



MINISTERIO DE SALUD Y PROTECCIÓN SOCIAL  
RESOLUCIÓN NÚMERO 0005265 DE 2018

( 27 NOV 2018 )

Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones

**EL MINISTRO DE SALUD Y PROTECCIÓN SOCIAL**

En ejercicio de sus facultades, en especial las conferidas el artículo 2 de la Ley 1392 de 2010 modificado por el artículo 140 de la Ley 1438 de 2011, en desarrollo del numeral 5 del artículo 2 del Decreto Ley 4107 de 2011 y

**CONSIDERANDO**

Que en virtud del artículo 2 de la Ley 1392 de 2010, modificado por el artículo 140 de la Ley 1438 de 2011, corresponde a este Ministerio la actualización del listado de enfermedades huérfanas.

Que el artículo 2.8.4.4 del Decreto 780 de 2016, establece que los pacientes que sean diagnosticados con enfermedades huérfanas se reportarán a este Ministerio a través del Sistema de Vigilancia en Salud Pública - SIVIGILA de acuerdo con las fichas y procedimientos que para tal fin se definan.

Que la Clasificación Internacional de Enfermedades y Problemas Relacionados con la Salud, Décima Revisión -CIE-10 es el estándar definido por la Organización Mundial de la Salud - OMS, como herramienta en epidemiología, administración sanitaria y medicina clínica, para clasificar enfermedades y otros problemas de salud consignados en diferentes registros clínicos como historias clínicas, Registros Individuales de Prestación de Servicios - RIPS, certificados de defunción y registros de vigilancia en salud pública; así como, para facilitar el almacenamiento, consulta e intercambio de información de diagnósticos médicos con diversos fines.

Que dicha clasificación fue adoptada por el Ministerio de Salud, hoy Ministerio de Salud y Protección Social, mediante la Resolución 1895 de 2001 para codificar la morbilidad.

Que para dar cumplimiento a lo ordenado en la Ley 1392 de 2010, este Ministerio organizó una mesa de trabajo, con el fin de actualizar el listado de enfermedades huérfanas definido en primera oportunidad, con la Resolución 430 de 2013.

Que a partir de la Resolución 2048 de 2015 se estableció la numeración que identifica cada enfermedad huérfana, para ser utilizada en los sistemas de información y para el reporte al SIVIGILA.

Que este Ministerio, a través de la Oficina de Calidad y con la participación de la Mesa de Enfermedades Huérfanas, dirigió la revisión de las enfermedades propuestas por las asociaciones de pacientes, sociedades científicas y ciudadanos para actualizar el listado.

*Daniel*

*Q*

*Juan*

Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

Que la Dirección de Epidemiología y Demografía realizó la homologación del listado de enfermedades huérfanas con los códigos de la Clasificación Internacional de Enfermedades CIE-10, conforme a la última actualización disponible.

Que, conforme a lo anterior, es preciso actualizar el listado de enfermedades huérfanas, así como definir condiciones para su uso.

En mérito de lo expuesto,

**RESUELVE:**

**Artículo 1. Objeto.** La presente resolución tiene por objeto actualizar el listado de enfermedades huérfanas (versión 3.0) que hace parte integral de esta resolución y establecer condiciones para su uso.

**Artículo 2. Ámbito de aplicación.** Esta resolución aplica a las Entidades Promotoras de Salud –EPS, a los Prestadoras de Servicios de Salud, las Entidades que pertenecen al Régimen de Excepción y las direcciones o secretarías de salud de los órdenes distrital, municipal y departamental, o quien haga sus veces.

**Artículo 3. Asignación del número con el cual se identifica cada enfermedad huérfana.** Una vez incluida una enfermedad en el listado de enfermedades huérfanas, se asignará el número de acuerdo con el orden de inclusión en forma consecutiva al último número establecido.

**Parágrafo.** En caso de que una enfermedad huérfana con número asignado sea excluida del listado, este número no podrá ser asignado a ninguna otra.

**Artículo 4. Publicación del listado enfermedades huérfanas.** El listado actualizado de enfermedades huérfanas estará disponible permanentemente en el Repositorio Institucional Digital -RID del Ministerio de Salud y Protección Social.

**Artículo 5. Usos.** Con base en el listado de enfermedades huérfanas que hace parte de esta resolución, se realizará la notificación de los casos de enfermedades huérfanas al SIVIGILA. Todos los usuarios que generan y administran registros médicos con diagnósticos de morbilidad o mortalidad, deben utilizar este listado.

**Artículo 6. Vigencia y derogatoria.** El presente acto administrativo rige a partir de la fecha de su publicación y deroga la Resolución 2048 de 2015.

**PUBLÍQUESE Y CÚMPLASE**

Dada en Bogotá, D.C., a los 27 NOV 2018

JUAN PABLO URIBE RESTREPO  
Ministro de Salud y Protección Social

27 NOV 2018

RESOLUCIÓN NÚMERO 005265 DE

2018

HOJA No 3

Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

**ANEXO TECNICO**  
**LISTADO DE ENFERMEDADES HUERFANAS (VERSION 3.0)**

| No | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0                               | Código CIE10 |
|----|---|--------------|
| 1  | 3MC Síndrome de Deficiencia COLECl1                                 | Q878         |
| 2  | 3-metilcrotonil glicinuria  | E711         |
| 3  | Síndrome Ablefaron macrostomia                                      | Q870         |
| 4  | Abscesos asepticos sensibles a corticosteroideos                    | -            |
| 5  | Síndrome de acalasia microcefalia                                   | Q395         |
| 6  | Acalasia primaria   | K220         |
| 7  | Acatalasemia  | E803         |
| 8  | Aceruloplasminemia  | G230         |
| 9  | Acidemia 3-OH-3ME-glutarica   | E723         |
| 10 | Acidemia butirica   | E711         |
| 11 | Acidemia cadena media   | E711         |
| 12 | Acidemia glutarica I  | E713         |
| 13 | Acidemia glutarica II   | E713         |
| 14 | Acidemia isovalerica  | E711         |
| 15 | Acidemia metilmalonica - homocistinuria, tipo cbl C                 | E721         |
| 16 | Acidemia metilmalonica - homocistinuria, tipo cbl D                 | E721         |
| 17 | Acidemia metilmalonica - homocistinuria, tipo cbl F                 | E721         |
| 18 | Acidemia metilmalonica - vitamina B12 sensible, tipo cbl A          | E711         |
| 19 | Acidemia organica no especificada                                   | E711         |
| 20 | Acidemia piroglutamica  | D551         |
| 21 | Acidemia propionica   | E711         |
| 22 | Acidemia succinica  | G713         |
| 23 | Acidosis lctica   | G713         |
| 24 | Aciduria 3-metilglutaconica tipo 1                                  | E711         |
| 25 | Aciduria 3-metilglutaconica tipo 3                                  | E711         |
| 26 | Aciduria 4 hidroxi-butirica   | E728         |
| 27 | Aciduria argininosuccinica  | E722         |
| 28 | Aciduria fumarica   | E888         |
| 29 | Aciduria malonica   | E728         |
| 30 | Aciduria metilmalonica con homocistinuria                           | E711         |
| 31 | Aciduria metilmalonica microcefalia cataratas                       | E711         |
| 32 | Aciduria mevalonica   | E888         |
| 33 | Aciduria no especificada  | E711         |
| 34 | Aciduria orotica hereditaria  | D530         |
| 35 | Acondrogenesis  | Q770         |
| 36 | Acondroplasia   | Q774         |
| 37 | Acondroplasia severa - retraso del desarrollo - acantosis nigricans | Q774         |
| 38 | Acortamiento congenito de ligamento costotoracalde                  | Q688         |
| 39 | Acrania   | Q758         |
| 40 | Acrocefalosindactilia (termino generico)                            | Q870         |
| 41 | Acrocraneofacial disostosis   | Q870         |
| 42 | Acrodermatitis enteropatrica  | E832         |
| 43 | Acroesquifodisplasia metafisaria                                    | Q785         |
| 44 | Acromatopsia  | H535         |
| 45 | Acromegalía   | E220         |
| 46 | Acromegalía cutis gyrata  | M894         |

| No | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0   | Código CIE10 |
|----|---|--------------|
| 47 | Acromegaloide, facies   | Q870         |
| 48 | Acromelanosis   | L814         |
| 49 | Acroosteolisis tipo dominante   | M895         |
| 50 | Adamantinoma  | C402         |
| 51 | AD-DKC (Mutacion en TERC)   | Q828         |
| 52 | AD-DKC (Mutacion en TERT)   | Q934         |
| 53 | AD-DKC (Mutacion en TNF2)   | D610         |
| 54 | AD-HIES (Síndrome de Hiper IgE) Síndrome Job                                    | D824         |
| 55 | Adrenoleucodistrofia ligado al cromosoma X                                      | E713         |
| 56 | Afalangia hemivertebras   | Q878         |
| 57 | Afalangia sindactilia microcefalia  | Q872         |
| 58 | Afasia progresiva no fluida   | G231         |
| 59 | Agamaglobulinemia (sin bases moleculares conocidas)                             | D800         |
| 60 | Agamaglobulinemia (XLA)- Deficiencia BTK  | D800         |
| 61 | Agammaglobulinemia - microcefalia - craneosinostosis - dermatitis severa        | Q870         |
| 62 | Agammaglobulinemia ligada a X   | D800         |
| 63 | Agenesia de cuerpo calloso - neuropatia   | G600         |
| 64 | Agenesia de cuerpo calloso ligado al cromosoma X, con mutacion en el gen Alfa 4 | G114         |
| 65 | Agenesia de cuerpo calloso microcefalia talla baja                              | Q878         |
| 66 | Agenesia gonadal  | Q991         |
| 67 | Agenesia parcial de pancreas  | Q450         |
| 68 | Agenesia renal bilateral  | D800         |
| 69 | Agenesia traqueal   | Q321         |
| 70 | Aglosia adactilia   | Q872         |
| 71 | Agnatia holoprosencefalía situs inversus  | Q878         |
| 72 | Albinismo con sordera   | H905         |
| 73 | Albinismo cutaneo fenotipo Hermine  | E703         |
| 74 | Albinismo ocular ligado al cromosoma X recesivo                                 | E703         |
| 75 | Albinismo ocular sordera sensorial tardia                                       | E703         |
| 76 | Albinismo oculo-cutaneo   | E703         |
| 77 | Alcaptonuria  | E702         |
| 78 | Alfa talasemia - deficit intelectual ligado al cromosoma X                      | D660         |
| 79 | Alfa-manosidosis  | E771         |
| 80 | ALPS-CASP10   | D479         |
| 81 | ALPS-FASLG  | D479         |
| 82 | Amaurosis - hipertricosis   | H355         |
| 83 | Amaurosis congenita de Leber  | H355         |
| 84 | Amebiasis por amebas salvajes   | B601         |
| 85 | Amelia, autosómica recesiva   | Q730         |
| 86 | Amiloidosis secundaria  | E853         |
| 87 | Amioplastia congenita   | Q743         |
| 88 | Anadiplosis metafisaria   | Q785         |
| 89 | Analbuminemia congenita   | R770         |
| 90 | Anemia de cuerpos de Heinz  | D582         |
| 91 | Anemia de Fanconi   | D610         |

27 NOV 2018

RESOLUCIÓN NÚMERO 5265 DE

2018

HOJA No 4

Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

| No  | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0  | Código CIE10 | No  | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0                         | Código CIE10 |
|-----|--|--------------|-----|---|--------------|
| 92  | Anemia diseritropoyética, congénita  | D644         | 131 | Anomalías del arco aórtico- dismorfismo - déficit intelectual | Q878         |
| 93  | Anemia hemolítica debido a déficit de piruvato quinasa de los globulos rojos         | D552         | 132 | Anoniquia con pigmentación de los pliegues de flexión         | -            |
| 94  | Anemia hemolítica letal anomalías genitales  | D588         | 133 | Anoniquia microcefalia  | Q878         |
| 95  | Anemia hemolítica por déficit de adenilato quinasa                                   | D553         | 134 | Anosmia congénita aislada                                     | Q078         |
| 96  | Anemia hemolítica por déficit de glucosa fosfato isomerasa                           | D552         | 135 | Anquiolobefaron filiforme - imperforación anal                | Q878         |
| 97  | Anemia hemolítica por déficit de glutatión reductasa                                 | D551         | 136 | Anquilosis de pulgares braquidactilia retraso mental          | Q872         |
| 98  | Anemia hemolítica, no esferocítica, por déficit de hexoquinasa                       | D552         | 137 | Anquilosis del estribo con pulgar y dedo gordo del pie anchos | Q878         |
| 99  | Anemia microcítica con sobrecarga hepática de hierro                                 | D508         | 138 | Anquilosis glosopalatina                                      | Q383         |
| 100 | Anemia sideroblástica ligada al cromosoma X  | D640         | 139 | APECED (APS-1)  | E310         |
| 101 | Anemia sideroblástica ligada al cromosoma X con ataxia                               | D640         | 140 | Aplasia cutis - miopía  | Q848         |
| 102 | Anencefalía/exencefalía aislada  | Q000         | 141 | Aplasia cutis congénita - linfangiectasia intestinal          | -            |
| 103 | Anestesia corneal anomalías retinianas sordera                                       | Q878         | 142 | Aplasia cutis congénita de miembros forma recesiva            | Q848         |
| 104 | Angioedema adquirido   | T783         | 143 | Aplasia de perone ectrodactilia                               | Q738         |
| 105 | Angioedema hereditario   | D841         | 144 | Aplasia medular idiopática                                    | D610         |
| 106 | Angioma en racimo  | D180         | 145 | Aplasia tibial - ectrodactilia                                | Q738         |
| 107 | Angiomatosis cutánea y digestiva   | Q278         | 146 | Apnea de la prematuridad (AOP)                                | P284         |
| 108 | Angiomatosis neurocutánea hereditaria  | D180         | 147 | Apraxia ocular tipo Cogan                                     | H518         |
| 109 | Angiomatosis quística de hueso, difusa   | E881         | 148 | Aqueiropodia  | Q748         |
| 110 | Aniridia   | Q131         | 149 | Aracnодactilia osificación anormal retraso mental             | Q878         |
| 111 | Aniridia agenesia renal retraso psicomotor   | Q878         | 150 | Aracnодactilia retraso mental dismorfia                       | Q878         |
| 112 | Aniridia ausencia de rotula  | Q878         | 151 | Arañazo de gato, enfermedad del                               | A281         |
| 113 | Aniridia ptosis retraso mental obesidad  | -            | 152 | AR-DKC (Mutación en NOLA2)                                    | Q828         |
| 114 | Aniridia, ataxia cerebelosa, y retraso mental  | G110         | 153 | AR-DKC (Mutación en NOLA3)                                    | Q828         |
| 115 | Anisakiasis  | B810         | 154 | AR-DKC (Mutación en RTEL1)                                    | Q935         |
| 116 | Anoftalmia - insuficiencia hipotalamo-pituitaria                                     | Q044         | 155 | Argininaemia  | E722         |
| 117 | Anoftalmia - megalocornea - cardiopatía - anomalías esqueléticas                     | Q878         | 156 | AR-HIES (Síndrome de Hiper IgE) DOCK8                         | D811         |
| 118 | Anoftalmia - microoftalmia, aislada  | Q112         | 157 | Arrinia   | Q301         |
| 119 | Anoftalmia - microoftalmia, atresia esofágica  | Q878         | 158 | Arrinia atresia de coanas microoftalmia                       | Q870         |
| 120 | Anomalía acro-pecho-renal  | Q878         | 159 | Arteritis temporal juvenil                                    | L958         |
| 121 | Anomalía de Axenfeld-Rieger - hidrocefalia - esqueleto anormal                       | Q138         | 160 | Arteritis de células gigantes                                 | M316         |
| 122 | Anomalía de Duane - miopatía - escoliosis  | -            | 161 | Artritis juvenil idiopática de inicio sistémico               | M082         |
| 123 | Anomalía de Poland   | Q878         | 162 | Artritis relacionada con entesitis                            | M081         |
| 124 | Anomalía de Uhl  | Q248         | 163 | Artrogriposis - disfunción renal - colestasis                 | Q897         |
| 125 | Anomalías auriculares - fisura labial con o sin fisura palatina - anomalías oculares | Q870         | 164 | Artrogriposis - hiperqueratosis, forma letal                  | -            |
| 126 | Anomalías auriculo-oculares, fisura labial   | Q870         | 165 | Artrogriposis distal tipo 6                                   | Q688         |
| 127 | Anomalías cardíacas - heterotaxis  | Q288         | 166 | Artrogriposis múltiple congénita - cara de sibilo             | Q878         |
| 128 | Anomalías craneo digitales retraso mental  | Q870         | 167 | Artrogriposis no especificado                                 | Q688         |
| 129 | Anomalías de cabellos - fotosensibilidad - retraso mental                            | -            | 168 | Asociación MURCS  | Q878         |
| 130 | Anomalías de la osificación - retraso del desarrollo sicomotor                       | Q798         | 169 | Asplenia congénita aislada (Mutación in RPSA)                 | Q890         |

*bolum**q**jt*

27 NOV 2018

2018

HOJA No 5.

Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

| No  | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0                               | Código CIE10 |
|-----|---|--------------|
| 176 | Ataxia de Harding   | G111         |
| 177 | Ataxia episódica tipo 3   | G118         |
| 178 | Ataxia episódica tipo 4   | G118         |
| 179 | Ataxia episódica tipo 5   | G118         |
| 180 | Ataxia episódica tipo 6   | G118         |
| 181 | Ataxia episódica tipo 7   | G118         |
| 182 | Ataxia espinocerebelosa autosómica dominante                        | G118         |
| 183 | Ataxia espinocerebelosa infantil                                    | G111         |
| 184 | Ataxia espinocerebelosa ligada al cromosoma X, de tipo 3            | G111         |
| 185 | Ataxia espinocerebelosa tipo 1                                      | G118         |
| 186 | Ataxia espinocerebelosa tipo 2                                      | G112         |
| 187 | Ataxia espinocerebelosa tipo 3                                      | G118         |
| 188 | Ataxia espinocerebelosa tipo 29                                     | G110         |
| 189 | Ataxia espinocerebelosa tipo 30                                     | G112         |
| 190 | Ataxia fetal con sordera y atrofia óptica                           | E798         |
| 191 | Ataxia telangiectasia   | G113         |
| 192 | Ataxia, autosómica recesiva, tipo Beauce                            | G112         |
| 193 | Atelosteogenesis I  | Q788         |
| 194 | Atelosteogenesis II   | Q775         |
| 195 | Atelosteogenesis III  | Q788         |
| 196 | Ateriopatía diabética del cerebro, no relacionada con NOTCH3        | -            |
| 197 | Ateroesclerosis - sordera - diabetes - epilepsia - nefropatía       | -            |
| 198 | Atireosis   | E031         |
| 199 | Atiernemiasis   | E880         |
| 200 | Atresia biliar  | Q442         |
| 201 | Atresia de coanas   | Q300         |
| 202 | Atresia de coanas - sordera - cardiopatía                           | Q878         |
| 203 | Atresia de intestino delgado  | Q419         |
| 204 | Atresia duodenal  | Q410         |
| 205 | Atresia tricuspide  | Q224         |
| 206 | Atrofia dentato-rubro-palido-luisiana                               | G118         |
| 207 | Atrofia multisistémica  | G903         |
| 208 | Atrofia muscular ataxia retinitis pigmentaria diabetes              | -            |
| 209 | Atrofia muscular espinal - malformación de Dandy-Walker - cataratas | G128         |
| 210 | Atrofia muscular espinal proximal                                   | G120         |
| 211 | Atrofia muscular espinal proximal de adultos, autosómica dominante  | G121         |
| 212 | Atrofia muscular espinal proximal de tipo 1                         | G120         |
| 213 | Atrofia muscular espinal proximal de tipo 2                         | G121         |
| 214 | Atrofia muscular espinal proximal de tipo 3                         | G121         |
| 215 | Atrofia muscular espinal proximal de tipo 4                         | G121         |
| 216 | Atrofia muscular espinal proximal infantil, autosómica dominante    | G120         |
| 217 | Atrofia óptica  | H472         |
| 218 | Atrofia óptica autosómica dominante y cataratas                     | H472         |
| 219 | Atrofia progresiva bifocal de la coroides y la retina               | H312         |
| 220 | Atrofodermia lineal de Moulin                                       | L908         |
| 221 | Auricuto-osteo-displasia  | Q875         |

| No  | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0  | Código CIE10 |
|-----|--|--------------|
| 222 | Ausencia de dermatogifos sindactilia miliar  | Q828         |
| 223 | Autismo, mancha en vino de Oporto  | Q858         |
| 224 | Bajo peso al nacer - enanismo - disgammaglobulinemia   | D822         |
| 225 | Bandas amnióticas familiares   | Q798         |
| 226 | Beta-manosidosis   | E771         |
| 227 | Beta-talasemia   | D561         |
| 228 | Blefarochalasia labio doble  | Q870         |
| 229 | Blefarofimosis - ptosis - esotropia - sindactilia estatura baja                                  | Q878         |
| 230 | Blefaroptosis miopia ectopia lentes  | Q158         |
| 231 | Bradiopsia   | H538         |
| 232 | Braquicefalia aislada  | Q750         |
| 233 | Braquidactilia - nistagmo - ataxia cerebelar   | Q878         |
| 234 | Braquidactilia de Hirschsprung   | Q431         |
| 235 | Braquidactilia hipertensión arterial   | Q738         |
| 236 | Braquidactilia no especificada   | Q738         |
| 237 | Braquidactilia preaxial hallux varus   | Q738         |
| 238 | Braquidactilia tipo A5   | Q738         |
| 239 | Braquidactilia tipo A6 (síndrome de Osebold-Remondini)   | Q738         |
| 240 | Braquidactilia tipo A7 (braquidactilia tipo Smorgasbord)   | Q738         |
| 241 | Braquitelefangia - dismorfismo - síndrome de Kallmann  | Q870         |
| 242 | Cabello escaso - baja estatura - pulgares hipoplásicos - hipodoncia - anomalías de la piel       | -            |
| 243 | Cabello lanoso - hipotrichosis - labio inferior evertido - orejas prominentes                    | -            |
| 244 | Calcificación del sistema nervioso central - sordera - acidosis tubular - anemia                 | -            |
| 245 | Calcificaciones de plexos coroideos, forma infantil  | G938         |
| 246 | Calcificaciones talmáticas simétricas  | G938         |
| 247 | Calcinosis bilateral estriato-palido-dentada   | G238         |
| 248 | Campomelia tipo Cumming  | Q878         |
| 249 | CAMPS (CARD14 psoriasis mediada)   | E850         |
| 250 | Camptobraquidactilia   | Q748         |
| 251 | Camptodactilia - hiperplasia del tejido fibroso - displasia esquelética                          | Q872         |
| 252 | Camptodactilia - talla alta - escoliosis - perdida de audición                                   | Q872         |
| 253 | Camptodactilia no especificada   | Q873         |
| 254 | Camptodactilia taurinuria  | Q681         |
| 255 | Camptodactilia tipo Guadalajara tipo 1   | Q871         |
| 256 | Camptodactilia tipo Guadalajara tipo 2   | Q871         |
| 257 | Candidiasis mucocutánea crónica (aislado o con el síndrome de APECED)                            | E310         |
| 258 | CANDLE (mutación en PSMB8)   | L982         |
| 259 | CARD11 mutación con ganancia de función  | D812         |
| 260 | Cardiomiopatía - anomalías renales   | Q878         |
| 261 | Cardiomiopatía - intolerancia al ejercicio por una deficiencia de glicógeno en músculo y corazón | I422         |
| 262 | Cardiomiopatía amiloidótica familiar relacionado con Transtirretina                              | I425         |

