

Codificación en Neurología Pediátrica (CIE-9)

Coding in Neuropediatrics (ICD-9)

Disponible en: www.neurologia.com/cie-9

Clasificación por patologías
Classification of disorders

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

A. García-Pérez

Grupo de Trabajo de Codificación en Neurología Pediátrica



 **VIGUERA**

Codificación en Neurología Pediátrica (CIE-9)

Coding in Neuropediatrics (ICD-9)

Disponible en: www.neurologia.com/cie-9

Editorial <i>Editorial</i>	5
Introducción <i>Introduction</i>	7
Clasificación por patologías <i>Classification of disorders</i>	19
1. Neurología perinatal y fetal <i>Fetal and perinatal neurology</i>	21
2. Malformaciones del sistema nervioso central. Malformaciones craneales. Hidrocefalia. <i>Malformations of the central nervous system. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>	22
3. Síndromes malformativos. Trastornos cromosómicos y genómicos. <i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic disorders</i>	25
4. Síndromes neurocutáneos. <i>Neurocutaneous syndromes</i>	28
5. Parálisis cerebral. Ataxia. Trastornos del movimiento. <i>Cerebral palsy. Ataxia. Movement disorders</i>	29

6.	Retrasos y trastornos del desarrollo, del aprendizaje y de la conducta. <i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>	32
7.	Epilepsia. Trastornos paroxísticos no epilépticos. Patología del sueño. <i>Epilepsy. Nonepileptic paroxysmal disorders. Sleep disorders.</i>	35
8.	Cefaleas <i>Headaches and related disorders</i>	39
9.	Patología infecciosa e inflamatoria <i>Infectious and inflammatory disorders</i>	40
10.	Patología vascular <i>Vascular disorders</i>	42
11.	Patología traumática, tóxica y yatrogénica. Coma <i>Traumatic, toxic and iatrogenic disorders. Coma</i>	43
12.I	Patología tumoral <i>Tumour pathology</i>	47
12.II	Clasificación morfológica de los tumores del sistema nervioso <i>Morphology of nervous system neoplasms</i>	49
13.	Errores congénitos del metabolismo con repercusión neurológica <i>Inborn errors of metabolism with neurological repercussions</i>	52

14.	Enfermedades neurodegenerativas. Leucodistrofias <i>Neurodegenerative diseases. Leukodystrophies</i>	55
15.	Otoneurología. Neurooftalmología <i>Otoneurology. Neuro-ophthalmology</i>	56
16.	Patología vertebral y de la médula espinal <i>Vertebral column and spinal cord disorders</i>	60
17.	Enfermedades neuromusculares <i>Neuromuscular diseases</i>	62
18.	Otros <i>Others</i>	66
19.	Procedimientos diagnósticos <i>Diagnostic procedures</i>	67
20.	Procedimientos terapéuticos <i>Therapeutic procedures</i>	71
21.	Motivos de consulta <i>Reasons for medical consultation</i>	74
	Clasificación alfabética <i>Alphabetical classification (Spanish)</i>	81

La codificación en neurología pediátrica: un buen indicador de la calidad asistencial

Jaime Campos Castelló

Servicio de Neurología Pediátrica. Hospital Clínico San Carlos. Madrid, España

Cuando se han cumplido ya 40 años del inicio de la actividad asistencial neurológica en la edad infantil, podemos apreciar que se ha consolidado como una especialidad que, al margen de la discusión de su ubicación sub, supra o –quizá mejor– paralela a sus ramas troncales ‘madre’ neurológicas y pediátricas, posee un fin preciso cual es mejorar la calidad de vida de los pacientes afectados por procesos del sistema nervioso central y periférico en esta etapa de la vida que cronológicamente abarca desde la edad fetal hasta la adolescencia.

En la actualidad podemos encontrar en toda España unidades, secciones y servicios que cumplen de manera eficaz esta práctica clínica y, paralelamente, realizan una actividad científica refrendada por su participación en reuniones nacionales e internacionales y la publicación de sus trabajos en revistas de prestigio –con su correspondiente factor de impacto– y en libros que sirven de base para el aprendizaje de las nuevas generaciones.

Un grupo de estos neurólogos pediátricos, situados generacionalmente en promociones relativamente jóvenes y aún recientes, ha llevado a cabo un trabajo de codificación basado en la CIE-9, lo que constituye un trabajo laudable, y me ha pedido un pequeño prólogo a este ejemplo claro del vigor, antes señalado, que la neurología pediátrica nos ofrece. Con orgullo de pertenecer a este grupo he aceptado ser su prologuista.

¿Qué importancia tiene la codificación para la práctica de nuestra especialidad?. Como señala el título escogido, una adecuada codificación de los procesos diagnósticos que manejamos en la práctica diaria no sólo es un sistema de información homologable, sino que permite la comunicación informatizada entre nosotros y con otros profesionales de la salud, al tiempo que constituye un indicador de la calidad asistencial [1,2] al permitir evaluar el porcentaje de diagnósticos y códigos establecidos según el sistema elegido, y de manera indirecta, aunque no menos importante, determina la toma de decisiones y acciones que permiten un adecuado sistema de gestión al potenciar las estrategias diagnósticas y terapéuticas (GRD y costes de procesos).

La codificación de enfermedades supone básicamente un proceso por el cual la información se convierte en símbolos para ser comunicada con la

aplicación de las reglas de un código. Precisa, para que sea eficiente como base de datos, que los diagnósticos estén detallados como grupo general del cual pueden desprenderse otros subgrupos más específicos; es importante que quede reflejada la etiología si es conocida, y que permita solucionar el problema planteado al valorar procesos diagnósticos no determinados o poco precisos.

La actual clasificación CIE-9 (ICD-9-CM), no considera un gran número de procesos neuropediátricos de base bioquímica y/o genética y muchas definiciones son inadecuadas, poco claras o incluso usan un lenguaje traducido poco actual. Otras especialidades de la pediatría también han señalado problemas en su uso práctico [3]. En algunos centros, hasta un 67% de diagnósticos no se codifican o se codifican incorrectamente, y de ellos el 37% se atribuye a los pediatras [4].

Por esto es encomiable el trabajo de este grupo de neuropediatras, dirigidos por la Dra. Asunción García Pérez, que desde hace años viene presentando resultados preliminares y que a partir del VII Congreso de la Sociedad Española de Neurología Pediátrica (Murcia, 2006), junto con otros entusiastas voluntarios constituidos en grupo de trabajo, ofrecen hoy los resultados de su versión adaptada del CIE-9 en neurología pediátrica.

Mi más cordial enhorabuena a todos ellos, con mi gratitud.

Bibliografía

1. Mihovilovic C, Vallejos R. Codificación de enfermedades: un indicativo de calidad. *Rev Ped Elec* [on line] 2005; 3: 11-24.
2. Pestana-Delgado R, Llanos-Zavalaga LF, Cabello-Morales E, Lecca-García L. Concordancia entre el diagnóstico médico y la codificación de informática, considerando el CIE-10, en la consulta externa de pediatría del Hospital Nacional Cayetano Heredia, Lima-Perú. *Rev Med Hered* 2000; 4: 239-45.
3. Grupo de Trabajo de Codificación Diagnóstica de la Sociedad de Urgencias de Pediatría de la AEP. Codificación diagnóstica en urgencias de pediatría. *An Esp Pediatr* 2000; 3: 261-72.
4. Prins H, Büller H, Zwetsloot-Schonk B. Redesign of diagnostic coding in Pediatrics: from form-based to discharge letter linked. *Perspect Health Inf Manag* 2004; 1: 10.

Codificación en neurología pediátrica basada en la CIE-9, 5.^a ed. (2006)

A. García-Pérez ^a, M.A. Martínez-Granero ^a, A. Verdú-Pérez ^b,
P. de Castro-de Castro ^c, C. Garzo ^c, M. Vázquez-López ^c,
A. Martínez-Bermejo ^d, R. Simón-de las Heras ^e, B. Martínez-
Menéndez ^f, V. San Antonio-Arce ^g, T. de Santos-Moreno ^h,
M.L. Carrasco-Marina ⁱ, M.R. Cazorla-Calleja ^j

^a Fundación Hospital Alcorcón. Madrid. ^b Hospital Virgen de la Salud. Toledo.
^c Hospital Gregorio Marañón. Madrid. ^d Hospital La Paz. Madrid. ^e Hospital
12 de Octubre. Madrid. ^f Hospital Universitario de Getafe. Madrid. ^g Hospital
Clínico San Carlos. Madrid. ^h Fundación Jiménez Díaz. ⁱ Hospital Severo
Ochoa. Leganés, Madrid. ^j Hospital de Fuenlabrada. Madrid.

Correspondencia:

Neuropediatría: Dra Asunción García Pérez. Neuropediatría.
Servicio de Pediatría. Fundación Hospital Alcorcón. Madrid.
agarcia@fhalcorcon.es

E-mail: agarcia@fhalcorcon.es

Agradecimientos. A J.A. Vaquero Mateo, de la Fundación Hospital Alcorcón,
Microsoft Office Specialist Master Instructor, por su contribución a la
digitalización de la codificación en neurología pediátrica y la elaboración de
la base de datos.

Objetivo. Análisis y adaptación consensuada de la codificación de la CIE-9, a los motivos de consulta, diagnósticos y procedimientos en neurología pediátrica.

Materiales y métodos. Se seleccionan los motivos de consulta, diagnósticos y procedimientos más frecuentes en neuropediatría y se les asigna el código más apropiado de la CIE-9-MC (5.^a ed.) según las normas de codificación de dicho sistema. Se han agrupado las patologías por secciones, las cuales se han adjudicado a los distintos miembros del grupo de trabajo (13 neurólogos pediátricos de 10 hospitales de Madrid capital y área periférica).

Resultados. Se han asignado códigos de la CIE-9-MC (5.^a ed.) a 158 motivos de consulta, 886 diagnósticos, 73 procedimientos diagnósticos y 53 procedimientos terapéuticos. Siempre se ha intentado buscar el código de la CIE-9 más apropiado para los distintos diagnósticos. No se han inventado códigos, aunque el grupo de trabajo se ha tomado algunas libertades de interpretación que respetan la filosofía general de la CIE-9-CM y que se describen en el texto.

Introducción

Codificación en neurología pediátrica basada en la CIE-9, 5.ª ed. (2006)

Conclusión. La creación de esta adaptación de la CIE-9 potenciará la codificación diagnóstica en los servicios de neurología pediátrica, dotándolos además de una herramienta útil para la elaboración de bases de datos que permitan el análisis retrospectivo de la información, y compartirla entre los distintos centros.

Introducción

La codificación surge como necesidad de poseer un lenguaje homologado que permita una comunicación lo más inequívoca posible entre profesionales de la salud. Facilita el tratamiento de la información clínica, la elaboración de bases de datos, y posibilita así el estudiar, interpretar y compartir esta información. Además, la política de calidad asistencial requiere la informatización de diagnósticos y procedimientos para facilitar la toma de decisiones a los gestores sanitarios (GRD y costes por procesos).

En el VII Congreso de la Sociedad Española de Neurología Pediátrica (SENP, 2006) se constituyó el grupo de trabajo (GT) de codificación en neurología pediátrica basada en la CIE-9, con el acuerdo de la Junta Directiva, a propuesta de la Sección de Neurología Pediátrica de la Fundación Hospital Alcorcón y a partir de lo comunicado sobre el tema en la II Reunión Ibérica de Neuropediatría (2005).

Los integrantes del GT han sido neurólogos pediátricos de nueve hospitales de Madrid: Fundación Hospital Alcorcón, Gregorio Marañón, La Paz, 12 de Octubre, Hospital Clínico, Fundación Jiménez Díaz, Hospital de Leganés, Hospital de Getafe, Hospital de Fuenlabrada, además del Hospital Virgen de la Salud de Toledo.

La CIE-9, versión en castellano del ICD-9-CM (*International Classification of Diseases-9th revision-Clinical Modification*), es el sistema de codificación internacionalmente utilizado y aceptado por la comunidad científica internacional y las autoridades sanitarias. Tiene limitaciones en neurología pediátrica por:

- El gran número de diagnósticos actuales en neurología pediátrica con base bioquímica y genética que la CIE no considera.
- La CIE utiliza una nomenclatura arcaica y traducciones inexactas.
- La CIE no se adecua a las clasificaciones diagnósticas recientes de la patología neurológica infantil.

Por todo ello se ha considerado útil e importante que el colectivo de neurólogos pediátricos perfilase los códigos de la CIE-9 correspondientes a los diagnósticos y procedimientos que se manejan actualmente, asegurando y facilitando así su asignación. Se presenta la sistemática seguida por el GT y los códigos elegidos con la descripción diagnóstica o de procedimiento a los que se asignan.

Materiales y métodos

Se recogen los diagnósticos y procedimientos más frecuentes en neurología pediátrica y se les asigna el código más apropiado de la CIE-9 (5.ª ed.). Para ello se han agrupado las patologías por secciones, y las diferentes secciones se han adjudicado a los distintos miembros del GT (13 neuropediatras de 10 hospitales de Madrid capital y zona periférica).

Se han codificado también los motivos de consulta, por el interés de conocer la patología que nos es referida (valor clínico, asignación de recursos...), y los procedimientos diagnósticos y terapéuticos, dada la importancia que éstos pueden tener en los costes por proceso, además de lo útiles que pueden resultar a efectos de estudios epidemiológicos.

Se solicitó la colaboración de los servicios de documentación de los diferentes hospitales.

Los códigos elegidos se sometieron a consenso del GT y finalmente el coordinador del grupo revisó y eliminó los diagnósticos duplicados en distintas secciones y modificó mínimamente alguna descripción diagnóstica con objeto de utilizar una nomenclatura más actualizada.

Las secciones consideradas han sido:

1. Neurología perinatal y fetal.
2. Malformaciones del sistema nervioso central. Malformaciones craneales. Hidrocefalia.
3. Síndromes malformativos. Trastornos cromosómicos y genómicos.
4. Síndromes neurocutáneos.
5. Parálisis cerebral. Ataxia. Trastornos del movimiento.
6. Retrasos y trastornos del desarrollo, del aprendizaje y de la conducta.
7. Epilepsia. Trastornos paroxísticos no epilépticos. Patología del sueño.
8. Cefaleas.
9. Patología infecciosa e inflamatoria.
10. Patología vascular.
11. Patología traumática, tóxica y yatrogénica. Coma.
- 12.I. Patología tumoral
- 12.II. Clasificación morfológica de los tumores del sistema nervioso.
13. Errores congénitos del metabolismo con repercusión neurológica.
14. Enfermedades neurodegenerativas. Leucodistrofias.
15. Otoneurología. Neurooftalmología.
16. Patología vertebral y de la médula espinal.
17. Enfermedades neuromusculares.
18. Otros.
19. Procedimientos diagnósticos.
20. Procedimientos terapéuticos.
21. Motivos de consulta.

Introducción

Codificación en neurología pediátrica basada en la CIE-9, 5.ª ed. (2006)

En estas secciones se han recogido los diagnósticos neurológicos infantiles según las clasificaciones o propuestas de clasificación actuales, por ejemplo: *International Classification of Headache Disorders* (2.ª ed., 2004), *Report of the ILAE Task Force on Classification and Terminology* (Engel J. Epilepsia 2001), y *Vademecum Metabolicum* (Zschocke/Hoffmann, 2001).

La estructura de los códigos de la CIE-9-MC es de tres dígitos para el rango de categoría, cuatro dígitos para el de subcategoría, y cinco dígitos para el rango de subclasificación. Por ejemplo: 345, 'epilepsia parcial'; 345.4, 'epilepsia parcial' con deterioro de conocimiento'; 345.40, 'epilepsia parcial' con deterioro de conocimiento' con epilepsia tratable'.

Siempre se ha intentado buscar el código donde mejor encajasen los distintos diagnósticos. El GT no ha inventado códigos, aunque se ha tomado algunas libertades que respetan la filosofía general de la CIE-9-CM:

- Los cuartos dígitos '8', correspondientes a 'otras patologías específicas de esa categoría que no tienen entrada directa', y '9', que la CIE asigna a 'patología de esa categoría sin especificar', se han utilizado para patologías sin otros posibles códigos o entradas directas.
- Se han respetado las entradas directas de la CIE-9 para algunos diagnósticos, aunque encajasen mejor en otras subcategorías que acogían patologías similares, o bien cuando en las nuevas clasificaciones etiológicas ocuparan otras categorías. Por ejemplo: 759.8, entrada directa para 'Prader-Willi'; y 758.33, para 'Angelman (delección 15q11-13)' correspondiente a 'otras deleciones autosómicas'. Ambas deberían tener la misma categoría o subcategoría, pero se ha respetado la CIE y asignado el código que mejor encuadrara a la patología que no tenía entrada directa en la CIE.
- Cuando se disponía de pocos códigos para adjudicar a amplias clasificaciones diagnósticas, se han intentado agrupar los diagnósticos bajo algún código próximo (por ejemplo: 345.0 para 'ausencias', 'ausencias infantiles', 'ausencias mioclónicas', 'ausencias juveniles'). Además, se han utilizado el cuarto o quinto dígitos con sentido diferente y más actualizado, ya que a veces las subcategorías y subclasificaciones de la CIE no tenían sentido alguno. Por ejemplo, de la CIE-9, 4.º dígito: 345.4, epilepsia parcial 'con deterioro de conocimiento'; 345.5, epilepsia parcial 'sin mención a pérdida conciencia'. El CIE-9 5.º dígito se usa en estas subcategorías para: 0, 'sin mención de epilepsia no tratable'; 1, 'con epilepsia no tratable'. Se ha adaptado de la siguiente manera: a) 345.40 para epilepsia parcial sintomática y 345.41 para epilepsia parcial criptogénica, b) 345.50 para epilepsia parcial idiopática y 345.51 para epilepsia parcial familiar.
- Cuando no se ha encontrado una entrada directa para un diagnóstico interesante, se le ha adjudicado algún código disponible que estuviera

relacionado. Por ejemplo: 784.0, 'cefalea secundaria' correspondiente en la CIE-9 a 'cefalea'. Se supone que al codificar este diagnóstico se añadirán otros códigos correspondientes al origen de la cefalea, como 'neoplasia maligna cerebello'. Además, en el caso de patología tumoral habría que codificar por la localización tumoral y por el tipo histológico.

- Se ha utilizado la barra / para mayor especificación: 771.89 / 052, 'infección congénita / por varicela'.
- Los distintos diagnósticos sólo están contemplados en una única sección de patologías aunque pudieran pertenecer a varias. La versión digitalizada en Excel de esta codificación permite hacer la búsqueda rápida del diagnóstico introduciendo aproximaciones al descriptor.
- Se ha tenido en cuenta a la hora de asignar códigos que éstos son la base de la gestión de los GRD (grupos relacionados por diagnóstico), que asocian a los códigos el consumo de recursos (costes), de manera que la adaptación realizada nunca supusiera una modificación sustancial de los pesos específicos y costes por proceso.
- Se ha introducido, además del 'código CIE-9', un 'código de especificación' para individualizar diagnósticos diferentes que compartían un mismo 'código CIE-9'. De esta manera, respetando el 'código CIE-9' se han separado para nuestro uso personal las diferentes patologías, y así poder manejarlas más fácilmente. Este 'código de especificación' es alfanumérico: S/E (sin especificación) o bien del 01 al 99, y está asignado por orden alfabético a los diagnósticos que compartían el mismo 'código CIE-9'.
- La sección 'Otros' contiene diagnósticos que no se han podido incluir en otras secciones, como 'normalidad neurológica', 'niño adoptado', 'circunstancias psicosociales adversas'...
- Finalmente, se han revisado los códigos finales y se han comparado con los que maneja el sistema SIERE (Sistema de Información sobre Enfermedades Raras en Español) para comprobar que encajasen.

Resultados

Se han asignado códigos de la CIE-9-MC (5.ª ed.) a 158 motivos de consulta, 886 diagnósticos, 73 procedimientos diagnósticos y 53 procedimientos terapéuticos. Todos ellos se exponen a continuación en diferentes tablas.

Cómo codificar

La CIE-9-MC recomienda escoger el código diagnóstico más concreto y con mayor número de dígitos posibles:

Introducción

Codificación en neurología pediátrica basada en la CIE-9, 5.ª ed. (2006)

- Escoger inicialmente una de las secciones diagnósticas que aparecen en el listado y buscar el diagnóstico en él. En caso de no hallarlo, buscarlo en las otras secciones que también pudieran acogerlo. Los diagnósticos sólo están contemplados en una única sección de patologías, aunque pudieran pertenecer a varias. La versión digitalizada en Excel de esta codificación permite hacer la búsqueda rápida del diagnóstico introduciendo en el buscador una aproximación al descriptor.
- Si no es posible un diagnóstico concreto, ir a uno más genérico.
- Al diagnóstico inicial se pueden añadir otros diagnósticos que describan mejor y de forma más completa el cuadro (por ejemplo, 'cefalea secundaria' y 'neoplasia maligna cerebelo' e 'hidrocefalia obstructiva'). Cuanto mejor codificado esté cada caso, mayor información disponible para manejar.
- Se puede codificar por un lado el motivo de consulta, y por otro, el diagnóstico final, los cuales pueden coincidir en ocasiones. También se puede codificar los procedimientos diagnósticos y terapéuticos, dada la importancia que éstos pueden tener en los costes por proceso, además de lo útiles que pueden resultar a efectos de estudios epidemiológicos.

Conclusiones

Esta adaptación de la CIE-9 facilitará y potenciará la codificación diagnóstica en los servicios de neurología pediátrica. Permite además una codificación consistente y uniforme de los diagnósticos neuropediátricos con un sistema internacionalmente aceptado. Es una herramienta útil para la gestión y la investigación epidemiológica y clínica en los servicios de neurología pediátrica y facilita la elaboración de bases de datos con criterios comunes que permitan, analizar y compartir la información, y realizar estudios multicéntricos epidemiológicos, clínicos, terapéuticos, etc.

Bibliografía

1. Grupo de Trabajo de Codificación Diagnóstica de la Sociedad de Urgencias de Pediatría de la Asociación Española de Pediatría. Codificación diagnóstica en urgencias de pediatría. *An Esp Peditr* 2000; 53: 261-72.
2. Clasificación Internacional de Enfermedades. 9.ª revisión. Modificación clínica. CIE-9. MC. 5.ª ed. Madrid: Ministerio de Sanidad y Consumo; 2006.

Coding in Neuropediatrics based on the ICD-9, 5th ed. (2006)

A. García-Pérez ^a, M.A. Martínez-Granero ^a, A. Verdú-Pérez ^b,
P. de Castro-de Castro ^c, C. Garzo ^c, M. Vázquez-López ^c,
A. Martínez-Bermejo ^d, R. Simón-de las Heras ^e, B. Martínez-
Menéndez ^f, V. San Antonio-Arce ^g, T. de Santos-Moreno ^h,
M.L. Carrasco-Marina ⁱ, M.R. Cazorla-Calleja ^j

^a Fundación Hospital Alcorcón. Madrid. ^b Hospital Virgen de la Salud. Toledo.
^c Hospital Gregorio Marañón. Madrid. ^d Hospital La Paz. Madrid.
^e Hospital 12 de Octubre. Madrid. ^f Hospital Universitario de Getafe. Madrid.
^g Hospital Clínico San Carlos. Madrid. ^h Fundación Jiménez Díaz.
ⁱ Hospital Severo Ochoa. Leganés, Madrid. ^j Hospital de Fuenlabrada. Madrid.

Corresponding author:

Neuropediatrics Unit: Dra Asunción García Pérez. Neuropediatría. Servicio de
Pediatría. Fundación Hospital Alcorcón. Madrid.
agarcia@fhalcorcon.es

E-mail: agarcia@fhalcorcon.es

Acknowledgement. To J.A. Vaquero Mateo of the Fundación Hospital Alcorcón, Microsoft Office Specialist Master Instructor, for his contribution to the database development process.

Aim. To analyze ICD-9 coding and adapt it, on a consensus basis, to 'reasons for medical consultation', 'diagnoses' and 'procedures' in child neurology.

Materials and methods. The most frequent reasons for medical consultation, diagnoses and procedures in neuropediatrics were selected and assigned the most appropriate International Classification of Diseases, 9th Revision, Clinical Modification (5th ed.) (ICD-9-CM) codes in accordance with this system's coding rules. Disorders were grouped by sections, and allocated to the various members of the working group (13 child neurologists from 10 hospitals in Madrid and environs).

Results. ICD-9-CM codes were assigned to: 158 reasons for medical consultation; 886 diagnoses; 73 diagnostic procedures; and 53 therapeutic procedures. In every case, the most appropriate ICD-9 code was sought for the respective diagnosis. No codes were invented but the working group did take certain liberties with interpretation, which nevertheless showed respect for general ICD-9-CM philosophy and are described in full in the text.

Introduction

Coding in Neuropediatrics based on the ICD-9, 5th ed. (2006)

Conclusion. *The creation of this ICD-9 adaptation will not only enhance diagnostic coding in child neurology departments, but will also provide them with a useful tool for setting up databases to enable information to be retrospectively analyzed and shared by the different health centers.*

Introduction

Coding arises in response to the need for a standardized language that will allow for the most unequivocal communication possible among health professionals. It facilitates the handling and management of clinical information and the setting-up of databases, which will in turn enable such information to be studied, interpreted and shared. Furthermore, health-care quality policy renders it essential for diagnoses and procedures to be computerized so as to simplify decision-making by health administrators (diagnostic related groups and costs per procedure).

At the 7th Congress of the Spanish Child Neurology Society –Sociedad Española de Neurología Pediátrica (SENP) 2006–, the Board of Governors consented to a working group (WG) being set up to code child neurology on the basis of the ICD-9, following a proposal to this effect tabled by the Child Neurology Department of the Alcorcón Foundation Hospital and a communication on the topic delivered at the 2nd Iberian Neuropediatrics Meeting –Reunión Ibérica de Neuropediatría (2005)–.

The WG members were child neurologists drawn from 9 hospitals in Madrid, namely, the Alcorcón Foundation, Gregorio Marañón, La Paz, 12 de Octubre, Clinical, Jiménez Díaz Foundation, Leganés, Getafe and Fuenlabrada Hospitals, plus the Virgen de la Salud Hospital in Toledo.

The ICD-9, the Spanish version of the International Classification of Diseases, 9th Revision, Clinical Modification (5th ed.) (ICD-9-CM), is the internationally used coding system accepted by the international scientific community and health authorities. Insofar as child neurology is concerned, this classification has limitations because:

- *A great number of currently used biochemical and genetic-based child neurology diagnoses are not envisaged by the ICD.*
- *The ICD relies on archaic nomenclature and inaccurate translations.*
- *The ICD makes no provision for recent diagnostic classifications of child neurological disorders.*

As a consequence, it was judged both useful and important for the child-neurologist fraternity to identify ICD-9 codes that corresponded to diagnoses and procedures currently in use, and ensure that these could be duly assigned. This paper outlines the systematic approach followed by the WG, as well as the codes selected for allocation to the respective diagnostic descriptions or procedures.

Materials and methods

The most frequent diagnoses and procedures in child neurology were compiled and the most appropriate ICD-9 code assigned to each. To this end, disorders were grouped by section, and the different sections were then allocated to the various members of the WG (13 child neurologists from 10 hospitals in Madrid and environs).

We also coded: 'Reasons for medical consultation', in view of the interest attached to knowing the disorder which is referred to us (clinical value, allocation of resources, etc.); and 'Diagnostic and therapeutic procedures', in view of the importance that these can have for costs per procedure, and their potential usefulness for epidemiological study purposes.

The collaboration of the records departments of the respective hospitals was sought.

Codes were chosen subject to agreement by the WG, and the coordinating group then reviewed and eliminated any diagnoses that were duplicated in the different sections and minimally amended some diagnostic descriptions in order to incorporate terminology that was more up-to-date.

The sections considered were:

1. Fetal and perinatal neurology.
2. Malformations of the central nervous system. Cranial malformations. Hydrocephalus.
3. Malformative syndromes. Chromosomal and genomic disorders.
4. Neurocutaneous syndromes.
5. Cerebral palsy. Ataxia. Movement disorders.
6. Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities.
7. Epilepsy. Nonepileptic paroxysmal disorders. Sleep disorders.
8. Headaches and related disorders.
9. Infectious and inflammatory disorders.
10. Vascular disorders.
11. Traumatic, toxic and iatrogenic disorders. Coma.
- 12.i. Tumour pathology
- 12.ii. Morphology of nervous system neoplasms.
13. Inborn errors of metabolism with neurological repercussions.
14. Neurodegenerative diseases. Leukodystrophies.
15. Otoneurology. Neuro-ophthalmology.
16. Vertebral column and spinal cord disorders.
17. Neuromuscular diseases.
18. Others.
19. Diagnostic procedures.
20. Therapeutic procedures.
21. Reasons for medical consultation.

Introduction

Coding in Neuropediatrics based on the ICD-9, 5th ed. (2006)

In the above sections, child neurological diagnoses were listed in line with current or proposed classifications, such as The International Classification of Headache Disorders (2nd ed., 2004), Report of the ILAE Task Force on Classification and Terminology (Engel J. Epilepsia 2001), and Vademecum Metabolicum (Zschocke/Hoffmann, 2001).

The ICD-9-CM code structure consists of a 3-digit rubric for category, a 4-digit rubric for subcategory, and a 5-digit rubric for subclassification, e.g.: 345, 'partial epilepsy'; 345.4, 'partial epilepsy, with impairment of consciousness'; and 345.40, 'partial epilepsy, with impairment of consciousness, without intractable epilepsy.'

In all cases, an effort was made to find the code that provided the best fit for the respective diagnoses. No codes were invented by the WG, but it did take certain liberties which nevertheless showed respect for general ICD-9-CM philosophy:

- The fourth digits, '8' corresponding to 'other specified disorders belonging to this category which have no direct entry', and '9', which the ICD assigns to 'unspecified disorder belonging to this category', were used for disorders having no other possible codes or direct index entries.*
- Direct ICD-9 entries for some diagnoses were respected, even though they would have fitted better into other subcategories which covered similar disorders, or would have come under other categories in the new etiological classifications, e.g., 759.81 direct ICD-9 entry for 'Prader-Willi syndrome', and for 'Angelman syndrome (deletion 15q11-13)' 758.33, corresponding to 'other autosomal deletions'. While both should rightly have the same category or subcategory, the ICD was nevertheless respected and the code assigned that best covered the disorder which had no direct entry in the ICD.*
- In cases where there were few codes to assign to wide-ranging diagnostic classifications, we endeavored to group the diagnoses under some closely related code (e.g., 345.0 for 'absences', 'childhood absences', 'myoclonic absences' and 'juvenile absences'). Furthermore, the 4th or 5th digit was used with a different and more current meaning, since at times the ICD subcategories and subclassifications make no sense whatsoever, e.g. ICD-9 4th digit: 345.4, partial epilepsy 'with impairment of consciousness'; 345.5, partial epilepsy 'without mention of impairment of consciousness'. The ICD-9 5th digit subclassification is used in these subcategories for: 0, 'without mention of intractable epilepsy'; 1, 'with intractable epilepsy'. This was adapted as follows: i) 345.40 for partial symptomatic epilepsy and 345.41 for partial cryptogenic epilepsy; and ii) 345.50 for partial idiopathic epilepsy and 345.51 for partial familial epilepsy*
- In cases where no direct entry could be found for an interesting diagnosis, this was assigned an available code that was in some way related, e.g., '784.0' 'secondary headache' corresponding in the ICD-9 to 'headache'. It is to be*

assumed that, when such a diagnosis is coded, other codes relating to the origin of the headache, e.g., 'malignant neoplasm of cerebellum' would be added. Furthermore, in the case of tumour pathology, coding by tumour site and histological type would be required.

- A forward slash (/) was used for more detailed specification, e.g., 771.89 / 052, 'congenital infection / due to varicella'.
- Different diagnoses are shown under only one disorder section despite the fact that they might pertain to several such sections. The digitized Excel version of this coding enables users to make a quick search of diagnoses, by entering broad search terms and synonyms of the descriptor.

When it came to allocating codes, account was taken of the fact that these form the basis for managing the diagnostic related groups (DRG) which link codes to use of resources (costs). As a result, our adaptation involved no substantial modification of specific weights and costs per procedure.

Apart from the 'ICD-9 code', a 'specification code' was introduced in order to individualize different diagnoses which shared the same 'ICD-9 code'. While ensuring that the 'ICD-9 code' was respected in all cases, the different disorders were thus separated for our personal use and rendered easier to handle. This 'specification code'—which is alphanumeric, N/S (not specified), or numbered from 01 to 99—was assigned to diagnoses sharing the same 'ICD-9 code' in alphabetical order.

- The section entitled 'Others' contains a few diagnostic codes which may not be easily included in any of the other sections, i.e.: 'neurologically normal child'; 'adverse social and environmental situations'; 'adopted child'; etc.
- Lastly, the final codes were reviewed and compared against those used by the Spanish Rare Disease Information System –Sistema de Información sobre Enfermedades Raras en Español (SIERE)— to check that they indeed fit.

Results

ICD-9-CM codes were allocated to: 158 reasons for medical consultation; 886 diagnoses; 73 diagnostic procedures; and 53 therapeutic procedures. All are listed below in tables.

How to code

The ICD-9-CM recommends choosing the most specific diagnostic code, with the greatest number of digits possible:

- Initially, choose one of the diagnostic sections that appear on the list, and

Introducción

Coding in Neuropediatrics based on the ICD-9, 5th ed. (2006)

search for the diagnosis. In the event of not finding it, search through other sections that could also cover it. Diagnoses are shown under only one disorder section despite the fact that they might pertain to several such sections. The digitized Excel version of this coding enables users to make a quick diagnostic search, by entering a term similar to or synonymous with the descriptor into the search engine. If a specific diagnosis is not possible, proceed to a more generic diagnosis.

- Other diagnoses that better describe the clinical profile (e.g., 'secondary headache' and 'malignant neoplasm of cerebellum' and 'obstructive hydrocephalus') can be added to the initial diagnosis. The better a case is coded, the more information becomes available for its management.
- One can code the reason for consultation on the one hand, and the final diagnosis on the other: these may sometimes coincide. Diagnostic and therapeutic procedures can likewise be coded, in view of the importance that these can have vis-à-vis costs per procedure, and their potential usefulness for epidemiological study purposes.

Conclusions

This adaptation of the ICD-9 will facilitate and enhance diagnostic coding in child neurology departments. Moreover, it allows for consistent, standardized coding of child neurological diagnoses based on an internationally accepted system. It is a useful tool for epidemiological and clinical management and research in child neurology departments, and enables databases with common criteria to be set up, something that will in turn make it possible for information to be analyzed and shared, and epidemiological, clinical and therapeutic multicentre studies to be conducted.

References

1. Grupo de Trabajo de Codificación Diagnóstica de la Sociedad de Urgencias de Pediatría de la Asociación Española de Pediatría. Codificación diagnóstica en urgencias de pediatría. *An Esp Pediatr* 2000; 53: 261-72.
2. Clasificación Internacional de Enfermedades. 9.ª revisión. Modificación clínica. CIE-9. MC. 5.ª ed. Madrid: Ministerio de Sanidad y Consumo; 2006.

