



No.	Grupo	Intervención	Categoría	Clave PT	Título de Protocolo Técnico	Clave CIE 10	Número de Enfermedad	Enfermedad
1	Recién nacidos	Prematurez	CVII	PT089	P05.1, P05.2, P05.9, P07.0, P07.3 Trastornos relacionados con la duración de la gestación. (Prematurez)	P051	E1140	Pequeño para la edad gestacional
						P052	E1141	Desnutrición fetal, sin mención de peso o talla bajos para la edad gestacional
						P059	E1142	Retardo del crecimiento fetal, no especificado
						P070	E1042	Peso extremadamente bajo al nacer
						P073	E1157	Otros recién nacidos pretérmino
2	Recién nacidos	Síndrome de dificultad respiratoria del recién	CVII	PT079	Enfermedad de Membrana Hialina	P220	E1043	Síndrome de dificultad respiratoria del recién nacido
3	Recién nacidos	Sepsis bacteriana de recién nacido	CVII	PT090	P35, P36 y P37. Infecciones específicas del periodo perinatal.	P350	E1143	Síndrome de rubéola congénita
						P351	E1144	Infección citomegalovírica congénita
						P352	E1145	Infecciones congénitas por virus del herpes simple
						P353	E1146	Hepatitis viral congénita
						P358	E1147	Otras enfermedades virales congénitas
						P359	E1148	Enfermedad viral congénita, sin otra especificación
						P360	E1044	Sepsis del recién nacido debida a estreptococo del grupo B
						P361	E1045	Sepsis del recién nacido debida a otros estreptococos y a los no especificados
						P362	E1046	Sepsis del recién nacido debida a <i>Staphylococcus aureus</i>
						P363	E1047	Sepsis del recién nacido debida a otros estafilococos y a los no especificados
						P364	E1048	Sepsis del recién nacido debida a <i>Escherichia coli</i>
						P365	E1049	Sepsis del recién nacido debida a anaerobios
						P368	E1050	Sepsis del recién nacido debida a otras bacterias
						P369	E1051	Sepsis bacteriana del recién nacido, no especificada
						P370	E1149	Tuberculosis congénita
						P371	E1150	Toxoplasmosis congénita
						P372	E1151	Listeriosis congénita (diseminada)
						P373	E1152	Paludismo congénito por <i>Plasmodium falciparum</i>
						P374	E1153	Otros paludismos congénitos
						P375	E1154	Candidiasis neonatal
P378	E1155	Otras enfermedades neonatales infecciosas o parasitarias especificadas						
P379	E1156	Enfermedad infecciosa y parasitaria congénita, no especificada						
4	Malformaciones congénitas y/o adquiridas (menores de 18 años)	Atresia anal	CVII	PT088	Malformación ano-rectal [las membranas representan el 15% de los defectos] [Q42.0 Ausencia, atresia y estenosis congénita del recto, con fístula Q42.1 Ausencia, atresia y estenosis congénita del recto, sin fístula Q42.2 Ausencia, atresia y estenosis congénita del ano, con fístula Q42.3 Ausencia, atresia y estenosis congénita del ano, sin fístula]	Q420	E1063	Ausencia, atresia y estenosis congénita del recto, con fístula
						Q421	E1064	Ausencia, atresia y estenosis congénita del recto, sin fístula
						Q422	E1065	Ausencia, atresia y estenosis congénita del ano, con fístula
						Q423	E1066	Ausencia, atresia y estenosis congénita del ano, sin fístula
						Q390	E1052	Atresia del esófago sin mención de fístula
5	Malformaciones congénitas y/o adquiridas (menores de 18 años)	Atresia esofágica	CVII	PT075	Atresia esofágica, fístula traqueo- esofágica [Incluye CIE Q39.0 Atresia de esófago sin mención de fístula, Q39.1 Atresia de esófago con fístula traqueo-esofágica Q39.2 Fístula traqueo-esofágica sin mención de atresia Q39.3 Estrechez o estenosis congénita del esófago]	Q391	E1053	Atresia del esófago con fístula traqueo-esofágica
						Q392	E1054	Fístula traqueo-esofágica congénita sin mención de atresia
						Q393	E1055	Estrechez o estenosis congénita del esófago
						Q411	E1059	Ausencia, atresia y estenosis congénita del yeyuno
6	Malformaciones congénitas y/o adquiridas (menores de 18 años)	Atresia intestinal	CVII	PT076	Atresia intestinal [Clasificación Internacional de Enfermedades: Q41.1 Ausencia, atresia y estenosis congénita del yeyuno Q41.2 Ausencia, atresia y estenosis congénita del ileon Q41.8 Ausencia, atresia y estenosis congénita de otras partes especificadas del intestino delgado Q41.9 Ausencia, atresia y estenosis congénita del intestino delgado, parte no especificada]	Q412	E1060	Ausencia, atresia y estenosis congénita del ileon
						Q418	E1061	Ausencia, atresia y estenosis congénita de otras partes especificadas del intestino delgado
						Q419	E1062	Ausencia, atresia y estenosis congénita del intestino delgado, parte no especificada
						Q792	E1056	Exónfalos
7	Malformaciones congénitas y/o	Onfalocoele	CVII	PT078	Defectos de pared abdominal: Onfalocoele [Clasificación Internacional de Enfermedades Q 792 Exónfalos]	Q792	E1056	Exónfalos
8	Malformaciones congénitas y/o	Gastroquisis	CVII	PT077	Defectos de pared abdominal: Gastroquisis [Clasificación Internacional de Enfermedades Q 793]	Q793	E1057	Gastroquisis