27 NOV 2018

RESOLUCIÓN NÚMERO 005265 DE

2018

HOJA No 6

Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

| No  | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0                         | Código CIE10 |
|-----|---|--------------|
| 263 | Cardiopatia congenita - miembros cortos                       | Q872         |
| 264 | Carnosinemia  | E708         |
| 265 | CASPASE 8 DEFECT  | D479         |
| 266 | Cataratas ataxia sordera                                      | G112         |
| 267 | Cataratas microcornea   | Q138         |
| 268 | Cataratas miocardiopatia                                      | Q878         |
| 269 | Cataratas nefropatia encefalopatia                            | Q878         |
| 270 | Cataratas retraso mental hipogonadismo                        | Q878         |
| 271 | Cataratas-glaucoma  | Q120         |
| 272 | Ceguera - escoliosis- aracnodactilia                          | Q875         |
| 273 | Ceguera cortical retraso mental polidactilia                  | Q875         |
| 274 | Celiaca enfermedad epilepsia calcificaciones occipitales      | -            |
| 275 | Cetoacidosis debida a deficit de betacetotiolasa              | E711         |
| 276 | Cirrosis biliar primaria                                      | K743         |
| 277 | Cirrosis hereditaria de los niños indios de America del Norte | K746         |
| 278 | Cistationinuria   | E721         |
| 279 | Cistinosis  | E720         |
| 280 | Cistinuria  | E720         |
| 281 | Citrulinemia  | E722         |
| 282 | Coartacion atipica de aorta                                   | Q251         |
| 283 | Colangitis esclerosante                                       | K830         |
| 284 | Colestasis - retinopatia pigmentaria - fisura palatina        | -            |
| 285 | Colestasis linfedema  | Q820         |
| 286 | Colitis colagenosa  | K528         |
| 287 | Colitis epitelio-exfoliativa - sordera                        | P783         |
| 288 | Coloboma del iris con ptosis - deficit intelectual            | Q870         |
| 289 | Coloboma fisura labiopalatina retraso mental                  | Q122         |
| 290 | Coloboma macular tipo b braquidactilia                        | Q871         |
| 291 | Coloboma microftalmia cardiopatia sordera                     | Q878         |
| 292 | Coloboma ocular   | Q130         |
| 293 | Complejo de Carney  | D448         |
| 294 | Complejo femur-perone-cubito                                  | Q728         |
| 295 | Complejo miembros-pared abdominal                             | Q878         |
| 296 | Comunicacion interauricular con defecto de conducción         | Q248         |
| 297 | Condrodisplasia - trastorno del desarrollo sexual             | Q871         |
| 298 | Condrodisplasia metafisaria - retinitis pigmentosa            | -            |
| 299 | Condrodisplasia metafisaria tipo Jansen                       | Q785         |
| 300 | Condrodisplasia metafisaria tipo Kaitila                      | -            |
| 301 | Condrodisplasia punctata ligada al cromosoma X dominante      | Q773         |
| 302 | Condrodisplasia punctata, tipo rizomelico                     | Q773         |
| 303 | Condrodisplasia recesiva letal                                | Q788         |
| 304 | Condrodisplasia tipo Blomstrand                               | Q788         |
| 305 | Conjuntivitis leñosa  | H104         |
| 306 | Conodisplasia craneofacial                                    | Q875         |
| 307 | Contracturas displasia ectodermica fisura labio palatina      | Q878         |
| 308 | Convulsiones - deficit intelectual debido a hidroxilsinuria   | E723         |

| No  | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0  | Código CIE10 |
|-----|--|--------------|
| 309 | Convulsiones neonatales-infantiles familiares benignas                             | G404         |
| 310 | Cordoma  | C767         |
| 311 | Coroidea atrofia alopecia  | -            |
| 312 | Coroideremia   | H312         |
| 313 | Coroideremia - obesidad - sordera  | Q878         |
| 314 | Craneo ectodermica displasia   | Q875         |
| 315 | Craneo-osteo-artropatia  | M894         |
| 316 | Craneoraququisquisis   | Q001         |
| 317 | Craneosinostosis - enfermedad cardiaca congenita - deficit intelectual             | Q878         |
| 318 | Craneosinostosis - hidrocefalia - malformacion de Chiari I - sinostosis radioulnar | Q878         |
| 319 | Craneosinostosis alopecia ventriculo cerebral anormal                              | Q078         |
| 320 | Craneosinostosis aplasia de perone   | Q872         |
| 321 | Craneosinostosis aplasia radial tipo Imaizumi                                      | Q878         |
| 322 | Craneosinostosis braquidactilia  | Q870         |
| 323 | Craneosinostosis calcificaciones intracraneales                                    | Q870         |
| 324 | Craneosinostosis tipo Boston   | Q758         |
| 325 | Craneosinostosis tipo Philadelphia   | Q870         |
| 326 | Craniorrinia   | Q308         |
| 327 | Craniosinostosis - malformacion de Dandy-Walker - hidrocefalia                     | Q031         |
| 328 | Crecimiento excesivo - deficiencia de aprendizaje                                  | D828         |
| 329 | Crioglobulinemia mixta   | D891         |
| 330 | Criohidrocitosis hereditaria con estomatina reducida                               | D588         |
| 331 | Criptomicrofia braquidactilia anomalias de dermatoglifos                           | Q878         |
| 332 | Cromosoma 1 en anillo  | Q932         |
| 333 | Cromosoma 10 en anillo   | Q932         |
| 334 | Cromosoma 14 en anillo   | Q932         |
| 335 | Cromosoma 17 en anillo   | Q932         |
| 336 | Cromosoma 18 en anillo   | Q932         |
| 337 | Cromosoma 20 en anillo   | Q932         |
| 338 | Cutis gyrata - acantosis nigricans - craneosinostosis                              | Q878         |
| 339 | Cutis laxa   | Q828         |
| 340 | Cutis marmorata telangiectasia congenita   | Q828         |
| 341 | Cutis verticis gyrata - deficit mental   | Q828         |
| 342 | Daciocistitis osteopoiquilosis   | -            |
| 343 | Dandy Walker polidactilia postaxial  | Q878         |
| 344 | Defecto de rayo cubital / peroneo, con braquidactilia                              | Q738         |
| 345 | Defecto en la activacion K-Ras   | D479         |
| 346 | Defecto en la activacion N-Ras   | D728         |
| 347 | Defectos del ciclo de Krebs  | E888         |
| 348 | Deficiencia aislada de subclases de IgG  | D808         |
| 349 | Deficiencia de MCM4  | D848         |
| 350 | Deficiencia de OX40  | D818         |
| 351 | Deficiencia de UNC119  | D728         |
| 352 | Deficiencia de yc  | D812         |
| 353 | Deficiencia de 10R $\beta$   | K528         |
| 354 | Deficiencia de Acetoacil CoA tiolasa   | E711         |
| 355 | Deficiencia de ACT1  | B372         |
| 356 | Deficiencia de ADAR1 (AGS6)  | G318         |
| 357 | Deficiencia de AD-IRF8   | D848         |

*dome**R.S. A.M.*

27 NOV 2018

## RESOLUCIÓN NÚMERO 005265 DE

27 NOV 2018

HOJA No 7

Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

| No  | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0                           | Código CIE10 |
|-----|---|--------------|
| 358 | Deficiencia de AID  | D805         |
| 359 | Deficiencia de anticuerpos específicos (normal IgG y células B) | D806         |
| 360 | Deficiencia de AR-IRF8  | D848         |
| 361 | Deficiencia de Artemis (DHLRE1C)                                | D811         |
| 362 | Deficiencia de BLNK   | D800         |
| 363 | Deficiencia de C1 inhibidor                                     | D841         |
| 364 | Deficiencia de C1qA   | D841         |
| 365 | Deficiencia de C1qB   | L932         |
| 366 | Deficiencia de C1qC   | L932         |
| 367 | Deficiencia de C1r  | D841         |
| 368 | Deficiencia de C1s  | D838         |
| 369 | Deficiencia de C2   | D841         |
| 370 | Deficiencia de C3   | D841         |
| 371 | Deficiencia de C4a  | D841         |
| 372 | Deficiencia de C4b  | D841         |
| 373 | Deficiencia de C5   | D841         |
| 374 | Deficiencia de C6   | D841         |
| 375 | Deficiencia de C7   | D841         |
| 376 | Deficiencia de C8a  | D841         |
| 377 | Deficiencia de C8b  | D841         |
| 378 | Deficiencia de cadena pesada $\mu$                              | D808         |
| 379 | Deficiencia de cadena $\kappa$                                  | D808         |
| 380 | Deficiencia de CARD11   | D812         |
| 381 | Deficiencia de CARD9  | D848         |
| 382 | Deficiencia de CD16   | D848         |
| 383 | Deficiencia de CD19   | D838         |
| 384 | Deficiencia de CD20   | D838         |
| 385 | Deficiencia de CD21   | D838         |
| 386 | Deficiencia de CD25   | D812         |
| 387 | Deficiencia de CD27   | D479         |
| 388 | Deficiencia de CD3y (Gamma)                                     | D812         |
| 389 | Deficiencia de CD3 $\delta$ (Delta)                             | D812         |
| 390 | Deficiencia de CD3 $\epsilon$ (Epsilon)                         | D812         |
| 391 | Deficiencia de CD3 $\zeta$ (dseta)                              | D812         |
| 392 | Deficiencia de CD40   | D805         |
| 393 | Deficiencia de CD40 ligando                                     | D805         |
| 394 | Deficiencia de CD45   | D812         |
| 395 | Deficiencia de CD46   | D588         |
| 396 | Deficiencia de CD59   | D841         |
| 397 | Deficiencia de CD8  | D848         |
| 398 | Deficiencia de CD81   | D838         |
| 399 | Deficiencia de CD9  | -            |
| 400 | Deficiencia de CGD, p22   | D71X         |
| 401 | Deficiencia de CGD, p40   | D71X         |
| 402 | Deficiencia de CGD, p47   | D71X         |
| 403 | Deficiencia de CGD, p67   | D71X         |
| 404 | Deficiencia de CGD, XL  | D848         |
| 405 | Deficiencia de CMC-IL-17F                                       | E310         |
| 406 | Deficiencia de CMC-IL-17RA                                      | E310         |
| 407 | Deficiencia de CMH clase II                                     | D817         |
| 408 | Deficiencia de coronin-1A                                       | D812         |
| 409 | Deficiencia de dihidrolipoil deshidrogenasa                     | E744         |
| 410 | Deficiencia de Dock 8   | D811         |
| 411 | Deficiencia de Factor B   | D67X         |
| 412 | Deficiencia de Factor D   | D841         |
| 413 | Deficiencia de Factor de transcripción E47                      | D800         |
| 414 | Deficiencia de Factor H   | D841         |
| 415 | Deficiencia de Factor I   | D841         |
| 416 | Deficiencia de FADD   | -            |

| No  | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0  | Código CIE10 |
|-----|--|--------------|
| 417 | Deficiencia de Ficolin 3   | D841         |
| 418 | Deficiencia de granulos específicos  | D71X         |
| 419 | Deficiencia de HOIL-1  | E740         |
| 420 | Deficiencia de ICF1  | E881         |
| 421 | Deficiencia de ICF2  | D848         |
| 422 | Deficiencia de ICOS  | D831         |
| 423 | Deficiencia de IgA con subclases de IgG                                      | D808         |
| 424 | Deficiencia de Ig $\alpha$   | D818         |
| 425 | Deficiencia de Ig $\beta$  | D800         |
| 426 | Deficiencia de IKAROS  | D818         |
| 427 | Deficiencia de IKBKB   | D848         |
| 428 | Deficiencia de IL-10   | E728         |
| 429 | Deficiencia de IL-10Ra   | K528         |
| 430 | Deficiencia de IL-21R  | D822         |
| 431 | Deficiencia de IL-7Ra  | D812         |
| 432 | Deficiencia de ITCH  | E310         |
| 433 | Deficiencia de iTK   | D728         |
| 434 | Deficiencia de JAK3  | D812         |
| 435 | Deficiencia de la helice alada (Desnudo)                                     | D828         |
| 436 | Deficiencia de LCK   | D811         |
| 437 | Deficiencia de Lipasa Acida  | E755         |
| 438 | Deficiencia de LRBA  | D818         |
| 439 | Deficiencia de Macrofago GP91 Phox   | D71X         |
| 440 | Deficiencia de MAGT1   | D818         |
| 441 | Deficiencia de MALT1   | D818         |
| 442 | Deficiencia de MASP1   | Q878         |
| 443 | Deficiencia de MASP2   | D841         |
| 444 | Deficiencia de MBL   | D688         |
| 445 | Deficiencia de MCM4  | D848         |
| 446 | Deficiencia de MST1/STK4   | E703         |
| 447 | Deficiencia de MTHFD1  | D528         |
| 448 | Deficiencia de Munc13-4 (FHL3)   | D761         |
| 449 | Deficiencia de Munc18-2 (FHL5)   | D761         |
| 450 | Deficiencia de MyD88   | D848         |
| 451 | Deficiencia de NFKB2   | G113         |
| 452 | Deficiencia de NK cell   | D848         |
| 453 | Deficiencia de ORAI-I  | -            |
| 454 | Deficiencia de oxoacyl CoA deshidrogenasa                                    | E713         |
| 455 | Deficiencia de P14   | D828         |
| 456 | Deficiencia de perforina, FHL2   | D818         |
| 457 | Deficiencia de PI3 kinasa  | Q858         |
| 458 | Deficiencia de PI3K $\delta$ kinasa, activacion (mutacion en PIK3CD, PI3K-D) | D552         |
| 459 | Deficiencia de PKcs DNA  | D811         |
| 460 | Deficiencia de PMS2  | D489         |
| 461 | Deficiencia de PNP   | D815         |
| 462 | Deficiencia de properdin   | D841         |
| 463 | Deficiencia de proteína relacionada con el Factor H                          | D841         |
| 464 | Deficiencia de Rac2  | D728         |
| 465 | Deficiencia de RAG1  | D811         |
| 466 | Deficiencia de RAG2  | D811         |
| 467 | Deficiencia de Receptor BAFF   | D830         |
| 468 | Deficiencia de RhoH  | D848         |
| 469 | Deficiencia de RNF168  | D828         |
| 470 | Deficiencia de SAMHD1 (AGS5)   | G318         |
| 471 | Deficiencia de SLC46A1   | E161         |
| 472 | Deficiencia de STAT2   | D848         |
| 473 | Deficiencia de STAT5b  | D828         |

27 NOV 2018

2018

HOJA No 8

Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

| No  | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0  | Código CIE10 | No  | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0                          | Código CIE10 |
|-----|--|--------------|-----|--|--------------|
| 474 | Deficiencia de STIM-1  | D818         | 521 | Deficit de beta-ureidopropionasa                               | E798         |
| 475 | Deficiencia de StX11 (FHL4)  | D761         | 522 | Deficit de biotinidasa   | E538         |
| 476 | Deficiencia de Succinil-CoA Transferasa                                      | E713         | 523 | Deficit de carbamil-fosfato sintetasa                          | E722         |
| 477 | Deficiencia de TACI (mutacion TNFRSF13B)                                     | D838         | 524 | Deficit de carnitina palmitoiltransferasa II                   | E713         |
| 478 | Deficiencia de TAP1/TAP2/Tapasin   | D816         | 525 | Deficit de carnitina-acilcarnitina translocasa                 | E713         |
| 479 | Deficiencia de TBK1  | -            | 526 | Deficit de deshidratasa  | E701         |
| 480 | Deficiencia de TCN2  | D512         | 527 | Deficit de Dihidropteridina reductasa                          | E701         |
| 481 | Deficiencia de trombomodulin   | D688         | 528 | Deficit de dopamina beta-hidroxilasa                           | G908         |
| 482 | Deficiencia de TyK2  | D824         | 529 | Deficit de enzima ramificante del glucogeno                    | E740         |
| 483 | Deficiencia de UNG   | D805         | 530 | Deficit de fosfoenolpiruvato carboxiquinasa                    | E744         |
| 484 | Deficiencia de WIPF1   | D820         | 531 | Deficit de fosfofructoquinasa muscular                         | E740         |
| 485 | Deficiencia de XLP1, SH2D1A  | D823         | 532 | Deficit de fosfoglicerato quinasa                              | E740         |
| 486 | Deficiencia de XLP2, XIAP  | D823         | 533 | Deficit de fructosa-1,6 difosfatasa                            | E741         |
| 487 | Deficiencia de ZAP-70  | D818         | 534 | Deficit de gamma aminobutirico acido transaminasa              | E728         |
| 488 | Deficiencia de β-Actin   | E740         | 535 | Deficit de gamma-glutamil transpeptidasa                       | E728         |
| 489 | Deficiencia de λ5  | D800         | 536 | Deficit de gamma-glutamilcisteina sintetasa                    | D551         |
| 490 | Deficiencia en el receptor del complemento 2 CR2 (CD21)                      | D841         | 537 | Deficit de glucogeno sintasa hepatica                          | E740         |
| 491 | Deficiencia en el receptor del complemento 3 CR3                             | D841         | 538 | Deficit de glutation sintetasa                                 | D551         |
| 492 | Deficiencia selectiva de IgA   | D693         | 539 | Deficit de GTP-ciclohidrolasa I                                | E701         |
| 493 | Deficiencias distales de las extremidades - sindrome de micrognatia          | Q923         | 540 | Deficit de guanidinoacetato metiltransferasa                   | E728         |
| 494 | Deficit combinado de los factores V y VIII                                   | D688         | 541 | Deficit de LCAT  | E786         |
| 495 | Deficit congenito de fibrinogeno   | D682         | 542 | Deficit de metil cobalamina de tipo cbl E                      | E721         |
| 496 | Deficit congenito de heparan-sulfato en los enterocitos                      | P783         | 543 | Deficit de metil cobalamina de tipo cbl G                      | E721         |
| 497 | Deficit congenito de proteina C  | D682         | 544 | Deficit de N5-metilhomocisteina transferasa                    | -            |
| 498 | Deficit congenito de proteina S  | D685         | 545 | Deficit de N-acetyl-alfa-D-galactosaminidasa                   | E771         |
| 499 | Deficit congenito de sacarasa-isomaltasa                                     | E743         | 546 | Deficit de ornitina carbamil transferasa                       | E724         |
| 500 | Deficit congenito de sintesis de acidos biliares, tipo 4                     | K768         | 547 | Deficit de prolidasa   | E728         |
| 501 | Deficit congenito del factor II  | D682         | 548 | Deficit de succinil-CoA acetoacetato transferasa               | E713         |
| 502 | Deficit congenito del factor IX  | D67X         | 549 | Deficit de transaldolasa                                       | E748         |
| 503 | Deficit congenito del factor V   | D682         | 550 | Deficit de transportador de creatina ligado al cromosoma X     | E728         |
| 504 | Deficit congenito del factor VII   | D682         | 551 | Deficit familiar aislado de glucocorticoides                   | E271         |
| 505 | Deficit congenito del factor VIII  | D66X         | 552 | Deficit intelectual tipo Birk-Barel                            | Q878         |
| 506 | Deficit congenito del factor X   | D682         | 553 | Deficit intelectual tipo Kahrizi                               | E778         |
| 507 | Deficit congenito del factor XI  | D681         | 554 | Degeneracion cortico-basal                                     | G310         |
| 508 | Deficit congenito del factor XIII  | D682         | 555 | Degeneracion helicoidal peripapilar coriorretiniana            | H312         |
| 509 | Deficit de 3-hidroxi 3-metilglutaril-CoA (HMG) sintetasa                     | E713         | 556 | Degeneracion macular juvenil hipotriquia                       | Q840         |
| 510 | Deficit de 3-hidroxiacil-CoA deshidrogenasa de acidos grasos de cadena larga | E713         | 557 | Degeneracion retiniana microftalmia glaucoma                   | H355         |
| 511 | Deficit de 5-oxoprolinasa  | E728         | 558 | Delecion 22q13   | Q935         |
| 512 | Deficit de 6-piruvil-tetrahidropterna sintasa                                | E701         | 559 | Delecion 5q35  | Q935         |
| 513 | Deficit de acil-CoA deshidrogenasa de acidos grasos de cadena media          | E713         | 560 | Delecion 8p  | Q935         |
| 514 | Deficit de aconitasa   | G713         | 561 | Delecion terminal 6q   | Q935         |
| 515 | Deficit de adenilsuccinato liasa   | E798         | 562 | Demencia frontotemporal  | G310         |
| 516 | Deficit de adenosina monofosfato deaminasa                                   | E798         | 563 | Demencia frontotemporal con inclusiones Tau                    | G310         |
| 517 | Deficit de adhesion leucocitaria tipo I                                      | D848         | 564 | Demencia frontotemporal y parkinsonismo ligado al cromosoma 17 | G310         |
| 518 | Deficit de adhesion leucocitaria tipo II                                     | D848         |     |  |              |
| 519 | Deficit de adhesion leucocitaria tipo III                                    | D848         |     |  |              |
| 520 | Deficit de aromatasa   | E258         |     |  |              |

