

CODIFICACIÓN EN BASES DE DATOS DE PERSONAS CON DISCAPACIDAD PARA FACILITAR ESTUDIOS Y PERFILES DE DISCAPACIDAD DE LAS ENFERMEDADES RARAS.

OLGA GIMÉNEZ RIBOTA

MÉDICO. TÉCNICO DEL
AREA DE VALORACIÓN DE
LA DEPENDENCIA

IMERSO

CODIFICACIÓN EN BASES DE DATOS DE PERSONAS CON DISCAPACIDAD: ENFERMEDADES RARAS

- **ANTECEDENTES : VALORACIÓN DE LA DISCAPACIDAD**
- BASE DE DATOS ESTATAL DE LA DISCAPACIDAD Y CRITERIOS DE CODIFICACIÓN
- CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS
- ORPHANET: BÚSQUEDA DE INFORMACIÓN
- ALGUNOS EJEMPLOS:
 - CON CÓDIGO CIE ESPECIFICO
 - SIN CÓDIGO CIE ESPECÍFICO
 - SIN CÓDIGO CIE
- BÚSQUEDA DE CÓDIGOS EN LA CIE 10
- CODIFICACIÓN COMPLETA: DEFICIENCIA, DIAGNÓSTICO Y ETIOLOGÍA

ANTECEDENTES : VALORACIÓN DE LA DISCAPACIDAD

- **1972:** Decreto sobre el Empleo de Trabajadores Minusválidos de agosto de 1970, se comenzó la gestión de valoraciones de personas con discapacidad.
- Se crea el **SEREM** (servicio de recuperación de minusválidos). Se constituyen las Unidades Provinciales de Valoración (en los servicios de rehabilitación de las residencias sanitarias).
- Guías para la determinación del menoscabo permanente de la Asociación Médica Americana AMA. El único sistema de evaluación existente en ese tiempo. El SEREM traduce esta publicación.
- **1978:** Instituto Nacional de Servicios Sociales (INSERSO). Se va desarrollando la infraestructura propia: Centros Base, Equipos de Valoración y Orientación...

ANTECEDENTES : VALORACIÓN DE LA DISCAPACIDAD

- **1982.**-Ley 13/1982 de 7 abril de Integración Social de los Minusválidos Ley (LISMI).
- **1984:** Real Decreto 383/1984, de 1 febrero, sistema especial de prestaciones sociales y económicas previsto en la Ley 13/1982.
- Orden de 8 marzo de 1984 por la que se establece el **baremo para la determinación del grado de minusvalía** que establece el derecho a las prestaciones y subsidios previstos en ese Real Decreto 383/1984.

ANTECEDENTES : VALORACIÓN DE LA DISCAPACIDAD

- **1990:** Ley 26/1990 de 20 diciembre que establece, entre otras, las prestaciones correspondientes a la pensión no contributiva por invalidez, se hizo necesario configurar un sistema unificado de recogida de datos.
- De aquí nació una **clasificación de las deficiencias y sus causas y se creó un sistema informático específico para su explotación: Base de Datos estatal**.
- Se establecen los criterios para introducir la información en la Base de datos.

CODIFICACIÓN EN BASES DE DATOS DE PERSONAS CON DISCAPACIDAD: ENFERMEDADES RARAS

- ANTECEDENTES : VALORACIÓN DE LA DISCAPACIDAD
- **BASE DE DATOS ESTATAL DE LA DISCAPACIDAD Y CRITERIOS DE CODIFICACIÓN**
- CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS
- ORPHANET: BÚSQUEDA DE INFORMACIÓN
- ALGUNOS EJEMPLOS:
 - CON CÓDIGO CIE ESPECIFICO
 - SIN CÓDIGO CIE ESPECÍFICO
 - SIN CÓDIGO CIE
- BÚSQUEDA DE CÓDIGOS EN LA CIE 10
- CODIFICACIÓN COMPLETA: DEFICIENCIA, DIAGNÓSTICO Y ETIOLOGÍA
- NUEVO BAREMO Y PROPUESTA CODIFICACIÓN

BASE DE DATOS ESTATAL DE LA DISCAPACIDAD Y CRITERIOS DE CODIFICACIÓN

La Deficiencia:

Definida por el primer nivel de consecuencias de la Enfermedad, propuesto por la OMS en su Clasificación Internacional de Deficiencias, Discapacidades y Minusvalías (CIDDDM), como la alteración que da origen a la discapacidad.

Los códigos de deficiencia que se introducen en la base de datos constan de 4 dígitos: 1.1.01 a 8.0.01.

Permite introducir varias Deficiencias: según las estructuras o funciones alteradas.

BASE DE DATOS ESTATAL DE LA DISCAPACIDAD Y CRITERIOS DE CODIFICACIÓN

Clases de Deficiencia:

Se agrupan en

- Alteraciones Motóricas:
 - Sistema Osteoarticular
 - Sistema Nervioso y muscular
- Enfermedades crónicas: Sistemas y aparatos
- Deficiencia intelectual y Trastornos mentales
- Alteraciones sensoriales: Visuales y Auditivas
- Expresivas
- Mixtas

BASE DE DATOS ESTATAL DE LA DISCAPACIDAD Y CRITERIOS DE CODIFICACIÓN

El Diagnóstico:

Causa inmediata de esa deficiencia. El campo diagnóstico se tomó por una parte de la Clasificación Internacional de Enfermedades, CIE 9 y por otra del Manual Diagnóstico y Estadístico de los Trastornos mentales, DSM 3-R.

Ambas clasificaciones, CIE 9 y DSM 3-R, SE SIMPLIFICARON para adaptarlas a los expedientes de valoración.

Los códigos de diagnóstico constan de 3 dígitos. Comprenden desde el 001 a 716 y algunos 800.

Permite introducir también varios Diagnósticos.

BASE DE DATOS ESTATAL DE LA DISCAPACIDAD Y CRITERIOS DE CODIFICACIÓN

Los Códigos Diagnósticos que se recogen en la Base de datos están agrupados en 12 grupos a diferencia de los códigos de la CIE 9 en que se basó que constaba de 17 grupos y la CIE 10 tiene 21.

1. Enfermedades musculoesqueleticas y del tejido conectivo
2. Enfermedades del Sistema Nervioso Central y Periférico
3. Enfermedades de los Órganos de los sentidos
4. Enfermedades Respiratorias
5. Enfermedades Cardiovasculares
6. Enfermedades del Aparato Digestivo
7. Enfermedades Genitourinarias
8. Enfermedades Endocrinas, Nutritivas y Metabólicas
9. Trastornos de la Inmunidad, Enfermedades de la Sangre y Órganos hematopoyéticos y las Neoplasias
10. Enfermedades de la piel y tejido celular subcutáneo
11. Trastornos mentales
12. Cromosomopatías y Embriopatías

BASE DE DATOS ESTATAL DE LA DISCAPACIDAD Y CRITERIOS DE CODIFICACIÓN

La Etiología:

Información sobre el origen de esa discapacidad. Los códigos de etiología que se establecieron constan de 2 dígitos (desde 01 a 14) y se recoge en los siguientes grupos:

- | | | | |
|----|-----------------------------|-----|--------------|
| 1. | Congénita | 8. | Traumática |
| 2. | Sufrimiento fetal perinatal | 9. | Degenerativa |
| 3. | Vascular | 10. | Metabólica |
| 4. | Tóxica | 11. | Psicógena |
| 5. | Infecciosa | 12. | Latrogénica |
| 6. | Inmunológica | 13. | Idiopática |
| 7. | Tumoral | 14. | No filiada |

BASE DE DATOS ESTATAL DE LA DISCAPACIDAD Y CRITERIOS DE CODIFICACIÓN

- Cada Comunidad Autónoma recoge información en su propia base de datos y dispone de la información completa de todo lo relativo a los ciudadanos que solicitan el reconocimiento del grado de discapacidad.
- Lo que se traslada a la BASE DE DATOS ESTATAL es lo que hace referencia a lo recogido en los EXPEDIENTES OFICIALES DE RECONOCIMIENTO.
- Con los Criterios de Clasificación de Deficiencias, los Diagnósticos y Etiología y la Codificación descritos.

BASE DE DATOS ESTATAL DE LA DISCAPACIDAD Y CRITERIOS DE CODIFICACIÓN

1999: Nuevo Baremo para la valoración del grado de minusvalía por el Real Decreto 1971/1999. Normas generales para la aplicación y Criterios homogéneos de valoración.

2002: Grupo de trabajo:

Creado por la Comisión Estatal de Coordinación y Seguimiento de la Valoración del Grado de Discapacidad, en su reunión de fecha 18 de junio de 2002.

Codificación de las diferentes situaciones de valoración de minusvalías (discapacidad, según Real Decreto 1856/2009, de 4 diciembre)

Hasta ese momento:

No reflejaban la totalidad de los diagnósticos que figuran en la Clasificación Internacional. Su número es bastante inferior a los de la CIE.