9	Malformaciones congénitas y/o	Atresia-estenosis duodenal	CVII	PT084	Estenosis/Atresia Duodenal [Clasificación Internacional de Enfermedades: Q41 Ausencia, atresia y estenosis congénita]	Q41	E1058	Ausencia, atresia y estenosis congénita del intestino delgado
						Q050	E1025	Espina bífida cervical con hidrocefalo
						Q051	E1026	Espina bífida torácica con hidrocefalo
						Q052	E1027	Espina bífida lumbar con hidrocefalo
						Q053	E1028	Espina bífida sacra con hidrocefalo
						Q054	E1029	Espina bífida con hidrocefalo, sin otra especificación
						Q055	E1030	Espina bífida cervical sin hidrocefalo



No.	Grupo	Intervención	Categoría	Clave PT	Título de Protocolo Técnico	Clave CIE 10	Número de Enfermedad	Enfermedad
10	Malformaciones congénitas y/o adquiridas (menores de 18 años)	Espina bífida	CVII	PT080	Espina bífida [principalmente mielomeningocele, meningocele, lipomeningocele] [Clasificación Internacional de Enfermedades: Q760 Espina bífida oculta Q05 Espina bífida Q050 Espina bífida cervical con hidrocefalo Q051 Espina bífida torácica con hidrocefalo Q052 Espina bífida lumbar con hidrocefalo Q053 Espina bífida sacra con hidrocefalo Q054 Espina bífida con hidrocefalo, sin otra especificación Q055 Espina bífida cervical sin hidrocefalo Q056 Espina bífida torácica sin hidrocefalo Q057 Espina bífida lumbar sin hidrocefalo Q058 Espina bífida sacra sin hidrocefalo Q059 Espina bífida, no especificada, Q06 Otras malformaciones de la médula espinal).	Q056	E1031	Espina bífida torácica sin hidrocefalo
						Q056	E1031	Espina bífida torácica sin hidrocefalo
						Q057	E1032	Espina bífida lumbar sin hidrocefalo
						Q058	E1033	Espina bífida sacra sin hidrocefalo
						Q059	E1034	Espina bífida, no especificada
						Q060	E1035	Amielia
						Q061	E1036	Hipoplasia y displasia de la médula espinal
						Q062	E1037	Diastematomielia
						Q063	E1038	Otras anomalías congénitas de la cola de caballo
						Q064	E1039	Hidromielia
						Q068	E1040	Otras malformaciones congénitas especificadas de la médula espinal
						Q069	E1041	Malformación congénita de la médula espinal, no especificada
						Q760	E1024	Espina bífida oculta
11	Malformaciones congénitas y/o adquiridas (menores de 18 años)	Estenosis de la uretra	CVII	PT082	Estenosis de uretra [incluye estenosis congénita, adquirida y valvas uretrales posteriores] [Clasificación Internacional de Enfermedades: Q642 Válvulas uretrales posteriores congénitas Q643 Otras atresias y estenosis de la uretra y del Estenosis de meato uretral [Clasificación Internacional de Enfermedades: Q64 Otras malformaciones congénitas del sistema urinario Q643 Otras atresias y estenosis de la uretra y del cuello de la vejiga Q647 Otras malformaciones congénitas de la vejiga y de la uretra Q648 Otras malformaciones congénitas del aparato urinario, especificadas Q649 Malformación congénita del aparato urinario, no especificada]	Q642	E1006	Válvulas uretrales posteriores congénitas
						Q643	E1007	Otras atresias y estenosis de la uretra y del cuello de la vejiga
12	Malformaciones congénitas y/o adquiridas (menores de 18 años)	Estenosis del meato uretral	CVII	PT081	Estenosis de meato uretral [Clasificación Internacional de Enfermedades: Q64 Otras malformaciones congénitas del sistema urinario Q643 Otras atresias y estenosis de la uretra y del cuello de la vejiga Q647 Otras malformaciones congénitas de la vejiga y de la uretra Q648 Otras malformaciones congénitas del aparato urinario, especificadas Q649 Malformación congénita del aparato urinario, no especificada]	Q643	E1020	Otras atresias y estenosis de la uretra y del cuello de la vejiga
						Q647	E1021	Otras malformaciones congénitas de la vejiga y de la uretra
						Q648	E1022	Otras malformaciones congénitas del aparato urinario, especificadas
Q649	E1023	Malformación congénita del aparato urinario, no especificada						
13	Malformaciones congénitas y/o	Estenosis ureteral	CVII	PT083	Estenosis Ureteral	Q621	E1010	Atresia y estenosis del uréter
14	Malformaciones congénitas y/o	Extrofia vesical	CVII	PT085	Extrofia vesical [Clasificación internacional de Enfermedades: Q641 Extrofia de la vejiga urinaria	Q641	E1011	Extrofia de la vejiga urinaria
15	Malformaciones congénitas y/o adquiridas (menores de 18 años)	Hipoplasia/ displasia renal	CVII	PT086	Hipoplasia/ displasia renal [El 5% de los casos tienen afectación bilateral y estos casos presentarán insuficiencia renal crónica terminal (IRCT), en los casos de afectación unilateral, si existe patología asociada –aproximadamente el 20%-, también pueden presentar IRCT]. Clasificación Internacional de Enfermedades: Q60.3 Hipoplasia renal unilateral Q60.4 Hipoplasia renal bilateral Q60.5 Hipoplasia renal no especificada Q614 Displasia renal Etapas	Q603	E1000	Hipoplasia renal, unilateral
						Q604	E1001	Hipoplasia renal, bilateral