*bueno**18**APR 2018*

27 NOV 2018

## RESOLUCIÓN NÚMERO 5265 DE

27 NOV 2018 HOJA No 9

Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

| No  | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0  | Código CIE10 | No  | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0                                       | Código CIE10 |
|-----|--|--------------|-----|---|--------------|
| 565 | Dentinogenesis imperfecta - estatura baja - sordera - retraso mental   | -            | 604 | Disfuncion inmune - poliendoocrinopatia - enteropatia ligada al cromosoma X | E310         |
| 566 | Derivados mullerianos - linfangiectasia - polidactilia   | -            | 605 | Disgenesia caudal familiar  | Q878         |
| 567 | Dermatitis granulomatosa intersticial con artritis   | M301         | 606 | Disgenesia cerebral congenita debida a deficiencia de glutamina sintetasa   | E728         |
| 568 | Dermatitis seborreica-like con elementos psoriasiformes  | L218         | 607 | Disgenesia del cuerpo caloso compleja ligada al cromosoma X                 | Q048         |
| 569 | Dermato osteolisis tipo Kirghize   | -            | 608 | Disgenesia gonadal 46 XY - neuropatia motora y sensorial                    | Q561         |
| 570 | Dermatoleucodistrofia  | E752         | 609 | Disgenesia gonadal anomalias multiples                                      | Q991         |
| 571 | Dermatomiositis  | M330         | 610 | Disgenesia gonadal, tipo XX   | Q991         |
| 572 | Dermatosis pustulosa subcomea  | L131         | 611 | Disgenesia reticular (Deficiencia de AK2)                                   | D810         |
| 573 | Dermo odonto displasia   | Q824         | 612 | Disostosis craneofacial   | Q750         |
| 574 | Dermolde anular de la cornea   | D311         | 613 | Dismorfia digitotalar   | Q743         |
| 575 | Dermopatia restrictiva letal   | Q828         | 614 | Dismorfia facial macrocefalia miopia Dandy Walker                           | Q878         |
| 576 | Desmielinizacion cerebral debido a un deficit de metionina adenosiltransferasa                                       | E721         | 615 | Dismorfismo - estatura baja - sordera - pseudohermafroditismo               | Q878         |
| 577 | Desmosterolosis  | Q878         | 616 | Disostosis acro fronto facio nasal  | Q751         |
| 578 | Desorden del metabolismo de los metales no especificados   | E830         | 617 | Disostosis acrofacial autosómica recesiva                                   | Q754         |
| 579 | Desordenes de la purinas y pirimidinas no especificados  | E799         | 618 | Disostosis acrofacial forma catania   | Q754         |
| 580 | Desordenes de los lipidos no especificados   | E789         | 619 | Disostosis acrofacial no especificada                                       | Q754         |
| 581 | Desordenes del sistema inmune no especificados   | D899         | 620 | Disostosis acrofacial postaxial   | Q754         |
| 582 | Desordenes del tejido conectivo no especificados   | M351         | 621 | Disostosis acrofacial tipo Nager  | Q754         |
| 583 | Desordenes lisosomales no especificados  | E752         | 622 | Disostosis acrofacial tipo Palagonia  | Q754         |
| 584 | Desordenes peroxisomales no especificados  | E713         | 623 | Disostosis acrofacial tipo Rodriguez  | Q754         |
| 585 | Despigmentacion aguda bilateral del iris   | -            | 624 | Disostosis faciocraniana hipomandibular                                     | Q754         |
| 586 | Desprendimiento de retina regmatogeno autosomico dominante   | H330         | 625 | Disostosis humero espinal   | Q748         |
| 587 | Diabetes insipida nefrogenica  | N251         | 626 | Disostosis mandibulo facial ligada al cromosoma X                           | Q754         |
| 588 | Diabetes mellitus neonatal   | P702         | 627 | Displasia acromesomelica tipo Brahim Bacha                                  | Q778         |
| 589 | Diabetes mellitus, neonatal permanente - agenesia pancreatico y cerebelosa   | Q450         | 628 | Displasia acromesomelica tipo Hunter - Thompson                             | Q788         |
| 590 | Diabetes, neonatal - grupo hipotiroidismo congenito - glaucoma congenito - fibrosis hepatica - riñones poliquisticos | -            | 629 | Displasia acromesomelica tipo Maroteaux                                     | Q778         |
| 591 | Diabetes-sordera de transmision materna  | E138         | 630 | Displasia acromicrica   | Q778         |
| 592 | Diafano-espondilodisostosis  | Q788         | 631 | Displasia acropectovertbral   | Q681         |
| 593 | Diarrea congenita con malabsencion debido a insuficiencia de celulas enteroendocinas                                 | P783         | 632 | Displasia alveolo-capilar congenita   | -            |
| 594 | Diarrea intratable - atresia coanal - anomalias en los ojos  | Q878         | 633 | Displasia broncopulmonar  | P271         |
| 595 | Diatesis hemorragica por un defecto del receptor de colageno   | D698         | 634 | Displasia campomelica   | Q871         |
| 596 | Dihidropirimidinuria   | E798         | 635 | Displasia checa, tipo metatarsal  | Q777         |
| 597 | Dilatacion aortica - hipermovilidad de las articulaciones - tortuosidad arterial                                     | Q874         | 636 | Displasia craneo fronto nasal.  | Q871         |
| 598 | DIRA (IL1RN)   | -            | 637 | Displasia craneofacialisaria  | M852         |
| 599 | Dirofilariasis   | B748         | 638 | Displasia craneolenticulosutural  | Q758         |
| 600 | Disautonomia familiar  | G901         | 639 | Displasia craneo-metasaria  | Q788         |
| 601 | Discondrosteosis nefropatia  | Q878         | 640 | Displasia de Astley-Kendall   | Q773         |
| 602 | Disección arterial con lentiginosis  | Q878         | 641 | Displasia de Boomerang  | Q871         |
| 603 | Disfasia congenita familiar  | F801         | 642 | Displasia de Greenberg  | Q773         |
|     |  |              | 643 | Displasia de Pacman   | Q778         |
|     |  |              | 644 | Displasia de Singleton-Merten   | Q788         |
|     |  |              | 645 | Displasia de timo - riñon - ano - pulmon                                    | Q878         |
|     |  |              | 646 | Displasia del iris - hiperelorismo - sordera                                | Q138         |
|     |  |              | 647 | Displasia dermo facial focal  | Q828         |
|     |  |              | 648 | Displasia ectodermica - con inmunodeficit anhidrotico                       | Q782         |
|     |  |              | 649 | Displasia ectodermica - sindrome de fragilidad de la piel                   | Q810         |

2018

Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

| No  | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0  | Código CIE10 |
|-----|--|--------------|
| 650 | Displasia ectodermica "pura" tipo cabello-uña                                  | -            |
| 651 | Displasia ectodermica ceguera  | Q878         |
| 652 | Displasia ectodermica hidrotica tipo Christianson Fourie                       | Q828         |
| 653 | Displasia ectodermica hidrotica tipo Halal                                     | Q828         |
| 654 | Displasia ectodermica hipohidrosis grupo hipotiroidismo                        | Q824         |
| 655 | Displasia ectodermica hipohidrotica, forma dominante                           | Q824         |
| 656 | Displasia ectodermica no especificada  | -            |
| 657 | Displasia ectodermica odonto microniquial                                      | Q824         |
| 658 | Displasia ectodermica tipo Berlin  | Q824         |
| 659 | Displasia epifisiaria multiple   | Q773         |
| 660 | Displasia epifisiaria-falangica en forma de angel                              | Q788         |
| 661 | Displasia espondilo encondral  | Q777         |
| 662 | Displasia espondiloepifisiaria congenita                                       | Q777         |
| 663 | Displasia espondiloepifisiaria tardia  | Q777         |
| 664 | Displasia espondiloepifisiaria tardia tipo Kohn                                | Q777         |
| 665 | Displasia espondiloepifisiaria tipo Byers                                      | Q777         |
| 666 | Displasia espondiloepifisiaria tipo Cantu                                      | Q777         |
| 667 | Displasia espondiloepifisiaria tipo MacDermot                                  | Q777         |
| 668 | Displasia espondiloepifisiaria tipo Nishimura                                  | Q777         |
| 669 | Displasia espondiloepifisiaria tipo Reardon                                    | Q777         |
| 670 | Displasia espondiloepimetafisiaria - antebrazos arqueados - dismorfismo facial | Q778         |
| 671 | Displasia espondiloepimetafisiaria - denticion anormal                         | Q777         |
| 672 | Displasia espondiloepimetafisiaria - hipotricosis                              | Q777         |
| 673 | Displasia espondiloepimetafisiaria axial                                       | Q778         |
| 674 | Displasia espondiloepimetafisiaria tipo A4                                     | Q778         |
| 675 | Displasia espondiloepimetafisiaria tipo Bieganski                              | Q777         |
| 676 | Displasia espondiloepimetafisiaria tipo Genevieve                              | Q777         |
| 677 | Displasia espondiloepimetafisiaria tipo Golden                                 | Q778         |
| 678 | Displasia espondilometafisiaria  | Q778         |
| 679 | Displasia espondilometafisiaria con inmunodeficiencia combinada                | Q777         |
| 680 | Displasia espondilometafisiaria -distrofia de conos bastones                   | Q778         |
| 681 | Displasia espondilometafisiaria tipo Agrecan                                   | Q777         |
| 682 | Displasia espondilometafisiaria tipo Kozlowski                                 | Q778         |
| 683 | Displasia esquelética no especificada  | Q789         |
| 684 | Displasia frontometafisiaria   | Q785         |
| 685 | Displasia geleofísica  | Q871         |
| 686 | Displasia inmuno osea de Schimke   | Q777         |
| 687 | Displasia Kniest-like fetal  | Q778         |
| 688 | Displasia fetal osteosclerotica de hueso                                       | Q782         |
| 689 | Displasia mandibuloacra  | Q875         |

| No  | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0  | Código CIE10 |
|-----|--|--------------|
| 690 | Displasia mesomelica hoyuelos cutaneos                                       | Q871         |
| 691 | Displasia microcefalica osteodisplasica de tipo Saul Wilson                  | Q788         |
| 692 | Displasia oculodentodigital  | Q878         |
| 693 | Displasia oculo-oto-facial   | Q870         |
| 694 | Displasia odontomaxilar segmentaria  | K004         |
| 695 | Displasia osea letal tipo Holmgren Forseil                                   | Q778         |
| 696 | Displasia osea terminal - defectos pigmentarios                              | Q872         |
| 697 | Displasia oto-espondilo-megaepifisaria                                       | Q777         |
| 698 | Displasia pseudodiastrofica  | Q788         |
| 699 | Displasia renal-hepatica-pancreatica - quistes de Dandy-Walker               | Q619         |
| 700 | Displasia trico odonto oniquial  | Q824         |
| 701 | Disqueratosis congenita  | Q828         |
| 702 | Disquinesia ciliar primaria  | J980         |
| 703 | Disquinesia paroxistica no cinesigenica (PNKD)                               | G248         |
| 704 | Distonia 16  | G241         |
| 705 | Distonia de torsion de aparicion temprana                                    | G241         |
| 706 | Distonia dopa-sensible   | G248         |
| 707 | Distonia focal   | G243         |
| 708 | Distonia mioclonica 15   | G241         |
| 709 | Distonia no especificada   | G241         |
| 710 | Distonia-parkinsonismo de inicio rapido                                      | G241         |
| 711 | Distonias mixtas   | G248         |
| 712 | Distrofia ampollosa hereditaria, tipo macular                                | Q818         |
| 713 | Distrofia coroidal, areolar central  | H312         |
| 714 | Distrofia de conos con respuesta escotopica supranormal                      | H355         |
| 715 | Distrofia de conos y bastones  | H355         |
| 716 | Distrofia de comea - sordera de percepcion                                   | H185         |
| 717 | Distrofia facioescapulohumeral   | G710         |
| 718 | Distrofia macular cistoide   | H355         |
| 719 | Distrofia macular de Carolina del Norte                                      | H355         |
| 720 | Distrofia miotonica de Steinert  | G711         |
| 721 | Distrofia muscular autosomica recessiva ligada a una epidermolisis ampollosa | Q810         |
| 722 | Distrofia muscular congenita   | G712         |
| 723 | Distrofia muscular congenita con deficit de integrina                        | G712         |
| 724 | Distrofia muscular congenita de Ulrich                                       | G712         |
| 725 | Distrofia muscular congenita por deficit de laminas A/C                      | G712         |
| 726 | Distrofia muscular congenita tipo 1A   | G712         |
| 727 | Distrofia muscular congenita, tipo Fukuyama                                  | G710         |
| 728 | Distrofia muscular de cinturas   | G710         |
| 729 | Distrofia muscular de cinturas autosomica dominante tipo 1A                  | G710         |
| 730 | Distrofia muscular de cinturas autosomica dominante tipo 1D                  | G710         |
| 731 | Distrofia muscular de cinturas autosomica dominante tipo 1E                  | G710         |
| 732 | Distrofia muscular de cinturas autosomica dominante tipo 1F                  | G710         |
| 733 | Distrofia muscular de cinturas autosomica dominante tipo 1G                  | G710         |

2018

4

Ricardo

27 NOV 2018

## RESOLUCIÓN NÚMERO 005265 DE

27 NOV 2018

HOJA No 11

Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

| No  | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0                                  | Código CIE10 | No  | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0  | Código CIE10 |
|-----|--|--------------|-----|--|--------------|
| 734 | Distrofia muscular de cinturas autosómica recesiva tipo 2A             | G710         | 778 | Encefalopatía debido a deficiencia de urocanasa  | E708         |
| 735 | Distrofia muscular de cinturas autosómica recesiva tipo 2C             | G710         | 779 | Encefalopatía debido a la hidroxiquinurenina   | E708         |
| 736 | Distrofia muscular de cinturas autosómica recesiva tipo 2D             | G710         | 780 | Encefalopatía epiléptica infantil temprana   | G403         |
| 737 | Distrofia muscular de cinturas autosómica recesiva tipo 2E             | G710         | 781 | Encefalopatía grave de aparición neonatal, autosómica dominante                                  | G404         |
| 738 | Distrofia muscular de cinturas autosómica recesiva tipo 2F             | G710         | 782 | Encefalopatía mioclónica temprana  | G403         |
| 739 | Distrofia muscular de cinturas autosómica recesiva tipo 2G             | G710         | 783 | Encefalopatía provocada por déficit de sulfato oxidasa   | E721         |
| 740 | Distrofia muscular de cinturas autosómica recesiva tipo 2I             | G710         | 784 | Encefalopatía, etilmalonica  | G318         |
| 741 | Distrofia muscular de cinturas autosómica recesiva tipo 2L             | G710         | 785 | Encefalopatías espongiformes transmisibles (término genérico)                                    | A81,-        |
| 742 | Distrofia muscular de cinturas autosómica recesiva tipo 2M             | G710         | 786 | Encondromatosis  | Q784         |
| 743 | Distrofia muscular de Duchenne y Becker                                | G710         | 787 | Enfermedad autoinflamatoria debido a deficiencia de antagonista del receptor de interleuquinas 1 | -            |
| 744 | Distrofia muscular de Emery-Dreifuss                                   | G710         | 788 | Enfermedad de Alexander  | E752         |
| 745 | Distrofia muscular no especificada                                     | G710         | 789 | Enfermedad de almacenamiento de glucógeno por déficit de fosforilasa quinasa muscular            | E740         |
| 746 | Distrofia muscular oculo-gastrointestinal                              | G710         | 790 | Enfermedad de Alzheimer autosómica dominante de aparición temprana                               | G300         |
| 747 | Distrofia muscular oculofaringea                                       | G710         | 791 | Enfermedad de Behcet   | M352         |
| 748 | Distrofia muscular tipo Duchenne                                       | G710         | 792 | Enfermedad de Best   | H355         |
| 749 | Distrofia neuroaxonal infantil   | G230         | 793 | Enfermedad de Blackfan-Diamond   | D610         |
| 750 | DITRA (deficiencia de antagonista del receptor de IL-36)               | L401         | 794 | Enfermedad de Buerger  | I731         |
| 751 | Drepanocitosis   | D57,-        | 795 | Enfermedad de Canavan  | E752         |
| 752 | Duplicación 12p  | Q923         | 796 | Enfermedad de Caroli   | Q446         |
| 753 | Duplicación 6p   | Q923         | 797 | Enfermedad de Castleman  | D360         |
| 754 | Duplicación de cejas - sindactilia                                     | -            | 798 | Enfermedad de Coats  | H350         |
| 755 | Duplicación de la pierna y del pie en espejo                           | Q748         | 799 | Enfermedad de Creutzfeldt-Jakob  | A810         |
| 756 | Ectopia de cristalino coriorretiniana distrofia miopía                 | Q158         | 800 | Enfermedad de Crohn  | K509         |
| 757 | Ectopia de cristalino forma familiar                                   | Q121         | 801 | Enfermedad de Crouzon  | Q751         |
| 758 | Ectopia tiroidea   | E031         | 802 | Enfermedad de Cushing  | E240         |
| 759 | Ectrodactilia displasia ectodérmica                                    | Q824         | 803 | Enfermedad de Darier   | Q828         |
| 760 | Emбриopatía por aminopterina   | Q868         | 804 | Enfermedad de Dent   | N258         |
| 761 | Emбриopatía por antitiroideos  | Q868         | 805 | Enfermedad de depósito de glucógeno por déficit de LAMP-2  | E740         |
| 762 | Emбриopatía por talidomida   | Q868         | 806 | Enfermedad de depósito lisosomal no especificada   | E752         |
| 763 | Emбриopatía por virus de la varicela                                   | P358         | 807 | Enfermedad de Devic  | G360         |
| 764 | Enanismo de MULIBREY   | Q871         | 808 | Enfermedad de Elejalde   | L814         |
| 765 | Enanismo diastófico  | Q775         | 809 | Enfermedad de Erdheim-Chester  | D763         |
| 766 | Enanismo hiperostótico de Lenz-Majewski                                | Q871         | 810 | Enfermedad de Fabry  | E752         |
| 767 | Enanismo metatrópico   | Q778         | 811 | Enfermedad de Gaucher  | E752         |
| 768 | Enanismo microcefálico osteodisplásico primordial                      | Q871         | 812 | Enfermedad de Gaucher - oftalmoplejia - calcificación cardiovascular                             | E752         |
| 769 | Enanismo osteocondrodisplásico - sordera - retinitis pigmentosa        | -            | 813 | Enfermedad de Gaucher tipo 1   | E752         |
| 770 | Enanismo retraso mental anomalías oculares fisura labiopalatina        | Q878         | 814 | Enfermedad de Gaucher tipo 2   | E752         |
| 771 | Enanismo tanatofórico  | Q771         | 815 | Enfermedad de Gaucher tipo 3   | E752         |
| 772 | Encefalitis focal de Rasmussen   | G048         | 816 | Enfermedad de Griscelli  | E703         |
| 773 | Encefalomiopatía mitocondrial infantil asociada con FASTKD2            | G713         | 817 | Enfermedad de Gröseck-Lmerslund  | D511         |
| 774 | Encefalopatía aquda necrosante familiar                                | -            | 818 | Enfermedad de Hirschsprung   | O431         |
| 775 | Encefalopatía con cuerpos de inclusión de neuroserpina, forma familiar | G318         | 819 | Enfermedad de Huntington   | G10X         |
| 777 | Encefalopatía debida a una deficiencia de prosaposina                  | E752         | 820 | Enfermedad de jarabe de arce   | E744         |

Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

| No  | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0  | Código CIE10 | No  | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0  | Código CIE10 |
|-----|--|--------------|-----|--|--------------|
| 825 | Enfermedad de la motoneurona inferior autosómica recesiva de la infancia                           | G122         | 871 | Enfermedad neurodegenerativa progresiva - hiperlaxitud articular - cataratas | Q878         |
| 826 | Enfermedad de las neuronas motoras patron Madras   | G122         | 872 | Enfermedad por almacenamiento de esteres de colesterol                       | E755         |
| 827 | Enfermedad de Letterer-Siwe  | C960         | 873 | Enfermedad por depósito de lípidos neutros                                   | E755         |
| 828 | Enfermedad de Lhermitte-Duclos   | Q048         | 874 | Enfermedad quística medular autosómica dominante                             | Q615         |
| 829 | Enfermedad de McCardle   | E740         | 875 | Enfermedad veno-oclusiva hepática  | K765         |
| 830 | Enfermedad de Moya-Moya  | I675         | 876 | Enfermedades hematológicas no especificadas                                  | -            |
| 831 | Enfermedad de Netherton  | Q808         | 877 | Enfermedad tubular renal - cardiomiopatía                                    | I422         |
| 832 | Enfermedad de Niemann-Pick   | E752         | 878 | Enfisema lobar congénito   | Q338         |
| 833 | Enfermedad de Niemann-Pick tipo A  | E752         | 879 | Epidermolisis verruciforme 1 (Mutación en EVER 1)                            | B07X         |
| 834 | Enfermedad de Niemann-Pick tipo B  | E752         | 880 | Epidermolisis ampollar adquirida   | L123         |
| 835 | Enfermedad de Niemann-Pick tipo C  | E752         | 881 | Epidermolisis ampollosa distrofica   | Q812         |
| 836 | Enfermedad de Norrie   | H355         | 882 | Epidermolisis ampollosa epidermolítica                                       | Q812         |
| 837 | Enfermedad de orina con olor a jarabe de arce  | E710         | 883 | Epidermolisis ampollosa hereditaria  | Q818         |
| 838 | Enfermedad de Paget juvenil  | M889         | 884 | Epidermolisis ampollosa juntural   | Q818         |
| 839 | Enfermedad de Pelizaeus-Merzbacher   | E752         | 885 | Epilepsia con crisis parciales migrantes del lactante                        | G404         |
| 840 | Enfermedad de Pompe  | E740         | 886 | Epilepsia demencia amelogenesis imperfecta                                   | G408         |
| 841 | Enfermedad de Pyle   | Q785         | 887 | Epilepsia microcefalia displasia esquelética                                 | Q878         |
| 842 | Enfermedad de Refsum   | G601         | 888 | Epilepsia mioclonica de la infancia  | G403         |
| 843 | Enfermedad de Refsum, forma infantil   | G601         | 889 | Eritralgia, primaria   | I738         |
| 844 | Enfermedad de Rendu-Osler-Weber  | I780         | 890 | Eritrodermia congenita ictiosiforme ampollosa                                | Q802         |
| 845 | Enfermedad de Sandhoff   | E750         | 891 | Eritrodermia congenita letal   | Q828         |
| 846 | Enfermedad de síntesis de ácidos biliares  | -            | 892 | Eritroqueratodermia ataxia   | G111         |
| 847 | Enfermedad de Stargardt  | H355         | 893 | Eritroqueratodermia variable de Mendes da Costa                              | Q828         |
| 848 | Enfermedad de Still del adulto   | M061         | 894 | Eritiquiosis   | A488         |
| 849 | Enfermedad de Takayasu   | M314         | 895 | Escafocefalia aislada  | Q750         |
| 850 | Enfermedad de Tangier  | E786         | 896 | Esclerosis endosteal - Hipoplasia cerebelar                                  | Q878         |
| 851 | Enfermedad de Tay-Sachs  | E750         | 897 | Esclerosis lateral amiotrófica   | G122         |
| 852 | Enfermedad de Thomsen y Becker   | G711         | 898 | Esclerosis lateral primaria  | G122         |
| 853 | Enfermedad de Unverricht-Lundborg  | G403         | 899 | Esclerosis Múltiple  | G35X         |
| 854 | Enfermedad de Upington   | M918         | 900 | Esclerosis múltiple - ictiosis - deficiencia del factor VIII                 | G378         |
| 855 | Enfermedad de von Hippel-Lindau  | Q858         | 901 | Esclerosis sistémica cutánea difusa  | M340         |
| 856 | Enfermedad de Von Willebrand   | D680         | 902 | Esclerosis sistémica cutánea limitada  | L940         |
| 857 | Enfermedad de Von Willebrand adquirida   | D684         | 903 | Esclerosis tuberosa  | Q851         |
| 858 | Enfermedad de Wegener  | M313         | 904 | Esferocitosis hereditaria  | D580         |
| 859 | Enfermedad de Whipple  | K908         | 905 | Espasticidad - déficit intelectual - epilepsia, ligado al cromosoma X        | G253         |
| 860 | Enfermedad de Wilson   | E830         | 906 | Espino cerebeloso degeneración distrofia corneal                             | G111         |
| 861 | Enfermedad de Wolman   | E755         | 907 | Espondiloencondro-displasia con desregulación inmune (SPENCD)                | Q777         |
| 862 | Enfermedad del riñón poliquístico autosómica dominante de tipo 1 y con esclerosis tuberosa         | -            | 908 | Esquisecefalia   | Q046         |
| 863 | Enfermedad del riñón quístico medular, autosómica recesiva   | Q611         | 909 | Esquizofrenia retraso mental sordera retinitis                               | -            |
| 864 | Enfermedad granulomatosa crónica   | D71X         | 910 | Estatura baja - cuello ancho - trastorno cardíaco                            | Q878         |
| 865 | Enfermedad hemorragica debido a mutación Pittsburgh en alfa 1-antitripsina                         | -            | 911 | Estatura baja - defectos en el cerebelo e hipofisis - silla turca pequeña    | -            |
| 866 | Enfermedad hepática veno-oclusiva - inmunodeficiencia  | K765         |     |  |              |
| 867 | Enfermedad leuco-proliferativa autoinmune asociada RAS (RALD)                                      | D728         |     |  |              |
| 868 | Enfermedad mitocondrial fatal debida a una deficiencia de fosforilación oxidativa tipo 3 combinada | E888         |     |  |              |
| 869 | Enfermedad mitocondrial no especificada  | -            |     |  |              |
| 870 | Enfermedad mixta del tejido conectivo  | M351         |     |  |              |

xpt H  
cjt

27 NOV 2018

## RESOLUCIÓN NÚMERO C 5265 DE

2018

HOJA No 13

Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

| No  | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0                                | Código CIE10 |
|-----|--|--------------|
| 912 | Estatura baja por anomalía cualitativa de hormona de crecimiento     | E230         |
| 913 | Estenosis pulmonar valvular  | Q221         |
| 914 | Esteroide deshidrogenasa anomalías dentales, déficit de              | K768         |
| 915 | Estesioneuroblastoma   | C300         |
| 916 | Estomatocitosis hereditaria con hematies hiperhidratados             | D588         |
| 917 | Fallo autónomo puro  | G903         |
| 918 | Fascitis eosinofílica  | M354         |
| 919 | Femur bifido ectrodactilia monodactilia                              | Q748         |
| 920 | Fenilcetonuria   | E700         |
| 921 | Feocromocitoma, secretante   | C741         |
| 922 | Fibrocondrogenésis   | Q777         |
| 923 | Fibrodisplasia osificante progresiva                                 | M611         |
| 924 | Fibrofoliculomas múltiples familiares                                | -            |
| 925 | Fibromatosis gingival - sordera                                      | H903         |
| 926 | Fibromatosis gingival- anomalías dentales                            | K005         |
| 927 | Fibromatosis hialina juvenil   | M728         |
| 928 | Fibrosis pulmonar - hiperplasia hepática - hipoplasia de medula ósea | -            |
| 929 | Fibrosis pulmonar - inmunodeficiencia - disgenesia gonadal           | D828         |
| 930 | Fibrosis pulmonar idiopática   | J841         |
| 931 | Fibrosis quística  | E849         |
| 932 | Fiebre botónica  | A771         |
| 933 | Fiebre mediterránea familiar   | E850         |
| 934 | Fiebre reumática   | I00X         |
| 935 | Fistula arteriovenosa cerebral                                       | Q282         |
| 936 | Fistula broncobilial congénita                                       | Q324         |
| 937 | Fisura labial - retinopatía  | Q878         |
| 938 | Fisura labiopalatina malrotación cardiopatía                         | Q878         |
| 939 | Fisura media del labio inferior                                      | Q361         |
| 940 | Fisura palatina anomalías carpotarsales oligodoncia                  | Q878         |
| 941 | Fisura palatina cardiopatía ectrodactilia                            | Q878         |
| 942 | Fisura palatina sinequias laterales, síndrome de                     | Q878         |
| 943 | Fisura palatina talla baja vertebras anomalías                       | Q870         |
| 944 | Foramina parietal  | Q758         |
| 945 | Forma perinatal-lethal de la enfermedad de Gaucher                   | E752         |
| 946 | Formas letales del síndrome de Pterigium                             | Q798         |
| 947 | Fosforibosilpirofósfato sintetasa, sobreactividad de                 | E798         |
| 948 | Fotosensibilidad cutánea colitis letal                               | L578         |
| 949 | Fragilidad ósea contracturas articulares                             | M218         |
| 950 | Fructosuria  | E741         |
| 951 | Fucosidosis  | E771         |
| 952 | Fusión posterior de las vértebras lumbosacras - blefaroptosis        | Q875         |
| 953 | Fusión vertebral anterior progresiva no infecciosa                   | Q878         |
| 954 | Galactosemia   | E742         |
| 955 | Gangliosidosis tipo 1  | E751         |
| 956 | Gangliosidosis tipo 2  | E751         |
| 957 | Gangliosidosis tipo 3  | E751         |
| 958 | Gastroenteritis eosinofílica   | K528         |
| 959 | Gastrosquisis  | Q793         |

| No   | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0  | Código CIE10 |
|------|--|--------------|
| 960  | Gerodermia osteodisplásica   | Q828         |
| 961  | Gigantismo cerebral quistes maxilares  | Q048         |
| 962  | Glaucoma - apnea del sueño   | -            |
| 963  | Glaucoma ectopia esferofaquía rigidez articular talla baja                               | Q871         |
| 964  | Glomerulopatía hipotriquía telangiectasias   | -            |
| 965  | Glucogenosis de Bickel-Fanconi   | E740         |
| 966  | Glucogenosis tipo 1  | E740         |
| 967  | Glucogenosis tipo 2  | E740         |
| 968  | Granuloma chalazodermico   | C840         |
| 969  | Granulomatosis autoinflamatoria infantil   | -            |
| 970  | Hamartomatosis quística de pulmón y riñón  | Q858         |
| 971  | Hemangiomatosis neonatal difusa  | D180         |
| 972  | Hematuria familiar, autosómica dominante - tortuosidad arteriolar retinal - contracturas | I99X         |
| 973  | Hemicrania paroxística   | G448         |
| 974  | Hemimelia fibular  | Q726         |
| 975  | Hemimelia tibial   | Q725         |
| 976  | Hemimelia tibial fisura labiopalatina  | Q878         |
| 977  | Hemiplejia alterante familiar nocturna benigna infantil                                  | -            |
| 978  | Hemocromatosis neonatal  | E831         |
| 979  | Hemoglobinuria paroxística nocturna  | D595         |
| 980  | Hendidura de narinas telecanthus   | Q758         |
| 981  | Hendidura esternal   | Q767         |
| 982  | Hendidura laringotraqueoesofágica  | Q321         |
| 983  | Hepatitis crónica autoinmune   | K754         |
| 984  | Hermafroditismo verdadero XX   | Q560         |
| 985  | Hernia diafragmática   | Q790         |
| 986  | Hernia diafragmática anomalía de miembros  | Q878         |
| 987  | Heterotaxia  | Q893         |
| 988  | Hidrocefalia - displasia costovertebral - anomalía de Sprengel                           | Q878         |
| 989  | Hidrocefalia nefropatía escleróticas azules  | Q878         |
| 990  | Hidrocefalia talla alta hiperlaxitud   | Q878         |
| 991  | Hiperandrogenismo debido a deficiencia de cortisolona reductasa                          | E258         |
| 992  | Hiperargininemia   | E722         |
| 993  | Hipercolesterolemia debido a deficiencia de colesterol 7-alfa-hidroxilasa                | E780         |
| 994  | Hipercolesterolemia familiar homocigota  | E780         |
| 995  | Hiperekplexia - epilepsia  | G258         |
| 996  | Hiperfenilalaninemia   | E701         |
| 997  | Hiperfenilalaninemia materna   | E701         |
| 998  | Hiperferritinemia hereditaria con cataratas congenitas                                   | H260         |
| 999  | Hiperglycinemia no cetoídica   | E725         |
| 1000 | Hiperimmunoglobulinemia D con fiebre recurrente  | E850         |
| 1001 | Hiperlipoproteinemia no especificada   | E782         |
| 1002 | Hiperlipoproteinemia tipo 1  | E783         |
| 1003 | Hiperlipoproteinemia tipo 3  | E782         |
| 1004 | Hiperostosis vertebral anquilosante con tilosis  | M481         |
| 1005 | Hiperoxaluria  | E748         |
| 1006 | Hiperoxaluria primaria de tipo 1   | E748         |
| 1007 | Hiperplasia regenerativa nodular   | K768         |

27 NOV 2018

## RESOLUCIÓN NÚMERO 005265 DE

2018

HOJA No 14

Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

| No   | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0   | Código CIE10 | No   | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0  | Código CIE10 |
|------|---|--------------|------|--|--------------|
| 1008 | Hiperplasia suprarrenal congenita   | E250         | 1055 | Hipotricosis hereditaria de Marie Unna   | Q840         |
| 1009 | Hiperqueratosis palmoplantar - cancer de esofago                                  | -            | 1056 | Hipotricosis retraso mental tipo Lopes   | -            |
| 1010 | Hiperqueratosis palmoplantar paraparesia espástica                                | -            | 1057 | Hipotricosis simple  | L658         |
| 1011 | Hiperqueratosis palmoplantar sordera  | Q828         | 1058 | Hirschsprung - hipoplasia de uñas - dismorfia                                      | Q431         |
| 1012 | Hipersomnia idiopatica  | F511         | 1059 | Hirschsprung polidactilia sordera  | Q431         |
| 1013 | Hipertelorismo, tipo Teebi  | Q870         | 1060 | Histidinemia   | E708         |
| 1015 | Hipertermia maligna artrogrisis torticis  | Q878         | 1061 | Histiocitosis azul marino  | D763         |
| 1016 | Hipertricosis cervical anterior aislada   | L682         | 1062 | Histiocitosis de celulas de Langerhans   | C960         |
| 1017 | Hipertricosis cervical neuropatia   | -            | 1063 | Histiocitosis progresiva mucinosa hereditaria                                      | D763         |
| 1018 | Hipertricosis cubital talla baja  | Q842         | 1064 | Histiocitosis sinusal con linfadenopatia masiva                                    | D763         |
| 1019 | Hipertricosis lanuginosa adquirida  | L681         | 1065 | Holoprosencefalía  | Q042         |
| 1020 | Hipertricosis lanuginosa congenita  | Q842         | 1066 | Homocarnosinosis   | E728         |
| 1021 | Hipo crónico  | -            | 1067 | Homocistinuria clásica por déficit de cistationina betasintasa                     | E721         |
| 1022 | Hipocondroplasia  | Q774         | 1068 | Ictiosis - hepatoesplenomegalia - degeneración cerebelosa                          | Q878         |
| 1023 | Hipofosfatemia  | E833         | 1069 | Ictiosis alopecia ectropion retraso mental   | -            |
| 1024 | Hipogamaglobulinemia de la infancia (transitoria)                                 | D807         | 1070 | Ictiosis ampollosa de Siemens  | Q808         |
| 1025 | Hipogamaglobulinemia inespecífica   | E800         | 1071 | Ictiosis atresia billar  | -            |
| 1026 | Hipoglucemia hiperinsulinémica persistente de la infancia                         | E161         | 1072 | Ictiosis congenita microcefalia cuadriplejia                                       | Q878         |
| 1027 | Hipogonadismo hipogonadotrópico - retinitis pigmentaria                           | Q878         | 1073 | Ictiosis congenita tipo feto Arlequin  | Q804         |
| 1028 | Hipogonadismo hipogonadotrópico congénito   | E230         | 1074 | Ictiosis dedos fusiformes fisura labial media                                      | -            |
| 1029 | Hipomagnesemia aislada dominante  | E834         | 1075 | Ictiosis lamelar   | Q802         |
| 1030 | Hipomagnesemia con normocalciuria   | E834         | 1076 | Ictiosis ligada al cromosoma X   | Q801         |
| 1031 | Hipomielinización - catarata congenita  | G378         | 1077 | Ictiosis neonatal - colangitis esclerosante  | -            |
| 1032 | Hipomielinización - hipogonadismo hipogonadotrópico - hipodontia                  | G111         | 1078 | Ictiosis no especificada   | Q809         |
| 1033 | Hipomielinización con atrofia de los ganglios basales y del cerebelo              | E752         | 1079 | Iminoglicinuria  | E720         |
| 1034 | Hipoparatiroidismo - sordera - enfermedad renal                                   | Q878         | 1080 | Incontinencia pigmenti   | Q823         |
| 1035 | Hipoparatiroidismo familiar aislado   | E208         | 1081 | Inmunodeficiencia combinada severa ligado a déficit de adenosina desaminasa        | D813         |
| 1036 | Hipoparatiroidismo familiar aislado debido a agenesia de la glándula paratiroides | E208         | 1082 | Inmunodeficiencia comienzo adulto  | D848         |
| 1037 | Hipoperistaltismo intestinal - microcolon - hidronefrosis                         | Q438         | 1083 | Inmunodeficiencia común variable   | D839         |
| 1038 | Hipopituitarismo microftalmia   | Q044         | 1084 | Inmunodeficiencia con déficit de células natural-killer                            | D848         |
| 1039 | Hipopituitarismo polidactilia postaxial   | -            | 1085 | Inmunodeficiencia con múltiples atresias intestinales (Mutación en TTC7A)          | Q438         |
| 1040 | Hipoplasia cartílago cabello  | Q788         | 1086 | Inmunodeficiencia debida a déficit de CD25   | D812         |
| 1041 | Hipoplasia dermica focal  | Q828         | 1087 | Inmunodeficiencia por déficit de quinasa-4 asociado al receptor de interleuquina-1 | D848         |
| 1042 | Hipoplasia foveal catarata presenil   | H260         | 1088 | Inmunodeficiencia por déficit selectivo de anticuerpos anti-polisacáridos          | D808         |
| 1043 | Hipoplasia olivopontocerebelosa letal   | Q043         | 1089 | Inmunodeficiencia por expresión deficiente del HLA de clase 2                      | D817         |
| 1044 | Hipoplasia pancreatic diabetes cardiopatía  | Q878         | 1090 | Inmunodeficiencia primaria no especificada   | -            |
| 1045 | Hipoplasia pontocerebelosa tipo 4   | Q043         | 1091 | Insensibilidad congenita al dolor  | G908         |
| 1046 | Hipoplasia pontocerebelosa tipo 5   | Q043         | 1092 | Insomnio fatal familiar  | A818         |
| 1047 | Hipoplasia pontocerebelosa tipo 6   | Q043         | 1093 | Interrupcion del arco aórtico  | Q254         |
| 1048 | Hipoplasia tiroidea   | E031         | 1094 | Intolerancia a la fructosa   | E741         |
| 1049 | Hipoqueratosis circunscrita palmo-plantar   | Q828         | 1095 | IPEX (X-LINKED)  | E310         |
| 1050 | Hipospádias - hipertelorismo - coloboma y sordera                                 | Q870         | 1096 | IRAK4 (IL-1 Receptor asociado a kinasa 4)  | D848         |
| 1051 | Hipotermia periodica espontanea   | G908         |      |  |              |
| 1052 | Hipotonía - síndrome de cistinuria  | E720         |      |  |              |
| 1053 | Hipotonía con acidemia lática e hiporammonemia                                    | E888         |      |  |              |
| 1054 | Hipotricosis - linfedema - telangiectasia   | -            |      |  |              |

