – *R45.2*

Preparatorie a trattamento successivo non classificate altrove – Cure *Z51.4***Preparazione**

- Dialisi – *Z49.0*
- Trattamento per la dialisi – *Z49*

Prepartale

- Con difetto di coagulazione – Emorragia *O46.0*
- Dovuto
- - Afibrinogenemia – Emorragia (eccessiva) *O46.0*
- - Coagulazione intravasale disseminata – Emorragia (eccessiva) *O46.0*
- - Iperfibrinolisi – Emorragia (eccessiva) *O46.0*
- - Ipofibrinogenemia – Emorragia (eccessiva) *O46.0*
- Non specificata – Emorragia *O46.9*
- - Altra emorragia *O46.8*

Preparto

- Con uno o più ingredienti – *T38.4*
- Fegato ed altre sostanze antianemiche – *T45.8*

Preparto –Continuazione

- Il trattamento dei capelli → Avvelenamento: Cheratolitici, cheratoplastici ed altri farmaci e *T49.4*
- Oftalmologici → Avvelenamento: Farmaci e *T49.5*
- Otorinolaringologici → Avvelenamento: Farmaci e *T49.6*
- Trombosi venoso profondo
- *O22.3*
- Bacino, *O22.3*

Prepatellare → Borsite *M70.4***Prepiloro →**

- *C16.4*
- Carcinoma a cellule squamose del *C16.4*

Prepsicotica → Schizofrenia: *F21***Prepuziale**

- Fimosi e parafimosi → Iperptrofia *N47*
- Melanoma maligno della mucosa *C60.0*

Prepuzio

- Aderente → *N47*
- Serrato → *N47*
-
- Adenocarcinoma del *C60.0*
- Carcinoma a cellule squamose del *C60.0*
- Gonorrea del *A54.0†, N51.2**
- Tubercolosi del *A18.1†, N51.8**
- Tumore Maligno: *C60.0*

Prerenale →

- Insufficienza renale acuta *N17*
- Uremia *R39.2*

Presbiacusia → *H91.1***Presbiopia → *H52.4*****Prescrizione**

- Apparecchiature → Richiesta di ripetizione di *Z76.0*
- Contraccettivi → Prima *Z30.0*
- Medicamenti → Richiesta di ripetizione di *Z76.0*
- Occhiali → Richiesta di ripetizione di *Z76.0*
- Pillola o di altro farmaco contraccettivo → Ripetizione di *Z30.4*
- → Richiesta di ripetizione di *Z76.0*

Presenile

- Demenza S.A.I. → *F03*
- Malattia di Alzheimer → Demenza *G30.0†, F00.0**
- Psicosi S.A.I. → *F03*
- Tipo Alzheimer → Demenza *F00.0**
-
- Cataratta infantile, giovanile e *H26.0*
- Demenza
- - - Atrofia cerebrale *G31.88†, F02.8**
- - - Degenerativo primario tipo Alzheimer
- - - - Esordio *G30.0†, F00.0**
- - - - Insorgenza *F00.0**
- - - Sclerosi *G30.0†, F00.0**

Presenile –Continuazione

- - -Continuazione
- - Forme senili e *G30†*
- - Ipoplasi della fovea - cataratta *H35.8†, H28.2**
- - Malattia da HIV con demenza *B22†, F02.4**

Presentazione

- Anomalo
- Feto
- - Non specificata → Assistenza alla madre per *O32.9*
- - - → Assistenza alla madre per altra *O32.8*
- - O più feti in gravidanza multipla → Assistenza prestata alla madre per *O32.5*
- - Prima del travaglio → Feto e neonato sofferenti per *P01.7*
- - → Distocia da altre forme di posizione o *O64.8*
- Complessa → Distocia da *O64.5*
- Faccia
- - Prima del travaglio di parto → *P01.7*
- - → Distocia da *O64.2*
- Fetale
- - Anomala complessa → Assistenza alla madre per *O32.6*
- - Faccia, di fronte, di mento → Assistenza prestata alla madre per *O32.3*
- Fronte → Distocia da *O64.3*
- Instabile prima del travaglio di parto → *P01.7*
- Mento → Distocia da *O64.2*
- O posizione anomala non specificata → Distocia da *O64.9*
- Obliqua → *O32.2*
- Podalica
- - Feto → Assistenza prestata alla madre per *O32.1*
- - I piedi → Distocia da *O64.1*
- - Prima del travaglio di parto → *P01.7*
- - -
- - - Distocia da *O64.1*
- - - Feto e neonato sofferenti per parto con estrazione da *P03.0*
- Podice → Distocia da *O64.1*
- Posizioni anomale e sproporzione fetopelvica durante il travaglio e il parto → Feto e neonato sofferenti per altre *P03.1*
- Trasverso
- - Prima del travaglio di parto → *P01.7*
- - -
- - - *O32.2*
- - - *P03.1*
- - - Distocia da *O64.4*

Presente

- Ammissione o che si manifesta entro 48 ore dall'ammissione → Polmonite, *U69.04!*
- → Assenza della coscia e della gamba con piede *Q72.1*

Presenza

- Alcol nel sangue → *R78.0*

Presenza –Continuazione

- Allucinogeno nel sangue → *R78.3*
- Altro
- - Apertura corporeo artificiale
- - - Tratto digerente → *Z93.4*
- - - → *Z93.88*
- - Impianti ortopedici articolari specificati → *Z96.68*
- Angioplastica periferica S.A.I. → *Z95.88*
- Anticorpi
- - Antieritrocitari → *R76.8*
- - Anti-irudina → *R76.8*
- - Anti-streptochinasi → *R76.8*
- - Anti-trombociti → *R76.8*
- - HAV → *B19.9*
- - HBV → *B19.9*
- - HCV → *B19.9*
- Apertura corporeo artificiale
- - Non specificata → *Z93.9*
- - Vie urinarie → *Z93.6*
- Asbesto → Placca pleurico
- - Con *J92.0*
- - Senza *J92.9*
- capezzolo → Amastia con *Q83.88*
- Cistostomia → *Z93.5*
- Cocaina nel sangue → *R78.2*
- Colostomia → *Z93.3*
- Dispositivo
- - Contraccettivo intrauterino → Gravidanza in *O26.3*
- - Drenaggio del liquor → *Z98.2*
- Elettrodo → Traumatismo da *P12.4*
- Fibroma → Parto in *O34.1*
- Gastrostomia → *Z93.1*
- HBcAg → Epatite B con *B18.19*
- HBeAg → Epatite B con *B18.19*
- HBsAg → Epatite B con *B18.19*
- Ileostomia → *Z93.2*
- Impianto
- - Ortopedici articolari (parziale) (totale) → *Z96.6*
- - Urogenitali → *Z96.0*
- Indicatori di Aids (malattie definenti Aids) → *U60.3!*
- Lente intraoculare → *Z96.1*
- Lupus anticoagulante → *D68.6*
- Mano →
- - Agenesia degli arti superiori con *Q71.1*
- - Assenza completa del braccio e dell'avambraccio con *Q71.1*
- Meconio liquido amniotico → Travaglio parto complicato
- - *O68.1*
- - Anomalia del ritmo cardiaco e da *O68.2*
- Prodotto steroideo nel sangue → *R78.6*
- Protesi

Presenza –Continuazione

- Protesi –Continuazione
- - Acustica ancorata all'osso [BAHA] → Z96.2
- - Anca → Z96.64
- - Articolare → Z96.68
- - Caviglia → Z96.66
- - Disco intervertebrale → Z96.67
- - Ginocchio → Z96.65
- - Gomito → Z96.61
- - Polso → Z96.63
- - Spalla → Z96.60
- - Testa del radio → Z96.62
- - Vascolare, non classificata altrove → Z95.88
- Sangue
- - Altro sostanza
- - - Specificate, normalmente assenti → R78.8
- - - Suscettibili di dare dipendenza → R78.4
- - Sostanza non specificata, normalmente assente → R78.9
- Shunt transgiugulare intraepatico portosistemico [TIPS] → Z95.88
- Sostanza
- - Oppiacee nel sangue → R78.1
- - Psicotropa nel sangue → R78.5
- Sovrannumero di tuba di Falloppio o legamento largo → Q50.6
- Tasso anormale
- - Litio nel sangue → R78.8
- - Metalli pesanti nel sangue → R78.7
- Toracostomia → Z93.80
- Tracheostomia → Z93.0

Presincope → R42**Pressione**

- Acqua sulle orecchie → Effetti della variazione di pressione atmosferica ambientale o di T70.0
- Addominale
- - Rientrano spontaneamente → Emorroidi (sanguinanti) che prolassano con l'aumento della K64.1
- - Senza rientro spontaneo ma reponibili manualmente → Emorroidi (sanguinanti) che prolassano con l'aumento della K64.2
- Aria acqua
- - Non specificato → Effetto della T70.9
- - → Altri effetti della T70.8
- Arteriosa
- - Alta → I10
- - → Determinazione della Z01.3
- Atmosferico ambientale
- - O di pressione dell'acqua sulle orecchie → Effetti della variazione di T70.0
- - Sui seni paranasali → Effetti della variazione di T70.1
- Bassa → Glaucoma (primario) (stato residuale di): a H40.1
- Con

Pressione –Continuazione

- Con –Continuazione
- - Perdita cutanea a spessore parziale che coinvolge l'epidermide e/o il derma → Ulcera da decubito [L89.1
- - Vescica (contenente siero) (aperta) (lacerata) → Ulcera da decubito [L89.1
- - Esplosiva non classificata altrove → Traumatismo da T70.8
- - Inappropriate dei genitori ed altri deficit educativi → Z62
- Intracranico
- - Trauma craniocerebrale chiuso grave → Compressione cerebrale, emorragia e S06.21, S01.83!
- - → Aumento della G93.2
- Limitata al solo eritema, pelle intatta → Ulcera da decubito [L89.0
- Non di origine atmosferica → Esposizione ad alta o bassa W94.9!
- Sanguigno arteriosa
- - Senza diagnosi di ipertensione → Rischio di valore elevato di R03.0
- - → Rischio, non diagnostico, di valore basso di R03.1
- Senza menzione dello stadio → Ulcera da decubito [L89.9
- Telediastolica ventricolare sinistra → Aumento patologico della R94.3
- Venosa episclerale aumentata → Glaucoma secondario in H40.5
- -
- - Atto medico non eseguito per: decisione del paziente motivata per influenza da gruppi di Z53
- - Effetti dei fluidi ad alta T70.4
- - Incidente da variazione di W94.9!
- - Iniezione traumatica (industriale) di liquido ad alta T70.4
- - Lipoatrofia localizzata dovuta alla E88.1
- - Neuropatia ereditaria con predisposizione alle paralisi da G60.0
- - Vaccinazione non eseguita per: decisione del paziente motivata per influenza da gruppi di Z28

Presta cure →

- Altri problemi connessi a dipendenza da persona che Z74.8
- Problemi, non specificati, connessi a dipendenza da persona che Z74.9

Prestare assistenza → Problemi legati a: Necessità di assistenza domiciliare, senza alcun membro della famiglia in grado di Z74.2**Presumibilmente indeboliti intervenute dopo sforzi di normale intensità → rotture di tessuti M66****Preterminale → Insufficienza renale N18.4****Pretermine**

- Con
- - Parto
- - - S.A.I. → Travaglio O60.1
- - - Termine → Travaglio O60.2

Pretermine –Continuazione

- Con –Continuazione
- - Provocazione → Parto O60.3
- Immaturo → Neonato P07.3
- Indotto → Travaglio O60.0
- Mediante taglio cesareo
- - Senza travaglio spontaneo → Parto O60.3
- - → Travaglio pretermine spontaneo con parto O60.1
- Senza
- - Parto → Travaglio O60.0
- - Travaglio spontaneo → Parto O60.3
- Spontaneo
- - Con parto
- - - Pretermine
- - - - Mediante taglio cesareo → Travaglio O60.1
- - - - → Travaglio O60.1
- - - Termine mediante taglio cesareo → Travaglio O60.2
- - - → Travaglio O60.0
- -
- - Altri neonati P07.3
- - Ittero
- - - Neonatale associato a parto P59.0
- - - Ritardo di coniugazione associato a parto P59.0
- - Travaglio pretermine spontaneo con parto O60.1

Pretibiale → Epidermolisi bollosa distrofica Q81.2**Preuricolari, sordità] → HPPD [Sindrome ipertelorismo, seno e fossette Q87.0****Preus → Sindrome oculo-cerebrale- ipopigmentazione, tipo E70.3****Prevalente**

- Difetto
- - Linfociti T immunoregolatori → Immunodeficienza comune variabile con D83.1
- - Quantitativo e funzionale dei linfociti B → Immunodeficienza comune variabile con D83.0
- - Lobi frontali] → AIEF [encefalopatia infantile acuta con coinvolgimento G40.2
- - Tripanosomiasi africana → Tripanosomiasi S.A.I., in luoghi ove sia B56.9

Prevalentemente

- Compulsivi [rituali ossessivi] → Atti F42.1
- Corticale → Demenza F01.1
- Deliranti → Altri disturbi psicotici acuti F23.3
- Ossessive → Pensieri o ruminazioni F42.0
- Recidivante remittente
- - Con menzione di esacerbazione acuta o di progressione → Sclerosi multipla a decorso G35.11
- - Esacerbazione acuta → Sclerosi multipla infantile a decorso G35.11
- - Senza menzione di esacerbazione acuta o di progressione → Sclerosi multipla a decorso G35.10

Prevalentemente –Continuazione

- Recidivante remittente –Continuazione
- - - Sclerosi multiplo
- - - Acuta, tipo Marburg, a decorso *G35.10*
- - - Decorso *G35.1*
- - - Pediatrica a decorso *G35.10*
- Rotazionale – Distonia cervicale di forma *G24.3*
- Sessuale – Altre malattie specificate a trasmissione *A63.8*

Prevedibile – farmaco epatopatia

- Idiosincrasica (non *K71*)
- Tossica (*K71*)

Preventiva insufficiente – Disinfezione *Y69!***Prevenzione** – Meningite da misure di *G03.8, Y84.9!***Previa**

- Con emorragia – Placenta *O44.11*
- Marginale
- - Con emorragia – Placenta *O44.1*
- - I – Placenta *O44.0*
- - Senza emorragia attuale – Placenta *O44.0*
- Senza (attuale) emorragia – Placenta *O44.01*
- - Feto e neonato sofferenti per placenta *P02.0*

Priapismo

- Alto flusso – *N48.31*
- Basso flusso – *N48.30*
- Non specificato – *N48.39*
- - Altro tipo di *N48.38*

Prieto-Badia-Mulas – Sindrome di *Q87.8***Prigione** – Visita per: ammissione a *Z02***Prigionia prolungata con imminente possibilità di essere ucciso** – Modificazione della personalità dopo: *F62.0***Primario**

v./v.a. Tipo di malattia

Primavera-estate – FSME**[Meningoencefalite dell'Europa centrale** *A84.1***Primaverile-estiva russa** – Meningoencefalite *A84.0***Primipara**

- Attempata – Controllo di gravidanza di *Z35.5*
- Molto giovane – Controllo di gravidanza di *Z35.6*

Primitivo

v./v.a. Tipo di malattia

Primordiale

- Microcefalico
- - Deficit di ZNF335 – Nanismo *Q87.1*
- - Resistenza all'insulina – Sindrome nanismo *Q87.1*
- - Tipo Dauber – Nanismo *Q87.1*
- Osteodisplastico microcefalico, tipo II – Nanismo *Q87.1*
- - Cisti: *K09.0*

Primrose – Sindrome di *Q87.8***Primum**

v./v.a. Ostium primum

Prinzmetal – Angina di *I20.1***Prioni**

- Alzheimer-simile – Malattia familiare da *A81.9*
- Sistema nervoso centrale – Malattie da *A81*

Prionica – Amiloidosi sistemica da proteina *E85.8***Prionopatia variabilmente sensibile alla proteasi** – *A81.8***Pritzker**

v./v.a. Hashimoto-Pritzker

Privazione

- Acqua – *T73.1*
- Cibo – *T73.0*
- Non specificato – Effetto di *T73.9*
- Sonno – Crisi epilettiche correlate a(d): *G40.5*
- - Altri effetti di *T73.8*

PRL-secernente – Adenoma ipofisario *D35.2***Proaccelerina** – Deficit

- *D68.22*
- Ereditario di *D68.22*

Problema

- Adattamento ai passaggi del ciclo vitale – *Z60*
- Connessi
- - Asserito
- - - Abuso sessuale su bambino – *Z61*
- - - Sevizie fisiche su bambino – *Z61*
- - Cerchia relazionale ristretta, compreso l'ambiente familiare – Altri *Z63*
- - Difficoltà di orientamento del proprio modo di vita – *Z73*
- - Dipendenza da persona che presta le cure – Altri *Z74.8*
- - Educazione del bambino – Altri *Z62*
- - Servizi sanitari e altre forme di assistenza sanitaria – Altri *Z75.8*
- - Stile di vita – Altri *Z72.8*
- - Correlato
- - Gravidanza indesiderata – *Z64.0*
- - Multiparità – *Z64.1*
- - Talune circostanze psicosociali – Altri *Z64.8*
- - D alimentazione
- - Neonatale
- - - Non specificato – *P92.9*
- - - - Altri *P92.8*
- - - S.A.I. – *R63.3*
- - Fetale
- - - Non specificato – Assistenza prestata alla madre per *O36.9*
- - Specificati – Assistenza prestata alla madre per altri *O36.8*
- - Legato
- - Abitare in un'istituzione residenziale – *Z59*

Problema –Continuazione

- Legato –Continuazione
- - Abitazione e alle condizioni economiche – *Z59*
- - Alfabetizzazione ed all'educazione – *Z55*
- - Altre situazioni psicosociali – *Z65*
- - Ambiente
- - - Fisico – *Z58*
- - - Sociale – *Z60*
- - Consumo di alcol, tabacco, farmaci o stupefacenti – *Z72.0*
- - Evento negativo della vita durante l'infanzia – *Z61*
- - Lavoro o alla disoccupazione – *Z56*
- - Necessità
- - - Assistenza
- - - - Domiciliare, senza alcun membro della famiglia in grado di prestare assistenza – *Z74.2*
- - - - Menomazione motoria – *Z74.0*
- - - - Personale – *Z74.1*
- - - Controllo continuo – *Z74.3*
- - - Scarcerazione – *Z65*
- - Linguaggio – *R47.8*
- - Non
- - Specificati
- - - Connessi
- - - - Dipendenza da persona che presta le cure – *Z74.9*
- - - - Servizi sanitari e altre forme di assistenza sanitaria – *Z75.9*
- - - Cordone ombelicale – Travaglio e parto complicati da *O69.9*
- - Specificato, correlato allo stile di vita – *Z72.9*
- - Rapporto con
- - - I genitori o i parenti acquisiti – *Z63*
- - - Il coniuge o il partner – *Z63*
- - Relativi al cordone ombelicale – Travaglio e parto complicati da altri *O69.8*
- - Salute incerti – Tendenza a cadere a causa dell'età avanzata o a causa di altri *R29.6*
- - Sociali – Gravidanza ad alto rischio, dovuta a *Z35.8*
- - Sviluppo psicosessuale – *F66.9*

Proboscis lateralis – *Q30.8***Probst**

v./v.a. Martin-Probst

Procedimento penale – *Z65***Procedura**

- Attribuzione di patria potestà del bambino – Custodia cautelare e *Z65*
- Chirurgico
- - Mediche come causa di reazioni anomale del paziente o di complicanze tardive, senza menzione di infortunio all'epoca della procedura – *Y84.9!*
- - - Shock settico a seguito di *T81.1, R57.2*
- - Diagnostica
- - O terapeutico

Procedura –Continuazione

- Diagnostica –Continuazione
- - O terapeutico –Continuazione
- - - N.I.A. → Embolia gassosa a seguito di T81.7
- - - Non
- - - - Classificato
- - - - - Altrove → Complicanze vascolari a seguito di T81.7
- - - - - Altrove → Emorragia ed ematoma complicanti una T81.0
- - - - - Altrove → Infezione susseguente a T81.4
- - - - - Altrove → Puntura e lacerazione accidentali durante una T81.2
- - - - - Altrove → Shock nel corso di od a seguito di una T81.1
- - - - Specificata
- - - - - → Complicanza di T81.9
- - - - - → Disturbo del sistema circolatorio successivo a I97.9
- - - - -
- - - - Ascesso
- - - - - Ferita susseguente a T81.4
- - - - - Intraaddominale susseguente a T81.4
- - - - - Subfrenico susseguente a T81.4
- - - - - Sutura susseguente a T81.4
- - - - - Collasso S.A.I. durante o a seguito di T81.1
- - - - - Corpo estraneo accidentalmente lasciato in cavità corporea o in ferita operatoria a seguito di T81.5
- - - - - Reazione acuta a sostanza estranea accidentalmente lasciata durante una T81.6
- - - - - Sepsis susseguente a T81.4
- - - - - Shock (endotossico) (ipovolemico) durante o a seguito di T81.1
- - - Terapeutica → Emorragia in qualsiasi sede successiva ad una T81.0
- - Diagnostiche o terapeutico
- - - Non classificato altrove → altro
- - - Complicanze di T81.8
- - - Disturbi del sistema circolatorio successivi a I97.89
- - - Ostetrico compreso parto S.A.I. →
- - - Anossia cerebrale dopo taglio cesareo od altri interventi chirurgici ostetrici, o dopo O75.4
- - - Cardiaco
- - - - Arresto dopo taglio cesareo od altri interventi chirurgici ostetrici, o dopo O75.4
- - - - Insufficienza dopo taglio cesareo od altri interventi chirurgici ostetrici, o dopo O75.4
- - - - Intrauterine non classificate altrove, causa di affezioni del feto e del neonato → Complicanze di P96.5
- - Medico
- - - Cui è stata sottoposta la madre, non classificate altrove → Feto e neonato sofferenti per altre P00.7

Procedura –Continuazione

- Medico –Continuazione
- - - Assistenza prestata alla madre per (sospetta) lesione fetale da altre O35.7
- - Radiologiche sulla madre → Feto e neonato sofferenti per P00.7
- - Scopo diverso quello recupero stato salute
- - - Non specificata → Z41.9
- - - - Altre Z41.8
- - -
- - - Perforazione accidentale
- - - Nervo
- - - - Catetere durante T81.2
- - - - Endoscopia durante T81.2
- - - - Sonda durante T81.2
- - - - Strumento durante T81.2
- - - Organo
- - - - Catetere durante T81.2
- - - - Endoscopia durante T81.2
- - - - Sonda durante T81.2
- - - - Strumento durante T81.2
- - - Vaso sanguigno
- - - - Catetere durante T81.2
- - - - Endoscopia durante T81.2
- - - - Sonda durante T81.2
- - - - Strumento durante T81.2
- - - Procedure chirurgiche e mediche come causa di reazioni anomale del paziente o di complicanze tardive, senza menzione di infortunio all'epoca della Y84.9!

Processo

- Alveolare
- - Irregolare → K08.8
- - Mascellare superiore → Frattura del S02.43
- - -
- - - Ferita aperta
- - - - Gengiva (S01.53
- - - - Regione del S01.59
- - - Frattura del S02.8
- - Condileo → Frattura della mandibola: S02.61
- - Coracoideo → Frattura della scapola: S42.13
- - Coronoideo
- - Ulna → Frattura dell'estremità prossimale dell'ulna: S52.02
- - - Frattura della mandibola: S02.63
- - Espansivo nella mammella → R92
- - Mastoideo → Carie tubercolare del A18.0†, H75.0*
- - Spinoso →
- - Cervicale: S12
- - Lombosacrale S32
- - Toracico(a): S22
- - Stiloideo
- - - Ulna → S52.8
- - - Sindrome del M77.9
- - Traverso →
- - Cervicale: S12

Processo –Continuazione

- Traverso → –Continuazione
- - Lombosacrale S32
- - Toracico(a): S22
- - Xifoideo → Frattura dello sterno: S22.23
- - - Z65

Procidenza uterina S.A.I. → N81.3**Proconvertina → Deficit**

- D68.23
- Costituzionale di D68.23
- Ereditario del fattore D68.23

Procreare → Controllo di gravidanza con altra anamnesi patologica ostetrica e difficoltà a Z35.2**Procreativo**

- Non specificata → Misura Z31.9
- - Altre misure Z31.8

Procreazione →

- Consigli ed informazioni generali sulla Z31.6
- Indagini e test correlati alla Z31.4

Proctalgia fugace → K59.4**Proctite**

- Acuta da amebe → A06.8
- Citomegalica → B25.80†, K93.8*
- Erpetica → A60.1†, K93.8*
- Radiazioni → K62.7
- Raggi → K62.7
- S.A.I. → K62.8
- Tubercolare → A18.3†, K93.0*
- Ulcerosa (cronica) → K51.2

Proctorragia → K62.50**Prodotto**

- Anormale concepimento
- - Non specificato → O02.9
- - Specificati → Altri O02.8
- Chimico → Dermatite
- - Allergica da contatto dovuta ad altri L23.5
- - Contatto, non specificata, da altri L25.3
- - Tossica da contatto dovuta ad altri L24.5
- Concepimento
- - S.A.I. → Ritenzione, dopo il parto, di O72.2
- - Senza emorragia → Ritenzione, dopo il parto, di O73.1
- Ittico
- - Non specificato → Effetto tossico di T61.9
- - - Effetto tossico di altro T61.8
- Protezione del legno → Avvelenamento da T60.9
- Steroideo nel sangue → Presenza di R78.6

Prodromica → Schizofrenia: F21**Produzione**

- Anticorpi
- - Non specificata → Immunodeficienza dovuta principalmente a deficit di D80.9
- - - Altre immunodeficienze dovute principalmente a deficit di D80.8

Produzione –Continuazione

- IgM
- - Remissione completa → Linfoma linfoplasmocitico con *C88.01*
- - - Linfoma linfoplasmocitico
- - - Con *C88.0*
- - - Senza *C83.0*
- Intenzionale o simulazione di sintomi o invalidità fisici o psicologici [disturbo fittizio] → *F68.1*

Professionale

- Dermatite S.A.I. → da contatto (*L25.9*
- Eczema S.A.I. → da contatto (*L25.9*
- Fattori di rischio → Esposizione *Z57*
- Non classificate altrove → Ergoterapia e rieducazione *Z50.7!*
- Tessuti molli → Disturbi *M70*
- -
- - Abrasione dei denti: *K03.1*
- - Erosione dei denti: *K03.2*

Profilassi

- Antibiotico
- - Endocardite → *Z29.21*
- - Locale → *Z29.20*
- Endocardite → *Z29.21*
- Fattore rischio Neoplasia maligna Intervento chirurgico profilattico
- - Altri organi → Interventi chirurgici per *Z40.08*
- - Mammella → Interventi chirurgici per *Z40.00*
- - Ovaio → Interventi chirurgici per *Z40.01*
- Non specificati → Interventi chirurgici di *Z40.9*
- Pre-esposizione HIV → *Z29.22*
- → Altri interventi chirurgici di *Z40.8*

Profilattico

- Altri organi → Interventi chirurgici per profilassi di fattori di rischio di neoplasie maligne: Intervento chirurgico *Z40.08*
- Antibiotici S.A.I. → Somministrazione *Z29.28*
- Locale → Chemioterapia *Z29.20*
- Mammella → Interventi chirurgici per profilassi di fattori di rischio di neoplasie maligne: Intervento chirurgico *Z40.00*
- Non specificata → Misura *Z29.9*
- O terapeutico corretto → Effetto collaterale indesiderato
- - Medicamento o droga utilizzati secondo le loro indicazioni e somministrati a dosi *Y57.9!*
- - Vaccino o altra sostanza biologica utilizzati secondo le loro indicazioni e somministrati a dosi *Y59.9!*
- Organi → Ricovero per rimozione *Z40.0*
- Ovaio → Interventi chirurgici per profilassi di fattori di rischio di neoplasie maligne: Intervento chirurgico *Z40.01*
- Sistemica → Chemioterapia *Z29.21*
- Specificate → Altre misure *Z29.8*
- -

Profilattico –Continuazione

- - -Continuazione
- - Altro chemioterapia
- - - *Z29.2*
- - - *Z29.28*
- - Immunoterapia *Z29.1*
- - Meningite da vaccinazione *G03.8, Y59.9!*
- - Somministrazione di antibiotici locale *Z29.20*
- - Vaccinazione COVID-19 *U11.9*

Profilo medico, a un tatuaggio o a un piercing → Malattia classificata altrove, della quale si sospetta che sia insorta in seguito a un intervento di chirurgia estetica non indicato sotto il *U69.10!*

Profitto scolastico → Scarso *Z55***Profondo**

v./v.a. Tipo di malattia

Progeria

- Adulto → *E34.8*
- Bassa statura - nevi pigmentati → *E34.8*
- Sindromica di Nestor-Guillermo → *E34.8*
- → *E34.8*

Progeroide

- Cardiocutanea LMNA-correlata → Sindrome *E34.8*
- Hutchinson-Gilford → Sindrome *E34.8*
- Lipodistrofia → Sindrome MDPL [ipoplasia mandibolare, sordità, caratteristiche *E34.8*
- Marfanoide con lipodistrofia → Sindrome dall'aspetto *E88.1*
- -
- - EDS, tipo *Q79.6*
- - Sindrome di Ehlers-Danlos, tipo *Q79.6*

Progestinici → Avvelenamento: Altri estrogeni e *T38.5***Prognatismo**

- Anomalie oculari e cutanee → Sindrome da disabilità intellettiva, obesità, *Q87.8*
- Autosomico dominante → *K07.1*
- Criptorchidismo legata all'X → Sindrome da microcefalia, ritardo della crescita, *Q87.8*
- Mandibolare (mascellare) → *K07.1*

Programma di ricerche cliniche → Esami di comparazione e di controllo nell'ambito di un *Z00.6***Progrediens → Cheratoderma palmoplantare transgrediens e** *Q82.8***Progressione → Sclerosi multiplo**

- Decorso prevalentemente recidivante remittente
- - Con menzione di esacerbazione acuta o di *G35.11*
- - Senza menzione di esacerbazione acuta o di *G35.10*
- - Primario progressivo
- - Con menzione di esacerbazione acuta o di *G35.21*
- - Senza menzione di esacerbazione acuta o di *G35.20*

Progressione → Sclerosi multiplo
-Continuazione

- Secondaria progressiva, con menzione di esacerbazione acuta o di *G35.31*

Progressivo

v./v.a. Tipo di malattia

Prolassano con aumento pressione addominale

- Rientrano spontaneamente → Emorroidi (sanguinanti) che *K64.1*
- Senza rientro spontaneo ma reponibili manualmente → Emorroidi (sanguinanti) che *K64.2*

Prolassato → Emorroidi

- Esterne *K64.5*
- Interne *K64.9*

Prolasso

- Anale → *K62.2*
- Braccio → *O64.4*
- Canale anale → *K62.2*
- Cervice uterina S.A.I. → *N81.2*
- Cordone ombelicale →
- - Feto e neonato sofferenti per *P02.4*
- - Travaglio e parto complicati da *O69.0*
- Corpo vitreo → *H43.0*
- Disco
- - Cervicale → Compressione del midollo spinale da *M50.0†, G99.2**
- - Intervertebrale →
- - - Neurite da *M51.1†, G55.1**
- - - Radicolite
- - - - *M51.1†, G55.1**
- - - - Cervicale da *M50.1†, G55.1**
- - Sindrome della colonna vertebrale lombare da *M51.1†, G55.1**
- - Lombare → Sindrome vertebrale da *M51.1†, G55.1**
- Emorroidi
- - Esterne → *K64.5*
- - Interne → *K64.9*
- Ernia di ovaio e di tuba di Falloppio → *N83.4*
- Familiare della valvola mitrale → *I34.1*
- Genitale femminile
- - Non specificato → *N81.9*
- - - Altro *N81.8*
- Meato urinario → congenito(a): *Q64.7*
- Mucoso
- - Rettale → *K62.3*
- - Uretra femminile → *N81.0*
- - Uretrale → *N36.3*
- Non reponibili manualmente → Emorroidi (sanguinanti) con *K64.3*
- O perdita tessuto intraoculare → Lacerazione
- - Oculare senza *S05.3*
- - Rottura oculari con *S05.2*
- Parete vaginale
- - Anteriore) S.A.I. → *N81.1*
- - Posteriore → *N81.6*

Prolasso –Continuazione

- Rettale ~ K62.3
- Sacco amniotico ~ Assistenza prestata alla madre per O34.31
- Uraco ~ Q64.4
- Ureterale con occlusione e infezione ~ N13.67
- Uretra
- - Femminile ~ N81.0
- - -
- - - N36.3
- - - Congenito(a): Q64.7
- Uretrale nell'uomo ~ N36.3
- Uterino
- - Primo e secondo grado ~ N81.2
- - Terzo e quarto grado ~ N81.3
- Utero
- - Gravidico ~ Assistenza prestata alla madre per: O34.5
- - S.A.I. ~ N81.4
- - Vaginale
- - - Completo ~ N81.3
- - - Incompleto ~ N81.2
- Uterovaginale non specificato ~ N81.4
- Valvola mitrale - ritardo mentale ~ Ipogonadismo - Q87.8
- Valvolare mitralico ~ I34.1
- Vescica (mucosa) ~ congenito(a): Q64.7
- Volta vaginale dopo isterectomia ~ N99.3
- -
- - Emorroidi (sanguinanti) senza K64.0
- - Perforazione del bulbo senza S05.6

Prolattina ~

- Adenoma ipofisario secernente D35.2
- Deficit isolato
- - E23.0
- - Familiare del recettore della E22.1

Prolattinoma ~ D35.2**Prolidasi ~ Deficit di E72.8****Proliferante**

- Con distacco di retina ~ Vitreoretinopatia H33.4
- Sistemi di ventilazione ~ Alveolite allergica da organismi J67.70

Proliferativa

- Background] e alterazioni vascolari retiniche ~ Retinopatia non H35.0
- Cronica ~ Peritonite K65.8
- Diffusa in lupus eritematoso sistemico ~ Glomerulonefrite M32.1†, N08.5*
- S.A.I. ~ Retinopatia: background [non H35.0
- -
- - Altra retinopatia H35.2
- - Cisti trichilemmale L72.1
- - Retinopatia drepanopatica D57.8†, H36.8*
- - Vitreo-retinopatia H35.2

Proliferazione

- Anticorpi contro
- - Altri fattori della coagulazione ~ Diatesi emorragica da D68.32
- - Il fattore VIII ~ Diatesi emorragica da D68.31
- Anti-Ixa ~ Diatesi emorragica da D68.32
- Blasti in leucemia mieloide ~ C92.10, C94.8†
- Epiteliale ~ Mastopatia cistica con N60.3
- Leucocitaria associata a RAS ~ Malattia autoimmune da D47.9
- Mesangiale diffusa ~ Sindrome nefrosica idiopatica steroide-resistente familiare con N04.3
- Primitive cutanee di cellule T CD30-positive ~ C86.6

Proliferum) ~ Infezione da: Sparganum (mansoni) (B70.1**Prolina ossidasi ~ Deficit di E72.5****Prolinfocitica cellule**

- B ~ Leucemia C91.3
- T ~ Leucemia C91.6

Prolungamento

- Ascellare mammella
- - Tipo a ghiandola salivare ~ Carcinoma del C50.6
- - -
- - - Angiosarcoma del C50.6
- - - Carcinoma ereditario del C50.6
- - - Carcinoma metaplastico del C50.6
- - - Tumore Maligno: C50.6
- Primo stadio [periodo dilatativo] del travaglio ~ O63.0
- Secondo stadio [periodo espulsivo] del travaglio ~ O63.1

Prometafase ~

- Delezioni visibili solo in Q93.6
- Duplicazioni visibili solo in Q92.4

Promielocitica

- Cellule T ~ Leucemia C91.60
- LAP
- - Remissione completa ~ Leucemia acuta C92.41
- - ~ Leucemia acuta C92.40
- ~ Leucemia acuta C92.40

Prominenza del padiglione auricolare (orecchio a sventola) ~ Q17.5**Pronazione**

- Caviglia ~ M21.68
- Piede ~ M21.68

Pronuncia blesa ~ F80.8**Proopiomelanocortina ~ Obesità da deficit di E66.89****Pro-ormone convertasi 1 ~ Obesità da deficit di E66.89****Propanolo ~**

- Alcol: propilico [1- T51.3
- Effetto tossico: 2- T51.2

Propanotriolo ~ Trinitrato di 1,2,3- T65.5**Propellenti di aerosol ~ T59****Properdina ~ Deficit di D84.1****Propilico [1-propanolo] ~ Alcol: T51.3****Propiltiouracile ~ Embriopatia da Q86.88****Propionibatterio ~ B95.9†****Propionica ~**

- Acidemia E71.1
- Aciduria E71.1

Propionil-CoA carbossilasi ~ Deficit di E71.1**Propofol ~ Dipendenza da F19.2****Proporzionale alla dose] ~ Avvelenamento: Diuretici dell'ansa [potenza T50.1****Proprietari di casa ~ Controversie con vicini, inquilini e Z59****Proprio**

- Modo di vita ~ Problemi connessi a difficoltà di orientamento del Z73
- Persona
- - S.A.I. ~ Trascuratezza della R46.8
- - ~ Insufficiente assunzione di cibo e acqua a causa di trascuratezza della R63.6

Proptosi in tireotossicosi ~ E05.9†, H06.2***Propulsive durante il travaglio ~**

- Altre anomalie delle forze O62.8
- Anomalie non specificate delle forze O62.9

Prosoposina ~ Encefalopatia da deficit di E75.2**Prostaglandine ~ Tentativo fallito di provocazione (del travaglio) con: O61.0****Prostata**

- Annessi, utero ~ Regione genitale, vescica, I97.87
- Forma familiare ~ Cancro della C61
- IDPCa] ~ Carcinoma intraduttale della C61
- Malattie classificate altrove ~ Disturbi della N51.0*
- Non
- - Specificata ~ Malattia infiammatoria della N41.9
- - Specificato ~ Disturbo della N42.9
- S.A.I. ~ Malformazione congenita del dotto deferente dell'epididimo, delle vescicole seminali o della Q55.4
- Tricomonadi ~ Infezione della A59.0†, N51.0*
- -
- - Altro
- - - Disturbi specificati della N42.8
- - - Malattie infiammatorie della N41.8
- - - Malformazioni congenite del dotto deferente, dell'epididimo, delle vescicole seminali e della Q55.4
- - Ascesso
- - - N41.2
- - - Gonorroico della A54.2†, N51.0*
- - Assenza acquisita della Z90.7
- - Assenza o aplasia: della Q55.4
- - Atrofia della N42.2
- - Aumento di volume (benigno) della N40

Prostata –Continuazione

- - -Continuazione
- - Carcinoma in situ: *D07.5*
- - Coccidiomicosi della *B38.8†, N51.0**
- - Congestione ed emorragia della *N42.1*
- - Displasia della *N42.3*
- - Gonorrea della *A54.2†, N51.0**
- - Granuloma della *N42.8*
- - Iperplasia della *N40*
- - Ipertrofia
- - - Adenofibromatosa della *N40*
- - - Benigna) della *N40*
- - - Lobo medio della *N40*
- - Rabbdomiosarcoma embrionale della *C61*
- - Sifilide tardiva della *A52.7†, N51.0**
- - Traumatismo: *S37.82*
- - Tricomoniassi della *A59.0†, N51.0**
- - Tubercolosi della *A18.1†, N51.0**
- - Tumore
- - - Benigno: *D29.1*
- - - Comportamento incerto o sconosciuto: *D40.0*
- - - Filloide della *D40.0*
- - - Maligno della *C61*

Prostatico

- Alto grado [high-grade PIN] → Neoplasia intraepiteliale *D07.5*
- Basso grado [low-grade PIN] → Neoplasia intraepiteliale *N40*
- Intraepiteliale PIN grado
- - I → Neoplasia *N42.3*
- - II → Neoplasia *N42.3*
- S.A.I. → Ostruzione uretrale di origine *N40*
- Specifico [PSA] → Anormalità dell'antigene *R77.80*
- -
- - Calcolo *N42.0*
- - Esame speciale di screening per tumore *Z12.5*
- - Litiasi *N42.0*
- - Risultati anormali di: secrezioni *R86*
- - Traumatismo dell'uretra: Parte *S37.33*

Prostatite

- Acuta → *N41.0*
- Aspergillare → *B44.8†, N51.0**
- Candida → *B37.4†, N51.0**
- Cronica → *N41.1*
- Cytomegalovirus → *B25.88†, N51.0**
- Erpetica → *A60.0†, N51.0**
- Gonococchi → *A54.2†, N51.0**
- Gonorroica → *A54.2†, N51.0**
- S.A.I. → *N41.9*
- Trichomonas → *A59.0†, N51.0**
- Tubercolare → *A18.1†, N51.0**

Prostatocistite → *N41.3***Prostrazione calore**

- Deplezione salina (e idrica) → *T67.4*
- S.A.I. → *T67.5*

Prostanomalia → *H53.5***Prostanopia → *H53.5*****Proteasi →**

- Prionopatia variabilmente sensibile alla *A81.8*
- Virus dell'immunodeficienza umana resistente a virostatici o inibitori della *U85!*

Proteasoma-correlata] → PRAAS [Sindrome autoinfiammatoria *M35.8***Proteggerlo dall'ambiente → Isolamento di individui dopo contatto con malattie infettive o isolamento di individuo per *Z29.0*****Proteico**

- Coatomer, subunità alfa] → Sindrome COPA [complesso *M35.8*
- Energetico
- - Come *E43*
- - - Con segni sia di kwashiorkor che di marasma → Grave malnutrizione *E42*
- - - Grado intermedio → Grave malnutrizione *E42*
- - - Grado
- - - Lieve → Malnutrizione *E44.1*
- - - Moderato → Malnutrizione *E44.0*
- - Non specificata →
- - - Grave malnutrizione *E43*
- - - Malnutrizione *E46*
- - S.A.I. → Squilibrio *E46*
- - -
- - - Ritardo dello sviluppo conseguente a malnutrizione *E45*
- - - Sequele di malnutrizione *E64.0*
- - Anemia da deficit *D53.0*

Proteina

- Arachide → Allergia alle *T78.1*
- B del surfattante → Distress respiratorio acuto neonatale con deficit della *P28.0*
- Beta-propeller → Neurodegenerazione associata a *G23.0*
- Bovine → Ipersensibilità alle *T78.1*
- C
- - Attivata [mutazione del fattore V Leiden] → Resistenza alla *D68.5*
- - Reattiva → Aumento patologico della *R77.88*
- - Tipo II → Malattia polmonare interstiziale da deficit della *J84.80*
- - -
- - - Deficit di: *D68.5*
- - - Trombofilia
- - - Autosomica recessiva da deficit congenito di *D68.5*
- - - Ereditaria da deficit congenito della *D68.5*
- COASY → Neurodegenerazione associata alla *G23.0*

Proteina –Continuazione

- Codificate da mtDNA → Insufficienza epatica infantile acuta da difetto della sintesi delle *K72.0*
 - Con lisinuria] → IPL [Intolleranza alle *E72.0*
 - Derivata da E. coli → Ipersensibilità a *T78.4*
 - Legante il fattore di crescita insulino-simile → Livello ridotto di *R77.88*
 - Membrana
 - - Integrale 2B] → Amiloidosi ITM2B [*E85.4†, I68.0**
 - - Mitocondriale → Neurodegenerazione associata a *G23.0*
 - - Mitocondriale → Disturbo mitocondriale da difetto nella sintesi delle *E88.8*
 - - N → Disturbo della glicosilazione della *E77.8*
 - - Pesce → Ipersensibilità alle *T78.1*
 - - Plasmatica
 - - Non classificati altrove → Disturbi del metabolismo delle *E88.0*
 - - Specificate → altro Risultato anormale
 - - - *R77.8*
 - - - *R77.88*
 - - - Risultato anormale, non specificato, delle *R77.9*
 - - Pollo → Allergia alle *T78.1*
 - - Prionica → Amiloidosi sistemica da *E85.8*
 - - R → Deficit della *E53.8*
 - - Trasferimento degli esteri del colesterolo → Deficit della *E78.4*
 - - Trifunzionale mitocondriale →
 - - Deficit della *E71.3*
 - - TFPD [Deficit della *E71.3*
 - - -
 - - Deficit
 - - - *D68.5*
 - - - Acquisito della *D68.8*
 - - Malassorbimento da intolleranza (a): *K90.4*
 - - Sindrome CHAPLE [iperattivazione del complemento, trombosi angiopatica, enteropatia con perdita di *D84.1*
 - - Trombofilia
 - - - Autosomica recessiva da deficit congenito di *D68.5*
 - - - Ereditaria da deficit congenito della *D68.5*
- Proteinasi**
v./v.a. alfa-1-proteinasi
- Proteinica → Enteropatia con perdita *K90.4***
- Proteino-disperdente → Enteropatia *K92.8***
- Proteinosi alveolare**
- Con esacerbazione acuta → *J84.01*
 - Polmonare
 - - Autoimmune → *J84.00*
 - - Congenita → *J84.00*
 - - Esordio infantile con ipogammaglobulinemia → *J84.00, D80.0*
 - - Grave a esordio precoce da deficit di MARS → *J84.00*
 - - Idiopatica → *J84.00*

Proteinosi alveolare –Continuazione

- Polmonare –Continuazione
- - Secondaria – J84.00
- Senza menzione d'esacerbazione acuta – J84.00
- - J84.00

Proteinuria

- Bence-Jones – R80
- Gravidica – O12.1
- Ipertensione – Gestosi EPH [edema- O14.9
- Isolato
- - Con lesioni morfologiche specificate – N06
- - - R80
- Ortostatica non specificata – N39.2
- Persistente non specificata – N39.1
- Preeclamptica – O14.9
- Preesistente – Le condizioni morbose con O10
- S.A.I. – R80
- -
- Anemia da deficit di vitamina B12 dovuta a malassorbimento selettivo di vitamina B12 con D51.1
- Edema gravidico con O12.2
- Malassorbimento selettivo di cobalamina associato a D51.1

Protesi

- Acustica ancorata all'osso [BAHA] – Presenza di Z96.2
- Anca – Presenza di Z96.64
- Arteria coronaria – Portatore di Z95.5
- Articolare
- - Interna – Infezione e reazione infiammatoria da T84.5
- - O placca per osteosintesi – Frattura ossea dopo impianto ortopedico, M96.6
- - -
- - - Instabilità articolare successiva alla rimozione di M96.88
- - - Presenza di Z96.68
- Cardiaco –
- - Insufficienza cardiaca successiva ad intervento cardiocirurgico o dovuta a I97.1
- - Scompenso cardiaco successivo ad intervento cardiocirurgico o dovuto a I97.1
- Caviglia – Presenza di Z96.66
- Dentale –
- - Iperplasia irritativa della cresta alveolare edentula [iperplasia da K06.2
- - Stomatite: da K12.1
- Dentario
- - Completa (parziale) – Z97.8
- - - Fornitura ed adattamento di Z46.3
- Disco intervertebrale – Presenza di Z96.67
- Esterna non specificata – Fornitura ed adattamento di Z44.9
- Ginocchio – Presenza di Z96.65

Protesi –Continuazione

- Gomito – Presenza di Z96.61
- Mammaria esterna – Fornitura ed adattamento di Z44.3
- Polso – Presenza di Z96.63
- Spalla – Presenza di Z96.60
- Testa del radio – Presenza di Z96.62
- Valvolare cardiaco –
- - Complicanza meccanica di T82.0
- - Dislocazione da T82.0
- - Infezione e reazione infiammatorie da T82.6
- - Malposizione da T82.0
- - Ostruzione, meccanica da T82.0
- - Perdita da T82.0
- - Perforazione da T82.0
- - Portatore di Z95.2
- - Protrusione da T82.0
- - Rottura (meccanica) da T82.0
- Vascolare, non classificata altrove – Presenza di Z95.88

Protesico

- Esterni – Fornitura ed adattamento di altri dispositivi Z44.8
- Impianto
- - Innesto
- - - Apparato genitale –
- - - - Complicanza meccanica di altri dispositivi T83.4
- - - - Infezione e reazione infiammatoria da dispositivo T83.6
- - - Apparato urinario – Infezione e reazione infiammatoria da dispositivo T83.5
- - - Cardiaco vascolare –
- - - - Altre complicanze specificate di dispositivi T82.8
- - - - Dolore da dispositivi T82.8
- - - - Embolia da dispositivi T82.8
- - - - Emorragia da dispositivi T82.8
- - - - Fibrosi da dispositivi T82.8
- - - - Stenosi da dispositivi T82.8
- - - - Trombosi da dispositivi T82.8
- - - Esofago – Complicanza meccanica di dispositivi T85.50
- - - Genitourinari – Altre complicanze di dispositivi T83.8
- - - Interno
- - - - Non classificati altrove – Altre complicanze di dispositivi T85.88
- - - - Resto del tratto gastrointestinale – Infezione e reazione infiammatoria da altri dispositivi T85.76
- - - - S.A.I. – Complicanza di dispositivo T85.9
- - - - Sistema epatobiliare e nel pancreas – Infezione e reazione infiammatoria da dispositivi T85.75
- - - - Sistema nervoso – Infezione e reazione infiammatoria da altri dispositivi T85.72
- - - - -

Protesico –Continuazione

- Impianto –Continuazione
- - Innesto –Continuazione
- - - Interno –Continuazione
- - - - - Continuazione
- - - - - Complicanza non specificata di dispositivo T85.9
- - - - - Infezione e reazione infiammatoria da altri dispositivi T85.78
- - - Oculari – Complicanza meccanica di altri dispositivi T85.3
- - - Pancreas – Complicanza meccanica di dispositivi T85.54
- - - Resto del tratto gastrointestinale superiore – Complicanza meccanica di dispositivi T85.51
- - - Sistema nervoso – Altre complicanze di dispositivi T85.81
- - - Tratto gastrointestinale inferiore – Complicanza meccanica di dispositivi T85.52
- - - Vie biliari – Complicanza meccanica di dispositivi T85.53
- - Mammario –
- - - Altre complicanze di dispositivo T85.83
- - - Complicanza meccanica di dispositivo T85.4
- - - Fibrosi capsulare della mammella da dispositivo T85.82
- - - Infezione e reazione infiammatoria da dispositivo T85.73
- Interno
- - Non specificato – adattamento e manutenzione di dispositivo Z45.9
- - Ortopedico –
- - - Altre complicanze di dispositivi, impianti ed innesti T84.8
- - - Complicanza, non specificata, di dispositivo, impianto ed innesto T84.9
- - - Adattamento e manutenzione di altri dispositivi Z45.88

Protettivi – Avvelenamento: Emollienti, lenitivi e T49.3**Proteus**

- Morganii quale agente patogeno – B96.2!
- -
- - Infezione da A49.8
- - Sindrome Q87.3

Proteus mirabilis

- Con multiresistenza
- - 2MRGN NeonatPed – U81.07!
- - 3MRGN – U81.27!
- - 4MRGN – U81.47!
- - Quale agente patogeno – B96.2!

Proteus-simile – Sindrome Q87.3**Protonica – Eosinofilia esofagea sensibile agli inibitori della pompa K20.0****Protoplasmatico**

- Cervelletto – Astrocitoma C71.6
- Cervello – Astrocitoma C71.0

Protoplasmatico – Continuazione

- Lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo → Astrocitoma *C71.8*
- Lobo frontale → Astrocitoma *C71.1*
- Lobo occipitale → Astrocitoma *C71.4*
- Lobo parietale → Astrocitoma *C71.3*
- Lobo temporale → Astrocitoma *C71.2*
- Tronco cerebrale → Astrocitoma *C71.7*
- → Astrocitoma *C71.9*

Protoporfiria

- Dominante legata all'X → *E80.0*
- Eritropoietica → EPP [*E80.0*

Protoporfirino ossidasi → Deficit di *E80.2***Protozoaria**

- v./v.a. Sepsis protozoaria
- Parassitarie classificate altrove → Miosite in infezioni *M63.1**

Protozoi

- Complicanti la gravidanza, il parto ed il puerperio → Malattie da *O98.6*
- Elmintiasi → Esame speciale di screening per: malattie da *Z11*
- Sangue → Avvelenamento: Antimalarici e farmaci attivi contro altri *T37.2*
- Specificate → Altre malattie intestinali da *A07.8*
- →
- Colite da *A07.9*
- Diarrea da *A07.9*
- Dissenteria da *A07.9*
- Malattia intestinale da *A07.9*

Protratta → Glaucoma ad angolo chiuso (primario) (stato residuale): *H40.2***Protrombina**

- Siero [SPCA] → Deficit dell'acceleratore di conversione della *D68.23*
- →
- Deficit di *D68.21*
- Mutazione del gene della *D68.5*

Protrusione

- Acetabolo → *M24.7*
- Mascellare anteriore, strabismo, disabilità intellettiva → Sindrome da *Q87.8*
- Protesi valvolare cardiaca → *T82.0*

Protuberanza a cipolla del primo dito del piede → *M20.1***Proud → Sindrome di *Q87.8*****Prova**

- Allergiche → *Z01.5*
- Dispositivo (elettronico) cardiaco → Controllo e *Z45.0*

Provocatorio → Disturbo del comportamento sociale oppositivo e *F91.3***Provocazione**

- Medica del travaglio → Tentativo fallito di *O61.0*
- Strumentale del travaglio → Tentativo fallito di *O61.1*
- Travaglio

Provocazione – Continuazione

- Travaglio → Continuazione
- - Chirurgica → Tentativo fallito di *O61.1*
- - Con
- - - Ossitocina → Tentativo fallito di *O61.0*
- - - Prostaglandine → Tentativo fallito di *O61.0*
- - Meccanica → Tentativo fallito di *O61.1*
- - Non specificato → Tentativo fallito di *O61.9*
- - → Altro tentativo fallito di *O61.8*
- - Parto pretermine: con *O60.3*

Prowazekii →

- Infezione da Rickettsia *A75.0*
- Tifo esantematico da pidocchi da Rickettsia *A75.0*

Prower

v./v.a. Stuart-Prower

Proximal femoral focal deficiency → *Q72.4***PRPP sintetasi → Iperattività di *E79.8*****Prune belly → Sindrome « *Q79.4*****Pruriginosa distrofica → Epidermolisi bollosa *Q81.2*****Prurigo**

- Attinica → *L56.4*
- Besnier → *L20.0*
- Hebra → *L28.2*
- Mitis → *L28.2*
- Nodulare → *L28.1*
- S.A.I. → *L28.2*
- → Altre forme di *L28.2*

Prurito

- Anale → *L29.0*
- Anogenitale non specificato → *L29.3*
- Dhoobie [dei lavandai dell'India] → *B35.6*
- Fantino → *B35.6*
- Gravidico → *O26.88*
- Non specificato → *L29.9*
- Nuotatore (dermatite schistosomiale) → *B65.3*
- S.A.I. → *L29.9*
- Scabbioso → *B86*
- Scrotale → *L29.1*
- Uremico → *L29.8*
- Vulvare → *L29.2*
- →

- - Altre forme di *L29.8*

- - Diabete mellito con *E14.60†, L99.8**

- - Diabete mellito di tipo 1 con *E10.60†, L99.8**

- - Diabete mellito di tipo 2 con *E11.60†, L99.8**

- - Psicogeno(a): *F45.8*

PSA → Anormalità dell'antigene prostatico specifico [*R77.80***PsAPASH [artrite psoriasica- pioderma gangrenoso-acne-idrosadenite suppurativa] → Sindrome *M35.8*****Psaume**

v./v.a. Papillon-Léage-Psaume

PSC [Colangite sclerosante primitiva] → *K83.00***Pseudallescheria boydii → Infezione da *B48.2*****Pseudo**

- Croup) → Laringite sottoglottica stenotomica (*J38.5*
- Hurler → Polidistrofia *E77.0*
- Lennox → Sindrome *G40.00*
- Meigs → Sindrome *D39.1*
- Neuroma interdigitale
- - Mani → (*G56.8*
- - Piedi → (*G57.8*
- Psicopatica → organica Personalità *F07.0*
- Ritardata → organica Personalità *F07.0*
- Sindrome di Cushing da alcol → *E24.4*
- Talidomide → Sindrome *Q87.8*

Pseudocondroplasia → *Q77.8***Pseudoadrenoleucodistrofia**

- Neonatale → *E71.3*
- → *E71.3*

Pseudoaldosteronismo

- Con crisi ipertensiva → *I15.11*
- → *I15.10*

Pseudoaminopterina → Sindrome da *Q87.0***Pseudoanodontia - ipoplasia mascellare - ginocchio valgo → *K07.8, Q74.1*****Pseudoartrosi**

- Congenito
- - Arti → *Q74.8*
- - Clavicola → *Q74.0*
- - Tibia → *Q74.2*
- - Ulna → *Q74.0*
- Dopo fusione o artrodesi → *M96.0*
- Esito di osteotomia → *M96.0*
- → Mancato consolidamento di frattura [*M84.1*

Pseudocamptodattilia →

- Sindrome complesso di Carney, trismo, *Q87.8*
- Trisma → *Q68.8*

Pseudocisti

- Pancreatica → *K86.3*
- Retina → *H33.1*

Pseudocoxalgia → *M91.3***Pseudo-Cushing indotta da alcol → Sindrome da *E24.4*****Pseudodiastrofica → Displasia *Q78.8*****Pseudoemofilia**

- Bernuth → *D68.09*
- Ereditaria → *D68.00*
- Tipo

- - B → *D68.09*

- - → *D69.88*

- Vascolare → *D69.88*

- → *D68.09*

Pseudoencefalite emorragica superiore → *E51.2*

Pseudoermafroditismo

- Femminile
- - Disturbo adrenocorticale ~ E25.8
- - Non classificato altrove ~ Q56.2
- - S.A.I. ~ Q56.2
- - - ~ Q56.2
- Maschile
- - Con resistenza agli androgeni ~ E34.5
- - Deficit di 17 beta-idrossisteroide deidrogenasi, tipo 3 ~ E29.1
- - Non classificato altrove ~ Q56.1
- - S.A.I. ~ Q56.1
- - -
- - - Q56.1
- - - Deficit di 5-alfa-reduttasi (con E29.1
- Non specificato ~ Q56.3
- Surrenalico femminile ~ E25

Pseudoesfoliazione

- Cristallino ~ Glaucoma (primario) (stato residuale di) ~ H40.1
- - Glaucoma PEX [Glaucoma da H40.1

Pseudofachia ~ Z96.1**Pseudofollicolite della barba ~ L73.1****Pseudoglaucoma ~ Orbitopatia endocrina con E05.0†, H06.2*****Pseudoglioma ~ Osteoporosi ~ Q87.5****Pseudoinfiammatoria del fondo oculare di tipo Sorsby ~ Distrofia H35.5****Pseudoiperaldosteronismo tipo**

- 1
- - Con crisi ipertensiva ~ I15.11
- - - ~ I15.10
- 2
- - Con crisi ipertensiva ~ I15.11
- - - ~ I15.10

Pseudoiperkaliemia familiare ~ D58.8**Pseudoipertrofia muscolare - ipotiroidismo ~ E03.1****Pseudoipoaldosteronismo**

- Autosomico
- - Dominante, tipo 1 ~ N25.8
- - Recessivo, tipo 1 ~ N25.8
- Renale, tipo 1 ~ N25.8
- Tipo
- - 1 ~ N25.8
- - 2
- - - Con crisi ipertensiva ~ I15.11
- - - - ~ I15.10
- - 2A
- - - Con crisi ipertensiva ~ I15.11
- - - - ~ I15.10
- - 2B
- - - Con crisi ipertensiva ~ I15.11
- - - - ~ I15.10
- - 2C
- - - Con crisi ipertensiva ~ I15.11

Pseudoipoaldosteronismo ~ Continuazione

- Tipo ~ Continuazione
- - 2C ~ Continuazione
- - - - ~ I15.10
- - 2D
- - - Con crisi ipertensiva ~ I15.11
- - - - ~ I15.10
- - 2E
- - - Con crisi ipertensiva ~ I15.11
- - - - ~ I15.10
- Transitorio ~ N25.8

Pseudoipoparatiroidismo ~ E20.1**Pseudoleprecaunismo di Patterson ~ E34.8****Pseudoleucemia infantile ~ D64.8****Pseudolinfoma cutaneo ~ L98.8****Pseudomallei ~**

- Infezione
- - Burkholderia A24.4
- - Malleomyces A24.4
- - Pseudomonas A24.4
- Polmonite da Pseudomonas A24.1

Pseudomembranosa ~ Colite A04.79**Pseudomeningocele**

- Iatrogeno ~ G97.88
- Post-traumatico ~ G96.1

Pseudomestruazioni ~ P54.6**Pseudomiotonia ~ G71.1****Pseudomixoma del peritoneo] ~ PMP [C78.6****Pseudomonas**

- Acinetobacter con multiresistenza 3MRGN ~ U81.3!
- Aeruginosa
- - Come causa di malattie classificate altrove ~ B96.5!
- - Con multiresistenza
- - - 2MRGN NeonatPed ~ U81.10!
- - - 3MRGN ~ U81.30!
- - - 4MRGN ~ U81.50!
- - - -
- - - B96.5!
- - - Otite esterna da H60.2, B96.5!
- - - Polmonite dovuta a infezione da J15.1
- Mallei ~ Infezione da A24.0
- Pseudomallei ~
- - Infezione da A24.4
- - Polmonite da A24.1
- - -
- - Artrite da M00.89, B96.5!
- - Infezione
- - - A49.8
- - - Vie urinarie da N39.0, B96.5!
- - Polmonite congenita da P23.5
- - Polmonite da J15.1
- - Sepsis da A41.52
- - Shock settico da A41.52, R57.2

Pseudomucinoso ovaio ~

- Adenocarcinoma C56
- Cistadenocarcinoma C56

Pseudo-NALD ~ E71.3**Pseudonevrotica ~ Schizofrenia: F21****Pseudo-ostruzione**

- Acuta del colon ~ K56.0
- Intestinale cronica
- - POIC] ~ K59.8
- - - ~ K59.8

Pseudoostruzione intestinale acuta ~ K56.0**Pseudopapillare**

- v./v.a. Carcinoma pseudopapillare
- Solido ~ Carcinoma pancreatico C25.9

Pseudopapilledema ~ H47.3**Pseudoparalisi**

- Parrot ~ A50.0†, M90.23*
- Sifilitica congenita precoce ~ A50.0†, M90.23*

Pseudoparalitica ~ Miastenia G70.0**Pseudoparkinsonismo ~ G21.4****Pseudopelade di Brocq ~ L66.0****Pseudoprogeria ~ Q87.8****Pseudopsicoparatiroidismo ~ E20.1****Pseudopsicopatica ~ Schizofrenia: F21****Pseudopterigio ~ H11.8****Pseudopubertà precoce**

- Eterosessuale femminile ~ E25
- Isosessuale maschile ~ E25

Pseudosarcomatosa

- Avambraccio ~ Fibromatosi M72.43
- Braccio ~ Fibromatosi M72.42
- Coscia ~ Fibromatosi M72.45
- Gamba ~ Fibromatosi M72.46
- Localizzazioni multiple ~ Fibromatosi M72.40
- Mano ~ Fibromatosi M72.44
- Piede ~ Fibromatosi M72.47
- Regione della spalla ~ Fibromatosi M72.41
- Tronco ~ Fibromatosi M72.48

Pseudosclerosi

- Spastica con demenza ~ A81.0†, F02.1*
- Westphal-Von Strümpell ~ E83.0†, G99.8*

Pseudotifo della California ~ A79.8**Pseudo-TORCH ~ Sindrome Q87.8****Pseudotrisomia 13 ~ Sindrome da Q87.8****Pseudotumore cerebrale ~ G93.2****Pseudo-unicorne ~ Utero Q51.4****Pseudovaccinica [nodo dei mungitori] ~ Eruzione B08.0****Pseudovitamina D ~ Deficienza da E83.31****Pseudo-von Willebrand ~ Malattia D69.1****Pseudoxantoma elastico**

- Acquisito ~ L94.8
- Con retinite pigmentosa ~ Segni cutanei simil- Q82.8, H35.5

Pseudoxantoma elastico –Continuazione

- PXE] → Q82.8
- → Elastocitosi dermica papillare simil- L90.8

Psicalgia → F45.40**Psichiatrico**

- Generale
- - Non classificato altrove → Esame Z00.4
- - Richiesto dalle autorità → Esame Z04.8
- Manifesto → Osservazione
- - Associazione clandestina senza disturbo Z03.2
- - Comportamento antisociale senza disturbo Z03.2
- - Piromania senza disturbo Z03.2
- - Taccheggio senza disturbo Z03.2
- → Modificazione duratura della personalità successiva a malattia F62.1

Psichico

- Comportamentale
- - Anamnesi familiare → Disturbi Z81
- - Anamnesi personale → Altri disturbi Z86.5
- - Dovuto uso
- - - Alcol → Disturbi F10
- - - Allucinogeni → Disturbi F16
- - - Altri stimolanti, compresa la caffeina → Disturbi F15
- - - Cannabinoidi → Disturbi F12
- - - Cocaina → Disturbi F14
- - - Oppioidi → Disturbi F11
- - - Sedativi o ipnotici → Disturbi F13
- - - Solventi volatili → Disturbi F18
- - - Sostanze psicoattive multiple e all'uso di altre sostanze psicoattive → Disturbi F19
- - - Tabacco → Disturbi F17
- - -
- - - Malattie Z13.8
- - - Osservazione per sospetto di disturbi Z03.2
- - Malattie del sistema nervoso centrale, complicanti la gravidanza, il parto ed il puerperio → Disturbi O99.3
- - Organici o sintomatici non specificati → Disturbi F09
- -
- - Disturbo da dolore con fattori somatici e F45.41
- - Shock F43.0

Psicoastenia → F48.8**Psicoastenica → Nevrosi F48.8****Psicoattivo**

v./v.a. Sostanza psicoattiva

Psicodislettici [allucinogeni] →**Avvelenamento: Altri e non specificati T40.9****Psicogeno**

v./v.a. Tipo di malattia

Psicologico

- Aggravanti condizioni fisiche → Fattori F54
- Altro tipo → Disturbo dello sviluppo F88
- Anamnesi →

Psicologico –Continuazione

- Anamnesi → -Continuazione
- - Disturbo Z86.5
- - Trauma Z91.8
- Comportamentali associati a disturbi o malattie classificati altrove → Fattori F54
- Disturbo fittizio] → Produzione intenzionale o simulazione di sintomi o invalidità fisici o F68.1
- Non specificato → Disturbo dello sviluppo F89
- Noti come potenzialmente nocivi e pericolosi → Ricerca e accettazione di misure comportamentali e Z64.8
- Organica) post-traumatica, non psicotica → Sindrome F07.2
- -
- - Abuso T74.3
- - Elaborazione di sintomi fisici per ragioni F68.0
- - Iperalimentazione associata ad altri disturbi F50.4
- - Trauma Z91.8
- - Vomito associato con altri disturbi F50.5

Psicomotorio

v./v.a. Ritardo psicomotorio

- Benigna [attacchi di terrore] → Epilessia G40.02
- Dissociativo → Disturbo F44.4
- Non classificato altrove → Disturbo F44.4
- Strabismo e difetto del setto cardiaco → Sindrome da ipotonia grave, ritardo dello sviluppo Q87.8
- → Anomalie dell'ossificazione - ritardo dello sviluppo Q79.8

Psiconevrotica → (Disturbo di) personalità: F60.8**Psicoorganico**

- Acuta o subacuta → Sindrome: F05
- SPO] → Sindrome F07.9

Psicopatia

- Autistica → F84.5
- Carezza affettiva → F94.2

Psicopatica →

- Disturbo di) personalità: F60.2
- Organica Personalità pseudo- F07.0

Psicosessuale →

- Altri disturbi dello sviluppo F66.8
- Disturbo non specificato dello sviluppo F66.9
- Problema dello sviluppo F66.9

Psicosi

- Acuta disturbo
- - Endocrino → F05.8
- - Metabolico → F05.8
- Affettiva S.A.I. → F39
- Allucinatoria cronica → F28
- Cicloide
- - Con sintomi schizofrenici → F23.1

Psicosi –Continuazione

- Cicloide → -Continuazione
- - Senza sintomi schizofrenici o non specificata → F23.0
- Depressivo
- - Psicogeno →
- - - Episodi gravi ricorrenti di: F33.3
- - - Singolo episodio di: F32.3
- - Reattivo →
- - - Episodi gravi ricorrenti di: F33.3
- - - Singolo episodio di: F32.3
- Disintegrativa → F84.3
- Epilettica S.A.I. → F06.8
- Infantile
- - Atipica → F84.1
- - → F84.0
- Infettiva acuta o subacuta → F05
- Isterica → F44
- Macroorchidismo → Sindrome da disabilità intellettiva legata all'X, Q87.8
- Maniaco depressivo tipo depressivo
- - Con sintomi psicotici → F33.3
- - Senza sintomi psicotici → F33.2
- Mista schizofrenica e affettiva → F25.2
- Non organica non specificata → F29
- O sindrome di Korsakov, non alcolica → F04
- Organico
- - Acuta in malattia infettiva → F05.9
- - Malattia di Creutzfeldt-Jakob → A81.0†, F02.1*
- - Post-traumatico
- - - Acuta → F05.8
- - - Subacuta → F05.8
- - S.A.I. → F09
- Paranoide psicogena → F23.3
- Periodo di allattamento → F53.1
- Post-aborto → F53.1
- Postpartum → F53.1
- Puerperale → F53.1
- Reattivo
- - Breve S.A.I. → F23.9
- - → F23.9
- S.A.I. →
- - F29
- - Presenile: F03
- - Schizofreniforme F20.8
- - Senile: F03
- Schizoaffettivo
- - S.A.I. → F25.9
- - Tipo
- - - Depressivo → F25.1
- - - Maniacale → F25.0
- - → F25.9
- Schizofreniforme
- - Epilessia → F06.2

Psicosi –Continuazione

- Schizofreniforme –Continuazione
- - Tipo
- - - Depressivo → F25.1
- - - Maniacale → F25.0
- Sifilitica in paralisi progressiva → A52.1†, F02.8*
- Simbiotica → F84.3
- Sintomatica S.A.I. → F09
- Subacuto
- - Disturbo endocrino → F05.8
- - Malattia infettiva → F05.9
- -
- - Maniaco-depressiva F31
- - Paranoide: F22.0
- - Schizofreniforme breve F23.2
- - Senescenza senza menzione di R54
- - Vecchiaia senza menzione di R54

Psicosindrome organico →

- F07.9
- Malattia da HIV con B23.8, F07.9

Psicosociale →

- Altri problemi correlati a talune circostanze Z64.8
- Nanismo: E34.3
- Problemi legati ad altre situazioni Z65

Psicosomatico

- Indifferenziato → Disturbo F45.1
- Multiplo → Disturbo F45.0
- S.A.I. → Disturbo F45.9
- -
- - Dermatosi F54, L98.9
- - Gastrite F54, K29.7

Psicostimolanti che, potenzialmente, possono provocare demenza → Avvelenamento: T43.6**Psicoterapia**

- Non classificata altrove → Z50.4†
- -
- - Convalescenza dopo Z54.3†
- - Visita medica di controllo dopo Z09.3

Psicotico

- Acuto
- - Polimorfo
- - - Con sintomi schizofrenici → Disturbo F23.1
- - - Senza sintomi schizofrenici → Disturbo F23.0
- - Prevalentemente deliranti → Altri disturbi F23.3
- - Schizofreniforme → Disturbo F23.2
- - Transitorio
- - - Non specificato → Disturbo F23.9
- - - → Altri disturbi F23.8
- Atto → Disturbo
- - Affettivo bipolare episodio
- - - Depressivo grave

Psicotico –Continuazione

- Atto → Disturbo –Continuazione
- - Affettivo bipolare episodio –Continuazione
- - - Depressivo grave –Continuazione
- - - - Con sintomi F31.5
- - - - Senza sintomi F31.4
- - - Maniacale con sintomi F31.2
- - Depressivo ricorrente episodio grave
- - - Con sintomi F33.3
- - - Senza sintomi F33.2
- Congrui all'umore → Mania con sintomi F30.2
- Demenza → Sintomi U63.0†
- Depressione
- - Agitata → Episodio singolo, senza sintomi F32.2
- - Con rischio vitale → Episodio singolo, senza sintomi F32.2
- - Maggiore → Episodio singolo, senza sintomi F32.2
- Incongrui all'umore → Mania con sintomi F30.2
- Non organici → Altri disturbi F28
- -
- - Depressione
- - - Endogena
- - - - Con sintomi F33.3
- - - - Senza sintomi F33.2
- - - Maggiore, ricorrente, senza sintomi F33.2
- - - Vitale, ricorrente, senza sintomi F33.2
- - Episodio
- - - Depressivo grave
- - - - Con sintomi F32.3
- - - - Senza sintomi F32.2
- - - Grave ricorrente depressione
- - - - F33.3
- - - - Maggiore con sintomi F33.3
- - Indotto Disturbo F24
- - Mania
- - - Con sintomi F30.2
- - - Senza sintomi F30.1
- - Psicosi maniaco depressivo tipo depressivo
- - - Con sintomi F33.3
- - - Senza sintomi F33.2

- - - - Sindrome psicologica (organica) post-traumatica, non F07.2
- - Singolo episodio depressione
- - - F32.3
- - - Maggiore con sintomi F32.3

Psicotropo

- Non
- - Classificati altrove → Avvelenamento: Altri farmaci T43.8
- - Specificato → Avvelenamento: Farmaco T43.9
- Sangue → Presenza di sostanza R78.5

Psilocibina →

- T40.9
- Avvelenamento da T40.9

Psilocina →

- T40.9
- Avvelenamento da T40.9

PSIS → E23.6**Psittaci → Infezione da Chlamydia A70****Psittacidi → Febbre da A70****Psittacosi**

- Con polmonite → A70†, J17.8*
- - A70

Psoas →

- Ascesso dello M60.05
- Tendinite dello M76.1

Psoriasi

- Con artrite giovanile
- - Articolazione
- - - Ginocchio → L40.5†, M09.06*
- - - Gomito → L40.5†, M09.02*
- - Colonna vertebrale → L40.5†, M09.08*
- - Localizzazioni multiple → L40.5†, M09.00*
- - Mano → L40.5†, M09.04*
- - Piede → L40.5†, M09.07*
- - Polso → L40.5†, M09.03*
- - Regione della pelvi → L40.5†, M09.05*
- - Regione della spalla → L40.5†, M09.01*
- Esfoliativa → L40.8
- Guttata
- - Moderata a grave → L40.4, L40.70†
- - - L40.4
- Inverso
- - Moderata a grave → L40.8, L40.70†
- - - L40.8
- Medio-grave a grave → L40.70†
- Non specificata → L40.9
- Nummulare → L40.0
- Pustolosa
- - Generalizzato
- - - GPPJ → L40.1
- - - - L40.1
- - - Palmoplantare → L40.3
- Pustulosa di Von Zumbusch → L40.1
- Volgare
- - Moderata a grave → L40.0, L40.70†
- - - L40.0
- -
- - - Altra forma di L40.8
- - - Grado di severità della L40.7†
- - Ritardo mentale legato all'X - epilessia - Q87.8

Psoriasico

v./v.a. Artrite psoriasica

- Interfalangea distale → Artropatia L40.5†, M07.09*

Psoriasico –Continuazione

- -
- - Artrite mutilante *L40.5†, M07.19**
- - Artropatia *L40.5†, M07.39**
- - Spondilite *L40.5†, M07.2**
- - Spondiloartrite *L40.5†, M07.2**

Psoriasiforme

- Pannolino -> Dermatite *L22*
- -> Sindrome microcefalia - cataratta congenita - dermatite *Q87.8*

PSP -> G23.1**PTA] -> Deficit del precursore plasmatico della tromboplastina [D68.1****PTC] -> Deficit: del componente tromboplastinico plasmatico [D67****Pterigi**

- Multiplo
- - Autosomico
- - - Dominante -> Sindrome da *Q87.1*
- - - Recessiva -> Sindrome da *Q87.1*
- - Legata all'X -> Sindrome letale degli *Q87.8*
- - -> Sindrome letale da *Q87.1*
- Popliteali -> Sindrome degli *Q87.8*
- -> Sindrome degli *Q87.1*

Pterigio

- Antecubitale -> Sindrome da *Q87.2*
- Congenito del collo -> *Q18.3*
- Congiuntiva, forma familiare -> *H11.0*
- Multiplo con ipertermia maligna -> Sindrome da *Q87.8*
- Popliteo, autosomica dominante -> Sindrome dello *Q87.8*

Pterina-4-alfa-carbinolamina deidratasi - Deficit di E70.1**Pterygium colli -> Q18.3****Ptialismo -> K11.7****PTLD Post-transplant lymphoproliferative disorder**

- Lesione precoce -> *D47.7*
- Polymorph
- - Senza menzione di remissione -> *C88.70*
- - -> *C88.70*
- Remissione completa -> *C88.71*

Ptosi

- Congenita -> *Q10.0*
- Dismorfismi facciali -> Sindrome ispessimento della sutura metopica- *Q87.0*
- Epicanto inverso] -> BPES [Sindrome blefarofimosi- *Q10.3*
- Esotropia - sindattilia - bassa statura -> Blefarofimosi - *Q87.8*
- Limitazione dei movimenti oculari - assenza dei punti lacrimali -> *Q87.0*
- Palpebrale -> *H02.4*
- Paralisi delle corde vocali -> Sindrome *J38.03, Q10.0*
- Ritardo mentale - obesità -> Aniridia - *Q87.8*
- Schisi labiale -> Microbrachicefalia - *Q87.8*

Ptosi –Continuazione

- Sifilitica -> *A52.7†, H03.1**
- Sopracciglio -> *L98.7*
- Strabismo - pupille ectopiche -> *Q15.8*
- -> Blefarofimosi - epicanto inverso - *Q10.3*

PTT [Porpora trombocitopenica trombotica] -> M31.1**Pubarca precoce -> E30.8****Pubblica**

- Con gas lacrimogeni, randellate o armi da fuoco -> Ferita durante l'intervento della forza *Y35.7!*
- -> Intervento della forza *Y35.7!*

Pube -

- Frattura del *S32.5*
- Infestazione da: pidocchio del *B85.3*

Puberale

- Costituzionale -> Ritardo *E30.0*
- Massiva -> Ipertrofia della mammella: *N62*
- -> Visita medica di adolescente durante l'accrescimento *Z00.3*

Pubertà

- Bassa statura -> Sindrome atresia delle coane, atelia, ipotiroidismo, ritardo della *Q87.1*

- Non specificato -> Disturbo della *E30.9*

Precoce

- - Centrale
- - - Primaria nel ragazzo -> *E22.8*
- - - Rara nella ragazza -> *E22.8*
- - - Secondaria
- - - - Ragazza -> *E22.8*
- - - - Ragazzo -> *E22.8*
- - - -> *E22.8*
- - Dipendente dalle gonadotropine -> *E22.8*
- - Familiare limitata ai maschi] -> FMPP [*E30.1*

- - -**- - - E30.1****- - - Paraplegia spastica - G11.4****- Ritardata -> E30.0****- -****- - Altri disturbi della E30.8****- - Esame dello stato di crescita alla Z00.3****- - Menorragia della N92.2****- - Mestruazione eccessiva alla N92.2****- - Perdite della N92.2****Pubico**

- Durante il parto -> Diastasi traumatica della sinfisi (*O71.6*
- Gravidanza, parto e puerperio -> Sublussazione della sinfisi (*O26.7*
- Pierson] -> Osteocondrosi giovanile: della sinfisi *M91.0*

- -**- - Disfunzione della sinfisi M25.55****- - Gravidanza con disfunzione della sinfisi O26.7****Pubico –Continuazione**

- - -> Continuazione
- - Osteoblastoma dell'osso *D16.8*
- - Regione *S31.1*
- - Rottura traumatica della sinfisi *S33.4*

Pubis -> Infestazione da: Phthirus B85.3**Pudendo -****- C51.9****- Ernia: K45****Pudendum -> S31.5****Pudlak**

- Con fibrosi polmonare -> Sindrome di Hermansky- *E70.3*
- Deficit
- - AP-3 -> Sindrome di Hermansky- *E70.3*
- - BLOC-1 -> Sindrome di Hermansky- *E70.3*
- - BLOC-2 -> Sindrome di Hermansky- *E70.3*
- - BLOC-3 -> Sindrome di Hermansky- *E70.3*
- - -
- - HPS [Sindrome di Hermansky- *E70.3*
- - Sindrome di: Hermansky- *E70.3*

Puerperale

v./v.a. Tipo di malattia

Puerperio

- Anamnesi personale -> Complicazioni della gravidanza, del parto e del *Z87.5*
- Non
- - Classificato altrove -
- - - Altro
- - - - Complicanze del *O90.8*
- - - - Disturbi mentali e comportamentali associati al *F53.8*
- - - Disturbo mentale comportamentale
- - - - Gravi associati con il *F53.1*
- - - - Lievi associati con il *F53.0*
- - Specificata -> Complicanza
- - - *O90.9*
- - Venosa durante il *O87.9*
- O
- - Allattamento -> le seguenti condizioni morbose durante la gravidanza, il *O91*
- - Lattazione -> le seguenti condizioni morbose durante la gravidanza, il *O92*
- - -
- - - Altro
- - - Complicanza
- - - - Anestesia
- - - - - Durante il *O89.8*
- - - - - Spinale od epidurale durante il *O89.5*
- - - - Venose durante il *O87.8*
- - - Condizioni morbose del fegato durante la gravidanza, il parto e il *O26.68*
- - - Infezione
- - - - Trasmesse principalmente per via sessuale, complicanti la gravidanza, il parto ed il *O98.3*
- - - - Virali complicanti la gravidanza, il parto ed il *O98.5*

Puerperio –Continuazione

- - - Continuazione
- - Altro –Continuazione
- - - Malattia
- - - Condizioni morbose specificate complicanti la gravidanza, il parto e il 099.8
- - - Infettive e parassitarie materne complicanti la gravidanza il parto ed il 098.8
- - - Sangue, degli organi emopoietici ed alcuni disturbi del sistema immunitario complicanti la gravidanza, il parto ed il 099.1
- - Anemia complicante la gravidanza, il parto ed il 099.0
- - Anossia cerebrale da anestesia durante il 089.2
- - Broncoaspirazione di contenuto o secrezioni gastrici S.A.I. in corso di anestesia durante il 089.0
- - Cardiaco
- - - Arresto da anestesia durante il 089.1
- - - Insufficienza da anestesia durante il 089.1
- - Cardiomiopatia nel 090.3
- - Cardiopatia ipertensiva preesistente complicante la gravidanza, il parto e il 010.1
- - Cefalea indotta da anestesia spinale od epidurale durante il 089.4
- - Complicanza
- - - Cardiache dell'anestesia durante il 089.1
- - - Carico del sistema nervoso centrale dell'anestesia durante il 089.2
- - - Materne provocate da anestesia generale o locale, da analgesici o altri sedativi durante il 089
- - - Non specificata dell'anestesia durante il 089.9
- - - Polmonari dell'anestesia durante il 089.0
- - Decesso materno da causa non specificata, che avviene durante la gravidanza, il travaglio, il parto o il 095
- - Disturbi psichici e malattie del sistema nervoso centrale, complicanti la gravidanza, il parto ed il 099.3
- - Durante il
- - - Parto e il 024
- - - Travaglio, parto e 087
- - Eclampsia nel 015.2
- - Embolia polmonare in gravidanza, parto o 088
- - Emorroidi nel 087.2
- - Epatite virale complicante la gravidanza, il parto ed il 098.4
- - Gonorrea complicante la gravidanza, il parto e il 098.2
- - Ipertensione
- - - Essenziale preesistente complicante la gravidanza, il parto e il 010.0
- - - Preesistente non specificata complicante la gravidanza, il parto e il 010.9

Puerperio –Continuazione

- - - Continuazione
- - Ipertensione –Continuazione
- - - Secondaria preesistente complicante la gravidanza, il parto e il 010.4
- - Malattia
- - - Apparato circolatorio complicanti la gravidanza, il parto ed il 099.4
- - - Apparato digerente complicanti la gravidanza, il parto ed il 099.6
- - - Apparato respiratorio complicanti la gravidanza, il parto ed il 099.5
- - - Cardiorenale ipertensiva preesistente complicante la gravidanza, il parto e il 010.3
- - - Cute e del tessuto sottocutaneo complicanti la gravidanza, il parto e il 099.7
- - - Endocrine, nutrizionali e metaboliche, complicanti la gravidanza, il parto ed il 099.2
- - - HIV complicante la gravidanza, il parto e il 098.7
- - - Infettive o parassitarie materne, non specificate, complicanti la gravidanza, il parto ed il 098.9
- - - Ipertensiva renale preesistente complicante la gravidanza, il parto e il 010.2
- - - Protozoi complicanti la gravidanza, il parto ed il 098.6
- - Malnutrizione durante il parto ed il 025
- - Miocardiopatia nel 090.3
- - Pneumotorace in corso di anestesia durante il 089.0
- - Polmonite
- - - Aspirazione in corso di anestesia durante il 089.0
- - - Chimica da aspirazione in corso di anestesia durante il 089.0
- - - Pre-eclampsia grave nel 014.1
- - Reazione tossica all'anestesia locale durante il 089.3
- - Sequele di complicanze della gravidanza, del parto e del 094
- - Sifilide complicante la gravidanza, il parto e il 098.1
- - Sindrome di Mendelson in corso di anestesia durante il 089.0
- - Sublussazione della sinfisi (pubica) in gravidanza, parto e 026.7
- - Tentativo fallito o difficoltà di intubazione durante il 089.6
- - Tetano durante il A34
- - Tromboflebite
- - - Profonda durante il 087.1
- - - Superficiale durante il 087.0
- - Trombosi
- - - Seno venoso cerebrale durante il 087.3
- - - Venosa cerebrale durante il 087.3
- - Tubercolosi complicante la gravidanza, il parto e il 098.0
- - Varici genitali durante il 087.8

Pugile – Demenza del F07.2**Pulce**

- Penetrante – Infestazione da B88.1
- Ratto – Tifo della A75.2
- -

- - Malattia di Brill da A75.2

- - Tabardillo da A75.2

Pulizia e toilette chirurgica – Z43**Pulpare –**

- Gangrena K04.1
- Periodontite apicale acuta di origine K04.4

Pulpite

- Acuta – K04.0
- Cronica (iperplasica) (ulcerativa) – K04.0
- Irreversibile – K04.0
- Reversibile – K04.0
- S.A.I. – K04.0
- - K04.0

Pulseless disease – M31.4**Pulverulento –**

- Cataratta Q12.0
- Fundus H35.5

Pumphrey

v./v.a. Bart-Pumphrey

Punch drunk – Sindrome da F07.2**Punctata**

- Albescens – Retinite H35.5
- - Condrosplasia Q77.3

Punctate inner choroidopathy – H31.8**Punta**

- Centrotemporali [Rolando] – Epilessia benigna con G40.08
- Con corpo estraneo (penetrante) S.A.I. – Ferita da T14.1
- Intervallo di accoppiamento breve – Sindrome da torsione della I47.2
- Lingua – C02.1
- S.A.I. – multiple(i): Ferite da T01.9

Punteggiata

- Acrale-cheilite-nodosità [PLACK] – Sindrome desquamazione cutanea-leuconichia-cheratosi Q84.8
- Palmoplantare) – Cheratosi L85.2
- - Cataratta senile: H25.0

Punteggio Apgar

- 0-3 al 1° minuto – Asfissia con P21.0
- 4-7 al 1° minuto – Asfissia con P21.1

Puntiforme

- DYRK1A – Disabilità intellettiva da mutazione Q87.0
- JAG1 –
- - Displasia arterio-epatica da mutazione Q44.7
- - Paucità sindromica delle vie biliari da mutazione Q44.7
- - Sindrome di Alagille-Watson da mutazione Q44.7

Puntiforme –Continuazione

- NOTCH2 -> Displasia arterio-epatica da mutazione *Q44.7*
- Quale complicanza oftalmologico diabetica
- - Diabete mellito di tipo 1 -> Emorragia *E10.30†, H58.8**
- - Diabete mellito di tipo 2 -> Emorragia *E11.30†, H58.8**
- - -> Emorragia *E14.30†, H58.8**
- -> Sindrome
- - Angelman da mutazione *Q93.5*
- - Letale da ipoplasia pontocerebellare, ipotonia e insufficienza respiratoria causata da una mutazione *Q04.3*

Puntino lacrimale - Assenza di *Q10.4***Punto**

- Lacrimale -
- - Corpo estraneo nel *T15.8*
- - Eversione di *H04.5*
- - Ptosi - limitazione dei movimenti oculari - assenza dei *Q87.0*
- Sutura -> Rimozione di *Z48.0*
- -
- - FIM
- - - Cognitivo
- - - - 5-10 *U51.21*
- - - - 11-29 *U51.11*
- - - - 30-35 *U51.01*
- - - Motorio
- - - - 13-30 *U50.51*
- - - - 31-42 *U50.41*
- - - - 43-58 *U50.31*
- - - - 59-68 *U50.21*
- - - - 69-84 *U50.11*
- - - - 85-91 *U50.01*
- - Indice di Barthel
- - - 0-15 *U50.50*
- - - 20-35 *U50.40*
- - - 40-55 *U50.30*
- - - 60-75 *U50.20*
- - - 80-95 *U50.10*
- - - 100 *U50.00*
- - Indice di Barthel allargato
- - - 0-15 *U51.20*
- - - 20-65 *U51.10*
- - - 70-90 *U51.00*
- - MMSE
- - - 0-16 *U51.22*
- - - 17-23 *U51.12*
- - - 24-30 *U51.02*

Puntura

- D insetto
- - Non velenoso -
- - - *W64.9†*
- - - Altro traumatismo superficiali
- - - - Addome, della regione lombosacrale e della pelvi: Morso o *S30.83*

Puntura –Continuazione

- D insetto –Continuazione
- - Non velenoso -> –Continuazione
- - - Altro traumatismo superficiali –Continuazione
- - - - Anca e della coscia: Morso o *S70.83*
- - - - Avambraccio: Morso o *S50.83*
- - - - Caviglia e del piede: Morso o *S90.83*
- - - - Gamba: Morso o *S80.83*
- - - - Polso e della mano: Morso o *S60.83*
- - - - Spalla e del braccio: Morso o *S40.83*
- - - Traumatismo superficiale
- - - - Arto
- - - - - Inferiore, livello non specificato: Morso o *T13.03*
- - - - - Superiore, livello non specificato: Morso o *T11.03*
- - - - Regione corporea non specificata: Morso o *T14.03*
- - - - Tronco, livello non specificato: Morso o *T09.03*
- - Velenosi -> Morso d'animale o *X29.9†*
- Insetto
- - Non velenoso) S.A.I. -> multiple(i): *T00.9*
- - Velenoso -> Morso o *T63.4*
- Lacerazione accidentali durante una procedura diagnostica o terapeutica, non classificate altrove -> *T81.2*
- Lombare -
- - Altra reazione secondaria a *G97.1*
- - Perdita di liquor cerebrospinale dopo *G97.0*
- Perforazione o sanguinamento da inattenzione -> Ferita da taglio, *Y69†*
- Scorpione -> Avvelenamento da *T63.2*

Pupilla

- Ectopiche -> Ptosi - strabismo - *Q15.8*
- -
- - Anomalia congenita della *Q13.2*
- - Atresia della *Q13.2*

Pupillare

- Malattie classificate altrove -> Anomalie della funzione *H58.0**
- Miotica -> Cisti *H21.2*
- -
- - Anomalie della funzione *H57.0*
- - Degenerazione: del margine *H21.2*
- - Glaucoma da blocco *H40.2*
- - Membrane *H21.4*
- - Occlusione *H21.4*
- - Seclusione *H21.4*

Pure red cell aplasia

- Congenita -> PRCA [*D61.0*
- -> RCPA [*D60.9*

Purina-nucleoside fosforilasi [PNP] - Deficit di *D81.5***Purinico pirimidinico**

- Non specificato -> Disturbo del metabolismo *E79.9*

Purinico pirimidinico –Continuazione

- -> Altri disturbi del metabolismo *E79.8*

Purpura fulminans -> *D65***Purpurica**

- Brasiliana -> Febbre *A48.4*
- Pigmentata -> Dermatosi *L81.7*

Purulenta

- Associata alla gravidanza -> Mastite non *O91.2*
- Gravidico(a) o puerperale -> Mastite *O91.1*
- S.A.I. -
- - Meningite: *G00.9*
- - Otite media *H66.4*
- - Tropicale -> Miosite *M60.09*
- -

- - Bronchite: acuta e subacuta: *J20*

- - Dermatite: *L08.0*

- - Endocardite *I33.0*

- - Endoftalmite *H44.0*

- - Otite media

- - - Con versamento (non *H65.9*

- - - Cronica: con versamento (non *H65.4*

- - Pericardite: *I30.1*

- - Rinite (cronica) *J31.0*

Pustola maligna -> *A22.0***Pustolare sottocorneale** -> Dermatite *L13.1***Pustolosa**

- Eosinofila classica -> Follicolite *L73.8*
- Erosiva del cuoio capelluto -> Dermatosi *L30.8*
- Generalizzato
- - GPP] -> Psoriasi *L40.1*
- - -> Psoriasi *L40.1*
- - Palmoplantare -> Psoriasi *L40.3*
- - Subcorneale -> Dermatosi *L13.1*

Pustolosi

- Esantematico acuta
- - Generalizzato -
- - - *L27.0*
- - - AGEP [*L27.0*
- - Localizzata -> *L27.1*
- -> Osteomielite multifocale sterile con periostosi e *M86.39*

Pustoloso

- Von Zumbusch -> Psoriasi *L40.1*
- -
- - Batteride *L40.3*
- - Pioderma gangrenoso *L88*

PUV -> *Q64.2***PUVA** -> Lentiggini da terapia *L81.4***PV** -> *D45***PVA)** -> Agenesia della valvola polmonare (*Q22.3***PVOD** [Malattia veno-occlusiva polmonare] -> *I27.08***PXE]** -> Pseudoxantoma elastico [*Q82.8*

**PYCR2 - Microcefalia con
leucoencefalopatia progressiva correlata a**
Q87.0

Pyle - Sindrome di *Q78.5*

Pylori

- Come causa di malattie classificate altrove
 - *Helicobacter pylori* [H. *B98.0!*
- *H. pylori*] come causa di malattie classificate altrove - *Helicobacter B98.0!*
- Ulcera
- - Duodenale - Infezione da *Helicobacter K26.9, B98.0!*
- - Gastrica - Infezione da *Helicobacter K25.9, B98.0!*
- - Gastrite
- - Cronica da *Helicobacter K29.5*
- - *Helicobacter K29.7, B98.0!*

Pyodermia fistulans sinifica - *L73.2*

Qazi

v./v.a. Krasnow-Qazi

Qazi-Markouizos ~ Sindrome di *Q87.8*

QRS ~ Allungamento del complesso *R94.3*

QT

- Corto ~ Sindrome familiare del *I49.8*

- Lungo

- - Familiare ~ Sindrome del *I49.8*

- - Tipo

- - - 7 ~ Sindrome del *I49.8, Q79.8*

- - - 8

- - - - Tipo

- - - - - 1 ~ LQT8 [Sindrome del *I49.8*

- - - - - 2 ~ LQT8 [Sindrome del *I49.8*

- - - - ~ Sindrome del *I49.8*

- - ~ Sindrome

- - - *I49.8*

- Prolungato con ipoacusia ~ Intervallo *I49.8*

- ~ Sindrome di *I49.8*

Quadrante

- Esterni della mammella ~ Carcinoma metaplastico dei due *C50.8*

- Infero

- - Esterno mammella

- - - Tipo a ghiandola salivare ~ Carcinoma del *C50.5*

- - - -

- - - - Angiosarcoma del *C50.5*

- - - - Carcinoma ereditario del *C50.5*

- - - - Carcinoma metaplastico del *C50.5*

- - - - Tumore Maligno: *C50.5*

- - Interno mammella

- - - Tipo a ghiandola salivare ~ Carcinoma del *C50.3*

- - - -

- - - - Angiosarcoma del *C50.3*

- - - - Carcinoma ereditario del *C50.3*

- - - - Carcinoma metaplastico del *C50.3*

- - - - Tumore Maligno: *C50.3*

- Interni della mammella ~ Carcinoma metaplastico dei due *C50.8*

- Supero

- - Esterno mammella

- - - Tipo a ghiandola salivare ~ Carcinoma del *C50.4*

- - - -

- - - - Angiosarcoma del *C50.4*

- - - - Carcinoma ereditario del *C50.4*

- - - - Carcinoma metaplastico del *C50.4*

- - - - Tumore Maligno: *C50.4*

- - Interno

- - - Ghiandola mammario ~

- - - - Angiosarcoma del *C50.2*

- - - - Cancro ereditario della mammella del *C50.2*

- - - - Carcinoma metaplastico del *C50.2*

- - - Mammella

Quadrante ~Continuazione

- Supero ~Continuazione

- - Interno ~Continuazione

- - - Mammella ~Continuazione

- - - - Tipo a ghiandola salivare ~ Carcinoma del *C50.2*

- - - - - Tumore Maligno: *C50.2*

- ~ Algodistrofia a *G90.88*

Quadrantopsia ~ *H53.4*

Quadricipite ~ Traumatismo muscolare e tendineo del *S76.1*

Quadricipiti ~ Miopatia che risparmia i *G71.8*

Quadricuspide ~ Valvola aortica *Q23.8*

Quadrilaterale ~ Febbre *A78*

Quadriplegia

- Cronica ~ *G82*

- S.A.I. ~ *G82.5*

- Spastica ~ Paralisi cerebrale con *G80.0*

Quadrivasale ~ Malattia coronarica *I25.14*

Quadrupla ~ Gravidanza *O30.2*

Quantità

- Espettorato ~ Anormale: *R09.3*

- Urina aumentata ~ *R35.0*

Quantitativo e funzionale dei linfociti B ~ Immunodeficienza comune variabile con prevalente difetto *D83.0*

Quarto

- Grado ~

- - Lacerazione perineale durante il parto di *O70.3*

- - Prolasso uterino di terzo e *N81.3*

- Metatarso corto - disabilità intellettiva ~ Sindrome displasia spondiloepimetafisaria progressiva - bassa statura - dismorfismi facciali - *Q87.1*

- Molare ~ *K00.1*

- Nervo cranico

- - Trocleare] ~ Paralisi del *H49.1*

- - - *S04.2*

- Schisi branchiale ~ Anomalia della *Q18.0*

- Ventricolo ~

- - *D33.1*

- - *D43.1*

- - Astrocitoma

- - - Pilocitico del *C71.7*

- - - Pilomixioide del *C71.7*

- - Ependimoblastoma del *C71.7*

- - Ependimoma

- - - *C71.7*

- - - Anaplastico del *C71.7*

- - Ganglioglioma anaplastico del *C71.7*

- - Oligodendroglioma

- - - *C71.7*

- - - Anaplastico del *C71.7*

- - Tumore neuroectodermico primitivo del *C71.7*

- - Xantastrocitoma pleomorfo del *C71.7*

Quarto ~Continuazione

- Vertebra cervicale ~ Frattura della *S12.22*

Quebec ~ Malattia delle piastrine del *D69.1*

Queensland ~ Tifo da zecche del *A77.3*

Querulante ~ Paranoia *F22.8*

Querulomane ~ (Disturbo di) personalità: *F60.0*

Quervain ~

- Tenosinovite stenosante di de *M65.4*

- Tiroidite: di de *E06.1*

Queyrat

- Labbra pudende ~ Malattia di *D07.1*

- S.A.I. ~ Eritroplasia di *D07.4*

- ~ Eritroplasia di *D07.4*

Quincke

- Ereditario ~ Edema di *D84.1*

- ~ Edema di *T78.3*

Quinquaud ~ Follicolite decalvante di *L66.2*

Quintana ~

- Febbre *A79.0*

- Infezione da Rickettsia *A79.0*

Quintus ~ Nevralgia di *G50.0*

Quote ~

- Malattia da alte *T70.2*

- Policitemia: dovuta a: alte *D75.1*

Raas

v./v.a. Al Awadi-Raas-Rothschild

Rabbia

- Silvestre → A82.0
- Urbana → A82.1
- -
- - A82.9
- - R45.4
- - Contatto con ed esposizione alla Z20.3
- - Necessità di vaccinazione contro la Z24.2

Rabdoide

- Fegato → Tumore C22.7
- Nervi del torace → Tumore C47.3
- Nervi del tronco → Tumore C47.6
- Nervi dell'addome → Tumore C47.4
- Nervi della pelvi → Tumore C47.5
- Nervi della testa → Tumore C47.0
- Nervi periferici, lesione sconfinante a più zone contigue → Tumore C47.8
- Nervo dell'arto
- - Inferiori → Tumore C47.2
- - Superiore → Tumore C47.1
- Rene → Tumore C64
- Tessuto molle
- - Addome → Tumore C49.4
- - Arto
- - - Inferiori → Tumore C49.2
- - - Superiori → Tumore C49.1
- - Lesione sconfinante a più zone contigue → Tumore C49.8
- - Pelvi → Tumore C49.5
- - Testa → Tumore C49.0
- - Torace → Tumore C49.3
- - Tronco → Tumore C49.6

Rabdomiolisi traumatica → T79.69**Rabdomiosarcoma**

- Cervice uterina → C53.9
- Corpo uterino → C54.9
- Endocervice → C53.0
- Esocervice → C53.1
- Giunzione cervico-vaginale → C53.8
- Orbita → C69.6
- Pleomorfo → C49.9
- Spalla → C49.1
- Tipo misto → C49.9
- Vescica → C67.9
- Vulvovaginale → C57.8
- - C49.9

Rabdomiosarcoma alveolare dei tessuti molli

- Addome → C49.4
- Arto
- - Inferiori → C49.2
- - Superiori → C49.1
- Collo → C49.0

Rabdomiosarcoma alveolare dei tessuti molli –Continuazione

- Lesione sconfinante a più zone contigue → C49.8
- Pelvi → C49.5
- Testa → C49.0
- Torace → C49.3
- Tronco → C49.6

Rabdomiosarcoma dei tessuti molli

- Addome → C49.4
- Anca → C49.2
- Arto
- - Inferiori → C49.2
- - Superiori → C49.1
- Collo → C49.0
- Lesione sconfinante a più zone contigue → C49.8
- Pelvi → C49.5
- Testa → C49.0
- Torace → C49.3
- Tronco → C49.6

Rabdomiosarcoma embrionale

- Collo vescicale → C67.5
- Cordone spermatico → C63.1
- Cupola vescicale → C67.1
- Naso interno → C30.0
- Orbita → C69.6
- Parete
- - Anteriore della vescica → C67.4
- - Laterale vescica →
- - - C67.2
- - - C67.3
- Prostata → C61
- Retroperitoneo → C48.0
- Seno etmoidale → C31.1
- Seno frontale → C31.2
- Seno mascellare → C31.0
- Seno sfenoidale → C31.3
- Tessuto molle
- - Collo → C49.0
- - Testa → C49.0
- Trigono vescicale → C67.0
- Vescica
- - Lesione sconfinante a più zone contigue → C67.8
- - - C67.9

Rabdomiosarcoma pleomorfo dei tessuti molli

- Addome → C49.4
- Arto
- - Inferiori → C49.2
- - Superiori → C49.1
- Lesione sconfinante a più zone contigue → C49.8
- Pelvi → C49.5
- Testa → C49.0

Rabdomiosarcoma pleomorfo dei tessuti molli –Continuazione

- Torace → C49.3
- Tronco → C49.6

Rabson-Mendenhall → Sindrome di E13.90**Raccolta e impianto di ovulo → Ricovero per Z31.2****Raccorciamento**

- Congenito
- - Arto(i) inferiore(i) → Q72.8
- - Femore → Q72.4
- - Longitudinale
- - - Arto(i) non specificato(i) → Q73.8
- - - Fibula → Q72.6
- - - Tibia → Q72.5
- - - Ulna → Q71.5
- Longitudinale congenito
- - Femore → Q72.4
- - Radio → Q71.4

Rachischisi → Q05**Rachite**

- Deficit di fosfatasi → E83.38†, M90.89*
- Scorbuto → E54†, M90.89*
- -
- - Cifosi quale postumo di E64.3, M40.19
- - Gobba quale postumo di E64.3, M40.29

Rachitismo

- Attivo → E55.0
- Ipocalcemic dipendente dalla vitamina D → E83.31
- Ipofosfatemico
- - Autosomico
- - - Dominante → E83.30
- - - Recessivo → E83.30
- - Ereditario con ipercalcemia → HHRH [E83.30, E83.58
- - Familiare → E83.30
- - - Nanismo nefrotico-glicosurico con E72.0†, N16.3*
- Neoplastico → E83.38
- Resistente alla vitamina D, tipo II → E83.30†, M90.89*
- - Sequele del E64.3

Radiale

v./v.a. Nervo radiale
v./v.a. oculo-oto-radiale
v./v.a. omero-radiale

- Con atresia delle coane → Ipoplasia del raggio Q71.8, Q30.0
- Ipoplasia tibiale → Iposviluppo Q73.8
- Livello
- - Avambraccio → Traumatismo dell'arteria S55.1
- - Polso e della mano → Traumatismo dell'arteria S65.1
- Pollici trifalangei - ipospadia - diastema mascellare → Ipoplasia Q87.2
- TAR] → Trombocitopenia con aplasia Q87.2

Radiale –Continuazione

- Ulnare) → Legamento collaterale del polso (S63.3
- -
- - Craniosinostosi - aplasia Q75.0
- - Distorsione e distrazione del gomito: Legamento collaterale S53.41
- - Emimelia Q71.4
- - Mano torta Q71.4
- - Meromelia longitudinale Q71.4
- - Rottura traumatica del legamento collaterale S53.2
- - Spettro oculo-auricolo-vertebrale con anomalie Q87.0

Radiazione

- Attinico →
- - Manifestazioni polmonari croniche ed altre, da J70.1
- - Polmonite da J70.0
- DPAH] → Ipertensione arteriosa polmonare indotta da farmaci, droga, tossine e I27.02
- Ionizzante →
- - Immunodeficienza combinata - microcefalia - ritardo della crescita - sensibilità alle D81.1
- - Sindrome mielodisplastica da D46.9
- Non ionizzante
- - Non ionizzanti, non specificate → Alterazioni cutanee da esposizione cronica a L57.9
- - - Altre alterazioni cutanee da esposizione cronica a L57.8
- Ottiche → Disturbi delle vie ottiche, dei nuclei genicolati e delle H47.5
- Plesso
- - Brachiale → Plessopatia indotta da G54.0, G97.88
- - Lombosacrale → Plessopatia indotta da G54.1, G97.88
- Ultravioletto
- - Non specificate → Alterazioni acute della cute da L56.9
- - - Altre specificate alterazioni acute della cute da L56.8
- -
- - Z57
- - Z58
- - Altri disturbi specificati della cute e dei tessuti sottocutanei correlati a L59.8
- - Assistenza prestata alla madre per (sospetta) lesione fetale da O35.6
- - Dermatosi da L59.8
- - Disturbi non specificati della cute e dei tessuti sottocutanei correlati a L59.9
- - Effetti non specificati delle T66
- - Esofagite
- - - K20.1
- - - Provocata da K20.1
- - Fenomeno di recall da T78.8
- - Gastroenterite e colite da K52.0

Radiazione –Continuazione

- - -Continuazione
- - Ipertensione arteriosa polmonare indotta da I27.02
- - Leucemia mieloide acuta e sindromi mielodisplastiche correlate alle C92.00
- - Mielite da G97.88
- - Mucosite (orale) (orofaringea): indotta da K12.3
- - Pneumopatia interstiziale
- - - Acuta indotta da J70.0
- - - Cronica indotta da J70.1
- - Proctite da K62.7

Radice

- Cervicali non classificati altrove → Disturbi delle G54.2
- Dentale → Ritenzione di K08.3
- Dentarie → Portatore di impianti mandibolari e di Z96.5
- Lombosacrali non classificati altrove → Disturbi delle G54.4
- Nervoso
- - Colonna cervicale → Traumatismo di S14.2
- - Colonna dorsale → Traumatismo di S24.2
- - Colonna lombare e sacrale → Traumatismo di S34.2
- - Disturbo disco
- - - Cervicale con mielopatia → Compressione di M50.0†, G99.2*
- - - Intervertebrale
- - - - Classificato altrove → Compressione di M51.1†, G55.1*
- - - - Con mielopatia → Compressione di M51.0†, G99.2*
- - Lombari → Sindrome da irritazione delle M51.1†, G55.1*
- - Neoplasia non classificata altrove → Compressione delle D48.9†, G55.0*
- - Non specificato → Disturbo dei plessi e delle G54.9
- - Plessi in altre malattie classificate altrove → Compressioni delle G55.8*
- - Spinale e plesso del tronco non specificati → Traumatismo di nervo, T09.4
- - Spondilosi → Compressione di M47.29†, G55.2*
- - -
- - - Altri disturbi dei plessi e delle G54.8
- - - Disturbo di disco cervicale con compressione di M50.1†, G55.1*
- - Toraciche non classificati altrove → Disturbi delle G54.3
- - Ventrale → Stimolatore della Z45.80

Radicolare

- Con disturbo di disco intervertebrale → Neuropatia M51.1†, G55.1*
- - Ciste
- - K04.8
- - Residua, K04.8

Radicolite

- Brachiale S.A.I. → Nevrite o M54.1

Radicolite –Continuazione

- Cervicale
- - Dislocazione di disco intervertebrale → M50.1†, G55.1*
- - Prolasso di disco intervertebrale → M50.1†, G55.1*
- - Rottura di disco intervertebrale → M50.1†, G55.1*
- - Degenerazione di disco intervertebrale → M51.1†, G55.1*
- - Dislocazione di disco intervertebrale → M51.1†, G55.1*
- - Disturbo di disco intervertebrale → M51.1†, G55.1*
- - Lombare S.A.I. → Nevrite o M54.1
- - Lombosacrale S.A.I. → Nevrite o M54.1
- - Malattia da HIV → B23.8, M54.19
- - Prolasso di disco intervertebrale → M51.1†, G55.1*
- - Rottura di disco intervertebrale → M51.1†, G55.1*
- - S.A.I. → M54.1
- - Sifilitica → A52.1†, G99.8*
- - Toracica . S.A.I. → Nevrite o M54.1

Radicolomielite tossica da Corynebacterium diphtheriae → A36.8†, G05.0***Radicolopatia**

- Regione toracica → M54.14
- -
- - M54.1
- - Altra spondilosi con M47.2
- - Degenerazione disco
- - - Cervicale con M50.1†, G55.1*
- - - Intervertebrale con M51.1†, G55.1*
- - - Toracico con M51.1†, G55.1*
- - Disturbo disco
- - - Cervicale associato a M50.1
- - - Intervertebrale lombare associati a M51.1†, G55.1*
- - Ernia del nucleo polposo
- - - Cervicale con M50.1†, G55.1*
- - - Cervicotoracico con M50.1†, G55.1*
- - - Lombare con M51.1†, G55.1*
- - - Lombosacrale con M51.1†, G55.1*
- - - Toracico con M51.1†, G55.1*
- - - Toracolombare con M51.1†, G55.1*
- - Spondilosi
- - - Cervicale senza mielopatia o M47.8
- - - Lombosacrale senza mielopatia o M47.8
- - - Toracica senza mielopatia o M47.8

Radio

- v./v.a. omero-radio-ulnare
- Altro multiplo parte → Frattura estremità
- - Distale del S52.59
- - Proximale del S52.19
- - Anomalie anogenitali → Sindrome da agenesia del Q87.2
- - Brailsford] → Osteocondrosi (giovanile): della testa del M92.1

Radio –Continuazione

- Collo – Frattura dell'estremità prossimale del S52.12
- Con lussazione della testa dell'ulna – Frattura della diafisi distale del S52.31
- Distale – Frattura
- - Estensione del S52.51
- - Flessione del S52.52
- Frattura da flessione – Frattura dell'estremità distale del S52.52
- Non specificata – Frattura dell'estremità distale del S52.50
- Omerale – Articolazione S53.0
- Parte non specificata – Frattura
- - Diafisi del S52.30
- - Estremità prossimale del S52.10
- S.A.I. –
- - S52.30
- - Estremità prossimale del S52.10
- Testa – Frattura dell'estremità prossimale del S52.11
- Ulna – Osteocondrosi giovanile del M92.1
- -
- - Accorciamento congenito del Q71.4
- - Complicanza meccanica di endoprotesi articolare: testa del T84.02
- - Difetto longitudinale congenito del Q71.4
- - Dislocazione congenita della testa del Q68.8
- - Frattura
- - - Aperta della diafisi del S52.30, S51.87!
- - - Diafisaria sia dell'ulna che del S52.4
- - - Diafisi prossimale dell'ulna con lussazione della testa del S52.21
- - - Distale aperta del S52.50, S51.87!
- - - Estremità distale sia dell'ulna che del S52.6
- - - Prossimale aperta del S52.10, S51.87!
- - Lussazione della testa del S53.0
- - Osteoblastoma del D16.0
- - Osteosarcoma del C40.0
- - Presenza di protesi della testa del Z96.62
- - Raccorciamento longitudinale congenito del Q71.4
- - Sarcoma del C40.0
- - Sarcoma di Ewing del C40.0
- - Sindrome VATER [anomalie vertebrali, atresia anale, malformazioni cardiache, fistola tracheo-esofagea con atresia esofagea, anomalie renali e displasia del Q87.2

Radiocarpica – Lussazione del polso: (Articolazione) S63.02**Radiocarpico**

- Dorsale (palmare) – Legamento S63.3
- - Distorsione e distrazione del polso: (Legamento) (Articolazione) S63.52

Radiodermite

- Acuta – L58.0
- Cronica – L58.1

Radiodermite –Continuazione

- Non specificata – L58.9

Radiografica – Spondiloartrite assiale

- M45.09
- Non M45.09

Radioisotopi] – Risultati anormali di: studi di captazione dei radionuclidi [R94**Radiologico**

- Anormale
- - Cute e del tessuto sottocutaneo – Reperto R93.8
- - Riscontrato nello screening prenatale della madre – Reperto O28.4
- - Madre – Feto e neonato sofferenti per procedure P00.7
- - Non classificato altrove – Esame Z01.6

Radionuclidi [radioisotopi] – Risultati anormali di: studi di captazione dei R94**Radiosensibilità-immunodeficienza-dismorfismi-difficoltà dell'apprendimento] – Sindrome RIDDLE [D82.8****Radioterapia**

- Altre condizioni morbose – Visita medica di controllo dopo Z09.1
- Antineoplastica – Seduta combinata di chemioterapia e Z51.82
- Tumore maligno – Visita medica di controllo dopo Z08.1
- -
- - Z92.3
- - Convalescenza dopo Z54.1!
- - Fenomeno di flare-up da T88.7
- - Ipofituitarismo post- E89.3
- - Nausea
- - - R11, Y57.9!
- - - Durante R11, Y57.9!
- - Seduta di Z51.0
- - Stenosi uretrale quale sequela di N99.18
- - Vomito in R11, Y57.9!

Radio-ulna - trombocitopenia amegacariocitica – Sinostosi Q87.2**Radioulnare**

- Bilaterale – Sinostosi Q74.0
- Microcefalia-scoliosi – Sindrome sinostosi Q02, Q77.8
- Ritardo dello sviluppo-ipotonia muscolare – Sindrome sinostosi Q87.0
- Unilaterale – Sinostosi Q74.0
- -
- - Lussazione del polso: (Articolazione) S63.01
- - Sinostosi
- - - Q74.0

RAEB

- AREB] – Anemia refrattaria con eccesso di blasti [D46.2
- I/AREB I] – Anemia refrattaria con eccesso di blasti, tipo I [D46.2
- II/AREB II] – Anemia refrattaria con eccesso di blasti, tipo II [D46.2

Raffreddore

- Comune] – Rinofaringite acuta [J00
- Infantile sifilitico – A50.0†, J99.8*
- - Avvelenamento: Farmaci contro il T48.5

RAG 1/2 – Immunodeficienza combinata da deficit di D81.1**RAG1 [Gene attivante la ricombinazione 1] – Deficit immunitario combinato da deficit parziale di D81.8****RAG1/2 – Immunodeficienza combinata grave da deficit completo di D81.1****Ragade**

- Capezzolo, gravidica o puerperale – O92.1
- Fistola del capezzolo – N64.0

Ragazza – Pubertà precoce centrale

- Rara nella E22.8
- Secondaria nella E22.8

Ragazzo – Pubertà precoce centrale

- Primaria nel E22.8
- Secondaria nel E22.8

Ragge

v./v.a. Bakrania-Ragge

Raggi

- Indotta da farmaci) mascellare (acuta) (cronica) (suppurativa) – Osteonecrosi (indotta da K10.2
- Solari – Esposizione a: X59.9!
- X – Esposizione a: W91.9!
- -
- - Cistite da N30.4
- - Malattia da T66
- - Mielopatia: da G95.8
- - Osteonecrosi della mascella indotta da K10.28
- - Polineuropatia da G62.8
- - Proctite da K62.7

Raggio radiale con atresia delle coane – Ipoplasi del Q71.8, Q30.0**Ragno – Effetto tossico: Veleno di T63.3****Rahman**

v./v.a. Tatton-Brown-Rahman

- - Sindrome di Q87.0

Raine – Sindrome di Q78.2**Raines**

v./v.a. Thomas-Jewett-Raines

Rajab – Calcificazione cerebrale, tipo Q04.8**Rajab-Spranger – Sindrome di Q87.8****Rallentato –**

- Minzione R39.1
- Stipsi da transito K59.00

Rallison

v./v.a. Wolcott-Rallison

Rambam-Hasharon – Sindrome di D84.8**Rambaud-Gallian – Sindrome di E78.88****Rame**

- Legato all'X – Deficit del E83.0
- Suoi composti – Effetto tossico: T56.4
- -

Rame –Continuazione

- - -Continuazione
- - Anemia associata a deficit di: *D53.8*
- - Avvelenamento da *T56.4*
- - Cirrosi idiopatica da *K74.6*
- - Deficit
- - - *E61.0*
- - - Familiare benigno di *E83.0*
- - Malattia di Charcot-Marie-Tooth assonale autosomica recessiva da deficit del metabolismo del *G60.0*
- - Tasso ematico anormale di: *R79.0*

Ramificante

- Glicogeno
- - Forma neuromuscolare perinatale fatale - Malattia da deposito di glicogeno da deficit dell'enzima *E74.0*
- - - Forma epatica non progressiva di glicogenosi da deficit dell'enzima *E74.0*
- Il glicogeno -
- - Forma neuromuscolare perinatale fatale del deficit di GBE [Enzima *E74.0*
- - GSD da deficit dell'enzima *E74.0*
- - Deficit di enzima *E74.0*

Ramificato -

- Altri disturbi del metabolismo degli aminoacidi a catena *E71.1*
- Chetoaciduria a catena *E71.0*
- Deficit di 2-chetoacido deidrogenasi a catena *E71.0*
- Disturbo metabolismo aminoacidi
- - Catena *E71.2*
- - Non *E72.8*
- Sindrome autismo-epilessia, da deficit di chetoacido deidrogenasi chinasi a catena *E71.1*

Ramo

- Arteria retinica - Occlusione arteriosa retinica: di *H34.2*
- Mandibolare, parte non specificata - Frattura della mandibola: *S02.64*

Ramon - Sindrome di *Q87.8***Ramos**

v./v.a. Lisker-Garcia-Ramos

Ramos-Arroyo - Sindrome di *Q87.8*

Randellate o armi da fuoco - Ferita durante l'intervento della forza pubblica, con gas lacrimogeni, *Y35.7!*

Rantoli - *R09.8*

Ranula - *K11.6*

RAPADILINO - Sindrome *Q87.1*

Rapamicina - Ipersensibilità ai derivati della *T88.7*

Rapidamente progressivo

- Glomerulonefrite - *N01*
- Malattia glomerulare - *N01*
- Nefrite - *N01*
- - Sindrome nefritica *N01*

Rapido

- Disfunzione ipotalamica

Rapido –Continuazione

- Disfunzione ipotalamica –Continuazione
- - Disregolazione del sistema autonomo - ROHHAD [Sindrome da obesità ad esordio *E23.3, E66.29*
- - Ipoventilazione - disregolazione autonoma - tumori neurali - ROHHADNET [Obesità ad esordio *E23.3, C80.9*
- Involuzione -
- - Emangioma congenito a *D18.00*
- - RICH [Emangioma congenito a *D18.00*
- Sviluppo nell'infanzia - Visita medica per periodo di *Z00.2*
- -
- - Distonia - parkinsonismo, a esordio *G24.1*
- - Fase espulsiva *P03.5*

Rapporto

- Affettivo durante l'infanzia - Perdita di un *Z61*
- Arcate dentarie - Anomalie dei *K07.2*
- Con
- - I genitori o i parenti acquisiti - Problemi nei *Z63*
- - Il coniuge o il partner - Problemi nei *Z63*
- Familiari durante l'infanzia - Cambiamento nei *Z61*
- Sensitivo - Delirio di *F22.0*
- Tra mascellare e base del cranio - Anomalie del *K07.1*

Raro

v./v.a. Tipo di malattia

RARS-correlata - Leucodistrofia ipomielinizzante autosomica recessiva *E75.2*

Raschiamenti alla gola - Risultati anormali in: *R84*

Rash

- Altre eruzioni cutanee non specifiche - *R21*
- Siero - *T80.6*
- -
- - Malattia da HIV con *B23.8, R21*
- - Pannolino *L22*

Rasmussen

- Non classificato altrove - Aneurisma di *A16.2*
- - Encefalite di *G04.8*

Rasmussen-Johnsen-Thomsen - Sindrome di *Q87.8***Ratajczak**

v./v.a. Czarny-Ratajczak

Rathbun] - Ipofosfatemia familiare [ipofosfatasi] [sindrome di *E83.38*

Rathke - Deficit ipofisario da cisti della tasca di *E23.6*

Ratto

- Spirillum minus - Febbre da morso di *A25.0*
- Spirochaeta morsus muris - Febbre da morso di *A25.0*
- Streptobacilli - Febbre da morso di *A25.1*
- -
- - Febbre

Ratto –Continuazione

- - -Continuazione
- - Febbre –Continuazione
- - - Morso di *A25.9*
- - - Streptobacillare da morso di *A25.1*
- - Infezione da tenia del *B71.0*
- - Tifo della pulce del *A75.2*

Raucedine

- Sordità - Sindrome da neuropatia periferica, miopia, *G60.0*

- - *R49.0*

Rautenstrauch

v./v.a. Wiedemann-Rautenstrauch

Rauwolfia - *T46.5***Rawnsley**

v./v.a. Morse-Rawnsley-Sargent

Raynaud

- Disfunzione esofagea, sclerodattilia e teleangectasia [Sindrome CREST] - Sclerosi progressiva sistemica con calcinosi cutanea, fenomeni di *M34.1*
- Fenomeno (secondario) - (di) *I73.0*
- Gangrena - (di) *I73.0*
- Malattia - (di) *I73.0*
- - Sindrome di *I73.0*

RB-ILD] - Respiratory bronchiolitis interstitial lung disease [*J68.4***RCC [Carcinoma delle cellule renali] -** *C64***RCPA [Pure red cell aplasia] -** *D60.9***Reardon -**

- Displasia mesomelica di tipo *Q78.8*
- Displasia spondiloepifisaria, tipo *Q77.7*

Reardon-Baraitser - Sindrome di *Q87.8***Reattività lenta o scarsa -** *R46.4***Reattivo**

- Altre malattie classificate altrove - Artropatia *M03.6**
- Aspecifica - Epatite *K75.2*
- Attaccamento dell'infanzia - Disturbo *F94.1*
- Breve S.A.I. - Psicosi *F23.9*
- F32.0, F32.1, F32.2) - singoli episodi di depressione *F32*
- Non
- - Indotta da farmaci - Ipoglicemia *E16.1*
- - Specificata - Artropatia *M02.9*
- Perforante familiare - Collagenosi *L87.1*
- Vie aeree - Sindrome da disfunzione *J68.3*
- -
- - Altre artropatie *M02.8*
- - Artrite da infezione [artrite *M02.99*
- - Aumento patologico della proteina C *R77.88*
- - Collagenosi perforante *L87.1*
- - Episodio
- - - Gravi ricorrenti di: psicosi depressiva *F33.3*
- - - Ricorrenti di (F33.0 o F33.1): depressione *F33*

Reattivo –Continuazione

- - - Continuazione
- - Otite acuta esterna: *H60.5*
- - Psicosi *F23.9*
- - Singolo episodio di: psicosi depressiva *F32.3*

Reazione

- Acuta
- Sostanza estranea accidentalmente lasciata durante una procedura diagnostica o terapeutica - *T81.6*
- Stress - *F43.0*
- Allergico
- Contatto con composto di platino - *T78.4*
- Farmaco o medicamento appropriato correttamente somministrato - *T88.7*
- S.A.I. - *T78.4*
- Terapia con composto di platino - *T88.7*
- Anafilattico
- Rilassanti muscolari - *T88.6*
- S.A.I. - *T78.2*
- Anomale del paziente o di complicanze tardive, senza menzione di infortunio all'epoca della procedura - procedure chirurgiche e mediche come causa di *Y84.9!*
- Anormale al test della tubercolina - *R76.1*
- Ansiosa - *F41.1*
- Cemento osseo - *T84.8*
- Conversione -
- *F44*
- Contrazione muscolare psicogena quale *F44.4*
- Crisi - acuta *F43.0*
- Cutaneo
- Ipersensibilità - *Z01.5*
- Malattie batteriche - *Z01.5*
- Depressivo
- Breve durata in disturbo dell'adattamento - *F43.2*
- Lunga durata in disturbo dell'adattamento - *F43.2*
- - -
- - - Episodi ricorrenti di (*F33.0* o *F33.1*): *F33*
- - - Singoli episodi di: *F32*
- Eruttiva lichenoidale da farmaco - *L43.2*
- Fattore Rh in infusione o trasfusione - *T80.4*
- Fobica - *F41.1*
- Fotoallergica a farmaci - *L56.1*
- Fototossica a farmaci - *L56.0*
- Graft-versus-host - Rigetto di trapianto di midollo osseo e *T86.0*
- Incompatibilità
- AB0 - *T80.3*
- Emogruppo in infusione o trasfusione - *T80.3*
- Rh - *T80.4*
- Infiammatorio
- Altro dispositivo

Reazione –Continuazione

- Infiammatorio –Continuazione
- - Altro dispositivo –Continuazione
- - - Impianto innesto
- - - - Cardiaca e vascolari - Infezione e *T82.7*
- - - - Interni ortopedici - Infezione e *T84.7*
- - - - Protesico impianto innesto interno
- - - - Resto del tratto gastrointestinale - Infezione e *T85.76*
- - - - Sistema nervoso - Infezione e *T85.72*
- - - - - Infezione e *T85.78*
- - Catetere per dialisi peritoneale - Infezione e *T85.71*
- - Dispositivo
- - - Fissatore interno [qualsiasi sede] - Infezione e *T84.6*
- - - - Protesico impianto
- - - - - Innesto
- - - - - Apparato genitale - Infezione e *T83.6*
- - - - - Apparato urinario - Infezione e *T83.5*
- - - - - Interni nel sistema epatobiliare e nel pancreas - Infezione e *T85.75*
- - - - - Mammari - Infezione e *T85.73*
- - - Protesi
- - - Articolare interna - Infezione e *T84.5*
- - - Valvolare cardiaca - Infezione e *T82.6*
- - Sonda
- - - Digiunostomia endoscopica percutanea - *T85.74*
- - - PEG - *T85.74*
- - - PEJ - *T85.74*
- - - Colestoma con *H71*
- Intolleranza alimentare, non classificate altrove - Altre *T78.1*
- Intossicazione
- Farmaci somministrati al feto ed al neonato - *P93*
- Oppiacei e tranquillanti somministrati alla madre durante il travaglio e il parto - *P04.0*
- Intradermica - Autosensibilizzazione cutanea [*L30.2*
- Iperallergica non classificata altrove - Artrite in *T78.4†*, *M36.4**
- Ipercinetica dell'infanzia o dell'adolescenza S.A.I. - *F90.9*
- Ipersensibilità
- - Classificate altrove - Artropatia in *M36.4**
- - Vie respiratorie superiori, sede non specificata - *J39.3*
- Leucemoide
- - Linfocitica - *D72.8*
- - Mielocitica - *D72.8*
- - Monocitica - *D72.8*
- Lutto - *F43.2*
- Organica acuta o subacuta - *F05*
- Palacos - *T84.8*
- Paranoide - *F23.3*
- Paura - *F41.1*

Reazione –Continuazione

- Rigetto del trapianto - *T86.09*
- S.A.I. - farmaco *T88.7*
- Schizofrenico
- Latente - *F21*
- - - *F23.2*
- Secondaria a puntura lombare - Altra *G97.1*
- Siero - Altre *T80.6*
- Sierologica per sifilide positiva - *A53.0*
- Stress
- Grave
- - Non specificata - *F43.9*
- - - Altre *F43.8*
- - - acuta *F43.0*
- Tossico anestesia locale
- Durante il
- - Puerperio - *O89.3*
- - - Travaglio e il parto - *O74.4*
- - Gravidanza - *O29.3*
- Trasfusionale
- Emolitica - Ittero da *T80.8*
- S.A.I. - *T80.9*
- Wassermann falsamente positiva - *R76.2*
- - maniaco-depressiva *F31*

Recall da radiazioni - Fenomeno di *T78.8***Recessione dell'angolo iridocorneale - *H21.5*****Recessivo**

v./v.a. Tipo di malattia

Recesso

- Epitimpanico -
- Malattia cronica suppurativa del *H66.2*
- Perforazione del *H72.1*
- Faringeo - *C11.2*
- Piriforme - Carcinoma a cellule squamose del *C12*

Recettivo - evolutiva afasia o disfasia di tipo *F80.2***Recettore**

- 1
- - Fattore di necrosi tumorale - Sindrome TRAPS [Sindrome periodica associata al *E85.0*
- - TNF - Sindrome febbrile periodica associata al *E85.0*
- Alfa-adrenergici che i beta-adrenergici - Farmaco stimolante sia i *T44.9*
- Cellule T - Deficit di TCR alfa [*D81.8*
- Collagene - Diatesi emorragica da deficit dei *D69.1*
- Insulina - Ipoglicemia iperinsulinemica da deficit del *E16.1*
- Interferone gamma
- 1 - Suscettibilità mendeliana alle malattie micobatteriche da deficit completo del *D84.8*
- 2 - Suscettibilità mendeliana
- - Autosomica dominante a micobatteriosi da deficit parziale del *D84.8*

Recettore –Continuazione

- Interferone gamma –Continuazione
- - 2 – Suscettibilità mendeliana –Continuazione
- - - Malattie micobatteriche da deficit completo del *D84.8*
- Interleuchina-1 – DIRA [Deficit dell'antagonista del *M86.39*
- Istaminici H2 – Avvelenamento: Antagonisti dei *T47.0*
- Leptina – Obesità da deficit del *E66.89*
- Melanocortina 4 – Obesità da deficit del *E66.89*
- Membrana [CR3] – Difetto del complesso *D71*
- NMDA [N-metil-D-aspartasi] – Encefalite limbica associata ad anticorpi anti- *M35.8†, G13.8**
- Oppiacei – Avvelenamento: Analettici e antagonisti del *T50.7*
- Ormone tiroideo
- - Alfa – Resistenza all'ormone tiroideo da mutazione nel *E05.8*
- - Beta – Resistenza all'ormone tiroideo da mutazione nel *E05.8*
- Periferici ormonali – Disturbo dei *E34.5*
- Piastrinico di ADP P2Y12 – Deficit del *D69.88*
- Prolattina – Deficit isolato familiare del *E22.1*
- TGF-beta – Sindrome dell'aneurisma aortico da anomalie dei *Q87.4*
- Transcobalamina – Aciduria metilmalonica da difetto del *E71.1*
- TRH – Ipotiroidismo centrale da deficit del *E03.1*
- TSH –
- - Iperitiroidismo familiare da mutazioni del *E05.8*
- - Ipotiroidismo da mutazioni del *E03.1*
- Vitamina D [tipo II] – Disturbo del *E83.31*
- - Immunodeficienza da deficit di interleuchina-1 chinasi-4 associata al *D84.8*

Recidiva tardiva in tifo esantematico – A75.1**Recidivante**

v./v.a. Tipo di malattia

- Acuto
- - Apico-laterale – Infarto miocardico *I22.8*
- - Laterale alto – Infarto miocardico *I22.8*
- - Latero-basale – Infarto miocardico *I22.8*
- - Parete laterale S.A.I. – Infarto miocardico
- - - *I22.8*
- - Posteriore (vero) – Infarto miocardico *I22.8*
- - Posterobasale – Infarto miocardico *I22.8*
- - Posterolaterale – Infarto miocardico *I22.8*
- - Posterosettale – Infarto miocardico *I22.8*
- - Settale S.A.I. – Infarto miocardico *I22.8*
- Altre sedi – Infarto miocardico *I22.8*
- Articolazione
- - Ginocchio – Lesione interna *M23.99*
- - - Lussazione e sublussazione *M24.4*

Recidivante –Continuazione

- Cartilagine del menisco del ginocchio – Lesione *M23.39*
- CMV [Citomegalovirus] – Malattia da HIV con retinite *B20†, H32.0*, B25.88*
- Con
- - Gangrena – Ernia femorale
- - - *K41.41*
- - - Bilaterale *K41.11*
- - Mielopatia – Sublussazione atlantoassiale *M43.3*
- - Occlusione – Ernia femorale
- - - *K41.31*
- - - Unilaterale *K41.31*
- - Cronica – Colpite da mugghetto *B37.3†, N77.1**
- - Diabete mellito – Ipoglicemia moderato specificata come
- - - *E14.60, U69.71!*
- - - Non *E14.60, U69.70!*
- - Diabete mellito di tipo 1 – Ipoglicemia moderato specificata come
- - - *E10.60, U69.71!*
- - - Non *E10.60, U69.70!*
- - Diabete mellito di tipo 2 – Ipoglicemia moderato specificata come
- - - *E11.60, U69.71!*
- - - Non *E11.60, U69.70!*
- Ginocchio – Lesione *M23.99*
- Menisco – Lesione *M23.39*
- Parete
- - Anteriore – Infarto miocardico *I22.0*
- - Inferiore – Infarto miocardico *I22.1*
- Remittente
- - Con menzione di esacerbazione acuta o di progressione – Sclerosi multipla a decorso prevalentemente *G35.11*
- - Esacerbazione acuta – Sclerosi multipla infantile a decorso prevalentemente *G35.11*
- - Senza menzione di esacerbazione acuta o di progressione – Sclerosi multipla a decorso prevalentemente *G35.10*
- - - Sclerosi multiplo
- - - Acuta, tipo Marburg, a decorso prevalentemente *G35.10*
- - - Decorso prevalentemente *G35.1*
- - - Pediatrica a decorso prevalentemente *G35.10*
- Rotula –
- - Lussazione *M22.0*
- - Sublussazione *M22.1*
- Sede non specificata – Infarto miocardico *I22.9*
- Seguito di precedente intervento per stenosi uretrale – Stenosi uretrale *N99.10*
- -
- - Altro sublussazione
- - - Atlantoassiale *M43.4*
- - - Vertebrale *M43.5*

Recidivante –Continuazione

- - -Continuazione
- - Emorragia traumatica secondaria e *T79.2*
- - Ernia femorale
- - - *K41.91*
- - - Bilaterale *K41.21*
- - Incontinenza *N39.47!*
- - Neuropatia ottica infiammatoria cronica *H46*
- - Pancreatite cronica *K86.18*
- - Retinite sifilitica centrale *A52.7†, H32.0**

Reciproche bilanciate e traslocazioni per inserzione – traslocazioni robertsoniane, traslocazioni *Q95***Recisione del cordone ombelicale dell'altro gemello – Perdita di sangue fetale da *P50.5*****Recklinghausen**

v./v.a. Von Recklinghausen

Reclutamento – Visita di *Z02***Recruitment uditivo – *H93.2*****Recupero stato salute**

- Non specificata – Procedura per scopi diversi da quelli di *Z41.9*
- - Altre procedure per scopi diversi da quelli di *Z41.8*

Reddito basso – *Z59***Reduttasi**

v./v.a. NADH-ubichinone reduttasi

- 1 grassa – Deficit di acil-CoA *E71.3*
- -
- - Anemia emolitica da deficit di glutatione *D55.1*
- - Anemia megaloblastica da deficit di diidrofolato *D52.8*
- - Cardiomiopatia ipertrofica infantile fatale deficit
- - - NADH-Coenzima Q *I42.2*
- - - NADH-CoQ *I42.2*
- - Deficit
- - - 7-deidrocolesterolo *Q87.1*
- - - 17-cheto-steroido *E29.1*
- - - Congenito di NADH-metaemoglobina *D74.0*
- - - Diidropteridina *E70.1*
- - - Isolato
- - - - NADH-Coenzima Q *G31.81*
- - - - Succinato-CoQ *G31.81*
- - - Lisina alfa-chetoglutarato *E72.3*
- - Distonia Dopa-sensibile da deficit della sepiapterina *G24.1*
- - Iperandrogenismo da deficit di cortisone *E25.08*

Reese

v./v.a. Cogan-Reese

Reflusso

- Esofageo
- - Neonatale – *P78.8*
- - S.A.I. – *K21.9*
- Gastroesofageo

Reflusso –Continuazione

- Gastroesofageo –Continuazione
- - Con esofagite – Malattia da K21.0
- - Correlata a STAG1 – Sindrome disabilità intellettiva - dismorfismi facciali - Q87.0
- - Senza esofagite – Malattia da K21.9
- Non specificata – Uropatia da ostruzione e da N13.9
- Vescico ureterale
- - Con cicatrice – N13.7
- - S.A.I. – N13.7
- - – Pielonefrite (cronica) associata a N11.0
- -
- - Altra uropatia da ostruzione e da N13.8
- - Esofagite da K21.0
- - Pielonefrite cronica non ostruttiva associata a N11.0

Refrattario

- v./v.a. Anemia refrattaria
- Disabilità intellettiva – Sindrome da ipomagnesemia primitiva, crisi epilettiche E83.4
- Nuova insorgenza – Stato epilettico G41.8
- Terapia
- - Induzione standard – Leucemia C95.8!
- - – Leucemia mieloide acuta primariamente C92.00
- Trasfusione –
- - Altro trombocitopenia
- - - Primitivo
- - - Non specificata come D69.41
- - - Specificata come D69.40
- - - Secondaria
- - - Non specificata come D69.58
- - - Specificata come D69.57
- - Trombocitopenia non specificata
- - - Non specificata, non specificata come D69.61
- - - Specificata, specificata come D69.60
- Trattamento con ferro – Anemia sideropenica D50.8
- - Sprue K90.0

Refrattivi – Sindrome da displasia pilodentale ed errori Q82.8, H52.7

Refsum

- Infantile – Malattia di G60.1
- – Malattia di G60.1

Regime medico nell'anamnesi personale – Scarsa ottemperanza a terapia o Z91.1

Regionale

- Colon – Morbo di Crohn [enterite K50.1
- Complesso
- - Arto
- - - Inferiore
- - - - Tipo
- - - - - I – Sindrome dolorosa G90.51
- - - - - II – Sindrome dolorosa G90.61
- - - - – Sindrome dolorosa G90.71

Regionale –Continuazione

- Complesso –Continuazione
- - Arto –Continuazione
- - - Superiore
- - - - Tipo
- - - - - I – Sindrome dolorosa G90.50
- - - - - II – Sindrome dolorosa G90.60
- - - - – Sindrome dolorosa G90.70
- - CRPS cronica tipo II arto
- - Inferiore – Sindrome dolorosa G90.61
- - Superiore – Sindrome dolorosa G90.60
- - Tipo
- - - I – Sindrome del dolore G90.59
- - - II
- - - - Estremità
- - - - - Inferiori – Sindrome dolorosa G90.61
- - - - - Superiori – Sindrome dolorosa G90.60
- - - - – Sindrome dolorosa G90.69
- Digiuno – Morbo di Crohn [enterite K50.0
- Duodeno – Morbo di Crohn [enterite K50.0
- Grosso intestino – Morbo di Crohn [enterite K50.1
- Ile – Morbo di Crohn [enterite K50.0
- Retto – Morbo di Crohn [enterite K50.1
- S.A.I. – Enterite K50.9
- -
- - Artrite giovanile in enterite K50.9†, M09.19*
- - Artropatia in enterite K50.9†, M07.49*
- - Colite: K50.1
- - Ileite: K50.0
- - Morbo di Crohn [enterite K50
- - Odontodisplasia K00.4

Regione

- Addominali, incluso il retroperitoneo – Risultati anormali di diagnostica per immagini di altre R93.5
- Anale rettale con o senza fistola –
- - Ascesso delle K61
- - Cellulite delle K61
- Cloaca(divisione sistema urogenitale da sistema digestivo nel perineo) – Tumore Maligno: C21.2
- Collo e dorso – Pannicolite che interessa le M54.0
- Costale –
- - S20.8
- - Scollamento sottocutaneo della S20.86
- Giunzionale dell'orofaringe – C10.8
- Glutea –
- - L02.3
- - Ascesso cutaneo, foruncolo o favo della L02.3
- Iliaca – S31.1
- Inguinale – S31.1
- Lombosacrale non specificata o non associata a scoliosi – congenita: Malformazione (articolazione) (Q76.4

Regione –Continuazione

- Malleolare acquisita non classificata altrove – Deformazione della M21.68
- Mascellare – Ferita aperta nella S01.80
- Multiplo
- - Arto i
- - - Inferiore i –
- - - Ferite aperte interessanti T01.3
- - - Lussazioni, distorsioni e distrazioni interessanti T03.3
- - - Traumatismo
- - - - Schiacciamento interessanti T04.3
- - - - Superficiali interessanti T00.3
- - Superiore i
- - - Arto(i) superiore(i), e arto(i) inferiore(i) – Traumatismi da schiacciamento interessanti T04.4
- - - Con
- - - - Arto(i) superiore(i) con arto(i) inferiore(i) – Ferite aperte interessanti T01.6
- - - - Arto(i) superiore(i) con arto(i) inferiore(i) – Fratture interessanti T02.6
- - - - Arto(i) superiore(i) con arto(i) inferiore(i) – Lussazioni, distorsioni e distrazioni interessanti T03.4
- - - - Arto(i) superiore(i) con arto(i) inferiore(i) – Traumatismi superficiali interessanti T00.6
- - - -
- - - - Ferite aperte interessanti T01.2
- - - - Lussazioni, distorsioni e distrazioni interessanti T03.2
- - - - Traumatismi da schiacciamento interessanti T04.2
- - - - Traumatismi superficiali interessanti T00.2
- - Con almeno
- - Corrosione di terzo grado – Corrosioni di T29.7
- - Ustione di terzo grado – Ustioni di T29.3
- - Grado non specificato –
- - Corrosioni di T29.4
- - Ustioni di T29.0
- - Secondo grado non specificato –
- - Corrosioni di T29.60
- - Ustioni di T29.20
- - Senza
- - Corrosioni superiori al primo grado – Corrosioni di T29.5
- - - Menzione
- - - Corrosione
- - - - Superiori al grado 2a – Corrosioni di T29.60
- - - - Superiori al grado 2b – Corrosioni di T29.61
- - - Ustione
- - - - Superiori al grado 2a – Ustioni di T29.20

Regione –Continuazione

- Multiplo –Continuazione
- - Senza –Continuazione
- - - Menzione –Continuazione
- - - - Ustione –Continuazione
- - - - - Superiori al grado 2b – Ustioni di *T29.21*
- - - - Ustioni superiori al primo grado – Ustioni di *T29.1*
- - - - - Tumore maligno secondario e non specificato: Linfonodi di *C77.8*
- Orale
- - Non
- - - Classificate altrove – Altre cisti della *K09.8*
- - - Specificata – Cisti della *K09.9*
- - - - Cisti dello sviluppo (non odontogene) della *K09.1*
- Orbitale – *S00.2*
- Perioculare – Altri disturbi degenerativi della palpebra e della *H02.7*
- Pineale – Tumore papillare della *D44.5*
- Processo alveolare – Ferita aperta nella *S01.59*
- Pubica – *S31.1*
- Retrocricoidea – Tumore Maligno: *C13.0*
- Retromolare –
- - Carcinoma a cellule squamose della *C06.2*
- - Tumore Maligno: *C06.2*
- Sacrale –
- - *S31.0*
- - Osteomielite vertebrale della *M46.28*
- - Stenosi del canale spinale della *M48.08*
- Sacro-coccigea – Osteomielite vertebrale della *M46.28*
- Scapolare – *S41.80*
- Sopraclaveare – *S11.80*
- Sopraglottico
- - Laringe – Tumore Maligno: *C32.1*
- - - Tumore neuroendocrino maligno della *C32.1*
- Sottoglottico
- - Laringe – Tumore Maligno: *C32.2*
- - -
- - - Carcinoma a cellule squamose della *C32.2*
- - - Tumore neuroendocrino maligno della *C32.2*
- Spalla – Complicanza meccanica di dispositivo fissatore interno di ossa di arto: *T84.10*
- Temporale – *T20*
- Toracica – Radicolopatia della *M54.14*
- Vulvo-vaginale stadio
- - 1 – Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico della *T86.05†, N77.21**
- - 2 – Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico della *T86.06†, N77.22**
- - 3 – Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico della *T86.07†, N77.23**

Regione cervicale –

- Costola sovrannumeraria in *Q76.5*
- Osteomielite vertebrale della *M46.22*
- Regione corporea**
- Multiplo –
- - Altri traumi specificati interessanti *T06.8*
- - Amputazioni traumatiche interessanti *T05*
- - Avulsione interessante *T05*
- - Congelamento
- - - Con necrosi tessutale interessante *T35.1*
- - - Non specificato, interessante *T35.6*
- - - Superficiale interessante *T35.0*
- - Sequele di traumi interessanti *T94.0*
- - Traumatismo
- - - Muscoli e di tendini interessanti *T06.4*
- - - Nervo
- - - - Interessanti *T06.2*
- - - - Midollo spinale interessanti altre *T06.1*
- - - Vasi sanguigni interessanti *T06.3*
- - Non specificata
- - Altro – Traumatismo superficiale di *T14.08*
- - Contusione – Traumatismo superficiale di *T14.05*
- - Corpo estraneo superficiale (scheggia) – Traumatismo superficiale di *T14.04*
- - Escoriazione – Traumatismo superficiale di *T14.01*
- - Formazione di vesciche (non termiche) – Traumatismo superficiale di *T14.02*
- - Grado non specificato –
- - - Corrosione di *T30.4*
- - - Ustione di *T30.0*
- - Morso o puntura d'insetto (non velenoso) – Traumatismo superficiale di *T14.03*
- - Tipo di traumatismo non specificato – Traumatismo superficiale di *T14.00*
- - -
- - - Altri traumi di *T14.8*
- - - Corrosione
- - - - Grado
- - - - - 2a, *T30.60*
- - - - - 2b, *T30.61*
- - - - Primo grado, *T30.5*
- - - - Secondo grado non precisato, *T30.60*
- - - - Terzo grado, *T30.7*
- - - Ferita aperta di *T14.1*
- - - Frattura di *T14.2*
- - - Lussazione, distorsione e distrazione di *T14.3*
- - - Traumatismo
- - - - Muscoli e tendini di *T14.6*
- - - - Nervo(i) di *T14.4*
- - - - Schiacciamento e amputazione traumatica di *T14.7*
- - - - Vaso(i) sanguigno(i) di *T14.5*
- - - Ustione

Regione corporea –Continuazione

- Non specificata –Continuazione
- - - –Continuazione
- - - - Ustione –Continuazione
- - - - - Grado 2a, *T30.20*
- - - - Primo grado, *T30.1*
- - - - Secondo grado non precisato, *T30.20*
- - -
- - Amputazioni traumatiche interessanti altre combinazioni di *T05.8*
- - Ferite aperte interessanti altre combinazioni di *T01.8*
- - Fratture interessanti altre combinazioni di *T02.8*
- - Lussazioni, distorsioni e distrazioni interessanti altre combinazioni di *T03.8*
- - Sequele di traumi, non specificati per *T94.1*
- - Traumatismo
- - - Schiacciamento interessanti altre combinazioni di *T04.8*
- - - Superficiali interessanti altre combinazioni di *T00.8*

Regione della pelvi

- Coscia –
- - Complicanza meccanica di dispositivo di osteosintesi interna di ossa di arto: *T84.14*
- - Necrosi cutanea e sottocutanea, non classificata altrove: *R02.05*
- - -
- - - Artrite cronica giovanile, forma pauciarticolare, *M08.45*
- - - Artrite idiopatica giovanile
- - - - *M08.95*
- - - - Aspecifica, *M08.85*
- - - - Associata a entesite, *M08.85*
- - - CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di calcio diidrato], *M11.15*
- - - Fibromatosi aponeurotica giovanile, *M72.85*
- - - Lassità dei legamenti della *M24.25*
- - - Malattia di Still a esordio nell'adulto, *M06.15*
- - - Miosite
- - - Batterica, *M60.05*
- - - Fungina, *M60.05*
- - - Virale, *M60.05*
- - - Necrosi avascolare
- - - Idiopatica, *M87.05*
- - - Traumatica, *M87.25*
- - - Osteite condensante della *M85.35*
- - - Osteomielite multifocale ricorrente cronica, *M86.35*
- - - Osteonecrosi da farmaci, *M87.15*
- - - Piomiosite, *M60.05*
- - - Psoriasi con artrite giovanile della *L40.5†, M09.05**
- - - Sindrome di Felty, *M05.05*
- - - Sinovite villonodulare pigmentata, *M12.25*