						Q605	E1002	Hipoplasia renal, no especificada
						Q614	E1003	Displasia renal
16	Malformaciones congénitas y/o adquiridas (menores de 18 años)	Hipospadias y epispadias	CVII	PT087	Hipospadias [proximal-10%- y distal – 90%] [Clasificación Internacional de Enfermedades: Q54 Hipospadias Q540 Hipospadias del glande Q541 Hipospadias peneana Q542 Hipospadias penoscrotal Q543 Hipospadias perineal Q544 Encordamiento congénito del pene Q548 Otras hipospadias Q549 Hipospadias, no especificada Q640 Epispadias]	Q540	E1012	Hipospadias del glande
						Q541	E1013	Hipospadias peneana
						Q542	E1014	Hipospadias penoscrotal
						Q543	E1015	Hipospadias perineal
						Q544	E1016	Encordamiento congénito del pene
						Q548	E1017	Otras hipospadias
						Q549	E1018	Hipospadias, no especificada
Q640	E1019	Epispadias						
17	Malformaciones congénitas y/o	Uréter retrocavo	CVII	PT093	Uréter retrocavo. Clasificación Internacional de Enfermedades: Q626 Mala posición del uréter	Q626	E1004	Mala posición del uréter
18	Malformaciones congénitas y/o adquiridas (menores de 18 años)	Ureterocele	CVII	PT094	Ureterocele. Clasificación Internacional de la Enfermedades: Q622 Megalouréter congénito Q623 Otros defectos obstructivos de la pelvis renal y del uréter	Q622	E1008	Megalouréter congénito
						Q623	E1009	Otros defectos obstructivos de la pelvis renal y del uréter
19	Malformaciones congénitas y/o	Uréter ectópico (meatos ectópicos)	CVII	PT092	Uréter Ectópico. Clasificación Internacional de la Enfermedades: Q626 Mala posición del uréter	Q626	E1005	Mala posición del uréter
						Q200	E1067	Tronco arterioso común
						Q201	E1068	Transposición de los grandes vasos en ventrículo derecho
						Q202	E1069	Transposición de los grandes vasos en ventrículo izquierdo
						Q203	E1070	Discordancia de la conexión ventriculoarterial
						Q204	E1071	Ventrículo con doble entrada
						Q205	E1072	Discordancia de la conexión auriculoventricular
						Q206	E1073	Isomerismo de los apéndices auriculares
						Q208	E1074	Otras malformaciones congénitas de las cámaras cardíacas y sus conexiones
						Q209	E1075	Malformación congénita de las cámaras cardíacas y sus conexiones, no especificada
						Q210	E1076	Defecto del tabique ventricular
						Q211	E1077	Defecto del tabique auricular
						Q212	E1078	Defecto del tabique auriculoventricular



No.	Grupo	Intervención	Categoría	Clave PT	Título de Protocolo Técnico	Clave CIE 10	Número de Enfermedad	Enfermedad
20	Malformaciones congénitas y/o adquiridas (menores de 18 años)	Malformaciones congénitas cardíacas	CVII	PT091	Q20 Malformaciones congénitas de las cámaras cardíacas y sus conexiones Q21 Malformaciones congénitas de los tabiques cardíacos Q22 Malformaciones congénitas de las válvulas pulmonar y tricúspide Q23 Malformaciones congénitas de las válvulas aórtica y mitral Q24 Otras malformaciones congénitas del corazón Q25 Malformaciones congénitas de las grandes arterias Q26 Malformaciones congénitas de las grandes venas Q27 Otras malformaciones congénitas del sistema vascular periférico Q28 Otras malformaciones congénitas del sistema circulatorio)	Q213	E1079	Tetralogía de Fallot
						Q214	E1080	Defecto del tabique aortopulmonar
						Q218	E1081	Otras malformaciones congénitas de los tabiques cardíacos
						Q219	E1082	Malformación congénita del tabique cardíaco, no especificada
						Q220	E1083	Atresia de la válvula pulmonar
						Q221	E1084	Estenosis congénita de la válvula pulmonar
						Q222	E1085	Insuficiencia congénita de la válvula pulmonar
						Q223	E1086	Otras malformaciones congénitas de la válvula pulmonar
						Q224	E1087	Estenosis congénita de la válvula tricúspide
						Q225	E1088	Anomalia de Ebstein
						Q226	E1089	Síndrome de hipoplasia del corazón derecho
						Q228	E1090	Otras malformaciones congénitas de la válvula tricúspide
						Q229	E1091	Malformación congénita de la válvula tricúspide, no especificada
						Q230	E1092	Estenosis congénita de la válvula aórtica
						Q231	E1093	Insuficiencia congénita de la válvula aórtica
						Q232	E1094	Estenosis mitral congénita
						Q233	E1095	Insuficiencia mitral congénita
						Q234	E1096	Síndrome de hipoplasia del corazón izquierdo
						Q238	E1097	Otras malformaciones congénitas de las válvulas aórtica y mitral
						Q239	E1098	Malformación congénita de las válvulas aórtica y mitral, no especificada
						Q240	E1099	Dextrocardia
						Q241	E1100	Levocardia
						Q242	E1101	Corazón triauricular
						Q243	E1102	Estenosis del infundíbulo pulmonar
						Q244	E1103	Estenosis subaórtica congénita
						Q245	E1104	Malformación de los vasos coronarios
						Q246	E1105	Bloqueo cardíaco congénito
						Q248	E1106	Otras malformaciones congénitas del corazón, especificadas
						Q249	E1107	Malformación congénita del corazón, no especificada
						Q250	E1108	Conducto arterioso persistente