28/11

P

H  
a9

27 NOV 2018

## RESOLUCIÓN NÚMERO 5265 DE

27 2018

HOJA No 15

Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

| No   | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0  | Código CIE10 | No   | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0  | Código CIE10 |
|------|--|--------------|------|--|--------------|
| 1098 | Keratosis tipo Nagashima   | Q828         | 1138 | Lobulos gruesos de las orejas - sordera conductiva                               | H900         |
| 1099 | Laminopatia tipo Decaudain-Vigouroux   | E784         | 1139 | Macrocefalia - deficiencia inmunitaria - anemia                                  | -            |
| 1100 | Latosterolosis   | Q878         | 1140 | Macrocefalia - malformacion capilar  | Q873         |
| 1101 | Leiomoma orbital   | D316         | 1141 | Macrocefalia - talla baja - paraplejia   | -            |
| 1102 | Leprechaunismo   | E348         | 1142 | Macrogiria central bilateral   | Q048         |
| 1103 | Lesion cerebral isquemica e hipoxica neonatal  | P111         | 1143 | Macroglobulinemia de Waldenström   | C880         |
| 1104 | Lesiones "Donut" de la calvaria - fragilidad osea  | M858         | 1144 | Macrostomia - papiloma preauricular - oftalmoplejia externa                      | Q870         |
| 1105 | Leucodistrofia - paraplejia espastica - distonia   | G114         | 1145 | Macrotrombocitopenia con formacion anomala de proplaquetas, autosómica dominante | D694         |
| 1106 | Leucodistrofia metacromatica   | E752         | 1146 | Malabsolucion de folato, hereditaria   | D528         |
| 1107 | leucodistrofia no especificada   | E752         | 1147 | Malabsolucion de glucosa-galactosa   | E743         |
| 1108 | Leucoencefalopatia - ataxia - hipodontia - hipomielinizacion                                     | E752         | 1148 | Malacplasia  | -            |
| 1109 | Leucoencefalopatia - condrodisplasia metafisaria   | G114         | 1149 | Malformacion cerebral - enfermedad cardiaca congenita                            | Q878         |
| 1110 | Leucoencefalopatia - distonia - neuropatia motora  | E752         | 1150 | Malformacion de Ebstein  | Q225         |
| 1111 | Leucoencefalopatia asociada al tronco del encelalo y a la medula espinal - elevacion del lactato | E752         | 1151 | Malformacion linfatica   | D181         |
| 1112 | Leucoencefalopatia cavitada progresiva   | E752         | 1152 | Malformaciones del desarrollo - sordera - distonia                               | Q878         |
| 1113 | Leucoencefalopatia con quistes anteriores y bilaterales en el lóbulo temporal                    | E752         | 1153 | Mano hendida - pie hendido   | Q716         |
| 1114 | Leucoencefalopatia queratosis palmoplantar   | -            | 1154 | Mano hendida urinarias anomalias espina bifida anomalia de diafragma             | Q878         |
| 1115 | Leuconiquia total - lesiones similares a acantosis nigricans - pelo anormal                      | Q828         | 1155 | Mano hendida, pie hendido, sordera   | Q872         |
| 1116 | Linfangiectasias quísticas pulmonares  | Q338         | 1156 | Mastocitosis   | Q822         |
| 1117 | Linfangioleiomomatosis   | J984         | 1157 | Mastocitosis cutanea   | Q822         |
| 1118 | Linfedema - anomalia arteriovenosa cerebral  | Q820         | 1158 | Mastocitosis no especificada   | Q822         |
| 1119 | Linfedema - defectos del septo atrial - cambios faciales   | Q878         | 1159 | Mastocitosis sistémica   | C962         |
| 1120 | Linfedema congenito  | Q820         | 1160 | Mastocitosis sistémica agresiva  | C962         |
| 1121 | Lipodistrofia familiar parcial asociada con mutaciones en PPARG                                  | E881         | 1161 | Mastocitosis sistémica indolente   | D470         |
| 1122 | Lipodistrofia familiar parcial por mutaciones en AKT2  | E881         | 1162 | Megacalicosis, congenita   | Q638         |
| 1123 | Lipodistrofia familiar parcial, tipo Körberling  | E881         | 1163 | Megalencefalía - polimicrogiria - polidactilia postaxial - hidrocefalia          | Q048         |
| 1124 | Lipodistrofia generalizada adquirida   | E881         | 1164 | Melorreostosis   | Q782         |
| 1125 | Lipodistrofia no especificada  | E881         | 1165 | Metacondromatosis  | Q784         |
| 1126 | Lipodistrofia parcial adquirida  | E881         | 1166 | Metahemoglobinemia hereditaria recesiva de tipo 2                                | D740         |
| 1127 | Lipodistrofia, familiar parcial, tipo Dunnigan   | E881         | 1167 | Miastenia grave  | G700         |
| 1128 | Lipodistrofia, tipo Berardinelli   | E881         | 1168 | Microbraquicefalia ptosis fisura labial  | Q878         |
| 1129 | Lipofuscinosis neuronal ceroide tardia infantil  | E754         | 1169 | Microcefalia - anomalias digitales - deficit intelectual                         | Q878         |
| 1130 | Lipofuscinosis neuronal ceroidea juvenil   | E754         | 1170 | Microcefalia - deficit intelectual - anomalias falangicas y neurologicas         | Q878         |
| 1131 | Lipoma nasopalpebral - coloboma - telecanthus  | Q103         | 1171 | Microcefalia - polimicrogiria- agenesia del cuerpo calloso                       | Q043         |
| 1132 | Lipomatosis encefalocraneocutanea  | E882         | 1172 | Microcefalia braquidactilia cifoescoliosis                                       | Q878         |
| 1133 | Lipoproteinosis de Urbach-Wiethe   | E788         | 1173 | Microcefalia epilepsia retraso mental cardiopatia                                | Q878         |
| 1134 | Lisencefalia debido a mutaciones en TUBA1A   | Q043         | 1174 | Microcefalia fisura palatina autosómico dominante, síndrome de                   | Q878         |
| 1135 | Lisencefalia tipo 2  | Q043         | 1175 | Microcefalia hipoplasia pontocerebelosa disquinesia                              | Q043         |
| 1136 | Lisencefalia tipo III - displasia osea metacarpiana  | Q043         | 1176 | Microcefalia miocardiopatia  | Q878         |
| 1137 | Lisencefalia tipo III - secuencia de aquilesia fetal familiar                                    | Q043         | 1177 | Microdeletión 9q22.3   | Q935         |

Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

| No   | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0   | Código CIE10 |
|------|---|--------------|
| 1182 | Microgastria anomalía de miembros   | Q878         |
| 1183 | Microtia  | Q172         |
| 1184 | Microtia - coloboma - imperforación del conducto nasolágrimo  | Q158         |
| 1185 | Microtia anomalías esqueléticas talla baja  | Q871         |
| 1186 | Microtia bilateral - sordera - paladar hendido  | Q870         |
| 1187 | Mielodisplasia con hipogamaglobulinemia   | D812         |
| 1188 | Mielofibrosis con metaplasia mielocitoide   | D471         |
| 1189 | Migrana hemiplegica familiar o esporádica   | G431         |
| 1190 | Miocardiopatia cataratas anomalías espondilopelvicas  | -            |
| 1191 | Miocardiopatia restrictiva aislada familiar   | I425         |
| 1192 | Mioclonia ataxia cerebelosa sordera   | G111         |
| 1193 | Mioclonia atrofia muscular distal   | G253         |
| 1194 | Mioclonia perioral con ausencias  | G403         |
| 1195 | Mioclonia de acción - síndrome de insuficiencia renal   | -            |
| 1196 | Miofascitis macrofágica   | M608         |
| 1197 | Miopatia con autofagia excesiva   | G718         |
| 1198 | Miopatia con capuchón   | G712         |
| 1199 | Miopatia congénita letal tipo Compton-North   | G712         |
| 1200 | Miopatia distal con afectación respiratoria precoz  | G710         |
| 1201 | Miopatia distal con debilidad de cuerdas vocales  | G710         |
| 1202 | Miopatia distal de tipo Welander, tipo sueco  | G710         |
| 1203 | Miopatia distal, tipo Nonaka  | G718         |
| 1204 | Miopatia hereditaria con fallo respiratorio precoz  | G710         |
| 1205 | Miopatia hereditaria de cuerpos de inclusión - contracturas de las articulaciones - oftalmoplejia                       | G718         |
| 1206 | Miopatia ligada al cromosoma X con atrofia del músculo postural   | G710         |
| 1207 | Miopatia miotónica proximal   | G711         |
| 1208 | Miopatia mitocondrial con anemia sideroblástica   | G713         |
| 1209 | Miopatia nemalinica   | G712         |
| 1210 | Miopatia provocada por exceso de calsecuestrina y proteína SERCA1   | G718         |
| 1211 | Miopatia terminal con afectación de la parte posterior de las piernas y de la parte anterior de extremidades superiores | G710         |
| 1212 | Miopatia tibial de Udd  | G710         |
| 1213 | Miopatia tipo Bethlem   | G710         |
| 1214 | Miositis esporádica con cuerpos de inclusión  | M608         |
| 1215 | Miositis focal  | M608         |
| 1216 | Monosomía 18p   | Q935         |
| 1217 | Monosomía 22q11   | D821         |
| 1218 | Monosomía 5p  | Q934         |
| 1219 | Monosomía distal 10q  | Q935         |
| 1220 | MSMD (Deficiencia IFN-γR1)  | D848         |
| 1221 | MSMD (Deficiencia IFN-γR2)  | D848         |

| No   | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0                                  | Código CIE10 |
|------|--|--------------|
| 1222 | MSMD (Deficiencia STAT1)   | D848         |
| 1223 | MSMD (IL-12p40)  | -            |
| 1224 | MSMD (IL12RB)  | D848         |
| 1225 | Mucolipidosis no especificada  | E779         |
| 1226 | Mucolipidosis tipo 2   | E770         |
| 1227 | Mucolipidosis tipo 4   | E751         |
| 1228 | Mucopolisacaridosis no especificada                                    | E763         |
| 1229 | Mucopolisacaridosis tipo 2   | E761         |
| 1230 | Mucopolisacaridosis tipo 3   | E762         |
| 1231 | Mucopolisacaridosis tipo 4   | E762         |
| 1232 | Mucopolisacaridosis tipo 6   | E762         |
| 1233 | Mucopolisacaridosis tipo 7   | E762         |
| 1234 | Mucosulfatidosis   | E752         |
| 1235 | Muerte infantil subita - disgenesia de los testículos                  | G908         |
| 1236 | Mutación de ganancia en función CMC-STAT 1                             | D848         |
| 1237 | Mutación EDA-ID, AD (NFKBIA)   | D828         |
| 1238 | Mutación EDA-ID, XL (Deficiencia NEMO)                                 | Q782         |
| 1239 | Mutación en el gen de la subunidad TCRα Constante (TRAC)               | D848         |
| 1240 | Mutación en Gata-2   | D728         |
| 1241 | Mutación en PRKCD (Proteína C Kinasa δ)                                | D479         |
| 1242 | Mutación IRF-8   | D848         |
| 1243 | Mutación y delección de la cadena pesada de Ig                         | C911         |
| 1244 | Mutación SLC29A3   | D763         |
| 1245 | Nail Patella like enfermedad renal                                     | -            |
| 1246 | Nefronoftisis familiar del adulto quadriplejia espástica               | -            |
| 1247 | Nefropatía sordera hiperparatiroidismo                                 | Q878         |
| 1248 | Nefrosis - sordera - anomalías del tracto urinario y digitales         | Q878         |
| 1249 | Neumopatía aguda idiopática eosinofílica                               | J82X         |
| 1250 | Neuro músculo esquelético síndrome tipo chipriota                      | Q878         |
| 1251 | Neuroaxonal distrofia acidosis tubular                                 | -            |
| 1252 | Neurodegeneración asociada a pantotenoato-quinasa                      | G230         |
| 1253 | Neurodegeneración con acumulo cerebral de hierro                       | G230         |
| 1254 | Neurodegeneración debida a déficit en 3-hidroxisobutiril-CoA-hidrolasa | E711         |
| 1255 | Neurofibromatosis  | Q871         |
| 1256 | Neurofibromatosis tipo 2   | Q850         |
| 1257 | Neurofibromatosis tipo familiar espinal                                | Q850         |
| 1258 | Neuropatía autonómica y sensitiva hereditaria 2                        | G608         |
| 1259 | Neuropatía axonal aguda motora y sensitiva                             | G610         |
| 1260 | Neuropatía axonal motora aguda   | G610         |
| 1261 | Neuropatía con discapacidad auditiva                                   | G600         |
| 1262 | Neuropatía hereditaria con hipersensibilidad a la presión              | G600         |
| 1263 | Neuropatía motriz multifocal con bloqueo de conducción                 | G618         |
| 1264 | Neuropatía óptica hereditaria de Leber                                 | H472         |
| 1265 | Neuropatía periférica, tipo Fiskerstrand                               | -            |

27 NOV 2018

## RESOLUCIÓN NÚMERO 805265 DE

27 NOV 2018

HOJA No 17

Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

| No   | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0  | Código CIE10 | No   | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0                                  | Código CIE10 |
|------|--|--------------|------|--|--------------|
| 1266 | Neuropatía sensitiva y autónoma, hereditaria, con sordera y retraso global                 | G608         | 1306 | Osteogenesis imperfecta microcefalia cataratas                         | Q780         |
| 1267 | Neuropatía sensitiva y autónoma, hereditaria, con sordera, ligada al cromosoma x           | G608         | 1307 | Osteolisis del talon, rotula y escafoides, síndrome de                 | -            |
| 1268 | Neuropatía sensorial y motora de inicio facial   | G600         | 1308 | Osteomielitis multifocal crónica recurrente juvenil                    | M863         |
| 1269 | Neuropatía visceral - anomalías cerebrales - dismorfismo facial - retraso en el desarrollo | Q878         | 1309 | Osteopatía estriada esclerosis craneana                                | Q788         |
| 1270 | Neuropatía, axonal gigante 20 familias Sinostosis múltiple                                 | G608         | 1310 | Osteopetrosis - hipogammaglobulinemia                                  | Q782         |
| 1271 | Neutropenia ciclica  | D70X         | 1311 | Osteopetrosis de Albers-Schönberg                                      | Q782         |
| 1272 | Neutropenia congénita benigna  | D70X         | 1312 | Osteopetrosis dominante de tipo 1                                      | Q782         |
| 1273 | Neutropenia congénita grave  | D70X         | 1313 | Osteopetrosis maligna autosómica recesiva                              | Q782         |
| 1274 | Neutropenia congénita grave, autosómica y dominante  | D70X         | 1314 | Osteopetrosis, autosómica recesiva leve, forma intermedia              | Q782         |
| 1275 | Neutropenia congénita severa, bases desconocidas   | D70X         | 1315 | Osteoporosis hipopigmentación oculo cutánea                            | -            |
| 1276 | Neutropenia ligada al cromosoma X / Mielodisplasia   | D70X         | 1316 | Osteoporosis pseudoglioma síndrome                                     | Q875         |
| 1277 | Neutropenia, congénita grave, ligada al cromosoma X  | D70X         | 1317 | Osteosclerosis - ictiosis - fallo ovarico prematuro                    | -            |
| 1278 | Nevus melanocítico congénito grande  | Q825         | 1318 | Oto dental displasia   | K002         |
| 1279 | Nevus poroqueratosico del ostio y conducto dermico ecrinos                                 | Q825         | 1319 | Otras Acromegalias No especificadas                                    | E220         |
| 1280 | NOMID o CINCA  | E850         | 1320 | Otras alteraciones cromosómicas no especificadas                       | Q999         |
| 1281 | Obesidad - colitis - hipotiroidismo - hipertrofia cardiaca - retraso del desarrollo        | -            | 1321 | Otras ataxias episódicas   | G118         |
| 1282 | Obesidad debida a deficiencia de prohormona convertasa-1                                   | E668         | 1322 | Otras ataxias espinales no especificadas                               | G118         |
| 1283 | Obesidad debida a la deficiencia congénita de leptina                                      | E668         | 1323 | Otras ataxias hereditarias no especificadas                            | G118         |
| 1284 | Obesidad por déficit de pro-ópiomelanocortin   | E668         | 1324 | Otras atelosteogenesis no especificadas                                | Q788         |
| 1285 | Oculo cerebro facial síndrome tipo Kaufman   | Q870         | 1325 | Otras atrofias musculares espinales no especificadas                   | G122         |
| 1286 | Oculo dental síndrome tipo Rutherford  | Q878         | 1326 | Otros trastornos de la oxidación de los ácidos grasos                  | E713         |
| 1287 | Oculo trico displasia  | -            | 1327 | Otros trastornos del ciclo de la urea no especificados                 | E722         |
| 1288 | Odonto onico dermica displasia   | Q824         | 1328 | Otros trastornos del metabolismo de las lipoproteínas no especificados | E789         |
| 1289 | Odonto tricomelica hipohidrotica displasia   | -            | 1329 | Otros trastornos del metabolismo de las pirimidinas no especificados   | E799         |
| 1290 | Odontodisplasia regional   | K004         | 1330 | Otros trastornos del metabolismo de las purinas no especificados       | E799         |
| 1291 | Odontoleucodistrofia   | E752         | 1331 | Otros trastornos del metabolismo de los ácidos grasos                  | E713         |
| 1292 | Oligodoncia - taurodoncia - cabello escaso   | -            | 1332 | Otros trastornos del metabolismo de los carbohidratos no especificados | E749         |
| 1293 | Omodiplasia  | Q788         | 1333 | Ovarios poliquísticos esfínter uretral disfunción                      | -            |
| 1294 | Onfalocele   | Q792         | 1334 | Pancreatitis aguda recurrente  | K850         |
| 1295 | Onicocroticodiplasia y neutropenia   | L988         | 1335 | Pancreatitis crónica hereditaria                                       | K861         |
| 1296 | Opsismodiplasia  | Q788         | 1336 | Pancreatoblastoma  | C251         |
| 1297 | Osteocondrodisplasia, tipo Melnick-Needles   | Q778         | 1337 | Panencefalitis por rubrobla  | B060         |
| 1298 | Osteocondrodisplasia hipertricosis   | Q873         | 1338 | Paniculitis histiocitica citofágica                                    | M358         |
| 1299 | Osteocondromas múltiples   | Q786         | 1339 | Papulosis atrofiante maligna de Degos                                  | I778         |
| 1300 | Osteocondromatosis carpotarsiana   | Q748         | 1340 | Paquidermoperistosis   | M894         |
| 1301 | Osteocraneoestenosis   | Q780         | 1341 | Paquioniquia congénita   | Q845         |
| 1302 | Osteodisplasia poliquística lipomembranosa con leudonecefalopatía esclerosante             | E752         | 1342 | Parálisis bulbar progresiva de la niñez                                | G121         |
| 1303 | Osteodistrofia hereditaria de Albright   | E201         | 1343 | Parálisis laringea retraso mental                                      | J380         |
| 1304 | Osteogenes imperfecta  | Q780         | 1344 | Parálisis periódica hipercalemica                                      | G723         |
| 1305 | Osteogenes imperfecta - retinopatía - convulsiones - déficit intelectual                   | Q878         | 1345 | Parálisis periódica hipocalémica                                       | G723         |
|      |  |              | 1346 | Parálisis periódica no especificada                                    | G723         |
|      |  |              | 1347 | Parálisis periódica normocalémica                                      | G723         |