BASE DE DATOS ESTATAL DE LA DISCAPACIDAD Y CRITERIOS DE CODIFICACIÓN

2002: Conclusiones del Grupo de trabajo:

- La recogida y posterior explotación de datos debía también responder a la posibilidad de realizar estudios comparativos con otras fuentes de datos de salud y discapacidad, por lo que se imponía la necesidad de adecuarnos al lenguaje común de clasificaciones internacionales: CIF, CIE-9, CIE-10, DSM.
- La recogida de datos después del proceso de valoración, incluirá los siguientes campos.
 - Primer Campo: Datos de filiación.
 - **Segundo campo: Códigos de diagnóstico: Clasificación Internacional de Enfermedades CIE-10.** El ítem a codificar será el más específico posible y que responda al diagnóstico exacto del sujeto a valorar.

BASE DE DATOS ESTATAL DE LA DISCAPACIDAD Y CRITERIOS DE CODIFICACIÓN

- **Tercer Campo: Grupos de deficiencia:** "agrupaciones por aparatos y sistemas de las deficiencias" y estos "Códigos de deficiencia" se seguirán codificando con los cuatro dígitos establecidos por Imserso.
- Cuarto Campo: Grado de Discapacidad (hoy grado de deficiencia).
- Quinto campo: Puntuación total de la evaluación de circunstancias sociales y personales.
- Sexto campo: Grado de minusvalía (hoy discapacidad)
- Séptimo Campo: Puntuación ATP. Puntuación Movilidad.
- **Octavo campo:** Actividades de Vida diaria mediante items CIF.
Listado de Actividades de vida diaria

BASE DE DATOS ESTATAL DE LA DISCAPACIDAD Y CRITERIOS DE CODIFICACIÓN

La CIE 10 es un sistema empleado universalmente para la vigilancia epidemiológica de morbilidad, mortalidad y discapacidad.

Mapeo de los códigos Imsero de diagnóstico (de tres dígitos) con la CIE-10.

Finalidad es rescatar el contenido histórico de la base. Siempre hay pérdida de información.

Empezar una nueva etapa utilizando la Clasificación Internacional CIE-10 para codificar los Diagnósticos.

BASE DE DATOS ESTATAL DE LA DISCAPACIDAD Y CRITERIOS DE CODIFICACIÓN

Si la información recibida de las CCAA viene ya especificada con la codificación CIE-10, ésta se introduce directamente.

Como consecuencia de este proceso la Base contendrá a partir de ese momento una información mas específica y compatible con las clasificaciones internacionales.

Gradualmente la base se irá transformando.

Si la información sigue recibéndose en codificación Imserso se procederá al mapeo y el proceso de transformación se retrasará.

BASE DE DATOS ESTATAL DE LA DISCAPACIDAD Y CRITERIOS DE CODIFICACIÓN

- DEFICIENCIA: Definida por el primer nivel de consecuencias de la Enfermedad: "agrupaciones por aparatos y sistemas". Se siguen utilizando los códigos Imserso. La base permite introducir varios tipos de Deficiencia.
- DIAGNÓSTICO: Se deben dejar de utilizar los códigos Imserso de forma progresiva y utilizar los códigos CIE-10 fundamentalmente. También la base da la posibilidad de introducir varios Diagnósticos.
- Si se utilizan los códigos Imserso en el caso de los Diagnósticos se produce una pérdida de información.
- ETIOLOGÍA: Se seguirá codificando con los códigos Imserso.

CODIFICACIÓN EN BASES DE DATOS DE PERSONAS CON DISCAPACIDAD: ENFERMEDADES RARAS

- ANTECEDENTES : VALORACIÓN DE LA DISCAPACIDAD
- BASE DE DATOS ESTATAL DE LA DISCAPACIDAD Y CRITERIOS DE CODIFICACIÓN
- **CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS**
- ORPHANET: BÚSQUEDA DE INFORMACIÓN
- ALGUNOS EJEMPLOS:
 - CON CÓDIGO CIE ESPECIFICO
 - SIN CÓDIGO CIE ESPECÍFICO
 - SIN CÓDIGO CIE
- BÚSQUEDA DE CÓDIGOS EN LA CIE 10
- CODIFICACIÓN COMPLETA: DEFICIENCIA, DIAGNÓSTICO Y ETIOLOGÍA

CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

- DEFICIENCIA:

Trata de paliar en alguna medida el que no todas las Enfermedades Raras cuentan con códigos CIE para el campo diagnóstico.

Se utilizará un código de deficiencia Imserso (dentro del grupo de Enfermedades crónicas).

Aprobado en la Comisión Estatal de Coordinación y Seguimiento del Grado de Discapacidad del 21 de marzo de 2013.

ENFERMEDAD RARA-----cod 6.0.12

- DIAGNÓSTICO:

Utilización de la codificación CIE10, que debe ser lo más específica posible. Si no existe código específico de la Enfermedad utilizar uno genérico.

CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

VALORACIÓN DE DISCAPACIDAD, DIAGNÓSTICO Y CÓDIGO CIE 10

Real Decreto 1971/1999, anexo 1, cap. 1 “evaluación de la discapacidad” normas generales dice: "El diagnóstico de una enfermedad (cualquiera que esta sea), no es un criterio de valoración en sí mismo”.

A efectos de valoración de la Discapacidad, ésta se determina técnicamente por la “limitación para la realización de las actividades de la vida diaria (AVD)” que genera una determinada patología.

La valoración del Grado de Discapacidad se hace en base a un Informe de Salud. La persona ya tiene un diagnóstico que puede o no venir codificado.

CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

DIAGNÓSTICO Y CÓDIGO CIE 10

En cuanto a la codificación de las enfermedades raras está en relación directa con la clasificación de las mismas. La clasificación de estas patologías debe superar algunas dificultades:

- Dificultad para decidir si una determinada enfermedad debe ser clasificada o no, como Enfermedad Rara.
- El ritmo de identificación de nuevas enfermedades es a veces muy acelerado en algunos terrenos (por ejemplo errores congénitos del metabolismo, tumores, etc.) por lo que continuamente se añaden a los listados alfabéticos de Enfermedades Raras nuevas entidades.
- La terminología médica tan variada que se utiliza.
- La etiología multifactorial de algunas de ellas.
- La afectación multiorgánica de las mismas.

CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

DIAGNÓSTICO Y CÓDIGO CIE 10

- La clasificación y codificación de las Enfermedades Raras debe ser aceptada y utilizada de manera uniforme por todas las Comunidades Autónomas.
- Debe ser compatible con la futura Clasificación y Codificación Internacional de Enfermedades Raras y tener en cuenta la actual Clasificación Internacional del Funcionamiento y la Discapacidad (CIF).
- “Orphanet”, con el apoyo del Plan Nacional de Enfermedades Raras y el Grupo de Trabajo de Enfermedades Raras de la Comisión Europea va por delante en este campo de codificación y clasificación.

CODIFICACIÓN EN BASES DE DATOS DE PERSONAS CON DISCAPACIDAD: ENFERMEDADES RARAS

- ANTECEDENTES : VALORACIÓN DE LA DISCAPACIDAD
- BASE DE DATOS ESTATAL DE LA DISCAPACIDAD
- CRITERIOS DE CODIFICACIÓN EN LA BASE DE DATOS
- CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS
- **ORPHANET: BÚSQUEDA DE INFORMACIÓN**
- ALGUNOS EJEMPLOS:
 - CON CÓDIGO CIE ESPECIFICO
 - SIN CÓDIGO CIE ESPECÍFICO
 - SIN CÓDIGO CIE
- BÚSQUEDA DE CÓDIGOS EN LA CIE 10
- CODIFICACIÓN COMPLETA: DEFICIENCIA, DIAGNÓSTICO Y ETIOLOGÍA
- NUEVO BAREMO Y PROPUESTA CODIFICACIÓN

ORPHANET: BÚSQUEDA DE INFORMACIÓN

ORPHANET

- Cuenta con una clasificación según una relación nominal de Enfermedades que incluye códigos CIE-10, que puede ser utilizada por los profesionales valoradores de la Discapacidad.
- <http://www.orpha.net/consor/cgi-bin/index.php?Ing=ES>

ORPHANET: BÚSQUEDA DE INFORMACIÓN

Orphanet - Windows Internet Explorer

http://www.orpha.net/consor/cgi-bin/index.php?lng=ES

Idiomas: FR | EN | **ES** | DE | IT | PT | NL

orphanet

Portal de información de enfermedades raras y medicamentos huérfanos

Las enfermedades raras son minoritarias, pero sus pacientes numerosos

Página principal
Sobre Orphanet
Ayuda
Contacte con nosotros

Nuestros servicios

Inventario, clasificación y enciclopedia de enfermedades raras, con los genes implicados
Herramienta de soporte al diagnóstico
Guías de actuación de emergencia
Inventario de medicamentos huérfanos
Directorio de laboratorios clínicos que ofrecen test diagnósticos para enfermedades raras
Directorio de centros expertos

Directorio de proyectos, ensayos clínicos, registros y biobancos activos
Directorio de asociaciones de pacientes
Directorio de profesionales e instituciones
Boletín
Colección de informes temáticos, los Informes de Orphanet

Boletín

Leer el último boletín
Leer los números anteriores
Suscribirse al boletín

Otros documentos

Council Recommendation on an action in the field of rare diseases
State of Art of rare diseases

Otros sitios web sobre enfermedades raras

Informes de Orphanet

Error en la página.