						Q251	E1109	Coartación de la aorta
						Q252	E1110	Atresia de la aorta
						Q253	E1111	Estenosis de la aorta
						Q254	E1112	Otras malformaciones congénitas de la aorta
						Q255	E1113	Atresia de la arteria pulmonar
						Q256	E1114	Estenosis de la arteria pulmonar
						Q257	E1115	Otras malformaciones congénitas de la arteria pulmonar
						Q258	E1116	Otras malformaciones congénitas de las grandes arterias
						Q259	E1117	Malformación congénita de las grandes arterias, no especificada
						Q260	E1118	Estenosis congénita de la cava
						Q261	E1119	Persistencia de la vena cava superior izquierda
						Q262	E1120	Conexión anómala total de las venas pulmonares
						Q263	E1121	Conexión anómala parcial de las venas pulmonares
						Q264	E1122	Conexión anómala de las venas pulmonares, sin otra especificación
						Q265	E1123	Conexión anómala de la porta
						Q266	E1124	Fístula arteria hepática-vena porta
						Q268	E1125	Otras malformaciones congénitas de las grandes venas
Q269	E1126	Malformación congénita de las grandes venas, no especificada						
Q270	E1127	Ausencia e hipoplasia congénita de la arteria umbilical						



No.	Grupo	Intervención	Categoría	Clave PT	Título de Protocolo Técnico	Clave CIE 10	Número de Enfermedad	Enfermedad
						Q271	E1128	Estenosis congénita de la arteria renal
						Q272	E1129	Otras malformaciones congénitas de la arteria renal
						Q273	E1130	Malformación arteriovenosa periférica
						Q274	E1131	Flebectasia congénita
						Q278	E1132	Otras malformaciones congénitas del sistema vascular periférico, especificadas
						Q279	E1133	Malformación congénita del sistema vascular periférico, no especificada
						Q280	E1134	Malformación arteriovenosa de los vasos precerebrales
						Q281	E1135	Otras malformaciones de los vasos precerebrales
						Q282	E1136	Malformación arteriovenosa de los vasos cerebrales
						Q283	E1137	Otras malformaciones de los vasos cerebrales
						Q288	E1138	Otras malformaciones congénitas del sistema circulatorio, especificadas
21	Enfermedades metabólicas en menores de 10 años	Hemofilia	CV	PT053	D66, D67, Hemofilia	D66X	E0824	Deficiencia hereditaria del factor VIII
						D67X	E0825	Deficiencia hereditaria del factor IX
22	Enfermedades metabólicas en menores de 10 años	Enfermedades metabólicas	CV	PT054	E74.0 Enfermedades por almacenamiento de glucógeno [Enfermedad de Pompe]	E740	E0833	Enfermedad del almacenamiento de glucógeno
				PT055	E75.2 Otras Esfingolipidosis [Enfermedad de Fabry]	E752	E0827	Otras esfingolipidosis
				PT056	E75.2 Otras Esfingolipidosis [Enfermedad de Gaucher tipo I y III]	E752	E0831	Otras esfingolipidosis
				PT056	E75.2 Otras Esfingolipidosis [Enfermedad de Gaucher tipo I y III]	E752	E0832	Otras esfingolipidosis
				PT057	E76.0 Mucopolisacaridosis Tipo I [MSP-I]	E760	E0828	Mucopolisacaridosis tipo I
				PT058	E76.1 Mucopolisacaridosis [MPS II- Síndrome de Hunter]	E761	E0829	Mucopolisacaridosis tipo II
				PT103	Mucopolisacaridosis Tipo IV Síndrome de Morquio A	E762	E1176	Otras Mucopolisacaridosis Tipo IV Síndrome de Morquio
				PT059	E76.2 Otras Mucopolisacaridosis Tipo VI [Síndrome de Maroteaux-Lamy]	E762	E0830	Otras mucopolisacaridosis
23	Cáncer en menores de 18 años	Astrocitoma	CI	PT013	C71.9 Tumor Maligno del Encéfalo parte no Especificada [Astrocitoma]	C719	E0029	Tumor maligno del encéfalo, parte no especificada
24	Cáncer en menores de 18 años	Ependimoma	CI	PT010	C71 Tumor maligno del encéfalo. Morfología de los tumores: Ependimoma SAI [M9391/3]; Ependimoma anaplásico [M9392/3]; Ependimoma papilar [M9393/1]; Ependimoma mixopapilar [M9394/1]; Glioma subependimario [M9383/1]	C710	E0030	Tumor maligno del cerebro, excepto lóbulos y ventrículos
						C711	E0031	Tumor maligno del lóbulo frontal
						C712	E0032	Tumor maligno del lóbulo temporal
						C713	E0033	Tumor maligno del lóbulo parietal
						C714	E0034	Tumor maligno del lóbulo occipital
						C715	E0035	Tumor maligno del ventrículo cerebral
						C717	E0036	Tumor maligno del pedúnculo cerebral
						C718	E0037	Lesión de sitios contiguos del encéfalo
						25	Cáncer en menores de 18 años	Meduloblastoma
26	Cáncer en menores de 18 años	Neuroblastoma	CI	PT032	Tumor Maligno de los Nervios Periféricos y del Sistema Nervioso Autónomo, C74.9 Neuroblastoma	C479	E0038	Tumor maligno de los nervios periféricos y del sistema nervioso autónomo, parte no especificada
27	Cáncer en menores de 18 años	Otros tumores del sistema nervioso central	CI	PT011	C71 Tumor maligno del encéfalo. Morfología de los tumores: tumor de células germinales [M906-M909]	C710	E0080	Tumor maligno del cerebro, excepto lóbulos y ventrículos
						C711	E0081	Tumor maligno del lóbulo frontal
						C712	E0082	Tumor maligno del lóbulo temporal
						C713	E0083	Tumor maligno del lóbulo parietal
						C714	E0084	Tumor maligno del lóbulo occipital