Clasificación por patologías

Classification of disorders

1. Neurología fetal y perinatal

1. Fetal and perinatal neurology

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
243	S/E	Hipotiroidismo neonatal	<i>Congenital hypothyroidism</i>
763.5	S/E	Efecto de la analgesia y anestesia maternas sobre el feto/RN	<i>Maternal anesthesia and analgesia affecting fetus or newborn</i>
763.9	S/E	Afectación del RN por complicaciones parto	<i>Complication of labour and delivery affecting fetus or newborn</i>
764.9	S/E	Crecimiento intrauterino retardado	<i>Fetal growth retardation</i>
765.0	S/E	Inmadurez extrema, gran prematuro	<i>Immature or extremely premature</i>
765.1	S/E	Prematuridad (otra)	<i>Preterm (other)</i>
766.1	S/E	Recién nacido de peso elevado para la edad gestacional	<i>Exceptionally large baby relating to long gestation</i>
766.22	S/E	Postmadurez	<i>Prolonged gestation of infant</i>
767.0	01	Hemorragia cerebral al nacimiento	<i>Cerebral hemorrhage due to birth trauma</i>
767.0	02	Hemorragia subdural al nacimiento	<i>Subdural hemorrhage due to birth trauma</i>
767.1	S/E	Traumatismo del cuero cabelludo en el nacimiento	<i>Scalp injury due to birth trauma</i>
767.2	S/E	Fractura de clavícula al nacimiento	<i>Fracture of clavicle due to birth trauma</i>
767.3	S/E	Traumatismo del esqueleto en el nacimiento (otros)	<i>Other injuries to skeleton due to birth trauma</i>
767.4	S/E	Traumatismo de la columna vertebral y de la médula espinal en el nacimiento	<i>Spine and spinal cord injury due to birth trauma</i>
767.5	S/E	Traumatismo del nervio facial al nacimiento	<i>Facial nerve injury due to birth trauma</i>
767.6	S/E	Traumatismo del plexo braquial al nacimiento	<i>Brachial plexus injury due to birth trauma</i>
767.7	S/E	Traumatismos de pares craneales y nervios periféricos al nacimiento (otros)	<i>Other cranial and peripheral nerve injuries due to birth trauma</i>
767.9	S/E	Traumatismo obstétrico al nacimiento	<i>Other birth trauma</i>
768.4	S/E	Sufrimiento fetal, pérdida de bienestar fetal	<i>Fetal distress, loss of fetal well-being</i>
768.5	S/E	Asfixia grave al nacer (con repercusión neurológica). EHI	<i>Birth asphyxia with neurological impact. Hypoxic-ischemic encephalopathy</i>
768.9	S/E	Asfixia al nacer	<i>Birth asphyxia</i>
770.81	S/E	Apnea del neonato	<i>Apnea of newborn</i>
771.0	S/E	Rubéola congénita	<i>Congenital rubella infection</i>

1. Neurología fetal y perinatal
1. Fetal and perinatal neurology

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
771.1	S/E	Citomegalovirus congénito	<i>Congenital cytomegalovirus infection</i>
771.2	S/E	Infección congénita (incluye toxoplasmosis congénita)	<i>Other congenital infections specific to the perinatal period including congenital toxoplasmosis</i>
771.2/052	S/E	Varicela congénita	<i>Congenital chickenpox</i>
771.3	S/E	Tétanos neonatal	<i>Tetanus neonatorum</i>
771.89/ 042	S/E	VIH de transmisión vertical	<i>Human immunodeficiency virus infection (HIV), vertical transmission</i>
772.0	S/E	Transfusión fetomaterna o fetofetal	<i>Feto-fetal or fetal-maternal transfusion syndrome</i>
772.1	S/E	Hemorragia intraventricular fetal y neonatal perinatal	<i>Intraventricular hemorrhage of fetus or newborn</i>
772.2	S/E	Hemorragia subaracnoidea perinatal	<i>Subarachnoid hemorrhage of newborn</i>
772.9	S/E	Hemorragia fetal y neonatal sin especificación	<i>Unspecified hemorrhage of newborn</i>
774.7	S/E	Kernicterus	<i>Kernicterus of fetus or newborn (any etiology)</i>
775.2	S/E	Miastenia grave neonatal (transitoria neonatal, asociada a alteraciones autoinmunes)	<i>Neonatal myasthenia gravis (transient and autoimmune caused)</i>
775.3	S/E	Tirotoxicosis neonatal	<i>Neonatal thyrotoxicosis</i>
775.4	S/E	Hipocalcemia e hipomagnesemia del recién nacido	<i>Hypocalcemia, hypomagnesemia of newborn</i>
775.6	S/E	Hipoglucemia neonatal	<i>Neonatal hypoglycemia</i>
779.1	S/E	Excitabilidad neuromuscular del RN y lactante	<i>Neurological irritability in newborn</i>
779.2	S/E	Depresión neurológica neonatal	<i>Cerebral depression in fetus or newborn</i>
779.4	S/E	Efecto sobre el feto o RN de la administración materna de fármacos	<i>Maternal drug reactions and intoxications specific to newborn</i>
779.5	S/E	Síndrome de abstinencia a drogas	<i>Drug withdrawal syndrome in newborn</i>
779.7	S/E	Leucomalacia periventricular	<i>Periventricular leukomalacia</i>
779.89	S/E	Hipotonía central neonatal	<i>Central hypotonia present in the perinatal period</i>

2. Malformaciones del SNC. Malformaciones craneales. Hidrocefalia

2. Malformations of CNS. Cranial malformations. Hydrocephalus

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
278.2	S/E	Hipervitaminosis A	<i>Hypervitaminosis (vitamin A)</i>
331.3	S/E	Hidrocefalia comunicante	<i>Communicating hydrocephalus</i>
331.4	S/E	Hidrocefalia obstructiva (no comunicante)	<i>Obstructive hydrocephalus (noncommunicating)</i>
348.0	01	Quistes cerebrales	<i>Cerebral cysts</i>
348.0	02	Quiste porencefálico (adquirido)	<i>Porencephalic cyst (acquired)</i>
740.0	S/E	Anencéfalo	<i>Anencephalus</i>
740.1	S/E	Craneorraquisquisis	<i>Craniorachischisis</i>
742.0	S/E	Encefalocele	<i>Encephalocele</i>
742.1	S/E	Microcefalia	<i>Microcephaly</i>
742.2	01	Agnesia del cuerpo caloso	<i>Callosal agenesis</i>
742.2	02	Displasias o hipoplasias o agnesias de parte del cerebro	<i>Dysplasia or hypoplasia or agenesis of part of brain</i>
742.2	03	Displasia septoóptica	<i>Septo-optic dysplasia</i>
742.2	04	Esquisencefalia	<i>Schizencephaly</i>
742.2	05	Hemimegalencefalia	<i>Hemimegalencephaly</i>
742.2	06	Heterotopias	<i>Neuronal heterotopias</i>
742.2	07	Hipoplasia cerebelosa	<i>Cerebellar hypoplasia</i>
742.2	08	Holoprosencefalia	<i>Holoprosencephaly</i>
742.2	09	Lisencefalia	<i>Lissencephaly</i>
742.2	10	Microgirias	<i>Microgyria</i>
742.3	S/E	Hidrocefalia congénita	<i>Congenital hydrocephalus</i>
742.4	01	Atrofia cerebral	<i>Cerebral atrophy</i>
742.4	02	Hidranencefalia	<i>Hydranencephaly</i>
742.4	03	Porencefalia (congénita o verdadera)	<i>Porencephaly (congenital)</i>
742.4	05	Anomalías cerebrales (otras)	<i>Anomalies of brain (others)</i>
742.8	S/E	Hidrocefalia externa, higroma cerebral o aumento de espacios subaracnoideos	<i>External hydrocephalus, cerebral hygroma or enlargement subarachnoid spaces</i>
754.0	01	Asimetría craneal (facial) o plagiocefalia postural	<i>Asymmetry of face or postural plagiocephaly</i>

2. Malformaciones del SNC. Malformaciones craneales. Hidrocefalia
2. Malformations of CNS. Cranial malformations. Hydrocephalus

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
754.0	02	Dolicocefalia	<i>Dolichocephaly</i>
754.1	S/E	Tortícolis congénita	<i>Congenital torticollis</i>
756.0	01	Craneosinóstosis	<i>Craniosynostosis</i>
756.0	02	Crouzon	<i>Crouzon syndrome</i>
756.0	03	Macrocefalia	<i>Macrocephaly</i>
756.0	04	Malformación craneofacial	<i>Craniofacial malformation</i>

3. Síndromes malformativos. Trastornos cromosómicos y genómicos

3. Malformative syndromes. Chromosomal and genomic disorders

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
253.0	S/E	Gigantismo, síndrome de hipercrecimiento (Sotos, Weaver...)	<i>Gigantism, overgrowth syndromes (Sotos, Weaver, etc.)</i>
270.8	05	Lowe	<i>Lowe syndrome</i>
279.11	S/E	DiGeorge	<i>DiGeorge syndrome</i>
755.52	S/E	Sprengel. Elevación congénita de la escápula	<i>Sprengel malformation (congenital elevation of scapula)</i>
755.55	S/E	Apert o acrocefalosindactilia	<i>Apert syndrome, acrocephalosyndactyly</i>
755.59	01	Anomalías congénitas del miembro superior (otras)	<i>Congenital anomalies of upper limb (any type)</i>
755.59	02	Disostosis cleidocraneal	<i>Cleidocranial dysostosis</i>
756.0	05	Hallerman-Streiff	<i>Hallerman-Streiff syndrome</i>
756.0	06	Treacher-Collins	<i>Treacher-Collins syndrome</i>
756.2	S/E	Costilla cervical	<i>Cervical rib</i>
756.4	01	Acondroplasia y otras condrodistrofias	<i>Achondroplasia and other chondrodystrophies</i>
756.5	S/E	Displasia ósea con afectación neurológica	<i>Skeletal dysplasia with neurological manifestations</i>
756.83	S/E	Ehlers-Danlos	<i>Ehlers-Danlos syndrome</i>
756.89	01	Acortamiento congénito de tendón	<i>Congenital shortening of tendon</i>
756.89	02	Amiotrofia congénita	<i>Amyotrophia congenita</i>
758.0	S/E	Down: trisomía 21	<i>Down syndrome, trisomy 21</i>
758.1	S/E	Patau: trisomía 13	<i>Patau syndrome, trisomy 13</i>
758.2	S/E	Edwards: trisomía 18	<i>Edwards syndrome, trisomy 18</i>
758.3	S/E	Síndromes por delección autosómica, microdelecciones, delecciones subteloméricas	<i>Autosomal deletion syndromes, microdeletions, subtelomeric deletions</i>
758.31	S/E	Cri du Chat: delección 5p	<i>Cri du Chat syndrome, deletion 5p</i>
758.32	S/E	Velocardiofacial: delección 22q11.2	<i>Velo-cardio-facial syndrome, deletion 22q11.2</i>
758.33	01	Angelman: delección 15q11-q13 materna	<i>Angelman syndrome, deletion 15q11-q13 maternal</i>
758.33	02	Microdelecciones (otras)	<i>Microdeletions (others)</i>
758.33	03	Miller-Dieker: delección 17p13.3	<i>Miller-Dieker syndrome, deletion 17p13.3</i>

3. Síndromes malformativos. Trastornos cromosómicos y genómicos

3. Malformative syndromes. Chromosomal and genomic disorders

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
758.33	04	Smith-Magenis: deleción 17p11.2	<i>Smith-Magenis syndrome, deletion 17p11.2</i>
758.33	05	Williams: deleción: 7q11.23	<i>Williams syndrome, deletion 7q11.23</i>
758.39	01	Deleción 18p/q	<i>Deletion 18p/q</i>
758.39	02	Deleciones autosómicas (otras)	<i>Autosomal deletions (others)</i>
758.4	S/E	Traslocación autosómica balanceada en individuo normal	<i>Balanced autosomal translocation in normal individual</i>
758.5	S/E	Cromosopatías autosómicas numéricas, estructurales o monogénicas (cromosoma 20 anillo, trisomía 9...)	<i>Autosomal chromosomopaties: numeric, structural or monogenic (ring chromosome 20, trisomy 9...)</i>
758.6	S/E	Turner	<i>Turner syndrome</i>
758.7	S/E	Klinefelter	<i>Klinefelter syndrome</i>
758.81	S/E	Cromosopatías gonosómicas, numéricas, estructurales o monogénicas (otras)	<i>Gonosomic chromosomopaties: numeric, structural or monogenics (others)</i>
759.81	S/N	Prader-Willi	<i>Prader-Willi syndrome</i>
759.82	S/E	Marfan	<i>Marfan syndrome</i>
759.83	S/E	X frágil	<i>Fragile X syndrome</i>
759.89	01	CHARGE	<i>CHARGE association</i>
759.89	02	Cockayne	<i>Cockayne syndrome</i>
759.89	03	Coffin-Lowry	<i>Coffin-Lowry syndrome</i>
759.89	04	Cohen	<i>Cohen syndrome</i>
759.89	05	Cornelia de Lange	<i>Cornelia de Lange syndrome</i>
759.89	06	Dubowitz	<i>Dubowitz syndrome</i>
759.89	07	Freeman-Sheldon	<i>Freeman-Sheldon syndrome</i>
759.89	08	Gorlin	<i>Gorlin syndrome</i>
759.89	09	Johanson-Blizard	<i>Johanson-Blizard syndrome</i>
759.89	10	Kabuki	<i>Kabuki syndrome</i>
759.89	11	Laurence-Moon-Biedl	<i>Laurence-Moon-Biedl syndrome</i>
759.89	12	Marshall-Smith	<i>Marshall-Smith syndrome</i>
759.89	13	MASA	<i>MASA syndrome</i>

3. Síndromes malformativos. Trastornos cromosómicos y genómicos

3. Malformative syndromes. Chromosomal and genomic disorders

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
759.89	14	Noonan	<i>Noonan syndrome</i>
759.89	15	Pallister-Hall	<i>Pallister-Hall syndrome</i>
759.89	16	Rubinstein-Taybi	<i>Rubinstein-Taybi syndrome</i>
759.89	17	Schinzal-Giedion	<i>Schinzal-Giedion syndrome</i>
759.89	18	Silver-Russell	<i>Silver-Russell syndrome</i>
759.89	19	Smith-Lemli-Opitz	<i>Smith-Lemli-Opitz syndrome</i>
759.89	20	Weaver	<i>Weaver syndrome</i>
759.89	21	Síndromes malformativos conocidos que afectan a múltiples órganos o sistemas (otros)	<i>Known malformative syndromes affecting multiple organs or systems (others)</i>
759.9	S/E	Síndrome malformativo no etiquetado	<i>Malformative syndrome, unspecified</i>
760.71	S/E	Síndrome alcohólico fetal	<i>Fetal alcohol syndrome</i>

4. Síndromes neurocutáneos

4. Neurocutaneous syndromes

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
216.8	S/E	Nevo pigmentado (epidérmico lineal, Jadassohn, melanosis neurocutánea)	<i>Pigmented nevus (linear epidermal nevus, neurocutaneous melanosis)</i>
237.71	S/E	Neurofibromatosis tipo 1 (NF1)	<i>Neurofibromatosis, type 1</i>
237.72	S/E	Neurofibromatosis tipo 2 (NF2)	<i>Neurofibromatosis, type 2</i>
259.8	S/E	Progeria	<i>Progeria</i>
288.2	S/E	Chediak-Higashi	<i>Chediak-Higashi syndrome</i>
702.8	S/E	Nevo lineal sebáceo	<i>Linear nevus sebaceous of Jadassohn</i>
709.09	S/E	Lentiginosis-sordera-cardiopatía	<i>Lentiginos-deafness-cardiomyopathy (Leopard)</i>
756.4	02	Maffucci	<i>Maffucci syndrome (enchondromatosis, Ollier's disease)</i>
756.89	03	Waardenburg	<i>Waardenburg syndrome</i>
757.1	01	Neuroictiosis	<i>Neuroichthyosis</i>
757.1	02	Sjögren-Larsson (ictiosis congénita)	<i>Sjögren-Larsson (congenital ichthyosis)</i>
757.33	01	Hipomelanosis de Ito/incontinencia pigmenti	<i>Ito hypomelanosis, incontinentia pigmenti</i>
757.33	02	Xeroderma pigmentosa	<i>Xeroderma pigmentosum</i>
757.39	01	Cockayne-Weber (epidermólisis bullosa)	<i>Cockayne-Weber (epidermolysis bullosa)</i>
757.39	02	Proteus	<i>Proteus syndrome, Proteus-like syndrome</i>
757.8	S/E	Neurocutáneos (otros síndromes)	<i>Neurocutaneous syndromes (others)</i>
759.5	S/E	Esclerosis tuberosa	<i>Tuberous sclerosis</i>
759.6	01	Sturge-Weber	<i>Sturge-Weber syndrome</i>
759.6	02	Von Hippel-Lindau	<i>Von Hippel-Lindau syndrome</i>
759.89	24	Klippel-Trenaunay	<i>Klippel-Trenaunay syndrome</i>

5. Parálisis cerebral infantil. Ataxia. Trastornos del movimiento

5. Cerebral palsy. Ataxia. Movement disorders

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
272.5	02	Neuroacantocitosis	<i>Neuroacanthocytosis</i>
275.1	S/E	Wilson	<i>Wilson disease</i>
275.40	S/E	Calcificación de núcleos basales cerebrales	<i>Basal ganglia calcifications</i>
307.2	S/E	Tics	<i>Tics</i>
307.21	S/E	Tics transitorios	<i>Transient tics</i>
307.22	S/E	Tics crónicos	<i>Chronic tics</i>
307.23	S/E	Gilles de la Tourette	<i>Tourette syndrome</i>
307.3	01	Estereotipias	<i>Stereotypies</i>
307.3	02	Spasmus nutans, movimientos repetitivos rítmicos (body rocking, head banging, bobble head...)	<i>Spasmus nutans, rhythmic movements (body rocking, head banging, bobble head, jactatio capitis...)</i>
307.9	S/E	Autoestimulación (masturbación del lactante)	<i>Self-stimulation, infant masturbation</i>
332.0	S/E	Parkinson	<i>Parkinson disease</i>
332.1	S/E	Parkinsonismo secundario	<i>Secondary parkinsonism</i>
333.0	01	Degeneración estriatonigrica	<i>Striatopallidal disease</i>
333.0	02	Degeneración olivopontocerebelosa	<i>Olivopontocerebellar atrophy</i>
333.0	03	Hallervorden-Spatz (deficiencia de pantotenato cinasa)	<i>Hallervorden-Spatz disease, pantothenate kinase associated neurodegeneration (PKAN)</i>
333.1	01	Temblor esencial	<i>Benign essential tremor</i>
333.1	02	Temblor esencial laríngeo	<i>Essential laryngeal tremor</i>
333.1	03	Temblor esencial palatino	<i>Essential palatal tremor</i>
333.1	04	Temblor familiar	<i>Familial tremor</i>
333.1	05	Temblor por fármacos	<i>Drug induced tremor</i>
333.2	01	Mioclonías benignas del lactante	<i>Benign myoclonus of early infancy</i>
333.2	02	Mioclonías no epilépticas	<i>Non-epileptic myoclonus</i>
333.2	03	Mioclono benigno neonatal del sueño	<i>Benign neonatal sleep myoclonus</i>
333.2	04	Mioclono esencial familiar	<i>Essential myoclonus</i>
333.2	05	Mioclono negativo	<i>Negative myoclonus</i>

5. Parálisis cerebral infantil. Ataxia. Trastornos del movimiento
5. Cerebral palsy. Ataxia. Movement disorders

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
333.4	S/E	Huntington	<i>Huntington disease</i>
333.5	01	Corea inducida por fármacos	<i>Drug induced chorea</i>
333.5	02	Corea familiar benigna	<i>Benign hereditary chorea</i>
333.5	03	Coreas (otras): corea y SAFL, lupus, vasculitis. . .	<i>Chorea (any etiology): antiphospholipid syndrome, lupus, vasculitis. . .</i>
333.5	04	Coreoatetosis paroxística cinesiogénica	<i>Paroxysmal kinesigenic choreoathetosis</i>
333.5	05	PCI coreoatetode	<i>Choreoathetotic cerebral palsy</i>
333.6	S/E	Distonía de torsión idiopática	<i>Idiopathic torsion dystonia</i>
333.7	01	Distonía secundaria a ECM: alteración de NT, pterinas, déficit de creatina cerebral. . .	<i>Dystonia, secondary to neurometabolic diseases</i>
333.7	02	Distonía sintomática	<i>Symptomatic dystonia</i>
333.7	03	Distonía por fármacos	<i>Drug induced dystonia</i>
333.7	04	Distonía de inicio tardío	<i>Late onset dystonia</i>
333.8	S/E	Distonía focal sin especificar	<i>Focal or segmental dystonia</i>
333.81	S/E	Blefarospasmo	<i>Blepharospasm</i>
333.82	01	Distonía orofacial y disfonía	<i>Orofacial dyskinesia</i>
333.82	02	Discinesia tardía	<i>Tardive dyskinesia</i>
333.83	01	Tortícolis espasmódica	<i>Spasmodic torticollis</i>
333.83	02	Tortícolis paroxística benigna	<i>Benign paroxysmal torticollis</i>
333.84	S/E	Espasmo del escribiente	<i>Writer's cramp</i>
333.89	S/E	Distonía paroxística familiar	<i>Familial paroxysmal dystonia</i>
333.90	01	Distonía transitoria: distonía paroxística transitoria del lactante. . .	<i>Transient idiopathic dystonia</i>
333.90	02	Sandifer	<i>Sandifer syndrome</i>
333.90	03	Supraversión paroxística benigna de la mirada	<i>Paroxysmal tonic upgaze</i>
333.91	S/E	Rígido acinético-hiperekplexia (síndrome)	<i>Hyperekplexia, startle disease</i>
333.92	S/E	Neuroléptico maligno (síndrome)	<i>Neuroleptic malignant syndrome</i>
333.93	S/E	Escalofríos, sobresaltos (shuddering, jitteriness)	<i>Shuddering attacks, jitteriness</i>

5. Parálisis cerebral infantil. Ataxia. Trastornos del movimiento
5. Cerebral palsy. Ataxia. Movement disorders

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
333.99	S/E	Trastornos del movimiento (otros): piernas inquietas. . .	<i>Movement disorders (others: restless legs syndrome. . .)</i>
342.8	S/E	Hemiplejía alternante	<i>Alternating hemiplegia of childhood</i>
343	S/E	PCI	<i>Cerebral palsy</i>
343.0	S/E	PCI dipléjica	<i>Spastic diplegia, cerebral palsy</i>
343.1	S/E	PCI hemiparética espástica	<i>Spastic hemiplegia, cerebral palsy</i>
343.2	S/E	PCI tetraparética espástica	<i>Spastic tetraplegia, cerebral palsy</i>
343.4	S/E	Hemiplejía adquirida (excluye la PCI hemipléjica)	<i>Hemiparesis/hemiplegia (acquired; excludes hemiplegic cerebral palsy)</i>
343.8	01	PCI distónica, mixta espástico-distónica	<i>Dyskinetic cerebral palsy</i>
343.8	02	PCI atáxica o ataxia cerebelosa congénita (Marinesco-Sjögren)	<i>Ataxic cerebral palsy (includes Marinesco-Sjögren syndrome)</i>
379.59	S/E	Opsoclon-mioclono o síndrome de Kinsbourne	<i>Opsoclonus-myoclonus syndrome, Kinsbourne syndrome</i>
392.0	S/E	Corea reumática de Sydenham	<i>Sydenham chorea, rheumatic chorea</i>
781.3	S/E	Ataxia aguda	<i>Acute cerebellar ataxia</i>
781.93	S/E	Tortícolis ocular	<i>Torticollis, in ocular disease</i>

6. Retrasos y trastornos del desarrollo, del aprendizaje y de la conducta

6. Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
299.0	S/E	Autismo	<i>Autism</i>
299.1	S/E	Trastorno desintegrativo infantil	<i>Childhood disintegrative disorder</i>
299.8	S/E	Asperger	<i>Asperger syndrome</i>
299.9	S/E	Trastorno generalizado del desarrollo no especificado	<i>Pervasive developmental disorder –not otherwise specified</i>
300.11	S/E	Conversión o trastorno conversivo: parálisis, sordera, ceguera... .	<i>Conversion disorder: palsy, blindness, deafness... .</i>
300.2	S/E	Fobia o trastorno fóbico	<i>Phobic disorder</i>
300.81	S/E	Somatización (dolencias múltiples)	<i>Somatization disorder, somatoform disorder (unexplained complaints)</i>
301.3	S/E	Agresividad	<i>Aggressiveness</i>
307.0	S/E	Tartamudeo	<i>Stuttering, stammering</i>
307.1	S/E	Anorexia nerviosa	<i>Anorexia nervosa</i>
307.51	S/E	Bulimia	<i>Bulimia (eating disorder)</i>
307.52	S/E	Pica	<i>Pica (eating disorder)</i>
307.6	S/E	Enuresis primaria o secundaria (no orgánica)	<i>Enuresis (primary) (secondary) of nonorganic origin</i>
309.3	S/E	Trastorno de la conducta (secundario, trastorno de adaptación)	<i>Adjustment disorder, adjustment reaction</i>
310.2	S/E	Síndrome postraumático (posconmoción cerebral)	<i>Postconcussive syndrome</i>
312.20	S/E	Disocial (trastorno)	<i>Conduct disorder, dissocial personality disorder</i>
312.9	S/E	Trastorno de la conducta (en la infancia)	<i>Behavior disorder (disruptive behavioral disorder)</i>
313.0	S/E	Ansiedad (trastorno)	<i>Anxiety disorder</i>
313.2	S/E	Timidez y retraimiento social	<i>Shyness</i>
313.23	S/E	Mutismo selectivo	<i>Selective mutism</i>
313.3	S/E	Socialización (problemas)	<i>Social and interpersonal problems</i>
313.81	S/E	Oposicionista desafiante (trastorno)	<i>Oppositional defiant disorder</i>
313.9	S/E	Trastorno emocional (distimia en la infancia)	<i>Emotional disorder (dysthymia in childhood)</i>

6. Retrasos y trastornos del desarrollo, del aprendizaje y de la conducta
6. *Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities*

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
314.0	S/E	Trastorno por déficit atención con/sin hiperactividad	<i>Attention deficit hyperactivity disorder</i>
314.9	S/E	Hipercinesia/inatención no especificada o de otras causas	<i>Hyperactivity or inattention not otherwise specified</i>
315.0	S/E	Dislexia	<i>Dyslexia</i>
315.1	S/E	Discalculia	<i>Dyscalculia</i>
315.3	S/E	Lenguaje (TEL)	<i>Specific language impairment</i>
315.31	01	Retraso simple del lenguaje	<i>Speech delay</i>
315.31	02	Disfasia expresiva	<i>Expressive language disorder</i>
315.32	S/E	Disfasia mixta: comprensiva y expresiva	<i>Mixed receptive-expressive language disorder</i>
315.4	S/E	Trastorno del desarrollo de la coordinación	<i>Developmental coordination disorder</i>
315.8	S/E	Trastorno de orientación visoespacial	<i>Visual-spatial and perception disorder</i>
315.9	S/E	Trastorno del aprendizaje	<i>Learning disabilities</i>
316	S/E	Afectación psíquica acompañante a otras enfermedades sistémicas	<i>Psychic factors associated with diseases classified elsewhere</i>
317	S/E	Retraso mental ligero (CI 70-51)	<i>Mild mental retardation (IQ 70-51)</i>
318.0	S/E	Retraso mental moderado (CI 36-50)	<i>Moderate mental retardation (IQ 36-50)</i>
318.1	S/E	Retraso mental grave (CI 35-21)	<i>Severe mental retardation (IQ 35-21)</i>
318.2	S/E	Retraso mental profundo (CI < 20)	<i>Profound mental retardation (IQ < 20)</i>
319	01	Retraso sin especificación	<i>Mental retardation, not otherwise specified</i>
319	02	Retraso mental límite (CI 71-80)	<i>Borderline cognitive impairment (IQ 71-80)</i>
330.8	04	Rett	<i>Rett syndrome</i>
358.8	S/E	Hipotonía benigna del lactante	<i>Benign congenital hypotonia</i>
728.2	S/E	Debilidad muscular y atrofia muscular	<i>Muscular wasting or atrophy not elsewhere classified</i>
780.93	S/E	Amnesia (retrógrada) y pérdida de memoria	<i>Amnesia, memory loss</i>
783.42	S/E	Retraso psicomotor	<i>Delayed psychomotor development</i>

6. Retrasos y trastornos del desarrollo, del aprendizaje y de la conducta

6. *Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities*

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
784.3	S/E	Afasia adquirida (Landau-Kleffner, afasia postraumática o lesional)	<i>Acquired childhood aphasia (Landau-Kleffner, following brain lesion)</i>
784.4	S/E	Alteraciones de la voz: disfonía, ronquera, hipernasalidad	<i>Voice disturbance: dysphonia, hypernasality, hoarseness</i>
784.5	S/E	Disartrias	<i>Dysarthria, slurred speech</i>
784.69	S/E	Gerstmann	<i>Gerstmann developmental syndrome</i>
787.6	S/E	Encopresis	<i>Encopresis</i>
788.36	S/E	Enuresis nocturna	<i>Nocturnal enuresis</i>
995.59	S/E	Hipoestimulación	<i>Child neglect</i>

7. Epilepsia. Trastornos paroxísticos no epilépticos. Patología del sueño

7. *Epilepsy. Non-epileptic paroxistic disorders. Sleep disorders*

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
255.6	S/E	Feocromocitoma	<i>Pheochromocytoma</i>
306.8	S/E	Bruxismo	<i>Bruxism</i>
307.45	S/E	Alteraciones del ritmo circadiano (ciclo vigilia-sueño)	<i>Sleep-wake cycle alteration, circadian rhythm disorders</i>
307.46	S/E	Sonambulismo, terrores nocturnos	<i>Somnambulism, night terrors</i>
307.47	S/E	Pesadillas, parasomnias	<i>Nightmare</i>
337.0	S/E	Síncope del seno carotídeo	<i>Carotid sinus syncope</i>
345.0	01	Ausencias atípicas	<i>Atypical absences</i>
345.0	02	Ausencias infantiles	<i>Childhood absence epilepsy</i>
345.0	03	Ausencias mioclónicas	<i>Myoclonic absences</i>
345.0	04	Ausencias juveniles	<i>Juvenile absence epilepsy</i>
345.1	01	Epilepsia generalizada primaria convulsiva	<i>Convulsive generalized epilepsy</i>
345.1	02	Epilepsia generalizada convulsiva sintomática o criptogénica	<i>Symptomatic or cryptogenic generalized convulsive epilepsy</i>
345.1	03	Epilepsia con crisis tonicoclónicas del despertar	<i>Epilepsy with generalized tonic-clonic on awake</i>
345.2	S/E	Estatus epiléptico no convulsivo	<i>Non-convulsive epileptic status</i>
345.3	01	Estatus epiléptico convulsivo	<i>Convulsive epileptic status</i>
345.3	03	Estatus mioclónico	<i>Myoclonic epileptic status</i>
345.4	S/E	Epilepsia focal/parcial sintomática y criptogénica	<i>Symptomatic and cryptogenic focal epilepsy</i>
345.40	01	Epilepsia focal/parcial secundaria a displasias, túberes, hamartomas. . .	<i>Epilepsy associated to cortical dysplasia, neurocutaneous disorders, hamartoma...)</i>
345.40	02	Epilepsia del lóbulo temporal mesial con o sin esclerosis hipocámpal	<i>Mesial temporal lobe epilepsy with or without hippocampal sclerosis</i>
345.41	01	Crisis parciales migratorias de la infancia temprana	<i>Migrating partial seizures of early infancy</i>
345.41	02	Epilepsia del lóbulo frontal	<i>Frontal lobe epilepsy</i>
345.41	03	Epilepsia del lóbulo occipital no idiopática	<i>Nonidiopathic occipital epilepsy</i>
345.41	04	Hemiplejía-hemiconvulsión (síndrome)	<i>Hemiconvulsion-hemiplegia syndrome</i>
345.5	S/E	Epilepsia focal o parcial idiopática o familiar con/sin generalización secundaria	<i>Focal idiopathic and familial epilepsy with/without secondary generalization</i>

7. Epilepsia. Trastornos paroxísticos no epilépticos. Patología del sueño
 7. Epilepsy. Non-epileptic paroxistic disorders. Sleep disorders

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
345.50	01	Convulsiones infantiles benignas no familiares (Watanabe)	<i>Benign infantile seizures nonfamilial</i>
345.50	02	Epilepsia parcial benigna centrotemporal	<i>Benign childhood epilepsy with centrotemporal spikes</i>
345.50	03	Epilepsia parcial benigna atípica	<i>Atypical benign childhood epilepsy</i>
345.50	04	Epilepsia occipital idiopática temprana (tipo Panayiotopoulos) y tardía (tipo Gastaut)	<i>Early-onset benign childhood occipital epilepsy (Panayiotopoulos type) and late-onset childhood occipital epilepsy (Gastaut type)</i>
345.51	01	Convulsiones infantiles benignas familiares (Vigevano)	<i>Benign familial infantile seizures</i>
345.51	02	Epilepsia focal familiar con focos variables	<i>Familial focal epilepsy with variable foci</i>
345.51	03	Epilepsia frontal nocturna autosómica dominante	<i>Autosomal dominant nocturnal frontal lobe epilepsy</i>
345.51	04	Epilepsia familiar del lóbulo temporal	<i>Familial temporal lobe epilepsy</i>
345.6	S/E	West típico, atípico y variantes	<i>West syndrome (typical, atypical and variants)</i>
345.7	S/E	Epilepsia parcial continua: tipo I (Kojevnikov) y tipo II (Rasmussen)	<i>Epilepsia partialis continua (Kozhevnikov and Rasmussen type)</i>
345.8	S/E	Epilepsias y síndromes específicos sin código propio	<i>Other epilepsies and epileptic syndromes not otherwise specified</i>
345.80	01	Epilepsia mioclónica astática	<i>Epilepsy with myoclonic astatic seizures</i>
345.80	02	Epilepsia mioclónica benigna de la infancia	<i>Benign myoclonic epilepsy in infancy</i>
345.80	03	Epilepsia mioclónica juvenil	<i>Juvenile myoclonic epilepsy</i>
345.81	01	Epilepsias mioclónicas progresivas: Unverricht-Lundborg, Lafora, ceroidolipofuscinosis	<i>Progressive myoclonic epilepsies: Unverricht-Lundborg disease, Lafora disease, neuronal ceroid lipofuscinosis, other types</i>
345.81	02	Epilepsia mioclónica grave (Dravet)	<i>Severe myoclonic epilepsy in infancy (Dravet syndrome)</i>
345.81	03	Lennox-Gastaut	<i>Lennox-Gastaut syndrome</i>
345.81	04	Landau-Kleffner	<i>Landau-Kleffner syndrome</i>
345.81	05	EPOCS	<i>Epilepsy with continous spike-waves during slow-wave sleep (CSWS)</i>

7. Epilepsia. Trastornos paroxísticos no epilépticos. Patología del sueño
7. Epilepsy. Non-epileptic paroxistic disorders. Sleep disorders