(3) Microsoft Office Word

Inicio Orphanet ... Olga Gime... Trabajo g... Microsoft ... Micros... Recibidos ... 12:37

ORPHANET: BÚSQUEDA DE INFORMACIÓN

Orphanet - Windows Internet Explorer

http://www.orpha.net/consor/cgi-bin/index.php?lng=ES

Archivo Edición Ver Favoritos Herramientas Ayuda

Favoritos Galería de Web Slice Hotmail gratuito Sitios sugeridos

SS.CC. Insero. Servicios Ce... Orphanet

Directorio de laboratorios clínicos que ofrecen test diagnósticos para enfermedades raras

Directorio de centros expertos

Colección de informes temáticos, los Informes de Orphanet

rare diseases

State of Art of rare diseases

Otros sitios web sobre enfermedades raras

Enfermedades poco comunes - Comisión Europea

EUCERD

European Medicines Agency

IRDiRC

Office of rare diseases research (US)

Eventos [Ver todos](#)

OCT 21 The 2nd International Workshop Rare Disease and Orphan Drug Registries
21-22 October 2013, Rome, Italy

NOV 7 First International Primary Immunodeficiencies Congress
7-8 November 2013, Estoril, Portugal

HONcode 0672015

Nosotros suscribimos los principios HONcode de la Fundación Health On the Net

Informes de Orphanet

- Lista de las enfermedades raras
- Prevalencia de la enfermedades raras
- Registros de enfermedades en Europa*
- Proyectos de investigación europeos y redes clínicas *
- Listado de medicamentos huérfanos
- Informe de Actividad de Orphanet
- Encuestas de satisfacción *

Contribuir a Orphanet

- Registre su actividad
- Patrocinar Orphanet *

Descargar nuestros datos

- Orphadata

Orphanet en los países participantes

Alemania	Eslovaquia	Italia	Reino Unido
Armenia	Eslovenia	Letonia	República Checa
Australia	España	Líbano	Rumania
Austria	Estonia	Lituania	Serbia
Bélgica	Finlandia	Luxemburgo	Suecia
Bulgaria	Francia	Marruecos	Suiza
Canadá	Grecia	Noruega	Turquía
Chipre	Hungría	Países Bajos	
Croacia	Irlanda	Polonia	

Error en la página.

Internet 100%

Inicio Orphanet ... Olga Gimé... Trabajo g... Microsoft ... 3 Micros... Recibidos ... 12:36

ORPHANET: BÚSQUEDA DE INFORMACIÓN

The screenshot shows the Orphanet website in Internet Explorer. The browser's address bar displays the URL: http://www.orpha.net/consor/cgi-bin/Education_Home.php?lng=ES#REPORT_RARE_DISEASES. The page title is "Orphanet: Informes".

The main content area is titled "Enfermedades raras" (Rare Diseases). It contains a list of reports, each with a thumbnail image and a text description:

- [List of rare diseases in alphabetical order*](#)
December 2012
- [Prevalencia o número de casos publicados por orden alfabético de enfermedades](#)
Junio 2013 - n°1
- [Enfermedades por orden de prevalencia decreciente o por número de casos publicados](#)
Junio 2013 - n°2
- [Disease Registries in Europe*](#)
January 2013
- [European collaborative research projects funded by DG Research and by E-Rare in the field of rare diseases & European clinical networks funded by DG Sanco and contributing to clinical research in the field of rare diseases*](#)
November 2010

Below the list, there is a section titled "Medicamentos huérfanos" (Orphan Medicines).

The Windows taskbar at the bottom shows the system tray with the date and time: 12:35. The taskbar includes the Start button and several open applications: Orphanet..., Olga Gim..., Trabajo g..., Microsoft..., 3 Micros..., and Recibidos ...

ORPHANET: BÚSQUEDA DE INFORMACIÓN

Windows Internet Explorer - http://www.orpha.net/orphacom/cahiers/docs/GB/List_of_rare_diseases_in_alphabetical_order.pdf

247790	FIH1-related iron overload	168632	Generalized basaloid follicular hamartoma syndrome	99691	Gingival fibromatosis - sparse hair - malposition of teeth
98974	Fuchs endothelial corneal dystrophy	228429	Generalized congenital lipodystrophy with myopathy	358	Gitelman syndrome
263479	Fuchs heterochromic iridocyclitis	79137	Generalized epilepsy - paroxysmal dyskinesia	849	Glanzmann thrombasthenia
349	Fucosidosis	99649	Generalized epilepsy and praxis-induced seizures	213833	Glassy cell carcinoma of the cervix uteri
2854	Fuhrmann syndrome	36387	Generalized epilepsy with febrile seizures-plus context	2084	Glaucoma - ectopia - microspherophakia - stiff joints - short stature
2060	Fukuda-Miyamoto-Nakata syndrome	157991	Generalized eruptive histiocytosis	2085	Glaucoma - sleep apnea
35063	Fulminant viral hepatitis	280774	Generalized essential telangiectasia	360	Glioblastoma
24	Fumaric aciduria	79402	Generalized junctional epidermolysis bullosa, non-Herlitz type	269197	Glioependymal/ependymal cyst
227796	Fundus albipunctatus	263543	Generalized peeling skin syndrome	251582	Gliomatosis cerebri
99004	Fundus pulverulentus	263548	Generalized peeling skin syndrome type A	251576	Gliosarcoma
2061	Fuqua-Berkovitz syndrome	263553	Generalized peeling skin syndrome type B	73223	Global developmental delay - osteopenia - ectodermal defect
591	Furuncular myiasis	263558	Generalized peeling skin syndrome type C	171709	Globozoospermia
228119	Fusariosis	171876	Generalized pseudoaldosteronism type 1	2087	Glomerulonephritis - sparse hair - telangiectasis
2287	Fused mandibular incisors	247353	Generalized pustular psoriasis	83454	Glomuvenous malformation
90041	Gaisbock syndrome	3221	Generalized resistance to thyroid hormone	141163	Glossopalatine ankylosis
79237	Galactokinase deficiency	183450	Genetic hair anomaly	221098	Glossopharyngeal neuralgia
79238	Galactose epimerase deficiency	254704	Genetic hyperferritinemia without iron overload	97280	Glucagonoma
352	Galactosemia	99845	Genetic recurrent myoglobinuria	786	Glucocorticoid resistance
351	Galactosialidosis			71277	Glucose transporter type 1 deficiency syndrome
100086	Gall-bladder endocrine tumor			35710	Glucose-galactose malabsorption
2065	Galloway-Mowat syndrome				
2066	Gamma aminobutyric acid transaminase deficiency				
100026	Gamma heavy-chain disease				

Hecho Zona desconocida

Inicio Olga Gim... Trabajo g... Microsoft ... 3 Micros... Recibidos ... 12:39

ORPHANET: BÚSQUEDA DE INFORMACIÓN

The screenshot shows the Orphanet website in Spanish. The browser title is "Orphanet: Búsqueda de una enfermedad - Windows Internet Explorer". The address bar shows the URL: http://www.orpha.net/consor/cgi-bin/Disease_Search.php?lng=ES&search=Disease_Search_List. The page header includes the Orphanet logo, the text "Portal de información de enfermedades raras y medicamentos huérfanos", and the slogan "Las enfermedades raras son minoritarias, pero sus pacientes numerosos". There are language options (FR, EN, ES, DE, IT, PT, NL) and links for "Página principal", "Ayuda", and "Contacte con nosotros". A navigation menu contains categories like "Enfermedades raras", "Medicamentos huérfanos", "Centros expertos", "Tests diagnósticos", "Proyectos y ensayos", "Asociaciones de pacientes", "Profesionales e instituciones", and "Otra información". Below this is a search bar with a dropdown menu for "Seleccionar idioma" and a "Google Traductor de Google" link. The main content area has a "LISTA ALFABÉTICA" with letters A-Z and "OTRAS OPCIONES DE BÚSQUEDA" with a "Búsqueda simple" link. A "Ayuda" section provides instructions on how to use the search function.

ORPHANET: BÚSQUEDA DE INFORMACIÓN

The screenshot shows a Windows Internet Explorer browser window displaying the Orphanet website. The address bar shows the URL: http://www.orpha.net/consor/cgi-bin/Disease_Search_List.php?lng=ES&TAG=G. The browser's menu bar includes 'Archivo', 'Edición', 'Ver', 'Favoritos', 'Herramientas', and 'Ayuda'. The toolbar shows 'Favoritos', 'Galería de Web Slice', 'Hotmail gratuito', and 'Sitios sugeridos'. The page title is 'Orphanet: Listado de enfermedades'. The main content area has a navigation bar with tabs: 'Búsqueda', 'Búsqueda por signo', 'Clasificaciones', 'Genes', 'Enciclopedia para pacientes', 'Enciclopedia para profesionales', and 'Guías de actuación de emergencia'. Below the navigation bar, there is a breadcrumb trail: 'Página principal » Enferme-dades raras » Búsqueda'. A language selection dropdown is set to 'Seleccionar idioma'. Below this, there is a search results section with a yellow background. It contains a 'LISTA ALFABÉTICA' with letters '0-9 A B C D E F G H I J K L M N O P Q R S T U V W X Y Z' and a section for 'OTRAS OPCIONES DE BÚSQUEDA' with a link '> Búsqueda simple'. The search results show '338 términos coincidentes'. The first few results are: 'GA1 [↗]', 'GABEB [↗]', 'Galactosemia [↗]', 'Galactosemia clásica [↗]', 'Galactosemia por deficiencia de epimerasa [↗]', 'Galactosemia por deficiencia de epimerasa eritrocitaria [↗]', 'Galactosemia por déficit de epimerasa [↗]', and 'Galactosemia por déficit de epimerasa eritrocitaria [↗]'. The browser's status bar at the bottom shows 'Listo pero con errores en la página.' and the taskbar includes 'Inicio', 'Orphanet:...', 'Olga Gimé...', 'Trabajo g...', 'Microsoft ...', '3 Micros...', 'Recibidos ...', and the system clock '12:29'.