Regione della spalla

- Braccio e gomito → Necrosi cutanea e sottocutanea, non classificata altrove: *R02.01*
- -
- Artrite idiopatica giovanile associata a entesite, *M08.81*
- - Displasia fibrosa monostotica, *M85.01*
- - Fibromatosi pseudosarcomatosa, *M72.41*
- - Malattia di Still a esordio nell'adulto, *M06.11*
- - Miofascite macrofagica, *M60.81*
- - Miosite
- - Batterica, *M60.01*
- - Fungina, *M60.01*
- - Virale, *M60.01*
- - Necrosi avascolare traumatica, *M87.21*
- - Osteonecrosi da farmaci, *M87.11*
- - Piomiosite, *M60.01*
- - Psoriasi con artrite giovanile della *L40.5†*, *M09.01**
- - Sindrome
- - Felty, *M05.01*
- - Uretro-oculo-sinoviale [sindrome di Reiter] della *M02.31*

Regione genitale

- Vescica, prostata, annessi, utero → *I97.87*
- - Testa collo parete Toracico
- - *I89.03*
- - *I89.04*
- - *I89.05*
- - *Q82.03*
- - *Q82.04*
- - *Q82.05*

Regione lombosacrale

- Pelvi
- - Altro → Altri traumi superficiali dell'addome, della *S30.88*
- - Arto i -
- - Fratture interessanti il torace con fratture della *T02.7*
- - Traumatismi da schiacciamento del torace, dell'addome, della *T04.7*
- - Corpo estraneo superficiale (scheggia) → Altri traumi superficiali dell'addome, della *S30.84*
- - Escoriazione → Altri traumi superficiali dell'addome, della *S30.81*
- - Formazione di vesciche (non termiche) → Altri traumi superficiali dell'addome, della *S30.82*
- - Morso o puntura d'insetto (non velenoso) → Altri traumi superficiali dell'addome, della *S30.83*
- - Scollamento sottocutaneo (chiuso) → Altri traumi superficiali dell'addome, della *S30.86*
- - -
- - Altri traumi multipli dell'addome, della *S39.7*

Regione lombosacrale –Continuazione

- Pelvi –Continuazione
- - - –Continuazione
- - - Amputazione traumatica di altre e non specificate parti dell'addome, della *S38.3*
- - - Congelamento
- - - Con necrosi tessutale della parete addominale, della *T34.3*
- - - Non specificato, del torace, dell'addome, della *T35.3*
- - - Superficiale della parete addominale, della *T33.3*
- - - Contusione della *S30.0*
- - - Ferita aperta
- - - *S31.0*
- - - Interessanti torace e addome, *T01.1*
- - - Multiple dell'addome, della *S31.7*
- - - Lussazioni, distorsioni e distrazioni interessanti il torace, la *T03.1*
- - - Traumatismo
- - - Altro
- - - - Non specificati nervi a livello dell'addome, della *S34.8*
- - - - Vasi sanguigni a livello dell'addome, della *S35.88*
- - - - Muscoli e di tendini dell'addome, della *S39.0*
- - - - Nervo(i) periferico(i) dell'addome, della *S34.6*
- - - - Non specificato dell'addome, della *S39.9*
- - - - Schiacciamento
- - - - Altre e non specificate parti dell'addome, della *S38.1*
- - - - Interessanti il torace, l'addome, la *T04.1*
- - - - Superficiali
- - - - Interessanti il torace con addome, *T00.1*
- - - - Multipli dell'addome, della *S30.7*
- - - - Vaso
- - - - Sanguigni epidurali a livello dell'addome, della *S35.80*
- - - - Sanguigni multipli a livello dell'addome, della *S35.7*
- - - - Sanguigni subaracnoidei a livello dell'addome, della *S35.82*
- - - - Sanguigni subdurali a livello dell'addome, della *S35.81*
- - - - Sanguigno non specificato a livello dell'addome, della *S35.9*
- - - -
- - - Frattura multiplo
- - - Aperto
- - - - Arto, del torace e della *T02.71*
- - - - Torace e della *T02.11*
- - - Chiuso
- - - - Arto, del torace e della *T02.70*
- - - - Torace e della *T02.10*
- - - Malattia della *M53.97*

Regione lombosacrale –Continuazione

- - - –Continuazione
- - Scollamento sottocutaneo della *S30.86*
- - Sovraccarico della *M54.5*

Regmatogeno

- Retina, autosomico dominante → Distacco *H33.0*
- - Distacco retinico *H33.0*

Regolare

- Intermestruale → Sanguinamento *N92.3*
- - Mestruazione eccessiva e troppo frequente con ciclo *N92.0*

Regolazione della mestruazione → Z30.3**Regressione**

- Cognitiva → Epilessia del lobo temporale mesiale ad esordio infantile con grave *G40.2*
- Motoria e cognitiva a esordio infantile associata a disturbo del movimento extrapiramidale → *G31.88*
- Neurosviluppo, distonia e crisi epilettiche correlata a IRF2BPL → Sindrome da *G31.88*
- Spontanea → Collodion baby con *Q80.2*
- Testicolare → Sindrome da *Q55.0*

Regressiva →

- Displasia spondilometafisaria *Q77.8*
- Mucinosi papulosa spontaneamente *L98.5*

Rehder

v./v.a. Holzgreve-Wagner-Rehder

Reich

v./v.a. Bonnemann-Meinecke-Reich

Reidratazione orale → Sali per T50.3**Reifenstein → Sindrome di E34.50****Reimpianto**

- Altra parte corporea → Complicanze di *T87.2*
- Parte arto
- - Inferiore → Complicanze di *T87.1*
- - Superiore → Complicanze di *T87.0*

Reinfarto → I22**Reinhardt-Pfeiffer → Displasia mesomelica di Q78.8****Reinserimento o rimozione di dispositivo contraccettivo (intrauterino) → Controllo, Z30.5****Reis**

v./v.a. Thies-Reis

Reis-Bücklers → Distrofia corneale di H18.5**Reiter**

v./v.a. Fiessinger-Leroy-Reiter

- Avambraccio → Sindrome uretro-oculo-sinoviale [sindrome di *M02.33*
- Braccio → Sindrome uretro-oculo-sinoviale [sindrome di *M02.32*
- Caviglia → Sindrome uretro-oculo-sinoviale [sindrome di *M02.37*
- Colonna vertebrale → Sindrome uretro-oculo-sinoviale [sindrome di *M02.38*
- Coscia → Sindrome uretro-oculo-sinoviale [sindrome di *M02.35*
- Gamba → Sindrome uretro-oculo-sinoviale [sindrome di *M02.36*

Reiter –Continuazione

- Mano → Sindrome uretro-oculo-sinoviale [sindrome di *M02.34*]
- Pelvi → Sindrome uretro-oculo-sinoviale [sindrome di *M02.35*]
- Piede → Sindrome uretro-oculo-sinoviale [sindrome di *M02.37*]
- Più localizzazioni → Sindrome uretro-oculo-sinoviale [sindrome di *M02.30*]
- Regione della spalla → Sindrome uretro-oculo-sinoviale [sindrome di *M02.31*]
- -
- - Cheratodermia in sindrome di *M02.39†*, *L86**
- - Congiuntivite in sindrome di *M02.39*
- - Sindrome di *M02.39*

Relativo

- Cordone ombelicale → Travaglio e parto complicati da altri problemi *O69.8*
- Sistema nervoso e agli organi di senso → Fornitura ed adattamento di dispositivi *Z46.2*
- -
- - Infertilità *N96*
- - Policitemia: *D75.1*

Relax e tempo libero → Mancanza di *Z73***Relaxatio diaframmatica (frenica) → *J98.6*****Relazionale ristretta, compreso l'ambiente familiare → Altri problemi connessi alla cerchia *Z63*****Relazione**

- Estensione della superficie corporea interessata → Sequele di ustione e corrosione classificabili solo in *T95.4*
- Interpersonali S.A.I. → Disturbo delle *F68.8*
- Sessuali → Disturbo delle *F66.2*

Religiose →

- Atto medico non eseguito per: decisione del paziente motivata da credenze *Z53*
- Vaccinazione non eseguita per: decisione del paziente motivata da credenze *Z28*

Remissione

- Completo
- - Entro
- - - 1 24 ora →
- - - - Amaurosis fugax con *G45.32*
- - - - Amnesia globale transitoria con *G45.42*
- - - - Attacco cerebrovascolare ischemico transitorio con *G45.92*
- - - - Sindrome
- - - - - Arteria carotide interna con *G45.12*
- - - - - Arteria vertebrale con sintomi vertebrobasilari con *G45.02*
- - - - - Tronchi sovra-aortici bilaterali con *G45.22*
- - - - - Tronchi sovra-aortici multipli con *G45.22*
- - - - - Meno 1 ora →
- - - - - Amaurosis fugax con *G45.33*
- - - - - Amnesia globale transitoria con *G45.43*

Remissione –Continuazione

- Completo –Continuazione
- - Entro –Continuazione
- - - Meno 1 ora → –Continuazione
- - - - Attacco cerebrovascolare ischemico transitorio con *G45.93*
- - - - Sindrome
- - - - - Arteria carotide interna con *G45.13*
- - - - - Arteria vertebrale con sintomi vertebrobasilari con *G45.03*
- - - - - Tronchi sovra-aortici bilaterali con *G45.23*
- - - - - Tronchi sovra-aortici multipli con *G45.23*
- - - -
- - - - Artropatia in plasmocitoma in *C90.01†*, *M36.1**
- - - - Cloroma in *C92.31*
- - - - Eritremia
- - - - - *C94.01*
- - - - - Acuta in *C94.01*
- - - - - Cronica in *D45*
- - - - Eritroblastosi tipo Heilmeyer-Schöner in *D45*
- - - - Eritroleucemia
- - - - - *C94.01*
- - - - - Acuta in *C94.01*
- - - - Eritrosi cronica in *D45*
- - - - LAM
- - - - - Con t(15;17) in *C92.41*
- - - - - M3 in *C92.41*
- - - - - M4 in *C92.51*
- - - - - M5 in *C93.01*
- - - - - M5a in *C93.01*
- - - - - M5b in *C93.01*
- - - - Leucemia
- - - - - Basofila acuta in *C94.71*
- - - - - Granulocitica cronica in *C92.11*
- - - - - Leucemia acuta megacarioblastica in *C94.21*
- - - - - Plasmocitica in *C90.11*
- - - - Leucemia a cellule T dell'adulto (associata a HTLV-1) in *C91.51*
- - - - Leucemia acuta
- - - - - Linea cellulare mista in *C95.01*
- - - - - Mielomonocitica in *C92.51*
- - - - - Monoblastica in *C93.01*
- - - - - Monocitica in *C93.01*
- - - - - Promielocitica [LAP] in *C92.41*
- - - - Leucemia aggressiva a cellule NK in *C94.71*
- - - - Leucemia linfoblastica acuta in *C91.01*
- - - - Leucemia linfoide acuta [ALL] in *C91.01*
- - - - Leucemia mieloide acuta
- - - - - Con anomalie di 11q23 in *C92.61*
- - - - - LAM] in *C92.01*
- - - - - M6 (a)(b) in *C94.01*

Remissione –Continuazione

- Completo –Continuazione
- - - - - Continuazione
- - - - Leucemia mieloide acuta –Continuazione
- - - - - M7 in *C94.21*
- - - - Leucemia mieloide cronica
- - - - - Atipica BCR/ABL-negativa, in *C92.21*
- - - - - BCR/ABL-positiva in *C92.11*
- - - - - LMC] in *C92.11*
- - - - - Positiva per il cromosoma Filadelfia (Ph1) in *C92.11*
- - - - - T(9;22) (q34;q11) in *C92.11*
- - - - Leucemia mielomonocitica
- - - - - Cronica
- - - - - LMMC] con eosinofilia in *C93.11*
- - - - - LMMC] in *C93.11*
- - - - - Giovanile [JMML] in *C93.31*
- - - - Leucemia monocitica di Naegeli in *C93.11*
- - - - Leucosarcoma in *C85.9*
- - - - Linfoma a cellule T dell'adulto (associata a HTLV-1) in *C91.51*
- - - - Linfoma linfoplasmocitico con produzione di IgM in *C88.01*
- - - - LLA a cellule B mature di tipo Burkitt in *C91.81*
- - - - LMMC-1 in *C93.11*
- - - - LMMC-2 in *C93.11*
- - - - Malattia
- - - - - Di Guglielmo in *C94.01*
- - - - - Glomerulare in plasmocitoma in *C90.01†*, *N08.1**
- - - - - Heilmeyer-Schöner in *D45*
- - - - - Linfoproliferativa post-trapianto polimorfa in *C88.71*
- - - - - Mieloproliferativa non classificabile in *C94.61*
- - - - - Renale tubulo-interstiziale in plasmocitoma in *C90.01†*, *N16.1**
- - - - Mieloma
- - - - - Plasmacellulare in *C90.01*
- - - - - Solitario in *C90.31*
- - - - Mielosi
- - - - - Cronica in *D47.1*
- - - - - Eritremica acuta in *C94.01*
- - - - - Eritroleucemia in *C94.01*
- - - - Plasmocitoma
- - - - - Extramidollare in *C90.21*
- - - - - Midollare in *C90.01*
- - - - PTLD [Post-transplant lymphoproliferative disorder] in *C88.71*
- - - - Sarcoma
- - - - - Granulocitico in *C92.31*
- - - - - Mieloide in *C92.31*
- - - - Parziale → Malattia linfoproliferativa post-trapianto polimorfa senza in *C88.70*
- - - -
- - - - Disturbo

Remissione –Continuazione

- - - Continuazione
- - Disturbo –Continuazione
- - - Affettivo bipolare attualmente in F31.7
- - - Depressivo ricorrente, attualmente in F33.4
- - Malattia linfoproliferativa post-trapianto polimorfa senza menzione di C88.70
- - PTLD [Post-transplant lymphoproliferative disorder], polymorph, senza menzione di C88.70

Remittente

- Con menzione di esacerbazione acuta o di progressione - Sclerosi multipla a decorso prevalentemente recidivante- G35.11
- Esacerbazione acuta - Sclerosi multipla infantile a decorso prevalentemente recidivante- G35.11
- Senza menzione di esacerbazione acuta o di progressione - Sclerosi multipla a decorso prevalentemente recidivante- G35.10
- - Sclerosi multiplo
- - Acuta, tipo Marburg, a decorso prevalentemente recidivante- G35.10
- - Decorso prevalentemente recidivante- G35.1
- - Pediatrica a decorso prevalentemente recidivante- G35.10

Renale

- v./v.a. branchio-oto-renale
- v./v.a. Carcinoma a cellule renali
- v./v.a. cardio-vasculo-renale
- v./v.a. cranio-facciale-ulnare-renale
- v./v.a. facio-cardio-renale
- v./v.a. neuro-facio-digito-renale
- v./v.a. Tipo di malattia
- v./v.a. tiro-cerebro-renale

Rendere difficile o impedire le normali cure - Assistenza medica e infermieristica o controllo medico/infermieristico a bambini sani in circostanze come: numero troppo numeroso di bambini in casa tale da Z76.2

Rendu-Osler-Weber - Malattia di I78.0**Rene**

- Accessorio - Q63.0
- Cistico - polidattilia - Gozzo multinodulare - Q87.8
- Con
- - Calcolo dell'uretere - Calcolo del N20.2
- - Midollare a spugna - Q61.5
- Congenita (solitaria) - Ciste del Q61.0
- Ectopico - Q63.2
- Ferro di cavallo - Q63.1
- Gigante - Iperplasia renale e Q63.3
- Goldblatt - I70.1
- Grasso diabetico
- - Diabete mellito di tipo 1 - E10.20†, N29.8*
- - Diabete mellito di tipo 2 - E11.20†, N29.8*
- - - E14.20†, N29.8*
- Grinzo
- - Non specificato - N26
- - Tuberculare - A18.1†, N29.1*

Rene –Continuazione

- Malattia da cytomegalovirus - Malattia del B25.88†, N29.1*
- Non
- - Specificata -
- - - Malattia cistica del Q61.9
- - - Malformazione congenita del Q63.9
- - Specificato - Traumatismo del S37.00
- Pelvi renale - Tumore maligno secondario del C79.0
- Piccolo causa sconosciuto
- - Bilaterale - N27.1
- - Non specificato - N27.9
- - Unilaterale - N27.0
- Policistico
- - Autosomico dominante
- - - Tipo 1, con sclerosi tuberosa - Q61.2, Q85.1
- - - -
- - - - Q61.2
- - - - ADPKD [Malattia del Q61.2
- - Non specificato - Q61.3
- - Tipo
- - - Adulto - Degenerazione di Q61.2
- - - Infantile - Q61.1
- - - Diabete neonatale - ipotiroidismo congenito - glaucoma congenito - fibrosi epatica - Q87.8
- Potter tipo
- - I - Malattia policistica del Q61.1
- - III - Malattia policistica del Q61.2
- Spugna - Q61.5
- Sviluppo - multicistico(a) Q61.4
- Uretere
- - Altre malattie classificate altrove - Altre malattie del N29.8*
- - Anamnesi familiare - Malattie del Z84.1
- - Malattie infettive e parassitarie classificate altrove - Altri disturbi del N29.1*
- - Non specificati - Disturbi del N28.9
- - Specificati - Altri disturbi del N28.88
- Virus di Epstein-Barr - Malattia del B27.0†, N29.1*
- -
- - Altro
- - - Malattie cistiche del Q61.8
- - - Malformazioni congenite specificate del Q63.8
- - Angiosarcoma del C64
- - Aplasia di Q60.2
- - Arteriolosclerosi del I12
- - Assenza bilaterale congenita di Q60.1
- - Assenza congenita di Q60.2
- - Calcolo
- - - N20.0
- - - O litiasi del N20.0
- - Carcinoma a cellule chiare del C64

Rene –Continuazione

- - - Continuazione
- - Ciste midollare del Q61.5
- - Contusione ed ematoma del S37.01
- - Difetto di riempimento: del R93.4
- - Dislocazione congenita del Q63.2
- - Donatore di Z52.4
- - Fibrocistico(a): Q61.8
- - Gomma del A52.7†, N29.0*
- - Gonorrea del A54.2†, N29.1*
- - Idronefrosi con
- - - Infezione del N13.65
- - - Ostruzione
- - - - Calcolo
- - - - - Con ostruzione da calcolo, con infezione del N13.64
- - - - - Renale con infezione del N13.62
- - - - - Ureterale con infezione del N13.63
- - - - - Ureteropelvica con infezione del N13.60
- - - Stenosi ureterale con infezione del N13.61
- - Idrouretere con infezione del N13.66
- - Ingoinocchiamento dell'uretere senza idronefrosi con infezione del N13.67
- - Ipertrofia del N28.88
- - Lacerazione del S37.02
- - Malattia
- - - Deposito di glicogeno di fegato e E74.0
- - - Erpetica dei B00.8†, N29.1*
- - Malrotazione del Q63.2
- - Perdita del Z90.5
- - Sifilide tardiva del A52.7†, N29.0*
- - Stenosi dell'uretere senza idronefrosi con infezione del N13.67
- - TBC [Tubercolosi] del A18.1†, N29.1*
- - Tumore
- - - Benigno: D30.0
- - - Comportamento incerto o sconosciuto: D41.0
- - - Rabdoide del C64
- - Ventricolomegalia con malattia cistica del Q04.8, Q61.9

Renicoloboma - Sindrome Q87.8

Renina-angiotensina-aldosterone [SRAA] - Angioedema indotto da bloccante del sistema T78.3

Reno

- v./v.a. acro-reno-mandibolare
- v./v.a. cerebro-reno-urogenitale
- v./v.a. oculo-reno-cerebellare

Renoparenchimale - Ipertensione I15.1

Renotubulare primitiva - Sindrome di Fanconi E72.0

Renpenning - Sindrome di Q87.8

Reovirus come causa di malattie classificate altrove - B97.5†

Repens - Dermatite L40.2**Reperto**

- Anormale

Reperto –Continuazione

- Anormale –Continuazione
- - Emogasanalisi – R79.8
- - Non specificato, riscontrato nello screening prenatale della madre – O28.9
- Biochimico anormale riscontrato nello screening prenatale della madre – O28.1
- Casuale – Gravidanza come Z33!
- Citologico anormale riscontrato nello screening prenatale della madre – O28.2
- Cromosomico e genetico anormali riscontrato nello screening prenatale della madre – O28.5
- Ecografico anormale riscontrato nello screening prenatale della madre – O28.3
- Ematologico anormale riscontrato nello screening prenatale della madre – O28.0
- Incidentale di gravidanza S.A.I. – Z33!
- Istologico
- - Stadio
- - - 1 – Insufficienza renale acuta con altri N17.81
- - - 2 – Insufficienza renale acuta con altri N17.82
- - - 3 – Insufficienza renale acuta con altri N17.83
- - - 4 – Insufficienza renale acuta con altri N17.89
- - - Insufficienza renale acuta
- - - Assenza di un N17.9
- - - Con altri N17.8
- Radiologico anormale
- - Cute e del tessuto sottocutaneo – R93.8
- - Riscontrato nello screening prenatale della madre – O28.4

Replicazione – Epatite virale B cronica senza virus Delta HBeAg

- Negativo
- - Con attività infiammatoria, alta B18.14
- - Senza virus Delta, HBeAg negativo, senza attività infiammatoria, bassa B18.13
- Positivo
- - Con attività infiammatoria, alta B18.12
- - Senza virus Delta: HBeAg positivo, senza attività infiammatoria, alta B18.11

Reponibili manualmente – Emorroidi sanguinanti

- Che prolassano con l'aumento della pressione addominale senza rientro spontaneo ma K64.2
- Con prolasso non K64.3

REPERE – Anomalie dello sviluppo neurologico correlate a Q87.8**Reservoir associata a incontinenza fecale – Anastomosi ileoanale con R15, K91.88****Residente istituto**

- Cura – Altro Z76.4
- - Check-up sanitario generale: per Z10

Residenziale –

- Problemi legati all'abitare in un'istituzione Z59

Residenziale –Continuazione

- Visita per: ammissione a istituti Z02

Residua

- Radicolare – Cisti: K04.8
- - Schizofrenia F20.5

Residuale

- Acuto – Glaucoma ad angolo chiuso (primario) (stato H40.2
- Capsulare con pseudoesfoliazione del cristallino – Glaucoma (primario) (stato H40.1
- Cronico
- - Semplice – Glaucoma (primario) (stato H40.1
- - - Glaucoma ad angolo chiuso (primario) (stato H40.2
- Intermittente – Glaucoma ad angolo chiuso (primario) (stato H40.2
- Pigmentario – Glaucoma (primario) (stato H40.1
- Pressione bassa – Glaucoma (primario) (stato H40.1
- Protratta – Glaucoma ad angolo chiuso (primario) (stato H40.2

Residuo

- Fessura branchiale – Tumore Maligno: C10.4
- Placenta
- - Membrane senza emorragia – Ritenzione di O73.1
- - O delle membrane – Emorragia associata a ritenzione di O72.2
- Schizofrenico) – F20.5
- Tessuto molle – Corpo estraneo M79.5
- -

- - Polipi fibrosi emorroidari K64.4

- - Sindrome dell'ovaio N99.8

- - Stato schizofrenico F20.5

- - Tumore Maligno: Dotto craniofaringeo (C75.2

Resinchronizzazione cardiaco – Portatore

- Defibrillatore per terapia di Z95.0
- Pacemaker per terapia di Z95.0

Resistente

- Anidulafungina – Candida glabrata U83.1!
- Antibiotico glicopeptidici
- - Chinoloni, streptogramine o oxazolidinoni e sensibile a oxacillina o meticcillina – Staphylococcus aureus U80.01!
- - Con elevata resistenza aminoglicosidi – Enterococcus
- - - Faecalis U80.20!
- - - Faecium U80.30!
- - Oxazolidinoni o streptogramine – Enterococcus
- - - Faecalis U80.20!
- - - Faecium U80.30!
- - - Enterococcus
- - - Faecalis U80.20!
- - - Faecium U80.30!

Resistente –Continuazione

- Antifungini gruppo
- - Echinocandine
- - - Anche a triazoli, resistente a fluconazolo – Candida auris U83.21!
- - - Non resistente a triazoli – Candida auris U83.20!
- - Triazoli
- - - Escluso aspergillus fumigatus resistente solo a fluconazolo – Aspergillus fumigatus U83.3!
- - - - Candida albicans U83.0!
- - Antitubercolare di prima scelta – Tubercolosi A16.9, U82.0!
- - Caspofungina
- - Micafungina o anidulafungina – Candida glabrata U83.1!
- - - Candida glabrata U83.1!
- - Chinoloni, amikacina, ceftazidima, piperacillina/tazobactam o cotrimossazolo – Burkholderia, Stenotrophomonas e altri batteri non fermentanti U81.6!
- - Diazossido deficit
- - Kir6.2 – Iperinsulinismo focale E16.1
- - SUR1 – Iperinsulinismo focale E16.1
- - Echinocandine –
- - Candida auris resistente a fluconazolo e ad altri antifungini del gruppo dei triazoli, non U83.22!
- - Candida glabrata U83.1!
- - Fluconazolo
- - Altri antifungini del gruppo dei triazoli, non resistente a echinocandine – Candida auris U83.22!
- - -
- - - Candida albicans U83.0!
- - - Candida auris resistente ad antifungini del gruppo delle echinocandine e anche a triazoli, U83.21!
- - Isavuconazolo – Aspergillus fumigatus U83.3!
- - Macrolidi, oxazolidinoni o streptogramine e sensibile a penicillina o oxacillina – Streptococcus pneumoniae U80.11!
- - Meticillina – Staphylococcus aureus U80.0!
- - O più antitubercolare primo scelta –
- - Micobatteri atipici o Nocardia U82.2!
- - Mycobacterium tuberculosis U82.0!
- - Oxacillina o meticcillina
- - Eventualmente a antibiotici glicopeptidici, chinoloni, streptogramine o oxazolidinoni – Staphylococcus aureus U80.00!
- - MRSA – Staphylococcus aureus U80.00!
- - Oxazolidinoni o
- - Con elevata resistenza agli aminoglicosidi e senza resistenza agli antibiotici glicopeptidici – Enterococcus faecalis U80.21!
- - Streptogramine, o con elevata resistenza agli aminoglicosidi senza resistenza agli antibiotici glicopeptidici – Enterococcus faecium U80.31!
- - Penicillina o oxacillina

Resistente –Continuazione

- Penicillina o oxacillina –Continuazione
- - Eventualmente a macrolidi, oxazolidinoni o streptogramine → Streptococcus pneumoniae U80.10!
- - - Streptococcus pneumoniae U80.10!
- Posaconazolo → Aspergillus fumigatus U83.3!
- Solo a fluconazolo → Aspergillus fumigatus resistente a antifungini del gruppo dei triazoli, escluso aspergillus fumigatus U83.3!
- Steroidi con insufficienza surrenalica → Sindrome nefrosica familiare N04.1, E27.4
- Triazoli → Candida auris resistente ad antifungini del gruppo delle echinocandine, non U83.20!
- Virostatici
- - O inibitori della proteasi → Virus dell'immunodeficienza umana U85!
- - - Virus dell'Herpes U84!
- Vitamina B12 -
- - Acidemia metilmalonica E71.1
- - Aciduria metilmalonica E71.1
- Vitamina D, tipo II → Rachitismo E83.30†, M90.89*
- Voriconazolo → Candida albicans U83.0!
- - Sindrome dell'ovaio E28.3

Resistenza

- Aminoglicosidi
- - Senza resistenza Antibiotico glicopeptidici → Enterococcus
- - - Faecalis resistente ad oxazolidinoni o con elevata U80.21!
- - - Faecium resistente a oxazolidinoni o streptogramine, o con elevata U80.31!
- - - Enterococcus
- - - Faecalis resistente ad antibiotici glicopeptidici e con elevata U80.20!
- - - Faecium resistente ad antibiotici glicopeptidici e con elevata U80.30!
- Androgeno
- - Non specificata → Sindrome da E34.59
- - -
- - - Pseudoermafroditismo maschile con E34.5
- - - Sindrome da parziale E34.50
- Antibiotico glicopeptidici → Enterococcus
- - Faecalis resistente ad oxazolidinoni o con elevata resistenza agli aminoglicosidi e senza U80.21!
- - Faecium resistente a oxazolidinoni o streptogramine, o con elevata resistenza agli aminoglicosidi senza U80.31!
- Congenita alla leptina → Obesità da E66.89
- Estrogeni → Sindrome da E34.8
- Generalizzata ai glucocorticoidi → Sindrome da E25.8
- Glucocorticoidi → E25.8
- IGF-1 [fattore di crescita insulino-simile 1] → Ritardo della crescita da E34.3
- Insulina

Resistenza –Continuazione

- Insulina –Continuazione
- - Crampi muscolari-ingrandimento delle estremità → Sindrome acanthosis nigricans- Q87.8
- - - Sindrome nanismo primordiale microcefalico- Q87.1
- - Multipla agli ormoni → Acrodisostosi con Q75.4
- Ormone tiroideo mutazione recettore ormone tiroideo
- - Alfa → E05.8
- - Beta → E05.8
- Periferica agli ormoni tiroidei → Ipotiroidismo da E03.8
- Proteina C attivata [mutazione del fattore V Leiden] → D68.5
- Secondaria agli steroidi → Sindrome nefrosica idiopatica sensibile agli steroidi con N04.9
- Totale agli androgeni → Sindrome da E34.51
- Vancomicina → Infezione invasiva Enterococcus
- - Faecalis con A49.1, U80.20!
- - Faecium con A49.1, U80.30!

Respiratore – Dipendenza (di lunga durata) da Z99.1**Respiratorio**

- v./v.a. Apparato respiratorio
- v./v.a. Insufficienza respiratoria
- v./v.a. Via respiratoria
- Acuta severa [SARS] non specificata → Sindrome U04.9
- Acuto
- - Adolescente
- - - Grave → Sindrome distress
- - - - J80.06
- - - - J80.09
- - - Lieve → Sindrome da distress J80.04
- - - Moderata → Sindrome da distress J80.05
- - Adulto
- - - Grave → Sindrome da distress J80.03
- - - Lieve → Sindrome da distress J80.01
- - - Moderata → Sindrome da distress J80.02
- - - - Sindrome da distress J80.09
- - Bambino
- - - Adolescente e dell'adulto [ARDS] → Sindrome da distress J80.0
- - - Grave → Sindrome da distress J80.06
- - - Lieve → Sindrome da distress J80.04
- - - Moderata → Sindrome da distress J80.05
- - Età
- - - Adulta → Sindrome da distress J80.09
- - - Pediatrica → Sindrome da distress J80.09
- - Neonatale con deficit della proteina B del surfattante → Distress P28.0
- Affettivi → Spasmi R06.88
- Altro
- - Agente esterno
- - - Non specificati → Malattie J70.9

Respiratorio –Continuazione

- Altro –Continuazione
- - Agente esterno –Continuazione
- - - Specificati → Malattie J70.8
- - Connettività sistemiche classificate altrove → Disturbi J99.1*
- - Malattie classificate altrove → Disturbi J99.8*
- Associata alla mutazione della catena di CD8alfa → Suscettibilità alle infezioni D84.8
- Bambino → Sindrome da distress P22.0
- Confermato batteriologicamente
- - Istologicamente o da esami molecolari → Altre forme di tubercolosi A15.8
- - O istologicamente → Tubercolosi A15.9
- Crioglobulinemia → Disturbi D89.1†, J99.8*
- Cronica
- - Non specificata che ha origine nel periodo perinatale → Malattia P27.9
- - S.A.I. → Malattia J98.9
- Cronico
- - Che hanno origine nel periodo perinatale → Altre malattie P27.8
- - Sostanze chimiche, gas, fumi e vapori → Malattie J68.4
- - Disfagia → EMARDD [Miopatia a esordio precoce con areflessia, distress G71.2
- - Età adulta → Sindrome da distress J80.09
- - Granulomatosi con poliangite → Disturbi M31.3†, J99.1*
- Iatrogeno
- - Non specificato → Disturbo J95.9
- - - Altri disturbi J95.88
- Lattante → Sindrome da distress P22.0
- Materne → Feto e neonato sofferenti per altre malattie circolatorie o P00.3
- Mitocondriale
- - Complesso III → Deficit isolato delle catene G31.81
- - - Deficit isolato complesso
- - - I della catena G31.81
- - - IV della catena G31.81
- - - V della catena G31.81
- N.I.A. → Tubercolosi A16.9
- Necrotizzante → Granulomatosi M31.3
- Neonatale
- - Non specificate → Altre condizioni morbose P28.9
- - - Sindrome
- - - Coreatetosi-ipotiroidismo-distress E03.1†, J99.8*, G25.5
- - - Distress P22.0
- Neonato → Sindrome da distress P22.0
- Non
- - Classificata altrove → Artrite in affezione J98.9†, M14.89*
- - Specificata → Sequele di tubercolosi B90.9
- - Specificato → Disturbo J98.9
- O

Respiratorio –Continuazione

- O –Continuazione
- - Fetale o intrauterina(o) – sofferenza [distress] *P20*
- - Neonatale
- - - Non specificata – Sofferenza [distress] *P22.9*
- - - - Altra sofferenza [distress] *P22.8*
- - Pneumopatia interstiziale – Bronchiolite *J68.4*
- - Postoperatoria – Insufficienza *J95.88*
- - Prematuro –
- - - Immaturità del centro *P28.8*
- - - Sindrome da distress *P22.0*
- - Primaria – Tubercolosi *A16.7*
- - Ricorrente – Papillomatosi *D14.4*
- - Sinciziale
- - - Come causa di malattie classificate altrove – Virus *B97.4!*
- - -
- - - Bronchiolite acuta da virus *J21.0*
- - - Bronchite acuta da virus *J20.5*
- - Sinciziali
- - - Virus RS] – Polmonite congenita da virus *P23.0*
- - - Infezione da virus *J12.1*
- - Sostanza chimica gas fumo vapori
- - - Non specificata – Condizione morbosa *J68.9*
- - - Altre malattie *J68.8*
- - Specificate neonatale – Altre condizioni morbose *P28.8*
- - Specificati – Altri disturbi *J98.8*
- - Spondilite anchilosante – Disturbi *M45.09†, J99.8**
- - Tipo
- - - 1 –
- - - - Atrofia muscolare spinale con distress *G12.2*
- - - - SMARD [Atrofia muscolare spinale con distress *G12.2*
- - - 2 –
- - - - Atrofia muscolare spinale con distress *G12.2*
- - - - SMARD [Atrofia muscolare spinale con distress *G12.2*
- - Virus influenzale stagionale identificato – Influenza con altre manifestazioni *J10.1*
- - Virus non identificato – Influenza con altre manifestazioni *J11.1*
- - -
- - - Acidosi: *E87.2*
- - - Alcalosi: *E87.3*
- - - Altro
- - - - Non specificate anormalità
- - - - - *R06.8*
- - - - - *R06.88*
- - - - Sintomi e segni specificati che interessano gli apparati circolatorio e *R09.8*

Respiratorio –Continuazione

- - –Continuazione
- - Antrace
- - - *A22.1†, J17.0**
- - - Organi *A22.1†, J17.0**
- - Arresto *R09.2*
- - Atelettasia da riassorbimento senza sindrome di sofferenza *P28.1*
- - Congenito
- - - Anomalia S.A.I. di organo *Q34.9*
- - - Assenza di organo *Q34.9*
- - - Malattia da HIV con anomalia *B23.8, R06.88*
- - - Miopatia distale con coinvolgimento precoce dei muscoli *G71.0*
- - - Polmonite da virus sinciziale *J12.1*
- - **Respiratory bronchiolitis interstitial lung disease [RB-ILD] – *J68.4***
- - **Respiratory distress syndrome**
- - - Adolescente
- - - Grave – ARDS [Acute *J80.06*
- - - Lieve – ARDS [Acute *J80.04*
- - - Moderata – ARDS [Acute *J80.05*
- - - - ARDS [Acute *J80.09*
- - - Adulto
- - - Grave – ARDS [Acute *J80.03*
- - - Lieve – ARDS [Acute *J80.01*
- - - Moderato – ARDS [Acute *J80.02*
- - - Bambino
- - - Grave – ARDS [Acute *J80.06*
- - - Lieve – ARDS [Acute *J80.04*
- - - - ARDS [Acute *J80.09*
- - - Lattante – *P22.0*
- - -
- - - Acute *J80.09*
- - - ARDS [Acute *J80.05*

Respirazione

- Bocca – *R06.5*
- Con la bocca – Malocclusione da: *K07.5*
- Dolorosa – *R07.1*
- -
- - Deficit di ossigenazione sistemica da: ostacolo meccanico alla *T71*
- - Dolore toracico durante la *R07.1*

Respiro

- Cheyne-Stokes – *R06.3*
- Corto – *R06.0*
- Periodico – *R06.3*
- Sibilante o affannoso [wheezing] – *R06.2*

Restless-legs-syndrom] – Sindrome delle gambe senza riposo [*G25.81***Restringimento**

- Ano (sfintere) – *K62.4*
- Arterie coronarie sifilitico congenito – *A50.5†, I52.0**
- Bacino

Restringimento –Continuazione

- Bacino –Continuazione
- - Inferiore – Assistenza prestata alla madre per sproporzione causata da *O33.3*
- - Medio ed inferiore – Distocia da *O65.3*
- - Superiore
- - - Che provoca sproporzione – *O33.2*
- - - Distocia da *O65.2*
- - Bronchiale sifilitico – *A52.7†, J99.8**
- - Cavità media (della pelvi) che causa sproporzione – *O33.3*
- - Collo neovescicale – *N32.0*
- - Colon o intestino – *K56.6*
- - Condotto osseo – Atresia o *Q16.1*
- - Condotto uditivo esterno – *H61.3*
- - Congenito
- - - Colon – ostruzione, occlusione e *Q42*
- - - Condotto lacrimale – Stenosi o *Q10.5*
- - - Condotto uditivo (esterno) – Assenza, atresia e *Q16.1*
- - - Lume dell'uretere – *Q62.1*
- - - Vie biliari – Stenosi e *Q44.3*
- - - Diffuso del bacino – Distocia da *O65.1*
- - - Dotto biliare senza calcolo – *K83.1*
- - - Dotto cistico o della colecisti senza calcoli – *K82.0*
- - - Dotto salivare – *K11.8*
- - - Duodeno – *K31.5*
- - - Esofago – *K22.2*
- - - Giunto pieloureterale – Pielonefrite (cronica) associata a: *N11.1*
- - - Giunzione pelviureterale – Pielonefrite (cronica) associata a: *N11.1*
- - - Gonorroico della tuba uterina – *A54.2†, N74.3**
- - - Meato urinario – congenito(a): *Q64.3*
- - - Mitralico congenito – *Q23.2*
- - - O stenosi della cervice – Assistenza prestata alla madre per: *O34.4*
- - - Orifizio vesicoureterale – congenito(a): *Q64.3*
- - - Pilorico
- - - Adulto – *K31.18*
- - - Ipertrofico – *K31.10*
- - - Pilorico – congenito(a) o infantile: *Q40.0*
- - - Rettale tubercolare – *A18.3†, K93.0**
- - - Retto
- - - Infezione da clamidie – *A55†, K93.8**
- - - Linfogranuloma inguinale – *A55†, K93.8**
- - - Sifilitico
- - - Arterie coronarie non classificato altrove – *A52.0†, I52.0**
- - - Congenito
- - - - Esofago – *A50.5†, K23.8**
- - - - Laringe – *A50.5†, J99.8**
- - - - Narice – *A50.5†, J99.8**
- - - - Esofago – *A52.7†, K23.8**
- - - - Laringe – *A52.7†, J99.8**

Restringimento –Continuazione

- Sifilitico –Continuazione
- - Narice – A52.7†, J99.8*
- - Retto – A52.7†, K93.8*
- - Rinofaringe – A52.7†, J99.8*
- - Sfintere del retto – A52.7†, K93.8*
- - Trachea – A52.7†, J99.8*
- - Uretra – A52.7†, N37.8*
- Stenosi della cervice uterina – N88.2
- Stretto inferiore (della pelvi) che causa sproporzione – O33.3
- Tuba di Eustachio – H68.1
- Tubercolare della tuba di Falloppio – A18.1†, N74.1*
- Uretere – Pielonefrite (cronica) associata a: N11.1
- Uretra – congenito(a): Q64.3
- Uretrale postoperatorio – N99.18
- Vagina – Assistenza prestata alla madre per: O34.6
- Vaso polmonare – I28.8
- - congenita: Q27.8

Restrittiva

- Idiopatica o familiare – Cardiomiopatia I42.5
- Non classificata altrove – Cardiomiopatia I42.5
- - Dermopatia Q82.8

Reticolare

- Con ulcere – Livedo L95.0
- Congenito –
- - CRIE [Eritrodermia ittiosiforme] Q80.3
- - Eritrodermia ittiosiforme Q80.3
- Epitelio pigmentato retinico – Distrofia H35.5
- Pigmentazione delle pieghe di flessione – Disturbo L81.8
- Pigmentosa – Dermatopatia Q82.4
- -
- - Degenerazione retinica: H35.4
- - Disgenesia D81.0
- - Immunodeficienza combinata grave [SCID] con disgenesia D81.0
- - Linfoma di Hodgkin classico variante a deplezione linfocitaria, C81.3
- - Malattia da HIV con sarcoma delle cellule B21, C83.3
- - Mucinosi eritematosa L98.5
- - Perineurinoma D36.1

Reticolata

- Gougerot-Carteaud] – Papillomatosi confluyente e L83
- - Follicolite eritematosa L66.4

Reticolocellulare – Sarcoma nodulare C96.9

Reticolocitosi maligna – C85.9

Reticoloendoteliosi

- Acuta – C96.0
- Leucemica – C91.4

Reticoloistiocitoma (a cellule giganti) – D76.3

Reticoloistiocitosi multicentrica – E78.88†, M14.39*

Reticolo-leucemica maligna – Eritrodermia C84.1

Reticololinfosarcoma

- Diffuso – C83.9
- Nodulare – C82.9
- - C85.9

Reticolosi

- Acuta del lattante – C96.0
- Aleucemica – C96.0
- Benigna da inoculazione – A28.1
- Emofagocitica familiare – D76.1
- Lipoide – C96.6
- Lipomelanotica – I89.8
- Maligno –
- - C86.0
- - Artrite in C86.0†, M36.1*
- Midollare istiocitica – C96.6
- Polimorfa – C86.0

Reticuloide attinica – L57.1

Reticulosi localizzata pagetoide – C84.0

Retiforme –

- Emangioendotelioma D48.1
- Parapsoriasi L41.5

Retina

- Autosomico dominante – Distacco regmatogeno della H33.0
- Chiazze, tipo Kandori – H35.5
- Con rottura retinica – Distacco di H33.0
- Edema del nervo ottico, splenomegalia, anidrosi ed emicrania – Sindrome da distrofia della Q87.8
- Epitelio pigmentato retinico – Amartoma combinato della D31.2
- Maculata benigna familiare – H35.5
- Manicotti vascolari – della H35.0
- Microaneurismi – della H35.0
- Neovascolarizzazione – della H35.0
- Perivasculite – della H35.0
- S.A.I. –
- - Cisti parassitaria della H33.1
- - Distacco di H33.2
- Senza
- - Distacco –
- - - Foro rotondo di H33.3
- - - Frammento di H33.3
- - - Lacerazione a ferro di cavallo di H33.3
- - - Rotture di H33.3
- - Rottura retinica – Distacco di H33.2
- Trazionale retinopatia diabetica
- - Diabete mellito di tipo 1 – Distacco di E10.30†, H36.0*
- - Diabete mellito di tipo 2 – Distacco di E11.30†, H36.0*

Retina –Continuazione

- Trazionale retinopatia diabetica –Continuazione
- - - Distacco di E14.30†, H36.0*
- Varici – della H35.0
- Vasculite – della H35.0
- -
- - Altro
- - - Distacchi di H33.5
- - - Disturbi specificati della H35.8
- - Aneurisma congenito della Q14.1
- - Angiopatia sifilitica della A52.0†, H36.8*
- - Cicatrici corioretiniche secondarie a trattamento chirurgico di distacco di H59.8
- - Comunicazione arterovenosa congenita della Q14.8
- - Distacco
- - - Epitelio pigmentato della H35.7
- - - Sieroso della H33.2
- - - Trazione della H33.4
- - Iperornitinemia - atrofia girata della coroide e della E72.4
- - Malattia da HIV con alterazione vascolare della B23.8, H35.0
- - Malformazione congenita della Q14.1
- - Medulloepitelioma della C69.2
- - Microaneurisma diabetico della E14.30†, H36.0*
- - Microangiopatia da HIV della B23.8, H35.0
- - Neurorecidiva sifilitica della A52.1†, H36.8*
- - Occlusione della vena centrale della H34.8
- - Pseudocisti della H33.1
- - Sifilide congenita della A50.0†, H32.0*
- - Sifilide secondaria precoce della A51.4†, H32.0*
- - Sifilide tardiva della A52.7†, H32.0*
- - Sindrome di Batten-Kufs della E75.4†, H36.8*
- - Tubercolosi della A18.5†, H32.0*
- - Tumore
- - - Benigno: D31.2
- - - Maligno: C69.2
- - - Vasoproliferativo della D31.2
- - Vitreoretinopatia proliferante con distacco di H33.4

Retinale – Teleangiectasia H35.0

Retinico

- v./v.a. Distrofia retinica
- v./v.a. retina
- v./v.a. Vena retinica
- Albipuntata (pigmentaria) (vitelliforme) – Distrofia: H35.5
- Anomalo –
- - Corrispondenza H53.3
- - Sindrome da microcefalia con palatoschisi e pigmentazione Q87.8
- Cavernoso – Emangioma D18.06
- Centrale – Occlusione dell'arteria H34.1

Retinico –Continuazione

- Con leucodistrofia cerebrale e manifestazioni sistemiche] ~ RVCLS [vasculopatia Q28.38, Q14.1
- Congenita ~ Telangectasia H35.0
- Diabetico ~ Aneurisma E14.30†, H36.0*
- Esordio tardivo, autosomica dominante ~ Degenerazione H35.5
- Familiare] ~ FRAM [Macroaneurisma arterioso H35.0, Q25.6
- Graticola ~ Degenerazione H35.4
- Idiopatica ~ Perivasculite H35.0
- Infantile ~ Degenerazione cerebellare- G31.88
- Legata all'X ~ Displasia Q14.1
- Macrocistoide ~ Degenerazione H35.4
- Malattie classificate altrove ~ Altri disturbi H36.8*
- Microftalmia - glaucoma ~ Degenerazione H35.5†, H42.8*, Q11.2
- Non
 - Specificata ~ Occlusione vascolare H34.9
 - Specificato ~ Disturbo H35.9
- Palizzata ~ Degenerazione H35.4
- Parziale ~ Occlusione arteriosa H34.2
- Pavimentosa ~ Degenerazione H35.4
- Periferica ~ Degenerazione H35.4
- Ramo di arteria retinica ~ Occlusione arteriosa H34.2
- Regmatogeno ~ Distacco H33.0
- Reticolare ~ Degenerazione H35.4
- Retinite da CMV [Citomegalovirus], HIV positivo ~ Distacco B20†, H32.0*, B25.88
- S.A.I. ~ Degenerazione H35.4
- SAI ~ Rottura H33.3
- Simulante il fondo flavimaculato) ~ Distrofia multifocale a pattern dell'epitelio pigmentato H35.5
- Stenosi polmonare sopravvalutare ~ Macroaneurisma arterioso H35.0, Q25.6
- Tipo 2 ~ Distrofia maculare H35.5
- Vaso coroideo ~ Anastomosi congenita tra vaso Q14.8
- ~
 - Alterazioni dell'aspetto dei vasi H35.0
 - Altro Occlusione
 - Arteriose H34.2
 - Vascolari H34.8
 - Amartoma combinato della retina e dell'epitelio pigmentato D31.2
 - Arteriosclerosi di vaso I70.8†, H36.8*
 - Distacco retina
 - Con rottura H33.0
 - Senza rottura H33.2
 - Distrofia reticolare dell'epitelio pigmentato H35.5
 - Emicrania G43.8
 - Emorragia H35.6
 - Microembolismo H34.2

Retinico –Continuazione

- ~ ~Continuazione
- - Occlusione
 - Arteriosa retinica: di ramo di arteria H34.2
 - Transitoria di arteria H34.0
- - Retinopatia non proliferativa [background] e alterazioni vascolari H35.0
- - Retinoschisi e cisti H33.1
- - Sclerosi I70.8†, H36.8*
- - Separazione degli strati H35.7
- - Sindrome acinesia fetale-emorragia cerebrale e G71.2, P52.4
- - Tortuosità delle arteriole Q14.1

Retinite

- Albuminurica ~ N18.9†, H32.8*
- Batterica ~ Malattia da HIV con B20†, H32.0*, A49.9
- Candida ~ Malattia da HIV con B20†, H32.0*, B37.88
- CMV Citomegalovirus
 - HIV positivo ~ Distacco retinico in B20†, H32.0*, B25.88
 - ~ Malattia da HIV con B20†, H32.0*, B25.88
- Erpetica ~ B00.5†, H32.0*
- Micotica ~ Malattia da HIV con B20†, H32.0*, B49
- Pigmentoso
 - Cataratta giovanile-bassa statura-disabilità intellettiva ~ Sindrome da Q87.1
 - Deficit cognitivo ~ Tetraplegia spastica - Q87.8
 - Disabilità intellettiva - sordità - ipogenitalismo ~ Q87.8
 - Ipoacusia - ipotiroidismo - invecchiamento precoce - dismorfismi facciali ~ Sindrome Q87.0
 - Schisi della fovea e drusen del disco ottico ~ Associazione microftalmia, Q15.8
 - ~
 - Atassia del cordone posteriore - G11.1
 - Discinesia ciliare primitiva - Q34.8, H35.5
 - Ipogonadismo ipogonadotropo - E23.0, H35.5
 - Nanismo osteocondrodisplastico - sordità - Q87.1
 - Neuropatia - atassia - G31.81
 - Segni cutanei simil-pseudoxantoma elastico con Q82.8, H35.5
 - Sindrome
 - Autosomica recessiva da leucoencefalopatia, ictus ischemico e Q87.0
 - Brachidattilia, bassa statura, Q87.1
 - Deficit cognitivo legato all'X- Q87.8
 - Miopatia mitocondriale - atassia cerebellare - G31.81
- Punctata albescens ~ H35.5
- Recidivante da CMV [Citomegalovirus] ~ Malattia da HIV con B20†, H32.0*, B25.88
- Renale ~ N18.9†, H32.8*
- S.A.I. ~ H30.9

Retinite –Continuazione

- Sifilitico
 - Centrale recidivante ~ A52.7†, H32.0*
- Congenita precoce ~ A50.0†, H32.0*
- Secondaria ~ A51.4†, H32.0*
- Tardiva ~ A52.7†, H32.0*
- Tubercolare ~ A18.5†, H32.0*
- Virale ~ Malattia da HIV con B20†, H32.0*, B34.9
- ~
 - Diabete mellito di tipo 1 con E10.30†, H36.0*
 - Diabete mellito di tipo 2 con E11.30†, H36.0*
 - Focale H30.0
 - Malattia da HIV con B20, H30.9

Retinitis pigmentosa ~ H35.5**Retino**

v./v.a. Vitreo-retino-coroidopatia

Retinoblastoma

- Ereditario ~ C69.2
- Non ereditario ~ C69.2
- ~ C69.2

Retinocoroidea paravenosa pigmentata ~ Atrofia H35.8**Retinocoroidite**

- S.A.I. ~ H30.9
- ~ focale H30.0

Retinocoroidopatia "birdshot" ~ ' ~ H30.1**Retino-epato-endocrinologica ~ Sindrome Q87.8****Retinoidi ~ Embriopatia da Q86.88****Retinolo ~ Distrofia retinica progressiva da difetto del trasporto del H35.5****Retinopatia**

- Aterosclerotica ~ I70.8†, H36.8*
- Background [non proliferativa] S.A.I. ~ H35.0
- Coats ~ H35.0
- Crisi epilettiche - ritardo mentale ~ Osteogenesi imperfetta - Q87.8
- Diabetica
 - Diabete mellito di tipo 1 ~
 - Distacco di retina trazionale in E10.30†, H36.0*
 - Glaucoma neovascolare in E10.30†, H36.0*
 - Diabete mellito di tipo 2 ~
 - Distacco di retina trazionale in E11.30†, H36.0*
 - Glaucoma neovascolare in E11.30†, H36.0*
 - ~
 - Diabete mellito di tipo 1 con E10.30†, H36.0*
 - Diabete mellito di tipo 2 con E11.30†, H36.0*
 - Distacco di retina trazionale in E14.30†, H36.0*
 - Glaucoma neovascolare in E14.30†, H36.0*

Retinopatia –Continuazione

- Drepanopatica proliferativa – *D57.8†, H36.8**
- Essudativa – *H35.0*
- Esterno
- - Anulare acuta – *H30.8*
- - Nascosta zonale acuta] – AZOOR [*H30.8*
- Ipertensiva – *H35.0*
- Non proliferativa [background] e alterazioni vascolari retiniche – *H35.0*
- Prematuro –
- - *H35.1*
- - ROP [*H35.1*
- Proliferativa –
- - Altra *H35.2*
- - Vitreo- *H35.2*
- S.A.I. – *H35.0*
- Sclerotica – *I70.8†, H36.8**
- Solare – *H31.0*
- -
- - Diabete mellito con *E14.30†, H36.0**
- - Labioschisi - *Q36.9, H35.5*
- - Malattia da HIV con *B23.8, H35.0*
- - Talassemia con *D56.9†, H36.8**

Retinoschisi

- Cisti retiniche – *H33.1*
- Congenita – *Q14.1*
- Giovanile legata all'X – *Q14.1*

Retrattile – Testicolo *Q55.2***Retrazione**

- Capezzolo
- - Associata alla gravidanza – *O92.0*
- - - *N64.5*
- Congenita del capezzolo – *Q83.88*
- Duane
- - Associata a sordità congenita – *Sindrome della H50.8, H90.5*
- - - *Sindrome della H50.8*
- Gengivale
- - Generalizzata) (localizzata) (post-infettiva) (postoperatoria) – *K06.0*
- - - *K06.0*
- Palpebrale
- - Congenita – *Q10.3*
- - -
- - - *H02.5*
- - - Morbo di Basedow con orbitopatia endocrina e *E05.0†, H06.3**
- Patologico [anello di Bandl] – *Distocia da anello di O62.4*

Retro

- Lenticolare – *Fibroplasia H35.1*
- Parafaringeo – *Ascesso J39.0*

Retrobulbare

- v./v.a. Tessuto retrobulbare
- Malattie classificate altrove – *Nevrite H48.1**
- Meningococchi – *Neurite A39.8†, H48.1**

Retrobulbare –Continuazione

- S.A.I. – *Neurite H46*
- Sclerosi multipla – *Neurite G35.9†, H48.1**
- Sifilitico
- - Tardiva – *Neurite A52.1†, H48.1**
- - - *Neurite A52.1†, H48.1**
- - Corpo estraneo *H05.5*

Retrocecale – Ascesso (di): *K65.09***Retrococleare – Sordità *H90.5*****Retrocricoidea – Tumore Maligno: Regione *C13.0*****Retrofaringeo tubercolare**

- Confermato batteriologicamente o istologicamente – *Ascesso A15.8*
- - *Ascesso A16.8*

Retroflessione dell'utero – *N85.4***Retrognatismo (mandibolare) (mascellare) – *K07.1*****Retrograda – Amnesia *R41.2*****Retromascellare o alla fossa canina – Ascesso mascellare senza menzione di diffusione alla zona *K10.20*****Retromolare –**

- Carcinoma a cellule squamose della regione *C06.2*
- Tumore Maligno: regione *C06.2*

Retro-oculare – Tessuto

- *C69.6*
- *D31.6*

Retroperitoneale

- Idiopatica con infezione renale – *Fibrosi K66.2*
- -
- - *Ascesso (di): K65.09*
- - *Ernia: K45*
- - *Fibrosi K66.2*
- - *Germinoma C48.0*
- - *Liposarcoma dedifferenziato dello spazio C48.0*
- - *Metastasi dei linfonodi inguinali C77.8*
- - *Tubercolosi A18.3*

Retroperitoneo

- Peritoneo – *Tumore Maligno*
- - *Lesione sconfinante a più zone contigue del C48.8*
- - *Secondario del C78.6*
- -
- - *D17.7*
- - *Leiomiomasarcoma del C48.0*
- - *Lipoblastoma del D17.7*
- - *Liposarcoma*
- - - *C48.0*
- - - *Ben differenziato del C48.0*
- - - *Mixioide del C48.0*
- - - *Pleomorfo del C48.0*
- - - *Mesotelioma del C45.7*
- - *Rabdomiosarcoma embrionale del C48.0*

Retroperitoneo –Continuazione

- - *Continuazione*
- - Risultati anormali di diagnostica per immagini di altre regioni addominali, incluso il *R93.5*
- - *Traumatismo: S36.83*
- - *Tumore*
- - - *Benigno: D20.0*
- - - *Comportamento incerto o sconosciuto: D48.3*

Retroversione utero

- *Gravidico – Assistenza prestata alla madre per: O34.5*
- - *N85.4*

Retrovescicale – Ascesso *N30.88***Retrovirus**

- Come causa di malattie classificate altrove – *B97.3!*
- Non classificate altrove – *Infezioni da B33.3*

Retrusione mediofacciale-sordità neurosensoriale-displasia rizomelica – Sindrome autosomica dominante miopia- *Q87.0***Rett**

- Forma atipica – *Sindrome di F84.2*
- - *Sindrome di F84.2*

Rettale

- Con
- - *Ascesso – Tubercolosi A18.3†, K93.0**
- - *Fistola – Tubercolosi A18.3†, K93.0**
- - *O senza fistola –*
- - - *Ascesso delle regioni anale e K61*
- - - *Cellulite delle regioni anale e K61*
- - *Durante il parto – Lacerazione, rottura o strappo perineale come in O70.2, che interessa anche: mucosa O70.3*
- *Neonatale – Emorragia P54.2*
- *Pouch) – Fistola tra vagina e neoampolla N82.80*
- *Tubercolare –*
- - *Fistola A18.3†, K93.0**
- - *Restringimento A18.3†, K93.0**
- -
- - *Ampolla C20*
- - *Ascesso K61.1*
- - *Fistola*
- - - *K60.4*
- - - *Retto-cutanea con atresia Q42.0*
- - *Marische K64.4*
- - *Polipo K62.1*
- - *Prolasso*
- - - *K62.3*
- - - *Mucosa K62.3*
- - *Tenesmo R19.88*
- - *Tubercolosi A18.3†, K93.0**
- - *Ulcera anale e K62.6*

Rettili – Effetto tossico: Veleno di altri *T63.1*

Retto

- Addome → Sindrome del muscolo *G58.0*
- Ano
 - - Canale anale → Tumore Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue del *C21.8*
 - - → Fistola congenita del *Q43.6*
- Colon sigmoideo
 - - Colon discendente → Aganglionosi del *Q43.1*
 - - → Aganglionosi del *Q43.1*
- Con fistola →
 - - Assenza
 - - - *Q42.0*
 - - - Atresia e stenosi congenite del *Q42.0*
 - - - Assenza congenita del *Q42.0*
 - - Cutaneo
 - - - Con atresia rettale → Fistola *Q42.0*
 - - - → Fistola *K60.4*
 - - Infezione da clamidie → Restringimento del *A55†, K93.8**
 - - Linfogranuloma inguinale → Restringimento del *A55†, K93.8**
 - - Non specificata → Malattia dell'ano e del *K62.9*
 - - Sigma, del colon discendente e del colon trasverso → Aganglionosi del *Q43.1*
- Sigmoideo →
 - - Carcinoma in situ: Giunzione *D01.1*
 - - GIST [tumore stromale gastrointestinale] della giunzione *C19*
 - - Giunzione *D37.5*
 - - Tumore benigno: Giunzione *D12.7*
- Terapia con
 - - Falithrom → Ematoma della guaina del *D68.33, M62.88*
 - - Marcumar → Ematoma della guaina del *D68.33, M62.88*
- Vaginale
 - - Congenita → Fistola *Q52.2*
 - - -
 - - - Fistola *N82.3*
 - - - Malformazione anorettale (atresia dell'ano) non sindromica con fistola *Q42.2*
- Vescicale
 - - Congenita → Fistola *Q64.7*
 - - -
 - - - Atresia congenita dell'ano con fistola *Q42.2*
 - - - Malformazione anorettale (atresia dell'ano) non sindromica con fistola *Q42.2*
- Vestibolare
 - - Congenita → Fistola *Q52.2*
 - - → Malformazione anorettale non sindromica (atresia anale) con fistola *Q42.2*
 - - -
 - - Agangliosi del *Q43.1*
 - - Altro Malattia

Retto –Continuazione

- - -Continuazione
- - Altro Malattia –Continuazione
 - - - Ano e del *K62*
 - - - Specificate dell'ano e del *K62.8*
 - - - Assenza congenita del *Q42.1*
 - - - Atresia del *Q42.1*
 - - - Carcinoma a cellule squamose del *C20*
 - - - Carcinoma in situ: *D01.2*
 - - - Corpo estraneo nell'ano e nel *T18.5*
 - - - Deiscenza di anastomosi e sutura successiva ad intervento chirurgico su: *K91.83*
 - - - Disfunzione dello sfintere del *K59.9*
 - - - Duplicazione del *Q43.42*
 - - - Emorragia del *K62.51*
 - - - GIST [tumore stromale gastrointestinale] del *C20*
 - - - Herpes del *A60.1†, K93.8**
 - - - Imperforazione del *Q42.1*
 - - - Infezione
 - - - - Chlamydiae dell'ano e del *A56.3*
 - - - - Gonococcica del *A54.6*
 - - - - Herpes virus della cute perianale e del *A60.1*
 - - - Intussuscezione o invaginazione: del *K56.1*
 - - - Morbo di Crohn [enterite regionale] di: *K50.1*
 - - - Restringimento sifilitico
 - - - - *A52.7†, K93.8**
 - - - - Sfintere del *A52.7†, K93.8**
 - - - - Sifilide tardiva del *A52.7†, K93.8**
 - - - Sindrome dell'ulcera solitaria del *K62.6*
 - - - Stenosi congenita del *Q42.1*
 - - - Stenosi dell'ano e del *K62.4*
 - - - Traumatismo del *S36.6*
 - - - Tumore
 - - - - Benigno: *D12.8*
 - - - - Comportamento incerto o sconosciuto: *D37.5*
 - - - - Maligno
 - - - - - *C20*
 - - - - - Secondario del colon e del *C78.5*
 - - - - Neuroendocrino
 - - - - - Benigno del *D12.8*
 - - - - - Incerto del *D37.5*
 - - - - - Maligno del *C20*
 - - - - Ulcera solitaria del *K62.6*
 - - - - Varici del *I86.82*

Retto-bulbare →

- Atresia congenita dell'ano con fistola *Q42.2*
- Malformazione anorettale (atresia dell'ano) non sindromica con fistola *Q42.2*

Rettocele →

- *N81.6*
- Assistenza prestata alla madre per: *O34.8*

Retto-prostatica → Atresia congenita dell'ano con fistola *Q42.2***Rettosigma → (Colon) *C19*****Rettosigmoidea**

- Indeterminata → Colite *K52.32*
- → Giunzione *T18.5*

Rettosigmoidite ulcerosa (cronica) → *K51.3***Retto-uretrale**

- Congenita → Fistola *Q64.7*
- -
- - Atresia congenita dell'ano con fistola *Q42.2*
- - Malformazione anorettale (atresia dell'ano) non sindromica con fistola *Q42.2*

Rettovaginale

- v./v.a. Setto rettovaginale
- Congenita → Fistola ad H *Q52.2*
- Durante il parto → Lacerazione o rottura perineale come in *O70.1*, che interessa anche: setto- *O70.2*
- Tubercolare → Fistola *A18.1†, N74.1**

Rettovescicale →

- Ascesso *N30.88*
- Sedi interessanti apparati diversi nella pelvi, come ad esempio: setto *C76.3*

Reumatico

- v./v.a. Artrite reumatica
- v./v.a. Corea reumatica
- v./v.a. Febbre reumatica
- Acuta
 - - Valvola aortica
 - - - Con malattie reumatiche della valvola mitralica → Endocardite *I01.1*
 - - - → Endocardite *I01.1*
 - - Valvola cardiaca → Infiammazione *I01.1*
 - - Valvola polmonare → Endocardite *I01.1*
 - - -
 - - - Altre forme di cardiopatia *I01.8*
 - - - Arterite coronarica *I01.8*
 - - - Cardiopatia *I01.9*
 - - - Cardite *I01.9*
 - - - Endocardite *I01.1*
 - - - Insufficienza miocardica *I01.2*
 - - - Insufficienza ventricolare sinistra *I01.8*
 - - - Ipertrofia cardiaca *I01.8*
 - - - Miocardite *I01.2*
 - - - Poliartrite *I00*
 - - - Valvulite *I01.1*
- Cardiopatia, attiva o acuta → *I01.9*
- Con
 - - Insufficienza mitralica → Stenosi (della valvola) mitralica non *I34.80*
 - - Insufficienza o rigurgito → Stenosi aortica *I06.2*
 - - Cronica
 - - - Mediastinopericardite → *I09.2*
 - - - Miopericardite → *I09.2*
 - - -
 - - - Arterite coronarica *I09.8*

Reumatico –Continuazione

- Cronica –Continuazione
- - - -Continuazione
- - - Pericardite *I09.2*
- Endocardio, valvola non specificata –
Malattie *I09.1*
- Endocardite (cronica) – *I09.1*
- Jaccoud] – Artropatia cronica post- *M12.0*
- Non specificata – Cardiopatia *I09.9*
- O
- - Congenito –
- - - Valvola cardiaca
- - - - Insufficienza di valvola non specificata
S.A.I. o da causa specificata diversa
dalla *I38*
- - - - Stenosi di valvola non specificata S.A.I.
o da causa specificata diversa dalla *I38*
- - - Valvulite (cronica) di valvola non
specificata S.A.I. o da causa specificata
diversa dalla *I38*
- - Origine non specificata – Interessamento
di entrambe le valvole mitrale e aortica
specificato come *I08.0*
- S.A.I. – Malattia (valvolare) aortica *I06.9*
- Specificate – Altre cardiopatie *I09.8*
- Subacuto
- - Valvola polmonare – Endocardite *I01.1*
- - -
- - - Insufficienza miocardica *I01.2*
- - - Miocardite *I01.2*
- - - Poliartrite *I00*
- Tossica – Miocardite *I01.2*
- Valvola
- - Aortica – Ostruzione *I06.0*
- - Mitrale – Ostruzione (*I05.0*
- Valvola aortica
- - Non specificata – Malattia *I06.9*
- - -
- - - Altre malattie *I06.8*
- - - Sclerosi *I06.8*
- Valvola mitralica
- - Non specificato – Disturbo non *I34.9*
- - -
- - - Altri disturbi non *I34.88*
- - - Endocardite reumatica acuta della valvola
aortica con malattie *I01.1*
- - - Sclerosi *I05.8*
- Valvola polmonare – Malattia *I09.8*
- Valvola tricuspidale –
- - Altri disturbi non *I36.8*
- - Insufficienza non *I36.1*
- - Stenosi
- - - Con insufficienza non *I36.2*
- - - Non *I36.0*
- Valvulite (cronica) – *I09.1*
- -
- - Aortite *I01.1*

Reumatico –Continuazione

- - -Continuazione
- - Arterite a cellule giganti con polimialgia
M31.5
- - Cardite *I09.9*
- - Endocardite verrucosa non *M32.1†, I39.8**
- - Insufficienza (valvolare) tricuspidale (*I07.1*
- - Insufficienza aortica *I06.1*
- - Insufficienza cardiaca *I09.9*
- - Insufficienza mitralica *I05.1*
- - Miocardite *I09.0*
- - Pericardite
- - - *I01.0*
- - - Aderenziale *I09.2*
- - - Polimialgia *M35.3*
- - - Porpora *D69.0*
- - Specificate come
- - - *I07*
- - - *I08*
- - Steno-insufficienza aortica *I06.2*
- - Stenosi (valvolare) tricuspidale (*I07.0*
- - Stenosi aortica *I06.0*
- - Stenosi della valvola mitralica non *I34.2*
- - Valvola aortica
- - - Insufficienza S.A.I. o da causa specificata
diversa dalla *I35.1*
- - - Rigurgito S.A.I. o da causa specificata
diversa dalla *I35.1*
- - - Valvola mitralica
- - - Insufficienza S.A.I. o da causa specificata
diversa dalla *I34.0*
- - - Rigurgito S.A.I. o da causa specificata
diversa dalla *I34.0*
- - - Valvola polmonare
- - - Insufficienza S.A.I. o da causa specificata
diversa dalla *I37.1*
- - - Rigurgito S.A.I. o da causa specificata
diversa dalla *I37.1*
- - - Valvola tricuspidale
- - - Insufficienza da causa specificata,
diversa dalla *I36.1*
- - - Rigurgito da causa specificata, diversa
dalla *I36.1*

Reumatismo

- Articolare
- Acuto con
- - Interessamento cardiaco – *I01.9*
- - Miocardite – *I01.2*
- - Con
- - - Endocardite – *I01.1*
- - - Interessamento cardiaco – *I01.9*
- - - Pericardite – *I01.0*
- - Subacuta – *I00*
- - - *I00*
- - Con polmonite – *I00†, J17.8**
- Fibroblastico
- - Articolazioni del ginocchio – *M06.86*

Reumatismo –Continuazione

- Fibroblastico –Continuazione
- - Gomito – *M06.82*
- - Mano – *M06.84*
- - Polso – *M06.83*
- - Sedi multiple – *M06.80*
- - - *M06.89*
- - Non specificato – *M79.0*
- - Palindromico – *M12.3*
- - Tubercolare non classificato altrove –
*A18.0†, M01.19**
- - -
- - Borsite *M06.2*
- - Cardite *M05.39†, I52.8**
- - Malattia polmonare *M05.19†, J99.0**
- - Miocardite *M05.39†, I41.8**
- - Nodulo *M06.3*
- - Poliartrite
- - - Cronica giovanile tipo adulto
- - - - Con
- - - - Identificazione di fattore *M08.00*
- - - - O senza identificazione di fattore
M08.0
- - - - Senza identificazione di fattore *M08.00*
- - - Positiva al fattore *M08.00*
- - Vascolite *M05.2*

Reversibile

- COX – Miopatia mitocondriale con deficit
G71.3
- Deficit di SLC13A3 – Leucoencefalopatia
acuta *E75.2*
- Fattore IIa – Diatesi emorragica da inibitore
D68.35
- RPLS) – Sindrome da leucoencefalopatia
posteriore *G93.6*
- Trombina – Diatesi emorragica da inibitore
D68.35
- -
- - Pulpite: *K04.0*
- - Sindrome
- - - Encefalopatia posteriore *G93.6*
- - - Vasocostrizione cerebrale *I67.88*

Revesz – Sindrome di Q87.8**Reye – Sindrome di G93.7****Reynolds – Sindrome di K74.3, L94.0****Rh**

- Con idrope fetale) – Incompatibilità *O36.0*
- Feto e del neonato – Isoimmunizzazione
P55.0
- Infusione o trasfusione – Reazioni da fattore
T80.4
- Null – Sindrome del *D58.8*

Rh –Continuazione

- -
- - Anticorpi anti-D [Anticorpi *O36.0*
- - Assistenza prestata alla madre per isoimmunizzazione *O36.0*
- - Reazione di incompatibilità *T80.4*
- Rhinovirus – Bronchite acuta da *J20.6***
- Rhizopus – Infezione da *B46.5***
- RHOH – Immunodeficienza a cellule T da deficit di *D81.8***
- RHYNS – Sindrome *Q87.8***
- Riabilitativo**
- Anamnesi personale – trattamenti *Z92.8*
- Non specificate – Misure *Z50.9!*
- Ortottico – Trattamento *Z50.6!*
- - Trattamenti implicanti l'uso di altre tecniche *Z50.8!*
- Riabilitazione**
- Cardiaca – *Z50.0!*
- S.A.I. – *Z50.9!*
- Tabagismo – *Z50.8!*
- Rialimentazione – Sindrome da *E87.8***
- Rianimazione – Arresto cardiaco**
- Con efficace *I46.0*
- Senza efficace *I46.9*
- Riarrangiamento**
- Autosomico bilanciato in individuo non normale – *Q95.2*
- Bilanciato
- - Cromosoma sessuale/autosoma in individuo non normale – *Q95.3*
- - Marcatore strutturale
- - - Non specificato – *Q95.9*
- - - - Altri *Q95.8*
- Complessi – Delezioni con altri *Q93.7*
- FGR1 – Neoplasia
- - Linfoide associata a *C91.70*
- - Mieloide associata a *C92.70*
- JAK2
- - Forma
- - - Acuta – Neoplasia
- - - - Linfoide associata a *C91.00*
- - - - Mieloide associata a *C92.00*
- - - - Mista mieloide/linfoide associata a *C95.00*
- - - Cronica – Neoplasia
- - - - Linfoide associata a *C91.10*
- - - - Mieloide associata a *C92.10*
- - - - Mista mieloide/linfoide associata a *C95.10*
- - - Neoplasia
- - - Linfoide associata a *C91.70*
- - - Mieloide associata a *C92.70*
- MYC
- - BCL2
- - - BCL6 – Linfoma a cellule B ad alto grado di malignità con *C83.8*

Riarrangiamento –Continuazione

- MYC –Continuazione
- - BCL2 –Continuazione
- - - Linfoma a cellule B ad alto grado di malignità con *C83.8*
- - BCL6 – Linfoma a cellule B ad alto grado di malignità con *C83.8*
- PDGFRA – Neoplasia
- - Linfoide associata a *C91.70*
- - Mieloide associata a *C92.70*
- PDGFRB – Neoplasia
- - Linfoide associata a *C91.70*
- - Mieloide associata a *C92.70*
- Riassistenti complessi – Duplicazioni con altri *Q92.5***
- Riassorbimento**
- Esterno) dei denti – *K03.3*
- Patologico dei denti – *K03.3*
- Senza sindrome di sofferenza respiratoria – Atelettasia da *P28.1*
- - Atelettasia da *J98.18*
- Riattaccato –**
- Complicanza da arto *T87.2*
- Infezione di arto *T87.2*
- Rigetto di arto *T87.2*
- Riattivato –**
- Epatite B *B18.14*
- Epatite virale B *B18.14*
- Ribbing**
v./v.a. Müller-Ribbing-Clement
- - Sindrome di *Q78.8*
- Riboflavina**
- Materno – Danno fetale da deficit di *P00.4*
- - Deficit di *E53.0*
- Ribosiduria**
v./v.a. AICA-ribosiduria
- Ribosio-5-P isomerasi – Deficit di *E74.8***
- Ricci**
v./v.a. Cacchi-Ricci
- Riccio**
- Anchiloblefaron, displasia ungueale] – Sindrome CHAND [capelli *Q82.8*
- Con cheratosi acrale e carie – Sindrome dei capelli *Q82.8*
- Ricerca**
- Accettazione
- - Interventi fisici, chimici e nutrizionali, noti come potenzialmente nocivi e pericolosi – *Z64.8*
- - Misure comportamentali e psicologiche noti come potenzialmente nocivi e pericolosi – *Z64.8*
- Cliniche – Esami di comparazione e di controllo nell'ambito di un programma di *Z00.6*
- Rich**
- Con esacerbazione acuta – Sindrome di Hamman- *J84.11*
- Emangioma congenito a rapida involuzione] – *D18.00*

Rich –Continuazione

- Senza menzione d'esacerbazione acuta – Sindrome di Hamman- *J84.10*
- - Sindrome di Hamman- *J84.10*
- Richardson-Olszewski – Malattia di Steele- *G23.1***
- Richards-Rundle – Sindrome di *Q87.8***
- Richiedente**
- Dialisi – Malattia renale cronica *N18.5*
- Impiego chirurgia plastica
- - Altro parte
- - - Corpo – Cure di controllo *Z42.8*
- - - Tronco – Cure di controllo *Z42.2*
- - Arto
- - - Inferiori – Cure di controllo *Z42.4*
- - - Superiori – Cure di controllo *Z42.3*
- - Mammella – Cure di controllo *Z42.1*
- - Non specificata – Cure di controllo *Z42.9*
- - Testa e al collo – Cure di controllo *Z42.0*
- Richieri**
v./v.a. Naguib-Richieri-Costa
- Richieri Costa-da Silva – Sindrome di *Q87.8***
- Richieri Costa-Pereira – Sindrome di *Q87.8***
- Richiesta**
- Perizia – *Z04.8*
- Ripetizione prescrizione
- - Apparecchiature – *Z76.0*
- - Medicamenti – *Z76.0*
- - Occhiali – *Z76.0*
- - - *Z76.0*
- Richiesto dalle autorità – Esame psichiatrico generale, *Z04.8***
- Richner-Hanhart – Sindrome di *E70.2***
- Richter – Sindrome di *C91.1***
- Ricina – Avvelenamento da *T62.2***
- Rickettsia**
- Akari –
- - Infezione da *A79.1*
- - Rickettsialpox da *A79.1*
- Conorii – Febbre maculosa da *A77.1*
- Mooseri – Tifo esantematico da *A75.2*
- Orientalis – Infezione da *A75.3*
- Prowazekii –
- - Infezione da *A75.0*
- - Tifo esantematico da pidocchi da *A75.0*
- Quintana – Infezione da *A79.0*
- Rickettsii – Febbre maculosa da *A77.0*
- S.A.I. – Infezione da *A79.9*
- Siberica – Febbre maculosa da *A77.2*
- Tsutsugamushi – Tifo esantematico da *A75.3*
- Typhi – Tifo esantematico da *A75.2*
- -
- - Esantema da *A79.1*
- - Febbre maculosa da Rickettsia *A77.0*
- Rickettsialpox da Rickettsia akari – *A79.1***

Rickettsie ~

- Infezione da *A79.9*
- Polmonite da *A79.9†, J17.0**

Rickettsiosi

- Non classificata altrove ~ *A79.9*
- Vescicolare ~ *A79.1*

Ricombinazione 1] ~ Deficit immunitario combinato da deficit parziale di RAG1 [Gene attivante la *D81.8***Ricorre ai servizi sanitari in circostanze non specificate ~ Persona che *Z76.9*****Ricorrente**

v./v.a. Tipo di malattia

Ricorrono servizio sanitario

- Altro
- Circostanze specificate ~ Persone che *Z76.8*
- Consigli o avvisi non classificati altrove ~ Persone che *Z71*
- Atti medici specifici, non eseguiti ~ Persone che *Z53*

Ricorso ai servizi sanitari per scopi amministrativi ~ Visite mediche e *Z02***Ricostituzione immunitario**

- IRIS] ~ Sindrome infiammatoria da *D89.3*
- ~ Sindrome da *D89.3*

Ricostruttiva successiva a lesione o operazione cicatrizzata ~ chirurgia plastica e *Z42***Ricostruzione mammario**

- Con componente cutaneo ~
- - Disturbo dell'irrorazione sanguigna di *T86.50*
- - Insuccesso di *T86.59*
- - Necrosi di *T86.51*
- - Perdita di *T86.52*
- - Rigetto di *T86.59*
- Senza componente cutaneo ~
- - Insuccesso di *T86.84*
- - Rigetto di *T86.84*
- ~
- - Insuccesso di *T86.84*
- - Rigetto di *T86.84*

Ricovero

- Altrove, in un servizio adeguato ~ Persona in attesa di *Z75.8*
- Chiusura delle tube di Falloppio o dei dotti deferenti ~ *Z30.2*
- Raccolta e impianto di ovulo ~ *Z31.2*
- Rimozione profilattica di organi ~ *Z40.0*

Ricurvo congenito ~

- Ginocchio *Q68.2*
- Naso schiacciato o *Q67.4*

RIDDLE [radiosensibilità-immunodeficienza-dismorfismi-difficoltà dell'apprendimento] ~ Sindrome *D82.8***Riduzione**

- Arti inferiori con cataratta congenita ~ Difetto sindromico da *Q87.1*
- Encefalo ~ Altre difetti, per *Q04.3*

Riduzione ~Continuazione

- Estrogeni ~ *E28.3*
- Falangi ~ Sindattilia sinostotica mesoassiale con *Q70.4*
- Fibre muscolari di tipo 2 ~ Miopatia congenita con *G71.2*
- Lussazione congenita dell'anca ~ Osteocondrosi giovanile dopo *M91.8*
- Ottusità cardiaca ~ Incremento o *R01.2*
- Peso ~ Anoressia nervosa
- - Con misure volte alla *F50.01*
- - Senza misure volte alla *F50.00*
- Stomatina ~ Criodrocitosi ereditaria con *D58.8*
- Volume plasmatico ~ Policitemia: dovuta a: *D75.1*

Riedel ~

- Malattia di *E06.5*
- Tiroidite: di *E06.5*

Rieducazione professionale non classificate altrove ~ Ergoterapia e *Z50.7!***Rieger**

v./v.a. Axenfeld-Rieger

- ~

- - Anomalia di *Q13.8*

- - Glaucoma in sindrome di *Q13.8†, H42.8**

Riempimento

v./v.a. Difetto di riempimento

Rientrano spontaneamente ~ Emorroidi (sanguinanti) che prolassano con l'aumento della pressione addominale e *K64.1***Rientro**

- Atrio-ventricolare di tipo nodale ~ Tachicardia da *I47.1*
- Nodale [AVNRT] [AVRT] ~ Tachicardia (parossistica): atrioventricolare [AV], da *I47.1*
- Spontaneo ma reponibili manualmente ~ Emorroidi (sanguinanti) che prolassano con l'aumento della pressione addominale senza *K64.2*
- ~ Aritmia ventricolare da *I47.0*

Rifamicine ~ Avvelenamento: *T36.6***Rifiuto**

- Cibo quale sindrome comportamentale ~ *F50.8*
- Esclusione sociale ~ *Z60*

Riflessa

- Acqua calda ~ Epilessia *G40.8*
- ~
- - Distrofia simpatica *G90.5*
- - Incontinenza *N39.40*

Riflesso

- Anormale ~ *R29.2*
- Faringeo alterato ~ *J39.2*
- Glabellare anormale ~ *R29.2*
- Osteotendinei conservati ~ Atassia cerebellare ad esordio precoce con: *G11.1*
- Vescicale originatosi a livello spinale ~ *G95.80*

Riflusso

- Biliare ~ *K29.6*
- Congenito vescico-uretero-renale ~ *Q62.7*
- Lento) ~ Lesione da riperfusione (senza riflusso o con *T88.8*
- O con riflusso lento) ~ Lesione da riperfusione (senza *T88.8*

Rifrazione

- Non specificato ~ Vizio di *H52.7*
- ~ Altri vizi di *H52.6*

Rigenerativa

- Nodulare del fegato ~ Iperplasia *K76.8*
- ~ Anemia *D64.9*

Rigetto

- 29 e più giorni dopo il trapianto ~ *T86.41*
- Acuto trapianto
- - Cornea oculare ~ *T86.83*
- - Renale ~ *T86.10*
- Altri organi e tessuti trapiantati ~ Insuccesso e *T86.88*
- Arto riattaccato ~ *T87.2*
- Autotrapianto ~ *T86.9*
- Cronico trapianto
- - Cornea oculare ~ *T86.83*
- - Renale ~ *T86.11*
- Dopo trapianto di cellule staminali ~ *T86.00*
- Mammoplastica
- - Con componente cutanea ~ *T86.59*
- - ~ *T86.84*
- Mastoplastico
- - Additivo
- - - Con componente cutanea ~ *T86.59*
- - - Senza componente cutanea ~ *T86.84*
- - Scorrimento
- - - Con componente cutanea ~ *T86.59*
- - - Senza componente cutanea ~ *T86.84*
- - Senza componente cutanea ~ *T86.84*
- Ricostruzione mammario
- - Con componente cutanea ~ *T86.59*
- - Senza componente cutanea ~ *T86.84*
- - ~ *T86.84*
- Trapianto
- - Adipocutaneo ~ *T86.59*
- - Cardiaco ~ *T86.2*
- - Cellule staminali ematopoietiche ~ *T86.00*
- - Cornea oculare ~
- - - *T86.82*
- - - Insuccesso e *T86.83*
- - Cuore-polmone ~ *T86.3*
- - Cutaneo ~ *T86.59*
- - Epatico
- - - 29 e più giorni dopo il trapianto ~ *T86.41*
- - - Primi 28 giorni dal trapianto ~ *T86.40*
- - - ~
- - - - *T86.49*

Rigetto –Continuazione

- Trapianto –Continuazione
- Epatico –Continuazione
- –Continuazione
- Altra e non specificata disfunzione, insuccesso e *T86.49*
- Fasciocutaneo – *T86.59*
- Intestino – *T86.88*
- Midollo osseo
- Reazione Graft-versus-host – *T86.0*
- *T86.00*
- Miocutaneo – *T86.59*
- Osseo – *T86.88*
- Polmonare – *T86.81*
- Renale – *T86.19*
-
- *T86.9*
- Pielonefrite in *T86.9†, N16.5**
- Reazione da *T86.09*

Riggs

v./v.a. Hall-Riggs

Right sided atrial isomerism – *Q20.6***Rigidità**

- Addominale – *R19.3*
- Articolare
- Bassa statura] – Sindrome GEMSS [Glaucoma - ectopia - sferofachia - *Q87.1*
- Con limitazione
- Parziale del movimento – *M25.69*
- Totale del movimento – *M25.69*
- Non classificata altrove – *M25.6*
- Muscolare – Sindrome congenita con ipercontratture generalizzate da *E72.8*
- Muscolatura scheletrica – *R29.8*
- Nucale epidemica – *A39.0†, G01**
- Parete addominale) – Dolore addominale Intenso (generalizzato) (localizzato) (con *R10.0*

Rigido

- Sindrome «stiff man»] – Sindrome della persona *G25.88*
-
- Alluce *M20.2*
- Assistenza prestata alla madre
- Pavimento pelvico *O34.8*
- Perineo *O34.7*
- Imene *N89.6*
- Piede piatto: *Q66.5*
- Sindrome
- Colonna *G71.2*
- Congenita dell'uomo *G25.88*
- Neonato *G25.88*

Rigonfiamento apicale

- Transitorio del ventricolo sinistro – Sindrome del *I42.88*
- → Sindrome da *I42.88*

Riguardanti

- Il sistema digestivo e l'addome – Altri sintomi specificati *R19.88*
- Lingua, le labbra e le dita della mano – Malocclusione da: abitudini *K07.5*

Rigurgitato –

- Aspirazione neonatale di latte e di cibo *P24.3*
- Ostruzione delle vie respiratorie da: cibo (*T17*
- Polmonite ab ingestis da: cibo (*J69.0*

Rigurgito

- Aortico sifilitico – *A52.0†, I39.1**
- Causa specificata, diversa dalla reumatica – valvola tricuspide: *I36.1*
- Congenito della valvola polmonare – *Q22.2*
- Ruminazione neonatali – *P92.1*
- S.A.I. o causa specificata diverso reumatico –
-
- Valvola aortica: *I35.1*
- Valvola mitralica: *I34.0*
- Valvola polmonare: *I37.1*
- Sifilitico
- Valvola aortica – *A52.0†, I39.1**
- Valvola polmonare – *A52.0†, I39.3**
-
- Incontinenza da *N39.41*
- Stenosi aortica reumatica con insufficienza o *I06.2*
- Stenosi mitralica con insufficienza o *I05.2*

Rilascio

- Certificato medico – *Z02*
- Citochine
- Associata alla terapia con cellule CAR-T – Sindrome da *D76.4*
- Cytokine release syndrome] – Sindrome da *D76.4*
- Seguito di immunoterapia – Sindrome da *D76.4*
- → Sindrome da *D76.4*

Rilassamento cutaneo del viso dopo perdita di peso – *L98.7***Rilassanti**

- Muscolari – Reazione anafilattica a *T88.6*
- Muscolatura striata [agenti bloccanti neuromuscolari] – Avvelenamento: *T48.1*

Rilevanti – Cardiopatia aterosclerotica: Senza stenosi emodinamicamente *I25.10***Riley**

v./v.a. Bannayan-Riley-Ruvalcaba

- Day – Sindrome di *G90.1*
- Smith – Sindrome di *Q89.8*

Rimedi popolari o a base di erbe – Abuso di: *F55***Rimozione**

- Catetere – *Z43*
- Chiodi – *Z47.0*
- Dispositivo
- Contraccettivo (intrauterino) – Controllo, reinserimento o *Z30.5*

Rimozione –Continuazione

- Dispositivo –Continuazione
- Fissazione esterna o trazione – Sostituzione, controllo o *Z47.8*
- Fili – *Z47.0*
- Ingessatura – Sostituzione, controllo o *Z47.8*
- Placca o di altro dispositivo di fissazione interna – *Z47.0*
- Placche – *Z47.0*
- Profilattica di organi – Ricovero per *Z40.0*
- Protesi articolare – Instabilità articolare successiva alla *M96.88*
- Punti di sutura – *Z48.0*
- Stecche – *Z47.0*
- Viti – *Z47.0*
- → Atelettasia da *J98.18*

Rinite

- Acuta – *J00*
- Allergico
- Non specificata – *J30.4*
- Perenne – *J30.3*
- Polline – *J30.1*
- Stagionale – Altra *J30.2*
- → Altra *J30.3*
- Cronica
- Atrofica – *J31.0*
- Granulomatosa – *J31.0*
- I – *J31.0*
- Iperτροφica – *J31.0*
- Ostruttiva – *J31.0*
- Purulenta – *J31.0*
- Ulcerosa – *J31.0*
- → *J31.0*
- Infettiva – *J00*
- Iodio – *T88.7*
- Pneumococchi – *J00, B95.3†*
- Sifilitico
- Precoce congenita – *A50.0*
- → *A52.7†, J99.8**
- Spastica – *J30*
- Tubercolare
- Confermata batteriologicamente o istologicamente – *A15.8*
- → *A16.8*

Rino

v./v.a. trico-rino-falangeo

Rinocerebrale – Mucormicosi *B46.1†, G99.8****Rinofaringe**

- Lesione sconfinante a più zone contigue – Carcinoma della *C11.8*
- Non specificata – Tumore Maligno: *C11.9*
-
- *T17.2*
- Atresia della *Q34.8*
- Cisti della faringe e del *J39.2*
- Edema della faringe e del *J39.2*

Rinofaringe –Continuazione

- - - Continuazione
- - Gomma della A52.7†, J99.8*
- - Pavimento della C11.3
- - Restringimento sifilitico della A52.7†, J99.8*
- - Teratoma maligno parete
 - - - Anteriore della C11.3
 - - - Laterale della C11.2
 - - - Posteriore della C11.1
 - - - Superiore della C11.0
- - Tumore
 - - - Benigno: D10.6
 - - - Maligno
 - - - - Lesione sconfinante a più zone contigue della C11.8
 - - - - Parete
 - - - - - Anteriore della C11.3
 - - - - - Laterale della C11.2
 - - - - - Posteriore della C11.1
 - - - - - Superiore della C11.0
 - - - Volta della C11.0

Rinofaringea

- Confermato batteriologicamente
- - Istologicamente o da esami molecolari - Tubercolosi: A15.8
- - O istologicamente - Tubercolosi A15.8
- - Posteriore - Carcinoma della cavità C11.1
- - S.A.I. - Parete C11.9
- - Superiore (posteriore) del palato molle - Faccia C11.3
- -
 - - - Differite A36.1
 - - - Miasi B87.3†, J99.8*
 - - - Tubercolosi A16.8

Rinofaringeo

- Maligno, lesione sconfinante a più zone contigue - Teratoma C11.8
- -
 - - - Ascesso J39.1
 - - - Polipo: J33.0

Rinofaringite

- Acuta [raffreddore comune] - J00
- Cronica - J31.1
- Infettiva S.A.I. - J00
- Mutilante - A66.5
- S.A.I. - J00
- Streptococchi - J00, B95.5!

Rinofima - L71.1**Rinolito** - J34.8**Rinopatia**

- Allergico con asma bronchiale - J45.09
- Vasomotoria - J30.0

Rinosinusale deformante - Poliposi J33.1**Rinosporidiosi** - B48.1

Rinvenuto, ma nessuna causa di morte può essere identificata - Morte in circostanze in cui il cadavere viene R98

Rio Bravo - Encefalite A85.8†, G05.1***Riparativo su tessuto cicatriziale - intervento** Z42**Riparazione del DNA - Atassia cerebellare con difetto del sistema di** G11.3**Riperfusione (senza riflusso o con riflusso lento) - Lesione da** T88.8**Ripetizione prescrizione**

- Apparecchiature - Richiesta di Z76.0
- Medicamenti - Richiesta di Z76.0
- Occhiali - Richiesta di Z76.0
- Pillola o di altro farmaco contraccettivo - Z30.4
- - Richiesta di Z76.0

Ripetuti e faticosi, anche nell'ambito sportivo - Ferita o malattia da sforzo eccessivo e da movimenti X59.9!**Riposo**

- Restless-legs-syndrom] - Sindrome delle gambe senza G25.81
- -
 - - - Aterosclerosi delle arterie degli arti: bacino-gamba, con dolore a I70.23
 - - - Insufficienza cardiaca destra con disturbi a I50.01, I50.05!
 - - - Insufficienza ventricolare destra primaria con disturbi a I50.00, I50.05!
 - - - Insufficienza ventricolare sinistra: Con disturbi a I50.14

Ripresa ritardata della funzionalità dopo trapianto renale - T86.12**Risalente**

- 4 mesi fino a meno di 1 anno prima - Infarto miocardico pregresso: I25.21
- 29 giorni fino a meno di 4 mesi prima - Infarto miocardico pregresso: I25.20

Risata [infezione virale atipica del sistema nervoso centrale] - Malattia della A81.8**Rischio**

- Dovuta a problemi sociali - Gravidanza ad alto Z35.8
- Neoplasia maligno Intervento chirurgico profilattico
 - - Altri organi - Interventi chirurgici per profilassi di fattori di Z40.08
 - - Mammella - Interventi chirurgici per profilassi di fattori di Z40.00
 - - Ovaio - Interventi chirurgici per profilassi di fattori di Z40.01
- Non specificata - Controllo di gravidanza ad alto Z35.9
- Specificato nell'anamnesi personale non classificato altrove - Altro fattore di Z91.8
- Vitale - Episodio singolo, senza sintomi psicotici, di depressione con F32.2
- -
 - - - Comportamento sessuale a Z72.8
 - - - Controllo di altre gravidanze ad alto Z35.8
 - - - Esposizione professionale a fattori di Z57

Riscontrato screening prenatale madre -

- Altri risultati anormali O28.8
- Reperto
 - - Anormale, non specificato, O28.9
 - - Biochimico anormale O28.1
 - - Citologico anormale O28.2
 - - Cromosomico e genetico anormali O28.5
 - - Ecografico anormale O28.3
 - - Ematologico anormale O28.0
 - - Radiologico anormale O28.4

Riscontro

- Non diagnostico, di valore basso di pressione sanguigna arteriosa - R03.1
- Valore elevato di pressione sanguigna arteriosa, senza diagnosi di ipertensione - R03.0

Risponde a trattamento con piridossina N.I.A - Anemia sideroblastica: Che D64.3**Risposta**

- Genitale - Difetto della F52.2
- Infiammatorio sistemico SIRS
- - Non specificata - Sindrome da R65.9!
- - Origine
 - - - Infettivo
 - - - - Con insufficienza d'organo - Sindrome da R65.1!
 - - - - Senza insufficienza d'organo - Sindrome da R65.0!
 - - - - Non infettivo
 - - - - - Con insufficienza d'organo - Sindrome da R65.3!
 - - - - - Senza insufficienza d'organo - Sindrome da R65.2!
 - - Sopranormale dei bastoncelli - Distrofia dei coni con H35.5
 - - Stimolazione nervosa - Anormalità di: R94.1
 - - Virus di Epstein-Barr - Immunodeficienza da difetto ereditario di D82.3

Ristretto

- Compreso l'ambiente familiare - Altri problemi connessi alla cerchia relazionale Z63
- - Introito vaginale N89.6

Risultante

- Infarto cerebrale - Occlusione e stenosi di arterie cerebrali e precerebrali (incluso il tronco brachiocefalico) I63
- Ridotto funzionalità tubolo renale
- - Non specificato - Disturbo N25.9
- - - Altri disturbi N25.8

Risultato

- Anormale
- - Diagnostica Immagine
 - - - Altro
 - - - - Parte
 - - - - - Corpo specificate - R93.8
 - - - - - Sistema osteomuscolare - R93.7
 - - - - - Vie digerenti - R93.3

Risultato –Continuazione

- Anormale –Continuazione
- - Diagnostica Immagine –Continuazione
- - - Altro –Continuazione
- - - - Regioni addominali, incluso il retroperitoneo – R93.5
- - - - Arti – R93.6
- - - - Cranio e della testa non classificati altrove – R93.0
- - - - Cuore e della circolazione coronarica – R93.1
- - - - Fegato e delle vie biliari – R93.2
- - - - Mammella – R92
- - - - Organi urinari – R93.4
- - - - Polmone – R91
- - - - Sistema nervoso centrale – Altri R90.8
- - - - Esame
- - - - Chimico del sangue, non specificato – R79.9
- - - - Citologico e istologico delle urine – R82.8
- - - - Liquido cerebrospinale – R83.9
- - - - Microbiologico delle urine – R82.7
- - - - Studi funzionalità
- - - - - Altro
- - - - - - Ghiandole endocrine – R94.7
- - - - - - Organi e apparati – R94.8
- - - - - - Cardiovascolare – R94.3
- - - - - - Epatica – R94.5
- - - - - - Polmonare – R94.2
- - - - - - Renale – R94.4
- - - - - - Sistema nervoso
- - - - - - - Centrale – R94.0
- - - - - - - Periferico e degli organi di senso – R94.1
- - - - - - - Tiroidea – R94.6
- - - - - - - Urine – Altri e non specificati R82.9
- - - - - - - Espettorato – R84
- - - - - - - Lavaggio bronchiale – R84
- - - - - - - Liquido
- - - - - - - - Peritoneale – R85
- - - - - - - - Pleurico – R84
- - - - - - - - Sinoviale – R89
- - - - - - - - Non specificato, delle proteine plasmatiche – R77.9
- - - - - - - - Prelievo campione effettuato
- - - - - - - - - Altri organi, apparati e tessuti – R89
- - - - - - - - - Organi
- - - - - - - - - - Apparato digerente e della cavità addominale – R85
- - - - - - - - - - Genitale
- - - - - - - - - - - Femminili – R87
- - - - - - - - - - - Maschili – R86
- - - - - - - - - - - Vie respiratorie e dal torace – R84
- - - - - - - - - - - Proteina plasmatica specificate – altro
- - - - - - - - - - - R77.8
- - - - - - - - - - - R77.88
- - - - - - - - - - - Raschiamenti alla gola – R84

Risultato –Continuazione

- Anormale –Continuazione
- - Riscontri nello screening prenatale della madre – Altri O28.8
- - Saliva – R85
- - Scintigrafia – R94
- - Secrezione
- - - Capezzolo – R89
- - - Ferita – R89
- - - Nasali – R84
- - - Prostatiche – R86
- - - Strisci
- - - - Cervice uterina – R87
- - - - Vagina – R87
- - - - Vulva – R87
- - - Specificati, di esami chimici del sangue – Altri R79.8
- - - Sperma, liquido seminale – R86
- - - Studi di captazione dei radionuclidi [radioisotopi] – R94
- - - Test di Mantoux – R76.1
- - - Citologico anormale del liquido cerebrospinale – R83.6
- - - Esami – Consulto per spiegare il Z71
- - Immunologico
- - - Anormale del liquido cerebrospinale – R83.4
- - - Sierico anormale
- - - - Non specificato – R76.9
- - - - Specificati – Altri R76.8
- - - Istologico anormale del liquido cerebrospinale – R83.7
- - - Microbiologico anormale del liquido cerebrospinale – R83.5
- - - Negativo del test di laboratorio – COVID-19 esclusa in base al Z03.8
- Risveglio – Epilessia con attacchi di gran male al G40.3**
- Ritardato**
- Asimmetria facciale - strabismo - pieghe sul lobo dell'orecchio – Linguaggio Q87.0
- Cordone ombelicale – Clampaggio P51.8
- Dopo
- - Rottura provocata delle membrane – Parto O75.5
- - Rottura spontanea o non specificata delle membrane – Parto O75.6
- - Dotto arterioso – Chiusura P29.3
- - Ferita – Guarigione T89.03
- - Frattura – Consolidamento M84.2
- - Funzionalità dopo trapianto renale – Ripresa T86.12
- - Malnutrizione – Sviluppo fisico E45
- - Secondo gemello, del terzo gemello ecc. – Espulsione O63.2
- - -
- - - Organica Personalità pseudo- F07.0
- - - Pubertà E30.0
- - - Sviluppo fisico R62.8

Ritardato –Continuazione

- - - Continuazione
- - - Sviluppo sessuale E30.0
- - - Trattamento T89.03
- Ritardo**
- Accrescimento fetale S.A.I. – P05.9
- Acquisizione del linguaggio-dismorfismi lievi – Sindrome deficit cognitivo-grave Q87.0
- Apprendimento
- - Compitazione – Disturbo circoscritto a F81.1
- - Lettura – Disturbo circoscritto a F81.0
- - Camminare – R62.0
- - Circoscritto della compitazione (senza disturbo della lettura) – F81.1
- - Cognitivo grave – Sindrome da ipotonia muscolare - deficit del linguaggio - Q87.8
- - Coniugazione associato a parto pretermine – Ittero da P59.0
- - Consolidamento osseo
- - - Dopo fusione o artrodesi – M96.82
- - - Esito di osteotomia – M96.82
- - D'accrescimento fetale – Screening prenatale mediante ultrasuoni o altri metodi fisici, per Z36.4
- - Fasi di sonno – Sindrome di G47.2
- - Globale dello sviluppo – Neuropatia autonoma e sensoriale ereditaria con ipoacusia neurosensoriale e G60.8, H90.5
- - Linguaggio – Sindrome da paraparesi spastica, cataratta e G82.13, Q12.0
- - Motorio e del linguaggio correlata a TRAF7 – Sindrome da cardiopatia, anomalie delle dita, dismorfismi facciali, Q87.0
- - Ossificazione del cranio membranoso – Q75.8
- - Parlare – R62.0
- - Pollici addotti-spasticità-idrocefalo – Sindrome CRASH [ipoplasia del corpo calloso- Q04.8
- - Puberale costituzionale – E30.0
- - Pubertà, bassa statura – Sindrome atresia delle coane, atelia, ipotiroidismo, Q87.1
- - Stadio dello sviluppo fisiologico – R62.0
- - Tappa fondamentale dello sviluppo – R62.0

Ritardo della crescita

- Deficit del fattore di crescita 1 insulino-simile – Q87.1
- Grave - strabismo - melanocitosi cutanea estesa - disabilità intellettiva – Sindrome Q87.8
- Intrauterino - displasia metafisaria - ipoplasia congenita dei surreni - anomalie dei genitali – Sindrome IMAGE [Q87.1
- Prognatismo e criptorchidismo legata all'X – Sindrome da microcefalia, Q87.8
- Resistenza a IGF-1 [fattore di crescita insulino-simile 1] – E34.3
- Sensibilità alle radiazioni ionizzanti – Immunodeficienza combinata - microcefalia - D81.1

Ritardo della crescita –Continuazione

- Sviluppo-disturbi urogenitali-anomalie auricolari] → Sindrome CHARGE [Associazione CHARGE] [Sindrome coloboma-cardiopatia-atresia delle coane- Q87.8
- → Sindrome CIMDAG [ipoplasia cerebellare-disabilità intellettiva-microcefalia congenita-distonia-anemia- Q87.8

Ritardo dello sviluppo

- Acanthosis nigricans → Acondroplasia grave - Q77.4
- Anomalia
- - Neurologiche → Pili torti - Q87.8
- - Sistema nervoso centrale, sindattilia correlata a FBLN1 → Sindrome da Q87.8
- Anomalie del comportamento correlata a WAC → Sindrome dismorfismi facciali - Q87.0
- Atassia-crisi epilettiche correlata a PUM1 → Sindrome da Q87.1
- Con disturbo dello spettro autistico e andatura instabile → F84.1, R26.8
- Conseguente a malnutrizione proteico-energetica → E45
- Contratture → Sindrome di Pierre Robin - Q87.0
- Correlata a TMEM94 → Sindrome da cardiopatia congenita, dismorfismi facciali e Q87.0
- Craniosinostosi → Osteosclerosi - Q87.5
- Deficit
- - 2-metilbutiril-CoA deidrogenasi → E71.1
- - Metilmalonato semialdeide deidrogenasi → E71.1
- Disabilità intellettiva, disturbo dello spettro autistico correlati a GRIN2B → F84.1
- Dismorfismi facciali - camptodattilia → Sindrome macrotrombocitopenia - linfedema - Q87.0
- Epilessia
- - Diabete neonatale
- - - Forma intermedia → Sindrome DEND [E10.40
- - - → Sindrome DEND [E10.40
- - - → Sindrome da paraplegia spastica, grave G11.4
- Fisiologico normale
- - Non specificato → R62.9
- - - Altre forme di R62.8
- Globale
- - Alopecia - macrocefalia - dismorfismi facciali - anomalie strutturali del cervello → Sindrome Q87.8
- - Anomalia
- - - Neurooftalmologiche - crisi epilettiche - disabilità intellettiva → Sindrome Q87.8
- - - Vista, atrofia cerebellare progressiva e ipotonia del tronco → Sindrome da G31.88
- - Cisti polmonari, iperaccrescimento e tumore di Wilms → Sindrome da C64, Q87.3
- Dismorfismi facciali - appendice caudale sacrale legata all'X → Sindrome disabilità intellettiva - Q87.8

Ritardo dello sviluppo –Continuazione

- Globale –Continuazione
- - Osteopenia - difetti ectodermici → Q87.8
- - - Sindrome
- - - Atrofia ottica - atassia - neuropatia periferica - G31.81
- - - Bassa statura - brachidattilia - obesità - Q87.1
- - - Cataratta congenita-grave epatopatia neonatale- Q87.8
- - - Crisi epilettiche a esordio precoce - anomalie degli arti distali - dismorfismi facciali - Q87.0
- Immunodeficienza, leucoencefalopatia e ipomocisteinemia → Sindrome da Q87.1
- Ipertrofia gengive → Sindrome
- - Dismorfismi facciali, ipertricosi, epilessia, disabilità intellettiva/ Q87.0
- - FHEIG [dismorfismi facciali, ipertricosi, epilessia, disabilità intellettiva/ Q87.0
- Ipotonia muscolare → Sindrome sinostosi radioulnare- Q87.0
- Linguaggio da deficit di SOX5 → Q93.5
- Microcefalia
- - Bassa statura ed epilessia correlata a MTHFS → Sindrome da G31.88
- - Dismorfismi facciali correlata a THOC6 → Sindrome da Q87.0
- Neurologico - crisi epilettiche - anomalie oculari - osteopenia - atrofia cerebellare → Sindrome E88.8
- Psicomotorio
- - Strabismo e difetto del setto cardiaco → Sindrome da ipotonia grave, Q87.8
- - - Anomalie dell'ossificazione - Q79.8
- - -
- - - Cutis laxa con lassità articolare e Q82.8
- - - Neuropatia viscerale - anomalie encefaliche - dismorfismi facciali - Q87.8
- - - Obesità - colite - ipotiroidismo - ipertrofia cardiaca - Q87.8
- - Sindrome
- - - Anomalie del palato, denti iperdistanziati, dismorfismi facciali e Q87.0
- - - Cataratta congenita, ipotonia muscolare progressiva, sordità e G71.3
- - - Contratture congenite degli arti e del viso, ipotonia, Q87.0
- - - Ipotonia infantile - anomalie oculomotorie - movimenti ipercinetici - Q87.8
- - - Letale ventricolo sinistro non compatto - crisi epilettiche - ipotonia - cataratta - G31.81
- - - Macrocefalia- Q75.3
- - - Microcefalia progressiva - crisi epilettiche - cecità corticale - Q02
- - - Obesità a esordio precoce - iperfagia - grave E66.89
- - - Pancitopenia- D61.0
- - - SIFD [anemia sideroblastica congenita-immunodeficienza dei linfociti B-febbre periodica- D64.0, D82.8

Ritardo di crescita

- Disabilità intellettiva - epatopatia → Sindrome Q87.8
- Fetale
- - Basso peso per l'epoca di gestazione accertato o sospettato → Assistenza prestata alla madre per (sospetto) O36.5
- - Piccolo per l'epoca di gestazione accertato o sospettato → Assistenza prestata alla madre per (sospetto) O36.5
- Feto, non specificato → P05.9
- Intrauterino
- - Associato CDKN1C con nanismo
- - - Diabete mellito → Sindrome da E34.8, E10.90
- - - → Sindrome da E34.8
- - Selettivo → P05.1
- Ipoplasia surrenalica, anomalie genitali, enteropatia] → Sindrome MIRAGE [mielodisplasia, infezioni, Q87.8
- → Maturazione ossea accelerata - facies peculiare - Q87.3

Ritardo di sviluppo del lattante – Malattia da HIV con B22, P05.9**Ritardo mentale**

- Acromicria e menopausa precoce → Sindrome da polineuropatia con Q87.8
- Altro tipo → F78
- Atresia anale - uropatia → Cataratta - Q87.8
- Bassa statura
- - Iperlordismo → Q87.8
- - -
- - - Goniodisgenesia - Q87.8
- - - Polidattilia preassiale - coloboma - Q87.2
- Calvizie - lussazione della rotula - acromicria → Q87.8
- Cardiopatia → Microcefalia - epilessia - Q87.8
- Con
- - Caratteristiche autistiche → F84.1
- - Ipoplasia del corpo calloso e appendici preauricolari → Sindrome da Q87.8
- Dismorfismi → Arachnodattilia - Q87.8
- Displasia scheletrica legata al cromosoma X → Sindrome da Q87.5
- Grave
- - Legato all'X, tipo Gustavson → Q87.8
- - Non sindromico autosomico dominante → F72.9
- - - F72
- Legato
- - Cromosoma X con
- - - Ipoacusia di tipo Martin-Probst → Sindrome da Q87.8
- - - Ipogonadismo, ittiosi, obesità e bassa statura → Sindrome da Q87.8
- - X
- - - Acromegalia - iperattività → Q87.8
- - - Agenesia del corpo calloso - tetraparesi spastica → Q87.8
- - - Con habitus marfanoide → Q87.8, F79.9

Ritardo mentale –Continuazione

- Legato –Continuazione
- - X –Continuazione
- - - Cubito valgo - facies caratteristica - Q87.8
- - - Epilessia
- - - - Contratture articolari progressive - facies caratteristica - Q87.8
- - - - Psoriasi - Q87.8
- - - Ipotonia - dismorfismi facciali - comportamento aggressivo - Q87.8
- - - Macrocefalia - macroorchidismo - Q87.8
- - - Microcefalia - malformazione corticale - habitus magro - Q87.8
- - - Tipo
- - - - Abidi - Q87.8
- - - - Armfield - Q87.8
- - - - Cantagrel - Q87.8
- - - - Cilliers - Q87.8
- - - - Golabi-Ito-Hall - Q87.8
- - - - Hedera - Q87.8
- - - - Miles-Carpenter - Q87.8
- - - - Pai - Q87.8
- - - - Porteous - Q87.8
- - - - Schimke - Q87.8
- - - - Seemanova - Q87.8
- - - - Shashi - Q87.8
- - - - Shrimpton - Q87.8
- - - - Siderius - Q87.8
- - - - Stevenson - Q87.8
- - - - Stocco Dos Santos - Q87.8
- - - - Stoll - Q87.8
- - - - Sutherland-Haan - Q87.8
- - - - Turner - Q87.8
- - - - Van Esch - Q87.8
- - - - Wilson - Q87.8
- - - - Atassia - aprassia - G11.8
- Lieve
- - Con disturbo del comportamento - F70.8
- - Non sindromico autosomico dominante - F70.9
- - - F70
- Media gravità
- - Non sindromico autosomico dominante - F71.9
- - - F71
- Movimenti stereotipati - Disturbo iperattivo associato a F84.4
- Nanismo - anomalie renali - Ittiosi - Q87.1
- Non
- - Sindromico
- - - Autosomico dominante - F79.9
- - - Legato all'X - F79.9
- - Specificato - F79
- Obesità
- - Tronco, distrofia retinica, micropene] - Sindrome MORM [Q87.8

Ritardo mentale –Continuazione

- Obesità –Continuazione
- - - Aniridia - ptosi - Q87.8
- Profondo
- - Non sindromico autosomico dominante - F73.9
- - - F73
- Sindromico legato
- - Cromosoma X di tipo Claes-Jensen - Q87.8
- - X, tipo 7 - Q87.8
- Sordità -
- - Disostosi metafisaria - Q87.2
- - Lipodistrofia - Q87.8
- Tipo
- - Birk-Barel - Q87.8
- - Finnico - Epilessia progressiva - E75.4
- - Lopes - Ipotricosi - Q87.0
- - Mietens-Weber - Q87.2
- -
- - Alopecia - Q87.8
- - Anomalia dell'arco aortico - dismorfismi - Q87.8
- - Aracnodattilia - anomalia dell'ossificazione - Q87.8
- - Craniosinostosi - cardiopatia congenita - Q87.8
- - Criptorchidismo - aracnodattilia - Q87.8
- - Dentinogenesi imperfetta - bassa statura - ipoacusia - Q87.8
- - Ipogonadismo - prolasso della valvola mitrale - Q87.8
- - Ipoplasia cubitale - Q87.2
- - Linfedema - linfangectasia - Q87.8
- - Microftalmia - anchiloblefaron - Q11.2
- - Osteogenesi imperfetta - retinopatia - crisi epilettiche - Q87.8
- - Paralisi della laringe - J38.00
- - Paraplegia spastica - glaucoma - G11.4
- - Polidattilia postassiale - Q87.2
- - Sindrome
- - - Cahmr [Cataratta - ipertricosi - Q87.8
- - - Microcefalia con ipoacusia e Q87.8

Ritardo psicomotorio

- Atrofia cerebrale progressiva e malattia dei gangli basali - Sindrome da spasmi infantili, E51.8†, G99.8*
- Deficit di S-adenosilomocisteina idrolasi - E72.1
- Dismorfismi facciali - Sindrome ipotonia infantile - Q87.8
- -
- - Aniridia - agenesia renale - Q87.8
- - Atassia cerebellare autosomica recessiva - G11.1

Ritenuto

- Colecisti non specificato(a) o senza colecistite - Calcolo (K80.2

Ritenuto –Continuazione

- Coledoco non specificato(a) o senza colangite o colecistite - Calcolo (K80.5
- Con posizione anomala degli stessi o dei denti adiacenti - Denti inclusi o K07.3
- Dotto cistico non specificato(a) o senza colecistite - Calcolo (K80.2
- Dotto epatico non specificato(a) o senza colangite o colecistite - Calcolo (K80.5
- Impacted] - Dente K01.1
- Incarcerata o aderente - Emorragia associata a placenta O72.0
- S.A.I. - Placenta O72.0
- Sede di tumore] - Testicolo C62.0
- Vecchia data
- - Camera anteriore - Corpo estraneo magnetico H44.6
- - Corpo
- - - Ciliare - Corpo estraneo
- - - Magnetico H44.6
- - - Non magnetico H44.7
- - - Vitreo - Corpo estraneo
- - - Magnetico H44.6
- - - Non magnetico H44.7
- - Cristallino - Corpo estraneo
- - Magnetico H44.6
- - Non magnetico H44.7
- - Iride - Corpo estraneo
- - Magnetico H44.6
- - Non magnetico H44.7
- - Parete posteriore del globo oculare - Corpo estraneo magnetico H44.6
- Via biliare S.A.I. non specificato(a) o senza colangite o colecistite - Calcolo (K80.5
- -
- - Corpo estraneo palpebrale H02.8
- - Poliembrioma di testicolo C62.0
- - Seminoma di testicolo C62.0
- - Teratoma di testicolo C62.0
- - Tumore
- - - Cellule germinali non seminomatoso di testicolo C62.0
- - - Maligno: Testicolo C62.0
- - - Stroma e dei cordoni sessuali di testicolo C62.0

Ritenzione

- Chilomicroni - Malattia da E78.6
- Corpo estraneo
- - Intraoculare (di vecchia data) secondaria a ferita penetrante dell'orbita - H05.5
- - Magnetico, intraoculare (di vecchia data) - H44.6
- - Non magnetico, intraoculare (di vecchia data) - H44.7
- Dopo il parto Prodotto concepimento
- - S.A.I. - O72.2
- - Senza emorragia - O73.1
- Feto morto - Decesso fetale precoce con O02.1

Ritenzione –Continuazione

- Ghiandole salivari → mucosa ciste di *K11.6*
- Liquidi S.A.I. → *R60.9*
- Ovaio → Cisti da *N83.2*
- Placenta senza emorragia → *O73.0*
- Radice dentale → *K08.3*
- Residuo placenta
- Membrane senza emorragia → *O73.1*
- O delle membrane → Emorragia associata a *O72.2*
- Urinario
- Postoperatoria dopo TVT → *T83.8*
- - - *R33*
- - di menisco *M23.3*

Ritmo

- Cardiaco
- Accelerato → *R00.0*
- Fetale → Travaglio e parto complicati da anomalia del *O68.0*
- Lento → *R00.1*
- Presenza di meconio nel liquido amniotico → Travaglio e parto complicati da anomalia del *O68.2*
- Circadiano → Inversione psicogena del *F51.2*
- Ectopico → Disturbi del *I49.8*
- Lavoro stressante → *Z56*
- Nictemerale → Inversione psicogena del *F51.2*
- Nodale → *I49.8*
- Seno coronarico → Disturbi del *I49.8*
- Sonno → Inversione psicogena del *F51.2*
- Sonno-veglia
- Differente da 24 ore → Sindrome del *G47.2*
- Irregolare → *G47.2*
- Malsano → *Z91.8*
- - - Disturbo
- - - *G47.2*
- - - Non organico del *F51.2*

Ritorno

- Precedente stato coscienza
- Trauma craniocerebrale → Perdita conoscenza superiore 24 ore
- - - Con *S06.9, S06.72!*
- - - Senza *S06.9, S06.73!*
- - - Traumatismo intracranico con perdita conoscenza Più 24 ore
- - - Con perdita di conoscenza: Più di 24 ore, con *S06.72!*
- - - Senza *S06.73!*
- Venoso
- Polmonare, tipo congenito → Anomalia parziale del *Q26.3*
- - - Anomalia congenita del *Q26.8*

Ritorti (dei capelli d'acciaio) → Sindrome di Menkes (dei capelli) *E83.0***Ritscher-Schinzel → Sindrome di *Q87.0*****Ritter → Sindrome di *L00.0*****Rituale**

- O di routine → Circoncisione *Z41.2*
- Ossessivi] → Atti prevalentemente compulsivi [*F42.1*

- - Abrasione dei denti: *K03.1*

Rivalità tra fratelli → Disturbo di *F93.3***River → Malattia di Ross- *B33.1*****Rizartrosi**

- Bilaterale secondaria → *M18.4*
- - Artrosi primaria della prima articolazione carpometacarpica bilaterale (*M18.0*

Rizomelico

- Tipo
- - 1 → Condrodiplosia puntata *Q77.3*
- - 2 → Condrodiplosia puntata *Q77.3*
- - 3 → Condrodiplosia puntata *Q77.3*
- - 5 → Condrodiplosia puntata *Q77.3*
- - Patterson-Lowry → Displasia *Q78.8*
- - Urbach → Sindrome *Q87.1*
- -
- - Condrodiplosia puntata *Q77.3*
- - Microftalmia - coloboma - displasia scheletrica *Q87.1*
- - Sindrome autosomica dominante miopia-retrusione mediofaciale-sordità neurosensoriale-displasia *Q87.0*

RNU12 → Atassia cerebellare congenita da mutazioni di *G11.1***Roberts**

- v./v.a. Norman-Roberts
- - Sindrome di *Q87.8*

Robertson

- v./v.a. Argyll-Robertson

Robertsoniane, traslocazioni reciproche bilanciate e traslocazioni per inserzione → traslocazioni *Q95***Robin**

- Anomalia faciodigitale → Sequenza di Pierre *Q87.0*
- Brachidattilia - disabilità intellettiva → Sindrome di Pierre *Q87.0*
- Cardiopatia congenito piede torto →
- - Sequenza di Pierre *Q87.8*
- - Sindrome di Pierre *Q87.8*
- Oligodattilia → Sequenza di Pierre *Q87.0*
- Persistenza della vena cava superiore sinistra → Piedi torti equino-vari - difetto del setto atriale - sequenza di Pierre *Q87.8*
- Ritardo dello sviluppo - contratture → Sindrome di Pierre *Q87.0*
- -
- - Extrasistoli ventricolari con episodi sincopali - perodattilia - sequenza di *Q87.8*
- - Sindrome isolata di Pierre *Q87.0*

Robinet

- v./v.a. Thauvin-Robinet-Faivre

Robinow

- Autosomico
- - Dominante → Sindrome di *Q87.1*
- - Recessiva → Sindrome di *Q87.1*

Robinow –Continuazione

- Silverman-Smith → Sindrome di *Q87.1*
- - Sindrome di *Q87.1*

Robinson

- v./v.a. Forney-Robinson-Pascoe
- v./v.a. Snyder-Robinson

Rocca petrosa

- Acuta) (cronica) → Infiammazione della *H70.2*
- -
- - Sifilide tardiva della *A52.7†, M90.28**
- - Suppurazione acuta della *H70.2*

Roch-Leri → Lipomatosi mesosomatica di *E88.29***Rocio → Encefalite da virus *A83.6*****Rodens [Mooren] → Ulcus corneae *H16.0*****Rodenticidi → Effetto tossico: *T60.4*****Rodesiana → Tripanosomiasi *B56.1*****Rodríguez → Disostosi acrofaciale, tipo *Q75.4*****Roentgen → Ustione da irradiazioni *T30.0*****Rogers → Sindrome di *Q21.0*****ROHHAD [Sindrome da obesità ad esordio rapido, disfunzione ipotalamica e disregolazione del sistema autonomo] → *E23.3, E66.29*****ROHHADNET [Obesità ad esordio rapido - disfunzione ipotalamica - ipoventilazione - disregolazione autonoma - tumori neurali] → *E23.3, C80.9*****Roifman → Sindrome di *Q87.5*****Roifman-Chitayat → Sindrome di *Q87.8*****Rokitansky**

- v./v.a. Mayer-Rokitansky-Küster-Hauser

Rolandica

- Disprassia verbale → Epilessia *G40.08, R48.2*
- Distonia parossistica indotta dall'esercizio - crampo dello scrittore → Epilessia *G40.08*

Rolando → Epilessia

- *G40.08*

- Benigna con punte centrottemporali [*G40.08*

Rolland-Desbuquois → Displasia dissegmentaria, tipo *Q77.7***Romano-Ward → Sindrome di *I49.8*****Romberg → Sindrome di Parry *G51.8*****Rombo → Sindrome di *Q82.8*****Romboencefalosinapsi → *Q04.3*****Romboide**

- Cutaneo nucale → *L57.2*
- Mediana → Glossite *K14.2*

ROP [Retinopatia del prematuro] → *H35.1***Roppers**

- v./v.a. Bainbridge-Roppers

RORC → Immunodeficienza autosomica recessiva primaria da mutazione del gene *D84.8***Rosacea**

- Non specificata → *L71.9*
- -
- - Altra forma di *L71.8*

Rosacea –Continuazione

- - -Continuazione
- - Blefarite in *L71.8†, H03.8**
- - Blefarocongiuntivite in *L71.8†, H13.2**
- - Cheratite in *L71.8†, H19.3**
- - Congiuntivite in *L71.9†, H13.2**

Rosai-Dorfman-Destombes – Malattia di *D76.3***Rosea** – Pitiriasi *L42***Rosenberg** – Condrodiplosia metafisaria di tipo *Q78.5***Rosenmüller** – Fossa di *C11.2***Rosenthal** –

- Deficit del fattore di *D68.1*
- Sindrome
- - *D68.1*
- - Melkersson- *G51.2*

Rosette – Tumore glioneuronale formante *D43.2***Rosolia**

- Con
- - Altre complicanze – *B06.8*
- - Complicanza neurologico –
- - - *B06.0†, G99.8**
- Parotite [MPR] – Necessità di vaccinazione contro morbillo, *Z27.4*
- Senza complicanza – *B06.9*
- -
- - Artrite in *B06.8†, M01.49**
- - Artropatia da *B06.8†, M01.49**
- - Assistenza prestata alla madre per (sospetto di) lesione fetale da: *O35.3*
- - Contatto con ed esposizione alla *Z20.4*
- - Encefalite da *B06.0†, G05.1**
- - Encefalomielite in *B06.0†, G05.1**
- - Immunodeficienza primitiva con infezione virale post-vaccinazione anti morbillo-parotite- *D84.8, B05.9*
- - Meningite da *B06.0†, G02.0**
- - Meningoencefalite da *B06.0†, G05.1**
- - Mielite in *B06.0†, G05.1**
- - Necessità di vaccinazione solo contro la *Z24.5*
- - Panencefalite da *B06.0†, G05.1**
- - Polmonite congenita da *P35.0*
- - Polmonite da *B06.8†, J17.1**

Rospo – Pelle di *E50.8†, L86****Ross**

- River – Malattia di *B33.1*
- - Febbre del fiume *B33.1*

Rosso

- Acquisita (dell'adulto) (associata a timoma) – aplasia della serie *D60*
- Ciliogia-mioclono – Sindrome macchia *E77.1*
- Congenita – Aplasia pura della serie *D61.0*
- Infantile – Aplasia pura serie
- - *D61.0*

Rosso –Continuazione

- Inferiore – Sindrome del nucleo *I66.8†, G46.3**
- Non specificata – Aplasia pura acquisita della serie *D60.9*
- Primitivo – Aplasia pura serie
- - *D61.0*
- Sfilacciate – Sindrome MERRF [Myoclonus Epilepsy with Ragged-Red Fibres] [epilessia mioclonica con fibre *G31.81*
- -
- - Albinismo oculocutaneo *E70.3*
- - Altre aplasie pure acquisite della serie *D60.8*
- - Anomalie dei globuli *R71*
- - Aplasia pura acquisito
- - - Cronica della serie *D60.0*
- - - Transitoria della serie *D60.1*
- - Linfoma splenico diffuso della polpa *C83.0*

Rossore – Eccessivo *R23.2***Rotatori**

- Capsula – Cuffia dei *S43.4*
- O del sovraspinato, non specificata come traumatica – Lacerazione o rottura (completa) (incompleta) della cuffia dei *M75.1*
- Spalla – Traumatismo dei muscoli e dei tendini della cuffia dei *S46.0*
- - Lesioni della cuffia dei *M75.1*

Rotavirus –

- Diarrea da *A08.0*
- Enterite da *A08.0*

Rotazione

- Assenza del cieco e del colon – *Q43.3*
- Dente(i) – *K07.3*
- Incompleta del cieco e del colon – *Q43.3*
- Insufficiente del cieco e del colon – *Q43.3*
- Testa fetale – Distocia da incompleta *O64.0*

Rotelle –

- Dipendenza di lunga durata da sedia a *Z99.3*
- Sedia a *Z46.8*

Rothmund-Thomson

- Tipo
- - 1 – Sindrome di *Q82.8*
- - 2 – Sindrome di *Q82.8*
- -
- - Poichilodermia di *Q82.8*
- - Sindrome di *Q82.8*

Rothschild

v./v.a. Al Awadi-Raas-Rothschild

Rotondo

- Peritoneo – Tumore desmoplastico a piccole cellule *C48.2*
- Retina, senza distacco – Foro *H33.3*
- Tessuto molle
- - Addome – Tumore desmoplastico a piccole cellule *C49.4*
- - Pelvi – Tumore desmoplastico a piccole cellule *C49.5*

Rotondo –Continuazione

- Tessuto molle –Continuazione
- - Torace – Tumore desmoplastico a piccole cellule *C49.3*
- -
- - Legamento uterino (largo) (*D28.2*
- - Otosclerosi interessante: la finestra *H80.2*
- - Tumore
- - - Desmoplastico a piccole cellule *C49.9*
- - - Maligno: Legamento *C57.2*

Rotor –

- Iperbilirubinemia, tipo *E80.6*
- Sindrome di *E80.6*

Rott

v./v.a. Schilbach-Rott

Rotto

- S.A.I. –
- - Braccio *T10*
- - Gamba *T12*
- - Dente *S02.5*

Rottura

v./v.a. perforazione

- Aorta
- - Discendente addominale – *I71.3*
- - S.A.I. – *I71.8*
- - Arteria – *I77.2*
- - Arteriosa-sordità – Sindrome fragilità ossea-contratture- *Q87.5*
- - Calice renale, non traumatica [rottura di fornice caliceale] – *N28.80*
- - Capsula di) articolazione S.A.I. – traumatico: *T14.3*
- - Ciste
- - Poplitea – *M66.0*
- - Sinoviale – *M66.1*
- - Completo
- - - Incompleta) della cuffia dei rotatori o del sovraspinato, non specificata come traumatica – Lacerazione o *M75.1*
- - - Parenchima renale – *S37.03*
- - Corda tendineo
- - - Come complicanza in atto susseguente ad infarto miocardico acuto – *I23.4*
- - - Non classificata altrove – *I51.1*
- - Cordone ombelicale – Perdita di sangue fetale da *P50.1*
- - Coroidea – Emorragia e *H31.3*
- - Disco intervertebrale –
- - Neurite da *M51.1†, G55.1**
- - - Radicolite
- - - - *M51.1†, G55.1**
- - - - Cervicale da *M50.1†, G55.1**
- - - Distruzione globo oculare –
- - - Corrosione provocante la *T26.7*
- - - Ustione provocante la *T26.2*
- - Dotto biliare – *K83.2*
- - Dotto cistico o della colecisti – *K82.2*
- - Esofago – *K22.3*

Rottura –Continuazione

- Fegato da trauma da parto ~ *P15.0*
- Ferita operatoria ~ *T81.3*
- Fornice caliceale] ~ Rottura di un calice renale, non traumatica [*N28.80*
- Frenulo linguale ~ *S01.54*
- Gastrica ~ *K31.88*
- Giunzione muscolo tendinea non traumatica ~ *M66.5*
- Iride e del corpo ciliare ~ Altre aderenze e *H21.5*
- Legamento
 - - Collaterale S.A.I. ~ *S83.40*
 - - Crociato S.A.I. ~ *S83.50*
 - - Livello della caviglia e del piede ~ *S93.2*
 - - S.A.I. ~ traumatico: *T14.3*
- Meccanica) da protesi valvolare cardiaca ~ *T82.0*
- Membrana
 - - Descemet ~ *H18.3*
 - - ~ Oligoidramnio(s) senza menzione di *O41.0*
- Midollo spinale ~ *T09.3*
- Milza
 - - Trauma da parto ~ *P15.1*
 - - ~ Malaria da Plasmodium vivax con *B51.0†, D77**
- Muscolare (non traumatica) ~ Altra *M62.1*
- Muscolo papillare
 - - Come complicanza in atto susseguente ad infarto miocardico acuto ~ *I23.5*
 - - Non classificata altrove ~ *I51.2*
- Neovescica ~ *N32.4*
- Non traumatico
 - - Pancreas ~ *K86.88*
 - - Vescica ~ *N32.4*
- O
 - - Danno chimico
 - - - Cervice successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 ~ Lacerazione, perforazione, *O08.6*
 - - - Intestino successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 ~ Lacerazione, perforazione, *O08.6*
 - - - Legamento largo successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 ~ Lacerazione, perforazione, *O08.6*
 - - - Tessuto periuretrale successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 ~ Lacerazione, perforazione, *O08.6*
 - - - Utero successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 ~ Lacerazione, perforazione, *O08.6*
 - - - Vescica successiva(o) a condizioni morbose classificabili in 000-007 ~ Lacerazione, perforazione, *O08.6*
 - - Perforazione ~ Appendicite (acuta) con peritonite generalizzata (diffusa) a seguito *K35.2*
 - - Strappo
 - - - Perineale

Rottura –Continuazione

- O –Continuazione
 - - Strappo –Continuazione
 - - - Perineale –Continuazione
 - - - - Come
 - - - - - O70.2, che interessa anche: mucosa anale durante il parto ~ Lacerazione, *O70.3*
 - - - - - O70.2, che interessa anche: mucosa rettale durante il parto ~ Lacerazione, *O70.3*
 - - - - - Durante
 - - - - - Il parto (che coinvolgono): la cute durante il parto ~ Lacerazione, *O70.0*
 - - - - - Il parto (che coinvolgono): la forchetta vulvare durante il parto ~ Lacerazione, *O70.0*
 - - - - - Il parto (che coinvolgono): la vagina durante il parto ~ Lacerazione, *O70.0*
 - - - - - Il parto (che coinvolgono): la vulva durante il parto ~ Lacerazione, *O70.0*
 - - - - - Il parto (che coinvolgono): le labbra vulvari durante il parto ~ Lacerazione, *O70.0*
 - - - - - Il parto (che coinvolgono): lieve durante il parto ~ Lacerazione, *O70.0*
 - - - - Perineo come O70 0 che interessa anche
 - - - - Muscolo
 - - - - - Perineali durante il parto ~ Lacerazione, *O70.1*
 - - - - - Vaginali durante il parto ~ Lacerazione, *O70.1*
 - - - - Pavimento della pelvi durante il parto ~ Lacerazione, *O70.1*
 - - - - Tessuto periuretrale ~ Lacerazione, *O70.0*
 - - Oculari con prolasso o perdita di tessuto intraoculare ~ Lacerazione e *S05.2*
 - - Parenchimale della milza ~ Massiccia *S36.04*
 - - Parete cardiaca senza emopericardio come complicanza in atto susseguente ad infarto miocardico acuto ~ *I23.3*
 - - Parziale o completo ~
 - - - *S83.43*
 - - - *S83.44*
 - - - *S83.53*
 - - - *S83.54*
 - - Pelvi renale, non traumatica ~ *N28.80*
 - - Pericardio ~ *I21.9*
 - - Perineale come O70 1 che interessa anche
 - - - Setto-rettovaginale durante il parto ~ Lacerazione o *O70.2*
 - - - Sfintere
 - - - Anale durante il parto ~ Lacerazione o *O70.2*
 - - - S.A.I. durante il parto ~ Lacerazione o *O70.2*
 - - Polmonare ~ *S27.32*
 - - Provocata delle membrane ~ Parto ritardato dopo *O75.5*
 - - Renale ~ *S37.03*
 - - Retina senza distacco ~ *H33.3*

Rottura –Continuazione

- Retinico
 - - SAI ~ *H33.3*
 - - - Distacco retina
 - - - Con *H33.0*
 - - - Senza *H33.2*
- Sifilitico
 - - Aneurisma di arteria cerebrale ~ *A52.0†, I68.8**
 - - Aorta ~ *A52.0†, I79.0**
- Sinoviale ~ *M66.1*
- Splenica non traumatica ~ *D73.5*
- Tessuti presumibilmente indeboliti intervenute dopo sforzi di normale intensità ~ *M66*
- Tuba (di Falloppio) da gravidanza ~ *O00.1*
- Tuba uterina ~ *N83.8*
- Utero
 - - Durante il travaglio ~ *O71.1*
 - - Non dichiarata se avvenuta prima dell'inizio del travaglio ~ *O71.1*
 - - Prima dell'inizio del travaglio ~ *O71.0*
 - - Varici ~ *I86.1*
 - - Vaso polmonare ~ *I28.8*
 - - Vescica ~ *S37.22*
 - - ~
 - - Aneurisma
 - - Aorta
 - - - Addominale
 - - - - Con *I71.3*
 - - - - Senza indicazione di *I71.4*
 - - - - Toracica, senza indicazione di *I71.2*
 - - - - Toracoaddominale
 - - - - Con *I71.5*
 - - - - Senza indicazione di *I71.6*
 - - - - Aortico sede non specificata
 - - - - Con *I71.8*
 - - - - Senza indicazione di *I71.9*
 - - - - Cirsoide (falso) (*I72*
 - - - - Seno di Valsalva (con *Q25.4*
 - - Appendicite acuta con peritonite localizzato
 - - - Con peritonite localizzata con perforazione o *K35.31*
 - - - Senza perforazione o *K35.30*
 - - Dissezione
 - - Aorta
 - - - Addominale
 - - - - Con *I71.06*
 - - - - Senza indicazione di *I71.02*
 - - - - Sede
 - - - - Non specificata, con *I71.04*
 - - - - Non specificata, senza indicazione di *I71.00*
 - - - - Toracica, con *I71.05*
 - - - - Toracoaddominale
 - - - - Con *I71.07*

Rottura –Continuazione

- - -Continuazione
- - Dissezione –Continuazione
- - - Aorta –Continuazione
- - - - Toracoaddominale –Continuazione
- - - - - Senza indicazione di I71.03
- - - - - Arterie coronariche con I21.9

Rottura di aneurisma

- Aorta
- - Discendente addominale - I71.3
- - Toracica - I71.1
- Arteria basilare - Emorragia subaracnoidea acquisita da I60.4
- Arteria cerebrale media - Emorragia subaracnoidea acquisita da I60.1
- Arteria comunicante
- - Anteriore - Emorragia subaracnoidea acquisita da I60.2
- - Posteriore - Emorragia subaracnoidea acquisita da I60.3
- - - Emorragia subaracnoidea acquisita da I60.7
- Arteria vertebrale - Emorragia subaracnoidea acquisita da I60.5
- Arterie precerebrali - I72.5
- Carotideo - Emorragia subaracnoidea acquisita da I60.0
- Cerebrale arteriosclerotico - I60.7
- Circolazione arteriosa cerebrale - Emorragia subaracnoidea acquisita da I60.6
- Familiare dell'aorta addominale - I71.3
- Seno cavernoso - Emorragia subaracnoidea acquisita da I60.8

Rottura prematura delle membrane

- Con
- - Inizio travaglio
- - - Dopo
- - - - 1 a 7 giorni - O42.11
- - - - Più di 7 giorni - O42.12
- - - Entro 24 ore - O42.0
- - Travaglio inibito terapia
- - Inizio travaglio
- - - Dopo
- - - - Che sono trascorsi da 1 a 7 giorni - O42.21
- - - - Più di 7 giorni - O42.22
- - - Entro 24 ore - O42.20
- - Senza menzione dell'inizio del travaglio - O42.29
- Non specificata - O42.9
- - Feto e neonato sofferenti per la P01.1

Rottura spontanea

- Altri tendini - M66.4
- Legamento i ginocchio
- - Legamento
- - - Capsulare - Altre M23.67
- - - Collaterale
- - - - Esterno (peroneale) - Altre M23.64

Rottura spontanea –Continuazione

- Legamento i ginocchio –Continuazione
- - Legamento –Continuazione
- - - Collaterale –Continuazione
- - - - Interno (tibiale) - Altre M23.63
- - - Crociato
- - - - Anteriore - Altre M23.61
- - - - Posteriore - Altre M23.62
- - - Non specificato - Altre M23.69
- - Localizzazioni multiple - Altre M23.60
- - O non specificata delle membrane - Parto ritardato dopo O75.6
- Tendine
- - Estensori - M66.2
- - Flessori - M66.3
- - Non specificato - M66.5

Rottura traumatica

- Complesso fibrocartilagineo triangolare - S63.3
- Disco intervertebrale
- - Cervicale - S13.0
- - Lombare - S33.0
- - Toracico - S23.0
- Legamento
- - Collaterale
- - - Radiale - S53.2
- - - Ulnare - S53.3
- - Dito della mano a livello della(e) articolazione(i) metacarpofalangea(e) e interfalangea(e) - S63.4
- - Polso e del carpo - S63.3
- Membrana timpanica - S09.2
- Muscolo(i) S.A.I - T14.6
- Sinfisi pubica - S33.4
- TFCC [Complesso fibrocartilagineo triangolare] - S63.3
- Vaso(i) sanguigno(i) S.A.I. - traumatico: T14.5

Rotture cromosomiche

- Berlino - Sindrome da Q87.8
- Nijmegen - Malattia simile alla sindrome da Q87.8
- Tipo Nijmegen - Sindrome da Q87.8
- Varsavia - Sindrome da Q87.0

Rotula

- Acromicria - Ritardo mentale - calvizie - lussazione della Q87.8
- Bassa statura - Sindrome da microtia-agenesia delle Q87.1
- Non specificato - Disturbo della M22.9
- Rudimentale - Q74.1
- -
- - Agenesia della Q74.1
- - Altro
- - - Disturbi della M22.8
- - - Spostamenti della M22.3
- - Assenza congenita della Q74.1

Rotula –Continuazione

- - -Continuazione
- - Condromalacia della M22.4
- - Condropatia della M22.4
- - Congenito(a): lussazione della Q74.1
- - Dislocazione congenita della Q74.1
- - Frattura della S82.0
- - Lussazione
- - - S83.0
- - - Recidivante della M22.0
- - Osteoblastoma della D16.3
- - Osteocondrosi
- - - Giovanile
- - - - M92.4
- - - - Nucleo
- - - - - Primario di ossificazione della M92.4
- - - - - Secondario di ossificazione della M92.4
- - - Köhler della M92.4
- - Osteosarcoma della C40.3
- - Sarcoma della C40.3
- - Sarcoma di Ewing della C40.3
- - Sindrome
- - - Aniridia-agenesia della Q87.8
- - - Unghia- Q87.2
- - Sublussazione recidivante della M22.1

Rotuleo

- Tendine) - Legamento S76.1
- -
- - Disturbi femoro- M22.2
- - Tendinite del legamento M76.5

Rotulo

v./v.a. talo-rotulo-scafoide

Roussy-Lévy -

- Distasia areflessica ereditaria, tipo G60.0
- Sindrome di G60.0

RPLS) - Sindrome da leucoencefalopatia posteriore reversibile (G93.6**RS) - Polmonite congenita da virus respiratori sinciziali [virus P23.0****RTTN - Malformazioni corticali microcefaliche e bassa statura da deficit di Q87.1****Rubeolica - Embriopatia P35.0****Rubeosi**

- Diabetica
- - Diabete mellito di tipo 1 - E10.60†, L99.8*
- - Diabete mellito di tipo 2 - E11.60†, L99.8*
- - - E14.60†, L99.8*
- - Irise - H21.1

Ruber

- Acuminatus - Lichen L66.1
- Bolloso - Lichen L43.1
- Iperτροφico - Lichen L43.0
- Moniliformis - Lichen L44.3
- Plano follicolare - Lichen L66.1

Ruber ~ *Continuazione*

- Planus
- - Non specificato ~ Lichen *L43.9*
- - Subacuto (attivo) ~ Lichen *L43.3*

Rubinstein-Taybi

- Aploinsufficienza di EP300 ~ Sindrome di *Q87.2*
- Mutazioni di CREBBP ~ Sindrome di *Q87.2*
- - Sindrome di *Q87.2*

Rubra

- Hebra ~ Pitiriasi *L26*
- Pilare ~ Pitiriasi *L44.0*
- Vera ~ Policitemia *D45*
- - Miliaria *L74.0*

Rudimentale ~

- Occhio *Q11.2*
- Rotula *Q74.1*
- Utero *Q51.8*

Ruggine della cornea ~ Anello di *H18.0*, *T90.4***Rugosa**

- Lingua ~ *K14.5*
- - Sindrome della cute *Q82.8*

Ruijs-Aalfs ~

- Carcinoma epatocellulare in sindrome di *C22.0*, *Q87.8*
- Sindrome di *Q87.8*

Ruminazione

- Infanzia. ~ Disturbo di *F98.2*
- Neonatali ~ Rigurgito e *P92.1*
- Prevalentemente ossessive ~ Pensieri o *F42.0*

Rumore

- Cardiaco
- - Sistolico) S.A.I. ~ *R01.1*
- - - Altri *R01.2*
- Intestinale
- - Anormali ~ *R19.1*
- - - Assenza di *R19.1*
- Orecchio interno ~ effetto
- - *H83.3*
- - Dannoso del *H83.3*
- Sfregamento ~ torace: *R09.8*
- -
- - *Z57*
- - *Z58*
- - Esposizione a: *W49.9!*
- - Ipoacusia da *H83.3*

Rundle

v./v.a. Richards-Rundle

Ruolo

- Sessuale S.A.I. ~ Disturbo del *F64.9*
- Sociale non classificati atrove ~ Conflitti di *Z73*
- - Travestimento a doppio *F64.1*

Rupia

- Sifilitica congenita ~ *A50.0†*, *L99.8**
- Terziaria ~ *A52.7†*, *L99.8**

Russa ~ Meningoencefalite primaverile-estiva *A84.0***Russare** ~ *R06.5***Russel**

v./v.a. Hiss-Russel

Russell

v./v.a. Silver-Russell

Rutherford ~ Sindrome oculodentale, tipo *Q87.8***Ruvalcaba**

v./v.a. Bannayan-Riley-Ruvalcaba

- Myhre-Smith ~ Sindrome di *Q89.8*
- - Sindrome di *Q87.8*

RVCLS [vasculopatia retinica con leucodistrofia cerebrale e manifestazioni sistemiche] ~ *Q28.38*, *Q14.1***Rx del torace** ~ di routine: *Z01.6*

Sabbia ~ Febbre da mosca della A93.1**Sabre [Sclerodermia a colpo di sciabola] ~ Sclerodermia en coup de L94.1****Sacca esofagea acquisita ~ K22.5****Saccadica ~ Atassia cerebellare autosomica recessiva - intrusione G11.8****Saccarasi ~ Deficit di E74.3****Saccaropina deidrogenasi ~ Deficit di E72.3****Saccaropinuria ~ E72.3****Saccarosio ~ Intolleranza al E74.3****Saccarosio-isomaltosio ~**

- Intolleranza a E74.3

- Malassorbimento di E74.3

Sacco

- Amniotico ~ Assistenza prestata alla madre per prolasso del O34.31

- Congiuntivale ~

- - Corpo estraneo nel T15.1

- - Corrosione della cornea e del T26.6

- - Ustione della cornea e del T26.1

- Lacrimale ~

- - C69.5

- - D31.5

- - Stenosi: H04.5

- Vitellino del sistema nervoso centrale ~ Tumore del C72.9

Sacculare cerebrale familiare ~ Aneurisma Q28.30**Sachs**

v./v.a. Tay-Sachs

Sack-Barabas ~ Sindrome di Q79.6**Sacks**

v./v.a. Libman-Sacks

Sacrale

- Anomalie dell'ossificazione dei corpi vertebrali, persistenza del canale notocordale ~ Sindrome da agenesia Q79.8

- Causa di sproporzione ~ fetale: Teratoma O33.7

- Con

- - Danno midollare ~ Frattura S32.1, S34.18

- - Idrocefalo ~ Spina bifida Q05.3

- - Mielopatia ~ Spondilosi M47.18†, G99.2*

- Legata all'X ~ Sindrome disabilità intellettiva - ritardo dello sviluppo globale - dismorfismi facciali - appendice caudale Q87.8