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
345.9	S/E	Epilepsia no especificada si focal o generalizada	<i>Nondetermined focal or generalized epilepsy</i>
345.90	01	Epilepsia del sobresalto	<i>Startle epilepsy</i>
345.90	02	Epilepsia fotosensible o visual sensitiva	<i>Other visual sensitive epilepsies</i>
345.90	03	Epilepsia fotosensible idiopática del lóbulo occipital	<i>Idiopathic photosensitive occipital lobe epilepsy</i>
345.90	04	Epilepsia generalizada con crisis febriles plus	<i>Generalized epilepsies with febrile seizures plus</i>
345.90	05	Epilepsia primaria de la lectura	<i>Primary reading epilepsy</i>
345.90	06	Epilepsias reflejas	<i>Reflex epilepsies</i>
345.91	S/E	Crisis secundarias: ECM, celiacúa, infecciones peri/posnatales, TCE, enfermedad genética o cuadro malformativo conocido	<i>Seizures in inborn errors of metabolism, coeliac disease, chromosomal abnormalities and cerebral malformations</i>
347	S/E	Narcolepsia-cataplejía	<i>Narcolepsy-cataplexy</i>
348.8	S/E	Muerte cerebral	<i>Brain-death</i>
458.0	S/E	Hipotensión ortostática	<i>Orthostatic hypotension</i>
779.0	01	Convulsiones neonatales familiares y no familiares benignas	<i>Benign familial and nonfamilial neonatal seizures</i>
779.0	02	Convulsiones neonatales sintomáticas por EHI, hipoglucemia, hipocalcemia, ECM...	<i>Symptomatic neonatal seizures (hypoglycemia, IHE, hypocalcemia...)</i>
779.0	03	Encefalopatía epiléptica infantil precoz	<i>Early-infantile epileptic encephalopathy with suppression-bursts (Ohtahara syndrome)</i>
779.0	04	Encefalopatía mioclónica temprana/precoz	<i>Early myoclonic encephalopathy</i>
779.0	05	Convulsiones neonatales (otras)	<i>Neonatal seizures (other types, not specified)</i>
780.2	01	Espasmos del sollozo	<i>Breathholding spells</i>
780.2	02	Síncope (incluye síncope febril)	<i>Syncope (includes febrile syncope)</i>
780.31	S/E	Convulsión febril y estatus febril	<i>Febrile seizures and febrile status</i>
780.39	01	Crisis única o grupo de crisis aisladas o raramente repetitivas	<i>Single seizure or isolated clusters of seizures</i>
780.39	02	Crisis inducidas por fármacos o drogas	<i>Drug or other chemically induced seizures</i>
780.39	03	Crisis inmediatas a traumatismo	<i>Immediate and early posttraumatic seizures</i>

7. Epilepsia. Trastornos paroxísticos no epilépticos. Patología del sueño
 7. Epilepsy. Non-epileptic paroxistic disorders. Sleep disorders

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
780.39	04	Crisis por accidente cerebral agudo (hipóxico, hemorrágico, inflamatorio, infeccioso...)	<i>Symptomatic neonatal seizures (hypoglicemia, IHE, hypocalcemia...)</i>
780.39	05	Crisis por gastroenteritis	<i>Benign infantile convulsions associated with mild gastroenteritis</i>
780.39	06	Crisis por hipertensión endocraneal (hidrocefalia, tumores)	<i>Seizures in intracranial hypertension (hydrocephalus, tumors)</i>
780.39	07	Trastornos convulsivos no epilépticos (hiperekplexia, pseudocrisis, síncope convulsivo)	<i>Paroxysmal nonepileptic events (hiperekplexia, pseudoseizures, convulsive syncope)</i>
780.5	S/E	Insomnio o perturbaciones del sueño	<i>Insomnia and sleep disorders</i>
780.51	S/E	Insomnio con apnea	<i>Insomnia with nocturnal apnea</i>
780.54	S/E	Hipersomnias, no especificado	<i>Hypersomnia, unspecified</i>
780.55	S/E	Alteraciones del ciclo vigilia-sueño	<i>Disruptions of 24 hour sleep wake cycle, unspecified</i>
780.59	01	Distonia paroxística nocturna	<i>Nocturnal paroxysmal dystonia</i>
780.59	02	Mioclonías de sueño	<i>Nocturnal myoclonus</i>
780.6	S/E	Escalofríos por fiebre	<i>Shuddering associated to fever</i>
794.02	S/E	EEG anormal	<i>Abnormal EEG</i>

8. Cefaleas 8. Headaches and related disorders

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
307.80	S/E	Cefaleas de origen psiquiátrico	<i>Psychogenic pain (headache)</i>
307.81	01	Cefalea crónica diaria	<i>Chronic daily headache</i>
307.81	02	Cefalea tensional	<i>Tension headache</i>
346	S/E	Migraña	<i>Migraine</i>
346.0	S/E	Migraña con aura	<i>Migraine with aura</i>
346.1	S/E	Migraña sin aura	<i>Migraine without aura</i>
346.2	01	Migraña abdominal	<i>Migraine, abdominal</i>
346.2	02	Migraña basilar	<i>Migraine, basilar type</i>
346.2	03	Migraña en racimos	<i>Cluster headache</i>
346.2	04	Cefalea histamínica	<i>Histamine cephalalgia</i>
346.2	05	Migraña retiniana	<i>Migraine, retinal</i>
346.8	01	Migraña hemipléjica familiar	<i>Migraine, hemiplegic familiar</i>
346.8	02	Migraña oftalmopléjica	<i>Migraine, ophthalmoplegic</i>
346.9	S/E	Complicaciones de la migraña	<i>Complication of migraine</i>
348.2	S/E	Hipertensión intracraneal benigna o pseudotumor cerebri	<i>Pseudotumor cerebri / Benign intracranial hypertension</i>
349.0	S/E	Cefalea pospunción	<i>Headache, post-lumbar puncture</i>
350.1	S/E	Neuralgia del trigémino	<i>Trigeminal neuralgia</i>
352.1	S/E	Neuralgia del glossofaríngeo	<i>Glossopharyngeal neuralgia</i>
536.2	S/E	Vómitos cíclicos	<i>Vomiting (cyclic, recurrent)</i>
784.0	01	Cefalea	<i>Headache</i>
784.0	02	Cefalea secundaria	<i>Secondary headache</i>

9. Patología infecciosa e inflamatoria

9. Infectious and inflammatory disorders

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
013.0	S/E	Meningitis tuberculosa	<i>Tuberculous meningitis</i>
013.2	S/E	Tuberculoma cerebral	<i>Cerebral tuberculoma</i>
023.8	S/E	Neurobrucelosis	<i>Neurobrucellosis</i>
042	S/E	Sida (añadir 049.9)	<i>HIV (add 049.9 AIDS encephalopathy)</i>
045.10	S/E	Poliomielitis aguda	<i>Paralytic poliomyelitis</i>
046.1	S/E	Creutzfeldt-Jakob	<i>Creutzfeldt-Jakob disease</i>
046.2	S/E	Panencefalitis esclerosante subaguda	<i>Subacute sclerosing panencephalitis (SSPE)</i>
046.8	S/E	Infección del SNC por virus lentos	<i>Other specified slow virus infection of central nervous system</i>
047.9	S/E	Meningitis vírica no especificada	<i>Non-determined viral meningitis</i>
049.9	S/E	Encefalitis vírica (MNI, parotiditis, rubéola, CMV)	<i>Viral encephalitis (Epstein-Barr, mumps, rubella, CMV)</i>
052.0	S/E	Encefalitis posvaricela	<i>Varicella encephalitis</i>
052.7	S/E	Cerebelitis posvaricelosa	<i>Varicella cerebellar ataxia</i>
054.3	S/E	Encefalitis herpética	<i>Herpes virus encephalitis</i>
055.0	S/E	Encefalitis postsarampión	<i>Measles encephalitis</i>
071	S/E	Rabia	<i>Rabies</i>
083.9	S/E	Encefalopatía por Rickettsia	<i>Rickettsial encephalitis</i>
084.9	S/E	Encefalopatía en malaria	<i>Cerebral malaria</i>
088.81	S/E	Lyme (neuroborreliosis)	<i>Lyme disease (borreliosis)</i>
090.4	S/E	Neurosifilis	<i>Neurosyphilis</i>
130.0	S/E	Meningoencefalitis por toxoplasma adquirida	<i>Toxoplasmic encephalitis</i>
320.9	S/E	Meningitis bacteriana y meningoencefalitis bacteriana	<i>Bacterial meningitis o meningoencephalitis bacteriana</i>
321.8	S/E	Meningitis por otros organismos: hongos, parásitos	<i>Other organisms meningitis: fungal, parasitic meningitis</i>
322	S/E	Meningitis inespecífica: reacción meníngea química, secundaria a foco infeccioso, o LOE intracraneal, migraña con pleocitosis	<i>Non-infectious meningitis: malignancies, toxic, drug-induced, migraine with pleocytosis</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
323.4	S/E	Encefalitis infecciosas (otras): cisticercosis, hidatidosis SNC, otros parásitos. . .	<i>Other infectious encephalitis: neurocysticercosis, cerebral echinococcosis, other parasitic infestation</i>
323.5	S/E	Encefalitis posvacunación	<i>Post-immunization encephalitis</i>
323.6	01	Encefalitis postinfecciosa	<i>Postinfectious encephalitis</i>
323.6	02	Encefalomielitis aguda diseminada	<i>Acute disseminated encephalomyelitis (ADEM)</i>
323.6	03	Leucoencefalitis hemorrágica aguda	<i>Acute haemorrhagic leukoencephalitis</i>
323.8	01	Encefalitis: paraneoplásicas, procesos autoinmunes, neurosarcoidosis	<i>Postinfectious, paraneoplastic or autoimmune encephalitis (neurosarcoidosis)</i>
323.8	02	Mielitis postinfecciosa, paraneoplásica, en procesos autoinmunes	<i>Postinfectious, paraneoplastic or autoimmune myelitis</i>
324.0	S/E	Absceso cerebral y cerebeloso	<i>Cerebral or cerebellar abscess</i>
324.1	S/E	Absceso y empiema espinal	<i>Spinal abscess or empyema</i>
324.9	S/E	Empiema subdural, extradural	<i>Subdural or extradural empyema</i>
325	S/E	Angeítis, flebitis, tromboflebitis séptica de senos venosos intracraneales	<i>Infectious arteritis or phlebitis (includes septic thrombophlebitis of cerebral venous sinuses)</i>
376.01	S/E	Celulitis orbitaria	<i>Orbital cellulitis</i>
383.02	S/E	Absceso extradural de la punta del peñasco o síndrome de Gradenigo	<i>Infectious of apex of petrous bone (Gradenigo's syndrome)</i>

10. Patología vascular

10. Vascular disorders

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
430	S/E	Hemorragia subaracnoidea	<i>Subarachnoid hemorrhage</i>
431	01	Hemorragia intraparenquimatosa	<i>Parenchymal hemorrhage</i>
431	02	Hemorragia ventricular	<i>Intraventricular hemorrhage</i>
432.0	S/E	Hemorragia epidural no traumática	<i>Non-traumatic extradural hemorrhage</i>
432.1	S/E	Hemorragia subdural no traumática	<i>Non-traumatic subdural hemorrhage</i>
433	S/E	Oclusión de la arterial precerebral (carótida, basilar, vertebral)	<i>Precerebral arterial occlusion (carotid, basilar, vertebral)</i>
434	S/E	Oclusión de la arteria cerebral (embolia, trombosis)	<i>Cerebral arterial occlusion (embolism, thrombosis)</i>
435	S/E	Isquemia cerebral transitoria	<i>Transient cerebral ischemia</i>
437.1	S/E	Isquemia cerebral crónica. Insuficiencia cerebrovascular	<i>Chronic cerebral ischemia. Cerebrovascular insufficiency</i>
437.3	S/E	Aneurisma arterial intracraneal	<i>Intracranial arterial aneurysms</i>
437.4	S/E	Vasculitis y arteritis cerebrales	<i>Cerebral vasculitis, cerebral arteritis</i>
437.5	S/E	Moyamoya	<i>Moya-moya disease</i>
437.6	S/E	Trombosis de seno venoso intracraneal (incluye trombosis del seno cavernoso)	<i>Sino-venous thrombosis (includes cavernous sinus thrombosis)</i>
437.8	S/E	Fístulas intracraneales: carotidocavernosa, dural...	<i>Intracranial fistulas (carotid-cavernous, dural...)</i>
443.21	S/E	Dissección carotídea	<i>Carotid artery dissection</i>
443.24	S/E	Dissección de la arteria vertebral	<i>Vertebral artery dissection</i>
747.81	S/E	Malformación arteriovenosa, aneurismas venosos (vena de Galeno) y fístulas congénitas cerebrales	<i>Arteriovenous malformation, venous aneurysm (includes vein of Galen malformation and other congenital fistulas)</i>
747.82	S/E	Malformación arteriovenosa espinal o hemangioma espinal	<i>Spinal arteriovenous and hemangioma malformations</i>

11. Patología traumática, tóxica y yatrogénica. Coma

11. Traumatic, toxic and iatrogenic disorders. Coma

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
250.3	S/E	Coma diabético cetoacidótico	<i>Diabetic coma (with ketoacidosis)</i>
251.0	S/E	Coma hipoglucémico	<i>Hypoglycemic coma</i>
292.12	S/E	Alucinación inducida por drogas	<i>Hallucinosis drug-induced</i>
292.2	S/E	Intoxicación por droga de abuso	<i>Drug intoxication</i>
293.0	S/E	Síndrome confusional agudo	<i>Acute confusional state</i>
305.0	S/E	Intoxicación alcohólica	<i>Alcoholic intoxication/abuse</i>
331.81	S/E	Reye (síndrome)	<i>Reye's syndrome</i>
341.9	01	Lesión axonal difusa	<i>Diffuse axonal injury</i>
344.81	S/E	Locked-in (enclaustramiento o estado similar)	<i>Locked-in state</i>
345.3	02	Coma poscrítico (tras crisis epiléptica)	<i>Epileptic coma (after seizure)</i>
348.31	01	Encefalopatía metabólica (ECM, alteraciones hidroelectrolíticas, diabetes...)	<i>Metabolic encephalopathy (inborn metabolic errors, water-electrolyte disorders, diabetes...)</i>
348.31	02	Encefalopatía séptica (asociada a cualquier infección)	<i>Septic encephalopathy (caused by any infection)</i>
348.4	02	Herniación cerebral (cualquier síndrome por herniación)	<i>Brain (stem) herniation</i>
348.5	S/E	Edema cerebral (de cualquier etiología)	<i>Cerebral edema (any etiology)</i>
349.1	S/E	Derivación ventricular (complicación)	<i>Ventriculoperitoneal shunt (complication)</i>
349.81	S/E	Rinorrea de LCR	<i>Rhinorrhea of cerebrospinal fluid</i>
349.82	S/E	Coma tóxico (accidental, drogas de abuso, fármacos...)	<i>Coma caused by poisoning (accident, drug abuse, biological or chemical substances, etc.) / Toxic encephalopathy</i>
388.61	S/E	Otorrea de LCR	<i>Otorrhea of cerebrospinal fluid</i>
437.2	S/E	Encefalopatía hipertensiva (incluye encefalopatía posterior reversible)	<i>Hypertensive encephalopathy (posterior reversible encephalopathy syndrome)</i>
572.2	S/E	Coma hepático (encefalopatía hepática)	<i>Hepatic coma (hepatic encephalopathy)</i>
588.89	S/E	Coma urémico	<i>Uremic coma</i>
780.01	S/E	Coma	<i>Coma</i>
780.02	S/E	Alteración transitoria de la conciencia	<i>Transient alteration of awareness</i>
780.03	S/E	Estado vegetativo persistente	<i>Persistent vegetative state</i>

11. Patología traumática, tóxica y yatrogénica. Coma
 11. Traumatic, toxic and iatrogenic disorders. Coma

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
780.09	S/E	Obnubilación, somnolencia, estupor	<i>Drowsiness, unconsciousness, somnolence, stupor</i>
780.1	S/E	Alucinación	<i>Hallucination</i>
798.0	S/E	Muerte súbita del lactante	<i>Sudden infant death syndrome</i>
800.0	S/E	Fractura de bóveda craneal cerrada	<i>Skull fracture, closed</i>
800.5	S/E	Fractura de bóveda craneal abierta	<i>Skull fracture, open</i>
801.0	S/E	Fractura de base craneal cerrada (incluye techo de la órbita)	<i>Closed fracture of base of skull (orbital ceiling included)</i>
801.7	S/E	Fractura de base craneal abierta con hemorragia subaracnoidea, subdural, extradural	<i>Skull open fracture with subarachnoid, subdural, and extradural hemorrhage</i>
805.8	S/E	Fractura vertebral sin lesión medular	<i>Vertebral fracture without spinal cord damage</i>
806.8	S/E	Fractura vertebral con lesión medular	<i>Vertebral fracture with spinal cord damage</i>
850.0	S/E	Conmoción cerebral	<i>Cerebral concussion</i>
850.1	S/E	Conmoción cerebral con pérdida de conocimiento transitoria (TCE)	<i>Cerebral concussion with transitory loss of consciousness (brain injury)</i>
850.3	S/E	Conmoción cerebral con coma prolongado con recuperación (TCE)	<i>Cerebral concussion with prolonged coma and recovery</i>
850.4	S/E	Conmoción cerebral con coma profundo sin recuperación (TCE)	<i>Cerebral concussion with deep coma without recovery</i>
850.5	S/E	Coma traumático	<i>Traumatic coma</i>
851.0	S/E	Contusión cerebral cortical	<i>Cerebral cortical concussion</i>
851.4	S/E	Contusión cerebelosa (o de pedúnculos cerebrales)	<i>Cerebellar concussion</i>
851.8	S/E	Contusión cerebral de otras estructuras (meninges)	<i>Cerebral concussion of other structures (meninges)</i>
852.0	S/E	Hemorragia subaracnoidea traumática	<i>Traumatic subarachnoid hemorrhage</i>
852.2	S/E	Hematoma subdural traumático	<i>Traumatic subdural hematoma</i>
852.4	S/E	Hematoma epidural traumático	<i>Traumatic epidural hematoma</i>
853.0	S/E	Hematoma parenquimatoso traumático (incluye HIV)	<i>Traumatic parenchymatous hematoma (intraventricular hemorrhage included)</i>
950.0	S/E	Nervio óptico (lesión traumática)	<i>Optic nerve (traumatic injury)</i>

11. Patología traumática, tóxica y yatrogénica. Coma
 11. Traumatic, toxic and iatrogenic disorders. Coma

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
950.9	S/E	Ceguera cortical traumática	<i>Traumatic cortical blindness</i>
951.8	S/E	Nervio craneal (lesión traumática)	<i>Cranial nerve (traumatic injury)</i>
952.0	S/E	Médula espinal cervical (lesión traumática)	<i>Cervical spinal cord (traumatic injury)</i>
952.1	S/E	Médula espinal torácica (lesión traumática)	<i>Thoracic spinal cord (traumatic injury)</i>
952.2	S/E	Médula espinal lumbar (lesión traumática)	<i>Lumbar spinal cord (traumatic injury)</i>
952.3	S/E	Médula espinal sacra (lesión traumática)	<i>Sacral spinal cord (traumatic injury)</i>
952.4	S/E	Cola de caballo (lesión traumática)	<i>Cauda equina (traumatic injury)</i>
953.9	S/E	Plexo o raíz (lesión traumática)	<i>Spinal plexus or nerve roots (traumatic injury)</i>
955.9	S/E	Nervio periférico de miembro superior o cintura escapular (lesión traumática)	<i>Peripheral nerve of upper limb or shoulder girdle (traumatic injury)</i>
956.9	S/E	Nervio periférico de miembro inferior o cintura pélvica (lesión traumática)	<i>Peripheral nerve of lower limb or pelvic girdle (traumatic injury)</i>
959.01	S/E	TCE	<i>Traumatic head injury</i>
962.9	S/E	Sobredosis (accidental o no) de corticoides u otras hormonas y sustitutos sintéticos	<i>Overdose (accidental or not) of corticosteroids, other hormones or synthetic substitutes</i>
965.9	S/E	Sobredosis (accidental o no) de analgésicos (opiáceos, AINE)	<i>Overdose (accidental or not) of analgesics (opioids, antirheumatics)</i>
966.1	S/E	Sobredosis (accidental o no) de fenitoína	<i>Overdose (accidental or not) of phenytoin</i>
966.2	S/E	Sobredosis (accidental o no) de etosuximida	<i>Overdose (accidental or not) of ethosuximide</i>
966.3	S/E	Sobredosis (accidental o no) de cualquier anticonvulsivante (excepto fenitoína, etosuximida, barbitúricos, benzodiacepinas)	<i>Overdose (accidental or not) of any antiepileptic drug (except phenytoin, ethosuximide, barbiturates)</i>
967.0	S/E	Sobredosis (accidental o no) de barbitúricos	<i>Overdose (accidental or not) of barbiturates</i>
969.4	S/E	Sobredosis (accidental o no) de benzodiacepinas	<i>Overdose (accidental or not) of benzodiazepines</i>
969.7	S/E	Sobredosis (accidental o no) de psicoestimulantes (metilfenidato, anfetaminas)	<i>Overdose (accidental or not) of central nervous system stimulants (methylphenidate, amphetamines)</i>
969.9	S/E	Sobredosis (accidental o no) de psicotrópicos	<i>Overdose (accidental or not) of psychotropic agents</i>

11. Patología traumática, tóxica y yatrogénica. Coma
 11. Traumatic, toxic and iatrogenic disorders. Coma

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
977.9	S/E	Intoxicación por fármacos	<i>Poisoning by medicinal and biological substances</i>
984	S/E	Intoxicación por plomo y sus compuestos	<i>Lead and lead compound poisoning</i>
985	S/E	Intoxicación por metales	<i>Heavy metal poisoning</i>
986	S/E	Intoxicación por monóxido de carbono	<i>Carbon monoxide poisoning</i>
988.9	S/E	Intoxicación por alimentos (hongos, plantas)	<i>Food poisoning (mushrooms, plants, fish, shellfish)</i>
989	S/E	Intoxicación por insecticida, pesticidas, venenos	<i>Insecticide, pesticide poisoning</i>
989.5	S/E	Efecto tóxico de: mordedura de serpientes, arañas, etc.	<i>Bite of snakes, spiders, etc., toxic effect</i>
990	S/E	Radiación. Efectos de la misma no especificados	<i>Effects of radiation</i>
992.5	S/E	Golpe de calor	<i>Heatstroke / Sunstroke</i>
995.50	S/E	Malos tratos infantiles	<i>Child abuse, unspecified</i>
995.53	S/E	Violación a menores	<i>Child sexual abuse</i>
995.55	S/E	Zarandeado (síndrome del niño)	<i>Shaken infant syndrome</i>
996.2	S/E	Derivación ventricular (complicación mecánica)	<i>Ventriculoperitoneal shunt malfunction</i>
997.01	S/E	Daño cerebral secundario a procedimiento quirúrgico o médico (lesión anóxica)	<i>Nervous system lesion caused by surgical or medical procedure</i>
997.09	S/E	Daño cerebral secundario a procedimiento quirúrgico o médico (hemorragia o infarto)	<i>Nervous system lesion caused by surgical or medical procedure (cerebrovascular infarction or hemorrhage)</i>
E879.4	S/E	Punción lumbar (complicación secundaria)	<i>Lumbar puncture (secondary complication)</i>
E933.1	S/E	Degeneración cerebral secundaria a quimioterapia antineoplásica (con o sin radioterapia)	<i>Cerebral degeneration caused by chemotherapy (with or without radiotherapy)</i>
E947.9	S/E	Efecto adverso de un fármaco (administrado de forma apropiada y dosis correctas)	<i>Adverse effect of biological, correct substance properly administered</i>

12-I. Patología tumoral

12-I. Tumor pathology

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
191.0	S/E	Neoplasia maligna del cerebro, excepto lóbulos y ventrículos (ganglios basales)	<i>Malignant neoplasia of cerebrum, except lobes and ventricles (basal ganglia/cerebral cortex/corpus striatum/globus pallidus/hypothalamus/thalamus)</i>
191.1	S/E	Neoplasia maligna del lóbulo frontal	<i>Malignant neoplasia of frontal lobe</i>
191.2	S/E	Neoplasia maligna del lóbulo temporal	<i>Malignant neoplasia of temporal lobe</i>
191.3	S/E	Neoplasia maligna del lóbulo parietal	<i>Malignant neoplasia of parietal lobe</i>
191.4	S/E	Neoplasia maligna del lóbulo occipital	<i>Malignant neoplasia of occipital lobe</i>
191.5	S/E	Neoplasia maligna de los ventrículos	<i>Malignant neoplasia of ventricles</i>
191.6	S/E	Neoplasia maligna del cerebelo	<i>Malignant neoplasia of cerebellum</i>
191.7	S/E	Neoplasia maligna del tronco cerebral	<i>Malignant neoplasia of brain stem</i>
191.8	S/E	Neoplasia maligna de otras partes del cerebro en contigüidad, cuerpo calloso	<i>Malignant neoplasia of other parts of brain (corpus callosum/tapetum, malignant neoplasm of contiguous or overlapping sites of brain)</i>
191.9	S/E	Neoplasia maligna del cerebro	<i>Malignant neoplasia of brain, unspecified</i>
192.0	S/E	Neoplasia maligna de los nervios craneales	<i>Malignant neoplasia of cranial nerves</i>
192.1	S/E	Neoplasia maligna de las meninges cerebrales	<i>Malignant neoplasia of cerebral meninges</i>
192.2	S/E	Neoplasia maligna de la médula espinal	<i>Malignant neoplasia of spinal cord</i>
192.3	S/E	Neoplasia maligna de las meninges espinales	<i>Malignant neoplasia of spinal meninges</i>
192.8	S/E	Neoplasia maligna de otros sitios especificados del sistema nervioso (en contigüidad)	<i>Malignant neoplasia of other specified sites of nervous system (malignant neoplasm of contiguous or overlapping sites of other parts of nervous system)</i>
192.9	S/E	Neoplasia maligna del sistema nervioso central	<i>Malignant neoplasia of nervous system, part unspecified</i>
194	S/E	Neoplasia maligna de otras glándulas endocrinas y estructuras relacionadas	<i>Malignant neoplasia of other endocrine glands and related structures</i>
194.3	S/E	Neoplasia maligna de la glándula pituitaria y conducto craneofaríngeo	<i>Malignant neoplasia of pituitary gland, craniopharyngeal duct</i>
194.4	S/E	Neoplasia maligna de la glándula pineal	<i>Malignant neoplasia of pineal gland</i>

12-I. Patología tumoral
12-I. Tumor pathology

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
198.3	S/E	Neoplasia maligna secundaria en cerebro y médula espinal	<i>Secondary malignant neoplasia of brain and spinal cord</i>
198.4	S/E	Neoplasia maligna secundaria en otras partes del sistema nervioso (meninges)	<i>Secondary malignant neoplasia of other parts of nervous system (meninges)</i>
225.0	S/E	Neoplasia benigna del encéfalo	<i>Benign neoplasia of brain</i>
225.1	S/E	Neoplasia benigna de los nervios craneales	<i>Benign neoplasia of cranial nerves</i>
225.2	S/E	Neoplasia benigna de las meninges cerebrales	<i>Benign neoplasia of cerebral meninges</i>
225.3	S/E	Neoplasia benigna de la médula espinal	<i>Benign neoplasia of spinal cord</i>
225.4	S/E	Neoplasia benigna de las meninges espinales	<i>Benign neoplasia of spinal meninges</i>
225.8	S/E	Neoplasia benigna en otros sitios especificados del sistema nervioso (de contigüidad)	<i>Benign neoplasia of other specified sites of nervous system</i>
225.9	S/E	Neoplasia benigna del sistema nervioso central	<i>Benign neoplasia of nervous system, part unspecified</i>
227	S/E	Neoplasia benigna de otras glándulas endocrinas y estructuras relacionadas	<i>Benign neoplasia of other endocrine glands and related structures</i>
227.3	S/E	Neoplasia benigna de la glándula pituitaria y conducto craneofaríngeo	<i>Benign neoplasia of pituitary gland and craniopharyngeal duct (pouch)</i>
227.4	S/E	Neoplasia benigna de la glándula pineal	<i>Benign neoplasm of pineal gland</i>
237.0	S/E	Neoplasia de evolución incierta de la glándula pituitaria y conducto craneofaríngeo	<i>Neoplasia of uncertain behavior of pituitary gland and craniopharyngeal duct</i>
237.1	S/E	Neoplasia de evolución incierta de la glándula pineal	<i>Neoplasia of uncertain behavior of pineal gland</i>
237.5	S/E	Neoplasia de evolución incierta del cerebro y médula espinal	<i>Neoplasia of uncertain behavior of brain and spinal cord</i>
237.6	S/E	Neoplasia de evolución incierta de las meninges	<i>Neoplasia of uncertain behavior of meninges</i>
237.9	S/E	Neoplasia de evolución incierta de otras partes no especificadas del sistema nervioso	<i>Neoplasia of uncertain behavior of other and unspecified parts of nervous system</i>
742.4	04	Quiste coloide del III ventrículo	<i>Neoplasia of uncertain behavior of colloid cyst of third ventricle</i>

12-II. Clasificación morfológica de los tumores del sistema nervioso

12-II. Morphology of nervous system neoplasms

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
M8000/6	S/E	Metástasis	<i>Neoplasm, metastatic</i>
M8140/0	S/E	Adenoma	<i>Adenoma</i>
M8680/1	S/E	Paraganglioma	<i>Paraganglioma filum terminale</i>
M8720/3	S/E	Melanoma maligno	<i>Malignant melanoma</i>
M8728/0	S/E	Melanocitosis difusa	<i>Diffuse melanocytosis</i>
M8728/1	S/E	Melanocitoma	<i>Meningeal melanocytoma</i>
M8728/3	S/E	Melanomatosis meníngea	<i>Meningeal melanomatosis</i>
M8850/0	S/E	Lipoma	<i>Lipoma</i>
M9064/3	S/E	Germinoma	<i>Germinoma</i>
M9070/3	S/E	Carcinoma embrionario	<i>Embryonal carcinoma</i>
M9071/3	S/E	Tumor del seno endodérmico	<i>Yolk sac tumour</i>
M9080/0	S/E	Teratoma benigno	<i>Teratoma, benign</i>
M9080/1	S/E	Teratoma	<i>Teratoma</i>
M9080/3	S/E	Teratoma maligno	<i>Teratoma, malignant</i>
M9084/0	S/E	Quiste dermoide	<i>Dermoid cyst</i>
M9084/3	S/E	Quiste dermoide con transformación maligna	<i>Dermoid cyst with malignant transformation</i>
M9085/3	S/E	Tumores germinales mixtos	<i>Mixed germ cell tumour</i>
M9100/3	S/E	Coriocarcinoma	<i>Choriocarcinoma</i>
M9120/0	S/E	Hemangioma	<i>Haemangioma</i>
M9121/0	S/E	Hemangioma cavernoso	<i>Cavernous haemangioma</i>
M9122/0	S/E	Hemangioma venoso	<i>Venous haemangioma</i>
M9141/0	S/E	Angioqueratoma	<i>Angiokeratoma</i>
M9150/1	S/E	Hemangiopericitoma	<i>Haemangiopericytoma</i>
M9160/0	S/E	Angiofibroma	<i>Angiofibroma</i>
M9161/1	S/E	Hemangioblastoma	<i>Haemangioblastoma</i>
M9170/0	S/E	Linfangioma	<i>Lymphangioma</i>
M9350/1	S/E	Craneofaringioma	<i>Craniopharyngioma</i>

12-II. Clasificación morfológica de los tumores del sistema nervioso
12-II. Morphology of nervous system neoplasms

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
M9360/1	S/E	Pinealoma	<i>Pinealoma</i>
M9361/1	S/E	Pineocitoma	<i>Pineocytoma</i>
M9362/3	S/E	Pineoblastoma	<i>Pineoblastoma</i>
M9370/3	S/E	Cordoma	<i>Chordoma</i>
M9380/3	S/E	Glioma maligno	<i>Glioma, malignant</i>
M9381/3	S/E	Gliomatosis cerebri	<i>Gliomatosis cerebri</i>
M9382/3	S/E	Glioma mixto	<i>Mixed glioma</i>
M9383/1	S/E	Subependimoma	<i>Subependymoma</i>
M9384/1	S/E	Astrocitoma subependimario de células gigantes	<i>Subependymal giant cell astrocytoma</i>
M9390/0	S/E	Papiloma del plexo coroideo	<i>Choroid plexus papilloma</i>
M9390/3	S/E	Carcinoma del plexo coroideo	<i>Choroid plexus carcinoma</i>
M9391/3	S/E	Ependimoma	<i>Ependymoma</i>
M9392/3	S/E	Ependimoma anaplásico	<i>Ependymoma, anaplastic</i>
M9393/3	S/E	Ependimoma papilar	<i>Papillary ependymoma</i>
M9394/1	S/E	Ependimoma mixopapilar	<i>Myxopapillary ependymoma</i>
M9400/3	S/E	Astrocitoma	<i>Astrocytoma</i>
M9401/3	S/E	Astrocitoma anaplásico	<i>Astrocytoma, anaplastic</i>
M9412/1	S/E	Astrocitoma/ganglioglioma desmoplásico infantil	<i>Desmoplastic infantile astrocytoma</i>
M9413/0	S/E	Tumor neuroepitelial disembrionárico	<i>Dysembryoplastic neuroepithelial tumour</i>
M9421/1	S/E	Astrocitoma pilocítico	<i>Pilocytic astrocytoma</i>
M9424/3	S/E	Xantastrocitoma pleomórfico	<i>Pleomorphic xanthoastrocytoma</i>
M9430/3	S/E	Astroblastoma	<i>Astroblastoma</i>
M9440/3	S/E	Glioblastoma	<i>Glioblastoma</i>
M9444/1	S/E	Glioma cordoide	<i>Chordoid glioma</i>
M9450/3	S/E	Oligodendroglioma	<i>Oligodendroglioma</i>
M9451/3	S/E	Oligodendroglioma anaplásico	<i>Oligodendroglioma, anaplastic</i>

12-II. Clasificación morfológica de los tumores del sistema nervioso
12-II. Morphology of nervous system neoplasms

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
M9470/3	S/E	Meduloblastoma	<i>Medulloblastoma</i>
M9473/3	S/E	Tumor neuroectodérmico primitivo	<i>Primitive neuroectodermal tumour</i>
M9490/0	S/E	Ganglioneuroma	<i>Ganglioneuroma</i>
M9490/3	S/E	Ganglioneuroblastoma	<i>Ganglioneuroblastoma</i>
M9492/0	S/E	Gangliocitoma	<i>Gangliocytoma</i>
M9493/0	S/E	Gangliocitoma displásico del cerebelo (Lhermitte-Duclos)	<i>Dysplastic gangliocytoma of cerebellum (Lhermitte-Duclos)</i>
M9500/3	S/E	Neuroblastoma	<i>Neuroblastoma</i>
M9501/3	S/E	Meduloepitelioma	<i>Medulloepithelioma</i>
M9505/1	S/E	Ganglioglioma	<i>Ganglioglioma</i>
M9505/3	S/E	Ganglioglioma anaplásico	<i>Ganglioglioma, anaplastic</i>
M9506/1	S/E	Neurocitoma central	<i>Central neurocytoma</i>
M9508/3	S/E	Tumor teratoide/rabdoide atípico	<i>Atypical teratoid/rhabdoid tumour</i>
M9510/3	S/E	Retinoblastoma	<i>Retinoblastoma</i>
M9522/3	S/E	Neuroblastoma olfatorio (estesioblastoma)	<i>Olfactory neuroblastoma</i>
M9523/3	S/E	Neuroepitelioma olfatorio	<i>Olfactory neuroepithelioma</i>
M9530/0	S/E	Meningioma	<i>Meningioma</i>
M9540/0	S/E	Neurofibroma	<i>Neurofibroma</i>
M9540/3	S/E	Neurofibrosarcoma o tumor maligno de vaina de nervio periférico	<i>Malignant peripheral nerve sheath tumour</i>
M9550/0	S/E	Neurofibroma plexiforme	<i>Plexiform neurofibroma</i>
M9560/0	S/E	Schwanomma/neurinoma	<i>Neurilemmoma, schwannoma</i>
M9571/0	S/E	Perineurioma	<i>Perineurioma</i>
M9590/3	S/E	Linfoma maligno	<i>Malignant lymphoma</i>
M9720/3	S/E	Histiocitosis maligna	<i>Malignant histiocytosis</i>
M9930/3	S/E	Sarcoma mielóide (granulocítico)	<i>Myeloid sarcoma</i>