ORPHANET: BÚSQUEDA DE INFORMACIÓN

The screenshot shows a Windows Internet Explorer browser window displaying the Orphanet website. The address bar shows the URL: http://www.orpha.net/consor/cgi-bin/OC_Exp.php?lng=ES&Expert=352. The page title is "Orphanet: Galactosemia".

Galactosemia

Número de Orphanet	: ORPHA352	CIE-10	: E74.2
Sinónimos	: -	OMIM	: 230200 [?] 230350 [?] 230400 [?]
Prevalencia	: Desconocido	UMLS	: C0016952
Herencia	: Autosómico recesivo	MeSH	: D005693
Edad de inicio o aparición	: Neonatal / infancia	MedDRA	: 10017604
		SNOMED CT	: 190745006

RESUMEN

La galactosemia constituye un grupo de raros trastornos genéticos del metabolismo de la galactosa que inducen una serie de manifestaciones clínicas variables, incluyendo una forma muy grave de la enfermedad (galactosemia clásica), una forma leve menos frecuente que la anterior (déficit de galactoquinasa) que provoca únicamente cataratas, y una forma todavía más rara (déficit de galactosa epimerasa) de gravedad variable que, en su forma grave, se asemeja a la galactosemia clásica.

No se conoce la prevalencia general. La incidencia anual de la galactosemia clásica está estimada en 1/40.000-1/60.000 en los países occidentales. La incidencia parece ser variable en otros grupos étnicos con una tasa más alta descrita en la población de nómadas irlandeses, debido probablemente a la consanguinidad.

Los bebés suelen presentar dificultades de alimentación, aumento insuficiente de peso y de crecimiento, letargo e ictericia en la forma grave frecuente del trastorno, i.e la galactosemia clásica. El déficit de galactoquinasa, menos grave,

Información adicional

Más información sobre esta enfermedad

- > Clasificaciones (7)
- > Genes (3)
- > Publicaciones en Pubmed [[?\]](#)
- > Páginas Web (11)

Recursos sanitarios para esta enfermedad

- > Centros expertos (186)
- > Test diagnósticos (101)
- > Asociaciones de pacientes (42)
- > Medicamentos huérfanos (0)

Investigación sobre esta enfermedad

- > Proyectos de investigación (8)
- > Ensayos clínicos (0)
- > [Resúmenes de investigación \(40\)](#)

The browser's taskbar at the bottom shows the Windows Start button, several open applications including Internet Explorer, and the system clock showing 12:27.

ORPHANET: BÚSQUEDA DE INFORMACIÓN

- **Galactosemia**
- Número de Orphanet ORPHA352
- Sinónimos
- Prevalencia Desconocido
- Herencia Autosómico recesivo
- Edad de inicio o aparición Neonatal / infancia
- **CIE-10 E74.2**
- OMIM [230200](#) [230350](#) [230400](#)
- Etc...
- Resumen-----

CODIFICACIÓN EN BASES DE DATOS DE PERSONAS CON DISCAPACIDAD: ENFERMEDADES RARAS

- ANTECEDENTES : VALORACIÓN DE LA DISCAPACIDAD
- BASE DE DATOS ESTATAL DE LA DISCAPACIDAD
- CRITERIOS DE CODIFICACIÓN EN LA BASE DE DATOS
- CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS
- ORPHANET: BÚSQUEDA DE INFORMACIÓN
- **ALGUNOS EJEMPLOS:**
 - **CON CÓDIGO CIE ESPECIFICO**
 - **SIN CÓDIGO CIE ESPECÍFICO**
 - **SIN CÓDIGO CIE**
- BÚSQUEDA DE CÓDIGOS EN LA CIE 10
- CODIFICACIÓN COMPLETA: DEFICIENCIA, DIAGNÓSTICO Y ETIOLOGÍA
- NUEVO BAREMO Y PROPUESTA CODIFICACIÓN

ALGUNOS EJEMPLOS: CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

DIAGNÓSTICO Y CÓDIGO CIE 10

ALGUNOS EJEMPLOS CLASIFICACIÓN ORPHANET CON CÓDIGO ESPECÍFICO CIE 10

- **Granulomatosis de Wegener**

- Número de Orphanet : ORPHA900
- **Código CIE-10: M31.3**
- **Capítulo XIII:** Enfermedades del sistema osteomuscular y del tejido conjuntivo (**M00-M99**).
- **M30-M36:** Trastornos sistémicos del tejido conjuntivo.
- **M31:** Otras vasculopatías necrotizantes.
- **M31.3: Granulomatosis de Wegener.**

ALGUNOS EJEMPLOS: CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

DIAGNÓSTICO Y CÓDIGO CIE 10

ALGUNOS EJEMPLOS CLASIFICACIÓN ORPHANET CON CÓDIGO ESPECÍFICO CIE 10

- **Síndrome de Edwards**

- Número de Orphanet : ORPHA3380
- **Código CIE-10: Q91.3**
- **Capítulo XVII:** Malformaciones congénitas, deformidades y anomalías cromosómicas (**Q00-Q99**).
- **Q90-Q99:** Anomalías cromosómicas, no clasificadas en otra parte.
- **Q91:** Síndrome de Edwards y Síndrome de Patau.
- **Q91.3 : Síndrome de Edwards.**

ALGUNOS EJEMPLOS: CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

DIAGNÓSTICO Y CÓDIGO CIE 10

ALGUNOS EJEMPLOS CLASIFICACIÓN ORPHANET CON CÓDIGO ESPECÍFICO CIE 10

- **Acondroplasia**
 - Número de Orphanet : ORPHA15
 - **Código CIE-10: Q77.4**
 - **Capítulo XVII:** Malformaciones congénitas, deformidades y anomalías cromosómicas (**Q00-Q99**).
 - **Q65-Q79:** Malformaciones y deformidades congénitas del sistema osteomuscular.
 - **Q77:** Osteocondrodisplasia con defecto del crecimiento de los huesos largos y de la columna vertebral.
 - **Q77.4: Acondroplasia.**

ALGUNOS EJEMPLOS: CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

DIAGNÓSTICO Y CÓDIGO CIE 10

ALGUNOS EJEMPLOS CLASIFICACIÓN ORPHANET CON CÓDIGO ESPECÍFICO CIE 10

- **Síndrome de Klippel-Feil**
 - Número de Orphanet : ORPHA2345
 - **Código CIE-10: Q76.1**
 - **Capítulo XVII:** Malformaciones congénitas, deformidades y anomalías cromosómicas (**Q00-Q99**).
 - **Q65-Q79:** Malformaciones y deformidades congénitas del sistema osteomuscular.
 - **Q76:** Malformaciones congénitas de la columna vertebral y tórax óseo.
 - **Q76.1: Síndrome de Klippel-Feil.**

ALGUNOS EJEMPLOS: CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

DIAGNÓSTICO Y CÓDIGO CIE 10

ALGUNOS EJEMPLOS CLASIFICACIÓN ORPHANET SIN CÓDIGO ESPECÍFICO CIE 10

- **Síndrome de Noonan**

- Número de Orphanet : ORPHA648
- **Código CIE-10: Q87.1**
- **Capítulo XVII:** Malformaciones congénitas, deformidades y anomalías cromosómicas (**Q00-Q99**).
- **Q80-Q89:** Otras malformaciones congénitas.
- **Q87:** Otros síndromes de malformaciones congénitas especificados que afectan a múltiples sistemas.
- **Q87.1:** Síndromes de malformaciones congénitas asociadas principalmente con estatura baja.

ALGUNOS EJEMPLOS: CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

DIAGNÓSTICO Y CÓDIGO CIE 10

ALGUNOS EJEMPLOS CLASIFICACIÓN ORPHANET SIN CÓDIGO ESPECÍFICO CIE 10

- **Retinosis pigmentaria**
 - Número de Orphanet : ORPHA791
 - **Código CIE-10: H35.5**
 - **Capítulo VII:** Enfermedades del ojo y sus anejos (**H00-H59**).
 - **H30-H36:** Trastornos de la coroides y de la retina
 - **H35:** Otros trastornos de la Retina.
 - **H35.5:** Distrofia hereditaria de la Retina.