- Pelvici ~ Traumatismo di nervi simpatici lombari, S34.5

- Senza idrocefalo ~ Spina bifida Q05.8

- ~

- - Dermoide L05

- - Distocia da: fetale: teratoma O66.3

- - Labiopalatoschisi - sordità - lipoma Q87.8

- - Lesione M53.3

- - Osteomielite vertebrale della regione M46.28

- - Regione S31.0

- - Stenosi del canale spinale della regione M48.08

Sacrale ~Continuazione

- ~ ~Continuazione

- - Traumatismo di radice nervosa della colonna lombare e S34.2

- - Tubercolosi A18.0†, M49.08*

Sacro

- Coccige ~ Tumore

- - Benigno: Ossa della pelvi, D16.8

- - Maligno dell'osso e della cartilagine articolare: Ossa pelviche, C41.4

- - Coccigea ~ Osteomielite vertebrale della regione M46.28

- - Parte non specificata ~ Frattura: Colonna lombare e S32.82

- - Tubercolare ~ Carie del A18.0†, M49.08*

- ~

- - C41.4

- - D16.8

- - Cordoma del C41.4

- - Frattura del S32.1

- - Osteite condensante del M85.38

- - Osteoblastoma del D16.8

- - Osteosarcoma del C41.4

- - Sarcoma del C41.4

- - Sarcoma di Ewing del C41.4

- - Tubercolosi del A18.0†, M49.08*

Sacroccoccigea

- Con mielopatia ~ Spondilosi M47.18†, G99.2*

- Non classificati altrove ~ Disturbi M53.3

- ~ Lussazione delle articolazioni sacroiliache e S33.2

Sacro-coccigeo ~ Teratoma

- C41.4

- D16.8

- D48.0

Sacroileite non classificata altrove ~ M46.1**Sacroiliaca**

- Sacroccoccigea ~ Lussazione delle articolazioni S33.2

- ~

- - Articolazione T84.14

- - Artrite cronica giovanile con esordio sistemico, articolazione M08.25

- - Congenito

- - - Fusione dell'articolazione Q74.2

- - - Malformazione: (articolazione) Q74.2

- - Distorsione e distrazione dell'articolazione S33.6

- - Tubercolosi dell'articolazione A18.0†, M49.08*

S-adenosilomocisteina idrolasi ~

- Ipermetioninemia da deficit di E72.1

- Ritardo psicomotorio da deficit di E72.1

Sadismo ~ F65.5**Sado-masochismo ~ F65.5****SADS**

- Sudden Adult Death Syndrome] ~ R96.0

SADS ~Continuazione

- Sudden Arrhythmic Death Syndrome] ~ I49.9

Saethre-Chotzen ~ Sindrome di Q87.0**Safena**

v./v.a. Vena grande safena

v./v.a. Vena piccola safena

Sagie

v./v.a. Ahn-Lerman-Sagie

Saginato ~

- Infezione da forma adulta di Taenia B68.1

- Teniasi da Taenia B68.1

Saglier ~ Sindrome di N25.8**Sagù ~ Milza a E85.4†, D77*****Saguenay**

v./v.a. Charlevoix-Saguenay

Saguenay-Lac-Saint-Jean

- Type ~ Sindrome di Leigh, tipo G31.88

- ~ Acidosi lattica congenita, tipo G31.88

Sahli

v./v.a. Mikati-Najjar-Sahli

Saint

v./v.a. Saguenay-Lac-Saint-Jean

Saito-Kuba-Tsuruta ~ Sindrome di Q87.8**Sakati**

v./v.a. Sanjad-Sakati

v./v.a. Woodhouse-Sakati

Salama ~ Convulsione di G40.4**Salamon ~ Sindrome di Q82.8****Saldino-Mainzer ~ Sindrome di Q87.5****Saldino-Noonan ~ Sindrome costa cortapolidattilia, tipo Q77.2****Sale**

- Organismo ~ Eccesso di E87.0

- Reidratazione orale ~ T50.3

- ~

- - Effetto tossico: Stricnina e suoi T65.1

- - Iperplasia surrenalica congenita classica da deficit di 21-idrossilasi, forma con perdita di E25.00

- - Sindrome adrenogenitale congenita di perdita di E25.0

Salem

v./v.a. Al Gazali-Aziz-Salem

Salicilati ~ Avvelenamento: T39.0**Salih**

v./v.a. Bosley-Salih-Alorainy

Salina

- Idrice ~ Prostrazione da calore da deplezione T67.4

- Osmotici ~ Avvelenamento: Lassativi T47.3

- ~ Esaurimento da calore da deplezione T67.4

Saliva ~ Risultati anormali in: R85**Salivare**

v./v.a. Dotto salivare

- Lesione sconfinante più Zona contigue ~ Carcinoma

- - Esofago di tipo a ghiandola C15.8

- - Mammario di tipo a ghiandola C50.8

- - Maggiore, non specificata ~ Tumore benigno: Ghiandola D11.9

Salivare –Continuazione

- Minore S.A.I. – Ghiandola *D10.3*
- Terzo
- - Inferiore dell'esofago – Carcinoma di tipo a ghiandola *C15.5*
- - Medio dell'esofago – Carcinoma di tipo a ghiandola *C15.4*
- - Superiore dell'esofago – Carcinoma di tipo a ghiandola *C15.3*
- -
- - Ascesso di ghiandola *K11.3*
- - Atrofia di ghiandola *K11.0*
- - Carcinoma
- - - Capezzolo di tipo a ghiandola *C50.0*
- - - Esofago
- - - - Addominale di tipo ghiandola *C15.2*
- - - - Cervicale di tipo ghiandola *C15.0*
- - - - Tipo ghiandola *C15.9*
- - - - Toracico di tipo ghiandola *C15.1*
- - - Mammella, tipo ghiandola *C50.9*
- - - Parte centrale della mammella di tipo a ghiandola *C50.1*
- - - Prolungamento ascellare della mammella di tipo a ghiandola *C50.6*
- - - Quadrante
- - - - Infero
- - - - - Esterno della mammella di tipo a ghiandola *C50.5*
- - - - - Interno della mammella di tipo a ghiandola *C50.3*
- - - - Supero
- - - - - Esterno della mammella di tipo a ghiandola *C50.4*
- - - - - Interno della mammella di tipo a ghiandola *C50.2*
- - Disturbi della secrezione *K11.7*
- - Fistola
- - - Congenita di ghiandola *Q38.4*
- - - Ghiandola *K11.4*
- - - Ipertrofia di ghiandola *K11.1*
- - Lesione linfoepiteliale benigna di ghiandola *K11.8*
- - Mucocoele di ghiandola *K11.6*

Salivari

- ALSG] – Aplasia delle ghiandole lacrimali e *Q10.4, Q38.4*
- Maggiore
- - Minori – Ghiandole *D37.0*
- - - Tumore
- - - Benigno: Altre ghiandole *D11.7*
- - - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue delle ghiandole *C08.8*
- - Minori, sede non specificata – Ghiandole *C06.9*
- - Non specificata – Malattia delle ghiandole *K11.9*
- -
- - Altre malattie delle ghiandole *K11.8*

Salivari –Continuazione

- - –Continuazione
- - Malattia da HIV con malattia delle ghiandole *B23.8, K11.9*
- - Mucoso ciste
- - - Extravasazione ghiandole *K11.6*
- - - Ritenzione ghiandole *K11.6*
- - - Tubercolosi delle ghiandole *A18.8†, K93.8**
- - Tumore epiteliale
- - - Benigno delle ghiandole *D11.9*
- - - Maligno delle ghiandole *C07*

Salla – Malattia di *E77.8***Salmonella**

- Hirschfeldii – Infezione da *A01.3*
- Paratyphi
- - B – Infezione da *A01.2*
- - C – Infezione da *A01.3*
- - - Infezione
- - - *A01.1*
- - - *A01.4*
- - Schottmuelleri – Infezione da *A01.2*
- Typhi –
- - Infezione da *A01.0*
- - Linfadenite mesenterica da *A01.0*
- - Polmonite da *A01.0†, J17.0**
- -
- - Artrite da *A02.2†, M01.39**
- - Enterite da *A02.0*
- - Infezione
- - - Congenita da *P37.8, B96.2†*
- - - Localizzate da *A02.2*
- - Malattia renale tubulo-interstiziale da *A02.2†, N16.0**
- - Meningite da *A02.2†, G01**
- - Osteomielite da *A02.2†, M90.29**
- - Pielonefrite da *A02.2†, N16.0**
- - Polmonite da *A02.2†, J17.0**
- - Sepsì da *A02.1*

Salmonellosi

- Non tifoide invasiva – *A02.8*
- Tifoide – *A01.0*
- - *A02.0*

Salpingite

- Clamidia – *A56.1†, N74.4**
- Gonorroica – *A54.2†, N74.3**
- Ooforite
- - Acute – *N70.0*
- - Croniche – *N70.1*
- - Non specificate – *N70.9*
- - Sifilitica – *A52.7†, N74.2**
- - Successiva(o) a condizioni morbose classificabili in *O00-O07 – O08.0*
- - Tuba di Eustachio – *H68.0*
- - Tubercolare – *A18.1†, N74.1**
- - Venerea – *A54.2†, N74.3**

Salpingo-ooforite

- Durante la gravidanza – Neonato sofferente da *P00.8*
- Gonorroica – *A54.2†, N74.3**
- Successiva(o) a condizioni morbose classificabili in *O00-O07 – O08.0*
- Tubercolare – *A18.1†, N74.1**
- Venerea – *A54.2†, N74.3**

Salpingo-ovarite – *N70***SALT] – Linfoma del tessuto linfoide associato alla cute [linfoma *C88.4*****SAM [dermatite grave, allergie multiple, cachessia] – Sindrome *Q80.8*****Sammito**

v./v.a. Gurrieri-Sammito-Bellussi

SAMS [Sindrome bassa statura-atresia del canale uditivo-ipoplasia mandibolare-anomalie scheletriche] – Sindrome *Q87.1***SANDD [Sinoatrial node dysfunction and deafness] syndrome – *I49.8, H90.5*****Sanders – Malattia di *B30.0†, H19.2******Sandhoff – Malattia di: *E75.0*****Sandifer – Sindrome di *G24.8*****Sandrow**

v./v.a. Laurin-Sandrow

Sanfilippo tipo

- B – Sindrome di *E76.2*
- C – Sindrome di *E76.2*
- D – Sindrome di *E76.2*

Sangue

- Altro sostanza
- - Specificate, normalmente assenti – Presenza nel *R78.8*
- - Suscettibili di dare dipendenza – Presenza nel *R78.4*
- - Cronica) – Anemia da deficit di ferro secondaria a perdita di *D50.0*
- - Fetale
- - Non specificata – Perdita di *P50.9*
- - Placenta – Perdita di *P50.2*
- - Recisione del cordone ombelicale dell'altro gemello – Perdita di *P50.5*
- - Rottura del cordone ombelicale – Perdita di *P50.1*
- - Vasa praevia – Perdita di *P50.0*
- -
- - - Altra perdita di *P50.8*
- - - Anemia congenita da perdita di *P61.3*
- - Incompatibile – Trasfusione di *T80.3*
- - Intero – Donatore di *Z52.00*
- - Materno –
- - Ematemesi e melena neonatali da ingestione di *P78.2*
- - Ittero neonatale da ingestione di *P58.5*
- - Naturale ed emoderivati – *T45.8*
- - Non specificato – Risultato anormale di esame chimico del *R79.9*
- - Occulto nelle feci – *R19.5*
- - Organi
- - Ematopoietico

Sangue –Continuazione

- Organi –Continuazione
- - Ematopoietico –Continuazione
- - - Alcun Disturbo sistema immunitario
- - - - Anamnesi familiare – Malattie del Z83.2
- - - - Anamnesi personale – Malattie del Z86.2
- - - Malattie classificate altrove – Altri disturbi del D77*
- - - Non specificata – Malattia del D75.9
- - - - Altre malattie specificate del D75.8
- - Emopoietici ed alcuni disturbi del sistema immunitario complicanti la gravidanza, il parto ed il puerperio – Altre malattie del O99.1
- Senza indicazione della diagnosi) – Trasfusione di Z51.3
- Sostanza non specificata, normalmente assente – Presenza nel R78.9
- -
- - 200 a 499 cellule T helper (CD4+)/microlitro di U61.2!
- - 500 e più cellule T helper (CD4+)/microlitro di U61.1!
- - Altri risultati anormali, specificati, di esami chimici del R79.8
- - Aspirazione neonatale di P24.2
- - Avvelenamento: Antimalarici e farmaci attivi contro altri protozoi del T37.2
- - Determinazione del livello di alcol o droghe nel Z04.8
- - Donatore di altre componenti del Z52.08
- - Meno di 200 cellule T helper (CD4+)/microlitro di U61.3!
- - Perdita materna di P02.1
- - Polmonite da inalazione di J69.8
- - Presenza
- - - Alcol nel R78.0
- - - Allucinogeno nel R78.3
- - - Cocaina nel R78.2
- - - Prodotto steroideo nel R78.6
- - - Sostanza
- - - - Oppiacee nel R78.1
- - - - Psicotropa nel R78.5
- - - Tasso anormale
- - - - Litio nel R78.8
- - - - Metalli pesanti nel R78.7

Sanguinamento

- Anale – K62.50
- Anomalo in menopausa – N95.0
- Anormali uterini o vaginali specificati – Altri N93.8
- Canale anale – K62.50
- Capillare primario – D69.88
- Eccessivo
- Esordio delle mestruazioni – N92.2
- Pre-menopausa – N92.4
- Emorragia] da terapia con Falithrom – D68.33

Sanguinamento –Continuazione

- Inattenzione – Ferita da taglio, puntura, perforazione o Y69!
- Ipofaringeo – R04.1
- Irregolare intermestruale – N92.1
- Malattia classificata altrove – Varice esofageo
- - Con I98.3*
- - Senza I98.2*
- Nasale – R04.0
- Ovulazione – N92.3
- Perianale – K62.50
- Postcoitale e da contatto – N93.0
- Postmenopausale – N95.0
- Regolare intermestruale – N92.3
- S.A.I. – irregolari: N92.6
- Sfintere anale – K62.51
- Terapia con Marcumar – D68.33
- Uterino
- - Menopausale anomalo – N95.0
- - O vaginale
- - - Anormale non specificato – N93.9
- - - Disfunzionali o funzionali S.A.I. – N93.8
- -
- - Ittero neonatale da P58.1
- - Varice esofageo
- - - Con I85.0
- - - Senza I85.9

Sanguinanti

- Che prolassano con aumento pressione addominale
- - Rientrano spontaneamente – Emorroidi (K64.1
- - Senza rientro spontaneo ma reponibili manualmente – Emorroidi (K64.2
- Con prollasso non reponibili manualmente – Emorroidi (K64.3
- S.A.I. – Emorroidi (K64.9
- Senza
- - Menzione del grado – Emorroidi (K64.9
- - Prollasso – Emorroidi (K64.0
- - Emorroidi esterne K64.5

Sanguineus – Dermatite da Liponyssoides B88.0**Sanguisuga S.A.I. – Infestazione da B88.3****Sanitario**

- Altro
- - Circostanze specificate – Persone che ricorrono ai servizi Z76.8
- - Consigli o avvisi non classificati altrove – Persone che ricorrono ai servizi Z71
- - Forme assistenza sanitario –
- - - Altri problemi connessi a servizi Z75.8
- - - Problemi, non specificati, connessi a servizi Z75.9
- Atti medici specifici, non eseguiti – Persone che ricorrono ai servizi Z53

Sanitario –Continuazione

- Circostanze non specificate – Persona che ricorre ai servizi Z76.9
- Corso di indagini sulla popolazione – Esame Z00.8
- Generale
- - Personale delle forze armate – Check-up Z10
- - Residenti in istituti – Check-up Z10
- - Routine, di sottopopolazione definita – Check-up Z10
- - Scolari – Check-up Z10
- - Studenti – Check-up Z10
- - Team sportivi – Check-up Z10
- S.A.I. – Check-up Z00.0
- Scopi amministrativi – Visite mediche e ricorso ai servizi Z02
- -
- - Altri problemi connessi a servizi sanitari e altre forme di assistenza Z75.8
- - Problemi, non specificati, connessi a servizi sanitari e altre forme di assistenza Z75.9

Sanjad-Sakati – Sindrome di Q87.1**Sano circostanze come**

- Attesa di adozione o affidamento – Assistenza medica e infermieristica o controllo medico/infermieristico a bambini Z76.2
- Condizioni socioeconomiche difficili in famiglia – Assistenza medica e infermieristica o controllo medico/infermieristico a bambini Z76.2
- Malattia della madre – Assistenza medica e infermieristica o controllo medico/infermieristico a bambini Z76.2
- Numero troppo numeroso di bambini in casa tale da rendere difficile o impedire le normali cure – Assistenza medica e infermieristica o controllo medico/infermieristico a bambini Z76.2

Santavuori

v./v.a. Hagberg-Santavuori

SAPHO – Sindrome M86.39**Sapone**

- Detergenti – Effetto tossico di T55
- Successiva a condizioni morbose classificabili in O00-O07 – Embolia: su irrigazione con O08.2
- - Avvelenamento da T55

Saponificazione – mesenterica K65.8**Sarcocoele sifilitico**

- Congenito – A50.5†, N51.1*
- - A52.7†, N51.1*

Sarcocistosi – A07.8**Sarcoglicano**

v./v.a. delta-sarcoglicano

Sarcoidosi

- Altre sedi specificate e sedi associate – D86.8
- Cute – D86.3
- Linfonodo –
- - D86.1

Sarcoidosi –Continuazione

- Linfonodo → *Continuazione*
- - Sarcoidosi dei linfonodi → Sarcoidosi del polmone con *D86.2*
- Polmone
- - Con sarcoidosi dei linfonodi → *D86.2*
- - - *D86.0*
- - -
- - *D86.9*
- - Artrite in *D86.8†, M14.89**
- - Artropatia in *D86.8†, M14.89**
- - Cardiomiopatia in *D86.8†, I43.8**
- - Granulomi epatici in *D86.8†, K77.8**
- - Iridociclite in *D86.8†, H22.1**
- - Malattia renale tubulo-interstiziale in *D86.9†, N16.2**
- - Miocardite
- - - *D86.8†, I41.8**
- - - Corso di *D86.8†, I41.8**
- - Miopatia in *D86.8†, G73.7**
- - Miosite in *D86.8†, M63.39**
- - Paralisi multiple di nervi cranici in *D86.8†, G53.2**
- - Pielonefrite in *D86.8†, N16.2**

Sarcoma

- Ameloblastico
- - Mandibola → *C41.1*
- - Osso mandibolare → *C41.1*
- Cellule
- - Chiaro tessuto molle arto
- - - Inferiori → *C49.2*
- - - Superiori → *C49.1*
- - Kupffer → *C22.3*
- - Langerhans → *C96.4*
- - Reticolari → Malattia da HIV con *B21, C83.3*
- Cervice uterina
- - Lesione sconfinante a più zone contigue → *C53.8*
- - - *C53.9*
- Clavicola →
- - *C41.31*
- - *C41.32*
- Coccige → *C41.4*
- Colonna vertebrale → *C41.2*
- Corpo uterino → *C54.9*
- Coste → *C41.30*
- Embrionale del fegato → *C22.4*
- Endocervice → *C53.0*
- Esocervice → *C53.1*
- Estremità → *C46.0*
- Extraosseo di Ewing → *C49.9*
- Fegato → Altri *C22.4*
- Femore → *C40.2*
- Granulocitico
- - Remissione completa → *C92.31*
- - - *C92.30*

Sarcoma –Continuazione

- Immunoblastico
- - Diffuso → *C83.3*
- - - Malattia da HIV con *B21, C83.3*
- Indifferenziato del fegato → *C22.4*
- Istiocitico → *C96.8*
- Istiolinfocitario → *C85.9*
- Linfocitario → *C85.9*
- Mandibola → *C41.1*
- Mascella superiore → *C41.02*
- Mastociti → *C96.2*
- Mastocitico → *C96.2*
- Mieloide
- - Remissione completa → *C92.31*
- - - *C92.30*
- Neurilemma → *C47.9*
- Neurogenico → *C47.9*
- Nodulare reticolocellulare → *C96.9*
- Non classificato altrove → Malattia da HIV con *B21*
- Odontogeno dell'osso mandibolare → *C41.1*
- Omero → *C40.0*
- Ossa del bacino → *C41.4*
- Osseo
- - Scapola → *C40.0*
- - - *C41.9*
- Osteogenico → *C41.9*
- Perone → *C40.2*
- Radio → *C40.0*
- Rotula → *C40.3*
- Sacro → *C41.4*
- Tibia → *C40.2*
- Torace con deficit di SMARCA4 → *C49.3*
- Ulna → *C40.0*
- Vomere → *C41.02*

Sarcoma a cellule dendritiche

- Cellule accessorie) → *C96.4*
- Follicolari → *C96.4*
- Interdigitate → *C96.4*
- Non specificato in altro modo → *C96.4*

Sarcoma alveolare tessuto molle

- Addome → *C49.4*
- Arto
- - Inferiori → *C49.2*
- - Superiori → *C49.1*
- Lesione sconfinante a più zone contigue → *C49.8*
- Pelvi → *C49.5*
- Testa → *C49.0*
- Torace → *C49.3*
- Tronco → *C49.6*
- - *C49.9*

Sarcoma dei tessuti molli

- Addome → *C49.4*
- Anca → *C49.2*

Sarcoma dei tessuti molli –Continuazione

- Arto
- - Inferiori → *C49.2*
- - Superiori → *C49.1*
- Collo → *C49.0*
- Dorso → *C49.6*
- Lesione sconfinante a più zone contigue → *C49.8*
- Pelvi → *C49.5*
- Spalla → *C49.1*
- Tessuti molli degli arti inferiori → *C49.2*
- Testa → *C49.0*
- Torace → *C49.3*
- Tronco → *C49.6*
- - *C49.9*

Sarcoma del tessuto connettivo

- Addome → *C49.4*
- Anca → *C49.2*
- Arto
- - Inferiori → *C49.2*
- - Superiori → *C49.1*
- Dorso → *C49.6*
- Pelvi → *C49.5*
- Spalla → *C49.1*
- Torace → *C49.3*
- Tronco → *C49.6*

Sarcoma dell'osso

- Cranico → *C41.01*
- Etmoidale → *C41.01*
- Facciale → *C41.02*
- Frontale → *C41.01*
- Mascellare → *C41.1*
- Nasale → *C41.02*
- Occipitale → *C41.01*
- Parietale → *C41.01*
- Sfenoide → *C41.01*
- Temporale → *C41.01*
- Zigomatico → *C41.02*

Sarcoma di Ewing

- Arto
- - Inferiore, lesione sconfinante a più zone contigue → *C40.8*
- - Superiore, lesione sconfinante a più zone contigue → *C40.8*
- Clavicola → *C41.32*
- Coccige → *C41.4*
- Colonna vertebrale → *C41.2*
- Coste → *C41.30*
- Femore → *C40.2*
- Fibula → *C40.2*
- Omero → *C40.0*
- Osso
- - Corte degli arti superiori → *C40.1*
- - Faccia → *C41.01*
- - Lesione sconfinante a più zone contigue → *C41.8*

Sarcoma di Ewing - *Continuazione*

- Osso - *Continuazione*
- - Lungo - C40.9
- - Mandibolare - C41.1
- - Mascellare superiore - C41.02
- - Pelvi - C41.4
- - Radio - C40.0
- - Rotula - C40.3
- - Sacro - C41.4
- - Scapola - C40.0
- - Sterno - C41.31
- - Tibia - C40.2
- - Ulna - C40.0
- - Volta cranica - C41.01
- - C41.9

Sarcoma di Hodgkin - C81.3**Sarcoma di Kaposi**

- Altre sedi - C46.7
- Congiuntiva - C46.7
- Cute - C46.0
- Cutedel tessuto connettivo - C46.1
- Linfonodi - C46.3
- Non specificato - C46.9
- Organi multipli - C46.8
- Palato - C46.2
- Tessuti molli - C46.1
- - Malattia da HIV con B21, C46.9

Sarcoma epitelioide

- Tessuto molle
- - Addome - C49.4
- - Arto
- - - Inferiori - C49.2
- - - Superiori - C49.1
- - Lesione sconfinante a più zone contigue - C49.8
- - Pelvi - C49.5
- - Testa - C49.0
- - Torace - C49.3
- - Tronco - C49.6
- - C49.9

Sarcoma extrascheletrico di Ewing

- Spalla - C49.1
- Tessuto molle
- - Addome - C49.4
- - Anca - C49.2
- - Arto
- - - Inferiori - C49.2
- - - Superiori - C49.1
- - Collo - C49.0
- - Lesione sconfinante a più zone contigue - C49.8
- - Pelvi - C49.5
- - Testa - C49.0
- - Torace - C49.3
- - Tronco - C49.6

Sarcoma extrascheletrico di Ewing*- Continuazione**- - C49.9***Sarcoma pleomorfo indifferenziato**

- Addome - C49.4
- Anca - C49.2
- Arto
- - Inferiore - C49.2
- - Superiore - C49.1
- Spalla - C49.1
- Torace - C49.3

Sarcoma sinoviale

- Tessuto molle
- - Addome - C49.4
- - Arto
- - - Inferiori - C49.2
- - - Superiori - C49.1
- - Collo - C49.0
- - Lesione sconfinante a più zone contigue - C49.8
- - Pelvi - C49.5
- - Testa - C49.0
- - Torace - C49.3
- - Tronco - C49.6
- - C49.9

Sarcomatosi cutanea idiopatica - C46.0**Sarcopenia** - M62.59**Sarcosina deidrogenasi - Deficit del complesso** E72.5**Sarcosinemia** - E72.5**Sarcosporidiosi**

- Intestinale - A07.8
- - A07.8

Sargent*v./v.a. Morse-Rawnsley-Sargent***SARS] non specificata - Sindrome respiratoria acuta severa** [U04.9**SARS-CoV-2 - Esame speciale di screening per** U99.0!**SATB2 - Sindrome correlata a** Q87.0**Satiriasi** - F52.7**Satiro - Orecchio da** Q17.3**Satoyoshi - Sindrome di** Q87.8**Saturnina - Encefalopatia da** T56.0†, G05.8***Saturnismo** - T56.0**Saul-Wilson - Displasia osteodisplastica microcefalica, tipo** Q87.5**Savarirayan - Displasia mesomelica, tipo** Q78.8**Say***v./v.a. Barber-Say***Say-Barber-Biesecker-Young-Simpson - Sindrome di** Q87.8**Say-Barber-Miller - Sindrome di** Q87.8**Say-Meyer - Sindrome di** Q87.0**Sayre - Sindrome di Kearns-** H49.8**Sbilanciate - traslocazioni e inserzioni** Q92**Sbilancio elettrolitico - disfunzione della ghiandola lacrimale - ittiosi - xerostomia] - Sindrome HELIX [Sindrome ipoidrosi -** Q87.8**Sbocco - Stenosi dell'orifizio di** K31.18**SCA tipo**

- 1 - Atassia spinocerebellare [G11.8
- 2 - Atassia spinocerebellare [G11.2
- 3 - Atassia spinocerebellare [G11.8
- 4 - Atassia spinocerebellare [G11.2
- 5 - Atassia spinocerebellare [G11.8
- 6 - Atassia spinocerebellare [G11.2
- 7 - Atassia spinocerebellare [G11.8
- 8 - Atassia spinocerebellare [G11.2
- 10 - Atassia spinocerebellare [G11.2
- 11 - Atassia spinocerebellare [G11.8
- 12 - Atassia spinocerebellare [G11.2
- 13 - Atassia spinocerebellare [G11.2
- 14 - Atassia spinocerebellare [G11.2
- 15/16 - Atassia spinocerebellare [G11.2
- 17 - Atassia spinocerebellare [G11.8
- 18 - Atassia spinocerebellare [G11.8
- 19/22 - Atassia spinocerebellare [G11.2
- 20 - Atassia spinocerebellare [G11.2
- 21 - Atassia spinocerebellare [G11.1
- 23 - Atassia spinocerebellare [G11.2
- 25 - Atassia spinocerebellare [G11.8
- 26 - Atassia spinocerebellare [G11.2
- 27 - Atassia spinocerebellare [G11.1
- 28 - Atassia spinocerebellare [G11.1
- 30 - Atassia spinocerebellare [G11.2
- 31 - Atassia spinocerebellare [G11.8
- 32 - Atassia spinocerebellare [G11.8
- 34 - Atassia spinocerebellare [G11.2
- 35 - Atassia spinocerebellare [G11.8
- 36 - Atassia spinocerebellare [G11.2
- 37 - Atassia spinocerebellare [G11.8
- 38 - Atassia spinocerebellare [G11.2
- 40 - Atassia spinocerebellare [G11.2
- 41 - Atassia spinocerebellare [G11.2
- 42 - Atassia spinocerebellare [G11.8
- 43 - Atassia spinocerebellare [G11.2
- 44 - Atassia spinocerebellare [G11.2
- 45 - Atassia spinocerebellare [G11.2
- 46 - Atassia spinocerebellare [G11.2
- 47
- - Esordio nell'età adulta - Atassia spinocerebellare [G11.2
- - - Atassia spinocerebellare [G11.2
- 48 - Atassia spinocerebellare [G11.2
- 49 - Atassia spinocerebellare [G11.2
- - Atassia spinocerebellare [G11.0

Scabbia - B86**Scabbioso - Prurito** B86**SCAD - Deficit di** E71.3

Scafocefalia

- Familiare, tipo McGillivray → Sindrome da Q75.0
- Isolata → Q75.0
- → Q75.0

Scafoide

- v./v.a. talo-rotulo-scafoide
- Mano → Frattura dell'osso navicolare [S62.0
- Piede → Frattura: Osso navicolare [S92.21

Scaldino] → Eritema ab igne [dermatite dello L59.0**Scaleno anteriore**

- Compressione del cingolo scapolare) → Sindrome dello G54.0
- TOS] → Sindrome dello G54.0

Scalopoperoneale legata all'X → Distrofia muscolare G71.0**SCALP → Sindrome Q84.8****Scanalati → Peli triangolari e Q84.1****Scapola**

- Acromion → Frattura della S42.12
 - Cavità glenoidea e collo della scapola → Frattura della S42.14
 - Corpo → Frattura della S42.11
 - Lievemente alate-dismorfismi facciali sfumati → Sindrome da grave incurvamento laterale della tibia-bassa statura- Q87.1
 - Multipla → Frattura della S42.19
 - Omero → Fratture multiple della clavicola, della S42.7
 - Osso lungo arto superiore → Tumore
 - - Benigno: D16.0
 - - Maligno dell'osso e della cartilagine articolare: C40.0
 - Parte non specificata → Frattura della S42.10
 - Processo coracoideo → Frattura della S42.13
 - S.A.I. →
 - - S42.10
 - - Lussazione della S43.3
 - - →
 - - T84.10
 - - Condrosarcoma della C40.0
 - - Congenita: Deformazione di: Q68.8
 - - Frattura della scapola: Cavità glenoidea e collo della S42.14
 - - Osteoblastoma della D16.0
 - - Osteosarcoma della C40.0
 - - Sarcoma di Ewing della C40.0
 - - Sarcoma osseo della C40.0
 - - Sopraelevazione della Q74.0
 - - Spina della S42.12
- Scapola-bacino → Displasia Q87.5**
- Scapolare**
- Parte non specificata → Frattura del cingolo S42.9
 - →
 - - Altre malformazioni congenite dell'arto(i) superiore(i), compreso il cingolo Q74.0
 - - Area T22

Scapolare → Continuazione

- → → Continuazione
- - Ferita aperta non specificata di altre e non specificate parti del cingolo S41.80
- - Nevrite del cingolo G54.5
- - Regione S41.80
- - Sindrome dello scaleno anteriore(di compressione del cingolo G54.0

Scapolo

v./v.a. facio-scapolo-omeroale

Scapoloiliaca → Disostosi Q87.5**Scapolo-omero-peroneale progressiva → Miopatia distale G71.0****Scapolo-peroneale**

- Benigna con contratture precoci [Emery-Dreifuss] → Distrofia muscolare: G71.0
- Esordio tardivo MYH7-correlata → Distrofia muscolare G71.0
- Neurogena, tipo Kaeser → Sindrome G12.1
- →

- - Atrofia muscolare spinale: forma G12.1

- - Distrofia muscolare: G71.0

Scarabiasi → B88.2**Scarcerazione → Problemi legati a Z65****SCARF → Sindrome Q82.8****Scarlatta da stafilococco → Febbre A38****Scarlattina →**

- A38
- Colangite da A38†, K87.0*
- Meningite da A38†, G01*
- Miocardite da A38†, I41.0*
- Nefrite da A38†, N29.1*
- Otite
- - A38†, H67.0*
- - Media necrotizzante acuta in A38†, H67.0*

Scarpe → ortopedico(a)(che) Z46.7**Scarso**

- Igiene personale →
- - R46.0
- - Z91.8
- Ottemperanza a terapia o regime medico nell'anamnesi personale → Z91.1
- Profitto scolastico → Z55
- → Reattività lenta o R46.4

Scatto →

- Dito a M65.3
- Ginocchio a M23.8
- Mandibola a K07.6

Scedosporium → Infezione da B48.2**Scelta →**

- Micobatteri atipici o Nocardia resistenti a uno o più antitubercolari di prima U82.2†
- Mycobacterium tuberculosis resistente a uno o più antitubercolari di prima U82.0†
- Tuberculosis resistente a antitubercolare di prima A16.9, U82.0†

Schaaf

v./v.a. Bosch-Boonstra-Schaaf

Schaaf-Yang → Sindrome di Q87.1**Schaap-Taylor-Baraitser → Sindrome di Q87.8****Scheggia →**

- Altro traumatismo superficiali
- - Addome, della regione lombosacrale e della pelvi: Corpo estraneo superficiale (S30.84
- - Anca e della coscia: Corpo estraneo superficiale (S70.84
- - Avambraccio: Corpo estraneo superficiale (S50.84
- - Caviglia e del piede: Corpo estraneo superficiale (S90.84
- - Gamba: Corpo estraneo superficiale (S80.84
- - Polso e della mano: Corpo estraneo superficiale (S60.84
- - Spalla e del braccio: Corpo estraneo superficiale (S40.84
- Traumatismo superficiale
- - Arto
- - - Inferiore, livello non specificato: Corpo estraneo superficiale (T13.04
- - - Superiore, livello non specificato: Corpo estraneo superficiale (T11.04
- - Regione corporea non specificata: Corpo estraneo superficiale (T14.04
- - Tronco, livello non specificato: Corpo estraneo superficiale (T09.04

Scheie → Sindrome

- E76.0
- Hurler- E76.0

Scheinker

v./v.a. Gerstmann-Sträussler-Scheinker

Scheletrico

- v./v.a. Anomalia scheletrica
- v./v.a. cerebro-oculo-facio-scheletrico
- v./v.a. Displasia scheletrica
- v./v.a. facio-cardio-scheletrico
- v./v.a. neuro-muscolo-scheletrico
- v./v.a. velo-facio-scheletrica
- Con disabilità intellettiva legata all'X → Sindrome cranio-facio- Q87.8
- Idiopatica diffusa [DISH] → Iperostosi M48.1
- Non specificata → Deformità acquisita dell'apparato muscolo M95.9
- →
- - Altre sindromi malformative congenite con altre alterazioni Q87.5
- - Camptodattilia - contratture articolari - anomalie facciali e Q87.0
- - Fluorosi M85.1
- - Rigidità della muscolatura R29.8
- - Sifilide dell'apparato A52.7†, M90.29*

Scheletro

- Dentale → Sindrome oculo- Q87.1
- Non specificato → Trauma da parto dello P13.9
- →
- - Osteoblastoma dello D16.9
- - Trauma da parto di altre parti dello P13.8

Schelley

v./v.a. Johnston-Aarons-Schelley

Schenk – Malattia di *B42.1***Schepens**

v./v.a. Criswick-Schepens

Scherer

v./v.a. Van Bogaert-Scherer-Epstein

Scheuermann –- Cifosi giovanile familiare di *M42.09*- Malattia di *M42.0***Schiacciamento**

- Altro

- - Non specificate parte

- - - Addome, della regione lombosacrale e della pelvi → Traumatismo da *S38.1*- - - Gamba → Traumatismo da *S87.8*- - - Polso e della mano → Traumatismo da *S67.8*

- - Parte

- - - Avambraccio → Traumatismo da *S57.8*- - - Caviglia e del piede → Traumatismo da *S97.8*- - - Collo → Traumatismo da *S17.8*- - - Testa → Traumatismo da *S07.8*

- Amputazione traumatico

- - Arto inferiore → Sequele di traumatismo da *T93.6*- - Regione corporea non specificata → Traumatismo da *T14.7*

- Anca

- - Con la coscia → Traumatismo da *S77.2*- - → Traumatismo da *S77.0*

- Arto

- - Inferiore S.A.I. → Traumatismo da *T04.3*- - Superiore S.A.I. → Traumatismo da *T04.2*- - Avambraccio, parte non specificata → Traumatismo da *S57.9*- - Caviglia → Traumatismo da *S97.0*- - Collo, parte non specificata → Traumatismo da *S17.9*- - Coscia → Traumatismo da *S77.1*- - Cranio → Traumatismo da *S07.1*- - Dito(a) → Traumatismo da *S97.1*- - Ginocchio → Traumatismo da *S87.0*- - Gomito → Traumatismo da *S57.0*

- Interessante

- - Altre combinazioni di regioni corporee → Traumatismi da *T04.8*- - Il torace, l'addome, la regione lombosacrale e la pelvi → Traumatismi da *T04.1*

- - Regione multiplo arto i

- - - Inferiore(i) → Traumatismi da *T04.3*

- - - Superiore i

- - - - Arto(i) superiore(i), e arto(i) inferiore(i) → Traumatismi da *T04.4*- - - - → Traumatismi da *T04.2*- - - Testa e collo → Traumatismi da *T04.0*- - Laringe e trachea → Traumatismo da *S17.0*- - Non specificati → Traumatismi multipli da *T04.9***Schiacciamento –Continuazione**- O amputazione traumatica dell' arto superiore → Sequele di traumatismo da *T92.6*- Organi genitali esterni → Traumatismo da *S38.0*- Piede S.A.I. → Traumatismo da *S97.8*- Pollice e altro(e) dito(a) della mano → Traumatismo da *S67.0*

- S.A.I. →

- - Multiple(i): *T00.9*- - Traumatismo da *T14.7*- Spalla e del braccio → Traumatismo da *S47*- Spinta o calpestamento da parte della folla o di gente in fuga → *W64.9!*- Testa, parte non specificata → Traumatismo da *S07.9*- Torace, dell'addome, della regione lombosacrale, della pelvi e di arto(i) → Traumatismi da *T04.7*- Tronco S.A.I. → Traumatismi da *T04.1*- Viso → Traumatismo da *S07.0*

- -

- - Insufficienza renale successiva a *T79.5*- - Sindrome da *T79.5*- - Trauma toracico da *S28.0***Schiaccianoci –**- Esofago *K22.4*- Sindrome renale dello *Q27.8***Schiacciato o ricurvo congenito – Naso** *Q67.4***Schiena**- Autosomica dominante → Sindrome polidattilia preassiale - ipertricosi della parte superiore della *Q69.9, Q84.2*- S.A.I. → Mal di *M54.9***Schilbach-Rott – Sindrome di** *Q87.8***Schilder**

v./v.a. Addison-Schilder

- Addison → Complesso di *E71.3*- Foix-Heubner → Sindrome di *G37.0*

- -

- - Malattia di *G37.0*- - Sindrome di *G37.0***Schimke –**- Displasia immuno-ossea di *Q77.7, D82.8*- Ritardo mentale legato all'X, tipo *Q87.8*- Sindrome di *Q77.7, D82.8***Schimmelpenning-Feuerstein-Mims – Sindrome di** *Q85.8***Schindler**

- Tipo

- - 1 → Malattia di *E77.1*- - 2 → Malattia di *E77.1*- - 3 → Malattia di *E77.1*- - → Malattia di *E77.1***Schinzel**

v./v.a. Ritscher-Schinzel

Schinzel-Giedion – Sindrome di *Q87.0***Schisi**

- Branchiale → Anomalia

- - Prima *Q18.0*- - Quarta *Q18.0*- - Seconda *Q18.0*- - Terza *Q18.0*- Cardiopatia → Sequenza di Potter - *Q87.8*- Cervicale della linea mediana → *Q18.8*

- Facciale

- - Obliqua → *Q18.8*

- - Tessier numero

- - - 4 → *Q18.8*- - - 5 → *Q18.8*- - - 6 → *Q18.8*- Fovea e drusen del disco ottico → Associazione microftalmia, retinite pigmentosa, *Q15.8*

- Labbro

- - Bilaterale → *Q36.0*- - Mediana → *Q36.1*

- - Palato

- - - Bilaterale → *Q37.0*- - - Monolaterale → *Q37.1*- - - → *Q37.1*- - S.A.I. → *Q36.9*- - Unilaterale → *Q36.9*

- - -

- - - *Q36.9*- - - Malformazione del *Q36.9*- - Labiale → Microbrachicefalia - ptosi - *Q87.8*

- - Labioalveolare

- - - Bilaterale → *Q37.4*- - - Unilaterale → *Q37.5*- - - → *Q37.5*- - Laringo-tracheo-esofagea → *Q34.8*

- - Mediana

- - Familiare del labbro superiore e inferiore → *Q36.1*- - Labio-mascellare superiore → *Q37.5*

- - Palato velo

- - - Bilaterale → *Q35.5*- - - Palatino → *Q35.5*- - - Velo palatino → *Q35.3*- - Nasale → *Q30.2*

- - Palatino

- - Anomalie carpotarsali - oligodontia → *Q87.8*

- - -

- - - Anchiloblefaron - *Q87.0*- - - Singnazia - *Q67.4, Q35.9*

- - Palato

- - Duro

- - - Con

- - - - Cheiloschisi

- - - - Bilaterale → *Q37.0*- - - - S.A.I. → *Q37.1*

Schisi –Continuazione

- Palato –Continuazione
- Duro –Continuazione
- Con –Continuazione
- Cheiloschisi –Continuazione
- Unilaterale ~ Q37.1
- Schisi del palato molle ~ Q35.5
- Palato molle con cheiloschisi
- Bilaterale ~ Q37.4
- S.A.I. ~ Q37.5
- Unilaterale ~ Q37.5
- ~ Q35.1
- Molle
- Con cheiloschisi
- Bilaterale ~ Q37.2
- S.A.I. ~ Q37.3
- Unilaterale ~ Q37.3
- ~
- Q35.3
- Schisi del palato molle ~ Schisi del palato duro con Q35.5
- Non specificata ~ Q35.9
- ~ Q35.9
- Piedi ~ Ipoplasia ulnare - Q73.8
- Ugola ~ Q35.7
- Valvola mitrale ~ Q23.8
- Velo ~ Q35.3
- ~ Associazione fra Q87.8

Schistosoma

- Haematobium ~ Schistosomiasi da B65.0
- Japonicum ~ Schistosomiasi da B65.2
- Mansoni ~ Schistosomiasi da B65.1

Schistosomiale) ~ Prurito del nuotatore (dermatite B65.3**Schistosomiasi**

- Schistosoma
- Haematobium ~ B65.0
- Japonicum ~ B65.2
- Mansoni ~ B65.1
- ~
- Altre B65.8
- Calcolo urinario in B65.0†, N22.0*
- Varice
- Esofagee con emorragia in B65.9†, I98.3*
- Gastrico
- B65.9†, I98.2*
- Con emorragia in B65.9†, I98.3*

Schizencefalia ~ Q04.6**Schizoaffettivo**

- Non specificato ~ Disturbo F25.9
- S.A.I. ~ Psicosi F25.9
- Tipo
- Depressivo ~
- Disturbo F25.1
- Psicosi F25.1

Schizoaffettivo –Continuazione

- Tipo –Continuazione
- Maniacale ~
- Disturbo F25.0
- Psicosi F25.0
- Misto ~ Disturbo F25.2
- ~
- Altri disturbi F25.8
- Psicosi F25.9

Schizofrenia

- Acuta (indifferenziata) ~ F23.2
- Atipica ~ F20.3
- Borderline ~ F21
- Catatonica ~ F20.2
- Cenestopatica ~ F20.8
- Ciclica ~ F25.2
- Cronica indifferenziata ~ F20.5
- Disorganizzata ~ F20.1
- Ebefrenica ~ F20.1
- Esordio
- Infantile ~ F20.9
- Precoce ~ F84.5
- Indifferenziata ~ F20.3
- Latente ~ F21
- Non specificata ~ F20.9
- Parafrenica ~ F20.0
- Paranoide ~ F20.0
- Prepsicotica ~ F21
- Prodromica ~ F21
- Pseudonevrotica ~ F21
- Pseudopsicopatica ~ F21
- Residua ~ F20.5
- Semplice ~ F20.6
- ~ Altra forma di F20.8

Schizofrenico

- Affettiva ~ Psicosi mista F25.2
- Catalessia ~ F20.2
- Catatonia ~ F20.2
- Flessibilità cerea ~ F20.2
- Latente ~ Reazione F21
- O non specificata ~
- Episodio delirante acuto (Bouffée délirante) senza sintomi F23.0
- Psicosi cicloide senza sintomi F23.0
- Residuo ~ Stato F20.5
- ~
- Depressione post- F20.4
- Disturbo psicotico acuto polimorfo
- Con sintomi F23.1
- Senza sintomi F23.0
- Episodio delirante acuto (Bouffée délirante) con sintomi F23.1
- Psicosi cicloide con sintomi F23.1
- Reazione F23.2
- Residuo (F20.5

Schizofreniforme

- Breve
- Disturbo ~ F23.2
- Psicosi ~ F23.2
- Disturbo S.A.I. ~ F20.8
- Epilessia ~ Psicosi F06.2
- Psicosi S.A.I. ~ F20.8
- Tipo
- Depressivo ~ Psicosi F25.1
- Maniacale ~ Psicosi F25.0
- ~ Disturbo
- Delirante organico [F06.2
- Psicotico acuto F23.2

Schizoide

- Infanzia ~ Disturbo F84.5
- Personalità ~ Disturbo F60.1

Schizotipico

- Personalità ~ Disturbo F21
- ~ Disturbo F21

Schlatter ~ Malattia di Osgood- M92.5**Schlossmann**

v./v.a. Posner-Schlossmann

Schmid ~ Condroadiplosia metafisaria, tipo Q78.5**Schmidt**

v./v.a. McArdle-Schmidt-Pearson
v./v.a. Moreno-Nishimura-Schmidt

- ~

- ~ Displasia spondilometafisaria di tipo Q77.8

- ~ Sindrome di E31.0

Schmitz ~ Infezione da Shigella A03.0**Schmitz-Stutzer ~ Dissenteria A03.0****Schmorl ~ Noduli di M51.4****Schneckenbecken ~ Displasia di Q77.7****Schnitzler ~ Sindrome di L50.8****Schnyder ~ Distrofia corneale cristallina di H18.5****Schoenlein-Henoch ~**

- Artropatia in porpora di D69.0†, M36.4*
- Glomerulonefrite in porpora di D69.0†, N08.2*
- Malattia glomerulare in porpora di D69.0†, N08.2*

Schönberg ~ Sindrome di Albers- Q78.2**Schöner**

v./v.a. Heilmeyer-Schöner

Schönlein) ~ Porpora: di Henoch(- D69.0**Schöpf-Schulz-Passarge ~ Sindrome di Q82.8****Schorderet ~ Sindrome oculoauricolare, tipo Q87.0****Schüller**

v./v.a. Hand-Schüller-Christian

Schultze) ~ Acroparestesia: semplice [tipo di I73.8**Schulz**

v./v.a. Schöpf-Schulz-Passarge

Schwalbe-Ziehen-Oppenheim ~ Sindrome di G24.1

Schwannoma

- Benigno → *D36.1*
- Maligno
- - Nervi del collo → *C47.0*
- - Nervi del torace → *C47.3*
- - Nervi del tronco → *C47.6*
- - Nervi dell'addome → *C47.4*
- - Nervi della pelvi → *C47.5*
- - Nervi della testa → *C47.0*
- - Nervi periferici, lesione sconfinante a più zone contigue → *C47.8*
- - Nervo
- - - Addominopelvici → *C47.8*
- - - Anca → *C47.2*
- - Nervo dell'arto
- - - Inferiori → *C47.2*
- - - Superiore → *C47.1*
- - - → *C47.9*
- Melanocitico isolato → *D36.1*
- Vestibolare → *D33.3*

Schwannomatosi → *Q85.0***Schwartz-Jampel** → **Sindrome di** *Q78.8***Schweninger-Buzzi** → **Anetoderma di** *L90.1***Schwickerath**

v./v.a. Meyer-Schwickerath-Weyers

Sciabola

- Congenita → Tibia a lama di *A50.5†, M90.26**
- Sifilitica → Gamba a *A50.5†, M90.29**
- → Sclerodermia en coup de sabre [Sclerodermia a colpo di *L94.1*

Scialectasia → *K11.8***Scialle - iperlassità legamentosa - Dismorfismi facciali - scroto a** *Q87.0***Scialoadenite**

- Criptococchi → *B45.8*
- Cronica sclerosante della ghiandola sottomandibolare → *K11.2*
- → *K11.2*

Scialoadenopatia S.A.I. → *K11.9***Scialolitiassi** → *K11.5***Scialometaplasia necrotizzante** → *K11.8***Sciatica**

- Discopatia intervertebrale → *M51.1†, G55.1**
- →
- - *M54.3*
- - Lombalgia con *M54.4*

Sciatico

- Dislocazione di disco intervertebrale → Neurite del nervo *M51.1†, G55.1**
- Livello dell'anca e della coscia → Traumatismo del nervo *S74.0*
- →
- - Lesione del nervo *G57.0*
- - Zoster *B02.2†, G59.8**

SCID

- Con

SCID –Continuazione

- Con –Continuazione
- - Disgenesia reticolare → Immunodeficienza combinata grave [*D81.0*
- - Numero basso di linfociti T e B → Immunodeficienza combinata grave [*D81.1*
- - Ridotto o normale numero di linfociti B → Immunodeficienza combinata grave [*D81.2*
- Deficit di DNA-PKcs → *D81.1*
- Immunodeficienza combinato grave →
- - *D81.9*
- - T-B- *D81.1*
- S.A.I. → Immunodeficienza combinata grave [*D81.9*
- Severe combined immunodeficiency] → T-B+ *D81.2*

Scimitarra → **Sindrome della** *Q26.8***Scimmia verde** → **Malattia della** *A98.3***Scimmie** →

- Malaria da Plasmodium patogeno per le *B53.1*
- Mpox [vaiolo delle *B04*
- Vaiolo delle *B04*

Scintigrafia → **Risultati anormali di:** *R94***Scintillante** → **Scotoma** *H53.1***Scioglimento di legatura del cordone ombelicale S.A.I.** → *P51.8***Sciroppo**

- Acero
- - Intermedia → Malattia delle urine a *E71.0*
- - Tiamina-sensibile → Malattia delle urine a *E71.0*
- D acero →
- - Malattia delle urine a *E71.0*
- - Sindrome di Menkes I [Sindrome delle urine a *E71.0*

SCLC [Small cell lung cancer] → *C34.9***Sclera**

- Blu
- - Nefropatia → Idrocefalo - *Q87.8*
- - → *Q13.5*
- Cornea in malattie classificate altrove → Altri disturbi della *H19.8**
- Non specificato → Disturbo della *H15.9*
- Senza perforazione → Lesione della *S05.8*
- →
- - Altri disturbi della *H15.8*
- - Ectasia della *H15.8*
- - Sifilide tardiva della *A52.7†, H19.0**
- - Tubercolosi della *A18.5†, H19.0**
- - Tumore maligno della *C69.4*

Scleredema

- Adulti → *M34.8*
- Buschke → *M34.8*

Sclerema

- Adulti → *M34.8*

Sclerema –Continuazione

- Neonatale → *P83.0*

Sclerite

- Episclerite in malattie classificate altrove → *H19.0**
- Idiopatica → *H15.0*
- Immuno-mediata → *H15.0*
- Infettiva → *H15.0*
- Sifilitica tardiva → *A52.7†, H19.0**
- Tubercolare → *A18.5†, H19.0**
- Zoster → *B02.3†, H19.0**
- → *H15.0*

Scleroatrofia → *H15.8***Sclerocheratite tubercolare** → *A18.5†, H19.2****Sclerocistico** → **Sindrome dell'ovaio** *E28.2***Sclerocornea isolata congenita** → *Q13.3***Sclerodattilia**

- Teleangectasia [Sindrome CREST] → Sclerosi progressiva sistemica con calcinosi cutanea, fenomeni di Raynaud, disfunzione esofagea, *M34.1*
- → *L94.3*

Scleroderma neonatale → *P83.8***Sclerodermia**

- Circoscritta → *L94.0*
- Colpo di sciabola] → Sclerodermia en coup de sabre [*L94.1*
- Coup de sabre [Sclerodermia a colpo di sciabola] → *L94.1*
- Diffusa → *M34.9*
- Generalizzata → *M34.9*
- Lineare → *L94.1*
- Localizzata → *L94.0*
- Neonatale → *P83.8*
- Polmonare → *M34.8†, J99.1**
- Sistemico
- - Cutanea diffusa → *M34.0*
- - → *M34.9*
- →
- - *M34.9*
- - Miopatia in *M34.8†, G73.7**
- - Sclerosi sistemica senza *M34.0*

Sclerodermoide e papuloso generalizzato - Lichen mixedematoso *L98.5***Scleromixedema** → *L98.5***Sclero-nodulare** → **Linfoma di Hodgkin (classico)** *C81.1***Sclerosi**

- Alcolica del fegato → Fibrosi e *K70.2*
- Alzheimer → Demenza in *G30.9†, F00.9**
- Arteria periferica → *I70.29*
- Cardiaca del fegato → cardiaca: *K76.1*
- Cerebrale
- - Diffusa familiare → *E75.2*
- - Infantile → *E75.2*
- - Krabbe → *E75.2*

Sclerosi –Continuazione

- Cerebrale –Continuazione
- - Lobare atrofica → Demenza in *G31.0†*, *F02.0**
- - Pelizaeus-Merzbacher → *E75.2*
- - Sifilitica → *A52.1†*, *G94.8**
- Concentrica
- - Malattia di Balò → *G37.5*
- - - Malattia di Greenfield [*G37.5*
- Coroide → *H31.1*
- Cranica → Osteopatia striata - *Q87.5*
- Diffusa → *G37.0*
- Endostale - ipoplasia cerebellare → *Q87.8*
- Epatico →
- - *K74.1*
- - Fibrosi epatica con *K74.2*
- Ippocampale → Epilessia del lobo temporale mesiale con *G40.2*, *G37.8*
- Laterale
- - Amiotrofica
- - - Tipo 4 → *G12.2*
- - - -
- - - - *G12.2*
- - - - ALS [*G12.2*
- - - - Malattia di Charcot [*G12.2*
- - Primaria → *G12.2*
- Mediale
- - Mönckeberg → *I70.2*
- - - *I70.29*
- Mesangiale diffusa → Sindrome nefrosica idiopatica steroide-resistente familiare con *N04.8*
- Mielinoclastica diffusa → *G37.0*
- Mönckeberg → *I70.29*
- Multiplo
- - Acuta
- - - Primario progressivo tipo Marburg
- - - - Con esacerbazione acuta → *G35.21*
- - - - - *G35.20*
- - - - Tipo Marburg
- - - - Decorso prevalentemente recidivante-remittente → *G35.10*
- - - - -
- - - - - *G35.9*
- - - - - Prima manifestazione di *G35.0*
- - Decorso prevalentemente recidivante remittente
- - - Con menzione di esacerbazione acuta o di progressione → *G35.11*
- - - Senza menzione di esacerbazione acuta o di progressione → *G35.10*
- - - - *G35.1*
- - Disseminata → *G35*
- - Generalizzata → *G35*
- - Infantile a decorso prevalentemente recidivante-remittente e esacerbazione acuta → *G35.11*
- - Ittiosi - deficit del fattore VIII → *Q87.8*

Sclerosi –Continuazione

- Multiplo –Continuazione
- - Midollare → *G35*
- - Non specificata → *G35.9*
- - Pediatrico
- - - Decorso prevalentemente recidivante-remittente → *G35.10*
- - - - *G35.9*
- - Primariamente progressiva] → SMPP [*G35.20*
- - Primario progressivo
- - - Con menzione di esacerbazione acuta o di progressione → *G35.21*
- - - Senza menzione di esacerbazione acuta o di progressione → *G35.20*
- - - - *G35.2*
- - S.A.I. → *G35*
- - Secondaria progressiva
- - - Con menzione di esacerbazione acuta o di progressione → *G35.31*
- - - - *G35.3*
- - Tronco encefalico → *G35*
- - -
- - - Demenza in *G35.9†*, *F02.8**
- - - Neurite retrobulbare in *G35.9†*, *H48.1**
- - - Prima manifestazione di *G35.0*
- Nucleare → Cataratta del nucleo o *H25.1*
- Pancreas → *K86.88*
- Polmonare → *J84.10*
- Presenile → Demenza in *G30.0†*, *F00.0**
- Progressiva sistemica con calcinosi cutanea, fenomeni di Raynaud, disfunzione esofagea, sclerodattilia e teleangectasia [Sindrome CREST] → *M34.1*
- Renale S.A.I. → *N26*
- Retinica → *I70.8†*, *H36.8**
- Reumatico
- - Valvola aortica → *I06.8*
- - Valvola mitralica → *I05.8*
- Sfintere vescicale → *N32.8*
- Sistemico
- - Con
- - - Interessamento polmonare → *M34.8†*, *J99.1**
- - - Miopatia → *M34.8†*, *G73.7**
- - - Polineuropatia → *M34.8†*, *G63.5**
- - Cutaneo
- - - Diffusa → *M34.0*
- - - Limitata → *M34.1*
- - Indotto farmaco
- - - O sostanze chimiche → *M34.2*
- - - - *M34.2*
- - Limitata → *M34.0*
- - Non specificata → *M34.9*
- - Progressiva → *M34.0*
- - Senza sclerodermia → *M34.0*
- - Sostanze chimiche non classificata altrove → *M34.2*

Sclerosi –Continuazione

- Sistemico –Continuazione
- - - Altre forme di *M34.8*
- Spinale posteriore → *A52.1†*, *G32.8**
- Tabetica del cordone posteriore → *A52.1†*, *G32.8**
- Tuberoso →
- - *Q85.1*
- - Rene policistico autosomico dominante tipo 1, con *Q61.2*, *Q85.1*
- Scleroso e atrofico → Lichen** *L90.0*
- Sclerosteosi →** *M85.2*
- Sclerotica → Retinopatia** *I70.8†*, *H36.8**
- Sclerotizzante della nuca) → Cheloide da acne (follicolite** *L73.0*
- Scolari → Check-up sanitario generale: di** *Z10*
- Scolarizzazione inesistente o inaccessibile →** *Z55*
- Scolastico**
- Non specificato → Disturbo evolutivo delle capacità *F81.9*
- -
- - Altri disturbi evolutivi delle abilità *F81.8*
- - Disadattamento *Z55*
- - Disturbo misto delle capacità *F81.3*
- - Scarso profitto *Z55*
- Scoliosi**
- Adolescente → *M41.1*
- Aracnodattilia → Cecità - *Q87.8*
- Congenito
- - Malformazione ossea congenita → *Q76.3*
- - Posturale → *Q67.5*
- - S.A.I. → *Q67.5*
- - Giovanile idiopatica → *M41.1*
- - Idiopatica → Altra *M41.2*
- - Infantile idiopatica → *M41.0*
- - Macrocefalia → Sindrome crisi epilettiche - *Q87.8*
- - Neuromuscolare → *M41.4*
- - Non specificata → *M41.9*
- - Post-irradiazione → *M96.5*
- - Secondaria → Altra *M41.5*
- - Toracogena → *M41.3*
- - Tubercolare → *A18.0†*, *M49.09**
- -
- - Altro
- - - Forme di *M41.8*
- - - Malformazioni congenite della colonna vertebrale, non associate a *Q76.4*
- - - Brachiolmia con *Q76.3*
- - - Congenito
- - - Assenza di vertebra non specificata o non associata a *Q76.4*
- - - Cifosi non specificata o non associata a *Q76.4*
- - - Fusione vertebrale non specificata o non associata a *Q76.4*

Scoliosi –Continuazione

- - - Continuazione
- - Congenito –Continuazione
- - - Lordosi congenita non specificata o non associata a Q76.4
- - - Malformazione (articolazione) (regione) lombosacrale non specificata o non associata a Q76.4
- - Emivertebra non specificata o non associata a Q76.4
- - Fusione emivertebrale o difetto di segmentazione con Q76.3
- - Malformazione della colonna vertebrale non specificata o non associata a Q76.4
- - Oftalmoplegia esterna progressiva e H49.4
- - Platispondilisi [platispondilia] non specificata o non associata a Q76.4
- - Sindrome
- - - MACS [macrocefalia-alopecia-cutis laxa- Q82.8
- - - Sinostosi radioulnare-microcefalia- Q02, Q77.8
- - Vertebra soprannumeraria non specificata o non associata a Q76.4

Scollamento sottocutaneo

- Addome - S30.86
- Chiuso - altro traumatismo superficiali
- Addome, della regione lombosacrale e della pelvi: S30.86
- Anca e della coscia: S70.86
- Caviglia e del piede: S90.86
- Gamba: S80.86
- Polso e della mano: S60.86
- Spalla e del braccio: S40.86
- Collo - S10.96
- Mammella - S20.16
- Parete
- Anteriore del torace - S20.36
- Posteriore del torace - S20.46
- Torace - S20.86
- Toracica - S20.86
- Pelvi - S30.86
- Regione costale - S20.86
- Regione lombosacrale - S30.86

Scommettere e giocare d'azzardo - Z72.8**Scomparsa o morte (presunta) di un membro della famiglia - Z63****Scompenso**

- Cardiaco
- Postoperatorio - I97.89
- Sifilitico - A52.0†, I52.0*
- Successivo ad intervento cardiocirurgico o dovuto a protesi cardiaca - I97.1
- Epatico
- Droghe - K71.1, Y57.9†
- Farmaci - K71.1, Y57.9†
- - - K72.9
- Polmonare iatrogeno - J95.88
- Trapianto di cornea oculare - T86.83

Scomposta S.A.I. - Frattura: T14.2**Sconfinante**

- Più Zona contigue
- Altro
- - - Mal definite sedi - Tumore maligno di altra e mal definita sede: lesione C76.8
- - - Non specificate parti della bocca - Tumore Maligno: lesione C06.8
- - Apparato digerente - Tumore Maligno: lesione C26.8
- - Apparato respiratorio e degli organi intratoracici - Tumore Maligno: lesione C39.8
- - Bronchi e polmone - Tumore Maligno: lesione C34.8
- - Cervice uterina - Tumore Maligno: lesione C53.8
- - Colon - Tumore Maligno: lesione C18.8
- - Corpo dell'utero - Tumore Maligno: lesione C54.8
- - Cuore, del mediastino e della pleura - Tumore Maligno: lesione C38.8
- - Cute - Tumore Maligno: lesione C44.8
- - Encefalo
- - - Altre parti del sistema nervoso centrale - Tumore Maligno: lesione C72.8
- - - -
- - - - - Astrocitoma
- - - - - Anaplastico, lesione C71.8
- - - - - Diffuso, lesione C71.8
- - - - - Lesione C71.8
- - - - - Pilocitico, lesione C71.8
- - - - - Pilomixioide, lesione C71.8
- - - - - Protoplasmatico, lesione C71.8
- - - - - Ependimoblastoma, lesione C71.8
- - - - - Ependimoma, lesione C71.8
- - - - - Ganglioglioma anaplastico, lesione C71.8
- - - - - Glioblastoma
- - - - - Cellule giganti, lesione C71.8
- - - - - Lesione C71.8
- - - - - Gliosarcoma, lesione C71.8
- - - - - Medulloepitelioma, lesione C71.8
- - - - - Oligoastrocitoma
- - - - - Anaplastico, lesione C71.8
- - - - - Lesione C71.8
- - - - - Oligodendroglioma
- - - - - Anaplastico, lesione C71.8
- - - - - Lesione C71.8
- - - - - Teratoma maligno, lesione C71.8
- - - - - Tumore
- - - - - Maligno: lesione C71.8
- - - - - Neuroectodermico primitivo, lesione C71.8
- - - - - Oligoastrocitico, lesione C71.8
- - - - - Xantoastrocitoma pleomorfo, lesione C71.8
- - Esofago - Tumore Maligno: lesione C15.8

Sconfinante –Continuazione

- Più Zona contigue –Continuazione
- - Ghiandole salivari maggiori - Tumore Maligno: lesione C08.8
- - Intestino tenue - Tumore Maligno: lesione C17.8
- - Ipofaringe - Tumore Maligno: lesione C13.8
- - Labbro
- - - Cavità orale e della faringe - Tumore Maligno: lesione C14.8
- - - - Tumore Maligno: lesione C00.8
- - Laringe - Tumore Maligno: lesione C32.8
- - Lingua - Tumore Maligno: lesione C02.8
- - Mammella - Tumore Maligno: lesione C50.8
- - Nervi periferici e del sistema nervoso autonomo - Tumore Maligno: lesione C47.8
- - Occhio e degli annessi - Tumore Maligno: lesione C69.8
- - Organi
- - - Genitale
- - - - Femminili - Tumore Maligno: lesione C57.8
- - - - Maschili - Tumore Maligno: lesione C63.8
- - Urinari - Tumore Maligno: lesione C68.8
- - Orofaringe - Tumore Maligno: lesione C10.8
- - Osso cartilagine articolare
- - Arti - Tumore Maligno: lesione C40.8
- - - Tumore Maligno: lesione C41.8
- - Palato - Tumore Maligno: lesione C05.8
- - Pancreas - Tumore Maligno: lesione C25.8
- - Pavimento orale - Tumore Maligno: lesione C04.8
- - Pene - Tumore Maligno: lesione C60.8
- - Retroperitoneo e peritoneo - Tumore Maligno: lesione C48.8
- - Retto, dell'ano e del canale anale - Tumore Maligno: lesione C21.8
- - Rinofaringe - Tumore Maligno: lesione C11.8
- - Seni paranasali - Tumore Maligno: lesione C31.8
- - Stomaco - Tumore Maligno: lesione C16.8
- - Tessuto connettivo e dei tessuti molli - Tumore Maligno: lesione C49.8
- - Tonsilla - Tumore Maligno: lesione C09.8
- - Vescica - Tumore Maligno: lesione C67.8
- - Vie biliari - Tumore Maligno: lesione C24.8
- - Vulva - Tumore Maligno: lesione C51.8
- - -
- - - Adenocarcinoma
- - - - Cervice uterina, lesione C53.8
- - - - Fetale polmonare ben differenziato, lesione C34.8
- - - - Paratesticolare, lesione C63.8
- - - - Pene, lesione C60.8

Sconfinante –Continuazione

- Più Zona contigue –Continuazione
- - - -Continuazione
- - - Adenocarcinoma –Continuazione
- - - - Vulva, lesione C51.8
- - - Angiosarcoma
- - - - Mammella, lesione C50.8
- - - - Tessuti molli, lesione C49.8
- - - Astroblastoma del cervello, lesione C71.8
- - - Carcinoma
- - - - Colon in sindrome di Lynch, lesione C18.8
- - - - Esofago di tipo a ghiandola salivare, lesione C15.8
- - - - Mammario di tipo a ghiandola salivare, lesione C50.8
- - - - Pancreas in sindrome di Lynch, lesione C25.8
- - - - Rinfaringe, lesione C11.8
- - - - Vulvare, lesione C51.8
- - - Carcinoma a cellule squamose
- - - - Cervice uterina, lesione C53.8
- - - - Laringe, lesione C32.8
- - - - Pene, lesione C60.8
- - - - Seni paranasali, lesione C31.8
- - - - Vulva, lesione C51.8
- - - Carcinoma a piccole cellule della vescica, lesione C67.8
- - - Carcinoma basocellulare della vulva, lesione C51.8
- - - Carcinoma bronchiale
- - - - C34.8
- - - - Piccole cellule, lesione C34.8
- - - Carcinoma ereditario
- - - - Diffuso dello stomaco, lesione C16.8
- - - - Mammella, lesione C50.8
- - - - Pancreas, lesione C25.8
- - - Carcinoma indifferenziato con cellule simil-osteoclastiche giganti del pancreas, lesione C25.8
- - - Carcinoma non poliposo ereditario del colon, lesione C18.8
- - - Carcinosarcoma della cervice uterina, lesione C53.8
- - - Condrosarcoma
- - - - Lesione C41.8
- - - - Mixoide extrascheletrico dei tessuti molli, lesione C49.8
- - - - Ossa degli arti, lesione C40.8
- - - Dermatofibrosarcoma protuberans della cute, lesione C44.8
- - - Fibrosarcoma dei tessuti molli, lesione C49.8
- - - GIST [tumore stromale gastrointestinale] del colon, lesione C18.8
- - - Glioma maligno del cervello, lesione C71.8
- - - Leiomiomasarcoma del corpo dell'utero, lesione C54.8

Sconfinante –Continuazione

- Più Zona contigue –Continuazione
- - - -Continuazione
- - - Linite plastica dello stomaco, lesione C16.8
- - - Liposarcoma
- - - - Ben differenziato dei tessuti molli, lesione C49.8
- - - - Dedifferenziato dei tessuti molli, lesione C49.8
- - - - Mixoide dei tessuti molli, lesione C49.8
- - - - Pleomorfo dei tessuti molli, lesione C49.8
- - - - Tessuti molli, lesione C49.8
- - - Melanoma cutaneo ereditario, lesione C43.8
- - - Mixofibrosarcoma dei tessuti molli, lesione C49.8
- - - Neuroblastoma dei nervi periferici, lesione C47.8
- - - Osteosarcoma
- - - - Arto
- - - - Inferiore, lesione C40.8
- - - - Superiore, lesione C40.8
- - - - Lesione C41.8
- - - Pancreatoblastoma, lesione C25.8
- - - Rabbdomiosarcoma alveolare dei tessuti molli, lesione C49.8
- - - Rabbdomiosarcoma dei tessuti molli, lesione C49.8
- - - Rabbdomiosarcoma embrionale della vescica, lesione C67.8
- - - Rabbdomiosarcoma pleomorfo dei tessuti molli, lesione C49.8
- - - Sarcoma alveolare dei tessuti molli, lesione C49.8
- - - Sarcoma dei tessuti molli, lesione C49.8
- - - Sarcoma della cervice uterina, lesione C53.8
- - - Sarcoma di Ewing
- - - - Arto
- - - - Inferiore, lesione C40.8
- - - - Superiore, lesione C40.8
- - - - Osso, lesione C41.8
- - - Sarcoma epitelioidi dei tessuti molli, lesione C49.8
- - - Sarcoma extrascheletrico di Ewing dei tessuti molli, lesione C49.8
- - - Sarcoma sinoviale dei tessuti molli, lesione C49.8
- - - Schwannoma maligno dei nervi periferici, lesione C47.8
- - - Teratoma rinfaringeo maligno, lesione C11.8
- - - Tumore
- - - - Maligno del tritone dei nervi periferici, lesione C47.8
- - - - Neuroectodermico primitivo della cervice uterina, lesione C53.8
- - - - Neuroendocrino

Sconfinante –Continuazione

- Più Zona contigue –Continuazione
- - - -Continuazione
- - - Tumore –Continuazione
- - - - Neuroendocrino –Continuazione
- - - - Ereditario maligno dello stomaco di tipo 1, lesione C16.8
- - - - Maligno del colon, lesione C18.8
- - - - Maligno dello stomaco, lesione C16.8
- - - - Osteoclastico a cellule giganti del pancreas, lesione C25.8
- - - - Rabdoide
- - - - Nervi periferici, lesione C47.8
- - - - Tessuti molli, lesione C49.8
- - - Melanoma maligno cutaneo C43.8

Scoordinato

- Persistenti - Contrazioni uterine ipertoniche, O62.4
- -
- - Contrazioni uterine O62.4
- - Travaglio O62.4

Scoordinazione del detrusore e del collo vescicale - N32.0**Scopo**

- Amministrativi - Visite mediche e ricorso ai servizi sanitari per Z02
- Assicurativa - Visita per: Z02
- Diverso quello recupero stato salute
- - Non specificata - Procedura per Z41.9
- - - Altre procedure per Z41.8
- Ferire o uccidere - Ferimento di qualsiasi natura da parte di un terzo con Y09.9!

Scopolamina - Ipersensibilità ai derivati della T88.7**Scoppio - Sindrome traumatica da spostamento d'aria da T70.8****Scopulariopsis - Infezione da B48.7****Scorbuto - Gengivite E54†, K93.8*****Scorbuto -**

- E54
- Anemia da D53.2
- Artrite in E54†, M14.59*
- Infiammazione degli alveoli dentali in E54†, K93.8*
- Porpora in E54†, D77*
- Rachite in E54†, M90.89*

Scorpione -

- Avvelenamento da puntura di T63.2
- Effetto tossico del veleno di T63.2
- Morso di T63.2

Scorrimento

- Con componente cutanea - Rigetto di mastoplastica di T86.59
- Senza componente cutanea - Rigetto di mastoplastica di T86.84

Scortecciatori d acero

- Con esacerbazione acuta - Polmone degli J67.61

Scortecciatori d acero –Continuazione

- Senza menzione d'esacerbazione acuta ~ Polmone degli J67.60

SCOT ~ Deficit di E71.3**Scotoma**

- Anello ~ H53.4
- Arciforme ~ H53.4
- Bjerrum ~ H53.4
- Centrale ~ H53.4
- Scintillante ~ H53.1
- Sifilitico centrale ~ A52.7†, H58.1*

Scott

v./v.a. Aarskog-Scott
v./v.a. Hecht-Scott

- ~ Sindrome
- - D69.88
- - Craniodigitale di Q87.0

Scottatura

- Alimenti caldi ~ Ustione o X19.9!
- Altri materiali caldi ~ Ustione o X19.9!
- Gas caldi ~ Ustione o X19.9!
- Liquidi caldi ~ Ustione o X19.9!
- Oggetti caldi ~ Ustione o X19.9!
- Vapori caldi ~ Ustione o X19.9!

Screening

- Altre malattie e condizioni morbose specificate ~ Esame speciale di Z13.8
- Certi disturbi dello sviluppo del bambino ~ Esame speciale di Z13.4
- Diabete mellito ~ Esame speciale di Z13.1
- Disturbo
- - Cardiovascolari ~ Esame speciale di Z13.6
- - Nutrizionali ~ Esame speciale di Z13.2
- - Visivi o uditivi ~ Esame speciale di Z13.5
- Emoglobinopatie ~ Z36.8
- Emopatie, malattie del midollo osseo e disturbi che interessano il sistema immunitario ~ Esame speciale di Z13.0
- HIV [virus dell'immunodeficienza umana] e altre malattie virali ~ Esame speciale di Z11
- Malattia
- - Infettivo
- - - Intestinali ~ Esame speciale di Z11
- - - Parassitarie ~ Esami speciali di Z11
- - - Predominante trasmissione per via sessuale ~ Esame speciale di Z11
- - Non specificate ~ Esami speciali di Z13.9
- - Protozoi ed elmintiasi ~ Esame speciale di Z11
- Malformazioni congenite ed anomalie cromosomiche ~ Esame speciale di Z13.7
- Prenatale
- - Anomalie cromosomiche ~ Z36.0
- - Aumento dei livelli di alfafetoproteina ~ Z36.1
- - Isoimmunizzazione ~ Z36.5
- - Madre ~
- - - Altri risultati anormali riscontrati nello O28.8

Screening –Continuazione

- Prenatale ~Continuazione
- - Madre ~ ~Continuazione
- - - Reperto
- - - - Anormale, non specificato, riscontrato nello O28.9
- - - - Biochimico anormale riscontrato nello O28.1
- - - - Citologico anormale riscontrato nello O28.2
- - - - Cromosomico e genetico anormali riscontrato nello O28.5
- - - - Ecografico anormale riscontrato nello O28.3
- - - - Ematologico anormale riscontrato nello O28.0
- - - - Radiologico anormale riscontrato nello O28.4
- - Malformazioni, mediante ultrasuoni od altri metodi fisici ~ Z36.3
- - Mediante
- - - Amniocentesi ~ Altri Z36.2
- - - Ultrasuoni o altri metodi fisici, per ritardo d'accrescimento fetale ~ Z36.4
- - Non specificato ~ Z36.9
- - ~ Altro Z36.8
- SARS-CoV-2 ~ Esame speciale di U99.0!
- Tubercolosi dell'apparato respiratorio ~ Esame speciale di Z11
- Tumore
- - Altre sedi ~ Esame speciale di Z12.8
- - Carico dell'apparato respiratorio ~ Esame speciale di Z12.2
- - Cervice uterina ~ Esame speciale di Z12.4
- - Gastrico ~ Esame speciale di Z12.0
- - Intestinale ~ Esame speciale di Z12.1
- - Mammella ~ Esame speciale di Z12.3
- - Non specificato ~ Esame speciale di Z12.9
- - Prostatico ~ Esame speciale di Z12.5
- - Vescicale ~ Esame speciale di Z12.6

Scioppo di acero, tipo intermittente ~ Malattia delle urine a E71.0**Scrittore ~ Epilessia rolandica - distonia parossistica indotta dall'esercizio - crampo dello G40.08****Scrittura espressiva ~ Disturbo evolutivo della F81.8****Scrivano ~ Nevrosi occupazionale, compreso il crampo dello F48.8****Scrofuloderma ~ A18.4****Scrofulosorum tubercolare primario ~ Lichen A18.4****Scrotale**

- Con malformazioni cerebellari, distrofia della cornea e dismorfismi facciali ~ Sindrome agenesia Q87.0
- ~
- - Cisti L72.9
- - Elefantiasi I89.05†, N51.8*
- - Ernia K40
- - Ipoplasia testicolare e Q55.1

Scrotale –Continuazione

- ~ ~Continuazione
- - Linfagectasia I89.09†, N51.8*
- - Lingua K14.5
- - Poliembrioma di testicolo C62.1
- - Prurito L29.1
- - Seminoma di testicolo C62.1
- - Sindrome da oftalmoplegia, disabilità intellettiva e lingua Q87.8
- - Teratoma di testicolo C62.1
- - Testicolo C62.1
- - Tumore
- - - Cellule germinali non seminomatoso di testicolo C62.1
- - - Stroma e dei cordoni sessuali di testicolo C62.1
- - Varici I86.1

Scroto

- S.A.I. ~ Malformazione congenita di testicolo e dello Q55.2
- Scialle - iperlassità legamentosa ~ Dismorfismi facciali - Q87.0
- Testicoli ~ Ferita aperta dello S31.3
- Vescicola seminale dotto spermatico testicolo eccettuata atrofia tunica vaginale dotto deferente ~
- - Atrofia di: N50.8
- - Edema di: N50.8
- - Ipertrofia di: N50.8
- ~
- - S38.2
- - T21
- - Adenocarcinoma del C63.2
- - Agenesia
- - - Q55.2
- - - Congenita dello Q55.2
- - Altre malformazioni congenite del testicolo e dello Q55.2
- - Ascenso tubercolare dello A18.1†, N51.8*
- - Assenza congenita dello Q55.2
- - Cisti sebacea dello L72.1
- - Cute
- - - C63.2
- - - D29.4
- - Disturbi infiammatori dello N49.2
- - Fistola tubercolare dello A18.1†, N51.8*
- - Herpes dello A60.0†, N51.8*
- - Sifilide tardiva dello A52.7†, N51.8*
- - Tubercolosi dello A18.1†, N51.8*
- - Tumore
- - - Benigno: D29.4
- - - Maligno: C63.2
- - - Ulcera tubercolare dello A18.1†, N51.8*

Scrub typhus ~ A75.3**Scuola ~**

- Marinare la F91.2

Scuola ~ –Continuazione

- Visita per: ammissione a *Z02*

Sebacea

v./v.a. aplastico-sebacea

- Ateroma) ~ Cisti *L72.1*
- Scroto ~ Cisti *L72.1*
- ~ tumore
- - Benigno di: ghiandole *D23*
- - Maligno di: ghiandole *C44*

Sebaceo

- Lineare ~ Sindrome del nevo *Q85.8*
- Petto ~ Cisti di dotto *N60.8*
- ~ Ascesso *L02.9*

Sebocistomatosi ~ *L72.2***Seborrea del capo ~ *L21.0*****Seborroico**

- Infantile ~ Dermatite *L21.1*
- Non specificata ~ Dermatite *L21.9*
- ~
- - Altra dermatite *L21.8*
- - Cheratosi *L82*
- - Dermatite *L21*
- - Pemfigo *L10.4*

Secchezza della bocca, non specificata ~ *R68.2***Secchio**

- Menisco
- - Laterale ~ Lesione a manico di *S83.2*
- - Mediale ~ Lesione a manico di *S83.2*
- - S.A.I. ~ Lesione a manico di *S83.2*
- ~ Lacerazione di vecchia data a manico di *M23.2*

Secco

- Con
- - Cheratocongiuntivite ~ Sindrome *M35.0†, H19.3**
- - Interessamento polmonare ~ Sindrome *M35.0†, J99.1**
- - Specificata come sindrome Sjögren ~
- - Cheratite *M35.0†, H19.3**
- - Cheratocongiuntivite *M35.0†, H19.3**
- - Congiuntivite *M35.0†, H13.2**
- - Stadio IVa secondo Fontaine ~ Gangrena *I70.25*
- ~
- - Alveolo *K10.3*
- - Beriberi: *E51.1*
- - Carie dentaria *K02.3*
- - Dermatite con cute *L85.3*
- - Laringite: *J37.0*
- - Maculopatia degenerativa senile *H35.31*
- - Malattia renale tubulo-interstiziale in sindrome *M35.0†, N16.4**
- - Miopatia in sindrome *M35.0†, G73.7**
- - Sindrome dell'occhio *H04.1*

Secernente

- Aldosterone ~ Tumore ectopico *D48.9, E26.0*

Secernente –Continuazione

- Cortisolo della corteccia surrenale ~ Sindrome di Cushing da adenoma *D35.0, E24.8*
- Gastrina ~ Adenoma pancreatico *D13.6*
- Prolattina ~ Adenoma ipofisario *D35.2*
- Serotonina ~ Tumore neuroendocrino pancreatico *C25.4*
- Sporadico ~ Feocromocitoma
- - *C74.1*
- - *D35.0*
- ~
- - Paraganglioma non *D44.7*
- - Sindrome di Cushing da tumore ectopico ACTH- *E24.3*

Seckel ~ Sindrome di *Q87.1***Seclusione pupillare ~ *H21.4*****Seconaria ~ Agalattia: *O92.5*****Secondario**

v./v.a. Tipo di malattia

Secretiva ~ Otite media cronica: *H65.3***Secretoria ~ Otite media: *H65.9*****Secrezione**

- Anormale di gastrina ~ *E16.4*
- Bronchiale ridotta ~ *R09.3*
- Capezzolo ~
- - *N64.5*
- - Risultati anormali in: *R89*
- Ectopico ACTH ~ Sindrome
- - *E24.3*
- - Cushing da *E24.3*
- Endocrino pancreatico
- - Non specificato ~ Disturbo della *E16.9*
- - ~ Altri disturbi specificati della *E16.8*
- Ferita ~ Risultati anormali in: *R89*
- Gastrico
- - Corso di anestesia durante il travaglio o il parto ~ Broncoaspirazione di contenuto o *O74.0*
- - S.A.I. corso anestesia durante
- - - Gravidanza ~ Broncoaspirazione di contenuto o *O29.0*
- - - Il puerperio ~ Broncoaspirazione di contenuto o *O89.0*
- ~
- - Avvelenamento: Altri antiacidi ed inibitori della *T47.1*
- - - Polmonite ab ingestis da: *J69.0*
- - Nasali ~ Risultati anormali in: *R84*
- Ormonale ectopica non classificata altrove ~ *E34.2*
- Ormone antidiuretico ~ Sindrome da inadeguata *E22.2*
- Paratormone ~ Ipoparatiroidismo secondario da deficit di *E20.8*
- Peniena ~ *R36*
- Piastrine ~ Trombocitopenia autosomica dominante con difetto di *D69.41*
- Prostatiche ~ Risultati anormali di: *R86*

Secrezione –Continuazione

- PTH ~ Ipoparatiroidismo isolato familiare da anomalia della *E20.8*
- Salivare ~ Disturbi della *K11.7*
- Strisci
- - Cervice uterina ~ Risultati anormali di *R87*
- - Vagina ~ Risultati anormali di *R87*
- - Vulva ~ Risultati anormali di *R87*
- Uretrale ~ *R36*
- Urinaria eccessiva ~ *R35.0*
- ~
- - Dipendenza (di lunga durata) da: apparecchi per la gestione delle *Z99.0*
- - Otite media acuta e subacuta con *H65.0*

Secundum

v./v.a. Ostium secundum

Sedaghatian ~ Displasia spondilometafisaria, tipo *Q77.8***Sedativo**

- Durante il puerperio ~ complicanze materne provocate da anestesia generale o locale, da analgesici o altri *O89*
- Gravidanza ~ complicanze materne da somministrazione di anestetico generale o locale, di analgesico o altro *O29*
- Ipnotici
- - Non specificati ~ Avvelenamento: Farmaci antiepilettici e *T42.7*
- - ~ Avvelenamento: Altri farmaci antiepilettici e *T42.6*
- - O ipnotici ~ Disturbi psichici e comportamentali dovuti all'uso di *F13*
- - ~ Disturbo persistente da *F13.7*

Sedia

- Rotelle ~
- - *Z46.8*
- - Dipendenza di lunga durata da *Z99.3*
- - Immobilizzazione su *R26.3*

Sedoeptulosio chinasi ~ Deficit isolato di *E74.8***Seduta**

- Chemioterapia antineoplastica ~ *Z51.1*
- Combinata di chemioterapia e radioterapia antineoplastica ~ *Z51.82*
- Radioterapia ~ *Z51.0*

Seegmiller

v./v.a. Kelley-Seegmiller

Seemanova

- Tipo 2 ~ Sindrome di *Q87.8*
- ~
- - Ritardo mentale legato all'X, tipo *Q87.8*
- - Sindrome microcefalia-microcornea, tipo *Q87.8*

Segawa autosomico

- Dominante ~ Sindrome di *G24.1*
- Recessiva ~ Sindrome di *G24.1*

Segmentale

- Focale ~ Sindrome nefrosica idiopatica steroide-sensibile con glomerulosclerosi *N04.1*

Sengers - Sindrome di *Q87.8***Sengers-Hamel-Otten - Sindrome di** *Q87.8***Seni**

- Cerebrali - Trombosi delle vene e dei *I67.6*
- Frontali - Sindrome da microcornea-glaucoma-assenza dei *Q15.0, Q13.4*
- Paranasale
 - Confermata batteriologicamente o istologicamente - Tubercolosi *A15.8*
 - I - *D02.3*
 - Lesione sconfinante a più zone contigue - Carcinoma a cellule squamose dei *C31.8*
 - - - *D38.5*
 - - - Altri disturbi specificati del naso e dei *J34.8*
 - - - Carcinoma a cellule squamose cavità nasale
 - - - - *C30.0*
 - - - - *C31.9*
 - - - Effetti della variazione di pressione atmosferica ambientale sui *T70.1*
 - - - Melanoma maligno della mucosa dei *C31.9*
 - - - Tubercolosi mediastinica dei *A16.8*
 - - - Tumore
 - - - - Benigno: Orecchio medio, cavità nasale e *D14.0*
 - - - - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue dei *C31.8*
 - Venoso vena intracranico intrarachidiano - settico
 - Embolia dei *G08*
 - Endoflebite dei *G08*
 - Flebite dei *G08*
 - Tromboflebite dei *G08*
 - Trombosi dei *G08*

Senile

v./v.a. Tipo di malattia

Senilità - *R54***Senior-Boichis - Sindrome di** *Q61.5†, H36.8*, Q44.6***Senior-Loken - Sindrome di** *Q61.5†, H36.8****Seno**

v./v.a. Difetto del seno

- Auricolare S.A.I. - Tachicardia: *R00.0*
- Carotideo - Sindrome (sincope) del *G90.00*
- Cavernoso -
 - Aneurisma arteriovenoso del *Q28.20*
 - Emorragia subaracnoidea acquisita da rottura di aneurisma del *I60.8*
- Dermico congenito - *L05.9*
- Epididimo - Tubercolosi del *A18.1†, N51.1**
- Etmoidale -
 - - *S02.1*
 - Polipo di *J33.8*
- Fosse preauricolari, sordità - HPPD [Sindrome ipertelorismo, *Q87.0*
- Frontale - *S02.1*

Seno - *Continuazione*

- Malato - Disfunzione familiare del *I49.5*
- Mascellare - Polipo di *J33.8*
- Non pansinusite - Sinusite acuta che interessa più di un *J01.8*
- Ovaio - Carcinoma ovarico in sindrome del cancro ereditario del *C56*
- Paranasale - Polipo di *J33.8*
- Piriforme -
 - - *C12*
 - - Carcinoma a cellule squamose del *C12*
- Sfenoidale - Polipo di *J33.8*
- Silente - Sindrome del *J34.8*
- Sinusale] S.A.I. - Tachicardia: del *R00.0*
- Tubulare - *Q83.88*
- Uracale - *Q64.4*
- Urogenitale persistente
 - - Donna - *Q52.8*
 - - Uomo - *Q55.8*
- Valsalva (con rottura) - Aneurisma del *Q25.4*
- -
 - - Bradicardia: del *R00.1*
 - - Fibroadenoma multiplo del *D24*
 - - Indurimento del *N64.5*
 - - Malattia del nodo del *I49.5*
 - - Sindrome del nodo del *I49.5*
 - - SSS [Sindrome del nodo del *I49.5*

Seno coronarico -

- Anomalia congenita del *Q21.1*
- ASD [difetto del setto atriale] di tipo *Q21.1*
- Atresia del *Q21.1*
- Disturbi del ritmo: del *I49.8*
- Persistenza della vena cava superiore sinistra connessa all'atrio sinistro attraverso il *Q26.1*
- Stenosi del *Q21.1*

Seno etmoidale -

- Carcinoma a cellule squamose del *C31.1*
- Melanoma maligno della mucosa del *C31.1*
- Rhabdomyosarcoma embrionale del *C31.1*

Seno frontale

- Tuberculare
 - - Confermato batteriologicamente o istologicamente - Ascenso di *A15.8*
 - - - Ascenso di *A16.8*
- -
 - - Carcinoma a cellule squamose del *C31.2*
 - - Melanoma maligno della mucosa del *C31.2*
 - - Rhabdomyosarcoma embrionale del *C31.2*

Seno mascellare -

- Carcinoma a cellule squamose del *C31.0*
- Melanoma maligno della mucosa del *C31.0*
- Rhabdomyosarcoma embrionale del *C31.0*

Seno paranasale

- Esclusa pansinusite - Sinusite (cronica) che interessa più di un *J32.8*

Seno paranasale - *Continuazione*

- Non specificato - Tumore Maligno: *C31.9*
- -
 - - Altro polipo del *J33.8*
 - - Anomalia congenita della parete di *Q30.8*
- - Ascenso
 - - - Acuta(o) di *J01*
 - - - Cronico (a)) di *J32*
- - Cisti e mucocele del naso e di *J34.1*
- - Corpo estraneo in *T17.0*
- - Empiema
 - - - Acuta(o) di *J01*
 - - - Cronico (a)) di *J32*
- - Infezione
 - - - Acuta(o) di *J01*
 - - - Cronico (a)) di *J32*
- - Infiammazione acuta(o) di *J01*
- - Suppurazione
 - - - Acuta(o) di *J01*
 - - - Cronico (a)) di *J32*

Seno sfenoidale -

- Carcinoma a cellule squamose del *C31.3*
- Melanoma maligno della mucosa del *C31.3*
- Rhabdomyosarcoma embrionale del *C31.3*

Seno venoso

- Cerebrale
 - - Durante il puerperio - Trombosi di *O87.3*
 - - Gravidanza - Trombosi di *O22.5*
- Intracranico - Trombosi non piogena di *I67.6*
- -
 - - Anomalia del *Q21.1*
 - - ASD [difetto del setto interatriale] di tipo *Q21.1*

Senoatriale

- Sordità - Disfunzione del nodo *I49.8, H90.5*
- -
 - - Blocco *I45.5*
 - - Bradicardia: *R00.1*

Senoauricolare - Blocco *I45.5***Sensazione**

- Pizzicore - *R20.2*
- Soffocamento - *R06.88*
- Spilli e aghi - *R20.2*

Sensazioni e le percezioni generali - Altri e non specificati sintomi e segni che interessano le *R44.8***Sensenbrenner - Sindrome di** *Q87.5***Sensibilità**

- Aminoglicosidi - Sordità neurosensoriale mitocondriale non sindromica con elevata *H90.5*
- Cutanea - Altri e non specificati disturbi della *R20.8*
- Freddo autoimmune - *D59.18*
- Glutine
 - - Non celiaca - *K90.4*

Sensibilità –Continuazione

- Glutine –Continuazione
- - - Enteropatia da *K90.0*
- Radiazioni ionizzanti - Immunodeficienza combinata - microcefalia - ritardo della crescita - *D81.1*

Sensibilizzazione - Test cutanei diagnostici e di *Z01.5***Sensitivo**

- Cutaneo livello
- - Anca e della coscia - Traumatismo di nervo *S74.2*
- - Caviglia e del piede - Traumatismo di nervo *S94.3*
- - Gamba - Traumatismo di nervo *S84.2*
- - Spalla e del braccio - Traumatismo di nervo *S44.5*
- Disartria - oftalmoparesi - Neuropatia atassica *G31.81, H49.4*
- Trasmissione
- - Dominante - Neuropatia *G60.8*
- - Recessiva - Neuropatia *G60.8*
- -
- - Delirio di rapporto *F22.0*
- - Disturbo di) personalità: paranoide *F60.0*

Sensitivo-motorio

- Acuta - Neuropatia assonale *G61.0*
- Complessa - Sindrome microcefalia-neuropatia assonale *G60.0, Q02*
- Ereditario tipo
- - III - Neuropatia *G60.0*
- - Okinawa - Neuropatia *G60.0*
- Esordio facciale -
- - Neuropatia *G60.0*
- - Sindrome FOSMN [Neuropatia *G60.0*
- Neonatale letale autosomica recessiva - Polineuropatia assonale *G60.0*

Senso

- Anamnesi personale - Disturbi del sistema nervoso centrale e degli organi di *Z86.6*
- Eemicrania - Emicefalea nel *G43.9*
- Pienezza - *R19.88*
- -
- Fornitura ed adattamento di dispositivi relativi al sistema nervoso e agli organi di *Z46.2*
- Risultati anormali di esami per studi di funzionalità del sistema nervoso periferico e degli organi di *R94.1*

Sensomotoria periferica - Sindrome da ipertrofici cervicale con neuropatia *G60.0, Q84.2***Sensoriale**

- Acuta - Neuropatia atassica *G61.0*
- Cutaneo a livello dell'avambraccio - Traumatismo di nervo *S54.3*
- Dissociative - Anestesia e perdita *F44.6*
- Ereditario
- - Con

Sensoriale –Continuazione

- Ereditario –Continuazione
- - Con –Continuazione
- - - Acrodistrofia - Neuropatia motoria e *G60.0*
- - - Ipoacusia neurosensoriale e ritardo globale dello sviluppo - Neuropatia autonoma e *G60.8, H90.5*
- - Legata all'X con sordità - Neuropatia autonoma e *G60.8, H90.5*
- - Paraplegia spastica - Neuropatia autonoma e *G60.8, G11.4*
- - Tipo
- - - 1 - Neuropatia autonoma e *G60.8*
- - - 1B - Neuropatia autonoma e *G60.8*
- - - 2 - Neuropatia autonoma e *G60.8*
- - - 4] - HSN4 [Neuropatia autonoma e *G60.8*
- - - 5 - Neuropatia
- - - - Autonoma e *G60.8*
- - - - Motoria e *G60.0*
- - - 6 - Neuropatia autonoma e *G60.8*
- - - 7 - Neuropatia autonoma e *G60.8*
- - - 8 - Neuropatia autonoma e *G60.8*
- - - HMSN [Neuropatia motoria e *G60.0*
- - Motoria - Sindrome da cheratoderma palmoplantare-neuropatia *G60.0, Q82.8*
- - Pura - Sindrome lacunare *I67.9†, G46.6**
- - S.A.I. - Sordità: *H90.5*
- - Tardiva - Albinismo oculare - sordità *E70.3*
- - Tipi I-IV - Neuropatia ereditaria motoria e *G60.0*
- - Tipo 4 - Neuropatia autonoma e *G60.8*
- -
- - Eminegligenza *R29.5*
- - Estinzione *R29.5*
- - Vescica neuropatica: atonica (motoria) (*N31.2*

Sentirsi male, la cui diagnosi non è stata stabilita - Persona che afferma di *Z71***Separazione**

- Infanzia - Disturbo ansioso da *F93.0*
- O divorzio - Frattura familiare per *Z63*
- Strati retinici - *H35.7*

Septapterina riduttasi - Distonia Dopasensibile da deficit della *G24.1***Sepsi**

- Actinomicotica - *A42.7*
- Altro
- - Microorganismo Gram-negativi -
- - - *A41.5*
- - - *A41.58*
- - Stafilococco specificato - *A41.1*
- Anaerobi - *A41.4*
- Aspergillus - *B44.70*
- Blastomyces - *B40.70*
- Brucella - *A23.9*
- Candida - *B37.7*

Sepsi –Continuazione

- Carbonchiosa - *A22.7*
- Catetere per infusione spinale - *T85.72*
- Clostridium difficile - *A41.4*
- Clostridium perfringens - *A41.4*
- Coccidioides - *B38.70*
- Colibacilli - *A41.51*
- Con momento d'insorgenza incerto rispetto all'ammissione in ambito stazionario - *A41.9, U69.82!*
- Congenita nel prematuro - *P36.9*
- Criptococco - *B45.70*
- Durante il parto - *O75.3*
- Enterobacter nel prematuro - *P36.8*
- Erpetica - *B00.70*
- Erysipelothrix - *A26.7*
- Escherichia coli
- - Coli [E. coli] - *A41.51*
- - Prematuro - *P36.4*
- Fulminante da meningococchi - *A39.2*
- Gonococcica - *A54.8*
- Gram-negativi S.A.I. - *A41.5*
- Haemophilus influenzae - *A41.3*
- Histoplasma capsulatum - *B39.30*
- Iperacuta iperergica fulminante - *A39.1†, E35.1**
- Listerica - *A32.7*
- Meningococchi - *A39.4*
- MRSA - *A41.0, U80.00!*
- Mucorales - *B46.40*
- Non
- - Classificato altrove -
- - - Malattia glomerulare in *A41.9†, N08.0**
- - - Pielonefrite da *A41.9†, N16.0**
- - Nosocomiale - *A41.9, U69.80!*
- Nosocomiale - *A41.9, U69.81!*
- Paracoccidioides - *B41.70*
- Pneumococcica - *A40.3*
- Pseudomonas - *A41.52*
- Puerperale - *O85*
- Salmonella - *A02.1*
- Shigella - *A03.9*
- Shunt ventricolare intracranico - *T85.72*
- Specificate - Altre *A41.8*
- Sporothrix - *B42.70*
- Stafilococchi nel prematuro non classificata altrove - *P36.3*
- Staphylococcus aureus nel prematuro - *P36.2*
- Streptococcus pneumoniae - *A40.3*
- Successivo
- - Immunizzazione - *T88.0*
- - Infusione, trasfusione od iniezione a fini terapeutici - *T80.2*
- - O) a condizioni morbose classificabili in *O00-O07 - O08.0*

Sepsi –Continuazione

- Susseguente a procedura diagnostica o terapeutica ~ *T81.4*
- Toxoplasma ~ *B58.90*
- Tracheostoma ~ *J95.0*
- Tularemia ~ *A21.7*

- -
- - *A41.9*
- - Glomerulonefrite in *A41.9†, N08.0**
- - Malattia
- - - HIV con *B20, A41.9*
- - - Renale tubulo-interstiziale da *A41.9†, N16.0**
- - Melioidosi con *A24.1*
- - Polmonite da pneumococchi con *J13*

Sepsi batterica

- Neonatale
- - Non specificata ~ *P36.9*
- - - Altra *P36.8*
- - Prematuro ~ *P36.9*

- -
- - *A41.9*
- - Disturbo
- - - Glomerulari in *A41.9†, N08.0**
- - - Tubulo-interstiziali renali in *A41.9†, N16.0**
- - Encefalopatia in *A41.9†, G94.32**

Sepsi da Stafilococco

- Aureo ~ *A41.0*
- Coagulasi negativo ~ *A41.1*
- Non specificato ~ *A41.2*

Sepsi da streptococco

- Gruppo
- - B
- - - Prematuro ~ *P36.0*
- - - *A40.1*
- - D, e enterococco ~ *A40.2*
- - - *A40.0*
- - Prematuro ~ *P36.1*
- -
- - Altre forme di *A40.8*
- - Glomerulonefrite in *A40.9†, N08.0**

Sepsi meningococcica ~

- Apoplessia delle ghiandole surrenali da *A39.1†, E35.1**
- Emorragia delle ghiandole surrenali da *A39.1†, E35.1**
- Sindrome emorragica surrenale da *A39.1†, E35.1**

Sepsi micotica

- S.A.I. ~ Encefalopatia in *B48.80†, G94.32**
- -
- - *B48.80*
- - Encefalopatia in *B48.80†, G94.32**
- - Malattia
- - - Glomerulare in *B48.80†, N08.0**

Sepsi micotica –Continuazione

- - ~Continuazione
- - Malattia ~Continuazione
- - - Renale tubulo-interstiziale in *B48.80†, N16.0**

Sepsi neonatale

- Altro non specificati
- - Stafilococchi ~ *P36.3*
- - Streptococchi ~ *P36.1*
- - Batteri anaerobi ~ *P36.5*
- - Enterobacter ~ *P36.8*
- - Escherichia coli ~ *P36.4*
- - Staphylococcus Aureus ~ *P36.2*

Sepsi protozoaria ~

- *B60.80*
- Encefalopatia in *B60.80†, G94.32**
- Malattia
- - Glomerulare in *B60.80†, N08.0**
- - Tubulo-interstiziale renale in *B60.80†, N16.0**

Sepsi streptococcica

v./v.a. Seps da streptococco

Sepsi virale ~

- *B34.80*
- Encefalopatia in *B34.80†, G94.32**
- Malattia
- - Glomerulare in *B34.80†, N08.0**
- - Renale tubulo-interstiziale in *B34.80†, N16.0**

Séquard

v./v.a. Brown-Séquard

Sequela

- Alcune precoci complicanze di traumatismi ~ *T98.2*
- Altro
- - Deficit nutrizionali ~ *E64.8*
- - Forma di emorragia intracranica non traumatica ~ *I69.2*
- - Frattura
- - - Arto inferiore ~ *T93.2*
- - - Torace e della pelvi ~ *T91.2*
- - Malattie infettive e parassitarie specificate ~ *B94.8*
- - Non
- - - Specificate malattie cerebrovascolari ~ *I69.8*
- - - Specificati effetti di cause esterne ~ *T98.1*
- - Traumatismo specificati
- - - Arto
- - - - Inferiore ~ *T93.8*
- - - - Superiore ~ *T92.8*
- - - Collo e del tronco ~ *T91.8*
- - - Testa ~ *T90.8*
- - Ustione, corrosione e congelamento di altra sede specificata ~ *T95.8*
- Asportazione di condiloma ~ Stenosi uretrale quale *N99.18*

Sequela –Continuazione

- Avvelenamento da farmaci, medicinali e sostanze biologiche ~ *T96*
- Cataratta ~ *H26.4*
- Causa gestazionale
- - Diretta ~ Decesso per *O97.0*
- - Indiretta ~ Decesso per *O97.1*
- - Non specificata ~ Decesso per *O97.9*
- Circoncisione ~ Stenosi uretrale quale *N99.18*
- Complicanza
- - Cure chirurgiche e mediche non classificate altrove ~ *T98.3*
- - Gravidanza, del parto e del puerperio ~ *O94*
- - Corpo estraneo nelle vie respiratorie ~ *T98.0*
- Deficit
- - Nutritivo non specificato ~ *E64.9*
- - Vitamina A ~ *E64.1*
- - Vitamina C ~ *E64.2*
- Effetto
- - Penetrazione di corpo estraneo attraverso un orifizio naturale ~ *T98.0*
- - Tossici di sostanze di origine principalmente non medicamentosa ~ *T97*
- Embolia
- - Adiposa traumatica ~ *T98.2*
- - Gassosa traumatica ~ *T98.2*
- - Emorragia intracerebrale ~ *I69.1*
- - Emorragia subaracnoidea ~ *I69.0*
- - Emorragia subdurale traumatica ~ *T90.5*
- - Encefalite virale ~ *B94.1*
- - Epatite virale ~ *B94.2*
- Ferita aperta
- - Arto
- - - Inferiore ~ *T93.0*
- - - Superiore ~ *T92.0*
- - Testa ~ *T90.1*
- Frattura
- - Braccio ~ *T92.1*
- - Colonna vertebrale ~ *T91.1*
- - Cranio e di ossa facciali ~ *T90.2*
- - Femorale ~ *T93.1*
- - Femore ~ *T93.1*
- - Gamba ~ *T93.2*
- - Livello del polso e della mano ~ *T92.2*
- - Piede ~ *T93.2*
- - Ictus, senza specificazione se da emorragia o da infarto ~ *I69.4*
- - Infarto cerebrale ~ *I69.3*
- - Infezione post-traumatica di ferita ~ *T98.2*
- - Intervento transuretrale ~ Stenosi uretrale quale *N99.18*
- - Intossicazione
- - Alcol ~ *T97*
- - Monossido di carbonio ~ *T97*
- - Iperalimentazione ~ *E68*
- - Lebbra ~ *B92*

Sequela –Continuazione

- Lussazione distorsione distrazione arto
- - Inferiore ~ T93.3
- - Superiore ~ T92.3
- Malattia
- - Infettiva o parassitaria non specificata ~ B94.9
- - Infiammatorie del sistema nervoso centrale ~ G09
- - Malnutrizione proteico-energetica ~ E64.0
- - Parto ~ Stenosi dell'uretra come N35.0
- - Poliomielite ~ B91
- - Rachitismo ~ E64.3
- - Radioterapia ~ Stenosi uretrale quale N99.18
- - Tracoma ~ B94.0
- - Traumatismo
- - Interessanti regioni corporee multiple ~ T94.0
- - Intracranico ~ T90.5
- - Midollo spinale ~ T91.3
- - Muscolare e tendineo dell' arto superiore ~ T92.5
- - Muscoli e di tendini dell' arto inferiore ~ T93.5
- - Nervi cranici ~ T90.3
- - Nervo arto
- - - Inferiore ~ T93.4
- - - Superiore ~ T92.4
- - Non
- - - Specificati per regione corporea ~ T94.1
- - - Specificato
- - - - Arto
- - - - - Inferiore ~ T93.9
- - - - - Superiore ~ T92.9
- - - - Collo e del tronco ~ T91.9
- - - - Testa ~ T90.9
- - Occhio e dell'orbita ~ T90.4
- - Organi
- - - Intraaddominali e pelvici ~ T91.5
- - - Intratoracici ~ T91.4
- - Schiacciamento
- - - Amputazione traumatica dell' arto inferiore ~ T93.6
- - - O amputazione traumatica dell' arto superiore ~ T92.6
- - Superficiale
- - - Ferita aperta del collo e del tronco ~ T91.0
- - - Testa ~ T90.0
- - - Stenosi dell'uretra come N35.0
- - Tubercolosi
- - Altri organi ~ B90.8
- - Genitourinaria ~ B90.1
- - Ossa e delle articolazioni ~ B90.2
- - Respiratoria e non specificata ~ B90.9
- - S.A.I. ~ B90.9
- - Sistema nervoso centrale ~ B90.0

Sequela –Continuazione

- Ustione corrosione
- - Classificabili solo in relazione all'estensione della superficie corporea interessata ~ T95.4
- - Congelamento
- - - Arto
- - - - Inferiore ~ T95.3
- - - - Superiore ~ T95.2
- - - Sede non specificata ~ T95.9
- - - Testa e del collo ~ T95.0
- - - Tronco ~ T95.1

Sequenza

- Acinesia fetale
- - Familiare ~ Lissencefalia tipo 3 - Q04.3
- - - Sindrome da microftalmia con microtia e Q87.8
- - Gemellare anemia-policitemia ~ O43.0
- - Malformativa del setto urorettale ~ Q87.8
- - Patologica olfatto-genitale ~ E23.0
- - Pierre Robin
- - - Anomalia faciodigitale ~ Q87.0
- - - Cardiopatia congenita - piedi torti ~ Q87.8
- - - Oligodattilia ~ Q87.0
- - - Persistenza della vena cava superiore sinistra ~ Piedi torti equino-vari - difetto del setto atriale - Q87.8
- - Potter - schisi - cardiopatia ~ Q87.8
- - Robin ~ Extrasistoli ventricolari con episodi sincopali - perodattilia - Q87.8

Sequestrazione congenita polmonare ~ Q33.2**Sequestro**

- Osseo mascellare ~ K10.2
- Polmonare
- - Extralobare congenito ~ Q33.2
- - Intralobare congenito ~ Q33.2

Sequoiosi

- Con esacerbazione acuta ~ J67.81
- Senza menzione d'esacerbazione acuta ~ J67.80

-

- - J67.8

- - J67.80

Serica ~ Polineuropatia G61.1**Serie rosso**

- Acquisita (dell'adulto) (associata a timoma) ~ aplasia della D60
- Congenita ~ Aplasia pura della D61.0
- Infantile ~ Aplasia pura
- - D61.0
- - Non specificata ~ Aplasia pura acquisita della D60.9
- - Primitivo ~ Aplasia pura
- - D61.0
- - -
- - Altre aplasie pure acquisite della D60.8
- - Aplasia pura acquisito

Serie rosso –Continuazione

- - -Continuazione
- - Aplasia pura acquisito ~Continuazione
- - - Cronica della D60.0
- - - Transitoria della D60.1

Serina

- Forma
- - Giovanile ~ Deficit della via di biosintesi della E72.8
- - Infantile ~ Deficit della via di biosintesi della E72.8
- -
- - Disturbo del metabolismo della E72.8
- - Malattia neurometabolica da deficit di E72.8

SERKAL ~ Sindrome Q87.8**Serotonina ~**

- Malattia del trasporto vescicolare cerebrale della dopamina e della G25.88
- Tumore neuroendocrino pancreatico secernente C25.4

Serotoninergica ~ Sindrome T88.7**Serpente**

- Mare ~
- - Avvelenamento da morso di T63.0
- - Effetto tossico del veleno di T63.0
- -
- - Avvelenamento da morso di T63.0
- - Effetto tossico del veleno di T63.0
- -

Serpiginoso ~

- Angioma L81.7
- Coroidite H30.8
- Elastosi perforante L87.2

Serratia marcescens

- Con multiresistenza
- - 2MRGN NeonatPed ~ U81.06/
- - 3MRGN ~ U81.26/
- - 4MRGN ~ U81.46/
- - Polmonite da: J15.6

Serrato ~

- Cisti dell'ora H33.1
- Poliposi D12.6
- Prepuzio N47

Sertoli-Leydig ~ Tumore maligno dell'ovaio a cellule del C56**Servelle-Martorell ~ Sindrome di Q27.8****Servizio**

- Adeguato ~ Persona in attesa di ricovero altrove, in un Z75.8
- Sanitario
- - Altro
- - - Circostanze specificate ~ Persone che ricorrono ai Z76.8
- - - Consigli o avvisi non classificati altrove ~ Persone che ricorrono ai Z71
- - - Forme assistenza sanitario ~
- - - Altri problemi connessi a Z75.8

Servizio –Continuazione

- Sanitario –Continuazione
- - Altro –Continuazione
- - - Forme assistenza sanitario –Continuazione
- - - - Problemi, non specificati, connessi a Z75.9
- - Atti medici specifici, non eseguiti – Persone che ricorrono ai Z53
- - - Circostanze non specificate – Persona che ricorre ai Z76.9
- - Scopi amministrativi – Visite mediche e ricorso ai Z02

Sesamo – Allergia all'olio di T78.1**Sesso**

- Indeterminato non specificato – Q56.4
- - Anemia sideroblastica ipocromica legata al D64.0

Sessuale

- v./v.a. Sviluppo sessuale
- Anormale
- - Eccetto iso (Xq) – Cariotipo 46,X con cromosoma Q96.2
- - - Mosaicismo, 45,X/linee cellulari con cromosoma Q96.4
- Autosoma in individuo non normale – Riarrangiamento bilanciato cromosoma Q95.3
- Bambino – Problemi connessi ad asserito abuso Z61
- Complicanti la gravidanza, il parto ed il puerperio – Altre infezioni, trasmesse principalmente per via O98.3
- Donna – Disturbo dell'eccitazione F52.2
- Eccessivo – Impulso F52.7
- Egodistonico – Orientamento F66.1
- Femminili – Ematoma degli organi N94.8
- Fenotipo
- - Femminile – Altre anomalie specificate dei cromosomi Q97.8
- - Maschile – Altre anomalie specificate dei cromosomi Q98.8
- Infanzia – Disturbo dell'identità F64.2
- Ipoattivo – Disturbo da desiderio F52.0
- Mancanza di godimento sessuale – Avversione F52.1
- Maschile, con iperplasia surrenalica – precocità E25
- Non
- - Causate da disturbi o malattie organiche – Altre disfunzioni F52.8
- - Specificata
- - - Fenotipo
- - - - Femminile – Anomalia dei cromosomi Q97.9
- - - - Maschile – Anomalie dei cromosomi Q98.9
- - - Non specificata non causata da disturbi o malattie organiche – Disfunzione F52.9
- Rischio – Comportamento Z72.8
- S.A.I. –
- - Deviazione F65.9

Sessuale –Continuazione

- S.A.I. –Continuazione
- - Disturbo del ruolo F64.9
- Strutturalmente anormali – Maschio con cromosomi Q98.6
- Testicolo – Tumore dello stroma e dei cordoni C62.9
- XX - predisposizione al carcinoma a cellule squamose – Cheratoderma palmoplantare - inversione Q56.0, Q82.8
- -
- - Abuso T74.2
- - Altro
- - - Disturbo
- - - - Identità F64.8
- - - - Preferenza F65.8
- - - Malattie specificate a trasmissione prevalentemente A63.8
- - Anedonia F52.1
- - Avversione sessuale e mancanza di godimento F52.1
- - Contatto con ed esposizione a malattie infettive a predominante trasmissione Z20.2
- - Crisi di maturazione F66.0
- - Diminuzione o perdita del desiderio F52.0
- - Disturbo
- - - Multipli della preferenza F65.6
- - - Non
- - - - Specificati della preferenza F65.9
- - - - Specificato dell'identità F64.9
- - - Relazioni F66.2
- - Esame speciale di screening per: malattie infettive a predominante trasmissione per via Z11
- - Maschio con mosaicismo dei cromosomi Q98.7
- - Osservazione di vittima o indiziato dopo violenza carnale o abuso Z04.5
- - Portatore di infezioni a predominante trasmissione Z22.4

Sessualità

- Terza persona – Consigli connessi all'atteggiamento, comportamento e orientamento in materia di Z70
- - Consigli connessi all'atteggiamento, comportamento e orientamento in materia di Z70

Sessualmente trasmesso

- Altre sedi – Infezione da Chlamydiae A56.8
- Chlamydia trachomatis – Malattie, A56
- Non specificata – Malattia A64

Sesto

- Malattia – Esantema critico [B08.2
- Vertebra cervicale – Frattura della S12.24

SETD5 – Sindrome deficit cognitivo-dismorfismi facciali, da aploinsufficienza di Q87.0**Sete**

- Eccessiva – R63.1
- - Effetti della T73.1

Settale

- v./v.a. Difetto settale
- Cardiaca non specificata – Malformazione congenita Q21.9
- S.A.I. –
- - Infarto miocardico recidivante (acuto): I22.8
- - Infarto transmurale (acuto): I21.2

Settato

- Totale – Utero Q51.2
- - Assistenza prestata alla madre per: vagina O34.6

Setti cardiaco – altro Malformazione congenita

- Q21.8
- Q21.88

Setticemia congenita – P36**Setticemica – Peste A20.7****Settico**

- v./v.a. Tipo di malattia

Setticopiemia successiva a condizioni morbose classificabili in O00-O07 – Embolia: settica o O08.2**Settimo**

- Nervo cranico – S04.5
- Vertebra cervicale – Frattura della S12.25

Setto

- v./v.a. Difetto del setto
- Aortopolmonare – Assenza del Q21.4
- Atriale - alterazioni facciali – Linfedema - difetti del Q87.8
- Atrioventricolare – Difetto completo del Q21.2
- Coane nasali – Margine posteriore del D10.6
- Interventricolare – Aneurisma del Q21.0
- Naso – (T20
- Ottica – Displasia Q04.4
- Rettovaginale durante il parto – Lacerazione o rottura perineale come in O70.1, che interessa anche: O70.2
- Rettovescicale – Sedi interessanti apparati diversi nella pelvi, come ad esempio: C76.3
- S.A.I.ale – Deviazione congenita del Q67.4
- Uroretale – Sequenza malformativa del Q87.8
- Utero – Q51.2
- Ventricolare integro
- - Pervietà del dotto arterioso – Sindrome da agenesia della valvola polmonare con Q22.3, Q25.0
- - - Atresia polmonare - Q22.0

Setto interatriale –

- Agenesia del Q21.1
- Aneurisma del Q21.1
- Anomalia del Q21.1
- Assenza congenita del Q21.1

Setto nasale

- Acquisita) – Deviazione del J34.2
- Coane – Margine posteriore di: C11.3
- S.A.I. – Perforazione del J34.8

Setto nasale –Continuazione

- -
- - C30.0
- - Cellulite del naso o del J34.0
- - Deviazione del J34.2
- - Ferita aperta: S01.23
- - Lussazione della cartilagine del S03.1
- - Necrosi del naso o del J34.0
- - Perforazione congenita del Q30.3
- - Sifilide del A52.7†, J99.8*
- - Ulcera varicosa del I86.88
- - Ulcerazione del naso o del J34.0

Setto rettovaginale -

- S31.80
- Endometriosi del N80.4
- Sedi interessanti apparati diversi nella pelvi, come ad esempio: C76.3

Setto vaginale

- Sagittale - Q52.1
- Trasversale - Q52.1

Settori -

- Altro
- - Microorganismo
- - Aerobio Gram-positivo specificato come causa di malattie classificate in altri B95.90!
- - Anaerobio sporigeno Gram-positivo specificato come causa di malattie classificate in altri B95.91!
- - Streptococco specificato come causa di malattie classificate in altri B95.48!
- Streptococco gruppo
- - C, come causa di malattie classificate in altri B95.41!
- - G, come causa di malattie classificate in altri B95.42!

Sever - Malattia di M92.6**Severa [SARS] non specificata - Sindrome respiratoria acuta U04.9****Severe combined immunodeficiency] - T-B+ SCID [D81.2****Severità della psoriasi - Grado di L40.7!****Sevizie**

- Adulto S.A.I. - Effetti di: T74.9
- Fisica
- - Bambino - Problemi connessi ad asserite Z61
- - - T74.1

Sézary -

- Linfoma di C84.1
- Sindrome di C84.1

Sezione

- Nervo S.A.I. - traumatica: T14.4
- Trasverso
- - Addome - T05.8
- - Torace - T05.8

Sfenoidale

v./v.a. Seno sfenoidale

Sfenoidale –Continuazione

- Acuta - Sinusite J01.3
- Cronica - Sinusite J32.3
- S.A.I. - Sinusite J32.3
- - Polipo di seno: J33.8

Sfenoide -

- S02.1
- Osso D16.41
- Osteoblastoma dell'osso D16.41
- Sarcoma dell'osso C41.01

Sfera emozionale

- Non specificato - Disturbo misto della condotta e della F92.9
- - Altro disturbo misto della condotta e della F92.8

Sferocitico

- Tipo
- - I - Anemia (dovuta a): emolitica (congenita) non D55.1
- - II - Anemia: emolitica (congenita) non D55.2
- - - Ittero emolitico congenito (D58.0

Sferocitosi ereditaria - D58.0**Sferofachia**

- Glaucoma secondario - Megalocornea - Q15.8
- Rigidità articolare - bassa statura] - Sindrome GEMSS [Glaucoma - ectopia - Q87.1
- - Q12.4

Sferoidi

- Assonali e nevrogia pigmentata - Leucoencefalopatia diffusa ereditaria con E75.2
- - Miopatia a corpi G71.2

Sfilacciate] - Sindrome MERRF [Myoclonus Epilepsy with Ragged-Red Fibres] [epilessia mioclonica con fibre rosse G31.81**Sfingolipidosi**

- Non specificata - E75.3

-

- - E75.3

- - Altre E75.2

- - Degenerazione cerebrale in E75.3†, G32.8*

Sfingomielinasi acida - Deficit di E75.2**Sfingomielinosi - E75.3****Sfintere**

- Anale
- - Durante il parto - Lacerazione o rottura perineale come in O70.1, che interessa anche: O70.2
- - -
- - - D37.78
- - - S31.80
- - - Sanguinamento dello K62.51
- Oddi - Spasmo dello K83.4
- Retto -
- - Disfunzione dello K59.9

Sfintere –Continuazione

- Retto - -Continuazione
- - Restringimento sifilitico dello A52.7†, K93.8*
- S.A.I. durante il parto - Lacerazione o rottura perineale come in O70.1, che interessa anche: O70.2
- Uretrale - Sindrome di Fowler (disfunzione dello N36.8
- Vescicale
- - Lesione del midollo spinale - Dissinergia dello G95.84
- - -
- - - Sclerosi dello N32.8
- - - Ulcera dello N32.8
- - Restringimento dell'ano (K62.4

Sfocata in isteria - Visione F44.6†, H58.1***Sforzo**

- Eccessivo
- - Compressione -
- - - Altri disturbi dei tessuti molli da sforzo, M70.8
- - - Disturbo non specificato dei tessuti molli da sforzo, M70.9
- - Movimenti ripetuti e faticosi, anche nell'ambito sportivo - Ferita o malattia da X59.9!
- - - T73.3
- Fisico eccessivo - Esaurimento da T73.3
- Intenso -
- - Insufficienza cardiaca destra con disturbi su I50.01, I50.03!
- - Insufficienza ventricolare destra primaria con disturbi su I50.00, I50.03!
- - Insufficienza ventricolare sinistra: Con disturbi su I50.12
- Lieve -
- - Insufficienza cardiaca destra con disturbi su I50.01, I50.04!
- - Insufficienza ventricolare destra primaria con disturbi su I50.00, I50.04!
- - Insufficienza ventricolare sinistra: Con disturbi su I50.13
- Normale intensità - rotture di tessuti presumibilmente indeboliti intervenute dopo M66
- Sforzo eccessivo compressione -
- - Altri disturbi dei tessuti molli da M70.8
- - Disturbo non specificato dei tessuti molli da M70.9
- Tratto percorso
- - 200 m e più - Aterosclerosi delle arterie degli arti: bacino-gamba, con dolore ischemico indotto da I70.21
- - Meno di 200 m - Aterosclerosi delle arterie degli arti: bacino-gamba, con dolore ischemico indotto da I70.22
- - -
- - Angina
- - - I20.8
- - - Che peggiora con gli I20.0
- - Asma da J45.19

Sforzo –Continuazione

- - -Continuazione
- - Colpo di calore da T67.8
- - Discinesia parossistica indotta da G24.8
- - Emoglobinuria: da D59.6
- - Incontinenza da stress [N39.3

Sfregamento

- Precordiale - R01.2
- -
- - Eczema da L30.4
- - Torace: Rumori di R09.8

Sgombridi - Avvelenamento da pesce degli T61.1**Sguardo - Paralisi della coniugazione dello** H51.0**Shaffer**

- v./v.a. Lamb-Shaffer
- v./v.a. Potocki-Shaffer

Shaheen - Sindrome di Q87.8**Shah-Waardenburg - Sindrome di** Q87.8**Shalash**

- v./v.a. Temtamy-Shalash

Shaltout

- v./v.a. Teebi-Shaltout

Shapiro - Sindrome di G90.88**Sharp - Sindrome di** M35.1**Shashi - Ritardo mentale legato all'X, tipo** Q87.8**Sheehan - Sindrome di Simmonds-** E23.0**Sheffield - Condrodisplasia puntata di tipo** Q77.3**Sheldon - Sindrome di Freemann-** Q87.0**Sheldon-Hall - Sindrome di** Q68.8**Shiga-Kruse - Dissenteria** A03.0**Shigella**

- Non classificata altrove - Dissenteria da A03.9
- Paradyssenteriae - Dissenteria da A03.1
- Schmitzii - Infezione da A03.0
- Shigae - Infezione da A03.0
- -
- - Infezione da A03.9
- - Sepsì da A03.9

Shigella boydii -

- Dissenteria
- - A03.2
- - Batterica da A03.2
- Infezione da A03.2
- Shigellosi da A03.2

Shigella dysenteriae -

- Dissenteria da A03.0
- Infezione da A03.0
- Shigellosi da A03.0

Shigella flexneri -

- Dissenteria da A03.1
- Infezione da A03.1
- Shigellosi da A03.1

Shigella sonnei -

- Dissenteria da A03.3
- Infezione da A03.3
- Shigellosi da A03.3

Shigelle del gruppo A -

- Dissenteria da A03.0
- Infezione da A03.0

Shigelle del gruppo B -

- Dissenteria da A03.1
- Infezione da A03.1
- Shigellosi da A03.1

Shigelle del gruppo C -

- Dissenteria da A03.2
- Infezione da A03.2

Shigelle del gruppo D -

- Dissenteria da A03.3
- Infezione da A03.3

Shigellosi

- Gruppo
- - C - A03.2
- - D - A03.3
- Shigella boydii - A03.2
- Shigella dysenteriae - A03.0
- Shigella flexneri - A03.1
- Shigella sonnei - A03.3
- Shigelle del gruppo B - A03.1
- - Enterite da A03.9

Shipyard eye - Cheratocongiuntivite B30.0†, H19.2***Shirodkar con o senza menzione di incompetenza cervicale - Assistenza prestata alla madre per: sutura di** O34.3**SHML -** D76.3**Shock**

- Allergico S.A.I. - T78.2
- Anafilattico
- - Effetto avverso di farmaco o medicamento appropriato correttamente somministrato - T88.6
- - Intolleranza alimentare - T78.0
- - Siero - T80.5
- - Vaccino contro la COVID-19 - T88.6, U12.9!
- - - T78.2
- Anestesia
- - Con sostanza appropriata correttamente somministrata - T88.2
- - - T88.2
- Cardiogeno - R57.0
- Corrente elettrica - T75.4
- Corso di od a seguito di una procedura diagnostica o terapeutica, non classificato altrove - T81.1
- Culturale - F43.2
- Durante o dopo il travaglio e il parto - O75.1
- Endotossico
- - Ipovolemico) durante o a seguito di procedura diagnostica o terapeutica - T81.1

Shock –Continuazione

- Endotossico -Continuazione
- - - R57.8
- Fulmine - T75.0
- Immediato) (tardivo) successivo a traumatismo - T79.4
- Iperkaliemia - Sindrome da bradicardia con insufficienza renale, blocco atrioventricolare, E87.5, T88.8
- Ipoglicemico in MODY [maturity onset diabetes of young people] - E11.61
- Ipovolemico - R57.1
- Midollare - Disfunzione vescicale da G95.82
- Non specificato - R57.9
- O stress emotivo non specificato - Stato di R45.7
- Parto - O75.1
- Postoperatorio
- - S.A.I. - T81.1
- - Successivo a condizioni morbose classificabili in O00-O07 - O08.3
- Psicico - F43.0
- Settico
- - Agenti patogeni Gram-negativi - A41.58, R57.2
- - Con momento d'insorgenza incerto rispetto all'ammissione in ambito stazionario - R57.2, U69.85!
- - Durante un intervento - T81.1, R57.2
- - Escherichia coli - A41.51, R57.2
- - Haemophilus influenzae - A41.3, R57.2
- - Non nosocomiale - R57.2, U69.83!
- - Nosocomiale - R57.2, U69.84!
- - Postoperatorio - T81.1, R57.2
- - Pseudomonas - A41.52, R57.2
- - Seguito
- - - Aborto - O08.0, R57.2
- - - Gravidanza
- - - - Ectopica - O08.0, R57.2
- - - - Molare - O08.0, R57.2
- - - Infusione, iniezione terapeutica o trasfusione - T80.2, R57.2
- - - Procedure chirurgiche - T81.1, R57.2
- - Stafilococco
- - - Aureo - A41.0, R57.2
- - - Coagulati negativi - A41.1, R57.2
- - - - A41.2, R57.2
- - Streptococchi - A40.9, R57.2
- - - R57.2
- Successivo ad aborto o a gravidanza ectopica o molare - O08.3
- Tossico
- - Batterico - Sindrome dello A48.3
- - Utilizzo di assorbente interno - Sindrome da A48.3
- Traumatico - T79.4
- - Altre forme di R57.8

Shohat - Displasia spondiloeipimetafisaria, tipo Q77.7

Shokeir

- II [sindrome cerebro-oculo-facio-scheletrica (autosomica recessiva)] → Sindrome di Pena-*Q87.8*

- → Sindrome di *Q87.8*

Shone → **Complesso di** *Q23.8*

SHORT → **Sindrome** *Q87.1*

Short-bowel-syndrom → *K91.2*

SHOX-correlata → **Bassa statura** *Q87.1*

Shprintzen

v./v.a. Goldberg-Shprintzen

Shprintzen-Goldberg → **Sindrome**

- *Q87.8*

- Onfalocoele di *Q87.8*

Shrimpton → **Ritardo mentale legato all'X, tipo** *Q87.8*

Shulman → **Sindrome di** *M35.4*

Shunt

- Arteriovenoso autologo → Trombosi di *T82.8*

- Arteriovenoso cerebrale → *Q28.21*

- Intrapolmonare] → Sindrome TEMPI [Telangectasia - eritrocitosi - gammopatia monoclonale - ascessi perinefrici - *D47.2*

- Liquorale → *Z98.2*

- Portosistemico congenito → *Q26.5*

- Transgiugulare intraepatico portosistemico [TIPS] → Presenza di *Z95.88*

- Vascolare

- - Intraepatico acquisito → *K76.8*

- - -

- - - Infezione di *T82.7*

- - - Infiammazione di *T82.7*

- Ventricolare intracranico

- - Comunicante) → Complicanza meccanica di *T85.0*

- - - Seps da *T85.72*

- - - Confezione di *Z49.0*

Shwachman-Diamond → **Sindrome di** *Q87.8*

Shy-Drager] → **Ipotensione ortostatica neurogena [sindrome di** *G23.8*

Sialico libero → **Malattia da deposito di acido** *E77.8*

Sialidose dysmorphique infantile → *E77.1*

Sialidosi

- Dismorfica infantile → *E77.1*

- Mucopolipidosi I] → *E77.1*

- Normomorfa → *E77.1*

- Tipo

- - 1 → *E77.1*

- - 2 forma

- - - Congenita → *E77.1*

- - - Giovanile → *E77.1*

Sialoadenite IgG4-correlate → **Dacrioadenite e** *K11.8*

Sialuria, tipo francese → *E77.8*

Siberiano →

- Distomatosi epatica da trematode *B66.0†*, *K77.0**

Siberiano → - *Continuazione*

- Tifo da zecche *A77.2*

Siberica → **Febbre maculosa da Rickettsia** *A77.2*

Sibilante o affannoso [wheezing] → **Respiro** *R06.2*

Sicard → **Sindrome di** *G52.1*

Sicosi

- Barba → *L73.8*

- Parassitaria → *B35.0*

- → Tigna con *B35.0*

Siderius → **Ritardo mentale legato all'X, tipo** *Q87.8*

Sideroblasti

- Anello

- - Così definita → Anemia refrattaria senza *D46.0*

- - -

- - - Anemia ipocromica congenita grave con *D64.0*

- - - Anemia refrattaria con *D46.1*

- → Anemia refrattaria senza *D46.0*

Sideroblastica

v./v.a. Anemia sideroblastica

Sideropenica

- Refrattaria al trattamento con ferro → Anemia *D50.8*

- -

- - Anemia: *D50*

- - Disfagia *D50.1*

Siderosi

- Bantu → *E83.1*

- Occhio → *H44.3*

- Superficiale → *I69.0*

- → *J63.4*

SIDS

- Sindrome della morte improvvisa del lattante], dopo il compimento del primo anno di vita → *R96.0*

- → Sudden infant death syndrome [*R95*

Siegler-Brewer-Carey → **Sindrome di** *Q87.8*

Siemens

v./v.a. Bloch-Siemens

v./v.a. Christ-Siemens-Touraine

- -

- - Cheratosi follicolare spinulosa decalvante di *Q82.8*

- - Keratosis palmoplantar transgrediens di *Q82.8*

Sierico

- Anormale

- - Amilasi → Tassi *R74.8*

- - Fosfatasi

- - - Acida → Tassi *R74.8*

- - - Alcalina → Tassi *R74.8*

- - Lipasi [triacilglicerolo lipasi] → Tassi *R74.8*

- - Non specificato → Risultato immunologico *R76.9*

Sierico → - *Continuazione*

- Anormale → *Continuazione*

- - Specificati → Altri risultati immunologici *R76.8*

- Non specificati → Tasso anormale di enzimi *R74.9*

- → Tassi anormali di altri enzimi *R74.8*

Siero

- Acidificato (hempas) → Multinuclearità eritroblastica ereditaria con positività del test del *D64.4*

- Antitetanico → Polineuropatia da *G61.1*, *Y59.9!*

- Aperta) (lacerata) → Ulcera da decubito [pressione] con: vescica (contenente *L89.1*

- Omologo → Epatite da *B19.9*

- SPCA] → Deficit dell'acceleratore di conversione della protrombina *D68.23*

- Vaccino nell'anamnesi personale → Allergia a *Z88.7*

- -

- - Altre reazioni da *T80.6*

- - Dermatite da *T80.6*

- - Intolleranza a *T88.1*

- - Intossicazione da *T80.6*

- - Malattia da *T80.6*

- - Rash da *T80.6*

- - Shock anafilattico da *T80.5*

Sierologia positiva → **Framboesia senza manifestazioni cliniche, con** *A66.8*

Sierologico sifilide

- Positiva → Reazione *A53.0*

- → Falsa positività al test *R76.2*

Sieroma in tasca per pompa → *T85.88*

Sieromucosa → **Otite media**

- *H65.9*

- Acuta e subacuta: *H65.1*

- Cronica: *H65.4*

Sieronegativa

- Forma poliarticolare → Artrite cronica giovanile (*M08.3*

- -

- - Artrite cronica giovanile *M08.3*

- - Artrite reumatoide *M06.0*

Sieropositiva

- Cronica →

- - Cardite in poliartrite *M05.30†*, *I52.8**

- - Endocardite in poliartrite *M05.30†*, *I39.8**

- - Miocardite in poliartrite *M05.30†*, *I41.8**

- - Miopatia in poliartrite *M05.30†*, *G73.7**

- - Pericardite in poliartrite *M05.30†*, *I32.8**

- - Polineuropatia in poliartrite *M05.30†*, *G63.6**

- Non specificata → Artrite reumatoide *M05.9*

- → Altra artrite reumatoide *M05.8*

Sieroso

- Acuta →

- - Coriomeningite linfocitaria *A87.2†*, *G02.0**

Sieroso –Continuazione

- Acuta – *Continuazione*
- - Otite media *H65.0*
- Centrale – Corioretinopatia *H35.7*
- Coda del pancreas – Cistoadenocarcinoma *C25.2*
- Collo del pancreas – Cistoadenocarcinoma *C25.7*
- Corpo del pancreas – Cistoadenocarcinoma *C25.1*
- Cronica – Otite media *H65.2*
- Endometrio – Carcinoma *C54.1*
- Infanzia – Cistadenoma *D27*
- Pancreas – Cistoadenocarcinoma *C25.9*
- Papillare peritoneale primitivo – Carcinoma *C48.2*
- Più zone contigue del pancreas – Cistoadenocarcinoma *C25.8*
- Retina – Distacco *H33.2*
- Testa del pancreas – Cistoadenocarcinoma *C25.0*
- -
- - Borse *C49*
- - Cistadenoma *D27*
- - Corioencefalite *A87.2†, G05.1**
- - Coriomeningite *A87.2†, G02.0**
- - Otite media
- - - *H65.9*
- - - Acuta e subacuta: allergica (mucoide) (emorragica) (*H65.1*

SIFD [anemia sideroblastica congenita-immunodeficienza dei linfociti B-febbre periodica-ritardo dello sviluppo] – Sindrome
D64.0, D82.8

Sifilide

- Acquisita) S.A.I. – *A53.9*
- Acuta delle meningi – *A51.4†, G01**
- Adesiva dell'aracnoide – *A52.1†, G01**
- Anale
- - Primaria – *A51.1*
- - - *A52.7†, K93.8**
- Aorta
- - Addominale – *A52.0†, I79.1**
- - Toracica – *A52.0†, I79.1**
- - - *A52.0†, I79.1**
- Apparato scheletrico – *A52.7†, M90.29**
- Arco aortico – *A52.0†, I79.1**
- Arteria epatica – *A52.0†, I79.8**
- Arteria polmonare – *A52.0†, I98.0**
- Articolare di Charcot – *A52.1†, M14.69**
- Bambini sotto i 2 anni non classificata altrove – *A50.2*
- Bronchiale
- - Tardiva – *A52.7†, J99.8**
- - - *A52.7†, J99.8**
- Bursale tardiva – *A52.7†, M73.19**
- Cerebrale
- - Aracnoide – *A52.1†, G01**

Sifilide –Continuazione

- Cerebrale – *Continuazione*
- - - *A52.1†, G94.8**
- Cerebrovascolare – *A52.0†, I68.8**
- Complicante la gravidanza, il parto e il puerperio – *O98.1*
- Con
- - Alopecia – *A51.3†, L99.8**
- - Aneurisma del sistema nervoso centrale – *A52.0†, I68.8**
- - Leucodermia – *A51.3†, L99.8**
- Condotta uditivo – *A52.7†, H94.8**
- Connatale – *A50.9*
- Cornea – *A52.7†, H19.2**
- Cristallino oculare – *A52.7†, H28.8**
- Cutaneo
- - Congenita precoce – *A50.0†, L99.8**
- - Tardiva – *A52.7†, L99.8**
- Dura madre – *A52.1†, G01**
- Endemica – *A65*
- Epididimo – *A52.7†, N51.1**
- Ereditaria – *A50.9*
- Fegato – *A52.7†, K77.0**
- Florida tardiva con leucodermia – *A52.7†, L99.8**
- Gastrica tardiva con poliposi – *A52.7†, K93.8**
- Genitale primaria – *A51.0*
- Ghiandola
- - Lacrimali – *A52.7†, H06.0**
- - Surrenale
- - - Con ipofunzione corticale – *A52.7†, E35.1**
- - - - *A52.7†, E35.1**
- Giovanile del sistema nervoso centrale – *A50.4*
- I – *A51.0*
- II – *A51.4*
- Intestinale tardiva – *A52.7†, K93.8**
- Intestino tenue – *A52.7†, K93.8**
- Ipofisi – *A52.7†, E35.8**
- Laringe
- - Con pericondrite – *A52.7†, J99.8**
- - - *A52.7†, J99.8**
- Latente
- - Congenita di stadio iniziale – *A50.1*
- - Non specificata come precoce o tardiva – *A53.0*
- - S.A.I. – *A53.0*
- Membrana sinoviale – *A52.7†, M68.09**
- Meningea – *A52.1†, G01**
- Meningovascolare
- - Cerebrale – *A52.1†, G01**
- - Congenita – *A50.4†, G01**
- - Milza – *A52.7†, D77**
- Miocardio – *A52.0†, I41.0**
- Muscolare

Sifilide –Continuazione

- Muscolare – *Continuazione*
- - Secondaria – *A51.4†, M63.09**
- - - *A52.7†, M63.09**
- Naso – *A52.7†, J99.8**
- Neonatale – *A50.0*
- Neonato non classificata altrove – *A50.9*
- Nervo acustico – *A52.1†, H94.0**
- Nervo cranico
- - Con paralisi multiple – *A52.1†, G53.1**
- - - *A52.1†, G53.8**
- Nervo facciale – *A52.1†, G53.8**
- Nervo ottico – *A52.1†, H48.0**
- Nervo periferico – *A52.7†, G59.8**
- Nervo vestibolococleare – *A52.1†, H94.0**
- Non venerea – *A65*
- Orecchio
- - Interno
- - - Con neurorecidiva – *A52.1†, H94.0**
- - - - *A52.7†, H94.8**
- - Medio – *A52.7†, H75.8**
- - - *A52.7†, H94.8**
- Osseo
- - Tardiva – *A52.7†, M90.29**
- - - *A52.7†, M90.29**
- Perforata tardiva dell'ugola – *A52.7†, K93.8**
- Periostale congenita – *A50.0†, M90.19**
- Peritoneale
- - Congenita – *A50.0†, K67.2**
- - - *A52.7†, K67.2**
- Polmonare tardiva – *A52.7†, J99.8**
- Polmone – *A52.7†, J99.8**
- Positiva – Reazione sierologica per *A53.0*
- Precoce, latente – *A51.5*
- Primaria di altre sedi – *A51.2*
- Sclerosante del cordone posteriore – *A52.1†, G32.8**
- Setto nasale – *A52.7†, J99.8**
- Spinale dell'aracnoide – *A52.1†, G01**
- Stomaco – *A52.7†, K93.8**
- Tardiva) del sistema nervoso centrale S.A.I. – *A52.3*
- Tendinea tardiva – *A52.7†, M68.09**
- Terziaria – Afasia in *A52.1†, G94.8**
- Testicolo – *A52.7†, N51.1**
- Tonsille – *A52.7†, J99.8**
- Trachea – *A52.7†, J99.8**
- Tromba di Eustachio – *A52.7†, J99.8**
- Tuberosa tardiva – *A52.7†, L99.8**
- Uretra – *A52.7†, N37.0**
- Vena porta – *A52.0†, I98.0**
- Venosa – *A52.0†, I98.0**
- Viscerale secondaria
- - Non classificata altrove – *A51.4*
- - - *A51.4†, K93.8**

Sifilide –Continuazione

- -
- - Artrite neuropatica in A52.1†, M14.69*
- - Artropatia
- - - Charcot in A52.1†, M14.69*
- - - Post-infettiva in M03.1*
- - Cheratite e cheratocongiuntivite interstiziali in corso di A50.3†, H19.2*
- - Craniotabe in A50.5
- - Crisi gastrica in A52.7†, K93.8*
- - Demenza paralitica in A52.1†, F02.8*
- - Emorragia cerebrale da A52.0†, I68.8*
- - Falsa positività al test sierologico per la R76.2
- - Malattia
- - - Endocardio in A52.0†, I39.8*
- - - Glomerulare in A52.7†, N08.0*
- - - Vie respiratorie in A52.7†, J99.8*
- - Meningite in A52.1†, G01*
- - Miosite secondaria in A51.4†, M63.09*
- - Nevrite acustica in A52.1†, H94.0*
- - Pielonefrite in A52.7†, N16.0*
- - Portatore di Z22.4
- - Sinovite in A52.7†, M68.09*
- - Tenosinovite in A52.7†, M68.09*
- - Trombosi
- - - Cardiaca da A52.0†, I52.0*
- - - Cerebrale da A52.0†, I68.8*
- - - Coronarica da A52.0†, I52.0*
- - - Murale da A52.0†, I52.0*
- - - Vena porta da A52.0†, I98.0*

Sifilide cardiovascolare

- Tardiva ~ A52.0†, I98.0*
- Terziaria ~ A52.0†, I98.0*

- -

- - A52.0†
- - A52.0†, I98.0*
- - I98.0*

Sifilide congenita

- Cardiovascolare tardiva ~ A50.5†, I98.0*
- Con
- - Sintomi dello stadio iniziale ~ A50.0
- - Tabe dorsale ~ A50.4
- - Cuore ~ A50.5†, I52.0*
- - Latente tardiva con esame del liquido cerebrospinale negativo ~ A50.6
- - Precoce
- - - Con oftalmopatia ~ A50.0†, H58.8*
- - - Latente ~ A50.1
- - - Mucocutanea ~ A50.0
- - - Sintomatica ~ A50.0
- - - Viscerale ~ A50.0
- - - ~ A50.2
- - - Retina ~ A50.0†, H32.0*
- - - Sistema nervoso centrale ~ A50.4

Sifilide congenita –Continuazione

- Stadio tardivo sintomatica ~ A50.5
- Tardivo
- - Latente ~ A50.6
- - Sintomatica ~ Altre forme di A50.5
- - - ~ A50.7
- -
- - - A50.9
- - - Artrite in A50.5†, M03.19*
- - - Cheratite in A50.3†, H19.2*
- - - Cheratocongiuntivite in A50.3†, H19.2*
- - - Condiloma lato in A50.0
- - - Denti di Hutchinson da A50.5
- - - Encefalite in A50.4†, G05.0*
- - - Encefalomielite in A50.4†, G05.0*
- - - Gomma da A50.5
- - - Meningite in A50.4†, G01*
- - - Mielite in A50.4†, G05.0*

Sifilide secondaria

- Coroide ~ A51.4†, H32.0*
- Corpo ciliare ~ A51.4†, H22.0*
- Cute e delle mucose ~ A51.3
- Fegato ~ A51.4†, K77.0*
- Iride ~ A51.4†, H22.0*
- Orbita ~ A51.4†, H06.3*
- Ossa ~ A51.4†, M90.29*
- Periostio ~ A51.4†, M90.19*
- Precoce
- - Linfonodo ~ A51.4
- - Retina ~ A51.4†, H32.0*
- - - Oftalmopatia in A51.4†, H58.8*
- - Tratto uveale ~ A51.4†, H22.0*
- - Vulva ~ A51.3†, N77.1*

- -

- - A51.4
- - Iridociclite in corso di A51.4†, H22.0*

Sifilide tardiva

- Apparato lacrimale ~ A52.7†, H06.0*
- Cavo orale ~ A52.7†, K93.8*
- Cervice uterina ~ A52.7†, N74.2*
- Colecisti ~ A52.7†, K87.0*
- Colon ~ A52.7†, K93.8*
- Con
- - Emorragia del corpo vitreo ~ A52.7†, H45.0*
- - Linfadenite ~ A52.7†, I98.8*
- - Congenita ~ Polineuropatia in A50.4†, G63.0*
- - Cornea ~ A52.7†, H19.2*
- - Corpo
- - - Ciliare ~ A52.7†, H22.0*
- - - Vitreo ~ A52.7†, H45.8*
- - Dotto deferente ~ A52.7†, N51.8*
- - Epididimo ~ A52.7†, N51.1*
- - Epiglottide ~ A52.7†, J99.8*

Sifilide tardiva –Continuazione

- Esofago ~ A52.7†, K23.8*
- Faringe ~ A52.7†, J99.8*
- Intestino ~ A52.7†, K93.8*
- Labbro ~ A52.7†, K93.8*
- Laringe ~ A52.7†, J99.8*
- Latente ~ A52.8
- Linfonodo ~ A52.7†, I98.8*
- Lingua ~ A52.7†, K93.8*
- Mediastino ~ A52.7†, J99.8*
- Naso ~ A52.7†, J99.8*
- Occhio ~ A52.7†, H58.8*
- Orbita ~ A52.7†, H06.3*
- Ovaio ~ A52.7†, N74.2*
- Palato ~ A52.7†, K93.8*
- Palpebra con gomma ~ A52.7†, H03.1*
- Pancreas ~ A52.7†, K87.1*
- Pene ~ A52.7†, N51.8*
- Periostio ~ A52.7†, M90.19*
- Pleura ~ A52.7†, J99.8*
- Prostata ~ A52.7†, N51.0*
- Rene ~ A52.7†, N29.0*
- Retina ~ A52.7†, H32.0*
- Retto ~ A52.7†, K93.8*
- Rocca petrosa ~ A52.7†, M90.28*
- Sclera ~ A52.7†, H19.0*
- Scroto ~ A52.7†, N51.8*
- Sintomatica ~ Altre forme di A52.7
- Timo ~ A52.7†, E35.8*
- Tiroide ~ A52.7†, E35.0*
- Tonsille linguali ~ A52.7†, J99.8*
- Trachea ~ A52.7†, J99.8*
- Tratto uveale ~ A52.7†, H22.0*
- Tuba uterina ~ A52.7†, N74.2*
- Tunica vaginale ~ A52.7†, N51.8*
- Uretra ~ A52.7†, N37.0*
- Utero ~ A52.7†, N74.2*
- Vagina ~ A52.7†, N77.1*
- Vescica urinaria ~ A52.7†, N33.8*
- Vescicola seminale ~ A52.7†, N51.8*
- Vie respiratorie ~ A52.7†, J99.8*
- Vulva ~ A52.7†, N77.1*
- -
- - Artropatia in A52.7†, M03.19*
- - Atrofia ottica nella A52.1†, H48.0*
- - Corioretinite in A52.7†, H32.0*
- - Encefalite
- - - A52.1†, G05.0*
- - Encefalomielite in A52.1†, G05.0*
- - Mielite in A52.1†, G05.0*
- - Oftalmopatia in A52.7†, H58.8*
- - Polineuropatia in A52.1†, G63.0*
- - Sinovite in A52.7†, M68.09*
- - Tenosinovite in A52.7†, M68.09*

Sifilide vascolare

- Cerebrale → A52.0†, I68.8*
- Sistema nervoso centrale → A52.0†, I68.8*
- → A52.0†, I98.0*

Sifilitico

v./v.a. Tipo di malattia

Sifilitico tardo

v./v.a. Tipo di malattia

Sifiloma

- Cardiovascolare → A52.0†, I98.0*
- Congiuntiva → A51.2†, H13.1*
- Palpebra → A51.2†, H13.1*
- Primario S.A.I. → A51.0
- Sistema circolatorio → A52.0†, I98.0*
- Sistema nervoso centrale S.A.I. → A52.3

Sifone carotideo e dalla biforcazione della carotide → Emorragia subaracnoidea da I60.0

Sigarette elettroniche [vaporizzatori] → Disturbi della salute connessi all'uso di U07.0!