13. Errores congénitos del metabolismo con repercusión neurológica

13. Inborn errors of metabolism with neurological repercussions

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
266.2	01	Folato cerebral y ácido folínico (déficit)	<i>Folic acid and folinic acid (cerebral deficiency)</i>
266.2	02	Biotina (trastorno del metabolismo)	<i>Biotine (inborn error of metabolism of)</i>
266.2	03	Vitamina B ₁₂ (trastorno del metabolismo)	<i>Vitamin B₁₂ (inborn error of metabolism of)</i>
266.9	S/E	Piridoxina (dependencia)	<i>Piridoxine dependency syndrome</i>
270.0	S/E	Aminoacidopatía (alteración del transporte): Hartnup, cistinosis, otros	<i>Disorders of aminoacid transport: Hartnup disease, cystinosis, etc.</i>
270.1	S/E	Fenilcetonuria	<i>Phenilketonuria</i>
270.2	01	Tirosinemia, alteraciones del triptófano (ECM de aminoácidos aromáticos excepto fenilalanina)	<i>Hypertyrosinemia, other inborn errors of the metabolism of aromatic aminoacids (except phenylalanine)</i>
270.3	01	Aciduria metilmalónica	<i>Methylmalonic acidemia</i>
270.3	02	Jarabe de arce (ECM de aminoácidos de cadena ramificada)	<i>Maple urine syrup disease (and other inborn errors of the metabolism of branched-chain aminoacids)</i>
270.4	01	Metionina sintasa (déficit)	<i>Methionine synthase deficiency</i>
270.4	02	Metiltetrahidrofolatorreductasa (déficit MTHFR)	<i>Methylenetetrahydrofolate reductase deficiency</i>
270.4	03	Sulfito oxidasa (déficit)	<i>Sulfite oxidase deficiency</i>
270.4	04	Homocistinuria (ECM de aminoácidos sulfurados)	<i>Homocystinuria (and other inborn errors of sulfur-containing aminoacids)</i>
270.5	S/E	Histidinemia	<i>Histidinemia</i>
270.6	S/E	Ciclo de la urea (trastorno): síndrome HHH (hiperamoniemia, hiperornitinemia, homocitrulinuria), aciduria argininosuccínica	<i>Urea cycle disorder: HHH syndrome, argininosuccinic aciduria, etc.</i>
270.7	01	Aciduria glutárica tipo I	<i>Glutaric aciduria, type I</i>
270.7	02	Hiperglicinemia no cetósica	<i>Non-ketotic hyperglycinemia</i>
270.8	01	Carnosinemia	<i>Carnosinemia</i>
270.8	02	Glutación sintetasa (déficit)	<i>Glutathione synthetase deficiency</i>
270.8	03	Creatina cerebral (déficit)	<i>Creatine deficiency, cerebral</i>
270.8	04	Hiperprolinemia	<i>Hyperprolinemia</i>

13. Errores congénitos del metabolismo con repercusión neurológica

13. Inborn errors of metabolism with neurological repercussions

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
270.9	01	Aciduria orgánica: isovalérica, propiónica y otras (2-OH-glutarica, 3-metilglutacónica...)	<i>Organic aciduria: isovaleric, propionic, and others not specified otherwise</i>
270.9	02	Canavan o degeneración esponjosa del cerebro	<i>Canavan disease (aspartate acylase deficiency)</i>
270.9	03	Deficiencia múltiple de carboxilasas (MCAD)	<i>Multiple carboxylases deficiency (MCAD)</i>
271.0	S/E	Glucogenosis	<i>Glycogenosis</i>
271.1	S/E	Galactosemia	<i>Galactosemia</i>
271.2	S/E	Fructosa 1,6 difosfato (déficit) o intolerancia hereditaria a la fructosa	<i>Hereditary fructose intolerance (fructose 1,6 diphosphatase deficiency)</i>
271.8	01	Piruvato carboxilasa y piruvato deshidrogenasa (déficit)	<i>Pyruvate dehydrogenase, pyruvate carboxylase deficiencies</i>
271.8	02	Oligosacaridosis (manosidosis, fucosidosis, aspartilglucosaminuria)	<i>Oligosaccharidoses (mannosidosis, fucosidosis, aspartylglucosaminuria)</i>
271.9	01	Glicoproteínas deficientes en carbohidratos	<i>Glycosylation, congenital disorders</i>
271.9	02	Carbohidratos (gliceroquinas), trastorno del metabolismo	<i>Carbohydrates, congenital disorder of metabolism</i>
272.5	01	A-beta-lipoproteinemia familiar (Bassen-Kornzweig), hipobetalipoproteinemia	<i>Abetalipoproteinemia (Bassen-Kornzweig disease), hypobetalipoproteinemia</i>
272.7	S/E	Mucopolidosis I, II, III, IV (sialidosis, I-cell)	<i>Mucopolidoses I, II, III, IV (sialidoses, I cell disease, etc.)</i>
272.8	S/E	Farber	<i>Farber disease</i>
277.1	S/E	Porfirias (trastorno del metabolismo)	<i>Porphyrias</i>
277.2	S/E	Purinas y pirimidinas (trastorno del metabolismo): Lesch-Nyhan, déficit de adenilsuccinatolasa, déficit de adenosina deaminasa, síndrome de depleción de nucleótidos, etc.	<i>Purines and pyrimidines, metabolic disorders: Lesch-Nyhan disease, adenylosuccinate lyase deficiency, etc.</i>
277.5	S/E	Mucopolisacaridosis	<i>Mucopolysaccharidosis</i>
277.6	S/E	Biotinidasa (déficit)	<i>Biotinidase deficiency</i>
277.82	S/E	Carnitina (trastorno del metabolismo)	<i>Carnitine, disorder of metabolism</i>
277.85	01	Aciduria glutárica tipo II	<i>Glutaric aciduria, type II</i>
277.85	02	Carnitil palmitoil transferasa (déficit CPT)	<i>Carnitine palmitoyl transferase deficiency</i>

13. Errores congénitos del metabolismo con repercusión neurológica
 13. Inborn errors of metabolism with neurological repercussions

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
277.85	03	Beta-oxidación de los ácidos grasos (trastorno del metabolismo)	<i>Beta-oxidation of fatty acids, congenital disorder</i>
277.86	S/E	Peroxisomales (enfermedades)	<i>Peroxisomal diseases (except adrenoleukodistrophy)</i>
277.87	01	Cetólisis (defecto)	<i>Ketolisis, congenital deficiency</i>
277.87	02	Mitocondrial (trastorno del metabolismo): cadena respiratoria, citopatías mitocondriales	<i>Mitochondrial metabolism disorder: respiratory chain, any mitochondrial cytopathy</i>
277.89	01	Sulfatasa (déficit)	<i>Sulfatase deficiency</i>
277.89	02	Neurotransmisores (trastorno del metabolismo)	<i>Neurotransmitters, disorders of metabolism</i>
330.1	01	Ceroidlipofuscinosis	<i>Ceroid lipofuscinosis, neuronal</i>
330.1	02	Galactosialidosis	<i>Galactosialidosis</i>
330.1	03	Gangliosidosis GM1 y GM2 (Tay-Sachs, Sandhoff)	<i>GM1 and GM2 gangliosidosis (Tay-Sachs and Sandhof diseases, etc.)</i>
330.2	01	Lipidoses clásicas con afectación cerebral: Niemann-Pick A, B, C, Gaucher, Fabry, etc.	<i>Classic cerebral lipidoses: Niemann-Pick A, B, C, Gaucher, Fabry, etc.</i>
330.2	02	Lipidoses con afectación cerebral (otras): Smith-Lemli-Opitz, aciduria mevalónica, Tangier, xantomatosis cerebrocutánea...	<i>Cerebral lipidoses, not specified otherwise (i.e. Smith-Lemli-Opitz, mevalonic aciduria, cerebrotendinous xanthomatosis...)</i>
330.3	S/E	Error innato metabólico (sospecha)	<i>Inborn error of metabolism, suspected</i>
341.1	S/E	Adrenoleucodistrofia (Schilder)	<i>Adrenoleukodistrophy</i>
356.3	S/E	Refsum	<i>Refsum disease</i>
759.89	25	Menkes (trastornos del metabolismo del cobre)	<i>Menkes disease</i>

14. Enfermedades neurodegenerativas. Leucodistrofias

14. Neurodegenerative diseases. Leukodystrophies

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
046.3	S/E	Leucoencefalopatía multifocal progresiva	<i>Progressive multifocal leukoencephalopathy</i>
330.0	S/E	Leucodistrofias: Krabbe, Alexander, Pelizaeus-Merzbacher, van der Knaap, LDM, Aicardi-Goutières	<i>Leukodystrophy: Krabbe, Alexander, Pelizaeus-Merzbacher, globoid cell, van der Knaap, metachromatic, Aicardi-Goutières</i>
330.8	1	Alpers	<i>Alpers' disease</i>
330.8	2	Distrofia neuroaxonal infantil (Schindler)	<i>Neuroaxonal dystrophy (Schindler disease)</i>
330.8	3	Leigh	<i>Leigh's disease</i>
330.9	S/E	Degeneración o regresión neurológica de etiología desconocida	<i>Cerebral degenerative disease in childhood etiology desconocida</i>
331.7	S/E	Degeneración cerebral por enfermedad cerebrovascular, neoplasia, hidrocefalia, deficiencia vitamínica o nutricional	<i>Cerebral degeneration in cerebrovascular disease, neoplastic disease, hydrocephalus, vitamin or nutritional deficiency</i>
334.0	S/E	Ataxia de Friedreich	<i>Friedreich's ataxia</i>
334.2	S/E	Ataxia con atrofia cerebelosa o degeneración cerebelosa primaria	<i>Primary cerebellar degeneration or ataxia with cerebellar atrophy</i>
334.4	S/E	Ataxia asociada a ECM, encefalopatía degenerativa, encefalopatías epilépticas...	<i>Cerebellar ataxia in inborn error of metabolism, degenerative disease, epileptic encephalopathy...</i>
334.8	1	Ataxias cerebelosas autosómicas dominantes, ligadas al sexo...	<i>Cerebellar ataxia, autosomal recessive, dominant, X-linked (includes Joubert and other similar disorders)</i>
334.8	2	Ataxia con incoordinación oculocefálica	<i>Cerebellar ataxia with oculomotor apraxia</i>
334.8	3	Ataxia periódica hereditaria	<i>Episodic ataxia</i>
334.8	4	Ataxia telangiectasia	<i>Ataxia telangiectasia, ataxia telangiectasia-like disorder</i>
334.9	S/E	Degeneración espinocerebelosa	<i>Spinocerebellar ataxia/degeneration</i>
335.8	S/E	Inclusiones intraneuronales (enfermedad)	<i>Intraneuronal inclusions disease</i>
340	S/E	Esclerosis múltiple	<i>Multiple sclerosis</i>
341.0	S/E	Neuromielitis óptica	<i>Neuromyelitis optica</i>
341.8	S/E	Mielinosis central pontina	<i>Central pontine myelinosis</i>
341.9	2	Desmielinización no especificada del SNC	<i>Demyelinating disease of central nervous system, unspecified</i>

15. Otoneurología. Neurooftalmología

15. Otoneurology. Neuro-ophthalmology

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
130.2	S/E	Coriorretinitis por toxoplasma	<i>Chorioretinitis due to toxoplasmosis</i>
270.2	2	Albinismo	<i>Albinism</i>
337.9	S/E	Horner	<i>Horner syndrome</i>
360.44	S/E	Leucocoria	<i>Leukokoria</i>
362.21	S/E	Retinopatía del prematuro	<i>Retrolental fibroplasia / Retinopathy of prematurity</i>
362.72	S/E	Retinopatía en otros trastornos: Refsum, A-beta-lipoproteinemia	<i>Retinal dystrophy in other systemic disorders and syndromes: Refsum, abetalipoproteinemia. . .</i>
362.74	S/E	Retinitis pigmentosa	<i>Pigmentary retinal dystrophy</i>
362.81	S/E	Hemorragia retiniana	<i>Retinal hemorrhage</i>
364.24	S/E	Vogt-Koyanagi-Harada	<i>Vogt-Koyanagi-Harada syndrome</i>
364.3	S/E	Uveítis	<i>Unspecified iridocyclitis/uveitis</i>
366.0	S/E	Catarata infantil	<i>Infantile cataract</i>
367.0	S/E	Alteraciones de refracción y acomodación	<i>Disorders of refraction and accommodation</i>
368.0	S/E	Ambliopía y defectos refractivos	<i>Amblyopia</i>
368.1	S/E	Perturbación visual subjetiva (macro-micropsias, fotofobia . . .)	<i>Subjective visual disturbances: macropsia, micropsia, metamorphopsia</i>
368.2	S/E	Diplopía	<i>Diplopia</i>
368.4	S/E	Defectos del campo visual	<i>Visual field defects</i>
368.5	S/E	Alteración de la visión cromática	<i>Color vision deficiencies</i>
368.6	S/E	Ceguera nocturna o nictalopía	<i>Night blindness</i>
368.8	S/E	Perturbación visual, incluye visión borrosa	<i>Other visual disturbances, blurred vision included</i>
369.00	S/E	Ceguera y baja visión (no incluye defectos refractivos)	<i>Impairment level not further specified (blindness and low vision included, disorders of refraction not included)</i>
371.14	S/E	Anillo de Kayser-Fleischer	<i>Kayser-Fleischer ring</i>
371.15	S/E	Depósitos corneanos asociados con trastornos metabólicos (otros)	<i>Other corneal deposits associated with metabolic disorders</i>
374.3	S/E	Ptoxis del párpado, excluye ptoxis congénita	<i>Ptoxis of eyelid, congenital ptoxis not included</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
374.46	S/E	Blefarofimosis	<i>Blepharophimosis</i>
377.00	S/E	Papiledema	<i>Papilledema</i>
377.1	S/E	Atrofia óptica	<i>Optic atrophy</i>
377.16	S/E	Atrofia óptica hereditaria, incluye atrofia óptica de Leber y hereditaria dominante	<i>Hereditary optic atrophy, dominant hereditary and Leber's optic atrophy included</i>
377.2	S/E	Anomalías de disco óptico, incluye coloboma del disco óptico (congénito)	<i>Other disorders of optic disc, congenital coloboma included</i>
377.21	S/E	Drusas del disco óptico	<i>Drusen of optic disc</i>
377.23	S/E	Coloboma del disco óptico (adquirido)	<i>Coloboma of optic disc (acquired)</i>
377.24	S/E	Pseudopapiledema	<i>Pseudopapilledema</i>
377.3	S/E	Neuritis óptica	<i>Optic neuritis, meningococcal neuritis not included</i>
377.31	S/E	Papilitis	<i>Optic papillitis</i>
377.32	S/E	Neuritis óptica retrobulbar	<i>Retrobulbar optic neuritis (acute)</i>
377.6	S/E	Vías ópticas, afectación	<i>Disorders of other visual pathways</i>
377.7	S/E	Corteza visual, afectación	<i>Disorders of visual cortex (agnosia and hallucination not included)</i>
377.75	S/E	Ceguera cortical	<i>Cortical blindness</i>
378.0	S/E	Endotropía	<i>Esotropia, intermittent esotropia not included</i>
378.1	S/E	Exotropía	<i>Exotropia, intermittent exotropia not included</i>
378.5	S/E	Estrabismo paralítico	<i>Paralytic strabismus</i>
378.55	S/E	Oftalmoplejía externa (incluye síndrome de Tolosa-Hunt)	<i>External ophthalmoplegia (includes Tolosa-Hunt syndrome)</i>
378.71	S/E	Duane	<i>Duane's syndrome</i>
378.72	S/E	Oftalmoplejía externa progresiva	<i>Progressive external ophthalmoplegia</i>
378.81	S/E	Parálisis conjugada de la mirada (incluye Parinaud)	<i>Palsy of conjugate gaze (Parinaud syndrome and others)</i>
378.86	S/E	Oftalmoplejía internuclear	<i>Internuclear ophthalmoplegia</i>
378.9	S/E	Motilidad ocular alterada (excluye nistagmo y movimientos irregulares de ojos)	<i>Unspecified disorder of eye movements, nystagmus and other irregular eyes movements not included</i>

15. Otoneurología. Neurooftalmología
15. Otoneurology. Neuro-ophthalmology

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
379.4	S/E	Anisocoria y otros problemas pupilares (adquiridos)	<i>Anomalies of pupillary function (acquired anisocoria and others included)</i>
379.51	S/E	Nistagmo congénito	<i>Congenital nystagmus</i>
379.58	S/E	Apraxia oculomotora, incluye síndrome de Cogan	<i>Deficiencies of smooth pursuit movements (Cogan syndrome/apraxia oculomotora included)</i>
386.00	S/E	Ménière	<i>Ménière's disease</i>
386.10	S/E	Vértigo periférico	<i>Peripheral vertigo</i>
386.11	S/E	Vértigo paroxístico benigno, vértigo posicional benigno	<i>Benign paroxysmal positional vertigo</i>
386.12	S/E	Neuritis vestibular	<i>Vestibular neuronitis</i>
386.2	S/E	Vértigo central	<i>Vertigo of central origin</i>
386.30	S/E	Laberintitis	<i>Labyrinthitis</i>
388.2	S/E	Hipoacusia repentina	<i>Sudden hearing loss</i>
388.3	S/E	Tinnitus	<i>Tinnitus</i>
388.5	S/E	Acústico (lesión del VIII par)	<i>Disorders of acoustic or eighth nerve</i>
389.7	S/E	Sordomudez	<i>Deaf mutism</i>
389.9	S/E	Hipoacusia	<i>Unspecified hearing loss</i>
743.3	S/E	Catarata congénita y anomalías del cristalino: afaquia congénita o ausencia de cristalino	<i>Congenital cataract and lens anomalies (infantile cataract not included, congenital aphakia or absence of lens included)</i>
743.45	S/E	Aniridia	<i>Aniridia</i>
743.46	S/E	Anomalías del iris y cuerpo ciliar (otras): anisocoria congénita, atresia depupila, coloboma de iris. . .	<i>Anomalies of iris and ciliary body: congenital anisocoria, atresia of pupil, coloboma of iris and corectopia</i>
743.51	S/E	Anomalías vítreas, incluye opacidad vítrea congénita	<i>Vitreous anomalies, congenital vitreous opacity included</i>
743.52	S/E	Coloboma de fondo de ojo	<i>Fundus coloboma</i>
743.57	S/E	Coloboma del nervio óptico (congénito)	<i>Coloboma of optic nerve (congenital)</i>
743.61	S/E	Ptosis congénita	<i>Congenital ptosis</i>
743.62	S/E	Anomalías congénitas del párpado (otras)	<i>Congenital deformities of eyelids, ablepharon or absence of eyelid, congenital ectropion or entropion included</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
743.9	S/E	Anomalías congénitas del ojo	<i>Unspecified congenital anomaly of eye</i>
780.4	S/E	Vértigo-mareo	<i>Dizziness and giddiness, light-headedness and vertigo</i>
794.12	S/E	EOG/ERG anormales	<i>ERG/EOG abnormal</i>
794.13	S/E	PEV anormales	<i>VEP abnormalities</i>
794.15	S/E	PEA/pruebas de audición anormal	<i>Abnormal auditory function studies, brainstem auditory evoked potentials abnormal findings</i>
994.6	S/E	Cinetosis o mareo cinesogénico	<i>Motion sickness</i>

16. Patología vertebral y de la médula espinal

16. Vertebral column and spinal cord disorders

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
322.9	S/E	Aracnoiditis (química, secundaria a infección meningea)	<i>Arachnoiditis (secondary to chemical agents, meningial infection, etc.)</i>
336.0	S/E	Siringomielia, siringobulbia	<i>Syringomyelia, syringobulbia, syringohydromyelia</i>
336.1	S/E	Mielopatía vascular: infarto, trombosis arterial, hematomielia, edema de médula	<i>Myelopathy of vascular origin: infarction, arterial thrombosis, hemorrhage; includes spinal cord edema</i>
336.2	S/E	Degeneración medular combinada subaguda (mielopatía por déficit de vitamina B ₁₂)	<i>Subacute combined degeneration (myelopathy secondary to vitamin B₁₂ deficiency)</i>
336.8	S/E	Mielopatía (inducida por fármacos, por radiación)	<i>Myelopathy, secondary to drug administration, radiotherapy or any other therapeutic intervention</i>
336.9	S/E	Mielopatía compresiva	<i>Myelopathy, compressive (any etiology)</i>
344.0	S/E	Tetraplejía, tetraparesia (por lesión medular adquirida)	<i>Tetraplegia, tetraparesis (secondary to acquired spinal cord lesion)</i>
344.1	S/E	Paraplejía, paraparesia (por lesión medular adquirida)	<i>Paraplegia, paraparesis (secondary to acquired spinal cord lesion)</i>
344.6	S/E	Anclaje medular. Cola de caballo, cono medular	<i>Teethered spinal cord, cauda equina syndrome</i>
344.89	S/E	Brown-Séquard (síndrome)	<i>Brown-Séquard's syndrome</i>
348.4	01	Chiari I	<i>Chiari malformation type I</i>
349.2	S/E	Quistes meníngeos espinales	<i>Arachnoid cysts (spinal location)</i>
722	S/E	Discopatía intervertebral (desplazamiento con o sin mielopatía)	<i>Intervertebral disk pathology (displacement, with/without associated myelopathy)</i>
722.9	S/E	Discitis	<i>Intervertebral disk inflammatory disease</i>
723.0	S/E	Estenosis de canal a nivel cervical (mucopolisacaridosis, acondroplasias...)	<i>Vertebral canal stenosis, cervical level (i.e.: secondary to mucopolysaccharidosis, achondroplasia...)</i>
723.1	S/E	Cervicalgia	<i>Cervical pain, neck pain</i>
723.3	S/E	Síndrome cervicobraquial	<i>Cervicobrachial syndromes</i>
724.00	S/E	Estenosis de canal medular en general	<i>Vertebral canal stenosis, any location</i>
724.2	S/E	Lumbalgia, lumbago	<i>Lumbar pain</i>

16. Patología vertebral y de la médula espinal
16. Vertebral column and spinal cord disorders

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
724.9	S/E	Alteraciones de espalda no especificadas (fosetas lumbosacras, fistula LCR...)	<i>Back localized disorders, non otherwise specified (i.e.: lumbosacral dimples, CSF fistulas...)</i>
733.13	S/E	Fracturas patológicas de vértebras	<i>Vertebrae, pathological fractures</i>
737.4	S/E	Escoliosis en enfermedades neuromusculares	<i>Scoliosis, in neuromuscular or neurological conditions</i>
741.0	01	Chiari II	<i>Chiari malformation type II (Arnold-Chiari)</i>
741.0	02	Disrafia espinal con hidrocefalia	<i>Spinal dysraphism with hydrocephalus</i>
741.9	S/E	Meningocele, mielomeningocele, lipomeningocele, mielocelo... (espina bifida abierta)	<i>Bifid spine: myelomeningocele, meningocele, lipomeningocele, etc.</i>
742.5	S/E	Mielodisplasias y alteraciones de la médula espinal (diastematomyelia, hidromielia...)	<i>Myelodysplasias, non specified otherwise (diastematomyelia, hydromyelia, etc.)</i>
756.1	01	Platibasia, impresión basilar, Klippel-Feil (anomalías craneocervicales)	<i>Platybasia, basilar impression, Klippel-Feil anomaly, and other craneocervical anomalies</i>
756.1	02	Trastorno de la columna vertebral (espondilolistesis, espondilolisis, pinzamiento, espondilopatía inflamatoria, hemivértebra, fusión o ausencia congénita de vértebra...)	<i>Vertebral disorder (spondylolisthesis, spondylolysis, inflammatory conditions, vertebral malformations...)</i>
756.13	S/E	Agenesia de sacro	<i>Sacral agenesis</i>
756.17	S/E	Espina bifida oculta	<i>Spina bifida occulta</i>
839.0	S/E	Luxación/subluxación de vértebra cervical (atlantoaxoidea)	<i>Luxation/subluxation of cervical vertebrae (atlanto-axial, atlanto-occipital, and others)</i>

17. Enfermedades neuromusculares

17. Neuromuscular diseases

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
005.1	S/E	Botulismo	<i>Botulism</i>
138	S/E	Secuelas pospolio	<i>Post-polio syndrome</i>
306.0	S/E	Parálisis psicógenas	<i>Psychogenic palsy</i>
334.1	S/E	Paraparesia espástica familiar	<i>Hereditary spastic paraplegias</i>
335.0	01	Atrofia muscular espinal infantil tipo I (Werdning-Hoffmann)	<i>Spinal muscular atrophy type I (Werdning-Hoffmann)</i>
335.0	02	Atrofia muscular espinal infantil tipo II	<i>Spinal muscular atrophy type II</i>
335.11	S/E	Atrofia muscular espinal infantil tipo III (Kugelberg-Welander)	<i>Spinal muscular atrophy type III (Kugelberg-Welander)</i>
335.20	S/E	ELA juvenil	<i>ALS (amyotrophic lateral sclerosis)</i>
335.22	S/E	Parálisis bulbar progresiva	<i>Progressive bulbar paresis</i>
351.0	S/E	Facial (parálisis de Bell)	<i>Facial (Bell's palsy)</i>
351.8	S/E	Facial (otras afectaciones)	<i>Other disorders of facial nerve</i>
352.5	S/E	Hipogloso (afectación)	<i>Disorders of hypoglossal nerve</i>
352.6	01	Moebius	<i>Moebius</i>
352.6	02	Pares craneales (afectación múltiple)	<i>Other multiple cranial nerve palsies</i>
352.9	S/E	Pares craneales (otras afectaciones aisladas o/y recidivantes)	<i>Disorder of cranial nerves (isolated and/or relapsing)</i>
353.0	S/E	Plexopatía braquial (no traumatismo obstétrico)	<i>Brachial plexus disorders</i>
353.1	S/E	Plexopatía lumbosacra	<i>Lumbosacral plexus disorders</i>
353.2	S/E	Raíces cervicales (lesión)	<i>Cervical root disorders</i>
353.3	S/E	Raíces dorsales (lesión)	<i>Thoracic root disorders</i>
353.4	S/E	Raíces lumbosacras (lesión)	<i>Lumbosacral root disorders</i>
354.0	S/E	Túnel carpiano	<i>Carpal tunnel syndrome</i>
354.1	S/E	Mediano (lesión)	<i>Other lesions of median nerve</i>
354.2	S/E	Cubital (lesión)	<i>Lesion of cubital nerve</i>
354.3	S/E	Radial (lesión)	<i>Lesion of radial nerve</i>
354.5	S/E	Mononeuritis múltiple del miembro superior	<i>Mononeuritis multiplex of upper limb</i>

17. Enfermedades neuromusculares
17. Neuromuscular diseases

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
354.8	S/E	Otras mononeuritis del miembro superior	<i>Other mononeuropathies of upper limb</i>
355.0	S/E	Ciático (lesión)	<i>Lesion of sciatic nerve</i>
355.3	S/E	Peroneo común (lesión)	<i>Lesion peroneal nerve</i>
355.79	S/E	Otras mononeuritis del miembro inferior	<i>Other mononeuropathies of lower limb</i>
356.0	S/E	Neuropatía hereditaria sensitivomotora tipo III	<i>Hereditary motor and sensory neuropathy, type III</i>
356.1	01	Neuropatía hereditaria sensitivomotora tipo I	<i>Hereditary motor and sensory neuropathy, type I</i>
356.1	02	Neuropatía hereditaria sensitivomotora tipo II	<i>Hereditary motor and sensory neuropathy, type II</i>
356.2	S/E	Neuropatías hereditarias sensitivoautónomas tipos I, II, IV, V	<i>Hereditary sensory and autonomic neuropathy, type I, II, IV, V</i>
356.8	01	Neuropatía hereditaria sensitivomotora tipo IV (AR con plegamientos focales mielínicos, con glaucoma)	<i>Hereditary motor and sensory neuropathy, type IV</i>
356.8	02	Neuropatía hereditaria sensitivomotora tipo V (con paraplejía espástica)	<i>Hereditary motor and sensory neuropathy, type V</i>
356.8	03	Neuropatía hereditaria sensitivomotora VI (con atrofia óptica, retinopatía, sordera)	<i>Hereditary motor and sensory neuropathy, type VI</i>
356.9	S/E	Neuropatías (otras): con afectación SNC o pares craneales, tomaculosa, neuropatía de axones gigantes, Charcot-Marie-Tooth ligado a X. . .	<i>Other hereditary and idiopathic neuropathies: tomaculous neuropathy, X-linked Charcot-Marie-Tooth, giant axonal neuropathies. . .</i>
357.0	S/E	Guillain-Barré	<i>Guillain-Barré syndrome</i>
357.1	S/E	Polineuropatía en enfermedades del colágeno	<i>Polyneuropathy in systemic connective vascular disorders</i>
357.2	S/E	Polineuropatía en diabetes	<i>Diabetic polyneuropathy</i>
357.3	S/E	Polineuropatía en enfermedades malignas	<i>Polyneuropathy in neoplastic disease</i>
357.4	S/E	Polineuropatía en otras enfermedades	<i>Polyneuropathy in other diseases</i>
357.6	S/E	Polineuropatía por fármacos	<i>Drug-induced polyneuropathy</i>
357.7	S/E	Polineuropatía por otros tóxicos	<i>Polyneuropathy due to other toxic agents</i>
357.81	S/E	Polineuropatía desmielinizante crónica (forma recidivante, forma neonatal)	<i>Chronic inflammatory demyelinating polyradiculoneuropathy (neonatal type, relapsing type)</i>

17. Enfermedades neuromusculares
17. Neuromuscular diseases

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
357.82	S/E	Polineuropatía del enfermo crítico	<i>Critical illness polyneuropathy</i>
357.9	S/E	Polineuropatía no especificada	<i>Polyneuropathy, unspecified</i>
358.0	S/E	Miastenia grave	<i>Myasthenia gravis</i>
358.1	S/E	Miasteniformes (síndromes). Lambert-Eaton	<i>Myasthenic syndromes in diseases classified elsewhere. Eaton-Lambert syndrome</i>
359.0	S/E	Miopatía congénita (central core, nemalínica, multicore, miotubular, centronuclear, desproporción congénita de fibras...)	<i>Congenital myopathies (central core, minicore, multicore, fiber-type disproportion, myotubular, centronuclear, nemaline)</i>
359.1	01	Distrofia de cinturas (sarcoglicanopatías, calpeinopatías...)	<i>Limb-girdle muscular dystrophy</i>
359.1	02	Distrofia facioescapulohumeral (Landouzy-Dejerine)	<i>Facioscapulohumeral muscular dystrophy</i>
359.1	03	Distrofia muscular (Becker)	<i>Muscular dystrophy (Becker)</i>
359.1	04	Distrofia muscular (Duchenne)	<i>Muscular dystrophy (Duchenne)</i>
359.1	05	Distrofia muscular congénita (Fukuyama, MCO, Walker-Warburg, deficiente en merosina o en integrina, miopatía de Bethlem...)	<i>Congenital muscular dystrophy (Fukuyama, COMS, Walker-Warburg, merosine deficiency, integrin deficiency, Bethlem myopathy...)</i>
359.1	06	Emery-Dreifuss, enfermedad	<i>Benign scapulo-peroneal muscular dystrophy with early contractures (Emery-Dreifuss)</i>
359.2	01	Distrofia miotónica (Steinert)	<i>Dystrophia myotonica (Steinert)</i>
359.2	02	Miotonía congénita (Thomsen)	<i>Thomsen's myotonia congenita</i>
359.2	03	Paramiotonía congénita (Eulenburg)	<i>Paramyotonia congenita of von Eulenburg</i>
359.2	04	Miotonía congénita (Becker)	<i>Congenital myotonia (Becker type)</i>
359.3	S/E	Parálisis periódica familiar	<i>Periodic paralysis (familial)</i>
359.4	S/E	Miopatía tóxica o por fármacos	<i>Drug-induced myopathy</i>
359.5	S/E	Miopatía en enfermedad endocrina	<i>Myopathy in endocrine diseases</i>
359.6	S/E	Miopatía inflamatoria asociada a otras enfermedades	<i>Inflammatory myopathy associated with other disorders</i>
359.81	S/E	Miopatía del enfermo crítico	<i>Critical care myopathy</i>
359.89	01	Miopatía metabólica	<i>Myopathy in metabolic diseases</i>

17. Enfermedades neuromusculares
17. Neuromuscular diseases

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
359.89	02	Miopatía mitocondrial	<i>Mitochondrial myopathy</i>
359.9	S/E	Miopatía no especificada	<i>Myopathy, unspecified</i>
710.3	S/E	Dermatomiositis	<i>Dermatopolymyositis</i>
710.4	S/E	Polimiositis idiopática	<i>Polymyositis</i>
719.7	S/E	Trastorno de la marcha	<i>Gait difficulties</i>
728.0	S/E	Miositis infecciosas	<i>Infectious myositis</i>
728.88	S/E	Rabdomiólisis, mioglobinuria	<i>Rhabdomyolysis</i>
729.82	S/E	Calambres musculares	<i>Cramps</i>
754.89	S/E	Artrogriposis congénita	<i>Arthrogryposis multiplex congenita</i>
756.81	S/E	Agenesia del músculo oris, Poland	<i>Hypoplasia of depressor anguli oris muscle, Poland syndrome</i>
781.2	S/E	Marcha de puntas 'tip-toe' y otras anomalías de la marcha	<i>Tip-toe gait and other gait abnormalities</i>
781.7	S/E	Tetania	<i>Tetany</i>
781.99	S/E	Dolores de crecimiento	<i>Growing pains</i>
995.86	S/E	Hipertermia maligna	<i>Malignant hyperthermia</i>

18. Otros

18. Others

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose
V61.0	S/E	Ruptura familiar	<i>Parental divorce</i>
V61.20	S/E	Problemas entre padres-hijos (discordia paterno-filial)	<i>Family disturbances / Altered family relationships between parents and children</i>
V61.8	S/E	Niño adoptado (otras circunstancias familiares específicas)	<i>Adopted child (or other specific familial circumstance)</i>
V62.8	S/E	Circunstancias psicosociales adversas	<i>Adverse familial, social and environmental situations</i>
V65.5	S/E	Normalidad neurológica	<i>Neurologically normal child / No evidence of neurological disease</i>