ALGUNOS EJEMPLOS: CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

DIAGNÓSTICO Y CÓDIGO CIE 10

ALGUNOS EJEMPLOS CLASIFICACIÓN ORPHANET SIN CÓDIGO ESPECÍFICO CIE 10

- **Síndrome de Andersen**

- Número de Orphanet : ORPHA37553
- **Código CIE-10: G72.3**
- **Capítulo VI:** Enfermedades del sistema nervioso (**G00-G99**).
- **G70-G73:** Enfermedades musculares y de la unión neuromuscular.
- **G72:** Otras miopatías.
- **G72.3:** Parálisis periódica.

ALGUNOS EJEMPLOS: CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

DIAGNÓSTICO Y CÓDIGO CIE 10

ALGUNOS EJEMPLOS CLASIFICACIÓN ORPHANET SIN CÓDIGO ESPECÍFICO CIE 10

- **Enfermedad de Alexander**

- Número de Orphanet : ORPHA58
- **Código CIE-10: E75.2**
- **Capítulo IV:** Enfermedades endocrinas, nutricionales y metabólicas (**E00-E90**).
- **E70-E90:** Trastornos metabólicos.
- **E75:** Trastornos del metabolismo de los esfingolípidos y otros trastornos por almacenamiento de lípidos.
- **E75.2:** Otras esfingolipidosis.

ALGUNOS EJEMPLOS: CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

DIAGNÓSTICO Y CÓDIGO CIE 10

ALGUNOS EJEMPLOS CLASIFICACIÓN ORPHANET SIN CÓDIGO ESPECÍFICO CIE 10

- **Duplicación/inversión 15q11: idic(15)**
 - Número de Orphanet : ORPHA3306
 - **Código CIE-10: Q99.8**
 - **Capítulo XVII:** Malformaciones congénitas, deformidades y anomalías cromosómicas (**Q00-Q99**).
 - **Q90-Q99:** Anomalías cromosómicas no clasificadas en otra parte.
 - **Q99:** Otras anomalías cromosómicas no clasificadas en otra parte.
 - **Q99.8:** Otras anomalías cromosómicas especificadas.

CODIFICACIÓN EN BASES DE DATOS DE PERSONAS CON DISCAPACIDAD: ENFERMEDADES RARAS

- ANTECEDENTES : VALORACIÓN DE LA DISCAPACIDAD
- BASE DE DATOS ESTATAL DE LA DISCAPACIDAD
- CRITERIOS DE CODIFICACIÓN EN LA BASE DE DATOS
- CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS
- ORPHANET: BÚSQUEDA DE INFORMACIÓN
- ALGUNOS EJEMPLOS:
 - CON CÓDIGO CIE ESPECIFICO
 - SIN CÓDIGO CIE ESPECÍFICO
 - SIN CÓDIGO CIE
- **BÚSQUEDA DE CÓDIGOS EN LA CIE 10**
- CODIFICACIÓN COMPLETA: DEFICIENCIA, DIAGNÓSTICO Y ETIOLOGÍA
- NUEVO BAREMO Y PROPUESTA CODIFICACIÓN

BÚSQUEDA DE CÓDIGOS EN LA CIE 10 Y CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

DIAGNÓSTICO Y CÓDIGO CIE 10

CLASIFICACIÓN ORPHANET SIN CÓDIGO DE LA CIE 10

Búsqueda en la Clasificación Internacional de
Enfermedades

Manual de Clasificación CIE-10

Página del Ministerio de Sanidad:

<http://www.msssi.gob.es/>

http://eciemaps.mspsi.es/ecieMaps/browser/index_10_2008.html

BÚSQUEDA DE CÓDIGOS EN LA CIE 10 Y CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad - Windows Internet Explorer

http://www.msssi.gob.es/

Bienvenidos Benvinguts Ongi etorri Benvidos Benvinguts Welcome Bienvenue

Buscar Aceptar

Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad

Organización Institucional Sanidad Servicios Sociales e Igualdad Proyectos Normativos Servicios al ciudadano Sede Electrónica

Actualidad

17 de septiembre de 2013
Juan Manuel Moreno: "Los menores víctimas de violencia de género tienen que encabezar la lista de acciones prioritarias"

17 de septiembre de 2013
La ministra de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad y los representantes de médicos y enfermeros acuerdan celebrar la Conferencia de Profesionales Sanitarios

17 de septiembre de 2013
El Registro Mundial de Trasplantes, que gestiona la ONT, cifra en cerca de 113.000 los trasplantes realizados en todo el mundo en 2012, con un aumento del 5,1%

16 de septiembre de 2013

+Noticias

Notas de prensa
Agenda de actos
Gabinete de prensa
La Reforma de la Sanidad
Pacto por la Sostenibilidad y la Calidad del Sistema Nacional de Salud

hay salida
"Hay salida" campaña contra la violencia de género

Videoteca Fototeca Audioteca

17/09/2013.- Fotografía de familia de la reunión que ha mantenido la ministra de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad, Ana Mato, con los representantes del Foro de la Profesión Médica y de los profesionales enfermeros.

+Fotos

Inicio Ministerio de S... Olga Gimenez ... Curso formaci... Microsoft O... Microsoft Pow... 10:45

BÚSQUEDA DE CÓDIGOS EN LA CIE 10 Y CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad - Sanidad - Portada - Windows Internet Explorer

http://www.msssi.gob.es/sanidad/portada/home.htm

Archivo Edición Ver Favoritos Herramientas Ayuda

Favoritos Galería de Web Slice Hotmail gratuito Sitios sugeridos

SS.CC. Imerso. Servicios Ce... Ministerio de Sanidad, Se...

Bienvenidos Benvinguts Ongi etorri Benvidos Benvinguts Welcome Bienvenue

Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad

Buscar Aceptar

Mapa Web Contactar

Organización Institucional Ciudadanos Profesionales Biblioteca y Publicaciones Portal Estadístico del SNS Proyectos normativos Servicios Sociales e Igualdad Servicios al Ciudadano Sede Electrónica

Sanidad

- Ciudadanos
- Profesionales
- Biblioteca y Publicaciones
- Portal Estadístico del SNS

Portada

Ciudadanos Profesionales Biblioteca y Publicaciones Portal Estadístico del SNS

Guía de navegación | Aviso legal | Accesibilidad

Traducir Compartir Me gusta 0

Listo Internet 100%

Inicio Ministerio de S... Olga Gimenez ... Curso Formaci... Microsoft O... Microsoft Pow... 10:46

BÚSQUEDA DE CÓDIGOS EN LA CIE 10 Y CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad

Bienvenidos Benvinguts Ongi etorri Benvidos Benvinguts Welcome Bienvenue

Buscar Aceptar

Mapa Web Contactar

Organización Institucional Ciudadanos Profesionales Biblioteca y Publicaciones **Portal Estadístico del SNS** Proyectos normativos Servicios Sociales e Igualdad Servicios al Ciudadano Sede Electrónica

Inicio > Portal Estadístico del SNS >

Portal Estadístico del SNS

Bienvenidos al Portal Estadístico del SNS donde podrán acceder al [Sistema de Información del Sistema Nacional de Salud](#) sustentado en datos y cifras del sector sanitario y en las estadísticas de ámbito estatal competencia del Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad que figuran en el Plan Estadístico Nacional [Calendario de difusión PEN](#) y siguen el compromiso de calidad contenido en el [Código de Buenas Prácticas de las Estadísticas Europeas](#).

El Portal Estadístico del SNS proporciona información y estadísticas sobre la salud y los servicios sanitarios en España dirigida a gestores, profesionales asistenciales y del ámbito académico y a los ciudadanos.

Últimos datos publicados
Consulta rápida de los últimos datos publicados durante el año por meses.

Traducir Compartir Me gusta 16

Inicio Ministerio de S... Olga Gimenez ... Curso formaci... Microsoft O... Microsoft Pow... 10:48

BÚSQUEDA DE CÓDIGOS EN LA CIE 10 Y CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

The screenshot shows a Windows Internet Explorer browser window displaying the website of the Spanish Ministry of Health, Services Socials and Equality. The address bar shows the URL: <http://www.msssi.gob.es/estadEstudios/estadisticas/normalizacion/home.htm>. The page header includes the ministry's name in Spanish and English, a search bar, and a navigation menu with categories like 'Organización Institucional', 'Ciudadanos', 'Profesionales', 'Biblioteca y Publicaciones', 'Portal Estadístico del SNS', 'Proyectos normativos', 'Servicios Sociales e Igualdad', and 'Servicios al Ciudadano'. The main content area is titled 'Clasificaciones y normalización estadística' and contains a list of links and documents related to the CIE-9-MC and CIE-10 classification systems. The Windows taskbar at the bottom shows the 'Inicio' button, system tray icons, and several open applications including 'Ministerio de S...', 'Olga Gimenez ...', 'Curso Formaci...', 'Microsoft O...', and 'Microsoft Pow...'. The system clock shows the time as 10:49.

Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad - Portal Estadístico del SNS - Sistema de - Windows Internet Explorer

http://www.msssi.gob.es/estadEstudios/estadisticas/normalizacion/home.htm

Archivo Edición Ver Favoritos Herramientas Ayuda

Favoritos Galería de Web Slice Hotmail gratuito Sitios sugeridos

SS.CC. Insero. Servicios Ce... Ministerio de Sanidad, Se...