Sigma

- Colon discendente e del colon trasverso → Aganglionosi del retto, del Q43.1
- Sindrome di Lynch → Carcinoma del C18.7
- →
- Adenoma del D12.5
- Carcinoma a cellule squamose del C18.7
- Carcinoma non poliposo ereditario del C18.7
- GIST [tumore stromale gastrointestinale] del C18.7
- Mucosite del K92.8
- Tumore
- - Benigno: D12.5
- - Maligno: C18.7
- - Neuroendocrino
- - - Benigno del D12.5
- - - Maligno del C18.7

Sigmoide → Colon C18.7

Sigmoideo

v./v.a. Colon sigmoideo

- →
- Carcinoma in situ: Giunzione retto- D01.1
- GIST [tumore stromale gastrointestinale] della giunzione retto- C19
- Giunzione retto- D37.5
- Tubercolosi A18.3†, K93.0*
- Tumore benigno: Giunzione retto- D12.7

Sigmoidite specificata come non infettiva → K52.9

Signazia congenita isolata → Q67.4

Significato incerto

- MGUS) → Gammopatia monoclonale di D47.2
- Citopenia clonale di U62.01!

SII-D) → Sindrome dell'intestino irritabile, con prevalenza di alvo diarroico [K58.1

SII-M) → Sindrome dell'intestino irritabile con alvo misto [K58.3

SII-S) → Sindrome dell'intestino irritabile, con prevalenza di alvo stitico [K58.2

Silengo

v./v.a. Gardner-Silengo-Wachtel

Silente →

- Ischemia miocardica I25.6
- Sindrome del seno J34.8

Silice → Pneumoconiosi da altre polveri contenenti J62.8

Silicosi S.A.I. → J62.8

Silicotica (massiva) del polmone → fibrosi J62

Sillence → Sindrome di Q79.8

Silva

v./v.a. De Silva

Silverman Handmaker → Displasia dissegmentaria, tipo Q77.7

Silverman-Smith → Sindrome di Robinow- Q87.1

Silver-Russell

- Difetto dell'imprinting di 11p15 → Sindrome di Q87.1
- → Sindrome di Q87.1

Silvestre →

- Febbre gialla A95.0
- Rabbia A82.0

Silvio

- Anomalia → acquedotto di Q03.0
- Ostruzione congenita → acquedotto di Q03.0
- Stenosi → acquedotto di Q03.0
- →
- Idrocefalo
- - Con stenosi dell'acquedotto di Q03.0
- - Occlusione dell'acquedotto di Q03.0
- - Malformazioni dell'acquedotto di Q03.0

SIM1 →

- Obesità da deficit di E66.89
- Sindrome di Prader-Willi-simile associata a Q87.1

Simbiotica → Psicosi F84.3

Simblefaro → H11.2

Simbolico

- Non classificate altrove → Dislessia ed altri disturbi della funzione R48
- → Altri e non specificati disturbi della funzione R48.8

Simiae

v./v.a. Herpes simiae

Simil

- 1-adenilsuccinato sintetasi → Miopatia distale correlata alla G71.0
- Acanthosis nigricans ed anomalie dei capelli → Sindrome leuconichia totale, lesioni Q84.4, L83
- Bohring-Opitz correlata a KLHL7 → Sindrome Q87.8
- Classico
- Tipo 2 → Sindrome di Ehlers-Danlos Q79.6

Simil →Continuazione

- Classico →Continuazione
- → Sindrome di Ehlers-Danlos, tipo Q79.6
- Corpi di Mallory → Miopatia desmina-correlata con inclusioni G71.8
- Crisponi correlata a KLHL7 → Sindrome Q74.3
- Osteoclastiche giganti del pancreas, lesione sconfinante a più zone contigue → Carcinoma indifferenziato con cellule C25.8
- Pseudoxantoma elastico
- Con retinite pigmentosa → Segni cutanei Q82.8, H35.5
- → Elastocitosi dermica papillare L90.8

Similari → Effetto tossico

- Acidi corrosivi e sostanze T54.2
- Alkali corrosivi e sostanze T54.3

Simil-Behçet → Malattia pediatrica ereditaria M35.8

Simil-granulomatose della mucosa orale → Granuloma e lesioni K13.4

Simil-linfoepiteliale → Carcinoma C80.9

Simil-panniculitico a cellule T → Linfoma sottocutaneo C86.3

Simmonds-Sheehan → Sindrome di E23.0

Simons

v./v.a. Barraquer-Simons

- → Sindrome di E88.1

Simosa → Sindrome di Q87.0

Simpatico

v./v.a. Nervo simpatico

- Cervicale posteriore → Sindrome M53.0
- Parasimpatici → nervi e gangli C47
- Riflessa → Distrofia G90.5
- Toracico → Ganglio S24.4
- →

- Disturbo dell'equilibrio G90.88
- Oftalmia H44.1
- Paralisi del G90.88
- Uveite H44.1

Simpatoblastoma → C47.9

Simpatoblastoma → C47.9

Simpatoblastoma → C47.9

Simpatoblastoma → C47.9

Simpson

v./v.a. Say-Barber-Biesecker-Young-Simpson

Simpson-Golabi-Behmel → Sindrome di Q87.3

Simulazione di sintomi o invalidità fisici o psicologici [disturbo fittizio] → Produzione intenzionale o F68.1

Sinbrachidattilia delle mani e dei piedi → Q73.8

Sinciziale

- Come causa di malattie classificate altrove → Virus respiratorio B97.4!
- Respiratorio → Polmonite da virus J12.1
- →
- Bronchiolite acuta da virus respiratorio J21.0
- Bronchite acuta da virus respiratorio J20.5

Sinciziali

- Virus RS) → Polmonite congenita da virus respiratori P23.0

Sinciziali –Continuazione

- Infezione da virus respiratori *J12.1*

Sincondrosi ischiopubica [van Neck] – Osteocondrosi giovanile: della *M91.0*

Sincopali - perodattilia - sequenza di Robin – Extrasistoli ventricolari con episodi *Q87.8*

Sincope

- Calore – *T67.1*
 - Collasso – *R55*
 - Minzione – *R55*
 - Psicogena – *F48.8*
 - Seno carotideo – Sindrome (*G90.00*)

Sincroni – Tumori maligni multipli *C80.9*

Sindattilia

v./v.a. criptoftalmia-sindattilia

- Bassa statura – Blefarofimosi - ptosi - esotropia - *Q87.8*
 - Cenani-Lenz – *Q74.8*
 - Correlata a FBLN1 – Sindrome da ritardo dello sviluppo, anomalie del sistema nervoso centrale, *Q87.8*
 - Cutaneo
 - - Completa delle dita della mano – *Q70.1*
 - - Dita dei piedi – *Q70.3*
 - - Mano di tipo 3 – *Q70.1*
 - - Parziale delle dita della mano – *Q70.1*
 - - - Sindrome displasia ectodermica
 - - - Iperidrosi- *Q82.8*
 - - - Pili torti- *Q82.8*
 - Grave) – Mano a cucchiaino (congenita) (*Q68.1*)
 - Mano – Brachidattilia preassiale e *Q74.0*
 - Microcefalia – Afalangia - *Q87.2*
 - Nistagmo da microduplicazione 2q31.1 – Sindrome *Q92.3*
 - Non specificata – *Q70.9*
 - Ossea della mano di tipo 3 – *Q70.0*
 - Polidattilia e anomalie del lobo dell'orecchio – Sindrome da *Q74.8, Q17.8*
 - Sinostotica
 - - Dito
 - - - Mano – *Q70.0*
 - - - Piede – *Q70.2*
 - - Mesoassiale con riduzione delle falangi – *Q70.4*
 - Telecanto, malformazioni anogenitali e renali] – Sindrome STAR [*Q87.8*
 - Tipo
 - - 1 – *Q70.4*
 - - 2 – *Q70.4*
 - - 3 – *Q70.1*
 - - 4 – *Q70.4*
 - - 5 – *Q70.4*
 - - 6 – *Q70.4*
 - - 8 – *Q70.0*
 - - Malik-Percin – *Q70.4*
 - - Zhao – Brachidattilia - *Q73.8, Q70.2*

Sindattilia –Continuazione

- Duplicazione delle sopracciglia - *Q82.8, Q70.9*

Sinding-Larsen-Johansson – Malattia di *M92.4*

Sindrome

v./v.a. Nome proprio

Sindrome 5q- *D46.6*

Sinechie

v./v.a. palatoschisi-sinechie laterali

- Intrauterine – *N85.6*

- Iride

- - Anteriori – *H21.5*

- - Posteriori – *H21.5*

- - S.A.I. – *H21.5*

Sinensis –

- Distomatosi epatica da Clonorchis *B66.1†, K77.0**

- Infezione da Clonorchis *B66.1*

Sinfalangismo

- Con anomalie multiple delle mani e dei piedi – *Q74.8*

- S.A.I. – *Q70.9*

Sinfisi

- Durante il parto – Avulsione della cartilagine interna della *O71.6*

- Mandibolare – Frattura della mandibola: *S02.66*

- Pubico

- Durante il parto – Diastasi traumatica della *O71.6*

- - Gravidanza, parto e puerperio – Sublussazione della *O26.7*

- - Pierson] – Osteocondrosi giovanile: della *M91.0*

- - -

- - - Disfunzione della *M25.55*

- - - Gravidanza con disfunzione della *O26.7*

- - - Rottura traumatica della *S33.4*

- - Tubercolosi della *A18.0†, M01.15**

Singamiasi – *B83.3*

Singhiozzo –

- *R06.6*

- Psicogeno(a): *F45.3*

Singleton-Merten – Sindrome di *Q78.8*

Singnazia - schisi palatina – *Q67.4, Q35.9*

Singulto cronico – *G25.3*

Sinoatrial node dysfunction and deafness syndrome – SANDD [*I49.8, H90.5*

Sinoftalmo – *Q87.0*

Sinostosi

- Costa S.A.I. – congenita: *Q76.6*

- Metacarpi e metatarsi – Sordità - ipospadia - *Q87.8*

- Monocoronale non sindromica – *Q67.3*

- Monolaterale sutura

- - Sagittale e coronale non sindromica – *Q75.0*

- - Squamosa non sindromica – *Q75.0*

Sinostosi –Continuazione

- Multiple – Sindrome da *Q78.8*

- Omero-radiale – *Q74.0*

- Omero-radio-ulnare – *Q74.0*

- Omero-ulnare

- - Bilaterale – *Q74.0*

- - Unilaterale – *Q74.0*

- - - *Q74.0*

- Ossa del tarso – *Q66.8*

- Precoce della sutura sagittale – *Q75.0*

- Radio-ulna - trombocitopenia amegacariocitica – *Q87.2*

- Radioulnare

- - Bilaterale – *Q74.0*

- - Microcefalia-scoliosi – Sindrome *Q02, Q77.8*

- - Ritardo dello sviluppo-ipotonia muscolare – Sindrome *Q87.0*

- - Unilaterale – *Q74.0*

- - -

- - - *Q74.0*

- Sagittale

- - Coronale bilaterale non sindromica – *Q75.0*

- - Non sindromica – *Q75.0*

- Spondilo-carpo-tarsale – *Q78.8*

- Sutura metopica

- - Coronale bilaterale non sindromica – *Q75.0*

- - Sagittale non sindromica – *Q75.0*

- Tibio-fibulare – *Q74.2*

- Vertebre cervicali – *Q76.1*

- - Sindrome mesomelia- *Q78.8*

Sinostotica

- Anteriore non sindromica – Plagiocefalia *Q67.3*

- Dito

- - Mano – Sindattilia *Q70.0*

- - Piede – Sindattilia *Q70.2*

- Mesoassiale con riduzione delle falangi – Sindattilia *Q70.4*

Sinovia –

- *C49*

- *D21*

Sinoviale

v./v.a. Sarcoma sinoviale

v./v.a. uretro-oculo-sinoviale

- Non classificata altrove – Iperτροφία *M67.2*

- Poplitea [Baker] – Ciste *M71.2*

- S.A.I. – Ciste *M71.3*

- -

- - Altra ciste di borsa *M71.3*

- - Ascesso di borsa *M71.0*

- - Osteocondromatosi *D48.1*

- - Risultati anormali in: liquido *R89*

- - Rottura

- - - *M66.1*

- - - Cisti *M66.1*

- - Sifilide della membrana *A52.7†, M68.09**

Sinovie tendine

- Malattie classificate altrove - Altri disturbi delle *M68.8**
- Non specificato - Disturbo delle *M67.9*
- - Altri disturbi specificati delle *M67.8*

Sinovite

- Articolare tubercolare - *A18.0†, M01.19**
- Crepitante cronica della mano e del polso - *M70.0*
- Gonococchi - *A54.4†, M68.09**
- Gonorroica - *A54.4†, M68.09**
- Infettive - Altre (teno) *M65.1*
- Sifilide - *A52.7†, M68.09**
- Sifilide tardiva - *A52.7†, M68.09**
- Sifilitica congenita - *A50.0*
- Tenosinovite
- - Malattie batteriche classificate altrove - *M68.0**
- - Non specificate - *M65.9*
- - - Altre *M65.8*
- Tossica - *M67.3*
- Transitoria - *M67.3*
- Tubercolare
- - Colonna vertebrale - *A18.0†, M49.09**
- - - *A18.0†, M68.09**

Sinovite villonodulare

- Pigmentato
- - Area spalla - *M12.21*
- - Articolazioni del ginocchio - *M12.26*
- - Avambraccio - *M12.23*
- - Braccio - *M12.22*
- - Colonna vertebrale - *M12.28*
- - Coscia - *M12.25*
- - Gamba - *M12.26*
- - Localizzazioni multiple - *M12.20*
- - Mano - *M12.24*
- - Piede - *M12.27*
- - Regione della pelvi - *M12.25*
- - - *M12.29*
- - *M12.29*

Sintasi

- v./v.a. N-acetilglutammato sintasi
- 1 - Deficit di carbamioil-fosfato *E72.2*
- Epatico -
- - Deficit di glicogeno *E74.0*
- - GSD da deficit di glicogeno *E74.0*
- Non legato a CYP11B2 - Deficit di aldosterone *E27.4*
- Tipo cblG - Deficit funzionale di metionina *E72.1*
- - Deficit
- - Aldosterone *E27.4*
- - Beta-alanina *E79.8*
- - Funzionale di metionina *E72.1*
- - GM3 *E77.8*
- - LTC4 [leucotriene C4] *E88.8*

Sintasi - Continuazione

- - Deficit - *Continuazione*
- - Uridina-monofosfato *E79.8*

Sintelencefalia - Q04.2**Sintetasi - Deficit dell'asparagina E72.8****Sintesi**

- Acido
- - Biliare con colestasi e malassorbimento - Deficit della *K76.8*
- - Biliari -
- - - Difetto congenito della *K76.8*
- - - Malassorbimento idiopatico da difetto della *K90.8*
- Proteina
- - Codificate da mtDNA - Insufficienza epatica infantile acuta da difetto della *K72.0*
- - Mitochondriali - Disturbo mitocondriale da difetto nella *E88.8*
- Trombossano - Diatesi emorragica da deficit di *D69.88*
- Vitamina D [tipo I] - Disturbo della *E83.31*

Sintetasi

- N-acetilglutammato - Deficit di *E72.2*
- -
- - Anemia da deficit di glutazione *D55.1*
- - Anemia emolitica da deficit di gamma-glutamilmisteina *D55.1*
- - Deficienza enzimatica della fosforibosilpirofosfato *E79.8*
- - Deficit
- - - 3-idrossi-3-metilglutaril-CoA (HMG-CoA) *E71.3*
- - - Acido lipoico *E88.8*
- - - Carbamioil-fosfato *E72.2*
- - - Ereditario di glutamina *E72.8*
- - - Olocarbosilasi *D81.8*
- - Disgenesia cerebrale congenita da deficit di glutamina *E72.8*
- - Iperattività
- - - Fosforibosilpirofosfato *E79.8*
- - - PRPP *E79.8*
- - Miopatia distale correlata alla simil 1-adenilsuccinato *G71.0*

Sintetico -

- Avvelenamento
- - Altro
- - - Narcotici *T40.4*
- - - Non specificati ormoni e loro sostitutivi *T38.8*
- - Glucocorticoidi ed analoghi *T38.0*
- Esposizione Luce
- - Ultravioletta *W91.9†*
- - Visibile *W91.9†*

Sinusale

- Con linfadenopatia massiva - Istiocitosi *D76.3*
- S.A.I. - Tachicardia: del seno [*R00.0*
- - Barotrauma *T70.1*

Sinusite

- Acuta
- - Che interessa più di un seno, ma non pansinusite - *J01.8*
- - Non specificata - *J01.9*
- - - Altra *J01.8*
- Cronica
- - Che interessa più di un seno paranasale, esclusa pansinusite - *J32.8*
- - Non specificata - *J32.9*
- - Polipi nasali] [insufficienza plurighiandolare a seguito di alterazione del trasporto mucociliare] [sindrome delle ciglia immobili] [triade di Kartagener] - Sindrome di Kartagener [situs inversus viscerum, bronchiectasia, *Q89.3*
- - S.A.I. - *J32.9*
- - - Altra *J32.8*
- Etmoidale
- - Acuta - *J01.2*
- - Cronica - *J32.2*
- - S.A.I. - *J32.2*
- Frontale
- - Acuta - *J01.1*
- - Cronica - *J32.1*
- - S.A.I. - *J32.1*
- Mascellare
- - Acuta - *J01.0*
- - Antrite) acuta - *J01.0*
- - Cronica - *J32.0*
- - S.A.I. - *J32.0*
- Sfenoidale
- - Acuta - *J01.3*
- - Cronica - *J32.3*
- - S.A.I. - *J32.3*
- Sifilitica tardiva - *A52.7†, J99.8**
- Tubercolare
- - Confermata batteriologicamente o istologicamente - *A15.8*
- - - *A16.8*

Siprkowski

v./v.a. Passwell-Goodman-Siprkowski

Sirenomelia - Q87.2**Siringobulbia -**

- Siringomielia e *G95.0*
- Spondilopatia neuropatica in *G95.0†, M49.49**

Siringocistoadenoma papillifero - D23.9**Siringomielia**

- Primitiva - *Q06.4*
- Siringobulbia - *G95.0*
- -
- - Artropatia in *G95.0†, M14.69**
- - Spondilopatia neuropatica in *G95.0†, M49.49**

Siringomielia - Artropatia di Charcot G95.0†, M49.49***Siringomielocele - Q05**

Siris

v./v.a. Coffin-Siris

Sirilimus → **Ipersensibilità da** T88.7**SIRS**

- Non specificata → Sindrome da risposta infiammatoria sistemica [R65.9!]
- Origine
- - Infettivo
- - - Con insufficienza d'organo → Sindrome da risposta infiammatoria sistemica [R65.1!]
- - - Senza insufficienza d'organo → Sindrome da risposta infiammatoria sistemica [R65.0!]
- - Non infettivo
- - - Con insufficienza d'organo → Sindrome da risposta infiammatoria sistemica [R65.3!]
- - - Senza insufficienza d'organo → Sindrome da risposta infiammatoria sistemica [R65.2!]

Sistema

- Autonomo] → ROHHAD [Sindrome da obesità ad esordio rapido, disfunzione ipotalamica e disregolazione del E23.3, E66.29]
- Cardiocircolatorio → Gomma del A52.0†, I98.0*
- Cardiovascolare →
- - Avvelenamento: Altri e non specificati farmaci agenti principalmente sul T46.9
- - Disfunzione vegetativa somatoforme: F45.30
- Cateterismo vascolare permanenza impiantato chirurgicamente →
- - Adattamento e manutenzione di Z45.20
- - Portatore di Z95.81
- Circolatorio
- - Malattie classificate altrove → Altri disturbi specificati del I98.8*
- - Successivo procedura
- - - Diagnostica o terapeutica non specificata → Disturbo del I97.9
- - - Diagnostiche o terapeutiche, non classificate altrove → Altri disturbi del I97.89
- - -
- - - Altri e non specificati disturbi del I99
- - - Beriberi umido con interessamento del E51.1†, I98.8*
- - - Sifiloma del A52.0†, I98.0*
- Circolazione assistita →
- - Adattamento e manutenzione di Z45.02
- - Portatore di Z95.80
- Complemento → Deficit del D84.1
- Corpo → Esame di routine di Z01
- Digestivo
- - Addome → Altri sintomi specificati riguardanti il R19.88
- - Perineo) → Tumore Maligno: Regione della cloaca(divisione sistema urogenitale da C21.2)
- Epatobiliare e nel pancreas → Infezione e reazione infiammatoria da dispositivi protesici, impianti e innesti interni nel T85.75

Sistema → *Continuazione*

- Immunitario
- - Anamnesi familiare → Malattie del sangue e degli organi ematopoietici ed alcuni disturbi del Z83.2
- - Anamnesi personale → Malattie del sangue e degli organi ematopoietici ed alcuni disturbi del Z86.2
- - Complicanti la gravidanza, il parto ed il puerperio → Altre malattie del sangue, degli organi ematopoietici ed alcuni disturbi del O99.1
- - Non
- - - Classificati altrove → Altri disturbi specificati del D89.8
- - - Specificato → Disturbo del D89.9
- - -
- - - Disturbo
- - - - Glomerulari in emopatie e disturbi del N08.2*
- - - - Tubulo-interstiziali renali in emopatie e disturbi del N16.2*
- - - - Esame speciale di screening per emopatie, malattie del midollo osseo e disturbi che interessano il Z13.0
- - - - Sindrome neurotossica associata a cellule effettrici del G92.0
- - Linfatico → Tubercolosi del A18.2
- Osteomuscolare
- - Non specificata → Malformazione congenita del Q79.9
- - -
- - - Altro
- - - - Deformità acquisite specificate del M95.8
- - - - Malformazioni del Q79.8
- - - - Non specificati sintomi e segni che interessano il sistema nervoso e il R29.8
- - - Infezione gonococcica del A54.4†
- - - Risultati anormali di diagnostica per immagini di altre parti del R93.7
- Port →
- - Z45.20
- - Z95.81
- Renina-angiotensina-aldosterone [SRAA] → Angioedema indotto da bloccante del T78.3
- Riparazione del DNA → Atassia cerebellare con difetto del G11.3
- Urogenitale
- - Sistema digestivo nel perineo) → Tumore Maligno: Regione della cloaca(divisione C21.2)
- - Tutti gli stadi → Linfedema iatrogeno del I97.87
- - - Ascenso tubercolare del A18.1
- Vascolare periferico →
- - Altre malformazioni congenite specificate del Q27.8
- - Malformazione congenita non specificata del Q27.9
- Venoso intracranico → Trombosi non piogena del I67.6

Sistema → *Continuazione*

- Ventilazione → Alveolite allergica da organismi proliferanti nei J67.70
- Sistema nervoso**
- Autonomo
- - Alcol → Disfunzione del G31.2
- - Altre malattie classificate altrove → Altri disturbi del G99.1*
- - Non
- - - Specificati → Tumore Maligno: Nervi periferici e C47.9
- - - Specificato → Disturbo del G90.9
- - Periferico →
- - - Compressione del G90.88
- - - Paralisi del G90.88
- - -
- - - Avvelenamento: Altri e non specificati farmaci agenti principalmente sul T44.9
- - - Tumore
- - - - Benigno: Nervi periferici e D36.1
- - - - Comportamento incerto o sconosciuto: Nervi periferici e D48.2
- - - - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue dei nervi periferici e del C47.8
- Centrale
- - Altre malattie classificate altrove → Atrofia sistemica interessante principalmente il G13.8*
- - Anestesia
- - - Durante il
- - - - Puerperio → Complicanze a carico del O89.2
- - - - Travaglio e il parto → Complicanze a carico del O74.3
- - - Gravidanza → Complicanze a carico del O29.2
- - Complicanti la gravidanza, il parto ed il puerperio → Disturbi psichici e malattie del O99.3
- - Enterovirus non classificata altrove → Infezione del A88.8
- - Fetale → Assistenza prestata alla madre per (sospetto di) malformazione del O35.0
- - Grandi cellule B → Linfoma diffuso del C83.3
- - Malattie neoplastiche → Altre atrofie sistemiche interessanti principalmente il G13.1*
- - Mixedema → Atrofia sistemica del E03.9†, G13.2*
- - Neoplasia non classificata altrove → Atrofia sistemica del D48.9†, G13.1*
- - Non
- - - Classificata altrove → Tubercolosi del A17.9†, G99.8*
- - - Specificata → Malattia demielinizzante del G37.9
- - - Specificato →
- - - - Disturbo del G96.9
- - - - Trauma da parto al P11.9
- - - - Tumore
- - - - - Benigno: D33.9

Sistema nervoso –Continuazione

- Centrale –Continuazione
- Non –Continuazione
- Specificato –Continuazione
- Tumore –Continuazione
- Comportamento incerto o sconosciuto: *D43.9*
- Maligno: *C72.9*
- Organi di senso nell'anamnesi personale – Disturbi del *Z86.6*
- S.A.I. –
- *D33.9*
- *D43.9*
- Gomma (sifilitica) del *A52.3*
- Sifilide (tardiva) del *A52.3*
- Sifiloma del *A52.3*
- Sindattilia correlata a FBLN1 – Sindrome da ritardo dello sviluppo, anomalie del *Q87.8*
- Sordità-acidosi tubolare-anemia – Sindrome da calcificazione del *Q87.8*
- Specificate – Altre infezioni virali del *A88.8*
- –
- Altro
- Disturbi specificati del *G96.8*
- Malattie demielinizzanti specificate del *G37.8*
- Risultati anormali di diagnostica per immagini del *R90.8*
- Angioite primitiva del *I67.7*
- Carcinoma embrionale del *C72.9*
- Cisti dermoide del *D33.9*
- Cisticercosi del *B69.0†, G99.8**
- Complicanza meccanica di stimolatore elettronico impiantato nel *T85.1*
- Coriocarcinoma del *C72.9*
- Dermoide del *D33.9*
- Displasia ectodermica - disabilità intellettiva - malformazioni del *Q87.8*
- Febbre reumatica con interessamento del *I02.9*
- Germinoma del *C72.9*
- Gomma sifilitica del *A52.3†, G07**
- Infezione virale del *A89*
- Linfoma primitivo del *C83.3*
- Malattia
- HIV con affezione del *B22†, G94.8**
- Prioni del *A81*
- Risata [infezione virale atipica del *A81.8*
- Tremore [infezione virale atipica del *A81.8*
- Medulloepitelioma del *C72.9*
- Melanoma primitivo del *C72.9*
- Mielite trasversa acuta in malattie demielinizzanti del *G37.3*
- Osservazione per sospetto di disturbo del *Z03.3*
- Risultati anormali di esami per studi di funzionalità del *R94.0*

Sistema nervoso –Continuazione

- Centrale –Continuazione
- –Continuazione
- Sequela
- Malattie infiammatorie del *G09*
- Tubercolosi del *B90.0*
- Sifilide
- Con aneurisma del *A52.0†, I68.8**
- Giovanile del *A50.4*
- Sifilide congenita del *A50.4*
- Sifilide vascolare del *A52.0†, I68.8**
- SNC-PNET [Tumore primitivo neuroectodermico del *C72.9*
- Teratoma
- *D43.9*
- Benigno del *D33.9*
- Maligno del *C72.9*
- Tumore
- Benigno: Altre parti specificate del *D33.7*
- Comportamento incerto o sconosciuto: Altre parti del *D43.7*
- Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo e di altre parti del *C72.8*
- Misto delle cellule germinali del *C72.9*
- Neuroectodermico primitivo del *C72.9*
- Sacco vitellino del *C72.9*
- Zoster con interessamento di altre aree del *B02.2†*
- Dovuta ad alcol – Degenerazione del *G31.2*
- Il sistema osteomuscolare – Altri e non specificati sintomi e segni che interessano il *R29.8*
- Malattia classificato altrove – altro Malattia
- Degenerative specificate del *G32.8**
- Specificate del *G99.8**
- Non
- Classificati altrove – Altri disturbi del *G98*
- Specificata –
- - Malattia degenerativa del *G31.9*
- - Malformazione congenita del *Q07.9*
- Specificato – Disturbo iatrogeno del *G97.9*
- Organi di senso – Fornitura ed adattamento di dispositivi relativi al *Z46.2*
- Periferico
- Organi di senso – Risultati anormali di esami per studi di funzionalità del *R94.1*
- S.A.I. – Disturbi del *G64*
- –
- - Altri disturbi del *G64*
- - Malattia demielinizzante del *G62.88*
- - Trauma da parto, non specificato, del *P14.9*
- - Traumi da parto di altre parti del *P14.8*
- S.A.I. –
- - *C72.9*
- - Malattia del *G98*
- –

Sistema nervoso –Continuazione

- –Continuazione
- - Altro
- Complicanze di dispositivi protesici, impianti ed innesti nel *T85.81*
- Disturbo iatrogeno
- *G97.8*
- *G97.88*
- Forme di tubercolosi del *A17.8†*
- Malattia degenerativa specificate
- *G31.8*
- *G31.88*
- Malformazioni congenite specificate del *Q07.8*
- Congenito
- - Anomalia del *Q07.9*
- - Deformazione del *Q07.9*
- - Malattia o lesione del *Q07.9*
- Degenerazione amiloidosica del *E85.4†, G99.8**
- Glioblastoma del *C72.9*
- Infezione e reazione infiammatoria da altri dispositivi protesici, impianti ed innesti interni nel *T85.72*
- Malattia di Chagas cronica con interessamento del *B57.4†, G99.8**
- Tubercolosi del *A17.9†, G99.8**
- Tumore maligno secondario di altre e non specificate parti del *C79.4*
- Sistemico**
v./v.a. Tipo di malattia
- Sisterolemia – Xantomatosi con *E78.0***
- Siti fragili autosomici – Individui con *Q95.5***
- Sitosterolemia omozigote – *E75.5***
- Situazione**
- Familiare atipica – *Z60*
- Pericolo di vita, ad esempio essere vittima del terrorismo – Modificazione della personalità dopo: esposizione prolungata a *F62.0*
- Psicologici – Problemi legati ad altre *Z65*
- Situs ambiguous – *Q89.3***
- Situs inversus**
- Completo – *Q89.3*
- Incompleto – *Q89.3*
- O transversus
- - Addominale – *Q89.3*
- - Cuore – *Q89.3*
- - Toracico – *Q89.3*
- - Totale – *Q89.3*
- Parziale – *Q89.3*
- Viscerum, bronchiectasia, sinusite cronica e polipi nasali [insufficienza plurighiandolare a seguito di alterazione del trasporto mucociliare] [sindrome delle ciglia immobili] [triade di Kartagener] – Sindrome di Kartagener [*Q89.3*
- –
- - *Q89.3*
- - Agnasia - oloprosencefalia - *Q87.8*

Situs inversus –Continuazione

- - - Continuazione
- - Destrocardia con *Q89.3*
- - Disposizione speculare atriale con *Q89.3*
- - Levocardia - *Q24.1*

Siwe

v./v.a. Letterer-Siwe

Sjögren

v./v.a. Gougerot-Sjögren

v./v.a. Marinesco-Sjögren

- Con
- - Cheratocongiuntivite -> Sindrome di *M35.0†, H19.3**
- - Interessamento polmonare -> Sindrome di *M35.0†, J99.1**
- - Malattia renale tubulo-interstiziale -> Sindrome di *M35.0†, N16.4**
- - Nefrite tubulo-interstiziale -> Sindrome di *M35.0†, N16.4**
- - Primitiva -> Sindrome di *M35.0*
- -
- - Cheratite secca specificata come sindrome di *M35.0†, H19.3**
- - Cheratocongiuntivite secca specificata come sindrome di *M35.0†, H19.3**
- - Congiuntivite secca specificata come sindrome di *M35.0†, H13.2**
- - Miopatia in sindrome di *M35.0†, G73.7**
- - Sindrome di *M35.0*

Sjögren-Larsson -> Sindrome di *Q87.1***SJS/TEN** -> Sindrome sovrapposta a *L51.20***Skeie**

v./v.a. Hapnes-Boman-Skeie

Skraban-Deardorff -> Sindrome di *Q87.0***SLC13A3** -> Leucoencefalopatia acuta reversibile da deficit di *E75.2***SLC16A1** -> Iperinsulinismo da deficit di *E16.1***SLC35A3-CDG [Congenital disorder of glycosylation]** -> *E77.8***SLC02A1** -> Enteropatia cronica associata a *K63.8***Slim disease** -> *B22***SLOS** -> *Q87.1***Sly** -> Malattia di *E76.2***SM-AHNMD]** -> Mastocitosi sistemica, associata a emopatia clonale non mastocitaria [*D47.0***Small cell lung cancer]** -> **SCLC** [*C34.9***Smalto**

- Cheratoderma palmoplantare e disabilità intellettiva -> Sindrome da ipoidrosi, ipoplasia dello *Q87.8*
- Dentale -> Chiazatura dello *K00.3*
- Irradiato -> *K03.8*
- Neonatale) (post-natale) (prenatale) -> Ipoplasia dello *K00.4*
- Non da fluorosi -> Opacità dello *K00.3*
- -
- - Carie limitata allo *K02.0*
- - Perle dello *K00.2*

SMARCA4 -> Sarcoma del torace con deficit di *C49.3***SMARD** Atrofia muscolare spinale con distress respiratorio tipo- 1 -> *G12.2*- 2 -> *G12.2***Smeets**

v./v.a. Frys-Smeets-Thiry

Smirin

v./v.a. Basel-Vanagaite-Smirin-Yosef

Smith

v./v.a. Aase-Smith

v./v.a. Clayton Smith-Donnai

v./v.a. Marshall-Smith

- Lemli-Opitz -> Sindrome di *Q87.1*

- -

- - Frattura di *S52.52*

- - Sindrome

- - - Canale- *D47.9*- - - Riley- *Q89.8*- - - Robinow-Silverman- *Q87.1*- - - Ruvalcaba-Myhre- *Q89.8***Smith-Kingsmore** -> Sindrome di *Q87.0***Smith-Magenis** -> Sindrome di *Q93.5***Smith-McCort** -> Displasia di *Q77.7***Smith-Strang** -> Malattia di *E72.1***Smolandiensis** -> Distrofia *H18.5***Smorfie facciali e dita lunghe** -> Sindrome da disabilità intellettiva grave, deficit del linguaggio, strabismo, *Q87.8***Smouldering** -> Mastocitosi sistemica « *D47.0***SMPP [Sclerosi multipla primariamente progressiva]** -> *G35.20***SNC** -> Carcinoma embrionale non localizzato nel *C80.9***SNC-PNET [Tumore primitivo neuroectodermico del sistema nervoso centrale]** -> *C72.9***Sneddon**- Wilkinson -> Sindrome di *L13.1*- -> Sindrome di *I77.88***Snijders Blok-Campeau** -> Sindrome di *F84.4***Snyder-Robinson** -> Sindrome di *Q87.8***Sociale**

- Con

- - Ridotta socializzazione -> Disturbo del comportamento *F91.1*- - Socializzazione normale -> Disturbo del comportamento *F91.2*- - Depressivo -> Disturbo del comportamento *F92.0*- - Espresso in gruppo -> Disturbo del comportamento *F91.2*- - F91.-) associato a disturbo depressivo (F32.-) -> disturbo del comportamento *F92.0*- - Inadeguate non classificate altrove -> Abilità *Z73*

- - Infanzia

- - Altro tipo -> Disturbi del funzionamento *F94.8***Sociale** –Continuazione

- Infanzia –Continuazione

- - Non specificato -> Disturbo del funzionamento *F94.9*
- - -> Disturbo di ansia *F93.2*
- - Insufficiente -> Assicurazione o assistenza *Z59*
- - Limitato al contesto familiare -> Disturbo del comportamento *F91.0*
- - Non
- - Classificati altrove -> Conflitti di ruolo *Z73*
- - Specificato -> Disturbo del comportamento *F91.9*
- - Oppositivo e provocatorio -> Disturbo del comportamento *F91.3*
- - S.A.I. -> Nell'infanzia Disturbo del comportamento *F91.9*
- - Tipo
- - Aggressivo solitario -> disturbo del comportamento *F91.1*
- - Unicamente aggressivo -> Disturbo del comportamento *F91.1*

- -

- - Disturbo ipercinetico

- - - Associato a disturbo del comportamento *F90.1*- - - Comportamento *F90.1*- - Fobie *F40.1*- - Gravidanza ad alto rischio, dovuta a problemi *Z35.8*- - Nevrosi *F40.1*- - Problemi legati all'ambiente *Z60*- - Rifiuto ed esclusione *Z60***Socializzazione**- Normale -> Disturbo del comportamento sociale con *F91.2*- -> Disturbo del comportamento sociale con ridotta *F91.1***Socioeconomiche difficili in famiglia - Assistenza medica e infermieristica o controllo medico/infermieristico a bambini sani in circostanze come: condizioni** *Z76.2***Sociopatica - (Disturbo di) personalità:** *F60.2***Sodio**

- Na -

- - Deficit di *E87.1*- - Eccesso di *E87.0*- - Sovraccarico di *E87.0*- - Neonatale -> Disturbi del bilancio del *P74.2*

- -

- - Diarrea congenita con malassorbimento del *P78.3*- - Idrossido di: *T54.3*- - Neuropatia a piccole fibre correlata a canalopatia del *G60.8***Sudoku** -> *A25.0***Soemmerring** -> Anello di *H26.4***Soffer**

v./v.a. Sohval-Soffer

Sofferenza

- Distress respiratorio o
- - Fetale o intrauterina(o) → *P20*
- - Neonatale
- - - Non specificata → *P22.9*
- - - - Altra *P22.8*
- Fetale
- - Comprovato
- - - Con altre investigazioni → Travaglio e parto complicati da altri segni di *O68.8*
- - - Segni biochimici → Travaglio e parto complicati da *O68.3*
- - Durante il travaglio e il parto, a seguito di somministrazione di farmaci → *O68*
- - Ecografici → Segni di *O68.8*
- - Elettrocardiografici → Segni di *O68.8*
- - Non specificata → Travaglio e parto complicati da *O68.9*
- Materno
- - Durante il travaglio e il parto → *O75.0*
- - - *O75.0*
- Respiratoria → Atelettasia da riassorbimento senza sindrome di *P28.1*

Soffio

- Arterioso) → *R09.8*
- Cardiaco
- - Benigno e soffio innocente → *R01.0*
- - Funzionale → *R01.0*
- - Non specificato → *R01.1*
- Innocente → Soffio cardiaco benigno e *R01.0*

Soffocamento

- Letto → *X59.9!*
- Strangolamento) → *T71*
- - Sensazione di *R06.88*
- Soggettivi della vista → Disturbi *H53.1*

Soggetto portatore di epatite virale B → Infezione acuta con virus Delta di *B17.0***Soglia uditiva → Cambiamento transitorio della *H93.2*****Sohval-Soffer → Sindrome di *Q87.8*****SOLAMEN [Crescita segmentaria eccessiva - lipomatosi - malformazione arterovenosa - nevo epidermico] → Sindrome *Q87.8*****Solare**

- Acuta → Altra ustione *L55.8*
- Fotoesposizione cronica → Dermatite *L57.8*
- Non specificata → Ustione *L55.9*
- Primo grado → Ustione *L55.0*
- Secondo grado → Ustione *L55.1*
- Terzo grado → Ustione *L55.2*
- -
- - Cheratosi: *L57.0*
- - Esposizione a: raggi *X59.9!*
- - Orticaria *L56.3*
- - Retinopatia *H31.0*

Solberg

v./v.a. Ostravik-Lindemann-Solberg

Solco

- Boccale (superiore) (inferiore) → *C06.1*
- Labio-gengivale (superiore) (inferiore) → *C06.1*
- Mentolabiale → Cute pelosa tra il margine labiale inferiore e il *C44.0*
- Vaginale durante il parto → Lacerazione del *O71.4*

Sole → Colpo di calore e colpo di *T67.0***Solente**

v./v.a. Touraine-Solente-Gole

Solfatasi

- Steroidea → Deficit di *Q80.1*
- - Deficit
- - Iduronato 2- *E76.1*
- - Multiplo di *E75.2*

Solfatidosi giovanile, tipo Austin → *E75.2***Solfito ossidasi**

- Deficit cofattore molibdeno
- - Tipo
- - - B → Deficit di *E72.1*
- - - C → Deficit di *E72.1*
- - - - Deficit di *E72.1*
- - - Deficit di *E72.1*
- - Xantina deidrogenasi e aldeide ossidasi, tipo A → Deficit combinato di *E72.1*
- -
- - Deficit
- - - *E72.1*
- - - Isolato di *E72.1*
- - Encefalopatia da deficit di *E72.1*

Solfocistinuria → *E72.1***Solfoemoglobinemia) → Metaemoglobinemia acquisita (con *D74.8*****Solforico → Acido: *T54.2*****Solforosa → Effetto tossico: Anidride *T59.1*****Solfuro di idrogeno → Effetto tossico: *T59.6*****Solido**

- Coda del pancreas → Carcinoma pseudopapillare *C25.2*
- Collo del pancreas → Carcinoma pseudopapillare *C25.7*
- Corpo del pancreas → Carcinoma pseudopapillare *C25.1*
- Liquide → Polmonite da altre sostanze *J69.8*
- Più zone contigue del pancreas → Carcinoma pseudopapillare *C25.8*
- Testa del pancreas → Carcinoma pseudopapillare *C25.0*
- - Carcinoma pancreatico pseudopapillare *C25.9*

Solitario

- Ano → Ulcera *K62.6*
- Avambraccio → Cisti ossea *M85.43*
- Braccio → Cisti ossea *M85.42*
- Congenita → Ciste renale *Q61.0*
- Coscia → Cisti ossea *M85.45*
- Fegato → Tumore necrotico *K76.8*

Solitario –Continuazione

- Gamba → Cisti ossea *M85.46*
- Mano → Cisti ossea *M85.44*
- Mascella → Cisti ossea *K09.2*
- Piede → Cisti ossea *M85.47*
- Remissione completa → Mieloma *C90.31*
- Retto →
- - Sindrome dell'ulcera *K62.6*
- - Ulcera *K62.6*
- -
- - Ciste
- - - Ossea *M85.4*
- - - Renale (acquisita) (multipla) (*N28.1*
- - - Rene congenita (*Q61.0*
- - Disturbo del comportamento sociale di tipo aggressivo *F91.1*
- - Mieloma *C90.30*
- - Plasmocitoma *C90.30*
- - Tumore fibroso *D21.9*
- - Ulcera: *K62.6*

Solitudine → *Z60***Solium → Teniasi da Taenia *B68.0*****Sollecitazione eccessivo**

- S.A.I. → Frattura da stress [*M84.3*
- - Frattura vertebrale da stress [*M48.4*

Soltanto polso e mano) → braccio [qualsiasi parte, tranne *T22***Solvente**

- Chetone → *L24.2*
- Cicloesano → *L24.2*
- Clorati → *L24.2*
- Esteri → *L24.2*
- Glicolo → *L24.2*
- Idrocarburi → *L24.2*
- Organico
- - Non specificato → Effetto tossico: *T52.9*
- - -

- - - Allergia ai *L23.5*

- - - Avvelenamento (accidentale) da esposizione a: *X49.9!*
- - - Effetto tossico: Altri *T52.8*
- - Volatili → Disturbi psichici e comportamentali dovuti all'uso di *F18*
- - Dermatite irritativa da contatto dovuta a *L24.2*

Somatico

- CEBPA → Leucemia mieloide acuta con mutazioni *C92.00*
- Legata all'X con vacuoli e interessamento dell'enzima E1] → Sindrome VEXAS [Sindrome autoinfiammatoria *M35.8*
- NPM1 → Leucemia mieloide acuta con mutazioni *C92.00*
- Psichici → Disturbo da dolore con fattori *F45.41*
- -

Somatico –Continuazione

- - -Continuazione
- Altri disturbi mentali organici dovuti a lesione o disfunzione cerebrale o a malattia *F06.8*
- Disfunzione segmentaria e *M99.0*
- Disturbo mentale organico non specificato dovuto a lesione, disfunzione cerebrale e a malattia *F06.9*
- Sindromi comportamentali non specificate associate a disturbi fisiologici e a fattori *F59*

Somatizzazione – Disturbo da *F45.0***Somatoforme**

v./v.a. Disfunzione vegetativa somatoforme

- Dolore
- Persistente - Disturbo *F45.40*
- - - Disturbo *F45.40*
- Indifferenziato - Disturbo *F45.1*
- Non specificato - Disturbo *F45.9*
- - Altri disturbi *F45.8*

Somatomammotropinoma – *D35.2***Somatostatina – Ipersecrezione pancreatica endocrina di: *E16.8*****Somatostatinoma**

- Duodeno - *C17.0*
- Pancreas - *C25.4*
- Policitemia - Paraganglioma - *D75.1, D44.7*

Somatotropina

- Ormone della crescita - Deficit idiopatico di *E23.0*
- - Iperproduzione di *E22.0*

Somiti cervicali – Sindrome aplasia dei dotti mülleriani-displasia renale-anomalie dei *Q87.8***Sommer-Hines – Sindrome di *Q73.8*****Sommersione**

- Non mortali - Annegamento e *T75.1*
- - Annegamento e *X59.9!*

Somministrato

- Dose profilattico o terapeutico corretto - Effetto collaterale indesiderato
- Medicamento o droga utilizzati secondo le loro indicazioni e *Y57.9!*
- Vaccino o altra sostanza biologica utilizzati secondo le loro indicazioni e *Y59.9!*
- Feto ed al neonato - Reazioni ed intossicazioni da farmaci *P93*
- Madre durante il travaglio e il parto - Reazioni ed intossicazioni da oppiacei e tranquillanti *P04.0*
- Neonato -
- - Ittero neonatale provocato da farmaci o tossine trasmesse dalla madre o *P58.4*
- - Sintomi da astinenza da uso terapeutico di farmaci *P96.2*
- -
- Anuria da sulfamidici in impiego di farmaco appropriato correttamente *R34, Y57.9!*
- Effetto avverso di farmaco o medicamento appropriato correttamente *T88.7*

Somministrato –Continuazione

- - -Continuazione
- - Idiosincrasia a farmaco o medicamento appropriato correttamente *T88.7*
- - Ipersensibilità a farmaco o medicamento appropriato correttamente *T88.7*
- - Reazione allergica a farmaco o medicamento appropriato correttamente *T88.7*
- - Shock
- - - Anafilattico da effetto avverso di farmaco o medicamento appropriato correttamente *T88.6*
- - - Anestesia con sostanza appropriata correttamente *T88.2*

Somministrazione

- Anestetico generale o locale, di analgesico o altro sedativo in gravidanza - complicate materne da *O29*
- Antibiotici locale profilattica - *Z29.20*
- Cloramfenicolo a neonato - Sindrome grigia da *P93*
- Farmaci - sofferenza fetale, durante il travaglio e il parto, a seguito di *O68*
- Immunoglobuline - *Z29.1*
- O ingestione accidentale di medicamento errato - *X49.9!*
- Profilattica di antibiotici S.A.I. - *Z29.28*
- Vaccini contro la COVID-19 - Effetti collaterali indesiderati della *U12.9!*

Sommosse – Ferite durante *Y36.9!***Sonda**

- Digiunostomia endoscopico percutaneo
- - Sonda PEJ - Complicanza meccanica di *T85.52*
- - -
- - - Infezione da *T85.74*
- - - Reazione infiammatoria da *T85.74*
- Durante procedura - Perforazione accidentale
- - Nervo da *T81.2*
- - Organo da *T81.2*
- - Vaso sanguigno da *T81.2*
- - Gastrostomia endoscopico percutaneo
- - Sonda PEG - Complicanza meccanica di *T85.51*
- - - Infezione da *T85.74*
- - PEG -
- - Complicanza meccanica di sonda per gastrostomia endoscopica percutanea [*T85.51*
- - Infezione da *T85.74*
- - Reazione infiammatoria da *T85.74*
- - PEJ -
- - Complicanza meccanica di sonda per digiunostomia endoscopica percutanea [*T85.52*
- - Infezione da *T85.74*
- - Reazione infiammatoria da *T85.74*
- - passaggio di *Z43*

Songo – Febbre *A98.5†, N08.0****Sonambulismo – *F51.3*****Sonnei**

v./v.a. Shigella sonnei

Sonne-Kruse – Dissenteria *A03.3***Sonnifero**

- Con intenti suicidi - Avvelenamento da *T42.7*
- S.A.I. - *T42.7*
- - Avvelenamento da *T42.7*

Sonno

- Insonnie] - Disturbi dell'inizio e del mantenimento del *G47.0*
- Neonatale
- - Centrale - Apnea del *P28.3*
- - Ostruttiva - Apnea del *P28.3*
- - S.A.I. - Apnea del *P28.3*
- - - Apnea primaria del *P28.3*
- Non
- - Specificata - Apnea del *G47.39*
- - Specificato - Disturbo
- - - *G47.9*
- - - Non specificato - Disturbo non organico del *F51.9*
- Onde lento -
- - ESSES [Stato epilettico elettrico durante il *G40.01*
- - Picchi continui ed onde durante il *G40.01*
- S.A.I. -
- - Disturbo emozionale del *F51.9*
- - Malattia del *B56.9*
- - Terrori notturni] - Terrori da *F51.4*
- -
- - Altro
- - - Apnea del *G47.38*
- - - Disturbo
- - - - *G47.8*
- - - - Non organici del *F51.8*
- - Crisi epilettiche correlate a(d): privazione di *G40.5*
- - Disturbi dell'alimentazione legati al *F51.3*
- - Encefalopatia autoimmune con parasonnia e apnea ostruttiva durante il *G04.8*
- - Inversione psicogena del ritmo del *F51.2*
- - Ipoventilazione alveolare non ostruttiva idiopatica durante il *G47.32*
- - Malattia del *B56*
- - Movimenti periodici delle gambe durante il *G25.80*
- - OSAS [Sindrome da apnea ostruttiva del *G47.31*
- - Sindrome
- - - Apnea centrale del *G47.30*
- - - Ipoventilatoria durante il *G47.32*
- - - Ritardo delle fasi di *G47.2*
- - Stato epilettico bioelettrico durante il *G40.01*

Sonnolenza

- Ipersonnie] - Disturbi di eccessiva *G47.1*

Sonnolenza –Continuazione

- ~ R40.0

Sonno-veglia

- Correlata a NRXN1 ~ Grave malattia del neurosviluppo, stereotipie motorie, costipazione cronica e anomalie del ciclo G96.8

- Differente da 24 ore ~ Sindrome del ritmo G47.2

- Irregolare ~ Ritmo G47.2

- Malsano ~ Ritmo Z91.8

- ~ Disturbo

- - Non organico del ritmo F51.2

- - Ritmo G47.2

Sonoda ~ Syndrome de Q87.8**Soppressione della lattazione ~ O92.5****Sopra**

- Il ginocchio, unilaterale ~ Perdita di una gamba, Z89.6

- Polso ~ Perdita del braccio, al di Z89.2

Sopracciglio

- Sindattilia ~ Duplicazione delle Q82.8, Q70.9

- ~

- - S00.1

- - S01.0

- - Ptosì del L98.7

Sopraclaveare ~

- Metastasi dei linfonodi C77.0

- Regione S11.80

Sopraelevazione della scapola ~ Q74.0**Sopragengivale ~ Tartaro dentale: K03.6****Sopraglottico**

- Laringe ~ Tumore Maligno: Regione C32.1

- ~

- - Edema: J38.4

- - Tumore neuroendocrino maligno della regione C32.1

Sopraioidea

- S.A.I. ~ Epiglottide (porzione C32.1

- ~ Epiglottide porzione

- - D02.0

- - D14.1

- - D38.0

Sopralivellamento di ST [NSTEMI], infarto di tipo 1 ~ Infarto miocardico senza I21.40**Sopranucleare progressivo**

- Acinesia pura con freezing della deambulazione ~ Paralisi G23.1

- ~ Oftalmoplegia G23.1

Soprasellare ~ Germinoma C71.9**Sopraslivellamento ST**

- NSTEMI] ~ Infarto miocardico senza I21.48

- ~ Infarto miocardico senza I21.48

Sopratentoriale S.A.I. ~ C71.0**Sopravalvolare ~**

- Macroaneurisma arterioso retinico e stenosi polmonare H35.0, Q25.6

Sopravalvolare ~ –Continuazione

- Stenosi aortica Q25.3

- Stenosi polmonare Q25.6

Sopraventricolare ~ Tachicardia I47.1**Sordità**

v./v.a. cheratoderma palmoplantare-sordità
v./v.a. mioclonia-atassia cerebellare-sordità

- Acidosi tubolare-anemia ~ Sindrome da calcificazione del sistema nervoso centrale- Q87.8

- Alte frequenze ~ H91.9

- Anomalie delle orecchie - paralisi facciale ~ Q87.8

- Basse frequenze ~ H91.9

- Bilaterale

- - Difetto di trasmissione ~ H90.0

- - Mista trasmissiva e neurosensoriale ~ H90.6

- Caratteristiche progeroidi, lipodistrofia] ~ Sindrome MDPL [ipoplasia mandibolare, E34.8

- Cardiopatia-dismorfismi craniofacciali ~ Sindrome atresia delle coane- Q87.8

- Centrale S.A.I. ~ H90.5

- Con

- - Aplasia labirintica, microtia e microdontia ~ Q16.5

- - Cecità e ipopigmentazione di tipo yemenita ~ Sindrome della Q87.8

- Conduzione - cardiopatia ~ Dismorfismi - Q87.8

- Diabete - epilessia - nefropatia ~ Aterosclerosi - Q87.8

- Diabete mellito ~ Sindrome atassia cerebellare e periferica combinata- E10.60, G31.88

- Difetto di trasmissione, non specificata ~ H90.2

- Disabilità intellettiva ~ Malattia di Charcot-Marie-Tooth - G60.0

- Dismorfismi facciali ~ Sindrome da displasia epifisaria, Q87.0

- Displasia epifisaria - bassa statura ~ Q87.8

- Distonia ~ Anomalie dello sviluppo - Q87.8

- Distrofia retinica, duplicazione degli alluci e disabilità intellettiva ~ Sindrome da afonia, Q87.0

- Encefaloneuropatia - obesità - valvulopatia ~ G31.81

- Encefalopatia - sindrome Leigh-simile] ~ Sindrome MEGDEL [Aciduria 3-metilglutamica con G31.88

- Infertilità ~ Sindrome Q93.5

- Iperparatiroidismo ~ Nefropatia - Q87.8

- Ipogenitalismo ~ Retinite pigmentosa - disabilità intellettiva - Q87.8

- Ipogonadismo ~ H90.6, E29.1

- Ipospadias - sinostosi dei metacarpi e metatarsi ~ Q87.8

- Legata all'X, tipo 2 ~ H90.8

- Letalità ~ Atassia - atrofia ottica - E79.8

- Lipoma sacrale ~ Labiopalatoschisi - Q87.8

- Misto

Sordità –Continuazione

- Misto ~Continuazione

- - Legata all'X con gusher perilinfatico ~ H90.8

- - Trasmissiva e neurosensoriale non specificata ~ H90.8

- - Monolaterale

- - Difetto di trasmissione con mantenimento della funzione uditiva controlaterale ~ H90.1

- - Mista trasmissiva e neurosensoriale con mantenimento della funzione uditiva controlaterale ~ H90.7

- - Nance ~ H90.8

- - Narcolessia ~ Sindrome atassia cerebellare autosomica dominante- G11.2

- - Nefropatia di Alport ~ Q87.8

- - Nervosa S.A.I. ~ H90.5

- - Neurosensoriale S.A.I. ~ H90.5

- - Oligodontia ~ Q87.0

- - Palatoschisi ~ Microtia bilaterale - Q87.0

- - Percettivo

- - S.A.I. ~ H90.5

- - ~ Distrofia corneale - H18.5, H90.5

- - Polidattilia ~ Malattia di Hirschsprung - Q87.8

- - Polineuropatia - miopatia ~ Atrofia ottica - H47.2

- - Psicogena ~ F44.6

- - Retinite pigmentosa ~ Nanismo osteocondrodisplastico - Q87.1

- - Retrococleare ~ H90.5

- - Ritardo dello sviluppo ~ Sindrome da cataratta congenita, ipotonia muscolare progressiva, G71.3

- - S.A.I. ~ H91.9

- - Sensoriale

- - S.A.I. ~ H90.5

- - Tardiva ~ Albinismo oculare - E70.3

- - Sifilitico

- - Congenita ~ A50.0†, H94.8*

- - ~ A52.1†, H94.8*

- - Transitoria su base ischemica ~ H93.0

- - Trasmissione

- - Materna ~ Diabete - E14.72

- - S.A.I. ~ H90.2

- - Verbale ~ F80.2

- - Vitiligine - acalasia ~ Q87.8

- ~

- - Albinismo - H90.5

- - Atassia cerebellare autosomica recessiva - cecità - G11.1

- - Atrofia olivo-ponto-cerebellare - G23.3, H90.5

- - Cataratta - atassia - G11.2

- - Coroideremia - obesità - Q87.8

- - Disfunzione del nodo senoatriale e I49.8, H90.5

- - Disostosi metafisaria - ritardo mentale - Q87.2

Sordità –Continuazione

- - -Continuazione
- - Fibromatosi gengivale - *H90.3*
- - HPPD [Sindrome ipertelorismo, seno e fossette preauricolari, *Q87.0*
- - Lipodistrofia - ritardo mentale - *Q87.8*
- - Mani e piedi a chela - *Q87.2*
- - Miopatia mitocondriale - acidosi lattica - *G71.3*
- - Neuropatia autonoma e sensoriale ereditaria legata all'X con *G60.8, H90.5*
- - Neutropenia - monocitopenia - *D82.8*
- - Paraplegia spastica - nefropatia - *Q87.8*
- - Sindrome
- - - COMMAD [coloboma-osteopetrosi-microftalmia-macrocefalia-albinismo- *Q87.8*
- - - Craniofacciale - *Q87.0*
- - - Diverticoli dei calici renali e *Q63.8, H90.5*
- - - Fragilità ossea-contratture-rottura arteriosa- *Q87.5*
- - - Neuropatia periferica, miopatia, raucedine, *G60.0*

Sordità congenita -

- *H90*
- *H90.5*
- Sindrome della retrazione di Duane associata a *H50.8, H90.5*

Sordità genetica

- Non sindromico
- - Bilaterale - *H90.3*
- - - *H90.5*
- - Postlinguale non sindromica - *H90.5*
- - Prelinguale non sindromica - *H90.5*

Sordità neurosensoriale

- Bilaterale - *H90.3*
- Con cardiomiopatia dilatativa - *H90.5, I42.0*
- Congenita - Albinismo oculare con *E70.3*
- Correlata a DIAPH1 - Sindrome trombocitopenia - *H90.5, D69.41*
- Disabilità intellettiva-amaurosi congenita di Leber - Sindrome da displasia spondiloepifisaria- *Q87.1*
- Dismorfismi - Sindrome da ipogonadismo ipogonadotropo, microcefalia grave, *Q87.8*
- Displasia rizomelica - Sindrome autosomica dominante miopia-retrusione mediofacciale- *Q87.0*
- Distonia - Sindrome da disabilità motoria ed intellettiva grave, *Q87.8*
- Epilessia - anomalie del tono muscolare - Sindrome microcefalia - disabilità intellettiva - *Q87.8*
- Incanutimento precoce - tremore essenziale - *H90.5, G25.0*
- Mitocondriale non sindromica con elevata sensibilità agli aminoglicosidi - *H90.5*
- Monolaterale con mantenimento della funzione uditiva controlaterale - *H90.4*
- Non
- - Sindromico autosomico

Sordità neurosensoriale –Continuazione

- Non -Continuazione
- - Sindromico autosomico -Continuazione
- - - Dominante, tipo DFNA - *H90.3*
- - - Recessiva, tipo DFNB - *H90.3*
- - Specificata - *H90.5*
- - Progressiva - cardiomiopatia ipertrofica - *H90.5, I42.2*
- - S.A.I. - *H90.5*
- - Sindromica da deficit combinato della fosforilazione ossidativa - *G31.81, H90.8*
- - -
- - Anemia megaloblastica sensibile alla tiamina con diabete mellito e *Q87.8*
- - Sindrome
- - - Atassia cerebellare-areflessia-piede cavo-atrofia ottica- *G11.8*
- - - Displasia ectodermica- *Q82.8*
- - - Miopia elevata- *H90.5*
- - - Nefrosica
- - - - Epidermolisi bollosa, *Q87.8*
- - - - Steroido-resistente familiare con *N04.1, H90.5*

Sordomutismo

- Non classificato altrove - *H91.3*
- Sifilitico congenito - *A50.0†, H94.8**

Sorsby - Distrofia pseudoinfiammatoria del fondo oculare di tipo *H35.5***Sorveglianza**

- Abuso alcolico - Consigli e *Z71*
- Dietetici - Consigli e *Z71*
- Durante l'alimentazione - Disfagia con necessità di *R13.0*
- Farmaci o droghe - Consigli e *Z71*
- Interessamento inadeguati da parte dei genitori - *Z62*
- Medica dopo trattamento - esame di controllo o *Z08*

Sospettoso od evasivo - Carattere *R46.5***Sospiri - *R06.88*****Sostanza**

- Antianemiche - Preparati di fegato ed altre *T45.8*
- Anticoagulanti - Ematuria da terapia con *D68.35*
- Appropriata correttamente somministrata - Shock da anestesia con *T88.2*
- Azione centrale e bloccanti del neurone adrenergico non classificati altrove - Avvelenamento: *T44.8*
- Biologica utilizzati secondo le loro indicazioni e somministrati a dosi profilattiche o terapeutiche corrette - Effetto collaterale indesiderato di vaccino o altra *Y59.9!*
- Biologicamente attive - Avvelenamento (accidentale) da esposizione a: medicinali, droghe e altre *X49.9!*
- Cerebrale - Difetto congenito di *Q04.3*
- Contaminato
- - Aria - Polvere e altre *Z57*

Sostanza –Continuazione

- Contaminato -Continuazione
- - - *Y69!*
- Contenente anfetamina - Consumo via
- - Endovenosa di *U69.33!*
- - Non endovenosa di *U69.34!*
- Corrosiva non specificata - Effetto tossico: *T54.9*
- Esogene - Ipotiroidismo secondario a farmaci o ad altre *E03.2*
- Estranea accidentalmente lasciata durante una procedura diagnostica o terapeutica - Reazione acuta a *T81.6*
- Gruppo para - Allergia a *T78.4*
- Inorganica non specificata - Effetto tossico: *T57.9*
- Inorganiche specificate - Effetto tossico: Altre *T57.8*
- Irritanti non classificata altrove - Dermatite irritativa da *L24.9*
- Medicinali - Metalli di qualsiasi origine, tranne le *T56*
- Nocivo
- - Non specificata ingerita con il cibo - Effetto tossico: *T62.9*
- - Specificate ingerite con il cibo - Effetto tossico: Altre *T62.8*
- Non
- - Specificata
- - - Normalmente assente - Presenza nel sangue di *R78.9*
- - - -
- - - - Abuso di sostanze che non provocano dipendenza: *F55.9*
- - - - Effetto tossico di *T65.9*
- - Specificate - Dermatite da assunzione di *L27.9*
- - Oppiacea nel sangue - Presenza di *R78.1*
- - Origine principalmente non medicamentosa - Sequele di effetti tossici di *T97*
- - Principalmente non medicamentose - Tassi urinari anormali di *R82.6*
- - Psicotropa nel sangue - Presenza di *R78.5*
- - Radioattive - Applicazione terapeutica di *Z51.0*
- - Sclerosanti - Avvelenamento: Farmaci antivaricosi, comprese *T46.8*
- - Similari - Effetto tossico
- - - Acidi corrosivi e *T54.2*
- - - Alkali corrosivi e *T54.3*
- - Solide e liquide - Polmonite da altre *J69.8*
- - Specificate
- - - Normalmente assenti - Presenza nel sangue di altre *R78.8*
- - - - Effetto tossico di altre *T65.8*
- - - - Suscettibili di dare dipendenza - Presenza nel sangue di altre *R78.4*
- - - - Trasmesse per via placentare - effetti non teratogeni di *P04*
- - - - Uso principalmente non medico del liquido cerebrospinale - Valore anormale di *R83.3*

Sostanza –Continuazione

- Via interna [orale, enterica o parenterale] ~ Dermatite da assunzione di altre *L27.8*
- ~ Abuso di sostanze che non provocano dipendenza: Altre *F55.8*

Sostanza bianca

- Agenesia del corpo calloso - disabilità intellettiva ~ Sindrome da ipoplasia della *Q04.8*
- ~ Sindrome degenerazione neurologica infantile-spasticità progressiva-disabilità intellettiva-lesioni della *G31.88*

Sostanza biologica

- Anamnesi personale ~ Allergia
- - Altri farmaci, medicinali e *Z88.8*
- - Non legata a farmaci e *Z91.0*
- Non specificate
- - Anamnesi personale di ~ Allergia a farmaci, medicinali e *Z88.9*
- - ~ Nefropatia indotta da farmaci, medicinali e *N14.2*
- -
- - Aumento del tasso urinario di farmaci, medicinali e *R82.5*
- - Avvelenamento: Altri e non specificati farmaci, medicinali e *T50.9*
- - Complicanze di vaccini o altre *Y59.9!*
- - Nefropatia indotta da altri farmaci, medicinali e *N14.1*
- - Sequele di avvelenamento da farmaci, medicinali e *T96*

Sostanza che non provoca dipendenza

- Agenti terapeutici vegetali o naturali ~ Abuso di *F55.6*
- Altre sostanze ~ Abuso di *F55.8*
- Analgesici ~ Abuso di *F55.2*
- Antiacidi ~ Abuso di *F55.3*
- Antidepressivi ~ Abuso di *F55.0*
- Lassativi ~ Abuso di *F55.1*
- Sostanza non specificata ~ Abuso di *F55.9*
- Steroidi e ormoni ~ Abuso di *F55.5*
- Vitamine ~ Abuso di *F55.4*

Sostanza chimica

- Ambientali ~ Feto e neonato sofferenti per esposizione della madre a *P04.6*
- Gas fumo vapori
- - Non
- - - Classificata altrove ~ Infiammazione delle superiori vie respiratorie da *J68.2*
- - - Specificata ~ Condizione morbosa respiratoria da *J68.9*
- - -
- - - Altro Malattia
- - - Acute e subacute dell'apparato respiratorio da *J68.3*
- - - Respiratorie da *J68.8*
- - - Bronchiolite obliterante (cronica) (subacuta) da inalazione di *J68.4*
- - - Bronchite e polmonite da *J68.0*
- - - Edema polmonare da *J68.1*

Sostanza chimica –Continuazione

- Gas fumo vapori ~Continuazione
- - ~ ~Continuazione
- - - Enfisema (diffuso) (cronico) da inalazione di *J68.4*
- - - Fibrosi polmonare (cronica) da inalazione di *J68.4*
- - - Malattie respiratorie croniche da *J68.4*
- - Ingerite dalla madre ~ Feto e neonato sofferenti per uso materno di *P04.5*
- - Non classificata altrove ~ Sclerosi sistemica da *M34.2*
- -
- - Aggressione con: *Y09.9!*
- - Sclerosi sistemica indotta da farmaci o *M34.2*
- - Ulcera esofagea: da ingestione di: *K22.1*

Sostanza psicoattiva

- Anamnesi personale ~ Abuso di *Z86.4*
- Multiple e all'uso di altre sostanze psicoattive ~ Disturbi psichici e comportamentali dovuti all'uso di *F19*
- S.A.I. ~ Abuso di *F19*
- -
- - Consumo per via endovenosa di altre *U69.32!*
- - Disturbi psichici e comportamentali dovuti all'uso di sostanze psicoattive multiple e all'uso di altre *F19*
- - Sindrome amnesica organica, non indotta da alcol o da altre *F04*

Sostanza tossica

- Agricoltura e in industrie ~ *Z57*
- ~ Osservazione per sospetto di ingestione di *Z03.6*

Sostegno

- Non specificato ~ Disturbo dei denti e delle loro strutture di *K08.9*
- -
- - Altri disturbi specificati dei denti e delle loro strutture di *K08.88*
- - Ortopedico(a)(che) *Z46.7*

Sostituti del plasma ~ T45.8**Sostitutivo**

- Sintetici ~ Avvelenamento: Altri e non specificati ormoni e loro *T38.8*
- -
- - Avvelenamento: Ormoni tiroidei e loro *T38.1*
- - Combinazioni e *T38.5*
- - Portatore di altra valvola cardiaca *Z95.4*

Sostituzione

- Articolazione
- - Dito della mano ~ *Z96.68*
- - Metatarso-falangea dell'alluce ~ *Z96.68*
- - Temporo-mandibolare ~ *Z96.68*
- Bendaggi ~ *Z48.0*
- Componenti di defibrillatore cardiaco ~ *Z45.00*
- Con metadone ~ *Z51.83*

Sostituzione –Continuazione

- Controllo o rimozione
- - Dispositivo di fissazione esterna o trazione ~ *Z47.8*
- - Ingessatura ~ *Z47.8*
- - Defibrillatore cardiaco ~ *Z45.00*
- - Oppiacei ~ *Z51.83*
- - Staffa ~ *Z96.2*

Sotos 2 ~ Sindrome di Q87.3**Sottas**

v./v.a. Déjerine-Sottas

Sottile

- Deficit cognitivo ~ Sindrome microcefalia-corpo calloso *Q87.8*
- Microcefalia postnatale progressiva ~ Sindrome tetraplegia spastica-corpo calloso *Q02*

Sottoalimentazione

- Neonatale ~ *P92.3*
- ~ Gastrite da *E63.9†*, *K93.8**

Sottoaortica con bassa statura ~ Stenosi Q87.1**Sottocapitata ~ Frattura del collo del femore: S72.03****Sottocapsulare**

- Glaucomatous flecks] ~ Opacità glaucomatose *H26.2*
- Polare (anteriore) (posteriore) ~ Cataratta senile *H25.0*

Sottoclassi delle immunoglobuline G ~ Deficit selettivo di D80.3**Sottoclavicolari ~ Tubercolosi dei linfonodi A18.2****Sottocondiloidea ~ Frattura della mandibola: S02.62****Sottocongiuntivale ~ Emorragia H11.3****Sottocorneale ~ Dermatite pustolare L13.1****Sottocorticale ~**

- Emorragia intracerebrale emisferica *I61.0*
- Encefalopatia arteriosclerotica *I67.3*
- Eterotopia
- - Banda *Q04.3*
- - Nodulare *Q04.8*

- Leucoencefalopatia megalencefalica con cisti E75.2**Sottocutaneo**

v./v.a. Scollamento sottocutaneo
v./v.a. Tessuto sottocutaneo

- Con
- - Ascesso ~ Cromomicosi *B43.2†*, *L99.8**
- - Cisti ~ Cromomicosi *B43.2†*, *L99.8**
- - Feomicotico ~
- - Ascesso *B43.2†*, *L99.8**
- - Cisti *B43.2†*, *L99.8**
- - Iatrogeno ~ Enfisema (*T81.8*
- - Localizzati) (superficiali) ~ noduli *R22*
- - Origine traumatica ~ Enfisema *T79.7*
- - Pannicolo a cellule T ~ Linfoma *C86.3*
- - Simil-panniculitico a cellule T ~ Linfoma *C86.3*

Sottocutaneo –Continuazione

- Trauma da parto → Necrosi del tessuto adiposo *P15.6*
- →
- Lipoipertrofia dolorosa simmetrica localizzata degli arti con edema, con aumento notevole del volume tissutale e sporgenza di grossi lembi di tessuto cutaneo e *E88.22*
- Malattia da HIV con malattia del tessuto cellulare *B23.8, L98.9*
- Mucormicosi *B46.3†, L99.8**

Sottocute

- Eccesso e lassa → Cute e *L98.7*
- Ispessita → Lipoipertrofia dolorosa simmetrica localizzata degli arti con edema, con superficie cutanea scabra e ondulata, con strutture nodulari in *E88.21*
- Regolarmente ispessita → Lipoipertrofia dolorosa simmetrica localizzata degli arti con edema, con superficie cutanea liscia, con *E88.20*

Sottodiaframmatico

- Tubercolare → Ascesso *A18.3†, K93.0**
- → Ascesso (di): *K65.09*

Sottoepatico → Ascesso (di): *K65.09***Sottoependimale**

- Senza estensione intraventricolare) → Emorragia solo *P52.0*
- → Eterotopia nodulare *Q04.8*

Sottogengivale → Tartaro dentale: *K03.6***Sottogenicolare →**

- Amputazione *S88.9*
- Flebotrombosi profonda *I80.28*
- Occlusione vascolare *I74.3*
- Tromboflebite profonda *I80.28*
- Trombosi profonda *I80.28*

Sottoglottico

- Iatrogena → Stenosi *J95.5*
- Laringe → Tumore Maligno: Regione *C32.2*
- Stenosante (pseudo croup) → Laringite *J38.5*
- →
- Carcinoma a cellule squamose della regione *C32.2*
- Edema: *J38.4*
- Laringite (acuta): *J04.0*
- Tumore neuroendocrino maligno della regione *C32.2*

Sottolinguale →

- Tumore
- Epiteliale maligno della ghiandola *C08.1*
- Maligno: Ghiandola *C08.1*
- Varici *I86.0*

Sottomandibolare

- Con diffusione al mediastino, alla zona parafaringea o cervicale → Ascesso *K12.22*
- IgG4-correlata → Malattia della ghiandola *K11.2*
- Senza menzione di diffusione al mediastino, alla zona parafaringea o cervicale → Ascesso *K12.21*

Sottomandibolare –Continuazione

- →
- Scialoadenite cronica sclerosante della ghiandola *K11.2*
- Tumore
- Epiteliale maligno della ghiandola *C08.0*
- Maligno: Ghiandola *C08.0*

Sottomandibolare →

- Ghiandola *D11.7*
- Tumore epiteliale benigno della ghiandola *D11.7*

Sottomascellare →

- Ghiandola *C08.0*
- Tubercolosi *A18.8†, K93.8**

Sottomucosale → Palatoschisi *Q35.9***Sottomucoso**

- Lingua → Fibrosi *K13.5*
- Utero → Leiomioma *D25.0*
- Vie respiratorie superiori → Fibrosi *J39.88*
- → Fibrosi orale *K13.5*

Sottopeso per l'età gestazionale → Piccolo e *P05.1***Sottopolmonare**

- Non connesso → Ventricolo destro a doppia uscita con difetto del setto ventricolare *Q20.1*

- →

- Stenosi *Q24.3*- Ventricolo destro a doppia uscita con difetto del setto ventricolare *Q20.1***Sottopopolazione definita → Check-up sanitario generale, di routine, di *Z10*****Sottoposta la madre, non classificate altrove → Feto e neonato sofferenti per altre procedure mediche a cui è stata *P00.7*****Sottosieroso dell'utero → Leiomioma *D25.2*****Sottotentoriale → Tumore**

- Benigno: Encefalo, *D33.1*
- Comportamento incerto o sconosciuto: Encefalo, *D43.1*

Sottotipo non differenziato

- Linfoma diffuso a grandi cellule B → *C83.3*
- → Linfoma diffuso a grandi cellule B, *C83.3*

Sottotrocanterica → Frattura *S72.2***Sottovalvolare mitralico**

- Congenito → Anello *Q23.2*
- → Anomalia dell'apparato *Q23.8*

Sottotifoidea

v./v.a. Ernia sottotifoidea

Soulier

v./v.a. Bernard-Soulier

Sovra-aortico

v./v.a. Tronco sovra-aortico

Sovraccarico

- Epatico di ferro → Anemia microcitica associata a *D50.8*
- Ferro
- Tipo africano → *E83.1*
- → Sindrome cerebro-cutanea con *G31.88*

Sovraccarico –Continuazione

- Grasso → Sindrome da *T80.8*
- Potassio [K] → *E87.5*
- Regione lombosacrale → *M54.5*
- Sodio [Na] → *E87.0*
- Trigliceridi → Lipidosi con *E75.5*

Sovraclavicolari → Tubercolosi dei linfonodi *A18.2***Sovracondiloidea → Frattura estremità distale**

- Femore: *S72.43*
- Omero: *S42.41*

Sovragetto) → Overjet (*K07.2***Sovrannumeraria in regione cervicale → Costola *Q76.5*****Sovrannumero**

- Tuba di Falloppio o legamento largo → Presenza in *Q50.6*
- → Sindrome da alta statura-alluci allungati-epifisi multiple in *Q87.3*

Sovrappeso legata all'X → Disabilità intellettiva - bassa statura - *Q87.8***Sovrapposizione**

- Eccessivo
- Orizzontale → Overbite (*K07.2*
- Profondo → Overbite (*K07.2*
- Verticale → Overbite (*K07.2*
- → Miosite
- → *M35.1*
- Giovanile da *M33.0*

Sovraspinato

- Non specificata come traumatica → Lacerazione o rottura (completa) (incompleta) della cuffia dei rotatori o del *M75.1*
- → Sindrome del *M75.1*

Sovrastimolazione con farmaci uretotonici → Iperattività dell'utero da *O62.8, Y57.9†***Sovratentoriale → Tumore**

- Benigno: Encefalo, *D33.0*
- Comportamento incerto o sconosciuto: Encefalo, *D43.0*

SOX5 → Ritardo dello sviluppo e del linguaggio da deficit di *Q93.5***Spahr → Condrosplasia metafisaria, tipo *Q78.5*****Spalla**

- v./v.a. Regione della spalla
- Arto superiore tranne polso mano →
- Corrosione
- Grado
- - 2a della *T22.6*
- - 2b della *T22.9*
- - Non specificato della *T22.4*
- - Primo grado della *T22.5*
- - Secondo grado non precisato della *T22.6*
- - Terzo grado della *T22.7*
- Ustione
- Grado
- - 2a della *T22.2*

Spalla –Continuazione

- Arto superiore tranne polso mano –
–Continuazione
- - Ustione –Continuazione
- - - Grado –Continuazione
- - - - 2b della T22.8
- - - - Non specificato della T22.0
- - - Primo grado della T22.1
- - - Secondo grado non precisato della T22.2
- - - Terzo grado della T22.3
- Braccio
- - Altro – Altri traumi superficiali della S40.88
- - Corpo estraneo superficiale (scheggia) –
Altri traumi superficiali della S40.84
- - Escoriazione – Altri traumi superficiali della S40.81
- - Formazione di vesciche (non termiche) –
Altri traumi superficiali della S40.82
- - Livello non specificato – Amputazione
traumatica della S48.9
- - Morso o puntura d'insetto (non velenoso) –
Altri traumi superficiali della S40.83
- - Non specificato – Traumatismo
superficiale della S40.9
- - S.A.I. – Ferita aperta della S41
- - Scollamento sottocutaneo (chiuso) – Altri
traumi superficiali della S40.86
- - -
- - - Altri traumi specificati della S49.8
- - - Contusione della S40.0
- - - Ferite aperte multiple della S41.7
- - - Frattura di altre parti della S42.8
- - - Traumatismo
- - - - Altro
- - - - - Muscoli e tendini a livello della S46.8
- - - - - Nervi a livello della S44.8
- - - - - Vasi sanguigni a livello della S45.8
- - - - - Multipli della S49.7
- - - - Muscolo
- - - - - Tendine non specificati a livello della S46.9
- - - - - Tendini multipli a livello della S46.7
- - - - Nervi multipli a livello della S44.7
- - - - Nervo
- - - - - Non specificato a livello della S44.9
- - - - - Sensitivo cutaneo a livello della S44.5
- - - - Non specificato della S49.9
- - - - Schiacciamento della S47
- - - - Superficiali multipli della S40.7
- - - - Vaso
- - - - - Sanguigni multipli a livello della S45.7
- - - - - Sanguigno non specificato a livello della S45.9
- - - - Vena superficiale a livello della S45.3
- Congelata – M75.0
- Il gomito – Amputazione traumatica tra la S48.1

Spalla –Continuazione

- Mano – Sindrome
- - M89.0
- - M89.09
- Non specificata –
- - Lesione della M75.9
- - Lussazione dell'articolazione della S43.00
- S.A.I. –
- - Distorsione e distrazione del cingolo della S43.7
- - Frattura della S42.9
- - Lussazione del cingolo della S43.3
- - -
- - L02.4
- - L03.10
- - L04.2
- - T84.10
- - Altre lesioni della M75.8
- - Amputazione traumatica dell'articolazione della S48.0
- - Angiosarcoma della C49.1
- - Artrite cronica giovanile
- - - Con esordio sistemico, area M08.21
- - - Forma pauciartrale, area M08.41
- - Artrite idiopatica giovanile
- - - Area M08.91
- - - Aspecifica, area M08.81
- - Blocco delle O66.0
- - Borsite
- - - M75.5
- - - Calcificante della M75.3
- - Capsulite adesiva della M75.0
- - Carcinoma a cellule di Merkel della pelle della C44.6
- - Carcinoma in situ: Cute dell'arto superiore, inclusa la D04.6
- - Complicanza meccanico
- - - Dispositivo fissatore interno di ossa di arto: Regione T84.10
- - Endoprotesi articolare: T84.00
- - Condrosarcoma della C40.0
- - Congenita: Lussazione di: Q68.8
- - CPPD familiare [Malattia da accumulo di cristalli di pirofosfato di calcio diidrato], articolazione della M11.11
- - Dislocazione congenita della Q68.8
- - Distocia di O66.0
- - Distorsione distrazione
- - - Altre e non specificate parti del cingolo della S43.7
- - - Articolazione della S43.4
- - Eteroplasia ossea progressiva, area M61.51
- - Ferita aperta della S41.0
- - Fibrodisplasia ossificante progressiva, area M61.11
- - Fibromatosi aponeurotica giovanile, area M72.81

Spalla –Continuazione

- - -Continuazione
- - Fibrosarcoma della C49.1
- - Infezione a seguito di intervento di endoprotesi della T84.5
- - Infiammazione dell'articolazione della M00.91
- - Lesione labbro glenoideo
- - - S43.4
- - Alterazione degenerativa della M75.6
- - Lussazione altro
- - - Non specificate parti del cingolo della S43.3
- - - Parti della S43.08
- - Lussazione congenita della Q68.8
- - Melanoma
- - - Familiare della C43.6
- - - In situ dell'arto superiore, inclusa la D03.6
- - - Maligno dell'arto superiore, inclusa la C43.6
- - Necrosi avascolare idiopatica, area M87.01
- - Nevo melanocitico dell'arto superiore, inclusa la D22.6
- - Osteomielite multifocale ricorrente cronica, area M86.31
- - Periartrite della M75.0
- - Presenza di protesi della Z96.60
- - Rabbdomiosarcoma della C49.1
- - Sarcoma dei tessuti molli della C49.1
- - Sarcoma del tessuto connettivo della C49.1
- - Sarcoma extrascheletrico di Ewing della C49.1
- - Sarcoma pleomorfo indifferenziato della C49.1
- - Sindrome
- - - Impingement» [o «da conflitto anteriore» o da «attrito acromion-omeroale»] della M75.4
- - - Parsonage-Turner [Amiotrofia nevralgica] della G54.5
- - Sinovite villonodulare pigmentata, area M12.21
- - Tendinite calcificante della M75.3
- - Tessuti molli: C79.86
- - Traumatismo dei muscoli e dei tendini della cuffia dei rotatori della S46.0
- - Tubercolosi della A18.0†, M01.11*
- - Tumore
- - - Benigno
- - - Connettivo ed altri tessuti molli dell'arto superiore, inclusa la D21.1
- - - Cute dell'arto superiore, inclusa la D23.6
- - - Maligno
- - - Cute dell'arto superiore, inclusa la C44.6
- - - Nervi periferici dell'arto superiore, inclusa la C47.1
- - - Tessuto connettivo e tessuti molli dell'arto superiore, inclusa la C49.1

Spalla-braccio

- Tutti gli stadi -> Aterosclerosi delle arterie degli arti: *I70.26*

- -> Ulcera vascolare di origine mista *I70.26*

Sparganosi -> *B70.1*

Sparganum (mansoni) (proliferum) -> Infezione da: *B70.1*

Spasmo

- Accomodazione -> *H52.5*

- Anale -> *K59.4*

- Arteria cerebrale -> *G45.9*

- Arterioso -> *I73.9*

- Bell -> *G51.3*

- Carpopedale -> *R29.0*

- Documentato -> Angina pectoris con *I20.1*

- Emifacciale

- -> Clonico -> *G51.3*

- -> *G51.3*

- Epilettici criptogenici ad esordio tardivo -> *G40.8*

- Esofageo diffuso -> *K22.4*

- Esofago

- -> Distale -> *K22.4*

- -> *K22.4*

- Faringeo isterico -> *F45.33*

- Gastrointestinale -> *R10.4*

- Generalizzato -> *R56.8*

- Infantile

- -> Ritardo psicomotorio, atrofia cerebrale progressiva e malattia dei gangli basali -> Sindrome da *E51.8†, G99.8**

- -> *G40.4*

- Isterico -> *F44.4*

- Laringe -> *J38.5*

- Laringeo isterico -> *F44.4*

- Pilo ->

- -> Congenito(a) o infantile: *Q40.0*

- -> Psicogeno(a): *F45.3*

- Psicogeno dell'apparato digerente -> *F45.32*

- Respiratori affettivi -> *R06.88*

- Sfintere di Oddi -> *K83.4*

- Tubarico -> *N97.1*

- Vascolare psicogeno -> *F45.30*

- ->

- -> Angina: indotta da *I20.1*

- -> Crampo e *R25.2*

Spasmodici non classificati altrove -> Avvelenamento: Altri parasimpaticolitici [anticolinergici e antimuscarinici] e *T44.3*

Spasmus nutans -> *F98.49*

Spasticità

- Arti-distrofia retinica-diabete insipido -> Sindrome disabilità intellettiva legata all'X- *Q87.8*

- Con iperglicemia a esordio infantile -> *E72.5, G11.8*

- Deficit cognitivo - epilessia legata all'X -> *G40.4*

Spasticità -> Continuazione

- Esordio tardivo -> Atassia cerebellare autosomica recessiva con *G11.1*

- Gambe -> Ippomielinizzazione con interessamento del tronco encefalico e del midollo spinale associata a *E75.2*

- Idrocefalo -> Sindrome CRASH [ipoplasia del corpo calloso-ritardo-pollici addotti- *Q04.8*

- Ipernatremia -> Sindrome da microcefalia, anomalie cerebrali, *Q04.8*

- Legata all'X -> Sindrome da parkinsonismo *G20.90*

- Neonatale letale-encefalopatia epilettica -> Sindrome *G40.4, R09.2*

- Progressiva-disabilità intellettiva-lesioni della sostanza bianca -> Sindrome degenerazione neurologica infantile- *G31.88*

- ->

- -> Coreoatetosi distonica parossistica con atassia episodica e *G24.8*

- -> Sindrome da degenerazione neurologica progressiva ad esordio precoce, cecità, atassia e *G31.88*

Spastico

v./v.a. Tipo di malattia

Spatz ->

- Malattia di Hallervorden- *G23.0*

- Sindrome di Hallervorden- *G23.0*

Spaziale

- Sinistra -> Negligenza *R29.5*

- Unilaterale -> Negligenza *R29.5*

- ->

- -> Eminattenzione *R29.5*

- -> Negligenza visuo- *R29.5*

Spaziatura anormale di dente(i) -> *K07.3*

Spazio

- Retroperitoneale -> Liposarcoma dedifferenziato dello *C48.0*

- -> Immagine di lesione intracranica occupante *R90.0*

SPCA] -> Deficit dell'acceleratore di conversione della protrombina siero [*D68.23*

Specchio

- Congeniti familiari -> Movimenti a *G25.88*

- Segmentazione vertebrale - anomalie degli arti -> Polidattilia a *Q87.2*

- -> Polidattilia "a *Q69.9*

Speciale

v./v.a. Tipo di malattia

Specialistica

- Non specificata -> Visita *Z01.9*

- Specificate -> Altre visite *Z01.88*

Specie

- Appartenenti a Epidermophyton, Microsporium e Tricophyton -> Infezioni da *B35*

- Bordetella -> Pertosse da altre *A37.8*

- Demodex -> Dermatite

- -> *B88.0*

- -> Palpebra da *B88.0†, H03.0**

Specie -> Continuazione

- Oesofagostomum [esofagostomiasi] -> Infezione da: *B81.8*

- Paragonimus -> Infezione da *B66.4*

- Plasmodium

- -> Eclusi Plasmodium falciparum e Plasmodium vivax -> infezioni miste da Plasmodium malariae ed altre *B52*

- -> Ecluso Plasmodium falciparum -> infezioni miste da Plasmodium vivax ed altre *B51*

- -> infezioni miste da Plasmodium falciparum ed altre *B50*

Speculare

- Atriale con situs inversus -> Disposizione *Q89.3*

- Completa degli organi interni -> Destrocardia con inversione *Q89.3*

Sperma

- Liquido seminale -> Risultati anormali di: *R86*

- -> Donatore di *Z52.88*

Spermatico

v./v.a. Cordone spermatico

- Testicolo eccettuata atrofia tunica vaginale dotto deferente ->

- -> Atrofia di: scroto, vescicola seminale, dotto *N50.8*

- -> Edema di: scroto, vescicola seminale, dotto *N50.8*

- -> Iperatrofia di: scroto, vescicola seminale, dotto *N50.8*

- -> Ulcera di: scroto, vescicola seminale, dotto *N50.8*

- ->

- -> Assenza o aplasia: del funicolo *Q55.4*

- -> Stenosi di: dotto *N50.8*

Spermatocele -> *N43.4*

Spermatocistite

- Gonorroica -> *A54.2†, N51.8**

- Postgonorroica -> *A54.2†, N51.8**

- Tubercolare -> *A18.1†, N51.8**

Spermatogenesi -> Sterilità maschile con difetto della *N46*

Spermatozoi

- Anormali -> *R86*

- Dopo vasectomia -> Conta degli *Z30.8*

- -> Conta degli *Z31.4*

Spermicidi -> *T49.8*

Sperone

- Calcaneare -> *M77.3*

- Cresta iliaca -> *M76.2*

- Osseo S.A.I. -> *M77.9*

Spesso

- Con automatismi -> Crisi con alterazione dello stato di coscienza e *G40.2*

- -> Sindrome della bile *P59.1*

Spessore parziale che coinvolge l'epidermide e/o il derma -> Ulcera da decubito [pressione] con: perdita cutanea a *L89.1*

Spettrina -> Atassia cerebellare autosomica recessiva associata alla *G11.1*

Spettro

- Autismo da deficit di AUTS2 → Disturbo dello Q87.1
- Autistico
- Andatura instabile → Ritardo dello sviluppo con disturbo dello F84.1, R26.8
- Correlati a GRIN2B → Ritardo dello sviluppo, disabilità intellettiva, disturbo dello F84.1
- MONA [osteolisi multicentrica-noduloso-artropatia] → Q87.5
- Neuromielite ottica
- Con anticorpi
- - Anti-AQP4 [anti-acquaporina 4] → NMOSD [G36.0
- - Anti-MOG [anti-glicoproteina mielinica oligodendrocitaria] → NMOSD [G36.0
- Senza anticorpi anti-MOG e anti-AQP4 → NMOSD [G36.0
- Oculo-auricolo-vertebrale con anomalie radiali → Q87.0
- Oculo-auricolo-vertebrale → Q87.0

SPG11 → Malattia di Charcot-Marie-Tooth autosomica recessiva di tipo 2 da mutazione del gene G60.0

Spider → Nevo: I78.1

Spiegare il risultato di esami → Consulto per Z71

Spiegata → Morte che si verifica a meno di 24 ore dall'insorgenza di sintomi, non altrimenti R96.1

Spiegler

v./v.a. Brooke-Spiegler

Spielemeyer → Idiozia amaurotica di: E75.4

Spigelio

v./v.a. Ernia di Spigelio

Spigeliocriptorchidismo → Sindrome ernia di K43.68, Q53.9

Spilli e aghi → Sensazione di R20.2

Spina

- Iliaca superiore → Tubercolosi della A18.0†, M90.05*
- Scapola → S42.12
- Ventosa → A18.0†, M90.09*

Spina bifida

- Aperto
- - Cervicale → Q05.5
- - Cistica) → Q05
- - Lombosacrale → Q05.7
- - - Q05.9
- Cervicale
- - Con idrocefalo → Q05.0
- - Senza idrocefalo → Q05.5
- Cistico
- - Cervicale → Q05.5
- - Lombosacrale → Q05.7
- - - Q05.9
- Con idrocefalo non classificata altrove → Q05.4
- Dorsale
- - Con idrocefalo → Q05.1

Spina bifida → Continuazione

- Dorsale → Continuazione
- - - Q05.6
- Fetale → Assistenza prestata alla madre per (sospettata) Q35.0
- Ipospadi → Q05.7, Q54.0
- Lombare
- - Con idrocefalo → Q05.2
- - Senza idrocefalo → Q05.7
- - - Q05.7
- Lombo-sacrale
- - Con idrocefalo → Q05.2
- - S.A.I. → Q05.7
- Non specificata → Q05.9
- Occulta → Q76.0
- Sacrale
- - Con idrocefalo → Q05.3
- - Senza idrocefalo → Q05.8
- Toracico
- - Con idrocefalo → Q05.1
- - Senza idrocefalo → Q05.6
- Toraco-lombare
- - Con idrocefalo → Q05.1
- - - Q05.6
- - - Q05.9

Spinale

v./v.a. cutaneo-meningo-spinale
v./v.a. Tipo di malattia

Spinobulbare tipo Kennedy [malattia di Kennedy] → Atrofia muscolare G12.2

Spinocerebellare

v./v.a. Atassia spinocerebellare
- Distrofia corneale → Sindrome da degenerazione G11.9, H18.5

Spinoso →

- Cervicale: processo S12
- Lombosacrale processo S32
- Toracico(a): processo S22

Spinta o calpestamento da parte della folla o di gente in fuga → Schiacciamento, W64.9!

Spinulosa

- Decalvante di Siemens → Cheratosi follicolare Q82.8
- - Tricodisplasia L85.8

Spirale

- Cilindriche → Miopatia a G71.2
- - Distrofia corneale con fibre a H18.5

Spirillum minus →

- Febbre da morso di ratto da A25.0
- Infezione da A25.0

Spirochaeta morsus muris → Febbre da morso di ratto da A25.0

Spirochete

- Non classificato altrove →
- - Bronchite da A69.8†, J99.8*
- - Infezione da A69.9
- -

Spirochete → Continuazione

- - - Continuazione
- - Infezione polmonare da A69.8†, J17.0*
- - Ittero emorragico da A27.0

Spirochetica →

- Polmonite in infezione A69.8†, J17.0*
- Stomatite A69.1

Spirochetosi

- Specificate → Altre A69.8
- - A69.9

Spirometra → Infezione da: Larve di B70.1

Spirometrosi → B70.1

Spitz → Nevo di D22.9

Splancnico → Nervo S34.5

Splenico

v./v.a. Arteria splenica

- Amebe → Ascesso A06.8†, D77*
- Colon → Tumore Maligno: flessura sinistra [C18.5
- Diffuso della polpa rossa → Linfoma C83.0
- Flessura colica sinistra] → Flessura D12.3
- Non traumatica → Rottura D73.5
- Primaria) → Neutropenia D70.6
- S.A.I. → Fibrosi D73.8
- Zona marginale → Linfoma C83.0
- -

- - Anomalia Q89.08

- - Anormale: test di funzionalità R94.8

- - Ascesso D73.3

- - Cisti D73.4

- - Embolia e trombosi della vena I82.80

- - Infarto D73.5

- - Ipoplasia Q89.08

- - Torsione D73.5

- - Traumatismo della vena S35.3

Splenite

- Aspergillus → B44.8

- S.A.I. → D73.8

- Tuberculare → A18.8†, D77*

Splenoadenomegalia leucopenia → Artrite reumatoide con

- M05.0

- M05.00

Splenogonadica

- Difetti degli arti - micrognatia → Fusione Q87.8

- Isolata → Fusione Q89.08

Splenomegalia

- Anidrosi ed emicrania → Sindrome da distrofia della retina, edema del nervo ottico, Q87.8

- Congenita → Q89.00

- Congestizia cronica → D73.2

- Gaucher

- - Infantile → E75.2

- - - E75.2

Splénomegalia –Continuazione

- Malaria – B54†, D77*
- Mieloftisica – D47.4
- Niemann-Pick – E75.2
- Non classificato altrove –
- - R16.1
- - Epatomegalia con R16.2
- S.A.I. – R16.1
- Sifilitico congenito
- - Precoce – A50.0†, D77*
- - - A50.0†, D77*
- - -
- - Malattia da HIV con B23.8, R16.1
- - Sindrome da edema del nervo ottico e Q87.8

Splenopatia amiloidosica – E85.4†, D77***Split cord malformation** – Q06.2**SPO] – Sindrome psicoorganica** [F07.9**SPOAN [Sindrome paraplegia spastica-atrofia ottica-neuropatia] – G11.4****SPONASTRIME – Displasia** Q77.7**Spondilite**

- Anchilosante
- - Con interessamento polmonare – M45.09†, J99.8*
- - Giovanile –
- - - M08.1
- - - M08.19
- - Sedi multiple della colonna vertebrale – M45.00
- - -
- - - Disturbi respiratori in M45.09†, J99.8*
- - - Iridociclite in corso di M45.09†, H22.1*
- - - Sindrome PASS [pioderma gangrenoso-acne- idrosadenite suppurativa- M35.8
- Brucella – A23.9†, M49.19*
- Gonococchi – A54.4†, M49.39*
- Infettiva non classificata altrove – M46.59
- Infezione batterica intestinale – A04.9†, M49.29*
- Psoriasica – L40.5†, M07.2*
- Sifilitica – A52.7†, M49.39*
- Tifoide – A01.0†, M49.29*
- Tubercolosi – A18.0†, M49.09*
- - M46.99

Spondilo

- v./v.a. oto-spondilo-megaepifisaria
- Carpo-tarsale – Sinostosi Q78.8
- Megaepifisaria-metafisaria – Displasia Q77.7

Spondiloartrite

- Anchilopietica – M45.09
- Anchilosante – Iridociclite in M45.09†, H22.1*
- Assiale
- - Giovanile – M08.19
- - Non radiografica – M45.09

Spondiloartrite –Continuazione

- Assiale –Continuazione
- - Radiografica – M45.09
- - -
- - - M45.09
- - - Iridociclite in M45.09†, H22.1*
- - - Malattia delle vie respiratorie in M45.09†, J99.8*
- Psoriasica – L40.5†, M07.2*

Spondilo-camptodattilia – Sindrome Q77.8**Spondilo-cheiro-displasico – Sindrome di Ehlers-Danlos, tipo** Q79.6**Spondilocostale**

- Autosomico
- - Dominante – Disostosi Q76.8
- - Recessiva – Disostosi Q76.8
- - Ipospadi e disabilità intellettiva – Sindrome da disostosi Q87.1
- - Malformazioni anali e urogenitali – Disostosi Q87.8

Spondilodiscite

- Vertebre cervicali – M46.42
- Vertebre lombari – M46.46
- Vertebre toraciche – M46.44
- - M46.49

Spondilodisplastica – Sindrome di Ehlers-Danlos Q79.6**Spondiloencondrodisplasia –** Q77.7**Spondiloepifisaria**

v./v.a. Displasia spondiloepifisaria

Spondiloepimetafisaria

v./v.a. Displasia spondiloepimetafisaria

Spondilogenia

- Midollo spinale – Compressione M47.19†, G99.2*
- Non classificata altrove – Mielopatia M47.19†, G99.2*

Spondilolisi

- Congenita – Q76.22
- - M43.0

Spondilolistesi

- Congenita – Q76.21
- - M43.1

Spondilometafisaria

- v./v.a. Displasia spondilometafisaria
- - Sindrome da leucodistrofia ipomielinizzante con condrodisplasia E75.2, Q77.8

Spondilo-oculare – Sindrome Q87.5**Spondilopatia**

- Altro Malattia
- - Classificate altrove – M49.8*
- - Infettive e parassitarie classificate altrove – M49.3*
- - Infettive – Altre M46.5
- - Infiammatorio
- - Non specificata – M46.9
- - Specificata – Altra M46.8
- - Neuropatica

Spondilopatia –Continuazione

- Neuropatica –Continuazione
 - - Siringobulbia – G95.0†, M49.49*
 - - Siringomielia – G95.0†, M49.49*
 - - Tabes dorsale – A52.1†, M49.49*
 - - - M49.4*
 - - Non specificata – M48.9
 - - Specificata – Altre M48.8
 - - Traumatica – M48.3
- Spondiloperiferica-ulna corta – Displasia**
- Q77.7

Spondilosi

- Cervicale
- - Senza mielopatia o radicolopatia – M47.8
- - - Mielopatia in M47.12†, G99.2*
- - Con
- - - Mielopatia
- - - - Non classificata altrove – M47.99†, G99.2*
- - - - Altra M47.1
- - - Radicolopatia – Altra M47.2
- - Lombare – Mielopatia in M47.16†, G99.2*
- - Lombo-sacrale
- - Senza mielopatia o radicolopatia – M47.8
- - - Mielopatia in M47.17†, G99.2*
- - Non specificata – M47.9
- - Sacrale con mielopatia – M47.18†, G99.2*
- - Sacrococcigea con mielopatia – M47.18†, G99.2*
- - Toracico
- - Senza mielopatia o radicolopatia – M47.8
- - - Mielopatia in M47.14†, G99.2*
- - -
- - - Altra M47.8
- - Compressione di radici nervose in M47.29†, G55.2*

Spongiforme

- Bovina] – Forma atipica della malattia di Creutzfeldt-Jakob da BSE [encefalopatia A81.0
- - Encefalopatia subacuta A81.0

Spongioso –

- Miocardio I42.88
- Traumatismo dell'uretra: Parte S37.32

Sporgenza di grossi lembi di tessuto cutaneo e sottocutaneo – Lipoipertrofia dolorosa simmetrica localizzata degli arti con edema, con aumento notevole del volume tissutale e E88.22**Sporigeno Gram-positivo specificato come causa di malattie classificate in altri settori – Altro microorganismo anaerobio** B95.91!**Sporothrix**

- Schenckii – Infezione da B42.9
- - Sepsis da B42.70

Sporotricosi

- Disseminata – B42.78
- Generalizzata – B42.78

Sporotricosi –Continuazione

- Linfocutanea ~ B42.1
- Polmonare ~ B42.0†, J99.8*
- ~
- - Altre forme di B42.8
- - Artrite in B42.8†, M01.69*
- - Malattia delle vie respiratorie in B42.0†, J99.8*
- - Meningite in B42.8†, G02.1*

Sportivo ~

- Check-up sanitario generale: di team Z10
- Ferita o malattia da sforzo eccessivo e da movimenti ripetuti e faticosi, anche nell'ambito X59.9!
- Visita per: la pratica di attività Z02

Spossatezza ~ Malattia da HIV con B23.8, R53**Spostamento**

- Congenito epitelio piatto
- - Canale della cervice ~ Q51.8
- - Mucosa dell'utero ~ Q51.8
- D'aria da scoppio ~ Sindrome traumatica da T70.8
- Laterale) del globo oculare S.A.I. ~ H05.2
- Rotula ~ Altri M22.3

Spranger

v./v.a. Rajab-Spranger

Sprengel ~

- Deformazione congenita di Q74.0
- Idrocefalo - displasia costovertebrale - anomalia di Q87.8

Sproporzione

- Altra origine ~ Assistenza prestata alla madre per O33.8
- Causato
- - Deformità ossee della pelvi materna ~ Assistenza prestata alla madre per O33.0
- - Entrata del bacino stretta ~ Assistenza prestata alla madre per O33.2
- - Feto macrosomico ~ Assistenza prestata alla madre per O33.5
- - Idrocefalia fetale ~ Assistenza prestata alla madre per O33.6
- - Pelvi generalmente stretta ~ Assistenza prestata alla madre per O33.1
- - Restringimento del bacino inferiore ~ Assistenza prestata alla madre per O33.3
- Cefalopelvica S.A.I. ~ O33.9
- Fetale
- - Con feto di conformazione normale ~ O33.5
- - S.A.I. ~ O33.5
- Fetopelvica
- - Non specificata ~ Distocia da O65.4
- - S.A.I. ~ O33.9
- Feto-pelvica durante il travaglio e il parto ~ Feto e neonato sofferenti per altre presentazioni e posizioni anomale e P03.1
- Non specificata ~ Assistenza prestata alla madre per O33.9

Sproporzione –Continuazione

- Origine mista, materna e fetale ~ Assistenza prestata alla madre per O33.4
- S.A.I. ~ Deformazione ossea della pelvi che provoca O33.0
- Tipi di fibre ~ G71.2
- ~
- - Fetale
- - - Ascite causa di O33.7
- - - Idrope causa di O33.7
- - - Meningomielocele causa di O33.7
- - - Teratoma sacrale causa di O33.7
- - - Tumore causa di O33.7
- - Gemelli congiunti causa di O33.7
- - Pelvi stretta S.A.I. che provoca O33.1
- - Restringimento
- - - Bacino superiore che provoca O33.2
- - - Cavità media (della pelvi) che causa O33.3
- - - Stretto inferiore (della pelvi) che causa O33.3

Sprossimale dell'ulna: Parte non specificata ~ Frattura dell'estremità S52.00**Sprue**

- Non tropicale ~ K90.0
- Refrattaria ~ K90.0
- S.A.I. ~ K90.1
- Tropicale ~ K90.1

SPS ~ G25.88**Spugna ~ Rene**

- Q61.5
- Con midollare a Q61.5

Squamosa

- Alto grado [HSIL] ~ Lesione intraepiteliale D06.9
- Basso grado [LSIL] ~ Lesione intraepiteliale N87.0
- Non sindromica ~ Sinostosi monolaterale della sutura Q75.0
- - Osso temporale
- - Eccetto parte S02.1
- - Parte S02.0

Squamoso

v./v.a. Carcinoma a cellule squamose

- Multiplo a risoluzione spontanea] ~ MSSE [Epitelioma D23.9
- ~ Carcinoma vulvare a cellule C51.9

Squamous cell carcinoma of the oral tongue ~ C02.9**Squilibrio**

- Elettrolitico
- - S.A.I. ~ E87.8
- - - Iperemesi gravidica insorta prima della fine della 20. settimana di gestazione con disturbi metabolici come: O21.1
- Proteico-energetico S.A.I. ~ E46

SRAA] ~ Angioedema indotto da bloccante del sistema renina-angiotensina-aldosterone [T78.3**SREAT [Encefalopatia sensibile agli steroidi associata alla tiroidite autoimmune] ~ G04.8, E06.3****SSADH ~ Deficit di E72.8****SSS [Sindrome del nodo del seno] ~ I49.5****SSSS [Staphylococcal scalded skin syndrome] ~ L00.0****St Louis ~ Encefalite di A83.3****Stabile ~**

- Angina pectoris I20.8
- Deficit del fattore D68.23
- Diabete (mellito) (non obeso) (obeso): E11
- Stabilità ~ Persona che afferma di sentirsi male, la cui diagnosi non è stata Z71

Stabilizzazione fibrina ~ Deficit

- Ereditario del fattore di D68.26
- Fattore di D68.26

Stadio ~

- Aterosclerosi delle arterie degli arti: spalla-braccio, tutti gli I70.26
- Linfedema iatrogeno
- - Altre sedi, tutti gli I97.88
- - Sistema urogenitale, tutti gli I97.87
- - Zona di drenaggio linfatico cervicale, tutti gli I97.80

Staehtli ~ Linea di H18.0**Staffa**

- Associata a pollici e dita dei piedi larghi ~ Anchilosi della Q87.8
- ~ Sostituzione della Z96.2

Stafilococcica

- Lyell ~ Sindrome L00
- Sede non specificata ~ Infezione A49.0

~

- - Artrite e poliartrite M00.0
- - Enterite A04.8, B95.8!

Stafilococco

v./v.a. Sepsis da stafilococco

- Aureo
- - Come causa di malattie classificate altrove ~ B95.6!
- - ~
- - - Endocardite da I33.0, B95.6!
- - - Infezione cutanea locale da L08.9, B95.6!
- - - Shock settico da A41.0, R57.2
- Coagulasi negativi ~ Shock settico da A41.1, R57.2
- Come causa di malattie classificate altrove ~ Altro B95.7!
- Epidermico ~ Endoplastite da T82.7, B95.7!
- Non specificato come causa di malattie classificate altrove ~ B95.8!
- Prematuro non classificata altrove ~ Sepsis da P36.3
- Quali agenti patogeni ~ B95.8!
- Specificato ~ Sepsis da altro A41.1
- ~
- - Angina acuta da J03.8, B95.8!
- - Ascesso

Stafilococco –Continuazione

- - - Continuazione
- - Ascesso –Continuazione
- - - Linguale da *K14.0, B95.8!*
- - - Midollo spinale da *G06.1, B95.8!*
- - Embolia piemica da *A41.2*
- - Faringite da *J02.8, B95.8!*
- - Febbre scarlatta da *A38*
- - Impetigine da *L01.0*
- - Infezione
- - - Batteriche da: *Z22.3*
- - - Cutanea locale da *L08.9, B95.8!*
- - - Generalizzata da *A41.2*
- - Intossicazione alimentare da *A05.0*
- - Meningite da *G00.3*
- - Meningoencefalite da *G04.2, B95.8!*
- - Pericardite da *I30.1, B95.8!*
- - Polmonite
- - - *J15.2*
- - - Necrotizzante da *J15.2*
- - Polmonite congenita da *P23.2*
- - Seps neonatale da altri e non specificati *P36.3*
- - Shock settico da *A41.2, R57.2*
- - Tonsillite da *J03.8, B95.8!*

Stafiloma

- Equatoriale - *H15.8*
- Peripapillare - *H15.8*
- Posteriore] - *Sindrome MRCS [Microcornea - distrofia dei coni e dei bastoncelli - cataratta - Q15.8*
- Sifilitico - *A52.7†, H19.8**
- - Corneale: *H18.7*

Stafne - Cisti di K10.0**STAG1 - Sindrome disabilità intellettiva - dismorfismi facciali - reflusso gastroesofageo correlata a Q87.0****Stagionale**

- Confermato
- - Escluso i virus dell'influenza aviaria suina -
- - - Encefalite in influenza, virus influenzali *J10.8†, G05.1**
- - - Encefalopatia in influenza, virus influenzali *J10.8†, G94.31**
- - - Influenza
- - - - Con otite, virus influenzale *J10.8†, H67.1**
- - - - Virus influenzale *J10.1*
- - - Miocardite in influenza, virus influenzale *J10.8†, I41.1**
- - - Polioencefalite in influenza, virus influenzale *J10.8†, G05.1**
- - - Encefalite in influenza, virus influenzali *J10.8†, G05.1**
- - Identificato
- - Escluso i virus dell'influenza aviaria suina -
- - - Broncopolmonite in influenza, virus influenzale *J10.0*

Stagionale –Continuazione

- Identificato –Continuazione
- - Escluso i virus dell'influenza aviaria suina -
- - - Continuazione
- - - Enterite in influenza, virus influenzale *J10.8*
- - - Gastroenterite in influenza, virus influenzale *J10.8*
- - - Infezione
- - - - Acuta delle vie respiratorie superiori, virus influenzale *J10.1*
- - - - Virus influenzale, virus influenzale *J10.1*
- - - Influenza
- - - - Asiatica, virus influenzale *J10.1*
- - - - Con
- - - - - Faringite, virus influenzale *J10.1*
- - - - - Febbre alta, virus influenzale *J10.1*
- - - - - Infezione delle vie respiratorie superiori, virus influenzale *J10.1*
- - - - - Laringite, virus influenzale *J10.1*
- - - - - Polmonite, virus influenzale *J10.0*
- - - - - Epidemica, virus influenzale *J10.1*
- - - - - Pura, virus influenzale *J10.1*
- - - - - Virus influenzale *J10.1*
- - - Meningismo in influenza, virus influenzale *J10.8*
- - - Polmonite influenzale, virus influenzale *J10.0*
- - - Versamento pleurico in influenza, virus influenzale *J10.1*
- - - -
- - - - Bronco)polmonite influenzale, virus influenzale *J10.0*
- - - - Encefalopatia da influenza virus influenzale *J10.8*
- - - Influenza
- - - - Con
- - - - - Altre manifestazioni respiratorie, virus influenzale *J10.1*
- - - - - Altre manifestazioni, virus influenzale *J10.8*
- - - - - Polmonite, virus influenzale *J10.0*
- - - - - Faringite virus influenzale *J10.1*
- - - - - Gastroenterite virus influenzale *J10.8*
- - - - - Infezione acuta delle vie respiratorie superiori virus influenzale *J10.1*
- - - - - Laringite virus influenzale *J10.1*
- - - - - Miocardite (acuta) virus influenzale *J10.8*
- - - - - Versamento pleurico virus influenzale *J10.1*
- - - - - Virus influenzale *J10.1*
- - -
- - - Altra rinite allergica *J30.2*
- - - Disturbo depressivo *F33*

Stagno e suoi composti - Effetto tossico: T56.6**Stahl**

v./v.a. Jung-Wolff-Back-Stahl

Staminale

- Allogene - Stato dopo trapianto di cellule *Z94.80*
- Ematopoietico
- - Con attuale immunosoppressione - Stato dopo trapianto di cellule *Z94.81*
- - Senza attuale immunosoppressione - Stato dopo trapianto di cellule *Z94.80*
- - - Rigetto di trapianto di cellule *T86.00*
- - Limbiche - Insufficienza di cellule *H18.8*
- - Linea incerta - Leucemia *C95.0*
- -
- - Donatore di cellule *Z52.01*
- - Rigetto dopo trapianto di cellule *T86.00*

Stampo (del calice renale) - Calcolo a N20.0**Stanchezza - R53****Standard - Leucemia refrattaria alla terapia di induzione C95.8!****Stanescu**

- Cousin - Sindrome di Maroteaux- *Q78.8*
- -
- - Displasia spondiloepifisaria, tipo *Q77.7*
- - Osteosclerosi di *Q78.8*

Stannosi (del polmone) - J63.5**Stapes-Gusher legata al cromosoma X - Sindrome di H90.8****Staphylococcal scalded skin syndrome**

- Con interessamento uguale o superiore al 30% della superficie corporea - *L00.1*
- I - *L00.0*
- Interessamento inferiore al 30% della superficie corporea - *L00.0*
- - SSSS [*L00.0*

Staphylococcus Aureus

- Prematuro - Seps da *P36.2*
- Resistente
- - Antibiotici glicopeptidici, chinoloni, streptogramine o oxazolidinoni e sensibile a oxacillina o meticcillina - *U80.01!*
- - Meticcillina - *U80.0!*
- - Oxacillina o meticcillina
- - - Eventualmente a antibiotici glicopeptidici, chinoloni, streptogramine o oxazolidinoni - *U80.00!*
- - - MRSA] - *U80.00!*
- - Seps neonatale da *P36.2*

STAR

- Sindattilia, telecanto, malformazioni anogenitali e renali] - Sindrome *Q87.8*
- - Iperplasia surrenalica lipoidica congenita da deficit di *E25.08*

Stargardt - Malattia di H35.5**Starnuto - R06.7****Stasi**

- S.A.I. - Dermatite da *I83.1*
- - Tracheobronchite da *J42*

STAT1 -

- Deficit di *D84.8*

STAT1 - -Continuazione

- Suscettibilità mendeliana a malattie micobatteriche da deficit parziale di *D84.8*

Statoacustico

v./v.a. Nervo statoacustico

Statura

v./v.a. Bassa statura

- Alluci allungati-epifisi multiple in sovrannumero -> *Sindrome da alta Q87.3*
- Iperlassità -> *Iidrocefalo - alta Q87.8*

Steatocistoma

- Denti neonatali -> *L72.2*
- Multiplo -> *L72.2*

Steatoepatite

- Alcolica -> *K70.1*
- Non alcolica (NASH) -> *K75.8*

Stearrea

- Idiopatica -> *K90.0*
- Pancreatica -> *K90.3*
- Tropicale -> *K90.1*

Steatosi epatico

- Alcol -> *K70.0*
- Non alcolica (NAFLD) -> *K76.0*
- -
- - *K75.8*
- - Ipertrigliceridemia neonatale transitoria con *E78.1, K76.0*

Stecche -> Rimozione di: Z47.0**Steel -> Sindrome di Q79.8****Steele-Richardson-Olszewski -> Malattia di G23.1****Stefanovic**

v./v.a. Levic-Stefanovic-Nikolic

Steiner

v./v.a. Wiedemann-Steiner

Steinert

v./v.a. Curschmann-Batten-Steinert

- Esordio
- - Età adulta -> *Distrofia miotonica di G71.1*
- - Giovanile -> *Distrofia miotonica di G71.1*
- - Infantile -> *Distrofia miotonica di G71.1*
- - Tardivo -> *Distrofia miotonica di G71.1*
- -
- - Distrofia miotonica congenita di *G71.1*
- - Malattia di *G71.1*

Steinfeld -> Sindrome di Q87.8**Stein-Leventhal -> Sindrome di E28.2****Stella di mare -> T63.6****Stellare -> nevo: I78.1****Stellato**

- Sifilitica tardiva -> *Ialosi A52.7t, H45.8**
- -
- - Cheratite: *H16.1*
- - Ganglio *S24.4*

Steno

- Insufficienza aortica reumatica -> *I06.2*
- Insufficienza della valvola aortica -> *I35.2*

Steno -Continuazione

- Insufficienza mitralica -> *I05.2*
- Insufficienza tricuspidale -> *I07.2*

Stenocardia -> I20.8**Stenosante**

- Pseudo croup) -> *Laringite sottoglottica J38.5*
- Quervain -> *Tenosinovite M65.4*
- Ulcerosa multifocale criptogenica -> *Enterite K63.3*
- -
- - Colangite *K83.08*
- - Malattia cardiovascolare con
- - - Bypass *I25.15*
- - - Stents *I25.16*

Stenosi

- Acquedotto di Silvio -> *Iidrocefalo con Q03.0*
- Acquisita del condotto uditivo esterno -> *H61.3*
- Altro
- - Arterie cerebrali -> *Occlusione e I66.8*
- - Arterie extracraniche -> *Occlusione e I65.8*
- Ano e del retto -> *K62.4*
- Aorta -> *Q25.3*
- Apparato digerente successivo
- - Interventi endoscopici -> *K91.84*
- - Operazioni -> *K91.84*
- Arteria
- - Cerebellari -> *Occlusione e I66.3*
- - Perforanti -> *Occlusione e I66.8*
- Arteria extracranica non specificata -> *Occlusione e I65.9*
- Arteria precerebrale -> *I65.9*
- Atresia della vagina -> *N89.5*
- Canale midollare
- - Diafisario - *istiocitoma fibroso maligno -> Q78.8, C49.9*
- - - *M48.0*
- Canale spinale
- - Lombare -> *M48.0*
- - Regione sacrale -> *M48.08*
- Canale vertebrale causato
- - Disco intervertebrale -> *M99.5*
- - Tessuto connettivo -> *M99.4*
- Canalicolo(i) lacrimale(i) -> *H04.5*
- Cervice -> *Assistenza prestata alla madre per: restringimento o O34.4*
- Cervice uterina -> *Restringimento e N88.2*
- Coanale acquisita -> *J34.8*
- Collo vescicale (acquisita) -> *N32.0*
- Colon o intestino -> *K56.6*
- Con
- - Insufficienza della valvola polmonare -> *I37.2*
- - Insufficienza non reumatica della valvola tricuspidale -> *I36.2*
- Dispositivi protesici, impianti e innesti cardiaci e vascolari -> *T82.8*
- Dotto
- - Naso)lacrimale -> *H04.5*
- - Spermatico -> *N50.8*
- Dotto biliare senza calcolo -> *K83.1*
- Dotto cistico o della colecisti senza calcoli -> *K82.0*
- Dotto deferente -> *N50.8*
- Dotto pancreatico -> *K86.82*
- - Calcolo dotto pancreatico
- - - Con *K86.81*
- - - Senza *K86.80*
- Dotto salivare -> *K11.8*
- Duodeno -> *K31.5*
- Emodinamicamente rilevanti -> *Cardiopatía aterosclerotica: Senza I25.10*
- Esofago -> *K22.2*
- Forami intervertebrali causata da tessuto connettivo o da dischi intervertebrali -> *M99.7*
- Infundibolare della polmonare -> *Q24.3*
- Insufficienza delle vie lacrimali -> *H04.5*
- Intestinale ischemica -> *K55.1*
- Ipertrofica congenita del piloro -> *Q40.0*
- Laringe -> *J38.6*
- Meato uretrale S.A.I. -> *N35.9*
- Multiplo
- - Arterie precerebrali -> *I65.3*
- - Tronco sovra-aortico -> *I65.3*
- Non
- - Reumatica della valvola tricuspidale -> *I36.0*
- - Specificata
- - - Arterie cerebrali -> *Infarto cerebrale da occlusione o I63.5*
- - - Arterie precerebrali -> *Infarto cerebrale da occlusione o I63.2*
- O restringimento congenito del condotto lacrimale -> *Q10.5*
- Orifizio
- - Sbocco -> *K31.18*
- - Ureterale con infezione -> *N13.67*
- - Uretrale -> *N35.9*
- Osseo
- - Canale vertebrale -> *M99.3*
- - O da sublussazione dei forami intervertebrali -> *M99.6*
- Ostium coronarico -> *Q24.5*
- Piloro -> *congenito(a) o infantile: Q40.0*
- Postoperatoria di dotto biliare -> *K91.84*
- Primaria delle vene polmonari -> *Q26.8*
- Restringimento congeniti delle vie biliari -> *Q44.3*
- Sacco lacrimale -> *H04.5*
- Seno coronarico -> *Q21.1*
- Sottoaortica con bassa statura -> *Q87.1*

Stenosi -Continuazione

Stenosi –Continuazione

- Sottoglottica iatrogena → J95.5
- Sottopolmonare → Q24.3
- Spinale
- - Lombare → Zoppia spinale in M48.06†, G55.3*
- - -
- - - Mielopatia in M48.09†, G99.2*
- - - Zoppia spinale in M48.09†, G55.3*
- Stomaco → Stomaco a clessidra e K31.2
- Strittura congenite dell'esofago → Q39.3
- Subglottica congenita → Q31.1
- Sublussazione del canale vertebrale → M99.2
- Tricuspidale
- - Congenita → Q22.4
- - - I07.0
- Tronco brachiocefalico → Infarto cerebrale da I63.2
- Tronco comune sinistro → Cardiopatia aterosclerotica: I25.14
- Tuba di Eustachio → H68.1
- Tubarica → N97.1
- Tunica vaginale → N50.8
- Tunnel subaortico → Q24.4
- Uretere
- - Senza idronefrosi
- - - Con infezione del rene → N13.67
- - - - Inginocchiamento e N13.5
- - - Atresia e Q62.1
- Ureterovesicale con infezione → N13.67
- Uretra
- - Collo vescicale → Altre forme di atresia e Q64.3
- - Come sequela
- - - Parto → N35.0
- - - Traumatismo → N35.0
- Vagina
- - Acquisita)(congenita) → Assistenza prestata alla madre per: O34.6
- - - N89.5
- Valvola
- - Mitralica non reumatica con insufficienza mitralica → I34.80
- - Non specificata S.A.I. o da causa specificata diversa dalla reumatica o congenita → valvole cardiache: I38
- Valvolare
- - Polmonare congenita → Q22.1
- - Tricuspidale (reumatica) → I07.0
- Vascolare cerebrale → I66.9
- Vaso polmonare → I28.8
- Venosa → I87.1
- Vulva → N90.5
- - acquedotto di Silvio: Q03.0

Stenosi aortica

- Congenita → Q23.0
- Reumatico

Stenosi aortica –Continuazione

- Reumatico –Continuazione
- - Con insufficienza o rigurgito → I06.2
- - - I06.0
- Sifilitica → A52.0†, I39.1*
- Sopravalvolare → Q25.3
- Valvolare congenita → Q23.0

Stenosi bilaterale

- Arteria carotide → I65.3
- Arteria carotidea → I65.3
- Arteria vertebrale → I65.3
- Arterie precerebrali → I65.3
- Tronco sovra-aortico → I65.3

Stenosi bronchiale

- Congenita → Q32.3
- Sifilitica → A52.7†, J99.8*
- - J98.0

Stenosi congenita

- Altro parte
- - Colon → Assenza, atresia e Q42.8
- - Specificate dell'intestino tenue → Assenza, atresia e Q41.8
- Ano → Q42.3
- Arteria renale → Q27.1
- Canale spinale cervicale → M48.02
- Digiuno → Q41.1
- Duodeno →
- - Q41.0
- - Assenza, atresia e Q41.0
- Esofago → Q39.3
- Ileo → Q41.2
- Intestino
- - S.A.I. → Assenza, atresia e Q41.9
- - Tenue → Q41.9
- Isolata degli orifizi piriformi nasali → Q30.8
- Laringe, non classificata altrove → Q31.8
- Narici o delle coane → Q30.0
- Retto
- - Con fistola → Assenza, atresia e Q42.0
- - - Q42.1
- Sede non specificata del grosso intestino → Assenza, atresia e Q42.9
- Trachea → Q32.1
- Valvola aortica → Q23.0
- Valvola polmonare → Q22.1
- Vena cava
- - Inferiore) (superiore) → Q26.0
- - - Q26.0
- Vene polmonari → Q26.8

Stenosi della valvola

- Aortica → I35.0
- Mitralica non reumatica → I34.2
- Polmonare → I37.0

Stenosi di arteria

- Basilare →

Stenosi di arteria –Continuazione

- Basilare → –Continuazione
- - I65.1
- - Occlusione e I65.1
- Carotide → I65.2
- Carotidea → Occlusione e I65.2
- Cerebellare → I66.3
- Cerebrale
- - Anteriore →
- - - I66.1
- - - Occlusione e I66.1
- - Media →
- - - I66.0
- - - Occlusione e I66.0
- - Multiple e bilaterali → Occlusione e I66.4
- - Non specificata → Occlusione e I66.9
- - Posteriore →
- - - I66.2
- - - Occlusione e I66.2
- - Precerebrali (incluso il tronco brachiocefalico) risultante in infarto cerebrale → Occlusione e I63
- Extracraniche multiple e bilaterali → Occlusione e I65.3
- Polmonare (congenita) → Q25.6
- Vertebrale →
- - I65.0
- - Occlusione e I65.0
- - I77.1

Stenosi mitralica

- Con insufficienza o rigurgito → I05.2
- Congenita → Q23.2
- Sifilitica → A52.0†, I39.0*
- - I05.0

Stenosi pilorica

- Adulto
- - Compressione → K31.12
- - Infiltrazione → K31.12
- - Neoplasia
- - - Duodeno → K31.12
- - - Pancreas → K31.12
- - - Stomaco → K31.12
- Criptorchidismo → Sindrome da disabilità intellettiva, ipotonia, brachicefalia, Q87.0
- Infiammatoria dell'adulto → K31.11
- Iperτροφica dell'adulto → K31.10
- - K31.18

Stenosi polmonare

- Destroposizione aortica e ipertrofia del ventricolo destro → Difetto del setto interventricolare con Q21.3
- Sopravalvolare →
- - Q25.6
- - Macroaneurisma arterioso retinico e H35.0, Q25.6
- -

Stenosi polmonare –Continuazione

- - -Continuazione
- - DORV con VSD subaortica o doppiamente connesso con *Q20.1*
- - Ventricolo destro a doppia uscita con difetto del setto ventricolare subaortico o doppiamente connesso con *Q20.1*

Stenosi sifilitica

- Congenito
- - Esofago - *A50.5†, K23.8**
- - Laringe - *A50.5†, J99.8**
- - Esofago - *A52.7†, K23.8**
- - Laringe - *A52.7†, J99.8**
- - Trachea - *A52.7†, J99.8**
- - Valvola aortica - *A52.0†, I39.1**

Stenosi stomale

- Dopo gastrostomia - *K91.84*
- Successivo
- - Colostomia - *K91.4*
- - Enterostomia - *K91.4*

Stenosi subaortica

- Congenita - *Q24.4*
- Fibromuscolare moderata - *Q24.4*
- Fissa - *Q24.4*
- Ipertrofica - *I42.1*
- Membranosa moderata - *Q24.4*

Stenosi tracheale

- Acquisito
- - S.A.I. - *J39.80*
- - - *J39.80*
- - Iatrogena - *J95.81*
- - Tubercolare - *A16.4*

Stenosi uretrale

- Con infezione del rene - Idronefrosi con *N13.61*
- Non classificata altrove - Idronefrosi con *N13.1*
- Tubercolare - *A18.1†, N29.1**
- - Idronefrosi con *N13.61*

Stenosi uretrale

- Catetere - *N99.18*
- Non specificata - *N35.9*
- Post-infettiva non classificata altrove - *N35.1*
- Postoperatoria - *N99.18*
- Post-traumatica - *N35.0*
- Quale sequela
- - Asportazione di condiloma - *N99.18*
- - Circoncisione - *N99.18*
- - Intervento transuretrale - *N99.18*
- - Radioterapia - *N99.18*
- Recidivante a seguito di precedente intervento per stenosi uretrale - *N99.10*
- -
- - Altra *N35.8*

Stenosi uretrale –Continuazione

- - -Continuazione
- - Stenosi uretrale - Stenosi uretrale recidivante a seguito di precedente intervento per *N99.10*

Stenotrophomonas

- Altri batteri non fermentanti resistenti a chinoloni, amikacina, ceftazidima, piperacillina/tazobactam o cotrimossazolo - Burkholderia, *U81.6†*
- - *B96.5†*

Stent

- Bronchiale -
- - Adattamento e manutenzione di *Z45.84*
- - Portatore di *Z96.80*
- - Stenosanti - Malattia cardiovascolare: con *I25.16*
- - Tracheale -
- - Adattamento e manutenzione di *Z45.85*
- - Portatore di *Z96.81*
- - Tuba di Eustachio - *Z96.2*

Stercoliti dell'appendice - *K38.1***Stercorale - Ulcera: *K62.6*****Stereoscopica difettosa - Fusione con visione *H53.3*****Stereotipato**

- Con autolesionismo - Disturbo da movimenti *F98.41*
- - Mani e cataratta bilaterale - Grave anomalia dello sviluppo neurologico associata a difficoltà di alimentazione, movimenti *G31.88*
- - Senza
- - Autolesionismo - Disturbo da movimenti *F98.40*
- - Menzione di autolesionismo - Disturbo da movimenti *F98.49*
- - Disturbo iperattivo associato a ritardo mentale e a movimenti *F84.4*

Stereotipia / abitudine anormale - *F98.4***Stereotipie motorio**

- Costipazione cronica e anomalie del ciclo sonno-veglia correlata a NRXN1 - Grave malattia del neurosviluppo, *G96.8*
- - *F98.49*

Sterilità

- Femminile S.A.I. - *N97*
- - Maschile con difetto della spermatogenesi - *N46*
- - Origine endocrino donna con
- - - Anovulazione - *N97.0*
- - - Ovulazione - *N97.8*
- - Controllo di gravidanza con anamnesi di *Z35.0*

Sterilizzazione

- Precedente - Plastica degli ovidotti o dei condotti deferenti dopo *Z31.0*
- - *Z30.2*

Stern

- v./v.a. Guérin-Stern
- v./v.a. Kaler-Garrity-Stern

Stern-Lubinsky-Durrie - Sindrome di *Q87.8***Sterno**

- Bifido - *Q76.7*
- Clavicola - Tumore benigno: Coste, *D16.7*
- Corpo dello sterno - Frattura dello *S22.22*
- Lasciato elettivamente aperto dopo intervento di chirurgia toracica - *M96.80*
- - Manubrio dello sterno - Frattura dello *S22.21*
- - Processo xifoideo - Frattura dello *S22.23*
- -
- - *T84.28*
- - Assenza congenita dello *Q76.7*
- - Distorsione e distrazione delle costole e dello *S23.4*
- - Fibroma condromixoide dello *D16.71*
- - Frattura sterno
- - - Corpo dello *S22.22*
- - - Manubrio dello *S22.21*
- - Malformazione congenita dello *Q76.7*
- - Osteoblastoma dello *D16.71*
- - Osteosarcoma dello *C41.30*
- - Sarcoma di Ewing dello *C41.31*
- - Tumore
- - - Benigno: *D16.71*
- - - Maligno dell'osso e della cartilagine articolare: *C41.31*

Sternoclaveare -

- Distorsione e distrazione dell'articolazione *S43.6*
- Lussazione dell'articolazione *S43.2*

Sternoclavicolare -

- Articolazione *T84.10*
- - Tubercolosi dell'articolazione *A18.0†, M01.11**

Sternocleidomastoideo -

- Contrattura del muscolo *Q68.0*
- Deformazione congenita del muscolo *Q68.0*
- - Torcicollo congenito (*Q68.0*
- - Trauma da parto dello *P15.2*

Sterno-costo-clavicolare - Iperostosi isolata *M85.81***Sternomastoidea (congenita) - Tumefazione *Q68.0*****Sternum bifidum - *Q76.7*****Steroideo**

- FANS] - Avvelenamento: Altri farmaci anti-infiammatori non *T39.3*
- Sangue - Presenza di prodotto *R78.6*
- -
- - Acne *L70.8*
- - Deficit di solfatasi *Q80.1*
- - Ulcera
- - - Gastrica da antireumatici non *K25.9, Y57.9†*
- - - Gastroduodenale da antireumatici non *K27.9, Y57.9†*

Steroideo –Continuazione

- - -Continuazione
- - Ulcera –Continuazione
- - - Peptica da antireumatici non K27.9, Y57.9!