27 NOV 2018

## RESOLUCIÓN NÚMERO 005265 DE

30 2018

HOJA No 18

Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

| No   | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0                     | Código CIE10 |
|------|---|--------------|
| 1348 | Paralisis periodica tirotoxica                            | G723         |
| 1349 | Paralisis supranuclear progresiva                         | G231         |
| 1350 | Paralisis supranuclear progresiva - sindrome corticobasal | G231         |
| 1351 | Paraplejia espastica - glaucoma - deficit intelectual     | -            |
| 1352 | Paraplejia espastica autosomica dominante tipo 6          | G114         |
| 1353 | Paraplejia espastica autosomica dominante tipo 8          | G114         |
| 1354 | Paraplejia espastica autosomica dominante tipo 9          | G114         |
| 1355 | Paraplejia espastica autosomica dominante tipo 10         | G114         |
| 1356 | Paraplejia espastica autosomica dominante tipo 12         | G114         |
| 1357 | Paraplejia espastica autosomica dominante tipo 13         | G114         |
| 1358 | Paraplejia espastica autosomica dominante tipo 17         | G114         |
| 1359 | Paraplejia espastica autosomica dominante tipo 29         | G114         |
| 1360 | Paraplejia espastica autosomica dominante tipo 32         | G114         |
| 1361 | Paraplejia espastica autosomica dominante tipo 35         | G114         |
| 1362 | Paraplejia espastica autosomica dominante tipo 37         | G114         |
| 1363 | Paraplejia espastica autosomica dominante tipo 38         | G114         |
| 1364 | Paraplejia espastica autosomica recesiva tipo 14          | G114         |
| 1365 | Paraplejia espastica autosomica recesiva tipo 15          | G114         |
| 1366 | Paraplejia espastica autosomica recesiva tipo 18          | G114         |
| 1367 | Paraplejia espastica autosomica recesiva tipo 23          | G114         |
| 1368 | Paraplejia espastica autosomica recesiva tipo 24          | G114         |
| 1369 | Paraplejia espastica autosomica recesiva tipo 25          | G114         |
| 1370 | Paraplejia espastica autosomica recesiva tipo 26          | G114         |
| 1371 | Paraplejia espastica autosomica recesiva tipo 28          | G114         |
| 1372 | Paraplejia espastica autosomica recesiva tipo 30          | G114         |
| 1373 | Paraplejia espastica autosomica recesiva tipo 39          | G114         |
| 1374 | Paraplejia espastica familiar                             | G114         |
| 1375 | Paraplejia espastica ligada al cromosoma X tipo 2         | G114         |
| 1376 | Paraplejia espastica ligada al cromosoma X tipo 16        | G114         |
| 1377 | Paraplejia espastica ligada al cromosoma X tipo 34        | G114         |
| 1378 | Paraplejia espastica nefropatia sordera                   | -            |
| 1379 | Paraplejia espastica no especificada                      | G114         |
| 1380 | Paraplejia-braquidactilia-epifisis en cono                | G821         |
| 1381 | Paraplejia-retraso mental-hiperqueratosis                 | G821         |

| No   | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0   | Código CIE10 |
|------|---|--------------|
| 1382 | Paresia espastica glaucoma pubertad precoz  | -            |
| 1383 | Pelo lanoso - queratoderma palmoplantar - miocardiopatia dilatada                     | Q878         |
| 1384 | Penfigo foliaceo  | L102         |
| 1385 | Penfigo vulgar  | L100         |
| 1386 | Penfigoide bulloso  | L120         |
| 1387 | Penfigoide paraneoplásico   | L108         |
| 1388 | Perdida de audicion neurosensorial con aparicion temprana de canas y temblor esencial | -            |
| 1389 | Periarteritis nodosa  | M300         |
| 1390 | Pericarditis artritis camptodactilia  | -            |
| 1391 | Periodontitis juvenil localizada  | D71X         |
| 1392 | PI3Kδ Activado  | D818         |
| 1393 | Picnoacondrogenesis   | Q770         |
| 1394 | Picnodisostosis   | Q788         |
| 1395 | Piebaldismo   | E703         |
| 1396 | Pilli Torti onicodisplasia  | -            |
| 1397 | Pilo dental displasia   | -            |
| 1398 | Pityriasis rubra pilaris  | L440         |
| 1399 | Plagiocefalia aislada   | Q673         |
| 1400 | Plagiocefalia retraso mental ligado al cromosoma X                                    | Q870         |
| 1401 | PLAID (mutacion en PICG22, Hipogamaglobulinemia, urticaria por frio)                  | L502         |
| 1402 | Plaquetario familiar con predisposicion a leucemia mielogenica aguda, sindrome        | D694         |
| 1403 | Pneumonia intersticial aguda  | J848         |
| 1404 | Poiquilodermia con neutropenia  | D828         |
| 1405 | Poiquilodermia de Kindler   | Q818         |
| 1406 | Poliartritis, factor reumatoide negativo  | M083         |
| 1407 | Poliartritis, factor reumatoide positivo  | M080         |
| 1408 | Policondritis atrofante   | M941         |
| 1409 | Polidactilia en espejo - segmentacion vertebral anomalias de los miembros             | Q872         |
| 1410 | Polineuropatia amiloide familiar  | E851         |
| 1411 | Polineuropatia desmielinizante inflamatoria cronica                                   | G618         |
| 1413 | Poliposis adenomatosa familiar  | D126         |
| 1414 | Poliposis con capuchon  | D126         |
| 1415 | Poliposis juvenil de la infancia  | D126         |
| 1416 | Poliquistosis renal, autosomica y recesiva  | Q611         |
| 1417 | Polirradiculoneuropatia desmielinizante inflamatoria aguda                            | G610         |
| 1418 | Polisindactilia - malformacion cardiaca   | Q878         |
| 1419 | Porfiria aguda intermitente   | E802         |
| 1420 | Porfiria cutanea tarda (PCT)  | E801         |
| 1421 | Porfiria eritropoyetica congenita   | E800         |
| 1422 | Porfiria hepatica cronica   | E802         |
| 1423 | Poroqueratosis palmoplantar de Mantoux  | Q828         |
| 1424 | Predisposicion mendeliana a infecciones por micobacterias atípicas                    | D848         |
| 1425 | Problemas de crecimiento - braquidactilia - dismorfismo                               | Q870         |
| 1426 | Progeria  | E348         |
| 1427 | Progeria talla baja nevi pigmentados  | -            |
| 1428 | Proteinosis alveolar pulmonar idiopatica  | J840         |

Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

| No   | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0  | Código CIE10 |
|------|--|--------------|
| 1429 | Proteinosis alveolo-pulmonar (mutacion en CSF2RA)  | J840         |
| 1430 | Protoporfiria eritropoyetica   | E800         |
| 1431 | Pseudoacondroplasia  | Q778         |
| 1432 | Pseudoartrosis congenita de clavícula  | Q740         |
| 1433 | Pseudohipoaldosteronismo tipo 1  | N258         |
| 1434 | Pseudomixoma peritoneal  | C786         |
| 1435 | Pseudoprogeria   | Q878         |
| 1436 | Pseudotumor inflamatorio del hígado  | K758         |
| 1437 | Pseudoxantoma elástico   | Q828         |
| 1438 | Pterygium colli - retraso mental - anomalías digitales   | Q870         |
| 1439 | Ptosis - estrabismo - pupilas ectopicas  | Q870         |
| 1440 | Pulgar trifálgico - braquiectodactilia   | Q748         |
| 1441 | Pulgares ausentes talla baja inmunodeficiencia   | D828         |
| 1442 | Pulgares en aducción - artrogriposis, tipo Christian   | Q748         |
| 1443 | Pulgares en aducción - artrogriposis, tipo Dundar  | Q796         |
| 1444 | Purpura de Henoch-Schoenlein   | D690         |
| 1445 | Quadriparexia retraso mental retinitis pigmentaria   | Q878         |
| 1446 | Queratitis estromal  | H163         |
| 1447 | Queratoconjuntivitis atopica   | H162         |
| 1448 | Queratoderma palmoplantar - amiotrofia   | Q828         |
| 1449 | Queratoderma palmoplantar - Pelo rizado y en espiral   | Q828         |
| 1450 | Queratoderma palmoplantar - XX inversion de sexo - predisposición a carcinoma de células escamosas | Q560         |
| 1451 | Queratoderma palmoplantar difuso - acrocianosis  | Q828         |
| 1452 | Queratodermia hipotrichosis leuconiquia  | Q828         |
| 1453 | Queratodermia palmoplantar difusa, tipo Norrbotten dominante                                       | Q828         |
| 1454 | Queratosis folicular enanismo atrofia cerebral   | Q871         |
| 1455 | Queratosis palmaris et plantaris - clinodactilia   | Q828         |
| 1456 | Queratosis palmoplantar - periodontopatia - onicogriposis  | Q828         |
| 1457 | Querubismo (mutacion en SH3BP2)  | K108         |
| 1458 | Quintos metacarpianos cortos - resistencia a la insulina   | E138         |
| 1459 | Receptor de plaquetas ADP P2Y12 por fármacos antiembólicos, déficit de                             | D698         |
| 1460 | Resistencia periférica a las hormonas tiroideas  | E031         |
| 1461 | Reticulohistiocitosis multicéntrica -  | D763         |
| 1462 | Retinitis pigmentaria sordera hipogenitalismo  | Q878         |
| 1463 | Retino hepato endocrinológico síndrome   | Q878         |
| 1464 | Retinopatía hereditaria vascular   | H350         |
| 1465 | Retinosquisis ligada al cromosoma X  | Q141         |
| 1466 | Retraso del desarrollo debido al déficit de 2-metilbutiril-CoA-deshidrogenasa                      | E711         |
| 1467 | Retraso en el crecimiento por déficit en el factor de crecimiento insulinico de tipo 1             | E343         |
| 1468 | Retraso en el desarrollo - sordera, tipo Hildebrand  | Q878         |

| No   | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0   | Código CIE10 |
|------|---|--------------|
| 1469 | Retraso global del desarrollo - osteopenia - defecto ectodermico  | Q878         |
| 1470 | Retraso mental - cataratas - cifosis  | E778         |
| 1471 | Retraso mental dismorfia hipogonadismo diabetes mellitus  | Q878         |
| 1472 | Retraso mental hipotiroidia braquidactilia  | Q878         |
| 1473 | Retraso mental ligado al cromosoma X - acromegalia - hiperactividad   | Q878         |
| 1474 | Retraso mental ligado al cromosoma X - coreoatetosis - comportamiento anormal   | G255         |
| 1475 | Retraso mental ligado al cromosoma X - cubitus valgus - rostro típico   | Q878         |
| 1476 | Retraso mental ligado al cromosoma X - epilepsia - contracturas progresivas de las articulaciones - rostro típico       | Q878         |
| 1477 | Retraso mental ligado al cromosoma X - hipogammaglobulinemia - deterioro neurológico progresivo                         | Q878         |
| 1478 | Retraso mental ligado al cromosoma X - hipogonadismo - iciosis - obesidad - baja estatura                               | Q878         |
| 1479 | Retraso mental ligado al cromosoma X - hipotonía - dismorfismo facial - comportamiento agresivo                         | Q878         |
| 1480 | Retraso mental ligado al cromosoma X - macrocefalia - macroorquidismo   | Q878         |
| 1481 | Retraso mental ligado al cromosoma X - malformación de Dandy Walker - Enfermedad de los ganglios basales - Convulsiones | Q238         |
| 1482 | Retraso mental ligado al cromosoma X - pubertad precoz - obesidad   | Q878         |
| 1483 | Retraso mental ligado al cromosoma X epilepsia psoriasis  | Q878         |
| 1484 | Retraso mental ligado al cromosoma X no especificado  | Q878         |
| 1485 | Retraso mental ligado al cromosoma X psoriasis macroorquidismo  | F711         |
| 1486 | Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Abidi   | Q878         |
| 1487 | Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Armfield  | Q878         |
| 1488 | Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Cantagrel   | Q878         |
| 1489 | Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Miles-Carpenter   | Q878         |
| 1490 | Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Pai   | Q878         |
| 1491 | Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Reish   | Q878         |
| 1492 | Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Schimke   | Q878         |
| 1493 | Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Seemanova   | Q878         |
| 1494 | Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Shashi  | Q878         |
| 1495 | Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Shrimpton   | Q878         |
| 1496 | Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Siderius  | Q878         |
| 1497 | Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Snyder  | Q878         |

Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

| No   | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0   | Código CIE10 | No   | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0   | Código CIE10 |
|------|---|--------------|------|---|--------------|
| 1498 | Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Stevenson   | Q878         | 1542 | Sindrome angio-osteo-hipertrofico   | Q872         |
| 1499 | Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Stocco Dos Santos                                 | Q878         | 1543 | Sindrome Anttley-Bixler-like, genitales ambiguos, alteracion de la esteroidogenesis | E250         |
| 1500 | Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Stoll   | Q878         | 1544 | Sindrome AREDYLD  | Q878         |
| 1501 | Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo sudafricano                                       | Q878         | 1545 | Sindrome autoinflamatorio familiar por frio   | L502         |
| 1502 | Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Vitale  | Q878         | 1546 | Sindrome Blau (NOD2 or CARD15)  | Q878         |
| 1503 | Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Wilson  | Q878         | 1547 | Sindrome blefarofaciocutaneo  | Q878         |
| 1504 | Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Wittwer   | Q878         | 1548 | Sindrome blefarofaciocutaneo  | Q878         |
| 1505 | Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Zorick  | G318         | 1549 | Sindrome blefarofaciocutaneo  | Q870         |
| 1506 | Retraso mental ligado al cromosoma X, sindromico 7  | Q878         | 1550 | Sindrome BOR  | Q878         |
| 1507 | Retraso mental ligado al cromosoma X, sindromico, debido a la mutacion en JARID1C               | Q878         | 1551 | Sindrome branquio-esqueleto-genital   | Q878         |
| 1508 | Retraso mental severo - epilepsia - anomalias anales -hipoplasia de las falanges distales       | Q878         | 1552 | Sindrome branquio-oculo-facial  | Q188         |
| 1509 | Retraso mental severo ligado al cromosoma X tipo Gustavson                                      | F729         | 1553 | Sindrome CACH   | E752         |
| 1510 | Retraso mental y del crecimiento - disostosis mandibulo facial - microcefalia - fisura palatina | Q870         | 1554 | Sindrome CAMOS  | G111         |
| 1511 | Retraso psicomotor provocado por deficit de S-adenosil homocisteina hidrolasa                   | E721         | 1555 | Sindrome CDG tipo Ia  | E778         |
| 1512 | Reumatismo psoriasico   | L405         | 1556 | Sindrome CDG tipo Ib  | E778         |
| 1513 | RNASEH2A (AGS4)   | G318         | 1557 | Sindrome CDG tipo Ic  | E778         |
| 1514 | RNASEH2B (AGS2)   | G318         | 1558 | Sindrome CDG tipo Iih   | E778         |
| 1515 | RNASEH2C (AGS3)   | G318         | 1559 | Sindrome CEDNIK   | Q828         |
| 1516 | Romboencefalosinapsis   | Q043         | 1560 | Sindrome cerebro costo mandibular   | Q878         |
| 1517 | Sarcoidosis   | D869         | 1561 | Sindrome cerebro-oculo-nasal  | Q870         |
| 1518 | Sarcosinemia  | E725         | 1562 | Sindrome cerebro-pulmon-tiroides  | E031         |
| 1520 | SCN2 (Deficiencia GFI1)   | D70X         | 1563 | Sindrome CHANDS   | Q824         |
| 1521 | SCN3 (Deficiencia HAX1)   | D70X         | 1564 | Sindrome CHARGE   | Q878         |
| 1522 | SCN4, todas las otras   | D70X         | 1565 | Sindrome CINCA  | G031         |
| 1524 | Sialidosis tipo 1   | E771         | 1566 | Sindrome CLAPO  | Q873         |
| 1525 | Sialidosis tipo 2   | E771         | 1567 | Sindrome Cleidocranial  | Q778         |
| 1526 | Sindactilia - telecano - malformaciones renales y anogenitales                                  | Q878         | 1568 | Sindrome CODAS  | Q878         |
| 1527 | Sindactilia mesoaxial sinostotica con reduccion de las falanges                                 | Q704         | 1569 | Sindrome COFS   | Q871         |
| 1528 | Sindactilia no especificada   | Q709         | 1570 | Sindrome craneofacial-sordera-mano  | Q870         |
| 1529 | Sindactilia tipo Cenani Lenz  | Q784         | 1571 | Sindrome CREST  | M341         |
| 1530 | Sindrome "cat-eye"  | Q928         | 1572 | Sindrome de Aarskog-Scott   | Q871         |
| 1531 | Sindrome 3C   | Q878         | 1573 | Sindrome de Aase-Smith  | Q878         |
| 1532 | Sindrome 3M   | Q871         | 1574 | Sindrome de Abruzzo Erickson  | Q878         |
| 1533 | Sindrome acrocalfoso  | Q040         | 1575 | Sindrome de Ackerman  | K002         |
| 1534 | Sindrome acromegaloide hipertricosis  | Q870         | 1576 | Sindrome de Alcardi   | Q040         |
| 1535 | Sindrome acro-pectoral  | Q740         | 1577 | Sindrome de Alcardi-Goutieres   | G318         |
| 1536 | Sindrome acrorenal recesivo   | Q872         | 1578 | Sindrome de Alagille  | Q447         |
| 1537 | Sindrome acrorenomandibular   | Q878         | 1579 | Sindrome de Al-Gazali-Dattani   | E778         |
| 1538 | Sindrome acro-reno-ocular   | Q878         | 1580 | Sindrome de Allan-Herndon-Dudley  | E031         |
| 1539 | Sindrome ADULT  | Q872         | 1581 | Sindrome de Alpers  | G318         |
| 1540 | Sindrome Alport - leiomiotomosis difusa ligado al cromosoma X                                   | Q878         | 1582 | Sindrome de Alport  | Q878         |
| 1541 | Sindrome ANE  | Q878         | 1583 | Sindrome de Alstrom   | Q878         |
|      |   |              | 1584 | Sindrome de Ambras  | Q842         |
|      |   |              | 1585 | Sindrome de anemia megaloblastica sensible a tiamina                                | D531         |
|      |   |              | 1586 | Sindrome de aneuploidia en mosaico variegada  | Q998         |
|      |   |              | 1587 | Sindrome de aneurisma aortico de tipo Loeys-Dietz                                   | Q874         |
|      |   |              | 1588 | Sindrome de Angelman  | Q935         |
|      |   |              | 1589 | Sindrome de aniridia - retraso mental   | Q878         |
|      |   |              | 1590 | Sindrome de anoftalmia plus   | Q878         |
|      |   |              | 1591 | Sindrome de antisintetasas  | D898         |
|      |   |              | 1592 | Sindrome de Anttley-Bixler  | Q870         |
|      |   |              | 1593 | Sindrome de Apert   | Q870         |
|      |   |              | 1594 | Sindrome de aspiracion de meconio   | P240         |
|      |   |              | 1595 | Sindrome de ataxia - sordera - retraso mental                                       | G111         |
|      |   |              | 1596 | Sindrome de Atkin Flaitz Patil Smith  | Q878         |