						C715	E0085	Tumor maligno del ventrículo cerebral
						C716	E0086	Tumor maligno del cerebelo
						C717	E0087	Tumor maligno del pedúnculo cerebral
						C718	E0088	Lesión de sitios contiguos del encéfalo
						C719	E0089	Tumor maligno del encéfalo, parte no especificada
28	Cáncer en menores de 18 años	Tumor de Wilms	CI	PT009	C64 Tumor maligno del riñón. Tumor de Wilms	C64X	E0078	Tumor maligno del riñón, excepto de la pelvis renal
29	Cáncer en menores de 18 años	Otros tumores renales	CI	PT008	C64 Nefroma mesoblástico congénito [M8960/1]. C64 Sarcoma de células claras [M8964/3]. C64 Sarcoma rabdoide	C64X	E0079	Tumor maligno del riñón, excepto de la pelvis renal
30	Cáncer en menores de 18 años	Leucemia linfoblástica aguda	CI	PT018	C91.0 Leucemia Linfoblástica Aguda [Muy Alto Riesgo]	C910	E0001	Leucemia linfoblástica aguda [LLA]
				PT017	C91.0 Leucemia Linfoblástica Aguda [En menores de 1 año]	C910	E0002	Leucemia linfoblástica aguda [LLA]
				PT016	C91.0 Leucemia Linfoblástica Aguda [Alto Riesgo]	C910	E0003	Leucemia linfoblástica aguda [LLA]
				PT019	C91.0 Leucemia Linfoblástica Aguda [Riesgo Habitual]	C910	E0004	Leucemia linfoblástica aguda [LLA]
					C91.0, Leucemia linfoblástica aguda [LLA]; C92.0, Leucemia	C910	E0008	Leucemia linfoblástica aguda [LLA]



No.	Grupo	Intervención	Categoría	Clave PT	Título de Protocolo Técnico	Clave CIE 10	Número de Enfermedad	Enfermedad
			CI	PT021	mieloblástica aguda [LMA]; C92.4 Leucemia promielocítica aguda [LPA]; C92.1, Leucemia mieloide crónica [LMC], BCR/ABL-positivo; C91.1,	C920	E0009	Leucemia mieloblástica aguda [LMA]
						C924	E0010	Leucemia promielocítica aguda [LPA]
			CI	PT026	Leucemia linfocítica crónica de célula tipo B	C921	E0011	Leucemia mieloide crónica [LMC], BCR/ABL-positivo
						C911	E1177	Leucemia linfocítica crónica de célula tipo B
31	Cáncer en menores de 18 años	Leucemia mieloblástica aguda	CI	PT020	C92.0 Leucemia Mieloblástica Aguda [Excluye M3]	C920	E0005	Leucemia mieloblástica aguda [LMA]
			CI	PT021	C92.0 Leucemia Mieloblástica Aguda, M3 [Promielocítica]	C924	E0006	Leucemia promielocítica aguda [LPA]
32	Cáncer en menores de 18 años	Leucemia crónica	CI	PT022	C92.1 Leucemia mieloide crónica [M 98633]	C921	E0007	Leucemia mieloide crónica [LMC], BCR/ABL-positivo
33	Cáncer en menores de 18 años	Síndrome mielodisplásico	CI	PT031	Síndromes mielodisplásicos	D460	E0012	Anemia refractaria sin sideroblastos, así descrita
						D461	E0013	Anemia refractaria con sideroblastos en forma de anillo
						D462	E0014	Anemia refractaria con exceso de blastos [AREB]
						D464	E0015	Anemia refractaria, sin especificar
						D467	E0016	Otros síndromes mielodisplásicos
						D469	E0017	Síndrome mielodisplásico, sin otra especificación
34	Cáncer en menores de 18 años	Hepatocarcinoma	CI	PT025	Hepatoblastoma [C22.2, M8970/3], Hepatocarcinoma [C22.0, M8170/3]	C220	E0077	Carcinoma de células hepáticas
35	Cáncer en menores de 18 años	Hepatoblastoma	CI	PT025	Hepatoblastoma [C22.2, M8970/3], Hepatocarcinoma [C22.0, M8170/3]	C222	E0076	Hepatoblastoma
36	Cáncer en menores de 18 años	Osteosarcoma	CI	PT001	C40, C41 Tumor maligno de los huesos y de cartilagos articulares, Osteosarcoma	C400	E0049	Tumor maligno del omóplato y de los huesos largos del miembro superior
						C401	E0050	Tumor maligno de los huesos cortos del miembro superior
						C402	E0051	Tumor maligno de los huesos largos del miembro inferior
						C403	E0052	Tumor maligno de los huesos cortos del miembro inferior
						C408	E0053	Lesión de sitios contiguos de los huesos y de los cartilagos articulares de los miembros
						C409	E0054	Tumor maligno de los huesos y de los cartilagos articulares de los miembros, sin otra especificación
						C410	E0055	Tumor maligno de los huesos del cráneo y de la cara
						C411	E0056	Tumor maligno del hueso del maxilar inferior
						C412	E0057	Tumor maligno de la columna vertebral
						C413	E0058	Tumor maligno de la costilla, esternón y clavícula
						C414	E0059	Tumor maligno de los huesos de la pelvis, sacro y cóccix
						C418	E0060	Lesión de sitios contiguos del hueso y del cartilago articular
						C419	E0061	Tumor maligno del hueso y del cartilago articular, no especificado
						37	Cáncer en menores de 18 años	Sarcoma de Ewing
C400	E0063	Tumor maligno del omóplato y de los huesos largos del miembro superior						
C401	E0064	Tumor maligno de los huesos cortos del miembro superior						
C402	E0065	Tumor maligno de los huesos largos del miembro inferior						
C403	E0066	Tumor maligno de los huesos cortos del miembro inferior						
C408	E0067	Lesión de sitios contiguos de los huesos y de los cartilagos articulares de los miembros						
C409	E0068	Tumor maligno de los huesos y de los cartilagos articulares de los miembros, sin otra especificación						
C410	E0069	Tumor maligno de los huesos del cráneo y de la cara						