Steroidi

- Associato tiroidite autoimmune -
- - Encefalopatia sensibile agli G04.8, E06.3
- - SREAT [Encefalopatia sensibile agli G04.8, E06.3
- Con
- - Insufficienza surrenalica - Sindrome nefrosica familiare resistente agli N04.1, E27.4
- - Resistenza secondaria agli steroidi - Sindrome nefrosica idiopatica sensibile agli N04.9
- - O ormoni - Abuso di: F55
- - Ormoni - Abuso di sostanze che non provocano dipendenza: F55.5
- -
- - Elevati tassi urinari di: R82.5
- - Sindrome nefrosica idiopatica sensibile agli steroidi con resistenza secondaria agli N04.9

Steroido deidrogenasi - anomalie dentali - Deficit di K76.8**Steroido-resistente**

- Familiare con
- - Alterazioni minime - Sindrome nefrosica idiopatica N04.0
- - Ialinosi focale segmentale - Sindrome nefrosica idiopatica N04.1
- - Proliferazione mesangiale diffusa - Sindrome nefrosica idiopatica N04.3
- - Sclerosi mesangiale diffusa - Sindrome nefrosica idiopatica N04.8
- - Sordità neurosensoriale - Sindrome nefrosica N04.1, H90.5
- Forma familiare - Sindrome nefrosica idiopatica N04.9

Steroido-sensibile

- Con glomerulosclerosi segmentale focale - Sindrome nefrosica idiopatica N04.1
- - Sindrome nefrosica N04.0

Sterolo

- 27-idrossilasi - Deficit di E75.5
- C5-desaturasi - Deficit di Q87.8

Stevens Johnson - Sindrome di L51.1**Stevens-Johnson - Dermatostomatite, tipo L51.1****Stevenson**

- v./v.a. Beare-Stevenson
- v./v.a. Patterson-Stevenson
- - Ritardo mentale legato all'X, tipo Q87.8

Stickler

- v./v.a. Suarez-Stickler
- Autosomica recessiva - Sindrome di Q87.0
- Tipo
- - 1 - Sindrome di Q87.0
- - 2 - Sindrome di Q87.0

Stickler –Continuazione

- Tipo –Continuazione
- - 3 - Sindrome di Q87.0
- - Sindrome di Q87.0

Stieda] - Borsite del legamento tibiale collaterale [Pellegrini- M76.4**Stiff man»] - Sindrome della persona rigida [sindrome « G25.88****Stiff skin" - Sindrome " L98.8****Stigmate sifilitiche congenite - A50.5****Stile vita -**

- Altri problemi connessi allo Z72.8
- Problema, non specificato, correlato allo Z72.9

Still

- Adulto - Morbo di M06.10
- Esordio adulto
- - Avambraccio - Malattia di M06.13
- - Braccio - Malattia di M06.12
- - Caviglia - Malattia di M06.17
- - Colonna vertebrale - Malattia di M06.18
- - Coscia - Malattia di M06.15
- - Gamba - Malattia di M06.16
- - Localizzazioni multiple - Malattia di M06.10
- - Mano - Malattia di M06.14
- - Piede - Malattia di M06.17
- - Regione della pelvi - Malattia di M06.15
- - Regione della spalla - Malattia di M06.11
- Giovanile - Malattia di M08.29
- S.A.I. - Morbo di M08.2
- - Sindrome di Chauffard- M08.29

Stilling-Türk-Duane - Sindrome di H50.8**Stiloideo**

- Ulna - Processo S52.8
- - Sindrome del processo M77.9

Stimmler - Sindrome di Q87.1**Stimolante**

- Caffaina escluso - Consumo via
- - Endovenosa di altri U69.35!
- - Non endovenosa di altri U69.36!
- Compresa la caffeina - Disturbi psichici e comportamentali dovuti all'uso di altri F15
- FSH] - Deficit isolato dell'ormone follicolo-E23.0
- I recettori alfa-adrenergici che i beta-adrenergici - Farmaco T44.9
- - Avvelenamento: Lassativi T47.2

Stimolatore

- Diaframmatico - Adattamento e utilizzo di Z45.81
- Elettronico impiantato nel sistema nervoso centrale - Complicanza meccanica di T85.1
- Geni interferone]-correlata a esordio infantile - Vasculopatia STING [M35.8
- Radice ventrale - Z45.80

Stimolazione nervosa - Anormalità di: risposta alla R94.1**STING [stimolatore dei geni interferone]- correlata a esordio infantile - Vasculopatia M35.8****Stipsi**

- Disturbo
- - Evacuazione delle feci - K59.01
- - Funzione anorettale - K59.01
- - Transito nel colon - K59.00
- Indotta da farmaci - K59.02
- Out-flow - K59.01
- Transito rallentato - K59.00

Stiramento muscolare - M62.6**Stitico [SII-S] - Sindrome dell'intestino irritabile, con prevalenza di alvo K58.2****STK4 - Immunodeficienza combinata da deficit di D81.8****Stocco Dos Santos - Ritardo mentale legato all'X, tipo Q87.8****Stock**

v./v.a. Stock-Spielmeyer-Vogt

Stock-Spielmeyer-Vogt - Sindrome di E75.4**Stokes**

v./v.a. Cheyne-Stokes

Stokes-Adams - Sindrome di I45.9**Stoll - Ritardo mentale legato all'X, tipo Q87.8****Stoll-Alembik-Finck - Sindrome di Q87.8****Stoll-Lévy-Francfort - Sindrome di Q87.2****Stomaco**

- Acalasia - Cardialgia dello K22.0
- Clessidra
- - Stenosi dello stomaco - K31.2
- - - congenito: Q40.2
- Con
- - Emorragia -
- - - Angiectasia dello K31.82
- - - Sindrome GAVE [ectasia vascolare dell'antro gastrico] dello K31.82
- - Inversione viscerale completa - Trasposizione dello Q89.3
- Duodeno
- - Con emorragia - Angiodisplasia dello K31.82
- - - Non specificata - Malattia dello K31.9
- - -
- - - Altre malattie specificate dello K31.88
- - - Fistola dello K31.6
- - - Polipo dello K31.7
- - - Ulcere acute dello K27.3
- Intratoracico - anomalie vertebrali - Sindrome esofago corto congenito - Q87.8
- Lesione sconfinante più Zona contigue -
- - Carcinoma ereditario diffuso dello C16.8
- - Linite plastica dello C16.8
- - Tumore neuroendocrino maligno dello C16.8
- Non
- - Specificata -
- - - Malformazione congenita dello Q40.3

Stomaco -Continuazione

- Non -Continuazione
- Specificata - -Continuazione
- Tumore Maligno
- Grande curva dello C16.6
- Piccola curva dello C16.5
- Specificato - Tumore Maligno: C16.9
- Senza menzione emorragia -
- Angiectasia dello K31.81
- Sindrome GAVE [ectasia vascolare dell'antro gastrico] dello K31.81
- Sindrome Lynch - Carcinoma
- Corpo dello C16.2
- Fondo dello C16.1
- Grande curva dello C16.6
- Parete
- Anteriore dello C16.8
- Posteriore dello C16.8
- Piccola curva dello C16.5
- Tipo
- 1
- Lesione sconfinante a più zone contigue - Tumore neuroendocrino ereditario maligno dello C16.8
- - Tumore neuroendocrino ereditario maligno
- C16.9
- Corpo dello C16.2
- Fondo dello C16.1
- Grande curva dello C16.6
- Piccola curva dello C16.5
- Bormann 4 - Cancro dello C16.9
- -
- Adenocarcinoma
- C16.9
- Diffuso dello C16.9
- Aderenze (di): K66.0
- Altre malformazioni congenite specificate dello Q40.2
- Carcinoma
- Associato al virus di Epstein-Barr del corpo dello C16.2
- Diffuso dello C16.9
- Carcinoma a cellule squamose
- C16.9
- Corpo dello C16.2
- Fondo dello C16.1
- Grande curva dello C16.6
- Parete
- Anteriore dello C16.8
- Posteriore dello C16.8
- Piccola curva dello C16.5
- Carcinoma ereditario diffuso
- Corpo dello C16.2
- Fondo dello C16.1
- Grande curva dello C16.6

Stomaco -Continuazione

- - -Continuazione
- Carcinoma ereditario diffuso -Continuazione
- Piccola curva dello C16.5
- Carcinoma in situ: D00.2
- Carcinoma non differenziato
- C16.9
- Corpo dello C16.2
- Fondo dello C16.1
- Grande curva dello C16.6
- Piccola curva dello C16.5
- Più zone contigue dello C16.8
- Congenito
- Dislocamento dello Q40.2
- Diverticolo dello Q40.2
- Contrazione a clessidra dello K31.8
- Corpo estraneo nello T18.2
- Deiscenza di anastomosi e sutura successiva ad intervento chirurgico su: K91.83
- Dilatazione acuta dello K31.0
- Distensione acuta dello K31.0
- Disturbi funzionali dello K31
- Duplicatura dello Q40.2
- Esofago e C16.0
- GAPPs [adenocarcinoma gastrico con poliposi prossimale] dello C16.9
- Leiomiosarcoma dello C16.9
- Linite plastica
- C16.9
- Corpo dello C16.2
- Fondo dello C16.1
- Grande curva dello C16.6
- Piccola curva dello C16.5
- Morbo di Crohn dello K50.80
- Perdita di parte dello Z90.3
- Sifilide dello A52.7†, K93.8*
- Stenosi pilorica dell'adulto da neoplasie allo K31.12
- Stomaco - Stomaco a clessidra e stenosi dello K31.2
- Traumatismo dello S36.3
- Tubercolosi dello A18.8†, K93.8*
- Tumore
- Benigno: D13.1
- Comportamento incerto o sconosciuto: D37.1
- Diffuso
- Ereditario dello C16.9
- Familiare dello C16.9
- Endocrino
- Grande curva dello C16.6
- Piccola curva dello C16.5
- Maligno
- Corpo dello C16.2

Stomaco -Continuazione

- - -Continuazione
- Tumore -Continuazione
- Maligno -Continuazione
- Lesione sconfinante a più zone contigue dello C16.8
- Neuroendocrino maligno
- Corpo dello C16.2
- Fondo dello C16.1
- Stromale gastrointestinale
- GIST
- C16.9
- Corpo dello C16.2
- Grande curva dello C16.6
- Piccola curva dello C16.5
- Più zone contigue dello C16.8
- TSGI, GIST] del fondo dello C16.1
- Ulcera (peptica): K25

Stomale

v./v.a. Stenosi stomale

Stomatina

- Normale - Criodrocitosi ereditaria con D58.8
- - Criodrocitosi ereditaria con riduzione della D58.8

Stomatite

- Aftoso
- Faringite-adenopatia] - Sindrome PFAPA [febbre periodica- M35.8
- Ricorrente (maggiore) (minore) - K12.0
- Allergica - K12.1
- Angolare deficit
- Vitamina B non classificato altrove - E53.9†, K93.8*
- Vitamina B2 - E53.0†, K93.8*
- Candida - B37.0
- Differica - A36.8
- Erpetiforme - K12.0
- Gangrenosa - A69.0
- Geotrichum - B48.3
- Lesioni correlate - K12
- Protesi dentale - K12.1
- S.A.I. - K12.1
- Spirochetica - A69.1
- Ulcerativa necrotizzante - A69.0
- Ulcerosa - K12.1
- Vescicolare
- Enterovirus con esantema - B08.4
- Febbre dell'Indiana] - Malattia da virus della A93.8
- - K12.1
- - Altri tipi di K12.1

Stomatocitosi

- Ereditaria con emazie iperidratate - D58.8
- - D58.8

Stomiale - ulcera (peptica) o erosione: K28

Stormorken - Sindrome di D69.1

Stout

v./v.a. Gorham-Stout

Stovin

v./v.a. Hughes-Stovin

Strabismo

- Aderenze → *H50.6*
- Concomitante
- Convergente → *H50.0*
- Divergente → *H50.1*
- SAI → *H50.4*
- → Altro e non specificato *H50.4*
- Difetto del setto cardiaco → Sindrome da ipotonìa grave, ritardo dello sviluppo psicomotorio, *Q87.8*
- Disabilità intellettiva → Sindrome da protrusione mascellare anteriore, *Q87.8*
- Facies grossolana-piede piatto valgo → Sindrome disabilità cognitiva grave-ipotonìa- *Q87.8*
- Meccanico → *H50.6*
- Melanocitosi cutanea estesa - disabilità intellettiva → Sindrome ritardo della crescita grave - *Q87.8*
- Non specificato → *H50.9*
- Paralitico
- Non specificato → *H49.9*
- → Altro *H49.8*
- Piede cavo → Telecanio - ipertelorismo - *Q87.8*
- Pieghe sul lobo dell'orecchio → Linguaggio ritardato - asimmetria facciale - *Q87.0*
- Post traumatico → *H50.6*
- Pupille ectopiche → Ptosi - *Q15.8*
- Smorfie facciali e dita lunghe → Sindrome da disabilità intellettiva grave, deficit del linguaggio, *Q87.8*
- Specificato → Altro *H50.8*
- Verticale → *H50.2*
- →
- Ambliopia: da *H53.0*
- Sindrome deficit cognitivo- *Q87.8*

Stradale - Esame ed osservazione dopo incidente *Z04.1***Strandberg**

v./v.a. Groenblad-Strandberg

Strang

v./v.a. Smith-Strang

Strangolamento -

- *X59.9!*
- Soffocamento (da *T71*)

Stranguria - *R30.0***Strano ed incomprensibile - Comportamento** *R46.2***Strappo**

- Frenulo linguale → *S01.54*
- Perineale
- Come *O70.2* che interessa anche mucoso
- - Anale durante il parto → Lacerazione, rottura o *O70.3*
- - Rettale durante il parto → Lacerazione, rottura o *O70.3*

Strappo -Continuazione

- Perineale -Continuazione
- - Durante il parto che coinvolgono
- - - Cute durante il parto → Lacerazione, rottura o *O70.0*
- - - Forchetta vulvare durante il parto → Lacerazione, rottura o *O70.0*
- - - Labbra vulvari durante il parto → Lacerazione, rottura o *O70.0*
- - - Lieve durante il parto → Lacerazione, rottura o *O70.0*
- - - Vagina durante il parto → Lacerazione, rottura o *O70.0*
- - - Vulva durante il parto → Lacerazione, rottura o *O70.0*
- Perineo come *O70.0* che interessa anche
- - Muscolo
- - - Perineali durante il parto → Lacerazione, rottura o *O70.1*
- - - Vaginali durante il parto → Lacerazione, rottura o *O70.1*
- - Pavimento della pelvi durante il parto → Lacerazione, rottura o *O70.1*
- Tessuto periuretrale → Lacerazione, rottura o *O70.0*

Stratakis

v./v.a. Carney-Stratakis

Strati

- Cellule basali palizzata → Sindrome
- - Nevi epidermici papulari con *Q87.8*
- - PENS [nevi epidermici papulari con *Q87.8*
- - Retinici → Separazione degli *H35.7*

Stratton-Garcia-Young - Sindrome di *Q87.8***Stratton-Parker - Sindrome di** *Q87.1***Strauss**

v./v.a. Churg-Strauss

Sträussler

v./v.a. Gerstmann-Sträussler-Scheinker

Stravaso di urina - *R39.0***Streiff**

v./v.a. Hallermann-Streiff-simile

Streptobacillare

- Morso di ratto → Febbre *A25.1*
- → Febbre (di): *A25.1*

Streptobacilli - Febbre da morso di ratto da *A25.1***Streptobacillus moniliformis - Infezione da** *A25.1***Streptococcica**

v./v.a. Sepsì da streptococco

- Non classificata altrove → Infezione *A49.1*

- →

- - Altre artriti e poliartriti *M00.2*

- - Faringite *J02.0*

- - Tonsillite *J03.0*

Streptococco

v./v.a. Sepsì da streptococco

- Escluso il gruppo B → *P23.6*

- Gruppo

- - B

Streptococco -Continuazione

- Gruppo -Continuazione

- - B -Continuazione

- - - Come causa di malattie classificate altrove → *B95.1!*

- - - →

- - - Polmonite congenita da *P23.3*

- - - Polmonite da *J15.3*

- - C, come causa di malattie classificate in altri settori → *B95.41!*

- - Come causa di malattie classificate altrove → *B95.0!*

- - D, e enterococco come causa di malattie classificate in altri capitoli → *B95.2!*

- - G, come causa di malattie classificate in altri settori → *B95.42!*

- - → PANDAS [malattia neuropsichiatrica autoimmune pediatrica con infezione da *G25.88, B95.0!, F07.8*

- Non specificato come causa di malattie classificate altrove → *B95.5!*

- Specificato come causa di malattie classificate in altri settori → Altro *B95.48!*

- →

- - Bronchite acuta da *J20.2*

- - Endocardite

- - - *I33.0, B95.5!*

- - Valvolare aortica da *I33.0, B95.5!*

- - Faringodinia da *J02.0*

- - Infezione

- - - Alte vie respiratorie da *J06.9, B95.5!*

- - - Batteriche da: *Z22.3*

- - - Congenita da *P37.8, B95.48!*

- - - Cutanea locale da *L08.9, B95.5!*

- - - Midollo spinale da *G04.8, B95.5!*

- - Laringite da *J04.0, B95.5!*

- - Laringotracheite da *J04.2, B95.5!*

- - Malattia delle alte vie respiratorie da *J06.9, B95.5!*

- - Meningite da *G00.2*

- - Meningoencefalite da *G04.2, B95.5!*

- - Pericardite da *I30.1, B95.5!*

- - Pitiriasi da *L30.5, B95.5!*

- - Polmonite da altri *J15.4*

- - Rinofaringite da *J00, B95.5!*

- - Sepsì neonatale da altri e non specificati *P36.1*

- - Shock settico da *A40.9, R57.2*

- - Tracheite da *J04.1, B95.5!*

Streptococcus pneumoniae

- Come causa di malattie classificate altrove → *B95.3!*

- Resistente

- - Macrolidi, oxazolidinoni o streptogramine e sensibile a penicillina o oxacillina → *U80.11!*

- - Penicillina o oxacillina

- - - Eventualmente a macrolidi, oxazolidinoni o streptogramine → *U80.10!*

- - - → *U80.10!*

Streptococcus pneumoniae –Continuazione

- -
- - Polmonite da *J13*
- - Sepsi da *A40.3*

Streptogramine

- O
- - Con elevata resistenza agli aminoglicosidi senza resistenza agli antibiotici glicopeptidici → Enterococcus faecium resistente a oxazolidinoni o *U80.31!*
- - Oxazolidinoni
- - - Sensibile a oxacillina o meticillina → Staphylococcus aureus resistente ad antibiotici glicopeptidici, chinoloni, *U80.01!*
- - - Staphylococcus aureus resistente a oxacillina o meticillina ed eventualmente a antibiotici glicopeptidici, chinoloni, *U80.00!*
- - Sensibile a penicillina o oxacillina → Streptococcus pneumoniae resistente a macrolidi, oxazolidinoni o *U80.11!*
- -
- - Enterococcus
- - - Faecalis resistente ad antibiotici glicopeptidici e a oxazolidinoni o *U80.20!*
- - - Faecium resistente ad antibiotici glicopeptidici ed a oxazolidinoni o *U80.30!*
- - Streptococcus pneumoniae resistente a penicillina o oxacillina ed eventualmente a macrolidi, oxazolidinoni o *U80.10!*

Streptomycin -

- *T36.5*
- Ipersensibilità alla *T88.7*

Stress

- Emotivo non specificato → Stato di shock o *R45.7*
- Grave
- - Non specificata → Reazione a *F43.9*
- - - Altre reazioni a *F43.8*
- Non classificato altrove →
- - *Z73*
- - Frattura da *M84.3*
- Sforzo → Incontinenza da *N39.3*
- Sollecitazione eccessiva
- - S.A.I. → Frattura da *M84.3*
- - - Frattura vertebrale da *M48.4*
- -
- - Acuta Reazione allo *F43.0*
- - Cardiomiopatia da *I42.88*
- - Crisi epilettiche correlate a(d): *G40.5*
- - Disturbo post-traumatico da *F43.1*
- - Eritrocitosi da *D75.1*
- - Policitemia: dovuta a: *D75.1*
- - Reazione acuta da *F43.0*

Stressante -

- Ansia e preoccupazione eccessivi di fronte ad eventi *R46.6*
- Ritmo di lavoro *Z56*

Stretto

- Attorno al collo → Cordone ombelicale (*P02.5*
- Inferiore (della pelvi) che causa sproporzione → Restringimento dello *O33.3*
- S.A.I. che provoca sproporzione → Pelvi *O33.1*
- -
- - Anello imenale *N89.6*
- - Assistenza prestata alla madre sproporzione causata
- - - Entrata del bacino *O33.2*
- - - Pelvi generalmente *O33.1*
- - Pelvi *P03.1*

Stria ovarica → *Q50.3***Striata**

- Agenti bloccanti neuromuscolari → Avvelenamento: Rilassanti della muscolatura *T48.1*
- Areata → Cheratosi palmoplantare *Q82.8*
- Sclerosi cranica → Osteopatia *Q87.5*
- Sifilitico →
- - Atrofia
- - - Cutanea maculata e *A52.7†, L99.8**
- - - Cutanea *A52.7†, L99.8**
- - Atrofodermia maculata e *A52.7†, L99.8**
- -
- - Cheratite: *H16.1*
- - Paralisi spinale spastica della muscolatura *G95.83*

Striatata

- Autosomica dominante → Neurodegenerazione *G23.8*
- Bilaterale
- - Infantile
- - - Familiare → Necrosi *G23.2*
- - - Sporadica → Necrosi *G23.2*
- - → Polineuropatia progressiva con necrosi *Q87.8*
- - Corea benigna a esordio infantile con interessamento *G25.5, G23.9*

Striatonigrale → Degenerazione *G23.2***Striatus** → Lichen *L44.2***Stricnina e suoi sali** → Effetto tossico: *T65.1***Stridore**

- Congenito (laringeo) S.A.I. → *P28.8*
- → *R06.1*

Stridulo → Laringismo (*J38.5***Strie**

- Angioidi [Angioid streaks] → *H35.38*
- Atrofico
- - Cute → *L90.6*
- - Sifilitiche → *A52.7†, L99.8**
- - Gravidiche → *L90.6*

Striopallidentata bilaterale → Calcinosi *G23.8***Strisci**

- Cervice uterina → Risultati anormali di secrezioni e *R87*
- Vagina → Risultati anormali di secrezioni e *R87*
- Vulva → Risultati anormali di secrezioni e *R87*

Strittura congenita

- Esofago → Stenosi e *Q39.3*
- Intestino tenue o dell'intestino S.A.I. → ostruzione, occlusione, *Q41*

Strohl

v./v.a. Guillain-Barré-Strohl

Strom

v./v.a. Eng-Strom

Stroma

- Cordone sessuale di testicolo
- - Ritenuto → Tumore dello *C62.0*
- - Scrotale → Tumore dello *C62.1*
- Cordoni sessuali del testicolo → Tumore dello *C62.9*

Stromale

- Congenita → Distrofia corneale *H18.5*
- Gastrointestinale
- - Appendice → GIST [tumore *C18.1*
- - Cieco → GIST [tumore *C18.0*
- - Colon ascendente → GIST [tumore *C18.2*
- - Colon discendente → GIST [tumore *C18.6*
- - Colon trasverso → GIST [tumore *C18.4*
- - Colon, lesione sconfinante a più zone contigue → GIST [tumore *C18.8*
- - Diggiuno → GIST [tumore *C17.1*
- - Diverticolo di Meckel → GIST [tumore *C17.3*
- - Duodeno → GIST [tumore *C17.0*
- - Esofago
- - - Addominale → GIST [Tumore *C15.2*
- - - Cervicale → GIST [Tumore *C15.0*
- - - Toracico → GIST [Tumore *C15.1*
- - - → GIST [Tumore *C15.9*
- - Flessura
- - - Destra del colon → GIST [tumore *C18.3*
- - - Sinistra del colon → GIST [tumore *C18.5*
- - GIST
- - - Antro pilorico → Tumore *C16.3*
- - - Cardias → Tumore *C16.0*
- - - Colon → Tumore *C18.9*
- - - Corpo dello stomaco → Tumore *C16.2*
- - - Esofago → Tumore *C15.9*
- - - Grande curva dello stomaco → Tumore *C16.6*
- - - Intestino tenue → Tumore *C17.9*
- - - Peritoneo → Tumore *C48.2*
- - - Piccola curva dello stomaco → Tumore *C16.5*
- - - Pilo - Tumore *C16.4*
- - - Più Zona contigue
- - - - Esofago → Tumore *C15.8*
- - - - Stomaco → Tumore *C16.8*

Stromale –Continuazione

- Gastrointestinale –Continuazione
- - GIST –Continuazione
- - - Stomaco – Tumore C16.9
- - Giunzione
- - - Duodeno-digiunale – GIST [tumore C17.8
- - - Retto-sigmoidea – GIST [tumore C19
- - Ileo – GIST [tumore C17.2
- - Retto – GIST [tumore C20
- - Sigma – GIST [tumore C18.7
- - Terzo
- - - Inferiore dell'esofago – GIST [Tumore C15.5
- - - Medio dell'esofago – GIST [Tumore C15.4
- - - Superiore dell'esofago – GIST [Tumore C15.3
- - TSGL, GIST] del fondo dello stomaco – Tumore C16.1
- - - Tumore C26.9
- Microcistico – Tumore D27
- -
- - Cheratite H16.3
- - Distrofia corneale H18.5
- - Sindrome EDICT [distrofia endoteliale-
ipoplasia iridea-cataratta congenita-
assottigliamento Q13.8

Stromme – Malattia di Q87.8**Strongiloidiasi**

- Cutanea – B78.1†, L99.8*
- Cute – B78.1†, L99.8*
- Disseminata – B78.7
- Intestinale – B78.0
- Non specificata – B78.9
- -
- - B78.9
- - Glomerulonefrite in B78.9†, N08.0*
- - Malattia
- - - Glomerulare in B78.9†, N08.0*
- - - HIV con B20, B78.9

Strozzamento

- Colon o intestino – K56.2
- Intestinale in ernia con gangrena – K46.1
- Vaso polmonare – I28.8
- - Ileo da K56.2

Strozzato

- Senza gangrena –
- - Ernia addominale K43.69
- - Ernia diaframmatica: K44.0
- - Ernia femorale (unilaterale): K41.3
- - Ernia inguinale (unilaterale): K40.3
- - Ernia interstiziale K46.0
- - Ernia intestinale K46.0
- - Ernia intraaddominale K46.0
- - Ernia ombelicale: K42.0
- -
- - Ernia cicatriziale K43.0

Strozzato –Continuazione

- - -Continuazione
- - Ernia della linea alba K43.68
- - Ernia di Spigelio K43.68
- - Ernia ipogastrica K43.68
- - Ernia parastomale K43.3
- - Ernia sottotifoidea K43.68

Strudwick – Displasia spondiloepimetafisaria, tipo Q77.7**Struma tiroideo – Q89.2****Strumentale del travaglio – Tentativo fallito di provocazione O61.1****Strumento**

- Durante procedura – Perforazione accidentale
- - Nervo da T81.2
- - Organo da T81.2
- - Vaso sanguigno da T81.2
- -
- - Trauma da parto della madre provocato da uno O71.9
- - Traumatismi da O71

Strümpell-Lorrain disease – Malattia di G11.4**Struttura**

- Denti non classificate altrove – Anomalie ereditarie della K00.5
- Ossa – Altri disturbi specificati della densità e della M85.8
- Ossea – Disturbo, non specificato, della densità e della M85.9

Strutturale

- Cervello – Sindrome ritardo dello sviluppo globale - alopecia - macrocefalia - dismorfismi facciali - anomalie Q87.8
- Non specificato – Riarrangiamento bilanciato e marcatore Q95.9
- -
- - Altri riarrangiamenti bilanciati e marcatori Q95.8
- - Distrofia muscolare congenita: con anomalie morfologiche specifiche delle fibre muscolari [miopatie G71.2

Strutturalmente anormali – Maschio con cromosomi sessuali Q98.6**Strutture**

- Multiple del ginocchio – Traumatismo di S83.7
- Nodulari in sottocute ispessita – Lipoipertrofia dolorosa simmetrica localizzata degli arti con edema, con superficie cutanea scabra e ondulata, con E88.21
- Oculari – disturbi che interessano più H44
- Sostegno
- - Non specificato – Disturbo dei denti e delle loro K08.9
- - - Altri disturbi specificati dei denti e delle loro K08.88
- Uditive – Ferita aperta: Altre e multiple parti dell'orecchio e delle S01.39

Stuart – Deficit congenito del fattore di D68.24**Stuart-Bras**

- Tossica – Sindrome di K71.80
- - Sindrome di K76.5

Stuart-Prower – Deficit del fattore di D68.24**Studenti – Check-up sanitario generale: di Z10****Studi**

- Captazione dei radionuclidi [radioisotopi] – Risultati anormali di: R94
- Elettrofisiologia intracardiaca – anormale(i) R94.3
- Funzionalità
- - Altro
- - - Ghiandole endocrine – Risultati anormali di esami per R94.7
- - - Organi e apparati – Risultati anormali di esami per R94.8
- - Cardiovascolare – Risultati anormali di esami per R94.3
- - Epatica – Risultati anormali di esami per R94.5
- - Polmonare – Risultati anormali di esami per R94.2
- - Renale – Risultati anormali di esami per R94.4
- - Sistema nervoso
- - - Centrale – Risultati anormali di esami per R94.0
- - - Periferico e degli organi di senso – Risultati anormali di esami per R94.1
- - Tiroidea – Risultati anormali di esami per R94.6

Stupefacenti – Problemi legati a: Consumo di alcol, tabacco, farmaci o Z72.0**Stupor**

- Catatonico – F20.2
- Dissociativo – F44.2
- Idiopatico ricorrente – R40.1
- Maniacale – F30.2
- - R40.1

Sturge-Weber(-Dimitri) – Sindrome di: Q85.8**Sturge-Weber-Krabbe – Angiomasiosi di Q85.8****Stutzer**

v./v.a. Schmitz-Stutzer

Stuve-Wiedemann – Sindrome di Q78.8**Suarez-Stickler – Sindrome di Q79.8****Subacuto**

v./v.a. Tipo di malattia

Subaortico

- v./v.a. Stenosi subaortica
- O doppiamente connesso con stenosi polmonare –
- - DORV con VSD Q20.1
- - Ventricolo destro a doppia uscita con difetto del setto ventricolare Q20.1
- Vena anonima – Percorso Q26.8
- -
- - Stenosi del tunnel Q24.4

Subaortico –Continuazione

- - -Continuazione

- - Ventricolo destro a doppia uscita con difetto del setto ventricolare *Q20.1*

Subaponevrotica da trauma da parto - Emorragia epicranica *P12.2***Subaracnoideo**

v./v.a. Emorragia subaracnoidea

- Livello

- - Addome, della regione lombosacrale e della pelvi - Traumatismo di vasi sanguigni *S35.82*

- - Collo - Traumatismo di vasi sanguigni *S15.82*

- - Torace - Traumatismo di vasi sanguigni *S25.82*

- - Emorragia postoperatoria spinale *G97.84*

Subareolare gravidico(a) o puerperale - Ascesso *O91.1***Subcongiuntivale da trauma da parto - Emorragia** *P15.3***Subcorneale - Dermatosi pustolosa** *L13.1***Subcorticale**

- Leucoencefalopatia -

- - CADASIL [Arteriopatia cerebrale autosomica dominante con infarti] *I67.88*

- - CARASIL [Arteriopatia cerebrale autosomica recessiva con infarti] *I67.88*

- - Demenza vascolare mista corticale e *F01.3*

Subdurale

v./v.a. Emorragia subdurale

- Livello

- - Addome, della regione lombosacrale e della pelvi - Traumatismo di vasi sanguigni *S35.81*

- - Collo - Traumatismo di vasi sanguigni *S15.81*

- - Torace - Traumatismo di vasi sanguigni *S25.81*

- Localizzato) da trauma da parto - Ematoma *P10.0*

- Non

- - Specificati - Ascesso extradurale e *G06.2*

- - Traumatico

- - - Cronico - Ematoma *I62.02*

- - - Neonato - Ematoma *P52.8*

- - Spinale non traumatico - Ematoma *G95.10*

- -

- - Ascesso o granuloma

- - - Intracranico: *G06.0*

- - - Intrarachidiano: *G06.1*

- - Emorragia postoperatoria spinale *G97.83*

Subendocardico

- Infarto tipo

- - 1 - Infarto miocardico acuto *I21.40*

- - 2 - Infarto miocardico acuto *I21.41*

- - Infarto miocardico acuto *I21.48*

Subependimale

- Cellule giganti - Astrocitoma *D43.2*

Subependimale –Continuazione

- Con estensione intraventricolare grado

- - 2, del neonato - Emorragia *P52.1*

- - 3 del neonato - Emorragia *P52.2*

Subependimoma - *D43.2***Subepiteliale - Distrofia corneale mucinosa** *H18.5***Suberosi**

- Con esacerbazione acuta - *J67.31*

- Senza menzione d'esacerbazione acuta - *J67.30*

- - *J67.3*

Subfrenico

- Susseguente a procedura diagnostica o terapeutica - Ascesso: *T81.4*

- -

- - Ascesso (di): *K65.09*

- - Peritonite (acuta): *K65.09*

Subgaleale

- Trauma da parto - Ematoma *P12.2*

- -

- - Contusione *S00.05*

- - Ematoma *S00.05*

Subglottica

- Congenita - Stenosi *Q31.1*

- -

- - Amiloidosi *E85.4†, J99.8**

- - Laringotracheite ostruttiva *J05.0*

Subinvoluzione

- Mammella (post-allattamento) - *N64.8*

- Utero - *N85.3*

Sublinguale -

- Ghiandola *D11.7*

- Tumore

- - Benigno della ghiandola *D11.7*

- - Epiteliale benigno della ghiandola *D11.7*

Sublussabile - Anca *Q65.6***Sublussazione**

- Atlanto-assiale recidivante

- - Con mielopatia - *M43.3*

- - - Altra *M43.4*

- - Canale vertebrale - Stenosi da *M99.2*

- - Capsula di) articolazione S.A.I. - traumatico: *T14.3*

- - Congenito anca

- - Bilaterale - *Q65.4*

- - Non specificata - *Q65.5*

- - Unilaterale - *Q65.3*

- - Forami intervertebrali - Stenosi ossea o da *M99.6*

- - Legamento S.A.I. - traumatico: *T14.3*

- - Patologiche di articolazione non classificata altrove - Lussazione e *M24.3*

- - Recidivante

- - Articolazione - Lussazione e *M24.4*

- - Rotula - *M22.1*

Sublussazione –Continuazione

- Sinfisi (pubica) in gravidanza, parto e puerperio - *O26.7*

- Vertebrale

- - Recidivante - Altra *M43.5*

- - - *M99.1*

Subnormalità

- Mentale

- - Grave - *F72*

- - Lieve - *F70*

- - Media gravità - *F71*

- - Profonda - *F73*

- - S.A.I. - mentale *F79*

Suboccipitale - Malattia vertebrale *A18.0†, M49.01****Subperiosteale post-traumatica - Ossificazione** *M89.8***Subpolmonare doppiamente connesso - Ventricolo destro a doppia uscita con difetto del setto ventricolare** *Q20.1***Subsepsis hyperergica sive allergica -** *M08.29***Substrato neurologico -**

- Ipo- e acontrattilità del detrusore vescicale senza *N31.81*

- Vescica instabile senza *N31.82*

Subtelomerica - Delezione 1p36 *Q93.5***Subtotale**

- Indeterminata - Colite *K52.30*

- - Colite ulcerosa (cronica) *K51.0*

Subvalvolare tricuspideale - Anomalia dell'apparato *Q22.8***Succhiarsi il pollice -** *F98.88***Succinato-CoQ ridotti - Deficit isolato di** *G31.81***Succinico**

- Semialdeide deidrogenasi - Deficit di *E72.8*

- - Disturbo del metabolismo connesso all'acido arginico *E72.2*

Succinil-CoA

- 3

- - Chetoacido CoA transferasi - Deficit di *E71.3*

- - Oxoacido CoA transferasi - Deficit di *E71.3*

- - Acetoacetato transferasi - Deficit di *E71.3*

Succinimide - Ipersensibilità da *T88.7***Succinimidi**

- Ossazolidindionici - Avvelenamento: *T42.2*

- - Avvelenamento da *T42.2*

Succlavia

v./v.a. Arteria succlavia

v./v.a. Vena succlavia

- Traumatismo

- - Arteria anonima o *S25.1*

- - Vena anonima o *S25.3*

Sucetibilità alle infezioni opportunistiche - HIGM con *D80.5***Sucrasi-isomaltasi - Deficit**

- *E74.3*

Sucrasi-isomaltasi ~ Deficit –Continuazione

- Congenito di *E74.3*

Sucrosio ~ Intolleranza al *E74.3*

Sudanofila

- Tipo Pelizaeus-Merzbacher ~ Leucodistrofia *E75.2*

- ~ Leucodistrofia *E75.2*

Sudaticcia ~ Cute fredda e *R23.1*

Sudden Adult Death Syndrome] ~ SADS [*R96.0*

Sudden Arrhythmic Death Syndrome] ~ SADS [*I49.9*

Sudden infant death syndrome

- SIDS] ~ *R95*

- ~ Near-missed SIDS [*R06.80*

Sudeck

- Atrofia ossea neurogena post-traumatica] ~ Morbo di *G90.59*

- ~ Atrofia ossea di *G90.5*

Sudorazione

- Eccessiva ~ *R61.9*

- Indotta dal freddo ~ Sindrome della *G90.88*

- Notturme ~ *R61.9*

- ~ Disreflessia autonoma sotto forma di accessi di *G90.41*

Sudoripare

- Apocrina

- ~ Non specificata ~ Malattia delle ghiandole *L75.9*

- ~ ~ Altri disturbi delle ghiandole *L75.8*

- Eccrino

- ~ Non specificati ~ Disturbi delle ghiandole *L74.9*

- ~ ~ Altri disturbi delle ghiandole *L74.8*

- Normali ~ Anidrosi generalizzata isolata con ghiandole *L74.4*

- S.A.I. ~ Disturbi delle ghiandole *L74.9*

- ~ tumore

- ~ Benigno di: ghiandole *D23*

- ~ Maligno di: ghiandole *C44*

Sugarman ~ Brachidattilia di *Q73.8*

Sughero ~ Malattia o polmone dei lavoratori del *J67.3*

Suicidalità ~ *R45.8*

Suicidaria (tendenza) ~ Ideazione *R45.8*

Suicidio

- Natura non specificata ~ Effetti non specificati di: autolesionismo intenzionale (*T76*

- Tentativo di) ~ *X84.9!*

- ~

- ~ Avvelenamento da sonniferi con intenti *T42.7*

- ~ Tentativo di *Z91.8*

Suina

- Identificato ~ Influenza

- ~ Asiatica, virus dell'influenza *J09, U69.20!*

- ~ Con miocardite, virus dell'influenza *J09, U69.20!*

Suina –Continuazione

- ~

- ~ Broncopolmonite in influenza, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e *J10.0*

- ~ Encefalite in influenza, virus influenzali stagionali confermati, esclusi i virus dell'influenza aviaria e *J10.8†, G05.1**

- ~ Encefalopatia in influenza, virus influenzali stagionali confermati, esclusi i virus dell'influenza aviaria e *J10.8†, G94.31**

- ~ Enterite in influenza, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e *J10.8*

- ~ Gastroenterite in influenza, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e *J10.8*

- ~ Infezione

- ~ ~ Acuta delle vie respiratorie superiori, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e *J10.1*

- ~ ~ Virus influenzale, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e *J10.1*

- ~ Influenza

- ~ ~ Asiatica, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e *J10.1*

- ~ ~ Con

- ~ ~ ~ Faringite, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e *J10.1*

- ~ ~ ~ Febbre alta, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e *J10.1*

- ~ ~ ~ Infezione delle vie respiratorie superiori, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e *J10.1*

- ~ ~ ~ Laringite, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e *J10.1*

- ~ ~ ~ Otite, virus influenzale stagionale confermato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e *J10.8†, H67.1**

- ~ ~ ~ Polmonite, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e *J10.0*

- ~ ~ ~ Epidemica, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e *J10.1*

- ~ ~ ~ Pura, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e *J10.1*

- ~ ~ ~ Virus influenzale stagionale

- ~ ~ ~ ~ Confermato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e *J10.1*

- ~ ~ ~ ~ Identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e *J10.1*

- ~ ~ Meningismo in influenza, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e *J10.8*

- ~ ~ Miocardite in influenza, virus influenzale stagionale confermato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e *J10.8†, I41.1**

- ~ ~ Pandemia influenzale A/H1N1 2009 [influenza *U69.20!*

Suina –Continuazione

- ~ ~Continuazione

- ~ Polioencefalite in influenza, virus influenzale stagionale confermato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e *J10.8†, G05.1**

- ~ Polmonite influenzale, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e *J10.0*

- ~ Versamento pleurico in influenza, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e *J10.1*

Suino-brucellosi ~ *A23.2*

Suis ~

- Brucellosi da Brucella *A23.2*

- Infezione da Brucella *A23.2*

Sulfamidasi

v./v.a. eparan-sulfamidasi

Sulfamidici

- Anamnesi personale ~ Allergia ai *Z88.2*

- Impiego di farmaco appropriato correttamente somministrato ~ Anuria da *R34, Y57.9!*

- ~ Avvelenamento: *T37.0*

Sulfatasi ~ Deficit

- *E75.2*

- N-acetilgalattosamina 4- *E76.2*

Sulfatide lipidosi ~ *E75.2*

Sulfurtransferasi ~ Deficit di 3-mercaptopiruvato *E72.1*

Sumatra ~ Febbre da acaro di *A75.3*

Summitt ~ Sindrome di *Q75.1*

Sumner

v./v.a. Lewis-Sumner

SUNCT ~ Sindrome *G44.8*

Suolo ~ Inquinamento del *Z58*

Superficiale

v./v.a. Tipo di malattia

Superficie corporea

- Interessata ~ Sequele di ustione e corrosione classificabili solo in relazione all'estensione della *T95.4*

- ~

- ~ Corrosione interessante

- ~ ~ 80-89% della *T32.8!*

- ~ ~ ~

- ~ ~ ~ 10-19% della *T32.1!*

- ~ ~ ~ 20-29% della *T32.2!*

- ~ ~ ~ 30-39% della *T32.3!*

- ~ ~ ~ 40-49% della *T32.4!*

- ~ ~ ~ 50-59% della *T32.5!*

- ~ ~ ~ 60-69% della *T32.6!*

- ~ ~ ~ 70-79% della *T32.7!*

- ~ ~ ~ 90% o più della *T32.9!*

- ~ ~ ~ Meno del 10% della *T32.0!*

- ~ ~ Necrosi epidermico tossico con interessamento

- ~ ~ Inferiore al 30% della *L51.20*

- ~ ~ Uguale o superiore al 30% della *L51.21*

- ~ ~ Sindrome di Lyell con interessamento uguale o superiore al 30% della *L51.21*

Superficie corporea –Continuazione

- - -Continuazione
- - Staphylococcal scalded skin syndrome
- - - Con interessamento uguale o superiore al 30% della L00.1
- - - Interessamento inferiore al 30% della L00.0
- - Ustione interessante
- - - 80-89% della T31.8!
- - - II
- - - 10-19% della T31.1!
- - - 20-29% della T31.2!
- - - 30-39% della T31.3!
- - - 40-49% della T31.4!
- - - 50-59% della T31.5!
- - - 60-69% della T31.6!
- - - 70-79% della T31.7!
- - - 90% o più della T31.9!
- - - Meno del 10% della T31.0!

Superficie cutanea

- Liscia, con sottocute regolarmente ispessita - Lipoipertrofia dolorosa simmetrica localizzata degli arti con edema, con E88.20
- Scabra e ondulata, con strutture nodulari in sottocute ispessita - Lipoipertrofia dolorosa simmetrica localizzata degli arti con edema, con E88.21

Superficie dell'epatite virale B [HBsAg] - Portatore di antigene di B18.13**Superinfettata - Dermatite L30.3****Superiore**

v./v.a. Tipo di malattia

Supero

- Esterno mammella
- - Tipo a ghiandola salivare - Carcinoma del quadrante C50.4
- - -
- - - Angiosarcoma del quadrante C50.4
- - - Carcinoma ereditario del quadrante C50.4
- - - Carcinoma metaplastico del quadrante C50.4
- - - Tumore Maligno: Quadrante C50.4
- Interno
- - Ghiandola mammario -
- - - Angiosarcoma del quadrante C50.2
- - - Cancro ereditario della mammella del quadrante C50.2
- - - Carcinoma metaplastico del quadrante C50.2
- - Mammella
- - - Tipo a ghiandola salivare - Carcinoma del quadrante C50.2
- - - Tumore Maligno: Quadrante C50.2

Supervisione allattamento - Z39.1**Supporto familiare inadeguato - Z63****Suppurata - Dermatite: L08.0****Suppurativo**

v./v.a. Tipo di malattia

Suppurazione

- Acuta
- - O) di seno paranasale - J01
- - Rocca petrosa - H70.2
- Cronico (a) di seno paranasale - J32
- Supraventricolari) - Extrasistoli (I49.4**
- SUR1 - Iperinsulinismo**
- Autosomico
- - Dominante da deficit di E16.1
- - Recessivo da deficit di E16.1
- Focale resistente al diazossido da deficit di E16.1

Surfattante - Distress respiratorio acuto neonatale con deficit della proteina B del P28.0**Surrenale**

- Bilaterale) - Aldosteronismo primario da iperplasia E26.0
- Con ipofunzione corticale - Sifilide delle ghiandole A52.7†, E35.1*
- Congenita - Iperplasia E25.0
- Emorragia - E27.4
- Infarto - E27.4
- Meningococchi - Infiammazione emorragica delle ghiandole A39.1†, E35.1*
- Neonatale - Emorragia P54.4
- Non
- - Specificata - Tumore Maligno: Ghiandola C74.9
- - Specificato - Disturbo della ghiandola E27.9
- Seps meningococcica -
- - Apoplessia delle ghiandole A39.1†, E35.1*
- - Emorragia delle ghiandole A39.1†, E35.1*
- - Sindrome emorragica A39.1†, E35.1*
- Tubercolare - Calcificazione B90.8†, E35.1*
- -
- - Adenocarcinoma della corteccia C74.0
- - Altri disturbi specificati della ghiandola E27.8
- - Ganglioneuroblastoma della midollare C74.1
- - Malattia nodulare pigmentata primitiva della corteccia E24.8
- - Malformazioni congenite della ghiandola Q89.1
- - Neuroblastoma della midollare C74.1
- - Sifilide delle ghiandole A52.7†, E35.1*
- - Sindrome di Cushing da adenoma secernente cortisolo della corteccia D35.0, E24.8
- - Traumatismo: S37.81
- - Trombosi delle vene I82.88
- - Tubercolosi ghiandola
- - - A18.7†, E35.1*
- - Tumore maligno
- - - Corteccia C74.0
- - - Ghiandola C74
- - - Midollare C74.1

Surrenalico

v./v.a. Insufficienza surrenalica

- Anomalie genitali, enteropatia) - Sindrome MIRAGE [mielodisplasia, infezioni, ritardo di crescita, ipoplasia Q87.8
- Congenito
- - Classico deficit 21 idrossilasi
- - - Forma con perdita di Sali - Iperplasia E25.00
- - - Iperplasia E25.00
- - Deficit
- - - 3-beta-idrossisteroide deidrogenasi - Iperplasia E25.08
- - - 11-beta-idrossilasi - Iperplasia E25.08
- - - 17-alfa-idrossilasi - Iperplasia E25.08
- - Tipo citomegalico - Ipoplasia E27.1
- Femminile - pseudoermafroditismo E25
- Iatrogena - Ipofunzione cortico- (midollo-) E89.6
- Lipoide congenita da deficit di STAR - Iperplasia E25.08
- Unilaterale primitiva - Iperplasia E26.0
- -
- - Atrofia E27.8
- - Precocità sessuale, maschile, con iperplasia E25
- - Sindrome meningococcica A39.1†

Surrenalite

- Autoimmune - E27.1
- Emorragica meningococcica - A39.1†

Surrene

- Anomalie dei genitali) - Sindrome IMAGE [Ritardo della crescita intrauterino - displasia metafisaria - ipoplasia congenita dei Q87.1
- Deficit di citocromo P450 ossidoreduttasi - Iperplasia congenita del E25.08
- Malattie classificate altrove - Disturbi del E35.1*
- Senza LH [ormone luteinizzante] ipofisario - Iperplasia familiare del E27.1
- -
- - Iperfunzione della midollare del E27.5
- - Iperplasia midollare del E27.5
- - Sindrome di Cushing da iperplasia macronodulare dei E24.8
- - Tumore
- - - Benigno: D35.0
- - - Comportamento incerto o sconosciuto: D44.1
- - - Maligno secondario del C79.7

Susac - Sindrome di I67.7**Suscettibili di dare dipendenza - Presenza nel sangue di altre sostanze R78.4****Sussulti**

- Familiare - Malattia dei G25.88
- - Epilessia indotta da G40.8

Sutcliffe - Displasia spondilometafisaria, tipo Q77.8**Sutherland-Haas - Ritardo mentale legato all'X, tipo Q87.8**

Sutton

v./v.a. White-Sutton

Sutura

- Bendaggi chirurgici -> Controllo di Z48.0
- Craniche larghe neonatale -> P96.3
- Metopica
- - Coronale bilaterale non sindromica -> Sinostosi della Q75.0
- - Ptosi-dismorfismi facciali -> Sindrome ispessimento della Q87.0
- - Sagittale non sindromica -> Sinostosi della Q75.0
- - Pancreas con interessamento dell'intestino tenue -> Deiscenza di K91.82
- - Perineale dopo il parto -> Infezione di: O86.0
- - Sagittale
- - Coronale non sindromica -> Sinostosi monolaterale della Q75.0
- - -> Sinostosi precoce della Q75.0
- - Shirodkar con o senza menzione di incompetenza cervicale -> Assistenza prestata alla madre per: O34.3
- - Squamosa non sindromica -> Sinostosi monolaterale della Q75.0
- - Successivo
- - - Altro intervento chirurgico su altre parti dell'apparato digerente -> Deiscenza di anastomosi e K91.83
- - - Intervento chirurgico
- - - - Ano -> Deiscenza di anastomosi e K91.83
- - - - Colecisti e dotti biliari -> Deiscenza di anastomosi e K91.81
- - - - Esofago -> Deiscenza di anastomosi e K91.83
- - - - Intestino -> Deiscenza di anastomosi e K91.83
- - - - Pancreas -> Deiscenza
- - - - - K91.82
- - - - - Anastomosi e K91.82
- - - - Retto -> Deiscenza di anastomosi e K91.83
- - - - Stomaco -> Deiscenza di anastomosi e K91.83
- - - - Trachea, bronchi e polmoni -> Deiscenza di anastomosi e J95.82
- - - Susseguente a procedura diagnostica o terapeutica -> Ascesso: da T81.4
- - Taglio cesareo dopo il parto -> Infezione di: O86.0
- - Rimozione di punti di Z48.0

Suturale

v./v.a. cranio-lenticulo-suturale

Suzione

- Neonatale -> Difficoltà di P92.5
- Svogliata nel neonato -> P92.2

SVC

- Destra che si collega all'atrio sinistro -> Q26.8
- Sinistra che si collega all'atrio sinistro -> Q26.1

Svedese -> Miopatia con intolleranza all'esercizio, tipo G71.3**Svenimento -> R55****Sventola) -> Prominenza del padiglione auricolare (orecchio a Q17.5****Sviluppo**

- v./v.a. Ritardo dello sviluppo
- v./v.a. Ritardo di sviluppo
- Accrescimento osseo -> Altri disturbi dello M89.2
- Bambino -> Esame speciale di screening per certi disturbi dello Z13.4
- Cerebrale e cardiaco -> Difetti letali dello Q87.8
- Correlata a SYNGAP1 -> Encefalopatia epilettica e dello F83, G40.4
- Dente
- - Non specificato -> Disturbo dello K00.9
- - -> Altri disturbi dello K00.8
- - Disturbi urogenitali-anomalie auricolari -> Sindrome CHARGE [Associazione CHARGE] [Sindrome coloboma-cardiopatía-atresia delle coane-ritardo della crescita e dello Q87.8
- - Epifisario -> Arresto di M89.1
- - Fisico ritardato
- - - Malnutrizione -> E45
- - - -> R62.8
- - Fisiologico -> Ritardo di stadio dello R62.0
- - Infanzia -> Visita medica per periodo di rapido Z00.2
- - Mascellari -> Disturbi di K10.0
- - Neurologico
- - - Associata a difficoltà di alimentazione, movimenti stereotipati delle mani e cataratta bilaterale -> Grave anomalia dello G31.88
- - - Correlate a RERE -> Anomalie dello Q87.8
- - -> Sindrome oculo-gastrointestinale e dello Q87.8
- - Non odontogene) della regione orale -> Cisti dello K09.1
- - Prima o seconda infanzia -> Controllo dello Z00.1
- - Psicologico
- - - Altro tipo -> Disturbo dello F88
- - - Non specificato -> Disturbo dello F89
- - Psicossessuale ->
- - - Altri disturbi dello F66.8
- - - Disturbo non specificato dello F66.9
- - - Problema dello F66.9
- - Sordità -> distonia -> Anomalie dello Q87.8
- - -
- - - Ciste
- - - Odontogene legate allo K09.0
- - - Ovarica dello Q50.1
- - - Miastenia congenita e dello G70.2
- - - Multicistico(a) Rene (dello Q61.4
- - - Neuropatia autonoma e sensoriale ereditaria con ipoacusia neurosensoriale e ritardo globale dello G60.8, H90.5
- - - Ritardo di tappa fondamentale dello R62.0

Sviluppo sessuale

- 46,XX

Sviluppo sessuale -> Continuazione

- 46,XX -> Continuazione
- - Anomalie anorettali -> Disturbi dello Q56.2, Q43.9
- - Anomalie scheletriche -> Disturbi dello Q56.2, Q79.9
- - - Disturbo
- - - - Q56.2
- - - Genetico dello Q99.1
- - - Ovotesticolare dello Q56.0
- - 46,XY da deficit di 17-beta-idrossisteroide deidrogenasi, tipo 3 -> Disturbi dello E29.1
- - Cariotipo 46,XY -> Disturbo ovotesticolare dello Q56.0
- - Deficit
- - - 5-alfa-reduttasi 2, con cariotipo 46,XY -> Disturbo dello E29.1
- - - Isolato di 17,20-liasi -> Disturbo 46,XY dello E29.1
- - - Testicolare di 17,20-desmolasi -> Disturbo 46,XY dello E29.1
- - Ritardato -> E30.0
- - - 46,XX con disturbo testicolare dello Q99.1

Svizzero) -> Agammaglobulinemia autosomica recessiva (di tipo D80.0**Svogliata nel neonato -> Suzione P92.2****Svuotamento accelerato [Dumping syndrome] -> Sindrome: da K91.1****Sweet -> Dermatosi neutrofilo febbrile acuta**

- L98.2
- Sindrome di L98.2

Swyer -> Sindrome di Q99.1**Sydenham ->**

- Corea di I02
- Sindrome di I02.9

Sindrome

- Sonoda -> Q87.8
- Williams-Campbell -> Q32.2
- -
- - PLMT [Painful legs and moving toes]- G25.88
- - SANDD [Sinoatrial node dysfunction and deafness] I49.8, H90.5
- - Sindrome
- - - Linfociti denudati [bare lymphocyte D81.6
- - - Lombalgia-ematuria (Loin pain haematuria N39.81

SYT1-correlata -> Patologia del neurosviluppo Q87.8

TAA [Tachiaritmia assoluta] - 148.9**TAB - Necessità vaccinazione**

- Contro
- - Colera, tifo[febbre tifoide] e paratifo [colera + 227.0
- - Difterite, tetano, pertosse, tifo e paratifo [DTP + 227.2
- Solo contro il tifo e il paratifo(223.1

Tabacco

- Farmaci o stupefacenti - Problemi legati a: Consumo di alcol, 722.0
- Nicotina - Effetto tossico: 765.2
- -
- - Consigli: per abuso 271
- - Depositi [accrezioni] dentali (da): 803.6
- - Disturbi psichici e comportamentali dovuti all'uso di 17

Tabagismo

- Materno - Feto e neonato sofferenti per 04.2
- - Riabilitazione del 250.8!

Tabardillo da pulci - A75.2**Tabatznik - Sindrome di 87.2****Tabè**

- Con ulcera perforante del piede - A52.1†, 99.8*
- Dorsale
- - Giovanile - A50.4
- - -
- - - A52.1
- - - Giovanile: A50.4
- - - Sifilide congenita con A50.4
- - - Spondilopatia neuropatica in A52.1†, 49.49*
- Meseraica - A18.3†, 93.0*
- Ossea - A52.1†, 90.29*

Tabetica

- Cordone posteriore - Sclerosi A52.1†, 32.8*
- -
- - Artrite A52.1†, 03.19*
- - Artropatia
- - - A52.1†, 14.69*
- - - Charcot A52.1†, 14.69*
- - - Neuropatica A52.1†, 14.69*
- - Atrofia ossea neurogena A52.1†, 90.29*

Taboparalisi con

- Articolazione di Charcot - A52.1†, 14.69*
- Ulcera perforante del piede - A52.1†, 99.8*

Taboparetica

- Giovanile - Neurosifilide A50.4
- - Giovanile: Neurosifilide A50.4

Tabula interna del cranio - Frattura della sola 502.0**TAC] - Tronco arterioso comune [20.0****Taccheggio senza disturbo psichiatrico manifesto - Osservazione per: 203.2****TACH - E75.2****Tachiaritmia**

- Assoluto
- - Parossistica
- - - Fibrillazione atriale - 148.0
- - - Flutter atriale - 148.9
- - - - 148.0
- - -
- - - 148.9
- - - TAA [148.9
- Atriale
- - Con intervallo PR corto - 145.6
- - Disturbo della conduzione cardiaca intra-hisiano, familiare - 145.8
- Fibrillazione atriale - 148.9
- - 149.8

Tachicardia

- Atriale
- - Caotica - 147.1
- - Multifocale - 147.1
- Bradicardia - Sindrome 149.5
- Ectopica giunzionale - 147.1
- Nodo di His - 147.1
- Non specificata - 800.0
- Parossistica
- - Atriale - 147.1
- - Atrio-ventricolare AV
- - - Rientro nodale [AVNRT] [AVRT] - 147.1
- - - S.A.I. - 147.1
- - Giunzionale - 147.1
- - Nodale - 147.1
- - Non specificata - 147.9
- - Sifilitica - A52.0†, 152.0*
- Posturale [PoTS] - Sindrome da 90.80
- Rientro atrio-ventricolare di tipo nodale - 147.1
- Seno
- - Auricolare S.A.I. - 800.0
- - Sinusale] S.A.I. - 800.0
- Sifilitica - A52.0†, 152.0*
- Sopraventricolare - 147.1
- Ventricolare
- - Infantile continua - 147.2
- - Parossistica maligna - 147.2
- - Polimorfa catecolaminergica - 147.2
- - - 147.2
- - fetale: 068.0

Tachipnea transitoria neonatale - P22.1**Taenia**

- Saginato -
- - Infezione da forma adulta di 68.1
- - Teniasi da 68.1
- Solium - Teniasi da 68.0

TAFRO [trombocitopenia con anasarca, febbre, insufficienza renale, organomegalia] - Sindrome 89.8**Taglio**

- Muscolo(i) S.A.I - 714.6
- Puntura, perforazione o sanguinamento da inattenzione - Ferita da 769!
- S.A.I. -
- - 714.1
- - Multiple(i): 701.9
- Utero durante un intervento - Ferita da 781.2
- Vaso(i) sanguigno(i) S.A.I. - 714.5
- Verticale [vertical shear fracture] - Frattura da 532.7

Taglio cesareo

- Altro intervento chirurgico ostetrico o dopo procedura diagnostiche o terapeutico ostetrico compreso parto S.A.I. -
- Anossia cerebrale dopo 075.4
- Cardiaco
- - Arresto dopo 075.4
- - Insufficienza dopo 075.4
- Dopo il parto - Infezione di: sutura di 086.0
- Insufficienza placentare - 036.5
- O induzione chirurgica del parto - Danni alla placenta provocati da amniocentesi, 02.1
- Primo inizio travaglio - condizione morboso
- - Che rendano necessaria l'osservazione, l'ospedalizzazione o altra assistenza ostetrica alla madre od il 032
- - Elencate quali motivo di osservazione, ospedalizzazione o altra assistenza ostetrica alla madre o di 034
- Senza travaglio spontaneo - Parto pretermine: mediante 060.3
- -
- - Assistenza prestata alla madre per cicatrice di pregresso 034.2
- - Deiscenza di ferita di 090.0
- - Parto
- - Singolo con 082
- - Via vaginale successivo a pregresso 075.7
- - Tentativo fallito
- - Applicazione di ventosa o forcipe, con successivo parto con forcipe o 066.5
- - Parto naturale con successivo 066.4
- - Travaglio pretermine spontaneo con parto
- - Pretermine spontaneo con parto pretermine mediante 060.1
- - Termine mediante 060.2

Takagi

v./v.a. Furukawa-Takagi-Nakao

Takahara - Malattia di 80.3**Takayasu -**

- Arterite di 31.4
- Malattia di 31.4

Takenouchi

v./v.a. Zhu-Tokita-Takenouchi-Kim

Takenouchi-Kosaki - Sindrome di 87.0**Takeshita**

v./v.a. Yoshimura-Takeshita

Tako-Tsubo ~ Cardiomiopatia di I42.88**Talabani**

v./v.a. Al-Gazali-al-Talabani

Talamiche simmetriche ~ Calcificazioni G93.88**Talamo ~**

- Astrocitoma del C71.0

- Germinoma del C71.0

Talassemia

- Beta) minor ~ D56.3

- Con retinopatia ~ D56.9†, H36.8*

- Disabilità cognitiva legata all'X ~ Sindrome alfa D56.0

- Emazie falciformi ~ Malattia: D57.2

- Grave ~ Beta- D56.1

- Intermedia ~ D56.1

- Major ~ D56.1

- Minor ~ Beta- D56.3

- Mista) (con altra emoglobinopatia) (non specificata) ~ D56.9

- Non

- - Classificata altrove ~ Artrite in D56.9†, M36.3*

- - Specificata ~ D56.9

- Sindrome mielodisplastica ~ Alfa D56.0, D46.9

- Trombocitopenia legata all'X ~ Beta D69.41, D56.1

- -

- - Alfa D56.0

- - Altre D56.8

- - Beta D56.1

- - Delta-beta D56.2

- - Emoglobina

- - - Beta D56.1

- - - C - beta D56.1

- - - Lepore - beta D56.8

- - HPFH - beta D56.4

- - Persistenza ereditaria di emoglobina fetale - beta D56.4

Talassemico ~ Tratto D56.3**Talco ~ Pneumoconiosi da polvere di J62.0****Talidomide ~**

- Embriopatia da Q86.80

- Sindrome pseudo- Q87.8

Talipes

- Asimmetrico ~ Piede Talo (Q66.8

- S.A.I. ~ Piede Talo (Q66.8

Tallio ~ T56.8**Tallone**

- Acquisita ~ Deformazione del M21.68

- -

- - S91.3

- - Osso del S92.0

Talo

- Bipartito ~ Q66.8

- Talipes

Talo ~Continuazione

- Talipes ~Continuazione

- - Asimmetrico ~ Piede Q66.8

- - S.A.I. ~ Piede Q66.8

- Valgo ~ Piede torto Q66.4

- Varo ~ Piede torto Q66.1

- Verticale ~ Q66.8

- ~ Frattura del S92.1

Talo-rotulo-scafoide ~ Osteolisi M89.50**Tamossifene ~ T38.6****Tamponamento**

- Cardiaco ~ I31.80

- Pericardico ~ I31.80

- Vescicale ~ N32.8

Tanapox ~ Malattia da virus B08.8**Tanatoforo ~**

- Nanismo Q77.1

- TD [Displasia Q77.1

Tangier ~ Malattia di E78.6**TANG02 ~ Sindrome da encefalopatia metabolica e aritmia correlata a G31.88****Tapetoretinica ~**

- Atassia e degenerazione G11.9, H35.5

- Distrofia: H35.5

Tappa fondamentale dello sviluppo ~ Ritardo di R62.0**Tappeto della coroide ~ Distrofia del H31.2****Tappeto-retinica ~ Ipoplasia cerebellare - degenerazione Q04.3****Tappo**

- Cerume ~ H61.2

- Meconio ~ Sindrome da P76.0

TAR ~

- Sindrome Q87.2

- Trombocitopenia con aplasia radiale [Q87.2

Tardivo

v./v.a. Tipo di malattia

Tarsale

v./v.a. cranio-carpo-tarsale

- I), non specificato(e) ~ Frattura: Altro(e) osso(a) S92.20

- -

- - Ascesso della ghiandola H00.0

- - Coalizione Q66.8

- - Frattura: Altre ossa S92.28

- - Legamento) S93.6

- - Osteocondrosi giovanile dell'osso navicolare M92.6

- - Sindrome

- - - Nodo Q10.2

- - - Tunnel G57.5

- - Sinostosi spondilo-carpo- Q78.8

Tarsite

- Sifilitica ~ A52.7†, H03.1*

- Tubercolare ~ A18.4†, H03.1*

Tarso

- Articolazione non specificata ~ Lussazione di altre e non specificate parti del piede: S93.31

- -

- - Osteoblastoma del D16.3

- - Osteocondrosi

- - - M92.6

- - - Giovanile, M92.6

- - Sinostosi delle ossa del Q66.8

Tarsometatarsica ~ Lussazione di altre e non specificate parti del piede: (Articolazione) S93.33**Tartagliamento] ~ Balbuzie [F98.5****Tartaro dentale**

- Sopragengivale ~ K03.6

- Sottogengivale ~ K03.6

Tarui ~ Malattia di: E74.0**Tasca**

- Blake ~ Cisti della Q03.1

- Branchiale ~ Sindrome della D82.1

- Colon

- - Congenita ~ Q43.8

- - ~ Malformazione anorettale non sindromica con Q42.3, Q43.8

- Esofagea ~ Q39.6

- Faringea ~ Q38.7

- Ileale (pouch) ~ Fistola della N32.1

- Pompa ~ Sieroma in T85.88

- Rathke ~ Deficit ipofisario da cisti della E23.6

Tasso

- Anormale

- - Altri enzimi sierici ~ R74.8

- - Enzimi sierici non specificati ~ R74.9

- - Litio nel sangue ~ Presenza di R78.8

- - Metalli pesanti nel sangue ~ Presenza di R78.7

- Ematico anormale

- - Cobalto ~ R79.0

- - Ferro ~ R79.0

- - Magnesio ~ R79.0

- - Minerale

- - - N.I.A ~ R79.0

- - - ~ R79.0

- - Rame ~ R79.0

- - Zinco ~ R79.0

- Immunoglobuline S.A.I. ~ Aumento del R76.8

- Sierico anormale

- - Amilasi ~ R74.8

- - Fosfatasi

- - - Acida ~ R74.8

- - - Alcalina ~ R74.8

- - Lipasi [triacilglicerolo lipasi] ~ R74.8

- Urinario

- - 17-chetosteroidi ~ Elevati R82.5

- - Acido indolacetico ~ Elevati R82.5

Tasso –Continuazione

- Urinario –Continuazione
- - Anormale
- - - Metalli pesanti ~ R82.6
- - - Sostanze principalmente non medicamentose ~ R82.6
- - Catecolamine ~ Elevati R82.5
- - Farmaci, medicinali e sostanze biologiche ~ Aumento del R82.5
- - Steroidi ~ Elevati R82.5

Tateyama ~ Miopatia distale, tipo G71.0**Tatton-Brown-Rahman ~ Sindrome di Q87.3****Tatuaggio**

- O a un piercing ~ Malattia classificata altrove, della quale si sospetta che sia insorta in seguito a un intervento di chirurgia estetica non indicato sotto il profilo medico, a un U69.10!
- ~ Pigmentazione da L81.8

Taurinuria ~ Camptodattilia - Q68.1**Taurodontismo ~ K00.2****Taussig-Bing ~ Sindrome di Q20.1****Tawil**

v./v.a. Andersen-Tawil

Taybi

v./v.a. Rubinstein-Taybi

Taylor

v./v.a. Schaap-Taylor-Baraitser

Tay-Sachs

- Variante
- - B forma
- - - Adulto ~ Malattia di E75.0
- - - Giovanile ~ Malattia di E75.0
- - - Infantile ~ Malattia di E75.0
- - B1 ~ Malattia di E75.0
- ~ Malattia di E75.0

Tazobactam o cotrimossazolo ~ Burkholderia, Stenotrophomonas e altri batteri non fermentanti resistenti a chinoloni, amikacina, ceftazidima, piperacillina/ U81.6!**TB ~ Tuberculosis multiresistente [MDR- U82.1!]****TBC Tuberculosis**

- Anca ~ A18.0†, M01.15*
- Articolare ~ A18.0†, M01.19*
- Cervello ~ A17.8†, G07*
- Colonna vertebrale ~ A18.0†, M49.09*
- Ginocchio ~ A18.0†, M01.16*
- Intestino ~ A18.3†, K93.0*
- Meningi ~ A17.0†, G01*
- Ossea ~ A18.0†, M90.09*
- Rene ~ A18.1†, N29.1*

TBCK ~ Disabilità intellettiva correlata a Q87.8**TCPDB] ~ Neoplasia a cellule dendritiche plasmacitoidi blastiche [C86.4****TCR alfa [recettore delle cellule T] ~ Deficit di D81.8****TD [Displasia tanatofora] ~ Q77.1****Team sportivi ~ Check-up sanitario generale: di Z10****Tectoria del cervelletto da trauma da parto ~ Lacerazione della membrana P10.4****Teebi**

v./v.a. Kennedy-Teebi

- ~ Sindrome da ipertelorismo di Q87.0

Teebi-Kaurah ~ Sindrome di Q87.8**Teebi-Shaltout ~ Sindrome di Q87.0****Tegmentale**

- Mesencefalica ~ Paralisi G83.8
- ~ Paralisi G83.8

Tegmento pontino ~ Displasia del Q04.8**Tegumento**

- Non specificata ~ Malformazione congenita del Q84.9
- S.A.I. ~ congenito
- - Anomalia del Q84.9
- - Deformita S.A.I. del Q84.9
- ~ Altre malformazioni congenite specificate del Q84.8

Tel Hashomer ~ Sindrome da camptodattilia di Q79.8**Telangectasia**

- Cutanea familiare e sindrome da predisposizione ai tumori orofaringei ~ L81.7
- Emorragica ereditaria ~ I78.0
- Eritrocitosi - gammopatia monoclonale - ascessi perinefrici - shunt intrapolmonare] ~ Sindrome TEMPI [D47.2
- Glomerulonefrite membranoproliferativa ~ Sindrome dell'ipotricosi con linfedema, Q87.8
- Maculare
- - Eruttiva perstans ~ Q82.2
- - Idiopatico tipo
- - - 1 ~ H35.0
- - - 3 ~ H35.0

- Retinica congenita ~ H35.0

- Simile] ~ ATLD [Disturbo atassia- G11.3

- Sindrome CREST] ~ Sclerosi progressiva sistemica con calcinosi cutanea, fenomeni di Raynaud, disfunzione esofagea, sclerodattilia e M34.1

- ~ Sindrome da epilessia- Q87.0

Telangiectasia primitiva ~ L81.7**Telangiectasica**

- Fegato ~ Iperplasia nodulare focale D13.4
- ~ Atassia G11.3

Telarca precoce ~ E30.8**Telaziasi ~ B83.8****Teleangiectasia**

- Maculare ~ H35.0
- Parafoveale ~ H35.0
- Retinale ~ H35.0

Telecanto

- Ipertelorismo - strabismo - piede cavo ~ Q87.8
- Malformazioni anogenitali e renali] ~ Sindrome STAR [sindattilia, Q87.8

Telecanto –Continuazione

- ~
- - Lipoma nasopalpebrale - coloboma - D17.0, Q10.3
- - Sindrome MMCAT [microcornea, atrofia corioretinica miopica e Q15.8

Teller

v./v.a. Pfeiffer-Palm-Teller

Telogenico ~ Effluvio L65.0**TEMF] ~ Fibrosi endomiocardica tropicale [I42.3****Temperatura**

- Ambientale ~ Ipotermia non associata a bassa R68.0
- Elevata] ~ Sindrome CANDLE [dermatosi neutrofila atipica cronica-lipodistrofia- M35.8
- Estreme ~ Z57
- Non specificato ~ Effetto di una bassa T69.9
- ~ Altri effetti, specificati, di una bassa T69.8

Tempesta

- Citochine correlata temporalmente a COVID-19 ~ U10.9
- Tireotossica ~ Crisi o E05.5

TEMPI [Telangectasia - eritrocitosi - gammopatia monoclonale - ascessi perinefrici - shunt intrapolmonare] ~ Sindrome D47.2**Temple**

v./v.a. Houlston-Ironton-Temple

Temple-Baraitser ~ Sindrome di Q87.0**Tempo**

- Coagulazione prolungato ~ R79.8
- Emorragia prolungato ~ R79.8
- Libero ~ Mancanza di relax e Z73
- Tromboplastina prolungato ~ R79.8

Temporale

v./v.a. Lobo temporale

- Anteriori ~ Leucoencefalopatia con cisti bilaterali dei lobi E75.2
- Destra ~ Demenza frontotemporale, variante dell'atrofia G31.0†, F02.0*
- Eccetto parte squamosa ~ Osso S02.1
- Familiare
- - Con convulsioni febbrili ~ Epilessia mesiale G40.2
- - ~ Epilessia G40.2
- Giovanile ~ Arterite L95.8
- Mesiale familiare benigna ~ Epilessia G40.2
- Papilla ottica ~ Pallore H47.2
- Parte squamosa ~ Osso S02.0
- ~
- - Arterite M31.6
- - Lobo
- - - D33.0
- - - D43.0
- - Osso D16.41
- - Osteoblastoma dell'osso D16.41
- - Regione T20
- - Sarcoma dell'osso C41.01

Temporaneo ~

- Disturbo della coagulazione sanguigna
U69.12!

- Obnubilamento *R55*

Temporo-mandibolare

- Articolazione (legamento) ~ *S03.4*

- ~

- - Anchilosi congenita dell'articolazione *K07.6*

- - Articolazione

- - - *S03.0*

- - - *T84.08*

- - Artralgia dell'articolazione *K07.6*

- - Complicanza meccanica da endoprotesi
T84.08

- - Disfunzione dell'articolazione *K07.6*

- - Disturbi dell'articolazione *K07.6*

- - Ferita aperta: Altre e multiple parti della
guancia e dell'area *S01.49*

- - Sostituzione di articolazione *Z96.68*

**Temtamy ~ Sindrome da brachidattilia
preassiale di *Q87.2*****Temtamy-Shalash ~ Sindrome di *Q87.8*****TEN**

- Necrolisi epidermica tossica] ~ *L51.20*

- ~ Sindrome sovrapposta a SJS/ *L51.20*

Tendenza

- Aborto, non gravida ~ Esame o assistenza a
donna con *N96*

- Cadere

- - Causa dell'età avanzata o a causa di altri
problemi di salute incerti ~ *R29.6*

- - Non classificata altrove ~ *R29.6*

- - Persona anziana ~ *R29.6*

- Chetosi ~ diabete (mellito): con *E10*

- ~ Ideazione suicidaria (*R45.8*

Tendine

- Achille

- - Corto ~ *M67.0*

- - ~ Traumatismo del *S86.0*

- Addome, della regione lombosacrale e della
pelvi ~ Traumatismo di muscoli e di *S39.0*

- Altre parti del muscolo bicipite brachiale ~
Traumatismo del muscolo e del *S46.2*

- Anca ~ Traumatismo di muscolo e di *S76.0*

- Arto inferiore

- - Non specificati, livello non specificato ~
Traumatismo di muscolo e *T13.5*

- - ~ Sequele di traumatismo di muscoli e di
T93.5

- Capo lungo del muscolo bicipite brachiale ~
Traumatismo del muscolo e del *S46.1*

- Congenita ~ Brevità dei *Q79.8*

- Cuffia dei rotatori della spalla ~
Traumatismo dei muscoli e dei *S46.0*

- Estensori

- - Altro

- - - Dito a livello del polso e della mano ~
Traumatismo di muscoli e *S66.3*

Tendine ~Continuazione

- Estensori ~Continuazione

- - Altro ~Continuazione

- - - O) dita(o) a livello dell'avambraccio ~
Traumatismo di muscoli e di *S56.4*

- - Livello dell'avambraccio ~ Traumatismo di
altri muscoli e *S56.5*

- - Lunghi delle dita del piede a livello della
caviglia e del piede ~ Traumatismo di
muscoli e di *S96.1*

- - Multipli a livello del polso e della mano ~
Traumatismo di muscoli e *S66.7*

- - O abduttori del pollice a livello
dell'avambraccio ~ Traumatismo di
muscoli o di *S56.3*

- - Pollice a livello del polso e della mano ~
Traumatismo di muscoli e *S66.2*

- - ~ Rottura spontanea di *M66.2*

- Flessori

- - Altro

- - - Dito a livello del polso e della mano ~
Traumatismo di muscoli e *S66.1*

- - - O) dita(o) a livello dell'avambraccio ~
Traumatismo di muscoli e di *S56.1*

- - Livello dell'avambraccio ~ Traumatismo di
altri muscoli e *S56.2*

- - Lungo

- - - Dita del piede a livello della caviglia e del
piede ~ Traumatismo di muscoli e di
S96.0

- - - Pollice a livello del polso e della mano ~
Traumatismo di muscoli e *S66.0*

- - - Multipli a livello del polso e della mano ~
Traumatismo di muscoli e *S66.6*

- - - Pollice a livello dell'avambraccio ~
Traumatismo di muscoli e di *S56.0*

- - ~ Rottura spontanea di *M66.3*

- Gruppo muscolare

- - Anteriore a livello della gamba ~
Traumatismo di muscoli e *S86.2*

- - Peroneale a livello della gamba ~
Traumatismo di muscoli e *S86.3*

- - Posteriore a livello della gamba ~
Traumatismo di altri muscoli e *S86.1*

- Guaina ~

- - *C49*

- - *D21*

- Interessanti regioni corporee multiple ~
Traumatismi di muscoli e di *T06.4*

- Intrinseco

- - Altro dito a livello del polso e della mano ~
Traumatismo di muscoli e *S66.5*

- - Livello della caviglia e del piede ~
Traumatismo di muscoli e di *S96.2*

- - Pollice a livello del polso e della mano ~
Traumatismo di muscoli e *S66.4*

- Livello

- - Anca e della coscia ~ Traumatismo di
multipli muscoli e *S76.7*

- - Avambraccio ~ Traumatismo di altri e non
specificati muscoli e *S56.8*

- - Caviglia e del piede ~ Traumatismo di altri
muscoli e *S96.8*

Tendine ~Continuazione

- Livello ~Continuazione

- - Collo ~ Traumatismo di muscoli e di *S76*

- - Coscia ~ Traumatismo di altri e non
specificati muscoli e *S76.4*

- - Gamba ~ Traumatismo di altri muscoli e
S86.8

- - Polso e della mano ~ Traumatismo di altri
muscoli e *S66.8*

- - Spalla e del braccio ~ Traumatismo di altri
muscoli e *S46.8*

- - Torace ~ Traumatismo di muscoli e di
S29.0

- Malattie classificate altrove ~ Altri disturbi
delle sinovie e dei *M68.8**

- Multiplo livello

- - Avambraccio ~ Traumatismo di muscoli e
S56.7

- - Caviglia e del piede ~ Traumatismo di
muscoli e *S96.7*

- - Gamba ~ Traumatismo di muscoli e *S86.7*

- - Spalla e del braccio ~ Traumatismo di
muscoli e *S46.7*

- Non

- - Specificati

- - - Arto superiore, livello non specificato ~
Traumatismo di muscolo e *T11.5*

- - - Livello

- - - - Gamba ~ Traumatismo di muscolo e
S86.9

- - - - Spalla e del braccio ~ Traumatismo di
muscolo e *S46.9*

- - - Specificato

- - - - Caviglia e del piede ~ Traumatismo di
muscolo e di *S96.9*

- - - - Livello del polso e della mano ~
Traumatismo di muscolo e *S66.9*

- - - - ~

- - - - Disturbo delle sinovie e dei *M67.9*

- - - - Rottura spontanea di *M66.5*

- Regione corporea non specificata ~
Traumatismo di muscoli e *T14.6*

- Testa ~ Traumatismo di muscolo e *S09.1*

- Tricipite ~ Traumatismo del muscolo e del
S46.3

- Tronco non specificati ~ Traumatismo di
muscolo e *T09.5*

- ~

- - Altri disturbi specificati delle sinovie e dei
M67.8

- - Assenza di: *Q79.8*

- - Legamento rotuleo (*S76.1*

- - Rottura spontanea di altri *M66.4*

Tendineo

- Adduttore della coscia ~ Traumatismo
muscolare e *S76.2*

- Arto superiore ~ Sequele di traumatismo
muscolare e *T92.5*

- Come complicanza in atto susseguente ad
infarto miocardico acuto ~ Rottura delle
corde *I23.4*

Tendineo –Continuazione

- Gonorroica → Infiammazione A54.4†, M68.09*
- Gruppo muscolare posteriore a livello della coscia → Traumatismo muscolare e S76.3
- Miopatia e fibrosi polmonare → Poichiloderma fibrosa ereditaria con contrattura Q82.8
- Non
- Classificata altrove → Rottura delle corde I51.1
- Traumatica → Rottura alla giunzione muscolo M66.5
- Quadricipite → Traumatismo muscolare e S76.1
- Tardiva → Sifilide A52.7†, M68.09*
- -
- - Altra contrattura (di guaina) M67.1
- - Ascesso di guaina M65.0
- - Portatore di altri impianti ossei e Z96.7

Tendinite

- Achille → M76.6
- Calcifica → M65.2
- Calcificante della spalla → M75.3
- Glutea → M76.0
- Inserzione → M77.9
- Legamento rotuleo → M76.5
- Muscolo bicipite brachiale → M75.2
- Peroneale → M76.7
- Psoas → M76.1
- S.A.I. → M77.9
- Tibiale posteriore → M76.8
- Trocanterica → M70.6

Tendinopatia nodulare → M65.3**Tenesmo**

- Rettale → R19.88
- Vescicale → R30.1
- - R19.88

Tenia

- Cane → Infezione da B67.4
- Carne bovina → (Infezione da) B68.1
- Maiale → (Infezione da) B68.0
- Nana → Infezione da B71.0
- Ratto → Infezione da B71.0
- S.A.I. → (Infezione da) B71.9

Teniasi

- Non specificata → B68.9
- Taenia
- - Saginata → B68.1
- - Solium → B68.0

Tennista → Gomito del M77.1**Teno)sinoviti infettive → Altre (M65.1****Tenonite → H05.0****Tenosinovite**

- Gonococchi → A54.4†, M68.09*
- Gonorroica → A54.4†, M68.09*

Tenosinovite –Continuazione

- Malattie batteriche classificate altrove → Sinoviti e M68.0*
- Non specificate → Sinoviti e M65.9
- Sifilide → A52.7†, M68.09*
- Sifilide tardiva → A52.7†, M68.09*
- Stenosante di de Quervain → M65.4
- Tubercolare
- Colonna vertebrale → A18.0†, M49.09*
- - - A18.0†, M68.09*
- - Altre sinoviti e M65.8

Tensione

- Nervosa → R45.0
- Premestruale → Sindrome da N94.3

Tensiva

- Cronica → Cefalea G44.2
- Episodica → Cefalea G44.2
- S.A.I. → Cefalea G44.2
- - Cefalea G44.2

Tentativo

- Aborto fallito S.A.I. → O07.9
- Fallito
- - Aborto
- - - Complicato
- - - - Embolia → Altro e non specificato O07.7
- - - - Emorragia tardiva o eccessiva → Altro e non specificato O07.6
- - - - Infezione dell'apparato genitale e di organi pelvici → Altro e non specificato O07.5
- - - - Con altre e non specificate complicanze → Altro e non specificato O07.8
- - - - Senza complicanza → Altro e non specificato O07.9
- - - Aborto terapeutico
- - - - Complicato
- - - - Embolia → O07.2
- - - - Emorragia tardiva o eccessiva → O07.1
- - - - Infezione dell'apparato genitale e di organi pelvici → O07.0
- - - - Con altre e non specificate complicanze → O07.3
- - - S.A.I. → O07.4
- - - Senza complicanza → O07.4
- - Applicazione ventosa
- - - Forcipe non specificato → O66.5
- - - O forcipe, con successivo parto con forcipe o taglio cesareo → O66.5
- - O difficoltà intubazione
- - - Durante il
- - - - Puerperio → O89.6
- - - - Travaglio e il parto → O74.7
- - - Gravidanza → O29.6
- - Parto naturale
- - - Con successivo taglio cesareo → O66.4
- - - Non specificato → O66.4
- - Provocazione

Tentativo –Continuazione

- Fallito → Continuazione
- - Provocazione → Continuazione
- - - Medica del travaglio → O61.0
- - - Strumentale del travaglio → O61.1
- - - Travaglio
- - - - Chirurgica → O61.1
- - - - Con
- - - - - Ossitocina → O61.0
- - - - - Prostaglandine → O61.0
- - - - Meccanica → O61.1
- - - - Non specificato → O61.9
- - - - - Altro O61.8
- Introduzione
- - Embrione durante trasferimento d'embrione → Complicanze correlate a N98.3
- - Ovulo fecondato in vitro → Complicanze correlate a N98.2
- Suicidio → Z91.8
- - Suicidio (X84.9)

Tentorio → Meningioma del D32.0**Tenue**

- Colon
- - Con
- - - Emorragia → Malattia diverticolare dell'intestino K57.51
- - - Perforazione ascesso
- - - - Con perforazione e ascesso, con emorragia → Diverticolite dell'intestino K57.43
- - - - Emorragia → Malattia diverticolare dell'intestino K57.43
- - - - Senza emorragia → Diverticolite dell'intestino K57.42
- - - - - Malattia diverticolare dell'intestino K57.42
- - - Peritonite → Diverticolite dell'intestino K57.4
- - Senza perforazione
- - - Ascesso senza emorragia →
- - - - Diverticolite dell'intestino K57.52
- - - - Malattia diverticolare dell'intestino K57.50
- - - O ascesso con emorragia →
- - - - Diverticolite dell'intestino K57.53
- - - - Malattia diverticolare dell'intestino K57.51
- - - -
- - - Malattia diverticolare dell'intestino K57.50
- - - Morbo di Crohn dell'intestino K50.82
- Con
- - Emorragia →
- - - Angiodisplasia dell'intestino K55.32
- - - Malattia diverticolare dell'intestino K57.11
- - Perforazione ascesso
- - - Con perforazione e ascesso, con emorragia → Diverticolite dell'intestino K57.03

Tenue –Continuazione

- Con –Continuazione
- - Perforazione ascesso –Continuazione
- - - Emorragia → Malattia diverticolare dell'intestino *K57.03*
- - - Senza emorragia → Diverticolite dell'intestino *K57.02*
- - - - Malattia diverticolare dell'intestino *K57.02*
- Non specificato → Tumore Maligno: Intestino *C17.9*
- O dell'intestino S.A.I. → ostruzione, occlusione, strittura congenita dell'intestino *Q41*
- Parte non specificata → Traumatismo: Intestino *S36.40*
- Senza
- - Menzione di emorragia → Angiodisplasia dell'intestino *K55.31*
- - Perforazione
- - - Ascesso
- - - - O menzione di emorragia → Malattia diverticolare dell'intestino *K57.10*
- - - - Senza perforazione e ascesso, senza emorragia → Diverticolite dell'intestino *K57.12*
- - - O ascesso con emorragia →
- - - - Diverticolite dell'intestino *K57.13*
- - - - Malattia diverticolare dell'intestino *K57.11*
- Sindrome di Lynch → Carcinoma dell'intestino *C17.9*
- Tipo mediterraneo → Malattia immunoproliferativa dell'intestino *C88.3*
- Vagina → Fistola tra intestino *N82.2*
- -
- - Acuto(a): Ischemia dell'intestino *K55.0*
- - Adenocarcinoma dell'intestino *C17.9*
- - Amiloidosi dell'intestino *E85.4†, K93.8**
- - Angiodisplasia dell'intestino *K55.3*
- - Assenza, atresia e stenosi congenite di altre parti specificate dell'intestino *Q41.8*
- - Carcinoma
- - - Intestino *C17.9*
- - - Metastatico dell'intestino *C17.9*
- - Carcinoma a cellule squamose dell'intestino *C17.9*
- - Corpo estraneo nell'intestino *T18.3*
- - Deiscenza
- - - Anastomosi del pancreas con interessamento dell'intestino *K91.82*
- - - Sutura del pancreas con interessamento dell'intestino *K91.82*
- - Duplicazione dell'intestino *Q43.40*
- - Leiomiomasarcoma dell'intestino *C17.9*
- - Malattia immunoproliferativa dell'intestino *C88.3*
- - Morbo di Crohn dell'intestino *K50.0*
- - Ostruzione congenita dell'intestino *Q41.9*
- - Polipo dell'intestino *K63.8*
- - Sifilide dell'intestino *A52.7†, K93.8**

Tenue –Continuazione

- - -Continuazione
- - Stenosi congenita dell'intestino *Q41.9*
- - Traumatismo: Altre e multiple parti dell'intestino *S36.49*
- - Tumore
- - - Benigno: Altre e non specificate parti dell'intestino *D13.3*
- - - Comportamento incerto o sconosciuto: Intestino *D37.2*
- - - Maligno
- - - - Lesione sconfinante a più zone contigue dell'intestino *C17.8*
- - - - Secondario dell'intestino *C78.4*
- - - Neuroendocrino maligno dell'intestino *C17.9*
- - - Stromale gastrointestinale [GIST] dell'intestino *C17.9*
- - Ulcera primitiva del *K63.3*
- - Varici dell'intestino *I86.80*

Tenuicollis → Infezione da Opisthorchis *B66.0***Ter Haar**

v./v.a. Frank-Ter Haar

Terapia

- Asma → Agonisti beta-adrenergici usati nella *T48.6*
- Citostatica
- - Malattie non maligne → *Z51.2*
- - → Leucopenia a seguito di *D70.19*
- Con
- - Cellule CAR-T → Sindrome da rilascio di citochine associata alla *D76.4*
- - Composto di platino → Reazione allergica in *T88.7*
- - Eparina → Disturbi emorragici da *D68.34*
- - Falithrom →
- - - Ematoma della guaina del retto in *D68.33, M62.88*
- - - Sanguinamento [emorragia] da *D68.33*
- - Marcumar →
- - - Ematoma della guaina del retto in *D68.33, M62.88*
- - - Sanguinamento da *D68.33*
- - Sostanza anticoagulanti → Ematuria da *D68.35*
- Disintossicazione
- - Alcol → *Z50.2!*
- - Droghe e farmaci → *Z50.3!*
- Farmacologica antineoplastica (spontanea) → Lisi tumorale (in seguito a *E88.3*)
- Fisica → Altra *Z50.1!*
- Inalatoria → Complicanze di *T81.8*
- Induzione standard → Leucemia refrattaria alla *C95.8!*
- Inizio travaglio
- - Dopo
- - - Che sono trascorsi da 1 a 7 giorni → Rottura prematura delle membrane, con travaglio inibito da *O42.21*

Terapia –Continuazione

- Inizio travaglio –Continuazione
- - Dopo –Continuazione
- - - Più di 7 giorni → Rottura prematura delle membrane, con travaglio inibito da *O42.22*
- - Entro 24 ore → Rottura prematura delle membrane, con travaglio inibito da *O42.20*
- - Insulinica → Diabete di tipo 2 con *E11*
- - Linguaggio → *Z50.5!*
- - Materna → Feto e neonato sofferenti per altre *P04.1*
- - O regime medico nell'anamnesi personale → Scarsa ottemperanza a *Z91.1*
- - Prolungata con anticoagulanti senza disturbi emorragici → *Z92.1*
- - PUVA → Lentiggini da *L81.4*
- - Resincronizzazione cardiaca → Portatore
- - Defibrillatore per *Z95.0*
- - Pacemaker per *Z95.0*
- - Senza menzione dell'inizio del travaglio → Rottura prematura delle membrane, con travaglio inibito da *O42.29*
- -
- - Leucemia mieloide acuta primariamente refrattaria alla *C92.00*
- - Sindrome mielodisplastica da *D46.9*

Teratoma

- Benigno
- - Cervello → *D33.2*
- - Sistema nervoso centrale → *D33.9*
- - Cavità cranica → *D48.0*
- - Craniale → *D48.0*
- - Crescente → Sindrome del *D48.9*
- - Epatico
- - Maturo adulto benigno → *D13.4*
- - → *C22.7*
- - Extragonadico → *D48.9*
- - Faringe → *D37.0*
- - Ghiandola pineale → *C40.9*
- - Ipofisi → *D44.3*
- - Maligno
- - - Cervelletto → *C71.6*
- - - Cervello → *C71.0*
- - - Encefalo → *C71.9*
- - Lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo → *C71.8*
- - Lobo frontale → *C71.1*
- - Lobo occipitale → *C71.4*
- - Lobo parietale → *C71.3*
- - Lobo temporale → *C71.2*
- - Ovaio → *C56*
- - Parete
- - - Anteriore della rinofaringe → *C11.3*
- - - Laterale della rinofaringe → *C11.2*
- - - Posteriore della rinofaringe → *C11.1*
- - - Superiore della rinofaringe → *C11.0*
- - Sistema nervoso centrale → *C72.9*

Teratoma –Continuazione

- Maligno –Continuazione
- - Tronco cerebrale ~ C71.7
- - Ventricolo cerebrale ~ C71.5
- Nasofaringeo
- - Benigno ~ D10.6
- - Maligno ~ C11.9
- - - D37.0
- Palato ~ D37.0
- Peritoneale ~ D48.4
- Polmone ~ D38.1
- Rinofaringeo maligno, lesione sconfinante a più zone contigue ~ C11.8
- Sacrale
- - Causa di sproporzione ~ fetale: O33.7
- - - Distocia da: fetale: O66.3
- Sacro-coccigeo ~
- - C41.4
- - D16.8
- - D48.0
- Sistema nervoso centrale ~ D43.9
- Testicolo
- - Mal disceso ~ C62.0
- - Ritenuto ~ C62.0
- - Scrotale ~ C62.1
- Tiroide ~ D44.0
- Tonsille ~ D37.0

Termiche

- S.A.I. ~ multiple(i): Vescicole (non T00.9
- -
- - Altro traumatismo superficiali
- - - Addome, della regione lombosacrale e della pelvi: Formazione di vesciche (non S30.82
- - - Anca e della coscia: Formazione di vesciche (non S70.82
- - - Avambraccio: Formazione di vesciche (non S50.82
- - - Caviglia e del piede: Formazione di vesciche (non S90.82
- - - Gamba: Formazione di vesciche (non S80.82
- - - Polso e della mano: Formazione di vesciche (non S60.82
- - - Spalla e del braccio: Formazione di vesciche (non S40.82
- Traumatismo superficiale
- - Arto
- - - Inferiore, livello non specificato: Formazione di vesciche (non T13.02
- - - Superiore, livello non specificato: Formazione di vesciche (non T11.02
- - - Regione corporea non specificata: Formazione di vesciche (non T14.02
- - - Tronco, livello non specificato: Formazione di vesciche (non T09.02

Terminale

- Difetti della pigmentazione ~ Displasia ossea Q87.2

Terminale –Continuazione

- Nervo peroneale profondo ~ Branca laterale S94.2
- -
- - Atrofia renale (N26
- - Ileite: K50.0
- - Malattia renale allo stadio N18.5
- - Mielocistocele Q05.7
- Termine**
- Cuore artificiale ~ Dipendenza a lungo Z99.4
- Insufficienza renale ~ Dialisi a lungo Z99.2
- Mediante taglio cesareo ~ Travaglio pretermine spontaneo con parto a O60.2
- -
- - Assistenza prestata alla madre per testa fetale alta in gestazione a O32.4
- - Travaglio pretermine con parto a O60.2

Termoregolazione neonatale

- Non specificato ~ Disturbo della P81.9
- - Altri disturbi specificati della P81.8

Termosensibile

- Ereditaria ~ Neuropatia G60.0
- Tipo 1 ~ Albinismo oculocutaneo E70.3

Ternidens

- Deminutus [ternidensiasi] ~ Infezione da: B81.8
- Diminutus [ternidensiasi] ~ Infezione da: B81.8

Ternidensiasi ~ Infezione Ternidens

- Deminutus [B81.8
- Diminutus [B81.8

Terrien ~ Degenerazione marginale di H18.4**Terrificanti durante l'infanzia ~ Esperienze personali Z61****Terrore**

- Notturmi ~ Terrori da sonno [F51.4
- Sonno [terrori notturni] ~ F51.4
- - Epilessia psicomotoria benigna [attacchi di G40.02

Terrorismo

- O tortura ~ Vittima di crimine, Z65
- - Modificazione della personalità dopo: esposizione prolungata a situazioni di pericolo di vita, ad esempio essere vittima del F62.0

Terzana

- Maligna ~ Malaria B50.9
- - Anemia da malaria B54†, D63.8*

Terziario ~

- Afasia
- - Sifilide A52.1†, G94.8*
- - Sifilitica A52.1†, G94.8*
- Iperparatiroidismo E21.2
- Rupia A52.7†, L99.8*
- Sifilide cardiovascolare A52.0†, I98.0*

Tesaurismosi

- Fosfatidi ~ E75.2
- Gangliosidi ~ E75.1

Tesaurismosi –Continuazione

- Glicogenica ~
- - E74.0
- - Miopatia in E74.0†, G73.6*

Tessier numero

- 4 ~ Schisi facciale di Q18.8
- 5 ~ Schisi facciale di Q18.8
- 6 ~ Schisi facciale di Q18.8

Tessutale

v./v.a. Necrosi tessutale

Tessuto

- Accessorio
- - Valvola mitrale ~ Q23.8
- - Valvola tricuspidale ~ Q22.8
- Adenoide
- - Confermata batteriologicamente o istologicamente ~ Tubercolosi del A15.8
- - - Tubercolosi del A16.8
- Adiposo sottocutaneo da trauma da parto ~ Necrosi del P15.6
- Bronchiale [linfoma BALT] ~ Linfoma del tessuto linfoide associato al C88.4
- Cellulare sottocutaneo ~ Malattia da HIV con malattia del B23.8, L98.9
- Cerebrale ferito limitato o focale ~ S06.3
- Cicatriziale ~ intervento riparativo su Z42
- Correlato
- - Comportamento incerto o sconosciuto, non specificato ~ Tumore del tessuto linfatico, ematopoietico e D47.9
- - Non specificato ~ Tumore maligno del tessuto linfoide, ematopoietico e C96.9
- - -
- - - Altro tumore
- - - Maligno specificato del tessuto linfoide, ematopoietico e C96.7
- - - Specificati di comportamento incerto o sconosciuto del tessuto linfatico, ematopoietico e dei D47.7
- - - Meningosi in tumori del tessuto linfatico, ematopoietico e C79.3
- Duri dentale
- - Non specificata ~ Malattia dei K03.9
- - -
- - - Altre malattie specificate dei K03.8
- - - Modificazioni post-eruttive del colore dei K03.7
- Duro anormale nella polpa ~ Formazione di K04.3
- Ectopico intrapolmonare (congenito) ~ Q33.5
- Ematopoietico non classificata altrove ~ Malattia da HIV con neoplasia maligna del B21, C96.9
- Intraoculare ~ Lacerazione
- - Oculare senza prolasso o perdita di S05.3
- - Rottura oculari con prolasso o perdita di S05.2
- Limitato alla cute e al tessuto sottocutaneo ~ Difetto del I70.24
- Mammario ~ Ectopia di Q83.88

Tessuto –Continuazione

- Mastocitico → Malattia sistemica del *D47.0*
- Neuroepiteliale → Tumore embrionale del *C72.9*
- Non specificato →
- - Donatore di organo e *Z52.9*
- - Stato dopo trapianto di organo o *Z94.9*
- Omologo o eterologo → trapianto di organo o *Z94*
- Orbitari → Contusione del globo oculare e dei *S05.1*
- Pelvi successivi ad aborto o a gravidanza ectopica o molare → Danno a organi e a *O08.6*
- Pelvico
- - Gravidanza → Malformazione del *O34.9*
- - Parto → Malformazione del *O34.9*
- Periapicali → Altre e non specificate malattie della polpa e dei *K04.9*
- Presumibilmente indeboliti intervenute dopo sforzi di normale intensità → rotture di *M66*
- Retro-oculare →
- - *C69.6*
- - *D31.6*
- Tiroideo ectopico → Tireotossicosi da *E05.3*
- Trapiantati → Insuccesso e rigetto: Altri organi e *T86.88*
- -
- - Donatore di altro organo o *Z52.88*
- - Esami di potenziale donatore di organi e *Z00.5*
- - Risultati anormali di prelievo di campioni effettuato su altri organi, apparati e *R89*
- - Stato dopo trapianto di altro organo o *Z94.88*

Tessuto connettivo

- v./v.a. Sarcoma del tessuto connettivo
- Altro
- - Malattie classificate altrove → Malattie sistemiche del *M36.8**
- - Tessuto molle
- - - Altra sede specificata → Tumore maligno secondario del *C79.88*
- - - Arti → Tumore maligno secondario del *C79.86*
- - - Collo → Tumore maligno secondario del *C79.85*
- Anamnesi personale → Malattie dell'apparato muscoloscheletrico e del *Z87.3*
- Correlata a EMILIN-1 → Malattia del *M35.8*
- Ipertensione portale [APAH] → Ipertensione arteriosa polmonare associata a difetto cardiaco congenito, malattia del *I27.01*
- Ipogammaglobulinemia → Malattia sistemica
- - *D80.1†, M36.8**
- - *D80.9†, M36.8**
- Mammella →
- - *C50*
- - *D48.6*
- Non specificato →
- - Disturbo localizzato del *L94.9*

Tessuto connettivo –Continuazione

- Non specificato → –Continuazione
- - Interessamento sistemico del *M35.9*
- - O da dischi intervertebrali → Stenosi dei forami intervertebrali causata da *M99.7*
- - Ocronosi → Malattia sistemica del *E70.2†, M36.8**
- - Orbita →
- - *C69.6*
- - *D31.6*
- - Orecchio →
- - *C49.0*
- - *D21.0*
- - *D48.1*
- - Palpebra →
- - *C49.0*
- - *D21.0*
- - *D48.1*
- - Stadio
- - 1 → Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico al *T86.05†, M36.51**
- - 2 → Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico al *T86.06†, M36.52**
- - 3 → Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico al *T86.07†, M36.53**
- Tessuto molle
- - Addome → Tumore Maligno: *C49.4*
- - Arto
- - - Inferiore, compresa l'anca → Tumore Maligno: *C49.2*
- - - Superiore, inclusa la spalla → Tumore Maligno: *C49.1*
- - Non specificati → Tumore Maligno: *C49.9*
- - Pelvi → Tumore Maligno: *C49.5*
- - Testa, della faccia e del collo → Tumore Maligno: *C49.0*
- - Torace → Tumore Maligno: *C49.3*
- - Tronco non specificati → Tumore Maligno: *C49.6*
- - - Tumore Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue del *C49.8*
- -
- - Altro
- - - Disturbi specificati localizzati del *L94.8*
- - - Interessamento sistemico, specificato, del *M35.8*
- - - Disturbo
- - - Glomerulari in malattie sistemiche del *N08.5**
- - - Tubulo-interstiziali renali in malattie sistemiche del *N16.4**
- - - Ipertensione arteriosa polmonare associata a malattia del *I27.01*
- - Mammella *D24*
- - Metastasi del *C79.88*
- - Polineuropatia in malattia sistemica del *M35.9†, G63.5**
- - Sarcoma di Kaposi della cute del *C46.1*
- - Stenosi del canale vertebrale causata dal *M99.4*

Tessuto connettivo –Continuazione

- - -Continuazione
- - Tubercolosi sistemica del *A18.8†, M36.8**

Tessuto cutaneo

- Sottocutaneo → Lipoipertrofia dolorosa simmetrica localizzata degli arti con edema, con aumento notevole del volume tissutale e sporgenza di grossi lembi di *E88.22*
- - Alterazioni del *R23.4*

Tessuto linfatico ematopoietico tessuto correlato

- Comportamento incerto o sconosciuto, non specificato → Tumore del *D47.9*
- -
- - Altri tumori specificati di comportamento incerto o sconosciuto del *D47.7*
- - Meningosi in tumori del *C79.3*

Tessuto linfoide

- Associato
- - Cute [linfoma SALT] → Linfoma del *C88.4*
- - Mucose [linfoma MALT] → Linfoma della zona marginale extranodale a cellule B del *C88.4*
- - Tessuto bronchiale [linfoma BALT] → Linfoma del *C88.4*
- Ematopoietico tessuto correlato
- - Non specificato → Tumore maligno del *C96.9*
- - - Altro tumore maligno specificato del *C96.7*

Tessuto mesoteliale

- Altre sedi → Tumore benigno: *D19.7*
- Non specificato → Tumore benigno: *D19.9*
- Peritoneo → Tumore benigno: *D19.1*
- Pleura → Tumore benigno: *D19.0*

Tessuto molle

- v./v.a. Rabbdomiosarcoma alveolare dei tessuti molli
- v./v.a. Rabbdomiosarcoma dei tessuti molli
- v./v.a. Rabbdomiosarcoma pleomorfo dei tessuti molli
- v./v.a. Sarcoma dei tessuti molli
- Addome →
- - Condrosarcoma mixoide extrascheletrico dei *C49.4*
- - Liposarcoma
- - - *C49.4*
- - - Ben differenziato dei *C49.4*
- - - Dedifferenziato dei *C49.4*
- - - Mixoide dei *C49.4*
- - - Pleomorfo dei *C49.4*
- - Mixofibrosarcoma dei *C49.4*
- - Sarcoma alveolare dei *C49.4*
- - Sarcoma epitelioidi dei *C49.4*
- - Sarcoma extrascheletrico di Ewing dei *C49.4*
- - Sarcoma sinoviale dei *C49.4*
- - Tumore
- - - Benigno: Connettivo ed altri *D21.4*
- - - Desmoplastico a piccole cellule rotonde dei *C49.4*

Tessuto molle –Continuazione

- Addome – –Continuazione
- Tumore –Continuazione
- Maligno: Tessuto connettivo e C49.4
- Rabdoide dei C49.4
- Altro
- Malattie classificate altrove – Altri disturbi dei M73.8*
- Sede specificata – Tumore maligno secondario del tessuto connettivo e di altri C79.88
- Anca –
- C79.86
- Sarcoma extrascheletrico di Ewing dei C49.2
- Arto
- Inferiore
- Compresa l'anca – Tumore Maligno: Tessuto connettivo e C49.2
- Inclusa l'anca – Tumore benigno: Connettivo ed altri D21.2
-
- Condrosarcoma mixoide extrascheletrico dei C49.2
- Emangioendotelioma epitelioide dei C49.2
- Liposarcoma
- C49.2
- Ben differenziato dei C49.2
- Dedifferenziato dei C49.2
- Mixoide dei C49.2
- Pleomorfo dei C49.2
- Mixofibrosarcoma dei C49.2
- Sarcoma a cellule chiare dei C49.2
- Sarcoma alveolare dei C49.2
- Sarcoma dei tessuti molli dei C49.2
- Sarcoma epitelioide dei C49.2
- Sarcoma extrascheletrico di Ewing dei C49.2
- Sarcoma sinoviale dei C49.2
- Tumore rabdoide dei C49.2
- Superiore
- Incluso spalla – Tumore
- Benigno: Connettivo ed altri D21.1
- Maligno: Tessuto connettivo e C49.1
-
- Condrosarcoma mixoide extrascheletrico dei C49.1
- Emangioendotelioma epitelioide dei C49.1
- Fibrosarcoma dei C49.1
- Liposarcoma
- C49.1
- Ben differenziato dei C49.1
- Dedifferenziato dei C49.1
- Mixoide dei C49.1
- Pleomorfo dei C49.1
- Mixofibrosarcoma dei C49.1

Tessuto molle –Continuazione

- Arto –Continuazione
- Superiore –Continuazione
- –Continuazione
- Sarcoma a cellule chiare dei C49.1
- Sarcoma alveolare dei C49.1
- Sarcoma epitelioide dei C49.1
- Sarcoma extrascheletrico di Ewing dei C49.1
- Sarcoma sinoviale dei C49.1
- Tumore rabdoide dei C49.1
- Tumore maligno secondario del tessuto connettivo e di altri C79.86
- Collo –
- C49.0
- Emangioendotelioma epitelioide dei C49.0
- Fibrosarcoma dei C49.0
- Liposarcoma dedifferenziato dei C49.0
- Malattia di Kimura dei D21.0
- Rabbdomiosarcoma embrionale dei C49.0
- Sarcoma extrascheletrico di Ewing dei C49.0
- Sarcoma sinoviale dei C49.0
- Tumore maligno secondario del tessuto connettivo e di altri C79.85
- Lesione sconfinante più Zona contigue –
- Angiosarcoma dei C49.8
- Condrosarcoma mixoide extrascheletrico dei C49.8
- Fibrosarcoma dei C49.8
- Liposarcoma
- C49.8
- Ben differenziato dei C49.8
- Dedifferenziato dei C49.8
- Mixoide dei C49.8
- Pleomorfo dei C49.8
- Mixofibrosarcoma dei C49.8
- Sarcoma alveolare dei C49.8
- Sarcoma epitelioide dei C49.8
- Sarcoma extrascheletrico di Ewing dei C49.8
- Sarcoma sinoviale dei C49.8
- Tumore rabdoide dei C49.8
- Madre – Anomalie dei P03.8
- Non
- Classificato altrove – Granuloma da corpo estraneo dei M60.2
- Specificati – Tumore
- Benigno: Connettivo ed altri D21.9
- Maligno: Tessuto connettivo e C49.9
- Specificato – Disturbo dei M79.9
- Orecchio – C79.88
- Palpebra – C79.88
- Pelvi –
- Condrosarcoma mixoide extrascheletrico dei C49.5
- Liposarcoma

Tessuto molle –Continuazione

- Pelvi – –Continuazione
- Liposarcoma –Continuazione
- C49.5
- Ben differenziato dei C49.5
- Dedifferenziato dei C49.5
- Mixoide dei C49.5
- Pleomorfo dei C49.5
- Mixofibrosarcoma dei C49.5
- Sarcoma alveolare dei C49.5
- Sarcoma epitelioide dei C49.5
- Sarcoma extrascheletrico di Ewing dei C49.5
- Sarcoma sinoviale dei C49.5
- Tumore
- Benigno: Connettivo ed altri D21.5
- Desmoplastico a piccole cellule rotonde dei C49.5
- Maligno: Tessuto connettivo e C49.5
- Rabdoide dei C49.5
- Primo grado frattura o
- Lussazione aperta
- Anca e della coscia – Danno ai S71.87!
- Avambraccio – Danno ai S51.87!
- Braccio – Danno ai S41.87!
- Collo – Danno ai S11.87!
- Colonna lombare e della pelvi – Danno ai S31.87!
- Gamba – Danno ai S81.87!
- Piede – Danno ai S91.87!
- Polso e della mano – Danno ai S61.87!
- Testa – Danno ai S01.87!
- Torace – Danno ai S21.87!
- Lussazione chiusa
- Anca e della coscia – Danno ai S71.84!
- Avambraccio – Danno ai S51.84!
- Braccio – Danno ai S41.84!
- Collo – Danno ai S11.84!
- Colonna lombare e della pelvi – Danno ai S31.84!
- Gamba – Danno ai S81.84!
- Piede – Danno ai S91.84!
- Polso e della mano – Danno ai S61.84!
- Testa – Danno ai S01.84!
- Torace – Danno ai S21.84!
- Secondo grado frattura o
- Lussazione aperta
- Anca e della coscia – Danno ai S71.88!
- Avambraccio – Danno ai S51.88!
- Braccio – Danno ai S41.88!
- Collo – Danno ai S11.88!
- Colonna lombare e della pelvi – Danno ai S31.88!
- Gamba – Danno ai S81.88!
- Piede – Danno ai S91.88!
- Polso e della mano – Danno ai S61.88!

Tessuto molle –Continuazione

- Secondo grado frattura o –Continuazione
- - Lussazione aperta –Continuazione
- - - Testa – Danno ai S01.88!
- - - Torace – Danno ai S21.88!
- - Lussazione chiusa
- - - Anca e della coscia – Danno ai S71.85!
- - - Avambraccio – Danno ai S51.85!
- - - Braccio – Danno ai S41.85!
- - - Collo – Danno ai S11.85!
- - - Colonna lombare e della pelvi – Danno ai S31.85!
- - - Gamba – Danno ai S81.85!
- - - Piede – Danno ai S91.85!
- - - Polso e della mano – Danno ai S61.85!
- - - Testa – Danno ai S01.85!
- - - Torace – Danno ai S21.85!
- Sforzo sforzo eccessivo compressione –
- - Altri disturbi dei M70.8
- - Disturbo non specificato dei M70.9
- Spalla – C79.86
- Terzo grado frattura o
- - Lussazione aperta
- - - Anca e della coscia – Danno ai S71.89!
- - - Avambraccio – Danno ai S51.89!
- - - Braccio – Danno ai S41.89!
- - - Collo – Danno ai S11.89!
- - - Colonna lombare e della pelvi – Danno ai S31.89!
- - - Gamba – Danno ai S81.89!
- - - Piede – Danno ai S91.89!
- - - Polso e della mano – Danno ai S61.89!
- - - Testa – Danno ai S01.89!
- - - Torace – Danno ai S21.89!
- - Lussazione chiusa
- - - Anca e della coscia – Danno ai S71.86!
- - - Avambraccio – Danno ai S51.86!
- - - Braccio – Danno ai S41.86!
- - - Collo – Danno ai S11.86!
- - - Colonna lombare e della pelvi – Danno ai S31.86!
- - - Gamba – Danno ai S81.86!
- - - Piede – Danno ai S91.86!
- - - Polso e della mano – Danno ai S61.86!
- - - Testa – Danno ai S01.86!
- - - Torace – Danno ai S21.86!
- Testa
- - Faccia collo – Tumore
- - - Benigno: Connettivo ed altri D21.0
- - - Maligno: Tessuto connettivo e C49.0
- - -
- - - Condrosarcoma mixoide extrascheletrico dei C49.0
- - - Emangioendotelioma epitelioide dei C49.0
- - - Fibrosarcoma dei C49.0

Tessuto molle –Continuazione

- Testa –Continuazione
- - - –Continuazione
- - - Liposarcoma
- - - - C49.0
- - - - Ben differenziato dei C49.0
- - - - Dedifferenziato dei C49.0
- - - - Mixoide dei C49.0
- - - - Pleomorfo dei C49.0
- - - Malattia di Kimura dei D21.0
- - - Mixofibrosarcoma dei C49.0
- - - Rabbdomiosarcoma embrionale dei C49.0
- - - Sarcoma alveolare dei C49.0
- - - Sarcoma epitelioide dei C49.0
- - - Sarcoma extrascheletrico di Ewing dei C49.0
- - - Sarcoma sinoviale dei C49.0
- - - Tumore rabdoide dei C49.0
- Torace –
- - Condrosarcoma mixoide extrascheletrico dei C49.3
- - Liposarcoma
- - - C49.3
- - - Ben differenziato dei C49.3
- - - Dedifferenziato dei C49.3
- - - Mixoide dei C49.3
- - - Pleomorfo dei C49.3
- - - Mixofibrosarcoma dei C49.3
- - - Sarcoma alveolare dei C49.3
- - - Sarcoma epitelioide dei C49.3
- - - Sarcoma extrascheletrico di Ewing dei C49.3
- - - Sarcoma sinoviale dei C49.3
- - Tumore
- - - Benigno: Connettivo ed altri D21.3
- - - Desmoplastico a piccole cellule rotonde dei C49.3
- - - Maligno: Tessuto connettivo e C49.3
- - - Rabdoide dei C49.3
- Tronco
- - Non specificati – Tumore
- - - Benigno: Connettivo ed altri D21.6
- - - Maligno: Tessuto connettivo e C49.6
- - -
- - - Condrosarcoma mixoide extrascheletrico dei C49.6
- - - Liposarcoma
- - - - C49.6
- - - - Ben differenziato dei C49.6
- - - - Dedifferenziato dei C49.6
- - - - Mixoide dei C49.6
- - - - Pleomorfo dei C49.6
- - - Mixofibrosarcoma dei C49.6
- - - Sarcoma alveolare dei C49.6
- - - Sarcoma epitelioide dei C49.6

Tessuto molle –Continuazione

- Tronco –Continuazione
- - - –Continuazione
- - - Sarcoma extrascheletrico di Ewing dei C49.6
- - - Sarcoma sinoviale dei C49.6
- - - Tumore rabdoide dei C49.6
- - -
- - Altri disturbi specificati dei M79.8
- - Corpo estraneo residuo in M79.5
- - Disturbi professionali dei M70
- - Mammella (cute) (D03.5
- - Sarcoma alveolare dei C49.9
- - Sarcoma di Kaposi dei C46.1
- - Tumore
- - - Comportamento incerto o sconosciuto: Connettivo ed altri D48.1
- - - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue del tessuto connettivo e dei C49.8

Tessuto periuretrale

- Quale trauma da parto della madre – Lacerazione del O70.0
- Successiva(o) a condizioni morbose classificabili in O00-O07 – Lacerazione, perforazione, rottura o danno chimico: del O08.6
- - Lacerazione, rottura o strappo del O70.0

Tessuto retrobulbare –

- C69.6
- D31.6

Tessuto sottocutaneo

- Altre e non specificate sedi – Tumore lipomatoso benigno della cute e dei D17.3
- Anamnesi familiare – Malattie della cute e del Z84.0
- Anamnesi personale – Malattie della cute e del Z87.2
- Arti – Tumore lipomatoso benigno della cute e dei D17.2
- Complicanti la gravidanza, il parto e il puerperio – Malattie della cute e del O99.7
- Correlato radiazione –
- - Altri disturbi specificati della cute e dei L59.8
- - Disturbi non specificati della cute e dei L59.9
- - Malattie classificate altrove – Altri disturbi specificati della cute e del L99.8*
- - Non
- - Specificata – Cisti follicolare della cute e del L72.9
- - Specificato – Disturbo
- - - Cute e del L98.9
- - - Granulomatoso della cute e del L92.9
- - Testa, collo e faccia – Tumore lipomatoso benigno della cute e dei D17.0
- - Tronco – Tumore lipomatoso benigno della cute e dei D17.1
- - -
- - Altro

Tessuto sottocutaneo –Continuazione

- - - Continuazione
- - Altro –Continuazione
- - - Disturbo
- - - - Granulomatosi della cute e del L92.8
- - - - Infiltrativi della cute e del L98.6
- - - - Specificati della cute e del L98.8
- - - Forme di cisti follicolari della cute e del L72.8
- - Infezioni locali, specificate, della cute e del L08.8
- Difetto del tessuto limitato alla cute e al I70.24
- Granuloma da corpo estraneo della cute e del L92.3
- Infezione locale, non specificata, della cute e del L08.9
- Reperto radiologico anormale della cute e del R93.8
- Tubercolosi del A18.4

Test

- Coombs positivo - R76.8
- Correlati alla procreazione - Indagini e Z31.4
- COVID-19 negativo - Z03.8
- Cutanei diagnostici e di sensibilizzazione - Z01.5
- Diagnosi di gravidanza - Visita e Z32
- Funzionalità
- Renale anormale - R94.4
- Splenica - Anormale: R94.8
- Vescicale - Anormale: R94.8
- Il virus dell'immunodeficienza umana [HIV] non conclusivo nel bambino - R75
- Laboratorio - COVID-19
- Confermata da U07.1!
- Esclusa in base al risultato negativo del Z03.8
- Mantoux - Risultato anormale al R76.1
- Siero acidificato (hempas) - Multinuclearità eritroblastica ereditaria con positività del D64.4
- Sierologico per la sifilide - Falsa positività al R76.2
- Tolleranza al glucosio - Anormalità del R73.0
- Tubercolina - Reazione anormale al R76.1
- - Pap Z01.4

Testa

- v./v.a. Nervo della testa
- Cadente - Sindrome idiopatica della G72.88
- Collegamento con traumatismo intracranico - Ferita aperta (qualsiasi parte della S01.83)
- Collo
- Faccia - Tumore lipomatoso benigno della cute e dei tessuti sottocutanei della D17.0
- Parete Toracico regione genitale -
- - - I89.03
- - - I89.04
- - - I89.05
- - - Q82.03

Testa –Continuazione

- Collo –Continuazione
- Parete Toracico regione genitale -
- - - - Continuazione
- - - Q82.04
- - - Q82.05
- - - -
- - - Congelamento, non specificato, della T35.2
- - - Corrosione
- - - - Grado
- - - - - 2a della T20.60
- - - - - 2b della T20.61
- - - - - Non specificato della T20.4
- - - - Primo grado della T20.5
- - - - Secondo grado non precisato della T20.60
- - - - Terzo grado della T20.7
- - - Cure di controllo richiedenti l'impiego di chirurgia plastica alla Z42.0
- - - Ferite aperte interessanti T01.0
- - - Linfadenite acuta del viso, della L04.0
- - - Necrosi cutanea e sottocutanea, non classificata altrove: R02.00
- - - Occhio con altre parti del viso, della T20
- - - Perdita di parte della Z90.0
- - - Sequele di ustione, corrosione e congelamento della T95.0
- - - Traumatismi da schiacciamento interessanti T04.0
- - - Ustione
- - - - Grado
- - - - - 2a della T20.20
- - - - - 2b della T20.21
- - - - - Non specificato della T20.0
- - - - Primo grado della T20.1
- - - - Secondo grado non precisato della T20.20
- - - - Terzo grado della T20.3
- - - Con il collo - Traumatismi superficiali interessanti la T00.0
- - Faccia collo - Tumore
- - Benigno: Connettivo ed altri tessuti molli della D21.0
- - Maligno
- - - Altra e mal definita sede: C76.0
- - - Nervi periferici della C47.0
- - - Secondario e non specificato: Linfonodi della C77.0
- - - Tessuto connettivo e tessuti molli della C49.0
- - Femorale
- - Farmaci - Necrosi secondaria non traumatica avascolare della M87.15
- - Forma familiare - Necrosi avascolare della M87.85
- - S.A.I. - S72.08
- - - Necrosi secondaria non traumatica avascolare della M87.35

Testa –Continuazione

- Femore
- - Legg-Calvé-Perthes - Osteocondrosi giovanile della M91.1
- - Tipo Meyer - Displasia della Q78.8
- Fetale
- - Alta in gestazione a termine - Assistenza prestata alla madre per O32.4
- - -
- - - Distocia da incompleta rotazione della O64.0
- - - Mancato impegno della O32.4
- Il collo -
- Frattura multiplo
- - Aperte interessanti la T02.01
- - Chiuse interessanti la T02.00
- - Lussazioni, distorsioni e distrazioni interessanti la T03.0
- - Metacarpali [Mauclaire] - Osteocondrosi (giovanile): delle M92.2
- Non
- - Classificato altrove -
- - - Risultati anormali di diagnostica per immagini del cranio e della R93.0
- - - Traumatismo di vasi sanguigni della S09.0
- - Specificata -
- - - Amputazione traumatica di parte della S08.9
- - - Ferita aperta di altre parti della S01.80
- - Specificato - Traumatismo della S09.9
- Ogni parte eccetto il viso -
- - L02.8
- - L03.8
- Omero [Hass] - Osteocondrosi (giovanile): della M92.0
- Ovvero emicrania - Cefalea che colpisce mezza G43.9
- Pancreas
- - Con cellule giganti simili ad osteoclasti - Carcinoma non differenziato della C25.0
- - Sindrome di Lynch - Carcinoma della C25.0
- - -
- - - Blastoma della C25.0
- - - Carcinoma a cellule acinose della C25.0
- - - Carcinoma a cellule squamose della C25.0
- - - Carcinoma familiare della C25.0
- - - Carcinoma pseudopapillare solido della C25.0
- - - Cistadenocarcinoma mucinoso della C25.0
- - - Cistoadenocarcinoma sieroso della C25.0
- - - Neoplasia mista neuroendocrina-non neuroendocrina della C25.0
- Parte non specificata - Traumatismo da schiacciamento della S07.9
- Radio

Testa –Continuazione

- Radio –Continuazione
- - Brailsford] → Osteocondrosi (giovane): della M92.1
- - -
- - - Complicanza meccanica di endoprotesi articolare: T84.02
- - - Dislocazione congenita della Q68.8
- - - Frattura della diafisi prossimale dell'ulna con lussazione della S52.21
- - - Lussazione della S53.0
- - - Presenza di protesi della Z96.62
- S.A.I. → Ferita aperta della S01
- Sede non specificata →
- Ferita aperta della S01.9
- Traumatismo superficiale della S00.9
- Tibiale → S82.1
- Uccello, tipo Montreal → Nanismo a Q87.1
- Ulna →
- - S52.8
- - Frattura della diafisi distale del radio con lussazione della S52.31
- - -
- - S82.41
- - Altri traumi specificati della S09.8
- - Amputazione traumatica di altre parti della S08.8
- - Carcinoma pilomatriciale della C44.4
- - Condrosarcoma mixoide extrascheletrico dei tessuti molli della C49.0
- - Congelamento
- - - Con necrosi tessutale della T34.0
- - - Superficiale della T33.0
- - Danno tessuto molle
- - - Primo grado frattura o
- - - - Lussazione aperta della S01.87!
- - - - Lussazione chiusa della S01.84!
- - - Secondo grado frattura o
- - - - Lussazione aperta della S01.88!
- - - - Lussazione chiusa della S01.85!
- - - Terzo grado frattura o
- - - - Lussazione aperta della S01.89!
- - - - Lussazione chiusa della S01.86!
- - Dislocazioni multiple al collo e alla T03.0
- - Distorsione e distrazione di articolazioni e legamenti di altre e non specificate parti della S03.5
- - Emangioendoteloma epitelioidale dei tessuti molli della C49.0
- - Ferite aperte multiple della S01.7
- - Fibroma condromixoide della D16.41
- - Fibrosarcoma dei tessuti molli della C49.0
- - Frattura
- - - Altro osso metacarpale: S62.34
- - - Estremità
- - - - Proximale del radio: S52.11
- - - - Superiore dell'omero: S42.21

Testa –Continuazione

- - - Continuazione
- - Frattura –Continuazione
- - - Primo osso metacarpale: S62.24
- - Liposarcoma
- - - Ben differenziato dei tessuti molli della C49.0
- - - Dedifferenziato dei tessuti molli della C49.0
- - - Mixoide dei tessuti molli della C49.0
- - - Pleomorfo dei tessuti molli della C49.0
- - - Tessuti molli della C49.0
- - Lussazione di altre e non specificate parti della S03.3
- - Malattia di Kimura dei tessuti molli della D21.0
- - Miosite focale, M60.88
- - Mixofibrosarcoma dei tessuti molli della C49.0
- - Movimenti anormali della R25.0
- - Rhabdomyosarcoma alveolare dei tessuti molli della C49.0
- - Rhabdomyosarcoma dei tessuti molli della C49.0
- - Rhabdomyosarcoma embrionale dei tessuti molli della C49.0
- - Rhabdomyosarcoma pleomorfo dei tessuti molli della C49.0
- - Sarcoma alveolare dei tessuti molli della C49.0
- - Sarcoma dei tessuti molli della C49.0
- - Sarcoma epitelioidale dei tessuti molli della C49.0
- - Sarcoma extrascheletrico di Ewing dei tessuti molli della C49.0
- - Sarcoma sinoviale dei tessuti molli della C49.0
- - Sequela
- - - Altri traumi specificati, della T90.8
- - - Ferita aperta della T90.1
- - - Traumatismo
- - - - Non specificato, della T90.9
- - - - Superficiale della T90.0
- - Traumatismo
- - - Aperto della S01.9
- - - Multipli della S09.7
- - - Muscolo e tendine della S09.1
- - - Pancreas: S36.21
- - - Schiacciamento di altre parti della S07.8
- - - Superficiale di altre parti della S00.8
- - - Superficiali multipli della S00.7
- - Tumefazione, massa e gonfiore localizzati a livello della R22.0
- - Tumore rabdoide dei tessuti molli della C49.0

Testicolare

- 17,20-desmolasi → Disturbo 46,XY dello sviluppo sessuale da deficit E29.1
- Bilaterale → Mancata discesa Q53.2
- Iatrogena → Ipofunzione E89.5

Testicolare –Continuazione

- Non
- - Seminomatoso delle cellule germinali → Tumore C62.9
- - Specificata →
- - - Disfunzione E29.9
- - - Mancata discesa Q53.9
- S.A.I. →
- - Alterata biosintesi di androgeni E29.1
- - Ipogonadismo E29.1
- Scrotale → Ipoplasia Q55.1
- Sifilitica cronica → Fibrosi A52.7†, N51.1*
- Sviluppo sessuale → 46,XX con disturbo Q99.1
- Unilaterale → Mancata discesa Q53.1
- -
- - Altra disfunzione E29.8
- - Ectopia Q53.0
- - Elefantiasi I89.05
- - Iperfunzione E29.0
- - Ipersecrezione di ormoni E29.0
- - Ipofunzione E29.1
- - Mesotelioma C62.9
- - Seminoma C62.9
- - Sindrome
- - - Feminizzazione E34.51
- - - Regressione Q55.0
- Testicolo**
- v./v.a. Cordone sessuale di testicolo
- Eccettuata atrofia tunica vaginale dotto deferente →
- - Atrofia di: scroto, vescicola seminale, dotto spermatico, N50.8
- - Edema di: scroto, vescicola seminale, dotto spermatico, N50.8
- - Iperatrofia di: scroto, vescicola seminale, dotto spermatico, N50.8
- - Ulcera di: scroto, vescicola seminale, dotto spermatico, N50.8
- Ectopico
- - Sede di tumore] → C62.0
- - Unilaterale o bilaterale → Q53.0
- Epididimo in malattie classificate altrove → Disturbi del N51.1*
- Mal disceso → Teratoma di C62.0
- Migrante → Q55.2
- Non
- - Specificato → Tumore Maligno: C62.9
- - Traumatico → Danno al E29.9
- - O della tunica vaginale → idrocele del cordone spermatico, del N43
- - Retrattile → Q55.2
- - Ritenuto
- - Sede di tumore] → C62.0
- - -
- - - Poliembrioma di C62.0
- - - Seminoma di C62.0
- - - Teratoma di C62.0

Testicolo –Continuazione

- Ritenuto –Continuazione
- - - -Continuazione
- - - Tumore
- - - - Cellule germinali non seminomatoso di C62.0
- - - - Maligno: C62.0
- - Scrotale -
- - C62.1
- - Poliembrioma di C62.1
- - Seminoma di C62.1
- - Teratoma di C62.1
- - Tumore a cellule germinali non seminomatoso di C62.1
- - Scroto
- - S.A.I. - Malformazione congenita di Q55.2
- - - Altre malformazioni congenite del Q55.2
- - -
- - S38.2
- - T21
- - Ascesso dell'epididimo o del N45.0
- - Ascesso tubercolare del A18.1†, N51.1*
- - Assenza acquisita di Z90.7
- - Assenza e aplasia di Q55.0
- - Atrofia di N50.0
- - Ferita aperta dello scroto e dei S31.3
- - Fungo benigno del A18.1†, N51.8*
- - Fusione dei Q55.1
- - Morte improvvisa del neonato - disgenesia dei R95.9, Q55.2
- - Sifilide del A52.7†, N51.1*
- - Torsione
- - - N44.0
- - Tubercolosi del A18.1†, N51.1*
- - Tumore
- - - Benigno: D29.2
- - - Comportamento incerto o sconosciuto: D40.1
- - - Maligno: C62.1
- - - Stroma e dei cordoni sessuali del C62.9

Tetania

- Neonatale
- - S.A.I. - P71.3
- - Senza deficit di calcio o magnesio - P71.3
- - Paratireopriva - E89.2
- - Paratiroidica - E20.9
- - -
- - R29.0
- - Sindrome assiale della R29.0

Tetanico -

- Contrazioni O62.4
- Infezione A35

Tetano

- Cefalico - A35
- Con
- - Aborto in atto - A34

Tetano –Continuazione

- Con –Continuazione
- - Convulsioni - A35
- - Durante
- - Gravidanza - A34
- - - II
- - - Parto - A34
- - - Puerperio - A34
- - Neonato - A33
- - Onfalite - A33
- - Pertosse
- - DTP] - Necessità di vaccinazione combinata contro difterite, Z27.1
- - Poliomielite [DTP + polio] - Necessità di vaccinazione contro difterite, Z27.3
- - Tifo e paratifo [DTP + TAB] - Necessità di vaccinazione contro difterite, Z27.2
- - -
- - A35
- - Altre forme di A35
- - Necessità di vaccinazione solo contro il Z23.5

Tetra X - Q97.1**Tetra-amelia**

- Malformazioni multiple - Q87.8
- - Q73.0

Tetraciclici -

- Avvelenamento: Antidepressivi triciclici e T43.0
- - Ipersensibilità da antidepressivi T88.7

Tetracicline - Avvelenamento: T36.4**Tetracloroetano - T53.3****Tetracloroetilene - Effetto tossico: T53.3****Tetraclorometano - T53.0****Tetracloruro di carbonio - Effetto tossico: T53.0****Tetrade follicolare - L73.2****Tetraidrobipterina -**

- Deficit di E88.8
- - Iperfenilalaninemia da deficit di E70.1

Tetraidrofolato

v./v.a. metilene-tetraidrofolato reductasi

Tetralogia Fallot

- Assenza del dotto arterioso - Sindrome da agenesia della valvola polmonare, Q24.8, Q25.8
- -
- - Q21.3
- - Atrisia polmonare con difetto del seno interventricolare in Q21.3

Tetramelica - Oligodattilia postassiale - Q73.8**Tetraparesi**

- Con lesione midollare spinale incompleto
- - Acuta di origine non traumatica - G82.51
- - Cronica - G82.53
- - Flaccido con lesione midollare spinale incompleto

Tetraparesi –Continuazione

- Flaccido con lesione midollare spinale incompleto –Continuazione
- - Acuta di origine non traumatica - G82.31
- - Cronica - G82.33
- - Spastico
- - Con lesione midollare spinale incompleto
- - - Acuta di origine non traumatica - G82.41
- - - Cronica - G82.43
- - -
- - - Nefronoftisi familiare dell'adulto - Q61.5, G82.49
- - - Ritardo mentale legato all'X - agenesia del corpo calloso - Q87.8

Tetraplegia

- Con lesione midollare spinale completo
- - Acuta di origine non traumatica - G82.50
- - Cronica - G82.52
- - Cronica - G82
- - Embolica quale evento attuale - I63.4, G82.52
- - Flaccido con lesione midollare spinale completo
- - Acuta di origine non traumatica - G82.30
- - Cronica - G82.32
- - O paraplegia - Miosite ossificante da M61.2
- - Paralisi infantile spastica - G80.0
- - Spastico
- - Con lesione midollare spinale completo
- - - Acuta di origine non traumatica - G82.40
- - - Cronica - G82.42
- - - Corpo calloso sottile-microcefalia postnatale progressiva - Sindrome Q02
- - - Retinite pigmentosa - deficit cognitivo - Q87.8
- - - Sindrome da ittiosi congenita-disabilità intellettiva- Q87.8
- - - Trombotica quale evento attuale - I63.3, G82.52
- - - Ittiosi congenita - microcefalo - Q87.8

Tetraploidia - Q92.7**Tetrasomia**

- 5p - Q99.8
- 9p - Q99.8
- 11q24.1 - Q99.8
- 12p - Q99.8
- 16p12.1p12.3 - Q99.8
- 18p - Q99.8
- 21 - Q99.8
- X - Q97.1

Tetto

- Orbita - S02.1
- - Mancanza di abitazione (senza Z59

Texas dell'Est - Disturbo emorragico del D68.28**TFCC**

- Complesso fibrocartilagineo triangolare] - Rottura traumatica del S63.3

TFCC –Continuazione

- → Complesso fibrocartilagineo triangolare [*S63.3*

TFG – Malattia di Charcot-Marie-Tooth autosomica dominante, tipo 2, da mutazione di *G60.0*

TFPD [Deficit della proteina trifunzionale mitocondriale] → *E71.3*

TFR2 – Emocromatosi legata a *E83.1*

TFRC – Immunodeficienza combinata correlata a *D81.8*

TGA

- Con coartazione → *Q20.3*

- → *Q20.3*

TGF-beta – Sindrome dell'aneurisma aortico da anomalie dei recettori *Q87.4*

Thakker-Donnai – Sindrome di *Q87.8*

Thauvin-Robinet-Faivre – Sindrome di *Q87.3*

Thiel-Behnke – Distrofia corneale di *H18.5*

Thiemann – Malattia di *M92.3*

Thies-Reis – Sindrome di *H74.3*

Thiry

v./v.a. Frysns-Smeets-Thiry

THOC6 – Sindrome da ritardo dello sviluppo, microcefalia e dismorfismi facciali correlata a *Q87.0*

Thomas –

- Atrofia di Déjerine- *G23.3*

- Sindrome di *Q87.8*

Thomas-Jewtt-Raines – Sindrome di *Q87.8*

Thompson

v./v.a. Hunter-Jurenka-Thompson

v./v.a. Hunter-Thompson

Thomsen

v./v.a. Rasmussen-Johnsen-Thomsen

- → Miotonia congenita: dominante [*G71.1*

Thomson

v./v.a. Rothmund-Thomson

Thong-Douglas-Ferrante – Sindrome di *Q87.1*

Thygeson – Cheratopatia puntata superficiale di *H16.1*

Tiamina

- Con diabete mellito e sordità neurosensoriale → Anemia megaloblastica sensibile alla *Q87.8*

- Non specificata → Deficit di *E51.9*

- Pirofosfochinasi → Encefalopatia infantile da deficit di *E51.8†*, *G94.30**

- Sensibile → Malattia delle urine a sciropo di acero *E71.0*

- →

- - Altre manifestazioni da deficit di *E51.8*

- - Encefalopatia sensibile alla *E51.2*, *G40.9*

Tibia

- Altro → Frattura

- - Diafisaria della *S82.28*

- - Estremità

- - - Distale della *S82.38*

- - - Proximale della *S82.18*

Tibia –Continuazione

- Anteriore → Miopatia distale a esordio nella *G71.0*

- Bassa statura-scapole lievemente alate-dismorfismi facciali sfumati → Sindrome da grave incurvamento laterale della *Q87.1*

- Con frattura perone qualsiasi parte → Frattura

- - Diafisaria della *S82.21*

- - Estremità

- - - Distale della *S82.31*

- - - Proximale della *S82.11*

- Ectrodattilia → Aplasia della *Q73.8*

- Estremità distale → *S93.0*

- Fibula → Incurvamento congenito della *Q68.4*

- I → *S82.28*

- Interessante

- - Caviglia → *S82.5*

- - Malleolo → *S82.5*

- Isolato →

- - Estremità proximale della *S82.18*

- - Frattura dell'estremità distale della *S82.38*

- Lama di sciabola congenita → *A50.5†*, *M90.26**

- Polidattilia - cisti aracnoidea → Agenesia della *Q79.8*, *G93.0*

- Proximale →

- - Lussazione

- - - Anteriore della *S83.11*

- - - Ginocchio Lussazione

- - - - Laterale della *S83.14*

- - - - Mediale della *S83.13*

- - - - Posteriore della *S83.12*

- - Osteocondrosi giovanile della *M92.5*

- S.A.I. →

- - Estremità proximale della *S82.18*

- - Frattura dell'estremità distale della *S82.38*

- Vara

- - Malattia di Blount-Barber] → *M92.5*

- - → *M92.5*

- →

- - Condilo laterale o condilo mediale della *S82.1*

- - Displasia osteofibrosa della *D16.2*

- - Distrofia muscolare della *G71.0*

- - Osteoblastoma della *D16.2*

- - Osteocondrosi

- - - Deformante della *M92.5*

- - - Giovanile

- - - - *M92.5*

- - - - Tubercolo della *M92.5*

- - Osteosarcoma della *C40.2*

- - Pseudoartrosi congenita della *Q74.2*

- - Raccorciamento congenito longitudinale della *Q72.5*

- - Sarcoma di *C40.2*

- - Sarcoma di Ewing di *C40.2*

Tibiale

- Adolescenziale → Apofisite *M92.5*

- Anteriore

- - Posteriore) → Traumatismo dell'arteria *S85.1*

- - - Sindrome

- - - *M76.8*

- - - Arteria *T79.62*

- Collaterale [Pellegrini-Stieda] → Borsite del legamento *M76.4*

- Con polisindattilia e pollici trifalangei → Sindrome da emimelia *Q87.2*

- Esterno → Osteocondrosi giovanile, osso *M92.6*

- Interno → Distorsione distrazione ginocchio

- - Distorsione e distrazione del ginocchio: Distorsione del legamento collaterale *S83.42*

- - Lacerazione del legamento collaterale *S83.44*

- Isolata → Diafisi *S82.28*

- Livello della gamba → Traumatismo del nervo *S84.0*

- O altra e non specificata parte del menisco interno → Lesione interna del ginocchio non specificata: Legamento collaterale interno (*M23.93*

- - Posteriore → Tendinite *M76.8*

- - S.A.I. → Diafisi *S82.28*

- →

- - Agenesia *Q72.5*

- - Altro

- - - Lesioni interne del ginocchio: Legamento collaterale interno (*M23.83*

- - - Rotture spontanee di legamento(i) del ginocchio: Legamento collaterale interno (*M23.63*

- - Emimelia *Q72.5*

- - Estremità proximale *S82.1*

- - Frattura del piatto *S82.18*

- - Instabilità cronica del ginocchio: Legamento collaterale interno (*M23.53*

- - Iposviluppo radiale - ipoplasia *Q73.8*

- - Lesione del nervo popliteo mediale (*G57.4*

- - Piatto *S82.1*

- - Testa *S82.1*

- - Tuberosità *S82.1*

Tibiale-metacarpale → Condrodiplosia puntata, tipo *Q77.3*

Tibio-fibulare → Sinostosi *Q74.2*

Tibioperoneale

- Superiori → Articolazione e legamento *S83.6*

- → (Articolazione) *S83.1*

Tibioperoneo (anteriore) (posteriore), distale → Distorsione e distrazione della caviglia: Legamento *S93.43*

Tic

- Combinati motori multipli e vocali [Sindrome di Tourette] → Disturbi a tipo *F95.2*

- Cronico motorio o vocale → Disturbo di tipo *F95.1*

Tic –Continuazione

- Doloroso → *G50.0*
- Farmaci ed altri tic di origine organica → *G25.6*
- Non specificato → Disturbo di tipo *F95.9*
- Origine organica → Tic da farmaci ed altri *G25.6*
- Psicogeno → Disturbo di tipo *F95.9*
- Transitorio → Disturbo di tipo *F95.0*
- → Altri disturbi di tipo *F95.8*

Ticloidina → **Ipersensibilità da** *T88.7***Tietz** → **Sindrome di** *E70.3***Tietze** → **Sindrome della giunzione condrocostale** [*M94.0***Tifica** → **Colecistite** *A01.0***Tiflite tubercolare** → *A18.3†, K93.0****Tifo**

- Addominale →
 - - *A01.0*
 - - Artrite in *A01.0†, M01.39**
 - - Boscaglie da acari → *A75.3*
 - - Classico → *A75.0*
 - - Encefalico → *A01.0*
 - - Ensantematico non classificato altrove → Miocardite in *A75.9†, I41.0**
 - - Epatico → *A01.0*
 - - Epidemico
 - - - Pidocchi → *A75.0*
 - - - → Miocardite da *A75.0†, I41.0**
 - - Esantematico
 - - - Brill non classificato altrove → *A75.1*
 - - - Cerebrale → *A75.9†, G94.8**
 - - - Endemico → *A75.0*
 - - - Pidocchio
 - - - - Rickettsia prowazekii → *A75.0*
 - - - - → *A75.0*
 - - - Recrudescente → *A75.1*
 - - - Rickettsia
 - - - - Mooseri → *A75.2*
 - - - - Tsutsugamushi → *A75.3*
 - - - - Typhi → *A75.2*
 - - - - →
 - - - - *A75*
 - - - - *A75.0*
 - - - Meningite cerebrospinale da *A75.9†, G01**
 - - - Recidiva tardiva in *A75.1*
 - Febbre tifoide] e paratifo [colera + TAB] → Necessità di vaccinazione contro colera, *Z27.0*
 - Fluviale giapponese → *A75.3*
 - Foreste → *A75.3*
 - Il paratifo(TAB) → Necessità di vaccinazione solo contro il *Z23.1*
 - Messicano → *A75.9*
 - Murino → *A75.2*

Tifo –Continuazione

- Paratifo [DTP + TAB] → Necessità di vaccinazione contro difterite, tetano, pertosse, *Z27.2*
- Petecchiale (febbre) S.A.I. → *A75.9*
- Polmonare → *A01.0*
- Pulce del ratto → *A75.2*
- Tropicale → *A75.3*
- Zecca
 - - Queensland → *A77.3*
 - - S.A.I. → *A77.9*
 - - Siberiane → *A77.2*
 - - → *A01.0*

Tifogastrica → **Febbre** *A01.0***Tifoide**

- Invasiva → Salmonellosi non *A02.8*
- Paratifo [colera + TAB] → Necessità di vaccinazione contro colera, tifo[febbre *Z27.0*
- Perforata → Ulcera *A01.0*
- →
 - - Artrite *A01.0†, M01.39**
 - - Ascesso post- *A01.0*
 - - Endocardite *A01.0†, I39.8**
 - - Febbre *A01.0*
 - - Fistola *A01.0*
 - - Infezione *A01.0*
 - - Meningite *A01.0†, G01**
 - - Miocardite *A01.0†, I41.0**
 - - Miosite *A01.0†, M63.09**
 - - Osteomielite *A01.0†, M90.29**
 - - Peritonite *A01.0*
 - - Polmonite da febbre *A01.0†, J17.0**
 - - Portatore di febbre *Z22.0*
 - - Salmonellosi *A01.0*
 - - Spondilite *A01.0†, M49.29**
 - - Stato *A01.0*
 - - Ulcera intestinale *A01.0*

Tifoidea → **Tularemia** *A21.7***Tifomania** → *A01.0***Tigna**

- Ascellare → *B35.8*
- Capo → *B35.0*
- Con sicosi → *B35.0*
- Cuoio capelluto → *B35.0*
- Facciale → *B35.0*
- Favosa → *B35*
- Genitale → *B35.8*
- Mano e del piede → *B35.8*

Tiloma (clavo) → *L84***Tilosi** → **Iperostosi vertebrale anchilosante con** *M48.19***Timbro di voce S.A.I.** → **Cambio di** *R49.8***Timico**

- Alinfoplasia → *D82.1*
- Ben differenziato → Carcinoma neuroendocrino *C37*

Timico –Continuazione

- Grande cellule B → Linfoma mediastinico
 - - *C85.2*
 - - →
 - - Aplasia *D82.1*
 - - Ascesso *E32.1*
 - - Blastoma *D15.0*
 - - Ipertrofia *E32.0*
 - - Tumore *D38.4*

Timo

- Non specificata → Malattia del *E32.9*
- →
 - - Altre malattie del *E32.8*
 - - Carcinoma del *C37*
 - - Disfunzione del *E32.9*
 - - Epitelioma del *D15.0*
 - - Iperfunzione del *E32.8*
 - - Iperplasia persistente del *E32.0*
 - - Sifilide tardiva del *A52.7†, E35.8**
 - - Traumatismo: *S27.84*
 - - Tubercolosi del *A18.8†, E35.8**
 - - Tumore
 - - - Benigno: *D15.0*
 - - - Comportamento incerto o sconosciuto: *D38.4*
 - - - Maligno del *C37*

Timoma

- Benigno → *D15.0*
- Maligno
 - - Tipo
 - - - AB → *C37*
 - - - B → *C37*
 - - - → *C37*
 - - - *C37*
 - - Tipo
 - - - AB → *D15.0*
 - - - B → *D15.0*
 - - - → *D15.0*
 - - - →
 - - - *D15.0*
 - - Aplasia della serie rossa (acquisita) (dell'adulto) (associata a *D60*
 - - Encefalite limbica con anticorpi CASPR2 e *G04.8, C37*

Timori →

- Elefantiasi da Brugia *B74.2*
- Filariosi da Brugia *B74.2*

Timothy

- Tipo
 - - 1 → Sindrome di *I49.8*
 - - 2 → Sindrome di *I49.8*
 - - → Sindrome di *I49.8*

Timpanica

- Non
 - - Specificata → Perforazione della membrana *H72.9*

Timpanica –Continuazione

- Non –Continuazione
- - Specificato – Disturbo della membrana H73.9
- Persistente post-traumatica – perforazione della membrana H72
- Post-infiammatoria – perforazione della membrana H72
- -
- - Altro
- - - Disturbi specificati della membrana H73.8
- - - Perforazione
- - - - Marginali della membrana H72.2
- - - - Membrana H72.8
- - Difetto di membrana H72.9
- - Perforazione
- - - Centrale della membrana H72.0
- - - I
- - - - Multipla(e) della membrana H72.8
- - - - Totale(i) della membrana H72.8
- - Rottura traumatica della membrana S09.2

Timpanismo da percussione – torace: R09.8**Timpanite**

- Acuta – H73.0
- Cronica – H73.1

Timpano –

- Colesteatoma del H71
- Ferita aperta: S01.37

Timpanosclerosi – H74.0**Tinea**

- Barba – B35.0
- Bianca – B36.2
- Capo – B35.0
- Corpo – B35.4
- Corporis – B35.4
- Cruris] – Tinea inguinale [B35.6
- Imbricata
- Tokelau – B35.5
- - – B35.5
- Inguinale
- - Tinea inguinale [Tinea cruris] – B35.6
- - – B35.6
- Mano – B35.2
- Nera – B36.1
- Pedis – B35.3
- Piede – B35.3
- S.A.I. – B35.9
- Tonsurans – B35.0
- Unghia – B35.1
- Unguium – B35.1

Tinnito – H93.1**Tinschert**

v./v.a. Braun-Tinschert

**TINU [Nefrite tubulo-interstiziale - uveite] –
Sindrome N12, H20.9****Tiobarbiturici –**

- T41.1
- Avvelenamento da T41.1

Tiolas – Deficit

- Alfa-metil-acetoacetyl-CoA E71.1
- Mitocondriale di acetoacetyl-Coenzima A E71.1

**Tiopurina metiltransferasi – Deficit
congenito di E88.8****Tiorea – Ipersensibilità alla T78.4****Tioxanteni – Avvelenamento: Neurolettici
butirrofenonici e T43.4****TIPS] – Presenza di shunt transgiugulare
intraepatico portosistemico [Z95.88****Tireoglobulina – Anormalità della E07.8****Tireoglossa – Persistenza del dotto Q89.2****Tireoglottica – Cisti Q89.2****Tireostatici – Avvelenamento: Farmaci T38.2****Tireostimolante**

- TSH] – Iperproduzione di ormone E05.8
- - Ipotiroidismo congenito da deficit isolato di TSH [ormone E03.1

Tireotossica –

- Cardiopatia E05.9†, I43.8*
- Crisi o tempesta E05.5
- Insufficienza cardiaca E05.9†, I43.8*
- Miopatia E05.9†, G73.5*
- Oftalmopatia E05.9†, H58.8*
- Paralisi periodica G72.3

Tireotossicosi

- Con
- - Cardiopatia – E05.9†, I43.8*
- - Gozzo
- - - Diffuso – E05.0
- - - Tossico
- - - - Multinodulare – E05.2
- - - - Uninodulare – E05.1
- Fattizia – E05.4
- Neonatale – P72.1
- Non specificata – E05.9
- Tessuto tiroideo ectopico – E05.3
- Transitoria – Tiroidite cronica con E06.2
- -
- - Altra E05.8
- - Artropatia in E05.9†, M14.59*
- - Esoftalmo in E05.0†, H06.2*
- - Miopatia in E05.9†, G73.5*
- - Proptosi in E05.9†, H06.2*
- - Sindrome miastenica in E05.9†, G73.0*

Tireotropico – Esoftalmo E05.0†, H06.2***Tireotropo ipofisario – Adenoma D35.2****Tiocalcitonina – Ipersecrezione di E07.0****Tiro-cerebro-renale – Sindrome Q87.8****Tiroide**

- Altre ghiandole endocrine – Carcinoma in situ: D09.3

Tiroide –Continuazione

- Associato a neoplasia papillare renale – Carcinoma papillare familiare della C73, C64
- Echinococcus granulosus – Infezione della B67.3†, E35.0*
- Emorragia – E07.8
- Familiare non midollare – Carcinoma della C73
- Infarto – E07.8
- Linguale – Q89.2
- Malattie classificate altrove – Disturbi della E35.0*
- Non
- - Classificato altrove – Traumatismo della S19.9
- - Specificato – Disturbo della E07.9
- -
- - Agenesia della E03.1
- - Altri disturbi specificati della E07.8
- - Angiosarcoma della C73
- - Anomalia di posizione della Q89.2
- - Aplasia della E03.1
- - Assenza congenita della E03.1
- - Atrofia (acquisita) della E03.4
- - Carcinoma
- - - Follicolare
- - - - C73
- - - - O papillare familiare della C73
- - - Midollare
- - - - C73
- - - - Familiare della C73
- - Carcinoma papillare della C73
- - Cartilagine
- - - S12.8
- - - S13.5
- - Congenito(a) Atrofia della E03.1
- - Ferita aperta interessante la ghiandola S11.1
- - Iperplasia delle cellule C della E07.0
- - Ittero neonatale da ipofunzionamento congenito della E03.1
- - Malformazione congenita delle paratiroidi o della Q89.2
- - Sifilide tardiva della A52.7†, E35.0*
- - Sindrome cervello-polmone- E03.1†, J99.8*, G25.5
- - Teratoma della D44.0
- - Tuberculosis della A18.8†, E35.0*
- - Tumore
- - - D44.0
- - - Anaplasico della C73
- - - Benigno della D34
- - - Comportamento incerto o sconosciuto: D44.0
- - - Maligno della C73

Tiroideo

- Alfa – Resistenza all'ormone tiroideo da mutazione nel recettore dell'ormone E05.8

Tiroideo –Continuazione

- Beta → Resistenza all'ormone tiroideo da mutazione nel recettore dell'ormone *E05.8*
 - Carenza di iodio e condizioni morbose correlate → Altri disturbi *E01.8*
 - Cistico) S.A.I. → Nodulo *E04.1*
 - Colloide (cistico) → Nodulo *E04.1*
 - Ectopico → Tireotossicosi da tessuto *E05.3*
 - Familiare → Disormonogenesi *E03.0*
 - Loro sostitutivi → Avvelenamento: Ormoni *T38.1*
 - Mutazione recettore ormone tiroideo
 - - Alfa → Resistenza all'ormone *E05.8*
 - - Beta → Resistenza all'ormone *E05.8*
 - Neonatale non classificati altrove → Altri disturbi transitori della funzione *P72.2*
 - Singolo non tossico → Nodulo *E04.1*
 - -
 - - Agnesia della cartilagine cricoide, dell'epiglottide della glottide, della laringe e della cartilagine *Q31.8*
 - - Ascesso *E06.0*
 - - Assenza della cartilagine cricoide, dell'epiglottide della glottide, della laringe e della cartilagine *Q31.8*
 - - Atresia della cartilagine cricoide, dell'epiglottide della glottide, della laringe e della cartilagine *Q31.8*
 - - Carcinoma *C73*
 - - Distorsione e distrazione dell'area *S13.5*
 - - Ectopia *E03.1*
 - - Emiagenesia *E03.1*
 - - Fessura della cartilagine *Q31.8*
 - - Gozzo *Q89.2*
 - - Ipoplasia *E03.1*
 - - Ipotiroidismo da resistenza periferica agli ormoni *E03.8*
 - - Linfoma *C85.9*
 - - Positività agli anticorpi *R76.8*
 - - Risultati anormali di esami per studi di funzionalità *R94.6*
 - - Struma *Q89.2*
- Tiroidite**
- Acuta → *E06.0*
 - Aspergillare → *B44.8†, E35.0**
 - Autoimmune →
 - - *E06.3*
 - - Encefalopatia sensibile agli steroidi associata a *G04.8, E06.3*
 - - SREAT [Encefalopatia sensibile agli steroidi associata alla *G04.8, E06.3*
 - - Cellule giganti → *E06.1*
 - - Citomegalica → *B25.88†, E35.0**
 - - Criptococchi → *B45.8*
 - - Cronica
 - - Con tireotossicosi transitoria → *E06.2*
 - - Fibrosa → *E06.5*
 - - S.A.I. → *E06.5*
 - - - Altra *E06.5*

Tiroidite –Continuazione

- Cytomegalovirus → *B25.88†, E35.0**
- Farmaci → *E06.4*
- Granulomatosa → *E06.1*
- Hashimoto → *E06.3*
- Ligneo → *E06.5*
- Linfocitaria → *E06.3*
- Non
- - Specificata → *E06.9*
- - Suppurativa → *E06.1*
- - Piogenica → *E06.0*
- - Postparto → *O90.5*
- - Quervain → *E06.1*
- - Riedel → *E06.5*
- - Subacuta → *E06.1*
- - Suppurativa → *E06.0*
- - Tubercolare → *A18.8†, E35.0**

Tirosina

- Aminotransferasi → Tirosinemia da deficit di *E70.2*
- Chinasi specifica dei linfociti] → Immunodeficienza combinata grave da deficit di LCK [*D81.2*
- Idrossilasi →
- - Deficit di *G24.1*
- - Distonia Dopa-sensibile da deficit di *G24.1*

Tirosinasi-negativo → Albinismo oculocutaneo *E70.3***Tirosinemia**

- Deficit
- - 4-idrossifenilpiruvato diossigenasi → *E70.2*
- - Tirosina aminotransferasi → *E70.2*
- - Epatorenale → *E70.2*
- - Oculocutanea → *E70.2*
- - Tipo
- - 1 → *E70.2*
- - 2 → *E70.2*
- - 3 → *E70.2*
- - Transitorio
- - Neonatale → *P74.5*
- - Neonato → *P74.5*
- - → *E70.2*

Tirosinosi → *E70.2***Tirosinuria → *E70.2*****Tirotropina → Deficit isolato di: *E23.0*****Tisi**

- Bulbo oculare → *H44.5*
- Perlacea del peritoneo da tubercolosi bovina trasmissibile → *A18.3†, K93.0**

Titolo anticorpale aumentato → *R76.0***T-lymfotropico umano tipo I → Dermatite infettiva associata a virus *L30.3*****T-lymfotropico umano di tipo 1 [HTLV-1] → Portatore di virus *Z22.6*****TMEM94 → Sindrome da cardiopatia congenita, dismorfismi facciali e ritardo dello sviluppo correlata a *Q87.0*****Todd**

- Postepilettica → Paralisi di *G83.8*
- Post-ictale) → Paralisi di *G83.8*
- - Cirrosi di *K74.3*

Tofi gottosi cardiaci → *M10.09†, I43.8****Toilette chirurgica → pulizia e *Z43*****Tokelau → Tinea imbricata di *B35.5*****Tokita**

v./v.a. Zhu-Tokita-Takenouchi-Kim

Tolleranza glucosio →

- Anormalità del test di *R73.0*
- Ridotta *R73.0*

Tolosa-Hunt → Sindrome di *H49.0***Toluene**

- Metilbenzene] → *T52.2*
- - Embriopatia da *Q86.88*

Toms River → Emoglobiopatía *D58.2***Toni**

v./v.a. De Toni-Debré-Fanconi

Toniche → Crisi epilettiche non specifiche: *G40.3***Tonico**

- Cloniche → Crisi epilettiche non specifiche: *G40.3*
- Clonico → Stato di male epilettico *G41.0*

Tono muscolare

- Aumentato → *R29.8*
- Neonatale
- - Non specificato → Disturbo del *P94.9*
- - - Altri disturbi del *P94.8*
- - Sindrome microcefalia - disabilità intellettiva - sordità neurosensoriale - epilessia - anomalie del *Q87.8*

Tonsilla

- Adenoide
- - Non specificata → Malattia cronica delle *J35.9*
- - S.A.I. → Malattia (cronica) delle *J35.9*
- - -
- - - Altre malattie croniche delle *J35.8*
- - - Cicatrice di *J35.8*
- - Con ipertrofia delle adenoidi → Ipertrafia delle *J35.3*
- - Faringeo
- - Palatina) → *D10.4*
- - -
- - - *D10.6*
- - - Carcinoma della *C11.1*
- - I → *C09.9*
- - Linguale →
- - *D10.1*
- - Tumore Maligno: *C02.4*
- - Linguale → Sifilide tardiva delle *A52.7†, J99.8**
- - Non specificata → Tumore Maligno: *C09.9*
- - Palatina → *C09.9*
- - -
- - Angiosarcoma delle *C09.9*

Tonsilla –Continuazione

- - -Continuazione
- - Aspergilliosi delle *B44.2†, J99.8**
- - Gomma delle *A52.7†, J99.8**
- - Ingrossamento delle *J35.1*
- - Iperτροφια delle *J35.1*
- - Sifilide delle *A52.7†, J99.8**
- - Teratoma delle *D37.0*
- - Tumore
- - - Benigno: *D10.4*
- - - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue della *C09.8*

Tonsillare

- Anteriore) (posteriore) - Tumore Maligno: Pilastro *C09.1*
- Confermata batteriologicamente o istologicamente - Tubercolosi *A15.8*
- -
- - Ascesso *J36*
- - Difterite *A36.0*
- - Fossetta *D10.5*
- - Pilastrici *D10.5*
- - Tubercolosi *A16.8*
- - Tumore Maligno: Fossa *C09.0*
- - Ulcera *J35.8*

Tonsillite

- Acuta
- - Altri microorganismi specificati - *J03.8*
- - Follicolare - *J03.9*
- - Gangrenosa - *J03.9*
- - Infettiva - *J03.9*
- - Non specificata - *J03.9*
- - Ulcerosa - *J03.9*
- Aspergillare - *B44.2†, J99.8**
- Cronica - *J35.0*
- Difterica - *A36.0*
- Pneumococchi - *J03.8, B95.3!*
- Stafilococchi - *J03.8, B95.8!*
- Streptococcica - *J03.0*
- Suppurativa cronica - *J35.0*
- Tubercolare
- - Confermata batteriologicamente o istologicamente - *A15.8*
- - - *A16.8*

Tonsurans -

- Herpes *B35.0*
- Tinea *B35.0*

Tonz

v./v.a. Kohlschutter-Tonz

Tooth

v./v.a. Charcot-Marie-Tooth

Topico

- Non
- - Classificati altrove - Avvelenamento: Farmaci antimicotici, antinfettivi e antiinfiammatori ad uso *T49.0*

Topico –Continuazione

- Non -Continuazione
- - Specificato - Avvelenamento: Agente *T49.9*
- -
- - Avvelenamento
- - - Altri agenti *T49.8*
- - - Farmaci odontoiatrici ad applicazione *T49.7*
- - Glucocorticoidi per uso *T49*

Topoisomerasi tipo II -

- Leucemia mieloide acuta da inibitore della *C92.00*
- Sindrome mielodisplastica da inibitore della *D46.9*

Torace

- v./v.a. Nervo del torace
- Addome regione lombosacrale pelvi
- - Arto(i) - Traumatismi da schiacciamento del *T04.7*
- - -
- - - Congelamento, non specificato, del *T35.3*
- - - Ferite aperte interessanti *T01.1*
- - - Traumatismi da schiacciamento interessanti il *T04.1*
- - Anormalità alla percussione - *R09.8*
- - Anteriore - Escoriazione del *S20.31*
- - Collegamento con traumatismo intratoracico - Ferita aperta (qualsiasi parte del *S21.83!*
- - Con
- - - Addome, regione lombosacrale e pelvi - Traumatismi superficiali interessanti il *T00.1*
- - - Deficit di SMARCA4 - Sarcoma del *C49.3*
- - - Fratture della regione lombosacrale, della pelvi e di arto(i) - Fratture interessanti il *T02.7*
- - Costole - Deformità acquisite del *M95.4*
- - Imbutto - Petto scavato (*Q67.6*
- - Instabile dopo intervento di chirurgia toracica - *M96.81*
- - Non
- - - Specificata - Ferita aperta di altre parti del *S21.80*
- - - Specificato - Traumatismo
- - - - *S29.9*
- - - - Nervo del *S24.6*
- - - Parte non specificata -
- - - Ferita aperta del *S21.9*
- - - Frattura di ossa del *S22.9*
- - - Pelvi -
- - - Frattura multiplo
- - - - Aperto
- - - - - *T02.11*
- - - - - Arto, del *T02.71*
- - - - - Chiuso
- - - - - *T02.10*
- - - - - Arto, del *T02.70*