Bienvenidos Benvinguts Ongi etorri Benvidos Benvinguts Welcome Bienvenue

Buscar Aceptar

Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad

Mapa Web Contactar

Organización Institucional Ciudadanos Profesionales Biblioteca y Publicaciones **Portal Estadístico del SNS** Proyectos normativos Servicios Sociales e Igualdad Servicios al Ciudadano Sede Electrónica

Inicio > Portal Estadístico del SNS >

Clasificaciones y normalización estadística

Clasificaciones y normalización

- [eCIEmaps: Clasificaciones Internacionales de Enfermedades. CIE-9-MC, CIE-10](#)
- [Preocoder](#): aplicación de descarga para la codificación automática de los episodios de urgencias con CIE-9-MC.
- [Extensiones de la Clasificación Internacional de Atención Primaria \(versión 2 CIAP-2\)](#) pdf

Documentos relacionados con las clasificaciones

- Codificación CIE-9-MC
 - [CIE-9-MC 8ª edición](#) pdf
 - [Manual de codificación](#) pdf, CIE-9-MC Enero 2012
 - [Boletines de la Unidad Técnica de la CIE-9-MC](#)

Traducir Compartir Me gusta 1

Internet 100%

Inicio ES Ministerio de S... Olga Gimenez ... Curso Formaci... Microsoft O... Microsoft Pow... 10:49

BÚSQUEDA DE CÓDIGOS EN LA CIE 10 Y CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

eCIE-Maps v1.1.0

GOBIERNO DE ESPAÑA
MINISTERIO DE SANIDAD, SERVICIOS SOCIALES E IGUALDAD

Novedades CIE-9-MC **CIE-10** Documentación Consultas Ayuda

Buscar: Borrar Enfermedades+M Causas externas Sustancias Búsqueda avanzada

eCIE10 Contenido

I. Índice Alfabético de Enfermedades
Índice de [Enfermedades](#) +
Tabla de [Aborto](#)
Tabla de [Tumores](#)
Tabla de [Fármacos y Químicos](#) +
Índice de [Causas Externas](#) +

II. Lista Tabular de Enfermedades
[Clasificación de Enfermedades](#)

V. Apéndices
[Apéndice A](#) Morfología de las Neoplasias (Códigos M)

*El signo + indica que hay elementos subordinados
Para ver el navegador de clasificaciones en pantalla completa pulse F11*

eCIE10

Edición electrónica de la CIE-10

8ª edición (2009)
Versión 1.0 - 01/05/2010

Códigos y términos de la CIE-10 usados con autorización de la OPS,
Clasificación Estadística Internacional de Enfermedades y Problemas Relacionados
con la Salud, Décima Revisión, vols. 1,2 y 3.
Washington, D.C.: Organización Panamericana de la Salud; 2008.
new.paho.org

Internet 100%

Inicio eCIE-Maps - C... Olga Gimenez ... Curso Formac... Microsoft O... Microsoft Pow... 10:49

BÚSQUEDA DE CÓDIGOS EN LA CIE 10 Y CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

http://eciemaps.mspsi.es/ecieMaps/browser/index_10_2008.html

GOBIERNO DE ESPAÑA
MINISTERIO DE SANIDAD, SERVICIOS SOCIALES E IGUALDAD

Novedades CIE-9-MC **CIE-10** Documentación Consultas Ayuda

Buscar: Borrar Enfermedades+M Causas externas Sustancias Búsqueda avanzada

eCIE10 Contenido

I. Índice Alfabético de Enfermedades
Índice de [Enfermedades](#) +
Tabla de [Aborto](#)
Tabla de [Tumores](#)
Tabla de [Fármacos y Químicos](#) +
Índice de [Causas Externas](#) +

II. Lista Tabular de Enfermedades
[Clasificación de Enfermedades](#)

V. Apéndices
[Apéndice A](#) Morfología de las Neoplasias (Códigos M)

*El signo + indica que hay elementos subordinados
Para ver el navegador de clasificaciones en pantalla completa pulse F11*

Clasificación de Enfermedades y Lesiones

01. [\(A00-B99\)](#) CIERTAS ENFERMEDADES INFECCIOSAS Y PARASITARIAS
02. [\(C00-D48\)](#) TUMORES [NEOPLASIAS]
03. [\(D50-D89\)](#) ENFERMEDADES DE LA SANGRE Y DE LOS ÓRGANOS HEMATOPOYÉTICOS, Y CIERTOS TRASTORNOS QUE AFECTAN EL MECANISMO DE LA INMUNIDAD
04. [\(E00-E90\)](#) ENFERMEDADES ENDOCRINAS, NUTRICIONALES Y METABÓLICAS
05. [\(F00-F99\)](#) TRASTORNOS MENTALES Y DEL COMPORTAMIENTO
06. [\(G00-G99\)](#) ENFERMEDADES DEL SISTEMA NERVIOSO
07. [\(H00-H59\)](#) ENFERMEDADES DEL OJO Y SUS ANEXOS
08. [\(H60-H95\)](#) ENFERMEDADES DEL OÍDO Y DE LA APÓFISIS MASTOIDES
09. [\(I00-I99\)](#) ENFERMEDADES DEL SISTEMA CIRCULATORIO
10. [\(J00-J99\)](#) ENFERMEDADES DEL SISTEMA RESPIRATORIO
11. [\(K00-K93\)](#) ENFERMEDADES DEL SISTEMA DIGESTIVO
12. [\(L00-L99\)](#) ENFERMEDADES DE LA PIEL Y DEL TEJIDO SUBCUTÁNEO
13. [\(M00-M99\)](#) ENFERMEDADES DEL SISTEMA OSTEOMUSCULAR Y DEL TEJIDO CONJUNTIVO
14. [\(N00-N99\)](#) ENFERMEDADES DEL SISTEMA GENITOURINARIO

http://eciemaps.mspsi.es/ecieMaps/browser/index_10_2008.html#

Inicio eCIE-Maps - C... Olga Gimenez ... Curso Formaci... Microsoft O... Microsoft Pow... 10:51

BÚSQUEDA DE CÓDIGOS EN LA CIE 10 Y CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

eCIE10 Contenido

I. Índice Alfabético de Enfermedades

- Índice de [Enfermedades](#) +
- Tabla de [Aborto](#)
- Tabla de [Tumores](#)
- Tabla de [Fármacos y Químicos](#) +
- Índice de [Causas Externas](#) +

II. Lista Tabular de Enfermedades

- [Clasificación de Enfermedades](#)

V. Apéndices

- [Apéndice A](#) Morfología de las Neoplasias (Códigos M)

*El signo + indica que hay elementos subordinados
Para ver el navegador de clasificaciones en pantalla completa pulse F11*

CAPÍTULO VI Enfermedades del sistema nervioso (G00 - G99) +

Excluye:

- ciertas afecciones originadas en el período perinatal ([P00 - P96](#))
- ciertas enfermedades infecciosas y parasitarias ([A00 - B99](#))
- complicaciones del embarazo, del parto y del puerperio ([O00 - O99](#))
- enfermedades endocrinas, nutricionales y metabólicas ([E00 - E90](#))
- malformaciones congénitas, deformidades y anomalías cromosómicas ([Q00 - Q99](#))
- síntomas, signos y hallazgos anormales clínicos y de laboratorio, no clasificados en otra parte ([R00 - R99](#))
- traumatismos, envenenamientos y algunas otras consecuencias de causas externas ([S00 - T98](#))
- tumores (neoplasias) ([C00 - D48](#))

Este capítulo contiene los siguientes grupos:

- [G00 - G09](#) Enfermedades inflamatorias del sistema nervioso central
- [G10 - G13](#) Aтроfias sistémicas que afectan principalmente el sistema nervioso central
- [G20 - G26](#) Trastornos extrapiramidales y del movimiento
- [G30 - G32](#) Otras enfermedades degenerativas del sistema nervioso
- [G35 - G37](#) Enfermedades desmielinizantes del sistema nervioso central
- [G40 - G47](#) Trastornos episódicos y paroxísticos
- [G50 - G59](#) Trastornos de los nervios, de las raíces y de los plexos nerviosos
- [G60 - G64](#) Polineuropatías y otros trastornos del sistema nervioso periférico
- [G70 - G73](#) Enfermedades musculares y de la unión neuromuscular
- [G80 - G83](#) Parálisis cerebral y otros síndromes paralíticos
- [G90 - G99](#) Otros trastornos del sistema nervioso

Las categorías con asterisco para este capítulo son las siguientes:

- [G01](#) Meningitis en enfermedades bacterianas clasificadas en otra parte
- [G02](#) Meningitis en otras enfermedades infecciosas y parasitarias clasificadas en otra parte
- [G05](#) Encefalitis, mielitis y encefalomielitis en enfermedades clasificadas en otra parte
- [G07](#) Absceso y granuloma intracraneal e intrarraquídeo en enfermedades clasificadas en otra parte
- [G13](#) Aтроfias sistémicas que afectan principalmente el sistema nervioso central