27 NOV 2018

2018

HOJA No 21

Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

| No   | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0                                    | Código CIE10 |
|------|--|--------------|
| 1597 | Síndrome de autismo y macrocefalia                                       | Q878         |
| 1598 | Síndrome de Axenfeld-Rieger  | Q138         |
| 1599 | Síndrome de Ballard (Braquidactilia tipo B y C combinadas)               | Q738         |
| 1600 | Síndrome de Bamforth   | E031         |
| 1601 | Síndrome de Bangstad   | E318         |
| 1602 | Síndrome de Banki  | Q681         |
| 1604 | Síndrome de Barber Say   | Q870         |
| 1605 | Síndrome de Bardet-Biedl   | Q878         |
| 1606 | Síndrome de Barth  | E711         |
| 1607 | Síndrome de Bartsocas-Papas  | Q872         |
| 1608 | Síndrome de Bartter  | E268         |
| 1609 | Síndrome de Basan  | Q828         |
| 1610 | Síndrome de Bazex  | L851         |
| 1611 | Síndrome de Bazex-Dupre-Christol   | L988         |
| 1612 | Síndrome de Beckwith-Wiedemann   | Q873         |
| 1613 | Síndrome de Beemer Erbruggen   | Q878         |
| 1614 | Síndrome de Bencze   | Q674         |
| 1615 | Síndrome de Berant   | Q878         |
| 1616 | Síndrome de Bernard-Soulier  | D691         |
| 1617 | Síndrome de Birt-Hogg-Dube   | Q878         |
| 1618 | Síndrome de Björnstadt   | Q878         |
| 1619 | Síndrome de Bloom  | Q998         |
| 1620 | Síndrome de Bonneman-Melnecke-Reich                                      | Q048         |
| 1621 | Síndrome de Book   | Q824         |
| 1622 | Síndrome de Bork-Stender-Schmidt   | Q824         |
| 1623 | Síndrome de Borroni di Rocco Crovato                                     | Q878         |
| 1624 | Síndrome de Bosley-Safih-Alqainy   | Q878         |
| 1625 | Síndrome de Bowen-Conradi  | Q878         |
| 1626 | Síndrome de braquimorfismo - oncodisplasia - disfalangismo               | Q871         |
| 1627 | Síndrome de Brown-Vialetto-van Laere                                     | G121         |
| 1628 | Síndrome de Brugada  | I472         |
| 1629 | Síndrome de Budd-Chiari  | I820         |
| 1630 | Síndrome de Buschke-Ollendorff   | Q788         |
| 1631 | Síndrome de Cabezas  | Q878         |
| 1632 | Síndrome de Camurati Engelman  | Q783         |
| 1633 | Síndrome de Cantrell Haller Ravitsch                                     | Q897         |
| 1634 | Síndrome de Cantu  | Q828         |
| 1635 | Síndrome de Cantu Sanchez Corona Fragoso                                 | L818         |
| 1636 | Síndrome de Carey-Fineman-Ziter  | Q870         |
| 1637 | Síndrome de Camevale   | Q878         |
| 1638 | Síndrome de Carpenter  | Q870         |
| 1639 | Síndrome de cataratas congenitas, dismorfia facial, y neuropatía (CCFDN) | Q878         |
| 1640 | Síndrome de Cate-L-Manzke  | Q878         |
| 1641 | Síndrome de CDG  | E778         |
| 1642 | Síndrome de CDG tipo IId   | E778         |
| 1643 | Síndrome de CDG tipo Ile   | E778         |
| 1644 | Síndrome de CDG tipo II  | E778         |
| 1645 | Síndrome de CDG tipo Ig  | E778         |
| 1646 | Síndrome de CDG tipo Ih  | E778         |
| 1647 | Síndrome de CDG tipo Iia   | E778         |
| 1648 | Síndrome de CDG tipo Iie   | E778         |
| 1649 | Síndrome de CDG tipo Ik  | E778         |
| 1650 | Síndrome de CDG tipo Il  | E778         |
| 1651 | Síndrome de cefalopolisindactilia de Greig                               | Q870         |
| 1652 | Síndrome de Char   | Q878         |
| 1653 | Síndrome de Chediak-Higashi  | E703         |

| No   | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0  | Código CIE10 |
|------|--|--------------|
| 1654 | Síndrome de CHILD  | Q878         |
| 1655 | Síndrome de Christian de Myer Franken  | Q875         |
| 1656 | Síndrome de Christ-Siemens-Touraine  | Q824         |
| 1657 | Síndrome de Churg-Strauss  | M301         |
| 1658 | Síndrome de Clouston   | Q828         |
| 1659 | Síndrome de CLOVE's  | Q873         |
| 1660 | Síndrome de Cobb   | Q273         |
| 1661 | Síndrome de Cockayne   | Q871         |
| 1662 | Síndrome de Coffin Siris   | Q871         |
| 1663 | Síndrome de Coffin-Lowry   | Q870         |
| 1664 | Síndrome de Cogan  | H163         |
| 1665 | Síndrome de Cohen  | Q878         |
| 1666 | Síndrome de Cole-Carpenter   | Q780         |
| 1667 | Síndrome de Cooks  | Q846         |
| 1668 | Síndrome de Cooper-Jabs  | Q878         |
| 1669 | Síndrome de Cornelia de Lange  | Q871         |
| 1670 | Síndrome de Costello   | Q878         |
| 1671 | Síndrome de Cousin-Walbraham-Cegarra   | Q875         |
| 1672 | Síndrome de Cowden   | Q858         |
| 1673 | Síndrome de Coxo auricular   | Q871         |
| 1674 | Síndrome de Crigler-Najjar   | E805         |
| 1675 | Síndrome de Crisponi   | G908         |
| 1676 | Síndrome de Cronkhite-Canada   | D126         |
| 1677 | Síndrome de Curry Jones  | Q870         |
| 1678 | Síndrome de Cushing  | E249         |
| 1679 | Síndrome de Cushing dependiente de ACTH  | E240         |
| 1680 | Síndrome de Dahlberg Borer Newcomer  | Q878         |
| 1681 | Síndrome de delección 6q16   | Q935         |
| 1682 | Síndrome de Denys-Drash  | N041         |
| 1683 | Síndrome de depleción del ADN mitocondrial, forma encefalomiotípica con aciduria metilmalonica | G713         |
| 1684 | Síndrome de Desbuquois   | Q788         |
| 1685 | Síndrome de Dincsoy Salih Patel  | Q044         |
| 1686 | Síndrome de Donnai-Barrow  | Q878         |
| 1687 | Síndrome de Duane  | H508         |
| 1688 | Síndrome de Dubowitz   | Q871         |
| 1689 | Síndrome de Dursun   | D70X         |
| 1690 | Síndrome de Dyggve-Melchior-Clausen  | Q777         |
| 1691 | Síndrome de EEM  | Q878         |
| 1692 | Síndrome de Ehlers-Danlos de tipo vascular   | Q796         |
| 1693 | Síndrome de Ehlers-Danlos tipo artrocalasia - TIPO VII   | Q796         |
| 1694 | Síndrome de Ehlers-Danlos tipo cefaloescoliosis - TIPO VI                                      | Q796         |
| 1695 | Síndrome de Ehlers-Danlos tipo clásico - TIPO I Y II   | Q796         |
| 1696 | Síndrome de Ehlers-Danlos tipo dermatosparaxis - TIPO VII C                                    | Q796         |
| 1697 | Síndrome de Ehlers-Danlos tipo hiperlaxitud - TIPO III   | Q796         |
| 1698 | Síndrome de Eiken  | Q878         |
| 1699 | Síndrome de Ellis-Van Creveld  | Q776         |
| 1700 | Síndrome de encefalopatía mioneurogastrointestinal   | G713         |
| 1701 | Síndrome de Eng Strom  | Q871         |
| 1702 | Síndrome de escafoccefalia familiar tipo McGillivray   | Q870         |
| 1703 | Síndrome de Evans  | D693         |
| 1704 | Síndrome de exoftalmos benigno   | H052         |

Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

| No   | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0                                     | Código CIE10 | No   | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0                | Código CIE10 |
|------|---|--------------|------|--|--------------|
| 1705 | Sindrome de extravasacion capilar   | I788         | 1759 | Sindrome de Jeune                                    | Q772         |
| 1706 | Sindrome de Fanconi asociado a cadenas ligeras Ig monoclonal              | E720         | 1760 | Sindrome de Johanson Blizzard                        | Q878         |
| 1707 | Sindrome de Filippi   | Q878         | 1761 | Sindrome de Johnson Mcmillin                         | Q878         |
| 1708 | Sindrome de Fine Lubinsky   | Q878         | 1762 | Sindrome de Joubert                                  | Q043         |
| 1709 | Sindrome de Finlay Markes   | Q878         | 1763 | Sindrome de Joubert con defecto hepatico             | K740         |
| 1710 | Sindrome de Floating-Harbor   | Q878         | 1764 | Sindrome de Joubert con defecto orofaciocigital      | Q043         |
| 1711 | Sindrome de Flynn Aird  | Q878         | 1765 | Sindrome de Juberg Hayward                           | Q870         |
| 1712 | Sindrome de Fountain  | Q878         | 1766 | Sindrome de Kabuki make up                           | Q870         |
| 1713 | Sindrome de Frank-Ter Haar  | Q878         | 1767 | Sindrome de Kaler Garrity Stern                      | Q878         |
| 1714 | Sindrome de Fraser  | Q870         | 1768 | Sindrome de Kallmann                                 | E230         |
| 1715 | Sindrome de Frasier   | N041         | 1769 | Sindrome de Kallmann cardiopatia                     | Q248         |
| 1716 | Sindrome de Freeman-Sheldon   | Q870         | 1770 | Sindrome de Kapur-Toriello                           | Q878         |
| 1717 | Sindrome de Fried   | Q878         | 1771 | Sindrome de Kasabach-Merritt                         | D180         |
| 1718 | Sindrome de Fryns   | Q878         | 1772 | Sindrome de Kearns-Sayre                             | H498         |
| 1719 | Sindrome de Fuhrmann  | Q748         | 1773 | Sindrome de Klippe-Feil aislado                      | Q761         |
| 1720 | Sindrome de Fugua Berkovitz   | Q564         | 1774 | Sindrome de Kozlowski Brown Hardwick                 | Q878         |
| 1721 | Sindrome de Galloway  | Q043         | 1775 | Sindrome de Kumar Levick                             | Q846         |
| 1722 | Sindrome de German  | Q878         | 1776 | Sindrome de la cimitarra                             | Q268         |
| 1723 | Sindrome de Gitelman  | N158         | 1777 | Sindrome de la persona rigida                        | G258         |
| 1724 | Sindrome de Goldblatt   | Q870         | 1778 | Sindrome de la piel rizada                           | Q828         |
| 1725 | Sindrome de Goldenhar   | Q870         | 1779 | Sindrome de la triple H (HHH)                        | E724         |
| 1726 | Sindrome de Goldmann-Favre  | H355         | 1780 | Sindrome de Laron                                    | E343         |
| 1727 | Sindrome de Goodman   | Q870         | 1781 | Sindrome de Laron con inmunodeficiencia              | D828         |
| 1728 | Sindrome de Gorham Stout  | M895         | 1782 | Sindrome de Larsen                                   | Q748         |
| 1729 | Sindrome de Gorlin  | Q878         | 1783 | Sindrome de Larsen like forma letal                  | Q748         |
| 1730 | Sindrome de Gorlin Chaudry Moss   | Q870         | 1784 | Sindrome de Leigh                                    | G318         |
| 1731 | Sindrome de Grange  | Q878         | 1785 | Sindrome de Lelis                                    | Q878         |
| 1732 | Sindrome de Guillain-Barre  | G610         | 1786 | Sindrome de Lemierre                                 | I808         |
| 1733 | Sindrome de Hallermann Streiff Francois                                   | Q870         | 1787 | Sindrome de Lennox-Gastaut                           | G404         |
| 1734 | Sindrome de Hartnup   | E720         | 1788 | Sindrome de Lesch-Nyhan                              | E791         |
| 1735 | Sindrome de Hartsfield Bixler Demyer                                      | Q878         | 1789 | Sindrome de Lewis Pashayan                           | Q824         |
| 1736 | Sindrome de Hennekam  | Q878         | 1790 | Sindrome de Lewis-Summer                             | G618         |
| 1737 | Sindrome de Hennekam Beemer   | Q822         | 1791 | Sindrome de Lichtenstein                             | Q781         |
| 1738 | Sindrome de Hermansky-Pudlak  | E703         | 1792 | Sindrome de Liddle                                   | I151         |
| 1739 | Sindrome de HERNS   | I673         | 1793 | Sindrome de Li-Fraumeni                              | D489         |
| 1740 | Sindrome de Hiper IgD   | E850         | 1794 | Sindrome de Lipodistrofia - retraso mental - sordera | Q788         |
| 1741 | Sindrome de Hiper IgM   | D828         | 1795 | Sindrome de Lowry-Wood                               | Q875         |
| 1742 | Sindrome de hipercoagulabilidad por deficit de glicosilfosfatidilinositol | E888         | 1796 | Sindrome de Maffucci                                 | Q784         |
| 1743 | Sindrome de hiper-IgE autosomico dominante                                | D824         | 1797 | Sindrome de Majeed (mutacion de LPIN2)               | Q878         |
| 1744 | Sindrome de hipopigmentacion con sordera y ceguera, tipo yemeni           | Q878         | 1798 | Sindrome de Marden-Walker                            | Q870         |
| 1745 | Sindrome de Holt-Oram   | Q872         | 1799 | Sindrome de Marfan                                   | Q874         |
| 1746 | Sindrome de Houlston Iraggori Murday                                      | Q878         | 1800 | Sindrome de Marinesco-Sjogren                        | G111         |
| 1747 | Sindrome de Hurler  | E760         | 1802 | Sindrome de Marshall-Smith                           | Q873         |
| 1748 | Sindrome de Hurler-Scheie   | E760         | 1803 | Sindrome de Martinez-Frias                           | Q458         |
| 1749 | Sindrome de Ichiosis y nacimiento prematuro                               | Q808         | 1804 | Sindrome de Matthew-Wood                             | Q112         |
| 1750 | Sindrome de IMAGE   | Q871         | 1805 | Sindrome de Mayer-Rokitansky-Küster-Hauser           | Q518         |
| 1751 | Sindrome de inmunodeficiencia primaria por deficit de p14                 | D828         | 1806 | Sindrome de Mazabraud                                | M850         |
| 1752 | Sindrome de insensibilidad a los androgenos                               | E345         | 1807 | Sindrome de McCune-Albright                          | Q781         |
| 1753 | Sindrome de intestino corto   | Q438         | 1808 | Sindrome de Meacham                                  | Q878         |
| 1754 | Sindrome de isotretinoina like  | Q868         | 1809 | Sindrome de Meckel                                   | Q619         |
| 1755 | Sindrome de Jackson-Weiss   | Q878         | 1810 | Sindrome de megacolon de Goldberg-Shprintzen         | Q878         |
| 1756 | Sindrome de Jacobson  | Q935         | 1811 | Sindrome de MEHMO                                    | Q878         |
| 1757 | Sindrome de Jalili  | H355         | 1812 | Sindrome de Michels                                  | Q878         |
| 1758 | Sindrome de Jervell y Lange-Nielsen                                       | I458         | 1813 | Sindrome de microdelecion 12q14                      | Q935         |

baw

JPM 2018

27 NOV 2018

## RESOLUCIÓN NÚMERO 005265 DE

27 NOV 2018

HOJA No 23

Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

| No   | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0                              | Código CIE10 |
|------|--|--------------|
| 1814 | Síndrome de microdeleción 15q24                                    | Q935         |
| 1815 | Síndrome de microdeleción 2p21                                     | Q935         |
| 1816 | Síndrome de microdeleción 2q24                                     | Q935         |
| 1817 | Síndrome de microdeleción 2q37                                     | Q935         |
| 1818 | Síndrome de microdeleción 8q22.1                                   | Q935         |
| 1819 | Síndrome de microlisencefalia - micromelia                         | Q043         |
| 1820 | Síndrome de miembros y mamas                                       | Q878         |
| 1821 | Síndrome de Miller Dieker  | Q043         |
| 1822 | Síndrome de Milroy   | Q820         |
| 1823 | Síndrome de Moebius  | Q870         |
| 1824 | Síndrome de Mohr-Tranebjærg  | G318         |
| 1825 | Síndrome de Mononen Karmes Senac                                   | Q875         |
| 1826 | Síndrome de Moore Federman   | Q778         |
| 1827 | Síndrome de Mowat-Wilson   | Q431         |
| 1828 | Síndrome de Muckle-Wells   | E850         |
| 1829 | Síndrome de Muenke   | Q870         |
| 1830 | Síndrome de Muir-Torre   | L728         |
| 1831 | Síndrome de Myhre Ruvalcaba Graham                                 | Q878         |
| 1832 | Síndrome de Naegeli-Franceschetti-Jadassohn                        | Q824         |
| 1833 | Síndrome de Nance-Horan  | Q870         |
| 1834 | Síndrome de Neu-Laxova   | Q878         |
| 1835 | Síndrome de neurocantocitosis de McLeod                            | G10X         |
| 1836 | Síndrome de Neurodegenerativo ligado al cromosoma X, de tipo Hamel | G318         |
| 1837 | Síndrome de Nevo   | Q796         |
| 1838 | Síndrome de Nevus epidermico                                       | Q858         |
| 1839 | Síndrome de Nijmegen Breakage                                      | Q878         |
| 1840 | Síndrome de Noonan   | Q871         |
| 1841 | Síndrome de Ochoa  | N318         |
| 1842 | Síndrome de Okamoto Satomura                                       | Q878         |
| 1843 | Síndrome de Olmsted  | Q828         |
| 1844 | Síndrome de Omenn  | D818         |
| 1845 | Síndrome de Ondine   | G473         |
| 1846 | Síndrome de Opitz ligado al cromosoma X                            | Q878         |
| 1847 | Síndrome de Pai  | Q878         |
| 1848 | Síndrome de Pallister-Hall   | D330         |
| 1849 | Síndrome de Papillon-Lefèvre                                       | Q828         |
| 1850 | Síndrome de Parkes Weber   | Q872         |
| 1851 | Síndrome de Parsonage-Turner                                       | G545         |
| 1852 | Síndrome de Partington   | Q878         |
| 1853 | Síndrome de Pearson  | D640         |
| 1854 | Síndrome de Pendred  | E071         |
| 1855 | Síndrome de Perlman  | Q873         |
| 1856 | Síndrome de Perrault   | Q878         |
| 1857 | Síndrome de Perry  | G26X         |
| 1858 | Síndrome de Peters-Plus  | Q134         |
| 1859 | Síndrome de Peutz-Jeghers  | Q858         |
| 1860 | Síndrome de Pfeiffer   | Q870         |
| 1861 | Síndrome de PIIBIDS  | L678         |
| 1862 | Síndrome de Pierre Robin - anomalía faciodigital                   | Q878         |
| 1863 | Síndrome de Pierre Robin aislado                                   | Q870         |
| 1864 | Síndrome de Pierson  | N048         |
| 1865 | Síndrome de Pitt Hopkins   | Q870         |
| 1866 | Síndrome de Plummer-Vinson   | D501         |
| 1867 | Síndrome de Poland   | Q798         |
| 1868 | Síndrome de Pollitt  | L678         |
| 1869 | Síndrome de Potocki-Shaffer  | Q935         |

| No   | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0                          | Código CIE10 |
|------|--|--------------|
| 1870 | Síndrome de Prader-Willi                                       | Q871         |
| 1871 | Síndrome de Prieto Badia Mulas                                 | Q878         |
| 1872 | Síndrome de Proteus  | Q873         |
| 1873 | Síndrome de pseudo-Zellweger                                   | Q878         |
| 1874 | Síndrome de pteteriorón multiple autosómico dominante          | Q798         |
| 1875 | Síndrome de Pterigium antecubital                              | Q688         |
| 1876 | Síndrome de Pterigium popliteo autosómico dominante            | Q872         |
| 1877 | Síndrome de pulgar largo braquidactilia                        | Q872         |
| 1878 | Síndrome de Qazi Markouizos                                    | Q878         |
| 1879 | Síndrome de Rambaud Gallian Touchard                           | E788         |
| 1880 | Síndrome de Rapp Hodgkin                                       | Q824         |
| 1881 | Síndrome de Renpenning   | Q875         |
| 1882 | Síndrome de resistencia a la hormona liberadora de tirotropina | E031         |
| 1883 | Síndrome de Rett   | F842         |
| 1884 | Síndrome de Rett atípico                                       | F842         |
| 1885 | Síndrome de Riddle   | D828         |
| 1886 | Síndrome de Roberts  | Q738         |
| 1887 | Síndrome de Robinow  | Q871         |
| 1888 | Síndrome de Robinow like                                       | Q871         |
| 1889 | Síndrome de Roifman  | Q777         |
| 1890 | Síndrome de Rothmund-Thomson                                   | Q828         |
| 1891 | Síndrome de rotula parva                                       | Q741         |
| 1892 | Síndrome de rotura de Nijmegen                                 | Q878         |
| 1893 | Síndrome de rubeola congenita                                  | P360         |
| 1894 | Síndrome de Rubinstein-Taybi                                   | Q872         |
| 1895 | Síndrome de Rudiger Schmidt Loose                              | Q870         |
| 1896 | Síndrome de Saethre-Chotzen                                    | Q870         |
| 1897 | Síndrome de Sakati Nyhan Tisdale                               | Q870         |
| 1898 | Síndrome de Saldino-Mainzer                                    | Q875         |
| 1899 | Síndrome de Sanfilippo tipo A                                  | E762         |
| 1900 | Síndrome de Say Barber Miller                                  | Q878         |
| 1901 | Síndrome de Scarf  | Q828         |
| 1902 | Síndrome de Scheie   | E760         |
| 1903 | Síndrome de Schilbach-Rott                                     | Q870         |
| 1904 | Síndrome de Schinzel-Giedion                                   | Q870         |
| 1905 | Síndrome de Schnitzler   | L508         |
| 1906 | Síndrome de Schopf-Schulz-Passarge                             | Q828         |
| 1907 | Síndrome de Schwartz-Jampel                                    | G711         |
| 1908 | Síndrome de Sebastian  | D694         |
| 1909 | Síndrome de Seckel   | Q871         |
| 1910 | Síndrome de Secreción inapropiada de hormona antidiuretica     | E222         |
| 1911 | Síndrome de Senior-Loken                                       | Q615         |
| 1912 | Síndrome de sensibilidad a UV                                  | L568         |
| 1913 | Síndrome de SERKAL   | Q878         |
| 1914 | Síndrome de Sezary   | C841         |
| 1915 | Síndrome de Shock estafilococico tóxico                        | A483         |
| 1916 | Síndrome de Shprintzen-Goldberg                                | Q878         |
| 1917 | Síndrome de Shwachman-Diamond                                  | D610         |
| 1918 | Síndrome de Siegler Brewer Carey                               | Q878         |
| 1919 | Síndrome de Silenice   | Q748         |
| 1920 | Síndrome de Silver-Russell                                     | Q871         |
| 1921 | Síndrome de Simpson-Golabi-Behmel                              | Q873         |
| 1922 | Síndrome de Simpson-Golabi-Behmel tipo 2                       | Q873         |
| 1923 | Síndrome de Sjögren-Larsson                                    | Q871         |
| 1924 | Síndrome de Smith-Lemli-Opitz                                  | Q871         |

Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

| No   | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0  | Código CIE10 |
|------|--|--------------|
| 1925 | Sindrome de Smith-Magenis  | Q878         |
| 1926 | Sindrome de sordera branquiogenica   | Q878         |
| 1927 | Sindrome de sordera e infertilidad   | Q935         |
| 1928 | Sindrome de Sotos  | Q873         |
| 1929 | Sindrome de Stern Lubinsky Durie   | H185         |
| 1930 | Sindrome de Stickler   | Q875         |
| 1931 | Sindrome de Stimmler   | Q878         |
| 1932 | Sindrome de Stoll Alembik Finck  | Q878         |
| 1933 | Sindrome de Stormorken Sjaastad Langslet   | D698         |
| 1934 | Sindrome de Sturge Weber   | Q858         |
| 1935 | Sindrome de Suarez-Stickler  | Q788         |
| 1936 | Sindrome de sudoracion inducida por frio   | G608         |
| 1937 | Sindrome de Summit   | Q820         |
| 1938 | Sindrome de Susac  | I677         |
| 1939 | Sindrome de Teebi Shaltout   | Q878         |
| 1940 | Sindrome de Temtamy  | Q878         |
| 1941 | Sindrome de Tietz  | Q878         |
| 1942 | Sindrome de Tome Brune Fardeau   | E754         |
| 1943 | Sindrome de Torg-Winchester  | Q871         |
| 1944 | Sindrome de Toriello Carey   | Q878         |
| 1945 | Sindrome de Toriello Lacassie Droste   | Q878         |
| 1946 | Sindrome de tortuosidad arterial   | I738         |
| 1947 | Sindrome de Tourette   | F952         |
| 1948 | Sindrome de Townes-Brocks  | Q878         |
| 1949 | Sindrome de Treacher-Collins   | Q754         |
| 1950 | Sindrome de Treft Sanborn Carey  | H472         |
| 1951 | Sindrome de Turner   | Q969         |
| 1952 | Sindrome de Ulbright-Hodes   | Q878         |
| 1953 | Sindrome de Usher  | H355         |
| 1954 | Sindrome de Usher no especificado  | H355         |
| 1955 | Sindrome de Usher tipo 1   | H355         |
| 1956 | Sindrome de Usher tipo 2   | H355         |
| 1957 | Sindrome de Van der Bosch  | Q878         |
| 1958 | Sindrome de Van Der Woude  | Q380         |
| 1959 | Sindrome de Vater-like, con hipertension pulmonar, anomalias de las orejas y retraso del crecimiento | Q878         |
| 1960 | Sindrome de Vici   | Q878         |
| 1961 | Sindrome de Waardenburg (termino generico)   | E703         |
| 1962 | Sindrome de Waardenburg-Shah   | Q878         |
| 1963 | Sindrome de Walker-Warburg   | G712         |
| 1964 | Sindrome de Weaver   | Q873         |
| 1965 | Sindrome de Weaver Williams  | Q878         |
| 1966 | Sindrome de Weill Marchesani   | Q870         |
| 1967 | Sindrome de Wells  | L983         |
| 1968 | Sindrome de Werner   | E348         |
| 1969 | Sindrome de West   | G404         |
| 1970 | Sindrome de WHIM   | D818         |
| 1971 | Sindrome de Wieacker-Wolff   | G718         |
| 1972 | Sindrome de Wiedemann-Rautenstrauch.   | E348         |
| 1973 | Sindrome de Williams   | Q878         |
| 1974 | Sindrome de Wilson Turner  | Q878         |
| 1975 | Sindrome de Wiskott-Aldrich  | D820         |
| 1976 | Sindrome de Wolcott-Rallison   | E137         |
| 1977 | Sindrome de Wolf-Hirschhorn  | Q933         |
| 1978 | Sindrome de Wolfram  | E107         |
| 1979 | Sindrome de Worster-Drought  | G808         |
| 1980 | Sindrome de Zellweger  | Q878         |

| No   | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0                             | Código CIE10 |
|------|---|--------------|
| 1981 | Sindrome de Zellweger-like sin anomalias peroxisomicas            | Q878         |
| 1982 | Sindrome de Zollinger-Ellison                                     | E164         |
| 1983 | Sindrome de Zurich-Kaye   | Q878         |
| 1984 | Sindrome del cráneo en trebol aislado                             | Q750         |
| 1985 | Sindrome del injerto contra huesped                               | T860         |
| 1986 | Sindrome del metimercurio fetal                                   | T561         |
| 1987 | Sindrome DEND   | P702         |
| 1988 | Sindrome digito reno cerebral                                     | Q878         |
| 1989 | Sindrome disgenesico del tronco encefalico de Athabaskan          | Q878         |
| 1990 | Sindrome DOOR   | Q878         |
| 1991 | Sindrome facio-cardio-melico                                      | Q878         |
| 1992 | Sindrome FILS (mutacion en POLE1)                                 | Q871         |
| 1993 | Sindrome GAPO   | Q878         |
| 1994 | Sindrome Genitopatellar   | Q878         |
| 1995 | Sindrome GRACILE  | E888         |
| 1996 | Sindrome H  | D763         |
| 1997 | Sindrome HEC  | Q878         |
| 1998 | Sindrome hemolítico uremico atípico                               | D588         |
| 1999 | Sindrome hipereosinofílico idiopatico                             | D475         |
| 2000 | Sindrome hydrolethalus  | Q878         |
| 2001 | Sindrome IBIDS  | Q808         |
| 2002 | Sindrome ICF  | D848         |
| 2003 | Sindrome IRIDA  | D508         |
| 2004 | Sindrome IRVAN  | H350         |
| 2005 | Sindrome KBG  | Q878         |
| 2006 | Sindrome KID  | Q808         |
| 2007 | Sindrome lacrimo-auriculo-dento-digital                           | Q878         |
| 2008 | Sindrome LEOPARD  | Q878         |
| 2009 | Sindrome letal onfalocele fisura palatina                         | Q878         |
| 2010 | Sindrome linfoproliferativo autoinmune (ALPES-SFAS)               | D479         |
| 2011 | Sindrome Maroteaux Lamy   | E762         |
| 2012 | Sindrome MASA   | G114         |
| 2013 | Sindrome MEDNIK   | Q878         |
| 2014 | Sindrome MELAS  | G713         |
| 2015 | Sindrome MERRF  | G403         |
| 2016 | Sindrome miastenico de Lambert-Eaton                              | G731         |
| 2017 | Sindrome Micro  | Q043         |
| 2018 | Sindrome MIDAS  | Q112         |
| 2019 | Sindrome N  | Q878         |
| 2020 | Sindrome NARP   | G318         |
| 2021 | Sindrome nefrotico idiopatico sensible a esteroideos              | N048         |
| 2022 | Sindrome neurocutaneo tipo Bicknell                               | Q878         |
| 2023 | Sindrome neurodegenerativo ligado al cromosoma X, de tipo Bertini | G318         |
| 2024 | Sindrome neuroectodermico-endocrino                               | Q878         |
| 2025 | Sindrome neuroleptico maligno                                     | G210         |
| 2026 | Sindrome oculo osteo cutaneo                                      | Q875         |
| 2027 | Sindrome oculo-cerebro-cutaneo                                    | Q878         |
| 2028 | Sindrome oculo-cerebro-renal                                      | E720         |
| 2029 | Sindrome oculo-digitio-esofagico-duodenal (ODED)                  | Q878         |
| 2030 | Sindrome oculopalatocerebral                                      | Q871         |
| 2031 | Sindrome odonto-trico-onico-digitopalmar                          | Q878         |
| 2032 | Sindrome oral-facial-digital                                      | Q870         |
| 2033 | Sindrome oral-facial-digital no especificado                      | Q870         |
| 2034 | Sindrome oral-facial-digital tipo 1                               | Q870         |

27 NOV 2018

RESOLUCIÓN NÚMERO 005265 DE

23/2018

HOJA No 25

Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

| No   | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0                                       | Código CIE10 |
|------|---|--------------|
| 2035 | Síndrome oral-facial-digital tipo 3   | Q870         |
| 2036 | Síndrome oral-facial-digital tipo 4   | Q870         |
| 2037 | Síndrome oral-facial-digital tipo 5   | Q870         |
| 2038 | Síndrome oral-facial-digital tipo 8   | Q870         |
| 2039 | Síndrome oto-palato-digital   | Q870         |
| 2040 | Síndrome PAGOD  | Q878         |
| 2041 | Síndrome PARC   | Q878         |
| 2042 | Síndrome PELVIS   | Q878         |
| 2043 | Síndrome PFAPA  | E850         |
| 2044 | Síndrome PHACE  | Q878         |
| 2045 | Síndrome pneumo-renal de Goodpasture  | M310         |
| 2046 | Síndrome polimalformativo fetal tipo Böökell                                | Q878         |
| 2047 | Síndrome RAPADILINO   | Q871         |
| 2048 | Síndrome RHYNS  | Q878         |
| 2049 | Síndrome SHORT  | Q871         |
| 2050 | Síndrome tipo IPEX  | E310         |
| 2051 | Síndrome trico dental   | Q878         |
| 2052 | Síndrome trico dento oseo tipo 1  | Q824         |
| 2053 | Síndrome tricorriñofalangico, tipo 1 y 3                                    | Q871         |
| 2054 | Síndrome triple A   | E274         |
| 2055 | Síndrome ulnar-mamario  | Q718         |
| 2056 | Síndrome uña-rotula   | Q872         |
| 2057 | Síndrome vulvovaginal-gingival  | L438         |
| 2058 | Síndrome W  | Q878         |
| 2059 | Síndrome Klippe Trenaunay Servelle  | Q872         |
| 2060 | Síndrome Klippe Trenaunay Weber   | Q872         |
| 2061 | Síndromes hipereosinofílicos  | D475         |
| 2062 | Síndromes miasténicos congénitos  | G702         |
| 2063 | Sínespondilismo congénito   | Q764         |
| 2064 | Sínfalangismo anomalías múltiples manos y pies                              | Q748         |
| 2065 | Sínfalangismo distal  | Q709         |
| 2066 | Síngnata anomalías múltiples  | Q878         |
| 2067 | Sinostosis humero - cubital   | Q740         |
| 2068 | Sinostosis humeroradial aislada   | Q740         |
| 2069 | Sinostosis humeroradiocubital   | Q740         |
| 2070 | Sinostosis radio-ulnar - trombocitopenia amegakaryocítica                   | Q872         |
| 2071 | Sirenomelia   | Q872         |
| 2072 | Siringomelia  | G950         |
| 2073 | Sitosterolemia  | E780         |
| 2074 | Sordera - anomalías genitales - sinostosis de metacarpianos y metatarsianos | Q878         |
| 2075 | Sordera - déficit intelectual, tipo Martin-Probst                           | Q878         |
| 2076 | Sordera - hipoplasia del esmalte - anomalía en las uñas                     | Q878         |
| 2077 | Sordera - neuropatía periférica - enfermedad arterial                       | G600         |
| 2078 | Sordera - vitíligo - acalasia   | Q878         |
| 2079 | Sordera con aplasia del laberinto, microtia y microondas                    | Q165         |
| 2080 | Sordera linfedema leucemia  | D467         |
| 2081 | Sordera valvula mitral esqueléticas anomalías                               | -            |
| 2082 | SPG27   | G114         |
| 2083 | Talla baja tipo Bruselas  | Q871         |
| 2084 | Taquiamitnia atrial con intervalo PR corto                                  | I456         |

| No   | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0  | Código CIE10 |
|------|--|--------------|
| 2085 | Taquicardia ventricular polimórfica catecolinérgica  | I472         |
| 2086 | Telangiectasia epiléptica  | G408         |
| 2087 | Tetraplejia espástica congénita  | G114         |
| 2088 | Timoma con inmunodeficiencia   | -            |
| 2089 | Tiro cerebro renal síndrome  | -            |
| 2090 | Tirosinemia tipo 1   | E702         |
| 2091 | Tirosinemia tipo 2   | E702         |
| 2092 | Tirosinemia transitoria  | P745         |
| 2093 | TNF receptor asociado a fiebres periódicas TRAPS   | E850         |
| 2094 | Toraco pelvica disostosis  | Q772         |
| 2095 | Torticis paroxístico benigno de la infancia  | G243         |
| 2096 | Torticis queloides criptorquidismo   | Q878         |
| 2097 | Tortuosidad de las arterias retinianas   | Q141         |
| 2098 | Traqueobroncomegalia   | J980         |
| 2099 | Trastorno de la fosforilación oxidativa mitocondrial debido a anomalías del ADN nuclear                    | -            |
| 2100 | Trastorno del desarrollo sexual - retraso mental   | Q563         |
| 2101 | Trastorno del desarrollo sexual 46 XY, insuficiencia adrenal   | Q561         |
| 2102 | Trastorno del dolor extremo paroxístico  | -            |
| 2103 | Trastorno del habla y del lenguaje tipo 1  | F808         |
| 2104 | Trastorno del metabolismo de los aminoácidos no especificado   | E729         |
| 2105 | Trastorno del metabolismo de los carbohidratos no especificado   | E749         |
| 2106 | Trastorno desintegrativo de la infancia  | F843         |
| 2107 | Trastorno inmunoneurologico ligado al cromosoma X  | D828         |
| 2108 | Trastorno neurometabólico por deficiencia de serina  | E728         |
| 2109 | Trastornos de la oxidación de ácidos grasos  | E713         |
| 2110 | Trastornos del ciclo de la urea  | E722         |
| 2111 | Trastornos del desarrollo sexual 46, XX - anomalías esqueléticas   | Q562         |
| 2112 | Trastornos del desarrollo sexual con cariotipo 46,XY por déficit de 17-beta-hidroxisteroide deshidrogenasa | E291         |
| 2113 | Trastornos del metabolismo de las lipoproteínas  | E789         |
| 2114 | Trastornos del metabolismo de las purinas  | E799         |
| 2115 | Trastornos del metabolismo de los ácidos grasos  | E713         |
| 2116 | Trastornos hormonales no especificados   | E349         |
| 2117 | Triada de Carney   | D448         |
| 2118 | Triada de Currarino  | Q878         |
| 2119 | Tricodisplasia - amelogenesis imperfecta   | -            |
| 2120 | Tricomegalia cataratas esferocitosis   | I780         |
| 2121 | Tricomegalia retiniana degeneración retraso de crecimiento   | -            |
| 2122 | Tricromasia de oligoconos  | H538         |
| 2123 | Trigonocefalia - pulgares ensanchados  | Q870         |
| 2124 | Trigonocefalia aislada   | Q750         |
| 2125 | Trigonocefalia nariz bifida anomalías de extremidades  | Q870         |

27 NOV 2018

RESOLUCIÓN NÚMERO 0005265 DE

2018

HOJA No 26

Continuación de resolución: "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se dictan otras disposiciones"

| No   | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0   | Código CIE10 |
|------|---|--------------|
| 2126 | Trigonocefalia talla baja retraso de crecimiento                              | Q870         |
| 2127 | Triosa fosfato-isomerasa, deficit de  | D552         |
| 2128 | Trisomia 13   | Q914         |
| 2129 | Trisomia 18   | Q910         |
| 2130 | Trisomia 8q   | Q922         |
| 2131 | Trisomia terminal 10q   | Q923         |
| 2132 | Tritanopia  | H535         |
| 2133 | Trombocitopenia - síndrome de Pierre Robin                                    | -            |
| 2134 | Ulcera umbilical atresia intestinal   | -            |
| 2135 | Urolitiasis 2,8 dihidroxiladenina   | E798         |
| 2136 | Urticaria familiar por frío   | L502         |
| 2137 | Urticaria solar   | L563         |
| 2138 | Utero doble-hemivagina-agenesia renal   | -            |
| 2139 | VACTERL hidrocefalia  | Q878         |
| 2140 | Variante neurologica del Síndrome de Waardenburg-Shah                         | E752         |
| 2141 | Vasculitis  | M359         |
| 2142 | Vasculitis leucocitoclástica hipocomplementémica                              | M310         |
| 2143 | Vasculopatía cerebroretiniana   | -            |
| 2144 | Xantinuria, hereditaria aislada   | E798         |
| 2145 | Xantomatosi cerebrotendinosa  | E755         |
| 2146 | Xeroderma pigmentoso  | Q821         |
| 2147 | Xerodermia pies cavos anomalía de esmalte                                     | Q875         |
| 2148 | Xk aprosencefalía   | Q043         |
| 2149 | XL-DKC  | Q828         |
| 2150 | Asociación VATER con macrocefalia y ventriculomegalia                         | Q878         |
| 2151 | Deficiencia de BCL11B   | D848         |
| 2152 | Deficiencia de GLUT1  | G934         |
| 2153 | Deficiencia de Hebo   | D610         |
| 2154 | Deficiencia de IFNAR2   | D848         |
| 2155 | Deficiencia de IRF3   | D848         |
| 2156 | Deficiencia de JAG1   | D848         |
| 2157 | Deficiencia de LAT  | D848         |
| 2158 | Deficiencia de Moesina  | D839         |
| 2159 | Deficiencia de NFKB1  | D839         |
| 2160 | Deficiencia de NSMCE3   | D848         |
| 2161 | Deficiencia de Otolina  | D848         |
| 2162 | Deficiencia de RelB   | D839         |
| 2163 | Deficiencia de RORc   | D839         |
| 2164 | Deficiencia de TFRC   | D848         |
| 2165 | Deficiencia específica de granulos 2  | D71X         |
| 2166 | Deficiencia selectiva de IgM  | D804         |
| 2167 | Enfermedad de Kostmann  | D70X         |
| 2168 | Enfermedad de Menkes  | E830         |
| 2169 | Enfermedad inflamatoria inmunomedida con anomalías de plaquetas y eosinofilia | D828         |
| 2170 | Errores congénitos de ácidos biliares primarios                               | K768         |
| 2171 | Fibrosis Retroperitoneal Idiopática   | N135         |
| 2172 | Galactosialidosis   | E771         |
| 2173 | Hemangiomatosis Capilar Pulmonar  | I288         |
| 2174 | Hipertensión Arterial Pulmonar Heredable                                      | I270         |
| 2175 | Hipertension arterial pulmonar idiopática                                     | I270         |

| No   | Nombre de la enfermedad huérfana v3.0   | Código CIE10 |
|------|---|--------------|
| 2176 | Hipertensión Pulmonar Persistente del Recién Nacido / Distres respiratorio agudo neonatal por deficiencia de SP B | P280         |
| 2177 | Hipertensión Pulmonar Tromboembólica Crónica  | I288         |
| 2178 | Inmunodeficiencia con inestabilidad centromérica y anomalías faciales, ICF3 - ICF4                                | D848         |
| 2179 | Killian Pallister Nicola  | Q998         |
| 2180 | Miopatía con inclusiones reductoras   | G712         |
| 2181 | Mutación de la protocadherina 19, Encefalopatía epiléptica infantil temprana 9                                    | G403         |
| 2182 | Obstrucción de Arterias Pulmonares por Estenosis Congénita de Arterias Pulmonares                                 | Q256         |
| 2183 | Polimiositis  | M332         |
| 2184 | Raquítismo Hipofosfatémico Familiar Ligado al Cromosoma X   | E833         |
| 2185 | Retinosis Pigmentaria   | H355         |
| 2186 | Síndrome Cardiofacio Cutáneo  | Q878         |
| 2187 | Síndrome de ataxia-pancitopenia   | D610         |
| 2188 | Síndrome de Bannayan-Riley- Ruvalcaba   | Q878         |
| 2189 | Síndrome de Bohring-Optiz   | Q878         |
| 2190 | Síndrome de Coats Plus por deficiencia de CTC1/STN1   | H350         |
| 2191 | Síndrome de Kleeblatt   | Q878         |
| 2192 | Síndrome de Microduplicación Xq28 distal  | Q998         |
| 2193 | Síndrome de NLRP1, Autoinflamación con artritis y disqueratosis   | Q828         |
| 2194 | Síndrome IVIC   | Q718         |
| 2195 | Síndrome MIRAGE   | E271         |
| 2196 | Síndrome pioderma gangrenoso + acné + hidradenitis supurativa (PASH).   | L988         |
| 2197 | Síndrome Pseudo TORCH 2   | Q878         |
| 2198 | Trastorno Pigmentario Reticulado ligado al Cromosoma X  | E850         |