Torace –Continuazione

- Pelvi - -Continuazione
- - Sequele di altra frattura del *T91.2*
- - Posteriore - Escoriazione del *S20.41*
- - Regione lombosacrale
- - - Pelvi - Lussazioni, distorsioni e distrazioni interessanti il *T03.1*
- - - frattura multiplo
- - - - Aperto
- - - - - *T02.11*
- - - - - Arto, del *T02.71*
- - - - - Chiuso
- - - - - *T02.10*
- - - - - Arto, del *T02.70*
- - - Rumori di sfregamento - *R09.8*
- - - S.A.I. - Ferita aperta del *S21*
- - - Timpanismo da percussione - *R09.8*
- - -
- - - Altro
- - - - Deformazioni congenite del *Q67.8*
- - - - Traumatismo
- - - - - Specificati del *S29.88*
- - - - - Superficiali
- - - - - Parete anteriore del *S20.3*
- - - - - Parete posteriore del *S20.4*
- - - Amputazione traumatica di parte del *S28.1*
- - - Angiosarcoma del *C49.3*
- - - Ascesso *J86*
- - - Condrosarcoma mixoide extrascheletrico dei tessuti molli del *C49.3*
- - - Congelamento
- - - - Con necrosi tissutale del *T34.2*
- - - - Superficiale del *T33.2*
- - - - Contusione del *S20.2*
- - - - Danno tessuto molle
- - - - Primo grado frattura o
- - - - - Lussazione aperta del *S21.87!*
- - - - - Lussazione chiusa del *S21.84!*
- - - - Secondo grado frattura o
- - - - - Lussazione aperta del *S21.88!*
- - - - - Lussazione chiusa del *S21.85!*
- - - - Terzo grado frattura o
- - - - - Lussazione aperta del *S21.89!*
- - - - - Lussazione chiusa del *S21.86!*
- - - - Distorsione e distrazione di altre e non specificate parti del *S23.5*
- - - Escoriazione del *S20.81*
- - - Ferita aperta parete
- - - - Anteriore del *S21.1*
- - - - Posteriore del *S21.2*
- - - - Fibrosarcoma del *C49.3*
- - - Frattura di altre parti di ossa del *S22.8*
- - - Liposarcoma
- - - - Ben differenziato dei tessuti molli del *C49.3*
- - - - Dedifferenziato dei tessuti molli del *C49.3*

Torace –Continuazione

- - - Continuazione
- - Liposarcoma –Continuazione
- - - Mixoide dei tessuti molli del C49.3
- - - Pleomorfo dei tessuti molli del C49.3
- - - Tessuti molli del C49.3
- - Lussazione di altre e non specificate parti del S23.2
- - Mixofibrosarcoma dei tessuti molli del C49.3
- - Rabbdomiosarcoma alveolare dei tessuti molli del C49.3
- - Rabbdomiosarcoma dei tessuti molli del C49.3
- - Rabbdomiosarcoma pleomorfo dei tessuti molli del C49.3
- - Risultati anormali di prelievo di campioni effettuato su organi delle vie respiratorie e dal R84
- - Routine: Rx del Z01.6
- - Sarcoma alveolare dei tessuti molli del C49.3
- - Sarcoma dei tessuti molli del C49.3
- - Sarcoma del tessuto connettivo del C49.3
- - Sarcoma epitelioidi dei tessuti molli del C49.3
- - Sarcoma extrascheletrico di Ewing dei tessuti molli del C49.3
- - Sarcoma pleomorfo indifferenziato del C49.3
- - Sarcoma sinoviale dei tessuti molli del C49.3
- - Scollamento sottocutaneo parete
- - - S20.86
- - - Anteriore del S20.36
- - - Posteriore del S20.46
- - Sezione trasversa di: T05.8
- - Traumatismo
- - - Altri vasi sanguigni del S25.88
- - - Multipli del S29.7
- - - Muscoli e di tendini a livello del S29.0
- - - Nervi periferici del S24.3
- - - Superficiale di altra e non specificata parte del S20.8
- - - Superficiali multipli del S20.7
- - - Vaso sanguigno
- - - - Epidurali a livello del S25.80
- - - - Multipli del S25.7
- - - - Non specificato del S25.9
- - - - Subaracnoidei a livello del S25.82
- - - - Subdurali a livello del S25.81
- - Tumore
- - - Benigno: Connettivo ed altri tessuti molli del D21.3
- - - Desmoplastico a piccole cellule rotonde dei tessuti molli del C49.3
- - - Maligno
- - - - Altra e mal definita sede: C76.1
- - - - Nervi periferici del C47.3

Torace –Continuazione

- - - Continuazione
- - Tumore –Continuazione
- - - Maligno –Continuazione
- - - - Tessuto connettivo e tessuti molli del C49.3
- - - - Rabbdoide dei tessuti molli del C49.3
- Toracico**
- v./v.a. cerebro-facio-toracico
- v./v.a. Vertebra toracica
- Anteriore S.A.I. - Dolore della parete R07.3
- Aperta - Frattura S22.9, S21.87!
- Arco neurale - S22
- Asfissiante - Distrofia Q77.2
- Con
- - Fistola - Ascenso J86.09
- - Idrocefalo - Spina bifida Q05.1
- - Radicolopatia -
- - - Degenerazione di disco M51.1†, G55.1*
- - - Ernia del nucleo polposo M51.1†, G55.1*
- - Rottura - Dissezione dell'aorta I71.05
- Confermata batteriologicamente o istologicamente - Tubercolosi A15.9
- Durante la respirazione - Dolore R07.1
- Idrocefalo - Displasia Q87.8
- Ischemico - Dolore I20.9
- Mobile [flail chest] - Lembo S22.5
- Muscolo-scheletrico - Dolore R07.3
- Non
- - Classificati altrove - Disturbi delle radici G54.3
- - Specificata - Malformazione congenita della gabbia Q76.9
- - Specificato - Dolore R07.4
- Processo
- - Spinoso - S22
- - Trasverso - S22
- Regione genitale - Testa collo parete
- - I89.03
- - I89.04
- - I89.05
- - Q82.03
- - Q82.04
- - Q82.05
- S.A.I. -
- - C76.1
- - Deformazione congenita della parete Q67.8
- - Nevrite o radicolite: M54.1
- - Parete
- - - S20.8
- - - S21.9
- Schiacciamento - Trauma S28.0
- Senza
- - Idrocefalo - Spina bifida Q05.6
- - Indicazione di rottura - Aneurisma dell'aorta I71.2

Toracico –Continuazione

- Senza -Continuazione
- - Mielopatia o radicolopatia - Spondilosi M47.8
- - Sifilitico - Aneurisma aortico A52.0†, I79.0*
- - Tipo ghiandola salivare - Carcinoma dell'esofago C15.1
- - Toracolombare e lumbosacrale - Disturbi di disco M51
- -
- - Altro
- - - Dolore R07.3
- - - Malformazioni congenite della gabbia Q76.8
- - - Ascenso della parete L02.2
- - - Basalioma C44.59
- - - Carcinoma indifferenziato dell'esofago C15.1
- - - Cavità T27.2
- - - Cellulite flemmonosa della parete L03.3
- - - Condrosarcoma di un corpo vertebrale C41.2
- - - Contusione ed edema del midollo spinale S24.0
- - - Dissezione familiare aorta
- - - I71.01
- - - I71.05
- - - Dolore alla colonna vertebrale M54.6
- - - Endometriosi N80.8
- - - Ferita aperta
- - - Esofago S27.83, S21.83!
- - - Multiple della parete S21.7
- - - Fistola
- - - J86.09
- - - Parete J86.02
- - - Ganglio simpatico S24.4
- - - GIST [Tumore stromale gastrointestinale] dell'esofago C15.1
- - - Insufficienza polmonare acuta successivo intervento chirurgico
- - - J95.1
- - - Non J95.2
- - - Lesione delle meningi del midollo spinale S29.80
- - - Mielocistocele Q05.6
- - - Mielopatia in spondilosi M47.14†, G99.2*
- - - Neoplasia neuroendocrina dell'esofago C15.1
- - - Parete
- - - I97.88
- - - R02.04
- - - T21
- - - Piorace con fistola della parete J86.02
- - - Radicolopatia della regione M54.14
- - - Rottura di aneurisma dell'aorta I71.1
- - - Rottura traumatica di disco intervertebrale S23.0
- - - Scollamento sottocutaneo della parete S20.86

Toracico -Continuazione

- - -Continuazione
- - Sifilide dell'aorta *A52.0†, I79.1**
- - Situs inversus o transversus *Q89.3*
- - Sterno lasciato elettivamente aperto dopo intervento di chirurgia *M96.80*
- - Torace instabile dopo intervento di chirurgia *M96.81*
- - Trasposizione dei visceri *Q89.3*
- - Traumatismo
- - - Aorta *S25.0*
- - - Cassa *S29.9*
- - - Dotto *S27.82*
- - - Esofago, parte *S27.83*
- - - Nervi simpatici *S24.4*
- - - Trachea *S27.5*
- - Tubercolosi *A16.9*
- - Tumore Maligno: Esofago *C15.1*

Toraco

v./v.a. acro-toraco-vertebrale

Toracoaddominale

- Con rottura -
- - Aneurisma dell'aorta *I71.5*
- - Dissezione dell'aorta *I71.07*
- Senza indicazione rottura -
- - Aneurisma dell'aorta *I71.6*
- - Dissezione dell'aorta *I71.03*
- - Fistola *J86.08*

Toracogena - Scoliosi *M41.3***Toracolombare**

- Con radicolopatia - Ernia del nucleo polposo *M51.1†, G55.1**
- Lombosacrale - Disturbi di disco toracico, *M51*

Toraco-lombare

- Con idrocefalo - Spina bifida *Q05.1*
- - Spina bifida *Q05.6*

Toracomelica - Displasia *Q77.8***Toracopago -** *Q89.4***Toracostomia -**

- Controllo di *Z43.80*
- Presenza di *Z93.80*

Torbida centrale di François - Distrofia *H18.5***Torricollo**

- Cheloidi, criptorchidismo e displasia renale - Sindrome da *Q87.8*
- Congenito (sternocleidomastoideo) - *Q68.0*
- Isterico - *F44.4*
- Parossistico benigno dell'infanzia - *G24.3*
- Spastico - *G24.3*
- -
- - *M43.6*
- - Psicogeno(a): *F45.8*

Toriello

v./v.a. Kapur-Toriello

- -

Toriello -Continuazione

- - -Continuazione
- - Condrodisplasia puntata, tipo *Q77.3*
- - Nanismo osteodisplasico primitivo, tipo *Q87.1*

Toriello-Carey - Sindrome di *Q87.8***Toriello-Lacassie-Droste - Sindrome di** *Q84.8, D31.4***Torrance - Displasia platispondilica, tipo** *Q77.8***Torsione**

- Colon o intestino - *K56.2*
- Congenita dell'ovaia - *Q50.2*
- Cordone ombelicale - *P02.5*
- Cordone spermatico - *N44.0*
- Epididimo - *N44.0*
- Esordio precoce - Distornia di *G24.1*
- Idatide
- - Morgagni - *N83.5*
- - - *N44.1*
- Ovaio, peduncolo ovarico e tuba di Falloppio - *N83.5*
- Punta ad intervallo di accoppiamento breve - Sindrome da *I47.2*
- Splenica - *D73.5*
- Testicolo -
- - *N44.0*
- Tuba accessoria - *N83.5*
- - Distonia di *G24.1*

Torto

- Acquisiti - Mano e piede ad artiglio o *M21.5*
- Equino-vari - difetto del setto atriale - sequenza di Pierre Robin - persistenza della vena cava superiore sinistra - Piedi *Q87.8*
- Equino-varo - Piede *Q66.0*
- Familiare
- - Con anomalie degli arti inferiori correlate - Piede *Q66.0, Q74.2*
- - Senza anomalie degli arti inferiori correlate - Piede *Q66.0*
- Radiale - Mano *Q71.4*
- Talo
- - Valgo - Piede *Q66.4*
- - Varo - Piede *Q66.1*
- -
- - Sequenza di Pierre Robin - cardiopatia congenita - piedi *Q87.8*
- - Sindrome di Pierre Robin - cardiopatia congenita - piedi *Q87.8*

Tortuosità

- Arterie - Sindrome da *I77.1*
- Arteriole retiniche - *Q14.1*

Tortura -

- Modificazione della personalità dopo: *F62.0*
- Vittima di crimine, terrorismo o *Z65*

Torula

- Histolytica -
- - Meningoencefalomielite da *B45.1†, G05.2**

Torula -Continuazione

- Histolytica - -Continuazione
- - Meningomielite da *B45.1†, G05.2**
- - Meningite *B45.1†, G02.1**

Torulosi

- Polmonare - *B45.0†, J99.8**
- -
- - *B45.9*
- - Encefalite in *B45.1†, G05.2**

Torus

- Mandibularis - *K10.0*
- Palatinus - *K10.0*

TOS] - Sindrome dello scaleno anteriore [*G54.0***Toselano**

v./v.a. Fenton-Wilkinson-Toselano

Tosse

- Assistita - Dipendenza (di lunga durata) da: insufflatore-esufflatore (apparecchio per *Z99.0*
- Con emorragia - *R04.2*
- Convulsiva - *A37.9*
- Cronica - *R05, U69.6!*
- -
- - *R05*
- - Psicogeno(a): *F45.3*

Tossicità da metotressato - *T45.1***Tossico**

v./v.a. Tipo di malattia

Tossicodipendente - Sindrome da astinenza in neonato di madre *P96.1***Tossicodipendenza**

- Materna - Sintomi da astinenza neonatale per *P96.1*
- - Assistenza prestata alla madre per (sospetta) lesione fetale da *O35.5*

Tossicosi

- Gravidica - *O14.9*
- Preeclamptica - *O14.9*

Tossine

- Radiazioni [DPAH] - Ipertensione arteriosa polmonare indotta da farmaci, droga, *I27.02*
- Trasmesse dalla madre o somministrate al neonato - Ittero neonatale provocato da farmaci o *P58.4*
- -
- - Anemia sideroblastica secondaria, da farmaci e *D64.2*
- - Ipertensione arteriosa polmonare indotta da *I27.02*

Touraine

v./v.a. Christ-Siemens-Touraine

Touraine-Solente-Gole - Sindrome di *M89.49***Tourette] - Disturbi a tipo tic combinati motori multipli e vocali** [Sindrome di *F95.2***Toutain**

v./v.a. Isidor-Toutain

Towey - Malattia di *J67.60***Townes-Brocks - Sindrome di** *Q87.8*

Toxocariasi -

- B83.0
- Endoftalmite in B83.0†, H45.1*

Toxoplasma

- AIDS - Encefalite da B20†, G05.2*, B58.2
- Gondii -
- Infezione
- - B58
- - B58.98
- - Malattia da HIV con infezione da B20, B58.98
- -
- - Corioretinite da B58.0†, H32.0*
- - Epatite da B58.1†, K77.0*
- - Ipofisite da B58.2†, G05.2*
- - Meningoencefalite da B58.2†, G05.2*
- - Miocardite da B58.8†, I41.2*
- - Miosite da B58.8†, M63.19*
- - Oftalmopatia
- - B58.0†
- - B58.0†, H58.8*
- - Polmonite da B58.3†, J17.3*
- - Sepsì da B58.90
- - Vascolite da B58.8†, I98.1*

Toxoplasmosi

- Cerebrale - B58.2†, G05.2*
- Con interessamento di altri organi - B58.8
- Congenito -
- - P37.1
- - Idrocefalo da P37.1
- - Epatica - B58.1†, K77.0*
- - Materna - Assistenza prestata alla madre per (sospetto di) lesione fetale da: O35.8
- - Polmonare - B58.3†, J17.3*
- - Polmone - B58.3†, J17.3*
- -
- - B58.98
- - Corioretinite congenita da P37.1†, H32.0*
- - Disturbi tubulo-interstiziali renali da B58.8†, N16.0*
- - Encefalite congenita da P37.1†, G05.2*
- - Encefalomielite in B58.2†, G05.2*
- - Epatite
- - - Acquisita da B58.1†, K77.0*
- - - Congenita da P37.1†, K77.0*
- - - Idrocefalo congenito da P37.1
- - - Linfadenopatia congenita da P37.1
- - - Malattia da HIV con B20, B58.98
- - - Meningoencefalite
- - - Acquisita in B58.2†, G05.2*
- - - Congenita da P37.1†, G05.2*
- - - Meningoencefalomielite
- - - Acquisita in B58.2†, G05.2*
- - - Congenita da P37.1†, G05.2*
- - - Microcefalia congenita da P37.1

Toxoplasmosi -Continuazione

- - -Continuazione
- - Microftalmo congenito da P37.1
- - Mielite in B58.2†, G05.2*
- - Miocardite in B58.8†, I41.2*
- - Miosite in B58.8†, M63.19*
- - Pancreatite da B58.8†, K87.1*
- - Pielonefrite da B58.8†, N16.0*
- - Polmonite
- - - B58.3†, J17.3*
- - Polmonite congenita da P37.1†, J17.3*
- - Uveite
- - - Acquisita in B58.0†, H22.0*
- - - Congenita da P37.1†, H22.0*

Traboulsi - Sindrome di Q87.0**Trachea**

- Bronchi polmone
- - Anamnesi familiare - Tumore maligno della Z80.1
- - Anamnesi personale - Tumore maligno della Z85.1
- - -
- - - Deiscenza di anastomosi e sutura successiva a intervento chirurgico su J95.82
- - - Tumori di comportamento incerto o sconosciuto: D38.1
- - Confermato batteriologicamente
- - - Istologicamente o da esami molecolari - Tubercolosi: A15.5
- - - O istologicamente - Tubercolosi della A15.5
- - Esofago - Doppio arco aortico con compressione circolare di Q25.4
- - I - S11.02
- - Non classificato altrove - Traumatismo del tratto cervicale della S19.9
- - Parte cervicale - Ferita aperta della S11.02
- - Polmone -
- - Corrosione interessante laringe, T27.5
- - Ustione interessante laringe, T27.1
- - S.A.I. (senza menzione di conferma batteriologica, istologica o molecolare) - Tubercolosi: A16.4
- - Toracica - Traumatismo della S27.5
- -
- - S10.0
- - S12.8
- - Agenesia della Q32.1
- - Altre malformazioni congenite della Q32.1
- - - Atresia della Q32.1
- - - Carcinoma in situ: D02.1
- - - Congenito
- - - Dilatazione della Q32.1
- - - Malformazione della Q32.1
- - - Corpo estraneo nella T17.4
- - Corrosione della laringe e della T27.4
- - Gomma della A52.7†, J99.8*

Trachea -Continuazione

- - -Continuazione
- - Restringimento sifilitico della A52.7†, J99.8*
- - Sifilide della A52.7†, J99.8*
- - Sifilide tardiva della A52.7†, J99.8*
- - Stenosi congenita della Q32.1
- - Stenosi sifilitica della A52.7†, J99.8*
- - Traumatismo da schiacciamento di laringe e S17.0
- - Tumore
- - - Benigno: D14.2
- - - Maligno della C33
- - Ustione della laringe e della T27.0

Tracheale

v./v.a. Stenosi tracheale

- Congenito
- - Senza atresia - Fistola esofago- Q39.2
- - - Fistola esofago- Q39.2
- - Parzialmente) bloccata - Disfagia per tracheostomia con necessità di aspirazione e cannula R13.1
- -
- - Adattamento e manutenzione di stent Z45.85
- - Anomalia della cartilagine Q32.1
- - Cisti J39.88
- - Difterite A36.8
- - Frattura di anello cartilagineo S12.8
- - Micosi B49†, J99.8*
- - Piorrea con fistola J86.01
- - Portatore di stent Z96.81
- - Tubercolosi A16.4

Tracheite

- Acuta
- - Catarrale - J04.1
- - Con laringite (acuta) - J04.2
- - S.A.I. - J04.1
- - - J04.1
- - Aspergillus - B44.8
- - Candida - B37.88
- - Cronica
- - Con laringite - J37.1
- - - Laringite cronica con J37.1
- - Difterica - A36.8
- - Mugghetto - B37.88
- - Pneumococchi - J04.1, B95.3!
- - S.A.I. - Bronchite con J40
- - Sifilitica tardiva - A52.7†, J99.8*
- - Streptococchi - J04.1, B95.5!
- - Tubercolare
- - Confermata batteriologicamente o istologicamente - A15.5
- - - A16.4
- - Virale - J04.1, B97.8!
- -
- - Bronchite: acuta e subacuta: con J20

Tracheite –Continuazione

- - - Continuazione
- - Cronica J42

Tracheo

v./v.a. laringo-tracheo-esofageo

Tracheobronchiale

- Che ha origine nel periodo perinatale - Emorragia P26.0
- Confermato batteriologicamente
- Istologicamente o da esami molecolari - Tubercolosi dei linfonodi: A15.4
- O istologicamente - Tubercolosi
- - - A15.5
- - - Primaria dei linfonodi A15.7
- S.A.I. (senza menzione di conferma batteriologica, istologica o molecolare) - Tubercolosi dei linfonodi: A16.3
- Tubercolare primaria, confermata batteriologicamente o istologicamente - Linfadenopatia A15.7
- -
- - Collasso J98.0
- - Discinesia J98.0
- - Linfadenopatia R59.0
- - Tubercolosi
- - - A16.4
- - - Ghiandole A16.3
- - - Linfonodi A16.3
- - - Primaria dei linfonodi A16.7

Tracheobronchite

- Acuta - J20
- Aspergillare - B44.1†, J99.8*
- Bordetella bronchiseptica - A37.8
- Francisella tularensis - A21.8
- S.A.I. - J40
- Stasi - J42
- - cronica
- - J42
- - Ostruttiva J44

Tracheobroncomegalia congenita - Q32.1**Tracheobroncopatia osteocondroplastica - J98.0****Tracheocele - congenito(a): Q32.1****Tracheoesofagea congenita ad H senza atresia di tipo 4 secondo Vogt - Fistola Q39.2****Tracheo-esofageo**

- Con atresia esofageo Anomalia renale
- - Anomalie degli arti - Sindrome VACTERL [anomalie vertebrali, atresia anale, malformazioni cardiache, fistola Q87.2
- - Displasia del radio - Sindrome VATER [anomalie vertebrali, atresia anale, malformazioni cardiache, fistola Q87.2
- Isolata - Fistola Q39.2
- Successiva a tracheostomia - Fistola J95.0
- - Atresia dell'esofago con fistola Q39.1

Tracheomalacia congenita - Q32.0**Tracheopleurica - Piorace con fistola J86.01****Tracheostoma -**

- Emorragia da J95.0
- Malfunzionamento di J95.0
- Ostruzione di J95.0
- Sepsi di J95.0

Tracheostomia

- Con necessità di aspirazione e cannula tracheale (parzialmente) bloccata - Disfagia per R13.1
- -
- - Controllo di Z43.0
- - Fistola tracheo-esofagea successiva a J95.0
- - Presenza di Z93.0

Trachomatis - Malattie, sessualmente trasmesse, da Chlamydia A56**Tracoma**

- Dubbio - A71.0
- -
- - Sequele di B94.0
- - Stadio
- - - Attivo di A71.1
- - - Iniziale di A71.0

Tracomatosa

- Congiuntivite follicolare - A71.1
- Panno - A71.1
- - Congiuntivite granulare (A71.1

Tradizionale - Abrasione dei denti: K03.1**Trago**

- Accessorio - Q17.0
- - Ferita aperta: S01.33

Trainato da animali - Incidente d'equitazione o di mezzo V99!**Tram - Incidente di V99!****Tramite chirurgia plastica - Mutilazione genitale femminile, corretta Z91.70****Trance e di possessione - Disturbi di F44.3****Tranebjaerg**

v./v.a. Mohr-Tranebjaerg

Tranquillanti

- Somministrati alla madre durante il travaglio e il parto - Reazioni ed intossicazioni da oppiacei e P04.0
- - Avvelenamento da T43.5

Transaldolasi - Deficit di E74.8**Transaminasi**

- Lattico deidrogenasi - Aumento, non diagnostico, delle R74.0
- - Deficit
- - Acido gamma-aminobutirrico E72.8
- - GABA E72.8

Transcarnilasi - Deficit di ornitina E72.4**Transcervicale**

- Aperta del collo del femore - Frattura S72.04, S71.87!
- S.A.I. - S72.04

Transchetolasi - Deficit di E74.8**Transcobalamina**

- II - Deficit di D51.2
- - Aciduria metilmalonica da difetto del recettore della E71.1

Transcondiloidea (a T o a Y) - Frattura dell'estremità distale dell'omero: S42.45**Transcortina -**

- Anormalità della globulina legante il cortisolo (E27.8
- Deficit di E27.8

Transepidermica

- Non specificato - Disturbo dell'eliminazione L87.9
- - Altri disturbi dell'eliminazione L87.8

Transessualismo - F64.0**Transferasi**

- 1 - Deficit di lipoil E88.8
- 2 - Deficit
- - Carnitina-palmitoil E71.3
- - Lipoil E78.88
- - Grado I - Deficit di ipoxantina guanina fosforibosil E79.8
- I - Deficit epatico di carnitina-palmitoil E71.3
- IA - Deficit di carnitina-palmitoil E71.3
- Muscolare - Deficit
- - Carnitina palmitil- E71.3
- - Carnitina-palmitoil E71.3
- -
- - Deficienza enzimatica della fosforibosilpirofosfato E79.8
- - Deficit
- - - Parziale di ipoxantina guanina fosforibosil E79.8
- - - Succinil-CoA
- - - - 3
- - - - Chetoacido CoA E71.3
- - - - Oxoacido CoA E71.3
- - - - Acetoacetato E71.3
- - Demielinizzazione cerebrale da deficit di metionina adenosil E72.1

Transgiugulare intraepatico portosistemico [TIPS] - Presenza di shunt Z95.88**Transgrediens**

- Progrediens - Cheratoderma palmoplantare Q82.8
- Siemens - Keratosis palmoplantaris Q82.8

Transito

- Colon - Stipsi in disturbo del K59.00
- Rallentato - Stipsi da K59.00

Transitorio

v./v.a. Tipo di malattia

Transizionale

v./v.a. Carcinoma a cellule transizionali

Translazionale degli enzimi lisosomiali - Difetti nella modificazione post- E77.0**Transmurale**

- v./v.a. Infarto transmurale
- Altre sedi - Infarto miocardico acuto I21.2

Transmurale –Continuazione

- Parete
- - Anteriore → Infarto miocardico acuto *I21.0*
- - Inferiore → Infarto miocardico acuto *I21.1*
- S.A.I. → Infarto miocardico *I21.3*
- Sede non specificata → Infarto miocardico acuto *I21.3*
- → Infarto miocardico non *I21.48*

Transpeptidasi → Deficit di gamma-glutamyl E72.8**Transplacentare**

- Anticorpi materni anti-TSH → Ipotiroidismo congenito dovuto al passaggio *P72.2*
- Madre → Sindrome da trasfusione *O43.0*
- → Anomalie della placenta e del cordone ombelicale che provocano una trasfusione fetofetale o altra trasfusione *P02.3*

Transtimpanico → Drenaggio Z96.2**Transtiretina → Cardiopatia amiloide da E85.4†, I43.1*****Transtrocanterica → S72.10****Transuretrale → Stenosi uretrale quale sequela di intervento N99.18****Transversus**

- Addominale → Situs inversus o *Q89.3*
- Cuore → Situs inversus o *Q89.3*
- Toracico → Situs inversus o *Q89.3*
- Totale → Situs inversus o *Q89.3*

TRAP [Twin reversed arterial perfusion] → O43.0**Trapezio → Frattura: Osso S62.14****Trapezoide → Frattura: Osso S62.15****Trapiantato**

- Fegato → Epatiti ricorrenti da virus dell'epatite C nei pazienti *B18.2, Z94.4*
- → Insuccesso e rigetto: Altri organi e tessuti *T86.88*

Trapianto

v./v.a. Necrosi di trapianto

- Adipocutaneo →
- - Disturbo dell'irrorazione sanguigna di *T86.50*
- - Insuccesso di *T86.59*
- - Perdita di *T86.52*
- - Rigetto di *T86.59*
- Altro organo o tessuto → Stato dopo *Z94.88*
- Capelli → *Z41.8*
- Cardiaco
- - Con grado priorità
- - - HU [high urgency] → Iscrizione in lista per *U55.12*
- - - U [urgency] → Iscrizione in lista per *U55.11*
- - Non specificato → Portatore di impianto o *Z95.9*
- - Polmonare → Stato dopo *Z94.3*
- - Senza grado di priorità U [urgency] o HU [high urgency] → Iscrizione in lista per *U55.10*
- - -
- - - Insuccesso di *T86.2*

Trapianto –Continuazione**Cardiaco –Continuazione**

- - - → Continuazione
- - - Rigetto di *T86.2*
- - - Stato dopo *Z94.1*
- Cellule staminali
- - Allogene → Stato dopo *Z94.80*
- - Ematopoietico
- - - Con attuale immunosoppressione → Stato dopo *Z94.81*
- - - Senza attuale immunosoppressione → Stato dopo *Z94.80*
- - - → Rigetto di *T86.00*
- - - → Rigetto dopo *T86.00*
- Cornea oculare →
- - Insuccesso
- - - *T86.82*
- - - Rigetto: *T86.83*
- - Rigetto
- - - *T86.82*
- - - Acuto di *T86.83*
- - - Cronico di *T86.83*
- - Scompenso di *T86.83*
- Corneale → Stato dopo *Z94.7*
- Cuore polmone
- - Con grado priorità
- - - HU [high urgency] → Iscrizione in lista per *U55.32*
- - - U [urgency] → Iscrizione in lista per *U55.31*
- - Senza grado di priorità U [urgency] o HU [high urgency] → Iscrizione in lista per *U55.30*
- - -
- - - Insuccesso di *T86.3*
- - - Rigetto di *T86.3*
- Cutaneo
- - Autogeno → *Z94.5*
- - -
- - - Complicanza di *T86.59*
- - - Disturbo dell'irrorazione sanguigna di *T86.50*
- - - Infezione di *T86.59*
- - - Insuccesso di *T86.59*
- - - Perdita di *T86.52*
- - - Rigetto di *T86.59*
- - - Stato dopo *Z94.5*
- D organo
- - Con grado di priorità HU (high urgency) → Iscrizione in lista per *Z75.7*
- - Senza grado di priorità HU (high urgency) → Iscrizione in lista per *Z75.6*
- - - Visita medica di controllo dopo *Z09.80*
- Epatico
- - 29 più giorno dopo il trapianto →
- - - Peggioramento funzionale di *T86.41*
- - - Rigetto di *T86.41*
- - Primo 28 giorno trapianto →

Trapianto –Continuazione**Epatico –Continuazione**

- - Primo 28 giorno trapianto → Continuazione
- - - Peggioramento funzionale di *T86.40*
- - - Rigetto di *T86.40*
- - -
- - - Altra e non specificata disfunzione, insuccesso e rigetto di *T86.49*
- - - Insuccesso
- - - *T86.49*
- - - Trapianto in stato dopo *T86.49*
- - - Peggioramento funzionale cronico di *T86.41*
- - - Rigetto di *T86.49*
- - - Stato dopo *Z94.4*
- Fasciocutaneo →
- - Disturbo dell'irrorazione sanguigna di *T86.50*
- - Insuccesso di *T86.59*
- - Perdita di *T86.52*
- - Rigetto di *T86.59*
- Fegato → Nuova infezione da epatite B dopo *B18.14, Z94.4*
- Intestino → Rigetto di *T86.88*
- Midollo osseo
- - Reazione Graft-versus-host → Rigetto di *T86.0*
- - -
- - - Insuccesso di *T86.00*
- - - Rigetto di *T86.00*
- - Miocutaneo →
- - Disturbo dell'irrorazione sanguigna di *T86.50*
- - Insuccesso di *T86.59*
- - Perdita di *T86.52*
- - Rigetto di *T86.59*
- Organo o tessuto
- - Non specificato → Stato dopo *Z94.9*
- - Omologo o eterologo → *Z94*
- Osseo →
- - Insuccesso di *T86.88*
- - Rigetto di *T86.88*
- - Stato dopo *Z94.6*
- Polmonare
- - Con grado priorità
- - - HU [high urgency] → Iscrizione in lista per *U55.22*
- - - U [urgency] → Iscrizione in lista per *U55.21*
- - Senza grado di priorità U [urgency] o HU [high urgency] → Iscrizione in lista per *U55.20*
- - -
- - - Insuccesso di *T86.81*
- - - Rigetto di *T86.81*
- - - Stato dopo *Z94.2*
- Renale →
- - Insuccesso

Trapianto –Continuazione

- Renale → –Continuazione
- - - Insuccesso –Continuazione
- - - T86.19
- - - Trapianto in stato dopo T86.19
- - - Microangiopatia trombotica de novo successiva a M31.1, Z94.0
- - - Peggioramento funzionale
- - - Acuto di T86.10
- - - Cronico di T86.11
- - - Rigetto
- - - T86.19
- - - Acuto di T86.10
- - - Cronico di T86.11
- - - Ripresa ritardata della funzionalità dopo T86.12
- - - Stato dopo Z94.0
- - - Stato dopo trapianto
- - - Epatico → Insuccesso di T86.49
- - - Renale → Insuccesso di T86.19
- - - -
- - - Insuccesso di T86.9
- - - Peggioramento funzionale
- - - - 29 e più giorni dopo il T86.41
- - - - Trapianto epatico
- - - - 29 e più giorni dopo il T86.41
- - - - Primi 28 giorni dal T86.40
- - - Pielonefrite in rigetto di T86.9†, N16.5*
- - - Reazione da rigetto del T86.09
- - - Rigetto
- - - T86.9
- - - 29 e più giorni dopo il T86.41
- - - Trapianto epatico
- - - - 29 e più giorni dopo il T86.41
- - - - Primi 28 giorni dal T86.40

TRAPS [Sindrome periodica associata al recettore 1 del fattore di necrosi tumorale] → Sindrome E85.0

Trascuratezza

- O abbandono → T74.0
- Proprio persona
- - S.A.I. → R46.8
- - - Insufficiente assunzione di cibo e acqua a causa di R63.6

Trascurato affettivamente e in altri modi → Bambino Z62

Trasferimento

- D'embrione → Complicanze correlate a tentativo di introduzione di embrione durante N98.3
- Esteri del colesterolo → Deficit della proteina di E78.4

Trasformato in capro espiatorio → Ostilità nei confronti del bambino, Z62

Trasformazione

- Maligna → Tumore dermoide dell'ovaio con C56
- - Anemia refrattaria con

Trasformazione –Continuazione

- - Anemia refrattaria con –Continuazione
- - Crisi blastico
- - - C92.0
- - - C92.00
- - - Eccesso di blasti in D46.2

Trasfusionale

- Emolitica → Ittero da reazione T80.8
- S.A.I. → Reazione T80.9

Trasfusione

- Fetofetale
- - O altra trasfusione transplacentare → Anomalie della placenta e del cordone ombelicale che provocano una P02.3
- - - Assistenza prestata alla madre in sindrome da O43.0
- - Fetomaterna → O43.0
- - Iniezione fino terapeutico →
- - - Altre complicanze successive ad infusione, T80.8
- - - Complicanza
- - - Non specificata successiva ad infusione, T80.9
- - - Vascolari successive ad infusione, T80.1
- - - Embolia gassosa successiva ad infusione, T80.0
- - - Flebite successiva ad infusione, T80.1
- - - Infezione successivo infusione
- - - T80.2
- - - Sepsis successiva ad infusione, T80.2
- - - Tromboembolia successiva ad infusione, T80.1
- - - Tromboflebite successiva ad infusione, T80.1
- - Maternofetale → O43.0
- - Placentare → Feto e neonato sofferenti per sindromi da P02.3
- - Sangue
- - Incompatibile → T80.3
- - Senza indicazione della diagnosi) → Z51.3
- - Tra gemello →
- - O43.0
- - Transplacentare
- - Madre → Sindrome da O43.0
- - - Anomalie della placenta e del cordone ombelicale che provocano una trasfusione fetofetale o altra P02.3
- - -
- - - Altro trombocitopenia
- - - Primitivo
- - - - Non specificata come refrattaria alla D69.41
- - - - Specificata come refrattaria alla D69.40
- - - Secondaria
- - - - Non specificata come refrattaria alla D69.58
- - - - Specificata come refrattaria alla D69.57
- - - Epatite da B19.9
- - - Iperimmunizzazione anti HLA dopo T80.6

Trasfusione –Continuazione

- - - Continuazione
- - - Ittero da T80.8
- - - Reazione
- - - Fattore Rh in infusione o T80.4
- - - Incompatibilità di emogruppo in infusione o T80.3
- - - Shock settico a seguito di infusione, iniezione terapeutica o T80.2, R57.2
- - - Trombocitopenia non specificata
- - - Non specificata, non specificata come refrattaria alla D69.61
- - - Specificata, specificata come refrattaria alla D69.60

Traslocasi → Deficit

- Carnitina-acilcarnitina E71.3
- G6P E74.0

Traslocazione

- 2q37 → Iperaccrescimento associato a Q87.3
- 11p15 → Sindrome di Beckwith-Wiedemann da Q87.3
- Bilanciata ed inserzione in individuo normale → Q95.0
- Famiglia MiT → Carcinoma a cellule renali con C64
- Inserzione
- - Sbilanciate → Q92
- - - traslocazioni robertsoniane, traslocazioni reciproche bilanciate e Q95
- - Reciproche bilanciate e traslocazioni per inserzione → traslocazioni robertsoniane, Q95
- - Robertsoniane, traslocazioni reciproche bilanciate e traslocazioni per inserzione → Q95
- - T(8;16)(p11;p13) → Leucemia mieloide acuta con C92.00
- - -
- - Sindrome di Down, Q90.2
- - Trisomia
- - - 13, Q91.6
- - - 18, Q91.2
- - - 21, Q90.2

Traslucida → Iride H21.2

Trasmissibile

- Non specificate → Contatto con ed esposizione a malattie Z20.9
- -
- - Contatto con ed esposizione ad altre malattie Z20.8
- - Tisi perlacea del peritoneo da tubercolosi bovina A18.3†, K93.0*

Trasmissione

- Con mantenimento della funzione uditiva controlaterale → Sordità monolaterale da difetto di H90.1
- Dominante →
- - Coartazione dell'aorta a Q25.1
- - Neuropatia sensitiva: a G60.8
- - Materno →

Trasmissione –Continuazione

- Materno – *Continuazione*
- - CPEO a *H49.4*
- - Diabete – sordità a *E14.72*
- - Malattia di Leigh a *G31.88*
- - Oftalmoplegia esterna progressiva cronica a *H49.4*
- - Paraplegia spastica a *G11.4*
- - Non specificata – Sordità da difetto di *H90.2*
- - Ossea – Dispositivo di *Z45.3*
- - Prevalentemente sessuale – Altre malattie specificate a *A63.8*
- - Recessiva – Neuropatia sensitiva: a *G60.8*
- - S.A.I. – Sordità di *H90.2*
- - Sessuale –
- - Contatto con ed esposizione a malattie infettive a predominante *Z20.2*
- - Portatore di infezioni a predominante *Z22.4*
- - Via sessuale – Esame speciale di screening per: malattie infettive a predominante *Z11*
- - Sordità bilaterale da difetto di *H90.0*

Trasmissiva neurossensoriale

- Con mantenimento della funzione uditiva controlaterale – Sordità monolaterale mista *H90.7*
- Non specificata – Sordità mista *H90.8*
- - Sordità bilaterale mista *H90.6*

Trasportatore

- 1 dei monocarbossilati – Chetoacidosi da deficit del *E88.8*
- Carnitina della membrana plasmatica – Deficit del *E71.3*
- Cassetta legante l'adenosina trifosfato A1 – Deficit del *E78.6*
- Creatina legato all'X – Deficit del *E88.8*
- Lattato – Miopatia metabolica da difetto del *E74.8†, G73.6**
- Mitocondriale
- - Aspartato-glutammato 1 – Deficit del *E72.0*
- - Piruvato – Deficit del *G31.81*

Trasporto

- Assorbimento degli amminoacidi – Difetto del *E72.0*
- Citosolico del gruppo metile – Difetto del *E72.1*
- Folati cerebrali – Sindrome neurodegenerativa da deficit del *G31.88*
- Glucosio – Malattia del *E74.8*
- Glutammato-aspartato – Errore nel *E72.0*
- Mucociliare] [sindrome delle ciglia immobili] [triade di Kartagener] – Sindrome di Kartagener [situs inversus viscerum, bronchiectasia, sinusite cronica e polipi nasali] [insufficienza plurighiandolare a seguito di alterazione del *Q89.3*
- Non specificato – Incidente da *V99!*
- Retinolo – Distrofia retinica progressiva da difetto del *H35.5*
- Vescicolare cerebrale della dopamina e della serotonina – Malattia del *G25.88*

Trasposizione

- Appendice – *Q43.8*
- Colon – *Q43.8*
- Completo
- - Grandi arterie – *Q20.3*
- - Grossi vasi – *Q20.3*
- - Congenitamente
- - Corretto
- - - Grandi vasi – *Q20.5*
- - - Isolata delle grandi arterie – *Q20.3*
- - Non corretto grande
- - - Arterie con malformazione cardiaca – *Q20.3, Q24.9*
- - - Vaso
- - - - Con coartazione – *Q20.3*
- - - - *Q20.3*
- Corretta – *Q20.5*
- Cuore con inversione viscerale completa – *Q89.3*
- Dente(i) – *K07.3*
- Grandi vasi – *Q20.3*
- Intestino – *Q43.8*
- Penoscrotale – *Q55.8*
- Stomaco con inversione viscerale completa – *Q89.3*
- Visceri
- - Addominali – *Q89.3*
- - Toracici – *Q89.3*

Trasudativa – Otite media

- *H65.9*
- Cronica: *H65.3*

Trasversale

- Arti – Trombocitosi familiare con difetto *D75.8, Q73.8*
- - Setto vaginale *Q52.1*

Trasverso

- v./v.a. Colon trasverso
- Acquisito – Piede *M21.63*
- Acuta
- - Con anticorpi anti-MOG [anti-glicoproteina mielinica oligodendrocitaria] – Mielite *G37.3*
- - Malattie demielinizzanti del sistema nervoso centrale – Mielite *G37.3*
- - S.A.I. – Mielite *G37.3*
- - - Mielite *G37.3*
- Addome – Sezione *T05.8*
- O obliqua – Assistenza prestata alla madre per posizione fetale *O32.2*
- Piano acquisito – Piede *M21.63*
- Prima del travaglio di parto – Presentazione *P01.7*
- Sifilitica – Mielite *A52.1†, G05.0**
- Torace – Sezione *T05.8*
- -
- - Arresto profondo in posizione *O64.0*
- - Distocia da presentazione *O64.4*
- - Presentazione

Trasverso –Continuazione

- - *Continuazione*
- - Presentazione – *Continuazione*
- - - *O32.2*
- - - *P03.1*

Trattamento

- Altro condizione morboso – Visita medica di controllo dopo altro
- - *Z09.8*
- - *Z09.88*
- Capelli – Avvelenamento: Cheratolitici, cheratoplastici ed altri farmaci e preparati per il *T49.4*
- Chirurgico
- - Distacco di retina – Cicatrici corioretiniche secondarie a *H59.8*
- - Non specificati – Follow-up di *Z48.9*
- - - Follow-up di altri specificati *Z48.8*
- Combinato
- - Altre condizioni morbose – Visita medica di controllo dopo *Z09.7*
- - Tumore maligno – Visita medica di controllo dopo *Z08.7*
- Con
- - Ferro – Anemia sideropenica refrattaria al *D50.8*
- - Piridossina N.I.A – Anemia sideroblastica: Che risponde a *D64.3*
- - Dialisi – preparazione e *Z49*
- Frattura –
- - Convalescenza dopo *Z54.4!*
- - Visita medica di controllo dopo *Z09.4*
- Immunosoppressivi – Effetti da immunocompromissione dopo irradiazione, chemioterapia e altri *D90*
- Implicanti l'uso di altre tecniche riabilitative – *Z50.8!*
- Indotta da farmaci) – Acatisia (indotta da *G25.88*
- Medico
- - Anamnesi personale – Altro *Z92.8*
- - Non
- - - Specificati – Altri *Z51.9*
- - - Specificato nell'anamnesi personale – *Z92.9*
- - Specificato – Altro *Z51.88*
- Misto – Convalescenza dopo *Z54.7!*
- Non specificato
- - Altre condizioni morbose – Visita medica di controllo dopo *Z09.9*
- - Tumore maligno – Visita medica di controllo dopo *Z08.9*
- - - Convalescenza dopo *Z54.9!*
- Ortopedico
- - Non specificato – Follow-up di *Z47.9*
- - Specificati – Follow-up di altri *Z47.8*
- Riabilitativo
- - Anamnesi personale – *Z92.8*
- - Ortottico – *Z50.6!*

Trattamento –Continuazione

- Ritardato ~ T89.03
- Sospetto di incompetenza cervicale in donna non gravida ~ Indagini e N88.3
- Successivo non classificate altrove ~ Cure preparatorie a Z51.4
- Tumore maligno ~ Visita medica di controllo dopo altro Z08.8
- -
- - Altro periodo di attesa per analisi e Z75.2
- - Convalescenza dopo altri Z54.8!
- - Esame controllo
- - - Dopo Z09
- - - O sorveglianza medica dopo Z08

Trattenuto) ~ Aborto interno (feto morto) O02.1**Tratto**

- Aorta ~ Embolia e trombosi di altri e non specificati I74.1
- Cerebrale ~ Aneurisma dell'arteria carotide interna, I67.10
- Cervicale della trachea non classificato altrove ~ Traumatismo del S19.9
- Digerente ~
- - Perdita di parte del Z90.4
- - Presenza di altre aperture corporee artificiali del Z93.4
- - Drepanocitico ~ D57.3
- - Gastrointestinale
- - - Inferiore ~ Complicanza meccanica di dispositivi protesici, impianti e innesti nel T85.52
- - - Non classificata altrove ~ Anomalia congenita del Q45.9
- - - Superiore ~ Complicanza meccanica di dispositivi protesici, impianti e innesti nel resto del T85.51
- - -
- - - Deiscenza di anastomosi nel K91.83
- - - Infezione e reazione infiammatoria da altri dispositivi protesici, impianti e innesti interni nel resto del T85.76
- - - Mucormicosi del B46.2†, K93.8*
- - Gastro-intestinale, più localizzazioni simultanee ~ Morbo di Crohn dell'esofago e del K50.82
- - Genitourinario
- - - Inferiore
- - - - Con ascesso periuretrale e delle ghiandole accessorie ~ Infezione gonococcica del A54.1
- - - - Infezione da Chlamydiae del A56.0
- - - Non specificata ~ Infezione da Chlamydiae del A56.2
- - Hb-S ~ D57.3
- - Percorso
- - - 200 m e più ~ Aterosclerosi delle arterie degli arti: bacino-gamba, con dolore ischemico indotto da sforzo, I70.21
- - - Meno di 200 m ~ Aterosclerosi delle arterie degli arti: bacino-gamba, con dolore ischemico indotto da sforzo, I70.22

Tratto –Continuazione

- Personalità ~ Accentuazione di Z73
- Superiore ~ Carcinoma uroteliale del C68.9
- Talassemico ~ D56.3
- Urinario ~ Fornitura ed adattamento di dispositivo nel Z46.6
- Urogenitale ~ Infezione da herpes virus dei genitali e del A60.0
- Uveale ~
- - Sifilide secondaria del A51.4†, H22.0*
- - Sifilide tardiva del A52.7†, H22.0*

Trauma

- Acustico ~
- - H83.3
- - Perdita di udito neurosensoriale acuta da H83.3
- - Anamnesi ~ Z91.8
- - Anteriore ~ Osteonecrosi da un M87.29
- - Cranico
- - - Primo grado ~ S06.0
- - - ~ S09.9
- - - Craniocerebrale
- - - Anamnesi personale ~ Z87.8
- - - Aperto ~ S06.20, S01.83!
- - - Chiuso grave ~ Compressione cerebrale, emorragia e pressione intracranica in S06.21, S01.83!
- - -
- - - - Demenza a seguito di T90.9†, F02.8*
- - - - Perdita conoscenza
- - - - - S06.9, S06.79!
- - - - - 30 minuti a 24 ore in S06.9, S06.71!
- - - - - Inferiore a 30 minuti in S06.9, S06.70!
- - - - - Superiore
- - - - - 24 ore con ritorno al precedente stato di coscienza in S06.9, S06.72!
- - - - - 24 ore senza ritorno al precedente stato di coscienza in S06.9, S06.73!
- - Fisico
- - Anamnesi ~ Z91.8
- - ~ Autolesionismo e altro Z91.8
- - Intracranico con coma prolungato ~ S06.9, S06.79!
- - Non
- - - Specificata ~ Complicanza precoce di T79.9
- - - Specificata durante il parto ~ O71.9
- - - Oculare ~ Glaucoma secondario a H40.3
- - Parto
- - - Altro
- - - - Nervi cranici ~ P11.4
- - - - Ossa lunghe ~ P13.3
- - - - Parti dello scheletro ~ P13.8
- - - Colonna vertebrale midollo spinale
- - - - Con paraplegia
- - - - - Acuta ~ P11.50
- - - - - Cronica ~ P11.51

Trauma –Continuazione

- Parto –Continuazione
- - Colonna vertebrale midollo spinale –Continuazione
- - - Non specificato ~ P11.59
- - - Senza paraplegia acuta ~ P11.59
- - Cuoio capelluto, non specificato ~ P12.9
- - Faccia ~ P15.4
- - Fegato ~ P15.0
- - Femore ~ P13.2
- - Genitali esterni ~ P15.5
- - Madre
- - - Provocato da uno strumento ~ O71.9
- - - ~ Lacerazione del tessuto periuretrale quale O70.0
- - Milza ~ P15.1
- - Nervo facciale ~ P11.3
- - Non
- - - Specificata ~ Lacerazione o emorragia intracranica da P10.9
- - - Specificato
- - - - Sistema nervoso periferico ~ P14.9
- - - - ~ P15.9
- - Occhio ~ P15.3
- - Scheletro, non specificato ~ P13.9
- - Sistema nervoso centrale, non specificato ~ P11.9
- - Sternocleidomastoideo ~ P15.2
- -
- - - Altri lesioni cerebrali, specificate, da P11.1
- - - Cefaloematoma provocato da P12.0
- - - Congestione ematica facciale da P15.4
- - - Contusione con ecchimosi del cuoio capelluto da P12.3
- - Edema cerebrale da P11.0
- - Ematoma
- - - Subdurale (localizzato) da P10.0
- - - Subgaleale da P12.2
- - Emorragia
- - - Epicranica subaponevrotica da P12.2
- - - Intraventricolare da P10.2
- - - Subcongiuntivale da P15.3
- - Emorragia cerebrale da P10.1
- - Emorragia subaracnoidea da P10.3
- - Emorragia subdurale da P10.0
- - Frattura
- - - Clavicola da P13.4
- - - Colonna vertebrale dovuta a P11.5
- - - Cranica da P13.0
- - Glaucoma traumatico da P15.3
- - Lacerazione della membrana tectoria del cervelletto da P10.4
- - Lesione
- - - Cerebrale, non specificata, da P11.2
- - - Persistente del plesso brachiale da P14.3

Trauma –Continuazione

- Parto –Continuazione
- - - -Continuazione
- - - Necrosi del tessuto adiposo sottocutaneo da P15.6
- - - Paralisi
- - - - Erb provocata da P14.0
- - - - Facciale da P11.3
- - - - Klumpke da P14.1
- - - - Nervo frenico provocata da P14.2
- - - Rottura
- - - - Fegato da P15.0
- - - - Milza da P15.1
- Psicologico
- - Anamnesi - Z91.8
- - - Z91.8
- Renale aperto - S37.00, S31.83!
- Toracico da schiacciamento - S28.0
- Ureterale aperto - S37.1, S31.83!
- Vescicale aperto - S37.20, S31.83!
- - Altre complicanze precoci di T79.8

Traumatico

v./v.a. Tipo di malattia

Traumi parto

- Altre parti del sistema nervoso periferico - P14.8
- Calotta - Altri P12.8
- Cranio - Altri P13.1
- Plesso brachiale - Altri P14.3
- Specificati - Altri P15.8
- - Altre lacerazioni ed emorragie intracraniche da P10.8

Travaglio

- 37 o più settimane compiute di gestazione - Falso O47.1
- Accelerato - O62.3
- Chirurgica - Tentativo fallito di provocazione (del O61.1)
- Complicato - Anomalia del cordone ombelicale con O69.9
- Con
- - Ossitocina - Tentativo fallito di provocazione (del O61.0)
- - Prostaglandine - Tentativo fallito di provocazione (del O61.0)
- Dopo
- - 1 a 7 giorni - Rottura prematura delle membrane, con inizio del O42.11
- - Che sono trascorsi da 1 a 7 giorni - Rottura prematura delle membrane, con travaglio inibito da terapia, inizio del O42.21
- - Più 7 giorno - Rottura prematura delle membrane con
- - - Inizio del O42.12
- - - Travaglio inibito da terapia, inizio del O42.22
- Entro 24 ore - Rottura prematura delle membrane con
- - Inizio del O42.0

Travaglio –Continuazione

- Entro 24 ore - Rottura prematura delle membrane con -Continuazione
- - Travaglio inibito da terapia, inizio del O42.20
- Il parto
- - Non
- - - Classificata altrove - Febbre durante il O75.2
- - - Specificata - Complicanza dell' anestesia durante il O74.9
- - O il puerperio - Decesso materno da causa non specificata, che avviene durante la gravidanza, il O95
- - Seguito di somministrazione di farmaci - sofferenza fetale, durante il O68
- - -
- - - Altro Complicanza anestesia
- - - - Durante il O74.8
- - - - Spinale ed epidurale durante il O74.6
- - - Anossia cerebrale da anestesia durante il O74.3
- - - Cardiaco
- - - - Arresto da anestesia durante il O74.2
- - - - Insufficienza da anestesia durante il O74.2
- - - Cefalea indotta da anestesia spinale ed epidurale durante il O74.5
- - - Complicanza
- - - - Cardiache da anestesia durante il O74.2
- - - - Carico del sistema nervoso centrale da anestesia durante il O74.3
- - - Feto neonato sofferento
- - - - Altre presentazioni e posizioni anormale e sproporzione feto-pelvica durante il P03.1
- - - - Anestesia e analgesia della madre, durante la gravidanza, il P04.0
- - - - Ipossia intrauterina diagnosticata durante il P20.1
- - - - Pneumotorace da anestesia durante il O74.1
- - - - Polmonite da aspirazione, durante anestesia per il O74.0
- - - - Reazione
- - - - Intossicazioni da oppiacei e tranquillanti somministrati alla madre durante il P04.0
- - - - Tossica ad anestesia locale durante il O74.4
- - - Shock durante o dopo il O75.1
- - - Sofferenza materna durante il O75.0
- - - Tentativo fallito o difficoltà di intubazione durante il O74.7
- Inibito terapia
- - Inizio travaglio
- - - Dopo
- - - - Che sono trascorsi da 1 a 7 giorni - Rottura prematura delle membrane, con O42.21
- - - - Più di 7 giorni - Rottura prematura delle membrane, con O42.22

Travaglio –Continuazione

- Inibito terapia -Continuazione
- - Inizio travaglio -Continuazione
- - - Entro 24 ore - Rottura prematura delle membrane, con O42.20
- - - Senza menzione dell'inizio del travaglio - Rottura prematura delle membrane, con O42.29
- - Ipertonico - P03.6
- - Irregolare - O62.2
- - Meccanica - Tentativo fallito di provocazione (del O61.1)
- - Non specificato -
- - Falso O47.9
- - Tentativo fallito di provocazione di O61.9
- - O il parto -
- - Broncoaspirazione di contenuto o secrezioni gastrici in corso di anestesia durante il O74.0
- - Polmonite chimica provocata da aspirazione in corso di anestesia durante il O74.0
- - Sindrome di Mendelson in corso di anestesia durante il O74.0
- Parto
- - Complicato
- - - Altro
- - - - Attorcigliamento del cordone ombelicale, con compressione - O69.2
- - - - Problemi relativi al cordone ombelicale - O69.8
- - - - Segni di sofferenza fetale comprovati con altre investigazioni - O68.8
- - - Anomalia ritmo cardiaco
- - - - Fetale - O68.0
- - - - Presenza di meconio nel liquido amniotico - O68.2
- - - Cordone ombelicale
- - - - Attorno al collo, con compressione - O69.1
- - - - Corto - O69.3
- - - Lesioni vascolari del cordone ombelicale - O69.5
- - - Presenza di meconio nel liquido amniotico - O68.1
- - - Problemi non specificati del cordone ombelicale - O69.9
- - - Prolasso del cordone ombelicale - O69.0
- - - Sofferenza fetale
- - - - Comprovata da segni biochimici - O68.3
- - - - Non specificata - O68.9
- - - - Vasa praevia - O69.4
- - - Non
- - - Specificata - Complicanza del O75.9
- - - Specificate - Feto e neonato sofferenti per complicanze, del P03.9
- - Puerperio - durante il O87
- - -
- - - Altre complicanze specificate del O75.8

Travaglio –Continuazione

- Parto –Continuazione
- - - –Continuazione
- - - Feto e neonato sofferenti per altre complicanze specificate del *P03.8*
- - - Presentazione
- - - - Faccia prima del *P01.7*
- - - - Instabile prima del *P01.7*
- - - - Podalica prima del *P01.7*
- - - - Trasversa prima del *P01.7*
- - - Sindrome epato-renale successiva a *O90.4*
- - - Versione esterna prima del *P01.7*
- Pretermine
- - Con parto
- - - S.A.I. ~ *O60.1*
- - - Termine ~ *O60.2*
- - Indotto ~ *O60.0*
- - Senza parto ~ *O60.0*
- - Spontaneo
- - - Con parto
- - - - Pretermine
- - - - Mediante taglio cesareo ~ *O60.1*
- - - - - ~ *O60.1*
- - - - Termine mediante taglio cesareo ~ *O60.2*
- - - - ~ *O60.0*
- Prima di 37 settimane compiute di gestazione ~ Falso *O47.0*
- Prolungato
- - Non specificato ~ *O63.9*
- - S.A.I. ~ *O63.9*
- Scoordinato ~ *O62.4*
- Spontaneo ~ Parto pretermine
- - Mediante taglio cesareo senza *O60.3*
- - Senza *O60.3*
- - -
- - Altro
- - - Anomalie delle forze propulsive durante il *O62.8*
- - - Complicanze polmonari dell'anestesia durante il parto e il *O74.1*
- - - Tentativo fallito di provocazione del *O61.8*
- - Anomalie non specificate delle forze propulsive durante il *O62.9*
- - Arresto della fase attiva del *O62.1*
- - Condizione morboso
- - - Che rendano necessaria l'osservazione, l'ospedalizzazione o altra assistenza ostetrica alla madre od il taglio cesareo prima dell'inizio del *O32*
- - - Elencate quali motivo di osservazione, ospedalizzazione o altra assistenza ostetrica alla madre o di taglio cesareo prima dell'inizio del *O34*
- - Contrazioni insufficienti durante la fase latente del *O62.0*
- - Eclampsia nel *O15.1*

Travaglio –Continuazione

- - - –Continuazione
- - Feto e neonato sofferenti per presentazione anomala prima del *P01.7*
- - Induzione del *P03.8*
- - Ipossia intrauterina diagnosticata prima dell'inizio del *P20.0*
- - Lacerazione dell'utero prima dell'inizio del *O71.0*
- - Prolungamento
- - - Primo stadio [periodo dilatativo] del *O63.0*
- - - Secondo stadio [periodo espulsivo] del *O63.1*
- - Rottura prematura delle membrane, con travaglio inibito da terapia, senza menzione dell'inizio del *O42.29*
- - Rottura utero
- - - Durante il *O71.1*
- - - Non dichiarata se avvenuta prima dell'inizio del *O71.1*
- - - Prima dell'inizio del *O71.0*
- - Tentativo fallito provocazione
- - Medica del *O61.0*
- - Strumentale del *O61.1*

Traverso

- Cavo valgo acquisito ~ Piede *M21.63*
- Piatto valgo acquisito ~ Piede *M21.63*
- Valgo piatto ~ Piede *M21.63*
- - -

- - Cervicale: processo *S12*

- - Lombosacrale processo *S32*

- - Toracico(a): processo *S22*

Travestismo

- Doppio ruolo ~ *F64.1*
- Feticistico ~ *F65.1*
- - Feticismo con *F65.1*

Trazionale retinopatia diabetica

- Diabete mellito di tipo 1 ~ Distacco di retina *E10.30†, H36.0**
- Diabete mellito di tipo 2 ~ Distacco di retina *E11.30†, H36.0**
- - Distacco di retina *E14.30†, H36.0**

Trazione

- Retina ~ Distacco da *H33.4*
- Vitreomaculare ~ *H35.38*
- - Sostituzione, controllo o rimozione di: dispositivo di fissazione esterna o *Z47.8*

Treacher-Collis ~ Sindrome di Franceschetti di tipo I (Sindrome di *Q75.4***Trealasi ~ Diarrea con vomito da deficit di *E74.3*****Trebbiatori ~ Polmone dei *J67.00*****Trélat ~ Malattia di Leser- *L82*****Trematode**

- Epatico gatto ~
- - Distomatosi epatica da *B66.0†, K77.0**
- - Infezione da *B66.0*
- - Intestino ~ Malattia da *B66.3*

Trematode –Continuazione

- Lancetta ~ Infezione da *B66.2*
- Siberiano ~ Distomatosi epatica da *B66.0†, K77.0**

Tremore

- Essenziale
- - Nistagmo - ulcera ~ *Q87.8*
- - Progressivo - deficit del linguaggio - dismorfismi facciali - disabilità intellettiva - anomalie del comportamento ~ Sindrome *Q87.0*
- - -
- - - *G25.0*
- - - Atassia cerebellare ad esordio precoce con: *G11.1*
- - - Sordità neurosensoriale - incanutimento precoce - *H90.5, G25.0*
- Familiare ~ *G25.0*
- Farmaci ~ *G25.1*
- Infezione virale atipica del sistema nervoso centrale] ~ Malattia del *A81.8*
- Intenzionale ~ *G25.2*
- Isterico ~ *F44.4*
- Non specificato ~ *R25.1*
- Ortostatico primitivo ~ *G25.0*
- - Altre forme specificate di *G25.2*

Trenaunay

v./v.a. Klippel-Trenaunay-Weber

Trénaunay

v./v.a. Klippel-Trénaunay

Treno ~ Incidente di *V99!***Treonina ~ Disturbo del metabolismo della *E72.8*****Treponema pallidum S.A.I. ~ Infezione da *A53.9*****TRH ~ Ipotiroidismo centrale da deficit del recettore del *E03.1*****Triacilglicerolo lipasi**

- Pancreatica ~ Deficit di *K90.3*
- - Tassi sierici anormali di: lipasi [*R74.8*

Triade

- Carney ~ *C26.9, D48.7*
- Horner ~ *G90.2*
- Hutchinson ~ *A50.5*
- Kartagener] ~ Sindrome di Kartagener [situs inversus viscerum, bronchiectasia, sinusite cronica e polipi nasali] [insufficienza plurighiandolare a seguito di alterazione del trasporto mucociliare] [sindrome delle ciglia immobili] [*Q89.3*

Triatriale ~ Cuore *Q24.2***Triatriatum**

- Dexter ~ Cor *Q24.2*
- Sinister ~ Cor *Q24.2*

Triazoli

- Escluso aspergillus fumigatus resistente solo a fluconazolo ~ Aspergillus fumigatus resistente a antifungini del gruppo dei *U83.3!*
- Non resistente a echinocandine ~ Candida auris resistente a fluconazolo e ad altri antifungini del gruppo dei *U83.22!*

Triazoli -Continuazione

- Resistente a fluconazolo - Candida auris resistente ad antifungini del gruppo delle echinocandine e anche a U83.21!
- -
- Candida albicans resistente a antifungini del gruppo dei U83.0!
- Candida auris resistente ad antifungini del gruppo delle echinocandine, non resistente a U83.20!

Triazolici - Allergia a derivati T88.7**Tributaria - Occlusione di vena retinica: H34.8****Trichiasi - H02.0****Trichilemmale**

- Proliferativa - Cisti L72.1
- - Cisti L72.1

Trichinellosi -

- B75
- Miosite in B75t, M63.19*

Trichinosi -

- B75
- Encefalite in B75t, G05.2*

Trichiura - (Malattia da) (infezione da) Trichuris B79**Trichiuriasi - B79****Trichomonas**

- Vaginalis -
- - Fluorosi da A59.0t, N77.1*
- - Leucorrea (vaginale) da A59.0
- - Prostatite da A59.0t, N51.0*

Trichuris Trichiura - (Malattia da) (infezione da) B79**Triciclici**

- Tetraciclici - Avvelenamento: Antidepressivi T43.0
- - Intossicazione da antidepressivi T43.0

Tricipite - Traumatismo del muscolo e del tendine del S46.3**Tricloroetano - T53.2****Tricloroetilene - Effetto tossico: T53.2****Triclorometano - T53.1****Trico**

v./v.a. oculo-trico-anale
v./v.a. Oculo-trico-displasia

Tricocefalosi - B79**Tricodentale - Sindrome Q82.8****Trico-dento-ossea - Sindrome Q82.8****Trico-dento-ungueale - Displasia Q82.8****Tricodisplasia**

- Amelogenesi imperfetta - Q82.8
- Spinulosa - L85.8
- Xeroderma - Sindrome Q84.2, L85.3

Trico-epato-enterica - Sindrome Q43.8**Tricofitosi dell'unghia - B35.1****Tricofizia**

- Barba - B35.0
- Capo - B35.0

Tricofizia -Continuazione

- Cuoio capelluto - B35.0
- Flava - B36.0
- Profonda - B35.8
- Versicolor - B36.0

Tricofollicoloma - D23.9**Tricoleucoplachia - K13.3****Tricomegalia isolata familiare - Q84.2****Tricomelica**

v./v.a. odonto-tricomelica-ipodrotica

Tricomonadi -

- Balanite da A59.0t, N51.2*
- Cervicite da A59.0t, N74.8*
- Cistite da A59.0t, N33.8*
- Colpite da A59.0t, N77.1*
- Infezione
- - Cervice uterina da A59.0t, N74.8*
- - Prostata da A59.0t, N51.0*
- - Uretra da A59.0t, N37.0*
- - Vaginale da A59.0t, N77.1*
- - Vulva da A59.0t, N77.1*
- Leucorrea da A59.0t, N77.1*
- Uretrite da A59.0t, N37.0*
- Vaginite da A59.0t, N77.1*
- Vescicolite da A59.0t, N51.8*
- Vulvite da A59.0t, N77.1*
- Vulvovaginite da A59.0t, N77.1*

Tricomoniasi

- Altre sedi - A59.8
- Prostata - A59.0t, N51.0*
- Uretra - A59.0t, N37.0*
- Urogenitale - A59.0
- Vagina - A59.0t, N77.1*
- Vescica - A59.0t, N33.8*
- Vescicola seminale - A59.0t, N51.8*
- Vulva - A59.0t, N77.1*

Tricophyton - Infezioni da specie appartenenti a Epidermophyton, Microsporum e B35**Tricopoliodistrofia - E83.0****Tricoressi nodosa - L67.0****Trico-rino-falangeo tipo**

- 1 - Sindrome Q87.1
- 2 - Sindrome
- - Q87.8
- 3 - Sindrome Q87.1

Tricostrongiliasi - B81.2**Tricot**

v./v.a. Degos-Delort-Tricot

Tricotillomania - F63.3**Tricotodistrofia - L67.8****Tricromazia oligoconica - H35.5****Tricuspidale**

- Congenita - Stenosi Q22.4
- Reumatico -
- - Insufficienza (valvolare) I07.1

Tricuspidale -Continuazione

- Reumatico - -Continuazione
 - - Stenosi (valvolare) I07.0
 - -
 - - Anomalia dell'apparato subvalvolare Q22.8
 - - Atresia Q22.4
 - - Insufficienza I07.1
 - - Steno-insufficienza I07.2
 - - Stenosi I07.0
- Tricuspidale**
-
- v./v.a. Valvola tricuspidale
- Combinato - Disturbo valvola
 - - Aortica e I08.2
 - - Mitrale
 - - - I08.1
 - - - Aortica e I08.3
- - Malformazione congenita della Q22.9

Trifalangeo

- Brachiectrodattilia - Pollice Q74.8
- Ipospadi - diastema mascellare - Ipoplasia radiale - pollici Q87.2
- -
- - Polidattilia del pollice Q69.1
- - Pollice Q74.0
- - Sindrome da emimelia tibiale con polisindattilia e pollici Q87.2

Trifascicolare - Blocco I45.3**Trifoglio**

- Anomalie congenite multiple - Cranio a Q87.8
- - Sindrome isolata del cranio a Q75.0

Trifosfato A1 - Deficit del trasportatore a cassetta legante l'adenosina E78.6**Trigemino**

v./v.a. cerebello-trigemino-dermica
v./v.a. Nervo trigemino

Trigliceridi - Lipidosi con sovraccarico di E75.5**Triglicerido-lipasi epatica - Iperlipidemia da deficit di E78.4****Trigonite - N30.3****Trigono vescicale -**

- Carcinoma a cellule transizionali non papillare del C67.0
- Carcinoma a piccole cellule del C67.0
- Rabbdomiosarcoma embrionale del C67.0
- Tumore Maligno: C67.0

Trigonocefalia

- C - Sindrome da Q87.8
- Naso bifido - anomalie delle estremità - Q87.0
- Opitz - Sindrome da Q87.8
- - Q75.0

Triloculare biatriale - Cuore Q20.4**TRIM22 - Malattia intestinale infiammatoria correlata a K52.8****Trimalleolare - Frattura S82.82****Trimetadione - Embriopatia da Q86.88**

Trimetilaminuria

- Primaria grave → E88.8
- → E88.8

Trincea →

- Febbre delle A79.0
- Piede da T69.0

Trinitrato di 1,2,3-propanotriolo → T65.5**Trinitrotoluene → T65.3****Triofosfatisomerasi → Anemia: da deficit D55.2****Tripanosomiasi**

- Africano →
- - B56.9
- - Demenza in B56.9†, F02.8*
- - Tripanosomiasi africana → Tripanosomiasi S.A.I., in luoghi ove sia prevalente la B56.9
- Americano
- - Con interessamento cardiaco → B57.2†, I41.2*
- - → B57
- Gambiana → B56.0
- Rodesiana → B56.1
- S.A.I., in luoghi ove sia prevalente la tripanosomiasi africana → B56.9

Triplegia → G83.8**Triplo X con fenotipo femminile → Q97.0****Triploidia e poliploidia → Q92.7****Triptofano →**

- Deficit di: niacina (- E52
- Difetto del metabolismo del E70.8
- Disturbo del: metabolismo del E70.8
- Sindrome da mialgia ed eosinofilia correlata al M35.8

Trisma - pseudocamptodattilia → Q68.8**Trismo, pseudocamptodattilia → Sindrome complesso di Carney, Q87.8****Trismus neonatorum → A33****Trisomia**

- 1 in mosaico → Q92.1
- 2 in mosaico → Q92.1
- 3 in mosaico → Q92.1
- 4 in mosaico → Q92.1
- 4p → Q92.2
- 5 in mosaico → Q92.1
- 5p → Q92.3
- 7 in mosaico → Q92.1
- 8 in mosaico → Q92.1
- 8p → Q92.2
- 8q parziale → Q92.2
- 9 in mosaico → Q92.1
- 9p parziale → Q92.2
- 10 in mosaico → Q92.1
- 10p → Q92.2
- 10q distale → Q92.3
- 12 in mosaico → Q92.1
- 12p → Q92.3

Trisomia → Continuazione

- 13
- - Mosaicismo (non disgiunzione mitotica) → Q91.5
- - Non disgiunzione meiotica → Q91.4
- - Parziale → Q91.7
- - Traslocazione → Q91.6
- - → Q91.7
- 14 in mosaico → Q92.1
- 15 in mosaico → Q92.1
- 16 in mosaico → Q92.1
- 17 in mosaico → Q92.1
- 18
- - Mosaicismo non disgiunzione mitotica →
- - - Q91.1
- - Non disgiunzione meiotica → Q91.0
- - Parziale → Q91.3
- - Traslocazione → Q91.2
- - → Q91.3
- 18p → Q92.2
- 20
- - Mosaico → Q92.1
- - P) (q) → Q92.8
- 20p → Q92.2
- 21
- - Mosaicismo (non disgiunzione mitotica) → Q90.1
- - Non disgiunzione meiotica → Q90.0
- - Parziale → Q90.9
- - S.A.I. → Q90.9
- - Traslocazione → Q90.2
- - → Q90.9
- 22 in mosaico → Q92.1
- Completo
- - Mosaicismo non disgiunzione mitotica →
- - - Q92.1
- - Non disgiunzione meiotica → Q92.0
- D1 → Q91.7
- Parziale
- - Autosoma
- - - Non specificate → Trisomia e Q92.9
- - - → Altre trisomie specificate e Q92.8
- - Maggiore → Q92.2
- - Minore → Q92.3
- Specificate e trisomie parziali di autosomi → Altre Q92.8
- Trisomia parziale di autosomi non specificate → Q92.9
- X → Q97.0

Trisomia distale

- 1p36 → Q92.3
- 2p → Q92.3
- 2q → Q92.3
- 3p → Q92.3
- 4q → Q92.3
- 5q → Q92.3

Trisomia distale → Continuazione

- 6q → Q92.3
- 7p → Q92.3
- 8q → Q92.3
- 9q → Q92.3
- 11q → Q92.3
- 13q → Q92.3
- 16p → Q92.3
- 16q → Q92.3
- 17q22 → Q92.3
- 20q → Q92.3
- 22q → Q92.3
- Tristezza → R45.2**
- Tritanopia → H53.5**
- Tritanomalia → H53.5**
- Tritanopia congenita → H53.5**
- Tritone**
- Nervi degli arti inferiori → Tumore maligno del C47.2
- Nervi del collo → Tumore maligno del C47.0
- Nervi del torace → Tumore maligno del C47.3
- Nervi del tronco → Tumore maligno del C47.6
- Nervi della parete addominale → Tumore maligno del C47.4
- Nervi della pelvi → Tumore maligno del C47.5
- Nervi della testa → Tumore maligno del C47.0
- Nervi periferici, lesione sconfinante a più zone contigue → Tumore maligno del C47.8

Tritonedei dei nervi dell'arto superiore → Tumore maligno del C47.1**Trivasale → Malattia coronarica**

- I25.13
- Bi- o I25.13

Trocantere →

- Grande S72.10
- Piccolo S72.10

Trocanterica

- Non specificata → Frattura del femore: S72.10

→

- - Borsite M70.6
- - Tendinite M70.6

Troclea

- Omero → Aplasia della Q74.0
- → S42.49

Trocleare

- v./v.a. Nervo trocleare
- → Paralisi del quarto nervo cranico [H49.1

Trofica da decubito della cervice uterina → Ulcera (N86**Trofoblastico**

- Anamnesi personale di → malattia Z87.5
- Epitelioide → Tumore
- - C58
- - D39.2
- Placenta → Tumore D39.2

Trofoblastico –Continuazione

- SAI – Malattia 001.9
- – Malattia 001.9

Trofodermatoneurosi – T56.1**Tromba Eustachio** –

- Assenza congenita della Q16.2
- Sifilide della A52.7†, J99.8*
- Tuberculosis della A18.6†, H75.0*

Trombangite obliterante [Winiwarter-Bürger]
– I73.1**Trombiculosi** – B88.0**Tromboastenia (emorragica) (ereditaria)** –
D69.1**Trombocitemia**

- Emorragica idiopatica – D47.3
- Essenziale
- - Emorragica) – D47.3
- - – ET [D47.3

Trombocitopatia – D69.1**Trombocitopenia**

- Alloimmune fetale e neonatale – P61.0
- Amegacariocitica
- - Congenita – D69.41
- - – Sinostosi radio-ulna – Q87.2
- Autosomica dominante con difetto di secrezione delle piastrine – D69.41
- Con
- - Anasarca, febbre, insufficienza renale, organomegalia] – Sindrome TAFRO [D89.8
- - Anemia diseritropoietica congenita – D69.41, D64.4
- - Aplasia radiale [TAR] – Q87.2
- Eczema – Immunodeficienza con D82.0
- Ereditario con
- - Mielofibrosi a esordio precoce – D69.41, D47.4
- - Piastrine normali – D69.41
- Idiopatica materna – Trombocitopenia del neonato da: P61.0
- Indotto eparina
- - Tipo
- - - I – D69.52
- - - II – D69.53
- - - D69.52
- Legata all 'X – Beta talassemia – D69.41, D56.1
- May-Hegglin – D72.0
- MYH9-correlata sindromica – D69.41
- Neonato
- - Exanguinotrasfusione – P61.0
- - Isoimmunizzazione – P61.0
- - Trombocitopenia idiopatica materna – P61.0
- Non specificata
- - Non specificata, non specificata come refrattaria alla trasfusione – D69.61
- - Specificata, specificata come refrattaria alla trasfusione – D69.60

Trombocitopenia –Continuazione

- Primitivo
- - Non specificata come refrattaria alla trasfusione – Altra D69.41
- - Specificata come refrattaria alla trasfusione – Altra D69.40
- Secondaria
- - Non specificata
- - - Come refrattaria alla trasfusione – Altra D69.58
- - - – D69.59
- - Specificata come refrattaria alla trasfusione – Altra D69.57
- - – Malattia da HIV con B23.8, D69.58
- Sordità neurosensoriale correlata a DIAPH1 – Sindrome H90.5, D69.41
- Transitoria neonatale – P61.0
- –
- - Malattia da HIV con B23.8, D69.61
- - Sindrome linfangioendoteliomatosi multifocale – D18.19, D69.61

Trombocitopenica

- Emorragica – Porpora: non D69.0
- Idiopatico – Porpora
- - D69.3
- - Non D69.0
- Immune – Porpora D69.3
- Trombotica] – PTT [Porpora M31.1
- –
- - Disturbi glomerulari in porpora trombotica M31.1†, N08.5*
- - Febbre grave con sindrome A93.8
- - Glomerulonefrite in porpora trombotica M31.1†, N08.5*

Trombocitopeniche – Altre porpore non
D69.2**Trombocitosi**

- Essenziale – D47.3
- Familiare
- - Con difetto trasversale degli arti – D75.8, Q73.8
- - – D68.8

Tromboembolia

- Anamnesi personale – Z86.7
- Arteria polmonare
- - Con cuore polmonare – I26.0
- - – I26.9
- Cronica – Iperensione polmonare su I27.20
- Polmonare – I26.9
- Successiva ad infusione, trasfusione od iniezione a fini terapeutici – T80.1
- Vena polmonare
- - Con cuore polmonare – I26.0
- - – I26.9

Tromboembolica cronica – Iperensione polmonare I27.20**Trombofilia**

- Autosomico recessivo deficit congenito proteina

Trombofilia –Continuazione

- Autosomico recessivo deficit congenito proteina –Continuazione
- - C – D68.5
- - – D68.5
- Ereditario deficit congenito
- - Antitrombina – D68.5
- - Glicoproteina ricca in istidina (poli-L) – D68.5
- - Proteina
- - - C – D68.5
- - - – D68.5
- Primaria – D68.5
- - Altre forme di D68.6

Tromboflebite

- Altro
- - Sedi – Flebite e I80.88
- - Vasi profondi degli arti inferiori – Flebite e I80.28
- Arto inferiore
- - Gravidanza – O22.2
- - Non specificate – Flebite e I80.3
- Intracraniche ed intrarachidiane – Flebite e G08
- Intraspinali di origine non piogena – Flebite e G95.18
- Migrante – I82.1
- Pelvica, postparto – O87.1
- Profondo
- - Arto inferiore – I80.28
- - Coscia – I80.28
- - Durante il puerperio – O87.1
- - Sottogenicolare – I80.28
- Renale – I80.88
- Sede non specificata – Flebite e I80.9
- Seni venosi e delle vene intracraniche ed intrarachidiane – settica: G08
- Successiva ad infusione, trasfusione od iniezione a fini terapeutici – T80.1
- Superficiale
- - Durante il puerperio – O87.0
- - Gravidanza – O22.2
- Vaso
- - Profondi degli arti superiori – Flebite e I80.81
- - Superficiali
- - - Arti superiori – Flebite e I80.80
- - - Estremità inferiori – Flebite e I80.0
- Vena
- - Ascellare – Flebite e I80.81
- - Basilica – Flebite e I80.80
- - Cefalica – Flebite e I80.80
- - Femorale – Flebite e I80.1
- Vena epatica – I80.88
- Vena poplitea – I80.28
- Vena succlavia – Flebite e I80.81
- Vene pelviche – I80.20

Trombomodulina – Anomalie familiari della D68.5**Trombomodulina-correlata – Coagulopatia D68.5****Trombopatia**

- Costituzionale – D68.00
- Von Willebrand – D68.09

Tromboplastina

- Prolungato – Tempo di R79.8
- PTA] – Deficit del precursore plasmatico della D68.1

Tromboplastinico plasmatico [PTC] – Deficit: del componente D67**Trombosi**

- Altro
- - Arterie – Embolia e I74.8
- - Non specificati tratti dell'aorta – Embolia e I74.1
- - Vene specificate – Embolia e I82.88
- Angiopatica, enteropatia con perdita di proteine] – Sindrome CHAPLE [iperattivazione del complemento, D84.1
- Aorta addominale – Embolia e I74.0
- Arteria
- - Arto
- - - Inferiori – Embolia e I74.3
- - - Non specificate – Embolia e I74.4
- - - Superiori – Embolia e I74.2
- - Non specificata – Embolia e I74.9
- Arteria basilare – I65.1
- Arteria carotide – I65.2
- Arteria cerebellare – I66.3
- Arteria cerebrale
- - Anteriore – I66.1
- - Media – I66.0
- - Posteriore – I66.2
- - - Infarto cerebrale da I63.3
- Arteria iliaca – Embolia e I74.5
- Arteria intracranica in età infantile – Ictus ischemico da I63.3
- Arteria mesenterica
- - Superiore – K55.0
- - - K55.0
- Arteria polmonare
- - Con cuore polmonare – I26.0
- - - I26.9
- Arteria precerebrale –
- - I65.9
- - Infarto cerebrale da I63.0
- Arteria splenica – I74.8
- Arteria vertebrale – I65.0
- Arteriosa del midollo spinale – G95.18
- Arto inferiore S.A.I. – Embolia o I80.3
- Atrio, dell'orecchietta dell'atrio e del ventricolo come complicanza in atto susseguente ad infarto miocardico acuto – I23.6
- Bulbo della vena giugulare – I82.81

Trombosi –Continuazione

- Cardiaca da sifilide – A52.0†, I52.0*
- Cerebrale
- - Sifilide – A52.0†, I68.8*
- - - Neurosifilide con A52.0†, I68.8*
- Congiuntivale – H11.4
- Coronarico
- - Non esitante in infarto miocardico – I24.0
- - Sifilide – A52.0†, I52.0*
- Corpi cavernosi e del pene – N48.8
- Dispositivi protesici, impianti e innesti cardiaci e vascolari – T82.8
- Emorroidi di terzo grado – K64.2
- Intracardiaca non classificata altrove – I51.3
- Murale da sifilide – A52.0†, I52.0*
- Non piogeno
- - Seno venoso intracranico – I67.6
- - Sistema venoso intracranico – I67.6
- - Vena cerebrale –
- - - I67.6
- Organi genitale
- - Femminili – N94.8
- - Maschili – N50.1
- Perianale – K64.5
- Plesso pampiniforme – I80.88
- Polmonare – I26.9
- Pregresso
- - Apicale – I51.3
- - Atriale – I51.3
- - Auricolare – I51.3
- - Ventricolare – I51.3
- Profondo
- - Arto inferiore – I80.28
- - Coscia – I80.28
- - Estremità inferiore – I80.28
- - Sottogomolare – I80.28
- - - I80.28
- Puerperale S.A.I. – O87.9
- S.A.I. – gravidica O22.9
- Seni venosi e delle vene intracraniche ed intrarachidiane – settica: G08
- Seno venoso cerebrale
- - Durante il puerperio – O87.3
- - Gravidanza – O22.5
- Shunt arteriovenoso autologo – T82.8
- Sifilitico
- - Arteria del midollo spinale – A52.0†, I79.8*
- - Arterie coronarie – A52.0†, I52.0*
- Tronco brachiocefalico – Infarto cerebrale da I63.0
- Vasi ombelicali – O69.5
- Vena
- - Addominali – I82.88
- - Brachiali – I80.88
- - Giugulari – I82.81

Trombosi –Continuazione

- Vena –Continuazione
- - Iliaca – I80.20
- - Meningea – I67.6
- - Seni cerebrali – I67.6
- - Splenica – Embolia e I82.80
- - Surrenali – I82.88
- Vena cava – Embolia e I82.2
- Vena giugulare – Embolia e I82.81
- Vena mesenterica – K55.0
- Vena polmonare
- - Con cuore polmonare – I26.0
- - - I26.9
- Vena poplitea – I80.28
- Vena porta
- - Sifilide – A52.0†, I98.0*
- - - I81
- Vena renale
- - Feto – P29.8
- - Neonato – P29.8
- - - Embolia e I82.3
- Venoso
- - Anale – K64.5
- - Cerebrale
- - - Durante il puerperio – O87.3
- - - Gravidanza – O22.5
- - - Non piogena – Infarto cerebrale da I63.6
- - Emorroidaria – K64.5
- - Profondo
- - - Bacino, parto – O22.3
- - - Gravidanza – O22.3
- - - Postparto – O87.1
- - - Parto – O22.3
- - - S.A.I. – I80.28
- - S.A.I. – I82.9
- - Sede non specificata – Embolia e I82.9
- -
- - Arteria renale: N28.0
- - Sindrome dell'intestino corto da K91.2, K55.0

Trombossano – Diatesi emorragica da deficit di sintesi del D69.88**Trombotico**

- Novo successiva a trapianto renale – Microangiopatia M31.1, Z94.0
- Profonda di vena dell'estremità inferiore – Infiammazione I80.28
- Quale evento attuale –
- - Emiplegia I63.3, G81.9
- - Monoplegia I63.3, G83.3
- - Tetraplegia I63.3, G82.52
- Trombocitopenica –
- - Disturbi glomerulari in porpora M31.1†, N08.5*
- - Glomerulonefrite in porpora M31.1†, N08.5*

Trombotico –Continuazione

- -
- - Infarto: *I74*
- - Microangiopatia *M31.1*
- - Nodo emorroidale *K64.8*
- - Occlusione: *I74*
- - PTT [Porpora trombocitopenica *M31.1*
- Trombocitopenia da vaccino** ~ *D69.58, Y59.9!*
- Tronco**
- Celiaco ~ Traumatismo del *S35.2*
- Cerebrale ~ Compressione (del *G93.5*
- Comune sinistro ~ Cardiopatia aterosclerotica: Stenosi del *I25.14*
- Distrofia retinica, micropene] ~ Sindrome MORM [ritardo mentale, obesità del *Q87.8*
- Encefalico
- - Midollo spinale associata a spasticità delle gambe ~ Ipomielinizzazione con interessamento del *E75.2*
- - Neonatale ~ Disfunzione del *P91.88*
- - S.A.I. ~ Traumatismo del *S06.9*
- - -
- - - Encefalite paraneoplastica isolata del *C80.9†, G05.8**
- - - Sclerosi multipla: del *G35*
- Livello non specificato
- - Altro ~ Traumatismo superficiale del *T09.08*
- - Contusione ~ Traumatismo superficiale del *T09.05*
- - Corpo estraneo superficiale (scheggia) ~ Traumatismo superficiale del *T09.04*
- - Escoriazione ~ Traumatismo superficiale del *T09.01*
- - Formazione di vesciche (non termiche) ~ Traumatismo superficiale del *T09.02*
- - Morso o puntura d'insetto (non velenoso) ~ Traumatismo superficiale del *T09.03*
- - Tipo di traumatismo non specificato ~ Traumatismo superficiale del *T09.00*
- - -
- - - Altri traumi specificati del *T09.8*
- - - Amputazione traumatica del *T09.6*
- - - Ferita aperta del *T09.1*
- Non
- - Specificati ~
- - - Traumatismo
- - - - Muscolo e tendine del *T09.5*
- - - - Nervo, radice nervosa spinale e plesso del *T09.4*
- - - Tumore
- - - - Benigno: Connettivo ed altri tessuti molli del *D21.6*
- - - - Maligno
- - - - - Nervi periferici del *C47.6*
- - - - - Tessuto connettivo e tessuti molli del *C49.6*
- - Specificato, livello non specificato ~ Traumatismo del *T09.9*
- S.A.I. ~

Tronco –Continuazione

- S.A.I. ~ -Continuazione
- - Congelamento
- - - *T35.3*
- - - Con necrosi tessutale (di): *T34.9*
- - - Superficiale (di): *T33.9*
- - Traumatismi da schiacciamento: *T04.1*
- - Senza specificazione ~ Lussazione, distorsione e distrazione di articolazione e legamento del *T09.2*
- Venoso anonimo ~ Assenza del *Q26.8*
- -
- - Aneurisma e dissezione dell'arteria basilare (*I72.5*
- - Angiolipomatosi familiare del *D17.1*
- - Angiosarcoma del *C49.6*
- - Ascesso cutaneo, foruncolo e favo del *L02.2*
- - Basalioma del *C44.59*
- - Carcinoma a cellule di Merkel della pelle del *C44.59*
- - Carcinoma in situ: cute del *D04.5*
- - Carcinoma pilomatrice del *C44.59*
- - Cellulite flemmonosa del *L03.3*
- - Condrosarcoma mixoide extrascheletrico dei tessuti molli del *C49.6*
- - Corrosione
- - - Grado
- - - - 2a del *T21.6*
- - - - 2b del *T21.9*
- - - - Non specificato del *T21.4*
- - - Primo grado del *T21.5*
- - - Secondo grado non precisato
- - - - *T21.2*
- - - - *T21.6*
- - - Terzo grado del *T21.7*
- - Cure di controllo richiedenti l'impiego di chirurgia plastica ad altre parti del *Z42.2*
- - Dermatofibrosarcoma protuberans della pelle del *C44.59*
- - Eteroplasia ossea progressiva, *M61.58*
- - Fibromatosi
- - - Aponeurotica giovanile, *M72.88*
- - - Pseudosarcomatosa, *M72.48*
- - Fibrosarcoma del *C49.6*
- - Linfadenite acuta del *L04.1*
- - Lipoblastoma del *D17.1*
- - Liposarcoma
- - - Ben differenziato dei tessuti molli del *C49.6*
- - - Dedifferenziato dei tessuti molli del *C49.6*
- - - Mixoide dei tessuti molli del *C49.6*
- - - Pleomorfo dei tessuti molli del *C49.6*
- - - Tessuti molli del *C49.6*
- - Melanoma
- - - Familiare del *C43.5*
- - - In situ del *D03.5*

Tronco –Continuazione

- - -Continuazione
- - Melanoma -Continuazione
- - - Maligno del *C43.5*
- - Miosite
- - Batterica, *M60.08*
- - Fungina, *M60.08*
- - - Virale, *M60.08*
- - Mixofibrosarcoma dei tessuti molli del *C49.6*
- - Necrosi cutanea e sottocutanea, non classificata altrove: *R02.04*
- - Nevo melanocitico del *D22.5*
- - Piomiosite, *M60.08*
- - Rabbdomiosarcoma alveolare dei tessuti molli del *C49.6*
- - Rabbdomiosarcoma dei tessuti molli del *C49.6*
- - Rabbdomiosarcoma pleomorfo dei tessuti molli del *C49.6*
- - Sarcoma alveolare dei tessuti molli del *C49.6*
- - Sarcoma dei tessuti molli del *C49.6*
- - Sarcoma del tessuto connettivo del *C49.6*
- - Sarcoma epitelioidale dei tessuti molli del *C49.6*
- - Sarcoma extrascheletrico di Ewing dei tessuti molli del *C49.6*
- - Sarcoma sinoviale dei tessuti molli del *C49.6*
- - Sequela
- - Altri traumi specificati del collo e del *T91.8*
- - Traumatismo
- - - Non specificato del collo e del *T91.9*
- - - Superficiale e ferita aperta del collo e del *T91.0*
- - - Ustione, corrosione e congelamento del *T95.1*
- - Sindrome
- - - Disabilità intellettiva, ipercinesia e atassia del *Q87.8*
- - - Ritardo dello sviluppo globale, anomalie della vista, atrofia cerebellare progressiva e ipotonia del *G31.88*
- - Tumefazione, massa e gonfiore localizzati a livello del *R22.2*
- - Tumore
- - - Benigno: Cute del *D23.5*
- - - Lipomatoso benigno della cute e dei tessuti sottocutanei del *D17.1*
- - - Maligno: Cute del *C44.5*
- - - Rabdoide dei tessuti molli del *C49.6*
- - Ustione
- - - *T21.00*
- - - Grado
- - - - 2b del *T21.8*
- - - - Non specificato del *T21.0*
- - - Primo grado del *T21.1*
- - - Secondo grado del *T21.2*

Tronco –Continuazione

- - -Continuazione
- - Ustione –Continuazione
- - - Terzo grado del *T21.3*

Tronco arterioso

- Comune [TAC] – *Q20.0*
- - Persistenza del *Q20.0*

Tronco brachiocefalico

- Risultante in infarto cerebrale – Occlusione e stenosi di arterie cerebrali e precerebrali (incluso il *I63*)

- -
- - Aneurisma sifilitico del *A52.0†, I79.8**
- - Arterite del *M31.4*
- - Infarto cerebrale
- - - Embolia del *I63.1*
- - - Occlusione del *I63.2*
- - - Stenosi del *I63.2*
- - - Trombosi del *I63.0*

Tronco cerebrale

- Midollo spinale - livelli elevati di lattato – Leucoencefalopatia con coinvolgimento del *G31.81*
- Tipo Athabaskan – Sindrome da disgenesia del *Q87.8*

- -
- - *D33.1*
- - *D43.1*
- - Astroblastoma del *C71.7*
- - Astrocitoma
- - - *C71.7*
- - - Anaplastico del *C71.7*
- - - Diffuso del *C71.7*
- - - Pilomixioide del *C71.7*
- - - Protoplasmatico del *C71.7*
- - Emorragia intracerebrale del *I61.3*
- - Ernia del *G93.5*
- - Ganglioglioma anaplastico del *C71.7*
- - Glioblastoma
- - - *C71.7*
- - - Cellule giganti del *C71.7*
- - Glioma del *C71.7*
- - Gliosarcoma del *C71.7*
- - Lissencefalia di tipo 9 con malformazione complessa del *Q04.3*
- - Medulloepitelioma del *C71.7*
- - Oligoastrocitoma
- - - *C71.7*
- - - Anaplastico del *C71.7*
- - Oligodendroglioma
- - - *C71.7*
- - - Anaplastico del *C71.7*
- - Sindromi ischemiche del *I67.9†, G46.3**
- - Teratoma maligno del *C71.7*
- - Tumore
- - - *D43.1*

Tronco cerebrale –Continuazione

- - -Continuazione
- - Tumore –Continuazione
- - - Maligno: *C71.7*
- - - Oligoastrocitico del *C71.7*

Tronco sovra-aortico

- Bilaterale con remissione completo entro
- - 1 a 24 ore – Sindromi dei *G45.22*
- - Meno di 1 ora – Sindromi dei *G45.23*
- - Multiplo
- - Bilaterali – Sindromi dei *G45.2*
- - Con remissione completo entro
- - - 1 a 24 ore – Sindromi dei *G45.22*
- - - Meno di 1 ora – Sindromi dei *G45.23*

- -
- - Stenosi bilaterale di *I65.3*
- - Stenosi multiple di *I65.3*

Troncoencefalica di Bickerstaff – Encefalite *G61.0***Tropica – Acne *L70.3*****Tropical typhus – *A75.3*****Tropicale**

- Con complicanza cerebrale – Malaria *B50.0†, G94.8**
- Morso di zecca – Borreliosi [febbre ricorrente *A68.1*
- S.A.I. –
- - Eosinofilia (polmonare) *J82*
- - Ulcera *L98.4*
- - TEMF] – Fibrosi endomiocardica *I42.3*
- -
- - Adenite *A55*
- - Borreliosi [febbre recidivante *A68.9*
- - Lichen planus *L43.3*
- - Miliaria *L74.2*
- - Miosite
- - - *M60.09*
- - - Purulenta *M60.09*
- - Pancreatite *K86.18*
- - Paraplegia spastica *G04.1*
- - Polimiosite *M60.0*
- - Sprue
- - - *K90.1*
- - - Non *K90.0*
- - Steatorrea *K90.1*
- - Tifo *A75.3*

Tropicus – Lichen planus *L43.3***Trousseau**

v./v.a. Paris-Trousseau

Trovatello – Controllo medico ed assistenza medica a *Z76.1***Trovato(a) morto(a) – *R98*****Trypanosoma cruzi – infezione da *B57*****Tsao-Ellington – Sindrome di *Q87.0*****TSGL, GIST] del fondo dello stomaco – Tumore stromale gastrointestinale [*C16.1*****TSH**

- Ormone tireostimolante] – Ipotiroidismo congenito da deficit isolato di *E03.1*
- -
- - Iperproduzione di ormone tireostimolante [*E05.8*
- - Iperotiroidismo familiare da mutazioni del recettore *E05.8*
- - Ipotiroidismo
- - - Congenito dovuto al passaggio transplacentare degli anticorpi materni anti- *P72.2*
- - - Mutazioni del recettore di *E03.1*

TSS – *A48.3***Tsubo**

v./v.a. Tako-Tsubo

Tsuji

v./v.a. Hamanishi-Ueba-Tsuji

Tsurutav./v.a. Kozlowski-Tsuruta
v./v.a. Saito-Kuba-Tsuruta**Tsutsugamushi –**

- Febbre *A75.3*
- Malattia di *A75.3*
- Tifo esantematico da Rickettsia *A75.3*

TT – Lebbra

- *A30.1*
- Tubercoloide [Lebbra *A30.1*

Tuba

- Accessoria – Torsione: di *N83.5*
- Eustachio, non specificato – Disturbo di *H69.9*
- Fallopio
- - Gravidanza – Rottura di *O00.1*
- - - *D28.2*
- Legamenti uterini – Tumore benigno: *D28.2*
- Ovarica – ascesso: *N70*
- Uditiva – Orifizio faringeo della *C11.2*
- - Associata a malformazione congenita di *N97.1*

Tuba di Eustachio –

- *C30.1*
- Altri disturbi specificati della *H69.8*
- Compressione di *H68.1*
- Distensione della *H69.0*
- Ferita aperta: *S01.35*
- Ostruzione della *H68.1*
- Restringimento di *H68.1*
- Salpingite della *H68.0*
- Stenosi di *H68.1*
- Stent di *Z96.2*

Tuba di Falloppio

- Acuta –
- - Assenza acquisita della *Z90.7*
- - Tubercolosi della *A18.1†, N74.1**
- Cronica – Tubercolosi della *A18.1†, N74.1**
- Legamento largo – altro
- - Disturbi non infiammatori di ovaio, *N83.8*

Tuba di Falloppio –Continuazione

- Legamento largo – altro –Continuazione
- - Malformazioni congenite delle Q50.6
- O
- - Dotti deferenti – Ricovero per chiusura delle Z30.2
- - Legamento largo
- - - S.A.I. – Malformazione congenita di Q50.6
- - - -
- - - - Assenza di Q50.6
- - - - Atesia di Q50.6
- - - - Presenza in sovrannumero di Q50.6
- - -
- - Ascesso: di N70
- - Atrofia acquisita di ovaio e di N83.3
- - Cisti embrionale della Q50.4
- - Endometriosi della N80.2
- - Insufflazione delle Z31.4
- - Prolasso ed ernia di ovaio e di N83.4
- - Restringimento tubercolare della A18.1†, N74.1*
- - Torsione di ovaio, peduncolo ovarico e N83.5
- - Traumatismo della S37.5
- - Tumore
- - - Benigno delle D28.2
- - - Maligno: C57.0

Tuba uterina –

- C57.0
- Gonorrea della A54.2†, N74.3*
- Restringimento gonorroico della A54.2†, N74.3*
- Rottura di N83.8
- Sifilide tardiva della A52.7†, N74.2*

TUBA1A – Lissencefalia da mutazioni di Q04.3**Tubarica –**

- Gravidanza O00.1
- Infertilità femminile di origine N97.1
- Occlusione N97.1
- Stenosi N97.1

Tubarico

- Maligno – Tumore C57.0
- -

- - Aborto O00.1
- - Spasmo N97.1

Tubercolare

v./v.a. Tipo di malattia

Tubercolina – Reazione anormale al test della R76.1**Tubercolo**

- Maggiore – Frattura dell'estremità superiore dell'omero: S42.24
- Minore – S42.29
- Paramolare – K00.2
- Tibia – Osteocondrosi giovanile del M92.5
- - A16.7

Tubercoloide

- Borderline atipica – Lebbra A30.2
- Lebbra TT] – Lebbra A30.1

Tuberculoma

- Cerebrale – A17.8†, G07*
- Meningi – A17.1†, G07*
- Midollo spinale – A17.8†, G07*
- - A16.9

Tuberculosi

v./v.a. Tipo di malattia

Tuberculosis

v./v.a. Tipo di malattia

Tuberculide – A18.4**Tuberculosis resistente a uno o più antitubercolari di prima scelta – Mycobacterium U82.0!****Tubero-eruttivo – Xantoma E78.2****Tuberosità**

- Mascellare – Frattura della S02.48
- Tibiale – S82.1

Tuberoso

- Tardiva – Sifilide A52.7†, L99.8*
- -
- - Cordite (fibrinosa) (nodosa) (J38.2
- - Mammella Q83.80
- - Rene policistico autosomico dominante tipo 1, con sclerosi Q61.2, Q85.1
- - Sclerosi Q85.1

Tubuli renali, da mutazione di mtDNA – Cardiomiopatia ipertrofica e malattia dei I42.2**Tubo**

- Digerente S.A.I. – C26.9
- Neurale –
- - Anomalie di chiusura del Q05.9
- - Sindrome cataratta-cardiopatologia congenita- difetto del Q87.0
- - Ovarico –
- - C57.8
- - Malattia infiammatoria N70

Tubolare

- Anemia – Sindrome da calcificazione del sistema nervoso centrale-sordità-acidosi Q87.8
- - Disturbo di motilità dell'esofago K22.4

Tubolo renale

- Cardiomiopatia – Malattia dei N25.8, I42.0
- Non specificato – Disturbo risultante da ridotta funzionalità dei N25.9
- - Altri disturbi risultanti da ridotta funzionalità dei N25.8

Tubotimpanica cronica

- Suppurativa – Oite media H66.1
- - Malattia H66.1

Tubotimpanico cronico – Catarro H65.2**Tubulare**

v./v.a. Necrosi tubulare

- Cellule fusiformi – Carcinoma mucinoso C64

Tubulare –Continuazione

- Distale – Acidosi renale N25.8
- Esofago – Duplicazione Q39.8
- Renale
- - Distale autosomica recessiva – Acidosi N25.8
- - Prossimale – Acidosi N25.8
- - Tipo
- - - 1
- - - Sindrome di Lightwood-Albright) – Acidosi N25.8
- - - - Acidosi N25.8
- - - 2 – Acidosi N25.8
- - -
- - - Acidosi N25.8
- - - Disgenesia Q63.8
- - - Encefalopatia - cardiomiopatia ipertrofica - malattia E88.8
- - - Osteopetrosi con acidosi Q78.2, N25.8
- - Seno Q83.88

Tubulari

- Renali con perdita di fosfati – Disturbi N25.0
- - Miopatia con aggregati G71.2

Tubulinopatia – Disgiria associata a Q04.3**Tubulocistico – Carcinoma C64****Tubulo-interstiziale**

- Acuta – Nefrite N10
- Autosomico dominante
- Correlato
- - MUC1 – Nefropatia Q61.5
- - UMOD – Nefropatia Q61.5
- - - Nefropatia Q61.5
- - Cytomegalovirus – Malattia renale B25.88†, N16.0*
- - Erpetica – Malattia renale B00.8†, N16.0*
- - Leucemia
- - Non classificata altrove – Disturbo C95.90†, N16.1*
- - - Malattia renale C95.90†, N16.1*
- - Linfoma non classificato altrove – Malattia renale C85.9†, N16.1*
- - Lupus eritematoso sistemico – Malattia renale M32.1†, N16.4*
- - Malattia
- - Deposito di glicogeno – Malattia renale E74.0†, N16.3*
- - Wilson – Malattia renale E83.0†, N16.3*
- - Non specificata
- - Se acuta o cronica – Nefrite N12
- - -
- - - Malattia renale N15.9
- - - Nefrite cronica N11.9
- - Plasmocitoma
- - Remissione completa – Malattia renale C90.01†, N16.1*
- - - Malattia renale C90.00†, N16.1*
- - Renale

Tubulo-interstiziale –Continuazione

- Renale –Continuazione
- - Altre malattie classificate altrove - Disturbi *N16.8**
- - Brucellosi - Disturbi *A23.9†, N16.0**
- - Cistinosi - Disturbi *E72.0†, N16.3**
- - Crioglobulinemia mista - Disturbi *D89.1†, N16.2**
- - Difterite - Disturbi *A36.8†, N16.0**
- - Emopatie e disturbi del sistema immunitario - Disturbi *N16.2**
- - Malattia
 - - - Infettive e parassitarie classificate altrove - Disturbi *N16.0**
 - - - Metaboliche - Disturbi *N16.3**
 - - - Neoplastiche - Disturbi *N16.1**
 - - - Sistemiche del tessuto connettivo - Disturbi *N16.4**
- - Mieloma multiplo - Disturbi *C90.00†, N16.1**
- - Seps batterica - Disturbi *A41.9†, N16.0**
- - Seps protozoaria - Malattia *B60.80†, N16.0**
- - Toxoplasmosi - Disturbi *B58.8†, N16.0**
- - Salmonelle - Malattia renale *A02.2†, N16.0**
- - Sarcoidosi - Malattia renale *D86.9†, N16.2**
- - Seps - Malattia renale *A41.9†, N16.0**
- - Seps micotica - Malattia renale *B48.80†, N16.0**
- - Seps virale - Malattia renale *B34.80†, N16.0**
- - Sindrome secca - Malattia renale *M35.0†, N16.4**
- - Specificate - Altre malattie renali *N15.8*
- - Uveite - Sindrome TINU [Nefrite *N12, H20.9*]
- - Virus di Epstein-Barr - Malattia renale *B27.0†, N16.0**
- -
- - Altra nefrite cronica *N11.8*
- - Lupus eritematoso sistemico con interessamento renale *M32.1†, N16.4**
- - Sindrome Sjögren con
 - - - Malattia renale *M35.0†, N16.4**
 - - - Nefrite *M35.0†, N16.4**

Tubulopatia

- Prossimale - diabete mellito - atassia cerebellare - *Q87.8*
- Renale - Sindrome da deplezione del DNA mitocondriale, forma encefalomiopatica con *G31.81†, N16.8**

Tularemia

- Addominale - *A21.3*
- Gastrointestinale - *A21.3*
- Generalizzata - *A21.7*
- Oculare - *A21.1*
- Oculoghiandolare - *A21.1*
- Polmonare - *A21.2*
- Tifoidea - *A21.7*
- Ulceroghiandolare - *A21.0*

Tularemia –Continuazione

- -
- - *A21.9*
- - Altre forme di *A21.8*
- - Congiuntivite da *A21.1†, H13.1**
- - Necessità di vaccinazione contro la *Z23.4*
- - Polmonite da *A21.2†, J17.0**
- - Seps in *A21.7*

Tularensis -

- Infezione
- - Francisella
 - - - *A21*
 - - - *A21.9*
- - Pasteurella *A21.9*
- - Tracheobronchite da Francisella *A21.8*

Tumefazione

- Articolare tubercolare - *A18.0†, M01.19**
- Ghiandolari - *R59*
- Massa gonfiore
- - Intraaddominali e pelvici - *R19.0*
- - Localizzato
 - - - Livello
 - - - - Arto
 - - - - - Inferiore - *R22.4*
 - - - - - Superiore - *R22.3*
 - - - - Collo - *R22.1*
 - - - - Sedi multiple - *R22.7*
 - - - - Testa - *R22.0*
 - - - Tronco - *R22.2*
 - - - Non specificati - *R22.9*
- - O massa diffuso o generalizzato
- - Intraaddominale S.A.I. - *R19.0*
- - Ombelicale - *R19.0*
- - Pelvica S.A.I. - *R19.0*
- - Sternomastoidea (congenita) - *Q68.0*

Tumidus eritematoso - Lupus *L93.2***Tumorale**

- Familiare - Calcinosi *E83.38*
- Iperfosfatemica familiare - Calcinosi *E83.38*
- Normofosfatemica familiare - Calcinosi *E83.38*
- Seguito a terapia farmacologica antineoplastica (spontanea) - Lisi *E88.3*
- Tumore primario sconosciuto - Anemia *D48.9†, D63.0**
- - Sindrome
 - - - Lisi *E88.3*
- - TRAPS [Sindrome periodica associata al recettore 1 del fattore di necrosi *E85.0*]

Tumore

v./v.a. termine più specifico

Tungiasi - *B88.1***Tunglang-Bellman - Sindrome di *H90.3, K11.7*****Tunica albuginea del pene - Traumatismo della *S39.80*****Tunica vaginale**

- Dotto deferente -
- - Atrofia di: scroto, vescicola seminale, dotto spermatico, testicolo[eccezzuata l'atrofia], *N50.8*
- - Disturbi infiammatori del cordone spermatico, della *N49.1*
- - Edema di: scroto, vescicola seminale, dotto spermatico, testicolo[eccezzuata l'atrofia], *N50.8*
- - Ipertrofia di: scroto, vescicola seminale, dotto spermatico, testicolo[eccezzuata l'atrofia], *N50.8*
- - Ulcera di: scroto, vescicola seminale, dotto spermatico, testicolo[eccezzuata l'atrofia], *N50.8*
- - Non da filariasi) S.A.I. - Chilocele della *N50.8*
- -
- - *C63.7*
- - *D29.7*
- - Idrocele del cordone spermatico, del testicolo o della *N43*
- - Sifilide tardiva della *A52.7†, N51.8**
- - Stenosi di: *N50.8*
- - Tubercolosi della *A18.1†, N51.8**

Tunnel

- Aorta-ventricolo
- - Destro - *Q20.8*
- - Sinistro - *Q20.8*
- - Aorto-ventricolare - *Q20.8*
- - Carpale
- - Durante la gravidanza - Sindrome del *O26.82*
- - - Sindrome del *G56.0*
- - Subaortico - Stenosi del *Q24.4*
- - Tarsale - Sindrome del *G57.5*

Turbinati nasali - Ipertrofia dei *J34.3***Turcica**

- Piccola - Bassa statura - anomalie dell'ipofisi e del cervelletto - sella *Q87.1*
- Vuota - Deficit ipofisario associato alla sindrome della sella *E23.0*

Türk

v./v.a. Stilling-Türk-Duane

Turner

v./v.a. Wilson-Turner

- Amiotrofia nevralgica della spalla - Sindrome di Parsonage- *G54.5*
- -

- - Altre varianti della sindrome di *Q96.8*

- - Dente di *K00.4*

- - Ritardo mentale legato all'X, tipo *Q87.8*

- - Sindrome

- - - *Q96*

- - - *Q96.9*

- - - Parsonage-Aldren- *G54.5*

Turner-Kieser - Sindrome di *Q87.2***Turni - Lavoro a *Z56*****Turnpenny - Displasia ectodermica con denti da latte, tipo *Q82.8***

Turricefalia

- Con esoftalmo ~ Q87.0
- ~ Q75.0

TVT ~

- Erosione postoperatoria dopo T83.4
- Ritenzione urinaria postoperatoria dopo T83.8

Twin reversed arterial perfusion] ~ TRAP [043.0**TYK2 ~ Sindrome da iper-IgE autosomica recessiva da deficit di D82.4****Typhi ~**

- Infezione da Salmonella A01.0
- Linfadenite mesenterica da Salmonella A01.0
- Polmonite da Salmonella A01.0†, J17.0*
- Tifo esantematico da Rickettsia A75.2

Tyshchenko ~ Sindrome di Q87.8

UAP] - Ulcera aortica penetrante [177.80**UC [colite ulcerosa] - K51.9****Uccello**

- Con esacerbazione acuta - Polmone degli allevatori di J67.21
- Senza menzione d'esacerbazione acuta - Polmone degli allevatori di J67.20
- Tipo Montreal - Nanismo a testa di Q87.1
- - Polmone degli allevatori di J67.20

Uccidere - Ferimento di qualsiasi natura da parte di un terzo con scopo di ferire o Y09.9!**Ucciso - Modificazione della personalità dopo: prigionia prolungata con imminente possibilità di essere F62.0****UCP2 -**

- Iperinsulinismo da deficit di E16.1
- Ipoglicemia iperinsulinemica da deficit di E16.1

Uditivo

- v./v.a. Canale uditivo
- v./v.a. Condotto uditivo
- v./v.a. Nervo uditivo
- Accessorio - Ossicino Q16.3
- Anamnesi familiare - Disturbi visivi e Z83.5
- Anormali - Altre percezioni H93.2
- Atrofia ottica - Sindrome neuropatia H90.5, H47.2
- Centrale [CAPD] - Disturbo dell'elaborazione F80.20
- Conduzione ossea - Dispositivo Z96.2
- Congenita - Incomprensione F80.2
- Controlaterale -
- - Sordità monolaterale
- - Difetto di trasmissione con mantenimento della funzione H90.1
- - Mista trasmissiva e neurosensoriale con mantenimento della funzione H90.7
- - Sordità neurosensoriale monolaterale con mantenimento della funzione H90.4
- Improvvisa
- - Idiopatica - Perdita H91.2
- - S.A.I. - Perdita H91.2
- Neurosensoriale
- - Acuta
- - Ipoacusia improvvisa - Perdita H91.2
- - Seguito di intervento chirurgico - Perdita H95.8
- - Bilaterale - Perdita H90.3
- - Monolaterale - Perdita H90.4
- Non specificata -
- - Malformazione congenita dell' orecchio causante deficit Q16.9
- - Perdita H91.9
- Ototossicità - Perdita H91.0
- -
- - Allucinazioni R44.0
- - Cambiamento transitorio della soglia H93.2
- - Degenerazione congenita del labirinto con compromissione della capacità Q16.5

Uditivo -Continuazione

- - -Continuazione
 - - Esame speciale di screening per disturbi visivi o Z13.5
 - - Ferita aperta: Altre e multiple parti dell'orecchio e delle strutture S01.39
 - - Neuropatia con deficit G60.8
 - - Orifizio faringeo della tuba C11.2
 - - Recruitment H93.2
- Udito**
- Neurosensoriale
 - - Acuta da trauma acustico - Perdita di H83.3
 - - Con cataratta, anomalie scheletriche e cardiomiopatia - Sindrome da perdita di Q87.8
 - - Conduktiva mista legata all'X - Perdita dell' H90.8
 - - Non sindromica legata all'X, tipo DFN - Perdita dell' H90.3
 - - Specificata - Altra perdita dell' H91.8
 - - Variabile - Paralisi facciale ereditaria congenita con perdita di Q87.0
 - -
 - - Cardiomiopatia correlata al DNA mitocondriale con perdita dell' G31.81
 - - Esame dell'orecchio e dell' Z01.1

Ueba

v./v.a. Hamanishi-Ueba-Tsuji

Uehlinger - Sindrome di M89.49**Ugola**

- Bifida - Q35.7
- -
- - Assenza dell' Q38.5
- - Bifidità dell' Q35.7
- - Malformazione dell' Q35.7
- - Perforazione sifilitica dell' A52.7†, K93.8*
- - Schisi dell' Q35.7
- - Sifilide perforata tardiva dell' A52.7†, K93.8*
- - Tubercolosi dell' A18.8†, K93.8*
- - Tumore Maligno: C05.2

Uhl - Anomalia di Q24.8**UIP [Usual interstitial pneumonia] - J84.10****Ulbright-Hodes - Sindrome di Q87.8****Ulcera**

- Aftosa ricorrente - K12.0
- Amebica della cute - A06.7
- Anale
- - Rettale - K62.6
- - Varicosa
- - - Esterna - K64.5
- - - Interna - K64.8
- - - - K64.8
- Anulare - H16.0
- Aortica penetrante [UAP] - 177.80
- Arteria - 177.88
- Arto inferiore

Ulcera -Continuazione

- Arto inferiore -Continuazione
- - Arteriosa - 170.24
- - Infettiva - L97
- - Insufficienza venosa - 187.21
- - Mista bacino-gamba - 170.24
- - Non classificata altrove - L97
- - Post-trombotica - 183.0
- - Venosa senza varici - 187.21
- Bronchiale - J98.0
- Buruli] - Infezione da Mycobacterium: ulcerans [A31.1
- Centrale - H16.0
- Con ipopion - H16.0
- Conca nasale - J34.0
- Corneale - H16.0
- Cronica cute
- - Non classificata altrove - L98.4
- - S.A.I. - L98.4
- Cutanea tubercolare - A18.4
- Cute S.A.I. - L98.4
- Decubito
- - Pressione
- - - Con
- - - - Perdita cutanea a spessore parziale che coinvolge l'epidermide e/o il derma - L89.1
- - - Vescica (contenente siero) (aperta) (lacerata) - L89.1
- - - Limitata al solo eritema, pelle intatta - L89.0
- - - Senza menzione dello stadio - L89.9
- - Stadio
- - - 1 - L89.0
- - - 2 - L89.1
- - - 3 - L89.2
- - - 4 - L89.3
- Dendritica della cornea da Herpes simplex - B00.5†, H19.1*
- Dotto cistico o della colecisti - K82.8
- Ducrey - A57
- Duodenale
- Dieulafoy - K26.0
- Farmaco -
- - K26.9, Y57.9!
- - K27.9, Y57.9!
- - -
- - - K26
- - - Infezione da Helicobacter pylori in K26.9, B98.0!
- Esofageo
- - Ingestione
- - - Farmaci e droghe - K22.1
- - - Sostanze chimiche - K22.1
- - Micotica - K22.1
- - Peptica - K22.1
- Esofago - K22.1

Ulcera –Continuazione

- Gastrico
- Antireumatici non steroidei ~ K25.9, Y57.9!
- Dieulafoy ~ K25.0
- Farmaci ~ K25.9, Y57.9!
- Psicogena ~ F54, K25.9
- -
- K25
- Infezione da *Helicobacter pylori* in K25.9, B98.0!
- Gastrodigiunale
- Acuta ~ K28.3
- ~ K28
- Gastroduodenale
- Antireumatici non steroidei ~ K27.9, Y57.9!
- I ~ K27
- Gesso ~ L89
- I ~ H16.0
- Infiammazione ~ Varici (venose) delle estremità inferiori con I83.2
- Iniziale ~ Framboesia: A66.0
- Intestinale
- Amebiasi cronica ~ A06.1
- Tifoide ~ A01.0
- Tubercolare ~ A18.3†, K93.0*
- ~ K63.3
- Laringe ~ J38.7
- Laringea difterica ~ A36.2
- Marginale ~ H16.0
- Meato) uretrale ~ N34.2
- Mucosa orale ~ K12.1
- Non varicosa di arto inferiore ~ I87.21
- O infiammazione ~ Varici (venose) delle estremità inferiori senza I83.9
- Palato ~ K12.1
- Parauretrale maligna ~ C76.3
- Pene ~ N48.5
- Peptico
- Antireumatici non steroidei ~ K27.9, Y57.9!
- Digiuale acuta ~ K28.3
- Duodenale ~ K26
- Farmaci ~ K27.9, Y57.9!
- I ~ K27
- Neonatale ~ P78.8
- O erosione
- Anastomotica ~ K28
- Digiuale ~ K28
- Gastrocolica ~ K28
- Gastrodigiunale ~ K28
- Gastrointestinale ~ K28
- Marginale ~ K28
- Stomiale ~ K28
- Pilonica ~ K25
- Postpilonica ~ K26
- Sede non specificata ~ K27

Ulcera –Continuazione

- Peptico –Continuazione
- Stomaco ~ K25
- Perforante piede
- Sifilitica ~ A52.1†, L99.8*
- -
- Tabe con A52.1†, L99.8*
- Taboparalisi con A52.1†, L99.8*
- Perforata
- Sifilitica ~ A52.7†, L99.8*
- ~ H16.0
- Polmonare tubercolare ~ A16.2
- Post-flebitica dell'arto inferiore ~ I87.01
- Primitiva del tenue ~ K63.3
- Scroto, vescicola seminale, dotto spermatico, testicolo[eccettuata l'atrofia], tunica vaginale e dotto deferente ~ N50.8
- Sfintere vescicale ~ N32.8
- Sifilitica tardiva ~ A52.7†, L99.8*
- Solitario
- Ano ~ K62.6
- Retto ~
- K62.6
- Sindrome dell' ~ K62.6
- ~ K62.6
- Stercorale ~ K62.6
- Tifoide perforata ~ A01.0
- Tonsillare ~ J35.8
- Trofica) da decubito della cervice uterina ~ N86
- Tropicale S.A.I. ~ L98.4
- Tubercolare
- Colonna vertebrale ~ A18.0†, M49.09*
- Cornea ~ A18.5†, H19.2*
- Intestino ~ A18.3†, K93.0*
- Scroto ~ A18.1†, N51.8*
- Vescica ~ A18.1†, N33.0*
- Vagina da pessario ~ N89.8
- Varicosa
- Estremità inferiore, ogni localizzazione) ~ I83.0
- Setto nasale ~ I86.88
- Vascolare di origine mista spalla-braccio ~ I70.26
- Venerea) molle ~ A57
- Vescicale ~ N32.8
- Via biliare ~ K83.8
- Vulvare erpetica ~ A60.0†, N77.0*
- Xerosi corneale ~ Deficit di vitamina A con E50.3†, H19.8*
-
- Aterosclerosi delle arterie degli arti: bacino-gamba, con I70.24
- Emorragia gastroduodenale acuta da K27.0
- Insufficienza venosa
- Arto inferiore con I87.21

Ulcera –Continuazione

- ~Continuazione
- Insufficienza venosa –Continuazione
- Cronica periferico
- - Con I87.21
- - Senza I87.20
- Sindrome
- Post-flebitico
- Con I87.01
- - Senza I87.00
- Post-trombotico
- Con I87.01
- - Senza I87.00
- Stadio IV secondo Fontaine con I70.24
- Tremore essenziale - nistagmo - Q87.8
- Varici (venose) delle estremità inferiori con I83.0
- Ulcerans [Ulcera di Buruli] ~ Infezione da *Mycobacterium*: A31.1**
- Ulcerata) ~ Framboesia nodulare tardiva (A66.4**
- Ulcerativa**
- Acuta
- Con emorragia ~ Ernia diaframmatica
- - Con emorragia ~ Ernia diaframmatica con occlusione con lesione di Cameron K44.0, K25.0
- - Senza occlusione con lesione di Cameron K44.9, K25.0
- - Senza emorragia ~ Ernia diaframmatica
- - Con occlusione con lesione di Cameron K44.0, K25.3
- - Senza emorragia ~ Ernia diaframmatica senza occlusione con lesione di Cameron K44.9, K25.3
- Cronica
- Con emorragia ~ Ernia diaframmatica
- - Con emorragia ~ Ernia diaframmatica con occlusione con lesione di Cameron K44.0, K25.4
- - Senza occlusione con lesione di Cameron K44.9, K25.4
- - Senza emorragia ~ Ernia diaframmatica
- - Con occlusione con lesione di Cameron K44.0, K25.7
- - Senza emorragia ~ Ernia diaframmatica senza occlusione con lesione di Cameron K44.9, K25.7
- Necrotizzante
- Acuta
- Gengivite ~ A69.1
- Gengivostomatite ~ A69.1
- ~ Stomatite A69.0
-
- Ernia diaframmatica
- - Con occlusione con lesione di Cameron K44.0, K25.9
- - Senza occlusione con lesione di Cameron K44.9, K25.9
- Mucosite orale (K12.3

Ulcerativa –Continuazione

- - -Continuazione

- - Pulpite: cronica (iperplasica) (K04.0

Ulcerazione

- Cordone ombelicale e atresia intestinale - Q41.9, P02.6

- Infiammazione vulvovaginali in altre malattie classificate altrove - N77.8*

- Lingua - K14.0

- Naso o del setto nasale - J34.0

- Vagina - N76.5

- Vaginale in tubercolosi - A18.1†, N77.0*

- Vulva

- - Malattia

- - - Behçet - M35.2†, N77.8*

- - - Infettive o parassitarie classificate altrove - N77.0*

- - - N76.6

- - Aterosclerosi delle arterie degli arti di tipo bacino-gamba, stadio IV secondo Fontaine con I70.24

Ulcere

- Acute dello stomaco e del duodeno - K27.3

- Buccale genitale con infiammazione cartilagine -

- - M35.2, M94.1

- - Sindrome MAGIC [M35.2, M94.1

- Framboesia - Gomme e A66.4

- - Livedo reticolare con L95.0

Ulceroghiandolare - Tularemia A21.0

Ulcero-necrotica acuta - ANUG [Gengivite A69.1

Ulcerosa

- Cronica

- - Subtotale - Colite K51.0

- - -

- - - Pancolite K51.0

- - - Proctite K51.2

- - - Rettosigmoidite K51.3

- Multifocale criptogenica - Enterite stenotomica K63.3

- Non specificata - Colite K51.9

- Pioderma gangrenoso - Forma L88

- Profonda dell'arto inferiore - Flebite I80.28

- Psicogena - Colite F54, K51.9

- Specifica - Balanopostite A63.8†, N51.2*

- Tubercolare - Colite A18.3†, K93.0*

- -

- - Altra colite K51.8

- - Artrite giovanile in colite K51.9†, M09.29*

- - Artrite in colite K51.9†, M07.59*

- - Cistite N30.88

- - Colite K51

- - Dermatite L88

- - Endocardite (acuta) (subacuta): I33.0

- - Faringite (acuta): J02.9

- - Gengivite (cronica): K05.1

Ulcerosa –Continuazione

- - -Continuazione

- - Laringite (acuta): J04.0

- - Rinite (cronica) J31.0

- - Stomatite: K12.1

- - Tonsillite (acuta): J03.9

- - UC [colite K51.9

Ulcus corneae rodens [Mooren] - H16.0

ULD - G40.3

Uleritema ofriogene - L66.4

Ullrich

v./v.a. Morquio-Ullrich-Brailsford

- - Distrofia muscolare congenita di G71.2

Ulmer

v./v.a. Bindewald-Ulmer-Müller

Ulna

v./v.a. femore-fibula-ulna

v./v.a. radio-ulna

- Altre e multiple parti - Frattura dell'estremità prossimale dell' S52.09

- Che radio - Frattura

- - Diafisaria sia dell' S52.4

- - Estremità distale sia dell' S52.6

- Con lussazione della testa del radio - Frattura della diafisi prossimale dell' S52.21

- Corto

- - Dismorfismi facciali, ipotonia muscolare e disabilità intellettiva - Sindrome Q87.0

- - - Displasia spondiloperiferica- Q77.7

- Olecrano - Frattura dell'estremità prossimale dell' S52.01

- Parte non specificata - Frattura

- - Diafisi dell' S52.20

- - Estremità sprossimale dell' S52.00

- Processo coronoideo dell'ulna - Frattura dell'estremità prossimale dell' S52.02

- S.A.I. -

- - S52.20

- - Estremità prossimale dell' S52.00

- -

- - Deficit focale prossimale del femore, del peroneo e dell' Q72.4

- - Estremità distale dell' S52.8

- - Frattura

- - - Diafisi distale del radio con lussazione della testa dell' S52.31

- - - Estremità prossimale dell'ulna: Processo coronoideo dell' S52.02

- - Ipoplasia congenita dell' Q71.8

- - Osteoblastoma dell' D16.0

- - Osteocondrosi giovanile del radio e dell' M92.1

- - Osteosarcoma dell' C40.0

- - Processo stiloideo dell' S52.8

- - Pseudoartrosi congenita dell' Q74.0

- - Raccorciamento congenito longitudinale dell' Q71.5

- - Sarcoma dell' C40.0

- - Sarcoma di Ewing dell' C40.0

Ulna –Continuazione

- - -Continuazione

- - Sindrome da displasia metafisaria dell' Q78.5

- - Testa dell' S52.8

Ulnare

v./v.a. cranio-facciale-ulnare-renale

v./v.a. Nervo ulnare

v./v.a. omero-radio-ulnare

v./v.a. omero-ulnare

v./v.a. radioulnare

- Distale [Burns] - Osteocondrosi (giovanile): dell'epifisi M92.1

- Livello

- Avambraccio - Traumatismo dell'arteria S55.0

- Polso e della mano - Traumatismo dell'arteria S65.0

- Schisi dei piedi - Ipoplasia Q73.8

- Superiore - Frattura dell'epifisi S52.00

- -

- - Distorsione e distrazione del gomito: Legamento collaterale S53.42

- - Emimelia Q71.5

- - Legamento collaterale del polso (radiale) (S63.3

- - Rottura traumatica del legamento collaterale S53.3

Ulnare-mammaria - Sindrome Q87.8

Ulnocarpico palmare - Legamento S63.3

Ulna-omerale - Articolazione S53.1

Ultrasuoni

- Altri metodi fisici - Screening prenatale per malformazioni, mediante Z36.3

- O altri metodi fisici, per ritardo d'accrescimento fetale - Screening prenatale mediante Z36.4

Umano

- 5 - Infezione da herpes virus B25.9

- Altre malattie virali - Esame speciale di screening per: HIV [virus dell'immunodeficienza Z11

- Associata a virus linfotropo - Mielopatia delle cellule T G04.1

- HGE] - Ehrlichiosi granulocitaria A79.8

- HIV

- - Che dà luogo a malattie infettive o parassitarie - Malattia da virus dell'immunodeficienza B20

- - Non

- - - Conclusivo nel bambino - Test per il virus dell'immunodeficienza R75

- - - Specificata - Malattia da virus dell'immunodeficienza B24

- - -

- - - Consigli: sull'infezione da virus dell'immunodeficienza Z71

- - - Contatto con ed esposizione al virus dell'immunodeficienza Z20.6

- - - Messa in evidenza, con esami di laboratorio, del virus della immunodeficienza R75

Umano –Continuazione

- HIV –Continuazione
- - - –Continuazione
- - - Stato di infezione asintomatica da virus dell'immunodeficienza Z21
- HSV-2 → Dermatite vescicolare
- Labbro da (alfa-)virus dell'herpes tipo 2 B00.1
- Orecchio da (alfa-)virus dell'herpes tipo 2 B00.1
- Orthopoxvirus → Infezione B08.0
- Resistente a virostatici o inibitori della proteasi → Virus dell'immunodeficienza U85!
- Tipo
- - 1 HTLV-1 →
- - - Mielopatia da virus linfotropo delle cellule T G04.1
- - - Portatore di virus T-linfotropo Z22.6
- - I → Dermatite infettiva associata a virus T-linfotropico L30.3
- - -
- - Bronchiolite acuta da Metapneumovirus J21.1
- - Bronchite da metapneumovirus J20.8
- - Corpo estraneo dimenticato all'interno del corpo Y69!
- - Encefalite da metapneumovirus A85.8†, G05.1*
- - Metapneumovirus B97.8!
- - Polmonite da metapneumovirus J12.3
- - Vaccino contro il papillomavirus Z25.8

Umidificatore

- Con esacerbazione acuta → Polmone da J67.71
- Senza menzione di esacerbazione acuta → Polmone da J67.70
- → Polmonite da J67.70

Umidità

v./v.a. freddo-umidità

Umido

v./v.a. Tipo di malattia

UMNL] → Cistoplegia con lesione neuronale alta [G95.80**Umore**

- Affettivo
- - Altro tipo → Disturbo
- - - Persistenti dell' F34.8
- - - Ricorrenti dell' F38.1
- - - Specifici dell' F38.8
- - Non specificato → Disturbo
- - - F39
- - - Persistente dell' F34.9
- - Organici → Disturbi dell' F06.3
- - - Altri singoli disturbi dell' F38.0
- Vitreo → Malformazione congenita dell' Q14.0
- → Mania con sintomo psicotico
- - Congrui all' F30.2
- - Incongrui all' F30.2

Uncinariosi → B76**Uncinato →**

- Altre malattie da vermi B76.8
- Frattura: Osso S62.17
- Malattia da vermi B76.9

Undicesimo nervo cranico → S04.7**Unghia**

- Allargate e ipertrofiche → Q84.5
- Altre malattie classificate altrove → Disturbi delle L62.8*
- Dito della mano → (T23
- Fried → Sindrome delle dita dei piedi e delle Q82.8
- Giallo →
- - Linfedema con L60.5
- - Sindrome delle L60.5
- Incarnita → L60.0
- Mano →
- - Infezione suppurativa dell' L03.01
- - Infiammazione suppurativa dell' L03.01
- - Matricoma onicocitico dell' D23.6
- - Onicomatricoma dell' D21.1
- Piede →
- - Infezione micotica dell' B35.1
- - Matricoma onicocitico dell' D23.7
- - Onicomatricoma dell' D21.2
- Pollice → (T23
- Rotula → Sindrome di Q87.2
- - -
- - Altro
- - - Malattie delle L60.8
- - - Malformazioni congenite delle Q84.6
- - Candidosi della cute e delle B37.2
- - Contusione dito
- - - Con lesione dell' S60.1
- - - Piede
- - - - Con danno all' S90.2
- - - - Senza danno all' S90.1
- - - Senza lesione dell' S60.0
- - Decolorazione dell' L60.8
- - Dermatofitosi dell' B35.1
- - Displasia ectodermica capelli- Q82.8
- - Distrofia delle venti L60.3
- - Ferita aperta dito
- - - Con lesione dell' S61.1
- - - Piede
- - - - Con danno all' S91.2
- - - - Senza danno all' S91.1
- - - Senza lesione dell' S61.0
- - Infezione
- - - L03.0
- - - Micotica dell' B35.1
- - Malattia
- - - HIV con candidosi della cute e dell' B20, B37.2

Unghia –Continuazione

- - - –Continuazione
- - Malattia –Continuazione
- - - Non specificata delle L60.9
- - Mangiarsi le F98.88
- - Tinea dell' B35.1
- - Tricofitosi dell' B35.1

Unghie

v./v.a. mammella-dita-unghie

Ungueale

- v./v.a. Displasia ungueale
- v./v.a. odonto-trico-ungueale-digito-palmare
- v./v.a. trico-dento-ungueale
- Dismorfismi facciali → Malattia di Hirschsprung - ipoplasia Q87.8
- Isolata → Epidermolisi bollosa distrofica dominante, affezione Q81.2
- S.A.I. → congenita: Malformazione Q84.6
- - -
- - Distrofia L60.3
- - Ippocratismo R68.3
- - Micosi B35.1

Unguim → Tinea B35.1**Unicamente aggressivo → Disturbo del comportamento sociale, di tipo F91.1****Unicervical → Utero bicorni Q51.3****Unico →**

- Arteria ombelicale Q27.0
- Ventricolo Q20.4

Unicorne → Utero Q51.4**Unifocale**

- Cellule di Langerhans → Istiocitosi C96.6
- → Istiocitosi X C96.6

Unilaterale

v./v.a. Tipo di malattia

Uninodulare

- Non tossico → Gozzo E04.1
- - Tirotoxicosi con gozzo tossico E05.1

Unipolare S.A.I. → Depressione F33.9**Unisistemica → Istiocitosi a cellule di Langerhans multifocale e C96.5****Univentricolare → Cuore Q20.4****Univentricolato [Double inlet ventricle] → Cuore biatriale Q20.4****Universale →**

- Alopecia L63.1
- Discromatosi L81.8
- Leucopatia E70.3

Unna → Ipotricosi, tipo Marie Q84.0**Unverricht-Lundborg → Malattia di G40.3****Uomo**

- Donna) → Inibizione dell'orgasmo (nell' F52.3
- Pietra → Malattia dell' M61.19
- Rigido → Sindrome congenita dell' G25.88
- - -
- - Disturbo dell'erezione nell' F52.2
- - Gangrena di Fournier nell' N49.80
- - Prolasso uretrale nell' N36.3

Uomo -Continuazione

- - -Continuazione

- - Seno urogenitale persistente nell' Q55.8

Uovo

- Elminti non classificato altrove - Granuloma del peritoneo da B83.9†, K67.8*

- - Mancato impianto dell' N97.2

Upington - Malattia di Q78.4

UPS18 - Deficit di M35.8†, G32.8*

Uracale - Seno Q64.4

Uraco

- Pervio) - Fistola dell'uraco (Q64.4

- Uraco pervio) - Fistola dell' Q64.4

- -

- - Carcinoma a cellule transizionali non papillare dell' C67.7

- - Carcinoma a piccole cellule dell' C67.7

- - Ciste dell' Q64.4

- - Diverticolo dell' Q64.4

- - Malformazione dell' Q64.4

- - Pervietà dell' Q64.4

- - Prolasso dell' Q64.4

- - Tumore Maligno: C67.7

Uratica - Nefropatia M10.99†, N29.8*

Urbach

v./v.a. Oppenheim-Urbach

- - Sindrome rizomelica, tipo Q87.1

Urbach-Wiethe - Malattia di E78.88

Urbana -

- Febbre gialla A95.1

- Rabbia A82.1

Urea

- Disintossicazione da ammoniaca - Difetto del metabolismo del ciclo dell' E72.2

- - Disturbi del metabolismo del ciclo dell' E72.2

Ureidopropionasi

v./v.a. beta-ureidopropionasi

Uremia

- Cronica non specificata - N18.9

- Extrarenale - R39.2

- Neonatale - P96.0

- Prerenale - R39.2

- S.A.I. - N19

- Successiva a condizioni morbose classificabili in O00-O07 - O08.4

- - Polineuropatia in N18.89†, G63.8*

Uremico -

- Apoplessia N18.89†, I68.8*

- Demenza N18.89†, F02.8*

- Neuropatia N18.89†, G63.8*

- Paralisi N18.89†, G99.8*

- Pericardite N18.89†, I32.8*

- Prurito L29.8

- Sindrome emolitica- D59.3

Ureterale

v./v.a. Stenosi ureterale

Ureterale -Continuazione

- Aperto - Trauma S37.1, S31.83!

- Con

- - Cicatrice - Reflusso vescico- N13.7

- - Infezione

- - - Rene - Idronefrosi con ostruzione da calcolo N13.63

- - - -

- - - - Contrazione dell'orifizio N13.67

- - - - Stenosi dell'orifizio N13.67

- - Occlusione e infezione - Prolasso N13.67

- S.A.I. - Reflusso vescico- N13.7

- -

- - Deviazione di uretere od orifizio Q62.6

- - Dislocamento di uretere od orifizio Q62.6

- - Ectopia di uretere od orifizio Q62.6

- - Idronefrosi con ostruzione da calcolo N13.21

- - Impervietà Q62.1

- - Impianto anomalo di uretere od orifizio Q62.6

- - Litiasi N20.1

- - Orifizio D30.3

- - Pielonefrite (cronica) associata a reflusso (vescico- N11.0

- - Tubercolosi A18.1†, N29.1*

- - Tumore Maligno: Orifizio C67.6

Uretere

- Accessorio - Q62.5

- Altre malattie classificate altrove - Altre malattie del rene e dell' N29.8*

- Anamnesi familiare - Malattie del rene e dell' Z84.1

- Con infezione - Obliterazione dell' N13.67

- Doppio - Q62.5

- Malattia

- - Cytomegalovirus - Malattia dell' B25.88†, N29.1*

- - Infettive e parassitarie classificate altrove - Altri disturbi del rene e dell' N29.1*

- - Non specificati - Disturbi del rene e dell' N28.9

- Orifizio ureterale -

- - Deviazione di Q62.6

- - Dislocamento di Q62.6

- - Ectopia di Q62.6

- - Impianto anomalo di Q62.6

- S.A.I. - Anomalia dell' Q62.8

- Senza idronefrosi

- - Con infezione rene -

- - - Ingincocciamento dell' N13.67

- - - Stenosi dell' N13.67

- - - Ingincocciamento e stenosi dell' N13.5

- Specificati - Altri disturbi del rene e dell' N28.88

- Virus di Epstein-Barr - Malattia dell' B27.0†, N29.1*

- -

Uretere -Continuazione

- - -Continuazione

- - Agenesia dell' Q62.4

- - Altro

- - - Anomalie ostruttive (congenite) del bacinetto renale e dell' Q62.3

- - - Malformazioni congenite dell' Q62.8

- - Assenza dell' Q62.4

- - Atresia e stenosi dell' Q62.1

- - Calcolo

- - - N20.1

- - - Rene con calcolo dell' N20.2

- - Carcinoma a cellule transizionali dell' C66

- - Difetto di riempimento: dell' R93.4

- - Dilatazione congenita dell' Q62.2

- - Duplicazione dell' Q62.5

- - Gomma dell' A52.7†, N29.1*

- - Malattia erpetica dell' B00.8†, N29.1*

- - Malposizione dell' Q62.6

- - Occlusione congenita di: Q62.1

- - Pielonefrite cronica associato

- - - Anomalia N11.1

- - - Ingincocciamento di N11.1

- - - Ostruzione N11.1

- - - Restringimento N11.1

- - Restringimento congenito del lume dell' Q62.1

- - Traumatismo dell' S37.1

- - Tumore

- - - Benigno: D30.2

- - - Comportamento incerto o sconosciuto: D41.2

- - - Maligno dell' C66

Ureterica -

- Fistola: utero- N82.1

- Occlusione congenita di: giunzione pielo- Q62.1

Ureterite

- Cistica - N28.88

- Gonorroica - A54.2†, N29.1*

- Non specifica con calcolo renale con idronefrosi - N13.20

Uretero

- Renale - Riflusso congenito vescico- Q62.7

- Vaginale - Fistola: N82.1

Ureterocele congenito - Q62.3

Ureterocistite - N30.88

Ureteropelvica con infezione del rene - Idronefrosi con ostruzione N13.60

Ureterostomia -

- Z43.6

- Z93.6

Ureterovesicale

- Con infezione - Stenosi N13.67

- - Occlusione congenita di: orifizio Q62.1

Uretotonici - Iperattività dell'utero da sovrastimolazione con farmaci Q62.8, Y57.9!