C411	E0070	Tumor maligno del hueso del maxilar inferior						
C412	E0071	Tumor maligno de la columna vertebral						
C413	E0072	Tumor maligno de la costilla, esternón y clavícula						
C414	E0073	Tumor maligno de los huesos de la pelvis, sacro y cóccix						
C418	E0074	Lesión de sitios contiguos del hueso y del cartilago articular						
C419	E0075	Tumor maligno del hueso y del cartilago articular, no especificado						
38	Cáncer en menores de 18 años	Linfoma no Hodgkin	CI	PT015	C833 Linfoma No Hodgkin de células grandes B difuso; C837 Tumor de Burkitt	C833	E0024	Linfoma de células grandes B difuso
						C837	E0025	Linfoma de Burkitt
39	Cáncer en menores de 18 años	Enfermedad o linfoma de Hodgkin	CI	PT014	C81 Enfermedad de Hodgkin, en niños	C810	E0018	Linfoma de Hodgkin con predominio linfocítico nodular
						C811	E0019	Linfoma de Hodgkin clásico con esclerosis nodular
						C812	E0020	Linfoma de Hodgkin clásico con celularidad mixta
						C813	E0021	Linfoma de Hodgkin clásico con depleción linfocítica
						C817	E0022	Otros tipos de linfomas de Hodgkin clásicos



No.	Grupo	Intervención	Categoría	Clave PT	Título de Protocolo Técnico	Clave CIE 10	Número de Enfermedad	Enfermedad
						C819	E0023	Linfoma de Hodgkin, no especificado
40	Cáncer en menores de 18 años	Retinoblastoma	CI	PT030	Retinoblastoma	C692	E0039	Tumor maligno de la retina
41	Cáncer en menores de 18 años	Sarcoma de partes blandas	CI	PT003	C49.0, C49.1 Sarcomas de Partes Blandas Rbdomiosarcoma, en niños	C490	E0040	Tumor maligno del tejido conjuntivo y tejido blando de la cabeza, cara y cuello
						C491	E0041	Tumor maligno del tejido conjuntivo y tejido blando del miembro superior, incluido el hombro
						C492	E0042	Tumor maligno del tejido conjuntivo y tejido blando del miembro inferior, incluida la cadera
						C493	E0043	Tumor maligno del tejido conjuntivo y tejido blando del tórax
						C494	E0044	Tumor maligno del tejido conjuntivo y tejido blando del abdomen
						C495	E0045	Tumor maligno del tejido conjuntivo y tejido blando de la pelvis
						C496	E0046	Tumor maligno del tejido conjuntivo y tejido blando del tronco, sin otra especificación
						C498	E0047	Lesión de sitios contiguos del tejido conjuntivo y del tejido blando
						C499	E0048	Tumor maligno del tejido conjuntivo y tejido blando, de sitio no especificado
						42	Cáncer en menores de 18 años	Tumores gonadales
C62	E0091	Tumor maligno del testículo						
43	Cáncer en menores de 18 años	Tumores extragonadales	CI	PT034	Tumores gonadales, germinales y no germinales [M906 - M909], en niños	C621	E0092	Tumor maligno del testículo descendido
						C629	E0093	Tumor maligno del testículo, no especificado
44	Cáncer en menores de 18 años	Diversos carcinomas	CI	PT029	Melanoma de piel C43.9 [M 87203], Carcinoma de tiroides C73X [M80103], Carcinoma paratiroideo C75.0 [M80103], Carcinoma adrenocortical C74.0 [M83703], Feocromocitoma C74.1 [87003], Tumores endopancreáticos C25.9 [M80003], Neoplasia endócrina múltiple, Carcinoma nasofaríngeo C11.9 [M80103], Cáncer orofaríngeo C10.9 [M80103], Carcinoma de la laringe C32.9 [M80103], Carcinoma bronquial C34.9 [M80103], Tumor carcinoide [M82403], Blastoma pleuropulmonar C34.9 [M89723], Mesotelioma C45.9 [M90503], Carcinoma de esófago C15.9 [M80103], Carcinoma de estómago C16.9 [M80103], Carcinoma de páncreas C25.9 [M80103], Cáncer de colon C18.9 [M80103]	C439	E0094	Melanoma maligno de piel, sitio no especificado
						C73X	E0095	Tumor maligno de la glándula tiroides
						C750	E0096	Tumor maligno de la glándula paratiroides
						C740	E0097	Tumor maligno de la corteza de la glándula suprarrenal
						C741	E0098	Tumor maligno de la médula de la glándula suprarrenal
						C259	E0099	Tumor maligno del páncreas, parte no especificada
						D448	E0100	Tumor de comportamiento incierto o desconocido con afectación pluriendocrina
						D449	E0101	Tumor de comportamiento incierto o desconocido de glándula endocrina no especificada
						C119	E0102	Tumor maligno de la nasofaringe, parte no especificada
						C109	E0103	Tumor maligno de la orofaringe, parte no especificada
						C329	E0104	Tumor maligno de la laringe, parte no especificada
						C349	E0105	Tumor maligno de los bronquios o pulmón, parte no especificada
						C349	E0106	Tumor maligno de los bronquios o pulmón, parte no especificada
						C459	E0107	Mesotelioma, sitio no especificado
						C159	E0108	Tumor maligno del esófago, parte no especificada
						C15	E1178	Tumor maligno del esófago
						C150	E1179	Tumor maligno del esófago, porción cervical.
						C151	E1180	Tumor maligno del esófago, porción torácica.
						C153	E1181	Tumor maligno del tercio superior del esófago.
						C154	E1182	Tumor maligno del tercio medio del esófago.
						C155	E1183	Tumor maligno del tercio inferior del esófago.