19. Procedimientos diagnósticos

19. Diagnostic procedures

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Procedimientos diagnósticos	Diagnostic procedures
01.09	S/E	Punción de fontanela anterior (incluye aspiración craneal de LCR, sangre, etc.)	<i>Anterior fontanel puncture (includes blood aspiration, CSF sample obtaining, etc.)</i>
03.31	S/E	Punción lumbar	<i>Lumbar puncture</i>
04.12	S/E	Biopsia de nervio periférico (procedimiento)	<i>Biopsy, peripheral nerve (procedure)</i>
83.21	S/E	Biopsia muscular (procedimiento)	<i>Biopsy, muscle (procedure)</i>
83.29	S/E	Biopsia muscular (estudio de la cadena respiratoria u otros estudios bioquímicos o de genética molecular)	<i>Biopsy, muscle (biochemical or molecular genetics investigations)</i>
86.11	S/E	Biopsia de piel (procedimiento)	<i>Biopsy, skin (procedure)</i>
86.19	S/E	Biopsia de piel para cultivo de fibroblastos / Estudios bioquímicos o genéticos en fibroblastos	<i>Biopsy, skin (for fibroblast culture) / Biochemical or molecular genetics investigations in fibroblasts</i>
87.03	S/E	TAC (tomografía axial computarizada de cabeza) / angio-TAC	<i>CT scan, head (computed tomography) / CT angiogram</i>
87.09	S/E	Radiografía de tejido blando de cara, cabeza, cuello (adenoides, nasofaringe, senos, etc.)	<i>Radiography, plain (soft tissues of the face, neck, skull, etc.)</i>
87.16	S/E	Radiografía de huesos craneofaciales (senos paranasales, órbita)	<i>Radiography, plain (craniofacial: orbit, paranasal sinuses, etc.)</i>
87.17	S/E	Radiografía de cráneo (AP, lateral, base craneal)	<i>Radiography, plain (cranial vault, skull base)</i>
87.2	S/E	Radiografía de columna	<i>Radiography, plain (vertebral column)</i>
87.21	S/E	Mielografía con contraste	<i>Myelography (with contrast agent into the thecal sac)</i>
87.44	S/E	Radiografía de tórax	<i>Radiography, plain (thoracic)</i>
87.62	S/E	Tránsito esofagogastroduodenal	<i>Upper gastrointestinal tract barium examination (includes other contrast upper GI series)</i>
88.31	S/E	Serie ósea completa	<i>Radiography, plain (whole skeleton X-ray)</i>
88.41	S/E	Arteriografía cerebral (arterias carótidas, arterias vertebrales, arteria basilar)	<i>Angiography, cerebral (carotid arteries, vertebral arteries, basilar artery)</i>
88.71	S/E	Ecografía cerebral y de cuello (incluye eco-Doppler vascular)	<i>Ultrasonography, cerebral / neck (includes Doppler ultrasonography of cerebral vessels)</i>
88.90	01	PET (tomografía por emisión de positrones)	<i>PET (positron emission tomography)</i>
88.90	02	SPECT (tomografía computarizada por emisión de fotón único)	<i>SPECT (single-photon emission computed tomography)</i>

19. Procedimientos diagnósticos

19. Diagnostic procedures

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Procedimientos diagnósticos	Diagnostic procedures
88.91	S/E	RM cerebral (neuroimagen por resonancia magnética), angio-RMC	<i>MRI, cerebral (cerebral imaging study by magnetic resonance) / MRI of cerebral vessels</i>
88.93	S/E	RM raquídea (estudio de imagen por resonancia magnética; incluye columna vertebral y médula espinal)	<i>MRI, spinal cord (spinal cord imaging study by magnetic resonance)</i>
88.94	S/E	RM musculoesquelética (estudio por resonancia magnética de las extremidades)	<i>MRI, muscles and bones (imaging study of limbs by magnetic resonance)</i>
88.97	S/E	RM de otras áreas (estudio por resonancia magnética de órbitas, cuello, cara, abdomen, etc.)	<i>MRI, other (imaging study of other body parts by magnetic resonance)</i>
89.01	S/E	Historia clínica (anamnesis)	<i>Anamnesis / Medical record</i>
89.02	S/E	Consulta de revisión o seguimiento	<i>Consultation, follow-up</i>
89.03	S/E	Consulta (primera consulta)	<i>Consultation (first consultation)</i>
89.05	S/E	Interconsulta (evaluación solicitada por otro servicio, sección o unidad hospitalaria)	<i>Medical consultation (consultation requested by another service, section or unit)</i>
89.10	S/E	Test de Wada (amobarbital intracarotídeo)	<i>Wada test (carotid artery amobarbital infusion)</i>
89.13	S/E	Examen neurológico	<i>Examination, neurological</i>
89.14	S/E	EEG normal	<i>EEG, standard</i>
89.16	S/E	Transiluminación craneal en neonato y lactante	<i>Transillumination, cranial (neonate and infant)</i>
89.17	S/E	EEG de sueño (incluye EEG tras privación de sueño y estudio polisomnográfico)	<i>EEG, sleep recording (includes sleep deprivation EEG recording and polysomnography)</i>
89.18	S/E	EEG de sueño especial (test de latencias múltiples para narcolepsia, etc.)	<i>EEG, special studies (multiple latency test for narcolepsy, etc.)</i>
89.19	S/E	EEG monitorización (videográfica, continua, holter-EEG, etc.)	<i>EEG, monitoring (continuous, holter-EEG, videographic recording, etc.)</i>
89.52	S/E	ECG (electrocardiograma)	<i>EKG / ECG (electrocardiogram)</i>
89.65	S/E	Gasometría arterial	<i>Arterial blood gas determination, blood pH</i>
89.66	S/E	Gasometría venosa	<i>Venous blood gas determination</i>
89.8	S/E	Autopsia / Necropsia	<i>Autopsy / Necropsy</i>
90.0	S/E	LCR (examen)	<i>CSF examination (any kind of determination or study)</i>
90.06	01	Biopsia cerebral (estudio anatomopatológico)	<i>Biopsy, cerebral (pathologic studies)</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Procedimientos diagnósticos	Diagnostic procedures
90.06	O2	Biopsia de nervio periférico (estudio anatomopatológico)	<i>Biopsy, peripheral nerve (pathologic studies)</i>
90.5	S/E	Examen sangre (cualquier determinación)	<i>Blood test (any kind of determination or study)</i>
90.59	S/E	Cariotipo y estudio citogenético	<i>Karyotype / Cytogenetics</i>
90.6	S/E	Médula ósea (estudio anatomopatológico)	<i>Bone marrow (pathologic studies)</i>
91.5	S/E	Biopsia muscular (estudio anatomopatológico)	<i>Biopsy, muscle (pathologic study)</i>
91.6	S/E	Biopsia de piel y anexos (estudio anatomopatológico)	<i>Biopsy, skin (pathologic study)</i>
93.08	S/E	EMG (todas las técnicas y modalidades)	<i>EMG (all kinds of studies)</i>
93.09	S/E	Velocidad de conducción nerviosa / Electroneurogramas	<i>Nerve conduction velocity / Any neurophysiological test in nerves / Somatosensory evoked potential</i>
94.01	S/E	Test de inteligencia general (Wechsler, Stanford-Binet, Terman-Merrill, etc.)	<i>Intelligence, test of general (WISC-R, WAIS, Stanford-Binet, Terman-Merrill, etc.)</i>
94.08	S/E	Escalas para evaluación del trastorno por déficit de atención (CONNERS, EDAH)	<i>Attention deficit disorder, scales (Connors' scale, etc.)</i>
94.09	S/E	Pruebas para funciones cognitivas (no incluye test de inteligencia ni escalas para TDAH)	<i>Cognitive function test (all except general intelligence tests and attention deficit disorder scales)</i>
95.03	S/E	Fondo de ojo	<i>Funduscopy examination</i>
95.05	S/E	Campimetría visual	<i>Campimetric study</i>
95.21	S/E	Electrorretinograma	<i>Electroretinogram</i>
95.22	S/E	Electrooculograma	<i>Electrooculogram</i>
95.23	S/E	Potenciales evocados visuales	<i>Evoked potentials, visual (VEP)</i>
95.24	S/E	Electronistagmograma	<i>Electronystagmography</i>
95.41	S/E	Audiometría (incluye todas las modalidades)	<i>Audiometry (all modalities)</i>
95.44	S/E	Pruebas vestibulares	<i>Vestibular function tests</i>
95.46	S/E	Potenciales evocados auditivos	<i>Evoked potentials, brainstem auditory (BAEP)</i>
99.29	O2	Test de edrofonio	<i>Edrophonium test</i>
V26.3	S/E	Consejo genético	<i>Genetic counseling</i>

19. Procedimientos diagnósticos

19. Diagnostic procedures

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Procedimientos diagnósticos	Diagnostic procedures
V28.0	S/E	Cribado prenatal (amniocentesis) para la detección de anomalías cromosómicas	<i>Amniocentesis (prenatal screening for chromosomal alterations)</i>
V28.3	S/E	Cribado para la detección prenatal de malformaciones del SNC por ecografía	<i>Fetal ultrasonography (prenatal diagnosis of CNS malformations)</i>
V28.8	S/E	Estudio prenatal (amniocentesis para estudio de error innato metabólico en feto de riesgo)	<i>Prenatal diagnosis, in high-risk fetus for inborn error of metabolism</i>
V77.3	S/E	Estudios metabólicos específicos para fenilcetonuria	<i>Laboratory studies, specific for phenylketonuria</i>
V77.4	S/E	Estudios metabólicos específicos para galactosemia	<i>Laboratory studies, specific for galactosemia</i>
V77.7	01	Estudios metabólicos para errores innatos metabólicos en sentido amplio (en sangre, orina, LCR)	<i>Laboratory studies, for any suspected inborn error of metabolism (in blood, urine, CSF)</i>
V77.7	02	Test de isquemia de antebrazo (lactato)	<i>Overload test, for suspected inborn error of metabolism</i>
V77.7	03	Test de lactato tras ejercicio o sobrecarga de glucosa	<i>Forearm ischemic exercise test (lactate determination)</i>
V77.7	04	Sobrecarga en sospecha de error innato del metabolismo	<i>Lactate determination after exercise or oral glucose overload</i>
V80.0	S/E	Genética molecular (FISH, búsqueda mutacional o cualquier otra técnica), para enfermedades neurológicas	<i>Molecular genetics, in neurological diseases (FISH, mutational analysis, etc.)</i>

20. Procedimientos terapéuticos

20. Therapeutic procedures

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Procedimientos terapéuticos	Therapeutic procedures
01.24	S/E	Craneotomía (descompresión, exploratoria, trepanación, extracción de cuerpo extraño, absceso epidural, hematoma extradural)	<i>Craniotomy (decompressive, exploratory, trepanation, foreign body extraction, epidural abscess/hematoma)</i>
01.31	S/E	Craneotomía (absceso/empiema subdural, absceso cerebral, higroma), con incisión de meninges	<i>Craniotomy (subdural abscess/empyema/effusion/hygroma, cerebral abscess), with meningeal incision</i>
01.39	S/E	Hematoma intracerebral (drenaje)	<i>Removal/drainage (intracerebral hemorrhage)</i>
01.59	S/E	Extirpación de lesión cerebral (tumor, absceso)	<i>Extirpation, of cerebral lesion (tumour, abscess)</i>
02.01	S/E	Craneosinóstosis (craneoplastia reparadora)	<i>Cranioplasty (in craniostenosis)</i>
02.02	S/E	Fractura craneal (descompresión)	<i>Decompressive surgery (in cranial fracture)</i>
02.12	S/E	Meninges (reparación: fístula de LCR, encefalocele, etc.)	<i>Dural repair surgery (encephalocele, CSF fistula, etc.)</i>
02.2	S/E	Ventriculostomía (incluye válvula para monitorización de la presión intracraneal, ventriculostomía del III ventrículo endoscópica)	<i>Ventriculostomy (includes intracranial pressure monitoring, 3rd venticle endoscopic ventriculostomy)</i>
02.32	S/E	Derivación ventricular al aparato circulatorio (ventriculoatrial, ventriculocava)	<i>Ventriculoatrial shunt</i>
02.34	S/E	Derivación ventriculoperitoneal	<i>Ventriculoperitoneal shunt</i>
03.09	S/E	Laminectomía descompresiva	<i>Laminectomy, decompressive</i>
03.1	S/E	Rizotomía de raíces dorsales (tratamiento de la espasticidad)	<i>Rhizotomy, dorsal roots (as treatment of spasticity)</i>
03.51	S/E	Mielomeningocele espinal (reparación)	<i>Dural repair surgery (in myelomeningocele)</i>
03.59	S/E	Disrafia espinal (reparación; incluye todas excepto mielomeningocele)	<i>Dural repair surgery (any type of spinal dysraphism except myelomeningocele)</i>
03.92	S/E	Intratecal (inyección de fármacos por esta vía). Excluye anestésicos	<i>Intrathecal, drug administration (excludes anesthetic agents)</i>
20.95	S/E	Implante coclear	<i>Cochlear implant</i>
31.1	S/E	Traqueostomía	<i>Tracheostomy</i>
86.06	S/E	Baclofeno (implantación de bomba de perfusión)	<i>Baclofen (intrathecal baclofen infusion pump)</i>
86.94	S/E	Marcapasos vagal (y otros neuroestimuladores generadores de pulsos)	<i>Vagal nerve stimulation (includes any pulse generating neurostimulation device)</i>

20. Procedimientos terapéuticos

20. Therapeutic procedures

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Procedimientos terapéuticos	Therapeutic procedures
92.30	S/E	Radiocirugía estereotáxica	<i>Gamma knife stereotactic radiosurgery</i>
93.1	S/E	Fisioterapia en general (sin especificar modalidad)	<i>Rehabilitation, motor / Physiotherapy (includes all modalities or methods)</i>
93.22	S/E	Rehabilitación de la marcha	<i>Rehabilitation of gait</i>
93.71	S/E	Dislexia (tratamiento específico)	<i>Dyslexia (specific treatment for this disorder)</i>
93.72	S/E	Logopedia (tratamiento para disfasias)	<i>Logopedia / Logotherapy (in developmental dysphasias)</i>
93.74	S/E	Logopedia (tratamiento para defectos del habla)	<i>Logopedia / Logotherapy (in speech disorders)</i>
93.82	S/E	Escolarización especial (para niños con minusvalías psíquicas, sensoriales o físicas)	<i>Special educational needs (children with cognitive, sensory-perceptual or physical disabilities)</i>
93.83	S/E	Terapia ocupacional	<i>Occupational therapy</i>
93.90	S/E	Presión positiva continua de la vía respiratoria	<i>Positive pressure ventilation</i>
94.42	S/E	Terapia familiar	<i>Family therapy / Psychosocial intervention</i>
94.49	S/E	Asesoramiento psicológico	<i>Psychological assessment</i>
94.51	S/E	Psicoterapia (remitir al paciente para psicoterapia sin especificar el tipo)	<i>Psychotherapy (patient submission with/ without any specification)</i>
96.04	S/E	Intubación endotraqueal	<i>Endotracheal intubation</i>
96.35	S/E	Alimentación por sonda nasogástrica	<i>Nasogastric feeding</i>
96.6	S/E	Alimentación por gastrostomía	<i>Gastrostomy feeding</i>
96.70	S/E	Ventilación mecánica continua	<i>Mechanical ventilation, continuous</i>
99.04	S/E	Transfusión de concentrado de hematies	<i>Transfusion, packed red blood cells</i>
99.05	S/E	Transfusión de plaquetas	<i>Transfusion, platelets</i>
99.06	S/E	Transfusión de factores de coagulación	<i>Transfusion, coagulation factors</i>
99.10	S/E	Trombólisis (infusión parenteral de agentes trombolíticos)	<i>Thrombolytic therapy (parenteral infusion of thrombolytic drugs)</i>
99.14	S/E	Gammaglobulina inespecífica (administración intravenosa)	<i>Gamma globulin (intravenous administration)</i>
99.15	S/E	Alimentación parenteral	<i>Parenteral nutrition</i>
99.16	S/E	Antídoto (administración parenteral)	<i>Antidote (parenteral administration)</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Procedimientos terapéuticos	Therapeutic procedures
99.19	S/E	Anticoagulación parenteral (heparina, heparinoides)	<i>Anticoagulant therapy, parenteral</i>
99.21	S/E	Antibiótico (administración parenteral)	<i>Antibiotic (parenteral administration)</i>
99.22	S/E	Antiinfeccioso (administración parenteral de fármaco antiinfeccioso no antibiótico: aciclovir, antifúngicos, etc.)	<i>Antiinfectious agent (parenteral administration of non-antibiotic antiinfectious: acyclovir, antifungal, etc.)</i>
99.23	S/E	Corticoides (administración parenteral)	<i>Corticosteroids (parenteral administration)</i>
99.25	S/E	Inmunosupresor (administración parenteral del fármaco)	<i>Immunosuppressive therapy (parenteral)</i>
99.26	S/E	Anticonvulsivante (administración parenteral de fármaco antiepiléptico para tratamiento de crisis o profilaxis de las mismas)	<i>Anticonvulsant (parenteral administration for seizure treatment or prophylaxis)</i>
99.29	1	Toxina botulínica IM (u otro fármaco no clasificado bajo otro concepto, administrado IM, SC, IV)	<i>Botulinum toxin administration, intramuscular / Any other drug non-classified in other concept parenterally administered</i>
99.60	S/E	Reanimación cardiopulmonar	<i>Resuscitation, cardiopulmonary</i>
99.71	S/E	Plasmaféresis terapéutica	<i>Plasmapheresis, therapeutic</i>
99.75	S/E	Neuroprotección farmacológica (administración de cualquier agente con este fin)	<i>Neuroprotection, pharmacological (administration of any type of drug for this purpose)</i>
99.81	S/E	Hipotermia (central, local)	<i>Hypothermia (local, central)</i>

21. Motivos de consulta

21. Reasons for medical consultation

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Motivo de consulta	Reasons for medical consultation
042	S/E	Síndrome de inmunodeficiencia humana (sida)	<i>Acquired immunodeficiency syndrome (AIDS)</i>
243	S/E	Hipotiroidismo congénito	<i>Congenital hypothyroidism</i>
292.2	S/E	Intoxicación por drogas	<i>Drug overdose (illegal drugs)</i>
293.0	S/E	Síndrome confusional agudo	<i>Acute confusional state</i>
299	S/E	Trastorno generalizado del desarrollo (autismo, Asperger...)	<i>Pervasive developmental disorder</i>
300.9	S/E	Trastorno psiquiátrico	<i>Psychiatric disorder</i>
301.3	S/E	Crisis de agresividad	<i>Aggressiveness</i>
306.1	S/E	Hiperventilación psicógena	<i>Psychogenic hyperventilation</i>
306.8	S/E	Bruxismo	<i>Bruxism</i>
307.0	S/E	Tartamudeo	<i>Stuttering</i>
307.20	S/E	Tics	<i>Tics</i>
307.3	S/E	Estereotipias motoras (balanceos, ritmias motoras, spasmus nutans, golpeteos rítmicos de la cabeza, etc.)	<i>Motor stereotypies</i>
307.46	S/E	Terrores nocturnos, sonambulismo	<i>Sleepwalking / Somnambulism</i>
307.47	S/E	Pesadillas, parasomnias	<i>Parasomnia</i>
307.50	S/E	Trastorno de alimentación	<i>Eating disorder behaviour</i>
307.52	S/E	Pica	<i>Pica</i>
310.2	S/E	Conmoción cerebral (signos/síntomas poscontusión o encefalopatía traumática)	<i>Cerebral commotion (post-traumatic signs/symptoms)</i>
312.9	S/E	Trastorno del comportamiento	<i>Behaviour disorder</i>
313.0	S/E	Ansiedad	<i>Anxiety / Anxiety attack</i>
314.0	S/E	Déficit de atención con/sin hiperactividad	<i>Attention deficit disorder (with/without hyperactivity)</i>
315.0	S/E	Dislexia	<i>Dyslexia</i>
315.1	S/E	Discalculia	<i>Dyscalculia</i>
315.3	S/E	Trastorno del lenguaje	<i>Language or speech disorder</i>
315.4	S/E	Torpeza motora / Mala coordinación motora	<i>Clumsiness / Impaired motor coordination</i>
315.9	S/E	Trastorno del aprendizaje escolar	<i>Learning disorder</i>

21. Motivos de consulta
21. Reasons for medical consultation

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Motivo de consulta	Reasons for medical consultation
319	S/E	Retraso mental	<i>Mental retardation</i>
333.7	03	Reacción extrapiramidal inducida por fármacos	<i>Drug-induced extrapyramidal side effects</i>
342	S/E	Hemiparesia/hemiplejía no especificada (o sospecha de la misma)	<i>Hemiparesis / Hemiplegia (nonspecific), or suspicion of</i>
343	S/E	Parálisis cerebral infantil / Encefalopatía estática motora	<i>Cerebral palsy / Static encephalopathy with motor dysfunction</i>
343.4	S/E	Hemiplejía adquirida (excluye la PCI hemipléjica)	<i>Hemiparesis / Hemiplegia (acquired; excludes hemiplegic cerebral palsy)</i>
344	S/E	Parálisis no especificada (cualquier forma excepto PCI)	<i>Paresis / Paralysis (all forms except cerebral palsy)</i>
346	S/E	Migraña	<i>Migraine</i>
348.3	S/E	Encefalopatía aguda	<i>Encephalopathy, acute</i>
348.31	02	Encefalopatía infecciosa	<i>Encephalopathy, infectious origin</i>
348.8	S/E	Muerte cerebral	<i>Brain death</i>
349.0	S/E	Síndrome pospunción lumbar	<i>Post-lumbar puncture syndrome</i>
351.0	S/E	Parálisis facial periférica	<i>Facial nerve paralysis (includes Bell's palsy)</i>
352	S/E	Pares craneales, no facial (parálisis u otra alteración)	<i>Cranial nerve disorder (any nerve or type of dysfunction)</i>
358.9	S/E	Enfermedad periférica neuromuscular no especificada (sospecha de la misma)	<i>Neuromuscular disease (nonspecific), or suspicion of</i>
368.0	S/E	Alteración visual (disminución de la agudeza visual)	<i>Visual acuity, diminished</i>
368.1	S/E	Alteración visual subjetiva (escotomas, fotofobia, macro/micropsia, etc.)	<i>Visual perception disorder (macropsia, micropsia, photophobia, scotomata)</i>
368.2	S/E	Diplopía	<i>Diplopia</i>
368.4	S/E	Campimetría visual alterada	<i>Visual field defect</i>
369.00	S/E	Ceguera	<i>Blindness</i>
374.3	S/E	Ptosis	<i>Ptosis</i>
377.00	S/E	Edema de papila	<i>Papilledema</i>
378.5	S/E	Estrabismo	<i>Strabismus / Squint</i>
378.9	S/E	Alteración de la motilidad ocular	<i>Eye motility disorders</i>

21. Motivos de consulta 21. Reasons for medical consultation

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Motivo de consulta	Reasons for medical consultation
379.51	S/E	Nistagmo congénito	<i>Congenital nystagmus</i>
389	S/E	Sordera / Hipoacusia	<i>Deafness / Hypoacusis</i>
437.1	S/E	Hipoxia-isquemia cerebral no neonatal	<i>Hypoxic-ischaemic brain injury (non perinatal)</i>
536.2	S/E	Vómitos persistentes, cíclicos	<i>Vomiting (cyclic, recurrent)</i>
709.0	S/E	Discromía cutánea (incluye lesiones hipocrómicas, manchas 'café con leche' . . .)	<i>Cutaneous manifestations, suggestive of neurocutaneous disease ('café-au-lait' spots, hypomelanotic macules...)</i>
709.1	S/E	Discromía/trastorno vascular (incluye angiomas variados, en 'vino de Oporto'...)	<i>Cutaneous lesions of vascular origin (angiomata of any kind, 'port-wine stain')</i>
719.7	S/E	Dificultad para la marcha / Cojera	<i>Walking difficulty / Lameness</i>
723.1	S/E	Dolor de cuello / Cervicalgia	<i>Neck pain</i>
723.5	S/E	Tortícolis	<i>Torticollis</i>
724.2	S/E	Dolor lumbar / Lumbalgia	<i>Lumbar pain</i>
724.5	S/E	Dolor de espalda	<i>Back pain</i>
729.1	S/E	Mialgia (focal, generalizada, en reposo, o inducida por ejercicio)	<i>Myalgia / Muscle pain (focal, generalized, at rest or exercise-induced, etc.)</i>
729.5	S/E	Dolor de una extremidad	<i>Limb pain</i>
737.3	S/E	Escoliosis	<i>Scoliosis</i>
741.9	S/E	Espina bífida abierta (meningocele, mielomeningocele . . .)	<i>Bifid spine (spinal dysraphism)</i>
742.1	S/E	Microcefalia	<i>Microcephaly</i>
742.9	S/E	Malformación del cerebro o medula espinal (incluye anomalía congénita del SNC)	<i>Brain or spinal cord malformation (includes any congenital abnormality of CNS)</i>
743.46	S/E	Anisocoria (congénita, coloboma del iris)	<i>Anisocoria (congenital, iris coloboma)</i>
743.52	S/E	Coloboma de fondo de ojo	<i>Fundus coloboma</i>
743.61	S/E	Ptosis congénita	<i>Congenital ptosis</i>
744.9	S/E	Fenotipo peculiar facial	<i>Facial dysmorphism</i>
754.0	S/E	Alteración craneal (incluye plagiocefalia posicional, sospecha de craneosinostosis)	<i>Cranial shape alteration (includes postural plagiocephaly, suspected craniosynostosis)</i>
754.1	S/E	Tortícolis congénita	<i>Congenital torticollis</i>
754.51	S/E	Pie equinvaro congénito	<i>Pes equinovarus, clubfoot (congenital)</i>

21. Motivos de consulta
21. Reasons for medical consultation

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Motivo de consulta	Reasons for medical consultation
754.71	S/E	Pie cavo	<i>Pes cavus</i>
754.89	S/E	Artrogriposis múltiple congénita	<i>Congenital multiple arthrogryposis</i>
756.0	01	Craneosinostosis (excluye acrocefalosindactilia: Apert)	<i>Craniosynostosis (does not include syndromic acrocephalosyndactylia: Apert)</i>
756.0	03	Macrocefalia	<i>Macrocephaly</i>
756.10	S/E	Anomalía de la columna vertebral	<i>Vertebral column abnormality</i>
756.17	S/E	Espina bifida oculta	<i>Spina bifida occulta</i>
757.8	S/E	Síndrome neurocutáneo (sospecha del mismo por signos dérmicos)	<i>Neurocutaneous syndrome (or suspicion based in cutaneous manifestations)</i>
759.7	S/E	Malformaciones congénitas múltiples. Síndrome polimalformativo	<i>Multiple malformation syndrome</i>
764.9	S/E	Crecimiento intrauterino retardado	<i>Intrauterine growth retardation</i>
765.0	S/E	Neonato pretérmino < 1000 g	<i>Preterm neonate < 1000 g</i>
765.1	S/E	Neonato pretérmino 1000-2499 g	<i>Preterm neonate 1000-2499 g</i>
767.0	S/E	Hemorragia intracraneal neonatal (epidural, subdural, cerebral, no incluye intraventricular)	<i>Intracranial hemorrhage, neonatal (epidural, subdural, cerebral; does not include intraventricular)</i>
767.6	S/E	Parálisis braquial obstétrica/congénita	<i>Brachial paralysis, neonatal/congenital</i>
768.4	S/E	Pérdida de bienestar fetal (antiguo 'sufrimiento fetal')	<i>Fetal distress</i>
768.9	S/E	Asfisia perinatal, encefalopatía hipoxicoisquémica neonatal	<i>Perinatal asphyxia, hypoxic-ischaemic encephalopathy (perinatal/neonatal)</i>
770.81	S/E	Apnea del neonato	<i>Neonatal apnea</i>
771.0	S/E	Infección congénita por rubéola	<i>Rubella infection, congenital</i>
771.1	S/E	Infección congénita por CMV	<i>Cytomegalovirus infection, congenital</i>
771.2	S/E	Infección congénita (excluye rubéola, CMV)	<i>Congenital infection (excludes rubella and cytomegalovirus)</i>
772.1	S/E	Hemorragia intraventricular neonatal	<i>Intraventricular hemorrhage, neonatal</i>
772.2	S/E	Hemorragia subaracnoidea perinatal	<i>Subarachnoid hemorrhage, neonatal</i>
775.0	S/E	Hijo de madre diabética	<i>Infant of diabetic mother</i>
775.6	S/E	Hipoglucemia neonatal	<i>Hypoglycemia, neonatal</i>
779.0	S/E	Convulsiones neonatales	<i>Seizures, neonatal</i>

21. Motivos de consulta

21. Reasons for medical consultation

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Motivo de consulta	Reasons for medical consultation
779.1	S/E	Hiperexcitabilidad neurológica	<i>Hyperexcitability, neonatal</i>
779.2	S/E	Depresión neonatal. Anormalidad neurológica neonatal	<i>Abnormal neurological signs, neonatal</i>
779.5	S/E	Síndrome de abstinencia a drogas neonatal	<i>Drug abstinence syndrome, neonatal</i>
779.7	S/E	Leucomalacia periventricular	<i>Periventricular leukomalacia</i>
779.89	S/E	Hipotonía congénita	<i>Hypotonia, congenital</i>
779.9	S/E	Neonato de riesgo neurológico	<i>Neonate with neurological risk factors</i>
780.01	S/E	Coma	<i>Coma</i>
780.02	S/E	Alteración transitoria de la conciencia	<i>Transient or episodic alteration of consciousness</i>
780.03	S/E	Estado vegetativo persistente	<i>Persistent vegetative state</i>
780.09	S/E	Obnubilación / Estupor	<i>Obnubilation / Stupor</i>
780.1	S/E	Alucinaciones, ilusiones	<i>Hallucinations, illusions</i>
780.2	01	Espasmos del sollozo / Apnea del llanto	<i>Crying spells / Breath-holding spells</i>
780.2	02	Síncope vasovagal / Presíncope	<i>Syncope / Presyncope</i>
780.31	S/E	Convulsión febril	<i>Febrile seizure</i>
780.39	01	Crisis epiléptica, convulsión	<i>Epileptic seizure, convulsive seizure</i>
780.4	S/E	Vértigo / Mareo	<i>Dizziness / Vertigo / Light-headedness</i>
780.5	S/E	Trastorno del sueño (incluye insomnio, hipersomnias, alteraciones del ciclo vigilia- sueño, apnea del sueño)	<i>Sleep disorder (includes insomnia, hypersomnia, nightmares, sleep-wake cycle disorder, and sleep apnea)</i>
780.6	S/E	Escalofríos con la fiebre	<i>Febrile shivering</i>
780.79	S/E	Debilidad muscular inespecífica / Fatiga	<i>Muscle weakness / Fatigability</i>
780.93	S/E	Amnesia (retrógrada)	<i>Amnesia</i>
781.0	S/E	Movimientos anormales (incluye temblor)	<i>Abnormal movements (includes tremor)</i>
781.2	S/E	Trastorno de la marcha (incluye 'tip-toe', excluye ataxia, cojera)	<i>Altered gait (includes 'tip-toe' and others; does not include ataxia or lameness)</i>
781.3	S/E	Ataxia	<i>Ataxia</i>
781.4	S/E	Parálisis transitoria de las extremidades	<i>Transient limb paralysis</i>
781.6	S/E	Meningismo	<i>Meningeal signs</i>

21. Motivos de consulta
21. Reasons for medical consultation

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Motivo de consulta	Reasons for medical consultation
781.92	S/E	Postura anormal	<i>Abnormal posture</i>
781.99	S/E	Dolor en piernas	<i>Leg pains</i>
782.0	S/E	Parestesias (hiperestesia, anestias u otra sensación anormal cutánea)	<i>Paresthesia (hyperesthesia, anaesthesia or other abnormal cutaneous sensation)</i>
783.42	S/E	Retraso psicomotor en general	<i>Development retardation (motor, language) / Psychomotor development retardation</i>
783.5	S/E	Polidipsia	<i>Polydipsia</i>
784.0	S/E	Cefalea, dolor facial	<i>Headache (includes facial pains)</i>
784.2	S/E	Masa o bulto en cabeza o cuello	<i>Mass in the head or neck</i>
784.3	S/E	Afasia adquirida	<i>Acquired aphasia</i>
784.5	S/E	Disartria / Trastornos de la articulación del lenguaje	<i>Dysarthria / Altered speech</i>
787.2	S/E	Disfagia	<i>Dysphagia</i>
787.6	S/E	Encopresis	<i>Encopresis</i>
788.30	S/E	Enuresis inespecífica	<i>Enuresis</i>
788.36	S/E	Enuresis nocturna	<i>Nocturnal enuresis</i>
789.1	S/E	Hepatomegalia	<i>Hepatomegaly</i>
790.5	S/E	CPK elevada en sangre	<i>CPK (creatine-phosphokinase), increased blood levels</i>
791.3	S/E	Mioglobinuria	<i>Myoglobinuria</i>
793.0	S/E	Rx craneal: hallazgos anormales	<i>Cranial roentgenography: abnormal findings</i>
794.01	S/E	Ecografía cerebral: hallazgos anormales	<i>Cerebral ultrasonography: abnormal findings</i>
794.02	S/E	EEG anormal	<i>EEG, abnormal</i>
794.09	S/E	TC/RM: hallazgos anormales	<i>Cranial CT/MRI: abnormal findings</i>
794.13	S/E	Potenciales evocados visuales anormales	<i>Visual evoked potentials: abnormal findings</i>
794.15	S/E	Potenciales evocados auditivos/audiometría anormales	<i>Brainstem auditory evoked potentials: abnormal findings</i>
794.17	S/E	EMG anormal	<i>EMG: abnormal findings</i>
795.2	S/E	Anomalía cromosómica	<i>Chromosomal anomaly, chromosomal aberration</i>
796.1	S/E	Reflejos anormales	<i>Myotatic reflexes, abnormal</i>

21. Motivos de consulta
21. Reasons for medical consultation

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Motivo de consulta	Reasons for medical consultation
796.5	S/E	Hallazgos anormales en ecografía u otra prueba prenatal	<i>Abnormal findings in prenatal screening (ultrasonography or other)</i>
796.6	S/E	Cribado neonatal: hallazgos anormales	<i>Neonatal screening: abnormal findings</i>
798.0	S/E	Síndrome de muerte súbita del lactante	<i>Sudden infant death</i>
799.2	S/E	Irritabilidad / Nerviosismo	<i>Irritability / Nervousness</i>
852	S/E	Hemorragia cerebral traumática (incluye subdural, epidural, subaracnoidea, parenquimatosa, etc.)	<i>Intracranial hemorrhage, traumatic (includes all types)</i>
959.01	S/E	Traumatismo craneal	<i>Cranial trauma</i>
977.9	S/E	Intoxicación por fármaco	<i>Drug overdose (prescription drugs)</i>
995.2	S/E	Efecto adverso de fármaco	<i>Drug adverse effect</i>
995.50	S/E	Maltrato / Abuso infantil	<i>Child abuse / Child neglect</i>
996.2	S/E	Disfunción de derivación ventricular	<i>Cerebrospinal shunt malfunction</i>
V65.9	S/E	Consulta sin motivo específico (incluye 'descartar patología neurológica' no especificada de otro modo)	<i>Neurological consultation without specific reason (includes 'to discard neurologic disorder')</i>
V70.4	S/E	Examen por motivos medicolegales	<i>Neurological examination for legal or forensic reason</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