Uretra

- Altre parti - Traumatismo dell' *S37.38*
- Collo vescicale - Altre forme di atresia e stenosi dell' *Q64.3*
- Come sequela
 - - Parto - Stenosi dell' *N35.0*
 - - Traumatismo - Stenosi dell' *N35.0*
- Femminile - Prolasso
 - - *N81.0*
 - - Mucosa dell' *N81.0*
- Gravidanza - Infezioni dell' *O23.2*
- Malattie classificate altrove - Altri disturbi dell' *N37.8**
- Non specificato -
 - - Disturbo dell' *N36.9*
 - - Traumatismo dell' *S37.30*
- Parte
 - - Membranosa - Traumatismo dell' *S37.31*
 - - Prostatica - Traumatismo dell' *S37.33*
 - - Spongiosa - Traumatismo dell' *S37.32*
 - - S.A.I. - congenito(a): Malformazione della vescica e dell' *Q64.7*
 - - Tricomonadi - Infezione dell' *A59.0†, N37.0**
 - -
 - - Accessoria: *Q64.7*
 - - Altro
 - - - Disturbi specificati dell' *N36.8*
 - - - Malformazioni congenite della vescica o dell' *Q64.7*
 - - - Assenza congenita della vescica e dell' *Q64.5*
 - - Congenito
 - - - Prolasso: *Q64.7*
 - - - Restringimento: *Q64.3*
 - - Corpo estraneo nell' *T19.0*
 - - Doppio(a): *Q64.7*
 - - Impervietà dell' *Q64.3*
 - - Lacerazione periuretrale con interessamento dell' *O71.5*
 - - Lesione ostetrica: dell' *O71.5*
 - - Micosi dell' *B49†, N37.0**
 - - Prolasso dell' *N36.3*
 - - Restringimento sifilitico dell' *A52.7†, N37.8**
 - - Sifilide dell' *A52.7†, N37.0**
 - - Sifilide tardiva dell' *A52.7†, N37.0**
 - - Tricomoniasi dell' *A59.0†, N37.0**
 - - Tubercolosi dell' *A18.1†, N37.0**
 - - Tumore
 - - - Benigno: *D30.4*
 - - - Comportamento incerto o sconosciuto: *D41.3*
 - - - Maligno: *C68.0*

Uretrale

- v./v.a. retto-uretrale
- v./v.a. Stenosi uretrale
- Anteriore - Valvola *Q64.7*
- Interno -

Uretrale -Continuazione

- Interno - -Continuazione
 - - Carcinoma a cellule transizionali non papillare dell'orifizio *C67.6*
 - - Carcinoma a piccole cellule dell'orifizio *C67.6*
 - - Orifizio
 - - - *C67.5*
 - - - *D30.3*
 - - Non specificata - Sindrome *N34.3*
 - - Origine prostatica S.A.I. - Ostruzione *N40*
 - - Posteriore
 - - - Congenite - Valvole *Q64.2*
 - - - - Valvola *Q64.2*
 - - Postoperatorio - Restringimento *N99.18*
 - - S.A.I. - Stenosi di meato *N35.9*
 - - Tubercolare - Fistola *A18.1†, N37.8**
 - - Uomo - Prolasso *N36.3*
 - -
 - - - Ascesso
 - - - - *N34.0*
 - - - - Ghiandola) *N34.0*
 - - - Calcolo *N21.1*
 - - - Caruncola *N36.2*
 - - - Diverticolo *N36.1*
 - - - Falso passaggio *N36.0*
 - - - Fistola *N36.0*
 - - - Meatite *N34.2*
 - - - Prolasso della mucosa *N36.3*
 - - - Secrezione *R36*
 - - - Sindrome di Fowler (disfunzione dello sfintere *N36.8*
 - - - Stenosi dell'orifizio *N35.9*
 - - - Ulcera (del meato) *N34.2*
 - - - Uretrite e sindrome *N34*

Uretrite

- Candida - *B37.4†, N37.0**
- Candidomicetica - *B37.4†, N37.0**
- Candidosi - *B37.4†, N37.0**
- Chlamydiae - *A56.0*
- Cytomegalovirus - *B25.88†, N37.0**
- Erpetica - *B00.8†, N37.0**
- Gonorroica - *A54.0*
- Malattie classificate altrove - *N37.0**
- Non
 - - Gonococcica - *N34.1*
 - - Specifica - *N34.1*
 - - Venerea - *N34.1*
- Postmenopausale - *N34.2*
- S.A.I. - *N34.2*
- Sindrome uretrale - *N34*
- Tricomonadi - *A59.0†, N37.0**
- Venerea non classificata altrove - *A64†, N37.0**
- Virus di Epstein-Barr - *B27.0†, N37.0**
- -

Uretrite -Continuazione

- - -Continuazione
- - Altra *N34.2*
- - Con cistite e *N21*

Uretrite - Artrite *M02.39***Uretrocele**

- Congenito - *Q64.7*
- Femminile - *N81.0*
- Maschile - *N36.3*
- - Cistocele con *N81.1*

Uretro-oculo-articolare - Sindrome *M02.39***Uretro-oculo-sinoviale sindrome Reiter**

- Avambraccio - Sindrome *M02.33*
- Braccio - Sindrome *M02.32*
- Caviglia - Sindrome *M02.37*
- Colonna vertebrale - Sindrome *M02.38*
- Coscia - Sindrome *M02.35*
- Gamba - Sindrome *M02.36*
- Mano - Sindrome *M02.34*
- Pelvi - Sindrome *M02.35*
- Piede - Sindrome *M02.37*
- Più localizzazioni - Sindrome *M02.30*
- Regione della spalla - Sindrome *M02.31*

Uretroperineale - Fistola: *N36.0***Uretrorettale -**

- Congenito(a): fistola *Q64.7*
- Fistola: *N36.0*

Uretrorrea - *R36***Uretroscrotale - Fistola *N50.8*****Uretrostomia -**

- *Z43.6*
- *Z93.6*

Uretrotrigonite - *N30.3***Uretrovaginale - Fistola: *N82.1*****Urgency**

- O HU high urgency - Iscrizione lista trapianto
- - Cardiaco: Senza grado di priorità U [*U55.10*
- - Cuore-polmone: Senza grado di priorità U [*U55.30*
- - Polmonare: Senza grado di priorità U [*U55.20*
- - Iscrizione lista trapianto
- - Cardiaco: Con grado di priorità U [*U55.11*
- - Cuore-polmone: Con grado di priorità U [*U55.31*
- - Polmonare: Con grado di priorità U [*U55.21*

Urgenza

- Urinare - *R35.1*
- -
- - *N31.82*
- - Incontinenza da *N39.42*

Urico -

- Avvelenamento: Farmaci agenti sul metabolismo dell'acido *T50.4*

Urico - -Continuazione

- Nefrolitiasi in calcolo di acido *M10.09†, N22.8**

Uricostatici - *T50.4*

Uricosurici - *T50.4*

Uridina difosfato galattosio-4-epimerasi - Deficit di *E74.2*

Uridina-difosfato glucuronosiltransferasi

- Tipo

- - 1 - Deficit di bilirubina *E80.5*

- - 2 - Deficit di bilirubina *E80.5*

- - Deficit di bilirubina *E80.5*

Uridina-monofosfato sintasi - Deficit di *E79.8*

Urina

- Aumentata - Quantità di *R35.0*

- Scioppo

- - Acero

- - - Intermedia - Malattia delle *E71.0*

- - - Tiamina-sensibile - Malattia delle *E71.0*

- - D acero -

- - - Malattia delle *E71.0*

- - - Sindrome di Menkes I [Sindrome delle *E71.0*

- - Scioppo di acero, tipo intermittente - Malattia delle *E71.0*

- -

- - Altri e non specificati risultati anormali dell'esame delle *R82.9*

- - Cellule e cilindri nelle *R82.9*

- - Peritonite: da *K65.8*

- - Risultato anormale esame

- - - Citologico e istologico delle *R82.8*

- - - Microbiologico delle *R82.7*

- - Stravaso di *R39.0*

Urinare - Urgenza di *R35.1*

Urinario

v./v.a. Apparato urinario

v./v.a. Via urinaria

- 17-chetosteroidi - Elevati tassi *R82.5*

- Acido indolacetico - Elevati tassi *R82.5*

- Anormale

- - Metalli pesanti - Tassi *R82.6*

- - Sostanze principalmente non medicamentose - Tassi *R82.6*

- - Bilanziosi - Calcolo *B65.0†, N22.0**

- - Catecolamine - Elevati tassi *R82.5*

- - Eccessiva - Secrezione *R35.0*

- - Extrauretrale - Incontinenza *N39.43*

- - Farmaci, medicinali e sostanze biologiche - Aumento del tasso *R82.5*

- - Genitale -

- - - Ascesso tuberculare degli organi *A18.1*

- - - Infezione da clamidie degli organi *A56.2†, N29.1**

- - Non

- - Specificata - Incontinenza *R32*

Urinario -Continuazione

- Non -Continuazione

- - Specificati - Tumore benigno: Organi *D30.9*

- - Specificato -

- - - Calcolo *N20.9*

- - - Traumatismo di organo pelvico o *S37.9*

- - - Tumore

- - - - Comportamento incerto o sconosciuto: Organo *D41.9*

- - - - Maligno: Organo *C68.9*

- - Origine non organica - Incontinenza *F98.0*

- - Permanenza) - Complicanza meccanica di catetere *T83.0*

- - Postoperatoria dopo TVT - Ritenzione *T83.8*

- - S.A.I. - Fistola: *N36.0*

- - Schistosomiasi - Calcolo *B65.0†, N22.0**

- - Specificata - Altra incontinenza *N39.48*

- - Steroidi - Elevati tassi *R82.5*

- -

- - Areflessia della vescica *G95.81*

- - Carcinoma in situ: Altri e non specificati organi *D09.1*

- - Complicanza meccanica

- - - Altri dispositivi ed impianti *T83.1*

- - - Innesco di organo *T83.2*

- - Congenito

- - - Prolasso: meato *Q64.7*

- - - Restrangimento: meato *Q64.3*

- - Disturbi del getto *R39.1*

- - Doppio(a): meato *Q64.7*

- - Fistole congenite utero-digestive e utero- *Q51.7*

- - Fornitura ed adattamento di dispositivo nel tratto *Z46.6*

- - Infezione tuberculare di organo *A18.1*

- - Risultati anormali di diagnostica per immagini di organi *R93.4*

- - Ritenzione *R33*

- - Sifilide tardiva della vescica *A52.7†, N33.8**

- - Tumore

- - - Benigno: Altri organi *D30.7*

- - - Comportamento incerto o sconosciuto: Altri organi *D41.7*

- - - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue degli organi *C68.8*

Urinocoltura positiva - *R82.7*

Urocasi - Encefalopatia da deficit di *E70.8*

Urogenitale

v./v.a. Apparato urogenitale

v./v.a. cerebro-reno-urogenitale

- Anomalie auricolari] - Sindrome CHARGE [Associazione CHARGE] [Sindrome coloboma-cardiopatia-atresia delle coane-ritardo della crescita e dello sviluppo-disturbi *Q87.8*

- - Correlata a MYRF - Sindrome cardiaca *Q87.8*

- - Micoplasmi - Infezione *N39.0, B96.0!*

- - Persistente

Urogenitale -Continuazione

- Persistente -Continuazione

- - Donna - Seno *Q52.8*

- - Uomo - Seno *Q55.8*

- Sistema digestivo nel perineo) - Tumore Maligno: Regione della cloaca(divisione sistema *C21.2*

- Tutti gli stadi - Linfedema iatrogeno del sistema *I97.87*

- -

- - Ascesso tuberculare del sistema *A18.1*

- - Candidosi di altre sedi *B37.4*

- - Disostosi spondilocostale - malformazioni anali e *Q87.8*

- - Infezione da herpes virus dei genitali e del tratto *A60.0*

- - Miasi *B87.8*

- - Presenza di impianti *Z96.0*

- - Sindrome da immunodeficienza dei linfociti B, anomalie degli arti e malformazioni *Q87.0*

- - Tricomoniassi *A59.0*

Urogenitale-intestinale - Sindrome da afalangia con emivertebre e disgenesia *Q87.8*

Uropatia

- Ostruzione

- - Con infezione - *N13.68*

- - Reflusso

- - - Non specificata - *N13.9*

- - - - Altra *N13.8*

- - Cataratta - ritardo mentale - atresia anale - *Q87.8*

Uroretale - Sequenza malformativa del setto *Q87.8*

Uroteliale

- Sindrome di Lynch - Carcinoma *C68.9*

- Tratto superiore - Carcinoma *C68.9*

Urticaria papulosa - *L28.2*

Urto - Effetto di onda d' *T70.9*

Uscita

- Con difetto del setto ventricolare

- - Sottopolmonare

- - - Non connesso - Ventricolo destro a doppia *Q20.1*

- - - - Ventricolo destro a doppia *Q20.1*

- - Subaortico

- - - O doppiamente connesso con stenosi polmonare - Ventricolo destro a doppia *Q20.1*

- - - - Ventricolo destro a doppia *Q20.1*

- - Subpolmonare doppiamente connesso - Ventricolo destro a doppia *Q20.1*

- - Double outlet left ventricle] - Ventricolo sinistro a doppia *Q20.2*

- - Double outlet right ventricle] - Ventricolo destro a doppia *Q20.1*

Usher - Sindrome

- *Q87.8*

- Seneur - *L10.4*

Ustione

- Altro
- Non specificati organi interni ~ T28.4
- Parte
- Apparato digerente ~ T28.2
- Occhio e degli annessi oculari ~ T26.3
- Vie respiratorie ~ T27.2
- Bocca e della faringe ~ T28.0
- Cornea e del sacco congiuntivale ~ T26.1
- Corpo intero
- Primo grado ~ T29.1
- Secondo grado ~ T29.20
- Terzo grado ~ T29.3
- Corrosione
- Classificabili solo in relazione all'estensione della superficie corporea interessata ~ Sequele di T95.4
- Congelamento
- Altra sede specificata ~ Sequele di altra T95.8
- Arto
- Inferiore ~ Sequele di T95.3
- Superiore ~ Sequele di T95.2
- Sede non specificata ~ Sequele di T95.9
- Testa e del collo ~ Sequele di T95.0
- Tronco ~ Sequele di T95.1
- Esofago ~ T28.1
- Grado
- 2a
- Anca e dell'arto inferiore, tranne la caviglia e il piede ~ T24.20
- Caviglia e del piede ~ T25.20
- Polso e della mano ~ T23.20
- Regione corporea non specificata ~ T30.20
- Spalla e dell'arto superiore, tranne polso e mano ~ T22.2
- Testa e del collo ~ T20.20
- 2b
- Anca e dell'arto inferiore, tranne la caviglia e il piede ~ T24.21
- Caviglia e del piede ~ T25.21
- Genitali esterni ~ T21.85
- Polso e della mano ~ T23.21
- Spalla e dell'arto superiore, tranne polso e mano ~ T22.8
- Testa e del collo ~ T20.21
- Tronco ~ T21.8
- ~ T30.21
- Non specificato
- Anca e dell'arto inferiore, tranne la caviglia e il piede ~ T24.0
- Caviglia e del piede ~ T25.0
- Polso e della mano ~ T23.0
- Spalla e dell'arto superiore, tranne polso e mano ~ T22.0
- Testa e del collo ~ T20.0
- Tronco ~ T21.0

Ustione –Continuazione

- Interessante
- 80-89% della superficie corporea ~ T31.8!
- II
- 10-19% della superficie corporea ~ T31.1!
- 20-29% della superficie corporea ~ T31.2!
- 30-39% della superficie corporea ~ T31.3!
- 40-49% della superficie corporea ~ T31.4!
- 50-59% della superficie corporea ~ T31.5!
- 60-69% della superficie corporea ~ T31.6!
- 70-79% della superficie corporea ~ T31.7!
- 90% o più della superficie corporea ~ T31.9!
- Laringe, trachea e polmone ~ T27.1
- Meno del 10% della superficie corporea ~ T31.0!
- Irradiazioni roentgen ~ T30.0
- Laringe e della trachea ~ T27.0
- Multiple S.A.I. ~ T29.0
- O scottatura
- Alimenti caldi ~ X19.9!
- Altri materiali caldi ~ X19.9!
- Gas caldi ~ X19.9!
- Liquidi caldi ~ X19.9!
- Oggetti caldi ~ X19.9!
- Vapori caldi ~ X19.9!
- Occhio e degli annessi oculari, parte non specificata ~ T26.4
- Organi genitourinari interni ~ T28.3
- Palpebra e dell'area perioculare ~ T26.0
- Primo grado
- Anca e dell'arto inferiore, tranne la caviglia e il piede ~ T24.1
- Caviglia e del piede ~ T25.1
- Genitali esterni ~ T21.15
- Polso e della mano ~ T23.1
- Regione corporea non specificata ~ T30.1
- S.A.I. ~ T30.1
- Spalla e dell'arto superiore, tranne polso e mano ~ T22.1
- Testa e del collo ~ T20.1
- Tronco ~ T21.1
- Provocante la rottura e la distruzione del globo oculare ~ T26.2
- Regione corporea non specificata, grado non specificato ~ T30.0
- Regione multiplo
- Con almeno una ustione di terzo grado ~ T29.3
- Grado non specificato ~ T29.0
- Secondo grado non specificato ~ T29.20
- Senza
- Menzione Ustione superiore grado
- 2a ~ T29.20
- 2b ~ T29.21
- Ustioni superiori al primo grado ~ T29.1
- S.A.I. ~ T30.0

Ustione –Continuazione

- Secondo grado
- Genitali esterni ~ T21.25
- Non precisato
- Anca e dell'arto inferiore, tranne la caviglia e il piede ~ T24.20
- Caviglia e del piede ~ T25.20
- Polso e della mano ~ T23.20
- Regione corporea non specificata ~ T30.20
- Spalla e dell'arto superiore, tranne polso e mano ~ T22.2
- Testa e del collo ~ T20.20
- S.A.I. ~ T30.20
- Tronco ~ T21.2
- Solare
- Acuta ~ Altra L55.8
- Non specificata ~ L55.9
- Primo grado ~ L55.0
- Secondo grado ~ L55.1
- Terzo grado ~ L55.2
- Superiore
- Grado
- 2a ~ Ustioni di regioni multiple, senza menzione di T29.20
- 2b ~ Ustioni di regioni multiple, senza menzione di T29.21
- Primo grado ~ Ustioni di regioni multiple, senza T29.1
- Terzo grado
- Anca e dell'arto inferiore, tranne la caviglia e il piede ~ T24.3
- Caviglia e del piede ~ T25.3
- Genitali esterni ~ T21.35
- Polso e della mano ~ T23.3
- S.A.I. ~ T30.3
- Spalla e dell'arto superiore, tranne polso e mano ~ T22.3
- Testa e del collo ~ T20.3
- Tronco ~ T21.3
- ~
- T30.3
- Ustioni di regioni multiple, con almeno una T29.3
- Tronco ~ T21.00
- Vaginale
- Grado
- 2a ~ T28.3
- 2b ~ T28.3
- Primo grado ~ T28.3
- Secondo grado ~ T28.3
- Terzo grado ~ T28.3
- Vie respiratorie, parte non specificata ~ T27.3
- ~
- Calcificazione ed ossificazione di muscoli da M61.3
- Miosite ossificante da M61.3

Usual interstitial pneumonia] - UIP [J84.10**Usura**

- Interprossimale dei denti - K03.0
- Occlusale dei denti - K03.0

Uterino

- v./v.a. Cervice uterina
- v./v.a. Tuba uterina
- Acquisita - Atrofia N85.8
- Anomale - Feto e neonato sofferenti per contrazioni P03.6
- Esterna - Aderenza N73.6
- Inferiore - Segmento C54.0
- Ipertonico
- Scoordinate e persistenti - Contrazioni O62.4
- - - Disfunzione O62.4
- Largo (rotondo) - Legamento D28.2
- Menopausale anomalo - Sanguinamento N95.0
- Non
- Specificata - Assistenza prestata alla madre per incompetenza cervicale O34.39
- Specificati - Tumore Maligno: Annessi C57.4
- O vaginale
- Anormale non specificato - Sanguinamento N93.9
- Disfunzionali o funzionali S.A.I. - Sanguinamenti N93.8
- Specificati - Altri sanguinamenti anormali N93.8
- Pregresso intervento chirurgico - Assistenza prestata alla madre per cicatrice O34.2
- Primitiva - Inerzia O62.0
- Primo e secondo grado - Prolasso N81.2
- S.A.I. -
- Disfunzione ipotonica O62.2
- Distocia O62.4
- Disturbo N85.9
- Fibrosi N85.8
- Inerzia O62.2
- Legamento C57.3
- Procidenza N81.3
- Scoordinate - Contrazioni O62.4
- Secondaria - Inerzia O62.1
- Terzo e quarto grado - Prolasso N81.3
- -
- Adenosarcoma del corpo C54.9
- Altra forma di inerzia O62.2
- Arteria o vena: S35.88
- Ascesso N71
- Assistenza prestata alla madre
- - - Altra incompetenza cervicale O34.38
- - - Fibroma O34.1
- - - Polipo del corpo O34.1
- - - Tumore del corpo O34.1
- - Carcinofibroma del corpo C54.9

Uterino -Continuazione

- - -Continuazione
- - Carcinoma a cellule squamose del corpo C54.9
- - Carcinoma a cellule transizionali del corpo C54.1
- - Carcinoma papillare del corpo C54.9
- - Colica N94.8
- - Dolori N94.8
- - Fibromioma D25
- - Fistola entero- N82.4
- - Inerzia P03.6
- - Infertilità femminile di origine N97.2
- - Legamento eccezione legamento
- - - C49
- - - D21
- - Leiomiomasarcoma del corpo C54.9
- - Rabbdomiosarcoma del corpo C54.9
- - Sarcoma del corpo C54.9
- - Tumore
- - - Benigno: Tube e legamenti D28.2
- - - Endocrino ben differenziato del corpo C54.9
- - - Maligno a cellule germinali del corpo C54.9
- - - Mesenchimale periferico maligno del corpo C54.9

Utero

- v./v.a. Cervice uterina (Cervice dell'utero)
- Bicornio
- Bicervicale
- - - Con cervice e vagina pervie - Q51.3
- - - Emivagina cieca - Q51.3
- - - Unicervical - Q51.3
- - -
- - - Q51.3
- - - Assistenza prestata alla madre per: O34.0
- Cavale gestazionale (ipotensione) - Sindrome O26.5
- Cervice
- - Esclusa - Malattia infiammatoria acuta dell' N71.0
- - - Ipoplasia dell' Q51.8
- Cervice uterina
- - Non specificata - Malformazione congenita dell' Q51.9
- - - Altre malformazioni congenite dell' Q51.8
- Clessidra - Contrazione dell' O62.4
- Didelfo - Q51.2
- Digestive e utero-urinarie - Fistole congenite Q51.7
- Doppio
- - Con duplicazione di cervice e di vagina - Q51.1
- - Emivagina - agenesia renale - Q51.2, Q60.0
- - -
- - - Q51.2
- - - Assistenza prestata alla madre per: O34.0

Utero -Continuazione

- Durante
- - Il travaglio - Rottura dell' O71.1
- - Intervento - Ferita da taglio all' T81.2
- Gravidico - Assistenza prestata alla madre
- - Altre anomalie di O34.5
- - Incarcerazione di O34.5
- - Prolasso di O34.5
- - Retroversione di O34.5
- Ipofitico - Q51.8
- Ispessito o ingrossato - N85.2
- Lesione sconfinante a più zone contigue - Leiomiomasarcoma del corpo dell' C54.8
- Nascita - Lacerazione dell' O71.1
- Non
- - Dichiarata se avvenuta prima dell'inizio del travaglio - Rottura dell' O71.1
- - Specificata - Malattia infiammatoria dell' N71.9
- - Specificato -
- - - Atri tumori benigni: D26.9
- - - Disturbo non infiammatorio dell' N85.9
- - - Leiomioma dell' D25.9
- - - Tumore Maligno: Corpo dell' C54.9
- O durante la nascita - polmonite infettiva acquisita in P23
- Ovarica - C57.8
- Parietale addominale - Fistola: N82.5
- Parte non specificata - Tumore maligno dell' C55
- Postpartum - Ipotonia dell' O72.1
- Primo inizio travaglio -
- - Lacerazione dell' O71.0
- - Rottura dell' O71.0
- Pseudo-unicorno - Q51.4
- Quale complicanza parto -
- - Contrazione ipotonica dell' O62.2
- - Ipotonia dell' O62.2
- - Qualsiasi parte] - Corpo estraneo nell' T19.3
- Rudimentale - Q51.8
- S.A.I. -
- - Polipo dell': N84.0
- - Prolasso dell' N81.4
- Settato totale - Q51.2
- Sovrastimolazione con farmaci uretotonici - Iperattività dell' O62.8, Y57.9!
- Successiva(o) a condizioni morbose classificabili in O00-O07 - Lacerazione, perforazione, rottura o danno chimico: dell' O08.6
- Suppurativa - Infiammazione dell' N71.9
- Unicornio - Q51.4
- Ureterica - Fistola: N82.1
- Urinarie - Fistole congenite utero-digestive e Q51.7
- Vaginale
- - Completo - Prolasso N81.3
- - Incompleto - Prolasso N81.2

Utero -Continuazione

- Vescicale - Fistola: *N82.1*
- -
- - Adenocarcinoma della porzione vaginale dell' *C53.1*
- - Adenomiosi dell' *N80.0*
- - Agenesia e aplasia dell' *Q51.0*
- - Altro
 - - - Disturbi non infiammatori, specificati, dell' *N85.8*
 - - - Duplicazione dell' *Q51.2*
 - - - Antiversione eccessiva dell' *N85.4*
 - - - Assenza acquisita dell' *Z90.7*
 - - - Assenza congenita dell' *Q51.0*
 - - - Assistenza prestata alla madre per malformazione congenita dell' *O34.0*
 - - - Associata a malformazione congenita dell' *N97.2*
- - Atresia
 - - - Bocca dell' *Q51.8*
 - - - Porzione vaginale dell' *Q51.8*
- - Carcinofibroma
 - - - Fondo dell' *C54.3*
 - - - Istmo dell' *C54.0*
- - Carcinoma neuroendocrino scarsamente differenziato del corpo dell' *C54.9*
- - Carcinosarcoma del corpo dell' *C54.9*
- - Disfunzione ipotonica
 - - - Primitiva dell' *O62.0*
 - - - Secondaria dell' *O62.1*
- - Endometriosi dell' *N80.0*
- - Gonorrea dell' *A54.2†, N74.3**
- - Inversione
 - - - *N85.5*
- - Postparto dell' *O71.2*
- - Ipertrofia dell' *N85.2*
- - Ipoplasia dell' *Q51.8*
- - Leiomioma
 - - - Intramurale dell' *D25.1*
 - - - Sottomucoso dell' *D25.0*
 - - - Sottosieroso dell' *D25.2*
- - Leiomiosarcoma
 - - - *C55*
 - - - Fondo dell' *C54.3*
 - - - Istmo dell' *C54.0*
- - Malattia infiammatoria cronica dell' *N71.1*
- - Malposizione dell' *N85.4*
- - Other benign neoplasm
 - - - Altre parti del' *D26.7*
 - - - Corpo dell' *D26.1*
- - Polipo del corpo dell' *N84.0*
- - Regione genitale, vescica, prostata, annessi, *I97.87*
- - Retroflessione dell' *N85.4*
- - Retroversione dell' *N85.4*
- - Setto dell' *Q51.2*

Utero -Continuazione

- - -Continuazione
- - Sifilide tardiva dell' *A52.7†, N74.2**
- - Spostamento congenito di epitelio piatto nella mucosa dell' *Q51.8*
- - Subinvoluzione dell' *N85.3*
- - Traumatismo dell' *S37.6*
- - Tubercolosi
 - - - *A18.1†, N74.1**
 - - - Legamento largo dell' *A18.1†, N74.1**
- - Tumore
 - - - Comportamento incerto o sconosciuto: *D39.0*
 - - - Maligno
 - - - - Fondo dell' *C54.3*
 - - - - Istmo dell' *C54.0*
 - - - - Lesione sconfinante a più zone contigue del corpo dell' *C54.8*
 - - - Mülleriano misto maligno del corpo dell' *C54.9*
- - Neuroectodermico primitivo
 - - - Fondo dell' *C54.3*
 - - - Istmo dell' *C54.0*

Uterovaginale non specificato - Prolasso
*N81.4***Utilizzo**

- Assorbente interno - Sindrome da shock tossico da *A48.3*
- Stimolatore diaframmatico - Adattamento e *Z45.81*

UV - Sindrome da ipersensibilità agli *L56.8***Uvea**

- Labiopalatoschisi-disabilità intellettiva - Coloboma dell' *Q87.8*
- -

- - Ectropion congenito dell' *Q10.1*

- - Tubercolosi dell' *A18.5†, H22.0**

Uveale -

- Sifilide secondaria del tratto *A51.4†, H22.0**
- Sifilide tardiva del tratto *A52.7†, H22.0**
- Sindrome idiopatica da effusione *H33.2*

Uveite

- Acquisita in toxoplasmosi - *B58.0†, H22.0**
- Anteriore
 - - Acuta, ricorrente o subacuta - *H20.0*
 - - Erpetica - *B00.5†, H22.0**
- Idiopatico
 - - Acuta - *H20.0*
 - - Cronica - *H20.1*
 - - - *H20.8*
- Infettiva - *H20.9*
 - - *H20.9*
- Congenita da toxoplasmosi - *P37.1†, H22.0**
- Facoanafilattica - *H20.2*
- Intermedia - *H30.2*
- Paraneoplastica - *C80.9†, H22.1**

Uveite -Continuazione

- Posteriore
 - - Idiopatica - *H30.9*
 - - Morbo di Whipple - *K90.8†, M14.89**
 - - - *H30.9*
- Sifilitico
 - - Congenita - *A50.0†, H22.0**
 - - Secondaria - *A51.4†, H22.0**
 - - Tardiva - *A52.7†, H22.0**
- Simpatica - *H44.1*
- Tuberculare - *A18.5†, H22.0**
- -
- - *H20.9*
- Sindrome TINU [Nefrite tubulo-interstiziale - *N12, H20.9*

Uveoparotidea [sindrome di Heerfordt] - Febris *D86.8***Uvola palatina - Tubercolosi dell'** *A18.8†, K93.8**

Vaccinale

- I viaggi → Consulenza *Z71*
- -
- - Artropatia post- *M02.2*
- - Consulenza *Z71*
- - Encefalite post- *G04.0*
- - Encefalomielite post- *G04.0*
- - Immunodeficienza primitiva con infezione disseminata da morbillo *D84.8, T88.0*

Vaccinazione

- Anti morbillo-parotite-rosolia → Immunodeficienza primitiva con infezione virale post- *D84.8, B05.9*
- Combinata contro difterite, tetano e pertosse [DTP] → Necessità di *Z27.1*
- Contro
- - Altro
- - - Singolo malattia
- - - - Batterica → Necessità di *Z23.8*
- - - - Infettive specificate → Necessità di *Z26.8*
- - - Specificata, singola malattia virale → Necessità di *Z25.8*
- - Colera, tifo[febbre tifoide] e paratifo [colera + TAB] → Necessità di *Z27.0*
- - COVID-19 → Necessità di *U11.9*
- - Dengue → *Z25.8*
- - Difterite tetano pertosse
- - - Poliomielite [DTP + polio] → Necessità di *Z27.3*
- - - Tifo e paratifo [DTP + TAB] → Necessità di *Z27.2*
- - Encefalite virale trasmessa da antropodi → Necessità di *Z24.1*
- - Epatite virale → Necessità di *Z24.6*
- - Febbre gialla → Necessità di *Z24.3*
- - Influenza → Necessità di *Z25.1*
- - Leishmaniosi → Necessità di *Z26.0*
- - Malattie infettive non specificate → Necessità di *Z26.9*
- - Morbillo, rosolia e parotite [MPR] → Necessità di *Z27.4*
- - Peste → Necessità di *Z23.3*
- - Poliomielite → Necessità di *Z24.0*
- - Rabbia → Necessità di *Z24.2*
- - Tubercolosi (BCG) → Necessità di *Z23.2*
- - Tularemia → Necessità di *Z23.4*
- COVID-19 profilattica → *U11.9*
- Misto contro
- - Altre malattie infettive → Necessità di *Z27.8*
- - Malattie infettive non specificate → Necessità di *Z27.9*
- Non eseguito
- - Controindicazione → *Z28*
- - Decisione paziente motivata
- - - Credenze religiose → *Z28*
- - - Influenza da gruppi di pressione → *Z28*
- - Motivi indipendenti dal paziente → *Z28*
- - - *Z28*

Vaccinazione → *Continuazione*

- Profilattica → Meningite da *G03.8, Y59.9!*
- S.A.I. → Necessità di *Z26.9*
- Solo contro
- - Difterite → Necessità di *Z23.6*
- - Il
- - - Colera → Necessità di *Z23.0*
- - - Morbillo → Necessità di *Z24.4*
- - - Tetano → Necessità di *Z23.5*
- - - Tifo e il paratifo (TAB) → Necessità di *Z23.1*
- - Parotite → Necessità di *Z25.0*
- - Pertosse → Necessità di *Z23.7*
- - Rosolia → Necessità di *Z24.5*
- - Poliomielite acuta paralitica associata a *A80.0*

Vaccinico

- Palpebra → Eruzione *B08.0†, H03.1**
- -
- - Eruzione *B08.0*
- - Malattia *B08.0*
- - Virus *B08.0*

Vacciniforme → *Idroa L56.4***Vacciniforme-simile** → *Linfoma idroa C84.5***Vaccino**

- Anamnesi personale → Allergia a siero e *Z88.7*
- Contro
- - COVID-19 →
- - - Effetti collaterali indesiderati della somministrazione di *U12.9!*
- - - Shock anafilattico da *T88.6, U12.9!*
- - Difterite-tetano-poliomielite-pertosse-influenza da emofilo di tipo B [DT-Hib] con epatite B → *Z27.8*
- - Il papillomavirus umano → *Z25.8*
- Neonatale → Ipocalcemia da latte *P71.0*
- O altro
- - Sostanza biologica utilizzati secondo le loro indicazioni e somministrati a dosi profilattiche o terapeutiche corrette → Effetto collaterale indesiderato di *Y59.9!*
- - Sostanze biologiche → Complicanze di *Y59.9!*
- -
- - Avvelenamento da *T50.9*
- - Intolleranza a *T88.1*
- - Malattia simile alla parotite dopo *T88.1*
- - Trombocitopenia da *D69.58, Y59.9!*

VACTERL

- Anomalie vertebrali, atresia anale, malformazioni cardiache, fistola tracheo-esofagea con atresia esofagea, anomalie renali e anomalie degli arti] → *Sindrome Q87.2*
- Con idrocefalo → *Q87.8*
- - Associazione *Q87.2*

Vacuolo

- Interessamento dell'enzima E1] → *Sindrome VEXAS [Sindrome autoinfiammatoria somatica legata all'X con M35.8*
- Orlati → Miopatia distale con *G71.8*

Vagabondaggio in demenza → *U63.6!***Vagale** → *Bradycardia: R00.1***Vagina**

- Acquisita)(congenita) → Assistenza prestata alla madre per: stenosi della *O34.6*
- Artificiale → Controllo di *Z43.7*
- Doppia → *Q52.1*
- Durante il parto → Lacerazione
- - Rottura o strappo perineale durante il parto (che coinvolgono): la *O70.0*
- - Terzo
- - - Medio della *O71.4*
- - - Superiore della *O71.4*
- Neoampolla rettale (pouch) → *Fistola tra N82.80*
- Neovescica → *Fistola tra N82.81*
- Non
- - Specificata → *Displasia della N89.3*
- - Specificato → *Disturbo non infiammatorio della N89.9*
- Pervie → *Utero bicornice bicervicale con cervice e Q51.3*
- Pessario → *Ulcera della N89.8*
- S.A.I. → *Malformazione congenita della Q52.4*
- Settata → *Assistenza prestata alla madre per: O34.6*
- Vulva →
- - Altro *Infiammazione specificate*
- - - *N76.8*
- - - *N76.88*
- - Ferita aperta della *S31.4*
- -
- - Aderenza
- - - *N89.5*
- - - Postoperatorie della *N99.2*
- - Agenesia
- - - *Q52.0*
- - - Parziale isolata della *Q52.0*
- - Altro
- - - Malformazioni congenite della *Q52.4*
- - - Specificati, disturbi infiammatori della *N89.8*
- - Assenza congenita della *Q52.0*
- - Assistenza prestata alla madre
- - - Anomalie della *O34.6*
- - - Precedente intervento chirurgico sulla *O34.6*
- - - Restringimento della *O34.6*
- - - Tumore della *O34.6*
- - Candidosi della vulva e della *B37.3†, N77.1**
- - Carcinoma in situ: *D07.2*

Vagina –Continuazione

- - -Continuazione
- - Corpo estraneo nella vulva e T19.2
- - Ematoma ostetrico di: O71.7
- - Endometriosi della N80.4
- - Fistola tra intestino tenue e N82.2
- - Leiomiosarcoma della C52
- - Leucoplachia della N89.4
- - Micosi da mugghetto della B37.3†, N77.1*
- - Polipo della N84.2
- - Risultati anormali di secrezioni e strisci della: R87
- - Sifilide tardiva della A52.7†, N77.1*
- - Stenosi
- - - N89.5
- - - Atresia della N89.5
- - Tricomoniassi della A59.0†, N77.1*
- - Tubercolosi della A18.1†, N77.1*
- - Tumore
- - - Benigno: D28.1
- - - Maligno della C52
- - Ulcerazione della N76.5
- - Utero doppio con duplicazione di cervice e di Q51.1

Vaginale

- v./v.a. Displasia vaginale
- v./v.a. Setto vaginale
- v./v.a. Tunica vaginale
- Alta durante il parto - Lacerazione O71.4
- Anormale non specificato - Sanguinamento uterino o N93.9
- Anteriore) S.A.I. - Prolasso della parete N81.1
- Completo - Prolasso utero- N81.3
- Complicante il parto - Lacerazione O70.0
- Congenito -
- - Atresia Q52.4
- - Fistola retto- Q52.2
- Disfunzionali o funzionali S.A.I. - Sanguinamenti uterini o N93.8
- Dopo isterectomia - Prolasso della volta N99.3
- Durante il parto - Lacerazione
- - Rottura o strappo del perineo, come in O70.0 che interessa anche: muscoli O70.1
- - Solco O71.4
- Grado
- - 2a -
- - - Corrosione T28.8
- - - Ustione T28.3
- - 2b -
- - - Corrosione T28.8
- - - Ustione T28.3
- Incompleto - Prolasso utero- N81.2
- Maligno a cellule germinali - Tumore C52
- Neonata - Emorragia P54.6
- NIV
- - I grado - Neoplasia intraepiteliale N89.0

Vaginale –Continuazione

- NIV -Continuazione
- - Il grado - Neoplasia intraepiteliale N89.1
- - O vulvari in gravidanza - Varici perineali, O22.1
- - Posteriore - Prolasso della parete N81.6
- - Primo grado -
- - - Corrosione T28.8
- - - Ustione T28.3
- - Ristretto - Introito N89.6
- - Secondo grado -
- - - Corrosione T28.8
- - - Ustione T28.3
- - Specificati - Altri sanguinamenti anormali uterini o N93.8
- - Successivo a pregresso taglio cesareo - Parto per via O75.7
- - Terzo grado -
- - - Corrosione T28.8
- - - Ustione T28.3
- - Trichomonas (vaginalis) - Leucorrea (A59.0
- - Tricomonadi - Infezione A59.0†, N77.1*
- - Tubercolosi - Ulcerazione A18.1†, N77.0*
- - Utero -
- - - Adenocarcinoma della porzione C53.1
- - - Atresia della porzione Q51.8
- - VAIN], grado III, con o senza menzione di displasia grave - Neoplasia intraepiteliale D07.2
- - Vecchia data - Lacerazione N89.8
- - -
- - Adenosarcoma della giunzione cervico- C53.8
- - Carcinoma a cellule chiare della giunzione cervico- C53.8
- - Carcinoma adenoide cistico della giunzione cervico- C53.8
- - Carcinoma basocellulare adenoide della giunzione cervico- C53.8
- - Carcinoma neuroendocrino scarsamente differenziato della giunzione cervico- C53.8
- - Cisti: embrionale Q52.4
- - Difterite A36.8†, N77.1*
- - Enterocoele N81.5
- - Erosione dell'epitelio N89.8
- - Fistola
- - - Colo- N82.3
- - - Retto- N82.3
- - - Uretero- N82.1
- - Leiomiosarcoma della giunzione cervico- C53.8
- - Malformazione anorettale (atresia dell'ano) non sindromica con fistola retto- Q42.2
- - Micosi B37.3†, N77.1*
- - Mugghetto
- - - B37.3†
- - - B37.3†, N77.1*
- - Prelievo placentare (per via Z36.0

Vaginale –Continuazione

- - -Continuazione
- - Rabbdomiosarcoma della giunzione cervico- C53.8
- - Tumore a cellule germinali della giunzione cervico- C53.8

Vaginalis -

- Fluorosi da Trichomonas A59.0†, N77.1*
- Leucorrea (vaginale) da Trichomonas (A59.0

Vaginismo

- Non organico - F52.5
- Psicogeno - F52.5
- - N94.2

Vaginite

- Blenorragica - A54.0†, N77.1*
- Candida - B37.3†, N77.1*
- Candidomicetica - B37.3†, N77.1*
- Candidosi - B37.3†, N77.1*
- Dopo il parto - O86.1
- Erpetica - A60.0†, N77.1*
- Gonorroico
- - Con ascesso - A54.1†, N77.1*
- - - A54.0†, N77.1*
- Infezione da ossiuri - B80†, N77.1*
- Micotica - B37.3†, N77.1*
- Monilia - B37.3†, N77.1*
- Mugghetto - B37.3†, N77.1*
- S.A.I. - Colpite (N76.0
- Sifilitico
- - Precoce - A51.0
- - Tardiva - A52.7†, N77.1*
- Tricomonadi - A59.0†, N77.1*
- Tubercolare - A18.1†, N77.1*
- Venerea non classificata altrove - A64†, N77.1*
- Vulvite e vulvovaginite in malattie infettive e parassitarie classificate altrove - N77.1*

Vaginoperineale - Fistola: N82.5**Vago**

v./v.a. Nervo vago

Vagotomia - Sindrome: post- K91.1**VAIN], grado III, con o senza menzione di displasia grave - Neoplasia intraepiteliale vaginale [D07.2****Vainsel**

v./v.a. Guibaud-Vainsel

Vaioliforme acuta [Mucha-Habermann] - Pitiriasi lichenoidale e L41.0**Vaiolo**

- Scimmie -
- - B04
- - Mpox [B04
- - B03

Valga congenita - Coxa: Q65.8**Valgismo**

- Congeniti dei piedi - Altri Q66.6
- Non classificato altrove - M21.0

Valgo

- Acquisito ~
- - Alluce *M20.1*
- - Piede
- - - Piatto
- - - - *M21.61*
- - - - *M21.63*
- - - Traverso
- - - - Cavo *M21.63*
- - - - Piatto *M21.63*
- - Facies caratteristica ~ Ritardo mentale legato all'X- cubito *Q87.8*
- - Piatto ~ Piede traverso *M21.63*
- ~
- - Congenito(a): ginocchio *Q74.1*
- - Metatarso *Q66.6*
- - Piede
- - - Piatto: spastico (*Q66.5*
- - - Torto talo- *Q66.4*
- - Pseudoanodontia - ipoplasia mascellare - ginocchio *K07.8, Q74.1*
- - Sindrome
- - - Coloboma maculare-palatoschisi-alluce *Q87.8*
- - - Disabilità cognitiva grave-ipotonia-strabismo-facies grossolana-piede piatto *Q87.8*

Valina ~

- Difetto del metabolismo della *E71.1*
- Disturbo del metabolismo della *E71.1*

Valle di Pahvant ~ Peste della *A21.9***Vallecola**

- Epiglottica ~
- - Carcinoma a cellule squamose della *C10.0*
- - Tumore Maligno: *C10.0*
- - *D10.5*

Valley ~ Encefalite della Murray *A83.4***Valproico ~**

- Acido *T42.6*
- Avvelenamento da acido *T42.6*
- Embriopatia da acido *Q86.88*

Valsalva (con rottura) ~ Aneurisma del seno di *Q25.4***Valvola**

- v./v.a. Insufficienza della valvola
- v./v.a. Stenosi della valvola
- Aortico
- - Tricuspid, combinati ~ Disturbi delle *I08.2*
- - ~ Ostruzione reumatica (della *I06.0*
- - D'Eustachio ~ Persistenza della *Q26.8*
- - Ileocecale ~ *D12.0*
- - Mitrale
- - Aortico
- - - Combinati ~ Disturbi delle *I08.0*
- - - Specificato come reumatico o di origine non specificata ~ Interessamento di entrambe le *I08.0*

Valvola ~Continuazione

- Mitrale ~Continuazione
- - Aortico ~Continuazione
- - - Tricuspid, combinati ~ Disturbi delle *I08.3*
- - S.A.I. ~ Disturbo (cronico) della (*I05.9*
- - Tricuspid, combinati ~ Disturbi delle *I08.1*
- - ~
- - - Disfunzione della (*I05.8*
- - - Ostruzione (reumatica) della (*I05.0*
- - Mitralica non reumatica con insufficienza mitralica ~ Stenosi (della *I34.80*
- - Non specificata
- - Malattie classificate altrove ~ Endocardite, *I39.8**
- - S.A.I. o causa specificata diverso reumatico o congenito ~
- - - Valvola cardiaca
- - - - Insufficienza di *I38*
- - - - Stenosi di *I38*
- - - - Valvulite (cronica) di *I38*
- - - ~
- - - Endocardite, *I38*
- - - Malattie reumatiche dell'endocardio, *I09.1*
- - Uretrale
- - Anteriore ~ *Q64.7*
- - Posteriore
- - - Congenite ~ *Q64.2*
- - - ~ *Q64.2*

Valvola aortica

- Bicuspid
- - Anomalie della mano ~ Dotto arterioso pervio - *Q87.2*
- - Familiare ~ *Q23.1*
- - ~ *Q23.1*
- - Con malattie reumatiche della valvola mitralica ~ Endocardite reumatica acuta della *I01.1*
- - Insufficienza S.A.I. o da causa specificata diversa dalla reumatica ~ *I35.1*
- - Malattie classificate altrove ~ Disturbi della *I39.1**
- - Non
- - Classificato altrove ~ Anomalia congenita
- - - *Q23.9*
- - - Cuspide della *Q23.9*
- - Specificata ~ Malattia reumatica della *I06.9*
- - Specificato ~ Disturbo della *I35.9*
- - Quadricuspide ~ *Q23.8*
- - Rigurgito S.A.I. o da causa specificata diversa dalla reumatica ~ *I35.1*
- - Valvola mitrale ~ Altre malformazioni congenite della *Q23.8*
- - Valvola mitralica ~ Malformazione congenita non specificata della *Q23.9*
- - ~
- - Altro
- - - Disturbi della *I35.8*

Valvola aortica ~Continuazione

- ~ ~Continuazione
- - Altro ~Continuazione
- - - Malattie reumatiche della *I06.8*
- - - Atresia della *Q23.0*
- - Endocardite
- - - Reumatica acuta della *I01.1*
- - - Sifilitica della *A52.0†, I39.1**
- - - Tubercolare della *A18.8†, I39.1**
- - - Infiammazione sifilitica della *A52.0†, I39.1**
- - - Insufficienza congenita della *Q23.1*
- - - Rigurgito sifilitico della *A52.0†, I39.1**
- - - Sclerosi reumatica della *I06.8*
- - - Stenosi congenita della *Q23.0*
- - - Stenosi sifilitica della *A52.0†, I39.1**
- - - Valvulite sifilitica della *A52.0†, I39.1**

Valvola cardiaca

- Insufficienza di valvola non specificata S.A.I. o da causa specificata diversa dalla reumatica o congenita ~ *I38*
- Sostitutiva ~ Portatore di altra *Z95.4*
- Stenosi di valvola non specificata S.A.I. o da causa specificata diversa dalla reumatica o congenita ~ *I38*
- Xenogenica ~ Portatore di *Z95.3*
- ~ Infiammazione
- - Reumatica acuta di *I01.1*
- - Sifilitica di *A52.0†, I39.8**

Valvola mitrale

- Divaricata ~ *Q23.8*
- Ritardo mentale ~ Ipogonadismo - prolasso della *Q87.8*
- ~
- - Altre malformazioni congenite della valvola aortica e della *Q23.8*
- - Doppio orifizio della *Q23.8*
- - Endocardite tubercolare della *A18.8†, I39.0**
- - Ipoplasia dell'anello della *Q23.2*
- - Prolasso familiare della *I34.1*
- - Schisi della *Q23.8*
- - Tessuto accessorio della *Q23.8*

Valvola mitralica

- Fluttuante ~ Sindrome della *I34.1*
- Insufficienza S.A.I. o da causa specificata diversa dalla reumatica ~ *I34.0*
- Malattie classificate altrove ~ Disturbi della *I39.0**
- Non
- - Specificata ~ Malattia della *I05.9*
- - Specificato ~ Disturbo non reumatico della *I34.9*
- - Rigurgito S.A.I. o da causa specificata diversa dalla reumatica ~ *I34.0*
- ~
- - Altro
- - - Disturbi non reumatici della *I34.88*
- - - Malattie della *I05.8*

Valvola mitralica –Continuazione

- - -Continuazione
- - Endocardite
- - Batterica della I33.0
- - Reumatica acuta della valvola aortica con malattie reumatiche della I01.1
- - Infiammazione sifilitica della A52.0†, I39.0*
- - Malformazione congenita non specificata della valvola aortica e della Q23.9
- - Sclerosi reumatica della I05.8

Valvola polmonare

- Con setto ventricolare integro e perversità del dotto arterioso -> Sindrome da agenesia della Q22.3, Q25.0
- Insufficienza S.A.I. o da causa specificata diversa dalla reumatica -> I37.1
- Malattie classificate altrove -> Disturbi della I39.3*
- Non specificato -> Disturbo della I37.9
- PVA) -> Agenesia della Q22.3
- Rigurgito S.A.I. o da causa specificata diversa dalla reumatica -> I37.1
- S.A.I. -> Malformazione congenita della Q22.3
- Tetralogia di Fallot e assenza del dotto arterioso -> Sindrome da agenesia della Q24.8, Q25.8
- -
- - Altro
- - - Disturbi della I37.8
- - - Malformazioni congenite della Q22.3
- - - Atresia della Q22.0
- - Endocardite
- - - Reumatico
- - - - Acuta della I01.1
- - - - Subacuta della I01.1
- - - Sifilitica della A52.0†, I39.3*
- - - Tubercolare della A18.8†, I39.3*
- - Infiammazione sifilitica della A52.0†, I39.3*
- - Insufficienza
- - - Congenita della Q22.2
- - - Sifilitica della A52.0†, I39.3*
- - Malattia reumatica della I09.8
- - Rigurgito
- - - Congenito della Q22.2
- - - Sifilitico della A52.0†, I39.3*
- - Stenosi congenita della Q22.1
- - Valvulite sifilitica della A52.0†, I39.3*

Valvola tricuspidale

- Divaricata -> Q22.8
- Ebstein -> Anomalia della Q22.5
- Insufficienza da causa specificata, diversa dalla reumatica -> I36.1
- Malattie classificate altrove -> Disturbi della I39.2*
- Non specificata ->
- Disturbo della I36.9
- Malattia della I07.9

Valvola tricuspidale –Continuazione

- Non specificata -> -Continuazione
- - Malformazione congenita della Q22.9
- Paracadute -> Q22.8
- Rigurgito da causa specificata, diversa dalla reumatica -> I36.1
- S.A.I. -> Disturbo della I07.9
- -
- - Agenesia della Q22.4
- - Altro
- - - Disturbi non reumatici della I36.8
- - - Malattie della I07.8
- - - Malformazioni congenite della Q22.8
- - Anomalia congenita della Q22.9
- - Anomalia delle corde della Q22.8
- - Displasia congenita della Q22.8
- - Endocardite tubercolare della A18.8†, I39.2*
- - Infiammazione sifilitica della A52.0†, I39.2*
- - Insufficienza non reumatica della I36.1
- - Stenosi
- - - Con insufficienza non reumatica della I36.2
- - - Non reumatica della I36.0
- - Tessuto accessorio della Q22.8
- - Valvulite sifilitica della A52.0†, I39.2*

Valvolare

- v./v.a. cardiaco-valvolare
- v./v.a. Displasia valvolare
- Aortico
- - Reumatica S.A.I. -> Malattia (I06.9
- - Streptococchi -> Endocardite I33.0, B95.5!
- Cardiaco ->
- - Complicanza meccanica di protesi T82.0
- - Dislocazione da protesi T82.0
- - Infezione e reazione infiammatorie da protesi T82.6
- - Malposizione da protesi T82.0
- - Ostruzione, meccanica da protesi T82.0
- - Perdita da protesi T82.0
- - Perforazione da protesi T82.0
- - Portatore di protesi Z95.2
- - Protrusione da protesi T82.0
- - Rottura (meccanica) da protesi T82.0
- Congenita -> Stenosi aortica Q23.0
- Mitralico -> Prolasso I34.1
- Multiplo
- - Malattie classificate altrove -> Disturbi I39.4*
- - Non specificata -> Malattia I08.9
- - - Altre malattie I08.8
- - Polmonare congenita -> Stenosi Q22.1
- - Tricuspidale reumatico ->
- - Insufficienza (I07.1
- - Stenosi (I07.0
- -

Valvolare –Continuazione

- - -Continuazione
- - Complicanza meccanica di bypass coronarico ed innesto T82.2
- - Displasia aortica Q23.9
- Valvulite**
- Cronica
- - Valvola non specificata S.A.I. o da causa specificata diversa dalla reumatica o congenita -> I38
- - - reumatica: I09.1
- - Mitralica sifilitica -> A52.0†, I39.0*
- - Reumatica acuta -> I01.1
- - Sifilitico
- - Valvola aortica -> A52.0†, I39.1*
- - Valvola polmonare -> A52.0†, I39.3*
- - Valvola tricuspidale -> A52.0†, I39.2*
- - -> A52.0†, I39.8*
- - -> Artrite reumatica
- - Acuta con I01.1
- - Subacuta con I01.1

Valvulopatia

- Cardiaca - facies caratteristica -> Bassa statura -> Q87.1
- -> Sordità - encefaloneuropatia - obesità -> G31.81

Vampate di calore, insonnia, cefalea e perdita di concentrazione, associati con la menopausa -> Sintomi come N95.1

Van Bogaert -> Leucoencefalopatia sclerosante di A81.1

Van Bogaert-Scherer-Epstein ->

- Colesterosi (xantomatosi) cerebrotendinea [E75.5
- Sindrome di E75.5

Van Creveld

v./v.a. Ellis-van Creveld

Van Creveld-Von Gierke -> Malattia di E74.0

Van den Ende-Gupta -> Sindrome di Q74.3

Van der Bosch -> Sindrome di Q87.8

Van der Hoeve -> Sindrome di Q78.0

Van der Woude -> Sindrome di Q38.0

Van Esch -> Ritardo mentale legato all'X, tipo Q87.8

Van Horick

v./v.a. Verloove-Van Horick-Brubakk

Van Laere

v./v.a. Brown-Vialetto-Van Laere

Van Maldergem -> Sindrome di Q87.0

Van Neck] -> Osteocondrosi giovanile: della sincondrosi ischiopubica [M91.0

Vanadio -> Deficit di E61.6

Vanagaite

v./v.a. Basel-Vanagaite-Smirin-Yosef

Vancomicina -> Infezione invasiva Enterococcus

- Faecalis con resistenza alla A49.1, U80.20!

- Faecium con resistenza alla A49.1, U80.30!

Vandellia cirrhosa -> Ictioparassitismo da B88.8

Van-der-Aa

v./v.a. Helsmoortel-Van-der-Aa

Vanishing-Bone-Disease ~ M89.59**Vapori**

- Caldi ~ Ustione o scottatura da : X19.9!
- Metalli ~ Fumi e T56
- Non
- Classificata altrove ~ Infiammazione delle superiori vie respiratorie da sostanze chimiche, gas, fumi e J68.2
- Specificata ~ Condizione morbosa respiratoria da sostanze chimiche, gas, fumi e J68.9
- Specificati ~ Effetto tossico: Gas, fumi e T59.9
- Specificati ~ Effetto tossico: Altri gas, fumi e T59.8
- -
- Altro Malattia
- Acute e subacute dell'apparato respiratorio da sostanze chimiche, gas, fumi e J68.3
- Respiratorie da sostanze chimiche, gas, fumi e J68.8
- Bronchiolite obliterante (cronica) (subacuta) da inalazione di sostanze chimiche, gas, fumi e J68.4
- Bronchite e polmonite da sostanze chimiche, gas, fumi e J68.0
- Edema polmonare da sostanze chimiche, gas, fumi e J68.1
- Enfisema (diffuso) (cronico) da inalazione di sostanze chimiche, gas, fumi e J68.4
- Fibrosi polmonare (cronica) da inalazione di sostanze chimiche, gas, fumi e J68.4
- Malattie respiratorie croniche da sostanze chimiche, gas, fumi e J68.4

Vaporizzatori] ~ Disturbi della salute connessi all'uso di sigarette elettroniche [U07.0!**Vaquez**

v./v.a. Osler-Vaquez

Variabilis ~ Eritrocheratodermia Q82.8**Variant Creutzfeldt-Jakob disease] ~ vCJD [A81.0****Variente**

v./v.a. Tipo di malattia

Variazione

- Colore dei capelli ~ L67.1
- Pressione
- Atmosferico ambientale
- O di pressione dell'acqua sulle orecchie ~ Effetti della T70.0
- Sui seni paranasali ~ Effetti della T70.1
- Incidente da W94.9!

Varice

v./v.a. Emorragia da varici esofagee

- Aneurismatica ~ I77.0
- Arti inferiori in gravidanza ~ O22.0
- Emorroidali ~ K64.9
- Esofageo
- Con

Varice ~ Continuazione

- Esofageo ~ Continuazione
- Con ~ Continuazione
- Emorragia in schistosomiasi ~ B65.9†, I98.3*
- Sanguinamento
- Malattie classificate altrove ~ I98.3*
- - - - ~ I85.0
- S.A.I. ~ I85.9
- Senza sanguinamento
- Malattie classificate altrove ~ I98.2*
- - - - ~ I85.9
- Cirrosi epatico
- Alcolica con K70.3†, I98.2*
- Con K74.6†, I98.2*
- Tossica con K71.7†, I98.2*
- Gastrico
- Con emorragia in schistosomiasi ~ B65.9†, I98.3*
- Schistosomiasi ~ B65.9†, I98.2*
- - - - ~ I86.4
- Cirrosi epatico alcolico con
- - - - K70.3†, I98.2*
- Emorragia da K70.3†, I98.3*
- Genitali durante il puerperio ~ O87.8
- I) delle estremità inferiori [ogni localizzazione] o di sede non specificata ~ I83.9
- Intestino
- Crasso ~ I86.81
- Tenue ~ I86.80
- Organi genitali in gravidanza ~ O22.1
- Pelviche ~ I86.2
- Perineali, vaginali o vulvari in gravidanza ~ O22.1
- Retto ~ I86.82
- S.A.I. in gravidanza ~ O22.0
- Scrotali ~ I86.1
- Sottolinguali ~ I86.0
- Venoso
- Altre sedi specificate ~ I86.88
- Estremità inferiore
- Con
- - - - Infiammazione ~ I83.1
- - - - Ulcera
- - - - - Infiammazione ~ I83.2
- - - - - ~ I83.0
- Senza ulcera o infiammazione ~ I83.9
- Vulvari ~ I86.3
- -
- Congenita: Q27.8
- Retina: H35.0
- Rottura di I86.1
- Ulcera di arto inferiore venosa senza I87.2†

Varicella

- Con
- Altre complicanze ~ B01.8
- Polmonite ~ B01.2†, J17.1*
- Congenita ~ P35.8
- Cornea e della congiuntiva ~ Infezione B01.8†, H19.2*
- Fetale ~ Sindrome da P35.8
- Senza complicanza ~ B01.9
- Zoster] nell'anamnesi personale ~ Infezione da VZV [virus della Z86.1
- -
- Cheratite disciforme in B01.8†, H19.2*
- Encefalomielite post- B01.1†
- Meningite da B01.0†, G02.0*

Varicella-zoster

v./v.a. Virus varicella-zoster

Varicelliforme di Kaposi ~ Eruzione B00.0**Varicelloso** ~

- Encefalite B01.1†, G05.1*
- Encefalomielite
- B01.1†
- B01.1†, G05.1*
- Esantema B01.8
- Meningite B01.0†, G02.0*
- Mielite B01.1†, G05.1*
- Polmonite B01.2†, J17.1*

Varicocele ~ I86.1**Varicosa**

- Arto inferiore ~ Ulcera non I87.2†
- Esterna ~ Ulcera anale K64.5
- Estremità inferiore ogni localizzazione
- O di sede non specificata ~ Vene I83.9
- - - - Ulcera I83.0
- Interna ~ Ulcera anale K64.8
- Setto nasale ~ Ulcera I86.88
- - - - Ulcera anale K64.8

Variegato

- Mosaico ~ Sindrome da aneuploidia Q99.8
- - - - Porfiria E80.2

Varioliformis ~ Acne L70.2**Varismo**

- Congeniti dei piedi ~ Altri Q66.3
- Non classificato altrove ~ M21.1

Varo

- Congenito
- Polisindattilia preassiale ~ Sindrome da alluce Q66.3, Q70.4
- - - - Alluce Q66.3
- -
- Alluce M20.3
- Brachidattilia preassiale - alluce Q73.8, Q66.3
- Congenito(a): ginocchio Q74.1
- Metatarso
- - - M21.68

Varo -Continuazione

- - -Continuazione
- - Metatarso -Continuazione
- - - Q66.2
- - Piede torto
- - - Equino- Q66.0
- - - Talo- Q66.1

Varon

v./v.a. Yunis-Varon

Varsavia - Sindrome da rottura cromosomica di Q87.0**Vasa praevia** -

- P02.6
- Emorragia da O69.4
- Perdita di sangue fetale da P50.0
- Travaglio e parto complicati da O69.4

Vasculite da cytomegalovirus - B25.88†, N51.8***Vascolare**

v./v.a. Tipo di malattia

Vascolite

- Artrite giovanile - M08.7
- Aspergillus - B44.8
- Cytomegalovirus - B25.88
- Ipocomplementemica (orticarioide) - M31.8
- Limitato cute
- - Non specificata - L95.9
- - - Altra L95.8
- Livedoide - L95.0
- Reumatoide - M05.2
- Toxoplasmi - B58.8†, I98.1*

Vasculopatia

- Collagena cutanea - M35.8†, L99.8*
- Fowler - Q87.8
- Livedoide - L95.0
- Necrotizzante
- - Non specificata - M31.9
- - - Altra specificata M31.8
- Retinica con leucodistrofia cerebrale e manifestazioni sistemiche] - RVCLS [Q28.38, Q14.1
- STING [stimolatore dei geni interferone]- correlata a esordio infantile - M35.8

Vasculite

- Allergica - D69.0
- Associata ad ANCA - I77.6
- Cutanea dei piccoli vasi - M31.0
- Deficit di ADA2 - M30.8
- IgA - D69.0
- Indotta da farmaci - D69.0
- Post-infettiva - I77.6
- -
- - I77.6
- Crioglobulinemica: D89.1
- Retina: H35.0

Vasculopatia

v./v.a. Vasculopatia

Vasectomia - Conta degli spermatozoi dopo Z30.8**Vasileiou**

v./v.a. Blakemore-Durmaz-Vasileiou

Vasoattivo intestinale - Ipersecrezione pancreatica endocrina di: polipeptide E16.8**Vasocostrizione cerebrale reversibile** - Sindrome da I67.88**Vasodilatatori**

- Coronarici non classificati altrove - Avvelenamento: T46.3
- Periferici - Avvelenamento: T46.7

Vasomotoria

- Non classificato altrove -
- - Cefalea G44.1
- - Paralisi G90.88
- S.A.I. - Cefalea G44.1
- Tipo di Nothnagel II] - Acroparestesia: I73.8
- - Rinopatia J30.0

Vasoproliferativo della retina - Tumore D31.2**Vasospasmi su emorragia subaracnoidea** - I67.80†**Vasospasmo delle arterie coronariche** - I20.1**Vasospastica traumatica** - Sindrome T75.2**Vater**

- Anomalie vertebrali, atresia anale, malformazioni cardiache, fistola tracheo-esofagea con atresia esofagea, anomalie renali e displasia del radio] - Sindrome Q87.2

- -

- - Ampolla

- - - D01.5

- - - D37.6

- - Carcinoma dell'ampolla di C24.1

- - Tumore Maligno: Ampolla di C24.1

VCJD [Variant Creutzfeldt-Jakob disease] - A81.0**VCS** - Agenesia della Q26.8**Vecchio**

v./v.a. Tipo di malattia

Vegetali o naturali - Abuso di sostanze che non provocano dipendenza: Agenti terapeutici F55.6**Vegetante** -

- Cheratosi Q82.8
- Dermatite L40.2
- Pemfigo L10.1
- Sindrome di Hallopeau [pemfigo L10.1

Vegetativo

- v./v.a. Disfunzione vegetativa somatoforme
- - Pioderma gangrenoso L88

Vegetazione adenoidi - J35.2**Veicolo**

- Speciale - Incidente con V99†
- - Visita per: la patente di guida di Z02

Veleno

- Altro

Veleno -Continuazione

- Altro -Continuazione
- - Artropodi - Effetto tossico: T63.4
- - Rettili - Effetto tossico: T63.1
- - Anfibio - T63.8
- - Lucertola - T63.1
- - Ragno - Effetto tossico: T63.3
- - Scorpione - Effetto tossico del T63.2
- - Serpente
- - Mare - Effetto tossico del T63.0
- - - Effetto tossico del T63.0

Velenoso

- Non
- - Specificati - Accidente da contatto con pianta o animale X29.9†
- - Specificato - Effetto tossico derivante da contatto con animale T63.9
- S.A.I. - multiple(i): Punture di insetto (non T00.9
- -
- - Altro traumatismo superficiali
- - - Addome, della regione lombosacrale e della pelvi: Morso o puntura d'insetto (non S30.83
- - - Anca e della coscia: Morso o puntura d'insetto (non S70.83
- - - Avambraccio: Morso o puntura d'insetto (non S50.83
- - - Caviglia e del piede: Morso o puntura d'insetto (non S90.83
- - - Gamba: Morso o puntura d'insetto (non S80.83
- - - Polso e della mano: Morso o puntura d'insetto (non S60.83
- - - Spalla e del braccio: Morso o puntura d'insetto (non S40.83
- - Consumo d'animali o piante X49.9†
- - Effetto tossico derivante da contatto con altri animali T63.8
- - Ferita contatto con pianta
- - - X29.9†
- - - Non W64.9†
- - Morsicatura (non W64.9†
- - Morso
- - - D'animale o puntura d'insetto X29.9†
- - - O puntura di insetto T63.4
- - Puntura d'insetto, non W64.9†
- - Traumatismo superficiale
- - - Arto
- - - - Inferiore, livello non specificato: Morso o puntura d'insetto (non T13.03
- - - - Superiore, livello non specificato: Morso o puntura d'insetto (non T11.03
- - - Regione corporea non specificata: Morso o puntura d'insetto (non T14.03
- - - Tronco, livello non specificato: Morso o puntura d'insetto (non T09.03

Velocità di eritrosedimentazione - Aumento della R70.0**Velo-facio-scheletrica** - Sindrome Q87.0

Velofaringea congenita ~ Insufficienza Q38.8**VEMS**

- 35
- 50 % del valore normale predetto ~ Pneumopatia ostruttiva cronica con infezione acuta delle vie respiratorie inferiori e con J44.01
- Valore normale predetto ~ Pneumopatia ostruttiva cronica con infezione acuta delle vie respiratorie inferiori e con J44.00
- 50 % e < 70 % del valore normale predetto ~ Pneumopatia ostruttiva cronica con infezione acuta delle vie respiratorie inferiori et con J44.02
- 70 % del valore normale predetto ~ Pneumopatia ostruttiva cronica con infezione acuta delle vie respiratorie inferiori et con J44.03

Vena

- Addominali ~ Trombosi delle I82.88
- Anonima
 - O succlavia ~ Traumatismo della S25.3
 - ~ Percorso subaortico della Q26.8
- Ascellare
 - O brachiale ~ Traumatismo della S45.2
 - ~ Flebite e tromboflebite: della I80.81
- Azygos ~
 - S25.88
 - Continuazione della vena cava inferiore nella Q26.8
- Basilica ~ Flebite e tromboflebite: della I80.80
- Brachiali ~ Trombosi delle I80.88
- Cardinale posteriore sinistra ~ Persistenza della Q26.8
- Cefalica ~ Flebite e tromboflebite: della I80.80
- Centrale della retina ~ Occlusione della H34.8
- Coronariche non esitante in infarto miocardico ~ Occlusione delle I24.0
- Dorsale del piede ~ Traumatismo della S95.2
- Estremità inferiore ~ Infiammazione trombotica profonda di I80.28
- Femorale
 - Livello dell'anca e della coscia ~ Traumatismo della S75.1
 - ~ Flebite e tromboflebite della I80.1
- Giugulari ~ Trombosi delle I82.81
- Iliaco ~
 - Traumatismo della S35.5
 - Trombosi della I80.20
- Intracranico intrarachidiano ~ settico
 - Embolia dei seni venosi e delle G08
 - Endoflebite dei seni venosi e delle G08
 - Flebite dei seni venosi e delle G08
 - Tromboflebite dei seni venosi e delle G08
 - Trombosi dei seni venosi e delle G08
- Ipogastrica ~ Arteria o S35.88
- Livello dell'avambraccio ~ Traumatismo di S55.2

Vena ~Continuazione

- Mammaria ~ Arteria o S25.88
- Meningea ~ Trombosi di I67.6
- Non classificato altrove ~
 - Assenza di arteria o Q27.8
 - Atresia di Q27.8
- Ovarica ~ Arteria o S35.88
- Perforanti ~ Insufficienza delle I87.20
- Polmonare ~ Infarto (di arteria) (di I26
- Porta ~ Ostruzione della (I81
- Profonde ~ Insufficienza di I87.20
- Seni cerebrali ~ Trombosi delle I67.6
- Specificate ~ Embolia e trombosi di altre I82.88
- Splenico ~
 - Embolia e trombosi della I82.80
 - Traumatismo della S35.3
- Superficiale a livello della spalla e del braccio ~ Traumatismo di S45.3
- Surrenali ~ Trombosi delle I82.88
- Uterina ~ Arteria o S35.88
- Varicose delle estremità inferiori [ogni localizzazione] o di sede non specificata ~ I83.9
- ~
 - Altri disturbi specificati delle I87.8
 - Infiammazione di I80

Vena cava

- Inferiore
 - Superiore ~
 - Assenza della Q26.8
 - Sindrome della I87.1
 - Stenosi congenita della Q26.0
 - Vena azygos ~ Continuazione della Q26.8
 - ~
 - Malformazione congenita della Q26.9
 - Traumatismo della S35.1
- Superiore
 - Sinistra
 - Che si connette all'atrio sinistro ~ Persistenza della Q26.1
 - Connessa all'atrio sinistro attraverso il seno coronarico ~ Persistenza della Q26.1
 - ~
 - Persistenza della Q26.1
 - Piedi torti equino-vari - difetto del setto atriale - sequenza di Pierre Robin - persistenza della Q87.8
 - ~
 - Agenesia della Q26.8
 - Malformazione congenita della Q26.9
 - Traumatismo della S25.2
- ~
 - Embolia e trombosi della I82.2
 - Stenosi congenita della Q26.0
 - Traumatismo della S25.2

Vena cerebrale ~ Trombosi non piogeno

- I67.6

Vena di Galeno ~

- Aneurisma della Q28.20
- Malformazione della Q28.28

Vena epatica

- Immunodeficienza ~ Occlusione della D82.8, K76.5
- ~
 - S35.1
 - Anomalia congenita della Q26.8
 - Flebite di I80.88
 - Tromboflebite di I80.88

Vena giugulare

- Esterna ~ Traumatismo della S15.2
- Interna ~ Traumatismo della S15.3
- ~
 - Embolia e trombosi della I82.81
 - Trombosi del bulbo della I82.81

Vena grande safena

- Livello
 - Anca e della coscia ~ Traumatismo della S75.2
 - Gamba ~ Traumatismo della S85.3
 - S.A.I. ~ S85.3

Vena mesenterica

- Inferiore ~ Traumatismo della S35.3
- Superiore ~ Traumatismo della S35.3
- ~
 - Embolia della K55.0
 - Traumatismo
 - S35.3
 - Trombosi della K55.0

Vena pelvica ~

- Flebite delle I80.20
- Flebotrombosi delle I80.20
- Tromboflebite delle I80.20

Vena piccola safena a livello della gamba ~ Traumatismo della S85.4**Vena polmonare**

- Con cuore polmonare ~
 - Tromboembolia di I26.0
 - Trombosi di I26.0
- ~
 - Atresia delle Q26.3
 - Connessione
 - Parzialmente anomala delle Q26.3
 - Totalmente anomala delle Q26.2
 - Stenosi congenita delle Q26.8
 - Stenosi primaria delle Q26.8
 - Tromboembolia di I26.9
 - Trombosi di I26.9

Vena poplitea ~

- Flebite della I80.28
- Traumatismo della S85.5

Vena poplitea ~ –Continuazione

- Tromboflebite della *I80.28*
- Trombosi della *I80.28*

Vena porta

- Sifilide ~ Trombosi della *A52.0†, I98.0**
- ~
- Connessione anomala della *Q26.5*
- Fistola (congenita) fra arteria epatica e *Q26.6*
- Flebite della *K75.1*
- Sifilide della *A52.0†, I98.0**
- Traumatismo della *S35.3*
- Trombosi della *I81*

Vena renale

- Feto ~ Trombosi della *P29.8*
- Neonato ~ Trombosi della *P29.8*
- ~
- Arteria o *S35.4*
- Embolia e trombosi della *I82.3*

Vena retinica

- Centrale ~ Occlusione di *H34.8*
- Incipiente ~ Occlusione di *H34.8*
- Parziale ~ Occlusione di *H34.8*
- Tributaria ~ Occlusione di *H34.8*

Vena succlavia ~ Flebite e tromboflebite: della *I80.81***Venencie**

v./v.a. Powell-Venencie-Gordon

Venereo

- Chlamydiae ~ Linfogranuloma (*A55*
- Molle ~ Ulcera (*A57*
- Non classificato altrove ~
- Balanite *A64†, N51.2**
- Uretrite *A64†, N37.0**
- Vaginite *A64†, N77.1**
- S.A.I. ~ Malattia *A64*
- ~
- Artrite *M02.39*
- Condilomi anogenitali (*A63.0*
- Salpingite *A54.2†, N74.3**
- Salpingo-ooforite *A54.2†, N74.3**
- Sifilide non *A65*
- Uretrite: non *N34.1*

Venezuelana ~

- Febbre emorragica *A96.8*
- Febbre equina *A92.2*

Venolobare polmonare congenita ~ Sindrome *Q26.8***Veno-occlusivo**

- Polmonare] ~ PVOD [Malattia *I27.08*
- ~ Malattia
- Epatica *K76.5*
- Epato-tossica *K71.80*

Venopatia polmonare obliterante ~ *I27.08***Venoso**

v./v.a. Insufficienza venosa
v./v.a. Seno venoso

- Altre sedi specificate ~ Varici (*I86.88*
- Anale ~ Trombosi *K64.5*
- Anonimo ~ Assenza del tronco *Q26.8*
- Cerebrale
- Durante il puerperio ~ Trombosi *O87.3*
- Gravidanza ~ Trombosi *O22.5*
- Non piogena ~ Infarto cerebrale da trombosi *I63.6*
- Cervicali ~ Occlusione dei vasi *I82.88*
- Durante il puerperio
- Non specificata ~ Complicanza *O87.9*
- ~ ~ Altre complicanze *O87.8*
- Emorroidaria ~ Trombosi *K64.5*
- Episclerale aumentata ~ Glaucoma secondario in pressione *H40.5*
- Estremità inferiore
- Con
- ~ ~ Infiammazione ~ Varici (*I83.1*
- ~ ~ Ulcera
- ~ ~ ~ Infiammazione ~ Varici (*I83.2*
- ~ ~ ~ ~ Varici (*I83.0*
- Senza ulcera o infiammazione ~ Varici (*I83.9*
- Gravidanza
- Non specificate ~ Complicanze *O22.9*
- ~ ~ Altre complicanze *O22.8*
- Intracranico ~ Trombosi non piogena del sistema *I67.6*
- Mucocutanee ~ Malformazioni *Q27.8*
- Non specificati ~ Disturbi *I87.9*
- Polmonare
- Anomalo
- ~ ~ Non specificata ~ Connessione *Q26.4*
- ~ ~ Tipo congenito ~ Connessione *Q26.4*
- ~ ~ Tipo congenito ~ Anomalia parziale del ritorno *Q26.3*
- ~ ~ ~ Atresia *Q26.3*
- Portosistemica congenita ~ Fistola *Q26.5*
- Profondo
- Bacino, parto ~ Trombosi *O22.3*
- Gravidanza ~ Trombosi *O22.3*
- Postparto ~ Trombosi *O87.1*
- Parto ~ Trombosi *O22.3*
- S.A.I. ~ Trombosi *I80.28*
- S.A.I. ~
- ~ ~ Anomalia arteriosa o *Q27.9*
- ~ ~ Embolia *I82.9*
- ~ ~ Trombosi (*I82.9*
- Sede non specificata ~ Embolia e trombosi *I82.9*
- Senza varici ~ Ulcera di arto inferiore *I87.21*
- Successive ad aborto o a gravidanza ectopica o molare ~ Altre complicanze *O08.7*
- Vena intracranico intrarachidiano ~ settico

Venoso ~Continuazione

- Vena intracranico intrarachidiano ~ settico ~Continuazione
- Embolia dei seni *G08*
- Endoflebite dei seni *G08*
- Flebite dei seni *G08*
- Tromboflebite dei seni *G08*
- Trombosi dei seni *G08*
- ~
- Altre malformazioni congenite dei grossi vasi *Q26.8*
- Anomalia congenita del ritorno *Q26.8*
- Compressione *I87.1*
- Difetto del seno *Q21.1*
- Disturbo della circolazione *I87.20*
- Malformazione congenita dei grossi vasi *Q26.9*
- Sifilide *A52.0†, I98.0**
- Stenosi *I87.1*

Ventilatoria ~ ridotta: Capacità *R94.2***Ventilazione**

- Meccanico ~
- Dipendenza (di lunga durata) da apparecchio di *Z99.1*
- Disfunzione diaframma indotto
- ~ ~ *J95.88*
- Neonatale ~ Polmone da *P27.8*
- ~
- Alveolite allergica da organismi proliferanti nei sistemi di *J67.70*
- Polmonite associata a *J95.88*

Ventosa

- Forcipe non specificato ~ Tentativo fallito di applicazione di *O66.5*
- O forcipe, con successivo parto con forcipe o taglio cesareo ~ Tentativo fallito di applicazione di *O66.5*
- Ostetrico ~
- Feto e neonato sofferenti per parto con applicazione di *P03.3*
- Parto singolo con applicazione di forcipe e *O81*
- ~ Spina *A18.0†, M90.09**

Ventrale

- Due terzi anteriori della lingua ~ Faccia *C02.2*
- Lingua ~ Tumore Maligno: Faccia *C02.2*
- ~
- Pene curvo congenito (*Q54.4*
- Stimolatore della radice *Z45.80*

Ventricolare

- v./v.a. aorto-ventricolare
- v./v.a. Insufficienza ventricolare destra
- v./v.a. Insufficienza ventricolare sinistra
- 50 % o più del volume ventricolare del neonato ~ Inondazione *P52.2*
- Aritmogena isolata familiare, forma biventricolare ~ Cardiomiopatia *I42.88*
- Con episodi sincopali - perodattilia - sequenza di Robin ~ Extrasistoli *Q87.8*

Ventricolare –Continuazione

- Idiopatico
- - Tipo non-Brugada → Fibrillazione *I49.8*
- - → Fibrillazione *I49.8*
- Infantile continua → Tachicardia *I47.2*
- Integro
- - Pervietà del dotto arterioso → Sindrome da agenesia della valvola polmonare con setto *Q22.3, Q25.0*
- - → Atria polmonare - setto *Q22.0*
- Intracranico
- - Comunicante → Complicanza meccanica di shunt *T85.0*
- - → Seps da shunt *T85.72*
- Lieve a moderata di meno del 50 % del volume ventricolare, del neonato → Inondazione *P52.1*
- Neonato → Inondazione ventricolare
- - 50 % o più del volume *P52.2*
- Lieve a moderata di meno del 50 % del volume *P52.1*
- Parossistica maligna → Tachicardia *I47.2*
- Polimorfa catecolaminergica → Tachicardia *I47.2*
- Rientro → Aritmia *I47.0*
- Sinistra
- - Moderatamente ridotta] → HFmrEF [insufficienza cardiaca con frazione di eiezione *I50.19*
- - Preservata] → HFpEF [insufficienza cardiaca con frazione di eiezione *I50.19*
- - Ridotta →
- - - Cardiopatia coronarica con funzione *I25.19*
- - - HFREF [insufficienza cardiaca con frazione di eiezione *I50.19*
- - → Aumento patologico della pressione telediastolica *R94.3*
- Sottopolmonare
- - Non connesso → Ventricolo destro a doppia uscita con difetto del setto *Q20.1*
- - → Ventricolo destro a doppia uscita con difetto del setto *Q20.1*
- Subaortico
- - O doppiamente connesso con stenosi polmonare → Ventricolo destro a doppia uscita con difetto del setto *Q20.1*
- - → Ventricolo destro a doppia uscita con difetto del setto *Q20.1*
- Subpolmonare doppiamente connesso → Ventricolo destro a doppia uscita con difetto del setto *Q20.1*
- -
- - Aneurisma *I25.3*
- - CAVC - ipoplasia *Q21.2*
- - Depolarizzazione prematura *I49.3*
- - Difetto settale acquisito (pregresso): *I51.0*
- - Dilatazione *I51.7*
- - Fibrillazione e flutter *I49.0*
- - Inversione *Q20.5*
- - Ipocinesia *R93.1*

Ventricolare –Continuazione

- - - - -Continuazione
- - - Ipotensione intracranica post-derivazione *G97.2*
- - Tachicardia *I47.2*
- - Trombosi (pregressa): *I51.3*
- Ventricolite (cerebrale) S.A.I. → G04.9**
- Ventricolo**
v./v.a. aorta-ventricolo
- Come complicanza in atto susseguente ad infarto miocardico acuto → Trombosi dell'atrio, dell'orecchietta dell'atrio e del *I23.6*
- Comune → *Q20.4*
- Unico → *Q20.4*
- -
- - Astrocitoma
- - - Pilocitico del quarto *C71.7*
- - - Pilomixioide del quarto *C71.7*
- - Ependimoblastoma del quarto *C71.7*
- - Ependimoma
- - - Anaplastico del quarto *C71.7*
- - - Quarto *C71.7*
- - Ganglioglioma anaplastico del quarto *C71.7*
- - Oligodendroglioma
- - - Anaplastico del quarto *C71.7*
- - - Quarto *C71.7*
- - Quarto
- - - *D33.1*
- - - *D43.1*
- - Tumore
- - - Maligno: Cervello, eccetto lobi e *C71.0*
- - - Neuroectodermico primitivo del quarto *C71.7*
- - Xantoastrocitoma pleomorfo del quarto *C71.7*
- Ventricolo cerebrale →**
- - *D33.0*
- - *D43.0*
- - Astrocitoma
- - *C71.5*
- - Anaplastico di *C71.5*
- - Diffuso di un *C71.5*
- - Pilocitico di un *C71.5*
- - Pilomixioide di un *C71.5*
- - Ependimoblastoma di un *C71.5*
- - Ependimoma
- - *C71.5*
- - Anaplastico di un *C71.5*
- - Ganglioglioma anaplastico di un *C71.5*
- - Glioblastoma di un *C71.5*
- - Oligodendroglioma
- - *C71.5*
- - Anaplastico di un *C71.5*
- - Teratoma maligno di un *C71.5*
- - Tumore
- - Maligno: *C71.5*

Ventricolo cerebrale → –Continuazione

- Tumore –Continuazione
- - Neuroectodermico primitivo di un *C71.5*
- - Xantoastrocitoma pleomorfo di un *C71.5*
- Ventricolo destro**
- ARVD] → Cardiomiopatia aritmogena del *I42.80*
- Doppia uscita
- - Con difetto del setto ventricolare
- - - Sottopolmonare
- - - - Non connesso → *Q20.1*
- - - - → *Q20.1*
- - - Subaortico
- - - O doppiamente connesso con stenosi polmonare → *Q20.1*
- - - - → *Q20.1*
- - - Subpolmonare doppiamente connesso → *Q20.1*
- - Double outlet right ventricle] → *Q20.1*
- -
- - Difetto del setto interventricolare con
- - - Atria polmonare, destroposizione aortica e ipertrofia del *Q21.3*
- - - Stenosi polmonare, destroposizione aortica e ipertrofia del *Q21.3*
- - Displasia aritmogena
- - - *I42.80*
- - - Isolata familiare del *I42.80*
- - Ipoplasia isolata del *Q22.6*
- Ventricolo sinistro**
- Doppia uscita [Double outlet left ventricle] → *Q20.2*
- Non compatto
- - Crisi epilettiche - ipotonia - cataratta - ritardo dello sviluppo → Sindrome letale *G31.81*
- - → Sindrome da macrocefalia, disabilità intellettiva e *Q87.0*
- -
- - Aneurisma congenito del *Q24.8*
- - Diverticolo congenito del *Q24.8*
- - Ipertrabecolazione del *I42.88*
- - Non compattazione del *I42.88*
- - Sindrome del rigonfiamento apicale transitorio del *I42.88*
- Ventricolo-arterioso**
- Con concordanza atrioventricolare → Discordanza *Q20.3*
- Isolata → Discordanza *Q20.3*
- - Connessione discordante *Q20.3*
- Ventricolomegalia con malattia cistica del rene → Q04.8, Q61.9**
- VEP] → Anormalità di: potenziali evocati visivi [R94.1**
- Vera → Policitemia**
- *D45*
- Rubra *D45*
- Verbale**
- Età evolutiva → Disprassia *F82.9*

Verbale –Continuazione

- Primitiva progressiva – Aprassia *G31.0*
- -
- - Epilessia rolandica - disprassia *G40.08, R48.2*
- - Sordità *F80.2*

Verde – Malattia della scimmia *A98.3***Verdi – Depositi [accrezioni] dentali (da): *K03.6*****Verifica**

- Meno di 24 ore dall'insorgenza di sintomi, non altrimenti spiegata – Morte che si *R96.1*
- Parametri funzionali di pompa per infusione di medicinali – *Z45.82*

Verloes – Sindrome da blefarofimosi e disabilità intellettiva tipo *Q87.8***Verloes-Bourguignon – Sindrome di *Q76.3, K00.5*****Verloes-Deprez – Sindrome di *Q87.1*****Verloove-Van Horick-Brubakk – Sindrome di *Q87.8*****Verma-Naumoff – Sindrome costa corta-polidattilia, tipo *Q77.2*****Verme**

- Cerebellare
- - Con cisti della fossa posteriore – Sindrome da agenesia parziale del corpo calloso ed ipoplasia del *Q04.3*
- - Dismorfismi facciali-disabilità intellettiva – Sindrome microcefalia - ipoplasia del corpo calloso e del *Q87.0*
- - -
- - - Agenesia
- - - *Q04.3*
- - - Completa isolata del *Q04.3*
- - - Isolata del *Q04.3*
- - - Parziale isolata del *Q04.3*
- - - Aplasia completa isolata del *Q04.3*
- - - Ipoplasia isolata del *Q04.3*
- S.A.I. – *B83.9*
- Uncinato –
- - Altre malattie da *B76.8*
- - Malattia da *B76.9*
- - Piante dei piedi mangiate da *A66.3*

Vermicolare – Atrofodermia *L66.4***Vermicularis – Infezione da *Enterobius B80*****Vermiglio**

- Labiale –
- - *D00.0*
- - *D37.0*
- - Labbro
- - - Inferiore: *C00.1*
- - - Superiore: *C00.0*
- S.A.I. – *C00.2*
- - Labbro (frenulo) (faccia interna) (mucosa) (*D10.0*)

Vermiglio-cutaneo

- Non specificato – Tumore Maligno: Labbro, zona *C00.2*

Vermiglio-cutaneo –Continuazione

- -
- - Carcinoma a cellule squamose del labbro inferiore, zona *C00.1*
- - Tumore Maligno Labbro
- - - Inferiore, zona *C00.1*
- - - Superiore, zona *C00.0*

Vernal – Cheratocongiuntivite *H16.2***Vernice – Avvelenamento da *T65.6*****Vernici e coloranti non classificati altrove – Effetto tossico: *T65.6*****Verruca**

- Peruviana – *A44.1*
- Simplex – *B07*
- Tubercolare – *A18.4*
- Virali – *B07*
- Vulgaris – *B07*

Verruche-infezioni-leucopenia-mielocattesi – Sindrome *D81.8***Verruciforme**

- Hopf – Acrocheratosi *Q82.8*
- - Epidermodisplasia *B07*

Verrucoso

- Atipica – Endocardite *M32.1†, I39.8**
- Con angiodisplasia e aneurismi] – Sindrome NEVADA [nevo epidermico *Q87.8*
- Infiammatorio lineare [NEVIL] – Nevo epidermico *Q82.5*
- Lineare – Sindrome del nevo *Q82.5*
- Löffler – Endocardite *I42.3*
- Mucosa orale – Xantoma *K13.4*
- Non reumatica – Endocardite *M32.1†, I39.8**
- -
- - Dermatite *B43.0*
- - Discheratoma *D23.9*
- - Emangioma *D18.00*
- - Nevo: *Q82.5*

Versamento

- Articolare – *M25.4*
- Chiliforme – *J94.0*
- Chiloso – *J94.0*
- Confermato batteriologicamente o istologicamente – Pleurite
- - Tubercolare primaria con *A15.7†, J91**
- - Tubercolare con *A15.6†, J91**
- Non purulenta – Otite media
- - Con *H65.9*
- - Cronica: con *H65.4*
- Primitivo – Linfoma a cellule B con *C83.8*
- Tubercolare non classificato altrove – Pleurite con *A16.5†, J91**
- - Pleurite con *J90*

Versamento pericardico

- Acuto – *I30*
- Non infiammatorio) – *I31.3*
- - *I31.3*

Versamento pleurico

- Chiliforme – *J94.0*
- Chiloso – *J94.0*
- Influenza, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina – *J10.1*
- Malattie classificate altrove – *J91**
- Non classificato altrove – *J90*
- Tubercolare
- - Non classificato altrove – *A16.5†, J91**
- - Primario, confermato batteriologicamente o istologicamente – *A15.7†, J91**
- Tumore maligno secondario della pleura – *C78.2†, J91**
- Virus dell'influenza aviaria confermati – Influenza con *J09, U69.21!*
- Virus influenzale
- - Stagionale identificato – Influenza: *J10.1*
- - Zoonotici o pandemici identificati – Influenza con *J09*
- Virus non specificato o virus specifico non identificato – influenza *J11.1*
- -
- - *J90*
- - Influenza con *J11.1*
- - Mesotelioma della pleura con *C45.0†, J91**

Versante laringeo della plica ariepiglottica – *C32.1***Versicolor –**

- Pityriasis *B36.0*
- Tricofizia: *B36.0*

Versione esterna prima del travaglio di parto – *P01.7***Vertebra**

v./v.a. Lussazione di vertebra cervicale

- Cuneo
- - Osteoporosi – collasso e *M80*
- - S.A.I. – *M48.5*
- Lombari – Spondilodiscite delle *M46.46*
- Lombosacrali - blefaroptosi – Fusione posteriore delle *Q76.4, Q10.0*
- Non specificata o non associata a scoliosi – congenita: Assenza di *Q76.4*
- Orecchio esterno e del naso]-plus – Sindrome EVEN [displasia delle epifisi, delle *Q87.8*
- Piana (Malattia di Calvé) – *M42.0*
- Soprannumeraria non specificata o non associata a scoliosi – *Q76.4*
- -
- - Lombosacrale *S32*
- - Osteoblastoma di una *D16.6*
- - Palatoschisi - bassa statura - anomalie delle *Q87.0*

Vertebra cervicale

- Con danno midollare – Frattura di *S12.9, S14.10*
- S.A.I. – Frattura: di *S12.9*
- Specificata – Frattura di altra *S12.2*
- -

Vertebra cervicale –Continuazione

- - - Continuazione
- - Frattura
- - - Corpo di S12.9
- - - Prima S12.0
- - - Quarta S12.22
- - - Quinta S12.23
- - - Seconda S12.1
- - - Sesta S12.24
- - - Settima S12.25
- - - Terza S12.21
- - Fusione congenita delle Q76.1
- - Microcefalia - fusione delle Q87.8
- - Sinostosi delle Q76.1
- - Spondilodiscite delle M46.42

Vertebra dorsale

- D1 e D2 - Frattura di S22.01
- D11 e D12 - Frattura di S22.06
- D3 e D4 - Frattura di S22.02
- D5 e D6 - Frattura di S22.03
- D7 e D8 - Frattura di S22.04
- D9 e D10 - Frattura di S22.05
- Livello non specificato - Frattura di S22.00

Vertebra lombare

- Con danno midollare - Frattura di S32.00, S34.18
- L1 - Frattura di S32.01
- L2 - Frattura di S32.02
- L3 - Frattura di S32.03
- L4 - Frattura di S32.04
- L5 - Frattura di S32.05
- Livello non specificato - Frattura di S32.00

Vertebra toracica

- Con danno midollare - Frattura di S22.00, S24.10
- - Spondilodiscite delle M46.44

Vertebrale

- v./v.a. acro-toraco-vertebrale
- v./v.a. Anomalia vertebrale
- v./v.a. Arteria vertebrale
- v./v.a. Canale vertebrale
- v./v.a. Colonna vertebrale
- v./v.a. facio-auricolo-vertebrale
- v./v.a. oculo-auricolo-vertebrale
- v./v.a. oculo-auricolo-vertebrale
- v./v.a. Osteomielite vertebrale
- Adulto - Osteocondrosi M42.1
- Anchilosante con tilosi - Iperostosi M48.19
- Anomalie degli arti - Polidattilia a specchio - segmentazione Q87.2
- Epistrofeo - Frattura bilaterale dell'arco S12.1
- Fatica - Frattura M48.4
- Giovanile - Osteocondrosi M42.0
- Malattie classificate altrove - Collasso M49.5*
- Metastasi - Frattura C79.5†, M49.59*
- Non
- - Classificato altrove - Collasso M48.5

Vertebrale –Continuazione

- Non -Continuazione
- - Specificata
- - - O non associata a scoliosi - congenita: Fusione Q76.4
- - - - Osteocondrosi M42.9
- - Tuberculare - Ascesso di articolazione M46.59
- - Persistenza del canale notocordale - Sindrome da agenesia sacrale, anomalie dell'ossificazione dei corpi Q79.8
- - Progressiva non infettiva - Fusione Q87.5
- - Prolasso di disco lombare - Sindrome M51.1†, G55.1*
- - Recidivante - Altra sublussazione M43.5
- - S.A.I. - Collasso M48.5
- - Stress [sollecitazione eccessiva] - Frattura M48.4
- - Suboccipitale - Malattia A18.0†, M49.01*
- - Toracico - Condrosarcoma di un corpo C41.2
- - Tuberculare - Fusione A18.0†, M49.09*
- - -
- - Altre fusioni M43.2
- - Anchilosi di articolazione M43.2
- - Cefalea di origine M54.2
- - Emangioma D18.07
- - Entesopatia M46.0
- - Occlusione e stenosi dell'arteria I65.0
- - Stenosi dell'arteria I65.0
- - Sublussazione (M99.1
- - Tubercolosi A18.0†, M49.09*

Vertebrobasilare con remissione completo entro

- 1 a 24 ore - Sindrome dell'arteria vertebrale con sintomi G45.02
- Meno di 1 ora - Sindrome dell'arteria vertebrale con sintomi G45.03

Vertical shear fracture] - Frattura da taglio verticale [S32.7**Verticale**

- Vertical shear fracture] - Frattura da taglio S32.7
- -
- - Overbite (sovrapposizione) (eccessivo): K07.2
- - Strabismo H50.2
- - Talo Q66.8

Vertice - parto spontaneo di O80**Verticis gyrata**

- Essenziale primitiva - Cutis Q82.8
- Non essenziale primitiva - Cutis Q82.8
- Primitiva - Cutis Q82.8

Vertigine

- Auricolare - H81.3
- Epidemica - A88.1†, H82*
- Infrasuoni - T75.2
- Ménière - Sindrome o H81.0
- Origine centrale - H81.4

Vertigine –Continuazione

- Otogena - H81.3
- Parossistica benigna - H81.1
- Periferico
- - S.A.I. - H81.3
- - - Altra H81.3
- - S.A.I. - R42
- - - R42

Vertiginosa

- Malattie classificate altrove - Sindromi H82*
- S.A.I. - Sindrome H81.9

Vertiginoso labirintico-periferico - Stato H81.3**Vescica**

- Altro
- - Malattie classificate altrove - Disturbi della N33.8*
- - Non specificati organi dell'apparato urinario - Tumore maligno secondario della C79.1
- Atonica - G95.81
- Bassa compliance neuromuscolare, organica - N31.80
- Calcificata - N32.8
- Con instabilità del detrusore su neuropatia autonoma - Disfunzione della N31.1
- Contenente siero (aperta) (lacerata) - Ulcera da decubito [pressione] con: L89.1
- Contratta - N32.8
- Doloroso -
- - IC/BPS [Cistite interstiziale/Sindrome della N30.1
- - Sindrome della N30.1
- - Instabile senza substrato neurologico - N31.82
- Iperattiva - N32.8
- Iperreflessica non
- - Classificata altrove - N31.1
- - Inibita - N31.0
- Lesione sconfinante più Zona contigue -
- - Carcinoma a piccole cellule della C67.8
- - Rabbdomiosarcoma embrionale della C67.8
- - Malattia da citomegalovirus - Malattia della B25.88†, N33.8*
- - Midollare S.A.I. - G95.8
- - Mucosa) - congenito(a): Prolasso: Q64.7
- - Neuropatica
- - Atonica (motoria) (sensoriale) - N31.2
- - Autonoma - N31.2
- - Flaccida, non classificata altrove - N31.2
- - Neuropatia autonoma - N31.2
- - Non inibita, non classificata altrove - N31.0
- - Non riflessica - N31.2
- - Sindrome frontale - N31.2
- - Successiva a deafferentazione chirurgica - N31.2
- - Non
- - Specificata -

Vescica –Continuazione

- Non –Continuazione
- - Specificata –Continuazione
- - - Disfunzione neuromuscolare della N31.9
- - - Tumore Maligno: C67.9
- - Specificato –
- - - Disturbo della N32.9
- - - Traumatismo della S37.20
- - Termiche –
- - - Altro traumatismo superficiali
- - - - Addome, della regione lombosacrale e della pelvi: Formazione di S30.82
- - - - Anca e della coscia: Formazione di S70.82
- - - - Avambraccio: Formazione di S50.82
- - - - Caviglia e del piede: Formazione di S90.82
- - - - Gamba: Formazione di S80.82
- - - - Polso e della mano: Formazione di S60.82
- - - - Spalla e del braccio: Formazione di S40.82
- - - Traumatismo superficiale
- - - - Arto
- - - - - Inferiore, livello non specificato: Formazione di T13.02
- - - - - Superiore, livello non specificato: Formazione di T11.02
- - - - Regione corporea non specificata: Formazione di T14.02
- - - - Tronco, livello non specificato: Formazione di T09.02
- O dell'uretra – Altre malformazioni congenite della Q64.7
- Pigra – N31.81
- Prostata, annessi, utero – Regione genitale, I97.87
- Seminale –
- - Adenocarcinoma della C63.7
- - Tubercolosi della A18.1†, N51.8*
- Spastica – G95.80
- Successiva(o) a condizioni morbose classificabili in O00-O07 – Lacerazione, perforazione, rottura o danno chimico: della O08.6
- Uretra
- - S.A.I. – congenito(a): Malformazione della Q64.7
- - - Assenza congenita della Q64.5
- Urinario –
- - Areflessia della G95.81
- - Sifilide tardiva della A52.7†, N33.8*
- Virus di Epstein-Barr – Malattia della B27.0†, N33.8*
- -
- - Accessoria: Q64.7
- - Altro
- - - Disfunzione neuromuscolare della N31.88
- - - Disturbi specificati della N32.8
- - - Traumatismo della S37.28

Vescica –Continuazione

- - -Continuazione
- - Ascesso
- - - N30.80
- - - Parete della N30.80
- - - Cancro da catrame della C67.9
- - - Carcinoma a cellule transizionali non papillare
- - - C67.9
- - - Parete
- - - - Anteriore della C67.4
- - - - Laterale
- - - - C67.2
- - - - C67.3
- - - Carcinoma a piccole cellule parete
- - - Anteriore della C67.4
- - - Laterale
- - - - C67.2
- - - - C67.3
- - - Carcinoma in situ: D09.0
- - - Congenito(a): Ernia della Q64.7
- - - Contusione della S37.21
- - - Corpo estraneo nella T19.1
- - - Difetto di riempimento: della R93.4
- - - Diverticolo congenito della Q64.6
- - - Estrofia della Q64.1
- - - Estroversione della Q64.1
- - - Lacerazione della S37.22
- - - Lesione ostetrica: della O71.5
- - - Malattia erpetica della B00.8†, N33.8*
- - - Ostruzione della N32.8
- - - Perforazione traumatica della S37.22
- - - Rhabdmiosarcoma della C67.9
- - - Rhabdmiosarcoma embrionale
- - - C67.9
- - - Parete
- - - - Anteriore della C67.4
- - - - Laterale
- - - - C67.2
- - - - C67.3
- - - Rottura
- - - S37.22
- - - Non traumatica della N32.4
- - - Tricomoniasi della A59.0†, N33.8*
- - - Tubercolosi della A18.1†, N33.0*
- - - Tumore
- - - Benigno: D30.3
- - - Comportamento incerto o sconosciuto: D41.4
- - - Maligno
- - - - Lesione sconfinante a più zone contigue della C67.8
- - - - Parete
- - - - Anteriore della C67.3
- - - - Laterale della C67.2

Vescica –Continuazione

- - -Continuazione
- - Tumore –Continuazione
- - - Maligno –Continuazione
- - - - Parete –Continuazione
- - - - - Posteriore della C67.4
- - - Ulcera tubercolare della A18.1†, N33.0*
- Vescicale**
- v./v.a. Collo vescicale
- Aperto – Trauma S37.20, S31.83†
- Congenita – Fistola retto- Q64.7
- Gravidanza – Infezioni O23.1
- Lesione del midollo spinale – Dissinergia dello sfintere G95.84
- Neurologica S.A.I. – Disfunzione N31.9
- Non classificata altrove – Fistola N32.2
- Originatosi a livello spinale – Riflesso G95.80
- Senza substrato neurologico – Ipo- e acontrattilità del detrusore N31.81
- Shock midollare – Disfunzione G95.82
- -
- - Anormale: test di funzionalità R94.8
- - Atresia congenita dell'ano con fistola retto- Q42.2
- - Calcolo
- - - N21.0
- - - Diverticolo N21.0
- - - Carcinoma a cellule transizionali non papillare
- - - Cupola C67.1
- - - Trigono C67.0
- - - Carcinoma a piccole cellule
- - - Cupola C67.1
- - - Trigono C67.0
- - - Diverticolo N32.3
- - - Ectopia Q64.1
- - - Endometriosi N80.8
- - - Esame speciale di screening per tumore Z12.6
- - - Fistola
- - - Cervico- N82.1
- - - Entero- N32.1
- - - Utero- N82.1
- - - Infiammazione da catetere T83.5
- - - Litiasi N21.0
- - - Malformazione anorettale (atresia dell'ano) non sindromica con fistola retto- Q42.2
- - - Rhabdmiosarcoma embrionale
- - - Cupola C67.1
- - - Trigono C67.0
- - - Sclerosi dello sfintere N32.8
- - - Tamponamento N32.8
- - - Tenesmo R30.1
- - - Tumore Maligno
- - - Cupola C67.1
- - - Trigono C67.0
- - - Ulcera

Vescicale –Continuazione

- - - Continuazione
- - Ulcera –Continuazione
- - - N32.8
- - Sfintere N32.8

Vescico

- Ureterale
- - Con cicatrice - Reflusso N13.7
- - S.A.I. - Reflusso N13.7
- - Pielonefrite (cronica) associata a reflusso (N11.0
- Uretero-renale - Riflusso congenito Q62.7

Vescicola

- Postoperatoria - Infiammazione (infezione) di H59.8
- Seminale
- - Dotto spermatico testicolo eccettuata atrofia tunica vaginale dotto deferente -
- - - Atrofia di: scroto, N50.8
- - - Edema di: scroto, N50.8
- - - Ipertrofia di: scroto, N50.8
- - - Ulcera di: scroto, N50.8
- - -
- - - D29.7
- - - Assenza acquisita delle Z90.7
- - - Gonorrea
- - - - A54.2†, N51.8*
- - - - Acuta della A54.2†, N51.8*
- - - - Cronica della A54.2†, N51.8*
- - - Sifilide tardiva della A52.7†, N51.8*
- - - Traumatismo: S37.83
- - - Tricomoniassi della A59.0†, N51.8*

Vescicolare

- Cerebrale della dopamina e della serotonina - Malattia del trasporto G25.88
- Con anamnesi - Controllo di gravidanza di: mola Z35.1
- Enterovirus
- - Con esantema - Stomatite B08.4
- - - Faringite B08.5
- - Erosiva congenita - Dermatite P83.8
- - Erpetica - Dermatite B00.1
- - Febbre dell'Indiana - Malattia da virus della stomatite A93.8
- - Labbro da (alfa)-virus dell'herpes tipo 2 umano [HSV-2] - Dermatite B00.1
- - Orecchio da (alfa)-virus dell'herpes tipo 2 umano [HSV-2] - Dermatite B00.1
- - SAI - Mola O01.9
- - -
- - - Enfisema (polmonare): J43.9
- - - Mola O01.9
- - - Rickettsiosi A79.1
- - - Stomatite: K12.1

Vescicole

- Cutanee ricorrenti - Ipotricosi ereditaria con Q84.0, R23.8

Vescicole –Continuazione

- Non termiche) S.A.I. - multiple(i): T00.9
- Seminale
- - O della prostata S.A.I. - Malformazione congenita del dotto deferente dell'epididimo, delle Q55.4
- - Prostata - Altre malformazioni congenite del dotto deferente, dell'epididimo, delle Q55.4
- - -
- - - C63.7
- - - Disturbi infiammatori delle N49.0
- - - Endoftalmite associata a H59.8

Vescicolite

- Amebe - A06.8†, N51.8*
- Gonorroica - A54.2†, N51.8*
- Postgonorroica - A54.2†, N51.8*
- Postoperatoria - H59.8
- Tricomonadi - A59.0†, N51.8*
- Tubercolare - A18.1†, N51.8*

Vescicorenali - ano imperforato - Emangioma perineale - malformazioni dei genitali esterni - lipomieleningocele - anomalie Q87.8**Vescicoretale - Fistola N32.1****Vescicovaginale -**

- Carcinoma C57.9
- Fistola N82.0

Vesciculite S.A.I. - N49.0**Vesicoureterale - congenito(a): Restringimento: orifizio Q64.3****Vestibolare**

- Bilaterale - Atassia cerebellare associata a neuropatia e areflessia G11.8
- Centrale - Sindrome H81.4
- Congenita - Fistola retto- Q52.2
- Maggiore - Ghiandola del Bartolino [ghiandola C51.0
- Non specificato - Disturbo della funzione H81.9
- -
- - Altri disturbi della funzione H81.8
- - Labbro
- - - Inferiore: faccia C00.4
- - - Non specificato se superiore o inferiore: faccia C00.5
- - - Superiore: faccia C00.3
- - - Malformazione anorettale non sindromica (atresia anale) con fistola retto- Q42.2
- - - Neuronite H81.2
- - - Schwannoma D33.3

Vestibolo

- Bocca -
- - Carcinoma a cellule squamose del C06.1
- - Tumore Maligno: C06.1
- - Laringeo - C32.1

Vestibolococleare

v./v.a. Nervo vestibolococleare

Vestibolococleare –Continuazione

- VIII nervo cerebrale - Tumore Maligno: Nervo statoacustico (C72.4
- Vestibolopatia idiopatica bilaterale - H81.8**
- Vestibularis - Plica C32.1**
- Vestigia branchiali - Q18.0**
- Vetro - Malattia delle ossa di Q78.0**
- Vettocardiogramma - anormale(i) R94.3**
- VEXAS [Sindrome autoinfiammatoria somatica legata all'X con vacuoli e interessamento dell'enzima E1] - Sindrome M35.8**
- VHL - Q85.8**

Via

- Digerente
- - Superiori S.A.I. - congenita: Anomalia delle Q40.9
- - - Risultati anormali di diagnostica per immagini di altre parti delle R93.3
- - Digestivo superiore
- - Non specificata - Malformazione congenita delle Q40.9
- - - Altre malformazioni congenite specificate delle Q40.8
- - Genitourinarie S.A.I. - Infezione puerperale delle O86.3
- - Lacrimale -
- - Altre affezioni delle H04.6
- - Ferita aperta della palpebra e dell'area perioculare con o senza interessamento di S01.1
- - Infiammazione
- - - Acuta e non specificata delle H04.3
- - - Cronica delle H04.4
- - Stenosi ed insufficienza delle H04.5
- - Ottico
- - Malattie classificate altrove - Altri disturbi del nervo ottico e delle H48.8*
- - Non specificato - Disturbo delle H47.7
- - Nuclei genicolati e delle radiazioni ottiche - Disturbi delle H47.5
- - -
- - - Disturbi di altre H47.5
- - - Glioma delle D33.3
- - - Traumatismo del nervo ottico e delle S04.0

Via aerea

- Causato
- - Altre polveri organiche specifiche - Malattia delle J66.8
- - Polvere di cotone - Malattia delle J66.0
- - Con VEMS1
- - 35
- - - 50 % del valore normale predetto - Malattia ostruttiva cronica delle J44.91
- - - Valore normale predetto - Malattia ostruttiva cronica delle J44.90
- - - 50 % e < 70 % del valore normale predetto - Malattia ostruttiva cronica delle J44.92
- - - 70 % del valore normale predetto - Malattia ostruttiva cronica delle J44.93

Via aerea –Continuazione

- S.A.I. → Malattia ostruttiva cronica delle *J44.9*
- Superiore
- - Infezioni S.A.I. → *J06.9*
- - Malattia acuta → *J06.9*
- → Sindrome da disfunzione reattiva delle *J68.3*

Via biliare

- Con colangite → Calcolosi di *K80.3*
- Extraepatico →
- - Adenocarcinoma
- - - *C24.0*
- - - Cistifellea e delle *C23, C24.0*
- - Carcinoma a cellule squamose
- - - *C24.0*
- - - Cistifellea e delle *C23, C24.0*
- - Tumore Maligno: *C24.0*
- Intraepatico →
- - Adenocarcinoma del fegato e delle *C22.0, C22.1*
- - Carcinoma a cellule squamose del fegato e delle *C22.0, C22.1*
- - Carcinoma del fegato e delle *C22.0, C22.1*
- - Carcinoma non differenziato del fegato e delle *C22.9, C22.1*
- Malattie classificate altrove → Disturbi della colecisti e delle *K87.0**
- Monosomia 20p12 → Paucità sindromica delle *Q44.7*
- Mutazione puntiforme di JAG1 → Paucità sindromica delle *Q44.7*
- Non specificata → Malattia di *K83.9*
- S.A.I.
- - Non specificato(a) o senza colangite o colecistite → Calcolo (ritenuto) di: *K80.5*
- - → Malformazione congenita di *Q44.5*
- -
- - Aderenze di *K83.8*
- - Altro
- - - Malattie specificate delle *K83.8*
- - - Malformazioni congenite delle *Q44.5*
- - Atresia delle *Q44.2*
- - Atrofia di *K83.8*
- - Complicanza meccanica di dispositivi protesici, impianti e innesti nelle *T85.53*
- - Distomiasi delle *B66.3†, K87.0**
- - Ipertrofia di *K83.8*
- - Risultati anormali di diagnostica per immagini del fegato e delle *R93.2*
- - Stenosi e restringimento congeniti delle *Q44.3*
- - Tumore Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue delle *C24.8*
- - Ulcera di *K83.8*

Via respiratoria

- Cibo (rigurgitato) → ostruzione delle *T17*
- Con alveolite allergica → Ostruzione delle *J67.90*

Via respiratoria –Continuazione

- Inferiore
- - Con VEMS 35
- - - 50 % del valore normale predetto → Pneumopatia ostruttiva cronica con infezione acuta delle *J44.01*
- - - Valore normale predetto → Pneumopatia ostruttiva cronica con infezione acuta delle *J44.00*
- - Et con VEMS
- - - 50 % e < 70 % del valore normale predetto → Pneumopatia ostruttiva cronica con infezione acuta delle *J44.02*
- - - 70 % del valore normale predetto → Pneumopatia ostruttiva cronica con infezione acuta delle *J44.03*
- - S.A.I. → Infezione acuta delle *J22*
- - → Pneumopatia ostruttiva cronica con infezione acuta delle *J44.0*
- Muco → ostruzione delle *T17*
- Non
- - Classificata altrove → Infezione delle *J98.7*
- - Specificata →
- - - Emorragia delle *R04.9*
- - - Infezione acuta delle inferiori *J22*
- Parte non specificata →
- - Corrosione delle *T27.7*
- - Ustione delle *T27.3*
- S.A.I. → *C39.9*
- Sede non specificata → Corpo estraneo nelle *T17.9*
- Sifilide → Malattia delle *A52.7†, J99.8**
- Sostanze chimiche, gas, fumi e vapori, non classificata altrove → Infiammazione delle superiori *J68.2*
- Spondiloartrite assiale → Malattia delle *M45.09†, J99.8**
- Sporotricosi → Malattia delle *B42.0†, J99.8**
- Streptococco →
- - Infezione delle alte *J06.9, B95.5!*
- - Malattia delle alte *J06.9, B95.5!*
- Superiore
- - Localizzazioni multiple → Altre infezioni acute delle *J06.8*
- - Non specificata →
- - - Infezione acuta delle *J06.9*
- - - Malattia delle *J39.9*
- - Parte non specificata → Tumore Maligno: *C39.0*
- - Sede non specificata → Reazione di ipersensibilità delle *J39.3*
- - Virus influenzale
- - - Stagionale identificato
- - - - Escluso
- - - - - I virus dell'influenza aviaria e suina → Infezione acuta delle *J10.1*
- - - - - I virus dell'influenza aviaria e suina → Influenza con infezione delle *J10.1*
- - - - → Influenza: infezione acuta delle *J10.1*
- - - Zoonotici o pandemici identificati → Influenza con infezione delle *J09*

Via respiratoria –Continuazione

- Superiore –Continuazione
- - Virus non specificato o virus specifico non identificato → influenza Infezione acuta influenzale delle *J11.1*
- - -
- - - Altro Malattia
- - - - Specificata delle *J39.88*
- - - - Specificate delle *J39.8*
- - - Fibrosi sottomucosa delle *J39.88*
- Torace → Risultati anormali di prelievo di campioni effettuato su organi delle *R84*
- Virus dell'influenza aviaria confermati → Influenza con infezione delle alte *J09, U69.21!*
- -
- - Corpo estraneo in altre e multiple sedi delle *T17.8*
- - Corrosioni di altre parti delle *T27.6*
- - Emorragia di altre sedi delle *R04.8*
- - Infezione virale delle *J98.7, B97.8!*
- - Sequele di corpo estraneo nelle *T98.0*
- - Sifilide tardiva delle *A52.7†, J99.8**
- - Ustione di altre parti delle *T27.2*

Via urinaria

- Altre malattie classificate altrove → Calcolo delle *N22.8**
- Anamnesi familiare → Tumore maligno delle *Z80.5*
- Anamnesi personale → Tumore maligno delle *Z85.5*
- Basso
- - Non specificato → Calcolo delle *N21.9*
- - - Altro calcolo delle *N21.8*
- Enterococchi → Infezione delle *N39.0, B95.2!*
- Escherichia Coli → Infezione delle *N39.0, B96.2!*
- Materne → Feto e neonato sofferenti per malattie renali e delle *P00.1*
- Neonatale → Infezione delle *P39.3*
- Pseudomonas → Infezione delle *N39.0, B96.5!*
- S.A.I. → Ostruzione delle *N13.9*
- Sede non specificata → Infezione delle *N39.0*
- Successivo(a) a condizioni morbose classificabili in O00-O07 → Infezione delle *O08.8*
- -
- - Controllo di altre aperture artificiali delle *Z43.6*
- - Malfunzionamento di stoma esterno delle *N99.5*
- - Perdita di altri organi delle *Z90.6*
- - Presenza di aperture corporee artificiali delle *Z93.6*

Viaggio →

- Consulenza vaccinale per i *Z71*
- Mal da *T75.3*

Violetto

v./v.a. Brown-Violetto-Van Laere

Vibratoria ~ Orticaria *L50.4***Vibrazione ~**

- *Z57*
- Angioedema da *L50.4*
- Effetti delle *T75.2*
- Esposizione a: *W49.9!*
- Orticaria da *L50.4*

Vibrio

- Cholerae O 1 biotipo
- - Colera ~ Colera da *A00.0*
- - El Tor ~ Colera da *A00.1*
- Parahaemolyticus ~ Intossicazione alimentare da *A05.3*
- *Vulnificus* come causa di malattie classificate altrove ~ *B98.1!*

Vici ~ Sindrome di *Q87.8***Vidal] ~ Lichen simplex cronicus [** *L28.0***Vigilata ~ Disaccordo con: funzionari consulenti, per es. funzionario di polizia responsabile della libertà** *Z64.8***Viljoen**

v./v.a. Winship-Viljoen-Leary

Villi ~ Diarrea cronica con atrofia dei *K52.8***Villonodulare**

v./v.a. Sinovite villonodulare

Villosa ~ Lingua nera *K14.3***VIN**

- Grado III, con o senza menzione di displasia grave ~ Neoplasia intraepiteliale vulvare [*D07.1*
- I grado ~ Neoplasia vulvare intraepiteliale [*N90.0*
- II grado ~ Neoplasia vulvare intraepiteliale [*N90.1*
- ~ Neoplasia vulvare intraepiteliale [*N90.3*

Vinca-alkaloidi ~ Ipersensibilità da *T88.7***Vincent ~**

- Angina di *A69.1*
- Gengivite di *A69.1*

Vino Porto

- Mega cisterna magna - idrocefalo ~ Sindrome nevo a macchia *Q04.8, Q82.5*
- ~ Autismo con nevo facciale a macchia di *F84.0, Q82.5*

Vino-Porto multiple familiari ~ Macchie *Q82.5***Vinoso ~ Nevo:** *Q82.5***Vinson ~ Sindrome di Plummer-** *D50.1***Violenta e né istantanea, la cui causa non può essere identificata ~ Morte che si sa essere né** *R96.1***Violenza**

- Carnale
- - O abuso sessuale ~ Osservazione di vittima o indiziato dopo *Z04.5*
- - ~ *Y09.9!*
- Fisica ~ *R45.6*

VIPoma ~

- *C25.4*
- *D48.9*

Virale

v./v.a. Epatite virale
v./v.a. Tipo di malattia

Viremia ~ *B34.9***Virilizzazione (nella donna) ~** *E25***Virostatici**

- O inibitori della proteasi ~ Virus dell'immunodeficienza umana resistente a *U85!*

- ~ Virus dell'Herpes resistenti a *U84!*

Virus

v./v.a. Herpes virus

- BK ~ Infezione da *B34.4*
- Chikungunya ~ Malattia da *A92.0*
- Come causa di malattie classificate altrove ~ Altri *B97.8!*
- Confermato
- - Senza sintomo clinico ~ Infezione
- - - Coronavirus 2019, *Z22.8, U07.1!*
- - - COVID-19, *Z22.8, U07.1!*
- - -
- - - COVID-19, *U07.1!*
- - - Infezione
- - - - Coronavirus 2019, *U07.1!*
- - - - COVID-19, *U07.1!*
- - - Malattia da coronavirus 2019, *U07.1!*
- Coxackie ~ Bronchite acuta da *J20.3*
- Dengue ~ Infezione da *A97.9*
- Diversi da quelli influenzali ~ broncopolmonite causata da *J12*
- Ebola ~ Malattia da *A98.4*
- Echo S.A.I. ~ Infezione da *B34.1*
- Epatite C nei pazienti trapiantati di fegato ~ Epatiti ricorrenti da *B18.2, Z94.4*
- Hendra
- - Con encefalite ~ Infezione da *A85.8*
- - ~ Infezione da *B33.8*
- Herpes
- - Resistenti a virostatici ~ *U84!*
- - Tipo 2 umano HSV-2 ~ Dermatite vescicolare
- - - Labbro da (alfa-) *B00.1*
- - - Orecchio da (alfa-) *B00.1*
- - -
- - - Infezione congenita da *P35.2*
- - - Meningite da *B00.3†, G02.0**
- Herpes simiae ~
- - Encefalite da *B00.4†, G05.1**
- - Encefalomielite da *B00.4†, G05.1**
- Herpes simplex ~
- - Encefalite da *B00.4†, G05.1**
- - Infezione disseminata da *B00.78*
- - Meningite da *B00.3†, G02.0**
- - Oftalmopatia da *B00.5†, H58.8**
- Immunodeficienza umano
- - Altre malattie virali ~ Esame speciale di screening per: HIV [*Z11*
- - HIV

Virus ~ Continuazione

- Immunodeficienza umano ~ Continuazione
- - HIV ~ Continuazione
- - - Che dà luogo a malattie infettive o parassitarie ~ Malattia da *B20*
- - - Non
- - - - Conclusivo nel bambino ~ Test per il *R75*
- - - - Specificata ~ Malattia da *B24*
- - - -
- - - - Consigli: sull'infezione da *Z71*
- - - - Contatto con ed esposizione al *Z20.6*
- - - - Messa in evidenza, con esami di laboratorio, del *R75*
- - - - Stato di infezione asintomatica da *Z21*
- - Resistente a virostatici o inibitori della proteasi ~ *U85!*
- Influenza suina identificato ~ Influenza
- - Asiatica, *J09, U69.20!*
- - Con miocardite, *J09, U69.20!*
- Junin ~ Febbre emorragica da *A96.0*
- Kunjin ~ Malattia da *A83.4*
- Lento ~ Malattia da HIV con infezione da *B20, A81.9*
- Linfotropo
- - Cellule T umane di tipo 1 (HTLV-1) ~ Mielopatia da *G04.1*
- - ~ Mielopatia delle cellule T umane associata a *G04.1*
- Machupo ~ Febbre emorragica da *A96.1*
- Malattia di Newcastle ~ Congiuntivite da *B30.8†, H13.1**
- Marburg ~ Malattia da *A98.3*
- Mengo ~ Encefalite da *A85.8†, G05.1**
- Non
- - Confermato ~
- - - COVID-19, *U07.2!*
- - - Infezione
- - - - Coronavirus 2019, *U07.2!*
- - - - COVID-19, *U07.2!*
- - - - Malattia da coronavirus 2019, *U07.2!*
- - - Identificato ~ Influenza con
- - - Altro manifestazione
- - - - *J11.8*
- - - - Respiratorie, *J11.1*
- - - Polmonite, *J11.0*
- - Specificato o virus specifico non identificato ~
- - - Bronco)polmonite influenzale, *J11.0*
- - - Encefalopatia da influenza *J11.8*
- - - Influenza
- - - - Faringite *J11.1*
- - - - Gastroenterite influenzale *J11.8*
- - - - Infezione acuta influenzale delle vie respiratorie superiori *J11.1*
- - - - Laringite *J11.1*
- - - - Miocardite (acuta) *J11.8*
- - - - Versamento pleurico *J11.1*

Virus –Continuazione

- Orf → Malattia da *B08.0*
- Oropouche → Malattia da *A93.0*
- Parainfluenzale →
- - Bronchite acuta da *J20.4*
- - Polmonite da *J12.2*
- Parainfluenzali → Infezione da *B34.88*
- Paravaccinico non classificata altrove → Infezione da *B08.0*
- Piry → Malattia da *A93.8*
- Poliomielite →
- - Encefalite da *A80.9†, G05.1**
- - Meningite da *A80.9†, G02.0**
- Powassan → Malattia da *A84.8*
- Respiratorio
- - Sinciziale
- - - Come causa di malattie classificate altrove → *B97.4!*
- - - -
- - - - Bronchiolite acuta da *J21.0*
- - - - Bronchite acuta da *J20.5*
- - Sinciziali
- - - Virus RS] → Polmonite congenita da *P23.0*
- - - - Infezione da *J12.1*
- Rocio → Encefalite da *A83.6*
- RS] → Polmonite congenita da virus respiratori sinciziali [*P23.0*
- Selvaggio
- - Importato → Poliomielite paralitica da *A80.1*
- - Indigeno → Poliomielite paralitica da *A80.2*
- Sin Nombre → Malattia da *B33.4†, J17.1**
- Sinciziale respiratorio → Polmonite da *J12.1*
- Specifico non
- - Identificato →
- - - Bronco]polmonite influenzale, virus non specificato o *J11.0*
- - - Encefalopatia da influenza virus non specificato o *J11.8*
- - - Influenza
- - - - Faringite virus non specificato o *J11.1*
- - - - Gastroenterite influenzale virus non specificato o *J11.8*
- - - - Infezione acuta influenzale delle vie respiratorie superiori virus non specificato o *J11.1*
- - - - Laringite virus non specificato o *J11.1*
- - - - Miocardite (acuta) virus non specificato o *J11.8*
- - - - Versamento pleurico virus non specificato o *J11.1*
- - Indicato come identificato → influenza
- - - *J11*
- - - Virale *J11*
- Stomatite vescicolare [febbre dell'Indiana] → Malattia da *A93.8*
- Tanapox → Malattia da *B08.8*
- T-linfotropico umano tipo I → Dermatite infettiva associata a *L30.3*

Virus –Continuazione

- T-linfotropico umano di tipo 1 [HTLV-1] → Portatore di *Z22.6*
- Vaccinico → *B08.0*
- Varicella zoster] nell'anamnesi personale → Infezione da VZV [*Z86.1*
- West Nile → Infezione da *A92.3*
- Yaba → Malattia da pox *B08.8*
- -
- - Encefalite da Langat *A84.8*
- - Influenza aviaria con conferma del *J09, U69.21!*

Virus coxsackie

- A24 → Congiuntivite da *B30.3†, H13.1**
- S.A.I. → Infezione da *B34.1*
- -
- - Cardite da *B33.2†, I52.1**
- - Endocardite da *B33.2†, I39.8**
- - Epatite da *B33.8†, K77.0**
- - Miocardite da *B33.2†, I41.1**
- - Pericardite da *B33.2†, I32.1**

Virus dell'influenza aviaria

- Confermato →
- - Influenza
- - - *J09, U69.21!*
- - - Con
- - - - Encefalite, *J09†, G05.1*, U69.21!*
- - - - Enterite, *J09, U69.21!*
- - - - Faringite, *J09, U69.21!*
- - - - Gastroenterite, *J09, U69.21!*
- - - - Infezione delle alte vie respiratorie, *J09, U69.21!*
- - - - Laringite, *J09, U69.21!*
- - - - Meningismo, *J09, U69.21!*
- - - - Otite media, *J09†, H67.1*, U69.21!*
- - - - Polioencefalite, *J09†, G05.1*, U69.21!*
- - - - Polmonite, *J09, U69.21!*
- - - - Versamento pleurico, *J09, U69.21!*
- - Miocardite influenzale da *J09, U69.21!*
- Identificati → Influenza asiatica, *J09, U69.21!*
- Suina →
- - Broncopolmonite in influenza, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i *J10.0*
- - Encefalite in influenza, virus influenzali stagionali confermati, esclusi i *J10.8†, G05.1**
- - Encefalopatia in influenza, virus influenzali stagionali confermati, esclusi i *J10.8†, G94.31**
- - Enterite in influenza, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i *J10.8*
- - Gastroenterite in influenza, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i *J10.8*
- - Infezione
- - - Acuta delle vie respiratorie superiori, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i *J10.1*

Virus dell'influenza aviaria –Continuazione

- Suina → -Continuazione
- - Infezione -Continuazione
- - - Virus influenzale, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i *J10.1*
- - Influenza
- - - Asiatica, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i *J10.1*
- - - Con
- - - - Faringite, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i *J10.1*
- - - - Febbre alta, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i *J10.1*
- - - - Infezione delle vie respiratorie superiori, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i *J10.1*
- - - - Laringite, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i *J10.1*
- - - - Otite, virus influenzale stagionale confermato, esclusi i *J10.8†, H67.1**
- - - - Polmonite, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i *J10.0*
- - - Epidemica, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i *J10.1*
- - - Pura, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i *J10.1*
- - - Virus influenzale stagionale
- - - - Confermato, esclusi i *J10.1*
- - - - Identificato, esclusi i *J10.1*
- - - Meningismo in influenza, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i *J10.8*
- - - Miocardite in influenza, virus influenzale stagionale confermato, esclusi i *J10.8†, I41.1**
- - - Polioencefalite in influenza, virus influenzale stagionale confermato, esclusi i *J10.8†, G05.1**
- - Polmonite influenzale, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i *J10.0*
- - Versamento pleurico in influenza, virus influenzale stagionale identificato, esclusi i *J10.1*

Virus Delta

- Co-infezione
- - Con coma epatico → Epatite virale acuta B con *B16.0*
- - Senza coma epatico → Epatite virale acuta B con *B16.1*
- - Con coma epatico → Epatite virale acuta B
- - Con coma epatico → Epatite virale acuta B con co-infezione da *B16.0, K72.74!*
- - Senza
- - - *B16.2*
- - - Co-infezione da *B16.2, K72.74!*
- Epatite cronica B → Infezione acuta con *B17.0*
- Fase
- - 1 → Epatite virale B cronica senza *B18.11*
- - 2 → Epatite virale B cronica senza *B18.12*
- - 3 → Epatite virale B cronica senza *B18.13*
- - 4 → Epatite virale B cronica senza *B18.14*

Virus Delta –Continuazione

- Fase –Continuazione
- - Immunotollerante → Epatite virale B cronica senza B18.11
- HBeAg
- - Negativo
- - - Con attività infiammatoria, alta replicazione → Epatite virale B cronica senza B18.14
- - - Senza attività infiammatoria, bassa replicazione → Epatite virale B cronica senza B18.13
- - Positivo
- - - Con attività infiammatoria, alta replicazione → Epatite virale B cronica senza B18.12
- - - Senza attività infiammatoria, alta replicazione → Epatite virale B cronica senza B18.11
- Senza coma epatico → Epatite virale acuta B
- - Con co-infezione da B16.1
- - Senza coma epatico → Epatite virale acuta B senza B16.9
- Soggetto portatore di epatite virale B → Infezione acuta con B17.0
- → Epatite virale cronica B con B18.0

Virus di Epstein-Barr

- Cardias → Carcinoma associato al C16.0
- Corpo dello stomaco → Carcinoma associato al C16.2
- EBV → Linfoma diffuso dell'età avanzata a grandi cellule B positivo al C83.3
- →
- - Carcinoma gastrico associato al C16.9
- - Colite da B27.0†, K93.8*
- - Duodenite da B27.0†, K93.8*
- - Esofagite da B27.0†, K23.8*
- - Gastrite da B27.0†, K93.8*
- - Ileite da B27.0†, K93.8*
- - Immunodeficienza da difetto ereditario di risposta al D82.3
- - Infezione congenita da P35.8
- - Malattia
- - - Glomerulare da B27.0†, N08.0*
- - - Renale tubulo-interstiziale da B27.0†, N16.0*
- - - Rene da B27.0†, N29.1*
- - - Uretere da B27.0†, N29.1*
- - - Vescica da B27.0†, N33.8*
- - Mononucleosi da B27.0
- - Polmonite da B27.0†, J17.1*
- - Suscettibilità alle infezioni croniche da B27.0
- - Uretrite da B27.0†, N37.0*

Virus influenzale

- B e C identificati → Influenza, J10.8
- Identificato, zoonotico o pandemico → Influenza da J09
- Stagionale
- - Confermato

Virus influenzale –Continuazione

- Stagionale –Continuazione
- - Confermato –Continuazione
- - - Escluso i virus dell'influenza aviaria suina →
- - - - Encefalite in influenza, J10.8†, G05.1*
- - - - Encefalopatia in influenza, J10.8†, G94.31*
- - - - Influenza
- - - - - J10.1
- - - - - Con otite, J10.8†, H67.1*
- - - - - Miocardite in influenza, J10.8†, I41.1*
- - - - - Polioencefalite in influenza, J10.8†, G05.1*
- - - - - Encefalite in influenza, J10.8†, G05.1*
- - - - - Identificato
- - - - - Escluso i virus dell'influenza aviaria suina →
- - - - - Broncopolmonite in influenza, J10.0
- - - - - Enterite in influenza, J10.8
- - - - - Gastroenterite in influenza, J10.8
- - - - - Infezione
- - - - - Acuta delle vie respiratorie superiori, J10.1
- - - - - Virus influenzale, J10.1
- - - - - Influenza
- - - - - J10.1
- - - - - Asiatica, J10.1
- - - - - Con faringite, J10.1
- - - - - Con febbre alta, J10.1
- - - - - Con infezione delle vie respiratorie superiori, J10.1
- - - - - Con laringite, J10.1
- - - - - Con polmonite, J10.0
- - - - - Epidemica, J10.1
- - - - - Pura, J10.1
- - - - - Meningismo in influenza, J10.8
- - - - - Polmonite influenzale, J10.0
- - - - - Versamento pleurico in influenza, J10.1
- - - - - →
- - - - - Bronco)polmonite influenzale, J10.0
- - - - - Encefalopatia da influenza J10.8
- - - - - Influenza
- - - - - J10.1
- - - - - Con altre manifestazioni respiratorie, J10.1
- - - - - Con altre manifestazioni, J10.8
- - - - - Con polmonite, J10.0
- - - - - Faringite J10.1
- - - - - Gastroenterite J10.8
- - - - - Infezione acuta delle vie respiratorie superiori J10.1
- - - - - Laringite J10.1
- - - - - Miocardite (acuta) J10.8
- - - - - Versamento pleurico J10.1
- Tipo B e C identificato → Influenza da J10

Virus influenzale –Continuazione

- Virus influenzale stagionale identificato, esclusi i virus dell'influenza aviaria e suina → Infezione da J10.1
- Zoonotico o pandemico
- - Confermato → Influenza con
- - - Encefalite, J09†, G05.1*
- - - Encefalopatia, J09†, G94.31*
- - - Miocardite, J09†, I41.1*
- - - Otite media, J09†, H67.1*
- - - Polioencefalite J09†, G05.1*
- - Identificato → Influenza con
- - - Enterite, J09
- - - Faringite, J09
- - - Gastroenterite, J09
- - Infezione delle vie respiratorie superiori, J09
- - - Laringite, J09
- - - Meningismo, J09
- - - Polmonite, J09
- - - Versamento pleurico, J09

Virus varicella-zoster →

- Encefalite da VVZ [B02.0†, G05.1*
- Meningite da VVZ [B02.1†, G02.0*

Virus Zika

- Congenito →
- - Malattia da P35.4
- - Microcefalia da malattia da P35.4
- - Madre → Danno
- - Feto da malattia da P00.2
- - Neonato da malattia da P00.2
- →
- - Febbre da A92.5
- - Infezione da A92.5
- - Malattia da A92.5

Viscerale

- Anomalie encefaliche - dismorfismi facciali - ritardo dello sviluppo → Neuropatia Q87.8
- Completo → Trasposizione
- - Cuore con inversione Q89.3
- - Stomaco con inversione Q89.3
- Familiare → Miopatia Q87.8
- Non classificata altrove → Tubercolosi miliare A18.3†, K93.0*
- Secondaria
- - Non classificata altrove → Sifilide A51.4
- - → Sifilide A51.4†, K93.8*
- →
- - Herpes B00.8†, K93.8*
- - Larva migrante B83.0
- - Leishmaniosi B55.0
- - Paracoccidiodomicosi B41.8
- - Peritoneo: C48.1
- - Sifilide congenita precoce A50.0

Visceri

- Addominali → Trasposizione dei Q89.3

Visceri –Continuazione

- Toracici → Trasposizione dei *Q89.3*

Viscerum, bronchiectasia, sinusite cronica e polipi nasali] [insufficienza plurighiandolare a seguito di alterazione del trasporto mucociliare] [sindrome delle ciglia immobili] [triade di Kartagener] → Sindrome di Kartagener [situs inversus *Q89.3*

Viscosità plasmatica anormale → *R70.1*

Visibile

- Sintetica → Esposizione a: Luce *W91.9!*
- Solo prometafase →
- - Delezioni *Q93.6*
- - Duplicazioni *Q92.4*
- - Peristalsi *R19.2*

Visione

- Binoculare →
- - Altri disturbi della *H53.3*
- - Perdita della *H53.3*
- Colore → Deficit
- - *H53.5*
- - Acquisito della *H53.5*
- Doppia → *H53.2*
- Sfocata in isteria → *F44.6†, H58.1**
- Stereoscopica difettosa → Fusione con *H53.3*
- - Disturbo isterico della *F44.6†, H58.1**

Visita

- Adozione → *Z02*
- Ammissione
- - Campeggio estivo → *Z02*
- - Istituti residenziali → *Z02*
- - Prigione → *Z02*
- - Scuola → *Z02*
- Assunzione → *Z02*
- Controllo di routine del postparto → *Z39.2*
- Immediatamente dopo il parto → Assistenza e *Z39.0*
- Immigrazione → *Z02*
- Madre che allatta → Assistenza e *Z39.1*
- Medico
- - Generali → Altre *Z00.8*
- - Ricorso ai servizi sanitari per scopi amministrativi → *Z02*
- Naturalizzazione → *Z02*
- Odontoiatrica → *Z01.2*
- Patente di guida di veicoli → *Z02*
- Pratica di attività sportive → *Z02*
- Prematrimoniale → *Z02*
- Reclutamento → *Z02*
- Scopi assicurativa → *Z02*
- Specialistica
- - Non specificata → *Z01.9*
- - Specificate → Altre *Z01.88*
- Test per diagnosi di gravidanza → *Z32*

Visita medica

- Adolescente durante l'accrescimento puberale → *Z00.3*
- Generale → *Z00.0*
- Lavoratori → *Z10*
- Pediatrica di routine → *Z00.1*
- Periodica (annuale) → *Z00.0*
- Periodo di rapido sviluppo nell'infanzia → *Z00.2*
- Ragioni medico-legali → *Z04*
- Routine per l'uso di contraccettivi → *Z30.4*

Visita medica di controllo dopo

- Altro trattamento
- - Altro condizione morboso →
- - - *Z09.8*
- - - *Z09.88*
- - Tumore maligno → *Z08.8*
- Chemioterapia
- - Altre condizioni morbose → *Z09.2*
- - Tumore maligno → *Z08.2*
- Intervento chirurgico
- - Altre condizioni morbose → *Z09.0*
- - Tumore maligno → *Z08.0*
- Psicoterapia → *Z09.3*
- Radioterapia
- - Altre condizioni morbose → *Z09.1*
- - Tumore maligno → *Z08.1*
- Trapianto d'organo → *Z09.80*
- Trattamento
- - Combinato
- - - Altre condizioni morbose → *Z09.7*
- - - Tumore maligno → *Z08.7*
- - Frattura → *Z09.4*
- - Non specificato
- - - Altre condizioni morbose → *Z09.9*
- - - Tumore maligno → *Z08.9*

Visivo

- v./v.a. Nervo visivo
- Cerebrale → Disturbo dell'elaborazione *H47.6*
- Grave
- - Binoculare → Deficit *H54.1*
- - Monoculare → Deficit *H54.5*
- Improvvisa → Perdita *H53.1*
- Lieve o inesistente, binoculare → Deficit *H54.3*
- Malattie classificate altrove → Disturbi *H58.1**
- Moderato
- - Binoculare → Deficit *H54.2*
- - Monoculare → Deficit *H54.6*
- Non specificato
- - Binoculare) → Deficit *H54.9*
- - - Disturbo *H53.9*
- O uditivi → Esame speciale di screening per disturbi *Z13.5*
- Ridotta → Malattia da HIV con capacità *B23.8, H54.0*

Visivo –Continuazione

- Simultanea senza fusione → Percezione *H53.3*
- Uditivi nell'anamnesi familiare → Disturbi *Z83.5*
- VEP] → Anormalità di: potenziali evocati *R94.1*
- -
- - Allucinazioni *R44.1*
- - Alone *H53.1*
- - Altri disturbi *H53.8*
- - Corteccia *S04.0*
- - Difetti del campo *H53.4*
- - Disturbi della corteccia *H47.6*
- - Limitazione concentrica del campo *H53.4*
- - Sindrome della neve *H53.1*

Viso

- Collo
- - Non specificata → Malformazione congenita del *Q18.9*
- - -
- - - Altre malformazioni congenite specificate del *Q18.8*
- - - Anomalia congenita S.A.I. del *Q18.9*
- Dopo perdita di peso → Rilassamento cutaneo del *L98.7*
- Fetale → Sindrome del *Q87.1*
- Ipotonia, ritardo dello sviluppo → Sindrome da contratture congenite degli arti e del *Q87.0*
- Non specificata → Malformazione congenita del cranio e di ossa del *Q75.9*
- Occhio escluso) → Nevo di Ota della cute del *D22.3*
- Osso mascellare → Altre deformazioni congenite del cranio, del *Q67.4*
- S.A.I. →
- - *S01.80*
- - *S02.9*
- Testa collo →
- - Linfadenite acuta del *L04.0*
- - Occhio con altre parti del *T20*
- -
- - Altre malformazioni congenite specificate del cranio e di ossa del *Q75.8*
- - Ascesso cutaneo, foruncolo e favo del *L02.0*
- - Carcinoma a cellule di Merkel della pelle del *C44.3*
- - Cellulite flemmonosa del *L03.2*
- - Cisti dermoide del *Q18.8*
- - Emiatrofia o -ipertrofia del *Q67.4*
- - Testa ogni parte eccetto il
- - - *L02.8*
- - - *L03.8*
- - Traumatismo da schiacciamento del *S07.0*

Vista

- Atrofia cerebellare progressiva e ipotonia del tronco → Sindrome da ritardo dello sviluppo globale, anomalie della *G31.88*

Vista –Continuazione

- -
- - Disturbi soggettivi della *H53.1*
- - Esame dell'occhio e della *Z01.0*

Visuo-spaziale – Negligenza *R29.5***Vita**

- ALTE) del lattante – Evento di apparente minaccia per la *R06.80*
- Durante l'infanzia – Problemi legati ad un evento negativo della *Z61*
- Esempio essere vittima del terrorismo – Modificazione della personalità dopo: esposizione prolungata a situazioni di pericolo di *F62.0*
- Quotidiana [ADL] non classificate altrove – Addestramento in attività della *Z50.8!*
- -
- - Altri problemi connessi allo stile di *Z72.8*
- - Morte
- - - Culla
- - - - Dopo il compimento del primo anno di *R96.0*
- - - - Prima del compimento del primo anno di *R95.9*
- - - Improvvisa
- - - - Infantile) inspiegata, dopo il compimento del primo anno di *R96.0*
- - - - Lattante) inspiegata, prima del compimento del primo anno di *R95*
- - Problema
- - - Connessi a difficoltà di orientamento del proprio modo di *Z73*
- - - Non specificato, correlato allo stile di *Z72.9*
- - SIDS [Sindrome della morte improvvisa del lattante], dopo il compimento del primo anno di *R96.0*
- - Sindrome della morte improvvisa del lattante, prima del compimento del primo anno di *R95.9*

Vitale

- Gravidanza addominale – Assistenza prestata alla madre per feto *O36.7*
- Ricorrente, senza sintomi psicotici – Depressione *F33.2*
- -
- - Episodio singolo, senza sintomi psicotici, di depressione con rischio *F32.2*
- - Problemi di adattamento ai passaggi del ciclo *Z60*
- - Ridotta: Capacità *R94.2*
- - Stato di esaurimento *Z73*

Vitamina

- B6 – Convulsioni dipendenti dalla *G40.8*
- Non classificate altrove – Avvelenamento: *T45.2*
- Specificate del complesso B – Deficit di altre *E53.8*
- -
- - Abuso
- - - *F55*

Vitamina –Continuazione

- - –Continuazione
- - Abuso –Continuazione
- - - Sostanze che non provocano dipendenza: *F55.4*
- - Deficit di altre *E56.8*

Vitamina A

- Con
- - Cheratite xerotica – Deficit di *E50.4†, H19.3**
- - Cheratomalacia – Deficit di *E50.4†, H19.8**
- - Cheratosi – Deficit di *E50.8†, L86**
- - Cicatrice
- - - Corneale
- - - - Xeroftalmica – Deficit di *E50.6†, H19.8**
- - - - - Deficit di *E50.6†, H19.8**
- - - Xeroftalmiche della cornea – Deficit di *E50.6†, H19.8**
- - Emeralopia – Deficit di *E50.5†, H58.1**
- - Macchie di Bitot e xerosi Congiuntivale – Deficit di *E50.1†, H13.8**
- - Ulcera e xerosi corneale – Deficit di *E50.3†, H19.8**
- - Xeroftalmia – Deficit di *E50.7†, H19.8**
- - Xerosi
- - - Congiuntivale – Deficit di *E50.0†, H13.8**
- - - Corneale – Deficit di *E50.2†, H19.8**
- - Non specificata – Deficit di *E50.9*
- -
- - Altro manifestazione
- - - Deficit di *E50.8*
- - - Oculari da deficit di *E50.7*
- - - Cheratosi follicolare da deficit di *E50.8†, L86**
- - - Ipercarotenemia ereditaria e deficit della *E67.1, E50.9*
- - Sequele di deficit di *E64.1*
- - Xeroderma da deficit di *E50.8†, L86**

Vitamina B

- Non
- - Classificato altrove –
- - - Encefalopatia in deficit di *E53.9†, G32.8**
- - - Stomatite angolare da deficit di *E53.9†, K93.8**
- - Specificata – Deficit di *E53.9*
- -
- - Glossite di Möller-Hunter da deficit di *E53.9†, K93.8**
- - Polineuropatia in deficit di *E53.9†, G63.4**

Vitamina B12

- Con proteinuria – Anemia da deficit di vitamina B12 dovuta a malassorbimento selettivo di *D51.1*
- Dovuto
- - Deficit del fattore intrinseco – Anemia da deficit di *D51.0*
- - Malassorbimento selettivo di vitamina B12 con proteinuria – Anemia da deficit di *D51.1*

Vitamina B12 –Continuazione

- Non specificata – Anemia da deficit di *D51.9*
- Tipo
- - CblA – Aciduria metilmalonica sensibile alla *E71.1*
- - CblB – Acidemia metilmalonica sensibile alla *E71.1*
- -
- - Acidemia metilmalonica
- - - Resistente alla *E71.1*
- - - Sensibile alla *E71.1*
- - Aciduria metilmalonica
- - - Resistente alla *E71.1*
- - - Sensibile alla *E71.1*
- - Altro anemia deficit
- - - *D51.8*
- - Alimentare di *D51.3*
- - Degenerazione
- - Cerebrale in deficit di *E53.8†, G32.8**
- - Combinata subacuta del midollo spinale per deficit di *E53.8†, G32.0**
- - Demenza in deficit di *E53.8†, F02.8**
- - Mielopatia in deficit di *E53.8†, G32.0**
- - Neuropatia in deficit di *E53.8†, G63.4**
- - Polineuropatia
- - Anemia da deficit alimentare di *D51.3†, G63.4**
- - Deficit di *E53.8†, G63.4**

Vitamina B2 –

- Cheilosi in deficit di *E53.0†, K93.8**
- Perlèche in deficit di *E53.0†, K93.8**
- Stomatite angolare da deficit di *E53.0†, K93.8**

Vitamina C –

- Deficit di *E54*
- Sequele di deficit di *E64.2*

Vitamina D

- Non specificata – Deficit di *E55.9*
- Tipo
- - I] – Disturbo della sintesi della *E83.31*
- - II –
- - - Disturbo del recettore della *E83.31*
- - - Rachitismo resistente alla *E83.30†, M90.89**
- - Rachitismo ipocalcémico dipendente dalla *E83.31*

Vitamina D-resistente – Osteomalacia *E83.30†, M90.89****Vitamina E –**

- Atassia con deficit della *G11.1*
- Deficit di *E56.0*

Vitamina K

- Altri coagulanti – Avvelenamento: Antagonisti di anticoagulanti, *T45.7*
- Neonatale – Deficit di *P53*
- -
- - Deficit

Vitamina K –Continuazione

- - -Continuazione
- - Deficit –Continuazione
- - - E56.1
- - - Combinato ereditario dei fattori della coagulazione dipendenti dalla D68.28
- - - Fattore della coagulazione da: deficit di D68.4
- - Diatesi emorragica da cumarine (antagonisti della D68.33)
- - Disturbi emorragici da uso prolungato di cumarine (antagonisti della D68.33)
- - Embriofetopatia da antagonisti della Q86.2

Vitaminico

- Non
- - Classificato altrove -
- - - Polineurite in deficit E56.9†, G63.4*
- - - Polineuropatia in deficit E56.9†, G63.4*
- - Specificato - Deficit E56.9
- -
- - Atrofia ottica in deficit E56.9†, H48.0*
- - Encefalopatia in deficit E56.9†, G32.8*

Vitelliforme

- Foveomaculare a esordio adulto - Distrofia H35.5
- - Distrofia: retinica (albigipuntata) (pigmentaria) (H35.5

Vitellino

- Sistema nervoso centrale - Tumore del sacco C72.9
- - Persistenza di dotto Q43.0

Viti - Rimozione di: Z47.0**Vitiligine**

- Acalasia - Sordità - Q87.8
- Palpebra - H02.7
- - L80

Vitreale

- Congenita - Opacità Q14.0
- -
- - Emorragia H43.1
- - Membrane e filamenti H43.3
- - Sindrome corneale H59.0

Vitreo

- v./v.a. Carcinoma a cellule vitree
- Degenerazione - del corpo H43.8
- Distacco - del corpo H43.8
- Globo oculare in malattie classificate altrove - Altri disturbi del corpo H45.8*
- Malattie classificate altrove - Emorragia del H45.0*
- Non specificato - Disturbo del corpo H43.9
- Primario iperplastico e coloboma - Sindrome da microcornea con lenticone posteriore, persistenza del Q15.8
- Primitivo iperplastico persistente - Q14.0
- Retinopatia proliferativa - H35.2
- -
- - Altro

Vitreo –Continuazione

- - -Continuazione
- - Altro –Continuazione
- - - Disturbi del corpo H43.8
- - - Opacità del corpo H43.3
- - Ascesso del H44.0
- - Corpo estraneo
- - Magnetico ritenuto (di vecchia data) in: corpo H44.6
- - - Non magnetico ritenuto (di vecchia data) in: corpo H44.7
- - Depositi cristallini nel corpo H43.2
- - Ernia del corpo H43.0
- - Malformazione congenita dell'umore Q14.0
- - Prolasso del corpo H43.0
- - Sifilide tardiva
- - - Con emorragia del corpo A52.7†, H45.0*
- - - Corpo A52.7†, H45.8*
- - Sindrome del contatto del H59.0

Vitreomaculare - Trazione H35.38**Vitreoretinica**

- Focchi di neve - Degenerazione H35.5
- Wagner - Degenerazione H35.5
- - Distrofia: H35.5

Vitreo-retino-coroidopatia autosomica dominante - H35.5**Vitreoretinopatia**

- Essudativa familiare - H35.0
- Infiammatoria neovascolare autosomica dominante - H35.2
- Proliferante con distacco di retina - H33.4

Vitro -

- Complicanze correlate a tentativo di introduzione di ovulo fecondato in N98.2
- Fecondazione in Z31.2

Vittima

- Crimine, terrorismo o tortura - Z65
- O indiziato dopo
- - Ferimento subito - Osservazione di Z04.5
- - Violenza carnale o abuso sessuale - Osservazione di Z04.5
- Terrorismo - Modificazione della personalità dopo: esposizione prolungata a situazioni di pericolo di vita, ad esempio essere F62.0

Vivax

- Altre specie di Plasmodium, escluso Plasmodium falciparum - infezioni miste da Plasmodium B51
- Con
- - Complicanze non classificate altrove - Malaria da Plasmodium B51.8
- - Rottura della milza - Malaria da Plasmodium B51.0†, D77*
- Senza complicanze - Malaria da Plasmodium B51.9
- - infezioni miste da Plasmodium malariae ed altre specie di Plasmodium, esclusi Plasmodium falciparum e Plasmodium B52

Viverrini - Infezione da Opisthorchis B66.0**Vizio**

- Mitralico - I05.8
- Rifrazione
- - Non specificato - H52.7
- - - Altri H52.6

VLCADD - E71.3**VLDL] - Iperlipoproteinemia a lipoproteine a densità molto bassa [E78.1****Vocale**

- v./v.a. Corda vocale
- Sindrome di Tourette] - Disturbi a tipo tic combinati motori multipli e F95.2
- - Disturbo di tipo tic cronico motorio o F95.1

Voce

- S.A.I. - Cambio di timbro di R49.8
- -
- - Altri e non specificati disturbi della R49.8
- - Perdita della R49.1

Voglia

- Congenita) S.A.I. - Q82.5
- Cutanea - Q82.5

Vogt

- v./v.a. Stock-Spielmeyer-Vogt

-

- - Atresia esofageo tipo
- - - 1 secondo Q39.0
- - - 2 secondo Q39.0
- - - 3a secondo Q39.1
- - Fistola tracheoesofagea congenita ad H senza atresia di tipo 4 secondo Q39.2

Vohwinkel - Sindrome di Q82.8**Volare - S63.4****Volatili - Disturbi psichici e comportamentali dovuti all'uso di solventi F18****Volgare**

- Moderata a grave - Psoriasi L40.0, L40.70!
- -
- - Ittiosi Q80.0
- - Pemfigo L10.0
- - Psoriasi L40.0

Volinica - Febbre A79.0**Volkman**

- Complicante un traumatismo - Paralisi ischemica di T79.60
- Contrattura ischemica] - Contrattura di T79.60
- - Paralisi di T79.60

Volontariamente - Incidente con automezzo provocato Y09.9!**Volta**

- Cranico -
- - Frattura della S02.0
- - Sarcoma di Ewing della C41.01
- Palatina - Perforazione sifilitica congenita della A50.5†, K93.8*
- - Rinofaringe - C11.0
- - Vaginale dopo isterectomia - Prolasso della N99.3