						C169	E0109	Tumor maligno del estómago, parte no especificada
						C259	E0110	Tumor maligno del páncreas, parte no especificada
C189	E0111	Tumor maligno del colon, parte no especificada						
45	Cáncer en menores de 18 años	Histiocitosis	CI	PT023	Histiocitosis de células de Langerhans multifocal y multisistémica [diseminada] [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histiocitosis de células de Langerhans multifocal y unisistémica, Histiocitosis de células de Langerhans unifocal, Linfocitosis hemofagocítica	C960	E0026	Histiocitosis de células de Langerhans multifocal y multisistémica [diseminada] [Enfermedad de Letterer-Siwe]
						D761	E0027	Linfocitosis hemofagocítica
						C965	E1174	Histiocitosis de células de Langerhans multifocal y unisistémica
						C966	E1175	Histiocitosis de células de Langerhans unifocal
46	Cáncer en mayores de 18 años	Tumor maligno de ovario epitelial	CI	PT033	Tumor maligno de Ovario [Neoplasias de células epiteliales]	C56X	E0161	Tumor maligno del ovario
47	Cáncer en mayores de 18 años	Tumor maligno de ovario germinal	CI	PT035	Neoplasias de células germinales [906- 909], gonadales [Ovario C56 y Testículo C62] y extragonadales.	C56X	E0162	Tumor maligno del ovario
48	Cáncer en mayores de 18 años	Tumor maligno de la próstata	CI	PT007	C61 Tumor Maligno de la Próstata	C61X	E0160	Tumor maligno de la próstata
49	Cáncer en mayores de 18 años	Cáncer testicular seminoma y no	CI	PT034	Tumores gonadales, germinales y no germinales [M906 - M909], en niños	C62	E0091	Tumor maligno del testículo
						C530	E0121	Tumor maligno del endocréx
						C531	E0122	Tumor maligno del exocréx



No.	Grupo	Intervención	Categoría	Clave PT	Título de Protocolo Técnico	Clave CIE 10	Número de Enfermedad	Enfermedad
50	Cáncer en mayores de 18 años	Cáncer cervicouterino	CI	PT005	C53.0-C53.9, C54.0-C54.9, C55, D06.0-D06.9, Cáncer Cérvico Uterino	C538	E0123	Lesión de sitios contiguos del cuello del útero
						C539	E0124	Tumor maligno del cuello del útero, sin otra especificación
						C540	E0125	Tumor maligno del istmo uterino
						C542	E0126	Tumor maligno del miometrio
						C543	E0127	Tumor maligno del fondo del útero
						C548	E0128	Lesión de sitios contiguos del cuerpo del útero
						C549	E0129	Tumor maligno del cuerpo del útero, parte no especificada
						C55X	E0130	Tumor maligno del útero, parte no especificada
						D060	E0131	Carcinoma in situ del endocérvix
						D061	E0132	Carcinoma in situ del exocérvix
						D067	E0133	Carcinoma in situ de otras partes especificadas del cuello del útero
D069	E0134	Carcinoma in situ del cuello del útero, parte no especificada						
51	Cáncer en mayores de 18 años	Cáncer de endometrio	CI	PT006	C53.0-C53.9, C54.0-C54.9, C55, D06.0-D06.9, Cáncer Cérvico Uterino -	C541	E0135	Tumor maligno del endometrio
52	Cáncer en mayores de 18 años	Cáncer de mama	CI	PT004	C50 Tumor maligno de la mama	C500	E0112	Tumor maligno del pezón y aréola mamaria
						C501	E0113	Tumor maligno de la porción central de la mama
						C502	E0114	Tumor maligno del cuadrante superior interno de la mama
						C503	E0115	Tumor maligno del cuadrante inferior interno de la mama
						C504	E0116	Tumor maligno del cuadrante superior externo de la mama
						C505	E0117	Tumor maligno del cuadrante inferior externo de la mama
						C506	E0118	Tumor maligno de la prolongación axilar de la mama
						C508	E0119	Lesión de sitios contiguos de la mama
						C509	E0120	Tumor maligno de la mama, parte no especificada
53	Cáncer en mayores de 18 años	Tumor maligno colorrectal	CI	PT024	Cáncer de colon y recto.	C180	E0148	Tumor maligno del ciego
						C181	E0149	Tumor maligno del apéndice
						C182	E0150	Tumor maligno del colon ascendente
						C183	E0151	Tumor maligno del ángulo hepático
						C184	E0152	Tumor maligno del colon transverso
						C185	E0153	Tumor maligno del ángulo esplénico
						C186	E0154	Tumor maligno del colon descendente
						C187	E0155	Tumor maligno del colon sigmoide
						C188	E0156	Lesión de sitios contiguos del colon
						C189	E0157	Tumor maligno del colon, parte no especificada
						C19X	E0158	Tumor maligno de la unión rectosigmoidea
C20X	E0159	Tumor maligno del recto						
54	Cáncer en mayores de 18 años	Linfoma no Hodgkin folicular y difuso	CI	PT028	Linfoma No Hodgkin Folicular	C820	E0136	Linfoma folicular grado I
						C821	E0137	Linfoma folicular grado II
						C822	E0138	Linfoma folicular grado III no especificado
						C827	E0139	Otros tipos especificados de linfoma folicular
						C829	E0140	Linfoma folicular, sin otra especificación
						C830	E0141	Linfoma de células B pequeñas
						C831	E0142	Linfoma de células del manto
						C833	E0143	Linfoma de células grandes B difuso
						C835	E0144	Linfoma linfoblástico (difuso)
						C837	E0145	Linfoma de Burkitt
						C838	E0146	Otros tipos especificados de linfoma no folicular
C839	E0147	Linfoma no folicular (difuso), sin otra especificación						
					Melanoma de piel C43.9 [M 87203], Carcinoma de tiroides C73X [M80103], Carcinoma paratiroideo C75.0 [M80103], Carcinoma adrenocortical C74.0 [M83703], Feocromocitoma C74.1 [87003], Tumores endopancreáticos C25.9 [M80003], Neoplasia endócrina múltiple, Carcinoma nasofaríngeo C11.9	C159	E0108	Tumor maligno del esófago, parte no especificada
						C15	E1178	Tumor maligno del esófago
						C150	E1179	Tumor maligno del esófago, porción cervical.



No.	Grupo	Intervención	Categoría	Clave PT	Título de Protocolo Técnico	Clave CIE 10	Número de Enfermedad	Enfermedad
55	Cáncer en mayores de 18 años	Cáncer de esófago	CI	PT029	(M80103). Cáncer orofaríngeo C10.9 [M80103]. Carcinoma de la laringe C32.9 [M80103]. Carcinoma bronquial C34.9 [M80103]. Tumor carcinoide [M82403]. Blastoma pleuropulmonar C34.9 [M89723]. Mesotelioma C45.9 [M90503]. Carcinoma de esófago C15.9 [M80103]. Carcinoma de estómago C16.9 [M80103]. Carcinoma de páncreas C25.9 [M80103]. Cáncer de colon C18.9 [M80103]	C151	E1180	Tumor maligno del esófago, porción torácica.
						C153	E1181	Tumor maligno del tercio superior del esófago.
						C154	E1182	Tumor maligno del tercio medio del esófago.
						C155	E1183	Tumor maligno del tercio inferior del esófago.