Clasificación alfabética Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/ SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
272.5	01	A-beta-lipoproteinemia familiar (Bassen-Kornzweig), hipobetalipoproteinemia	<i>Abetalipoproteinemia (Bassen-Kornzweig disease), Hypobetalipoproteinemia</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
324.0	S/E	Absceso cerebral y cerebeloso	<i>Cerebral or cerebellar abscess</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
383.02	S/E	Absceso extradural de la punta de peñasco o síndrome de Gradenigo	<i>Infectious of apex of petrous bone (Gradenigo's syndrome)</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
324.1	S/E	Absceso y empiema espinal	<i>Spinal abscess or empyema</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
270.7	01	Aciduria glutárica tipo I	<i>Glutaric aciduria, type I</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
277.85	01	Aciduria glutárica tipo II	<i>Glutaric aciduria, type II</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
270.3	01	Aciduria metilmalónica	<i>Methylmalonic acidemia</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
270.9	01	Aciduria orgánica: isovalérica, propiónica y otras (2-OH-glutarica, 3-metilglutacónica...)	<i>Organic aciduria: isovaleric, propionic, and others not specified otherwise</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
756.4	01	Acondroplasia y otras condrodistrofias	<i>Achondroplasia and other chondrodystrophies</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
756.89	01	Acortamiento congénito de tendón	<i>Congenital shortening of tendon</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
388.5	S/E	Acústico (lesión VIII par)	<i>Disorders of acoustic or eighth nerve</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
M8140/0	S/E	Adenoma	<i>Adenoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
341.1	S/E	Adrenoleucodistrofia (Schilder)	<i>Adrenoleukodistrophy</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
784.3	S/E	Afasia adquirida (Landau-Kleffner, afasia postraumática o lesional)	<i>Acquired childhood aphasia (Landau-Kleffner, following brain lesion)</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
763.9	S/E	Afectación del RN por complicaciones del parto	<i>Complication of labour and delivery affecting fetus or newborn</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
316	S/E	Afectación psíquica acompañante a otras enfermedades sistémicas	<i>Psychic factors associated with diseases classified elsewhere</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
742.2	01	Agnesia del cuerpo calloso	<i>Callosal agenesis</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
756.13	S/E	Agnesia de sacro	<i>Sacral agenesis</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
756.81	S/E	Agnesia del músculo oris, Poland	<i>Hypoplasia of depressor anguli oris muscle, Poland syndrome</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
301.3	S/E	Agresividad	<i>Aggressiveness</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
270.2	2	Albinismo	<i>Albinism</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
330.8	1	Alpers	<i>Alpers' disease</i>	<i>Neurodegeneratives diseases. Leukodystrophies</i>
368.5	S/E	Alteración de la visión cromática	<i>Colour vision deficiencies</i>	<i>Neuro-ophthalmology / neurotology</i>
780.02	S/E	Alteración transitoria de la conciencia	<i>Transient alteration of awareness</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
724.9	S/E	Alteraciones de espalda no especificadas (fosetas lumbosacras, fístula de LCR. . .)	<i>Back localized disorders, non otherwise specified (i.e.: lumbosacral dimples, CSF fistulas, etc.)</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
784.4	S/E	Alteraciones de la voz: disfonía, ronquera, hipernasalidad	<i>Voice disturbance: dysphonia, hypernasality, hoarseness</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
367.0	S/E	Alteraciones de refracción y acomodación	<i>Disorders of refraction and accommodation</i>	<i>Neuro-ophthalmology / neurotology</i>
780.55	S/E	Alteraciones del ciclo vigilia-sueño	<i>Disruptions of 24 hour sleep wake cycle, unspecified</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
307.45	S/E	Alteraciones del ritmo circadiano (ciclo vigilia-sueño)	<i>Sleep-wake cycle alteration, circadian rhythm disorders</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
780.1	S/E	Alucinación	<i>Hallucination</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
292.12	S/E	Alucinación inducida por drogas	<i>Hallucinosis drug-induced</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
368.0	S/E	Ambliopía y defectos refractivos	<i>Amblyopia</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
270.0	S/E	Aminoacidopatía (alteración del transporte): Hartnup, cistinosis, otros	<i>Disorders of aminoacid transport: Hartnup disease, cystinosis, etc.</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
756.89	02	Amiotrofia congénita	<i>Amyotrophia congenita</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
780.93	S/E	Amnesia (retrograda) y pérdida de memoria	<i>Amnesia, memory loss</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
344.6	S/E	Anclaje medular. Cola de caballo, cono medular	<i>Teethered spinal cord, cauda equina syndrome</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
740.0	S/E	Anencefalo	<i>Anencephalus</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
437.3	S/E	Aneurisma arterial intracraneal	<i>Intracranial arterial aneurysms</i>	<i>Vascular diseases</i>
325	S/E	Angeítis, flebitis, tromboflebitis séptica de senos venosos intracraneales	<i>Infectious arteritis or phlebitis (includes septic thrombophlebitis of cerebral venous sinuses)</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
758.33	01	Angelman: deleción 15q11-q13 materna	<i>Angelman syndrome, deletion 15q11-q13 maternal</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
M9160/0	S/E	Angiofibroma	<i>Angiofibroma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9141/0	S/E	Angioqueratoma	<i>Angiokeratoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
371.14	S/E	Anillo de Kayser-Fleischer	<i>Kayser-Fleischer ring</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
743.45	S/E	Aniridia	<i>Aniridia</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
379.4	S/E	Anisocoria y otros problemas pupilares (adquiridos)	<i>Anomalies of pupillary function (acquired anisocoria and others included)</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
742.4	05	Anomalías cerebrales (otras)	<i>Anomalies of brain (others)</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
755.59	01	Anomalías congénitas del miembro superior (otras)	<i>Congenital anomalies of upper limb (any type)</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
743.9	S/E	Anomalías congénitas del ojo	<i>Unspecified congenital anomaly of eye</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
743.62	S/E	Anomalías congénitas del párpado (otras)	<i>Congenital deformities of eyelids, ablepharon or absence of eyelid, congenital ectropion or entropion included</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
377.2	S/E	Anomalías de disco óptico, incluye coloboma del disco óptico (congénito)	<i>Other disorders of optic disc, congenital coloboma included</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
743.46	S/E	Anomalías del iris y cuerpo ciliar (otras): anisocoria congénita, atresia de pupila, coloboma de iris . . .	<i>Anomalies of iris and ciliary body: congenital anisocoria, atresia of pupil, coloboma of iris and corectopia</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
743.51	S/E	Anomalías vítreas, incluye opacidad vítrea congénita	<i>Vitreous anomalies, congenital vitreous opacity included</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
307.1	S/E	Anorexia nerviosa	<i>Anorexia nervosa</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
313.0	S/E	Ansiedad (trastorno)	<i>Anxiety disorder</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
755.55	S/E	Apert o acrocefalosindactilia	<i>Apert syndrome, acrocephalosyndactyly</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
770.81	S/E	Apnea del neonato	<i>Apnea of newborn</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
379.58	S/E	Apraxia oculomotora, incluye síndrome de Cogan	<i>Deficiencies of smooth pursuit movements (Cogan syndrome/apraxia oculomotora included)</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
322.9	S/E	Aracnoiditis (química, secundaria a infección meníngea)	<i>Arachnoiditis (secondary to chemical agents, meningial infection, etc.)</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
754.89	S/E	Artrोगriposis congénita	<i>Arthrogryposis multiplex congenita</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
768.9	S/E	Asfisia al nacer	<i>Birth asphyxia</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
768.5	S/E	Asfisia grave al nacer (con repercusión neurológica). EHI	<i>Birth asphyxia with neurological impact. Hypoxic-ischemic encephalopathy</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
754.0	01	Asimetría craneal (facial) o plagiocéfalia postural	<i>Asymetry of face or postural plagiocephaly</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
299.8	S/E	Asperger	<i>Asperger syndrome</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
M9430/3	S/E	Astroblastoma	<i>Astroblastoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9400/3	S/E	Astrocitoma	<i>Astrocytoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9401/3	S/E	Astrocitoma anaplásico	<i>Astrocytoma, anaplastic</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9421/1	S/E	Astrocitoma pilocítico	<i>Pilocytic astrocytoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9384/1	S/E	Astrocitoma subependimario de células gigantes	<i>Subependymal giant cell astrocytoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9412/1	S/E	Astrocitoma/ganglioglioma desmoplásico infantil	<i>Desmoplastic infantile astrocytoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
781.3	S/E	Ataxia aguda	<i>Acute cerebellar ataxia</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
334.4	S/E	Ataxia asociada a ECM, encefalopatía degenerativa, encefalopatías epilépticas...	<i>Cerebellar ataxia in inborn error of metabolism, degenerative disease, epileptic encephalopathy...</i>	Neurodegeneratives diseases. Leukodystrophies
334.2	S/E	Ataxia con atrofia cerebelosa o degeneración cerebelosa primaria	<i>Primary cerebellar degeneration or ataxia with cerebellar atrophy</i>	Neurodegeneratives diseases. Leukodystrophies
334.8	2	Ataxia con incoordinación oculocefálica	<i>Cerebellar ataxia with oculomotor apraxia</i>	Neurodegeneratives diseases. Leukodystrophies
334.0	S/E	Ataxia de Friedreich	<i>Friedreich's ataxia</i>	Neurodegeneratives diseases. Leukodystrophies
334.8	3	Ataxia periódica hereditaria	<i>Episodic ataxia</i>	Neurodegeneratives diseases. Leukodystrophies
334.8	4	Ataxia telangiectasia	<i>Ataxia telangiectasia, ataxia telangiectasia-like disorder</i>	Neurodegeneratives diseases. Leukodystrophies
334.8	1	Ataxias cerebelosas autosómicas dominantes, ligadas al sexo...	<i>Cerebellar ataxia, autosomal recessive, dominant, X-linked (includes Joubert and other similar disorders)</i>	Neurodegeneratives diseases. Leukodystrophies
742.4	01	Atrofia cerebral	<i>Cerebral atrophy</i>	CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus
335.0	01	Atrofia muscular espinal infantil tipo I (Werdnig-Hoffmann)	<i>Spinal muscular atrophy type I (Werdnig-Hoffmann)</i>	Neuromuscular diseases
335.0	02	Atrofia muscular espinal infantil tipo II	<i>Spinal muscular atrophy type II</i>	Neuromuscular diseases
335.11	S/E	Atrofia muscular espinal infantil tipo III (Kugelberg-Welander)	<i>Spinal muscular atrophy type III (Kugelberg-Welander)</i>	Neuromuscular diseases
377.1	S/E	Atrofia óptica	<i>Optic atrophy</i>	Neuro-ophthalmology/neurotology
377.16	S/E	Atrofia óptica hereditaria, incluye atrofia óptica de Leber y hereditaria dominante	<i>Hereditary optic atrophy, dominant hereditary and Leber's optic atrophy included</i>	Neuro-ophthalmology/neurotology
345.0	01	Ausencias atípicas	<i>Atypical absences</i>	Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
345.0	02	Ausencias infantiles	<i>Childhood absence epilepsy</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.0	04	Ausencias juveniles	<i>Juvenile absence epilepsy</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.0	03	Ausencias mioclónicas	<i>Myoclonic absences</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
299.0	S/E	Autismo	<i>Autism</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
307.9	S/E	Autoestimulación (masturbación del lactante)	<i>Self-stimulation, infant masturbation</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
277.85	03	Beta-oxidación de los ácidos grasos (trastorno del metabolismo)	<i>Beta-oxidation of fatty acids, congenital disorder</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
266.2	02	Biotina (trastorno del metabolismo)	<i>Biotine (inborn error of metabolism of)</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
277.6	S/E	Biotinidasa (déficit)	<i>Biotinidase deficiency</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
374.46	S/E	Blefarofimosis	<i>Blepharophimosis</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurology</i>
333.81	S/E	Blefarospasmo	<i>Blepharospasm</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
005.1	S/E	Botulismo	<i>Botulism</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
344.89	S/E	Brown-Séquard (síndrome)	<i>Brown-Séquard's syndrome</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
306.8	S/E	Brujismo	<i>Bruxism</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
307.51	S/E	Bulimia	<i>Bulimia (eating disorder)</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
729.82	S/E	Calambres musculares	<i>Cramps</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
275.40	S/E	Calcificación de núcleos basales cerebrales	<i>Basal ganglia calcifications</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
270.9	02	Canavan o degeneración esponjosa del cerebro	<i>Canavan disease (aspartate acylase deficiency)</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
271.9	02	Carbohidratos (gliceroquinas), trastorno del metabolismo	<i>Carbohydrates, congenital disorder of metabolism</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
M9390/3	S/E	Carcinoma del plexo corioideo	<i>Choroid plexus carcinoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9070/3	S/E	Carcinoma embrionario	<i>Embryonal carcinoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
277.85	02	Carnitil palmitoil transferasa (déficit de CPT)	<i>Carnitine palmitoyl transferase deficiency</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
277.82	S/E	Carnitina (trastorno del metabolismo)	<i>Carnitine, disorder of metabolism</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
270.8	01	Carnosinemia	<i>Carnosinemia</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
743.3	S/E	Catarata congénita y anomalías del cristalino: afaquia congénita o ausencia de cristalino	<i>Congenital cataract and lens anomalies (infantile cataract not included, congenital aphakia or absence of lens included)</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurology</i>
366.0	S/E	Catarata infantil	<i>Infantile cataract</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurology</i>
784.0	01	Cefalea	<i>Headache</i>	<i>Headache and related disorders</i>
307.81	01	Cefalea crónica diaria	<i>Chronic daily headache</i>	<i>Headache and related disorders</i>
346.2	04	Cefalea histamínica	<i>Histamine cephalgia</i>	<i>Headache and related disorders</i>
349.0	S/E	Cefalea pospunción	<i>Headache, post-lumbar puncture</i>	<i>Headache and related disorders</i>
784.0	02	Cefalea secundaria	<i>Secondary headache</i>	<i>Headache and related disorders</i>
307.81	02	Cefalea tensional	<i>Tension headache</i>	<i>Headache and related disorders</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
307.80	S/E	Cefaleas de origen psiquiátrico	<i>Psychogenic pain (headache)</i>	<i>Headache and related disorders</i>
377.75	S/E	Ceguera cortical	<i>Cortical blindness</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
950.9	S/E	Ceguera cortical traumática	<i>Traumatic cortical blindness</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
368.6	S/E	Ceguera nocturna o nictalopía	<i>Night blindness</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
369.00	S/E	Ceguera y baja visión (no incluye defectos refractivos)	<i>Impairment level not further specified (blindness and low vision included, disorders of refraction not included)</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
376.01	S/E	Celulitis orbitaria	<i>Orbital cellulitis</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
052.7	S/E	Cerebelitis posvaricelosa	<i>Varicella cerebellar ataxia</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
330.1	01	Ceroidolipofuscinosis	<i>Ceroid lipofuscinosis, neuronal</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
723.1	S/E	Cervicalgia	<i>Cervical pain, neck pain</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
277.87	01	Cetólisis (defecto)	<i>Ketolysis, congenital deficiency</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
759.89	01	CHARGE	<i>CHARGE association</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
288.2	S/E	Chediak-Higashi	<i>Chediak-Higashi syndrome</i>	<i>Neurocutaneous</i>
348.4	01	Chiari I	<i>Chiari malformation type I</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
741.0	01	Chiari II	<i>Chiari malformation type II (Arnold-Chiari)</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
355.0	S/E	Clático (lesión)	<i>Lesion of sciatic nerve</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
270.6	S/E	Ciclo de la urea (trastorno): síndrome HHH (hiperamoniemia, hiperornitinemia, homocitrulinuria), aciduria argininosuccínica	<i>Urea cycle disorder: HHH syndrome, argininosuccinic aciduria, etc.</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
994.6	S/E	Cinetosis o mareo cinesogénico	<i>Motion sickness</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurology</i>
V62.8	S/E	Circunstancias psicosociales adversas	<i>Adverse familial, social and environmental situations</i>	<i>Others</i>
771.1	S/E	Citomegalovirus congénito	<i>Congenital cytomegalovirus infection</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
759.89	02	Cockayne	<i>Cockayne syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
757.39	01	Cockayne-Weber (epidermolisis bullosa)	<i>Cockayne-Weber (epidermolysis bullosa)</i>	<i>Neurocutaneous</i>
759.89	03	Coffin-Lowry	<i>Coffin-Lowry syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
759.89	04	Cohen	<i>Cohen syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
952.4	S/E	Cola de caballo (lesión traumática)	<i>Cauda equina (traumatic injury)</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
743.52	S/E	Coloboma de fondo de ojo	<i>Fundus coloboma</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurology</i>
377.23	S/E	Coloboma del disco óptico (adquirido)	<i>Coloboma of optic disc (acquired)</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurology</i>
743.57	S/E	Coloboma del nervio óptico (congénito)	<i>Coloboma of optic nerve (congenital)</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurology</i>
780.01	S/E	Coma	<i>Coma</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
250.3	S/E	Coma diabético cetoacidótico	<i>Diabetic coma (with ketoacidosis)</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
572.2	S/E	Coma hepático (encefalopatía hepática)	<i>Hepatic coma (hepatic encephalopathy)</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
251.0	S/E	Coma hipoglucémico	<i>Hypoglycemic coma</i>	<i>latrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
345.3	02	Coma poscrítico (tras crisis epiléptica)	<i>Epileptic coma (after seizure)</i>	<i>latrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
349.82	S/E	Coma tóxico (accidental, drogas de abuso, fármacos...)	<i>Coma caused by poisoning (accident, drug abuse, biological or chemical substances, etc.) / Toxic encephalopathy</i>	<i>latrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
850.5	S/E	Coma traumático	<i>Traumatic coma</i>	<i>latrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
588.89	S/E	Coma urémico	<i>Uremic coma</i>	<i>latrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
346.9	S/E	Complicaciones de la migraña	<i>Complication of migraine</i>	<i>Headache and related disorders</i>
850.0	S/E	Conmoción cerebral	<i>Cerebral concussion</i>	<i>latrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
850.4	S/E	Conmoción cerebral con coma profundo sin recuperación (TCE)	<i>Cerebral concussion with deep coma without recovery</i>	<i>latrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
850.3	S/E	Conmoción cerebral con coma prolongado con recuperación (TCE)	<i>Cerebral concussion with prolonged coma and recovery</i>	<i>latrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
850.1	S/E	Conmoción cerebral con pérdida de conocimiento transitorio (TCE)	<i>Cerebral concussion with transitory loss of consciousness (brain injury)</i>	<i>latrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
851.4	S/E	Contusión cerebelosa (o de pedúnculos cerebrales)	<i>Cerebellar concussion</i>	<i>latrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
851.0	S/E	Contusión cerebral cortical	<i>Cerebral cortical concussion</i>	<i>latrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
851.8	S/E	Contusión cerebral de otras estructuras (meninges)	<i>Cerebral concussion of other structures (meninges)</i>	<i>latrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
300.11	S/E	Conversión o trastorno conversivo: parálisis, sordera, ceguera . . .	<i>Conversion disorder: palsy, blindness, deafness. . .</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
780.31	S/E	Convulsión febril y estatus febril	<i>Febrile seizures and febrile status</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
345.51	01	Convulsiones infantiles benignas familiares (Vigevano)	<i>Benign familial infantile seizures</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.50	01	Convulsiones infantiles benignas no familiares (Watanabe)	<i>Benign infantile seizures nonfamilial</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
779.0	05	Convulsiones neonatales (otras)	<i>Neonatal seizures (other types, not specified)</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
779.0	01	Convulsiones neonatales familiares y no familiares benignas	<i>Benign familial and nonfamilial neonatal seizures</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
779.0	02	Convulsiones neonatales sintomáticas por EHI, hipoglucemia, hipocalcemia, ECM . . .	<i>Symptomatic neonatal seizures (hypoglycemia, IHE, hypocalcemia, etc.)</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
M9370/3	S/E	Cordoma	<i>Chordoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
333.5	02	Corea familiar benigna	<i>Benign hereditary chorea</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
333.5	01	Corea inducida por fármacos	<i>Drug induced chorea</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
392.0	S/E	Corea reumática de Sydenham	<i>Sydenham chorea, rheumatic chorea</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
333.5	03	Coreas (otras): corea y SAFL, lupus, vasculitis. . .	<i>Chorea (any etiology): antiphospholipid syndrome, lupus, vasculitis..</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
333.5	04	Coreoatetosis paroxística cinesiogénica	<i>Paroxysmal kinesigenic choreoathetosis</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
M9100/3	S/E	Coriocarcinoma	<i>Choriocarcinoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
130.2	S/E	Coriorretinitis por toxoplasma	<i>Chorioretinitis due to toxoplasmosis</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
759.89	05	Cornelia de Lange	<i>Cornelia de Lange syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
377.7	S/E	Corteza visual, afectación	<i>Disorders of visual cortex (agnosia and hallucination not included)</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
756.2	S/E	Costilla cervical	<i>Cervical rib</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
M9350/1	S/E	Craneofaringioma	<i>Craniopharyngioma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
740.1	S/E	Craneorraquisquis	<i>Craniorrachischisis</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
756.0	01	Craneosinóstosis	<i>Craniosynostosis</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
270.8	03	Creatina cerebral (déficit)	<i>Creatine deficiency, cerebral</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
764.9	S/E	Crecimiento intrauterino retardado	<i>Fetal growth retardation</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
046.1	S/E	Creutzfeldt-Jakob	<i>Creutzfeldt-Jakob disease</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
758.31	S/E	Cri du Chat: deleción 5p	<i>Cri du Chat syndrome, deletion 5p</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
780.39	02	Crisis inducidas por fármacos o drogas	<i>Drug or other chemically induced seizures</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
780.39	03	Crisis inmediatas a traumatismo	<i>Immediate and early posttraumatic seizures</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.41	01	Crisis parciales migratorias de la infancia temprana	<i>Migrating partial seizures of early infancy</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
780.39	04	Crisis por accidente cerebral agudo (hipóxico, hemorrágico, inflamatorio, infeccioso...)	<i>Symptomatic neonatal seizures (hypoglicemia, IHE, hypocalcemia...)</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
780.39	05	Crisis por gastroenteritis	<i>Benign infantile convulsions associated with mild gastroenteritis</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
780.39	06	Crisis por hipertensión endocraneal (hidrocefalia, tumores)	<i>Seizures in intracranial hypertension (hydrocephalus, tumours)</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
345.91	S/E	Crisis secundarias a: ECM, celiacua, infecciones peri/posnatales, TCE, enfermedad genética o cuadro malformativo conocido	<i>Seizures in inborn errors of metabolism, coeliac disease, chromosomal abnormalities and cerebral malformations</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
780.39	01	Crisis única o grupo de crisis aisladas o raramente repetitivas	<i>Single seizure or isolated clusters of seizures</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
758.5	S/E	Cromosopatías autosómicas numéricas, estructurales o monogénicas (cromosoma 20 anillo, trisomía 9...)	<i>Autosomal chromosomopaties: numeric, structural or monogenic (ring chromosome 20, trisomy 9...)</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
758.81	S/E	Cromosopatías gonosómicas, numéricas, estructurales o monogénicas (otras)	<i>Gonosomic chromosomopaties: numeric, structurals or monogenics (others)</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
756.0	02	Crouzon	<i>Crouzon syndrome</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
354.2	S/E	Cubital (lesión)	<i>Lesion of cubital nerve</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
997.09	S/E	Daño cerebral secundario a procedimiento quirúrgico o médico (hemorragia o infarto)	<i>Nervous system lesion caused by surgical or medical procedure (cerebrovascular infarction or hemorrhage)</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
997.01	S/E	Daño cerebral secundario a procedimiento quirúrgico o médico (lesión anóxica)	<i>Nervous system lesion caused by surgical or medical procedure</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
728.2	S/E	Debilidad muscular y atrofia muscular	<i>Muscular wasting or atrophy not elsewhere classified</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
368.4	S/E	Defectos del campo visual	<i>Visual field defects</i>	<i>Neuro-ophthalmology/neurotology</i>
270.9	03	Deficiencia múltiple de carboxilasas (MCAD)	<i>Multiple carboxylases deficiency (MCAD)</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
331.7	S/E	Degeneración cerebral por enf. cerebrovascular, neoplasia, hidrocefalia, deficiencia vitamínica o nutricional	<i>Cerebral degeneration in cerebrovascular disease, neoplastic disease, hydrocephalus, vitamin or nutritional deficiency</i>	<i>Neurodegeneratives diseases. Leukodystrophies</i>
E933.1	S/E	Degeneración cerebral secundaria a quimioterapia antineoplásica (con o sin RT)	<i>Cerebral degeneration caused by chemotherapy (with or without radiotherapy)</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
334.9	S/E	Degeneración espino-cerebelosa	<i>Spinocerebellar ataxia/ degeneration</i>	<i>Neurodegeneratives diseases. Leukodystrophies</i>
333.0	01	Degeneración estriatonigrica	<i>Striatopallidal disease</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
336.2	S/E	Degeneración medular combinada subaguda (mielopatía por déficit de vitamina B ₁₂)	<i>Subacute combined degeneration (myelopathy secondary to vitamin B₁₂ deficiency)</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
330.9	S/E	Degeneración o regresión neurológica de etiología desconocida	<i>Cerebral degenerative disease in childhood</i>	<i>Neurodegeneratives diseases. Leukodystrophies</i>
333.0	02	Degeneración olivopontocerebelosa	<i>Olivopontocerebellar atrophy</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
758.39	01	Delección 18p/q	<i>Deletion 18p/q</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
758.39	02	Delecciones autosómicas (otras)	<i>Autosomal deletions (others)</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
371.15	S/E	Depósitos corneanos asociados con trastornos metabólicos (otros)	<i>Other corneal deposits associated with metabolic disorders</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurology</i>
779.2	S/E	Depresión neurológica neonatal	<i>Cerebral depression in fetus or newborn</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
996.2	S/E	Derivación ventricular (complicación mecánica)	<i>Ventriculoperitoneal shunt malfunction</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
349.1	S/E	Derivación ventricular (complicación)	<i>Ventriculoperitoneal shunt (complication)</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
710.3	S/E	Dermatomiositis	<i>Dermatopolymyositis</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
341.9	2	Desmielinización no especificada del SNC	<i>Demyelinating disease of central nervous system, unspecified</i>	<i>Neurodegenerative diseases. Leukodystrophies</i>
279.11	S/E	DiGeorge	<i>DiGeorge syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
368.2	S/E	Diplopía	<i>Diplopia</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
784.5	S/E	Disartrias	<i>Dysarthria, slurred speech</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
315.1	S/E	Discalculia	<i>Dyscalculia</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
333.82	02	Discinesia tardía	<i>Tardive dyskinesia</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
722.9	S/E	Discitis	<i>Intervertebral disk inflammatory disease</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
722	S/E	Discopatía intervertebral (desplazamiento con o sin mielopatía)	<i>Intervertebral disk pathology (displacement, with/without associated myelopathy)</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
443.24	S/E	Dissección arteria vertebral	<i>Vertebral artery dissection</i>	<i>Vascular diseases</i>
443.21	S/E	Dissección carotídea	<i>Carotid artery dissection</i>	<i>Vascular diseases</i>
315.31	02	Disfasia expresiva	<i>Expressive language disorder</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
315.32	S/E	Disfasia mixta: comprensiva y expresiva	<i>Mixed receptive-expressive language disorder</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
315.0	S/E	Dislexia	<i>Dyslexia</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
312.20	S/E	Disocial (trastorno)	<i>Conduct disorder, dissocial personality disorder</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
755.59	02	Disostosis cleidocraneal	<i>Cleidocranial dysostosis</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
756.5	S/E	Displasia ósea con afectación neurológica	<i>Skeletal dysplasia with neurological manifestations</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
742.2	03	Displasia septoóptica	<i>Septo-optic dysplasia</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
742.2	02	Displasias o hipoplasias o agenesias de parte del cerebro	<i>Dysplasia or hypoplasia or agenesis of part of brain</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
741.0	02	Disrafia espinal con hidrocefalia	<i>Spinal dysraphism with hydrocephalus</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
333.7	04	Distonía de inicio tardío	<i>Late onset dystonia</i>	<i>Cerebral palsy. Movement</i>
333.6	S/E	Distonía de torsión idiopática	<i>Idiopathic torsion dystonia</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
333.8	S/E	Distonía focal sin especificar	<i>Focal or segmental dystonia</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
333.82	01	Distonía orofacial y disfonía	<i>Orofacial dyskinesia</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
333.89	S/E	Distonía paroxística familiar	<i>Familial paroxysmal dystonia</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
780.59	01	Distonía paroxística nocturna	<i>Nocturnal paroxysmal dystonia</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
333.7	03	Distonía por fármacos	<i>Drug induced dystonia</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
333.7	01	Distonía secundaria a ECM: alteración de NT, pterinas, déficit de creatina cerebral. . .	<i>Dystonia, secondary to neurometabolic diseases.</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
333.7	02	Distonía sintomática	<i>Symptomatic dystonia</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
333.90	01	Distonía transitoria: distonía paroxística transitoria del lactante. . .	<i>Transient idiopathic dystonia</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
359.1	01	Distrofia cinturas (sarcoglicanopatías, calpeinopatías...)	<i>Limb-girdle muscular dystrophy</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
359.1	02	Distrofia facioescapulohumeral (Landouzy-Dejerine)	<i>Facioscapulohumeral muscular dystrophy</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
359.2	01	Distrofia miotónica (Steinert)	<i>Dystrophia myotonica (Steinert)</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
359.1	03	Distrofia muscular (Becker)	<i>Muscular dystrophy (Becker)</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
359.1	04	Distrofia muscular (Duchenne)	<i>Muscular dystrophy (Duchenne)</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
359.1	05	Distrofia muscular congénita (Fukuyama, MCO, Walker-Warburg, deficiente en merosina o en integrina, miopatía de Bethlem...)	<i>Congenital muscular dystrophy (Fukuyama, COMS, Walker-Warburg, merosine deficiency, integrin deficiency, Bethlem myopathy...)</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
330.8	2	Distrofia neuroaxonal infantil (Schindler)	<i>Neuroaxonal dystrophy (Schindler disease)</i>	<i>Neurodegeneratives diseases. Leukodystrophies</i>
754.0	02	Dolicocefalia	<i>Dolichocephaly</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
781.99	S/E	Dolores de crecimiento	<i>Growing pains</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
758.0	S/E	Down: trisomía 21	<i>Down syndrome, trisomy 21</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
377.21	S/E	Drusas del disco óptico	<i>Drusen of optic disc</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
378.71	S/E	Duane	<i>Duane's syndrome</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
759.89	06	Dubowitz	<i>Dubowitz syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
348.5	S/E	Edema cerebral (de cualquier etiología)	<i>Cerebral edema (any etiology)</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
758.2	S/E	Edwards: trisomía 18	<i>Edwards syndrome, trisomy 18</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
794.02	S/E	EEG anormal	<i>Abnormal EEG</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
E947.9	S/E	Efecto adverso de un fármaco (administrado de forma apropiada y dosis correctas)	<i>Adverse effect of biological, correct substance properly administered</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
763.5	S/E	Efecto de la analgesia y anestesia maternas sobre el feto/RN	<i>Maternal anesthesia and analgesia affecting fetus or newborn</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
779.4	S/E	Efecto sobre el feto o RN de la administración materna de fármacos	<i>Maternal drug reactions and intoxications specific to newborn</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
989.5	S/E	Efecto tóxico de: mordedura de serpientes, arañas, etc.	<i>Bite of snakes, spiders, etc., toxic effect</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
756.83	S/E	Ehlers-Danlos	<i>Ehlers-Danlos syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
335.20	S/E	ELA juvenil	<i>ALS (amyotrophic lateral sclerosis)</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
359.1	06	Emery-Dreifuss, enfermedad	<i>Benign scapuloperoneal muscular dystrophy with early contractures (Emery-Dreifuss)</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
324.9	S/E	Empiema subdural, extradural	<i>Subdural or extradural empyema</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
054.3	S/E	Encefalitis herpética	<i>Herpes virus encephalitis</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
323.4	S/E	Encefalitis infecciosas (otras): cisticercosis, hidatidosis del SNC, otros parásitos...	<i>Other infectious encephalitis: neurocysticercosis, cerebral echinococcosis, other parasitic infestation</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
323.6	01	Encefalitis postinfecciosa	<i>Postinfectious encephalitis</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
055.0	S/E	Encefalitis postsarampión	<i>Measles encephalitis</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
323.5	S/E	Encefalitis posvacunación	<i>Post-immunization encephalitis</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
052.0	S/E	Encefalitis posvaricela	<i>Varicella encephalitis</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
049.9	S/E	Encefalitis vírica (MNI, parotiditis, rubéola, CMV)	<i>Viral encephalitis (Epstein-Barr, mumps, rubella, CMV)</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
323.8	01	Encefalitis: paraneoplásicas, procesos autoinmunes, neurosarcoidosis	<i>Postinfectious, paraneoplastic or autoimmune encephalitis (neurosarcoidosis)</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
742.0	S/E	Encefalocele	<i>Encephalocele</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
323.6	02	Encefalomiелitis aguda diseminada	<i>Acute disseminated encephalomyelitis (ADEM)</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
084.9	S/E	Encefalopatía en malaria	<i>Cerebral malaria</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
779.0	03	Encefalopatía epiléptica infantil precoz	<i>Early-infantile epileptic encephalopathy with suppression-bursts (Ohtahara syndrome)</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
437.2	S/E	Encefalopatía hipertensiva (incluye encefalopatía posterior reversible)	<i>Hypertensive encephalopathy (posterior reversible encephalopathy syndrome)</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
348.31	01	Encefalopatía metabólica (ECM, alteraciones hidroelectrolíticas, diabetes, etc.)	<i>Metabolic encephalopathy (inborn metabolic errors, water-electrolyte disorders, diabetes, etc.)</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
779.0	04	Encefalopatía mioclónica temprana/precoz	<i>Early myoclonic encephalopathy</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
083.9	S/E	Encefalopatía por Rickettsia	<i>Rickettsial encephalitis</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
348.31	02	Encefalopatía séptica (asociada a cualquier infección)	<i>Septic encephalopathy (caused by any infection)</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
787.6	S/E	Encopresis	<i>Encopresis</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
378.0	S/E	Endotropía	<i>Esotropia, intermittent esotropia not included</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurology</i>
788.36	S/E	Enuresis nocturna	<i>Nocturnal enuresis</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
307.6	S/E	Enuresis primaria o secundaria (no orgánica)	<i>Enuresis (primary) (secondary) of nonorganic origin</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
794.12	S/E	EOG/ERG anormales	<i>ERG/EOG abnormal</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurology</i>
M9391/3	S/E	Ependimoma	<i>Ependymoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9392/3	S/E	Ependimoma anaplásico	<i>Ependymoma, anaplastic</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9394/1	S/E	Ependimoma mixopapilar	<i>Myxopapillary ependymoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9393/3	S/E	Ependimoma papilar	<i>Papillary ependymoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
345.1	03	Epilepsia con crisis tonicoclónicas del despertar	<i>Epilepsy with generalized tonic-clonic on awake</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.41	02	Epilepsia del lóbulo frontal	<i>Frontal lobe epilepsy</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.41	03	Epilepsia del lóbulo occipital no idiopática	<i>Nonidiopathic occipital epilepsy</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.90	01	Epilepsia del sobresalto	<i>Startle epilepsy</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.51	04	Epilepsia familiar del lóbulo temporal	<i>Familial temporal lobe epilepsy</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.51	02	Epilepsia focal familiar con focos variables	<i>Familial focal epilepsy with variable foci</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.5	S/E	Epilepsia focal o parcial idiopática o familiar con/sin generalización secundaria	<i>Focal idiopathic and familial epilepsy with/without secondary generalization</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
345.40	01	Epilepsia focal/parcial secundaria a displasias, túberes, hamartomas . . .	<i>Epilepsy associated to cortical dysplasia, neurocutaneous disorders, hamartoma...)</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.4	S/E	Epilepsia focal/parcial sintomática y criptogénica	<i>Symptomatic and cryptogenic focal epilepsy</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.90	03	Epilepsia fotosensible idiopática del lóbulo occipital	<i>Idiopathic photosensitive occipital lobe</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.90	02	Epilepsia fotosensible o visual sensitiva	<i>Other visual sensitive epilepsies</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.51	03	Epilepsia frontal nocturna autonómica dominante	<i>Autosomal dominant nocturnal frontal lobe epilepsy</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.1	02	Epilepsia generalizada convulsiva sintomática o criptogénica	<i>Symptomatic or cryptogenic generalized convulsive epilepsy</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.90	04	Epilepsia generalizada con crisis febriles plus	<i>Generalized epilepsies with febrile seizures plus</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.1	01	Epilepsia generalizada primaria convulsiva	<i>Convulsive generalized epilepsy</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.40	02	Epilepsia del lóbulo temporal mesial con o sin esclerosis hipocampal	<i>Mesial temporal lobe epilepsy with or without hippocampal sclerosis</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.80	02	Epilepsia mioclónica benigna de la infancia	<i>Benign myoclonic epilepsy in infancy</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.80	03	Epilepsia mioclónica juvenil	<i>Juvenile myoclonic epilepsy</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.81	02	Epilepsia mioclónica grave (Dravet)	<i>Severe myoclonic epilepsy in infancy (Dravet syndrome)</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.80	01	Epilepsia mioclónico astática	<i>Epilepsy with myoclonic atstatic seizures</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.9	S/E	Epilepsia no especificada si focal o generalizada	<i>Nondetermined focal or generalized epilepsy</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
345.50	04	Epilepsia occipital idiopática temprana (tipo Panayiotopoulos) y tardía (tipo Gastaut)	<i>Early-onset benign childhood occipital epilepsy (Panayiotopoulos type) and late-onset childhood occipital epilepsy (Gastaut type)</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.50	03	Epilepsia parcial benigna atípica	<i>Atypical benign childhood epilepsy</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.50	02	Epilepsia parcial benigna centrottemporal	<i>Benign childhood epilepsy with centrottemporal spikes</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.7	S/E	Epilepsia parcial continua: tipo I (Kojevnikov) y tipo II (Rasmussen)	<i>Epilepsia partialis continua (Kozhevnikov and Rasmussen type)</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.90	05	Epilepsia primaria de la lectura	<i>Primary reading epilepsy</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.81	01	Epilepsias mioclónicas progresivas: Unverricht-Lundborg, Lafora, ceroidolipofuscinosis	<i>Progressive myoclonic epilepsies: Unverricht-Lundborg disease, Lafora disease, neuronal ceroid lipofuscinosis, sialidosis, MERRF, other types</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.90	06	Epilepsias reflejas	<i>Reflex epilepsies</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.8	S/E	Epilepsias y síndromes específicos sin código propio	<i>Other epilepsies and epileptic syndromes not otherwise specified</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.81	05	EPOCS	<i>Epilepsy with continuous spike-waves during slow-wave sleep (CSWS)</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
330.3	S/E	Error innato metabólico (sospecha)	<i>Inborn error of metabolism, suspected</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
780.6	S/E	Escalofríos por fiebre	<i>Shuddering associated to fever</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
333.93	S/E	Escalofríos, sobresaltos (shuddering, jitteriness)	<i>Shuddering attacks, jitteriness</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
340	S/E	Esclerosis múltiple	<i>Multiple sclerosis</i>	<i>Neurodegenerative diseases. Leukodystrophies</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
759.5	S/E	Esclerosis tuberosa	<i>Tuberous sclerosis</i>	<i>Neurocutaneous</i>
737.4	S/E	Escoliosis en enfermedades neuromusculares	<i>Scoliosis, in neuromuscular or neurological conditions</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
333.84	S/E	Espasmo del escribiente	<i>Writer's cramp</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
780.2	01	Espasmos del sollozo	<i>Breathholding spells</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
756.17	S/E	Espina bífida oculta	<i>Spina bifida occulta</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
742.2	04	Esquisencefalia	<i>Schizencephaly</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
780.03	S/E	Estado vegetativo persistente	<i>Persistent vegetative state</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
345.3	01	Estatus epiléptico convulsivo	<i>Convulsive epileptic status</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.2	S/E	Estatus epiléptico no convulsivo	<i>Non-convulsive epileptic status</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
345.3	03	Estatus mioclónico	<i>Myoclonic epileptic status</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
723.0	S/E	Estenosis de canal a nivel cervical (mucopolisacaridosis, acondroplasias...)	<i>Vertebral canal stenosis, cervical level (i.e.: secondary to mucopolysaccharidosis, achondroplasia, etc.)</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
724.00	S/E	Estenosis de canal medular en general	<i>Vertebral canal stenosis, any location</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
307.3	01	Estereotipias	<i>Stereotypies</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
378.5	S/E	Estrabismo paralítico	<i>Paralytic strabismus</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
779.1	S/E	Excitabilidad neuromuscular del RN y lactante	<i>Neurological irritability in newborn</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
378.1	S/E	Exotropía	<i>Exotropia, intermittent exotropia not included</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
351.8	S/E	Facial (otras afectaciones)	<i>Other disorders of facial nerve</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
351.0	S/E	Facial (parálisis de Bell)	<i>Facial (Bell's palsy)</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
272.8	S/E	Farber	<i>Farber disease</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
270.1	S/E	Fenilketonuria	<i>Phenylketonuria</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
255.6	S/E	Feocromocitoma	<i>Pheochromocytoma</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
437.8	S/E	Fístulas intracraneales: carotidocavernosa, fístula dural . . .	<i>Intracranial fistulas (carotid-cavernous, dural . . .)</i>	<i>Vascular diseases</i>
300.2	S/E	Fobia o trastorno fóbico	<i>Phobic disorder</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
266.2	01	Folato cerebral y ácido folínico (déficit)	<i>Folic acid and folinic acid (cerebral deficiency)</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
800.5	S/E	Fractura de bóveda craneal abierta	<i>Skull fracture, open</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
800.0	S/E	Fractura de bóveda craneal cerrada	<i>Skull fracture, closed</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
801.7	S/E	Fractura de base craneal abierta con hemorragia subaracnoidea, subdural, extradural	<i>Skull open fracture with subarachnoid, subdural, and extradural hemorrhage</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
801.0	S/E	Fractura de base craneal cerrada (incluye techo de la órbita)	<i>Closed fracture of base of skull (orbital ceiling included)</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
767.2	S/E	Fractura de clavícula al nacimiento	<i>Fracture of clavicle due to birth trauma</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
806.8	S/E	Fractura vertebral con lesión medular	<i>Vertebral fracture with spinal cord damage</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
805.8	S/E	Fractura vertebral sin lesión medular	<i>Vertebral fracture without spinal cord damage</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
733.13	S/E	Fracturas patológicas de vértebras	<i>Vertebrae, pathological fractures</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
759.89	07	Freeman-Sheldon	<i>Freeman-Sheldon syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
271.2	S/E	Fructosa 1,6 difosfato (déficit) o intolerancia hereditaria a la fructosa	<i>Hereditary fructose intolerance (fructose 1,6 diphosphatase deficiency)</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
271.1	S/E	Galactosemia	<i>Galactosemia</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
330.1	02	Galactosialidosis	<i>Galactosialidosis</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
M9492/0	S/E	Gangliocitoma	<i>Gangliocytoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9493/0	S/E	Gangliocitoma displásico del cerebelo (Lhermitte-Duclos)	<i>Dysplastic gangliocytoma of cerebellum (Lhermitte-Duclos)</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9505/1	S/E	Ganglioglioma	<i>Ganglioglioma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9505/3	S/E	Ganglioglioma anaplásico	<i>Ganglioglioma, anaplastic</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9490/3	S/E	Ganglioneuroblastoma	<i>Ganglioneuroblastoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9490/0	S/E	Ganglioneuroma	<i>Ganglioneuroma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
330.1	03	Gangliosidosis GM1 y GM2 (Tay-Sachs, Sandhoff)	<i>GM1 and GM2 gangliosidosis (Tay-Sachs and Sandhof diseases, etc.)</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
M9064/3	S/E	Germinoma	<i>Germinoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
784.69	S/E	Gerstmann	<i>Gerstmann developmental syndrome</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
253.0	S/E	Gigantismo, síndrome de hipercrecimiento. Sotos, Weaver	<i>Gigantism, overgrowth syndromes (Sotos, Weaver, etc.)</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
307.23	S/E	Gilles de la Tourette	<i>Tourette syndrome</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
271.9	01	Glicoproteínas deficientes en carbohidratos	<i>Glycosylation, congenital disorders</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
M9440/3	S/E	Glioblastoma	<i>Glioblastoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9444/1	S/E	Glioma cordoide	<i>Chordoid glioma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9380/3	S/E	Glioma maligno	<i>Glioma, malignant</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9382/3	S/E	Glioma mixto	<i>Mixed glioma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9381/3	S/E	Gliomatosis cerebri	<i>Gliomatosis cerebri</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
271.0	S/E	Glucogenosis	<i>Glycogenosis</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
270.8	02	Glutación sintetasa (déficit)	<i>Glutathione synthetase deficiency</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
992.5	S/E	Golpe de calor	<i>Heatstroke / Sunstroke</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
759.89	08	Gorlin	<i>Gorlin syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
357.0	S/E	Guillain-Barré	<i>Guillain-Barré syndrome</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
756.0	05	Hallerman-Streiff	<i>Hallerman-Streiff syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
333.0	03	Hallervorden-Spatz (deficiencia de pantotenato cinasa)	<i>Hallervorden-Spatz disease, pantothenate kinase associated neurodegeneration (PKAN)</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
M9161/1	S/E	Hemangioblastoma	<i>Haemangioblastoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9120/0	S/E	Hemangioma	<i>Haemangioma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
M9121/0	S/E	Hemangioma cavernoso	<i>Cavernous haemangioma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9122/0	S/E	Hemangioma venoso	<i>Venous haemangioma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9150/1	S/E	Hemangiopericitoma	<i>Haemangiopericytoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
852.4	S/E	Hematoma epidural traumático	<i>Traumatic epidural hematoma</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
853.0	S/E	Hematoma parenquimatoso traumático (incluye HIV)	<i>Traumatic parenchymatous hematoma (intraventricular hemorrhage included)</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
852.2	S/E	Hematoma subdural traumático	<i>Traumatic subdural hematoma</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
742.2	05	Hemimegalencefalia	<i>Hemimegalencephaly</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
343.4	S/E	Hemiplejía adquirida (excluye la PCI hemipléjica)	<i>Hemiparesis / Hemiplegia (acquired; excludes hemiplegic cerebral palsy)</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
345.41	04	Hemiplejía-hemiconvulsión (síndrome)	<i>Hemiconvulsion-hemiplegia syndrome</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
342.8	S/E	Hemiplejía alternante	<i>Alternating hemiplegia of childhood</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
767.0	01	Hemorragia cerebral al nacimiento	<i>Cerebral hemorrhage due to birth trauma</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
432.0	S/E	Hemorragia epidural no traumática	<i>Non-traumatic extradural hemorrhage</i>	<i>Vascular diseases</i>
772.9	S/E	Hemorragia fetal y neonatal sin especificación	<i>Unspecified hemorrhage of newborn</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
431	01	Hemorragia intraparenquimatoso	<i>Parenchymal hemorrhage</i>	<i>Vascular diseases</i>
772.1	S/E	Hemorragia intraventricular fetal y neonatal perinatal	<i>Intraventricular hemorrhage of fetus or newborn</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
362.81	S/E	Hemorragia retiniana	<i>Retinal hemorrhage</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurology</i>
430	S/E	Hemorragia subaracnoidea	<i>Subarachnoid hemorrhage</i>	<i>Vascular diseases</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
772.2	S/E	Hemorragia subaracnoidea perinatal	<i>Subarachnoid hemorrhage of newborn</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
852.0	S/E	Hemorragia subaracnoidea traumática	<i>Traumatic subarachnoid hemorrhage</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
767.0	02	Hemorragia subdural al nacimiento	<i>Subdural hemorrhage due to birth trauma</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
432.1	S/E	Hemorragia subdural no traumática	<i>Non-traumatic subdural hemorrhage</i>	<i>Vascular diseases</i>
431	02	Hemorragia ventricular	<i>Intraventricular hemorrhage</i>	<i>Vascular diseases</i>
348.4	02	Herniación cerebral (cualquier síndrome por herniación)	<i>Brain (stem) herniation</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
742.2	06	Heterotopías	<i>Neuronal heterotopias</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
742.4	02	Hidranencefalia	<i>Hydranencephaly</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
331.3	S/E	Hidrocefalia comunicante	<i>Communicating hydrocephalus</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
742.3	S/E	Hidrocefalia congénita	<i>Congenital hydrocephalus</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
742.8	S/E	Hidrocefalia externa, higroma cerebral o aumento de espacios subaracnoideos	<i>External hydrocephalus, cerebral hygroma or enlargement subarachnoid spaces</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
331.4	S/E	Hidrocefalia obstructiva (no comunicante)	<i>Obstructive hydrocephalus (noncommunicating)</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
314.9	S/E	Hipercinesia/inatención no especificada o de otras causas	<i>Hyperactivity or inattention not otherwise specified</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
270.7	02	Hiperglicinemia no cetósica	<i>Non-ketotic hyperglycinemia</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
270.8	04	Hiperprolinemia	<i>Hyperprolinemia</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
348.2	S/E	Hipertensión intracraneal benigna o pseudotumor cerebri	<i>Pseudotumor cerebri / Benign intracranial hypertension</i>	<i>Headache and related disorders</i>
995.86	S/E	Hipertermia maligna	<i>Malignant hyperthermia</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
278.2	S/E	Hipervitaminosis A	<i>Hypervitaminosis (vitamin A)</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
389.9	S/E	Hipoacusia	<i>Unspecified hearing loss</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
388.2	S/E	Hipoacusia repentina	<i>Sudden hearing loss</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
775.4	S/E	Hipocalcemia e hipomagnesemia del recién nacido	<i>Hypocalcemia, hypomagnesemia of newborn</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
995.59	S/E	Hipoestimulación	<i>Child neglect</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
352.5	S/E	Hipogloso (afectación)	<i>Disorders of hypoglossal nerve</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
775.6	S/E	Hipoglucemia neonatal	<i>Neonatal hypoglycemia</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
757.33	01	Hipomelanosis de Ito, incontinencia pigmenti	<i>Ito hypomelanosis, incontinentia pigmenti</i>	<i>Neurocutaneous</i>
742.2	07	Hipoplasia cerebelosa	<i>Cerebellar hypoplasia</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
458.0	S/E	Hipotensión ortostática	<i>Orthostatic hypotension</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
243	S/E	Hipotiroidismo neonatal	<i>Congenital hypothyroidism</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
358.8	S/E	Hipotonía benigna del lactante	<i>Benign congenital hypotonia</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
779.89	S/E	Hipotonía central neonatal	<i>Central hypotonia present in the perinatal period</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
270.5	S/E	Histidinemia	<i>Histidinemia</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
M9720/3	S/E	Histiocitosis maligna	<i>Malignant histiocytosis</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
742.2	08	Holoprosencefalia	<i>Holoprosencephaly</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
270.4	04	Homocistinuria (ECM de aminoácidos sulfurados)	<i>Homocystinuria (and other inborn errors of sulfur-containing aminoacids)</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
337.9	S/E	Horner	<i>Horner syndrome</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurology</i>
333.4	S/E	Huntington	<i>Huntington disease</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
780.54	S/E	Hipersomnia, no especificada	<i>Hypersomnia, unspecified</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
335.8	S/E	Inclusiones intraneuronales (enfermedad)	<i>Intraneuronal inclusions disease</i>	<i>Neurodegeneratives diseases. Leukodystrophies</i>
771.2	S/E	Infección congénita (incluye toxoplasmosis congénita)	<i>Other congenital infections specific to the perinatal period including congenital toxoplasmosis</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
046.8	S/E	Infección del SNC por virus lentos	<i>Other specified slow virus infection of central nervous system</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
765.0	S/E	Inmaduridad extrema, gran prematuro	<i>Immature or extremely premature</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
780.51	S/E	Insomnio con apnea	<i>Insomnia with nocturnal apnea</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
780.5	S/E	Insomnio o perturbaciones del sueño	<i>Insomnia and sleep disorders</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
305.0	S/E	Intoxicación alcohólica	<i>Alcoholic intoxication/abuse</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
988.9	S/E	Intoxicación por alimentos (hongos, plantas)	<i>Food poisoning (mushrooms, plants, fish, shellfish)</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
986	S/E	Intoxicación por monóxido de carbono	<i>Carbon monoxide poisoning</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
292.2	S/E	Intoxicación por droga de abuso	<i>Drug intoxication</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
977.9	S/E	Intoxicación por fármacos	<i>Poisoning by medicinal and biological substances</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
989	S/E	Intoxicación por insecticida, pesticidas, venenos	<i>Insecticide, pesticide poisoning</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
985	S/E	Intoxicación por metales	<i>Heavy metal poisoning</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
984	S/E	Intoxicación por plomo y sus compuestos	<i>Lead and lead compound poisoning</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
437.1	S/E	Isquemia cerebral crónica. Insuficiencia cerebrovascular	<i>Chronic cerebral ischemia. Cerebrovascular insufficiency</i>	<i>Vascular diseases</i>
435	S/E	Isquemia cerebral transitoria	<i>Transient cerebral ischemia</i>	<i>Vascular diseases</i>
270.3	02	Jarabe de arce (ECM de aminoácidos de cadena ramificada)	<i>Maple urine syrup disease (and other inborn errors of the metabolism of branched-chain aminoacids)</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
759.89	09	Johanson-Blizard	<i>Johanson-Blizard syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
759.89	10	Kabuki	<i>Kabuki syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
774.7	S/E	Kernicterus	<i>Kernicterus of fetus or newborn (any etiology)</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
758.7	S/E	Klinefelter	<i>Klinefelter syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
759.89	24	Klippel-Trenaunay	<i>Klippel-Trenaunay syndrome</i>	<i>Neurocutaneous</i>
386.30	S/E	Laberintitis	<i>Labyrinthitis</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
345.81	04	Landau-Kleffner	<i>Landau-Kleffner syndrome</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
759.89	11	Laurence-Moon-Biedl	<i>Laurence-Moon-Biedl syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
330.8	3	Leigh	<i>Leigh's disease</i>	<i>Neurodegenerative diseases. Leukodystrophies</i>
315.3	S/E	Lenguaje (TEL)	<i>Specific language impairment</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
345.81	03	Lennox-Gastaut	<i>Lennox-Gastaut syndrome</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
709.09	S/E	Lentiginosis-sordera-cardiopatia	<i>Lentiginous-deafness-cardiomyopathy (Leopard syndrome)</i>	<i>Neurocutaneous</i>
341.9	01	Lesión axonal difusa	<i>Diffuse axonal injury</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
360.44	S/E	Leucocoria	<i>Leukokoria</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurology</i>
330.0	S/E	Leucodistrofias: Krabbe, Pelizaeus, Alexander, van der Knaap, LDM, Aicardi-Goutières	<i>Leukodystrophy: Krabbe, Pelizaeus-Merzbacher, Alexander, globoid cell, van der Knaap, metachromatic, Aicardi-Goutières</i>	<i>Neurodegenerative diseases. Leukodystrophies</i>
323.6	03	Leucoencefalitis hemorrágica aguda	<i>Acute haemorrhagic leukoencephalitis</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
046.3	S/E	Leucoencefalopatía multifocal progresiva	<i>Progressive multifocal leukoencephalopathy</i>	<i>Neurodegenerative diseases. Leukodystrophies</i>
779.7	S/E	Leucomalacia periventricular	<i>Periventricular leukomalacia</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
M9170/0	S/E	Linfangioma	<i>Lymphangioma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9590/3	S/E	Linfoma maligno	<i>Malignant lymphoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
330.2	01	Lipidosis clásicas con afectación cerebral: Niemann-Pick A, B, C, Gaucher, Fabry	<i>Classic cerebral lipidoses: Niemann-Pick A, B, C, Gaucher, Fabry, etc.</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
330.2	02	Lipidosis con afectación cerebral (otras): Smith-Lemli-Opitz, aciduria mevalónica, Tangier, xantomatosis cerebrocutánea . . .	<i>Cerebral lipidoses, not specified otherwise (i.e. Smith-Lemli-Opitz, mevalonic aciduria, cerebrotendinous xanthomatosis, etc.)</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
M8850/0	S/E	Lipoma	<i>Lipoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
742.2	09	Lisencefalia	<i>Lissencephaly</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
344.81	S/E	Locked-in (enclaustramiento o estado similar)	<i>Locked-in state</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
270.8	05	Lowe	<i>Lowe syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
724.2	S/E	Lumbalgia, lumbago	<i>Lumbar pain</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
839.0	S/E	Luxación/subluxación de vértebra cervical (atlantoaxoidea)	<i>Luxation/subluxation of cervical vertebrae (atlanto-axial, atlanto-occipital, and others)</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
088.81	S/E	Lyme (neuroborreliosis)	<i>Lyme disease (borreliosis)</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
756.0	03	Macrocefalia	<i>Macrocephaly</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
756.4	02	Maffucci	<i>Maffucci syndrome (enchondromatosis, Ollier's disease)</i>	<i>Neurocutaneous</i>
747.82	S/E	Malformación arteriovenosa espinal o hemangioma espinal	<i>Spinal arteriovenous and hemangioma malformations</i>	<i>Vascular diseases</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
747.81	S/E	Malformación arteriovenosa, aneurismas venosos (vena de Galeno) y fistulas congénitas cerebrales	<i>Arteriovenous malformation, venous aneurysm (includes vein of Galen malformation and other congenital fistulas)</i>	<i>Vascular diseases</i>
756.0	04	Malformación craneofacial	<i>Craniofacial malformation</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
995.50	S/E	Malos tratos infantiles	<i>Child abuse, unspecified</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
781.2	S/E	Marcha de puntas 'tip-toe' y otras anomalías de la marcha	<i>Tip-toe gait and other gait abnormalities</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
759.82	S/E	Marfan	<i>Marfan syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
759.89	12	Marshall-Smith	<i>Marshall-Smith syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
759.89	13	MASA	<i>MASA syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
354.1	S/E	Mediano (lesión)	<i>Other lesions of median nerve</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
952.0	S/E	Médula espinal cervical (lesión traumática)	<i>Cervical spinal cord (traumatic injury)</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
952.2	S/E	Médula espinal lumbar (lesión traumática)	<i>Lumbar spinal cord (traumatic injury)</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
952.3	S/E	Médula espinal sacra (lesión traumática)	<i>Sacral spinal cord (traumatic injury)</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
952.1	S/E	Médula espinal torácica (lesión traumática)	<i>Thoracic spinal cord (traumatic injury)</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
M9470/3	S/E	Meduloblastoma	<i>Medulloblastoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9501/3	S/E	Medulopitelioma	<i>Medulloepithelioma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M8728/1	S/E	Melanocitoma	<i>Meningeal melanocytoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
M8728/0	S/E	Melanocitosis difusa	<i>Diffuse melanocytosis</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M8720/3	S/E	Melanoma maligno	<i>Malignant melanoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M8728/3	S/E	Melanomatosis meníngea	<i>Meningeal melanomatosis</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
386.00	S/E	Ménière	<i>Ménière's disease</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
M9530/0	S/E	Meningioma	<i>Meningioma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
320.9	S/E	Meningitis bacteriana y meningoencefalitis bacteriana	<i>Bacterial meningitis o meningoencephalitis</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
322	S/E	Meningitis inespecífica: reacción meníngea química, secundaria a foco infeccioso, o LOE intracraneal, migraña con pleocitosis	<i>Non-infectious meningitis: malignancies, toxic, drug-induced, migraine with pleocytosis</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
321.8	S/E	Meningitis por otros organismos: hongos, parásitos	<i>Other organisms meningitis: fungal, parasitic meningitis</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
013.0	S/E	Meningitis tuberculosa	<i>Tuberculous meningitis</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
047.9	S/E	Meningitis vírica no especificada	<i>Non-determined viral meningitis</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
741.9	S/E	Meningocele, mielomeningocele, lipomeningocele, mielocelo... (espina bífida abierta)	<i>Bifid spine: myelomeningocele, meningocele, lipomeningocele, etc.</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
130.0	S/E	Meningoencefalitis por toxoplasma adquirida	<i>Toxoplasmic encephalitis</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
759.89	25	Menkes (trastornos del metabolismo del cobre)	<i>Menkes disease</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
M8000/6	S/E	Metástasis	<i>Neoplasm, metastatic</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
270.4	02	Metiltetrahidrofolatorreductasa (déficit MTHFR)	<i>Methylenetetrahydrofolate reductase deficiency</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
270.4	01	Metionina sintasa (déficit)	<i>Methionine synthase deficiency</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
358.0	S/E	Miastenia grave	<i>Myasthenia gravis</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
775.2	S/E	Miastenia grave neonatal (transitoria neonatal, asociada a alteraciones autoinmunes)	<i>Neonatal myasthenia gravis (transient and autoimmune caused)</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
358.1	S/E	Miasteniformes (síndromes). Lambert- Eaton	<i>Myasthenic syndromes in diseases classified elsewhere. Eaton-Lambert syndrome</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
742.1	S/E	Microcefalia	<i>Microcephaly</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
758.33	02	Microdeleciones (otras)	<i>Microdeletions (others)</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
742.2	10	Microgirias	<i>Microgyria</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
341.8	S/E	Mielinosis central pontina	<i>Central pontine myelinosis</i>	<i>Neurodegeneratives diseases. Leukodystrophies</i>
323.8	02	Mielitis postinfecciosa, paraneoplásica, en procesos autoinmunes	<i>Postinfectious, paraneoplastic or autoimmune myelitis</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
742.5	S/E	Mielodisplasias y alteraciones de la médula espinal (diastematomielia, hidromielia...)	<i>Myelodysplasias, non specified otherwise (diastematomyelia, hydromyelia, etc.)</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
336.8	S/E	Mielopatía (inducida por fármacos, por radiación)	<i>Myelopathy, secondary to drug administration, radiotherapy or any other therapeutic intervention</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
336.9	S/E	Mielopatía compresiva	<i>Myelopathy, compressive (any etiology)</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
336.1	S/E	Mielopatía vascular: infarto, trombosis arterial, hematomielia, edema de médula	<i>Myelopathy of vascular origin: infarction, arterial thrombosis, hemorrhage; includes spinal cord edema</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
346	S/E	Migraña	<i>Migraine</i>	<i>Headache and related disorders</i>
346.2	01	Migraña abdominal	<i>Migraine, abdominal</i>	<i>Headache and related disorders</i>
346.2	02	Migraña basilar	<i>Migraine, basilar type</i>	<i>Headache and related disorders</i>
346.0	S/E	Migraña con aura	<i>Migraine with aura</i>	<i>Headache and related disorders</i>
346.2	03	Migraña en racimos	<i>Cluster headache</i>	<i>Headache and related disorders</i>
346.8	01	Migraña hemipléjica familiar	<i>Migraine, hemiplegic familiar</i>	<i>Headache and related disorders</i>
346.8	02	Migraña oftalmopléjica	<i>Migraine, ophthalmoplegic</i>	<i>Headache and related disorders</i>
346.2	05	Migraña retiniana	<i>Migraine, retinal</i>	<i>Headache and related disorders</i>
346.1	S/E	Migraña sin aura	<i>Migraine without aura</i>	<i>Headache and related disorders</i>
758.33	03	Miller-Dieker: delección 17p13.3	<i>Miller-Dieker syndrome, deletion 17p13.3</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
333.2	01	Mioclonías benignas del lactante	<i>Benign myoclonus of early infancy</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
780.59	02	Mioclonías de sueño	<i>Nocturnal myoclonus</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
333.2	02	Mioclonías no epilépticas	<i>Non-epileptic myoclonus</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
333.2	03	Mioclono benigno neonatal del sueño	<i>Benign neonatal sleep myoclonus</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
333.2	04	Mioclono esencial familiar	<i>Essential myoclonus</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
333.2	05	Mioclono negativo	<i>Negative myoclonus</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
359.0	S/E	Miopatía congénita (central core, nemalínica, multicore, miotubular, centronuclear, desproporción congénita de fibras...)	<i>Congenital myopathies (central core, minicore, multicore, fibre-type disproportion, myotubular, centronuclear, nemaline)</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
359.81	S/E	Miopatía del enfermo crítico	<i>Critical care myopathy</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
359.5	S/E	Miopatía en enfermedad endocrina	<i>Myopathy in endocrine diseases</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
359.6	S/E	Miopatía inflamatoria asociada a otras enfermedades	<i>Inflammatory myopathy associated with other disorders</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
359.89	01	Miopatía metabólica	<i>Myopathy in metabolic diseases</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
359.89	02	Miopatía mitocondrial	<i>Mitochondrial myopathy</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
359.9	S/E	Miopatía no especificada	<i>Myopathy, unspecified</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
359.4	S/E	Miopatía tóxica o por fármacos	<i>Drug-induced myopathy</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
728.0	S/E	Miositis infecciosas	<i>Infectious myositis</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
359.2	04	Miotonía congénita (Becker)	<i>Congenital myotonia (Becker type)</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
359.2	02	Miotonía congénita (Thomsen)	<i>Thomsen's myotonia congenita</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
277.87	02	Mitocondrial (trastorno del metabolismo): cadena respiratoria, citopatías mitocondriales	<i>Mitochondrial metabolism disorder: respiratory chain, any mitochondrial cytopathy</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
352.6	01	Moebius	<i>Moebius</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
354.5	S/E	Mononeuritis múltiple del miembro superior	<i>Mononeuritis multiplex of upper limb</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
378.9	S/E	Motilidad ocular alterada (excluye nistagmo y movimientos irregulares de ojos)	<i>Unspecified disorder of eye movements, nystagmus and other irregular eyes movements not included</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurology</i>
437.5	S/E	Moyamoya	<i>Moya-moya disease</i>	<i>Vascular diseases</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
272.7	S/E	Mucopolipidosis I, II, III, IV (sialidosis, I-cell)	<i>Mucopolipidoses I, II, III, IV (sialidoses, I cell disease, etc.)</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
277.5	S/E	Mucopolisacaridosis	<i>Mucopolysaccharidosis</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
348.8	S/E	Muerte cerebral	<i>Brain-death</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
798.0	S/E	Muerte súbita del lactante	<i>Sudden infant death syndrome</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
313.23	S/E	Mutismo electivo	<i>Selective mutism</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
347	S/E	Narcolepsia-cataplejía	<i>Narcolepsy-cataplexy</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
227.4	S/E	Neoplasia benigna de la glándula pineal	<i>Benign neoplasm of pineal gland</i>	<i>Neoplasms</i>
227.3	S/E	Neoplasia benigna de la glándula pituitaria y conducto craneofaríngeo	<i>Benign neoplasia of pituitary gland and craniopharyngeal duct (pouch)</i>	<i>Neoplasms</i>
225.3	S/E	Neoplasia benigna de la médula espinal	<i>Benign neoplasia of spinal cord</i>	<i>Neoplasms</i>
225.2	S/E	Neoplasia benigna de las meninges cerebrales	<i>Benign neoplasia of cerebral meninges</i>	<i>Neoplasms</i>
225.4	S/E	Neoplasia benigna de las meninges espinales	<i>Benign neoplasia of spinal meninges</i>	<i>Neoplasms</i>
225.1	S/E	Neoplasia benigna de los nervios craneales	<i>Benign neoplasia of cranial nerves</i>	<i>Neoplasms</i>
227	S/E	Neoplasia benigna de otras glándulas endocrinas y estructuras relacionadas	<i>Benign neoplasia of other endocrine glands and related structures</i>	<i>Neoplasms</i>
225.0	S/E	Neoplasia benigna del encéfalo	<i>Benign neoplasia of brain</i>	<i>Neoplasms</i>
225.9	S/E	Neoplasia benigna del sistema nervioso central	<i>Benign neoplasia of nervous system, part unspecified</i>	<i>Neoplasms</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
225.8	S/E	Neoplasia benigna en otros sitios especificados del sistema nervioso (de contigüidad)	<i>Benign neoplasia of other specified sites of nervous system</i>	<i>Neoplasms</i>
237.1	S/E	Neoplasia de evolución incierta de la glándula pineal	<i>Neoplasia of uncertain behavior of pineal gland</i>	<i>Neoplasms</i>
237.0	S/E	Neoplasia de evolución incierta de la glándula pituitaria y conducto craneofaríngeo	<i>Neoplasia of uncertain behavior of pituitary gland and craniopharyngeal duct</i>	<i>Neoplasms</i>
237.6	S/E	Neoplasia de evolución incierta de las meninges	<i>Neoplasia of uncertain behavior of meninges</i>	<i>Neoplasms</i>
237.9	S/E	Neoplasia de evolución incierta de otras partes no especificadas del sistema nervioso	<i>Neoplasia of uncertain behavior of other and unspecified parts of nervous system</i>	<i>Neoplasms</i>
237.5	S/E	Neoplasia de evolución incierta del cerebro y médula espinal	<i>Neoplasia of uncertain behavior of brain and spinal cord</i>	<i>Neoplasms</i>
194.4	S/E	Neoplasia maligna de la glándula pineal	<i>Malignant neoplasia of pineal gland</i>	<i>Neoplasms</i>
194.3	S/E	Neoplasia maligna de la glándula pituitaria y conducto craneofaríngeo	<i>Malignant neoplasia of pituitary gland and craniopharyngeal duct</i>	<i>Neoplasms</i>
192.2	S/E	Neoplasia maligna de la médula espinal	<i>Malignant neoplasia of spinal cord</i>	<i>Neoplasms</i>
192.1	S/E	Neoplasia maligna de las meninges cerebrales	<i>Malignant neoplasia of cerebral meninges</i>	<i>Neoplasms</i>
192.3	S/E	Neoplasia maligna de las meninges espinales	<i>Malignant neoplasia of spinal meninges</i>	<i>Neoplasms</i>
192.0	S/E	Neoplasia maligna de los nervios craneales	<i>Malignant neoplasia of cranial nerves</i>	<i>Neoplasms</i>
191.5	S/E	Neoplasia maligna de los ventrículos	<i>Malignant neoplasia of ventricles</i>	<i>Neoplasms</i>
194	S/E	Neoplasia maligna de otras glándulas endocrinas y estructuras relacionadas	<i>Malignant neoplasia of other endocrine glands and related structures</i>	<i>Neoplasms</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
191.8	S/E	Neoplasia maligna de otras partes del cerebro en contigüidad, cuerpo calloso	<i>Malignant neoplasia of other parts of brain (corpus callosum/tapetum, malignant neoplasm of contiguous or overlapping sites of brain)</i>	Neoplasms
192.8	S/E	Neoplasia maligna de otros sitios especificados del sistema nervioso (en contigüidad)	<i>Malignant neoplasia of other specified sites of nervous system (malignant neoplasm of contiguous or overlapping sites of other parts of nervous system)</i>	Neoplasms
191.6	S/E	Neoplasia maligna del cerebelo	<i>Malignant neoplasia of cerebellum</i>	Neoplasms
191.9	S/E	Neoplasia maligna del cerebro	<i>Malignant neoplasia of brain, unspecified</i>	Neoplasms
191.0	S/E	Neoplasia maligna del cerebro, excepto lóbulos y ventrículos (ganglios basales)	<i>Malignant neoplasia of cerebrum, except lobes and ventricles (basal ganglia/cerebral cortex/corpus striatum/globus pallidus/hypothalamus/thalamus)</i>	Neoplasms
191.1	S/E	Neoplasia maligna del lóbulo frontal	<i>Malignant neoplasia of frontal lobe</i>	Neoplasms
191.4	S/E	Neoplasia maligna del lóbulo occipital	<i>Malignant neoplasia of occipital lobe</i>	Neoplasms
191.3	S/E	Neoplasia maligna del lóbulo parietal	<i>Malignant neoplasia of parietal lobe</i>	Neoplasms
191.2	S/E	Neoplasia maligna del lóbulo temporal	<i>Malignant neoplasia of temporal lobe</i>	Neoplasms
192.9	S/E	Neoplasia maligna del sistema nervioso central	<i>Malignant neoplasia of nervous system, part unspecified</i>	Neoplasms
191.7	S/E	Neoplasia maligna del tronco cerebral	<i>Malignant neoplasia of brain stem</i>	Neoplasms
198.3	S/E	Neoplasia maligna secundaria en cerebro y médula espinal	<i>Secondary malignant neoplasia of brain and spinal cord</i>	Neoplasms