Volto ~

- Granuloma maligno del *C86.0*
- Lipomatosi infiltrante congenita del *D48.1*

Volume

- Benigno) della prostata ~ Aumento di *N40*
- Plasmatico ~ Policitemia: dovuta a: riduzione del *D75.1*
- S.A.I. ~ Anomalia di: *R71*
- Tissutale e sporgenza di grossi lembi di tessuto cutaneo e sottocutaneo ~ Lipoipertrofia dolorosa simmetrica localizzata degli arti con edema, con aumento notevole del *E88.22*
- Ventricolare neonato ~ Inondazione ventricolare
- 50 % o più del *P52.2*
- Lieve a moderata di meno del 50 % del *P52.1*
- ~ Anomalie di forma e *K00.2*

Volvolo

- Neonato ~ *P76.8*
- ~
- ~ *K56.2*
- ~ Sindrome dell'intestino corto da *K91.2*, *K56.2*

Vomere ~

- *D16.42*
- Osteoblastoma del *D16.42*
- Sarcoma del *C41.02*

Vomito

- Associato con altri disturbi psicologici ~ *F50.5*
- Causato da malattie classificate altrove, che complica la gravidanza ~ *O21.8*
- Chemioterapia ~
- ~ *R11*, *Y57.9!*
- ~ Conati di *R11*, *Y57.9!*
- Con essiccasi ~ Diarrea con *A09.9*, *E86*
- Deficit di trealasi ~ Diarrea con *E74.3*
- Diarrea con essiccasi ~ *A09.9*, *E86*
- Durante la gravidanza, non specificato ~ *O21.9*
- Fecaloide ~ *R11*
- Neonatale ~ *P92.0*
- Persistente ~ Erosione dei denti: da: *K03.2*
- Psicogeno ~ *F50.5*
- Radioterapia ~ *R11*, *Y57.9!*
- S.A.I. ~ Broncoaspirazione di liquido o *T17*
- Successivo a chirurgia gastrointestinale ~ *K91.0*
- ~
- ~ Nausea e *R11*
- ~ Polmonite
- ~ ~ Ab ingestis da: *J69.0*
- ~ ~ ~ Cibo o *J69.0*

Von Bälz ~ Sindrome di *K13.0***Von Economo-Cruchet ~ Malattia di *A85.8†*, *G05.1******Von Gierke**

- v./v.a. Van Creveld-Von Gierke
- ~ Malattia di *E74.0*

Von Graefe ~ Malattia di *H49.4***Von Hippel-Lindau ~**

- Angiomatosi cerebelloretinica di *Q85.8*
- Sindrome di: *Q85.8*

Von Meyenburg-Altherr-Uehlinger ~ Sindrome di *M94.1***Von Recklinghausen ~**

- Malattia di *Q85.0*
- Osteodistrofia fibro-cistica generalizzata [malattia ossea di *E21.0†*, *M90.89**

Von Strümpell

- v./v.a. Westphal-Von Strümpell

Von Voss-Cherstvoy ~ Sindrome di *Q87.8***Von Willebrand**

- v./v.a. pseudo-von Willebrand
- Acquisito ~ Malattia
- ~ *D68.01*
- Ereditaria ~ Malattia di *D68.00*
- Non specificata ~ Malattia di *D68.09*
- Tipo
- ~ 1 ~ Malattia di *D68.00*
- ~ 2 ~ Malattia di *D68.00*
- ~ 2A ~ Malattia di *D68.00*
- ~ 2B ~ Malattia di *D68.00*
- ~ 2M ~ Malattia di *D68.00*
- ~ 2N ~ Malattia di *D68.00*
- ~ 3 ~ Malattia di *D68.00*
- ~
- ~ Aumento di: anticorpi contro il fattore di *D68.32*
- ~ Emofilia da inibitori del fattore *D68.32*
- ~ Malattia di *D68.09*
- ~ Trombopatia di *D68.09*

Von Zumbusch ~

- Psoriasi pustulosa di *L40.1*
- Sindrome di *L40.1*

Voriconazolo ~

- *Aspergillus fumigatus* a *U83.3!*
- *Candida albicans* resistente a *U83.0!*

Vörner ~ Cheratoderma palmoplantare epidermolitico di *Q82.8***Voyerismo ~ *F65.3*****VPS11 ~ Leucodistrofia ipomielinizzante autosomica recessiva correlata a *E75.2*****Vries**

- v./v.a. Gabriele de Vries

Vrolik ~ Sindrome di *Q78.0***VSD subaortica o doppiamente connesso con stenosi polmonare ~ DORV con *Q20.1*****Vulgaris**

- Palpebra ~ Lupus *A18.4†*, *H03.1**
- ~
- ~ Acne *L70.0*
- ~ Lupus *A18.4*
- ~ Verruca: *B07*

Vulnificus come causa di malattie classificate altrove ~ *Vibrio B98.1!***Vulva**

- Durante il parto ~ Lacerazione, rottura o strappo perineale durante il parto (che coinvolgono): la *O70.0*
- Lesione sconfinante più Zona contigue ~
- ~ Adenocarcinoma della *C51.8*
- ~ Carcinoma a cellule squamose della *C51.8*
- ~ Carcinoma basocellulare della *C51.8*
- ~ Malattia
- ~ Behçet ~ Ulcerazione della *M35.2†*, *N77.8**
- ~ Infettive o parassitarie classificate altrove ~ Ulcerazione della *N77.0**
- ~ Non specificata ~ Tumore Maligno: *C51.9*
- ~ Perineo
- ~ ~ Non specificato ~ Disturbo non infiammatorio della *N90.9*
- ~ ~
- ~ ~ Altri disturbi non infiammatori, specificati, della *N90.8*
- ~ ~ Assistenza prestata alla madre per anomalia della *O34.7*
- ~ ~ Tricomonadi ~ Infezione della *A59.0†*, *N77.1**
- ~ Vagina ~
- ~ Candidosi della *B37.3†*, *N77.1**
- ~ Corpo estraneo nella *T19.2*
- ~
- ~ *S38.2*
- ~ *T21*
- ~ Altro
- ~ ~ Infiammazione specificate vagina
- ~ ~ ~ *N76.8*
- ~ ~ ~ *N76.88*
- ~ ~ Malformazioni congenite della *Q52.7*
- ~ ~ Ascenso della *N76.4*
- ~ ~ Assistenza prestata alla madre
- ~ ~ Precedente intervento chirurgico al perineo o alla *O34.7*
- ~ ~ Tumore della *O34.7*
- ~ ~ Atrofia della *N90.5*
- ~ ~ Carcinoma in situ: *D07.1*
- ~ ~ Congenito
- ~ ~ Assenza della *Q52.7*
- ~ ~ Cisti della *Q52.7*
- ~ ~ Malformazione S.A.I. della *Q52.7*
- ~ ~ Craurosi della *N90.4*
- ~ ~ Displasia della *N90.3*
- ~ ~ Distrofia della *N90.4*
- ~ ~ Ematoma ostetrico di: *O71.7*
- ~ ~ Ferita aperta della vagina e della *S31.4*
- ~ ~ Foruncolo della *N76.4*
- ~ ~ Herpes della *A60.0†*, *N77.1**
- ~ ~ Ipertrofia della *N90.6*
- ~ ~ Leucoplachia della *N90.4*
- ~ ~ Polipo della *N84.3*

Vulva –Continuazione

- - -Continuazione

- - Risultati anormali di secrezioni e strisci della: *R87*
- - Sifilide secondaria della *A51.3†, N77.1**
- - Sifilide tardiva della *A52.7†, N77.1**
- - Stenosi della *N90.5*
- - Tricomoniassi della *A59.0†, N77.1**
- - Tubercolosi della *A18.1†, N77.1**
- - Tumore
- - - Benigno: *D28.0*
- - - Maligno: lesione sconfinante a più zone contigue della *C51.8*
- - Ulcerazione della *N76.6*

Vulvare

v./v.a. Displasia vulvare

- Cellule
- - Basali - Carcinoma *C51.9*
- - Squamose - Carcinoma *C51.9*
- Durante il parto - Lacerazione rottura o strappo perineale durante il parto che coinvolgono
- - Forchetta *O70.0*
- - Labbra *O70.0*
- Erpetica - Ulcera *A60.0†, N77.0**
- Grande piccolo - Labbra
- - *S38.2*
- - *T21*
- Gravidanza - Varici perineali, vaginali o *O22.1*
- Intraepiteliale VIN
- - I grado - Neoplasia *N90.0*
- - II grado - Neoplasia *N90.1*
- - - Neoplasia *N90.3*
- Lesione sconfinante a più zone contigue - Carcinoma *C51.8*
- VIN], grado III, con o senza menzione di displasia grave - Neoplasia intraepiteliale *D07.1*
- -
- - Adenocarcinoma
- - - *C51.9*
- - - Grandi labbra *C51.0*
- - - Piccole labbra *C51.1*
- - Aderenze *N90.8*
- - Carcinoma
- - - Grandi labbra *C51.0*
- - - Piccole labbra *C51.1*
- - Carcinoma a cellule squamose
- - - Grandi labbra *C51.0*
- - - Piccole labbra *C51.1*
- - Carcinoma basocellulare
- - - Grandi labbra *C51.0*
- - - Piccole labbra *C51.1*
- - Cisti *N90.7*
- - Fusione delle labbra *Q52.5*
- - Ipertrofia delle labbra *N90.6*

Vulvare –Continuazione

- - -Continuazione

- - Melanoma maligno mucoso
- - - Grandi labbra *C51.0*
- - - Piccole labbra *C51.1*
- - Micosi *B37.3†, N77.1**
- - Polipo delle labbra *N84.3*
- - Prurito *L29.2*
- - Tumore Maligno
- - - Grandi labbra *C51.0*
- - - Piccole labbra *C51.1*
- - Varici *I86.3*

Vulvite

- Acuta - *N76.2*
- Blenorragica - *A54.0†, N77.1**
- Candida - *B37.3†, N77.1**
- Candidosi - *B37.3†, N77.1**
- Diabetica
- - Diabete mellito di tipo 1 - *E10.60†, N77.8**
- - Diabete mellito di tipo 2 - *E11.60†, N77.8**
- - - *E14.60†, N77.8**
- Erpetica - *A60.0†, N77.1**
- Gonorroico
- - Con ascesso - *A54.1†, N77.1**
- - - *A54.0†, N77.1**
- Infezione da ossiuri - *B80†, N77.1**
- Micotica - *B37.3†, N77.1**
- Moniliasi - *B37.3†, N77.1**
- Mughetto - *B37.3†, N77.1**
- S.A.I. - *N76.2*
- Sifilitico
- - Precoce - *A51.0*
- - Tardiva - *A52.7†, N77.1**
- Subacuta e cronica - *N76.3*
- Tricomonadi - *A59.0†, N77.1**
- Tubercolare - *A18.1†, N77.1**
- Vulvovaginite in malattie infettive e parassitarie classificate altrove - Vaginite, *N77.1**

Vulvo-vaginale

- Altre malattie classificate altrove - Ulcerazione ed infiammazione *N77.8**
- Stadio
- - 1 - Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico della regione *T86.05†, N77.21**
- - 2 - Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico della regione *T86.06†, N77.22**
- - 3 - Graft-versus-host-disease [GVHD] cronico della regione *T86.07†, N77.23**
- -
- - Candidomicosi *B37.3†, N77.1**
- - Candidosi *B37.3†, N77.1**
- - Micosi *B37.3†, N77.1**
- - Rabbdomiosarcoma *C57.8*

Vulvovaginale-gengivale - Sindrome *L43.8***Vulvovaginite**

- Acuta - *N76.0*
- Amebe - *A06.8†, N77.1**
- Candida - *B37.3†*
- Candidomicetica -
- - *B37.3†*
- - *B37.3†, N77.1**
- Candidosi - *B37.3†, N77.1**
- Chlamydiae - *A56.0*
- Cronica - *N76.1*
- Erpetica - *A60.0†, N77.0**
- Gonococcico
- - Con ascesso - *A54.1†, N77.1**
- - - *A54.0†, N77.1**
- Herpes virus - *A60.0†, N77.1**
- Infezione da ossiuri - *B80†, N77.1**
- Malattie infettive e parassitarie classificate altrove - Vaginite, vulvite e *N77.1**
- Micotica - *B37.3†, N77.1**
- Moniliasi - *B37.3†, N77.1**
- Mughetto - *B37.3†, N77.1**
- S.A.I. - *N76.0*
- Subacuta - *N76.1*
- Tricomonadi - *A59.0†, N77.1**

VZV virus varicella-zoster -

- Encefalite da *B02.0†, G05.1**
- Meningite da *B02.1†, G02.0**

VZV

- Virus della varicella zoster] nell'anamnesi personale - Infezione da *Z86.1*
- - Paralisi dei nervi facciali da *B02.2†, G53.0**

Waardenburg

- v./v.a. Klein-Waardenburg
- v./v.a. Shah-Waardenburg
- Con difetti degli arti ~ Sindrome di E70.3
- Malattia di Hirschsprung] ~ PCWH [Neuropatia periferica demielinizante-leucodistrofia centrale demielinizante-sindrome di Q87.8
- ~ Sindrome
- - E70.3
- - Anoftalmia di Q87.2

Waardenburg-Jonker ~ Distrofia corneale di H18.5

Wachtel

- v./v.a. Gardner-Silengo-Wachtel

Wagner

- v./v.a. Holzgreve-Wagner-Rehder
- -
- - Degenerazione vitreoretinica di H35.5
- - Polimiosite di M33.1

Wagner-Parnas [Forma epatica della glicogenosi] ~ Sindrome di E74.0

WAGR ~ Sindrome Q87.8

Wahab ~ Sindrome di Q74.8

Waisman ~ Sindrome di G23.8

Waldenström ~

- Disturbi glomerulari in macroglobulinemia di C88.00†, N08.1*
- Glomerulonefrite in macroglobulinemia di C88.00†, N08.1*
- Macroglobulinemia di C88.0

Waldeyer ~ Tumore Maligno: Anello di C14.2

Waldmann ~ Malattia di I89.09

Walker

- v./v.a. Dandy-Walker
- v./v.a. Marden-Walker

Walker-Dyson ~ Sindrome di Q13.1

Walker-Warburg ~ Sindrome di Q04.3

Wallenberg ~ Sindrome di I66.3†, G46.3*

Wallis

- v./v.a. Goldblatt-Wallis

Wallis-Zieff-Goldblatt ~ Sindrome di Q77.8

Wang

- v./v.a. Cooper-Wang-Jabs

Warburg

- v./v.a. Walker-Warburg
- ~ Sindrome micro di Q04.3

Ward

- v./v.a. Romano-Ward

Warfarin ~ Dismorfismo da Q86.2

WARS2-related combined oxidative phosphorylation defect ~ G31.81

WAS ~ D82.0

Wassermann falsamente positiva ~ Reazione di R76.2

Watanabe] ~ Epilessia benigna del lattante [G40.08

Waterhouse-Friderichsen ~ Sindrome di A39.1†, E35.1*

Waters-West ~ Sindrome di D58.8

Watson

- v./v.a. Alagille-Watson

Watson ~Continuazione

- ~ Sindrome di Q85.0

Watsoniasi ~ B66.8

Weary ~ Poichiloderma sclerosante ereditaria, tipo Q82.8

Weaver-Williams ~ Sindrome di Q87.8

Weber

- v./v.a. Klippel-Trenaunay-Weber
- v./v.a. Mietens-Weber
- v./v.a. Pfeifer-Weber-Christian
- v./v.a. Rendu-Osler-Weber
- v./v.a. Sturge-Weber(-Dimitri)
- v./v.a. Sturge-Weber-Krabbe

- Cockayne ~ Sindrome di Q81.0

- ~ Sindrome

- - I67.88†, G46.3*

- - Parkes Q87.2

Weber-Christian ~

- Pannicolite ricorrente [M35.6
- Sindrome di Pfeiffer- M35.6

Wegener ~

- Disturbi glomerulari in granulomatosi di M31.3†, N08.5*
- Glomerulonefrite in granulomatosi di M31.3†, N08.5*
- Granulomatosi di M31.3

Wegener-Klinger-Churg

- Con interessamento polmonare ~ Sindrome di M31.3†, J99.1*
- ~ Sindrome di M31.3

Wegner ~ Malattia di A50.0†, M90.29*

Weil] ~ Leptospirosi itteroemorragica [malattia di A27.0

Weill

- v./v.a. Léri-Weill

Weil-Landouzy ~ Malattia di A27.0

Weill-Marchesani ~ Sindrome

- Q87.0

- Q87.1

Weismann-Netter ~ Sindrome di Q77.8

Weiss

- v./v.a. Jackson-Weiss
- v./v.a. Mallory-Weiss

Weissenbacher-Zweymuller ~ Sindrome di Q77.7

Welander ~

- Atrofia muscolare spinale: forma giovanile, tipo III [Kugelberg- G12.1
- Miopatia distale, tipo G71.0
- Sindrome di G12.1

Welchii] ~ Intossicazione alimentare da Clostridium perfringens [Clostridium A05.2

Wellesley-Carman-French ~ Sindrome di Q87.8

Wells

- v./v.a. Hay-Wells
- v./v.a. Muckle-Wells
- ~ Cellulite con eosinofilia [L98.3

Wells-Jankovic ~ Sindrome di Q87.8

Wenckebach ~ Blocco di I44.1

Werdnig-Hoffmann ~ Atrofia muscolare di G12.0

Werlhof ~ Malattia di D69.3

Wermer ~ Sindrome di D44.8

Werner

- Atipica ~ Sindrome di E34.8
- ~ Sindrome di E34.8

Wernicke ~

- Encefalopatia di E51.2†, G32.8*
- Evolutiva Afasia di F80.2
- Polioencefalite di E51.2†, G32.8*

West

- v./v.a. Waters-West
- Nile ~ Infezione da virus A92.3
- ~ Sindrome di G40.4

Westerhof-Beemer-Cormane ~ Sindrome di Q82.8

Westphal-Von Strümpell ~ Pseudosclerosi di E83.0†, G99.8*

Wet crab da framboesia ~ Papillomi multipli e A66.1

Weyers

- v./v.a. Meyer-Schwickerath-Weyers
- ~ Disostosi acrofaciale, tipo Q75.4

Wharton ~ Cisti del dotto di K11.6

Wheezing] ~ Respiro sibilante o affannoso [R06.2

WHIM ~ Sindrome D81.8

Whipple ~

- Artropatia in malattia di K90.8†, M14.89*
- Malattia di K90.8†, M14.89*
- Uveite posteriore in morbo di K90.8†, M14.89*

White

- v./v.a. Darier-White
- ~ Sindrome di Wolff-Parkinson- I45.6

White-Sutton ~ Sindrome di Q87.0

Whitmore ~ Malattia di A24.4

Wieacker-Wolff ~ Sindrome di Q74.3

Wiedemann

- v./v.a. Beckwith-Wiedemann
- v./v.a. Petty-Laxova-Wiedemann
- v./v.a. Stuve-Wiedemann

Wiedemann-Rautenstrauch ~ Sindrome di E34.8

Wiedemann-Steiner ~ Sindrome di Q87.1

Wiethe

- v./v.a. Urbach-Wiethe

Wilbrandt

- v./v.a. Grayson-Wilbrandt

WILD] ~ Sindrome da condilomi, immunodeficienza, linfedema, displasia anogenitale [Q82.09

Wildervanck ~ Sindrome di Q75.4

Wilkie

- Acquisita ~ Sindrome di I77.88
- ~ Sindrome congenita di Q27.8

Wilkinson

- v./v.a. Fenton-Wilkinson-Toselano
- ~ Sindrome di Sneddon- L13.1

Willebrand

v./v.a. von Willebrand

Willi

v./v.a. Prader-Willi

Williams

v./v.a. Weaver-Williams

Williams-Beuren ~ Sindrome di *Q93.5*

Williams-Campbell ~ Syndrome de *Q32.2*

Wilms ~

- Nefroblastomatosi - ascite fetale - macrosomia - tumore di *Q87.3*

- Sindrome da ritardo dello sviluppo globale, cisti polmonari, iperaccrescimento e tumore di *C64, Q87.3*

- Tumore di *C64*

Wilson

v./v.a. Jirásek-Zuelzer-Wilson

v./v.a. Kimmelstiel-Wilson

v./v.a. Mowat-Wilson

v./v.a. Saul-Wilson

- Degenerazione epatolenticolare] ~ Malattia di *E83.0*

- ~

- - Degenerazione del nucleo lenticolare di *E83.0*

- - Demenza in morbo di *E83.0†, F02.8**

- - Malattia renale tubulo-interstiziale in malattia di *E83.0†, N16.3**

- - Pielonefrite in malattia di *E83.0†, N16.3**

- - Ritardo mentale legato all'X, tipo *Q87.8*

Wilson-Mikity ~ Sindrome di *P27.0*

Wilson-Turner ~ Sindrome di *Q87.8*

Winged helix» ~ Deficit « *D82.8*

Winiwarter-Bürger] ~ Trombangite obliterante [*I73.1*

Winship-Viljoen-Leary ~ Sindrome di *Q87.8*

Winter

v./v.a. Baraitser-Winter

v./v.a. Ellis-Yale-Winter

v./v.a. MacDermot-Winter

Wiskott-Aldrich ~ Sindrome di *D82.0*

Witkop ~ Sindrome di *Q82.8*

Witteveen-Kolk ~ Sindrome di *Q87.0*

Woakes ~ Etmoidite o sindrome di *J33.1*

Wolcott-Rallison ~ Sindrome di *E10.90, Q87.8*

Wolff

v./v.a. Wieacker-Wolff

- Donna ~ Adenoma del dotto di *D28.7*

- Hirschhorn ~ Sindrome di *Q93.3*

- Parkinson-White ~ Sindrome di *I45.6*

- ~ Corpo o dotto di *C57.7*

Wolff-Zimmermann ~ Sindrome di *Q87.0*

Wolfgang

v./v.a. Gollop-Wolfgang

Wolfram

- Scompensata ~ Sindrome di *E10.73*

- ~ Sindrome di *E10.72*

Wolfram-simile

- Scompensata ~ Sindrome *E13.73*

- ~ Sindrome *E13.72*

Wolff

v./v.a. Jung-Wolff-Back-Stahl

Wolman ~ Malattia di *E75.5*

Woltman

v./v.a. Moersch-Woltman

Wood

v./v.a. Lowry-Wood

v./v.a. Matthew-Wood

Woodhouse-Sakati ~ Sindrome di *G23.0*

Woods-Black-Norbury ~ Sindrome di *D82.8, G70.9*

Worster-Drought ~ Sindrome di *G80.8*

Worth ~ Otosclerosi autosomica dominante, tipo *Q78.2*

Woude

v./v.a. Van der Woude

WS3 ~ *E70.3*

Wuchereria

- Bancrofti ~ Filariosi da *B74.0*

- Malayi ~ Elefantiasi da *B74.1*

WWOX ~ Sindrome atassia cerebellare autosomica recessiva-epilessia-deficit cognitivo da deficit di *G11.1*

Wyatt [citomegalia congenita] ~ Sindrome di *P35.1*

Wyburn-Mason ~ Sindrome di *Q28.28*

X-ALD ~ E71.3**Xantelasma palpebrale ~ H02.6****Xanthous ~ Albinismo oculocutaneo di E70.3****Xantina**

- Aldeide ossidasi ~ Deficit doppio di xantina deidrogenasi e E79.8
- Deidrogenasi
- Aldeide ossidasi, tipo A ~ Deficit combinato di solfito ossidasi, E72.1
- Xantina aldeide ossidasi ~ Deficit doppio di E79.8
- ~ Deficit di E79.8
- Ossidasi ~ Deficit di E79.8
- Ossidoreduttasi ~ Deficit di E79.8
- ~ Calcolo di E79.8†, N22.8*

Xantinuria

- Ereditaria ~ E79.8
- Tipo
- I ~ E79.8
- II ~ E79.8

Xantoastrocitoma pleomorfo

- Cervelletto ~ C71.6
- Cervello ~ C71.0
- Lesione sconfinante a più zone contigue dell'encefalo ~ C71.8
- Lobo frontale ~ C71.1
- Lobo occipitale ~ C71.4
- Lobo parietale ~ C71.3
- Lobo temporale ~ C71.2
- Quarto ventricolo ~ C71.7
- Ventricolo cerebrale ~ C71.5
- ~ C71.9

Xantogranuloma

- Giovanile ~ D76.3
- Necrobiotico ~ D76.3
- ~ D76.3

Xantoma

- Congiuntiva ~ E75.5†, H13.8*
- Disseminato
- Cute ~ E78.2
- ~ E78.2
- Legamenti ~ E75.5
- Papuloso ~ D76.3
- Tubero-eruttivo ~ E78.2
- Verrucoso della mucosa orale ~ K13.4

Xantomatosi

- Cerebrotendinea [van Bogaert-Scherer-Epstein] ~ Colesterosi (E75.5
- Con sisterolemia ~ E78.0
- Ipercolesterolemia ~ E78.0

Xantopsia ~ H53.5**Xanturenica ~ Aciduria E70.8****Xenogenica ~ Portatore di valvola cardiaca Z95.3****Xenopi ~ Infezione da Mycobacterium A31.88****Xerocitosi ereditaria ~ D58.8****Xeroderma**

- Deficit di vitamina A ~ E50.8†, L86*
- Palpebra ~ H01.1
- Pigmentoso
- ~ Sindrome di Cockayne] ~ Complesso XP/CS [Q87.1
- Variante] ~ XPV [Q82.1
- ~ XP [Q82.1
- ~ Sindrome tricotodisplasia - Q84.2, L85.3

Xeroftalmia ~

- E50.7†, H19.8*
- Deficit di vitamina A con E50.7†, H19.8*

Xeroftalmico

- Cornea ~ Deficit di vitamina A con cicatrici E50.6†, H19.8*
- ~ Deficit di vitamina A con cicatrice corneale E50.6†, H19.8*

Xerosi

- Congiuntivale ~ Deficit vitamina A con
- E50.0†, H13.8*
- Macchie di Bitot e E50.1†, H13.8*
- Corneale ~ Deficit vitamina A con
- E50.2†, H19.8*
- Ulcera e E50.3†, H19.8*
- Cutanea ~ L85.3
- S.A.I. congiuntivale(i) ~ H11.1

Xerostomia ~

- K11.7
- Sindrome HELIX [Sindrome ipoidrosi - sbilancio elettrolitico - disfunzione della ghiandola lacrimale - ittiosi - Q87.8

Xerotica

- Obliterante ~ Balanite N48.0
- ~ Deficit di vitamina A con cheratite E50.4†, H19.3*

Xia-Gibbs ~ Sindrome di Q87.8**Xifoideo ~ Frattura dello sterno: processo S22.23****Xilitolo deidrogenasi ~ Deficit di E74.8****XK dell'aprosencefalia ~ Sindrome Q04.3****XLSA [Anemia sideroblastica legata all'X] ~ D64.0****XP [Xeroderma pigmentoso] ~ Q82.1****XP/CS [xeroderma pigmentoso-sindrome di Cockayne] ~ Complesso Q87.1****Xp22.3 ~ Sindrome da microdelezione Q99.8****XPV [Xeroderma pigmentoso variante] ~ Q82.1****XXXX ~ Sindrome 48, Q97.1****XXXXX ~ Sindrome 49, Q97.1****XXXXY ~ Sindrome 49, Q98.1****XXXY ~ Sindrome 48, Q98.1****XXXYY ~ Sindrome 49, Q98.8****XXYY ~ Sindrome 48, Q98.8****XYLT1-CDG [Congenital disorder of glycosylation] ~ E77.8****YYYY ~ 48, Q98.8****YYYYY ~ 49, Q98.8**

Yaba ~ Malattia da pox virus *B08.8*

Yahr ~ Stadio

- 0 a meno di 3 secondo Hoehn e *G20.0*
- 3 o 4 secondo Hoehn e *G20.1*
- 5 secondo Hoehn e *G20.2*

Yale

v./v.a. Ellis-Yale-Winter

Yang

v./v.a. Schaaf-Yang

Yemenita ~ Sindrome della sordità con cecità e ipopigmentazione di tipo *Q87.8*

Yersinia

- Enterocolitica ~
- - Artrite post-infettiva in enterite da *A04.6†*, *M03.29**
- - Artropatia post-infettiva in enterite da *A04.6†*, *M03.29**
- - Enterite da *A04.6*
- Pestis ~ Infezione da *A20*

Yersiniosi extraintestinale ~ *A28.2*

Yoon

v./v.a. Harel-Yoon

Yosef

v./v.a. Basel-Vanagaite-Smirin-Yosef

Yoshimura-Takeshita ~ Sindrome di *Q87.8*

You-Hoover-Fong ~ Sindrome di *Q87.8*

Young

v./v.a. Dyke-Young
v./v.a. Say-Barber-Biesecker-Young-Simpson
v./v.a. Stratton-Garcia-Young

- ~ Sindrome di *N46*, *J98.8*

Yuan-Harel-Lupski ~ Sindrome di *Q92.3*, *G60.0*

Yunis-Varon ~ Sindrome di *Q87.5*

Zanzare ~

- Altro
- - Encefaliti virali da *A83.8*
- - Febbri virali specificate trasmesse da *A92.8*
- Meningoencefalite virale da *A83*

ZAP70 ~ Immunodeficienza combinata da deficit di *D81.8***Zebrati ~ Miopatia con corpi *G71.2*****Zecca**

- Centroeuropea ~ Encefalite da *A84.1*
- Colorado ~ Febbre da *A93.2*
- Estremo Oriente ~ Encefalite da *A84.0*
- Haemaphysalis longicornis ~ Febbre da *A93.8*
- Nord Asia ~ Febbre da *A77.2*
- Queensland ~ Tifo da *A77.3*
- S.A.I. ~ Tifo da *A77.9*
- Siberiane ~ Tifo da *A77.2*
- ~
- - Borreliosi
- - Febbre ricorrente tropicale] da morso di *A68.1*
- - Malattia di Lyme] da *A69.2*
- - Encefalite
- - Trasmessa da *A84.9*
- - Virale da *A84.9*
- - Febbre recidivante di Novy trasmessa da *A68.1*
- - Febbre ricorrente da *A68.1*
- - Meningoencefalite virale da *A84*

Zechi-Ceide ~ Sindrome di *Q87.0***Zellweger-simile senza anomalie perossisomiali ~ Sindrome *Q87.8*****Zelnick**

v./v.a. Bronsiegel-Zelnick

Zeviani

v./v.a. Ghezzi-Zeviani

Zhao ~ Brachidattilia - sindattilia, tipo *Q73.8, Q70.2***Zhu-Tokita-Takenouchi-Kim] ~ Sindrome ZTTK [*Q87.0*****Zieff**

v./v.a. Wallis-Zieff-Goldblatt

Ziehen

v./v.a. Schwalbe-Ziehen-Oppenheim

Ziehen-Oppenheim ~ Sindrome di *G24.1***Zigomatico**

- Mascellare superiore ~ Frattura dello *S02.4*
- Zigomatico ~ Frattura dell'arcata *S02.41*
- ~
- - Frattura
- - - *S02.4*
- - - Aperta dello *S02.42, S01.87!*
- - - Arcata
- - - - *S02.4*
- - - - Zigomatica dello *S02.41*
- - - Con infossamento dello *S02.42*

Zigomatico ~Continuazione

- ~ ~Continuazione
- - Frattura ~Continuazione
- - - Osso *S02.4*
- - Osso
- - - *C41.02*
- - - *D16.42*
- - Osteoblastoma dell'osso *D16.42*
- - Sarcoma dell'osso *C41.02*

Zigomicosi

- Polmonare ~ *B46.0†, J99.8**
- ~ Altre forme di *B46.8*

Zika

v./v.a. Virus Zika

- ~ *A92.5*

Zimmermann

v./v.a. Wolff-Zimmermann

Zimmermann-Laband ~ Sindrome di *Q87.8***Zinco**

- Suoi composti ~ Effetto tossico: *T56.5*
- ~
- - Anemia associata a deficit di: *D53.8*
- - Deficit alimentare di *E60*
- - Tasso ematico anormale di: *R79.0*

Zinsser-Engman-Cole con anemia aplastica ~ Sindrome di *Q82.8, D61.9***Ziter**

v./v.a. Carey-Fineman-Ziter

Zlotogora-Ogur ~ Sindrome di *Q87.8***ZNF335 ~ Nanismo primordiale microcefalico da deficit di *Q87.1*****Zolfo ~ Disturbi del metabolismo degli aminoacidi contenenti *E72.1*****Zollinger-Ellison ~ Sindrome di *E16.4*****Zona**

- Cutaneo labbro
- - Superiore ~ Carcinoma a cellule squamose della *C00.0*
- - ~ Carcinoma a cellule squamose della *C00.2*
- Drenaggio linfatico
- - Ascellare stadio
- - - I ~ Linfedema iatrogeno della *I97.81*
- - - II ~ Linfedema iatrogeno della *I97.82*
- - - III ~ Linfedema iatrogeno della *I97.83*
- - Cervicale, tutti gli stadi ~ Linfedema iatrogeno della *I97.80*
- - Inguinale stadio
- - - I ~ Linfedema iatrogeno della *I97.84*
- - - II ~ Linfedema iatrogeno della *I97.85*
- - - III ~ Linfedema iatrogeno della *I97.86*
- Marginale
- - Extranodale a cellule B del tessuto linfoide associato alle mucose [linfoma MALT] ~ Linfoma della *C88.4*
- ~
- - Linfoma
- - - Nodale della *C83.0*

Zona ~Continuazione

- Marginale ~Continuazione
- - ~ ~Continuazione
- - - Linfoma ~Continuazione
- - - - Nodulare a cellule B della *C83.0*
- - - - Splenico della *C83.0*
- - - Linfoma cutaneo primitivo a cellule B della *C83.0*
- - - Plica ariepiglottica
- - - - *C13.1*
- - - - *D00.0*
- - - - *D37.0*
- Mucoso
- - Labbro
- - - Inferiore ~ Carcinoma a cellule squamose della *C00.4*
- - - Superiore ~ Carcinoma a cellule squamose della *C00.3*
- - - ~ Carcinoma a cellule squamose della *C00.5*
- - ~ Tumore Maligno Labbro
- - - Inferiore, *C00.4*
- - - Non specificato, *C00.5*
- - - Superiore, *C00.3*
- Parafaringeo o cervicale ~ Ascesso sottomandibolare
- - Con diffusione al mediastino, alla *K12.22*
- - Senza menzione di diffusione al mediastino, alla *K12.21*
- Pellucida ~ Infertilità femminile da difetto della *N97.8*
- Retromascellare o alla fossa canina ~ Ascesso mascellare senza menzione di diffusione alla *K10.20*
- T ~ Linfoma della *C84.4*
- Vermiglio-cutaneo
- - Non specificato ~ Tumore Maligno: Labbro, *C00.2*
- ~
- - Carcinoma a cellule squamose del labbro inferiore, *C00.1*
- - - Tumore Maligno Labbro
- - - - Inferiore, *C00.1*
- - - - Superiore, *C00.0*
- ~ *B02*

Zonana

v./v.a. Bannayan-Zonana

Zoppia

- Intermittente sifilitica ~ *A52.0†, I79.8**
- Spinale
- - Disturbo di disco lombare ~ *M51.1†, G55.1**
- - Stenosi spinale
- - - Lombare ~ *M48.06†, G55.3**
- - - ~ *M48.09†, G55.3**

Zoster

v./v.a. Herpes zoster

v./v.a. Virus varicella-zoster

- Anamnesi personale ~ Infezione da VZV [virus della varicella *Z86.1*

Zoster – *Continuazione*

- Con
 - Altre complicanze ~ *B02.8*
 - Interessamento di altre aree del sistema nervoso centrale ~ *B02.2†*
- Generalizzato ~ *B02.7*
- Sciatico ~ *B02.2†, G59.8**
- Senza complicanza ~ *B02.9*
- ~
 - Blefarite da *B02.3†, H03.1**
 - Cheratite
 - *B02.3†, H19.2**
 - Interstiziali in corso di *B02.3†, H19.2**
 - Cheratocongiuntivite
 - *B02.3†, H19.2**
 - Interstiziali in corso di *B02.3†, H19.2**
 - Congiuntivite da *B02.3†, H13.1**
 - Dolore da *B02.9*
 - Encefalite da *B02.0†, G05.1**
 - Encefalomyelitis da *B02.0†, G05.1**
 - Interessamento palpebrale in corso di *B02.3†, H03.1**
 - Iridociclite in *B02.3†, H22.0**
 - Irite da *B02.3†, H22.0**
 - Meningite da *B02.1†, G02.0**
 - Meningoencefalite da *B02.0†, G05.1**
 - Mielite da *B02.0†, G05.1**
 - Oftalmopatia
 - *B02.3*
 - *B02.3†, H58.8**
 - Otite esterna da *B02.8†, H62.1**
 - Sclerite da *B02.3†, H19.0**

Zosterica ~ **Neurite** *B02.2†, G53.0**

ZTTK [Zhu-Tokita-Takenouchi-Kim] ~
Sindrome *Q87.0*

Zuelzer

v./v.a. Jirásek-Zuelzer-Wilson

Zumbusch

v./v.a. Von Zumbusch

Zunich ~ **Sindrome neuroectodermica, tipo**
Q87.8

Zunich-Kaye ~ **Sindrome di** *Q87.8*

Zweymuller

v./v.a. Weissenbacher-Zweymuller

Allegato

Tabella dei tumori

Nota:

1. La lista seguente riporta i codici chiave delle neoplasie secondo la loro localizzazione anatomica. Per ogni localizzazione sono previsti cinque possibili codici chiave:
- tumore maligne, constatate o presunte primarie (tumore primario);
 - tumore maligne, constatate o presunte secondarie (metastasi);
 - tumore in situ;
 - tumore benigno;
 - tumore di tipo incerto o sconosciuto.

La descrizione della neoplasia riesce spesso a fornire informazioni su quale codice chiave delle 5 colonne dev'essere utilizzato, per es. melanoma maligno della pelle, carcinoma in situ della cervice uterina (cervix uteri), fibroadenoma benigno della ghiandola mammaria.

2. Le localizzazioni contrassegnate dal simbolo # (per es. sul viso, n.c.a. #) devono essere codificate quali neoplasie maligne della pelle secondo la localizzazione indicata, nel caso si tratti di un carcinoma spinocellulare o di un carcinoma epidermoidale; e per quanto concerne la neoplasia benigna della pelle secondo la localizzazione indicata, se si tratta di un papilloma (di qualsiasi tipo).
3. I carcinomi e gli adenocarcinomi di qualsiasi tipo, esclusi quelli intraossei o odontogeni, la cui localizzazione è contrassegnata con ◇ (per es. ischio ◇), devono vanno metastasi che provengono da una localizzazione primaria non definita precisamente e devono essere codificati con C79.5.

4. Indicazioni: per le neoplasie del tessuto connettivo (vasi sanguigni, borse sierose, fasce, legamenti, muscoli, nervi periferici, nervi e gangli simpatici e parasimpatici, tendini, membrana sinoviale ecc.) oppure nel caso di denominazioni morfologiche che definiscono il tessuto connettivo, dev'essere usato il codice «Neoplasia, tessuto connettivo» come secondo la lista. Le localizzazioni non elencate nella lista devono essere codificate secondo la localizzazione indicata, per es.:
- fibrosarcoma, pancreas C25.9
 - leiomiosarcoma, stomaco C16.9

Le denominazioni morfologiche che contrassegnano il tessuto connettivo devono essere indicate con il rimando «v. tumore, tessuto connettivo,...» nell'ultima parte dell'indice alfabetico.

5. In caso di tumori cutanei o informazioni morfologiche (istologiche) con riferimento alla cute, per la codifica va utilizzata la lista seguente; per le localizzazioni non comprese nella lista invece il tumore va codificato in base alla localizzazione, per es.
- carcinoma basocellulare del palato – codificato con C05.9

Le informazioni morfologiche (istologiche) con riferimento alla cute vanno inserite alla voce corrispondente dell'indice alfabetico, indicando «v. tumore, cute».

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|----------------------|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| Tumore | | | | | |
| - acromion ◇ | C40.0 | C79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| - addome, addominale | C76.2 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - addominale(i) | C76.2 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - - cavità | C76.2 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - - organi | C76.2 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| - - parete | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - viscere | C76.2 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|--|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| – addominopelvico | C76.8 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| – ala del naso (esterna) | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| – alveolare | | | | | |
| – – mucosa | C03.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – – – mandibola | C03.1 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – – – mascella superiore | C03.0 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – – polmone – v. tumore, polmone | | | | | |
| – – processo o cresta | C41.1 | C79.5 | | D16.5 | D48.0 |
| – – – carcinoma | C03.9 | C79.88 | | | |
| – – – – mandibola | C03.1 | C79.88 | | | |
| – – – – mascella superiore | C03.0 | C79.88 | | | |
| – – – mandibola | C41.1 | C79.5 | | D16.5 | D48.0 |
| – – – mascellare superiore | C41.02 | C79.5 | | D16.42 | D48.0 |
| – – – mucosa | C03.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – – – – mandibola | C03.1 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – – – – mascella superiore | C03.0 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – alveolo (dentario) | C03.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – – mandibola | C03.0 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – – mascella superiore | C03.0 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – alveolo dentario NAC | C03.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – alveolo polmonare – v. tumore, polmone | | | | | |
| – ampolla di Vater (epatopancreatica) | C24.1 | C78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| – anca NAC # | C76.5 | C79.88 | D04.7 | D36.7 | D48.7 |
| – anello linfatico di Waldeyer (v. anche tumore, orofaringe) | C10.9 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| – – arco palatino | C09.1 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| – – tonsilla palatina | C09.9 | C79.88 | D00.0 | D10.4 | D37.0 |
| – angolo dell'occhio (esterno) (interno) | C44.1 | C79.2 | D04.1 | D23.1 | D48.5 |
| – angolo pontocerebellare | C71.6 | C79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| – annessi uterini | C57.4 | C79.82 | D07.3 | D28.7 | D39.7 |
| – ano, anale | C21.0 | C78.5 | D01.3 | D12.9 | D37.78 |
| – – canale | C21.1 | C78.5 | D01.3 | D12.9 | D37.78 |
| – – cute | C44.50 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| – – margine | C44.50 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| – – sfintere | C21.1 | C78.5 | D01.3 | D12.9 | D37.78 |
| – anoretto, anorettale (giunzione) | C21.8 | C78.5 | D01.4 | D12.9 | D37.78 |
| – antro (mascellare) (di Highmore) | C31.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| – – pilorico | C16.3 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| – – timpanico | C30.1 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| – aorta (toracica) | C49.3 | C79.88 | | D21.3 | D48.1 |
| – – addominale | C49.4 | C79.88 | | D21.4 | D48.1 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|--|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| – aponeurosi – v. anche tumore, tessuto connettivo | | | | | |
| – – palmare | C49.1 | C79.86 | | D21.1 | D48.1 |
| – – plantare | C49.2 | C79.86 | | D21.2 | D48.1 |
| – appendice (vermiforme) | C18.1 | C78.5 | D01.0 | D12.1 | D37.3 |
| – aracnoide | C70.9 | C79.4 | | D32.9 | D42.9 |
| – – cerebrale | C70.0 | C79.3 | | D32.0 | D42.0 |
| – – spinale | C70.1 | C79.4 | | D32.1 | D42.1 |
| – arco palatofaringeo | C09.1 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| – arco palatoglosso | C09.1 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| – areola | C50.0 | C79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| – ariepiglottica, plica | C13.1 | C79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| – – faccia ipofaringea | C13.1 | C79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| – – faccia laringea | C32.1 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| – – zona marginale | C13.1 | C79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| – aritenoidea (cartilagine) | C32.3 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| – arteria – v. anche tumore, tessuto connettivo | | | | | |
| – – carotide | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| – articolazione NAC ◊ (v. anche tumore, osso) | C41.9 | C79.5 | | D16.9 | D48.0 |
| – – acromioclavicolare ◊ | C40.0 | C79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| – – borsa o membrana sinoviale – v. tumore, tessuto connettivo | | | | | |
| – – costovertebrale ◊ | C41.30 | C79.5 | | D16.70 | D48.0 |
| – – sternocostale ◊ | C41.31 | C79.5 | | D16.71 | D48.0 |
| – – temporomandibolare ◊ | C41.1 | C79.5 | | D16.5 | D48.0 |
| – arto # | C76.7 | C79.88 | D04.8 | D36.7 | D48.7 |
| – – inferiore | C76.5 | C79.88 | D04.7 | D36.7 | D48.7 |
| – – superiore | C76.4 | C79.88 | D04.6 | D36.7 | D48.7 |
| – ascella | C76.1 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| – – cute | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| – atlante ◊ | C41.2 | C79.5 | | D16.6 | D48.0 |
| – atrio cardiaco | C38.0 | C79.84 | | D15.1 | D48.7 |
| – avambraccio NAC # | C76.4 | C79.88 | D04.6 | D36.7 | D48.7 |
| – Bartolino, ghiandola del | C51.0 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| – Bauhin, valvola di | C18.0 | C78.5 | D01.0 | D12.0 | D37.4 |
| – biliari (vie) | C24.9 | C78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| – – dotti o vie (dotto comune) (dotto cistico) (extraepatici) | C24.0 | C78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| – – – interlobulari | C22.1 | C78.7 | D01.5 | D13.4 | D37.6 |
| – – – intraepatici | C22.1 | C78.7 | D01.5 | D13.4 | D37.6 |
| – – – – NA | C24.8 | C78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| – – – intralobulari | C22.1 | C78.7 | D01.5 | D13.4 | D37.6 |
| – bocca (cavo orale) | C06.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|--|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| – – angolo | C00.6 | | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – – mucosa NAC | C06.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – – palato | C05.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – – parte specificata NAC | C06.8 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – – pavimento | C04.9 | C79.88 | D00.0 | D10.2 | D37.0 |
| – – – anteriore | C04.0 | C79.88 | D00.0 | D10.2 | D37.0 |
| – – – laterale | C04.1 | C79.88 | D00.0 | D10.2 | D37.0 |
| – – vestibolo | C06.1 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – boccale (cavità) | C06.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – – mucosa | C06.0 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – – solco (inferiore) (superiore) | C06.1 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – borsa – v. tumore, tessuto connettivo | | | | | |
| – braccio NAC # | C76.4 | C79.88 | D04.6 | D36.7 | D48.7 |
| – branchiale | C10.4 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| – bronchiale (polmone) | C34.9 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| – bronchiolo | C34.9 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| – bronco | C34.9 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| – – carena | C34.0 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| – – lobo inferiore | C34.3 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| – – lobo medio | C34.2 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| – – lobo superiore | C34.1 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| – – principale | C34.0 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| – bulbo oculare | C69.9 | C79.4 | D09.2 | D31.9 | D48.7 |
| – bulbo olfattivo | C72.2 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| – calotta cranica ◊ | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| – canale | | | | | |
| – – anale | C21.1 | C78.5 | D01.3 | D12.9 | D37.78 |
| – – condotto uditivo (esterno) | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| – – padiglione auricolare | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| – capezzolo | C50.0 | C79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| – capillari – v. tumore, tessuto connettivo | | | | | |
| – capsula interna | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| – cardias | C16.0 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| – cardioesofagea, giunzione | C16.0 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| – carena tracheale | C34.0 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| – cartilagine (articolare) NAC (v. anche tumore, osso) | C41.9 | C79.5 | | D16.9 | D48.0 |
| – – aritenoidea | C32.3 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| – – bronchi | C34.0 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| – – costale ◊ | C41.30 | C79.5 | | D16.70 | D48.0 |
| – – costole ◊ | C41.30 | C79.5 | | D16.70 | D48.0 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|---|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| - - cricoidea | C32.3 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - cuneiforme | C32.2 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - epiglottide | C32.1 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - laringea | C32.3 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - naso, nasale | C30.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - - orecchio (esterno) | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - padiglione auricolare | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - palpebra | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - semilunare (ginocchio) | C40.2 | C79.5 | | D16.2 | D48.0 |
| - - tiroidea | C32.3 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - trachea | C33 | C78.3 | D02.1 | D14.2 | D38.1 |
| - cartilagine cricoidea | C32.3 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - cartilagine tiroidea | C32.3 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - cauda equina | C72.1 | C79.4 | | D33.4 | D43.4 |
| - caviglia NAC # | C76.5 | C79.88 | D04.7 | D36.7 | D48.7 |
| - cavità orbitale - v. tumore, orbita | | | | | |
| - cavità orofaringea - v. tumore, orofaringe | | | | | |
| - cavità, cavo | | | | | |
| - - addominale | C48.2 | C78.6 | | D20.1 | D48.7 |
| - - nasale | C30.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - - orale | C06.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - timpanica | C30.1 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - cavo ascellare - v. tumore, ascella | | | | | |
| - cavo timpanico | C30.1 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - cellule insulari (pancreas) | C25.4 | C78.8 | D01.7 | D13.7 | D37.70 |
| - centrale | | | | | |
| - - sistema nervoso - v. tumore, sistema nervoso | | | | | |
| - - sostanza bianca cerebrale | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - cerebrale - v. tumore, cervello | | | | | |
| - cerebrale(i) (emisfero) (corteccia) (sostanza bianca) | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - - meningi | C70.0 | C79.3 | | D32.0 | D42.0 |
| - - peduncolo | C71.7 | C79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| - - ventricolo (terzo) (laterale) | C71.5 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - - - quarto | C71.7 | C79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| - cervelletto | C71.6 | C79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| - cervello NAC | C71.9 | C79.3 | | D33.2 | D43.2 |
| - - frontale | C71.1 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - - infratentoriale | C71.7 | C79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| - - lobo occipitale | C71.4 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - - lobo parietale | C71.3 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|---|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| – lobo temporale | C71.2 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| – meninge | C70.0 | C79.3 | | D32.0 | D42.0 |
| – nervi cranici – v. tumore, nervo | | | | | |
| – sopratentoriale | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| – tronco cerebrale | C71.7 | C79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| – cervice uterina | C53.9 | C79.82 | D06.9 | D26.0 | D39.0 |
| – canale | C53.0 | C79.82 | D06.0 | D26.0 | D39.0 |
| – esterna | C53.1 | C79.82 | D06.1 | D26.0 | D39.0 |
| – giunzione con la vagina | C53.8 | C79.82 | D06.7 | D26.0 | D39.0 |
| – interna | C53.0 | C79.82 | D06.0 | D26.0 | D39.0 |
| – moncone | C53.8 | C79.82 | D06.7 | D26.0 | D39.0 |
| – cervice uterina – v. tumore, cervice | | | | | |
| – chiasma ottico | C72.3 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| – cieco | C18.0 | C78.5 | D01.0 | D12.0 | D37.4 |
| – clavicola ∅ | C41.32 | C79.5 | | D16.72 | D48.0 |
| – clitoride | C51.2 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| – clivo | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| – cloaca | C21.2 | C78.5 | D01.3 | D12.9 | D37.78 |
| – coana | C11.3 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| – coccige ∅ | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| – glomo coccigeo | C75.5 | C79.88 | | D35.6 | D44.7 |
| – vertebra ∅ | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| – colecisti | C23 | C78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| – collo NAC # | C76.0 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| – colon – v. tumore, intestino, crasso, colon | | | | | |
| – colon | C18.9 | C78.5 | D01.0 | D12.6 | D37.4 |
| – con retto | C19 | C78.5 | D01.1 | D12.7 | D37.5 |
| – colon trasverso | C18.4 | C78.5 | D01.0 | D12.3 | D37.4 |
| – columella del naso | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| – commissura | | | | | |
| – labbra | C00.6 | C79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| – laringe | C32.0 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| – congiuntiva | C69.0 | C79.4 | D09.2 | D31.0 | D48.7 |
| – cono midollare | C72.0 | C79.4 | | D33.4 | D43.4 |
| – corde vocali (vere) | C32.0 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| – false | C32.1 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| – cordone spermatico | C63.1 | C79.82 | D07.6 | D29.7 | D40.7 |
| – corioidea | C69.3 | C79.4 | D09.2 | D31.3 | D48.7 |
| – cornea (limbo) | C69.1 | C79.4 | D09.2 | D31.1 | D48.7 |
| – corpo | | | | | |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|--|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| - - calloso | C71.8 | C79.3 | | D33.2 | D43.2 |
| - - cavernoso | C60.2 | C79.82 | D07.4 | D29.0 | D40.7 |
| - - ciliare | C69.4 | C79.4 | D09.2 | D31.4 | D48.7 |
| - - dell'utero | C54.9 | C79.82 | D07.3 | D26.1 | D39.0 |
| - - - istmo | C54.0 | C79.82 | D07.3 | D26.1 | D39.0 |
| - - dello stomaco | C16.2 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - - pancreatico | C25.0 | C78.8 | D01.7 | D13.6 | . |
| - - pineale | C75.3 | C79.88 | | D35.4 | D44.5 |
| - - striato | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - corpo ciliare | C69.4 | C79.4 | D09.2 | D31.4 | D48.7 |
| - corpuscoli epiteliali | C75.0 | C79.88 | D09.3 | D35.1 | D44.2 |
| - corteccia | | | | | |
| - - cerebrale | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - - surrenale | C74.0 | C79.7 | D09.3 | D35.0 | D44.1 |
| - coscia NAC # | C76.5 | C79.88 | D04.7 | D36.7 | D48.7 |
| - costole ∅ | C41.30 | C79.5 | | D16.70 | D48.0 |
| - Cowper, ghiandole di | C68.0 | C79.1 | D09.1 | D30.4 | D41.3 |
| - cranica (fossa, qualsiasi) | C71.9 | C79.3 | | D33.2 | D43.2 |
| - cranio ∅ | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - cricofaringe | C13.0 | C79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| - cristallino | C69.4 | C79.4 | D09.2 | D31.4 | D48.7 |
| - cuoio capelluto | C44.4 | C79.2 | D04.4 | D23.4 | D48.5 |
| - cuore (ventricolo) (atrio) | C38.0 | C79.84 | | D15.1 | D48.7 |
| - - pericardio | C38.0 | C79.83 | | D15.1 | D48.7 |
| - cutaneo - v. tumore, cute | | | | | |
| - cute (non melanomatoso) | C44.9 | C79.2 | D04.9 | D23.9 | D48.5 |
| - - addome, parete addominale | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - ala del naso | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| - - anca | C44.7 | C79.2 | D04.7 | D23.7 | D48.5 |
| - - angolo dell'occhio (esterno) (interno) | C44.1 | C79.2 | D04.1 | D23.1 | D48.5 |
| - - ano | C44.50 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - arto NAC | C44.9 | C79.2 | D04.9 | D23.9 | D48.5 |
| - - - inferiore | C44.7 | C79.2 | D04.7 | D23.7 | D48.5 |
| - - - superiore | C44.6 | C79.2 | D04.6 | D23.6 | D48.5 |
| - - ascella | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - avambraccio | C44.6 | C79.2 | D04.6 | D23.6 | D48.5 |
| - - braccio | C44.6 | C79.2 | D04.6 | D23.6 | D48.5 |
| - - caviglia | C44.7 | C79.2 | D04.7 | D23.7 | D48.5 |
| - - clavicola (regione) | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - clitoride | C51.2 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|------------------------------------|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| – – collo (regione) | C44.4 | C79.2 | D04.4 | D23.4 | D48.5 |
| – – columella del naso | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| – – condotto uditivo (esterno) | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| – – coscia | C44.7 | C79.2 | D04.7 | D23.7 | D48.5 |
| – – cuoio capelluto | C44.4 | C79.2 | D04.4 | D23.4 | D48.5 |
| – – dito(a) del piede | C44.7 | C79.2 | D04.7 | D23.7 | D48.5 |
| – – dito della mano | C44.6 | C79.2 | D04.6 | D23.6 | D48.5 |
| – – dorso | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| – – elice | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| – – faccia NAC | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| – – fianco | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| – – fossa sopraclavicolare | C44.4 | C79.2 | D04.4 | D23.4 | D48.5 |
| – – fronte | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| – – gamba | C44.7 | C79.2 | D04.7 | D23.7 | D48.5 |
| – – ginocchio | C44.7 | C79.2 | D04.7 | D23.7 | D48.5 |
| – – glutei (muscolatura) (regione) | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| – – gomito | C44.6 | C79.2 | D04.6 | D23.6 | D48.5 |
| – – guancia | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| – – inguine, regione inguinale | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| – – labbra | C51.9 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| – – – grandi vulvari | C51.0 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| – – – piccole vulvari | C51.1 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| – – labbro (superiore) (inferiore) | C44.0 | C79.2 | D04.0 | D23.0 | D48.5 |
| – – mano, palmo della mano | C44.6 | C79.2 | D04.6 | D23.6 | D48.5 |
| – – mascella, mandibola | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| – – melanomatoso – v. melanoma | | | | | |
| – – mento | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| – – naso (esterno) | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| – – natiche | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| – – nuca (regione) | C44.4 | C79.2 | D04.4 | D23.4 | D48.5 |
| – – ombelico | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| – – orecchio (esterno) | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| – – organi genitali femminili | C51.9 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| – – – clitoride | C51.2 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| – – – labbra NAC | C51.9 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| – – – – grandi vulvari | C51.0 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| – – – – piccole vulvari | C51.1 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| – – – pudenda femminili | C51.9 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| – – – vulva | C51.9 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| – – organi genitali maschili | C63.9 | C79.82 | D07.6 | D29.9 | D40.9 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|---|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| - - - pene NAC | C60.9 | C79.82 | D07.4 | D29.0 | D40.7 |
| - - - prepuzio | C60.0 | C79.82 | D07.4 | D29.0 | D40.7 |
| - - - scroto | C63.2 | C79.82 | D07.6 | D29.4 | D40.7 |
| - - padiglione auricolare | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - - palpebra | C44.1 | C79.2 | D04.1 | D23.1 | D48.5 |
| - - palpebra (superiore) (inferiore) | C44.1 | C79.2 | D04.1 | D23.1 | D48.5 |
| - - pene NAC | C60.9 | C79.82 | D07.4 | D29.0 | D40.7 |
| - - perianale | C44.50 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - perineo | C44.50 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - piede, pianta del piede | C44.7 | C79.2 | D04.7 | D23.7 | D48.5 |
| - - plantare | C44.7 | C79.2 | D04.7 | D23.7 | D48.5 |
| - - plica sottomammaria | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - pollice | C44.6 | C79.2 | D04.6 | D23.6 | D48.5 |
| - - polpaccio | C44.7 | C79.2 | D04.7 | D23.7 | D48.5 |
| - - prepuzio | C60.0 | C79.82 | D07.4 | D29.0 | D40.7 |
| - - pube (regione) | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - sacro-coccige (regione) | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - scapola (regione) | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - scroto | C63.2 | C79.82 | D07.6 | D29.4 | D40.7 |
| - - sopracciglio | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| - - sottoclavicolare | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - spalla | C44.6 | C79.2 | D04.6 | D23.6 | D48.5 |
| - - tallone | C44.7 | C79.2 | D04.7 | D23.7 | D48.5 |
| - - tempia | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| - - testa NAC | C44.4 | C79.2 | D04.4 | D23.4 | D48.5 |
| - - torace, parete toracica | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - trago | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - - tronco | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - vulva | C51.9 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| - diaframma | C49.3 | C79.88 | | D21.3 | D48.1 |
| - digerente(i), organi, apparato, vie NAC | C26.9 | C78.8 | D01.9 | D13.9 | D37.9 |
| - digiuno | C17.1 | C78.4 | D01.4 | D13.3 | D37.2 |
| - disco intervertebrale ◇ | C41.2 | C79.5 | | D16.6 | D48.0 |
| - disseminato | | | | | |
| - - non specificato | C80.9 | C79.9 | | | |
| - - sede primitiva sconosciuta, così definito | C80.0 | C79.9 | | | |
| - dito del piede NAC # | C76.5 | C79.88 | D04.7 | D36.7 | D48.7 |
| - dito della mano NAC # | C76.4 | C79.88 | D04.6 | D36.7 | D48.7 |
| - dorso NAC # | C76.7 | C79.88 | D04.5 | D36.7 | D48.7 |
| - dotto | | | | | |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|---|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| - - cistico | C24.0 | C78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| - - coledoco | C24.0 | C78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| - - craniofaringeo | C75.2 | C79.88 | D09.3 | D35.3 | D44.4 |
| - - deferente | C63.1 | C79.82 | D07.6 | D29.7 | D40.7 |
| - - eiaculatorio | C63.7 | C79.82 | D07.6 | D29.7 | D40.7 |
| - - epatico (comune) | C24.0 | C78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| - - nasolacrimale | C69.5 | C79.4 | D09.2 | D31.5 | D48.7 |
| - - pancreatico accessorio (di Santorini) | C25.3 | C78.8 | D01.7 | D13.6 | D37.70 |
| - - parotideo | C07 | C79.88 | D00.0 | D11.0 | D37.0 |
| - - sottomandibolare | C08.0 | C79.88 | D00.0 | D11.7 | D37.0 |
| - - sublinguale | C08.1 | C79.88 | D00.0 | D11.7 | D37.0 |
| - - tireoglosso | C73 | C79.88 | D09.3 | D34 | D44.0 |
| - - toracico | C49.3 | C79.88 | | D21.3 | D48.1 |
| - dotto biliare (extraepatico) | C24.0 | C78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| - - intraepatico | C22.1 | C78.7 | D01.5 | D13.4 | D37.6 |
| - dotto cistico | C24.0 | C78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| - Douglas | C48.1 | C78.6 | | D20.1 | D48.4 |
| - duodeno | C17.0 | C78.4 | D01.4 | D13.2 | D37.2 |
| - dura madre | C70.9 | C79.4 | | D32.9 | D42.9 |
| - - cranica | C70.0 | C79.3 | | D32.0 | D42.0 |
| - - encefalica | C70.0 | C79.3 | | D32.0 | D42.0 |
| - - spinale | C70.1 | C79.4 | | D32.1 | D42.1 |
| - duttuli | | | | | |
| - - biliferi | C22.1 | C78.7 | D01.5 | D13.4 | D37.6 |
| - - intraepatici | C22.1 | C78.7 | D01.5 | D13.4 | D37.6 |
| - ectocervice | C53.1 | C79.82 | D06.1 | D26.0 | D39.0 |
| - elice | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - emisfero cerebrale | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - endocardio | C38.0 | C79.84 | | D15.1 | D48.7 |
| - endocervicale(i) (ghiandole) (canale) | C53.0 | C79.82 | D06.0 | D26.0 | D39.0 |
| - endocervice | C53.0 | C79.82 | D06.0 | D26.0 | D39.0 |
| - endometrio (ghiandole) (stroma) | C54.1 | C79.82 | D07.0 | D26.1 | D39.0 |
| - enterico - v. tumore, intestino | | | | | |
| - epatico | C22.9 | C78.7 | D01.5 | D13.4 | D37.6 |
| - - dotti (biliari) | C24.0 | C78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| - - flessura (colon) | C18.3 | C78.5 | D01.0 | D12.3 | D37.4 |
| - - sede primitiva | C22.9 | | D01.5 | D13.4 | D37.6 |
| - ependima (cerebrale) | C71.5 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - epicardio | C38.0 | C79.84 | | D15.1 | D48.7 |
| - epididimo | C63.0 | C79.82 | D07.6 | D29.3 | D40.7 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|---------------------------------------|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| – epidurale | C72.9 | C79.4 | | D33.9 | D43.9 |
| – epifaringe – v. tumore, rinofaringe | | | | | |
| – epifisi [ghiandola pineale] | C75.3 | C79.88 | | D35.4 | D44.5 |
| – epiglottide | C32.1 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| – – cartilagine | C32.1 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| – – faccia anteriore | C10.1 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| – – faccia posteriore | C32.1 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| – – margine libero | C10.1 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| – – sopraioidea | C32.1 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| – esofago | C15.9 | C78.8 | D00.1 | D13.0 | D37.78 |
| – – parte addominale | C15.2 | C78.8 | D00.1 | D13.0 | D37.78 |
| – – parte cervicale | C15.0 | C78.8 | D00.1 | D13.0 | D37.78 |
| – – parte toracica | C15.1 | C78.8 | D00.1 | D13.0 | D37.78 |
| – – terzo distale | C15.5 | C78.8 | D00.1 | D13.0 | D37.78 |
| – – terzo inferiore | C15.5 | C78.8 | D00.1 | D13.0 | D37.78 |
| – – terzo medio | C15.4 | C78.8 | D00.1 | D13.0 | D37.78 |
| – – terzo prossimale | C15.3 | C78.8 | D00.1 | D13.0 | D37.78 |
| – – terzo superiore | C15.3 | C78.8 | D00.1 | D13.0 | D37.78 |
| – esterno(a) | | | | | |
| – – cervice | C53.1 | C79.82 | D06.1 | D26.0 | D39.0 |
| – – condotto uditivo | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| – estremità # | C76.7 | C79.88 | D04.8 | D36.7 | D48.7 |
| – – inferiori # | C76.5 | C79.88 | D04.7 | D36.7 | D48.7 |
| – – superiori # | C76.4 | C79.88 | D04.6 | D36.7 | D48.7 |
| – etmoide, etmoidale(i) (seno) | C31.1 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| – – osso o cellule ⚡ | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| – Eustachio, tube di | C30.1 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| – extradurale | C72.9 | C79.4 | | D33.9 | D43.9 |
| – extraoculari (muscoli) | C69.9 | C79.4 | | D31.6 | D48.7 |
| – extrarettale | C76.3 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| – faccia NAC # | C76.0 | C79.88 | D04.3 | D36.7 | D48.7 |
| – falangi ⚡ | C40.9 | C79.5 | | D16.9 | D48.0 |
| – – mano | C40.1 | C79.5 | | D16.1 | D48.0 |
| – – piede | C40.3 | C79.5 | | D16.3 | D48.0 |
| – falce (cerebellare) (cerebrale) | C70.0 | C79.3 | | D32.0 | D42.0 |
| – faringe | C14.0 | C79.88 | D00.0 | D10.9 | D37.0 |
| – faringe, faringeo(a) | C14.0 | C79.88 | D00.0 | D10.9 | D37.0 |
| – – fornice | C11.3 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| – – parete (posteriore) (laterale) | C14.0 | C79.88 | D00.0 | D10.9 | D37.0 |
| – – recesso | C11.2 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|--|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| – – regione | C14.0 | C79.88 | D00.0 | D10.9 | D37.0 |
| – – tonsille | C11.1 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| – fascia (v. anche tumore, tessuto connettivo) | C49.9 | C79.88 | | D21.9 | D48.1 |
| – – palmare | C49.1 | C79.88 | | D21.1 | D48.1 |
| – – plantare | C49.2 | C79.88 | | D21.2 | D48.1 |
| – fegato | C22.9 | C78.7 | D01.5 | D13.4 | D37.6 |
| – – sede primitiva | C22.9 | | D01.5 | D13.4 | D37.6 |
| – femore (qualsiasi parte) ◇ | C40.2 | C79.5 | | D16.2 | D48.0 |
| – fessura branchiale | C10.4 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| – fianco NAC # | C76.7 | C79.88 | D04.5 | D36.7 | D48.7 |
| – fibula (qualsiasi parte) ◇ | C40.2 | C79.5 | | D16.2 | D48.0 |
| – filo terminale | C72.0 | C79.4 | | D33.4 | D43.4 |
| – flessura colica | | | | | |
| – – destra | C18.3 | C78.5 | D01.0 | D12.3 | D37.4 |
| – – epatica | C18.3 | C78.5 | D01.0 | D12.3 | D37.4 |
| – – sigmoidea | C18.7 | C78.5 | D01.0 | D12.5 | D37.4 |
| – – sinistra | C18.5 | C78.5 | D01.0 | D12.3 | D37.4 |
| – – splenica | C18.5 | C78.5 | D01.0 | D12.3 | D37.4 |
| – follicolo pilifero | C44.9 | C79.2 | D04.9 | D23.9 | D48.5 |
| – fondo | | | | | |
| – – gastrico | C16.1 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| – – uterino | C54.3 | C79.82 | D07.3 | D26.1 | D39.0 |
| – fornice | | | | | |
| – – faringea | C11.3 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| – – vaginale | C52 | C79.82 | D07.2 | D28.1 | D39.7 |
| – fossa | | | | | |
| – – cranica (anteriore) (media) (posteriore) | C71.9 | C79.3 | | D33.2 | D43.2 |
| – – di Rosenmüller | C11.2 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| – – ischiorettale | C76.3 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| – – piriforme | C12 | C79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| – – pituitaria | C75.1 | C79.88 | D09.3 | D35.2 | D44.3 |
| – – pterigoidea NAC | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| – – – nervi periferici | C47.0 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| – – – sistema nervoso autonomo | C47.0 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| – – – tessuti molli | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| – – – tessuto connettivo | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| – – tonsillare | C09.0 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| – fossa cranica, posteriore | C71.9 | C79.3 | | D33.2 | D43.2 |
| – fossa sopraclavicolare | C76.0 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| – frenulo | | | | | |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|---|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| - - della lingua | C02.2 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - delle labbra vulvari | C51.9 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| - - labiale - v. tumore, labbro, faccia interna | | | | | |
| - frontale | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| - - lobo | C71.1 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - - osso Ø | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - - polo cerebrale frontale | C71.1 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - - seno | C31.2 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - funicolo spermatico | C63.1 | C79.82 | D07.6 | D29.7 | D40.7 |
| - gamba NAC # | C76.5 | C79.88 | D04.7 | D36.7 | D48.7 |
| - gangli della base | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - ganglio (v. anche tumore, nervo, periferico) | C47.9 | C79.3 | | D36.1 | D48.2 |
| - - basale | C71.0 | C79.88 | | D33.0 | D43.0 |
| - Gartner, dotti di | C52 | C79.82 | D07.2 | D28.1 | D39.7 |
| - gastrointestinale (tratto) NAC | C26.9 | C78.8 | D01.9 | D13.9 | D37.9 |
| - generalizzato | | | | | |
| - - non specificato | C80.9 | C79.9 | | | |
| - - sede primitiva sconosciuta, così definito | C80.0 | C79.9 | | | |
| - gengiva (alveolare) (marginale) | C03.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - mandibola | C03.1 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - mascella superiore | C03.0 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - ghiandola | | | | | |
| - - lacrimale | C69.5 | C79.4 | D09.2 | D31.5 | D48.7 |
| - - paratiroidea | C75.0 | C79.88 | D09.3 | D35.1 | D44.2 |
| - - pineale | C75.3 | C79.88 | | D35.4 | D44.5 |
| - - pituitaria | C75.1 | C79.88 | D09.3 | D35.2 | D44.3 |
| - - surrenale | C74.9 | C79.7 | D09.3 | D35.0 | D44.1 |
| - - sottomandibolare | C08.0 | C79.88 | D00.0 | D11.7 | D37.0 |
| - - sottomascellare | C08.0 | C79.88 | D00.0 | D11.7 | D37.0 |
| - - sublinguale | C08.1 | C79.88 | D00.0 | D11.7 | D37.0 |
| - - vestibolare maggiore | C51.0 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| - ghiandola pineale | C75.3 | C79.88 | | D35.4 | D44.5 |
| - ghiandola(e) salivare(i) (dotto) (maggiori) | C08.9 | C79.88 | D00.0 | D11.9 | D37.0 |
| - - endocrina NAC | C75.9 | C79.88 | D09.3 | D35.9 | D44.9 |
| - - minori NAC | C06.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - parauretrale | C68.1 | C79.1 | D09.1 | D30.7 | D41.7 |
| - - parotide | C07 | C79.88 | D00.0 | D11.0 | D37.0 |
| - - salivare - v. tumore, ghiandola salivare | | | | | |
| - - sottomandibolare | C08.0 | C79.88 | D00.0 | D11.7 | D37.0 |
| - - sublinguale | C08.1 | C79.88 | D00.0 | D11.7 | D37.0 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|---|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| – ghiandole bulbouretrali | C68.0 | C79.1 | D09.1 | D30.4 | D41.3 |
| – ghiandole endocrine NAC | C75.9 | C79.88 | D09.3 | D35.9 | D44.9 |
| – – plurighiandolare | C75.8 | C79.88 | D09.3 | D35.8 | D44.8 |
| – ghiandole sebacee – v. tumore, cute | | | | | |
| – ghiandole sudoripare (apocrine) (eccrine), sede non specificata | C44.9 | C79.2 | D04.9 | D23.9 | D48.5 |
| – ginocchio NAC # | C76.5 | C79.88 | D04.7 | D36.7 | D48.7 |
| – giunto – v. tumore, giunzione | | | | | |
| – giunzione (tra) | | | | | |
| – – anorettale | C21.8 | C78.5 | D01.3 | D12.9 | D37.78 |
| – – cardioesofagea | C16.0 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| – – cervice uterina e vagina | C53.8 | C79.82 | D06.7 | D26.0 | D39.0 |
| – – duodenodigiunale | C17.8 | C78.4 | D01.4 | D13.3 | D37.2 |
| – – gastroesofagea | C16.0 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| – – ileocecale | C18.0 | C78.5 | D01.0 | D12.0 | D37.4 |
| – – palato duro e molle | C05.8 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – – pelvi renale e uretere | C65 | C79.0 | D09.1 | D30.1 | D41.1 |
| – – pelvirettale | C19 | C78.5 | D01.1 | D12.7 | D37.5 |
| – – rettosigmoidea | C19 | C78.5 | D01.1 | D12.7 | D37.5 |
| – giunzione gastroesofagea | C16.0 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| – giunzione pelvicorettale | C19 | C78.5 | D01.1 | D12.7 | D37.5 |
| – glande | C60.1 | C79.82 | D07.4 | D29.0 | D40.7 |
| – globo pallido | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| – glomo | | | | | |
| – – carotideo | C75.4 | C79.88 | | D35.5 | D44.6 |
| – – coccigeo | C75.5 | C79.88 | | D35.6 | D44.7 |
| – – giugulare, timpanico | C75.5 | C79.88 | | D35.6 | D44.7 |
| – glomo carotideo | C75.4 | C79.88 | | D35.5 | D44.6 |
| – glottide | C32.0 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| – gomito NAC # | C76.4 | C79.88 | D04.6 | D36.7 | D48.7 |
| – grandi vasi NAC | C49.3 | C79.88 | | D21.3 | D48.1 |
| – guancia | C76.0 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| – – esterna | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| – – interna | C06.0 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – – mucosa | C06.0 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – – solco boccale (superiore) (inferiore) | C06.1 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – ileo | C17.2 | C78.4 | D01.4 | D13.3 | D37.2 |
| – ileo (osso) ◇ | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| – ileociego, ileocecale (valvola) | C18.0 | C78.5 | D01.0 | D12.0 | D37.4 |
| – ilo polmonare | C34.0 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| – imene | C52 | C79.82 | D07.2 | D28.1 | D39.7 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|-------------------------------------|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| – immunoproliferativo NAC | C88.90 | | | | D47.9 |
| – infratentoriale | C71.7 | C79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| – inguine NAC # | C76.3 | C79.88 | D04.5 | D36.7 | D48.7 |
| – intervertebrale, disco ∅ | C41.2 | C79.5 | | D16.6 | D48.0 |
| – intestino | C26.0 | C78.5 | D01.4 | D13.9 | D37.78 |
| – – crasso | C18.9 | C78.5 | D01.0 | D12.6 | D37.4 |
| – – – appendice | C18.1 | C78.5 | D01.0 | D12.1 | D37.3 |
| – – – cieco | C18.0 | C78.5 | D01.0 | D12.0 | D37.4 |
| – – – colon | C18.9 | C78.5 | D01.0 | D12.6 | D37.4 |
| – – – – ascendente | C18.2 | C78.5 | D01.0 | D12.1 | D37.4 |
| – – – – cieco | C18.0 | C78.5 | D01.0 | D12.0 | D37.4 |
| – – – – con retto | C19 | C78.5 | D01.1 | D12.7 | D37.5 |
| – – – – destro | C18.2 | C78.5 | D01.0 | D12.2 | D37.4 |
| – – – – discendente | C18.6 | C78.5 | D01.0 | D12.4 | D37.4 |
| – – – – distale | C18.7 | C78.5 | D01.0 | D12.5 | D37.4 |
| – – – – flessura | | | | | |
| – – – – – destra | C18.3 | C78.5 | D01.0 | D12.3 | D37.4 |
| – – – – – epatica | C18.3 | C78.5 | D01.0 | D12.3 | D37.4 |
| – – – – – sigmoidea | C18.7 | C78.5 | D01.0 | D12.5 | D37.4 |
| – – – – – sinistra | C18.5 | C78.5 | D01.0 | D12.3 | D37.4 |
| – – – – – splenica | C18.5 | C78.5 | D01.0 | D12.3 | D37.4 |
| – – – – – pelvico | C18.7 | C78.5 | D01.0 | D12.5 | D37.4 |
| – – – – sigmoideo (flessura) | C18.7 | C78.5 | D01.0 | D12.5 | D37.4 |
| – – – – sinistro | C18.6 | C78.5 | D01.0 | D12.4 | D37.4 |
| – – – – trasverso | C18.4 | C78.5 | D01.0 | D12.3 | D37.4 |
| – – – ileocieco | C18.0 | C78.5 | D01.0 | D12.0 | D37.4 |
| – – tenue | C17.9 | C78.4 | D01.4 | D13.3 | D37.2 |
| – – – digiuno | C17.1 | C78.4 | D01.4 | D13.3 | D37.2 |
| – – – duodeno | C17.0 | C78.4 | D01.4 | D13.2 | D37.2 |
| – – – ileo | C17.2 | C78.4 | D01.4 | D13.3 | D37.2 |
| – – tratto NAC | C26.0 | C78.5 | D01.4 | D13.9 | D37.78 |
| – intraaddominale | C76.2 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| – intracranico NAC | C71.9 | C79.3 | | D33.2 | D43.2 |
| – intraoculare | C69.4 | C79.4 | D09.2 | D31.4 | D48.7 |
| – intraorbitale | C69.6 | C79.4 | D09.2 | D31.6 | D48.7 |
| – intrasellare | C75.1 | C79.88 | D09.3 | D35.2 | D44.3 |
| – intratoracico (cavo) (organi NAC) | C76.1 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| – ipofaringe, ipofaringeo NAC | C13.9 | C79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| – – parete posteriore | C13.2 | C79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| – – postcricioidea | C13.0 | C79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|---|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| – ipofisi | C75.1 | C79.88 | D09.3 | D35.2 | D44.3 |
| – ipofisi (dotto) (infundibolo) (tasca) | C75.1 | C79.88 | D09.3 | D35.2 | D44.3 |
| – ipotalamo | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| – ippocampo | C71.2 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| – iride | C69.4 | C79.4 | D09.2 | D31.4 | D48.7 |
| – ischio ◊ | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| – ischiorettale (fossa) | C76.3 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| – isola (di Reil) | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| – isole di Langerhans | C25.4 | C78.8 | D01.7 | D13.7 | D37.70 |
| – istmo uterino | C54.0 | C79.82 | D07.3 | D26.1 | D39.0 |
| – labbro | C00.9 | C79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| – – commissura | C00.6 | C79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| – – cute (commissura) (superiore) (inferiore) | C44.0 | C79.2 | D04.0 | D23.0 | D48.5 |
| – – esterno | C00.2 | C79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| – – – inferiore | C00.1 | C79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| – – – superiore | C00.0 | C79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| – – faccia interna | C00.5 | C79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| – – – inferiore | C00.4 | C79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| – – – superiore | C00.3 | C79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| – – faccia orale – v. tumore, labbro, faccia interna | | | | | |
| – – frenulo – v. tumore, labbro, faccia interna | | | | | |
| – – inferiore | C00.1 | C79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| – – – faccia interna | C00.4 | C79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| – – margine labiale | C00.2 | C79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| – – – inferiore | C00.1 | C79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| – – – superiore | C00.0 | C79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| – – mucosa – v. tumore, labbro, faccia interna | | | | | |
| – – regione boccale – v. tumore, labbro, faccia interna | | | | | |
| – – superiore | C00.0 | C79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| – – – faccia interna | C00.3 | C79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| – – zona vermiglio-cutanea | C00.2 | C79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| – – – inferiore | C00.1 | C79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| – – – superiore | C00.0 | C79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| – labbro (cute) | C51.9 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| – – grande vulvare | C51.0 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| – – piccolo vulvare | C51.1 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| – labiale (v. anche tumore, labbro) | C00.9 | C79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| – – solco (superiore) (inferiore) | C06.1 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – lacrimale | | | | | |
| – – canale | C69.5 | C79.4 | D09.2 | D31.5 | D48.7 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|--|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| - - dotto nasolacrimale | C 69.5 | C 79.4 | D09.2 | D31.5 | D48.7 |
| - - ghiandola | C 69.5 | C 79.4 | D09.2 | D31.5 | D48.7 |
| - - punto | C 69.5 | C 79.4 | D09.2 | D31.5 | D48.7 |
| - - sacco | C 69.5 | C 79.4 | D09.2 | D31.5 | D48.7 |
| - Langerhans, isole di | C 25.4 | C 78.8 | D01.7 | D13.7 | D37.70 |
| - laringe NAC | C 32.9 | C 78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - cartilagine (aritenoidica) (cuneiforme) (cricoidea) (tiroidea) (di Wrisberg) | C 32.3 | C 78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - commissura (posteriore) (anteriore) | C 32.0 | C 78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - esterna NAC | C 32.1 | C 78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - - nel significato di ipofaringe | C 13.9 | C 79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| - - interna | C 32.0 | C 78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - plica vestibolare | C 32.1 | C 78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - laringofaringe | C 13.9 | C 79.88 | D00.0 | D10.9 | D37.0 |
| - legamenti uterosacrali | C 57.3 | C 79.82 | | D28.2 | D39.7 |
| - legamento(i) (v. anche tumore, tessuto connettivo) | C 49.9 | C 79.88 | | D21.9 | D48.1 |
| - - largo dell'utero | C 57.1 | C 79.82 | | D28.2 | D39.7 |
| - - non uterino - v. tumore, tessuto connettivo | | | | | |
| - - proprio dell'ovaio | C 57.1 | C 79.82 | | D28.2 | D39.7 |
| - - rotondo dell'utero | C 57.2 | C 79.82 | | D28.2 | D39.7 |
| - - sacrouterini | C 57.3 | C 79.82 | | D28.2 | D39.7 |
| - - teres uteri | C 57.2 | C 79.82 | | D28.2 | D39.7 |
| - - uterino | C 57.3 | C 79.82 | | D28.2 | D39.7 |
| - - uterosacrale | C 57.3 | C 79.82 | | D28.2 | D39.7 |
| - - vestibolare | C 32.1 | C 78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - vocale | C 32.0 | C 78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - limbo corneale | C 69.1 | C 79.4 | D09.2 | D31.1 | D48.7 |
| - linfatico(a)(i)(he) | | | | | |
| - - ghiandola - v. tumore, linfatico, linfonodo | | | | | |
| - - linfonodi (sede secondaria) | | C 77.9 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - addominali | | C 77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - anello femorale | | C 77.4 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - aortici | | C 77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - arto | | | | | |
| - - - - inferiore | | C 77.4 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - - superiore | | C 77.3 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - ascellari | | C 77.3 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - auricolari (anteriori) (posteriori) | | C 77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - braccio | | C 77.3 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - brachiali | | C 77.3 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - bronchiali | | C 77.1 | | D36.0 | D48.7 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|---|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| - - - broncopolmonari | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - collo | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - di Cloquet | | C77.4 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - diaframmatici | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - dotto biliare | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - epatici | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - epigastrici inferiori | | C77.5 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - epitrocleari | | C77.3 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - faccia | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - femorali | | C77.4 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - forame otturatorio | | C77.5 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - gamba | | C77.4 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - pelvici | | C77.5 | | D36.0 | D48.7 |
| - - vasi (v. anche tumore, tessuto connettivo) | C49.9 | C79.88 | | D21.9 | D48.1 |
| - - vie NAC (v. anche tumore, tessuto connettivo) | C49.9 | C79.88 | | D21.9 | D48.1 |
| - - - arto inferiore | | C77.4 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - arto superiore | | C77.3 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - celiaci | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - cervicali | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - cervicofacciali | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - colon | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - cubitali | | C77.3 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - di Rosenmüller | | C77.4 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - di Virchow | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - diaframmatici | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - esofagei | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - fegato | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - giugulari | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - ileo e colon | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - iliaci | | C77.5 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - ilo (polmonare) | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - - milza | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - ilo polmonare | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - inguinali | | C77.4 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - inguine | | C77.4 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - intercostali | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - intestinali | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - intraaddominali | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - intratoracici | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - ipogastrio | | C77.5 | | D36.0 | D48.7 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|---|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| - - - lombari | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - mandibolari | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - mediastinici (anteriori) (posteriori) | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - mesenterici (inferiori) (superiori) | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - mesocolon | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - milza (ilo) | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - nuca | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - nucali | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - occipitali | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - pancreas | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - paraaortici | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - paracervicali (cervice uterina) | | C77.5 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - parametrio | | C77.5 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - parasternali | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - parauterini | | C77.5 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - paravaginali | | C77.5 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - parotidei | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - pelvici | | C77.5 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - periaortici | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - peripancreatici | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - pettorali | | C77.3 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - pilorici | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - poplitei | | C77.4 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - portali | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - preauricolari | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - prelaringei | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - presinfisiali | | C77.5 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - pretracheali | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - retroauricolari | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - retrofaringei | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - retroperitoneali | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - retrosternali | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - sacrali | | C77.5 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - scalenici | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - sedi multiple in C77.0 - C77.5 | | C77.8 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - sopraclavicolari | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - sottoclavicolari | | C77.3 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - sottoinguinali | | C77.4 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - sottomandibolari | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - sottomascellari | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|---|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| - - - sottomentonieri | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - sottoscapolari | | C77.3 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - stomaco | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - sublinguali | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - testa | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - tibiali | | C77.4 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - toracici | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - tracheali | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - tracheobronchiali | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - tumore primitivo – codificare in base al tipo morfologico, al comportamento e alla sede | | | | | |
| - - - vena porta | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - vena porta epatica | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - lingua | C02.9 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - base (faccia dorsale) | C01 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - bordi (laterali) | C02.1 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - dorso | C02.0 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - due terzi anteriori NAC | C02.3 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - - faccia dorsale | C02.0 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - - faccia ventrale | C02.2 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - faccia (dorsale) | C02.0 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - - radice | C01 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - - ventrale | C02.2 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - frenulo | C02.2 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - linea mediana NAC | C02.0 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - parte fissa | C01 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - parte mobile NAC | C02.3 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - posteriore | C01 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - punta | C02.1 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - radice (faccia dorsale) | C01 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - terzo posteriore | C01 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - tonsilla | C02.4 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - zona di transizione | C02.8 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - linguale NAC (v. anche tumore, lingua) | C02.9 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - lingula polmonare sinistra | C34.1 | C78.0 | D02.0 | D14.3 | D38.1 |
| - lobo | | | | | |
| - - cerebrale frontale | C71.1 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - - cerebrale occipitale | C71.4 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - - cerebrale parietale | C71.3 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - - cerebrale temporale | C71.2 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|--|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| - - della vena azygos | C 34.1 | C 78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - - polmonare inferiore | C 34.3 | C 78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - - polmonare medio | C 34.2 | C 78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - - polmonare superiore | C 34.1 | C 78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - lobo parietale | C 71.3 | C 79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - malattia, generalizzata | | | | | |
| - - non specificata | C 80.9 | C 79.9 | | | |
| - - sede primitiva sconosciuta, così definita | C 80.0 | C 79.9 | | | |
| - mammella (maschile) (femminile) (tessuto connettivo) (tessuto ghiandolare) (tessuti molli) | C 50.9 | C 79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - capezzolo, areola | C 50.0 | C 79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - coda ascellare (di Spence) | C 50.6 | C 79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - corpo ghiandolare centrale | C 50.1 | C 79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - cute | C 44.59 | C 79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - esterna | C 50.8 | C 79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - inferiore | C 50.8 | C 79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - interna | C 50.8 | C 79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - linea medioclavicolare | C 50.8 | C 79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - quadrante inferiore esterno | C 50.5 | C 79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - quadrante inferiore interno | C 50.3 | C 79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - quadrante superiore esterno | C 50.4 | C 79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - quadrante superiore interno | C 50.2 | C 79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - recesso ascellare | C 50.6 | C 79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - sede ectopica | C 50.8 | C 79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - superiore | C 50.8 | C 79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - mandibola | C 41.1 | C 79.5 | | D16.5 | D48.0 |
| - - alveolare | | | | | |
| - - - carcinoma (mucosa) | C03.1 | C 79.88 | | | |
| - - - mucosa | C03.1 | C 79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - - processo o cresta | C 41.1 | C 79.5 | | D16.5 | D48.0 |
| - - ghiandola salivare | C08.0 | C 79.88 | D00.0 | D11.7 | D37.0 |
| - mano NAC # | C 76.4 | C 79.88 | D04.6 | D36.7 | D48.7 |
| - mascella superiore | C 41.02 | C 79.5 | | D16.42 | D48.0 |
| - - alveolare | | | | | |
| - - - carcinoma (mucosa) | C03.0 | C 79.88 | | | |
| - - - mucosa | C03.0 | C 79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - - processo o cresta | C 41.02 | C 79.5 | | D16.42 | D48.0 |
| - - carcinoma | C03.0 | C 79.88 | | | |
| - - seno | C 31.0 | C 78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - mascellare | C 76.0 | C 79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|---|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| - - carcinoma (qualsiasi tipo) (mascella superiore) (mandibola) | C76.0 | C79.88 | | | |
| - - cute | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| - - osso | C41.1 | C79.5 | | D16.5 | D48.0 |
| - - - mandibola | C41.1 | C79.5 | | D16.5 | D48.0 |
| - - - superiore (mascella) | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - - parti molli | C03.9 | C79.88 | | D10.3 | D37.0 |
| - - - mandibola | C03.1 | C79.88 | | D10.3 | D37.0 |
| - - - superiore (mascella) | C03.0 | C79.88 | | D10.3 | D37.0 |
| - - seno | C31.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - mastoide (antro) (cavità) (cellule) | C30.1 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - - osso [processo mastoideo] ◇ | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - meato acustico esterno | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - Meckel, diverticolo di | C17.3 | C78.4 | D01.4 | D13.3 | D37.2 |
| - mediastino, mediastinico | C38.3 | C78.1 | | D15.2 | D38.3 |
| - - anteriore | C38.1 | C78.1 | | D15.2 | D38.3 |
| - - posteriore | C38.2 | C78.1 | | D15.2 | D38.3 |
| - Meibom, ghiandola di | C44.1 | C79.2 | D04.1 | D23.1 | D48.5 |
| - membrana sinoviale - v. tumore, tessuto connettivo | | | | | |
| - meningi | C70.9 | C79.4 | | D32.9 | D42.9 |
| - - cerebrali | C70.0 | C79.3 | | D32.0 | D42.0 |
| - - craniche | C70.0 | C79.3 | | D32.0 | D42.0 |
| - - intracraniche | C70.0 | C79.3 | | D32.0 | D42.0 |
| - - midollo spinale | C70.1 | C79.4 | | D32.1 | D42.1 |
| - - spinali | C70.1 | C79.4 | | D32.1 | D42.1 |
| - meningi midollari | C70.1 | C79.4 | | D32.1 | D42.1 |
| - menisco, ginocchio (esterno) (interno) (laterale) (mediale) ◇ | C40.2 | C79.5 | | D16.2 | D48.0 |
| - mento | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| - mesencefalo | C71.7 | C79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| - mesentero | C48.1 | C78.6 | | D20.1 | D48.4 |
| - mesentero, mesenterico | C48.1 | C78.6 | | D20.1 | D48.4 |
| - mesoappendice | C48.1 | C78.6 | | D20.1 | D48.4 |
| - mesocolon | C48.1 | C78.6 | | D20.1 | D48.4 |
| - mesofaringe - v. tumore, orofaringe | | | | | |
| - mesosalpinge | C57.1 | C79.82 | | D28.2 | D39.7 |
| - mesovario | C57.1 | C79.82 | D07.3 | D28.2 | D39.7 |
| - metacarpo (qualsiasi osso) ◇ | C40.1 | C79.5 | | D16.1 | D48.0 |
| - metastatico (multiplo) | | | | | |
| - - non specificato | C80.9 | C79.9 | | | |
| - - sede primitiva sconosciuta, così definito | C80.0 | C79.9 | | | |
| - metatarso (qualsiasi osso) ◇ | C40.3 | C79.5 | | D16.3 | D48.0 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|--|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| – midollo spinale (cervicale) (lombare) (sacrale) (toracico) | C 72.0 | C 79.4 | | D33.4 | D43.4 |
| – midollo, midollare | | | | | |
| – – allungato | C 71.7 | C 79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| – – surrenale | C 74.1 | C 79.7 | D09.3 | D35.0 | D44.1 |
| – milza NAC | C 26.1 | C 78.8 | | D13.9 | D37.78 |
| – miocardio | C 38.0 | C 79.84 | | D15.1 | D48.7 |
| – miometrio | C 54.2 | C 79.82 | | D26.1 | D39.0 |
| – moncone cervicale | C 53.8 | C 79.82 | D06.7 | D26.0 | D39.0 |
| – monte | | | | | |
| – – di venere | C 51.9 | C 79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| – – pubico | C 51.9 | C 79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| – Morgagni, cripte di | C 21.8 | C 78.5 | D01.3 | D12.9 | D37.78 |
| – mucosa | | | | | |
| – – alveolare (processo) (cresta) | C 03.9 | C 79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – – – mandibola | C 03.1 | C 79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – – – mascella superiore | C 03.0 | C 79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – – della guancia | C 06.0 | C 79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – – labiale – v. tumore, labbro, faccia interna | | | | | |
| – – nasale | C 30.0 | C 78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| – – orale NAC | C 06.9 | C 79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – Müller, dotto di | | | | | |
| – – sesso femminile | C 57.7 | C 79.82 | D07.3 | D28.7 | D39.7 |
| – – sesso maschile | C 63.7 | C 79.82 | D07.6 | D29.7 | D40.7 |
| – multiplo, maligno (sedi primitive indipendenti) | C 97! | | | | |
| – muscoli (v. anche tumore, tessuto connettivo) | C 49.9 | C 79.88 | | D21.9 | D48.1 |
| – – extraoculari | C 69.6 | C 79.4 | D09.2 | D31.6 | D48.7 |
| – narici | C 30.0 | C 78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| – nasale - v. tumore, naso | | | | | |
| – naso, nasale | C 76.0 | C 79.88 | D04.3 | D36.7 | D48.7 |
| – – ala (esterna) | C 44.3 | C 79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| – – cartilagine | C 30.0 | C 78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| – – cavità | C 30.0 | C 78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| – – coana | C 11.3 | C 79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| – – conca (mucosa) | C 30.0 | C 78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| – – cute | C 44.3 | C 79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| – – esterno (cute) | C 44.3 | C 79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| – – fossa | C 30.0 | C 78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| – – interno | C 30.0 | C 78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| – – mucosa | C 30.0 | C 78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| – – narice | C 30.0 | C 78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|--|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| - - osso Ø | C41.02 | C79.5 | | D16.42 | D48.0 |
| - - seni paranasali - v. tumore, seno (paranasale) | | | | | |
| - - seno paranasale - v. tumore, seno (paranasale) | | | | | |
| - - setto | C30.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - - - margine posteriore | C11.3 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - - turbinato (mucosa) | C30.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - - - osso Ø | C41.02 | C79.5 | | D16.42 | D48.0 |
| - - vestibolo | C30.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - nasofaringe (v. anche tumore, rinofaringe) | C11.9 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - natiche NAC # | C76.3 | C79.88 | D04.5 | D36.7 | D48.7 |
| - nervi autonomi o sistema nervoso autonomo – v. tumore, nervo, periferico | | | | | |
| - nervo(i) | | | | | |
| - - cranico NAC | C72.5 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| - - periferico(i) | | | | | |
| - - - anca | C47.2 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - arto NAC | C47.9 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - - inferiore | C47.2 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - - superiore | C47.1 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - avambraccio | C47.1 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - canale inguinale (regione) | C47.5 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - caviglia | C47.2 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - collo | C47.0 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - coscia | C47.2 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - cuoio capelluto | C47.0 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - dito del piede | C47.2 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - dorso | C47.6 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - faccia | C47.0 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - frontale | C47.0 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - ginocchio | C47.2 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - glutei | C47.5 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - guancia | C47.0 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - inguinale (regione) (canale) | C47.5 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - intratoracico | C47.3 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - mano | C47.1 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - mento | C47.0 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - natiche | C47.5 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - nuca | C47.0 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - ombelico | C47.4 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - orbita | C69.6 | C79.4 | | D31.6 | D48.7 |
| - - - orecchio (esterno) | C47.0 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|--|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| - - - pararettale | C 47.5 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - - parauretrale | C 47.5 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - - paravaginale | C 47.5 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - - perineo | C 47.5 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - - perirettale (tessuto) | C 47.5 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - - periuretrale (tessuto) | C 47.5 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - - polpaccio | C 47.2 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - - polso | C 47.1 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - - presacrale | C 47.5 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - - rettovescicale | C 47.5 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - - sacro e coccige (regione) | C 47.5 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - - scapolare (regione) | C 47.3 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - - setto rettovaginale | C 47.5 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - - sopraclavicolare (regione) | C 47.0 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - - sottoclavicolare (regione) | C 47.3 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - - sottomentoniero | C 47.0 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - - spalla | C 47.1 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - - tempia | C 47.0 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - - temporale (regione) | C 47.0 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - - testa | C 47.0 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - - torace, parete toracica | C 47.3 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - - tronco | C 47.6 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - - vescicoretale | C 47.5 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - radiale | C 47.1 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - sacrali | C 47.5 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - simpatico NAC (v. anche tumore, nervo, periferico) | C 47.9 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - spinali NAC | C 47.9 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - - accessorio | C 72.5 | C 79.4 | | D 33.3 | D 43.3 |
| - - trigemino | C 72.5 | C 79.4 | | D 33.3 | D 43.3 |
| - - trocleare | C 72.5 | C 79.4 | | D 33.3 | D 43.3 |
| - - ulnare | C 47.1 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - vago | C 72.5 | C 79.4 | | D 33.3 | D 43.3 |
| - - vestibolococleare | C 72.4 | C 79.4 | | D 33.3 | D 43.3 |
| - nervo(i) (ganglio) | C 47.9 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - abducente | C 72.5 | C 79.4 | | D 33.3 | D 43.3 |
| - - accessorio (spinale) | C 72.5 | C 79.4 | | D 33.3 | D 43.3 |
| - - acustico | C 72.4 | C 79.4 | | D 33.3 | D 43.3 |
| - - autonomo NAC (v. anche tumore, nervo, periferico) | C 47.9 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - brachiale | C 47.1 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - cranici NAC | C 72.5 | C 79.4 | | D 33.3 | D 43.3 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|--|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| - - facciale | C72.5 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| - - femorale | C47.2 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - ganglio NAC (v. anche tumore, nervo, periferico) | C47.9 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - glossofaringeo | C72.5 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| - - intercostali | C47.3 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - ipoglosso | C72.5 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| - - lombari | C47.6 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - mediano | C47.1 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - oculomotore | C72.5 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| - - olfattivi (bulbo olfattivo) | C72.2 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| - - ottico | C72.3 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| - - otturatorio | C47.2 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - parasimpatico NAC (v. anche tumore, nervo, periferico) | C47.9 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - periferico(i) NAC | C47.9 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - addome | C47.4 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - addominopelvico | C47.8 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - ascella | C47.3 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - braccio | C47.1 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - dito della mano | C47.1 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - estremità | C47.9 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - - inferiore | C47.2 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - - superiore | C47.1 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - extrarettale | C47.5 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - fianco | C47.6 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - fossa ischiorettale | C47.5 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - fossa pterigoidea | C47.0 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - gamba | C47.2 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - gomito | C47.1 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - padiglione auricolare | C47.0 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - palpebra | C47.0 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - parete addominale | C47.4 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - pelvi, pavimento pelvico | C47.5 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - piede | C47.2 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - pollice | C47.1 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - tallone | C47.2 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - torace, parete toracica | C47.3 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - porzione cocleare | C72.4 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| - - sciatico | C47.2 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - nucleo polposo Ø | C41.2 | C79.5 | | D16.6 | D48.0 |
| - occhio NAC | C69.9 | C79.4 | D09.2 | D31.9 | D48.7 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|--|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| - occipitale (lobo) | C71.4 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - odontogeno - v. tumore, mascellare, osso | | | | | |
| - oliva (cerebrale) | C71.7 | C79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| - ombelico | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - omento | C48.1 | C78.6 | | D20.1 | D48.4 |
| - omero (qualsiasi parte) ◇ | C40.0 | C79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| - opercolo (cerebrale) | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - orbita | C69.6 | C79.4 | D09.2 | D31.6 | D48.7 |
| - - nervi autonomi | C69.6 | C79.4 | | D31.6 | D48.7 |
| - - nervi periferici | C69.6 | C79.4 | | D31.6 | D48.7 |
| - - osso ◇ | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - - parti molli | C69.6 | C79.4 | | D31.6 | D48.7 |
| - orecchio (esterno) | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - - canale | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - - cartilagine | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - condotto (esterno) | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - - cute | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - - interno | C30.1 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - - lobo | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - - medio | C30.1 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - - padiglione | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - - - cartilagine | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - orecchio medio | C30.1 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - organi genitali | | | | | |
| - - femminili NAC | C57.9 | C79.82 | D07.3 | D28.9 | D39.9 |
| - - - sede specificata NAC | C57.8 | C79.82 | D07.3 | D28.7 | D39.7 |
| - - maschili NAC | C63.9 | C79.82 | D07.6 | D29.9 | D40.9 |
| - - - sede specificata NAC | C63.7 | C79.82 | D07.6 | D29.7 | D40.7 |
| - organi urinari e della riproduzione | | | | | |
| - - femminili | C57.9 | C79.82 | D07.3 | D28.9 | D39.9 |
| - - maschili | C63.9 | C79.82 | D07.6 | D29.9 | D40.9 |
| - organo di Zuckerkandl | C75.5 | C79.88 | | D35.6 | D44.7 |
| - orifizio | | | | | |
| - - cardiale | C16.0 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - - ureterale | C67.6 | C79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - orifizio cardiale | C16.0 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - orofaringe | C10.9 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| - - parete laterale | C10.2 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| - - parete posteriore | C10.3 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| - - zona di transizione | C10.8 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|----------------------------------|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| - osso iliaco ◊ | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| - osso pubico ◊ | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| - - avambraccio | C40.0 | C79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| - - clavicola | C41.32 | C79.5 | | D16.72 | D48.0 |
| - - coccige | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| - - costola, cartilagine costale | C41.30 | C79.5 | | D16.70 | D48.0 |
| - - cranio, calotta cranica | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - - disco intervertebrale | C41.2 | C79.5 | | D16.6 | D48.0 |
| - - dito (qualsiasi) del piede | C40.3 | C79.5 | | D16.3 | D48.0 |
| - - dorso NAC | C41.2 | C79.5 | | D16.6 | D48.0 |
| - - etmoide (cellule etmoidali) | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - - falange | C40.9 | C79.5 | | D16.9 | D48.0 |
| - - - mano | C40.1 | C79.5 | | D16.1 | D48.0 |
| - - - piede | C40.3 | C79.5 | | D16.3 | D48.0 |
| - - frontale | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - - ioide | C41.02 | C79.5 | | D16.42 | D48.0 |
| - - ischio | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| - - metacarpo (qualsiasi osso) | C40.1 | C79.5 | | D16.1 | D48.0 |
| - - naso, nasale | C41.02 | C79.5 | | D16.42 | D48.0 |
| - - orbita | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - - parietale | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - - processo xifoide | C41.31 | C79.5 | | D16.71 | D48.0 |
| - - pube | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| - - radio (qualsiasi parte) | C40.0 | C79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| - - rotula | C40.3 | C79.5 | | D16.3 | D48.0 |
| - - scapola (qualsiasi parte) | C40.0 | C79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| - - scheletro NAC | C41.9 | C79.5 | | D16.9 | D48.0 |
| - - sella turcica | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - - spalla | C40.0 | C79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| - - talo | C40.3 | C79.5 | | D16.3 | D48.0 |
| - - temporale | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - - tibia (qualsiasi parte) | C40.2 | C79.5 | | D16.2 | D48.0 |
| - - ulna (qualsiasi parte) | C40.0 | C79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| - - vertebra, colonna vertebrale | C41.2 | C79.5 | | D16.6 | D48.0 |
| - - - coccige | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| - - - sacro | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| - - vomere | C41.02 | C79.5 | | D16.42 | D48.0 |
| - osso, periostio ◊ | C41.9 | C79.5 | | D16.9 | D48.0 |
| - - acetabolo | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| - - acromion (processo) | C40.0 | C79.5 | | D16.0 | D48.0 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|---------------------------------|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| - - anca | C 41.4 | C 79.5 | | D 16.8 | D 48.0 |
| - - arto NAC | C 40.9 | C 79.5 | | D 16.9 | D 48.0 |
| - - - inferiore (ossa lunghe) | C 40.2 | C 79.5 | | D 16.2 | D 48.0 |
| - - - - ossa corte | C 40.3 | C 79.5 | | D 16.3 | D 48.0 |
| - - - superiore (ossa lunghe) | C 40.0 | C 79.5 | | D 16.0 | D 48.0 |
| - - - - ossa corte | C 40.1 | C 79.5 | | D 16.1 | D 48.0 |
| - - astragalo | C 40.3 | C 79.5 | | D 16.3 | D 48.0 |
| - - atlante | C 41.2 | C 79.5 | | D 16.6 | D 48.0 |
| - - braccio NAC | C 40.0 | C 79.5 | | D 16.0 | D 48.0 |
| - - calcagno | C 40.3 | C 79.5 | | D 16.3 | D 48.0 |
| - - calvari | C 41.01 | C 79.5 | | D 16.41 | D 48.0 |
| - - carpo (qualsiasi osso) | C 40.1 | C 79.5 | | D 16.1 | D 48.0 |
| - - cartilagine NAC | C 41.9 | C 79.5 | | D 16.9 | D 48.0 |
| - - caviglia | C 40.3 | C 79.5 | | D 16.3 | D 48.0 |
| - - clavicola | C 41.32 | C 79.5 | | D 16.72 | D 48.0 |
| - - clivo | C 41.01 | C 79.5 | | D 16.41 | D 48.0 |
| - - corto | C 40.9 | C 79.5 | | D 16.9 | D 48.0 |
| - - - arto inferiore | C 40.3 | C 79.5 | | D 16.3 | D 48.0 |
| - - - arto superiore | C 40.1 | C 79.5 | | D 16.1 | D 48.0 |
| - - cranio | C 41.01 | C 79.5 | | D 16.41 | D 48.0 |
| - - dito (qualsiasi) della mano | C 40.1 | C 79.5 | | D 16.1 | D 48.0 |
| - - epistrofeo | C 41.2 | C 79.5 | | D 16.6 | D 48.0 |
| - - faccia | C 41.02 | C 79.5 | | D 16.42 | D 48.0 |
| - - femore (qualsiasi parte) | C 40.2 | C 79.5 | | D 16.2 | D 48.0 |
| - - fibula (qualsiasi parte) | C 40.2 | C 79.5 | | D 16.2 | D 48.0 |
| - - gamba NAC | C 40.2 | C 79.5 | | D 16.2 | D 48.0 |
| - - ginocchio | C 40.2 | C 79.5 | | D 16.2 | D 48.0 |
| - - gomito | C 40.0 | C 79.5 | | D 16.0 | D 48.0 |
| - - ileo | C 41.4 | C 79.5 | | D 16.8 | D 48.0 |
| - - lungo | C 40.9 | C 79.5 | | D 16.9 | D 48.0 |
| - - - arto inferiore NAC | C 40.2 | C 79.5 | | D 16.2 | D 48.0 |
| - - - arto superiore NAC | C 40.0 | C 79.5 | | D 16.0 | D 48.0 |
| - - mandibola | C 41.1 | C 79.5 | | D 16.5 | D 48.0 |
| - - mano | C 40.1 | C 79.5 | | D 16.1 | D 48.0 |
| - - mascella (superiore) | C 41.02 | C 79.5 | | D 16.42 | D 48.0 |
| - - - inferiore (mandibola) | C 41.1 | C 79.5 | | D 16.5 | D 48.0 |
| - - metatarso (qualsiasi osso) | C 40.3 | C 79.5 | | D 16.3 | D 48.0 |
| - - midollo NAC | C 96.9 | C 79.5 | | | D 47.9 |
| - - occipitale | C 41.01 | C 79.5 | | D 16.41 | D 48.0 |
| - - omero (qualsiasi parte) | C 40.0 | C 79.5 | | D 16.0 | D 48.0 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|--|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| - - pelvi | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| - - piede | C40.3 | C79.5 | | D16.3 | D48.0 |
| - - pollice | C40.1 | C79.5 | | D16.1 | D48.0 |
| - - sacro | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| - - sfenoide | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - - sterno | C41.31 | C79.5 | | D16.71 | D48.0 |
| - - tallone, calcagno | C40.3 | C79.5 | | D16.3 | D48.0 |
| - - tarso (qualsiasi osso) | C40.3 | C79.5 | | D16.3 | D48.0 |
| - - zigomatico | C41.02 | C79.5 | | D16.42 | D48.0 |
| - ottico, nervo, chiasma o tratto | C72.3 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| - ovaio | C56 | C79.6 | D07.3 | D27 | D39.1 |
| - ovidotto | C57.0 | C79.82 | D07.3 | D28.2 | D39.7 |
| - ovuli di Naboth | C53.0 | C79.82 | D06.0 | D26.0 | D39.0 |
| - palato | C05.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - arco | C09.1 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| - - duro | C05.0 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - giunzione tra palato duro e molle | C05.8 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - molle | C05.1 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - - faccia posteriore | C11.3 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - - - faccia rinofaringea | C11.3 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - - - volta | C11.3 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - - tonsilla | C09.9 | C79.88 | D00.0 | D10.4 | D37.0 |
| - pallio | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - palpebra | C44.1 | C79.2 | D04.1 | D23.1 | D48.5 |
| - palpebra (cute) (superiore) (inferiore) | C44.1 | C79.2 | D04.1 | D23.1 | D48.5 |
| - - cartilagine | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - palpebra (superiore) (inferiore) (ghiandola) | C44.1 | C79.2 | D04.1 | D23.1 | D48.5 |
| - pancreas | C25.9 | C78.8 | D01.7 | D13.6 | D37.70 |
| - - cellule insulari | C25.4 | C78.8 | D01.7 | D13.7 | D37.70 |
| - - coda | C25.2 | C78.8 | D01.7 | D13.6 | D37.70 |
| - - collo | C25.7 | C78.8 | D01.7 | D13.6 | D37.70 |
| - - corpo | C25.1 | C78.8 | D01.7 | D13.6 | D37.70 |
| - - dotto (di Santorini) (di Wirsung) | C25.3 | C78.8 | D01.7 | D13.6 | D37.70 |
| - - testa | C25.0 | C78.8 | D01.7 | D13.6 | D37.70 |
| - papilla di Vater | C24.1 | C78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| - paraganglio NAC | C75.5 | C79.88 | | D35.6 | D44.7 |
| - - aortico addominale | C75.5 | C79.88 | | D35.6 | D44.7 |
| - parametrio | C57.3 | C79.82 | | D28.2 | D39.7 |
| - paranefrítico | C48.0 | C78.6 | | D20.0 | D48.3 |
| - paraovaio | C57.1 | C79.82 | D07.3 | D28.2 | D39.7 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|---|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| – pararettale | C76.3 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| – parasellare | C71.9 | C79.3 | | D33.2 | D43.2 |
| – paratiroide | C75.0 | C79.88 | D09.3 | D35.1 | D44.2 |
| – paratiroidi | C75.0 | C79.88 | D09.3 | D35.1 | D44.2 |
| – parauretrale | C76.3 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| – – ghiandola | C68.1 | C79.1 | D09.1 | D30.7 | D41.7 |
| – paravaginale | C76.3 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| – parenchima, rene | C64 | C79.0 | C09.1 | D30.0 | D41.0 |
| – parodontale NAC | C03.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – parotide | C07 | C79.88 | D00.0 | D11.0 | D37.0 |
| – parotide (ghiandola) (dotto) | C07 | C79.88 | D00.0 | D11.0 | D37.0 |
| – parti molli – v. tumore, tessuto connettivo | | | | | |
| – peduncolo cerebrale | C71.7 | C79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| – pelvi, pelvico(a)(i) | C76.3 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| – – organi | C76.3 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| – – osso Ø | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| – – parete | C76.3 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| – – pavimento | C76.3 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| – – peritoneo | C48.1 | C78.6 | | D20.1 | D48.4 |
| – – renale | C65 | C79.0 | D09.1 | D30.1 | D41.1 |
| – pelvico – v. tumore, pelvi | | | | | |
| – pelvicoaddominale | C76.8 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| – pene | C60.9 | C79.82 | D07.4 | D29.0 | D40.7 |
| – – corpo cavernoso | C60.2 | C79.82 | D07.4 | D29.0 | D40.7 |
| – – cute NAC | C60.9 | C79.82 | D07.4 | D29.0 | D40.7 |
| – – glande | C60.1 | C79.82 | D07.4 | D29.0 | D40.7 |
| – periadrenale | C48.0 | C78.6 | | D20.0 | D48.3 |
| – periampollare (ampolla di Vater) | C24.1 | C78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| – perianale (cute) | C44.50 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| – pericardio | C38.0 | C79.83 | | D15.1 | D48.7 |
| – periferici (nervi) NAC | C47.9 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| – perinefrico | C48.0 | C78.6 | | D20.0 | D48.3 |
| – perineo | C76.3 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| – periodontale (tessuto) NAC | C03.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – periostio – v. tumore, osso | | | | | |
| – peripancreatico | C48.0 | C78.6 | | D20.0 | D48.3 |
| – perirenale (tessuto) | C48.0 | C78.6 | | D20.0 | D48.3 |
| – perirettale (tessuto) | C76.3 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| – peritoneo | C48.2 | C78.6 | | D20.1 | D48.4 |
| – – parietale | C48.1 | C78.6 | | D20.1 | D48.4 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|---|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| – – parte specificata NAC | C48.1 | C78.6 | | D20.1 | D48.4 |
| – – pelvico | C48.1 | C78.6 | | D20.1 | D48.4 |
| – – viscerale | C48.1 | C78.6 | | D20.1 | D48.4 |
| – periuretrale (tessuto) | C76.3 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| – pia madre | C70.9 | C79.4 | | D32.9 | D42.9 |
| – – cerebrale | C70.0 | C79.3 | | D32.0 | D42.0 |
| – – cranica | C70.0 | C79.3 | | D32.0 | D42.0 |
| – – spinale | C70.1 | C79.4 | | D32.1 | D42.1 |
| – piede NAC # | C76.5 | C79.88 | D04.7 | D36.7 | D48.7 |
| – piloro, pilorico | C16.4 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| – – antro | C16.3 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| – – canale | C16.4 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| – piramide (cerebrale) | C71.7 | C79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| – placenta | C58 | C79.82 | D07.3 | D26.7 | D39.2 |
| – plesso | | | | | |
| – – brachiale | C47.1 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| – – cervicale | C47.0 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| – – corioideo (terzo ventricolo) (ventricolo laterale) | C71.5 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| – – – quarto ventricolo | C71.7 | C79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| – – lombosacrale | C47.5 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| – – sacrale | C47.5 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| – – brachiale | C47.1 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| – – lombosacrale | C47.5 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| – pleura | C38.4 | C78.2 | | D15.7 | D38.2 |
| – pleura (cavità) (parietale) (polmonare) (viscerale) | C38.4 | C78.2 | | D15.7 | D38.2 |
| – plica | | | | | |
| – – ariepiglottica | C13.1 | C79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| – – – faccia ipofaringea | C13.1 | C79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| – – – faccia laringea | C32.1 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| – – – zona marginale | C13.1 | C79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| – – glossoepiglottica | C10.1 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| – – vestibolare | C32.1 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| – plica ariepiglottica – v. tumore, ariepiglottica, plica | | | | | |
| – plica nasolabiale | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| – pliche vocali | C32.0 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| – polighiandolare | C75.8 | C79.88 | D09.3 | D35.8 | D44.8 |
| – pollice NAC # | C76.4 | C79.88 | D04.6 | D36.7 | D48.7 |
| – polmonare (v. anche tumore, polmone) | C34.9 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| – polmone | C34.9 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| – – bronchi principali | C34.0 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|----------------------------------|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| - - carena tracheale | C 34.0 | C 78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - - ilo | C 34.0 | C 78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - - lobo della vena azygos | C 34.1 | C 78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - - lobo inferiore | C 34.3 | C 78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - - lobo medio | C 34.2 | C 78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - - lobo polmonare linguale | C 34.1 | C 78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - - lobo superiore | C 34.1 | C 78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - polo | | | | | |
| - - frontale | C 71.1 | C 79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - - occipitale | C 71.4 | C 79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - polpaccio # | C 76.5 | C 79.88 | D04.7 | D36.7 | D48.7 |
| - polso NAC # | C 76.4 | C 79.88 | D04.6 | D36.7 | D48.7 |
| - ponte di Varolio | C 71.7 | C 79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| - poplite # | C 76.5 | C 79.88 | D04.7 | D36.7 | D48.7 |
| - prepiloro | C 16.4 | C 78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - prepuzio | C 60.0 | C 79.82 | D07.4 | D29.0 | D40.7 |
| - presacrale (regione) | C 76.3 | C 79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| - processo mastoideo ◇ | C 41.01 | C 79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - processo xifoide ◇ | C 41.31 | C 79.5 | | D16.71 | D48.0 |
| - prostata | C 61 | C 79.82 | D07.5 | D29.1 | D40.0 |
| - pudenda femminili | C 51.9 | C 79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| - putamen | C 71.0 | C 79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - radio (qualsiasi parte) ◇ | C 40.0 | C 79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| - Rathke, tasca di | C 75.1 | C 79.88 | D09.3 | D35.2 | D44.3 |
| - recesso | | | | | |
| - - faringeo (di Rosenmüller) | C 11.2 | C 79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - - piriforme | C 12 | C 79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| - regione | | | | | |
| - - postcricoidea | C 13.0 | C 79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| - - scapolare # | C 76.1 | C 79.88 | D04.5 | D36.7 | D48.7 |
| - regione cervicale | C 76.0 | C 79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - regione dei glutei # | C 76.3 | C 79.88 | D04.5 | D36.7 | D48.7 |
| - regione inguinale # | C 76.3 | C 79.88 | D04.5 | D36.7 | D48.7 |
| - Reil, isola di | C 71.0 | C 79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - renale (v. anche tumore, rene) | C 64 | C 79.0 | D09.1 | D30.0 | D41.0 |
| - rene (parenchima) | C 64 | C 79.0 | D09.1 | D30.0 | D41.0 |
| - - calici | C 65 | C 79.0 | D09.1 | D30.1 | D41.1 |
| - - ilo | C 65 | C 79.0 | D09.1 | D30.1 | D41.1 |
| - - pelvi | C 65 | C 79.0 | D09.1 | D30.1 | D41.1 |
| - respiratorio | | | | | |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|---|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| – – organo o sistema NAC | C39.9 | C78.3 | D02.4 | D14.4 | D38.6 |
| – – tratto NAC | C39.9 | C78.3 | D02.4 | D14.4 | D38.6 |
| – – – superiore | C39.0 | C78.3 | D02.4 | D14.4 | D38.6 |
| – respiratorio(i)(e) | | | | | |
| – – organi o sistema NAC | C39.9 | C78.3 | D02.4 | D14.4 | D38.6 |
| – – vie NAC | C39.9 | C78.3 | D02.4 | D14.4 | D38.6 |
| – – – superiori | C39.0 | C78.3 | D02.4 | D14.4 | D38.6 |
| – retina | C69.2 | C79.4 | D09.2 | D31.2 | D48.7 |
| – retrobulbare | C69.9 | C79.4 | | D31.6 | D48.7 |
| – retrocecale | C48.0 | C78.6 | | D20.0 | D48.3 |
| – retrofaringeo | C14.0 | C79.88 | D00.0 | D10.9 | D37.0 |
| – retromolare (regione) | C06.2 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| – retrooculare | C69.9 | C79.4 | | D31.6 | D48.7 |
| – retroperitoneale (tessuto) | C48.0 | C78.6 | | D20.0 | D48.3 |
| – retroperitoneo | C48.0 | C78.6 | | D20.0 | D48.3 |
| – retrovescicale | C76.3 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| – retto (ampolla) | C20 | C78.5 | D01.2 | D12.8 | D37.5 |
| – – con colon | C19 | C78.5 | D01.1 | D12.7 | D37.5 |
| – rettosigmoideo(a) (colon) (giunzione) | C19 | C78.5 | D01.1 | D12.7 | D37.5 |
| – rinencefalo | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| – rinofaringe | C11.9 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| – – pavimento | C11.3 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| – – volta | C11.0 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| – – parete | C11.9 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| – – – anteriore | C11.3 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| – – – laterale | C11.2 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| – – – posteriore | C11.1 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| – – – superiore | C11.0 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| – Rosenmüller, fossa di | C11.2 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| – rotula ◊ | C40.3 | C79.5 | | D16.3 | D48.0 |
| – sacro (vertebra) ◊ | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| – sacro e coccige ◊ | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| – – regione | C76.3 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| – salpinge | C57.0 | C79.82 | D07.3 | D28.2 | D39.7 |
| – Santorini, dotto di | C25.3 | C78.8 | D01.7 | D13.6 | D37.70 |
| – scapola (qualsiasi parte) ◊ | C40.0 | C79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| – scapolare (regione) # | C76.1 | C79.88 | D04.5 | D36.7 | D48.7 |
| – scheletro NAC ◊ | C41.9 | C79.5 | | D16.9 | D48.0 |
| – sclera | C69.4 | C79.4 | D09.2 | D31.4 | D48.7 |
| – scroto | C63.2 | C79.82 | D07.6 | D29.4 | D40.7 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|--|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| – sede specificata NAC | C76.7 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| – sella turcica, osso ◇ | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| – seni paranasali - v. tumore, seno (paranasale) | | | | | |
| – – piriforme | C12 | C79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| – – sfenoidale | C31.3 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| – seno (paranasale) | C31.9 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| – – etmoidale | C31.1 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| – – frontale | C31.2 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| – – mascellare | C31.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| – – nasale, paranasale NAC | C31.9 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| – – osso (qualsiasi) ◇ | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| – setto | | | | | |
| – – nasale | C30.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| – – – margine posteriore | C11.3 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| – – rettovaginale | C76.3 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| – – rettovescicale | C76.3 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| – – uretrovaginale | C57.9 | C79.82 | D07.3 | D28.9 | D39.7 |
| – – vescicovaginale | C57.9 | C79.82 | D07.3 | D28.9 | D39.7 |
| – setto o parete rettovaginale | C76.3 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| – setto rettovescicale | C76.3 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| – sfenoide, sfenoidale | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| – – antro (antro di Highmore) | C31.3 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| – – osso ◇ | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| – sfintere | | | | | |
| – – anale | C21.1 | C78.5 | D01.3 | D21.9 | D37.78 |
| – – di Oddi | C24.0 | C78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| – sigma (flessura) | C18.7 | C78.5 | D01.0 | D12.5 | D37.4 |
| – simpatico, nervo o sistema nervoso NAC | C47.9 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| – sinfisi pubica | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| – sistema nervoso (centrale) NAC | C72.9 | C79.4 | | D33.9 | D43.9 |
| – – autonomo – v. tumore, nervo, periferico | | | | | |
| – – parasimpatico – v. tumore, nervo, periferico | | | | | |
| – – simpatico – v. tumore, nervo, periferico | | | | | |
| – Skene, ghiandole di | C68.1 | C79.1 | D09.1 | D30.7 | D41.7 |
| – solco | | | | | |
| – – glossofaringeo | C09.0 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| – – glossopalatino | C09.1 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| – solco glossofaringeo | C09.0 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| – sopracciglio | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| – sopraglottico | C32.1 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|---|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| – soprasellare (regione) | C71.9 | C79.3 | | D33.2 | D43.2 |
| – sopratentoriale (cervello) NAC | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| – sostanza bianca cerebrale (centrale) | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| – sottoclavicolare (regione) # | C76.1 | C79.88 | D04.5 | D36.7 | D48.7 |
| – sottocutaneo (tessuto) (nodulo) NAC - v. tumore, tessuto connettivo | | | | | |
| – sottomentoniero | C76.0 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| – sottosternale | C38.1 | C78.1 | | D15.2 | D38.3 |
| – spalla NAC # | C76.4 | C79.88 | D04.6 | D36.7 | D48.7 |
| – Stenone, dotto di | C07 | C79.88 | D00.0 | D11.0 | D37.0 |
| – sterno ∅ | C41.31 | C79.5 | | D16.71 | D48.0 |
| – stomaco | C16.9 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| – – antro | C16.3 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| – – cardias | C16.0 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| – – corpo | C16.2 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| – – fondo | C16.1 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| – – grande curva NAC | C16.6 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| – – orifizio | C16.0 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| – – parete NAC | C16.9 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| – – – anteriore NAC | C16.8 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| – – – posteriore NAC | C16.8 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| – – piccola curva NAC | C16.5 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| – – piloro | C16.4 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| – – prepiloro | C16.4 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| – – uscita | C16.4 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| – stroma endometriale | C54.1 | C79.82 | D07.0 | D26.1 | D39.0 |
| – subdurale | C70.9 | C79.4 | | D32.9 | D42.9 |
| – subglottico | C32.2 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| – sublinguale | C04.9 | C79.88 | D00.0 | D10.2 | D37.0 |
| – sublinguale (ghiandola) | C08.1 | C79.88 | D00.0 | D11.7 | D37.0 |
| – subpleurico | C34.9 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| – surrenali | C74.9 | C79.7 | D09.3 | D35.0 | D44.1 |
| – – capsula | C74.9 | C79.7 | D09.3 | D35.0 | D44.1 |
| – – corteccia | C74.0 | C79.7 | D09.3 | D35.0 | D44.1 |
| – – ghiandola | C74.9 | C79.7 | D09.3 | D35.0 | D44.1 |
| – – midollare | C74.1 | C79.7 | D09.3 | D35.0 | D44.1 |
| – talamo | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| – tallone NAC # | C76.5 | C79.88 | D04.7 | D36.7 | D48.7 |
| – tapetum cerebrale | C71.8 | C79.3 | | D33.2 | D43.2 |
| – tarso (qualsiasi osso) ∅ | C40.3 | C79.5 | | D16.3 | D48.0 |
| – tasca rettouterina | C48.1 | C78.6 | | D20.1 | D48.4 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|--|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| - tempia (cute) | C 44.3 | C 79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| - temporale | | | | | |
| - - lobo | C 71.2 | C 79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - - regione | C 76.0 | C 79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - tendine, guaina tendinea - v. tumore, tessuto connettivo | | | | | |
| - tentorio cerebellare | C 70.0 | C 79.3 | | D32.0 | D42.0 |
| - tessuto adenoideo | C 11.1 | C 79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - tessuto adiposo - v. tumore, tessuto connettivo | | | | | |
| - tessuto connettivo NAC | C 49.9 | C 79.88 | | D21.9 | D48.1 |
| - - addome | C 49.4 | C 79.88 | | D21.4 | D48.1 |
| - - addominopelvico | C 49.8 | C 79.88 | | D21.9 | D48.1 |
| - - anca | C 49.2 | C 79.86 | | D21.2 | D48.1 |
| - - arto NAC | C 49.9 | C 79.86 | | D21.9 | D48.1 |
| - - - inferiore | C 49.2 | C 79.86 | | D21.2 | D48.1 |
| - - - superiore | C 49.1 | C 79.86 | | D21.1 | D48.1 |
| - - ascella | C 49.3 | C 79.88 | | D21.3 | D48.1 |
| - - avambraccio | C 49.1 | C 79.86 | | D21.1 | D48.1 |
| - - braccio | C 49.1 | C 79.86 | | D21.1 | D48.1 |
| - - caviglia | C 49.2 | C 79.86 | | D21.2 | D48.1 |
| - - collo | C 49.0 | C 79.85 | | D21.0 | D48.1 |
| - - coscia | C 49.2 | C 79.86 | | D21.2 | D48.1 |
| - - diaframma | C 49.3 | C 79.88 | | D21.3 | D48.1 |
| - - dito della mano | C 49.1 | C 79.86 | | D21.1 | D48.1 |
| - - dito del piede | C 49.2 | C 79.86 | | D21.2 | D48.1 |
| - - dorso | C 49.6 | C 79.88 | | D21.6 | D48.1 |
| - - dotto toracico | C 49.3 | C 79.88 | | D21.3 | D48.1 |
| - - estremità | C 49.9 | C 79.86 | | D21.9 | D48.1 |
| - - - inferiore | C 49.2 | C 79.86 | | D21.2 | D48.1 |
| - - - superiore | C 49.1 | C 79.86 | | D21.1 | D48.1 |
| - - extrarettale | C 49.5 | C 79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| - - faccia | C 49.0 | C 79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - fianco | C 49.6 | C 79.88 | | D21.6 | D48.1 |
| - - fossa ischiorettale | C 49.5 | C 79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| - - fossa pterigoidea | C 49.0 | C 79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - fronte | C 49.0 | C 79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - gamba | C 49.2 | C 79.86 | | D21.2 | D48.1 |
| - - ginocchio | C 49.2 | C 79.86 | | D21.2 | D48.1 |
| - - glutei | C 49.5 | C 79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| - - gomito | C 49.1 | C 79.86 | | D21.1 | D48.1 |
| - - grandi vasi NAC | C 49.3 | C 79.88 | | D21.3 | D48.1 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|---|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| - - guancia | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - ileopsoas | C49.4 | C79.88 | | D21.4 | D48.1 |
| - - inguinale (regione) (canale) | C49.5 | C79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| - - intratoracico | C49.3 | C79.88 | | D21.3 | D48.1 |
| - - ipocondrio | C49.4 | C79.88 | | D21.4 | D48.1 |
| - - mano | C49.1 | C79.86 | | D21.1 | D48.1 |
| - - mento | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - natiche | C49.5 | C79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| - - nuca - v. tumore, tessuto connettivo, collo | | | | | |
| - - ombelico | C49.4 | C79.88 | | D21.4 | D48.1 |
| - - orbita | C69.6 | C79.4 | | D31.6 | D48.7 |
| - - orecchio (esterno) | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - ossa mascellari | C03.9 | C79.88 | | D10.3 | D37.0 |
| - - padiglione auricolare | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - palpebra | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - pararettale | C49.5 | C79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| - - parauretrale | C49.5 | C79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| - - paravaginale | C49.5 | C79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| - - parete addominale | C49.4 | C79.88 | | D21.4 | D48.1 |
| - - pelvi, pavimento pelvico | C49.5 | C79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| - - perineo | C49.5 | C79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| - - perirettale (tessuto) | C49.5 | C79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| - - periuretrale (tessuto) | C49.5 | C79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| - - piede | C49.2 | C79.86 | | D21.2 | D48.1 |
| - - pollice | C49.1 | C79.86 | | D21.1 | D48.1 |
| - - polpaccio | C49.2 | C79.86 | | D21.2 | D48.1 |
| - - polso | C49.1 | C79.86 | | D21.1 | D48.1 |
| - - presacrale | C49.5 | C79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| - - psoas | C49.4 | C79.88 | | D21.4 | D48.1 |
| - - regione del canale inguinale | C49.5 | C79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| - - regione del sacro-coccige | C49.5 | C79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| - - regione scapolare | C49.3 | C79.88 | | D21.3 | D48.1 |
| - - regione sopraclavicolare | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - regione sottoclavicolare | C49.3 | C79.88 | | D21.3 | D48.1 |
| - - retroperitoneale | C48.0 | C78.6 | | D20.0 | D48.3 |
| - - rettovescicale | C49.5 | C79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| - - setto rettovaginale | C49.5 | C79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| - - sottomentoniero | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - spalla | C49.1 | C79.86 | | D21.1 | D48.1 |
| - - tallone | C49.2 | C79.86 | | D21.2 | D48.1 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|--|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| - - tempia | C 49.0 | C 79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - testa, cuoio capelluto | C 49.0 | C 79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - torace (parete) | C 49.3 | C 79.88 | | D21.3 | D48.1 |
| - - torace, parete toracica | C 49.3 | C 79.88 | | D21.3 | D48.1 |
| - - tronco | C 49.6 | C 79.88 | | D21.6 | D48.1 |
| - - vescicoretale | C 49.5 | C 79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| - tessuto ematopoietico NAC | C 96.9 | | | | D47.9 |
| - testa NAC # | C 76.0 | C 79.88 | D04.4 | D36.7 | D48.7 |
| - testicolo | C 62.9 | C 79.82 | D07.6 | D29.2 | D40.1 |
| - - disceso | C 62.1 | C 79.82 | D07.6 | D29.2 | D40.1 |
| - - ectopico | C 62.0 | C 79.82 | D07.6 | D29.2 | D40.1 |
| - - non disceso | C 62.0 | C 79.82 | D07.6 | D29.2 | D40.1 |
| - - ritenuto | C 62.0 | C 79.82 | D07.6 | D29.2 | D40.1 |
| - - scrotale | C 62.1 | C 79.82 | D07.6 | D29.2 | D40.1 |
| - tibia (qualsiasi parte) Ø | C 40.2 | C 79.5 | | D16.2 | D48.0 |
| - timo | C 37 | C 79.88 | D09.3 | D15.0 | D38.4 |
| - tiroide | C 73 | C 79.88 | D09.3 | D34 | D44.0 |
| - tonsilla faringea | C 11.1 | C 79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - tonsilla, tonsille, tonsillare | C 09.9 | C 79.88 | D00.0 | D10.4 | D37.0 |
| - - faringea | C 11.1 | C 79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - - fauci | C 09.9 | C 79.88 | D00.0 | D10.4 | D37.0 |
| - - fossa | C 09.0 | C 79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| - - linguale | C 02.4 | C 79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - palatina | C 09.9 | C 79.88 | D00.0 | D10.4 | D37.0 |
| - - pilastro tonsillare (posteriore) (anteriore) | C 09.1 | C 79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| - torace (cavità) (organi NAC) (parete NAC) | C 76.1 | C 79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - torace, parete toracica NAC | C 76.1 | C 79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - trachea | C 33 | C 78.3 | D02.1 | D14.2 | D38.1 |
| - trachea (cartilagine) (mucosa) | C 33 | C 78.3 | D02.1 | D14.2 | D38.1 |
| - tracheobronchiale | C 34.8 | C 78.0 | D02.2 | D14.2 | D38.1 |
| - trago (orecchio) | C 44.2 | C 79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - tratto ottico | C 72.3 | C 79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| - tratto urogenitale | | | | | |
| - - femminile | C 57.9 | C 79.82 | D07.3 | D28.9 | D39.9 |
| - - maschile | C 63.9 | C 79.82 | D07.6 | D29.9 | D40.9 |
| - tratto uveale | C 69.4 | C 79.4 | D09.2 | D31.4 | D48.7 |
| - trigono vescicale | C 67.0 | C 79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - tronco cerebrale | C 71.7 | C 79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| - tronco NAC # | C 76.7 | C 79.88 | D04.5 | D36.7 | D48.7 |
| - tuba | | | | | |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|--|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| - - uditiva | C30.1 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - - - orifizio faringeo | C11.2 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - - uterina (di Falloppio) | C57.0 | C79.82 | D07.3 | D28.2 | D39.7 |
| - tuba uterina | C57.0 | C79.82 | D07.3 | D28.2 | D39.7 |
| - tubo-ovarico | C57.8 | C79.82 | D07.3 | D28.7 | D39.7 |
| - tunica vaginale del testicolo | C63.7 | C79.82 | D07.6 | D29.7 | D40.7 |
| - uditivo | | | | | |
| - - condotto (esterno) | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - - - interno | C30.1 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - - nervo | C72.4 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| - u gola | C05.2 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - ulna (qualsiasi parte) ◇ | C40.0 | C79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| - uncus | C71.2 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - uraco | C67.7 | C79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - uretere | C66 | C79.1 | D09.1 | D30.2 | D41.2 |
| - - orifizio | C67.6 | C79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - uretra - v. tumore, uretra | | | | | |
| - uretra, uretrale (ghiandola) | C68.0 | C79.1 | D09.1 | D30.4 | D41.3 |
| - - orifizio, interno | C67.5 | C79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - uretrovaginale (setto) | C57.9 | C79.82 | D07.3 | D28.9 | D39.7 |
| - urinari, organi o vie NAC | C68.9 | C79.1 | D09.1 | D30.9 | D41.9 |
| - - vescica - v. tumore, vescica urinaria | | | | | |
| - utero | C55 | C79.82 | D07.3 | D26.9 | D39.0 |
| - - annessi | C57.4 | C79.82 | D07.3 | D28.7 | D39.7 |
| - - cervice esterna | C53.1 | C79.82 | D06.1 | D26.0 | D39.0 |
| - - cervice interna | C53.0 | C79.82 | D06.0 | D26.0 | D39.0 |
| - - cervice uterina | C53.9 | C79.82 | D06.9 | D26.0 | D39.0 |
| - - corno | C54.9 | C79.82 | D07.3 | D26.1 | D39.0 |
| - - corpo | C54.9 | C79.82 | D07.3 | D26.1 | D39.0 |
| - - ectocervice | C53.1 | C79.82 | D06.1 | D26.0 | D39.0 |
| - - endocervice (canale) (ghiandola) | C53.0 | C79.82 | D06.0 | D26.0 | D39.0 |
| - - fondo | C54.3 | C79.82 | D07.3 | D26.1 | D39.0 |
| - - giunzione tra cervice uterina e vagina | C53.8 | C79.82 | D06.7 | D26.0 | D39.0 |
| - - istmo | C54.0 | C79.82 | D07.3 | D26.1 | D39.0 |
| - - legamento | C57.3 | C79.82 | | D28.2 | D39.7 |
| - - - largo dell'utero | C57.1 | C79.82 | D07.3 | D28.2 | D39.7 |
| - - - rotondo | C57.2 | C79.82 | | D28.2 | D39.7 |
| - - segmento inferiore | C54.0 | C79.82 | D07.3 | D26.1 | D39.0 |
| - - tuba | C57.0 | C79.82 | D07.3 | D28.2 | D39.7 |
| - uteroovarici | C57.8 | C79.82 | | D28.7 | D39.7 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|--|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| - - legamenti | C 57.1 | C 79.82 | | D 28.2 | D 39.7 |
| - utricolo prostatico | C 68.0 | C 79.1 | D 09.1 | D 30.4 | D 41.3 |
| - vagina (volta) (parete) | C 52 | C 79.82 | D 07.2 | D 28.1 | D 39.7 |
| - vaginovesicale | C 57.9 | C 79.82 | D 07.3 | D 28.9 | D 39.9 |
| - - setto | C 57.9 | C 79.82 | D 07.3 | D 28.9 | D 39.7 |
| - vallecola epiglottica | C 10.0 | C 79.88 | D 00.0 | D 10.5 | D 37.0 |
| - vascolare - v. tumore, tessuto connettivo | | | | | |
| - vasi (sanguigni) - v. anche tumore, tessuto connettivo | | | | | |
| - - grandi | C 49.3 | C 79.88 | | D 21.3 | D 48.1 |
| - vasi sanguigni - v. tumore, tessuto connettivo | | | | | |
| - vaso deferente | C 63.1 | C 79.82 | D 07.6 | D 29.7 | D 40.7 |
| - vena cava (addominale) (inferiore) | C 49.4 | C 79.88 | | D 21.4 | D 48.1 |
| - - superiore | C 49.3 | C 79.88 | | D 21.3 | D 48.1 |
| - vena, venoso - v. tumore, tessuto connettivo | | | | | |
| - ventricolo | C 71.5 | C 79.3 | | D 33.0 | D 43.0 |
| - - cardiaco (destro) (sinistro) | C 38.0 | C 79.84 | | D 15.1 | D 48.7 |
| - - cerebrale (pavimento) (terzo) (laterale) | C 71.5 | C 79.3 | | D 33.0 | D 43.0 |
| - - - quarto | C 71.7 | C 79.3 | | D 33.1 | D 43.1 |
| - ventricolo cerebrale (pavimento) (terzo) (cervelletto) (laterale) (quarto) | C 71.5 | | | | |
| - ventricolo laringeo | C 32.0 | C 78.3 | D 02.0 | D 14.1 | D 38.0 |
| - verme (cerebellare) | C 71.6 | C 79.3 | | D 33.1 | D 43.1 |
| - vermiglio - v. tumore, labbro | | | | | |
| - vertebra, colonna vertebrale ◊ | C 41.2 | C 79.5 | | D 16.6 | D 48.0 |
| - - coccige ◊ | C 41.4 | C 79.5 | | D 16.8 | D 48.0 |
| - - dura madre | C 70.1 | C 79.4 | | D 32.1 | D 42.1 |
| - - lombosacrale ◊ | C 41.2 | C 79.5 | | D 16.6 | D 48.0 |
| - - meningi | C 70.1 | C 79.4 | | D 32.1 | D 42.1 |
| - - meningi midollari | C 70.1 | C 79.4 | | D 32.1 | D 42.1 |
| - - midollo allungato | C 71.7 | C 79.3 | | D 33.1 | D 43.1 |
| - - midollo spinale | C 72.0 | C 79.4 | | D 33.4 | D 43.4 |
| - - nervo, radice nervosa | C 47.9 | C 79.88 | | D 36.1 | D 48.2 |
| - - pia madre | C 70.1 | C 79.4 | | D 32.1 | D 42.1 |
| - - sacro ◊ | C 41.4 | C 79.5 | | D 16.8 | D 48.0 |
| - vescica urinaria | C 67.9 | C 79.1 | D 09.0 | D 30.3 | D 41.4 |
| - - apertura | C 67.9 | C 79.1 | D 09.0 | D 30.3 | D 41.4 |
| - - collo | C 67.5 | C 79.1 | D 09.0 | D 30.3 | D 41.4 |
| - - cupola (apice vescicale) | C 67.1 | C 79.1 | D 09.0 | D 30.3 | D 41.4 |
| - - orifizio | C 67.9 | C 79.1 | D 09.0 | D 30.3 | D 41.4 |
| - - - ureterale | C 67.6 | C 79.1 | D 09.0 | D 30.3 | D 41.4 |
| - - - uretrale interno | C 67.5 | C 79.1 | D 09.0 | D 30.3 | D 41.4 |

| Tumore | maligne | | in situ | benigne | tipo incerto o sconosciuto |
|---|----------|------------|---------|---------|----------------------------|
| | primarie | secondarie | | | |
| - - parete | C67.9 | C79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - - - anteriore | C67.3 | C79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - - - laterale | C67.2 | C79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - - - posteriore | C67.4 | C79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - - sfintere | C67.8 | C79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - - trigono vescicale | C67.0 | C79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - - uraco | C67.7 | C79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - vescicale - v. tumore, vescica urinaria | | | | | |
| - vescicocervicale, tessuto | C57.9 | C79.82 | D07.3 | D28.9 | D39.9 |
| - vescicola seminale | C63.7 | C79.82 | D07.6 | D29.7 | D40.7 |
| - vescicorettae | C76.3 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - vescicovaginale | C57.9 | C79.82 | D07.3 | D28.9 | D39.9 |
| - - setto | C57.9 | C79.82 | D07.3 | D28.9 | D39.7 |
| - vestibolo | | | | | |
| - - boccale | C06.1 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - laringeo | C32.1 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - nasale | C30.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - vie respiratorie, superiori | C39.0 | C78.3 | D02.4 | D14.4 | D38.6 |
| - Virchow, linfonodo di | C77.0 | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - viscere NAC | C76.7 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| - vomere 0 | C41.02 | C79.5 | | D16.42 | D48.0 |
| - vulva | C51.9 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| - vulvovaginali, ghiandole | C51.0 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| - Waldeyer, anello linfatico di | C14.2 | C79.88 | D00.0 | D10.9 | D37.0 |
| - Wharton, dotto di | C08.0 | C79.88 | D00.0 | D11.7 | D37.0 |
| - Wirsung, dotto di | C25.3 | C78.8 | D01.7 | D13.6 | D37.70 |
| - Wolff, dotto di (corpo di) | | | | | |
| - - femminile | C57.7 | C79.82 | D07.3 | D28.7 | D39.7 |
| - - maschile | C63.7 | C79.82 | D07.6 | D29.7 | D40.7 |
| - zona emorroidale | C21.1 | C78.5 | D01.3 | D12.9 | D37.78 |
| - Zuckerkandl, organo di | C75.5 | C79.88 | | D35.6 | D44.7 |

Programma di pubblicazione UST

In quanto servizio di statistica centrale della Confederazione, l'Ufficio federale di statistica ha il compito di fornire informazioni statistiche sulla Svizzera a un'ampia cerchia di utenti. La divulgazione è suddivisa in ambiti specifici e avviene tramite vari canali informativi.

Gli ambiti specifici delle statistiche

- 00 Basi statistiche e presentazioni generali
- 01 Popolazione
- 02 Territorio e ambiente
- 03 Lavoro e reddito
- 04 Economia nazionale
- 05 Prezzi
- 06 Industria e servizi
- 07 Agricoltura e selvicoltura
- 08 Energia
- 09 Costruzioni e abitazioni
- 10 Turismo
- 11 Mobilità e trasporti
- 12 Denaro, banche e assicurazioni
- 13 Sicurezza sociale
- 14 Salute
- 15 Formazione e scienza
- 16 Cultura, media, società dell'informazione, sport
- 17 Politica
- 18 Amministrazione e finanze pubbliche
- 19 Criminalità e diritto penale
- 20 Situazione economica e sociale della popolazione
- 21 Sviluppo sostenibile e disparità regionali e internazionali

Le pubblicazioni di sintesi generali

Annuario statistico della Svizzera



L'Annuario statistico della Svizzera, pubblicato dall'Ufficio federale di statistica (UST) sin dal 1891, è l'opera di riferimento della statistica svizzera. Offre un quadro generale sui dati statistici più significativi concernenti la popolazione, la società, lo stato, l'economia e l'ambiente del nostro territorio. Disponibile in tedesco e francese.

Prontuario statistico della Svizzera



Il prontuario statistico è una sintesi dilettevole e attraente delle cifre più importanti di un determinato anno. La pubblicazione di 52 pagine è disponibile nel pratico formato A6/5 in cinque lingue (tedesco, francese, italiano, romancio e inglese).

Il sito Internet dell'UST – www.statistica.admin.ch

Il portale «Statistica Svizzera» garantisce un moderno accesso a informazioni statistiche sempre aggiornate e presentate in modo accattivante. Di seguito si rimanda ad alcune offerte, consultate particolarmente spesso.

Banca dati delle pubblicazioni –

pubblicazioni per un'informazione approfondita

Quasi tutti i documenti pubblicati dall'UST sono messi a disposizione in forma elettronica e gratuita sul portale www.statistica.admin.ch. Le pubblicazioni stampate possono essere ordinate telefonando allo +41 58 463 60 60 o inviando un'e-mail all'indirizzo order@bfs.admin.ch.

www.statistica.admin.ch → TStatistiche → Cataloghi

NewsMail – per mantenersi aggiornati



Abbonamenti a e-mail differenziati per tema con indicazioni e informazioni su eventi e attività correnti.

www.news-stat.admin.ch

STAT-TAB – la banca dati statistica interattiva



La banca dati statistica interattiva offre un accesso semplice e tagliato su misura a risultati statistici con possibilità di download in vari formati.

www.statatlas.bfs.admin.ch

Atlante statistico della Svizzera – banca dati regionale e carte interattive



Con le sue oltre 4500 carte tematiche interattive, l'atlante statistico della Svizzera offre una panoramica moderna e sempre disponibile sulle questioni d'interesse regionale relative a tutte le tematiche trattate dall'UST. Disponibile in tedesco o francese.

www.statatlas-svizzera.admin.ch

Informazioni individuali

Centro di informazione statistica

+41 58 463 60 11, info@bfs.admin.ch

La Rilevazione Assistenza sanitaria ospedaliera stazionaria (Spi-Ges) riguarda tutte le degenze ospedaliere.

Svolta in tutti gli ospedali e cliniche, la rilevazione raccoglie dati amministrativi, caratteristiche sociodemografiche dei pazienti nonché informazioni su diagnosi e trattamenti.

I dati sono registrati sulla base di due classificazioni mediche, l'ICD-10-GM per le diagnosi e la Classificazione Svizzera degli Interventi Chirurgici (CHOP) per i trattamenti. La codifica delle diagnosi e dei trattamenti sottostà a direttive ben precise.

Il settore Classificazioni mediche dell'UST redige, rivede e, all'occorrenza, adatta tali regole, cura le summenzionate classificazioni e offre consulenza alle persone incaricate della codifica.

L'edizione 2024 dell'indice alfabetico dell'ICD-10-GM si basa sulla versione italiana del corrispondente indice sistematico dell'ICD-10-GM 2024 oltre che su un elenco di arricchimenti. La versione 2024 dell'ICD-10-GM entra in vigore in Svizzera il 1° gennaio 2025.

Versione digitale

www.statistica.admin.ch

Versione cartacea

www.statistica.admin.ch
Ufficio federale di statistica
CH-2010 Neuchâtel
order@bfs.admin.ch
tel.+41 58 463 60 60

Numero UST

1216-2434

ISBN

978-3-303-14375-9

**La statistica
conta per voi.**

www.la-statistica-conta.ch