BÚSQUEDA DE CÓDIGOS EN LA CIE 10 Y CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

eCIE-Maps - CIE-10 - Windows Internet Explorer

http://eciemaps.mspsi.es/ecieMaps/browser/index_10_2008.html#search=G70&index=&searchId=13

Archivo Edición Ver Favoritos Herramientas Ayuda

Favoritos Galería de Web Slice Hotmail gratuito Sitios sugeridos

SS.CC. Insero. Servicios Ce... eCIE-Maps - CIE-10

Página Seguridad Herramientas

eCIEMaps v1.1.0 PRECMBD | CMBD MSSSI | P. ESTADISTICO | ICMBD | MSSSI | Accesible

GOBIERNO DE ESPAÑA MINISTERIO DE SANIDAD, SERVICIOS SOCIALES E IGUALDAD

Novedades CIE-9-MC CIE-10 Documentación Consultas Ayuda

Buscar: G70 Borrar Enfermedades+M Causas externas Sustancias Búsqueda avanzada

eCIE10 Contenido

I. Índice Alfabético de Enfermedades

- Índice de [Enfermedades](#) +
- Tabla de [Aborto](#)
- Tabla de [Tumores](#)
- Tabla de [Fármacos y Químicos](#) +
- Índice de [Causas Externas](#) +

II. Lista Tabular de Enfermedades

- [Clasificación de Enfermedades](#)

V. Apéndices

- [Apéndice A](#) Morfología de las Neoplasias (Códigos M)

*El signo + indica que hay elementos subordinados
Para ver el navegador de clasificaciones en pantalla completa pulse F11*

- neuralgia ...
- neuritis ...
- ... } SAI ([M79.2](#))
- neuritis periférica en el embarazo ([Q26.8](#))
- radiculitis SAI ([M54.1](#))
- Polineuropatías y otros trastornos del sistema nervioso periférico ([G60 - G64](#)) +
- Excluye:
 - neuralgia SAI ([M79.2](#))
 - neuritis SAI ([M79.2](#))
 - neuritis periférica en el embarazo ([Q26.8](#))
 - radiculitis SAI ([M54.1](#))
- Enfermedades musculares y de la unión neuromuscular ([G70 - G73](#)) +
- **G70 Miastenia gravis y otros trastornos neuromusculares** +
- Excluye:
 - botulismo ([A05.1](#))
 - miastenia gravis neonatal transitoria ([P94.0](#))
- **G71 Trastornos musculares primarios** +
- Excluye:
 - artrogriposis múltiple congénita ([Q74.3](#))
 - miositis ([M60.-](#))
 - trastornos metabólicos ([E70 - E90](#))
- **G72 Otras miopatías** +
- Excluye:
 - artrogriposis múltiple congénita ([Q74.3](#))
 - dermatopolimiositis ([M33.-](#))
 - infarto isquémico del músculo ([M62.2](#))
 - miositis ([M60.-](#))
 - polimiositis ([M33.2](#))
- **G73 Trastornos del músculo y de la unión neuromuscular en enfermedades clasificadas en otra parte** +
- Parálisis cerebral y otros síndromes paralíticos ([G80 - G83](#)) +
- Otros trastornos del sistema nervioso ([G90 - G99](#)) +

Arriba

Internet 100%

Inicio eCIE-Maps - C... Olga Gimenez ... Curso formaci... Microsoft O... Microsoft Pow... 10:52

BÚSQUEDA DE CÓDIGOS EN LA CIE 10 Y CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

DIAGNÓSTICO Y CÓDIGO CIE 10

ALGUNOS EJEMPLOS CLASIFICACIÓN ORPHANET SIN CÓDIGO
DE LA CIE 10

Miopatía hereditaria con acidosis láctica por déficit de ISCU

- Número de Orphanet : ORPHA43115
- Sinónimos: Deficiencia de aconitasa, Miopatía ISCU, Miopatía con intolerancia al ejercicio, tipo sueco, Miopatía por deficiencia del grupo hierro-azufre.
- Prevalencia: <1 / 1 000 000
- Herencia: Autosómico recesivo
- Edad de inicio o aparición: Infancia
- **Código CIE-10: -**
- OMIM: 255125 [[↑](#)]

BÚSQUEDA DE CÓDIGOS EN LA CIE 10 Y CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

DIAGNÓSTICO Y CÓDIGO CIE 10

ALGUNOS EJEMPLOS CLASIFICACIÓN ORPHANET SIN CÓDIGO
DE LA CIE 10

Miopatía hereditaria con acidosis láctica por déficit de ISCU

- Capítulo de Enfermedades del Sistema Nervioso (G00-G99)
 - Enfermedades musculares y de la unión neuromuscular (G70-G73)
 - Otras miopatías (G72)
 - Otras miopatías especificadas → **G72.8**

BÚSQUEDA DE CÓDIGOS EN LA CIE 10 Y CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

DIAGNÓSTICO Y CÓDIGO CIE 10

ALGUNOS EJEMPLOS CLASIFICACIÓN ORPHANET SIN CÓDIGO
DE LA CIE 10

Enfermedad linfoproliferativa autoinmune asociada a RAS

- Número de Orphanet : ORPHA268114
- Sinónimos: ALPS tipo 4, ALPS tipo IV, Síndrome linfoproliferativo autoinmune tipo 4, Síndrome linfoproliferativo autoinmune tipo IV
- Prevalencia: <1 / 1 000 000
- Herencia: -
- Edad de inicio o aparición: Infancia
- **Código CIE-10:** -
- OMIM: -

BÚSQUEDA DE CÓDIGOS EN LA CIE 10 Y CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

DIAGNÓSTICO Y CÓDIGO CIE 10

ALGUNOS EJEMPLOS CLASIFICACIÓN ORPHANET SIN CÓDIGO
EN LA CIE 10

Enfermedad linfoproliferativa autoinmune asociada a RAS

- Capítulo Enfermedades de la Sangre (D50-D89)
 - Otras enfermedades de la Sangre y de los órganos hematopoyéticos (D70-D77)
 - Otros trastornos de los Leucocitos (D72)
 - Otros trastornos especificados de los Leucocitos (Linfocitosis) → **D72.8**

BÚSQUEDA DE CÓDIGOS EN LA CIE 10 Y CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

DIAGNÓSTICO Y CÓDIGO CIE 10

ALGUNOS EJEMPLOS CLASIFICACIÓN ORPHANET SIN CÓDIGO
EN LA CIE 10

Enfermedad linfoproliferativa autoinmune asociada a RAS

- Capítulo Enfermedades de la Sangre (D50-D89)
 - Ciertos trastornos que afectan el mecanismo de la Inmunidad (D80-D89)
 - Otros trastornos que afectan el mecanismo de la Inmunidad, no clasificados en otra parte (D89)
 - Otros trastornos especificados que afectan el mecanismo de la Inmunidad, no clasificados en otra parte → **D89.8**

BÚSQUEDA DE CÓDIGOS EN LA CIE 10 Y CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

DIAGNÓSTICO Y CÓDIGO CIE 10

ALGUNOS EJEMPLOS CLASIFICACIÓN ORPHANET SIN CÓDIGO
EN LA CIE 10

Síndrome de Bazex

- Número de Orphanet : ORPHA166113
- Sinónimos: Acroqueratosis de Bazex, Acroqueratosis paraneoplásica
- Prevalencia: <1 / 1 000 000
- Herencia: Esporádica
- Edad de inicio o aparición: La edad adulta
- **Código CIE-10:** -
- OMIM: -

BÚSQUEDA DE CÓDIGOS EN LA CIE 10 Y CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS

DIAGNÓSTICO Y CÓDIGO CIE 10

ALGUNOS EJEMPLOS CLASIFICACIÓN ORPHANET SIN CÓDIGO
EN LA CIE 10

Síndrome de Bazex

- Capítulo de Enfermedades de la piel y del tejido subcutáneo (L00-L99)
 - Trastornos papuloescamosos (L40-L45)
 - Parapsoriasis (L41)
 - Otras Parapsoriasis → **L41.8**

CODIFICACIÓN EN BASES DE DATOS DE PERSONAS CON DISCAPACIDAD: ENFERMEDADES RARAS

- ANTECEDENTES : VALORACIÓN DE LA DISCAPACIDAD
- BASE DE DATOS ESTATAL DE LA DISCAPACIDAD
- CRITERIOS DE CODIFICACIÓN EN LA BASE DE DATOS
- CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS
- ORPHANET: BÚSQUEDA DE INFORMACIÓN
- ALGUNOS EJEMPLOS:
 - CON CÓDIGO CIE ESPECIFICO
 - SIN CÓDIGO CIE ESPECÍFICO
 - SIN CÓDIGO CIE
- BÚSQUEDA DE CÓDIGOS EN LA CIE 10
- **CODIFICACIÓN COMPLETA: DEFICIENCIA, DIAGNÓSTICO Y ETIOLOGÍA**
- NUEVO BAREMO Y PROPUESTA CODIFICACIÓN

CODIFICACIÓN COMPLETA: DEFICIENCIA, DIAGNÓSTICO Y ETIOLOGÍA

CODIFICACIÓN DE LA DEFICIENCIA EN LA BASE DE DATOS

- Importante para poder extraer la información de que estamos ante una Enfermedad Rara.