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
198.4	S/E	Neoplasia maligna secundaria en otras partes del sistema nervioso (meninges)	<i>Secondary malignant neoplasia of other parts of nervous system (meninges)</i>	<i>Neoplasms</i>
951.8	S/E	Nervio craneal (lesión traumática)	<i>Cranial nerve (traumatic injury)</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
950.0	S/E	Nervio óptico (lesión traumática)	<i>Optic nerve (traumatic injury)</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
956.9	S/E	Nervio periférico de miembro inferior o cintura pélvica (lesión traumática)	<i>Peripheral nerve of lower limb or pelvic girdle (traumatic injury)</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
955.9	S/E	Nervio periférico de miembro superior o cintura escapular (lesión traumática)	<i>Peripheral nerve of upper limb or shoulder girdle (traumatic injury)</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
352.1	S/E	Neuralgia del glossofaríngeo	<i>Glossopharyngeal neuralgia</i>	<i>Headache and related disorders</i>
350.1	S/E	Neuralgia del trigémino	<i>Trigeminal neuralgia</i>	<i>Headache and related disorders</i>
377.3	S/E	Neuritis óptica	<i>Optic neuritis, meningococcal neuritis not included</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurology</i>
377.32	S/E	Neuritis óptica retrobulbar	<i>Retrobulbar optic neuritis (acute)</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurology</i>
272.5	O2	Neuroacantocitosis	<i>Neuroacanthocytosis</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
M9500/3	S/E	Neuroblastoma	<i>Neuroblastoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9522/3	S/E	Neuroblastoma olfatorio (estesieneuroblastoma)	<i>Olfactory neuroblastoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
023.8	S/E	Neurobrucelosis	<i>Neurobrucellosis</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
M9506/1	S/E	Neurocitoma central	<i>Central neurocytoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
757.8	S/E	Neurocutáneos (otros síndromes)	<i>Neurocutaneous syndromes (others)</i>	<i>Neurocutaneous</i>
M9523/3	S/E	Neuroepitelioma olfatorio	<i>Olfactory neuroepithelioma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
M9540/0	S/E	Neurofibroma	<i>Neurofibroma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9550/0	S/E	Neurofibroma plexiforme	<i>Plexiform neurofibroma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
237.71	S/E	Neurofibromatosis tipo 1 (NF1)	<i>Neurofibromatosis, type 1</i>	<i>Neurocutaneous</i>
237.72	S/E	Neurofibromatosis tipo 2 (NF2)	<i>Neurofibromatosis, type 2</i>	<i>Neurocutaneous</i>
M9540/3	S/E	Neurofibrosarcoma o tumor maligno de vaina de nervio periférico	<i>Malignant peripheral nerve sheath tumour (neurofibrosarcoma)</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
757.1	01	Neuroictiosis	<i>Neuroichthyosis</i>	<i>Neurocutaneous</i>
333.92	S/E	Neuroléptico maligno (síndrome)	<i>Neuroleptic malignant syndrome</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
341.0	S/E	Neuromielitis óptica	<i>Neuromyelitis optica</i>	<i>Neurodegenerative diseases. Leukodystrophies</i>
386.12	S/E	Neurionitis vestibular	<i>Vestibular neuronitis</i>	<i>Neuro-ophthalmology/neurotology</i>
356.1	01	Neuropatía hereditaria sensitivomotora tipo I	<i>Hereditary motor and sensory neuropathy, type I</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
356.1	02	Neuropatía hereditaria sensitivomotora tipo II	<i>Hereditary motor and sensory neuropathy, type II</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
356.0	S/E	Neuropatía hereditaria sensitivomotora tipo III	<i>Hereditary motor and sensory neuropathy, type III</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
356.8	01	Neuropatía hereditaria sensitivomotora tipo IV (AR con plegamientos focales mielínicos, con glaucoma)	<i>Hereditary motor and sensory neuropathy, type IV</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
356.8	02	Neuropatía hereditaria sensitivomotora tipo V (con paraplejía espástica)	<i>Hereditary motor and sensory neuropathy, type V</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
356.8	03	Neuropatía hereditaria sensitivomotora tipo VI (con atrofia óptica, retinopatía, sordera)	<i>Hereditary motor and sensory neuropathy, type VI</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
356.9	S/E	Neuropatías (otras): con afectación del SNC o pares craneales, tomaculosa, neuropatía de axones gigantes, Charcot-Marie-Tooth ligado a X...	<i>Other hereditary and idiopathic neuropathies: tomaculous neuropathy, X-linked Charcot-Marie-Tooth, giant axonal..</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
356.2	S/E	Neuropatías hereditarias sensitivoautónomas tipos I, II, IV, V	<i>Hereditary sensory and autonomic neuropathy, type I, II, IV, V</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
090.4	S/E	Neurosifilis	<i>Neurosyphilis</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
277.89	02	Neurotransmisores (trastorno del metabolismo)	<i>Neurotransmitters, disorders of metabolism</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
702.8	S/E	Nevo lineal sebáceo	<i>Linear nevus sebaceous of Jadassohn</i>	<i>Neurocutaneous</i>
216.8	S/E	Nevo pigmentado (epidérmico lineal, Jadassohn, melanosis neurocutánea)	<i>Pigmented nevus (linear epidermal nevus, neurocutaneous melanosis)</i>	<i>Neurocutaneous</i>
V61.8	S/E	Niño adoptado (otras circunstancias familiares específicas)	<i>Adopted child (or other specific familial circumstance)</i>	<i>Others</i>
379.51	S/E	Nistagmo congénito	<i>Congenital nystagmus</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurology</i>
759.89	14	Noonan	<i>Noonan syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
V65.5	S/E	Normalidad neurológica	<i>Neurologically normal child / No evidence of neurological disease</i>	<i>Others</i>
780.09	S/E	Obnubilación, somnolencia, estupor	<i>Drowsiness, unconsciousness, somnolence, stupor</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
434	S/E	Oclusión arteria cerebral (embolia, trombosis)	<i>Cerebral arterial occlusion (embolism, thrombosis)</i>	<i>Vascular diseases</i>
433	S/E	Oclusión arterial precerebral (carótida, basilar, vertebral)	<i>Precerebral arterial occlusion (carotid, basilar, vertebral)</i>	<i>Vascular diseases</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
378.55	S/E	Oftalmoplejía externa (incluye síndrome de Tolosa-Hunt)	<i>External ophthalmoplegia (includes Tolosa-Hunt syndrome)</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
378.72	S/E	Oftalmoplejía externa progresiva	<i>Progressive external ophthalmoplegia</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
378.86	S/E	Oftalmoplejía internuclear	<i>Internuclear ophthalmoplegia</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
M9450/3	S/E	Oligodendroglioma	<i>Oligodendroglioma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9451/3	S/E	Oligodendroglioma anaplásico	<i>Oligodendroglioma, anaplastic</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
271.8	02	Oligosacaridosis (manosidosis, fucosidosis, aspartilglucosaminuria)	<i>Oligosaccharidoses (mannosidosis, fucosidosis, aspartylglycosaminuria)</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
313.81	S/E	Oposicionista desafiante (trastorno)	<i>Oppositional defiant disorder</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
379.59	S/E	Opsoclonio-mioclonos o síndrome de Kinsbourne	<i>Opsoclonus-myoclonus syndrome, Kinsbourne syndrome</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
388.61	S/E	Otorrea de LCR	<i>Otorrhea of cerebrospinal fluid</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
355.79	S/E	Otras mononeuritis del miembro inferior	<i>Other mononeuropathies of lower limb</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
354.8	S/E	Otras mononeuritis del miembro superior	<i>Other mononeuropathies of upper limb</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
759.89	15	Pallister-Hall	<i>Pallister-Hall syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
046.2	S/E	Panencefalitis esclerosante subaguda	<i>Subacute sclerosing panencephalitis (SSPE)</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
377.00	S/E	Papiledema	<i>Papilledema</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
377.31	S/E	Papilitis	<i>Optic papillitis</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
M9390/0	S/E	Papiloma del plexo coroideo	<i>Choroid plexus papilloma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
M8680/1	S/E	Paraganglioma	<i>Paraganglioma filum terminale</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
335.22	S/E	Parálisis bulbar progresiva	<i>Progressive bulbar paresis</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
378.81	S/E	Parálisis conjugada de la mirada (incluye Parinaud)	<i>Palsy of conjugate gaze (Parinaud syndrome and others)</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurology</i>
359.3	S/E	Parálisis periódica familiar	<i>Periodic paralysis (familial)</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
306.0	S/E	Parálisis psicógenas	<i>Psychogenic palsy</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
359.2	03	Paramiotonía congénita (Eulenburg)	<i>Paramyotonia congenita of von Eulenburg</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
334.1	S/E	Paraparesia espástica familiar	<i>Hereditary spastic paraplegias</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
344.1	S/E	Paraplejía, paraparesia (por lesión medular adquirida)	<i>Paraplegia, paraparesis (secondary to acquired spinal cord lesion)</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
352.6	02	Pares craneales (afectación múltiple)	<i>Other multiple cranial nerve palsies</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
352.9	S/E	Pares craneales (otras afectaciones aisladas y/o recidivantes)	<i>Disorder of cranial nerves (isolated and/or relapsing)</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
332.0	S/E	Parkinson	<i>Parkinson disease</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
332.1	S/E	Parkinsonismo secundario	<i>Secondary parkinsonism</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
758.1	S/E	Patau: trisomía 13	<i>Patau syndrome, trisomy 13</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
343	S/E	PCI	<i>Cerebral palsy</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
343.8	02	PCI atáxica o ataxia cerebelosa congénita (Marinesco-Sjögren)	<i>Ataxic cerebral palsy (includes Marinesco-Sjögren syndrome)</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
333.5	05	PCI coreoatetode	<i>Choreoathetotic cerebral palsy</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
343.0	S/E	PCI dipléjica	<i>Spastic diplegia, cerebral palsy</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
343.8	01	PCI distónica, mixta espástico-distónica	<i>Dyskinetic cerebral palsy</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
343.1	S/E	PCI hemiparética espástica	<i>Spastic hemiplegia, cerebral palsy</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
343.2	S/E	PCI tetraparética espástica	<i>Spastic tetraplegia, cerebral palsy</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
794.15	S/E	PEA/pruebas de audición anormal	<i>Abnormal auditory function studies, brainstem auditory evoked potentials abnormal findings</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurology</i>
M9571/0	S/E	Perineurioma	<i>Perineurioma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
355.3	S/E	Peroneo común (lesión)	<i>Lesion of peroneal nerve</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
277.86	S/E	Peroxisomales (enfermedades)	<i>Peroxisomal diseases (except adrenoleukodystrophy)</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
368.1	S/E	Perturbación visual subjetiva (macro-micropsias, fotofobia...)	<i>Subjective visual disturbances: macropsia, micropsia, metamorphopsia</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurology</i>
368.8	S/E	Perturbación visual, incluye visión borrosa	<i>Other visual disturbances, blurred vision included</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurology</i>
307.47	S/E	Pesadillas, parasomnias	<i>Nightmare</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
794.13	S/E	PEV anormales	<i>VEP abnormalities</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurology</i>
307.52	S/E	Pica	<i>Pica (eating disorder)</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
M9360/1	S/E	Pinealoma	<i>Pinealoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9362/3	S/E	Pineoblastoma	<i>Pineoblastoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9361/1	S/E	Pineocitoma	<i>Pineocytoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
266.9	S/E	Piridoxina (dependencia)	<i>Pyridoxine dependency syndrome</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
271.8	01	Piruvato carboxilasa y piruvato deshidrogenasa (déficit)	<i>Pyruvate dehydrogenase, pyruvate carboxylase deficiencies</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
756.1	01	Platibasia, impresión basilar, Klippel-Feil (anomalías craneocervicales)	<i>Platybasia, basilar impression, Klippel-Feil anomaly, and other craneocervical anomalies</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
953.9	S/E	Plexo o raíz (lesión traumática)	<i>Spinal plexus or nerve roots (traumatic injury)</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
353.0	S/E	Plexopatía braquial (no trauma obstétrico)	<i>Brachial plexus disorders</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
353.1	S/E	Plexopatía lumbosacra	<i>Lumbosacral plexus disorders</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
710.4	S/E	Polimiositis idiopática	<i>Polymyositis</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
357.82	S/E	Polineuropatía del enfermo crítico	<i>Critical illness polyneuropathy</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
357.81	S/E	Polineuropatía desmielinizante crónica (forma recidivante, forma neonatal)	<i>Chronic inflammatory demyelinating polyradiculoneuropathy (neonatal type, relapsing type)</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
357.2	S/E	Polineuropatía en diabetes	<i>Diabetic polyneuropathy</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
357.1	S/E	Polineuropatía en enfermedades del colágeno	<i>Polyneuropathy in systemic connective vascular disorders</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
357.3	S/E	Polineuropatía en enfermedades malignas	<i>Polyneuropathy in neoplastic disease</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
357.4	S/E	Polineuropatía en otras enfermedades	<i>Polyneuropathy in other diseases</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
357.9	S/E	Polineuropatía no especificada	<i>Polyneuropathy, unspecified</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
357.6	S/E	Polineuropatía por fármacos	<i>Drug-induced polyneuropathy</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
357.7	S/E	Polineuropatía por otros tóxicos	<i>Polyneuropathy due to other toxic agents</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
045.10	S/E	Poliomielitis aguda	<i>Paralytic poliomyelitis</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
742.4	03	Porencefalia (congénita o verdadera)	<i>Porencephaly (congenital)</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
277.1	S/E	Porfirias (trastorno del metabolismo)	<i>Porphyrias</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
766.22	S/E	Posmadurez	<i>Prolonged gestation of infant</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
759.81	S/N	Prader-Willi	<i>Prader-Willi syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
765.1	S/E	Prematuridad (otra)	<i>Preterm (other)</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
V61.20	S/E	Problemas entre padres-hijos (discordia paterno-filial)	<i>Family disturbances / Altered family relationships between parents and children</i>	<i>Others</i>
259.8	S/E	Progeria	<i>Progeria</i>	<i>Neurocutaneous</i>
757.39	02	Proteus	<i>Proteus syndrome, Proteus-like syndrome</i>	<i>Neurocutaneous</i>
377.24	S/E	Pseudopapiledema	<i>Pseudopapilledema</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
743.61	S/E	Ptosis congénita	<i>Congenital ptosis</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
374.3	S/E	Ptosis del párpado, excluye ptosis congénita	<i>Ptosis of eyelid, congenital ptosis not included</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
E879.4	S/E	Punción lumbar (complicación secundaria)	<i>Lumbar puncture (secondary complication)</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
277.2	S/E	Purinas y pirimidinas (trastorno del metabolismo): Lesch-Nyhan, déficit de adenilosuccinatoliasa, déficit de adenosina deaminasa, síndrome depleción nucleótidos...	<i>Purines and pyrimidines, metabolic disorders: Lesch-Nyhan disease, adenylosuccinate lyase deficiency, etc.</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
742.4	04	Quiste coloidal del III ventrículo	<i>Neoplasia of uncertain behavior of colloid cyst of third ventricle</i>	<i>Neoplasms</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
M9084/0	S/E	Quiste dermoide	<i>Dermoid cyst</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9084/3	S/E	Quiste dermoide con transformación maligna	<i>Dermoid cyst with malignant transformation</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
348.0	02	Quiste porencefálico (adquirido)	<i>Porencephalic cyst (acquired)</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
348.0	01	Quistes cerebrales	<i>Cerebral cysts</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
349.2	S/E	Quistes meníngeos espinales	<i>Arachnoid cysts (spinal location)</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
728.88	S/E	Rabdomiólisis, mioglobinuria	<i>Rhabdomyolysis</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
071	S/E	Rabia	<i>Rabies</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
990	S/E	Radiación. Efectos de la misma no especificados	<i>Effects of radiation</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
354.3	S/E	Radial (lesión)	<i>Lesion of radial nerve</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
353.2	S/E	Raíces cervicales (lesión)	<i>Cervical root disorders</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
353.3	S/E	Raíces dorsales (lesión)	<i>Thoracic root disorders</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
353.4	S/E	Raíces lumbosacras (lesión)	<i>Lumbosacral root disorders</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
766.1	S/E	Recién nacido de peso elevado para la edad gestacional	<i>Exceptionally large baby relating to long gestation</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
356.3	S/E	Refsum	<i>Refsum disease</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
362.74	S/E	Retinitis pigmentosa	<i>Pigmentary retinal dystrophy</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurology</i>
M9510/3	S/E	Retinoblastoma	<i>Retinoblastoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
362.21	S/E	Retinopatía del prematuro	<i>Retrolental fibroplasia / Retinopathy of prematurity</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurology</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
362.72	S/E	Retinopatía en otros trastornos: Refsum, A-beta-lipoproteinemia	<i>Retinal dystrophy in other systemic disorders and syndromes: Refsum, abetalipoproteinemia...</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
318.0	S/E	Retraso mental moderado (CI 36-50)	<i>Moderate mental retardation (IQ 36-50)</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
317	S/E	Retraso mental ligero (CI 70-51)	<i>Mild mental retardation (IQ 70-51)</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
319	02	Retraso mental límite (CI 71-80)	<i>Borderline cognitive impairment (IQ 71-80)</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
318.2	S/E	Retraso mental profundo (CI < 20)	<i>Profound mental retardation (IQ < 20)</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
318.1	S/E	Retraso mental grave (CI 35-21)	<i>Severe mental retardation (IQ 35-21)</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
783.42	S/E	Retraso psicomotor	<i>Delayed psychomotor development</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
315.31	01	Retraso simple del lenguaje	<i>Speech delay</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
319	01	Retraso sin especificación	<i>Mental retardation, not otherwise specified</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
330.8	04	Rett	<i>Rett syndrome</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
331.81	S/E	Reye (síndrome)	<i>Reye's syndrome</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
333.91	S/E	Rígido acinético-hiperekplexia (síndrome)	<i>Hyperekplexia, startle disease</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
349.81	S/E	Rinorrea de LCR	<i>Rhinorrhea of cerebrospinal fluid</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
771.0	S/E	Rubéola congénita	<i>Congenital rubella infection</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
759.89	16	Rubinstein-Taybi	<i>Rubinstein-Taybi syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
V61.0	S/E	Ruptura familiar	<i>Parental divorce</i>	<i>Others</i>
333.90	02	Sandifer	<i>Sandifer syndrome</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
M9930/3	S/E	Sarcoma mielóide (granulocítico)	<i>Myeloid sarcoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
759.89	17	Schinz-Giedion	<i>Schinz-Giedion syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
M9560/0	S/E	Schwannoma / Neurinoma	<i>Neurilemmoma / Schwannoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
138	S/E	Secuelas pospolio	<i>Post-polio syndrome</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
042	S/E	Sida (añadir 049.9)	<i>HIV (add 049.9 AIDS encephalopathy)</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
759.89	18	Silver-Russell	<i>Silver-Russell syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
780.2	02	Síncope (incluye síncope febril)	<i>Syncope (includes febrile syncope)</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
337.0	S/E	Síncope del seno carotídeo	<i>Carotid sinus syncope</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
760.71	S/E	Síndrome alcohólico fetal	<i>Fetal alcohol syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
723.3	S/E	Síndrome cervicobraquial	<i>Cervicobrachial syndromes</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
293.0	S/E	Síndrome confusional agudo	<i>Acute confusional state</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
779.5	S/E	Síndrome de abstinencia a drogas	<i>Drug withdrawal syndrome in newborn</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
759.9	S/E	Síndrome malformativo no especificado	<i>Malformative syndrome, unspecified</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
310.2	S/E	Síndrome postraumático (posconmoción cerebral)	<i>Postconcussive syndrome</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
759.89	21	Síndromes malformativos conocidos que afectan a múltiples órganos o sistemas (otros)	<i>Known malformative syndromes affecting multiple organs or systems (others)</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
758.3	S/E	Síndromes por deleción autosómica, microdeleciones, deleciones subteloméricas	<i>Autosomal deletion syndromes, microdeletions, subtelomeric deletions</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
336.0	S/E	Siringomielia, siringobulbia	<i>Syringomyelia, syringobulbia, syringohydromyelia</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
757.1	02	Sjögren-Larsson (ictiosis congénita)	<i>Sjögren-Larsson (congenital ichthyosis)</i>	<i>Neurocutaneous</i>
759.89	19	Smith-Lemli-Opitz	<i>Smith-Lemli-Opitz syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
758.33	04	Smith-Magenis: deleción 17p11.2	<i>Smith-Magenis syndrome, deletion 17p11.2</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
969.9	S/E	Sobredosis (accidental o no) de psicotrópicos	<i>Overdose (accidental or not) of psychotropic agents</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
965.9	S/E	Sobredosis (accidental o no) de analgésicos (opiáceos, AINE)	<i>Overdose (accidental or not) of analgesics (opioids, antirheumatics)</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
967.0	S/E	Sobredosis (accidental o no) de barbitúricos	<i>Overdose (accidental or not) of barbiturates</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
969.4	S/E	Sobredosis (accidental o no) de benzodicepinas	<i>Overdose (accidental or not) of benzodiazepines</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
962.9	S/E	Sobredosis (accidental o no) de corticoides u otras hormonas y sustitutos sintéticos	<i>Overdose (accidental or not) of corticosteroids, other hormones or synthetic substitutes</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
966.3	S/E	Sobredosis (accidental o no) de cualquier anticonvulsionante (excepto fenitoína, etosuximida, barbitúricos, benzodiacepinas)	<i>Overdose (accidental or not) of any antiepileptic drug (except phenytoin, ethosuximide, barbiturates)</i>	<i>latrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
966.2	S/E	Sobredosis (accidental o no) de etosuximida	<i>Overdose (accidental or not) of ethosuximide</i>	<i>latrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
966.1	S/E	Sobredosis (accidental o no) de fenitoína	<i>Overdose (accidental or not) of phenytoin</i>	<i>latrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
969.7	S/E	Sobredosis (accidental o no) de psicoestimulantes (metilfenidato, anfetaminas)	<i>Overdose (accidental or not) of central nervous system stimulants (methylphenidate, amphetamines)</i>	<i>latrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
313.3	S/E	Socialización (problemas)	<i>Social and interpersonal problems</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
300.81	S/E	Somatización (dolencias múltiples)	<i>Somatization disorder, somatoform disorder (unexplained complaints)</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
307.46	S/E	Sonambulismo, terrores nocturnos	<i>Somnambulism, night terrors</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
389.7	S/E	Sordomudez	<i>Deaf mutism</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
307.3	02	Spasmus nutans, movimientos repetitivos rítmicos (body rocking, head banging, bobble head...)	<i>Spasmus nutans, rhythmic movements (body rocking, head banging, bobble head, jactatio capitis...)</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
755.52	S/E	Sprengel. Elevación congénita de la escápula	<i>Sprengel malformation (congenital elevation of scapula)</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
759.6	01	Sturge-Weber	<i>Sturge-Weber syndrome</i>	<i>Neurocutaneous</i>
M9383/1	S/E	Subependimoma	<i>Subependymoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
768.4	S/E	Sufrimiento fetal, pérdida de bienestar fetal	<i>Fetal distress, loss of fetal well-being</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
277.89	01	Sulfatasa (déficit)	<i>Sulfatase deficiency</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
270.4	03	Sulfito oxidasa (déficit)	<i>Sulfite oxidase deficiency</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
333.90	03	Supraversión paroxística benigna de la mirada	<i>Paroxysmal tonic upgaze</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
307.0	S/E	Tartamudeo	<i>Stuttering, stammering</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
959.01	S/E	TCE	<i>Traumatic head injury</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
333.1	01	Temblor esencial	<i>Benign essential tremor</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
333.1	02	Temblor esencial laríngeo	<i>Essential laryngeal tremor</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
333.1	03	Temblor esencial palatino	<i>Essential palatal tremor</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
333.1	04	Temblor familiar	<i>Familial tremor</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
333.1	05	Temblor por fármacos	<i>Drug induced tremor</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
M9080/1	S/E	Teratoma	<i>Teratoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9080/0	S/E	Teratoma benigno	<i>Teratoma, benign</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9080/3	S/E	Teratoma maligno	<i>Teratoma, malignant</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
781.7	S/E	Tetania	<i>Tetany</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
771.3	S/E	Tétanos neonatal	<i>Tetanus neonatorum</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
344.0	S/E	Tetraplejía, tetraparesia (por lesión medular adquirida)	<i>Tetraplegia, tetraparesis (secondary to acquired spinal cord lesion)</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
307.2	S/E	Tics	<i>Tics</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
307.22	S/E	Tics crónicos	<i>Chronic tics</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
307.21	S/E	Tics transitorios	<i>Transient tics</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
313.2	S/E	Timidez y retraimiento social	<i>Shyness</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
388.3	S/E	Tinnitus	<i>Tinnitus</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurology</i>
270.2	01	Tirosinemia, alteraciones del triptófano (ECM de aminoácidos aromáticos excepto fenilalanina)	<i>Hypertyrosinemia, other inborn errors of the metabolism of aromatic aminoacids (except phenylalanine)</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
775.3	S/E	Tirotoxicosis neonatal	<i>Neonatal thyrotoxicosis</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
754.1	S/E	Tortícolis congénita	<i>Congenital torticollis</i>	<i>CNS malformations. Cranial malformations. Hydrocephalus</i>
333.83	01	Tortícolis espasmódica	<i>Spasmodic torticollis</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
781.93	S/E	Tortícolis ocular	<i>Torticollis, in ocular disease</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
333.83	02	Tortícolis paroxística benigna	<i>Benign paroxysmal torticollis</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
772.0	S/E	Transfusión fetomaterna o fetofetal	<i>Feto-fetal or fetal-maternal transfusion syndrome</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
758.4	S/E	Traslocación autosómica balanceada en individuo normal	<i>Balanced autosomal translocation in normal individual</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
315.9	S/E	Trastorno del aprendizaje	<i>Learning disabilities</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
756.1	02	Trastorno de columna vertebral (espondilolistesis, espondilolisis, pinzamiento, espondilopatía inflamatoria, hemivértebra, fusión o ausencia congénita de vértebra . . .)	<i>Vertebral disorder (spondylolisthesis, spondylolysis, inflammatory conditions, vertebral malformations...)</i>	<i>Vertebral column and spinal cord diseases</i>
309.3	S/E	Trastorno de la conducta (secundario, trastorno de adaptación)	<i>Adjustment disorder, adjustment reaction</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
312.9	S/E	Trastorno de la conducta (en la infancia)	<i>Behavior disorder (disruptive behavioral disorder)</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
719.7	S/E	Trastorno de la marcha	<i>Gait difficulties</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>
315.8	S/E	Trastorno de orientación visuoespacial	<i>Visual-spatial and perception disorder</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
315.4	S/E	Trastorno del desarrollo de la coordinación	<i>Developmental coordination disorder</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
299.1	S/E	Trastorno desintegrativo infantil	<i>Childhood disintegrative disorder</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
313.9	S/E	Trastorno emocional (distimia en la infancia)	<i>Emotional disorder (dysthymia in childhood)</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
299.9	S/E	Trastorno generalizado del desarrollo no especificado	<i>Pervasive developmental disorder --not otherwise specified</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
314.0	S/E	Trastorno por déficit atención con/sin hiperactividad	<i>Attention deficit hyperactivity disorder</i>	<i>Developmental and behavioral disorders. Learning disabilities</i>
780.39	07	Trastornos convulsivos no epilépticos (hiperekplexia, pseudocrisis, síncope convulsivo)	<i>Paroxysmal nonepileptic events (hiperekplexia, pseudoseizures, convulsive syncope)</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
333.99	S/E	Trastornos del movimiento (otros): piernas inquietas . . .	<i>Movement disorder (other: restless legs syndrome . . .)</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
767.4	S/E	Traumatismo de la columna vertebral y de la médula espinal en el nacimiento	<i>Spine and spinal cord injury due to birth trauma</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
767.1	S/E	Traumatismo del cuero cabelludo en el nacimiento	<i>Scalp injury due to birth trauma</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
767.3	S/E	Traumatismo del esqueleto en el nacimiento (otros)	<i>Other injuries to skeleton due to birth trauma</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
767.5	S/E	Traumatismo del nervio facial al nacimiento	<i>Facial nerve injury due to birth trauma</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
767.6	S/E	Traumatismo del plexo braquial al nacimiento	<i>Brachial plexus injury due to birth trauma</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
767.9	S/E	Traumatismo obstétrico al nacimiento	<i>Other birth trauma</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
767.7	S/E	Traumatismos de pares craneales y nervios periféricos al nacimiento (otros)	<i>Other cranial and peripheral nerve injuries due to birth trauma</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
756.0	06	Treacher-Collins	<i>Treacher-Collins syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
437.6	S/E	Trombosis de seno venoso intracraneal (incluye trombosis del seno cavernoso)	<i>Sino-venous thrombosis (includes cavernous sinus thrombosis)</i>	<i>Vascular diseases</i>
013.2	S/E	Tuberculoma cerebral	<i>Cerebral tuberculoma</i>	<i>Infectious and inflammatory diseases</i>
M9071/3	S/E	Tumor del seno endodérmico	<i>Yolk sac tumour</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9473/3	S/E	Tumor neuroectodérmico primitivo	<i>Primitive neuroectodermal tumour</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9413/0	S/E	Tumor neuroepitelial disembrionárico	<i>Dysembryoplastic neuroepithelial tumour</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9508/3	S/E	Tumor teratoide/rabdoide atípico	<i>Atypical teratoid/rhabdoid tumour</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
M9085/3	S/E	Tumores germinales mixtos	<i>Mixed germ cell tumour</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
354.0	S/E	Túnel carpiano	<i>Carpal tunnel syndrome</i>	<i>Neuromuscular diseases</i>