56	Enfermedades cardiovasculares	Infarto agudo del miocardio	CII	PT040	I 21 Infarto Agudo del Miocardio con elevación del ST y sin elevación del ST	Infarto Agudo al Miocardio con elevación del ST (IAMCEST)		
						I210	E0183	Infarto transmural agudo del miocardio de la pared anterior
						I211	E0184	Infarto transmural agudo del miocardio de la pared inferior
						I212	E0185	Infarto agudo transmural del miocardio de otros sitios
						I213	E0186	Infarto transmural agudo del miocardio, de sitio no especificado
						Infarto Agudo al Miocardio sin elevación del ST (IAMSEST)		
						I214	E0187	Infarto subendocárdico agudo del miocardio
						I219	E0188	Infarto agudo del miocardio, sin otra especificación
57	Infecto- contagiosas	Hepatitis viral tipo C crónica	CVI	PT073	B18.2 Hepatitis viral tipo C crónica	B182	E0999	Hepatitis viral tipo C crónica
58	Infecto- contagiosas	Enfermedad por virus de inmunodeficiencia humana (VIH)	CVI	PT074	B20-B24 Enfermedad por Virus de la Inmunodeficiencia Adquirida (VIH).	B200	E0973	Enfermedad por VIH, resultante en infección por micobacterias
						B201	E0974	Enfermedad por VIH, resultante en otras infecciones bacterianas
						B202	E0975	Enfermedad por VIH, resultante en enfermedad por citomegalovirus
						B203	E0976	Enfermedad por VIH, resultante en otras infecciones virales
						B204	E0977	Enfermedad por VIH, resultante en candidiasis
						B205	E0978	Enfermedad por VIH, resultante en otras micosis
						B206	E0979	Enfermedad por VIH, resultante en neumonía por Pneumocystis carinii
						B207	E0980	Enfermedad por VIH, resultante en infecciones múltiples
						B208	E0981	Enfermedad por VIH, resultante en otras enfermedades infecciosas o parasitarias
						B209	E0982	Enfermedad por VIH, resultante en enfermedad infecciosa o parasitaria no especificada
						B210	E0983	Enfermedad por VIH, resultante en sarcoma de Kaposi
						B211	E0984	Enfermedad por VIH, resultante en linfoma de Burkitt
						B212	E0985	Enfermedad por VIH, resultante en otros tipos de linfoma no Hodgkin
						B213	E0986	Enfermedad por VIH, resultante en otros tumores malignos del tejido linfoide, hematopoyético y tejidos
						B217	E0987	Enfermedad por VIH, resultante en tumores malignos múltiples
						B218	E0988	Enfermedad por VIH, resultante en otros tumores malignos
						B219	E0989	Enfermedad por VIH, resultante en tumores malignos no especificados
						B220	E0990	Enfermedad por VIH, resultante en encefalopatía
						B221	E0991	Enfermedad por VIH, resultante en neumonitis linfoide intersticial
						B222	E0992	Enfermedad por VIH, resultante en síndrome caquético
						B227	E0993	Enfermedad por VIH, resultante en enfermedades múltiples clasificadas en otra parte
						B230	E0994	Síndrome de infección aguda debida a VIH
						B231	E0995	Enfermedad por VIH, resultante en linfadenopatía generalizada [persistente]
B232	E0996	Enfermedad por VIH, resultante en anomalías inmunológicas y hematológicas, no clasificadas en otra						
B238	E0997	Enfermedad por VIH, resultante en otras afecciones especificadas						
B24X	E0998	Enfermedad por virus de la inmunodeficiencia humana [VIH], sin otra especificación						
59	Trasplantes en pacientes pediátricos	Trasplante de córnea	CVIII	PT097	Z94.7 Trasplante de Córnea	Z947	E1160	Trasplante de córnea
60	Trasplantes en pacientes pediátricos y adultos	Trasplante de médula ósea en mayores de 18 años	CVIII	PT098	Z94.8 Trasplante de Médula Ósea (Alogénico)	Z948	E1158	Otros órganos y tejidos trasplantados
				PT095	QZ94.8 Trasplante de Médula ósea (Autólogo)	Z948	E1159	Otros órganos y tejidos trasplantados
61	Trasplantes en pacientes pediátricos	Trasplante de corazón en mayores de 18 años	CVIII	PT099	Z941 Trasplante de Corazón	Z941	E1162	Trasplante de corazón
62	Trasplantes en pacientes pediátricos	Trasplante hepático en mayores de 18 años	CVIII	PT101	Z944 Trasplante de Hígado	Z944	E1163	Trasplante de hígado
63	Trasplantes en pacientes pediátricos	Trasplante pulmonar en mayores de 18 años	CVIII	PT100	Z942 Trasplante de Pulmón	Z942	E1164	Trasplante de pulmón
64	Trasplantes en pacientes pediátricos y adultos	Trasplante de médula ósea en menores de 18 años	CVIII	PT098	Z94.8 Trasplante de Médula Ósea (Alogénico)	Z948	E1158	Otros órganos y tejidos trasplantados
				PT095	QZ94.8 Trasplante de Médula ósea (Autólogo)	Z948	E1159	Otros órganos y tejidos trasplantados
65	Trasplantes en pacientes pediátricos	Trasplante renal en menores de 18 años	CVIII	PT096	Z94.0 Trasplante de Riñón pediátrico	Z940	E1161	Trasplante de riñón
			CV	PT060	Q96 Síndrome de Turner	Q960	E0834	Cariotipo 45,X



No.	Grupo	Intervención	Categoría	Clave PT	Título de Protocolo Técnico	Clave CIE 10	Número de Enfermedad	Enfermedad
66	Genéticas	Síndrome de Turner	CV	PT060	Q96 Síndrome de Turner	Q961	E0835	Cariotipo 46,X iso [Xq]
			CV	PT060	Q96 Síndrome de Turner	Q962	E0836	Cariotipo 46,X con cromosoma sexual anormal excepto iso [Xq]
			CV	PT060	Q96 Síndrome de Turner	Q963	E0837	Mosaico 45, X/46,XX o XY
			CV	PT060	Q96 Síndrome de Turner	Q964	E0838	Mosaico 45,X/otra[s] línea[s] celular[es] con cromosoma sexual anormal
			CV	PT060	Q96 Síndrome de Turner	Q968	E0839	Otras variantes del síndrome de Turner
			CV	PT060	Q96 Síndrome de Turner	Q969	E0840	Síndrome de Turner, no especificado