ENFERMEDAD RARA-----cod 6.0.12

- Importante sobre todo cuando no existe un código específico de la CIE 10 para la enfermedad de que se trate.
- Importante para recoger información de la afectación multiorgánica de la enfermedad.

CODIFICACIÓN COMPLETA: DEFICIENCIA, DIAGNÓSTICO Y ETIOLOGÍA

Síndrome de Noonan: Estatura baja, dismorfia facial característica y anomalías cardíacas congénitas: estenosis pulmonar y cardiomiopatía hipertrófica. Pueden presentar igualmente: cuello corto, deformación de la caja torácica, déficit intelectual leve,

Código de Diagnóstico:

Código CIE-10: Q87.1

Código de Deficiencia:

Deficiencia 1:

ENFERMEDAD RARA---cod 6.0.12

¿podría ponerse otro código de deficiencia?

Deficiencia 2:

ENFERMEDAD DE AP. CIRCULATORIO-----cod 6.00.2

CODIFICACIÓN COMPLETA: DEFICIENCIA, DIAGNÓSTICO Y ETIOLOGÍA

Código de Diagnóstico: Código CIE-10

Código de Deficiencia:

Deficiencia 1: ENFERMEDAD RARA →cod 6.0.12

¿podría ponerse otro código de deficiencia?

¿lo permite el aplicativo informático?

Por ejemplo:

Deficiencia 2: ENFERMEDAD DE AP. CIRCULATORIO →cod 6.00.2

¿cómo se hace actualmente? ¿se da una porcentaje en cada deficiencia?

¿debe ir aparejado deficiencia-diagnóstico-etilogía? ¿1-1-1?

Si se pudiera hacer:

VENTAJAS: Mayor información sobre la enfermedad. Mayor posibilidad de realizar estudios.

CODIFICACIÓN COMPLETA: DEFICIENCIA, DIAGNÓSTICO Y ETIOLOGÍA

ETIOLOGÍA

1. Congénita
2. Sufrimiento fetal perinatal
3. Vascular
4. Tóxica
5. Infecciosa
6. Inmunológica
7. Tumoral
8. Traumática
9. Degenerativa
10. Metabólica
11. Psicógena
12. Iatrogénica
13. Idiopática
14. No filiada

¿Qué poner?

- CONGÉNITA ?
- GENÉTICA ?
- ADQUIRIDA ?
- IDIOPÁTICA ?

Adquirida:
Infecciosa ?
Inmunológica ?
Traumática ?

ORPHANET

CODIFICACIÓN COMPLETA: DEFICIENCIA, DIAGNÓSTICO Y ETIOLOGÍA

- Una enfermedad congénita es aquella que se manifiesta desde el nacimiento, ya sea producida por un trastorno durante el desarrollo embrionario, durante el parto, o como consecuencia de un defecto hereditario.
- Una enfermedad o trastorno genético es una condición patológica causada por una alteración del genoma. Esta puede ser hereditaria o no.

CODIFICACIÓN COMPLETA: DEFICIENCIA, DIAGNÓSTICO Y ETIOLOGÍA

Síndrome de Marfan: Es una enfermedad sistémica del tejido conectivo, caracterizada por una combinación variable de manifestaciones cardiovasculares, músculo-esqueléticas, oftalmológicas y pulmonares. El síndrome de Marfan se debe a mutaciones en el gen FBN1, (15q21)

Código de Diagnóstico: Código CIE-10: Q87.4

Código de Deficiencia:

Deficiencia 1:

ENFERMEDAD RARA---cod 6.0.12

¿otro código de deficiencia?

Deficiencia 2:

ENFERMEDAD DE AP. CIRCULATORIO-----cod 6.00.2

Código de Etiología: cod 01 (Congénita)

CODIFICACIÓN COMPLETA: DEFICIENCIA, DIAGNÓSTICO Y ETIOLOGÍA

Arteritis temporal o Enfermedad de Horton

Información en Orphanet, Número de Orphanet : ORPHA397

Es una vasculitis de arterias de gran calibre, que afecta principalmente a las arterias provenientes del arco aórtico y, específicamente, a las ramas extracraneales de la carótida externa.

La etiología de la arteritis de células gigantes permanece desconocida.

Código de Deficiencia 1: ENFERMEDAD RARA---cod 6.0.12

Código de Deficiencia 2: ENFERM. DE A. CIRCULATORIO-----cod 6.00.2

Código de Diagnóstico: Código CIE-10: M31.6

Código de Etiología: cod 13 (Idiopática)

CODIFICACIÓN COMPLETA: DEFICIENCIA, DIAGNÓSTICO Y ETIOLOGÍA

Enfermedad de Alexander

Información en Orphanet, Número de Orphanet : ORPHA58

Es una enfermedad neurodegenerativa, que fue identificada, en 1949, basada en criterios neurohistológicos (presencia de astrocitos distróficos, asociado a anomalías en la mielina).

Su sintomatología está asociada a macrocefalia progresiva, retraso en el desarrollo psicomotor o deterioro mental, signos piramidales, ataxia y ataques convulsivos.

Código de Deficiencia 1: ENFERMEDAD RARA---cod 6.0.12

Código de Deficiencia 2: OTRAS DEFICIENCIAS DEL SISTEMA
NEUROMUSCULAR-----cod 1.2.29

Código de Diagnóstico: Código CIE-10: E75.2

Código de Etiología: cod 9 (Degenerativa)

CODIFICACIÓN EN BASES DE DATOS DE PERSONAS CON DISCAPACIDAD: ENFERMEDADES RARAS

- ANTECEDENTES : VALORACIÓN DE LA DISCAPACIDAD
- BASE DE DATOS ESTATAL DE LA DISCAPACIDAD
- CRITERIOS DE CODIFICACIÓN EN LA BASE DE DATOS
- CODIFICACIÓN DE LAS ENFERMEDADES RARAS
- ORPHANET: BÚSQUEDA DE INFORMACIÓN
- ALGUNOS EJEMPLOS:
 - CON CÓDIGO CIE ESPECIFICO
 - SIN CÓDIGO CIE ESPECÍFICO
 - SIN CÓDIGO CIE
- BÚSQUEDA DE CÓDIGOS EN LA CIE 10
- CODIFICACIÓN COMPLETA: DEFICIENCIA, DIAGNÓSTICO Y ETIOLOGÍA
- **NUEVO BAREMO Y PROPUESTA CODIFICACIÓN**

NUEVAS ACTUACIONES: NUEVO BAREMO Y PROPUESTA CODIFICACIÓN

2009:

- Comisión Estatal de Coordinación y Seguimiento de la Valoración del Grado de Discapacidad celebrada el 14 de mayo de 2008.
- Aprueban actuaciones para la actualización y revisión del RD 1971/1999, de 23 diciembre.
- Se inicia el proceso para la modificación del Baremo y adecuación a la CIF.
- Grupos de Trabajo: Creados por la Comisión Estatal que se encargarían de la Parte física y sensorial, Parte mental e intelectual y Parte Social.

NUEVAS ACTUACIONES: NUEVO BAREMO Y PROPUESTA CODIFICACIÓN

- Próximamente: nuevo baremo a partir de las Guías AMA (6ª edición) y la CIF-OMS 2001.
- Modificación del diseño de Registro Informático de la Base Estatal de Datos sobre Valoración de la Discapacidad.
- Sistemas de codificación que incorporarán estarán de acuerdo con las conclusiones del Grupo de Trabajo sobre Codificación que se creó en el seno de la Comisión en el 2004: Codificación del Diagnóstico en CIE 10.

NUEVAS ACTUACIONES: NUEVO BAREMO Y PROPUESTA CODIFICACIÓN

2013: Comisión Estatal de Coordinación y Seguimiento de la Valoración del Grado de Discapacidad.

PROPUESTA DE CODIFICACIÓN, INFORMATIZACIÓN Y FORMACIÓN DE PERFILES DE FUNCIONAMIENTO, BASADAS EN LAS CLASIFICACIONES DE LA OMS (CIE-10 Y CIF 2001) EN EL NUEVO BAREMO DE DISCAPACIDAD. (Miguel Querejeta).

Objetivos fundamentales:

- Codificar conforme criterios internacionales.
- Facilitar el desarrollo de una herramienta informática.
- Representación dinámica de la evaluación.
- Establecer el marco para la realización de una base de datos nacional fiable.

NUEVAS ACTUACIONES: NUEVO BAREMO Y PROPUESTA CODIFICACIÓN

PROPUESTA DE CODIFICACIÓN:

- CODIFICACION DE LAS ENFERMEDADES O CONDICIONES DE SALUD (CÓDIGOS CIE-10)
- CODIFICACION DE LAS DEFICIENCIAS DE LAS FUNCIONES y ESTRUCTURAS CORPORALES (CÓDIGOS CIF-OMS)
- CODIFICACION DE LA LIMITACIÓN EN LA ACTIVIDAD Y PARTICIPACIÓN O DESEMPEÑO (CÓDIGOS CIF-OMS)
- CODIFICACION DE LOS FACTORES CONTEXTUALES AMBIENTALES (CÓDIGOS CIF-OMS)