Clasificación alfabética
Alphabetical classification

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
758.6	S/E	Turner	<i>Turner syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
364.3	S/E	Uveítis	<i>Unspecified iridocyclitis/ uveitis</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
771.2/052	S/E	Varicela congénita	<i>Congenital chickenpox</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
437.4	S/E	Vasculitis y arteritis cerebrales	<i>Cerebral vasculitis, cerebral arteritis</i>	<i>Vascular diseases</i>
758.32	S/E	Velocardiofacial: deleción 22q11.2	<i>Velo-cardio-facial syndrome, deletion 22q11.2</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
386.2	S/E	Vértigo central	<i>Vertigo of central origin</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
386.11	S/E	Vértigo paroxístico benigno, vértigo posicional benigno	<i>Benign paroxysmal positional vertigo</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
386.10	S/E	Vértigo periférico	<i>Peripheral vertigo</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
780.4	S/E	Vértigo-mareo	<i>Dizziness and giddiness, light-headedness and vertigo</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
377.6	S/E	Vías ópticas, afectación	<i>Disorders of other visual pathways</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
771.89/ 042	S/E	VIH de transmisión vertical	<i>Human immunodeficiency virus infection (HIV), vertical transmission</i>	<i>Fetal and perinatal neurology</i>
995.53	S/E	Violación a menores	<i>Child sexual abuse</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>
266.2	03	Vitamina B ₁₂ (trastorno del metabolismo)	<i>Vitamin B₁₂ (inborn error of metabolism of)</i>	<i>Inborn errors of metabolism with neurological manifestations</i>
364.24	S/E	Vogt-Koyanagi-Harada	<i>Vogt-Koyanagi-Harada syndrome</i>	<i>Neuro-ophthalmology/ neurotology</i>
536.2	S/E	Vómitos cíclicos	<i>Vomiting (cyclic, recurrent)</i>	<i>Headache and related disorders</i>
759.6	02	Von Hippel-Lindau	<i>Von Hippel-Lindau syndrome</i>	<i>Neurocutaneous</i>

CIE-9/ ICD-9	CE/SC	Diagnóstico	Diagnose	Section
756.89	03	Waardenburg	<i>Waardenburg syndrome</i>	<i>Neurocutaneous</i>
759.89	20	Weaver	<i>Weaver syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
345.6	S/E	West típico, atípico y variantes	<i>West syndrome (typical, atypical and variants)</i>	<i>Epilepsy, paroxysmal disorders, sleep disorders</i>
758.33	05	Williams: deleción: 7q11.23	<i>Williams syndrome, deletion 7q11.23</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
275.1	S/E	Wilson	<i>Wilson disease</i>	<i>Cerebral palsy. Movement disorders</i>
759.83	S/E	X frágil	<i>Fragile X syndrome</i>	<i>Malformative syndromes. Chromosomal and genomic diseases</i>
M9424/3	S/E	Xantastrocitoma pleomórfico	<i>Pleomorphic xanthroastrocytoma</i>	<i>Morphology of neoplasms of NS</i>
757.33	02	Xeroderma pigmentosa	<i>Xeroderma pigmentosum</i>	<i>Neurocutaneous</i>
995.55	S/E	Zarandeado (síndrome del niño)	<i>Shaken infant syndrome</i>	<i>Iatrogenic, toxic, traumatic encephalopathies. Coma</i>

© 2008, de los autores

© 2008, de la presente edición:
Viguera Editores SL
Plaza Tetuán, 7. 08010 Barcelona, España
www.viguera.com

Diseño y diagramación: Lluís Mestres

ISBN: 978-84-85424-83-2

Printed in EU by IG Galileo SA
D.L.: B-38021-2008